

بهینه سازی سه گانه شرایط تخمیر شیر در تولید ماست پروبیوتیک توسط لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس

مصطفی رفیعی مجد^{*a}، سید ابوالحسن علوی^a

^a گروه مهندسی شیمی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۰/۵/۲۰

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۹/۳/۱۲

۱۵

چکیده

مقدمه: افزایش تعداد باکتری های پروبیوتیک و طول عمر آن ها در ماست پروبیوتیک یکی از دغدغه های مهم تولید کنندگان این نوع ماست ها می باشد. از طرفی طعم ماست پروبیوتیک متاثر از تعداد باکتری پروبیوتیک می باشد. به این منظور مطالعه حاضر با هدف بهینه سازی ماست پروبیوتیک در سه محور تعداد باکتری پروبیوتیک، طول عمر باکتری پروبیوتیک و طعم ماست پروبیوتیک انجام پذیرفت.

مواد و روش ها: در این پژوهش بهینه سازی تولید ماست پروبیوتیک به کمک چهار فاکتور مستقل، تخمیر دو مرحله ای باکتری لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس، تغییر درصد ماده خشک (۱۲، ۱۴ و ۱۶٪)، تغییر دمای تیمار حرارتی شیر (۶۲ - ۷۲ و ۸۵ °C) و افزودن اسید آسکوربیک، در ۳ مرحله و به مدت بیست روز انجام شد. مرحله اول و دوم به ترتیب به منظور بهینه سازی تعداد باکتری های پروبیوتیک در روزهای اول و بیستم بود. در مرحله سوم تعداد باکتری های مراحل پیشین بهمراه نتایج حاصل از ارزیابی حسی و شیمیابی محصول به منظور بهینه سازی سه گانه مورد بررسی قرار گرفت. طراحی آزمایش ها به روش تاگوچی و بهینه سازی نتایج توسط نرم افزار Qualitek-4 انجام گرفت.

یافته ها: موثرترین فاکتورهای بهینه ساز در مراحل اول و دوم به ترتیب زمان تخمیر باکتری (۲ ساعت) و میزان اسید آسکوربیک اضافه شده (۵۰ mg/l) تعبیین شد. در مرحله سوم یعنی بهینه سازی سه گانه، اهمیت فاکتورها بترتیب اسید آسکوربیک (mg/l)، تیمار حرارتی (۸۵ °C)، زمان تخمیر (۲ ساعت) و میزان درصد ماده خشک (۱۴٪) بودند.

نتیجه گیری: پس از بهینه سازی مشخص شد که دستیابی همزمان به محصولی با تعداد باکتری بالا، طعم مناسب و ماندگاری طولانی امکان پذیر نمی باشد.

واژه های کلیدی: بهینه سازی، پروبیوتیک، تخمیر دو مرحله ای، تیمار حرارتی، درصد ماده خشک، ماست

