

شناسایی نوع میکروبی سبزیجات شور تخمیر شده با آب گوجه فرنگی با استفاده از تکنیک نسل جدید توالی یابی (NGS)

شهره حسامی^{۱*}، نفیسه دعوتی^۲

- ۱- استادیار، گروه زیست شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه بوعلی سینا، همدان، ایران.
 ۲- استادیار، گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده صنایع غذایی بهار، دانشگاه بوعلی سینا، همدان، ایران.
 (تاریخ دریافت: ۱۴/۱۲/۹۶ تاریخ پذیرش: ۰۵/۰۵/۹۷)

چکیده

در سنجش فنوتیپی مجموع ۵۸ باکتری از ۳ نمونه سبزیجات تخمیری جدا گردید. جدایه‌های لاكتیکی براساس خصوصیات فنوتیپی در سطح جنس به صورت ۶۴٪/۵ Pediococcus، ۴٪/۵ Lactobacillus، ۲۷٪/۵ Leuconostoc و ۲٪/۵ Pediacoccus گردیدند. این شناسایی توسط روش مولکولی مستقل از کشت براساس نسل جدید توالی یابی آمپلیکون‌های ژن 16SribosomalRNA کامل گردید. نواحی V3 و V4 از ژن 16SrRNA تکثیر شد و توسط پلتفرم IlluminaMiSeq توالی یابی شدند. داده‌ها با نرم افزار BaseSpace و بانک اطلاعاتی greengenes بررسی ۱۰٪/۱۰ Acinetobacter، ۶٪/۱۰ Leuconostoc، ۵٪/۶۱ Pediacoccus، ۷٪/۵۱ Lactobacillus، ۱۲٪/۷۷ Dickeya، ۰٪/۱۰ Enterobacter و ۰٪/۳۵ Erwinia به عنوان جنس‌های غالب و همچنین ۷٪/۲۷۹ باکتری غیرقابل طبقه‌بندی را در محصول نشان داد. در سطح گونه به صورت ۳۲٪/۱۹ Lactobacillusplantarum، ۲۶٪/۱۵ Lactobacillusjaponicus، ۲۵٪/۱۳ Lactobacilluspenitosus، ۲۶٪/۱۰ Leuconostocmesenteroides، ۲۵٪/۱۷ Lactobacillusbrevis، ۲۶٪/۱۰ Leuconostocmaizukiae، ۲۰٪/۱۴ Lactobacillusplantarum، ۲۰٪/۱۷ Lactobacillusacidifarinae و ۲۶٪/۱۷ Lactobacillusbrevis باکتری غیرقابل طبقه‌بندی شناسایی شدند. شناسایی در سطح جنس توسط هر دو سنجش فنوتیپی و مولکولی (NGS) انتایج مشابهی را نشان داد. در این مطالعه، روش نسل جدید توالی یابی در شناسایی کامل جامعه میکروبی شوری سبزیجات با آب گوجه فرنگی آشکار کرد که فلور میکروبی لاكتیکی غالب شامل Leuconostoc، Pediacoccus، Lactobacillus و Dickeya فرایند تخمیر را هدایت می‌کنند. به علاوه باکتری‌های غیرلاكتیکی شامل Enterobacter، Acinetobacter، Erwinia و Dickeya نیز می‌توانند در فرایند رسیدگی شوری سبزیجات با آب گوجه فرنگی نقش داشته باشند. باکتری‌های پروبیوتیکی نظیر Lactobacillusplantarum نیز در این فرآورده تخمیری شناسایی گردیدند.

کلید واژگان: نسل جدید توالی یابی، شوری سبزیجات، آب گوجه فرنگی، تخمیر

۱ - مقدمه

۱/۵٪ از کل جمعیت میکروبی را شامل می‌شوند. اما شرایط ایجاد شده در تخمیر نظر pH پایین، حضور نمک و اتمسفر غالباً بی‌هوایی محیط تخمیر باعث غالب شدن فلور میکروبی لاکتیکی می‌شود. در زمینه شناسایی فلور میکروبی سبزیجات تخمیری ایران چندین مطالعه انجام شده است که می‌توان به جداسازی و شناسایی باکتری‌های اسید لاکتیک موجود در انواع ترشی و شور سنتی در تهران، جداسازی و شناسایی باکتری‌های لاکتیکی ترخینه و جداسازی لاکتوباسیلوس پلاتارتروم از خیارشور تخمیری اشاره کرد [۴,۵]. همه این مطالعات انجام شده بر اساس تکنیک‌های واپسنه به کشت بوده و تنها بر اساس شناسایی فلور لاکتیکی می‌باشد که فقط بخشی از فلور میکروبی بیوسیستم‌های تخمیری را شامل می‌شود. شوری سبزیجات با آب گوجه فرنگی که به نام سالاد گوجه فرنگی نیز معروف است یکی از محصولات تخمیری بومی منطقه خراسان رضوی در فصل پاییز می‌باشد که ترکیبی از هویج، گل کلم، برگ کلم، فلفل، آب گوجه فرنگی صاف شده، نمک، گلپر و فلفل است. تخمیر آن در دمای پاییزی و مشابه سایر سبزیجات تخمیری در ۲۴ ساعت اول به صورت درب نیمه باز و سپس به صورت درب بسته جهت ایجاد شرایط بی‌هوایی در طی کل فرایند تخمیر می‌باشد. تاکنون هیچگونه مطالعه دقیق و کاملی در ارتباط با شناسایی کل فلور میکروبی هدایت کننده تخمیر این محصول انجام نشده است. در مطالعات اولیه‌تتنوع جامعه میکروبی صحیح تخمیری را توسط جداسازی باکتری‌های قابل کشت و شناسایی آنها توسط روش‌های فنوتیپی به خصوص آنالیزهای بیوشیمیایی نظری الگوهای تخمیر قند و مورفلوژی سلولی مورد مطالعه قرار می‌دانند. تفسیر غلط و شناسایی اشتباه جوامع میکروبی بعلت محدودیتهای موجود در این نوع مطالعات اجتناب ناپذیر بود [۱].

آنالیز جامعه میکروبی واپسنه به کشت، و مستقل از کشت بر پایه DNA، علاوه بر شناخت تنوع زیستی آن، درک صحیحی از توالی‌های میکروبی در طی تخمیر راene کرده است. این اطلاعات می‌تواند کمک بزرگی به محققین در درک صحیح تفاوتهاي محصولات تخمیری در ارتباط با آroma، عطر و طعم فراهم کند که این تفاوتها می‌توانند ناشی از اختلاف مواد اولیه، روش و شرایط

