

## بررسی ویژگی‌های میکروبی خمیر مرغ تولیدی در کارخانه‌های گوشتی (سوسیس و کالباس) استان تهران

<sup>a</sup> مریم السادات کریمی<sup>\*</sup><sup>a</sup>، صدیقه مهرابیان<sup>b</sup>، رباب رفیعی طباطبایی<sup>c</sup>، بیتا صمیعی<sup>d</sup>

<sup>a</sup> دانشجوی کارشناسی ارشد میکروبیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تهران شمال

<sup>b</sup> استاد گروه زیست شناسی، دانشگاه تربیت معلم

<sup>c</sup> استادیار گروه میکروبیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تهران شمال

<sup>d</sup> کارشناس مسئول آزمایشگاه میکروبیولوژی، اداره کل استاندارد و تحقیقات صنعتی استان تهران

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۸۸/۱۱/۱۲

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۷/۸/۱۳

۵۲

### چکیده

**مقدمه:** تحقیقات صنعتی همواره به دنبال روش‌هایی برای افزایش راندمان تولید است. فرآیند جداسازی مکانیکی، فن‌آوری است که در صنعت برای به دست آوردن حداکثر گوشت از استخوان‌هایی که قبلاً بخش ماهیچه‌ای آن جداسازی شده است، کاربرد دارد. گوشتی که به این ترتیب از لاشه مرغ به دست می‌آید گوشت جداسازی شده مکانیکی مرغ یا خمیر مرغ نامیده می‌شود. خمیر مرغ به عنوان یکی از مواد اولیه در فرمولاسیون سوسیس و کالباس در ایران استفاده می‌شود.

**مواد و روش‌ها:** در این تحقیق ۵۰ نمونه خمیر مرغ، در حین تولید در دستگاه استخوان‌گیر کارخانه‌های تولیدکننده سوسیس و کالباس استان تهران، جمع‌آوری گردید. نمونه‌های خمیر مرغ به سرعت و در دمای سرد به آزمایشگاه انتقال داده شد و ویژگی‌های میکروبی آن مطابق استاندارد ایران آزمون گردید. ویژگی‌های میکروبی شامل شمارش استافیلوکوکوس‌های کواگولاز مثبت، اشریشیاکلی و شمارش کلی میکروارگانیسم‌ها و جستجوی سالمونلا بود.

**یافته‌ها:** نتایج نشان داد که ۲۷ نمونه خمیر مرغ مطابق استاندارد ملی ایران و ۲۳ نمونه در فاکتورهایی چون ۳۸٪ در فاکتور شمارش استافیلوکوکوس‌های کواگولاز مثبت، ۲۴٪ در فاکتور شمارش اشریشیاکلی، ۱۸٪ در فاکتور شمارش کلی میکروارگانیسم، ۱۲٪ جداسازی سالمونولا با استاندارد مغایرت دارد.

**نتیجه‌گیری:** با توجه به بار آلدگی نمونه‌های خمیر مرغ، توصیه می‌شود از خمیر مرغ در فرمولاسیون فرآورده‌های گوشتی قادر پروسه حرارتی استفاده نشود.

**واژه‌های کلیدی:** خمیر مرغ، ویژگی‌های میکروبی

## مقدمه

صرف گوشت مرغ و فرآوردهای آن در چند سال اخیر به طور قابل ملاحظه‌ای در دنیا افزایش یافته است. بسیاری از مردم استفاده از گوشت مرغ را به گوشت قرمز ترجیح می‌دهند. بنابراین امروزه در فرمولاسیون محصولات گوشتی مقادیر مختلفی از Luiz Ade *et al.*, 2004; (Sams, 2001) گوشت مرغ وجود دارد (یک فرآورده خام مشتق شده از مرغ است که مقادیر زیادی از آن در سال‌های اخیر تولید شده است (Gill, 1998; Food safety, 1997).

طبق تعريف استاندارد ملی ایران خمیر مرغ عبارتست از فرآورده یکنواخت متشکل از گوشت مرغ (گوشته، تخم‌گذار و مادر) که مناسب برای مصرف انسان است که با استفاده از وسائل مکانیکی از لاشه کامل فاقد پوست و اندرونه و یا استخوان‌های حاوی گوشت مرغ حاصل می‌شود به گونه‌ای که استخوان تحت فشار از گوشت جدا شده و ساختمان فیبر عضلانی از دست رفته یا تغییر می‌کند (استاندارد ملی ایران، ۹۵۲۹، ۱۳۸۶).