* نویسنده مسئول مکاتبات

email: M_rmajd@yahoo.com

مقدمه

شیر مملو از پروتئین، چربی و انواع ویتامین ها است. امروزه شیر و فرآورده های آن در تغذیه انسان نقش مهمی را ایفا می کنند. مصرف شیر و فرآورده های آن در جهان به سرعت رو به افزایش است. یکی از مهمترین محصولات بدست آمده از شیر ماست می باشد. طبق تعریف ماست فرآورده تخمیری حاصل از شیر است که حاوی دو باکتری لاکتوباسیلوس بولگاریکوس و استرپتوکوکوس ترموفیلوس می باشد (Shrtt, 1999). این دو باکتری به عنوان باکتری های آغازگر ماست شناخته می شوند. ویژگی هایی نظیر اسیدیته، میزان اسید چرب آزاد خواص حسی و تغذیه ای تحت تاثیر ترکیبات شیمیایی شیر، شرایط فرآیند، افودن طعم دهنده ها و فعالیت باکتری های آغازگر در طی تخمیر شیر است (Hardi & Slacanc, 2000). یکی از ویژگی های محصولات لبنی، فراهم کردن بستر مورد نیاز برای رشد بسیاری از میکرووارگانیسم ها است. از این رو می توان با افودن یک یا چند باکتری مفید به محصولات لبنی، ارزش غذایی آنها را بالا برد (Kneifel & Jaros, 1993) و بخشی از این میکرووارگانیسم ها که می توانند در شیر و ماست رشد پیدا کنند باکتری های پروبیوتیک هستند. بنا به تعریف، پروبیوتیک عبارت است از میکرووارگانیسم هایی که در پی مصرف خوارکی باعث بهبود خصوصیات میکروفلور طبیعی دستگاه گوارش میزان می شوند و اثرات مفیدی بر سلامت مصرف کننده به جا می گذارد (Shrtt, 1990). تاثیر پروبیوتیک ها بر فلور میکروبی دستگاه گوارش و ایفای نقش درمانی آن ها بستگی به مقدار مصرف روزانه این باکتری ها دارد (پریناز طاهری و همکاران، ۱۳۸۵ و Bonczar et al., 2002).

بیشترین محدوده تعریف شده برای حضور باکتری های پروبیوتیک زنده از 10^6 تا 10^8 CFU/ml می باشد (IDF, 1998). برای بدست آوردن ماست پروبیوتیک علاوه بر باکتری های آغازگر ماست، باید باکتری پروبیوتیک در حین فرآیند تخمیر و در محصول نهایی وجود داشته باشد. کشت آغازگر ماست می تواند رشد پروبیوتیک ها را از طریق تولید مواد لازم برای رشد آنها تقویت کند. یکی از انواع پروبیوتیک ها لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس می باشد. ویژگی های باکتری های پروبیوتیک و محیط کشت مورد

نیاز آنها متفاوت است. بنابراین می توان با تغییراتی در شرایط تخمیر شیر یا بهینه سازی این فرآیند سعی در افزایش تعداد باکتری پروبیوتیک نمود و یا طول عمر آنها را در ماست افزایش داد.

مشخص شده است که افزایش در میزان ماده جامد کل شیر به میزان ۵ درصد باعث دو برابر شدن ویسکوزیته محصول می شود (Mehaia & El-Khadragy, 1998; Ozer et al., 1999). از طرفی میزان ماده جامد کل (SNF:Solid Non Fat) در حقیقت معرف میزان پروتئین یا اسید آمینه های موجود در شیر می باشد که در حین فرآیند تخمیر به مصرف باکتری های آغازگر و SNF پروبیوتیک می رسد که این مطلب تاثیرگذاری میزان را بر روی تخمیر شیر نشان می دهد. تیمار حرارتی شیر نیز یکی دیگر از فاکتورهایی است که بر رشد میکرووارگانیسم ها در شیر تاثیر بسزایی دارد. بررسی های دقیق تر نشان داد که تنها تفاوت ۱۰-۱۵ درجه سانتی گراد در تیمار حرارتی شیر می تواند باعث رشد یا عدم رشد باکتری های آغازگر ماست در فرآیند تخمیر شیر شوند (Green & Jezeski, 1957). افودن اسید آسکوربیک به شیر نیز توسط Dave Shah به منظور بررسی رشد باکتری های پروبیوتیک انجام شد که نتایج آن امیدوار کننده نبود. تخمیر دو مرحله ای نیز یکی دیگر از روش هایی است که برای تولید و تکثیر باکتری های پروبیوتیک در حین فرآیند تخمیر شیر بکار می رود. روش کار بدین صورت است که باکتری های پروبیوتیک را جداگانه به شیر تلخیج کرده و پس از گذشت زمان یک یا دو ساعت باکتری های آغازگر را به آن اضافه می کنند. این کار سبب می شود که باکتری پروبیوتیک بتواند بهتر با محیط رشد خود هماهنگ شود (Sodin, 1998).