فرآیند تخمیر متکی بر فعالیت بیولوژیکی ریزسازواره‌ها جهت تولید دامنه‌ای از متابولیت‌هایی است که می‌تواند علاوه بر تغییر بافت، ایجاد رنگ، طعم و آromای خاص از رشد و بقا فلور میکروبی نامطلوب در مواد غذایی جلوگیری کند. در نتیجه، محصولات تخمیری بطور کلی مدت ماندگاری طولانی‌تری نسبت به مواد اولیه حاصل از آن دارند. تصور می‌شود که تخمیر تاثیر عمده‌ای بر عادات غذایی و سنت‌ها، فرهنگ، توسعه اقتصادی و انبادراری مواد غذایی داشته است. اکولوژی میکروبی محصولات تخمیری نه تنها جهت شناخت آroma، عطر و طعم حاصل از میکروب‌های مربوطه در محصول نهایی بلکه به دلیل سهم زیاد آنها در تنوع زیستی و حفظ گنجینه‌ای از کشت‌های میکروبی بومی مناطق تولید کننده آن نیاز به مطالعات علمی بیشتری دارند. اخیراً بسیاری از فرآیندهای تخمیری بر روی سبزیجات مختلف در مقیاس صنعتی انجام می‌شوند که اکثراً متکی به استفاده از فلور میکروبی طبیعی موجود در مواد خام، شرایط، مکان و روش تخمیر می‌باشند. حضور باکتری‌های اسید لاکتیک در چنین فرآیندهای تخمیری توسط تکنیک‌های میکروبیولوژی کلاسیک تایید شده است [۱]. باکتری‌های اسیدلاکتیک اهمیت زیادی در فراورده‌های تخمیری دارند و فعالیت‌های متابولیکی آنها منجر به تولید مواد فرآر موثر در توسعه طعم، آroma و ساختار فراورده لبني شده و همچنین باعث افزایش زمان ماندگاری آن می‌شوند [۲]. برخی از باکتری‌های اسیدلاکتیک پروپیوتیک بوده و می‌توانند به دلیل فعالیت‌های ضدتوموری، کاهش کلسترول سرم، درمان نقص عدم تحمل لاکتوز، تحریک سیستم ایمنی و ثبت فلور میکروبی دستگاه گوارش اثرات مفید بر سلامت انسان داشته باشند [۳]. تعداد زیادی از سبزیجات تخمیری در مقیاس کوچک در خانه توسط روش‌های سنتی با استفاده از سبزیجات خام تولید می‌شوند. سبزیجات خام فلور میکروبی بالایی دارند و نمی‌توان آنها را باستوریزه کرد. اغلب سبزیجات تخمیری نتیجه رشد باکتری‌های تطبیق یافته با شرایط فراهم شده برای رشد آنها، نظیر باکتری‌های اسید لاکتیک، می‌باشند. این باکتری‌ها در سبزیجات تازه به تعداد بسیار پایین یافت می‌شوند و حدود تنها ۰/۱۵٪ تا

- ۵- در نهایت مواد حاصل را که خوب مخلوط کرده‌ایم در شرایط کاملاً خشک داخل آب گوجه آماده از قبل انتقال می‌دهیم.
- ۶- جهت انجام دوره رسیدگی و انجام تخمیر ابتدا به مدت ۲۴ ساعت درب ظرف را نیمه باز قرار داده، سپس درب ظرف کاملاً بسته شده و به مدت ۴ هفته در دمای پاییزی اتاق قرار داده و اجرازه می‌دهیم تا در این مدت عمل تخمیر و دوره رسیدگی طی شود.

۲-۲- جداسازی باکتری‌های اسید لاتکتیک

در پایان فرایند تخمیر تحت شرایط استریل از هر نمونه، کاملاً یکنواخت شده مقدار ۱۰ میلی‌لیتر برداشت گردید. جهت مخلوط کردن مواد در زمان نمونه برداری در طی تخمیر، ظرف درحالیکه درب آن بسته بود چندین بار وارونه گردید و تکان داده شد، بعد از نمونه برداری نیز نمونه در هاون چینی استریل خرد و مخلوط گردید. هر نمونه در آب پیتوانه تا رقت 10^{-7} رقیق سازی شد و سپس جهت شناسایی فلور لاتکتیکی نمونه تا سطح جنساز رقت‌های مختلف در محیط‌های MRS آکار و M17 آکار کشت داده شد. سپس سوپرگازیک نوع A در جاربی‌های افزایشی در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴۸ ساعت گرمخانه‌گذاری شدند. هر کلنی متفاوت از لحاظ رنگ، اندازه، تحدب، تقرع و شکل، توسط کشت خطی تا ۳ مرحله خالص سازی گردیدند. پس از انجام تست کاتالاز و رنگ آمیزی گرم برای هر کلنی، جدایه‌های گرم مثبت و کاتالاز منفی به عنوان جدایه مشکوک به باکتری اسید لاتکتیک در نظر گرفته شدند.^[۶]

۳-۲- شناسایی فنوتیپی جدایه‌های لاتکتیکی در سطح جنس

آزمایش‌های بیوشیمیابی جهت تشخیص تا سطح جنس برای کلیه جدایه‌ها به صورت زیر صورت گرفت: بررسی رشد در دو دمای 10°C و 45°C ، دو غلاظت $6/5\%$ و 18% کلرور سدیم و $\text{pH}=9/6$ و $4/4\text{ pH}$. بررسی تولید گاز دی اکسید کربن از قند گلوکز جهت تشخیص هوموفرماتایو و هتروفرماتایو بودن جدایه‌ها در محیط MRS براث اصلاح شده حاوی لوله دوره‌ام انجام شد.^[۷] به منظور بررسی هیدرولیز آرژنین توسط جدایه‌ها، از محیط ردی براث استفاده شد.^[۸]

تولید، منشاء و منع تولید آن‌ها باشد. روش‌های شناسایی بر پایه DNA می‌تواند در ارزیابی شایستگی و کفایت کشت‌های آغازگر غالب هدایت کننده تخمیر سبزیجات نیز کمک بزرگی نماید.^[۱] در سال‌های اخیر با اختراع تکنیک‌های بیولوژی مولکولی درک بهتری از اکولوژی میکروبی سبزیجات تخمیری سنتی حاصل شده است که پنجره جدیدی را در مطالعه تخمیرهای غذایی باز می‌کند. هدف از این تحقیقات استفاده از روش نسل جدید توالی‌یابی به عنوان جدیدترین تکنیک مولکولی مستقل از کشت است که برای اولین بار در شناسایی اکولوژی میکروبی شوری سبزیجات با آب گوجه‌فرنگی مورد استفاده قرار می‌گیرد. با استفاده از این روش می‌توان وجود باکتری‌های پروپیوتیکرا با استناد به تایید پروپیوتیک بودن این باکتریها در مطالعات گذشته‌در این محصول تخمیری بومی بررسی کرد.^[۳] این روش اطلاعات کاملی از کل جامعه میکروبی و میزان غالب بودن هر یک از جنس‌ها و گونه‌های موجود را ارائه می‌دهد.

۲- مواد و روش‌ها

۲-۱- تهیه نمونه

سه نمونه شوری سبزیجات با آب گوجه فرنگی مطابق دستورالعمل تجربی آن در منطقه خراسان رضوی که به طور سنتی در منازل استفاده می‌شود به شرح زیر تهیه گردید:

۱- ابتدا ۲ کیلوگرم گوجه فرنگی را شسته، سپس آن‌ها به چهار قسمت برش می‌دهیم.

۲- به میزان ۳۲ گرم نمک طعام روی آن پاشیده تا نرم شده آب خود را از دست بدهد. سپس مایع حاصل را صاف کرده، تخم و پوست روزی صافی را دور می‌ریزیم. آب گوجه فرنگی حاصل را کمی جوشانده و سپس سرد می‌کنیم.

۳- گل کلم (۰,۵ کیلو)، برگ کلم (۰,۵ کیلو)، هویج (۰,۵ کیلو) و ۲۵۰ گرم سیر را شسته و سپس خشک می‌کنیم.

۴- چند عدد فلفل قلمی تند، ۲ گرم گل پر و ۲۳۰ گرم غذاخوری فلفل سیاه خوب را مخلوط می‌کنیم.

