

بررسی تنوع زیستی باکتری‌های اسید لاكتیک دوغ محلی مشهد با استفاده از روش آنالیز ژن 16S rRNA و تعیین توانایی پروپوتوکی سویه‌های جدا شده از آن

فریده طباطبایی یزدی^{۱*}، علیرضا وسیعی^۲، بهروز علیزاده بهبهانی^۲، سید علی مرتضوی^۱

۱- استاد، گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد
 ۲- دانشجوی دکتری، گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد
 (تاریخ دریافت: ۹۵/۰۴/۲۷ تاریخ پذیرش: ۹۵/۱۲/۰۱)

چکیده

هدف از این پژوهش شناسایی و بررسی پتانسیل پروپوتوکی سویه‌های جدا شده از دوغ محلی ناحیه طرقه مشهد می‌باشد. در این راستا نمونه دوغ محلی جمع آوری و آزمون‌های مورفولوژیکی و بیوشیمیایی شامل رنگ آمیزی گرم، تست کاتالاز، رشد در دمای ۱۰ و ۴۵ درجه سانتی گراد، تولید گاز دی اکسید کربن از گلوکر، رشد در غلت نمک ۶/۵٪، رشد در pHهای ۴/۴ و ۹/۶ و هیدروکسی آرژنین جهت شناسایی تا حد جنس سبر روی آنها انجام گرفت. با استفاده از پروفایل تخمیر کربوهیدرات‌جدایه‌ها گروه بندی شدند و توالی یابی ژن 16S rRNA بر روی جدایه‌های انتخابی انجام پذیرفت. بر اساس نتایج آنالیز توالی یابی، ۸۷ جدایه به جنس‌های لاکتوپاسیلوس (پلاتاروم، اسیدوفیلوس، دلبروکی زیرگونه بولکاریکوس و کازائی زیرگونه کازائی)، لاکتوکوکوس (لاکتیس زیرگونه لاکتیس و کرموریس)، انتروکوکوس (فاسیوم و دورانس) و لوکونوستوک مزنتروئیلوس تعلق داشتند. جهت ارزیابی ویژگی‌های پروپوتوکی جدایه‌ها، آزمون‌های مقاومت به pH ۲/۵ و ۳/۵، نمک صفرایی (غلظت های ۰/۰۶، ۰/۱۲۵، ۰/۰۵ و ۰/۰۵ درصد) و همچنین بررسی فعالیت ضد باکتریایی آنها انجام پذیرفت. در نهایت از بین ۲۵ سویه مورد آزمایش جدایه‌های متعلق به لاکتوپاسیلوس (پلاتاروم و اسیدوفیلوس) و انتروکوکوس (فاسیوم) ویژگی‌های بهتری از خود نشان دادند، به گونه‌ای که بیشترین پتانسیل پروپوتوکی متعلق به لاکتوپاسیلوس پلاتاروم (AL35) بود. نتایج به دست آمده از این پژوهش نشان داد جدایه‌ها دارای فعالیت ضد باکتریایی قابل قبولی نیز می‌باشند، بنابراین با توجه به عوارض جانی مصرف ترکیبات ضد میکروبی صنعتی و شیمیایی، می‌توان از این ریزاندامگان به عنوان تولیدکنندگان نگهدارنده طبیعی در محصولات غذایی مختلف استفاده کرد.

کلید واژگان: ژن 16S rRNA، باکتری‌های اسید لاكتیک، خواص پروپوتوکی، فعالیت ضد باکتریایی.

* مسئول مکاتبات: tabatabai@um.ac.ir

قبل از گسترش روش‌های مولکولی برای بررسی فلور و جمعیت باکتریایی یک نمونه‌ی غذایی حاوی باکتری‌های اسید لاتکتیک، روش‌های مبتنی بر کشت بیشترین استفاده را جهت شناسایی باکتریایی داشتند. ایراد اصلی روش‌های مبتنی بر کشت آن است که ممکن است خصوصیات فنوتیپی گونه‌های مختلفی از باکتری‌ها با هم مشابهت داشته باشد. بنابراین با درصد قطعیت بالایی نمی‌توان در مورد شناسایی یک سویه‌اظهار نظر کرد. همچنین به کارگیری روش‌های بیوشیمیایی و فیزیولوژیکی بسیار وقت‌گیر و ابهام‌آمیز می‌باشد، علاوه بر این استفاده از تکنیک‌های مبتنی بر کشت شناسایی تا مرحله گونه را ممکن می‌سازد [۵]. پیشرفت روش‌های مولکولی که باعث شناسایی و تمایز سریع و قابل اعتماد بین سویه‌های مورد بررسی می‌شود، باعث آن شده است که اکنون تعداد زیادی از روش‌های بر پایه‌ی ژنتیک مولکولی برای عملکردهای مختلف وجود داشته باشند. امروزه استفاده از روش‌های مدرن مولکولی خصوصاً تکنیک‌های PCR از جمله توالی یابی ژن 16S rRNA مولکولی مبتنی بر چهت شناسایی باکتری‌های اسید لاتکتیک از اهمیت خاصی برخوردار شده است. این روش ابزار بسیار انعطاف‌پذیری را برای پژوهشگران فراهم کرده و اکنون هر آزمایشگاه تحقیقات زیست‌شناسی مولکولی به صورت رایج از PCR استفاده می‌نماید که اغلب برای رسیدن به اهداف خاص خود، روش‌های پایه‌ی PCR را اصلاح و تغییر می‌دهند [۶].

هدف از این پژوهش جداسازی، خالص سازی و شناسایی باکتری‌های اسید لاتکتیک جدا شده از دوغ محلی بود. سپس خصوصیات پروبیوتیکی این جدایه‌ها جهت معرفی آن‌ها به عنوان سویه‌های ایمن که توانایی استفاده در محصولات تخمیری صنعتی یا پروبیوتیکی را دارا می‌باشند، مورد بررسی قرار گرفت.

۲- مواد و روش

۱-۲- شناسایی باکتری‌های اسید لاتکتیک

۱-۱- آزمون‌های مبتنی بر کشت و شناسایی تا مرحله جنس

۱- مقدمه

امروزه نقش غذا در سلامت و تغذیه‌ی انسان در بسیاری از کشورهای پیشرفته دنیا، از اهمیت بسیاری برخوردار است. به طوری که نقش اولیه‌ی غذا به عنوان منبع تغذیه و رشد به نقش بیولوژیکی اجزای آن روی بهبود و پیشرفت سلامتی انسان تغییر یافته است. باکتری‌های اسید لاتکتیک گروهی از باکتری‌های گرم مثبت غیر پاتوژن و غیر مخربی هستند که با توجه به قابلیت تخمیر قندها و تبدیل کردن آن‌ها به اسید لاتکتیک به این نام شناخته شده‌اند [۱].

باکتری‌های اسید لاتکتیک به علت تولید اسید و آroma در صنایع غذایی حائز اهمیت می‌باشند. این باکتری‌ها در کشاورزی و صنایع غذایی موارد استفاده متعددی پیدا کرده‌اند. در تهیه مواد خوراکی سیلو شده برای دام مانند سیب زمینی، ذرت، شبدر، یونجه و همچنین در تهیه ساورکراوت کاربرد دارند [۲].

