



غربالگری جدایه های باکتری های اسید لاکتیک از فرآورده های لبنی سنتی خراسان به منظور ارزیابی تولید فولات خارج سلولی

فاطمه حسینی^۱، محمدباقر حبیبی نجفی^{۲*}، محمدرضا عدالتیان دوم^۳

۱- دانشجو کارشناسی ارشد، گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران.

۲- استاد، گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران.

۳- دانشیار، گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران.

اطلاعات مقاله

چکیده

تاریخ های مقاله :

تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۰۳/۱۸

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۱/۰۹/۱۰

کلمات کلیدی:

کواتروفولات،

سنجش میکروبی،

استرپتوکوکوس ترموفیلوس،

لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس،

لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه لاکتیس،

لاکتوباسیلوس هلویتیکوس.

فولات واژه ای است که برای مجموع ترکیبات دارای فعالیت زیستی مشابه به کار می رود. فولات (پلی گلوتامات ها)، تمام اشکال ویتامین های این خانواده را به طور طبیعی شامل می شود. به عبارت دیگر اسید فولیک شکلی از فولات است که به فرم اکسیده می باشد، این ترکیب پایدار بوده و به راحتی توسط انسان قابل جذب می باشد (مونوگلوتامات) [۱]. در این مطالعه میزان تولید فولات خارج سلولی (کواتروفولات) بررسی شد بنابراین از روش سنجش میکروبی به عنوان روش اصلی استفاده شد. این روش متکی بر رشد باکتریایی و سنجش کدورت (ATCC 7469) است که به عنوان ارگانسیم سنجش استفاده شد [۲ و ۳]. در این پژوهش ۴۷ سویه باکتری ایزوله شده از فرآورده های لبنی سنتی به ویژه ماست محلی مناطق عشایر خراسان مورد مطالعه و بررسی قرار گرفت. نتایج بدست آمده از این ارزیابی نشان داد که دو سویه شماره (۲۵ و ۲۶) از سویه های لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس تولید قابل توجهی از غلظت بالای فولات ($133.23 \mu\text{g/mL}$ و $102.34 \mu\text{g/mL}$) را داشتند، همچنین سویه K73 از سویه های استرپتوکوکوس ترموفیلوس، سویه شماره ۷۳ از سویه های لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه لاکتیس و سویه شماره ۸۷ از سویه های لاکتوباسیلوس هلویتیکوس به ترتیب ($90.29 \mu\text{g/mL}$ ، $39.71 \mu\text{g/mL}$ ، $17.94 \mu\text{g/mL}$) نیز تولید مقادیر بالایی از غلظت کواتروفولات را داشتند. با توجه به این پژوهش مشخص شد جدایه های مورد بررسی توانایی بالقوه ای در تولید فولات خارج سلولی دارند. همچنین روش سنجش میکروبی بعنوان روشی کارآمد از قابلیت لازم برای اندازه گیری فولات و مشتقات آن برخوردار است.

DOI: 10.22034/FSCT.19.130.37

DOR: 20.1001.1.20088787.1401.19.130.4.3

* مسئول مکاتبات:

habibi@um.ac.ir

۱- مقدمه

فولات یک ریز مغذی ضروری است که در متابولیسم همه موجودات زنده شرکت می کند. این ویتامین متعلق به ویتامین های گروه B محلول در آب است که شامل تیامین، ریوفلاوین، نیاسین، پیریدوکسین، اسید پانتوتنیک، بیوتین و کوبالامین نیز می شود. فولات، به عنوان یک ویتامین محلول در آب، برای رونویسی موثر DNA، ترمیم DNA و فرآیند متیلاسیون مورد نیاز می باشد [۴ و ۵]. همچنین این مشتقات از عوامل موثر در متابولیسم سلولی و سنتز نوکلئوتیدها، ویتامین ها و بعضی اسیدهای آمینه می باشند. DNA در سلول های انسانی می تواند به صورت جدی تحت حمله رادیکال های آزاد قرارگیرد، بنابراین حضور و فعالیت ترکیبات با خاصیت آنتی اکسیدانی به منظور سلامتی سلول از نیازهای اساسی می باشد. فولات با داشتن خواص آنتی اکسیدانی ژنوم انسانی را از حمله رادیکال های آزاد در امان نگه داشته و در نتیجه نقش مهمی در ترمیم DNA و به دنبال آن، مکانیسم های رونویسی به عهده دارد [۶]. متیلاسیون DNA به نوبه خود یک عامل مهم اپی ژنتیک در بیان ژن، پایداری DNA، یکپارچگی DNA و جهش زایی است [۷]. اسید فولیک یک شکل سنتزی از فولات می باشد که به طور معمول به عنوان غنی کننده مواد غذایی و مکمل های تغذیه به کار گرفته می شود. اسید فولیک توسط یک حلقه پتریدین متصل به پارا آمینو بنزوئیک اسید (p-ABA)^۱ و L-گلوتامیک اسید، دو پیش ساز سنتز فولات ها ساخته می شود. تتراهیدروفولات (THF)^۲ و مشتقات آن (به طور کلی بعنوان فولاتهای فرعی گروه بندی می شوند) سازنده های حیاتی آنزیم های متابولیکی هستند که در واکنش های انتقال کربنی مشارکت دارند [۸].

فولات طبیعی شامل ۵- متیل تترا هیدرو فولات (5-MTHF)

۴، ۵- فرمیل تترا هیدرو فولات (5-formyl-THF)^۳، ۱۰- فرمیل تترا هیدرو فولات (10-formyl-THF)^۴، ۱۰، ۵- متیلن تترا هیدرو فولات (5,10-methylene-THF)^۵، ۵- فرمینوتتراهیدرو فولات (5-formimino-THF)^۶، ۸، ۷، ۶، ۵- تترا هیدرو فولات و دی هیدروفولات (DHF)^۸ است. در طبیعت، فولات ها به صورت پلی گلوتامات با زنجیره گاما پلی گلوتامیل مرتبط با گلوتامات THF یافت می شوند [۹].

