

اثر میکروانکپسولاسیون بر زنده ماندن باکتری پروبیوتیک بومی لاکتوباسیلوس پلانتاروم در شرایط شبیه سازی شده معده و روده

معظمه کاظمی گورجی^{۱*}، حبیب اله عباسی^۲، لیلا روزبه نصیرایی^۳ و الناز میلانی^۴

تاریخ دریافت: ۹۲/۴/۲۴ تاریخ پذیرش: ۹۳/۲/۲۸

^۱ دانش آموخته کارشناسی ارشد مهندسی کشاورزی- علوم و صنایع غذایی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد دامغان

^۲ استادیار گروه مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی جندی شاپور دزفول

^۳ استادیار گروه علوم و صنایع غذایی دانشگاه آزاد اسلامی واحد نور

^۴ استادیار گروه پژوهشی فراوری مواد غذایی پژوهشکده علوم و فناوری مواد غذایی جهاد دانشگاهی مشهد

* مسئول مکاتبه: Email: mo_kazemi62@yahoo.com

چکیده

طی دو دهه اخیر، ردیابی و شناسایی سویه‌های بومی باکتری‌های لاکتیک، بخش عمده‌ای از مطالعات مربوط به این گروه از میکروارگانیسم‌ها را به خود اختصاص داده است. هدف از این تحقیق بررسی کارآمدی کپسولاسیون جهت حمل باکتری بومی لاکتوباسیلوس پلانتاروم (KC355240) و بررسی بقای باکتری در شرایط شبیه‌سازی شده معده و روده می‌باشد. باکتری بومی لاکتوباسیلوس پلانتاروم فعال‌سازی شده و با استفاده از آلژینات کلسیم ریزپوشانی گردید و اندازه و مورفولوژی ذرات تعیین شد. سپس قابلیت زنده‌مانی باکتری پروبیوتیکی طی عبور از شرایط شبیه‌سازی شده معده و روده (pH=۲، آنزیم پپسین در معده و pH=۷/۴، نمک صفراوی روده) مورد بررسی قرار گرفت. ریخت‌شناسی دانک‌ها با روش SEM، کپسول‌هایی با ظاهر کروی را نشان داد؛ که نشان دهنده اثر مثبت آلژینات به منظور تشکیل دیواره‌ای یکنواخت برای این باکتری است. نتایج این مطالعه بیانگر این است که کپسولاسیون باکتری با آلژینات منجر به تولید دانک‌هایی یک شکل، منظم و کروی با قطر کمتر از ۱۰۰ میکرومتر شده، همچنین ریزپوشانی با آلژینات کلسیم بقای باکتری لاکتوباسیلوس پلانتاروم طی عبور از سیستم گوارشی را تا ۴ سیکل لگاریتمی بهبود می‌بخشد.

واژگان کلیدی: باکتری پروبیوتیک بومی، ریزپوشانی، محیط شبیه سازی شده معده و روده، میکروسکوپ الکترونی SEM

مقدمه

لاکتیک باکتری‌ها هستند که استفاده از آن‌ها پیشینه طولانی دارد؛ از این رو ایمن بودن آن‌ها کاملاً محرز گشته است (سالمین و همکاران ۱۹۹۹)، به منظور استفاده از پروبیوتیک‌ها در محصولات غذایی مختلف

پروبیوتیک‌ها اجزاء غذایی از نوع میکروب‌های زنده هستند که اثرات مفیدی بر سلامت میزبان مصرف کننده شان به جای می‌گذارند و عمدتاً جزو خانواده‌ی اسید

مواد و روش‌ها

تجهیزات و مواد اولیه ای که در این تحقیق مورد استفاده قرار گرفت عبارت اند از:

کشت خالص لیوفیلیزه باکتری بومی لاکتوباسیلوس پلانتاروم La7 (مرکز نگهداری سوش های بومی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان (میرلوحی و همکاران ۱۳۸۷؛ میرلوحی ۱۳۸۷؛ فاضلی و همکاران ۲۰۱۰؛ میرلوحی و همکاران ۲۰۰۸؛ میرلوحی و همکاران ۲۰۰۹)، محیط کشت MRS Agar (شرکت مرک، آلمان)، املاح صفراوی (شماره تجاری B8756 از شرکت سیگما)، آلزینات سدیم با ویسکوزیته متوسط (شماره تجاری ۲۰۳۳ از شرکت سیگما)، روغن کلزا (شرکت صنایع غذایی عالیا گلستان)، توین ۸۰ با شماره تجاری ۸۲۲۱۸۷ (P 8074 Sigma)، کلرور کلسیم (شرکت مرک، آلمان)، سیترات سدیم (مرک، آلمان)، سود ۱ نرمال (مرک، آلمان).