الخمیر مرغ از سال ۱۹۶۰ در جهان تولید شده است و امروزه استفاده از خمیر مرغ به عنوان یکی از مواد اولیه در فرمولاسیون برخی فرآوردهای گوشتی رواج دارد و با توجه به ویژگی‌های تغذیه‌ای و تکنولوژی خوب و قیمت مناسب خمیر مرغ، استفاده از آن در فرمولاسیون فرآوردهای گوشتی مورد استقبال تولید کنندگان قرار گرفت (Dawson *et al.*, 1998; Food safety, 1997). اما از سوی دیگر اشکالاتی مانند رنگ، طعم و بافت نامطلوب و بار میکروبی بالا آن را به عنوان یک ماده اولیه خام فاسد شدنی و پر خطر تبدیل می‌کند (FSIS directive 7160.2, 1997).

در فرآوری تولید خمیر مرغ از دستگاه استخوان‌گیر<sup>۱</sup> استفاده می‌شود. در این دستگاه لاشه یا اسکلت مرغ کاملاً خرد شده و با فشار از فیلتری عبور داده می‌شود. بدین ترتیب ذرات ماهیچه‌ای که نرم است از ذرات سخت استخوان جدا می‌شود. ذرات سخت استخوان پشت فیلتر باقی مانده و ذرات نرم که حاوی بافت ماهیچه‌ای است از فیلتر عبور کرده و به شکل خمیر از بخش دیگری از دستگاه

استخوان گیر خارج می‌شود. فشار بالایی که در این فن‌آوری استفاده می‌شود باعث ایجاد حرارت در خمیر مرغ می‌شود. بنابر این کنترل شرایط بهداشتی در تولید این فرآورده از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. ویژگی میکروبی خمیر مرغ به عوامل مختلفی بستگی دارد که مهم‌ترین آن نوع دستگاه استخوان گیر، کیفیت مواد اولیه، زمان و درجه حرارت فرآورده می‌باشد (استاندارد ملی ایران ۶۱۵۲، ۱۳۸۰؛ رکنی، ۱۳۷۴).

خمیر مرغ می‌تواند منبع باکتری‌های بیماری زا مانند سالمونلا، استافیلوکوکوس آرئوس، انتروه‌هموراژیک اشریشیاکلی مانند *E.coli O157:H7*، لیستریا مونوسایتومونز، یرسینیا انتروكولیتیکا و باکتری‌های عامل فساد مانند سودوموناس باشد. بنابراین کیفیت میکروبی گوشت مرغ مورد استفاده در تهیه خمیر مرغ اهمیت فراوانی دارد (Commission Regulation, 2005).

گوشت مرغ به دلیل خطر ایجاد سوموم میکروبی در مواد غذایی، جزء مواد غذایی است که تاثیر بهسزایی در سلامت عمومی جامعه دارند. گوشت به ویژه گوشت مرغ، مهم‌ترین منبع مسمومیت غذایی ناشی از سالمونلا است. منابع اصلی آلوده‌کننده مرغ در مراحل خونگیری، پرکنی و خارج کردن امحاء و احشاء داخلی بدن می‌باشد. علاوه بر فلور طبیعی سطح بدن و میکروارگانیسم‌های روده‌ای موجود در محتويات روده، سطح خارجی بدن طیور نیز از طریق آب، دان و خوارک طیور و کودهای حیوانی آلوده می‌شود (فریزیر و وستهوف، ۱۳۸۶). مرحله تخلیه احشاء در کشتارگاه‌های طیور از نقاط بحرانی در آلودگی گوشت با اجرام روده‌ای است (جوادی و رضوی لر، ۱۳۸۶).

باکتری‌های ایجاد‌کننده مسمومیت غذایی در انسان هم از جمله باکتری‌های موجود در روی بدن یا درون بدن حیوانات تولید کننده گوشت می‌باشند. بنابراین همواره باید فرض بر این باشد که همه حیواناتی که وارد کشتارگاه می‌شوند، پتانسیل حمل ارگانیسم‌های بیماری‌زا را دارا می‌باشند و اگر در فرآوری مواد غذایی مرحله‌ای برای کاهش یا حذف باکتری‌های بیماری‌زا نباشد پس باکتری‌های موجود

استاندارد مورد آزمون قرار گرفت و نتایج آن با استاندارد ملی ایران مقایسه گردید. فاکتورهای مورد آزمون در استاندارد ملی ایران<sup>۳</sup> شامل شمارش کلی میکروارگانیسم‌ها در گرم با حد مجاز<sup>۴</sup> ۵×۱۰<sup>۵</sup>، شمارش اشريشیاکلی در گرم با حد مجاز<sup>۵</sup> ۵×۱۰<sup>۵</sup>، شمارش استافیلوکوکوس‌های کواگولاز مثبت در گرم با حد مجاز ۱×۱۰<sup>۱</sup> و جستجوی سالمونلا در ۲۵ گرم با حد مجاز منفی می‌باشد.