پتروویل پلی گلوتامات ها با حداکثر باقی مانده اسید گلوتامیک نیز می تواند در طبیعت وجود داشته باشد. فولات های پلی گلوتامیل سوبستراهای مورد علاقه برای اکثر آنزیم های وابسته به فولات هستند [۱۰ و ۱۱]. از سوی دیگر، فولات قابل انتقال در حیوانات، عموماً اشکال مونوگلوتامیل فولات را ترجیح می دهند [۱۰]. فولات های اصلی درون سلولی پتروویل پنتاگلوتامات ها هستند، در حالی که پتروویل مونوگلوتامات ها در خارج از سلول عمومیت بیشتری دارند. اشکال مختلف فولات در درجات مختلف تا حدودی ناپایدار هستند، که عمدتاً به دلیل تجزیه اکسیداتیو ساختاری، ناشی از نور می باشد [۱۰].

رشد و تبدیل سلولی در بسیاری از بافت ها مثل؛ لوکوسیت ها، اریتروسیت ها و موکوس روده کوچک نیاز مبرمی به فولات دارد. کمینه نیاز به فولات برای افراد بالغ (که شامل زنان باردار و شیرده نمی گردد)، در حدود ۵۰ میکروگرم در روز می باشد [۹]. با این حال مصرف یک رژیم غذایی حاوی تقریباً ۲۰۰ میکروگرم در روز توصیه شده است [۱۲]. این مقدار مصرف برای زنان باردار در حدود ۴۰۰ میکروگرم در روز توصیه شده است [۱۳].

3. 5-methyltetrahydrofolate
4. 5-formyltetrahydrofolate
5. 10-formyltetrahydrofolate
6. 5,10-methylenetetrahydrofolate
7. 5-formiminotetrahydrofolate
8. Dihydrofolate

1. Para-amino benzoic acid
2. Tetrahydrofolate

فولات ترکیب حساسی نسبت به حرارت می باشد، به طوریکه استفاده از فرآیندهای حرارتی مانند پاستوریزاسیون و فرادما (UHT) ^۹ در شیرخام؛ باعث کاهش شدید سطح این ویتامین خواهد شد. این حساسیت فولات نسبت به فرآیندهای مختلف، اهمیت استفاده از باکتری های اسید لاکتیک تولید کننده فولات را دوچندان کرده است [۱۴]. شیرهای تخمیر شده به واسطه فعالیت باکتری های اسید لاکتیک حاوی مقادیری بالاتر از دو تا چهار برابر از مشتقات فولات در مقایسه با شیر خام می باشند [۱۵].

هدف نهایی از انجام این پژوهش غربالگری باکتری های اسید لاکتیک جدا شده از فراورده های لبنی سنتی خراسان از نظر تولید فولات خارج سلولی و استفاده از روش سنجش میکروبی در اندازه گیری تمامی اشکال فولات به ویژه کواتروفولات می باشد. به همین منظور جهت شناسایی جدایه های تولید کننده فولات خارج سلولی (۵- متیل ترا هیدروفولات) یا همان کواتروفولات (Qfolate) ^{۱۱} از روش سنجش میکروبی (MA) ^{۱۱} استفاده شد. همچنین با استفاده از منحنی استاندارد و دستیابی به یک معادله خطی بر مبنای کواتروفولات تولید فولات خارج سلولی بصورت کمی بر مبنای $\mu\text{g/ml}$ نیز محاسبه شد.

۲- مواد و روش ها

۲-۱- روش غربالگری جدایه ها

در این پژوهش به طور مجموع از ۴۳ سویه از باکتری های اسید لاکتیک ایزوله شده از فراورده های سنتی خراسان (ماست مناطق عشایری خراسان، کره مسکه و کشک محلی)، که ویژگی های تکنولوژیکی آنها قبلا مورد بررسی قرار گرفته

بود (12 سویه استرپتوکوکوس ترموفیلوس، ۱۵ سویه لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس، ۱۳ سویه لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه لاکتیس، ۳ سویه لاکتوباسیلوس هلویتیکوس)، به منظور غربالگری از نظر تولید فولات خارج سلولی استفاده شد [16,17,18]. برای بررسی میزان تولید فولات و غربالگری سویه های مذکور از محیط کشت FACM ^{۱۲} عاری از فولات و باکتری لاکتوباسیلوس رامنوسوس (ATCC 7469)، به عنوان باکتری شاخص مصرف کننده فولات، استفاده شد. از آنجا که میزان رشد باکتری شاخص وابسته به فولات و متناسب با فولات موجود در محیط است؛ رشد لاکتوباسیلوس رامنوسوس در محیط کشت باکتری های اسید لاکتیک پس از جداسازی باکتری به معنی تولید فولات خارج سلولی توسط باکتری اسیدلاکتیک در محیط کشت می باشد [۱۹].

۲-۲- میکروارگانیزم ها و محیط کشت

در مجموع سویه های مورد بررسی در این پژوهش ۴۳ سویه ایزوله شده از فراورده های لبنی خراسان است (جدول ۱). به همین منظور سویه های (استرپتوکوکوس ترموفیلوس) در محیط کشت M17 و سویه های لاکتوباسیلوس (لاکتوباسیلوس بولگاریکوس، لاکتوباسیلوس لاکتیس و لاکتوباسیلوس هلویتیکوس) در محیط کشت MRS ^{۱۳} به مدت ۲۴ - ۱۸ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد گرمخانه گذاری شد. محیط کشت استاندارد جهت رشد لاکتوباسیلوس رامنوسوس (MTCC 1408 ، ATCC7469/DSM20021)، محیط فولیک اسید کازئی (Difco) است، که در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت ۲۴ ساعت گرمخانه گذاری شد.