مهمنترین نقشی که ارگانیسم‌های خانواده لاكتوباكتریاسه در صنایع غذایی دارند تهیه فراورده‌های لبنی می‌باشد. پروبیوتیک‌ها مکمل‌های غذایی میکروبی هستند که از طریق بهبود تعادل میکروبی روده تاثیرات سودمندی بر میزان دارند. این تعریف بر ماهیت زنده بودن پروبیوتیک‌ها تاکید دارد. مخمرها و باسیل‌های خاصی به عنوان پروبیوتیک در دسترس می‌باشند اما باکتری‌های اسید لاتکتیک و بیفیدو باکتری‌ها^۱ متداول ترین میکروارگانیسم‌هایی هستند که به عنوان پروبیوتیک استفاده می‌شوند. بیش از ۹۰٪ فراورده‌های پروبیوتیک جهان حاوی جنس‌های لاكتوباسیلوس و بیفیدو باکتریوم هستند [۳].

باکتری‌های عفونت‌زا و مواد سمی ایجاد شده در دستگاه گوارش انسان دو عامل مهم و اساسی در پیشرفت مرگ و میر در جوامع امروزی هستند و هر دو عامل می‌توانند تحت تأثیر باکتری‌های لاكتیکی قرار گرفته و کنترل شوند. سه مکانیسم برای پیشبرد این هدف وجود دارد: جلوگیری از اتصال باکتری‌های بیماری‌زا و عامل عفونت به سلول‌های اپی تیال به وسیله جایگزین شدن در مخاط و اندام‌های بدن میزان، تولید ترکیبات ضد میکروبی و دخالت در تنظیم سیستم ایمنی بدن [۴].

1. *Bifidobacterium*

جهت انجام فرایند PCR مورد استفاده قرار گرفتند. به طوری که محصول بدست آمده ۱۵۰۰ جفت باز طول داشت. حجم نهایی مخلوط واکنش ۲۵ میکرولیتر، که شامل آب (۱۶/۵ میکرولیتر)، $MgCl_2$ ۱۰X (۲/۵ میکرولیتر)، dNTPs (۲ میکرولیتر)، Taq پلیمراز (۰/۲ میکرولیتر) (که همگی این مواد از شرکت دنازیست آسیا خریداری گردید) و DNA الگو (۱/۵ میکرولیتر) بود. برنامه دمایی ذیل به دستگاه داده شد؛ فعال‌سازی در دمای ۹۵°C به مدت ۵ دقیقه (یک سیکل)؛ و اسربشته‌سازی در دمای ۹۴°C به مدت ۳۰ ثانیه (دناتوراسیون)، اتصال پرایمر در دمای ۵۴°C به مدت ۳۰ ثانیه، توسعه در دمای ۷۲°C به مدت ۲ دقیقه، (۳۳ سیکل)؛ توسعه نهایی در دمای ۷۲°C به مدت ۱۰ دقیقه، (یک سیکل). الکتروفوروز با ولتاژ ۹۵ ولت و زمان ۴۵ دقیقه در ژل آگاروز با غلظت ۱/۵٪، جهت مشاهده نتایج واکنش PCR انجام شد. بعد از مشاهده‌ی الگوی باندی مناسب و اطمینان از این موضوع که محصولات PCR آماده توالی یابی هستند ۲۵ عدد آمپلیکون یا محصول PCR انتخاب و توالی یابی گردید [۸-۱۰].

۲-۳-۲- بررسی خصوصیات پروپیوتیکی جدایه‌های دوغ

با توجه به اینکه باکتری‌ها در دستگاه گوارش در معرض pH اسیدی معده و همچنین نمک‌های صفراوی کیسه صفرا قرار می‌گیرند، لذا مقاومت آن نسبت به این شرایط باید مورد آزمایش قرار بگیرد. برای تعیین توانایی رشد باکتری‌های اسید لاکتیک مشخص شده در pH مایع که pH آن ها روی ۲/۵ و ۳/۵ تنظیم شده بودند، تلقیح شدند. لوله‌ها به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۰ درجه سانتی گراد و تحت شرایط بسی هوازی گرمخانه گذاری شدند. سپس رشد جدایه‌ها به صورت چشمی مورد بررسی قرار گرفت [۱۱].

برای تعیین رشد جدایه‌ها در حضور نمک‌های صفراوی، کشت‌های فعال شده به لوله‌های حاوی MRS مایع که غلظت نمک صفراوی آن‌ها بر روی ۰/۰۶، ۰/۱۲۵ و ۰/۰۵٪ تنظیم شده بود، تلقیح شد. لوله‌ها در دمای ۳۰ درجه سانتی گراد به مدت ۲۴

۹ نمونه دوغ با رعایت استاندارهای لازم به آزمایشگاه میکروبیولوژی صنعتی، گروه علوم و صنایع غذایی، دانشگاه فردوسی مشهد، منتقل شدند. ابتدا pH تمام نمونه‌ها اندازه‌گیری شد. تهیه سوسپانسیون باکتریایی از نمونه‌های دوغ با استفاده از محلول پیتون فیزیولوژیکی^۱ (مرک، آلمان) انجام پذیرفت. جهت انجام آزمون‌های کشت میکروبی رقت سازی تا^۷ ۱۰^{-۷} انجام پذیرفت. از رقت‌های تهیه شده کشت سطحی بر روی محیط کشت MRS Agar (مرک، آلمان) در دو تکرار انجام گرفت. به این صورت که روی هر پلیت ۰/۱ میلی‌لیتر از هر رقت ریخته و به کمک اسپریدر پخش شد. پلیت‌ها در دمای ۳۰°C و ۴۵°C در حالت بی‌هوایی گرمخانه گذاری شدند. از ایزوله‌هایی با ریخت شناسی متفاوت کشت مجدد به عمل آمد. این عمل تا ۳ تکرار به منظور اطمینان از خلوص هر ایزوله صورت پذیرفت. به منظور انجام آزمون‌های بعدی، سویه‌های خالص سازی شده در MRS broth حاوی گلیسرول ۱۵٪ (V/V) در دمای ۸۰-۸۰ درجه سانتی گراد نگهداری شدند. جهت انجام آزمون‌های مبتنی بر کشت ابتدا تست گرم و کاتالاز انجام پذیرفت. سپس تست‌های بیوشیمیایی شامل رشد در دمای ۱۰°C و ۴۵°C، رشد در غلظت نمک ۶/۵٪، رشد در pH های ۴/۴ و ۹/۶ آزمایش لوله دورهای جهت بررسی تولید گاز CO₂ و آزمون هیدرولیز آرژنین انجام پذیرفت [۸-۷].