### مواد و روش‌ها

در این پژوهش در مدت شش ماه با مراجعه متواتی به ۲۰ کارخانه تولیدکننده سوسیس و کالباس در مجموع ۵۰ نمونه خمیر مرغ در حین تولید از دستگاه استخوان گیر در شرایط استریل و ظروف درپوش دار شیشه‌ای سترون جمع‌آوری شد. میزان نمونه‌گیری حدود ۵۰۰ گرم بود. نمونه‌ها بالاصله در شرایط سرد (فلاسک حاوی یخ) به آزمایشگاه منتقل گردید. آماده سازی نمونه‌ها مطابق استاندارد ملی ایران شماره ۸۹۲۳-۲ انجام گردید. برای تهیه سوسپانسیون اولیه از مخلوط کن ضربه‌ای<sup>۶</sup> استفاده شد.

جاداسازی و شناسایی سالمونلا طبق استاندارد ملی ایران شماره ۱۸۱۰ انجام گردید که شامل مراحل پیش غنی سازی در محیط آب پیتونه بافره، غنی سازی در محیط‌های کشت مایع انتخابی راپاپورت- واسیلیادیس اصلاح شده<sup>۷</sup> و تتراتیونات نوبوبویسین<sup>۸</sup>، کشت در محیط‌های جامد انتخابی آگار سبز درخشان/فل رد<sup>۹</sup> و سالمونلا-شیگلا آگار<sup>۹</sup> و سپس انجام واکنش‌های بیوشیمیایی و سرولوژیکی بر روی پنج کلی مشخص و تفسیر نتایج می‌باشد. در نمونه‌هایی که کلی‌هایی مشخص آن با آزمون‌های بیوشیمیایی و سرولوژیکی مطابقت داشت حضور سالمونلا مثبت گزارش گردید. آزمون‌های بیوشیمیایی شامل آزمون قدرت تخمیر سه قند گلوبکر، لاکتوز و سوکروز و تولید H<sub>2</sub>S، آزمون دکربوکسیلاسیون لیزین یا دامیناسیون لیزین و تشکیل H<sub>2</sub>S، آزمون وژس پژوسکوئر، آزمون اندول و آزمون اوره بود و در آزمون سرولوژیکی حضور

در لایه عیناً در مواد غذایی هم وجود خواهد داشت (Commission Regulation, 2005).

با گذشت حدود نیم قرن از تولید خمیر مرغ در جهان مطالعات زیادی در زمینه ویژگی‌های خمیر مرغ انجام شده است، مانند تحقیق Swami و Greenwood که در سال ۱۹۸۱ انجام شد و ۲۲ درصد آلدگی خمیر مرغ به سالمونلا گزارش گردید و تحقیق Luiz Ade و همکاران در سال ۲۰۰۴ که انتشار سالمونلا در خط تولید سوسیس فرانکفورت مرغ<sup>۱</sup> مورد بررسی قرار گرفت. حدود سه درصد آلدگی خمیر کالباس (فارش)<sup>۲</sup> سوسیس فرانکفورت مرغ به سالمونلا گزارش گردید (Greenwood & Swami, 1981; Luiz Ade et al., 2004).

در بسیاری از کشورها قوانین و دستورالعمل‌های مدونی برای ویژگی‌ها، تولید، نگهداری و ترکیب خمیر مرغ وجود دارد. برای مثال می‌توان به EC (No) 2073/2005 و 853/2004 اتحادیه اروپا در خصوص ویژگی‌های میکروبی، نمونه برداری، تولید نگهداری، ترکیب و قوانین مربوط به نشانه گذاری محصولات حاوی خمیر مرغ FSIS USDA'S آمریکا اشاره کرد Commission Regulation, 2004 (Commission Regulation, 2005).

در ایران استاندارد آینین کار تولید، نگهداری و ترکیب خمیر مرغ در سال ۱۳۸۴ و استاندارد ویژگی‌های میکروبی و فیزیکوشیمیایی آن در سال ۱۳۸۶ تدوین گردید. لذا مطالعات چندانی در خصوص وضعیت تولید و ویژگی‌های خمیر مرغ صورت نگرفته است و تنها می‌توان به تحقیق رحیمی و همکاران در سال ۱۳۸۲ اشاره کرد که در این بررسی آلدگی میکروبی خمیر مرغ تایید گردید (رحیمی و همکاران، ۱۳۸۲). این فرآورده هم توسط کارخانه‌های سوسیس و کالباس و هم توسط کارخانه‌های خمیر مرغ تولید می‌شود. در این تحقیق نمونه‌های خمیر مرغ در حین تولید از دستگاه استخوان گیر در کارخانه‌های سوسیس و کالباس در استان تهران جمع‌آوری گردید و طبق روش

2- Farsh

1- در فرمولاسیون این نوع سوسیس از خمیر مرغ استفاده می‌شود.