9. Ultra High Temperature
10. Quatrolate
11. Microbial Assay

12. Folic Acid Casei Medium
13. Man-Rogosa-Sharpe

Table 1 Strains Selected for Screening of Qfolate Producing

| Strains (<i>L.Bulgaricus</i>) | Source (Yogurt & Milk) | Strains (<i>S.thermophilus</i>) | Source (Yogurt&Butter& Kashk) | Strains (<i>L.Lactis</i>) | Source (Yogurt) | Strains (<i>L.helveticus</i>) | Source (Yogurt) |
|------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------|-------------------------------------|--------------------------------|--------------------|------------------------------------|--------------------|
| 55 | Nohoor | Y106 | Maskeh | 63 | Toomaq | 82 | Hamzeh |
| 52 | Nohoor | Y109 | Maskeh | 73-1 | Toomaq | 86 | Hamzeh |
| 26 | Nohoor | Y19 | Maskeh | 69 | Toomaq | 87 | Hamzeh |
| 56 | Nohoor | Y75 | Maskeh | 73 | Toomaq | | |
| 22 | Nohoor | B170 | Maskeh | 66 | Toomaq | | |
| 85 | Nohoor | K72 | kashk | 65 | Toomaq | | |
| 29 | Nohoor | K73 | kashk | 68 | Toomaq | | |
| 16 | Nohoor | K55 | kashk | 71 | Toomaq | | |
| 25 | Nohoor | K47 | kashk | 62 | Toomaq | | |
| 27 | Nohoor | R34 | kashk | 64 | Toomaq | | |
| 18 | Nohoor | R57 | kashk | 67 | Toomaq | | |
| 50 | Nohoor | 79 | Hamzeh-kanloo | 73-2 | Toomaq | | |
| 54 | Nohoor | | | 75 | Toomaq | | |
| 23 | Nohoor | | | | | | |
| 49 | Nohoor | | | | | | |

این رقت‌ها بر مبنای روش میکروگانسیم سنجی (جدول ۲)، بدست آمد.

۳- نتایج و بحث

۳-۱- رسم منحنی استاندارد و اندازه گیری

کمی فولات خارج سلولی

پس از خواندن دانسیته نوری یا همان کدورت ناشی از رشد باکتری در غلظت‌های مختلف استاندارد (جدول ۲)، همانطور که در (شکل ۱) مشاهده می‌شود، نقاط جذب کدورت برحسب $\mu\text{g/ml}$ برای نمونه‌های استاندارد رسم شد. با برازش معادلات مختلف، معادله خطی درجه اول از بالاترین برازش (R^2) برخوردار بود که از آن جهت محاسبه مقادیر کمی تولید فولات خارج سلولی در مطالعه استفاده شد.

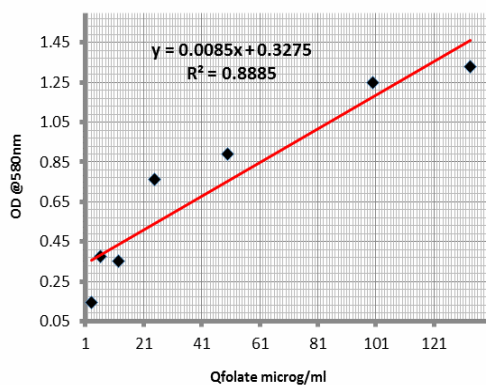


Fig 1 Standard curve of quantitation amounts of Qfolate and the best equation fitted (linear equation) for Calculating quantitation amounts of extracellular folate.

۳-۲- اندازه گیری فولات خارج سلولی با باکتری

لاکتوباسیلوس رامنوسوس (ATCC 7469)

سویه باکتری اسید لاکتیک مذکور، که در ۷۰- درجه سانتیگراد ذخیره شده بود، در MRS مایع تازه تلقیح شده و ۲۴ ساعت قبل از استفاده؛ در ۳۷ درجه سانتیگراد گرمخانه گذاری شد. پس از رشد، ۱ میلی لیتر از محیط کشت مایع، سانتریفوژ شده و رسوب حاصل ۳ بار با محلول نمکی شستشو داده می شود. رسوب حاصل در حجم اصلی دوباره به حالت تعلیق درآمده و از آن برای تلقیح در FACM، تازه به میزان ۲٪ (V/V) استفاده شد. شرایط گرمخانه گذاری، دمای ۳۷ درجه سانتیگراد برای مدت ۲۴ ساعت بود. سپس با استفاده از میکروتیتر پلیت ۹۶ خانه‌ای به هر چاهک میزان ۴٪ (V/V) از کشت اولیه FACM در ۱۰ میلی لیتر از محلول دو برابر شده FACM که حاوی ۲۰ میکروگرم بر میلی لیتر کلرامفنیکل است، افزوده شد و ۱۰۰ میکرولیتر از سوپرناتانت باکتری‌های رشدیافته لاکتوباسیلوس رامنوسوس به هر چاهک اضافه و مخلوط شد. بعد از دوره گرمخانه گذاری (۴۸ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد) کدورت سلولی نمونه ها، در OD_{580} نانومتر خوانده شد [۲۰].