آماده سازی میکروارگانیزم

برای فعال سازی سویه لاکتوباسیلوس پلانتاروم (کد دسترسی KC355240)، که به صورت لیوفیلیزه از اصفهان تهیه شده است، آنس سوزنی آغشته به مقداری از باکتری لیوفیلیزه را به ۵ میلی لیتر محیط مایع MRS افزوده و به مدت زمان ۲۴-۱۶ ساعت (بسته به سرعت رشد باکتری به طوری که از فاز لگاریتمی خود خارج نشود) در ۳۷°C تکثیر گردید. سپس نمونه حاصل در ۹۵ میلی لیتر محیط مایع MRS تلقیح و تحت شرایط فوق تکثیر شد. در پایان بیومس حاصله بوسیله سانتریفوژ یخچال دار در ۷۸۰۰×g برای مدت ۵ دقیقه و دمای ۴ درجه سانتی‌گراد جداسازی و در دو مرحله با محلول استریل پپتون واتر ۱٪ شسته شده و جهت اینکپسولاسیون مورد استفاده قرار گرفت (مکرم و همکاران ۱۳۸۹).

کپسولاسیون لاکتوباسیلوس پلانتاروم در آلزینات

در این روش ریزپوشانی با استفاده از روش ژلاتیناسیون خارجی که توسط تراستراپ (۲۰۰۲) و

همواره سعی بر بهبود زنده مانی آن‌ها در محصولات غذایی و شرایط شبیه‌سازی شده معده و روده بوده است به این منظور از فرایند میکروانکپسولاسیون در جهت افزایش زنده مانی پروبیوتیک‌ها استفاده شده است. میکروانکپسولاسیون به عنوان روشی برای حفاظت سلول‌های زنده در برابر شرایط نامناسب محیطی است که منجر به افزایش بقای آن‌ها در محصول و شرایط شبیه سازی شده معده و روده می‌گردد. نگهداری فیزیکی سلول‌ها در ماتریکس انکپسوله شده سلول‌ها را از تماس مستقیم با عوامل مضر حفظ کرده و همزمان باعث ورود و خروج مواد مغذی از ماتریکس می‌شود (همایونی ۱۳۸۷؛ آنال و سینگ ۲۰۰۷؛ تالوکر و کایلاساپاتی ۲۰۰۴). گزارشات گوناگونی مبنی بر ثمربخشی ریزپوشانی در افزایش قابلیت بقای پروبیوتیک‌ها طی گذر از شرایط اسیدی-آنزیمی-صفراوی معده، لوزالمعده و روده کوچک در دست است. برای مثال راا در ۱۹۸۹ دریافت که ریزپوشانی بیفیدوباکتریوم سودولانگوم با پوشینه سلولز-استات-فتالات (CAP) بقای آن را در شرایط شبیه‌سازی شده اسید معده افزایش می‌دهد. آزمایشات لی در سال ۲۰۰۰ نشان داد که بقای بیفیدوباکتریوم لانگوم ریزپوشانی شده با آلزینات کلسیم در شرایط شبیه‌سازی شده اسید معده (pH=۱/۵) به طور قابل ملاحظه ای افزایش می‌یابد (مرتضویان و سهرابوند ۱۳۸۵). با در نظر گرفتن غنای ذخائر ژنتیکی ملل و توجه به تنوع ژنتیکی در مناطق جغرافیایی، معرفی سویه های آغازگر بومی و سازگار با شرایط آب و هوایی هر منطقه بسیار حائز اهمیت است. لذا هدف از این پژوهش بررسی تأثیر ریزپوشانی با آلزینات کلسیم بر میزان بقاء سوش بومی لاکتوباسیلوس پلانتاروم La7 که خواص پروبیوتیکی آن اثبات رسیده است، در شرایط شبیه‌سازی شده دستگاه گوارش می باشد.

۱۰ دقیقه در دمای اتاق توسط همزن مغناطیسی، عمل همزدن ادامه پیدا کرد. در طی این فرایند دیواره دانک‌های آلژینات تخریب شده و سلول‌های باکتریایی به بیرون رها می‌شوند. بعد از این مرحله عمل رقت‌سازی و کشت میکروبی با استفاده از محیط MRS Agar در شرایط بی‌هوازی و در دمای 37°C به مدت ۴۸ ساعت انجام شد و تعداد باکتری‌ها شمارش گردید (مکرم و همکاران ۲۰۰۹).

بررسی ویژگی‌های فیزیکی کپسول‌ها

تعیین اندازه ذرات و نحوه پراکنش آنها

برای تعیین اندازه کپسول و فراوانی هریک از آن‌ها از دستگاه اندازه گیری قطر ذرات مدل (Japan SHIMADZU 2101-SALD) استفاده شد. برای این منظور کپسول‌های آلژینات در اتانول ۹۶ درجه پراکنده شد و نتایج بر اساس قطر حجم میانگین ذرات $\pm$ استاندارد خطا و بر اساس فرمول‌های مربوط به قطر میانگین مورد آنالیز قرار گرفت.

قطر میانگین $= 100^{\mu}$

$$\mu = \frac{1}{100} \sum_{j=1}^n q_j \frac{\log_{10} x_j + \log_{10} x_{j+1}}{2}$$

$$\sigma = \sqrt{\left\{ \frac{1}{100} \sum_{j=1}^n q_j \left(\frac{\log_{10} x_j + \log_{10} x_{j+1}}{2} \right)^2 \right\} - \mu^2}$$

که x_j و q_j و σ به ترتیب قطر ذرات بر حسب میکرون، درصد توزیع ذرات و استاندارد خطا هستند.