Forward

overhang: 5' TCGTCGGCAGCGTCAGATGTG
TATAAGAGACAG-[locus-specific sequence]

Reverse

overhang: 5' GTCTCGTGGCTCGGAGATGT
GTATAAGAGACAG-[locus-specific sequence].

واکنش AmpliconPCR توسط مخلوط کردن ۲,۵µl واکنش PCR میکروبی، ۵µl از DNA (۵ng/µl) از هریک از پرایمرهای اشاره شده در بالا (با غلظت ۱µM) و ۱۲,۵µl از ۲x KAPA readymix به وسیله دستگاه ترموسایکلر با برنامه دمایی شامل مرحله فعال سازی^۱ در دمای ۹۵°C به مدت ۳ دقیقه، ۲۵ سیکل مراحل واسرتیتی‌سازی^۲ در ۹۵°C به مدت ۳۰ ثانیه، اتصال^۳ در ۵۵°C به مدت ۳۰ ثانیه، توسعه^۴ در ۷۲ °C به مدت ۳۰ ثانیه و در نهایت مرحله توسعه نهایی^۵ در ۷۲ °C به مدت ۵ دقیقه برای هر نمونه به همراه کترل انجام گردید.

Index PCR ۲-۴-۲

بعد از تمیزسازی محصول PCR شاخص‌های دوگانه^۶ و آدپتورهای توالی‌یابی Illumina با استفاده از توالی شاخص‌های مورد آن الحق گردید. لیستی از توالی شاخص‌های Index استفاده در جدول ۱ نشان داده شده است.

واکنش PCR به حجم ۵۰µL حاوی ۲۵µl از ۲x KAPA و ۵µl DNA و ۵µl HiFi hotstart readymix Nextera XT index 1 و Nextera XT index 10 آب با درجه PCR به وسیله دستگاه ترموسایکلر با ۲۰ µl آب با درجه PCR به وسیله دستگاه ترموسایکلر با برنامه دمایی شامل مرحله فعال سازی^۶ در دمای ۹۵°C به مدت ۳ دقیقه، ۸ سیکل مراحل واسرتیتی‌سازی^۷ در ۹۵°C به مدت ۳۰ ثانیه، اتصال^۸ در ۵۵ °C به مدت ۳۰ ثانیه، توسعه^۹ در ۷۲°C به مدت ۳۰ ثانیه، و در نهایت مرحله توسعه نهایی^{۱۰} در ۷۲°C به مدت ۵ دقیقه انجام گردید.

- 2. Activation
- 3. Denaturation
- 4. Annealing
- 5. Extension
- 6. Final extension
- 7. dual indices
- 8. Activation
- 9. Denaturation
- 10. Annealing
- 11. Extension
- 12. Final extension

۴-۴-۲-۱-۴-۲ استخراج DNA کل از نمونه

استخراج DNA توسط کیت QIAGEN DNeasy®Blood&TissueKit دستورالعمل مربوطه از هر ۳ نمونه سبزیجات شور بصورت جداگانه انجام گردید.

۴-۲-۲-۲-۲-۲ شناسایی مولکولی به روش**Nextgenerationsequencing**

Next Generation DNA نمونه جهت توالی‌یابی به روش Sequencing به مرکز آنالیز ژنومیکس پیشرفته دانشگاه گوتف کانادا^{۱۱} ارسال گردید و کلیه مراحل توالی‌یابی NGS بر اساس پرتوکل Illuminasequencing پرتوکل PCR طبق مراحل زیر انجام گردید:

۴-۲-۱-۲-۲-۲-۲ تهیه ۱۶S DNA Library و**انجام AmpliconPCR**

تهیه ۱۶S DNA Library از نمونه بر اساس پرتوکل metagenomic sequencing library protocol (Illumina)^{۱۲} انجام گردید. PCR اول با پرایمرهای زیر جهت تکثیر نواحی V3 و V4 از ژن 16SrRNA برای آمپلیکون به اندازه 460 bp انجام شد.

Forward Primer:

TCGTCGGCAGCGTCAGATGTGTATAAGA
GACAGCCTACGGGNNGCWGCAG

Reverse

Primer: GTCTCGTGGCTCGGAGATGTGTA
TAAGAGACAGGACTACHVGGGTATCTAA
TCC

آدپتور Overhang به توالی‌های جفت پرایمیر جهت سازگاری با Illuminaindex الحق گردید که در انجام توالی‌یابی در مراحل بعد نقش دارد. توالی‌های آدپتور Illuminaoverhang به شرح زیر می‌باشد.

1. Genomics Facility , Advanced Analysis Centre, University of Guelph

آمپلیکون V3 و V4، ارگانیسم‌ها را به کمک پایگاه داده Greengenes ردیابی کرد. نتایج طبقه‌بندی ریزسازواره‌ها در سطوح سلسه، رده، راسته، خانواده، جنس و گونه به صورت جداول و به شکل گرافیکی ارائه گردید. میانگین و نوار خط از درصد فراوانی نسبی گونه‌های باکتریایی از نمونه توسط نرم افزار Microsoft Excel 2010 حاصل گردید.

۳- نتایج

۱-۳- نتایج شناسایی فنوتیپی جنس‌های لاكتیکی

شوری سبزیجات با آب گوجه فرنگی بر اساس شناسایی اولیه (مشاهده میکروسکوپی و تست کاتالاز) ۵۸ جدایه میکروبی مشکوک به جدایه لاكتیکی شناسایی شدند. که در مرحله بعد توسط تست‌های بیوشیمیایی و فیزیولوژیکی صورت .%۴۰ Pediococcus .%۶۴ Lactobacillus .%۲۷۵ Leuconostoc و .%۲۶۰ جدایه‌ها غیرقابل شناسایی طبقه‌بندی شدند (جدول ۲).

Table 1 A list of index sequences is provided for generating sample sheets to demultiplex

Index 1 (i7) Sequence	Index 2 (i5) Sequence
N701 TAAGGCAGA	S501 TAGATCGC
N702 CGTACTAG	S502 CTCTCTAT
N703 AGGCAGAA	S503 TATCCTCT
N704 TCCTGAGC	S504 AGAGTAGA
N705 GGACTCCT	S505 GTAAGGAG
N706 TAGGCATG	S506 ACTGCATA
N707 CTCTCTAC	S507 AAGGAGTA
N708 CAGAGAGG	S508 CTAAGCCT
N709 GCTACGCT	
N710 CGAGGCTG	
N711 AAGAGGCA	
N712 GTAGAGGA	

۴-۲- توالی یابی IlluminaMiSeq

توالی یابی براساس IlluminaMiSeq در مرکز آنالیز پیشرفته زنومیکس دانشگاه گوتفورد که قبلاً اشاره گردید صورت گرفت.