۳-۲-۴- نحوه رسم منحنی استاندارد جهت

محاسبه کمی میزان فولات خارج سلولی

رقت‌های مختلف با استفاده از کوآتروفولات (۵- متیل ترا هیدرو فولات)، تهیه شد که براساس این رقت‌ها غلظت‌های مختلفی از کوآتروفولات براساس رشد باکتری مصرف کننده فولات یعنی لاکتوباسیلوس رامنوسوس (ATCC7469) در

Table 2 Growth of *Lactobacillus rhamnosus* in culture medium containing extracellular folate.

| 5-Methyltetrahydro-folate(Qfolate) ($\mu\text{g/mL}$) | Optical density of <i>Lactobacillus rhamnosus</i> growth OD@560 nm ($\mu\text{g/mL}$) |
|--|--|
| 3.12 | 0.14 \pm 0.004 |
| 6.25 | 0.37 \pm 0.01 |
| 12.5 | 0.35 \pm 0.008 |
| 25 | 0.76 \pm 0.003 |
| 50 | 0.89 \pm 0.01 |
| 100 | 1.25 \pm 0.01 |
| 133.3 | 1.33 \pm 0.02 |

Table 3 Extracellular folate production by *Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus* strains in folate-free culture medium

| Strains | Extracellular Folate concentrations ($\mu\text{g/mL}$) |
|------------------|---|
| 55 | 89.99 \pm 0.45 |
| 52 | 71.76 \pm 2.02 |
| 26 | 102.34 \pm 5.53 |
| 56 | 49.70 \pm 0 |
| 22 | 8.52 \pm 0 |
| 85 | 68.23 \pm 4.10 |
| 29 | 3.23 \pm 0.52 |
| 16 | 53.52 \pm 0.87 |
| 25 | 133.23 \pm 0.74 |
| 27 | 38.81 \pm 3.43 |
| 18 | 8.81 \pm 0.45 |
| 50 | 91.46 \pm 1.57 |
| 54 | 66.76 \pm 6.84 |
| 23 | 43.82 \pm 0 |
| 49 | 75.87 \pm 3.96 |
| Negative control | 22.35 \pm 0.87 |

Table 4 Extracellular folate production by *Streptococcus thermophilus* strains in folate-free culture medium.

| Strains | Extracellular Folate concentrations ($\mu\text{g/mL}$) |
|------------------|---|
| 79 | 24.99 \pm 2.10 |
| Y106 | 14.40 \pm 2.10 |
| Y19 | 8.52 \pm 2.10 |
| Y109 | 61.46 \pm 4.88 |
| K72 | 28.52 \pm 0 |
| K55 | 24.11 \pm 5.01 |
| Y75 | 2.93 \pm 0.45 |
| R57 | 44.40 \pm 1.57 |
| R34 | 19.70 \pm 2.62 |
| K73 | 90.29 \pm 0.52 |
| B170 | 6.76 \pm 0.52 |
| K47 | 74.11 \pm 1.87 |
| Negative Control | 61.53 \pm 9.53 |

۲-۳- تولید فولات خارج سلولی در

FACM توسط باکتری‌های اسید لاکتیک

پس از ۴۸ ساعت رشد باکتری‌های اسید لاکتیک در محیط کشت اختصاصی، از میان باکتری‌های لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس شماره‌های ۲۵ و ۲۶ ($133.23 \mu\text{g/mL}$) و کمترین ($3.23 \mu\text{g/mL}$) و بالاترین و سویه‌های شماره ۲۹، ۲۲ و ۱۸ ($8.81 \mu\text{g/mL}$)، $8.52 \mu\text{g/mL}$ و $3.23 \mu\text{g/mL}$ میزان تولید فولات خارج سلولی را داشتند (جدول ۳).

همچنین در بین باکتری‌های استرپتوکوکوس ترموفیلوس به ترتیب شماره‌های K73 و K47 ($90.29 \mu\text{g/mL}$)، $74.11 \mu\text{g/mL}$ و $75.87 \mu\text{g/mL}$ بالاترین و سویه‌های Y75، B170 و Y19 ($14.40 \mu\text{g/mL}$)، $6.76 \mu\text{g/mL}$ و $8.52 \mu\text{g/mL}$ کمترین میزان تولید را به خود اختصاص داده بودند (جدول ۴). در غربالگری باکتری‌های لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه لاکتیس سویه شماره ۷۳ با میزان $39.71 \mu\text{g/mL}$ و سویه شماره ۶۵ با میزان $3.52 \mu\text{g/mL}$ ، به ترتیب بالاترین و کمترین میزان تولید را داشتند (جدول ۵). همچنین ارزیابی میزان تولید فولات خارج سلولی در باکتری لاکتوباسیلوس هلویتیکوس نشان داد که سویه‌های شماره ۸۷ و ۸۶ به ترتیب بالاترین ($17.94 \mu\text{g/mL}$) و کمترین ($2.2 \mu\text{g/mL}$) میزان تولید را داشتند (جدول ۶).

۳-۳- نقش منشاء باکتری های اسید لاکتیک در غربالگری سویه های تولید کننده فولات خارج سلولی

در این مطالعه ۴۷ سویه از خانواده باکتری های اسید لاکتیک مورد بررسی قرار گرفت که هرکدام از این سویه ها از منشا خاصی جداسازی شده بودند (جدول ۱). باتوجه به اینکه تمام باکتری های مورد مطالعه در این پژوهش از ماست یا در طی فرآیند تولید ماست (کشک محلی و فرآیند کره مسکه) جداسازی شده بودند، بنابراین؛ توضیحات ذیل نشان می دهد که چرا برخی از محصولات لبنی تخمیر شده، از جمله ماست، حاوی مقادیر بیشتری فولات نسبت به محصولات لبنی تخمیر نشده هستند، به طوری که با تخمیر میکروبی در شیر، مشتقات فولات می تواند به میزان بیشتری سنتز شود.