تعیین مورفولوژی ذرات با استفاده از میکروسکوپ

الکترونی

برای تعیین مورفولوژی ذرات و مشاهده شکل ظاهری آنها از روش میکروسکوپ الکترونی SEM استفاده می‌شود. بدین جهت کپسول‌ها به وسیله چسب دو طرفه بر روی کوتر (SC7620) ساخت کشور انگلستان تثبیت و به مدت ۲ دقیقه بوسیله طلا و پلادیم پوشش داده شدند. مشاهده کپسول‌ها بوسیله میکروسکوپ الکترونی مدل

الان (۲۰۰۸) گزارش گردیده است، انجام می‌گیرد. بدین منظور مقدار ۰/۵ گرم آلژینات سدیم در ۵۰ میلی لیتر آب دیونیزه غیر استریل حل شده، سپس اتوکلاو گردیده و به مدت یک شبانه روز در یخچال نگهداری گردید تا ذرات آلژینات به خوبی آب جذب کنند. روز بعد آلژینات به خارج از یخچال به منظور هم دمایی با محیط آزمایشگاه منتقل شد. سپس مقدار یک گرم از رسوب باکتری سانتیفریوژ شده به مقدار کمی آلژینات سدیم اضافه و قطره قطره به محلول حاوی ۹۹ گرم روغن مایع نباتی (کلزا) حاوی ۱ گرم توئین ۸۰ که با استفاده از هم زن مغناطیسی در ۷۵۰ rpm در حال مخلوط شدن بود اضافه گردید و به مدت ۲۰ دقیقه در همین دور قرار گرفت. سپس ۴۰ میلی لیتر از یک امولسیون حاوی یون کلسیم (تهیه شده از انحلال ۶۰ گرم روغن مایع نباتی (کلزا)، ۰/۵ گرم توئین ۸۰ و ۳۹/۵ گرم کلرور کلسیم ۰/۱ مولار) در بورت ریخته شده و قطره قطره به بشر حاوی رسوب باکتری اضافه گردید (۱۰۰ rpm). در اثر تماس آلژینات با محلول کلسیم دیواره‌ی کپسول شکل گرفت و دانک‌ها به شکل قطرات ریز ته‌نشین شد. در مرحله بعد محلول حاصل درون قیف دکانتور ریخته شده مقدار ۴۰ میلی لیتر بافر PS^1 به منظور جداسازی فازها به آن اضافه گردید، محلول به مدت ۳۰ دقیقه تحت این شرایط قرار گرفت، سپس کپسول‌ها به راحتی از دکانتور جدا شد. تمام این مراحل تحت شرایط کاملاً استریل انجام گردید.

شمارش باکتری‌های به دام افتاده در کپسول‌ها

جهت تعیین کارایی فرایند ریزپوشانی باکتری پروبیوتیکی، میکروکپسول‌ها را توسط کاغذهای صافی استریل از محلول PS که در آن معلق بودند جدا کرده و مقدار ۱ گرم از میکروکپسول‌ها، داخل ۹۹ میلی لیتر محلول ۱٪ (وزنی/حجمی) سیترات سدیم استریل که pH آن در حدود ۶ تنظیم شده است پراکنده شده و به مدت

¹ Peptone saline

دیواره آن، در محلول سیترات سدیم ۱ درصد، قرار گرفت. بعد از این مرحله عمل رقت سازی در محیط کشت انتخابی انجام شد و تعداد پروبیوتیک‌های باقیمانده، بعد از ۲۴ تا ۴۸ ساعت گرمخانه گذاری در دمای 37°C ، شمارش گردید. این شمارش با ۳ تکرار برای هر نمونه صورت پذیرفت (مکرم و همکاران ۲۰۰۹).

آنالیز آماری

آنالیز آماری داده ها با استفاده از طرح فاکتوریل کاملاً تصادفی با استفاده از نرم افزار SPSS صورت گرفت و مقایسه میانگین داده‌ها به روش دانکن انجام شد.