۲-۲- شناسایی مولکولی جدایه‌ها

از آنجا که برای تکثیر ناحیه‌ی 16S rRNA ۱۶S rDNA نیاز به ایزوله‌هایی که در این بیشترین غلظت و کمترین مقدار بازدارنده‌ها باشد، بنابراین برای استخراج DNA ایزوله‌هایی که PCR در موردشان صورت پذیرفت، کیت‌های مخصوص استخراج DNA باکتری‌های گرم مثبت، با دیواره‌ی سخت (S-1030) (از شرکت دنازیست آسیا) ایران خریداری شد. دستورالعمل استفاده از این کیت شامل ۱۵ مرحله بود. طی این مراحل از بافرها و آنزیم‌هایی استفاده شد که محصول نهایی، DNA با درصد خلوص بالا بوده، که برای انجام واکنش PCR مناسب می‌باشد. پرایمرهای پیشو^۲-AGAGTTGATYMTGGCTCAG-3' و معکوس^۳-GGTTACCTTGTACGACTT-5'

2. Physiological Peptone Solution

آنالیز آماری

به منظور آنالیز آماری هر آزمایش سه بار تکرار شد. برای مقایسه میانگین‌ها از آزمون‌های ANOVA و دانکن و از نرم افزار SPSS 20 استفاده گردید.

۳- نتایج و بحث

نتایج تست‌های مبتنی بر کشت

جدایه‌های خالص سازی شده در ابتدا مورد آزمون گرم و تست کاتالاز قرار گرفتند. سویه‌هایی که گرم مثبت و کاتالاز منفی بودند، به عنوان سویه‌هایی که پتانسیل قرار گرفتن در گروه باکتری‌های اسید لاتکتیک را داشتند، انتخاب شدند. در جدول ۱ نتایج حاصل از تعیین pH نمونه‌های مختلف و شمارش باکتری‌های اسید لاتکتیک که در دو دمای ۳۰ و ۴۵ درجه سانتی گراد و بر روی محیط MRS رشد کرده بودند، آورده شده است.

ساعت گرمخانه گذاری شدند. نتایج به صورت چشمی مورد بررسی قرار گرفتند [۱۲].

جهت تایید فعالیت پروپیوتیکی سویه‌های مورد آزمون، فعالیت ضدباکتریایی آن‌ها از طریق روش *Lawn on the spot* مورد بررسی قرار گرفت. به این منظور، نخست جدایه‌های اسید لاتکتیک و باکتری‌های پاتوژن شاخص (در محیط کشت اختصاصی) فعال‌سازی شدند. پس از قرار گیری باکتری‌های اسید لاتکتیک در فاز لگاریتمی، ۵ میکرولیتر از آن‌ها را روی سطح محیط کشت BHI آگار نقطه گذاری و در دمای ۳۷°C به مدت ۲۴ ساعت گرمخانه گذاری شد. پس از رشد مناسب جدایه‌های لاتکتیکی، سطح محیط‌های کشت توسط یک لاشه آگار نرم (حدوداً ۱۰ سی سی از agar+BHI+) که به میزان ۰/۲۵ درصد با باکتری‌های شاخص ذکر شده تلقیح شدند، پوشانده شد. سپس پلیت‌ها در شرایط بهینه‌ی رشد میکروارگانیسم شاخص مورد استفاده، گرمخانه گذاری شده و بعد از ۸ الی ۲۴ ساعت خواص ضد باکتریایی آنها ارزیابی شد [۱۳].

Table 1 The mean number of lactic acid bacteria and pH values of yogurt drink samples analyzed in this study

	Yogurt drink samples								
	S1	S2	S3	S4	S5	S6	S7	S8	S9
pH	4.14	4.07	5.25	4.48	4.30	4.86	4.09	3.65	4.22
MRS (30°C)	7.42±0.13 ^a	8.05±0.22 ^a	6.82±0.32 ^a	7.02±0.20 ^a	6.88±0.15 ^a	6.12±0.30 ^a	7.01±0.11 ^a	7.00±0.12 ^a	6.12±0.08 ^a
MRS (45°C)	4.83±0.11 ^a	4.56±0.20 ^a	4.29±0.08 ^a	3.12±0.22 ^a	4.13±0.25 ^a	4.05±0.16 ^a	3.99±0.25 ^a	4.12±0.42 ^a	3.15±0.26 ^a

S=Sample

Data within each row with the same lower case letter represent no significant difference ($p<0.05$).

هیدرولیز آرژنین بودند، این گروه به عنوان لاکتوپاسیلوس‌های هوموفرماتایو شناسایی شدند. گروه دوم دربرگیرنده بسیل‌های هتروفرمتاتایو بود که آرژنین را هیدرولیز نموده و در دمای ۱۰°C و pH=۹/۶ به خوبی رشد می‌کردند، این گروه به عنوان لاکتوپاسیلوس‌های هتروفرمتاتایو در نظر گرفته شدند. جدایه‌های لاکتوپاسیلوس‌های هتروفرمتاتایو که قادر به هیدرولیز آرژنین بودند، در دمای ۱۰°C قادر به رشد می‌باشد ولی pH=۹/۶ و ۴۵°C خیر، به عنوان لوکونوستوک در نظر گرفته شدند (گروه ۳). جدایه‌های جنس لاکتوكوکوس توانایی رشد در دمای ۱۰ درجه سانتی گراد را داشته و قادر به هیدرولیز آرژنین بودند (گروه ۴). در نهایت

بیشترین تعداد شمارش باکتری‌های اسید لاتکتیک در دمای ۳۰ درجه سانتی گراد متعلق به نمونه شماره ۲ و بیشترین میزان شمارش باکتری‌های اسید لاتکتیک در دمای ۴۵ درجه سانتی گراد متعلق به نمونه شماره ۱ می‌باشد.

با توجه به نتایج حاصل از تست‌های بیوشیمیایی، پروفایل‌های مختلفی به دست آمد که در هر گروه باکتری‌هایی که خصوصیات مشابهی دارند قرار گرفتند. ۸۷ جدایه‌ی انتخاب شده بر اساس آزمایش‌های بیوشیمیایی در حد جنس شناسایی شدند. بر این اساس گروه یک دربرگیرنده بسیل‌های هوموفرماتایو بود که در دمای ۱۰°C و pH=۹/۶ رشد کرده، اما قادر به

توانایی تولید اسید فولیک حتی در مقیاس کم و محدود را دارا می‌باشد که این موضوع ارزش تجاری این باکتری‌ها را مشخص می‌کند. قسمت‌هایی از مولکول rRNA 16S در بین گونه‌های باکتریایی محافظت شده است و می‌تواند جهت مقایسه و تطبیق ایزوله‌های مختلف به کار رود. تطبیق نواحی حفاظت شده، امکان مقایسه‌ی مابقی نواحی را که در بین بسیاری از گونه‌ها متفاوت می‌باشد، فراهم می‌آورد. از نقطه نظر عملی به کارگیری نشانگرهای الیگونوکلئوتیدی ویژه توالی‌های ژن rRNA 16S، یکی از بهترین گرینه‌ها جهت شناسایی باکتری‌ها براساس خصوصیات فیلوژنتیکی است و به عنوان یک روش قابل اطمینان جهت شناسایی در بسیاری از گونه‌های باکتریایی توسط تکنیک‌های مبتنی بر PCR یا نشانگرهای ویژه نوکلئوتیدی می‌تواند به کار گرفته شود [۱۵ و ۱۶].