البته تحقیقات در این زمینه زیاد نمی باشد.

در این پژوهش برای اولین بار تاثیر چهار فاکتور فوق بر رشد باکتری پروبیوتیک جهت بدست آوردن ماست پروبیوتیک بررسی شد. طرح آزمایش به روش تاگوچی و با هدف حداقل رشد و بقای باکتری لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس تعیین شد. نتایج حاصل از این تحقیقات برای بدست آوردن ماست پروبیوتیکی با ارزش غذایی بالاتر سودمند خواهد بود.

مواد و روش‌ها**مواد**

در این پژوهش چگونگی تاثیر چهار فاکتور مستقل (تخمیر دوگانه، SNF، تیمار حرارتی و افزایش اسید آسکوربیک) در سه سطح بر رشد و بقای باکتریهای پرپوپوتیک در ماست پرپوپوتیک مورد بررسی قرار گرفت. فاکتورها و سطوح آنها در جدول ۱ نشان داده شده‌اند. در صورتی که تمام آزمایش‌های ممکن مورد بررسی قرار گیرد به ۸۱ آزمایش نیاز خواهد بود. برای کاهش این تعداد آزمایش به تعداد معقولی از آزمایشات، از طرح عامل کسری و روش آماری تاگوچی استفاده شد. با استفاده از جداول تاگوچی، ۹ ترکیب متفاوت تعریف و در آرایه‌های متعامد ۹ گانه مطابق جدول ۲ چیده شد. هر کدام از آرایه‌های جدول با رعایت اصل تصادفی برای آزمایش‌ها مورد استفاده قرار گرفت و نتایج مربوط به آن اندازه‌گیری شد.

- تولید ماست پرپوپوتیک

برای تولید ماست پرپوپوتیک بطبق جدول ۲، ۹ پایه شامل سطوح مورد نظر برای هر آزمایش آماده شد. سپس هر کدام از آزمایش‌ها مطابق دستور آزمایش انجام شد. برای مثال تیمار حرارتی آزمایش‌های ۱، ۴ و ۷ در دمای 85°C و آزمایش‌های ۲، ۵ و ۸ در دمای 72°C انجام پذیرفت. موارد تخمیر دو مرحله‌ای و اضافه کردن اسید آسکوربیک نیز به طور مشابه انجام پذیرفت.

مواد مورد نیاز آزمون‌های شیمیایی این پژوهش و محیط کشت MRS متعلق به شرکت مرک آلمان می‌باشد. شیرخشک (۵٪ چربی) از شرکت لبن پارس فروخت خریداری شد.

کشت آغازگر ماست از نوع DVS و با نام تجاری x-11 از شرکت کریستن هانسن دانمارک خریداری شد. این کشت شامل دو باکتری آغازگر ماست به نسبت یکسان می‌باشد. از این کشت، یک کشت مادر تهیه شد. همچنین سوش پرپوپوتیک این پژوهش یعنی لاکتوپاسیلوس اسیدوفیلوس از مرکز کلکسیون باکتری و قارچ‌های ایران با شماره شناسه ۱۶۴۳ PTTC بصورت آمپول لیوفلیز شده خریداری گشت. این سوش را در زیر هود میکروبی و شرایط استریل به محیط کشت MRS براث اضافه کرده و این مجموعه را در شرایط بی‌هوایی ۴۸ تا ۷۲ ساعت در 37°C گرمخانه گذاری کرده و سپس از این محیط که حاوی باکتری‌های پرپوپوتیک می‌باشد بر روی پلیت‌های حاوی MRS آگار کشت داده و بار دیگر پلیت‌ها در درجه سانتی‌گراد گرمخانه گذاری شدند. بدین ترتیب باکتری پرپوپوتیک از حالت منجمد خارج و بر روی پلیت‌ها منتقل شده و برای مصارف بعدی در یخچال نگهداری می‌شوند.