نتایج و بحث

نتایج این پژوهش با بررسی تصاویر به دست آمده از میکروسکوپ الکترونی از میکروکپسول های حاوی باکتری پروبیوتیک حاکی از این بود که با استفاده از روش امولسیون دانه‌هایی یک شکل، منظم و کروی با قطر کمتر از ۱۰۰ میکرومتر تولید گردید که بیان کننده تأثیر بسزای آلژینات به عنوان پوشش برای باکتری بوده و منجر به تشکیل دیواره‌ای یکنواخت و کروی می‌گردد (شکل ۱). قطر حجم میانگین (VMD) کپسول ها برابر ۸/۴۹ میکرومتر و مقدار انحراف معیار از میانگین معادل ۰/۸۹۷ میکرومتر به دست آمد. قطر ۹۰٪ ذرات (d 90) مساوی و یا کمتر از ۹۵/۹۷۳ میکرومتر، ۵۰٪ (d 50) مساوی ۱۷/۲ میکرومتر و برای ۱۰٪ کپسول ها (d 10) قطری مساوی و یا کمتر از ۰/۵۸۹ میکرومتر به دست آمد (شکل ۲). ادعا شده است که اندازه کپسول‌ها بر روی ظاهر ماده غذایی و قابلیت زنده مانی باکتری ها تاثیر دارد. به عبارت دیگر کپسول های بزرگتر از یک میلی متر موجب خشن شدن بافت ماده غذایی می شوند و کپسول های با قطر کمتر از ۱۰۰ میکرون تاثیری در زنده مانی باکتری ها ندارند و اثر حفاظتی خود را از دست می‌دهند بر اساس این مطالعه، باکتری ها باید در دامنه مشخصی از اندازه کپسول ها حفاظت شوند تا

(LEO 1450 VP) ساخت کشور آلمان با تابش الکترونی Kv20 انجام شد (مکرم و همکاران ۱۳۸۹).

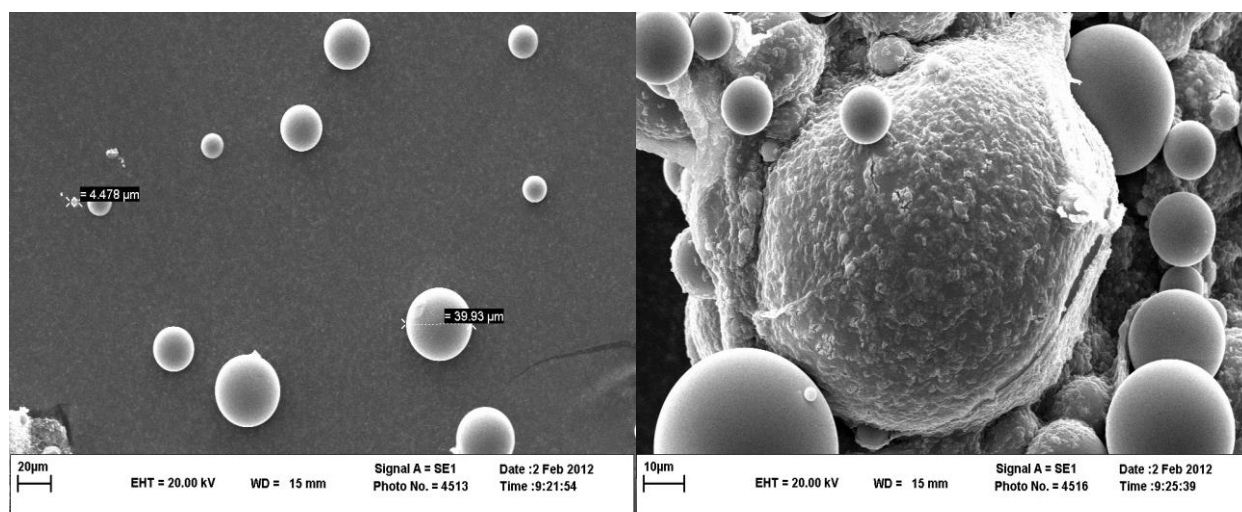
ارزیابی بقاء باکتری در شرایط شبیه سازی شده معده و روده

به این منظور، طبق روش ارائه شده توسط ویزوسو پینتو و همکاران (۲۰۰۶) جهت تهیه شیرۀ معده، محلول الکترولیت حاوی ۶/۲۳ گرم در لیتر کلورسدیم، ۲/۲۹ گرم در لیتر کلرور پتاسیم، ۰/۲۲۹ گرم در لیتر کلرورکلسیم و ۱/۲ گرم در لیتر بی‌کربنات سدیم به شکل استریل تهیه و pH آن بوسیله اسید کلریدریک ۸ نرمال تا 0.2 ± 2 کاهش داده شد. در زمان انجام آزمایش آنزیم پپسین تا غلظت نهایی ۰/۳ درصد به آن افزوده شد. شیرۀ شبیه سازی شده روده با استفاده از محلول الکترولیت استریل حاوی ۰/۲۳۹ گرم در لیتر کلرورپتاسیم، ۱/۲۸ گرم در لیتر کلرور سدیم، ۶/۴ گرم در لیتر بی‌کربنات کلسیم و ۰/۵ درصد اکسگال تهیه شد (ویزوسو پینتو ۲۰۰۶).