لطفی و همکاران (۱۳۸۹)، اقدام به شناسایی و جداسازی بیوشیمیایی و مولکولی باکتری‌هایی با پتانسیل پروپیوتیکی از فراورده‌های لبنی سنتی مناطق هریس و سراب کردند. به این منظور ابتدا باکتری‌های اسیدلاکتیک توسط روش‌های فنوتیپی جداسازی شدند و شاخص‌های اولیه‌ی پروپیوتیکی آن‌ها مورد ارزیابی قرار گرفت. سپس برای شناسایی دقیق‌تر با جفت پرایمرهای اختصاصی، ژن 16S rDNA باکتری‌های لاکتوپاسیلوس و انتروكوکوس تکثیر داده شدند و سپس با استفاده از تکنیک RAPD تنوع داخل گونه‌های مشخص شده بررسی شد. در پایان تحقیق ۱۵ سویه لاکتوپاسیلوس و ۱۶ سویه انتروكوکسی^۳ به عنوان فلور میکروبی طبیعی در این محصولات لبنی شناسایی گردیدند [۱۶]. قبادی دانا و همکاران (۱۳۹۱) اقدام به جداسازی و شناسایی مولکولی لاکتوپاسیل‌های موجود در برخی فراورده‌های لبنی بومی نمودند. نمونه‌های مورد بررسی از قبیل ماست، دوغ و شیر از مناطق بکر استان‌های کرمانشاه، کردستان، لرستان، ایلام و مرکزی جمع‌آوری شد. جداسازی بر اساس روش‌های استاندارد بین المللی انجام شد. پس از انجام کشت‌های متوالی بر روی محیط‌های اختصاصی با کسب کلتی‌های مشخص و مشاهده میکروسکوپی، نود و سه باکتری شناسایی بیوشیمیایی

کوکسی‌های گرم مثبت، کاتالاز منفی و هوموفرمتابیوی که قادر به رشد در دماهای ۱۰ و ۴۵ درجه سانتی گراد و غلظت ۷/۵ درصد نمک بودند به عنوان جنس انتروكوکوس در نظر گرفته شدند [۱۰].

Table 2 The results of biochemical tests

Group number	1 ^a	2	3	4	5
Number of isolates	41	12	8	15	11
Growth at 10 °C	+	+	+	+	+
Growth at 45 °C	-	±	-	-	+
Growth at pH=4.4	+	-	±	-	+
Growth at pH=9.6	±	+	-	-	+
Growth at 6.5% NaCl	±	-	±	-	+
CO ₂ from glucose	-	+	+	-	-
Hydrolysis of arginine	-	+	-	+	+

^aThe numbers of groups that isolates belonged them

سپس آزمون کربوهیدرات با استفاده از قندهای گلکوز، ساکارز، گالاكتوز، فروکتوز، لاکتوز، مالتوز، سوربیوتول، رافینوز، مانیتول و ملبویز انجام گرفته و بر اساس نتایج به دست آمده تمامی جدایه‌ها در ۹ گروه و در حد گونه طبقه بندی شدند (۱۳). سپس از هر گروه چند جدایه انتخاب و کلیه مراحل لازم برای شناسایی مولکولی از قبیل اسخراج DNA، انجام واکنش الکترفورز و توالی یابی بر روی آن‌ها انجام شد. نتایج حاصل از تعیین توالی با اطلاعات موجود در بانک اطلاعاتی NCBI مقایسه شد.

بر اساس نتایج به دست آمده از آنالیز ژن 16S rRNA ۱۶ مشخص شد که ۱۹/۵۴٪ از جدایه‌ها متعلق به لاکتوپاسیلوس پلانتساروم، ۱۷/۲۴٪ متعلق به لاکتوپاسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس، ۱۱/۴۹٪ متعلق به لاکتوپاسیلوس دلبروکی زیرگونه کازئی، ۱۲/۶٪ متعلق به لاکتوپاسیلوس اسیدوفیلوس، ۹/۶۰٪ متعلق به لاکتوکوکوس لاکتیس زیرگونه لاکتیس، ۷/۶۴٪ متعلق به لاکتوکوکوس لاکتیس زیرگونه لاکتیس، ۷/۶٪ متعلق به انتروكوکوس فاسیوم، ۵/۰۴٪ متعلق به انتروكوکوس دورانس و ۹/۱۹٪ متعلق به لوکونوستوک مزنتروئیلوس بودند. جنس لاکتوپاسیلوس در گذشته به عنوان مصرف کننده اسید فولیک مطرح بوده است. اما امروز تحقیقات نشان داده است این باکتری

³ نامه این مقاله در اینجا از این نکته برخیزیده است.

شناسایی بیوشیمیایی

3. Enterococcus

لاتکتیک. از سوی دیگر تولید باکتریوسین‌ها توسط سویه‌های مختلف انتروکوک بـر روی پاتوژن‌های احتمالی موجود در محصول نقش مخربی دارد و باعث افزایش ایمنی محصول می‌گردد. از آن طرف، برخی گزارش‌ها نیز حاکی از نقش مخرب از این باکتری‌ها، از جمله گسترش طعم تلخ در پنیر گورگونزولا دارد. باکتری انتروکوکوس فکالیس دارای ابعاد مختلفی جهت معرفی به عنوان سویه پروپیوتیک می‌باشد. امروزه کاربرد عملی آن به عنوان سویه پروپیوتیک در فراورده‌های دامی به اثبات رسیده است. همچنین احتمال انتقال پلاسمیدهای مقاوم به آنتی‌بیوتیک از این باکتری به سویه‌های پاتوژن که در فلور لاتکتیکی روده محل بحث‌های فراوانی است و تحقیقات در این زمینه ادامه دارد [۲۰].

۳۹/۰۸٪ از جدایه‌هایی که بر روی محیط کشت MRS رشد کردند متعلق به جدایه‌های کوکسی شکل بودند. محیط کشت MRS به دلیل انتخاب پذیری پایین، امکان رشد سویه‌های کوکسی شکل را نیز فراهم می‌کند. باکتری لاتکتوکوکوس لاتکتیس از استارترهای مهم در فراورده‌های لبنی به خصوص تولید ماست می‌باشد [۲۱].

به طور کلی روش‌های مبتنی بر کشت و سنتی برای شناسایی باکتری‌های اسید لاتکتیک وقت گیر می‌باشند. همچنین نتایج حاصل از آن‌ها از دقیق و صحت پایینی برخودار هستند. شناسایی فنوتیپی باکتری‌های اسید لاتکتیک بیشتر بر اساس مورفولوژی و تنوع در سوبستراهای کربوهیدراتی استوار است. اما مشکل آزمون های فنوتیپی عدم تکرار پذیری در آزمایشگاه‌های مختلف است. یکی از دلایل این موضوع تنوع گونه‌ها می‌باشد. در این پژوهش نیز شناسایی سویه‌ها صرفاً با استفاده از روش‌های فنوتیپی ممکن نبود چون تخمیر قندها در بسیاری از سویه‌ها دقیقاً مشابه سویه خاصی در کتاب برگی نبود. روش‌های مولکولی اگر چه دقیق بالایی در شناسایی دارند اما به علت تنوع روش و پایگاه‌های اطلاعاتی موجود که می‌تواند برای محقق گیج کننده باشد، استفاده همزمان از این روش‌ها توصیه می‌گردد [۲۲ و ۲۳].