جدول ۱- فاکتورها و سطوح آنها

| مقدار اسید آسکوربیک (mg/l) | SNF (%) | تیمار حرارتی (°C) | زمان تلقيق پرپوپوتیک (h) | سطح |
|-------------------------------|---------|-------------------|--------------------------|-----|
| . | ۱۲ | ۶۲ | . | ۱ |
| ۵۰ | ۱۴ | ۷۲ | ۱ | ۲ |
| ۱۰۰ | ۱۶ | ۸۵ | ۲ | ۳ |

جدول ۲ - آزمایش ها و آرایه های مربوط به آن

| مقدار اسید‌اسکوربیک | SNF | تیمار حرارتی | زمان تلقيق پروبیوتیک | No. |
|---------------------|-----|--------------|----------------------|-----|
| ۱ | ۱ | ۱ | ۱ | ۱ |
| ۲ | ۲ | ۲ | ۱ | ۲ |
| ۳ | ۳ | ۳ | ۱ | ۳ |
| ۳ | ۲ | ۱ | ۲ | ۴ |
| ۱ | ۳ | ۲ | ۲ | ۵ |
| ۲ | ۱ | ۳ | ۲ | ۶ |
| ۲ | ۳ | ۱ | ۳ | ۷ |
| ۳ | ۱ | ۲ | ۳ | ۸ |
| ۱ | ۲ | ۳ | ۳ | ۹ |

- آزمون ارزیابی حسی

برای ارزیابی حسی ماست پروبیوتیک بدست آمده از استاندارد شماره ۶۹۵ استاندارد ملی ایران استفاده شد. طبق این استاندارد حداکثر امتیاز حاصل شده ۵۰ و حداقل آن صفر می باشد. نتایج حاصل در جدول ۵ نشان داده شده است.

- بهینه سازی

همانطور که اشاره شد برنامه آماری تاگوچی در آرایه ۹، اساس طراحی آزمایشات و برنامه نرمافزاری Qualitek-4 نیز برای تحلیل داده ها استفاده شد. در صورتی که شرایط بهینه بدست آمده از نرم افزار در آزمایش های ۹ گانه انجام شده نباشد، می بایست یک بار دیگر نمونه با شرایط پیشنهادی نرم افزار تهیه شود و سپس با شمارش باکتری های موجود در آن صحت و سقم شرایط بهینه بدست آمده بررسی شود. از آنجا که سه هدف متفاوت مد نظر این تحقیق بود، سه دفعه بهینه سازی انجام پذیرفت که به ترتیب بررسی می شود.

- آزمون میکروبی

هر آزمایش سه بار تکرار شد. برای شمارش میکروبی تعداد باکتری های پروبیوتیک، از روش رقت های متوالی استفاده شد. بنابراین از ۱ ml از نمونه، تا رقت ۱۰ CFU/ml رقت تهیه شد. از هر کدام از این رقت ها بر روی پلیت ها و با استفاده از محیط MRS-bile کشت انجام شد. تعداد کلونی های بوجود آمده بعد از ۴۸ ساعت گرمخانه گذاری در دمای ۳۷ °C بر اساس استاندارد شماره ۷۷۱۴ استاندارد ملی ایران شمارش شد که نتایج آن برای روزهای اول و بیستم مطابق جداول ۳ و ۴ می باشد.