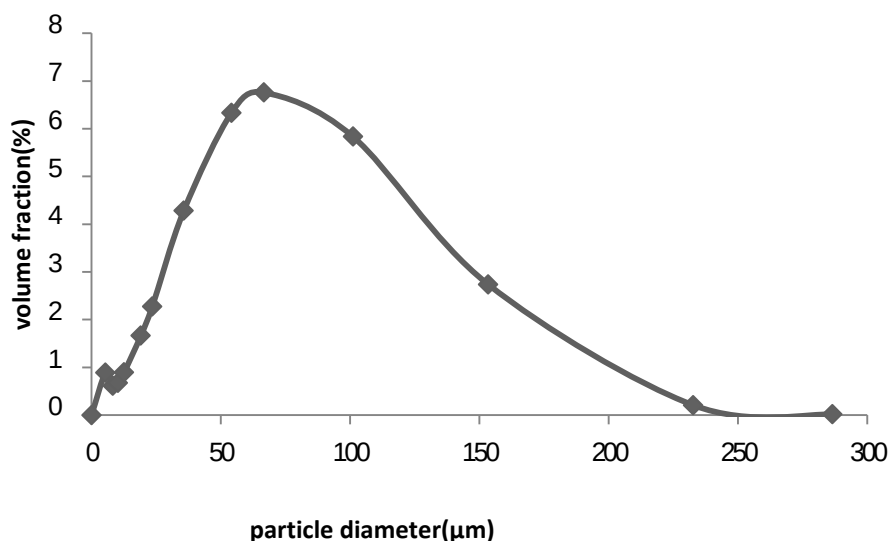
سپس براساس روش رضایی مکرم و همکاران (۲۰۰۹)، مقدار ۱ گرم از کپسول‌های باکتریایی یا معادل آن یک میلی‌لیتر از سوسپانسیون باکتری های آزاد، داخل ویال حاوی ۹ میلی لیتر از شیرۀ معده ریخته‌شده، برای مدت دو ساعت در انکوباتور 37°C در حال شیک‌شدن قرار گرفته و زنده مانی آن طی فواصل زمانی نیم ساعته (۳۰، ۶۰، ۹۰، ۱۲۰ دقیقه) در شیرۀ معده بررسی گردید. سپس به منظور تعیین قابلیت زنده مانی در روده، ابتدا به مدت یک ساعت در محیط معده شیک شده، سپس به ویال حاوی ۱۰ میلی لیتر محیط شبیه‌سازی شده روده انتقال یافته و به مدت دو ساعت در انکوباتور 37°C قرار گرفت. زنده مانی آن طی فواصل زمانی نیم ساعته (۳۰، ۶۰، ۹۰، ۱۲۰ دقیقه) محاسبه گردید. تعداد سلول‌های زنده در نمونه های حاوی پروبیوتیک به صورت آزاد، با استفاده از روش رقیق سازی توسط پپتون واتر کشت داده شد، در حالیکه نمونه های حاوی دانه، به منظور حل شدن

بررسی شد و همان طور که انتظار می رفت ریزپوشانی با آلزینات کلسیم باعث افزایش معنی داری در بقای باکتری *لاکتوباسیلوس پلانتاروم* گردید چرا که ریزپوشانی، باکتری را در مقابل شرایط نامساعد محیطی محافظت می کند. نتایج مربوط به بقای این باکتری در شرایط شبیه سازی شده معده و روده در جدول ۱ آمده است و شکل ۳ به درستی بیان کننده افزایش بقای این باکتری می باشد. مطالعات گوناگونی در مورد بقای باکتری تحت این شرایط انجام شده است.

مهمترین راندمان در PH معده و غلظت صفرای روده به دست آید. علاوه بر قطر کپسول ها، نوع میکروارگانیزم حفاظت شده نیز بر قابلیت زنده مانی باکتری موثر است (تراستراپ و همکاران ۲۰۰۲). همچنین کروی بودن شکل ظاهری کپسول های تهیه شده در بستر آلزینات کلسیم توسط همایونی و همکاران (۲۰۰۸) و مکرم و همکاران (۲۰۰۹) نیز گزارش شده است. حال با در نظر گرفتن اندازه و شکل باکتری *لاکتوباسیلوس پلانتاروم* در این پژوهش میزان بقای این باکتری تحت شرایط شبیه سازی شده ی معده و روده



شکل ۱- تصویر میکروسکوپ الکترونی از به دام اندازی باکتری در دانک های آلزینات

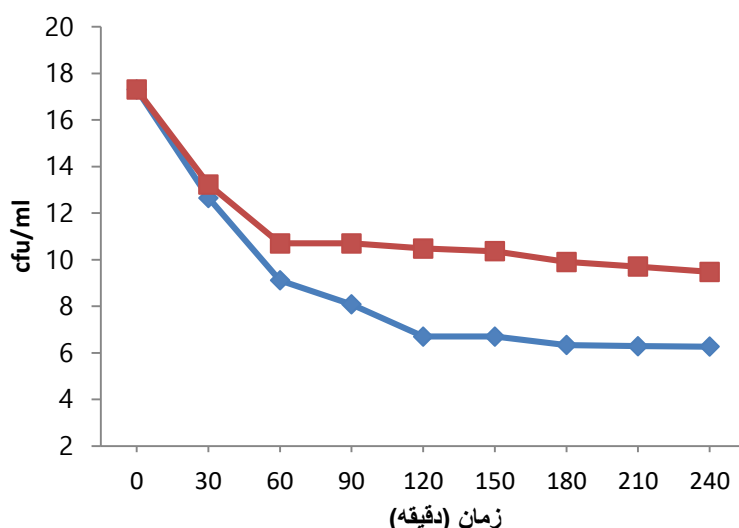


شکل ۲- نحوه پراکنش اندازه ذرات میکروکپسول و در صد فراوانی آن ها بر اساس داده های دستگاه پارتیکل ساینز آنالایزر