از ۱۲ سویه استرپتوکوکوس ترموفیلوس که مورد بررسی قرار گرفتند، تمامی سویه ها قادر به تولید فولات بودند، اما تنها ۲ سویه آن بالاترین میزان تولید فولات (K47 و K73) را داشت، که تا حدودی یک نتیجه قابل انتظار بود زیرا قبلاً نشان داده شده بود که بسیاری از سویه های این گونه می توانند فولات تولید کنند [۲۶]. اما نتیجه جالب در این مطالعه میزان فولات خارج سلولی در مقادیر بالا توسط باکتری لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس بود بطوری که این باکتری در تعداد بیشتر و با مقادیر بالاتر نسبت به باکتری استرپتوکوکوس ترموفیلوس فولات خارج سلولی تولید کرده بود. در میان باکتری های لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس (از ۱۵ سویه بررسی شده) ۲ سویه بطور مشخص (۲۵ و ۲۶) توانستند در شرایط مشابه مقادیر بالاتر از ۱۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر، فولات خارج سلولی تولید کنند، که میزان تولید قابل توجهی می باشد. پیش از این تصور می شد که باکتری استرپتوکوکوس ترموفیلوس تولید کننده اصلی مشتقات فولات می باشد [۲۶]، و باکتری لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس، فولات را به منظور رشد خود در فرآورده های لبنی تخمیری مصرف خواهد کرد [۲۳، ۲۷ و ۲۸]. نتایج حاصل از این مطالعه مشابه غربالگری باکتری لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس در فرآورده های لبنی تخمیری کشور آرژانتین می باشد که در آن نژادهای از باکتری لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه

Table 5 Extracellular folate production by *Lactobacillus delbrueckii subsp. Lactis* strains in folate-free culture medium.

| Strains | Extracellular Folate concentrations (µg/mL) |
|------------------|---|
| 63 | 33.53 ± 1.56 |
| 73-1 | 34.40 ± 23.10 |
| 69 | 37.95 ± 4.31 |
| 73 | 39.71 ± 26.46 |
| 66 | 10.43 ± 3.59 |
| 65 | 3.52 ± 2.02 |
| 68 | 25.29 ± 9.09 |
| 71 | 17.64 ± 7.07 |
| 62 | 29.7 ± 2.10 |
| 64 | 12.05 ± 3.24 |
| 67 | 9.40 ± 2.91 |
| 73-2 | 32.63 ± 4.25 |
| 75 | 39.70 ± 6.42 |
| Negative Control | 31.17 ± 3.96 |

Table 6 Extracellular folate production by *Lactobacillus helveticus* strains in folate-free culture medium.

| Strans | Extracellular Folate concentrations (µg/mL) |
|------------------|---|
| 82 | 9.99 ± 1.34 |
| 86 | 2.2 ± 0.68 |
| 87 | 17.94 ± 3.72 |
| Negative Control | 58.23 ± 2.51 |

بر اساس مطالعات مشخص شده است که سویه های خاصی از باکتری های اسید لاکتیک قادر به سنتز طبیعی مشتقات فولات هستند. از این رو نه تنها توانایی برخی از گونه های باکتری های اسید لاکتیک مهم صنعتی مانند لاکتوباسیلوس لاکتیس و استرپتوکوکوس ترموفیلوس در تولید این ویتامین گروه ب به اثبات رسیده است، بلکه باکتری های اسید لاکتیک دیگر مانند لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس، لاکتوباسیلوس پلانناروم، لاکتوباسیلوس رئوتری، لئوکونوستوک لاکتیس، پروپیونی باکتریوم و بیفیدوباکتریوم به صورت بالقوه نیز توانایی تولید این ویتامین را دارند [۲۵-۲۱].

با این حال، امروزه مشخص شده است که گونه های باکتریایی خاصی پتانسیل تولید فولات را دارند، اما با توجه به اینکه این ویژگی یک ویژگی وابسته به سویه است، بنابراین غربالگری سویه ها برای یافتن سویه مناسب که به صورت بالقوه قادر باشد در مقادیر کافی این ویتامین ضروری را تولید کند، ضروری به نظر می رسد [۲۱].

بولگاریکوس قادر به رشد در محیط کشت فاقد فولات بوده و همچنین قادر به تولید سطوح بالایی از فولات بودند [۲۹].

همچنین از میان ۱۳ سویه باکتری لاکتوباسیلوس لاکتیس مورد بررسی در این مطالعه همه سویه‌ها هرچند به مقدار کم توانایی تولید فولات خارج سلولی را داشتند. این درحالیست که فقط ۳ سویه از باکتری لاکتوباسیلوس هلویتیکوس توانایی تولید فولات خارج سلولی را هر چند در مقادیر کمتر نسبت به سایر سویه‌ها در این مطالعه از خود بروز دادند. تولید مقادیر کمتر فولات خارج سلولی برای این باکتری منطبق بر مطالعه‌ای است که طی آن مشخص شد لاکتوباسیلوس هلویتیکوس CD6 جدا شده از شیر تخمیر شده فقط توانایی تولید یکی از مشتقات اسید فولیک یعنی همان کواتروفولات (5-MTHF) را دارد [۳۰].

در مطالعات متعدد مشخص شده است که باکتری‌های اسید لاکتیک صنعتی مانند لاکتوباسیلوس لاکتیس و استرپتوکوکوس ترموفیلوس توانایی سنتز فولات را دارند. همچنین مقدار اسید فولیک موجود در شیر گاو از ۲۰ تا ۶۰ میلی‌گرم در لیتر متغیر است، در حالی که غلظت آن در ماست بسته به کشت اولیه و شرایط نگهداری ممکن است تا مقادیر بالاتر از ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر افزایش یابد [۳۱].

لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس و استرپتوکوکوس ترموفیلوس، گونه‌هایی از باکتری‌های اسید لاکتیک هستند که معمولاً به عنوان کشت آغازگر در تهیه انواع محصولات لبنی تخمیری مانند ماست، پنیر و سایر محصولات شیر تخمیر شده مورد استفاده قرار می‌گیرند. سطح فولات در ماست به سویه لاکتوباسیلوس بولگاریکوس و استرپتوکوکوس ترموفیلوس استفاده شده بستگی دارد. اگرچه رشد در محیط عاری از فولات ثابت نمی‌کند که این باکتری‌ها آن را تولید می‌کنند، با این حال، در بسیاری از پژوهش‌ها به اثبات رسیده است که توانایی کشت‌های آغازگر میکروبی برای تولید یا استفاده از فولات به طور قابل توجهی متفاوت است به طوریکه این صفت، صفتی وابسته به سویه باکتری مورد استفاده می‌باشد. امروزه مشخص شده است که نه تنها کشت آغازگر ماست توانایی تولید فولات را دارند بلکه سایر باکتری‌های اسید لاکتیک نیز این خاصیت مهم را می‌توانند داشته باشند [۳۲].

یکی دیگر از دلایل انتخاب این سویه‌ها در این مطالعه،

ارزیابی فولات تولید شده بر مبنای فولات خارج سلولی است. امروزه مشخص شده است برخی از سویه‌های باکتری‌های اسید لاکتیک فولات داخل سلولی تولید می‌نمایند. یک مثال بارز در این مورد باکتری لاکتوباسیلوس لاکتیس است، به طوری که تا ۹۰٪ از کل فولات تولید شده درون سلولی بصورت مشتقات 5,10-methenyl-THF و احتمالاً 10-formyl-THF باقی خواهد ماند [۳۳]. این در حالی است که باکتری استرپتوکوکوس ترموفیلوس، مقدار بسیار کمتری از کل مشتقات فولات تولید شده را به صورت درون سلولی تولید خواهد کرد. این تفاوت‌ها در تولید مشتقات فولات داخل و خارج سلولی احتمالاً در ارتباط با نحوه توزیع با طول متفاوت دم پلی‌گلوتامیل در مشتقات فولات تولیدی در دو میکروارگانیسم قابل توضیح است. تصور می‌شود یکی از وظایف اصلی دم پلی‌گلوتامیل حفظ فولات در داخل سلول است. علاوه بر این، در باکتری استرپتوکوکوس ترموفیلوس، توزیع مشتقات فولات به صورت درون و خارج سلولی تحت تأثیر pH نیز قرار می‌گیرد. سلول‌هایی که در pH پایین رشد کرده‌اند، نسبت تولید مشتقات فولات خارج سلولی بیشتری در برابر سلول‌هایی که در pH بالا کشت شده‌اند، دارند به طوری که در pH داخل سلولی پایین، غلظت بالاتری از مشتقات فولات پروتونه می‌شوند که در نتیجه آن انتقال در سراسر غشاء سلولی افزایش خواهد یافت [۳۳]. در تایید اثر pH همچنین تحقیقات نشان داده‌اند در ماست‌های تولید شده با سویه‌های لاکتوباسیلوس دلبروکی زیرگونه بولگاریکوس و استرپتوکوکوس ترموفیلوس زمان تخمیر (مدت گرمخانه گذاری) می‌تواند یکی از مهمترین عوامل در میزان تولید مشتقات فولات خارج سلولی باشد [۲۰].

دلیل دیگری که ممکن است احتمالاً باعث تولید مشتقات فولات خارج سلولی توسط سویه‌های مورد مطالعه در این پژوهش باشد وجود رابطه همزیستی در سویه‌های جدا شده از ماست (لاکتوباسیلوس بولگاریکوس و استرپتوکوکوس ترموفیلوس) است [۳۴]. به طوری که پیش از این در مطالعات مشابه مشخص شده است استرپتوکوکوس ترموفیلوس حاوی آنزیم‌های لازم برای تولید پارا آمینو بنزوئیک اسید (PABA) و فولات می‌باشد، بنابراین به صورت طبیعی ماست به عنوان منبعی غنی از پارا آمینو بنزوئیک اسید در نظر گرفته می‌شود. وجود این مشتقات در سطوح بالا در ماست احتمالاً می‌تواند