بررسی خصوصیات پروپیوتیکی جدایه‌ها

سویه‌ها تخمیر ۱۹ قله، همچنین رشد در دمای ۱۵ و ۴۵ درجه سانتی‌گراد، احیا نیترات، ذوب ژلاتین و واکنش در برابر اسکولین بررسی شد. به منظور تایید نتایج بیوشیمیایی، آنالیزهای مولکولی مانند تکثیر قطعاتی از DNA با پرایمرهای مخصوص انجام و تعلق این باکتری‌ها به جنس لاتکتوپاسیل تایید شد. همچنین توالی ژن rRNA 16S کامل چهار باکتری با ویژگی‌های خاص تکثیر و پس از توالی‌یابی در بانک ژن NCBI ثبت گردید. نتایج نشان داد که دو باکتری مورد بررسی متعلق به گونه جدید لاتکتوپاسیلوس کراستورووم^۱ است [۱۷]. کولن^۲ و همکاران (۲۰۰۰) از روش rRNA 16S (خصوصاً ناحیه متغیر V1 و V2) برای شناسایی سوشهای لاتکتوپاسیلوس اسیدوفیلوس استفاده کردند. این روش به طور موفقیت‌آمیزی قادر به شناسایی طیف وسیعی از سوشهای بود. روش توالی‌سنجهی ناحیه ۳ ژن rRNA 16S برای تعیین دقیق تنوع لاتکتوپاسیل‌ها در کفیر به کار گرفته شد. همچنین از این روش برای شناسایی اختصاصی سوشهای لاتکتوپاسیلوس پاراکازئی و لاتکتوپاسیلوس فرمتوسوم با توان تولید باکتریوسین بالا در آب پنیر استفاده شد [۱۸]. ساوادوگو^۳ و همکاران (۲۰۰۴) فلور لاتکتیکی نوعی شیر تخمیری از کشور بورکینافاسو^۷ را شناسایی نمودند. در این راستا، ناحیه‌ی بین 16S و 23S rRNA تکثیر شد.

لاتکتوپاسیلوس دلبروکی، اسیدوفیلوس و فرمتوسوم، همچنین استرپتوکوکوس ترموفیلوس، پلیوکوکوس و لوکونوستوک مژنترنوبیلوس شناسایی شدند، که خانواده‌ی لاتکتوپاسیلوس غالباً بود [۱۹]. در این پژوهش جنس لوکونوستوک، هر چند با فراوانی کم، ایزوله شد. اگر چه لوکونوستوک به علت نیازهای تغذیه‌ای بالا و پیچیده توانایی رقابت کمی در طول فرایند تخمیر دارد، اما بنظر می‌رسد سویه‌های این جنس نقش مهمی در ایجاد و گسترش طعم مطلوب داشته باشند. در اکثر فراورده‌های لبنی تخمیری جنس انتروکوک حضور دارد. برخی از محققان از نقش مثبت این باکتری در تکمیل فرایند تخمیر سخن گفته‌اند مانند تأثیر مثبت انتروکوکوس، فکالیس، بر روی کیفیت پنیر داکفورت و یا نقش سازنده این‌ها در افزایش رشد سایر باکتری‌های اسید

4. *Lactobacillus crustorum*

5. Kullen

6. Savadogo

7. Burkina Faso

کاهش اثر کشنده‌گی شرایط اسیدی می‌گردد. امروزه پذیرفته شده است مصرف غذاهای پروفیوپتیک می‌تواند باعث افزایش pH معده به حدود ۳ شود. این افزایش pH زندگانی پروفیوپتیک‌ها را افزایش می‌دهد [۲۷].

برای بررسی پروفیوپتیک بودن یک جدایه، بررسی مقاومت آن به نمک صفراء مهم و ضروری می‌باشد. آن دسته از جدایه‌هایی که در غلظت‌های بالای نمک صفراء مقاومت کنند می‌توانند در غلظت طبیعی صفراء سیستم معده‌ای روده‌ای انسان نیز زندگانه و رشد نمایند. ترشح عصاره صفراء به داخل دئوندوم بطور مستقیم باعث اختلال در رشد باکتری‌های پروفیوپتیک می‌شود. اسیدهای صفراء به علت دوقطبی بودن، فعالیت ضد میکروبی داشته و عنوان یک درجهٔ عمل می‌نماید که می‌تواند باعث اختلال در غشاها بیولوژیک گردد [۲۸]. تمام سویه‌های مورد آزمون نسبت به نمک صفراء در غلظت‌های ۰/۰۶ و ۰/۱۲۵ مقاومت نشان داده و رشد نمودند. ۹ جدایه شامل لوكونوستوک مزنتروپیلوس (۳ جدایه)، انتروكوکوس دورانس (۲ جدایه)، لاكتوباسیلوس دلبروکی (۱ جدایه) و لاكتوباسیلوس اسیلوفیلوس (۱ جدایه) توانایی رشد در غلظت‌های ۰/۵ را نداشتند. دو عامل به میکروارگانیسم‌ها جهت رشد در غلظت‌های بالای نمک‌های صفراء کمک می‌کنند. اولین عامل اثر حفاظتی ماتریکس غذاخوار می‌باشد و عامل دوم تولید آنزیم هیدرولیز کننده نمک صفراء^۸ است که می‌تواند نمک‌های صفراء را به اسید آمینه و کلسترول تجزیه نموده و اثر سمی آن‌ها روی باکتری‌ها کم کند [۲۸ و ۲۹].

با توجه به نتایج آزمون‌های مقاومت به pH و نمک صفراء ۶ جدایه که نتایج بهتری از خود نشان دادند، انتخاب و فعالیت ضد باکتریایی آن‌ها مورد بررسی قرار گرفت. نتایج حاصل از بررسی فعالیت ضد باکتریایی جدایه‌های انتخاب شده اسید لاکتیک در جدول شماره ۳ آورده شده است. همانگونه که از نتایج مشخص است جدایه لاكتوباسیلوس پلاتناروم (AL35) بیشترین و انتروكوکوس فاسیوم (AD45) کمترین فعالیت ضد باکتریایی را از خود نشان دادند. نتایج نشان داده که باکتری‌های اسید لاکتیک پاتوژن جلوگیری

آزمون‌های پروفیوپتیکی بر روی ۲۵ جدایه‌ای که توالی یابی ژن rRNA ۱۶S بر روی آنها انجام پذیرفت، صورت گرفت. این جدایه‌ها شامل لاكتوباسیلوس پلاتناروم (۶ جدایه)، لاكتوباسیلوس اسیلوفیلوس (۴ جدایه)، لاكتوباسیلوس دلبروکی (۳ جدایه) لاكتوباسیلوس کازئی (۲ جدایه)، لاكتوكوکوس لاكتیس زیر گونه کرموریس (۲ جدایه)، لاكتوكوکوس لاكتیس زیر گونه لاكتیس (۱ جدایه)، انتروكوکوس فاسیوم (۳ جدایه)، انتروكوکوس دورانس (۱ جدایه) و لوكونوستوک مزنتروپیلوس (۳ جدایه) بودند.