۵- آنالیز داده‌ها

داده‌های خام توالی یابی شده به روش NGS cloud-based software, 2016 Illumina, MSR; توسط Metagenomics, version; 2.4.60.8 مورد آنالیز قرار گرفت. آنالیز متاژنومیکس بر روی داده‌های 16SrRNA از ناحیه

Table 2 Phenotypic characteristics differentiating lactic acid bacteria isolates of pickled vegetable with tomato juice at genus level

Genus	Lactobacillus	Leuconostoc	Pediococcus	Non-lactic acid bactria genus
Relative abundance	64%	4.5%	5%	26.5 %
Morphology	Rods	Cocci	Cocci	Mix
CO ₂ from glucose*	±	+	-	
Growth				
at 10°C	±	+	±	
at 45°C	±	-	±	
in 6.5% NaCl	±	±	±	
in 18% NaCl	-	-	-	
at pH 4.4	±	±	+	
at pH 9.6	-	-	-	

+ positive; - negative; ± varies between species

* test for homo- or heterofermentation of glucose: - homofermentation, + heterofermentation

درکل تعداد سه خوانش خام ۳۰۶۱۵۵، ۳۱۹۱۰۰ و ۲۸۱۰۸۰ از توالی یابی illumine miseqplatform توسط Miseqplatform از ۳ نمونه حاصل گردید. نتایج یک آنالیز مولکولی توسط تکنیک NGS تا سطح جنس در جدول ۳ نمایش داده می‌شود.

۴-۳- نتایج شناسایی مولکولی مستقل از کشت جامعه میکروبی شوری سبزیجات با آب گوجه فرنگی

Table 3 Molecular classification results by taxonomic level for pickled vegetable with tomato juice.

Sequencing Statistics			Top Kingdom Classification Results		
Total Reads	Reads Passing Quality Filtering	% Reads Passing Quality Filtering	Classification	Number of Reads	% Total Reads
306,155	251,357	82.1 %	Bacteria	250,843	99.80 %
Classification Rate Summary			Unclassified at Kingdom level	263	0.10 %
Taxonomic Level	Reads Classified to Taxonomic Level	% Total Reads Classified to Taxonomic Level	Viruses	251	0.10 %
Kingdom	251,094	99.90 %	Top Phylum Classification Results		
Phylum	250,441	99.64 %	Classification	Number of Reads	% Total Reads
Class	250,141	99.52 %	Firmicutes	233,915	93.06 %
Order	249,148	99.12 %	Proteobacteria	14,167	5.64 %
Family	248,206	98.75 %	Bacteroidetes	1,109	0.44 %
Genus	244,345	97.21 %	Unclassified at Phylum level	916	0.36 %
Species	206,513	82.16 %	Cyanobacteria	560	0.22 %
Top Class Classification Results			DNA	251	0.10 %
Classification	Number of Reads	% Total Reads	Actinobacteria	249	0.10 %
Bacilli	233,456	92.88 %	Tenericutes	96	0.04 %
Gammaproteobacteria	12,496	4.97 %	Top Order Classification Results		
Unclassified at Class level	1,216	0.48 %	Classification	Number of Reads	% Total Reads
Betaproteobacteria	911	0.36 %	Lactobacillales	231,971	92.29 %
Alphaproteobacteria	590	0.23 %	Enterobacteriales	6,388	2.54 %
Flavobacteriia	587	0.23 %	Pseudomonadales	3,859	1.54 %
Sphingobacteriia	514	0.20 %	Unclassified at Order level	2,209	0.88 %
Nostocophycideae	498	0.20 %	Bacillales	899	0.36 %
Top Family Classification Results			Alteromonadales	815	0.32 %
Classification	Number of Reads	% Total Reads	Burkholderiales	755	0.30 %
Lactobacillaceae	214,975	85.53 %	Flavobacteriales	587	0.23 %
Leuconostocaceae	15,740	6.26 %	Top Genus Classification Results		
Enterobacteriaceae	6,388	2.54 %	Classification	Number of Reads	% Total Reads
Unclassified at Family level	3,151	1.25 %	Lactobacillus	193,848	77.12 %
Moraxellaceae	3,104	1.23 %	Pediococcus	18,889	7.51 %
Pseudomonadaceae	749	0.30 %	Leuconostoc	14,093	5.61 %
Shewanellaceae	676	0.27 %	Unclassified at Genus level	7,012	2.79 %
Flavobacteriaceae	587	0.23 %	Acinetobacter	3,016	1.20 %

چارت خورشیدی (A) و چارت نواری (B) که توسط آنالیز NGS به دست آمده است در شکل ۱ در یک نگاه کلی به خوبی قابل مشاهده است.

همچنین، سهم جنس‌های لاكتوباسیلوس، پدیوکوکوس و لوکونوستوک و تنوع گونه‌های آن به عنوان جنس‌های غالب در نمونه در بین سایر گونه‌های باکتریایی از سلسله تا گونه به شکل

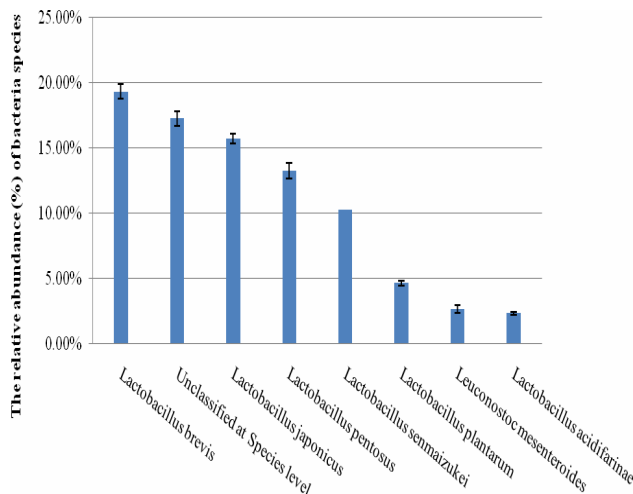


Fig 2 The relative abundance (%) of bacterial species from pickled vegetable with tomato juice.

عدد روی میله‌ها نشان دهنده سن گره‌ها می‌باشد و دورترین برگ دارای سن نزدیک صفر است و گره‌های نزدیک به ریشه درخت بیشترین سن را دارند. براساس شکل‌های مذکور، در نمونه یک گونه *Chalotrixparietina* مشاهده شده است که در دو نمونه دیگر گزارش نگردید ولی براساس درخت فیلوژنتیکی آن‌ها، سایر گونه‌های مشاهده شده در هر سه نمونه مشتّک است.

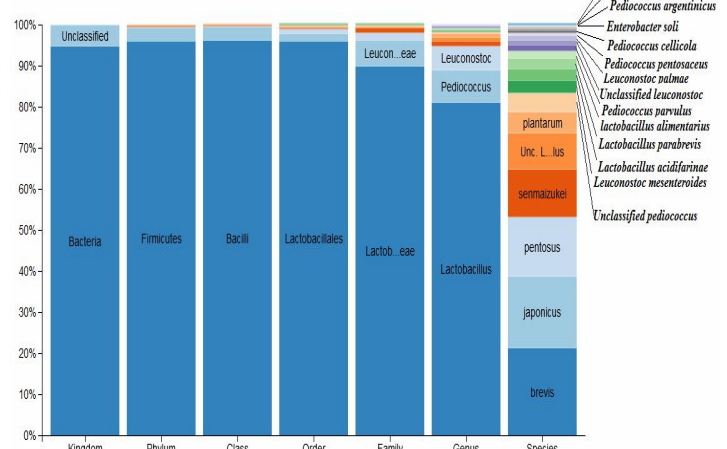
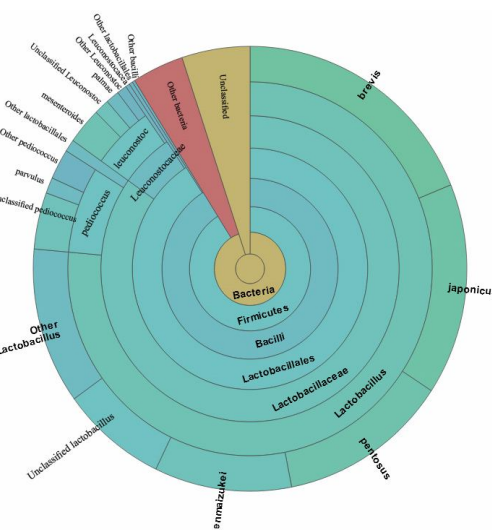


Fig 1 The sunburst chart of the microbial community relative abundance from pickled vegetable with tomato juice (A) and the bar chart of top 20 bacterial classification results of pickled vegetable with tomato juice within each taxonomic level (B).