5- Stomacher

2- بر اساس نمونه منفرد

7- Tetrathionate Novobiocine Broth  
9- Salmonella Shigella Agar

3- United States Department of Agriculture Food Safety and Inspection Service

6- Rappaport- Vassilidis Magnesium Chloride/Malachite Green Soya Peptone Broth

8- Phenol Red/Brilliant Green Agar

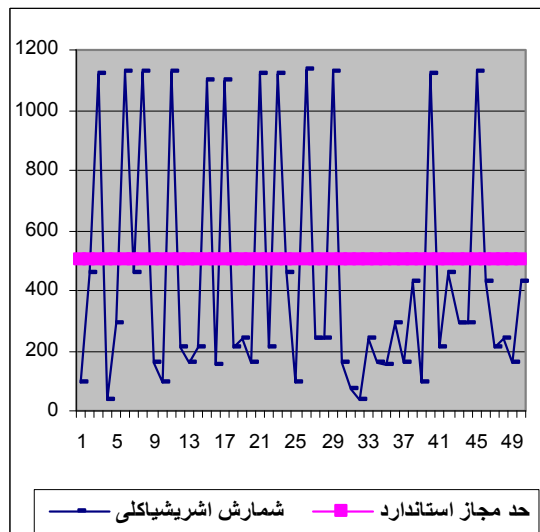
مجاز استاندارد (نمودار ۲) و تعداد ۱۹ نمونه (۳۸٪) در فاکتور شمارش استافیلوکوکوس‌های کواگولاز مثبت بیش از حد مجاز استاندارد می‌باشد (نمودار ۳). همچنین در ۶ نمونه خمیر مرغ (۱۲٪) حضور سالمونلا مثبت گزارش گردید (نمودار ۴).

- میانگین شمارش کلی میکرووارگانیسم‌ها  $\text{cfu/g}$   $4/2 \times 10^3$  گزارش گردید که کمتر از حد استاندارد ایران می‌باشد ( $P < 0.05$ ).
- میانگین شمارش اشریشیاکلی  $\text{cfu/g}$   $4/4 \times 10^3$  گزارش گردید که اختلاف معنی‌داری با حد استاندارد ایران ندارد ( $P < 0.05$ ).
- میانگین شمارش استافیلوکوکوس‌های کواگولاز مثبت  $\text{cfu/g}$   $10^3 \times 5/3$  گزارش گردید که به صورت معنی‌داری بیشتر از حد استاندارد است ( $P < 0.05$ ).

مقایسه نتایج با حدود مجاز استاندارد ملی ایران نشان داد که از تعداد ۵۰ نمونه خمیر مرغ، تعداد ۲۳ نمونه با استاندارد ملی ایران مطابقت ندارد (نمودار ۵) و بیشترین مغایرت مربوط به فاکتور استافیلوکوکوس‌های کواگولاز مثبت می‌باشد ( $P = 0.009$ ).

### بحث

کنترل بهداشت و ایمنی مواد غذایی به منظور تامین سلامت مصرف کنندگان از اهمیت به سزاوی



1- Lauryl Sulphate Broth  
3- Plate Count Agar

آنتری ژن O بررسی گردید. شمارش اشریشیاکلی طبق استاندارد ملی ایران شماره ۲۹۴۶ انجام گردید که شامل مراحل کشت در محیط کشت غنی کننده انتخابی آبگوشت لوریل سولفات<sup>۱</sup>، تلقیح در محیط کشت انتخابی آبگوشت EC<sup>۲</sup> و سپس محیط آب پپتونه و بررسی تولید اندول می‌باشد.

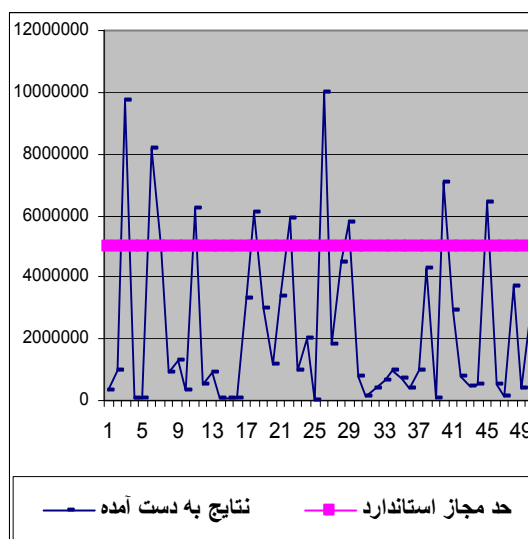
شمارش کلی میکرووارگانیسم‌ها طبق استاندارد ملی ایران شماره ۵۲۷۲ و با استفاده از محیط کشت پلیت کانت آگار<sup>۳</sup> انجام شد.