جدول ۱- میزان بقای سلول‌های آزاد و ریزپوشانی شده *لاکتوباسیلوس پلانتاروم* *La7* بعد از ۲ ساعت گرمخانه‌گذاری در

شرایط شبیه‌سازی شده معده			شرایط شبیه‌سازی شده روده	
زمان (دقیقه)	سلول آزاد (cfu/ml)	سلول ریزپوشانی شده (cfu/g)	سلول آزاد (cfu/ml)	سلول ریزپوشانی شده (cfu/g)
۰	$(2 \pm 0.4) \times 10^{17}$	$(0 \pm 2/2) \times 10^{17}$	$(0 \pm 2/4) \times 10^{17}$	$(0 \pm 2/2) \times 10^{17}$
۳۰	$(4/0 \pm 5/7) \times 10^{12}$	$(1/0 \pm 7/3) \times 10^{11}$	$(0/0 \pm 5/3) \times 10^{17} - 10^{16}$	$(2/0 \pm 3/4) \times 10^{10}$
۶۰	$(1/0 \pm 3/5) \times 10^9$	$(5 \pm 1) \times 10^{10}$	$(2/0 \pm 15/1) \times 10^{16}$	$(0 \pm 8/2) \times 10^9$
۹۰	$(1/0 \pm 2/2) \times 10^8 - 10^7$	$(5 \pm 1) \times 10^{10}$	$(1/0 \pm 94/4) \times 10^{16}$	$(0 \pm 5/3) \times 10^9$
۱۲۰	$(0/5 \pm 0/2) \times 10^7 - 10^6$	$(0 \pm 3/5) \times 10^{10}$	$(1/0 \pm 84/4) \times 10^{16}$	$(0 \pm 3/1) \times 10^9$

محلول شبیه‌سازی شده معده (pH=۲) و ۲ ساعت گرمخانه‌گذاری در محلول شبیه‌سازی شده روده (pH=۷/۴) بعد از ۶۰ دقیقه گرمخانه‌گذاری در شرایط مشابه معده (۳۷°C)

شکل ۳- منحنی قابلیت زنده مانی باکتری *لاکتوباسیلوس پلانتاروم* در شرایط شبیه‌سازی شده معده و روده (◆).

لاکتوباسیلوس پلانتاروم آزاد، (■) *لاکتوباسیلوس پلانتاروم* کپسوله شده

میکروکپسول‌ها با میکروسکوپ الکترونی نشان داد که این ذرات ریز متخلخل بوده و به میزان زیادی با باکتری‌ها انباشته شده‌اند. این میکروکپسول‌ها در طول دوره نگهداری در ۴°C در محلول کلرورکسیم M و ۰/۵٪ در شیر (۲٪ چربی) و خامه‌ترش برای ۱۶ روز و در محیط شبیه‌سازی شده معده (pH=۲) برای یک ساعت در ۳۷°C زنده ماندند. اما میکروکپسوله کردن اثری بر حفاظت بیفیدوباکتریهای حساس به اسید در محیط معده نداشت. در مطالعه دیگری کیم و همکاران (۲۰۰۸) نیز نشان دادند که کپسولاسیون روش موثری

تراستراپ و همکاران (۲۰۰۲) نه گونه مختلف بیفیدوباکتریوم را از نظر تحمل شرایط دستگاه گوارش مورد مطالعه قرار داده و اختلاف زیادی در تحمل آنها نسبت به شیر معده و غلظت نمک (۱۰-۵ gr/l) مشاهده کردند. در بین این‌ها بیفیدوباکتریوم لاکتیس نسبت به pH پایین و نمک‌های صفراوی مقاوم‌ترین باکتری بود. این محققان برخی از نژادها را در کپسول‌های آلژینات با اندازه ۷۰-۲۰ μm، امولسیفیکاسیون مخلوط سلول‌ها و آلژینات سدیم در یک روغن گیاهی و سپس اتصال عرضی با کلرورکسیم انکپسوله کردند. نتایج بررسی

برای تحمل بیشتر نمکهای صفراوی توسط لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس خواهد بود (کیم و همکاران ۲۰۰۸). مکرّم و همکاران (۲۰۰۹) ضمن گزارش اثر مثبت میکروکپسولاسیون در بستر آلژینات کلسیم بر بهبود بقای لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس در شرایط روده نشان دادند که قابلیت زنده مانی این باکتری در شرایط ترکیبی معده و روده کمتر از شرایط معده به تنهایی است (مکرّم و همکاران ۲۰۰۹). در عین حال بر اساس نظر برخی از پژوهشگران کپسولاسیون تاثیری بر زنده مانی باکتری‌های پروبیوتیک ندارد (سلطانا و همکاران ۲۰۰۰).