در شکل ۲ درصد میانگین فراوانی نسبی گونه‌های غالب باکتری از ۳ نمونه شوری سبزیجات با آب گوجه‌فرنگی به همراه نوار خطای، آنها نشان داده می‌شود.

درخت تکامل ژنتیکی دارای ریشه، شاخه و برگ برای گونه‌های
شناسایی شده با بیشترین فراوانی از سه نمونه شوری سبزیجات با
آب گوجه‌فرنگی که براساس داده‌های حاصل از نسل جدید
توالی‌یابی و با بهره گیری از دو سایت
<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/Taxonomy/CommoTree/wwwcmt.cgi>
و <http://itol.embl.de/upload.cgi> حاصل گردیده‌اند، در

شکا های ۳، ۴ و ۵ نشان داده شده اند.

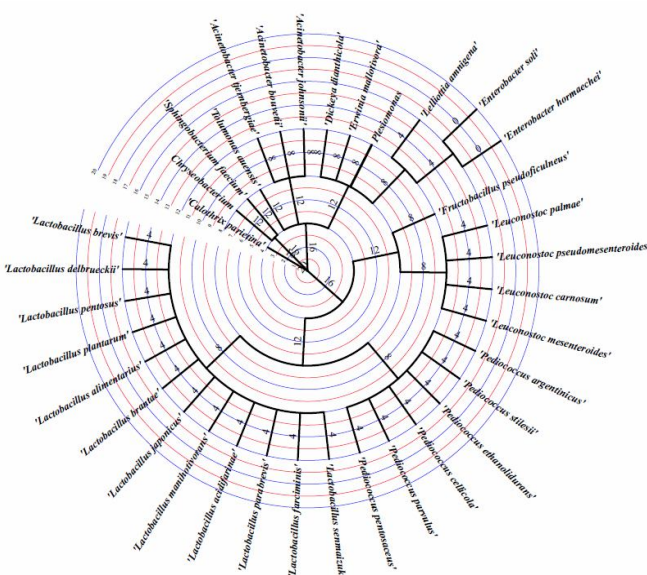


Fig 3 A phylogenetic tree based on next generation sequencing of 16S rRNA gene amplicons from bacterial community in pickled vegetable with tomato juice(sample 1)

نتایج توزیع تنوع ژنتیکی به روش مولکولی با روش فنوتیپی اختلاف دارد. نتایج شناسایی فنوتیپی به دلیل محدودیتهای از دقت پایین‌تری نسبت به شناسایی مولکولی برخودار است. مورائس و همکاران در سال ۲۰۱۳ مطالعه‌ای جهت مقایسه دقت دو روش فنوتیپی شامل سیستم API50CHL (شامل تخمیر ۴۹ کربوهیدرات در کنار هیدرولیز اسکولین) و روش بیولوژی (شامل یک پلیت منحصر به فرد برای گرم مثبت‌ها و گرم منفی‌ها) جهت تخمیر ۹۶ کربوهیدرات را با دو روش مولکولی توالی‌یابی Species-specific PCR reactions ۱۶SrDNA تعدادی باکتری اسید لاتکتیک مشخص انجام دادند. در این مطالعه قابلیت اعتماد به دو روش مولکولی مورد استفاده ۱۰۰٪ بود و تست‌های فنوتیپی قابلیت اعتماد پایین‌تری نشان داد [۹]. بطورکلی روش‌های فنوتیپی دارای محدودیت‌ها و معایبی در شناسایی باکتری‌های اسید لاتکتیک هستند که از آنجلمه می‌توان به موارد زیر اشاره کرد:

تکرارپذیری ضعیف، تغییر شکل باکتری از حالت کروی به میله‌ای کوتاه در طی رشد و بالعکس [۹]، قدرت پایین تمایز [۱۰]، تاثیر پذیری واکنش آنزیمی در تخمیر کربوهیدرات‌ها وابسته به زمان و دمای گرمخانه‌گذاری [۱۱] و عدم بیان برخی ژن‌ها (دخیل در تولید آنزیم‌های تخمیر کننده کربوهیدرات‌ها) در برخی باکتری‌ها که مرتبط با شرایط محیطی می‌باشد [۹]. همچنین اکثر باکتری‌های اسید لاتکتیک نیازهای تغذیه‌ای مشابهی برای رشد خود داشته و نتایج شناسایی براساس روش‌های بیوشیمیابی در بسیاری موارد قطعی نبوده و می‌توانند نتایج یکسانی حاصل کنند [۹].

بر اساس جداول ۲ و ۳، هر دو روش‌های فنوتیپی و NGS نتایج مشابهی در شناسایی ترتیب جنس‌های غالب Leuconostoc و Pediococcus Lactobacillus یعنی نشان دادند. ۲۶/۵٪ باقیمانده از جدایه‌های غیرقابل شناسایی توسط روش فنوتیپی، احتمالاً مربوط به جنس‌های غیرلاتکتیکی قابل کشت بر روی محیط‌های M17 و MRS می‌باشدند که توسط روش پیشرفت‌ه و دقیق NGS جنس‌های Enterobacter و Dickeya و Erwinia شناسایی گردیدند.

براساس نتایج شناسایی مستقل از کشت توسط NGS به ترتیب ۱۹/۳۲٪ گونه‌های غالب باکتریابی شامل

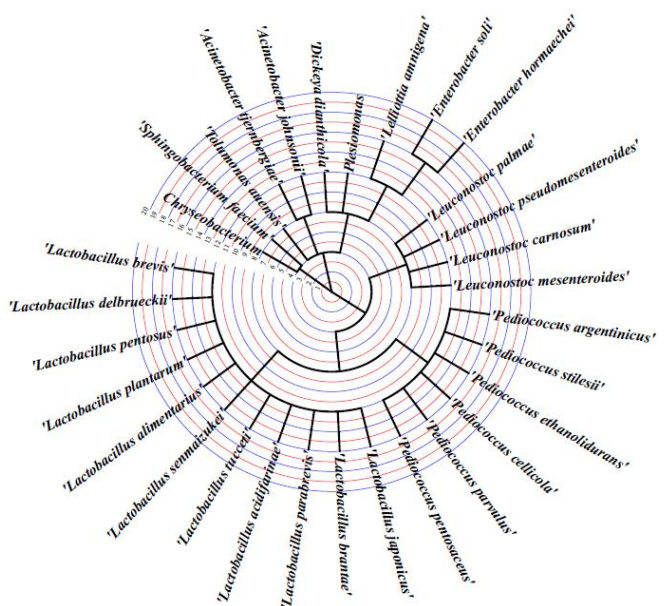


Fig 4 A phylogenetic tree based on next generation sequencing of 16S rRNA gene amplicons from bacterial community in pickled vegetable with tomato juice (sample 2)