شرایطی از قبیل pH پایین محیط می‌تواند باعث جلوگیری از متابولیسم و کاهش رشد و زندگانی جدایه‌های اسید لاکتیکی گردد. برخی از اسیدها از قبیل هیدروکلریک اسید در معده انسان نیز وجود دارد که باعث نابودی بیومولکول‌هایی از قبیل پروتئین‌ها، اسیدهای چرب، ویتامین‌ها و اسیدهای نوکلئیک می‌شود. روزانه حدود ۲ لیتر شیره معده با pH نزدیک به ۱/۵ از سلول‌های پوششی به داخل معده ترشح می‌شود و شرایط سختی را برای زندگانی میکرووارگانیسم‌هایی که وارد معده می‌شوند فراهم می‌آورد. بنابراین مقاومت به شرایط اسیدی یکی از فاکتورهای مهم جهت پذیرش یک میکرووارگانیسم به عنوان pH پروفیوپتیک می‌باشد (۲۴). مقاومت و زندگانی جدایه‌ها در pH پایین ۲/۵ و ۵/۳ در این مطالعه مورد آزمایش قرار گرفتند. درصد از جدایه‌ها که متعلق به لاكتوباسیلوس پلاتناروم، لاكتوباسیلوس اسیلوفیلوس و انتروكوکوس فاسیوم بودند، توانایی رشد در pH=۲.۵ را داشتند. به غیر از لوكونوستوک مزنتروپیلوس (۲ جدایه)، لاكتوكوکوس لاكتیس (۲ جدایه)، لاكتوباسیلوس کازئی (۱ جدایه) و لاكتوباسیلوس دلبروکی (۱ جدایه) بقیه سویه‌ها توانایی رشد در pH=۳.۵ را دارا بودند. بطور کلی لاكتوباسی‌ها نسبت به شرایط اسیدی مقاوم‌تر هستند که علت آن شرایط رشد و تخمیر می‌باشد که در محیط، شرایط اسیدی ایجاد می‌نمایند. لاكتوكوکوس‌ها نسبت به لاكتوباسیلوس‌ها به شرایط اسیدی حساس‌تر هستند. بنابراین باید اقداماتی از قبیل کپسولاسیون برای افزایش مقاومت آنها به شرایط اسیدی انجام داد. این فرضیه نیز وجود دارد که بعضی از ترکیبات در شیره معده ممکن است باعث افزایش مقاومت باکتری‌ها نسبت به شرایط اسیدی گردند (۲۵ و ۲۶). برکات و همکاران (۲۰۱۱) گزارش کردند تولید ترکیباتی از قبیل پلی ساکاریدها باعث

8. Bile Salt Hydrolase Enzyme

سویه باسیلوس سرئوس از خود نشان داد، در حالی که جدایه انتروکوکوس فاسیوم (AD45) با قطر $8/20$ میلیمتر کمترین هاله بازدارندگی را در برابر این سویه بیماری زا از خود نشان داد.

می‌کنند. تصویر هاله ممانعت از رشد سویه‌ها در برابر سویه بیماری زای باسیلوس سرئوس در شکل ۱، آورده شده است. نتایج نشان داد که جدایه لاكتوباسیلوس پلانتروم با کد (AL35) بیشترین فعالیت ضد باکتریایی را با قطر $15/42$ میلیمتر در برابر

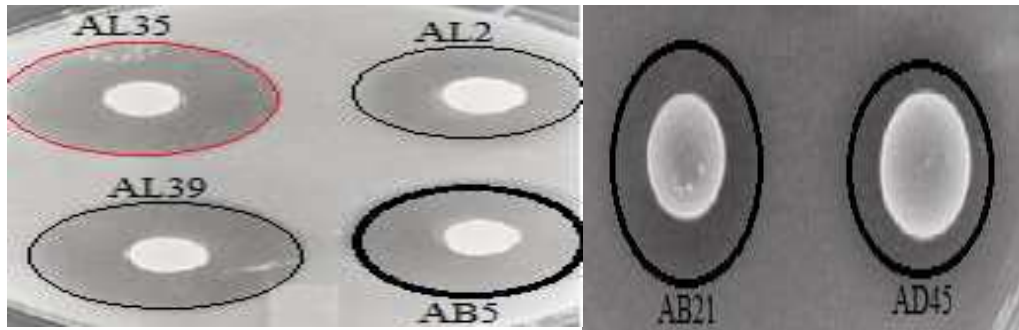


Fig 1 Average of inhibition zone (mm) of Lactic Acid Bacteria on *Bacillus cereus* ATTC 14579.

Table 3. Diameter of inhibition zone against indicator bacteria

Isolate number	LAB	Indicator Bacteria		
		<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 25923	<i>Bacillus cereus</i> ATTC 14579	<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922
AL2	<i>Lactobacillus plantarum</i>	10.45 ± 0.15^a	11.15 ± 0.18^a	8.12 ± 0.23^a
AL35	<i>Lactobacillus plantarum</i>	13.21 ± 0.10^b	15.42 ± 0.25^b	11.10 ± 0.15^b
AL39	<i>Lactobacillus plantarum</i>	11.03 ± 0.13^a	14.25 ± 0.21^c	10.04 ± 0.40^c
AB5	<i>Lactobacillus acidophilus</i>	10.08 ± 0.15^a	11.45 ± 0.30^a	7.12 ± 0.40^a
AB21	<i>Lactobacillus acidophilus</i>	8.28 ± 0.18^c	9.10 ± 0.25^d	6.24 ± 0.17^d
AD45	<i>Enterococcus faecium</i>	7.20 ± 0.42^d	8.20 ± 0.24^e	7.88 ± 0.32^a

Data within each column with the same lower case letter represent no significant difference ($p < 0.05$)

پلانتروم، لاكتوباسیلوس اسیدوفیلوس، لاكتوباسیلوس کازئی، لاكتوباسیلوس برلگاریکوس و بیفیلوباكتریوم بیفیدوم دارای اثر ممانعت کنندگی بر علیه باکتری‌های مولد بیماری و مسمومیت از جمله اشرشیا کلی، شیگلا دیسانتری، باسیلوس سرئوس، سودوموناس آئروژنیوزا، کلبسیلا پونومونیه و استافیلوكوکوس اورئوس بودند (۳۱). پروبیوتیک‌ها مکمل‌های میکروبی مفیدی هستند که می‌توانند باعث توازن فلور میکروبی روده شده و اثرات مفیدی بر جای گذارند. همچنین می‌توانند در نقاط مختلفی از بدن مانند دهان دستگاه گوارشی و دستگاه ادراری و