- Lactobacillus casei. *Food Chemistry* 71 545–552.
- [4] Giovannucci, E., Stampfer, M.J., Colditz, G.A., Hunter, D.J., Fuchs, C., Rosner, B.A., Speizer, F.E. and Willett, W.C., 1998. Multivitamin use, folate, and colon cancer in women in the Nurses' Health Study. *Annals of internal medicine*, 129(7), pp.517-524.
- [5] Gordon, D., 1999. Epidemiologic evidence underscores role for folate as foiler of colon cancer. *Gastroenterology* 116, 3.
- [6] Duthie, S.J., Narayanan, S., Brand, G.M., Pirie, L. and Grant, G., 2002. Impact of folate deficiency on DNA stability. *The Journal of nutrition*, 132(8), pp.2444S-2449S.
- [7] Nazki, F.H., Sameer, A.S. and Ganaie, B.A., 2014. Folate: metabolism, genes, polymorphisms and the associated diseases. *Gene*, 533(1), pp.11-20.
- [8] Hanson, A.D., Gage, D.A. and Shachar-Hill, Y., 2000. Plant one-carbon metabolism and its engineering. *Trends in plant science*, 5(5), pp.206-213.
- [9] Scott, J., Rébeillé, F. and Fletcher, J., 2000. Folic acid and folates: the feasibility for nutritional enhancement in plant foods. *Journal of the Science of Food and Agriculture*, 80(7), pp.795-824
- [10] Cossins EA. The fascinating world of folate and one-carbon metabolism. *Can J Bot* 2000;78(6):691–708.
- [11] Bates, C.J., 1993. Folic acid. In: Macrae, R., Robinson, R.K., Sadler, M.J. (Eds.), *Encyclopedia of Food Science Food Technology and Nutrition*. Academic Press, London, pp. 1936–1944.
- [12] De Bree, A., Van Dusseldorp, M., Brouwer, I.A., Van het Hof, K.H. and Steegers-Theunissen, R.P.M., 1997. Folate intake in Europe: recommended, actual and desired intake. *European Journal of Clinical Nutrition*, 51(10), p.643.
- [13] Menard, M.K., 1997. Vitamin and mineral supplement prior to and during pregnancy. *Obstetrics and gynecology clinics of North America*, 24(3), pp.479-498.
- [14] Renner, E., 1983. *Milk and dairy products in human nutrition*. VV-GmbH Volkswirtschaftlicher Verlag.
- [15] Sybesma, W., Starrenburg, M., Kleerebezem, M., et al., 2003a. Increased production of folate by metabolic engineering of Lactococcus lactis. *Applied and Environmental Microbiology* 69, 3069–3076.
- [16] Haji Mohammadi Farimani.R, Habibi Najafi M.B, Fazli Bazaz Bibi.S, Adaltian

حاکي از برآيند رشد و همزیستی لاکتوباسیلوس بولگاریکوس در هنگام کشت همزمان با استرپتوکوکوس ترموفیلوس و در نتیجه تولید بیشتر مشتقات فولات باشد [۳۵ و ۳۶].

۴- نتیجه گیری

نتایج حاصل از این پژوهش نشان داد تولید فولات خارج سلولی در باکتری های اسید لاکتیک صفتی وابسته به سویه است که می تواند تا حد زیادی مرتبط با منشاء جدایه مورد نظر باشد. در این مطالعه تعداد بیشتری از سویه های لاکتوباسیلوس دلبروکی زیر گونه بولگاریکوس نسبت به سایر سویه ها توانایی تولید فولات خارج سلولی را داشتند به طوری که میزان تولید فولات خارج سلولی در بعضی از سویه های این باکتری بسیار قابل توجه می باشند. توانایی تولید فولات خارج سلولی در مقادیر بالا پیش از این در مطالعات کمی به اثبات رسیده است. بطور کلی می توان گفت بسیاری از سویه های باکتریایی در این مطالعه به صورت بالقوه قابلیت استفاده در تولید محصولات تخمیری مختلف حاوی فولات خارج سلولی را خواهند داشت که به عنوان ابزاری کارآمد برای جلوگیری از کمبود جذب فولات در کشورهایی که برنامه های غنی سازی فولات در آن ها وجود ندارد می توانند به کار گرفته شوند.

۵- سپاسگزاری

این مقاله از پایان نامه دوره کارشناسی ارشد مصوب در دانشگاه فردوسی مشهد (۳/۵۱۷۵۹) استخراج شده است. بدینوسیله مراتب تشکر صمیمانه از کلیه کسانی که در انجام و ارتقای کیفی این پژوهش یاری نمودند، اعلام می داریم.

۶- منابع

- [1] Gregory JF III (1989) Chemical and nutritional aspects of folate research: analytical procedures, methods of folate synthesis, stability, and bioavailability of dietary folates. *Adv Food Nutr Res* 33:1–101
- [2] Tamura T, Mizuno Y, Johnson KE & Jacob RA 1997. Food folate assay with protease, alpha-amylase and folate conjugase treatments. *Journal of Agricultural and Food Chemistry* 45 135–139.
- [3] Shrestha AK, Arcot J & Paterson J 2000 Folate assay of foods by traditional and tri-enzyme treatments using cryoprotected