براساس گزارش جیبابسی و همکاران (۲۰۰۹)، کپسولاسیون سه سویه از لاکتوباسیلوس پلانتاروم در پوشش آلژینات-وی پروتئین سبب افزایش قابلیت زنده مانی باکتری در شرایط شبیه سازی شده روده و معده می‌شود. به عقیده آن‌ها تنها باکتری‌های پوشش‌دار پس از گذر از شرایط اسیدی (pH حدود ۱/۸، به مدت یک ساعت) می‌توانند صفرای موجود در روده را تحمل نمایند و هیچ یک از انواع فاقد کپسول در چنین شرایطی زنده نمانده‌اند. بر طبق قوانین اتحادیه اروپا این باکتری می‌تواند به تعداد 10^9 در هر گرم ماده غذایی استفاده شود. بعلاوه وجود حالت بافری در فرمولاسیون از ضروریات می‌باشد تا شوک‌های ناشی از تغییر اسیدیته به حداقل برسد (جیبابسی و همکاران ۲۰۰۹).

این نتایج همچنین با کارهای سلطانا و همکاران (۲۰۰۰)، مطابقت دارد که نشان دادند استفاده از آلژینات به تنهایی به عنوان پوشش نمی‌تواند حفاظت کافی را فراهم آورد و بر لزوم استفاده از پوشش ثانویه تاکید کردند

منابع مورد استفاده

- رضایی مکرّم ر، مرتضوی ع، حبیبی نجفی م ب، شهیدی ف و خمیری م، ۱۳۸۹. میکروانکپسولاسیون باکتری‌های پروبیوتیک. رساله دکتری، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد.
- مرتضویان ا م و سهراب وند س، ۱۳۸۵. پروبیوتیک‌ها و فراورده‌های غذایی پروبیوتیک. تهران: انتشارات اتا.

(سلطانا و همکاران ۲۰۰۰). کاپلا و همکاران (۲۰۰۶) در آزمایشی بر روی پروبیوتیک‌های کپسول‌شده مشاهده کردند که در طی نگهداری در 37°C پس از یک ماه، فقط نمونه‌های کپسول‌شده، درحد ۶ پایه لگاریتمی زنده مانده‌اند و در طی ماه دوم نگهداری تعداد باکتری‌ها به کمتر از مقدار یک میلیون در گرم کاهش یافت، آن‌ها بیان داشتند که استفاده از دمای 21°C یا 4°C می‌تواند تا ۶ ماه موجب حفظ زنده مانی باکتری‌ها در حد استاندارد شود (کاپلا و همکاران ۲۰۰۶). همچنین ریبکا (۱۹۹۵) گزارش کرده است که پروبیوتیک‌های کپسوله بیش از دو ماه قابلیت زنده مانی ندارند (ریبکا و کایلاساپاتی ۱۹۹۵).

براساس نتایج مطالعات گوناگون می‌توان نتیجه گرفت که ریزپوشانی پروبیوتیک‌ها نقش بسیار مهمی در حفاظت این میکروارگانیسم‌ها در برابر شرایط نامساعد محیطی از جمله شرایط شبیه سازی شده روده و معده ایفا می‌کند. در مجموع نتایج این پژوهش بیان‌گر این است که ریزپوشانی لاکتوباسیلوس پلانتاروم ($La7$) با آلژینات کلسیم سبب می‌گردد زنده مانی باکتری بعد از عبور از مدل سیستم گوارشی تا ۴ سیکل لگاریتمی بهبود یابد.

تقدیر و تشکر

بر خود لازم میدانم از مساعدت‌های پژوهشکده علوم و فناوری مواد غذایی جهاد دانشگاهی دانشگاه فردوسی مشهد و همکاری عزیزان دست‌اندر کارکمال تشکر و قدر دانی را نمایم.

میر لوحی م، سلیمانیان زاد ص، دخانی ش و شیخ زین الدین م، ۱۳۸۷. کاربرد نشانگر مولکولی ژن *rec A* در شناسایی لاکتوباسیلوس پلانتاروم *La7* با قابلیت پروبیوتیکی جدا شده از فلور طبیعی کودک ایرانی. هجدهمین کنگره علوم و صنایع غذایی.

همایونی راد ع، ۱۳۸۷. خواص سلامت بخش غذاهای فراسودمند پروبیوتیک، پری بیوتیک و سین بیوتیک. انتشارات دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تبریز.

Allan-Wojtas P, Truelstrup Hansen L and Paulson AT, 2008. Microstructural studies of probiotic bacteria-loaded alginate microcapsules using standard electron microscopy techniques and anhydrous fixation. *LWT - Food Sci and Technol* 41: 101-108.

Anal AK and Singh H, 2007. Recent advances in microencapsulation of probiotics for industrial applications and targeted delivery. *Trends in Food Sci & Technol* 18: 240-251.

Capela P, Haytk C and Shah NP, 2006. Effect of cryoprotectants, prebiotics and microencapsulation on survival of probiotic organisms in yoghurt and freeze-dried yoghurt. *Food Res Int* 39: 203-211.