همانگونه که از نتایج مشخص است جدایه لاكتوباسیلوس (AL35) بیشترین و انتروکوکوس فاسیوم (AD45) کمترین فعالیت ضد باکتریایی را از خود نشان دادند. بوریس و همکاران (۲۰۰۱) نشان دادند جدایه‌های بسیل شکل جدا شده از فراورده‌های لبنی تخمیری اثر مهارکنندگی بر روی استافیلوكوکوس اورئوس، سالمونلا تیفی موریوم، سودوموناس آئروژنیوزا و اشرشیا کلی دارد (۳۰). کاظمی درسنگی و همکاران (۲۰۱۱) با استفاده از روش دیسک و چاهک نشان دادند گونه‌هایی از باکتری‌های شناسایی شده شامل لاكتوباسیلوس

۵- تقدیر و تشکر

مقاله علمی-پژوهشی حاضر مستخرج از طرح پژوهشی با کد مصوب ۲۳۹۶۴۹ در دانشگاه فردوسی مشهد می‌باشد. نویسنده‌گان مقاله بر خود لازم می‌دانند که از معاونت پژوهشی دانشگاه فردوسی مشهد به دلیل مساعدت‌های مالی لازم جهت اجرای این طرح پژوهشی صمیمانه تشکر و قدردانی نمایند.

۶- منابع

- [1] Surono IS. (2003) In vitro probiotic properties of indigenous dadih lactic acid bacteria. *Asian Australasian Journal of Animal Sciences* 16: 726-731.
- [2] Šušković J, Kos B, Beganić J, Leboš Pavunc, A, Habjanić, K, Matošić, S. (2010) Antimicrobial activity—the most important property of probiotic and starter lactic acid bacteria. *Food Technology and Biotechnology* 48: 296-307.
- [3] Heller KJ. (2001) Probiotic bacteria in fermented foods: product characteristics and starter organisms. *The American Journal of Clinical Nutrition* 73: 374s-379s.
- [4] Thirabunyanon M, Boonprasom P and Niamsup P. (2009) Probiotic potential of lactic acid bacteria isolated from fermented dairy milks on antiproliferation of colon cancer cells. *Biotechnology letters* 31: 571-576.
- [5] Wang J, Xing Z, Tang W, et al. (2015) Isolation, identification, and potential probiotic characterization of one Lactococcus from kefir grain. *Food Science and Biotechnology* 24: 1775-1780.
- [6] Ebrahimi MT, Ouweh AC, Hejazi MA, Jafari, p. (2011) Traditional Iranian dairy products: A source of potential probiotic lactobacilli. *African Journal of Microbiology Research* 5: 20-27.
- [7] Spencer JF and de Spencer ALR. (2001) *Food microbiology protocols*: Springer Science & Business Media.
- [8] Sengun IY, Nielsen DS, Karapinar M, et al. (2009) Identification of lactic acid bacteria isolated from Tarhana, a traditional Turkish fermented food. *International Journal of Food Microbiology* 135: 105-111.

تناسلی باعث جلوگیری از عفونت شوند. با توجه به آزمایشات مختلفی که در این پژوهش بر روی سویه‌های اسید لاکتیک انجام گرفت اگر چه هر شش جدایه آورده شده در جدول ۳ پتانسیل پروبیوتیک بودن را دارند اما جدایه لاکتوباسیلوس پلاتاروم (AL35) به عنوان سویه‌ای که دارای بهترین ویژگی‌های پروبیوتیکی بود، در نظر گرفته شد. هر چند انجام تست‌های تاییدی بیشتر می‌تواند صحت و دقیقت استفاده از این سویه را برای کاربرد صنعتی آن افزایش دهد [۳۲].

۴- نتیجه گیری کلی

به نظر می‌رسد که فرایند جمع آوری و شناسایی سویه‌های بومی از فراورده‌های تخمیری هر نقطه از کشور می‌تواند علاوه بر بررسی ویژگی‌های آن که باعث حفظ ذخایر میکروبی و ژنتیکی شده، اطلاعات مفیدی برای کاربردهای علمی و تجاری بخصوص در زمینه صنایع لبنی و بحث پروبیوتیک‌ها و غذایی عملگرا فراهم می‌نماید. شایسته است که ساختاری منسجم برای جمع آوری، حفظ و کاربردی کردن باکتری‌های اسید لاکتیک در کشور ایجاد گردد. یافته‌های به دست آمده از این تحقیق نشان می‌دهند که جدایه‌ها قادر هستند از رشد باکتری‌های مسمومیت‌زا و بیماری‌زا جلوگیری نمایند. با توجه به عوارض جانبی مصرف ترکیبات ضد میکروبی صنعتی و شیمیایی، توصیه می‌شود از متابولیت‌های این میکروارگانیسم‌ها به عنوان نگهدارنده طبیعی در محصولات غذایی مختلف استفاده گردد. اگرچه امروزه اکثر واحدهای تولید کننده فراورده‌های لبنی استارت‌رها خود را از خارج از مرزهای ایران وارد می‌کنند ولی تحقیق و پژوهش در ارتباط با استفاده از سوش‌های داخلی، با توجه به علاقه مندی عمومی به طعم محصولات لبنی-تخمیری سنتی، می‌تواند دریچه‌ای نو در زمینه بومی سازی تولید استارت‌ر در راستای اقتصاد مقاومتی باز نماید. سویه‌های شناسایی شده علاوه بر ویژگی پروبیوتیک بودن قابلیت‌های دیگری از جمله تولید اسید لاکتیک در مقایس وسیع، تولید انواع باکتریوسین‌ها، تولید اگزوپلی ساکارید و... را دارا می‌باشند که بررسی هر کدام از این ویژگی‌ها می‌تواند سرفصل یک تحقیق جدید جهت استفاده و حل کردن مشکلات صنعت کشور قرار گیرد.