شمارش استافیلوکوکوس‌های کواگولاز مثبت (استافیلوکوکوس آرئوس و سایر گونه‌ها) طبق استاندارد ملی ایران شماره ۱۸۰۶-۱ با استفاده از محیط کشت برد- پارکر آگار<sup>۴</sup> انجام گردید. برای انجام آزمون کواگولاز از پلاسمای خرگوش استفاده شد.

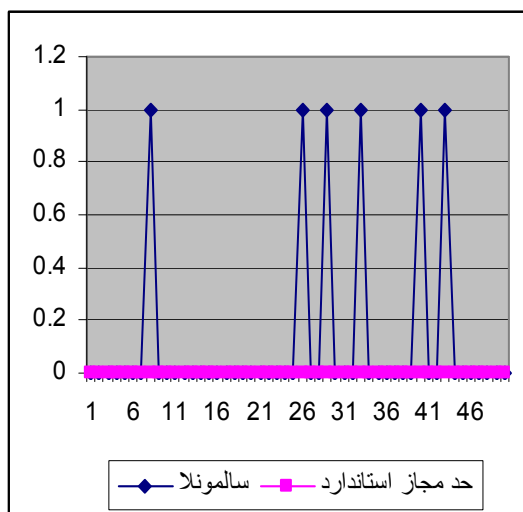
نتایج به کمک نرم افزار SPSS مورد ارزیابی قرار گرفت و با استفاده از آزمون One sample t-test تجزیه و تحلیل گردید.

### یافته‌ها

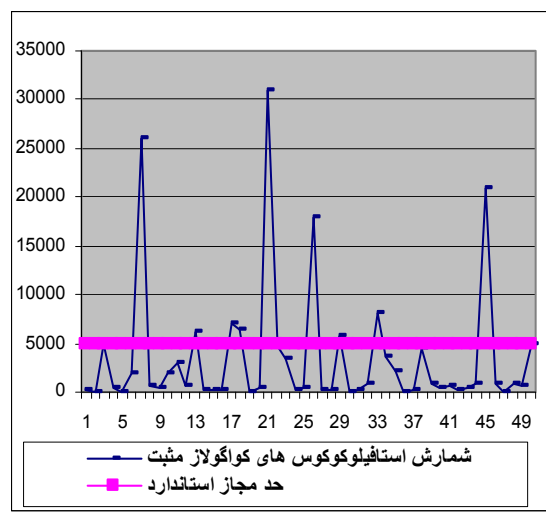
نتایج نشان داد تعداد ۹ نمونه خمیر مرغ (۱۸٪) در فاکتور شمارش کلی میکرووارگانیسم‌ها بیش از حد مجاز استاندارد (نمودار ۱)، تعداد ۱۲ نمونه (۲۴٪) در فاکتور شمارش اشریشیاکلی بیش از حد



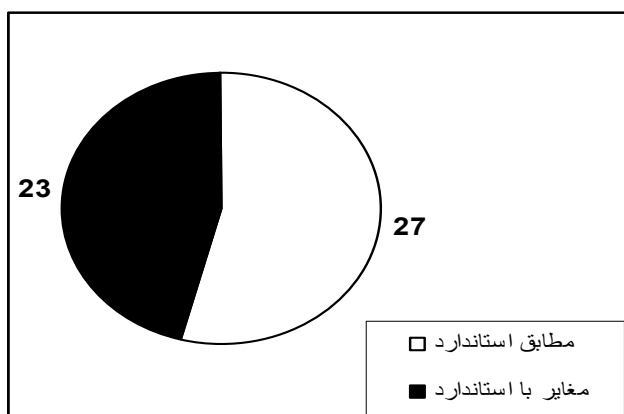
2- EC Broth  
4- Baird- Parker Agar



نمودار ۴- نتایج حاصل از جستجوی سالمونلا



نمودار ۳- نتایج حاصل از شمارش استافیلوکوکوس



نمودار ۵- میزان تطابق نمونه‌های خمیر مرغ با استاندارد ملی ایران

- تحقیقی که توسط میاحی و همکاران انجام شد و تعداد ۱۰۰ لاشه مرغ کشتار شده در کشتارگاه‌های اهواز مورد بررسی قرار گرفت و ۱۲ درصد آلودگی به سالمونلا گزارش گردید (میاحی و همکاران، ۱۳۸۴).