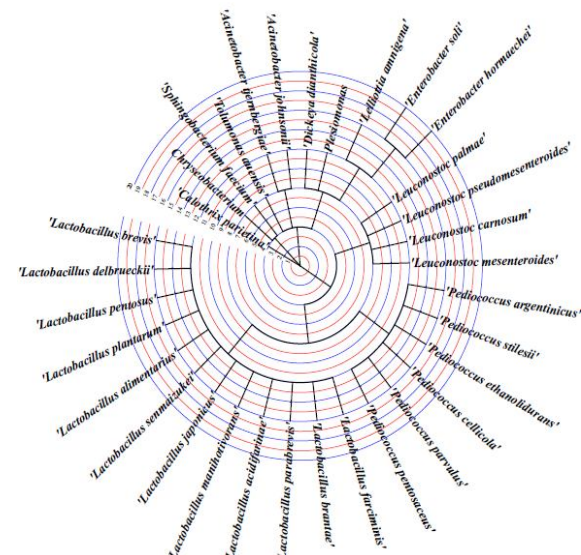


Fig 5 A phylogenetic tree based on next generation sequencing of 16S rRNA gene amplicons from bacterial community in pickled vegetable with tomato juice (sample 3)

۳- بحث

با توجه به مقایسه نتایج روش فنوتیپی و روش مولکولی بر سطح جنس برخی موارد عدم تطابق دیده می‌شود (جداول ۲ و ۳) و

شور سبزیجات ثابت شده است که جنس *Lactobacillus* بطور عمده در کنار جنس‌های *Pediococcus* و *Leuconostoc* وجود دارند که در عمل تخمیر این‌گاه نقش می‌کنند [۱۱۲]. همانطور که در جدول ۳ مشاهده می‌شود در فرایند تخمیر شوری مورد مطالعه ما مشابه سایر مطالعات، بیشترین سهم را جنس *Pediococcus* و *Lactobacillus* و سپس جنس‌های *Leuconostoc* دارند. در بین گونه‌های باکتریایی شناسایی شده غالب به ترتیب٪ ۱۹/۳۲ *Lactobacillusbrevis*٪ ۱۵/۷۱ *Lactobacillusjaponicus*٪ ۱۳/۲۵ *Lactobacilluspentosus*٪ ۱۰/۲۶ *Lactobacillussenmaizukei*٪ ۴۰/۹۰ *Lactobacillusplantarum*٪ ۲/۶۵ *Leuconostocmesenteroides*٪ ۲/۳۲ *Leuconostocacidifariniae* دارند. براساس مطالعات قبلی انجام شده در بین میوه‌ها و سبزیجات تخمیر شده به صورت خودبه خودی، باکتری *Lactobacillusplantarum* از گوجه‌فرنگی، هویج، بادمجان، چغندر قمز، خیار، پایایا، کلم، رازیانه، کیوی، آناناس، آلو و گیلاس؛ باکتری *Lactobacilluspentosus* از بادمجان، پایایا و خیار؛ باکتری *Lactobacillusbrevis* از گوجه‌فرنگی، بادمجان، کلم، خیار، هندوانه؛ باکتری *Leuconostocmesenteroides* کلم سفید، هویج، فلفل، خیار، بادمجان، کاهو و توت‌ها؛ باکتری *Pediococcuspentosaceus* از لوبیا سبز تازه، گوجه‌فرنگی، گیلاس و کلم؛ باکتری‌های *Enterococcusfaecalis* و *Enterococcusfaecium* از گوجه‌فرنگی و لوبیا سبز تازه جدا گردیده اند [۱۳]. مشابه مطالعه ما، تحقیقات گذشته بر روی فراورده‌های تخمیری شوری سبزیجات نظیر ساورکرات حضور گونه‌های میکروبی مشابه را ثابت کرده است. بطوریکه تخمیر *mesenteroides* *Leuconostoc* توسط *Lactobacillus* شروع می‌شود. این باکتری قند را به اسید لاکتیک، اسید استیک، الکل، دی‌اکسید کربن و سایر متابولیت‌های میکروبیکه در طعم کلم ترش شرکت می‌کنند تبدیل می‌کند. دی‌اکسید کربن به حفظ شرایط بی‌هوایی در تخمیر کلم برگ کمک می‌کند. زمانی که اسید تجمع می‌یابد، از رشد *mesenteroides* *Leuconostoc* ممانعت می‌شود. اما *Lactobacillusbrevis* با رشد تخمیر

٪ ۱۷/۲۶، *Lactobacillusbrevis*٪ ۱۳/۲۵ *Lactobacillusjaponicus*٪ ۱۵/۷۱ *Lactobacilluspentosus*٪ ۱۴/۶۰ *Lactobacillussenmaizukei*٪ ۱۰/۲۶ *Lactobacillusplantarum*٪ ۲/۶۵ *Leuconostocmesenteroides*٪ ۲/۳۲ و *Lactobacillusacidifariniae* بودند (شکل ۲) که چنانچه شناسایی فنوتیپی توسط روش‌های وابسته به کشت تا سطح گونه انجام می‌شد ممکن بود بسیاری از این گونه‌های باکتریایی توسط کشت قادر به بازیافت از نمونه نبوده و در نتیجه شناسایی نمی‌گردیدند. به دلایل متعددی که در زیر اشاره می‌شود روش مولکولی مستقل از کشت نسبت به روش‌های وابسته به کشت بیشتر مورد تایید بوده و نتایج آن معرف بهتری از جامعه میکروبی نمونه می‌باشد. شناسایی باکتری‌ها به روش وابسته به کشت دارای معایبی است. از جمله اینکه به دلیل تشکیل محیطی و حتی اختصاصی بودن برخی محیط‌های کشت، برخی باکتری‌ها ضعیف شده، یا از بین رفته و قادر به رشد بر روی محیط کشت، تشکیل کلنی و قابل شناسایی نمی‌باشند. مطالعات نشان داده است که اکثریت عظیمی از تنوع زیستی میکروبی بوسیله روش‌های مبتنی بر پایه کشت از دست رفته و اطلاعات حاصل از شناسایی آن‌ها کامل نمی‌باشد. همچنین بسیاری از باکتری‌ها را نمی‌توان در شرایط آزمایشگاه کشت داد که این موضوع در درک فیزیولوژی، ژنتیک و اکولوژی جامعه میکروبی محدودیت ایجاد می‌نماید. بنابراین روش‌های شناسایی مولکولی مستقل از کشت بسیار در این زمینه مفید می‌باشند. استفاده از داشن وابزاری جامع به نام متاثنومیکس راه حل مناسب رفع این مشکل است. متاثنومیکس اجازه مطالعه اکولوژی میکروبی در سطح بسیار بالاتر و جزئی‌تر از قبل را می‌دهد. هدف ما در این مطالعه نیز استفاده از تکنیک متاثنومیکس بر پایه نسل جدید توالی‌بایی جهت شناسایی دقیق و کامل جامعه میکروبی نمونه‌بود. در مطالعه حاضریا استفاده از تکنیک *Pediococcus* *NGS* علاوه بر جنس‌های لاکتیکی نظیر *Lactobacillus* و *Leuconostoc* لакتیکی نظیر *Erwinia*, *Enterobacter*, *Acinetobacter* و *Dickeya* نیز در فرایند تخمیر تایید گردید. مشابه تحقیق ما، براساس مطالعات انجام شده در دنیا بر روی فرایندهای تخمیری