- identification of indigenous *Lactobacilli* in traditional dairy products in Iran. *Journal of Research and Innovation in Food Science and Technology* 1(2): 99-116.
- [18] Kullen, M. J., Sanozky-Dawes, R. B., Crowell, D. C., & Klaenhammer, T. R. 2000. Use of the DNA sequence of variable regions of the 16S rRNA for rapid and accurate identification of bacteria in the *Lactobacillus acidophilus* complex. *Journal Appily Microbiology*, 89: 511-516.
- [19] Savadogo, A., Cheik, A. T., Savadogo, P., Barro, N., Outtara, A. S., & Traore A. S. 2004. Identification of exopolysaccharides-producing lactic acid bacteria from Burkina Faso fermented milk samples. *African Journal of Biotechnology*, 3(3): 189-194.
- [20] Salminen S, Von Wright A, Ouwenhand A. *Lactic Acid Bacteria: Microbiological and Functional Aspects*. 3rd ed. New York: Marcel Dekker, Inc.2004;pp:225-230.
- [21] Muyanja C, Narvhus J, Treimo J, Langsrud, T. (2003) Isolation, characterisation and identification of lactic acid bacteria from bushera: a Ugandan traditional fermented beverage. *International Journal of Food Microbiology* 80: 201-210.
- [22] Lore TA, Mbugua SK and Wangoh J. (2005) Enumeration and identification of microflora in suusac, a Kenyan traditional fermented camel milk product. *LWT-Food Science and Technology* 38: 125-130.
- [23] Schillinger U. (1999) Isolation and identification of lactobacilli from novel-type probiotic and mild yoghurts and their stability during refrigerated storage. *International Journal of Food Microbiology* 47: 79-87.
- [24] Papamanoli E, Tzanetakis N, Litopoulou-Tzanetaki E, Kotzekidou, P. (2003) Characterization of lactic acid bacteria isolated from a Greek dry-fermented sausage in respect of their technological and probiotic properties. *Meat science* 65: 859-867.
- [25] Ljungh A and Wadstrom T. (2006) Lactic acid bacteria as probiotics. *Current issues in intestinal microbiology* 7: 73-90.
- [26] Salminen S and Von Wright A. (2004) *Lactic acid bacteria: microbiological and functional aspects*: CRC Press.
- [9] Muyanja C, Narvhus J, Treimo J, Langsrud, T. (2003) Isolation, characterisation and identification of lactic acid bacteria from bushera: a Ugandan traditional fermented beverage. *International Journal of Food Microbiology* 80: 201-210.
- [10] Edalatian MR, Habibi Najafi MB, Mortazavi A, Alegría Á, Nassiri MR, Bassami MR, Mayo B. 2012. Microbial diversity of the traditional Iranian cheeses Lighvan and Koozeh, as revealed by polyphasic culturing and culture-independent approaches. *Dairy Science & Technology* 92(1): 75–90.
- [11] Vasiee AR, Tabatabaei-yazdi F, Mortazavi A, Edalatian M.R. (2014). Isolation, Identification and Characterization of Probiotic *Lactobacillus* spp. from Tarkhineh. *International Food Research Journal*, 2, 2487-2492.
- [12] Sagdic O, Ozturk I, Yapar N, Yetim H (2014). Diversity and probiotic potentials of lactic acid bacteria isolated from gilaburu, a traditional Turkish fermented European cranberrybush (*Viburnum opulus* L.) fruit drink. *Food Research International* 64, 537-545.
- [13] Yin Q and Zheng Q. (2005) Isolation and identification of the dominant *Lactobacillus* in gut and faeces of pigs using carbohydrate fermentation and 16S rDNA analysis. *Journal of bioscience and bioengineering* 99: 68-71.
- [14] Vidhyasagar V and Jeevaratnam K. (2012) Isolation and characterization of *Pediococcus pentosaceus* from idly batter: a traditional South Indian fermented food source. *Biosciences Biotechnology Research Asia* 9: 427-43.
- [15] Muyanja C, Narvhus J, Treimo J, Langsrud T. (2003) Isolation, characterisation and identification of lactic acid bacteria from bushera: a Ugandan traditional fermented beverage. *International Journal of Food Microbiology* 80: 201-210.
- [16] Lotfi H, Hejazi MA, Maleki Zanjani B, Barzegari A. (2009) Isolation, biochemical and molecular identification of bacteria with probiotic potential of traditional dairy products of Harris and Sarab regions. *Journal of Food Industry Research* 3(1): 2-17.
- [17] Ghobadi Dana M, Hatef Salmanian A, Yakhchali B. (2012) Isolation and

- produced by *Lactobacillus delberueki* sunsp. *Lactis* U0004. An intestinal isolate with probiotic potential. *Journal of Applied Microbiology* 2001; 91(2): 32-33.
- [31] Kazemi Dorosnaki R, Ghaemi N, Mirpor M S. Study of antimicrobial activity of lactic acid bacteria isolated from probiotic products. *Journal of Microbial Biotechnology of Azad university* 2011; 7: 26-29.
- [32] Hashemi, S. M. B., Shahidi, F., Mortazavi, A., Milani, N. & Eshaghi, Z. (2014). "Potentially Probiotic *Lactobacillus* Strains from Traditional Kurdish Cheese." *Probiotics and antimicrobial proteins*, 6, 22-31.
- [27] Barakat, O.S., Ibrahim, G., Tawfik, N., El-Kholy, W., & Gad El-Rab, A. (2011). Identification and probiotic characteristics of *Lactobacillus* strains isolated from traditional Domiati cheese. *International Journal of Microbiology Research*, 3, 59-66.
- [28] Shah N. (2000) Probiotic bacteria: selective enumeration and survival in dairy foods. *Journal of Dairy Science* 83: 894-907.
- [29] Bezkorovainy A. (2001) Probiotics: determinants of survival and growth in the gut. *The American Journal of Clinical Nutrition* 73: 399s-405s.
- [30] Boris S, Jimenez-Diaz R, Caso JL, Barbes C. Partial characterization of a bacteriocin

Evaluation of Biodiversity of Lactic Acid Bacteria Isolated from local yogurt drink (Doogh), Using 16S rRNA Gene Sequence Analysis and Evaluation of their Probiotic Properties

, Vasiee, A. R. ², Alizadeh Behbahani, B. ², Mortazavi, A. ^{1*}Tabatabaei, Yazdi, F. ¹

1 Professor, Department of Food Science and Technology, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad

2 Ph.D student, Department of Food Science and Technology, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad

(Received: 2016/07/17 Accepted: 2017/02/19)

The aim of this study was to identify and then, evaluate the probiotic potential of the strains that isolated from local yogurt drink (Doogh) in Torghabeh, Mashhad. Nine local Doogh samples were collected and morphological and biochemical tests including Gram staining, catalase test, growth at 10 and 45 °C, Carbon Dioxide gas production from glucose, growth at concentrations of 6.5% NaCl, growth at pH 4.4 and 9.6 and hydrolysis of arginine to identify in genus level was performed. With using carbohydrate fermentation profiles, isolates were classified and sequencing of 16S rRNA gene was performed on selected isolates. These 87 strains were belonged to *Lactobacillus (plantarum, acidophilus, delbrueckii* subsp *bulgaricus* and *casei* subsp *casei*), *Lactococcus lactis* (subsp. *lactis* and subsp. *cremoris*), *Enterococcus (faecium and durans)* and *Leuconostoc (mesenteroides)* respectively. To evaluate the probiotic characteristics of strains, resistance to pH (2.5 and 3.5), bile salt (concentration of 0/06, 0/125 and 0/5 %), and the antibacterial property of the isolates were performed. Finally, from these 25 isolates, *Lactobacillus (plantarum and acidophilus)* and *Enterococcus faecium* showed good probiotic properties, although the most probiotic potential belonged to *Lactobacillus plantarm* (AL35). The results of this study showed that isolates have high antibacterial activity. Therefore, considering the side effects of antimicrobial compounds and chemical industries, these microorganisms can be used as natural preservatives in various food products.

Keywords: 16S rRNA gene, Lactic Acid Bacteria, Probiotic Properties, Antibacterial Activity

*Corresponding Author E-Mail Address: tabatabai@um.ac.ir