- تحقیقی که توسط درداری و همکاران انجام شد و تعداد ۶۰ لاشه مرغ ذبح و بسته‌بندی شده در شهر تهران مورد بررسی قرار گرفت و ۱۸ درصد آلودگی به سالمونلا گزارش گردید (درداری و همکاران، ۱۳۸۴).

- تحقیقی که توسط نیازی شهرکی و همکاران انجام شد و آلودگی لاسه‌های مرغ به باکتری سالمونلا در کشتارگاه‌های استان تهران بررسی شد و ۶۹ درصد آلودگی به سالمونلا گزارش گردید (نیازی شهرکی و همکاران، ۱۳۸۶).

- تحقیقی که توسط قنبر پور انجام شد و تعداد ۵۲۵

برخوردار است. برای تولید مواد غذایی این من و سالم باید مواد اولیه مورد استفاده در تهیه آن تحت کنترل و استاندارد باشد. نتایج حاصل از این تحقیق وجود آلودگی میکروبی بالا در خمیر مرغ را نشان می‌دهد که با نتایج تحقیق رحیمی و همکاران همسویی دارد. در تحقیق مذکور تعداد ۱۰۰ نمونه خمیر مرغ منجمد مورد بررسی قرار گرفت و آلودگی خمیر مرغ به باکتری‌های سالمونلا، استافیلوکوکوس آرئوس، اشريشیاکلی و کپک گزارش شد (رحیمی و همکاران، ۱۳۸۲). بخش عمده آلودگی خمیر مرغ مربوط به آلودگی لاشه مرغ در حین مراحل مختلف کشتار در کشتارگاه‌ها است. در مطالعات زیادی که در ایران انجام شده است آلودگی لاشه مرغ تایید گردیده است. از جمله این مطالعات می‌توان به موارد زیر اشاره کرد:

دست یافت. با توجه به بار آلو دگی خمیر مرغ استفاده از این فرآورده در محصولاتی که در مراحل تولیدشان فرایند حرارتی وجود ندارد، توصیه نمی شود.

### سپاسگزاری

بدین وسیله از مدیر کل و ریاست محترم امور آزمایشگاه های اداره استاندارد و تحقیقات صنعتی استان تهران که در انجام این تحقیق مساعدت فرمودند و به ویژه سرکار خانم مریم بهمن پور کارشناس آن اداره که در انجام آزمون ها همکاری صمیمانه داشتند تشکر و قدردانی می گردد.

### منابع

- جوادی، ا. و رضوی لر، و. (۱۳۸۶). مطالعه مخاطرات بهداشتی کشتارگاه طیور با استفاده از سیستم HACCP از تولید تا مصرف، محله پژوهش و سازندگی در امور دام و آبزیان، شماره ۷۴ ، صفحات ۴۵-۳۹.
- جوادی، ا. رضوی لر، و. جلالی میلانی، م. (۱۳۸۲). مطالعه تغییرات بار آلو دگی استافیلیوکوکوس آرئوس در مراحل مختلف کشتار طیور با استفاده از سیستم HACCP ، فصلنامه علوم دامپزشکی ایران، شماره ۱، صفحه ۵۹.
- درداری، ش.، حمید، ه. و بکائی، س. (۱۳۸۴). جستجوی گونه های میکروب سالمونلا و تعیین حساسیت گونه های آن در گوشت مرغ بسته بندی شده شهر تهران، چهاردهمین کنگره دامپزشکی ایران، صفحه ۱۴۹.
- رحیمی، ف.، یوسفی، ر. و آقایی، ص. (۱۳۸۲). خصوصیات شیمیایی و آلو دگی میکروبی خمیر مرغ به کار رفته در سوسیس، کالباس و همبرگر، ششمین کنگره سراسری میکروب شناسی ایران، صفحه ۱۲۰.
- رکنی، ن. (۱۳۷۴). علوم و صنایع گوشت ، انتشارات دانشگاه تهران، صفحات ۹۱-۸۹.
- فریزیر، و. و وستهوف، د. (۱۳۸۶). میکروبیولوژی مواد غذایی، ترجمه مرتضوی، ع.، کاشانی نژاد، م. و ضیاء الحق، ح.، انتشارات دانشگاه فردوسی مشهد، فصل ۲، صفحات ۸۴-۶۵.
- قنبی پور، ر. (۱۳۸۰). سویه های شایع سالمونلا در طیور گوشتی استان کرمان، چهاردهمین کنگره دامپزشکی ایران.
- موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران. (۱۳۸۶).
- استاندارد ملی ایران شماره ۹۵۲۹ ، میکروبیولوژی خمیر مرغ - ویژگی ها و روش های آزمون.
- موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران. (۱۳۸۰).
- استاندارد ملی ایران شماره ۶۱۵۲ ، راهنمای پیاده سازی سیستم تجزیه و تحلیل مخاطرات نقاط کنترل بحرانی

نمونه گوشت مرغ مورد بررسی قرار گرفت و ۱۳۵ نمونه (۲۶ درصد) آلو دگی به سالمونلا گزارش گردید (قنبی پور، ۱۳۸۰).