Fazelii H, Moshtaghian J, Mirlohi M and Shirzadi M, 2010. Reduction in serum lipid parameters by incorporation of a native strain of *Lactobacillus Plantarum A7* in Mice. *Iranian J of Diabetes and Lipid Disorders* 9: 1-7.

Gbassi G K, Vandamme T, Ennahar S and Marchioni E, 2009. Microencapsulation of *Lactobacillus plantarum* spp in an alginate matrix coated with whey proteins. *Int J of Food Microbiol* 129: 103-105.

Hansen LT, Allan-Wojtas P, Jin YL and Paulson AT, 2002. Survival of Ca-alginate microencapsulated *Bifidobacterium* spp. in milk and simulated gastrointestinal conditions. *Food Microbiol* 19: 35-45.

Homayouni A, Azizi A, Ehsani MR, Yarmand MS and Razavi SH, 2008. Effect of microencapsulation and resistant starch on the probiotic survival and sensory properties of symbiotic ice cream. *Food Chem* 111: 50-55.

Kim SJ, Cho S, Kim SH and Shin IS, 2008. Effect of microencapsulation on viability and other characteristics in *Lactobacillus acidophilus* ATCC 43121. *LWT-Food Sci and Technol* 3: 493-500.

Mirlohi M, Soleimani-Zad S and Sheikh-Zeinodin M, 2008. Identification of Lactobacilli from Fecal Flora of Some Iranian Infants. *J Iran J pediatr* 18: 357-363.

Mirlohi M, Soleimani-Zad S and Sheikh-Zeinodin M and Dokhani S, 2009. Investigation of acid and bile tolerance of native lacto- bacilli isolated from fecal samples and commercial probiotics by growth and survival studies. *Iranian J of Biotech* 7: 233-240.

Mokarram RR, Mortazavi SA, Najafi MBH and Shahidi F, 2009. The influence of multi stage alginate coating on survivability of potential probiotic bacteria in simulated gastric and intestinal juice. *Food Res Int* 42: 1040-1045.

Rybka S and Kailasapathy K, 1995. The survival of culture bacteria in fresh and freeze- dried yoghurt. *Australian J of Dairy Technol* 50:51-57.

Salminen S, Ouwehand A, Benno Y, and Lee YK, 1999. Probiotics: How should they be defined? *Inter Dairy J.* 10:107-110.

Sultana K, Godward G, Reynolds N, Armugaswamy R and Peiris P, 2000. Encapsulation of probiotic bacteria with alginate-starch and evaluation of survival in simulated gastrointestinal conditions and in yoghurt. *Int J of Food Microbiol* 62: 47-55.

Talwalkar A and Kailasapathy K, 2004. A review of oxygen toxicity in probiotic yoghurts: influence on the survival of probiotic bacteria and protective techniques, comprehensive reviews in *Food Sci and Food safety* 3: 117-124.

Vizoso Pinto MG, Franz CMAP, Schillinger U and Holzapfel WH, 2006. *Lactobacillus* spp. within vitro probiotic properties from human faces and traditional fermented products. *Int J of Food Microbiol* 109: 205-214.

Influence of microencapsulation of indigenous probiotic *Lactobacillus plantarum* on bacterial survival in simulated gastrointestinal conditions

M Kazemi Goraji^{1*}, H Abbasi², L Roozbeh Nasiraii³ and E Milani⁴

Received: July 15, 2013 Accepted: May 18, 2014

¹MSc Student, Department of Food Science and Technology, Faculty of Agriculture, Islamic Azad University, Damghan, Iran

²Assistant Professor, Department of Chemical Engineering, Jundi-Shapur University of Technology, Dezful, Iran

³Assistant Professor, Department of Food Science and Technology, Noor Branch, Islamic Azad University, Noor, Iran

⁴Assistant professor, Iranian Academic Center for Education Culture and Research (ACECR), Mashhad, Iran

*Corresponding author: Email: Mo_kazemi62@yahoo.com

Abstract

During the last two decades, too many studies have been assigned to lactic acid bacteria (LAB) detection and identification of native strains of LAB. The aim of this study was to examine the efficacy of capsulation to carry native LAB, *Lactobacillus plantarum* (KC355240), and bacteria survival in simulated gastrointestinal conditions. The native *Lactobacillus plantarum* was activated and microencapsulated using calcium alginate, and then the size and morphology of the particles was determined. Then the ability of probiotic bacteria survival through passing the simulated gastrointestinal conditions (pH=2 pepsin and pH=7.4 bile salt solution) was investigated. Morphology of the beads using SEM showed globular capsules and this indicating positive effect of alginate in order to form a steady wall for these bacteria. In addition, improving survival ability of bacteria through passing gastrointestinal system simulation indicated appropriate substance of calcium alginate to microencapsulating. The results indicate that this method of microencapsulation lead to generate the same, regular and spherical beads with diameter less than 100 micrometers and also microencapsulating with calcium alginate will improve survival of *Lactobacillus plantarum* bacteria through passing digestive system in about four logarithmic cycles.

Keywords: Native bacteria, Microencapsulation, Simulated gastrointestinal conditions, SEM