- [27] Rao, D.R., Reddy, A.V., Pulusani, S.R. and Cornwell, P.E., 1984. Biosynthesis and utilization of folic acid and vitamin B12 by lactic cultures in skim milk. *Journal of Dairy Science*, 67(6), pp.1169-1174.
- [28] Kneifel W, Erhard F, Jaros D (1991) Production and utilization of some water-soluble vitamins by yogurt and yogurt-related starter cultures. *Milchwissenschaft* 46:685-690
- [29] Laiño JE, LeBlanc JG, Savoy de Giori G (2012) Production of natural folates by lactic acid bacteria starter cultures isolated from artisanal Argentinean yogurts. *Can J Microbiol* 58:581-588
- [30] Ahire, J.J., Mokashe, N.U., Patil, H.J. and Chaudhari, B.L., 2013. Antioxidative potential of folate producing probiotic *Lactobacillus helveticus* CD6. *Journal of food science and technology*, 50(1), pp.26-34.
- [31] Wouters, J.T.M., Ayad, E.H.E., Hugenholtz, J., Smit, G., 2002. Microbes from raw milk for fermented dairy products. *International Dairy Journal* 12, 91-109.
- [32] LeBlanc, J.G., Pi'a Taranto, M., Molina, V., Sesma, F., 2010a. B-Group vitamins production by probiotic lactic acid bacteria. In: Mozzi, F., Raya, R., Vignolo, G. (Eds.), *Biotechnology of Lactic Acid Bacteria: Novel Applications*. Wiley-Blackwell Ames, IA, pp. 211-232.
- [33] Sybesma, W., Starrenburg, M., Tijsseling, L., Hoefnagel, M.H., Hugenholtz, J., 2003b. Effects of cultivation conditions on folate production by lactic acid bacteria. *Applied and Environmental Microbiology* 69, 4542-4548.
- [34] Reddy, K.P., Shahani, K.M. and Kulkarni, S.M., 1976. B-complex vitamins in cultured and acidified yogurt. *Journal of Dairy Science*, 59(2), pp.191-195.
- [35] Igarashi, K. and Kashiwagi, K., 2000. Polyamines: mysterious modulators of cellular functions. *Biochemical and biophysical research communications*, 271(3), pp.559-564.
- [36] van de Guchte, M., Penaud, S., Grimaldi, C., Barbe, V., Bryson, K., Nicolas, P., Robert, C., Oztas, S., Mangenot, S., Couloux, A. and Loux, V., 2006. The complete genome sequence of *Lactobacillus Bulgaricus* reveals extensive and ongoing reductive evolution. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 103(24), pp.9274-9279.
- M.R, Bahrami A.R. 1396. Identification of lactic acid bacteria isolated from traditional yogurts of Razavi Khorasan nomads. *Iranian journal of food science and industry*, 14 (63):50-41.
- [17] Ghiamati, F., Yavarmanesh, M., Khomeiri, M. and Maghsoudlou, Y., 2016. Biodiversity and origin of the microbial populations isolated from Masske, a traditional Iranian dairy product made from fermented Ewe's milk. *International Journal of Dairy Technology*, 69(3), pp.441-451.
- [18] Screening and Identification of exopolysaccharide producing lactic acid bacteria isolated from traditional Iranian kishk(khorasan province) and characterization of exopolysaccharide.
- [19] Arcot J & Shrestha J 2005 Folate: methods of analysis. *Trends in Food Science and Technology* 16 253 266.
- [20] Laiño, J.E., del Valle, M.J., de Giori, G.S. and LeBlanc, J.G.J., 2013. Development of a high folate concentration yogurt naturally bio-enriched using selected lactic acid bacteria. *LWT-Food Science and Technology*, 54(1), pp.1-5.
- [21] Crittenden, R.G., Martinez, N.R. and Playne, M.J., 2003. Synthesis and utilisation of folate by yoghurt starter cultures and probiotic bacteria. *International journal of food microbiology*, 80(3), pp.217-222.
- [22] Gangadharan, D., Sivaramakrishnan, S., Pandey, A., Nampoothiri, K., 2010. Folate-producing lactic acid bacteria from cow's milk with probiotic characteristics. *International Journal of Dairy Technology* 63, 339-348.
- [23] LeBlanc, J.G., Laiño, J.E., del Valle, M.J., Vannini, V.V., van Sinderen, D., Taranto, M.P., de Valdez, G.F., de Giori, G.S. and Sesma, F., 2011. B-Group vitamin production by lactic acid bacteria-current knowledge and potential applications. *Journal of applied microbiology*, 111(6), pp.1297-1309.
- [24] Lin, M.Y. and Young, C.M., 2000. Folate levels in cultures of lactic acid bacteria. *International Dairy Journal*, 10(5-6), pp.409-413.
- [25] Pompei, A., Cordisco, L., Amaretti, A., et al., 2007. Folate production by bifidobacteria as a potential probiotic property. *Applied and Environmental Microbiology* 73, 179-185.
- [26] Iyer R, Tomar S, Kapila S, Mani J, Singh R (2010) Probiotic properties of folate producing *Streptococcus thermophilus* strains. *Food Res Int* 43:103-110



Screening of lactic acid bacteria isolated from traditional dairy products of Khorasan regarding extracellular folate production

Hosseini, F. ¹, Habibi Najafi, M. B. ^{2*}, Edalatian Dovom, M. R. ³

1. M.Sc. Student, Department of Food Science and Technology, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran.

2. Professor, Department of Food Science and Technology, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran.

3. Associate Professor, Department of Food Science and Technology, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran.

ARTICLE INFO

ABSTRACT

Article History:

Received 2022/ 06/ 08

Accepted 2022/ 12/ 01

Keywords:

Extracellular folate,
Microbial assay,
Streptococcus thermophilus,
Lactobacillus delbroki subspecies
Bulgaricus,
Lactobacillus delbrucci subspecies
Lactis,
Lactobacillus holoticus.

DOI: 10.22034/FSCT.19.130.37

DOR: 20.1001.1.20088787.1401.19.130.4.3

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

Folate is a term used for a set of compounds with similar biological activities. Folate (polyglutamates) naturally contains all forms of vitamins in this family. In other words, folic acid is a form of folate that is oxidized, this compound is stable and can be absorbed by humans (monoglutamate)[1]. There are several methods for measuring folate, but due to the fact that in this study, the production of extracellular folate (Quatrofolate) was examined, so the microbial assay method was used as the main method. *Lactobacillus. rhamnosus* (ATCC7469), which is used as a sensing organism. [2,3] This method can also measure all forms of folate. In this study, 47 medical strains isolated from traditional dairy products were Special Khorasan. Traditional yogurt (12 strains of *Streptococcus thermophilus* and 15 strains of *Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus*, 13 strains of *Lactobacillus delbrueckii subsp. Lactis*, 3 strains of *Lactobacillus helveticus*) were studied. The results of this evaluation showed that both strains (25 and 26) of *Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus* produced significant high folate concentrations (133.23 µg / mL and 102.34 µg / mL), as well as K73 strain of *Streptococcus thermophilus*, strain 73 from the strains of *Lactobacillus delbrueckii subsp. Lactis* and strain No.87 from the three strains of *Lactobacillus helveticus* (90.29 µg / mL, µg / mL39.71, µg / mL 17.94), were also able to produce high amounts of quatrofolate. According to this research, it was found that the isolated strains investigated in this study have a potential ability to produce extracellular folate, and the microbial assay method for measuring a sensitive vitamin such as folate in all its forms is considered an efficient and accurate method.