همچنین در تحقیقی که توسط جوادی انجام شد تغییرات بار آلو دگی / استافیلیوکوکوس آرئوس در مراحل مختلف کشتار طیور در کشتارگاه ها مورد بررسی قرار گرفت و نتایج نشان داد مقاطع پرکنی، تخلیه احتشاء، دوش آب سرد و مرحله غوطه وری در تانک چیلر از نقاط بحرانی در کشتارگاه های طیور به حساب می رود و میانگین شمارش / استافیلیوکوکوس آرئوس در مرحله تخلیه احتشاء  $4/3 \times 10^4$  به دست آمد و ۹۰٪ لشه های مورد بررسی دارای آلو دگی / استافیلیوکوکوس آرئوس بودند (جوادی و همکاران، ۱۳۸۲). آلو دگی هر لشه مرغ در مرحله استخوان گیری به خمیر مرغ منتقل می شود. لذا رعایت شرایط بهداشتی در زمان تهیه خمیر مرغ مانع افزایش بار آلو دگی می شود. مهم ترین نکته در تهیه خمیر مرغ آلاش و پاکسازی کامل لاشه یا اسکلت مرغ قبل از قرار دادن آن در دستگاه استخوان گیر است. بخش هایی مانند انتهای رکتوم یا دنبالچه طیور، امحاء و احتشاء، سنگدان، دل و جگر باید کاملا از لاشه یا اسکلت مرغ جدا شود. همچنین رعایت دمای سرد در حین تولید و خنک کردن خمیر مرغ بالا فاصله پس از تولید در دمای ۴ درجه سلسیوس در کاهش بار آلو دگی اهمیت دارد.

### نتیجه گیری

نتایج این پژوهش نشان داد که حدود نیمی از نمونه های خمیر مرغ جمع آوری شده از کارخانه های تولید کننده سوسیس و کالباس در استان تهران با استاندارد ملی ایران مطابقت ندارد. با توجه به تدوین استاندارد ویژگی های میکروبیولوژی خمیر مرغ لازم است این فرآورده قبل از استفاده در تولید فرآورده های گوشتی توسط مسئولین کنترل کیفیت واحد های تولیدی آزمون شود و از خمیر مرغ سالم در تهیه سوسیس و کالباس استفاده شود. برای کنترل خمیر مرغ می توان از یک سو با برقراری سیستم کنترل و پایش کشتارگاهها و مرکز تولید خمیر مرغ و از سوی دیگر با تدوین دستورالعمل جامع برای چگونگی و مقدار مصرف این فرآورده به این مهم

Commission Regulation (EC) No 835/2004 (2004). European Parliament and of the Council laying down specific hygiene rules for food of animal origin.

Commission Regulation (EC) No 2073/2005 (2005). Microbiological Official journal of the European Union. L338/1 criteria for foodstuffs.

Dawson, P. L., Sheldon, B. W. & Ball, H. R. (1988). Extraction of lipid and pigment components from mechanically deboned chicken meat. *J. Food Sci.*, 53, 1615-1617.

Food safety: from the Farm to the Fork. (1997). Report on mechanically meat health rules applicable to the production and of mechanically recovered meat – Report of the scientific veterinary committee.

Froning, G. W. (1981). Mechanical deboning of poultry and fish. *Adv. Food Res.*, 27, 109-147.

FSIS directive 7160.2 (1997). "Meat" Prepared using advanced mechanical meat/bone separation machinery and meat recovery system.

Gill, C. O. (1988). Microbiology of edible meat by products. In: Pearson, A. M. & Dutson, T. R., London, Elsevier, 47-82.

Greenwood, D. E. & Swami, N. B. (1981). Rapid detection of salmonella in mechanically debond poultry meat. *Poult Sci.*, 60 (10), 2253-2257.

Luiz Ade, F., Moreira, F. C., Correa Ede, F. & Falcao, D. (2004). Monitoring of the dissemination of salmonella in the chicken Frankfurt – sausage line of a sausage factory in the state of Sao Paula, Brazil. *Mem Inst Oswaldo Cruz.*, 99 (5), 477-480.