در مطالعه‌مانتش به عنوان فلور غالب تایید شد که احتمالاً از اواسط تخمیر تا انتهای تخمیر حضور داشته است، همچنین *Lactobacillusplantarum* نیز به میزان نسبتاً کمتری شناسایی شد که احتمالاً نظر سایر تخمیرهای مشابه سبزیجات در انتهای تخمیر شروع به فعالیت کرده اما نتوانسته است فلور میکروبی غالب را تشکیل دهد. حضور گونه‌های *Lactobacillusjaponicus* و *Lactobacillussenmaizukei* *Lactobacilluspentosus* متفاوت دیگری نظیر *Lactobacillusacidifariniae* (شکل ۱) که قبلاً در مطالعات مشابه کمتر گزارش شده است می‌تواند نشان دهد که دقت بالای روش NGS قادر به شناسایی این گونه شده است و یا این محیط تخمیری شرایط منحصر به فردی را برای رشد این گونه‌های نامتناول میکروبی در محصول تخمیری شور سبزیجات فراهم کرده است. باکتری *Lactobacillus senmaizukei* *Lactobacillus* تشخیص داده شده در مطالعه ماکه اخیراً شناسایی شده است اولین بار از محصول شور ژاپنی جدا و شناسایی گردید [۱۶]. در اکثر مطالعات مشابه انجام شده تنها حضور گونه‌های *Pediococcuspentosaceus* و *Pediococcuscervisiae* در تخمیر گزارش شده است در صورتیکه در مطالعه ما گونه‌های متفاوت دیگری از پدیوکوکوس شامل *PediococcusPentosaceus*, *Pediococcusparvulus*, *Pediococcuscetlicola*, *Pediococcusargentinicicus* تایید شد که *Pediococcusparvulus* سهم بیشتری داشته است (شکل ۱). به علاوه حضور گونه *Leuconostocpalmae* که در گذشته در محصولات تخمیری شور سبزیجات گزارش نگردیده بود نیز در خور توجه است. حضور *Enterobactersoli* نیز می‌تواند به دلیل وجود آلدگی‌های محیط زیستی به باکتری‌های خانواده انتروباکتریا سه باشد که از طریق آبیاری با فاضلاب، خاک، دام، ظروف آلوه انتقال دست آلوه کارگران و هوای آلوه به مواد اولیه تولید این محصول تخمیری شامل هویج، گل کلم، کلم برگ *Erwinia* از جنس‌های نامتناول میکروبی منتقل شده باشد. گزارش شده در این نوع محصول تخمیری است که در محصولات تخمیری مشابه گزارش نگردیده است. البته از آنجاییکه هویج از مواد اولیه تهیه این محصول است و در

سرانجام *Pediococcuscervisiae* و *Lactobacillusplantarum* ادامه می‌باید. مطالعه انجام شده بر روی فرایند تخمیر خیار شور نشان داده است که که قندی که از خیار به محیط بیرون منتشر می‌شود، به طور متواლی توسط *Mesemteroides*, *Lactobacillusplantarum*, *Lactobacillusbrevis*, *pediococcuscervisiae* *Leuconostoc* تخمیر می‌شود. بسته به شرایط تخمیر، حدود ۰/۶ تا ۱/۲٪ اسید لاکتیک در طی ۷ تا ۱۴ روز تشکیل می‌شود. چون pH ۳/۲ پایین آمده است، متابولیسم *L.plantarum* متوقف می‌شود [۱۲]. همچنین مطالعات انجام شده اخیر برای شناسایی فلور میکروبی زیتون‌های سبز تخمیر شده بر اساس تکنیک RFLP- PCR بر روی ژن *16S rRNA*، علاوه بر آنکه حضور فلور میکروبی ناهمگنی را تایید کرد، نشان داد که فلور غالب قوی در این جدایه‌ها متعلق به *Lb.casei* می‌باشد. *E.faecium*, *E. caselilavus* گونه‌های انتروکوکوس شامل *E. hirae* و *E. hiraiae* نیز شناسایی شدند [۱]. در مطالعه دیگری حضور *Lb. plantarum*, *Lb. paraplanitarum*, *Lb. pentosus* در ۲۵ نمونه زیتون سبز توسط تکنیک FluorescentinsituhybridizationFISH شناسایی ویژه در سطح گونه تایید شد. همچنین بررسی و شناسایی کلندی‌های رشد یافته روی پلیت‌های حاوی *Ln. rogosaagar* PCR-DGGE نشان داد که *pseudomesenteroides* مطالعه‌جنس‌های دیگر نظری *Pediococcus*, *Pseudomonas*, *Raoultella* نیز شناسایی شدند. این مطالعه نشان داد که هدایت اصلی تخمیر این نوع زیتون توسط لاکتوپاسیلوس‌ها می‌باشد که از سایر منابع نظری منابع گیاهی و تانک‌های تخمیر علاوه بر ابزارهای مورد استفاده در تولید منشا می‌گیرند [۱۱، ۱۴]. *NamBui* و همکاران در سال ۲۰۱۱ در مطالعه خود در جداسازی و شناسایی لاکتوپاسیلوس‌های غذای تخمیری گیاهی به نام کیمچی سنتی موفق به شناسایی گونه جدیدی از جنس آنها همچنین نشان دادند که *Lactobacilluskoreensis* به نام *Lactobacillusbrevis* نیز یکی از فلور باکتریایی اصلی این تخمیر می‌باشد [۱۵].

۵- منابع

- [1] Cocolin, L., Ercolini, D. (Eds.). (2007). Molecular techniques in the microbial ecology of fermented foods. Springer Science & Business Media.
- [2] Khedid, K., Faid, M., Mokhtari, A., Soulaymani, A., & Zinedine, A. (2009). Characterization of lactic acid bacteria isolated from the one humped camel milk produced in Morocco. *Microbiological research*, 164(1), 81-91.
- [3] Ashmaig, A., Hasan, A., & Gaali El, E. (2009). Identification of lactic acid bacteria isolated from traditional Sudanese fermented camel's milk (Gariss). *African Journal of Microbiology Research*, 3(8), 451-457.
- [4] Nilchian, Z., Rahimi, E., Razavi, S. H & MomeniShahraki, M. (2016). Isolation and Identification of *L. plantarum* from Iranian Fermented Cucumbers by Conventional Culture and PCR Methods. *Journal of Food Biosciences and Technology*, 6(1), 69-76.
- [5] Vasiee, A.R., Mortazavi, A., Tabatabaei-yazdi, F. and EdalatianDovom, M.R. (2018). Detection, identification and phylogenetic analysis of lactic acid bacteria isolated from Tarkhineh, Iranian fermented cereal product, by amplifying the 16s rRNA gene with universal primers and differentiation using rep-PCR. *International Food Research Journal*, 25(1), 423-432
- [6] Harrigan, W. (1998). Laboratory methods in food microbiology: Gulf Professional Publishing.
- [7] Salminen, S., & Von Wright, A. eds. (2004). Lactic acid bacteria: microbiological and functional aspects. CRC Press. Marcel Dekker, 139, 73-103.
- [8] Cardinal, M. J., Meghrouss, J., Lacroix, C., & Simard, R. E. (1997). Isolation of *Lactococcus* *Lactis* Strains Producing Inhibitory Activity against *Listeria*. *Food Biotechnology*, 11(2), 129-46.
- [9] Moraes, P. M., Perin, L. M., Silva, J. A., & Nero, L. A. (2013). Comparison of phenotypic and molecular tests to identify lactic acid bacteria. *Brazilian Journal of Microbiology*, 44(1), 109-12.