Sams, A. R. (2001). Poultry meat processing. Netlibarary, 218- 245.

yuste, J., Mor-Mur, M., Capellas, M., Guamis, B. & Pla, R. (1999). Mechanically recovered poultry meat sausages manufactured with high hydrostatic pressure. *Poult Sci.*, 78 (6), 914-921.

(HACCP) در واحدهای تولیدی فرآوری کامل (تولید، بسته‌بندی، نشانه گذاری) گوشت قرمز و طیور - خمیر گوشت قرمز و طیور.

موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران. (۱۳۸۵). استاندارد ملی ایران شماره ۸۹۲۳-۲، میکروبیولوژی مواد غذایی و خوراک دام - آمده سازی آزمایه، سوسپانسیون اولیه و رقت‌های اعشاری برای آزمون‌های میکروبیولوژی قسمت دوم: مقررات ویژه برای آمده سازی گوشت و فرآورده‌های آن‌ها.

موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران. (۱۳۸۴). استاندارد ملی ایران شماره ۶۸۰۶-۱، میکروبیولوژی مواد غذایی و خوراک دام - شمارش استافیلوکوکوس‌های کواگولاز مثبت (استافیلوکوکوس ارئوس و سایر گونه‌ها)- روش آزمون

- قسمت اول: روش استفاده از محیط کشت برد - پارکر آگار موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران. (۱۳۸۱).

استاندارد ملی ایران شماره ۱۸۱۰، میکروبیولوژی مواد غذایی و خوراک دام - روش جستجوی سالمونلا.

موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران. (۱۳۷۹). استاندارد ملی ایران شماره ۵۲۷۲، میکروبیولوژی مواد غذایی و خوراک دام — روش جامع برای شمارش کلی میکرووارگانیسم‌ها در ۳۰ درجه سلسیوس.

موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران. (۱۳۸۴). استاندارد ملی ایران شماره ۲۹۴۶، میکروبیولوژی مواد غذایی و خوراک دام - روش جستجو و شمارش اشربیشیاکلی با استفاده از روش بیشترین تعداد احتمالی.

میاحی، م، قربانپور، م. و کاووسی فد، ر. (۱۳۸۴). بررسی آلدگی مرغان گوشتی کشتار شده در کشتارگاه‌های اهواز به باکتری سالمونلا، چهاردھمین کنگره دامپزشکی ایران، صفحه ۱۴۲.

نیازی شهرکی، س، رکنی، ن، رضوی لر، و، باهنر، ع، ر. و آخوند زاده بستی، ا. (۱۳۸۶). ارزیابی کمی و کیفی آلدگی لاشه‌های طیور کشتارگاه‌های صنعتی استان تهران به سالمونلا، مجله تحقیقات دامپزشکی، شماره ۶، صفحات ۳۸۵-۳۸۹.

## A study on Microbial Properties of Mechanically Deboned Chicken Meat in Meat Plan of Tehran

**M. Karimi<sup>a\*</sup>, S. Mehrabian<sup>b</sup>, R. Rafiei Tabatabaei<sup>c</sup>, B. Samiae<sup>d</sup>**

<sup>a</sup> M. Sc. Student of Microbiology, North Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

<sup>b</sup> Professor of the Department of Biology, Tarbiat Moalem University, Tehran, Iran.

<sup>c</sup> Assistant Professor of the Department of Microbiology, North Branch,  
Islamic Azad University, Tehran, Iran.

<sup>d</sup> Bachelor of Standard, The senior expert of microbiology of Institute of Standard and Industrial  
Researches of Iran

10

Received: 4 November 2009

Accepted: 1 February 2009

### Abstract

**Introduction:** The industry often searches for ways to yield the maximum edible, wholesome product from the meat or poultry carcass. The mechanical separation process is a technology that industry uses to obtain more usable product from bones from which the muscle has been removed. These products referred to as "mechanically separated chicken meat or MSCM". MSCM is employed as an ingredient in the formulation of sausages in Iran.

**Materials and Methods:** In this research, 50 samples of MSCM were collected during the separation process in sausage factories in Tehran. The samples were transferred to laboratory immediately in refrigerated condition. Microbial conditions of MSCM in accordance with the standard of Iran were analyzed. The microbial parameters were consisted of enumeration of coagulase – positive staphylococci, E. coli, aerobic colony count and detection of *Salmonella*.

**Results:** The results indicated that 27 samples were conforming to the standard while 23 did not.

**Conclusion:** Therefore the application of MSCM might be recommended only for heat treated meat products.

**Keyword:** *Mechanically Separated Chicken Meat, Microbial Criteria.*

\*Corresponding Author: ms\_karimi2003@yahoo.com