مطالعات بر روی محصولات مشابه از هویج استفاده نشده است. حضور جنس *Erwinia carotovora* و گونه *Erwinia* گونه متداول جدا شده از هویج، دور از ذهن نیست [۱۷].

۴- نتیجه‌گیری

براساس نتایج این مطالعه بر روی محصول شور سبزیجات نشان داده شد که این محصول اکوسیستم پیچیده‌ای از باکتری‌ها را دربر دارد. قدرت بالای تکنیک NGS در شناسایی جامعه میکروبی این محصول تخمیری حضور بسیاری از گونه‌های میکروبی نظیر *Lactobacillus japonicas*, *Lactobacillus senmazukei*, *Lactobacillus acidifarinae*, *Pediococcus Pentosaceus*, *Pediococcus parvulus*, *Pediococcus cellicola*, *Pediococcus argentinicus* را تایید کرد که در سایر مطالعات انجام شده بر روی شور سبزیجات تهیه شده از مواد اولیه مشابه نمونه مورد مطالعه ما کمتر مشاهده شده یا اصلاً گزارش نگردیده است. این تکنیک همچنین حضور جنس‌های غیرلاکتیکی نظیر *Erwinia* و *Dickeya* را در تخمیر نشان داد. از آنجاییکه تکنیک‌های مورد استفاده در مطالعات مشابه قبلی بیشتر براساس روش‌های وابسته به کشت و با تمرکز بر شناسایی فلور لاکتیکی می‌باشند به دلایل اشاره شده در قبیل نتوانسته‌اند در شناسایی کل جامعه میکروبی موفق عمل کنند و این نشان می‌دهد که تکنیک NGS در درک جوامع میکروبی و مطالعات محصولات تخمیری موفق‌تر عمل می‌کند. بهتر است اکولوژی میکروبی این شوری سبزیجات با آب گوجه‌فرنگی در طی مراحل مختلف تخمیر نیز در مطالعات آتی بررسی گردد. تا اطلاعات جامع و کامل‌تری از دینامیک این تخمیر حاصل گردد. همچنین براساس نتایج مطالعه ماضی حضور *Lactobacillus plantarum* نظیر *Lactobacillus pentosus* و *Lactobacillus brevis* و *Leuconostoc mesenteroides* که قبل ویژگی پروپیوتیکی آن‌ها ثابت شده است نشان می‌دهد که مصرف این فراورده تخمیری می‌تواند به عنوان یک غذای عملکر با ویژگی پروپیوتیک بودن آن توصیه شود. پیشنهاد می‌شود برای اطمینان از ویژگی عملکر بودن این ماده غذایی، خصوصیات پروپیوتیکی جدایه‌های لاکتیکی در مطالعات آتی بررسی گردد.

- potential probiotic *Lactobacillus pentosus* and *Lactobacillus plantarum* starter cultures isolated from industrially fermented olives. *Food microbiology*, 38, 208-218.
- [15] Bui, T. P. N., Kim, Y. J., In, J. G., & Yang, D. C. (2011). *Lactobacillus koreensis* sp. nov., isolated from the traditional Korean food kimchi. *International journal of systematic and evolutionary microbiology*, 61(4), 772-776.
- [16] Weckx, S., Van der Meulen, R., Allemeersch, J., Huys, G., Vandamme, P., Van Hummelen, P., & De Vuyst, L. (2010). Community dynamics of bacteria in sourdough fermentations as revealed by their metatranscriptome. *Applied and environmental microbiology*, 76(16), 5402-5408.
- [17] Perombelon, M.C .M. The Prokaryotes. Second Edition. p2899- 2921.
- [10] Mohania, D., Nagpal, R., Kumar, M., Bhardwaj, A., Yadav, M., Jain, S., Marotta, F., Singh, V., Parkash, O.,&Yadav, H. (2008). Molecular approaches for identification and characterization of lactic acid bacteria. *Journal of digestive Diseases*, 9(4), 190-198.
- [11] Ouadghiri, M., Amar, M., Vancanneyt, M.,& Swings, J. (2005). Biodiversity of lactic acid bacteria in Moroccan soft white cheese (Jben). *FEMS microbiology letters*, 251(2), 267-271.
- [12] Banwart, G. (2012). Basic food microbiology. Springer Science & Business Media.
- [13] Di Cagno, R., Coda, R., De Angelis, M., &Gobbetti, M. (2013). Exploitation of vegetables and fruits through lactic acid fermentation. *Food Microbiology*, 33(1), 1-10.
- [14] Blana, V. A., Grounta, A., Tassou, C. C., Nychas, G. J. E., &Panagou, E. Z. (2014). Inoculated fermentation of green olives with

Identification of microbial diversity of fermented pickled vegetable with tomato juice using Next-Generation Sequencing technique

Hesami, Sh. ^{1*}, Davati, N. ²

1. Assistant professor, Department of Biology, Faculty of Science, Bu-Ali Sina University.Hamedan, Iran.
2. Assistant professor, Department of Food Science and Technology, Bu-Ali Sina University.Hamedan, Iran.

(Received: 2018/03/05 Accepted:2018/07/24)

A total of 58 bacteria from three fermented vegetables samples were isolated. These isolates were identified as 64% *Lactobacillus*, 5% *Pediococcus*, 4.5% *Leuconostoc* and 26.5% unclassified bacteria based on phenotypic characterizations using morphological and biochemical tests. This identification was completed by culture-independent molecular method based on next-generation sequencing of 16S ribosomal RNA gene amplicons. The V3 and V4 regions of 16S rRNA gene were amplified and sequenced using Illumina MiSeq platform. These data were analyzed employing BaseSpace software and Greengenes database. The analysis revealed 77.12% *Lactobacillus*, 7.51% *Pediococcus*, 5.61% *Leuconostoc*, 1.20% *Acinetobacter*, 1.00% *Enterobacter*, 0.35% *Erwinia*, 0.35% *Dickeyeas* the predominant genera and 2.79% unclassified bacteria. At species level, 19.32% *Lactobacillus brevis*, 15.71% *Lactobacillus japonicus*, 13.25% *Lactobacillus pentosus*, 10.26% *Lactobacillus senmazukei*, 4.6% *Lactobacillus plantarum*, 2.65% *Leuconostocmesenteroides* and 2.32% *Lactobacillus acidifarinae* and 17.26% unclassified bacteria were identified. The same identification results were obtained by both phenotypic and Next-generation sequencing assays at genus level. In this study, application of next generation sequencing in identification of whole microbial community of this fermented product revealed that lactic acid bacteria include *Lactobacillus*, *Pediococcus* and *Leuconostoc* as dominant flora, were involved in fermentation process. Non-lactic acid bacteria such as *Acinetobacter*, *Enterobacter*, *Erwinia* and *Dickeyeagenera* may play important role in fermented pickled vegetable with tomato juice ripening. Moreover, probiotic bacteria such as *Lactobacillus plantarum*, *Lactobacillus pentosus*, *Leuconostocmesenteroides* and *Lactobacillus brevis* were identified in this fermented product.

Keywords: Next-Generation Sequencing, Pickled vegetable, Tomato juice, Fermentation.

* Corresponding Author E-Mail Address: shesami@basu.ac.ir