- اندازه گیری pH

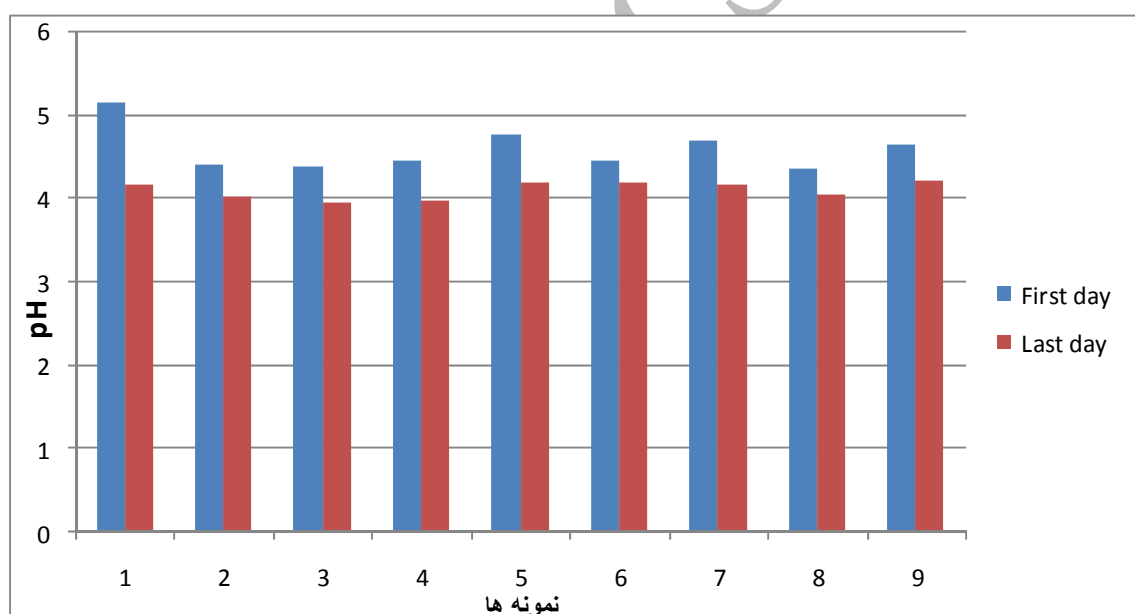
برای تعیین pH نمونه ها، از دستگاه pH متر استفاده شد. قبل از این کار کالیبراسیون با استفاده از بافرهای استاندارد (pH=۷ و pH=۴) انجام پذیرفت. در این تحقیق pH نمونه ها در روز اول و روز بیستم اندازه گیری شد که در نمودار ۱ با یکدیگر مقایسه شده است.

جدول ۳ - تعداد باکتری لاكتوباسیلوس اسیدوفیلوس در روز اول

| cfu/ml ^{10^-7} | A | B | C | D | E | F | G | H | I |
|-------------------------|------|-----|------|-----|-----|-----|----|-----|-----|
| Sample1 | ۰/۲۷ | ۲/۴ | ۰/۲۶ | ۲/۶ | ۲/۲ | ۲/۴ | ۱۲ | ۲/۹ | ۲/۵ |
| Sample2 | ۰/۲۸ | ۲/۴ | ۰/۲۶ | ۲/۵ | ۲/۱ | ۲/۳ | ۱۲ | ۲/۸ | ۲/۴ |
| Sample3 | ۰/۲۷ | ۲/۵ | ۰/۲۶ | ۲/۷ | ۲/۲ | ۲/۲ | ۱۱ | ۲/۷ | ۲/۵ |

جدول ۴ - تعداد باکتری لاكتوباسیلوس اسیدوفیلوس در روز بیستم

| cfu/ml ^{10^-6} | A | B | C | D | E | F | G | H | I |
|-------------------------|------|-----|-----|-----|-----|-----|----|-----|------|
| Sample1 | ۰/۱۴ | ۱/۶ | ۱/۹ | ۲/۲ | ۱/۷ | ۱/۸ | ۱۴ | ۲ | ۰/۱۴ |
| Sample2 | ۰/۱۵ | ۱/۷ | ۱/۸ | ۲/۳ | ۱/۶ | ۱/۹ | ۱۲ | ۲/۱ | ۰/۱۳ |
| Sample3 | ۰/۱۵ | ۱/۶ | ۱/۹ | ۲/۲ | ۱/۷ | ۱/۹ | ۱۳ | ۲/۱ | ۰/۱۴ |



نمودار ۱ - pH نمونه ها در روز اول و بیستم

جدول ۵ - میانگین نتایج ارزیابی حسی در اولین و آخرین روز

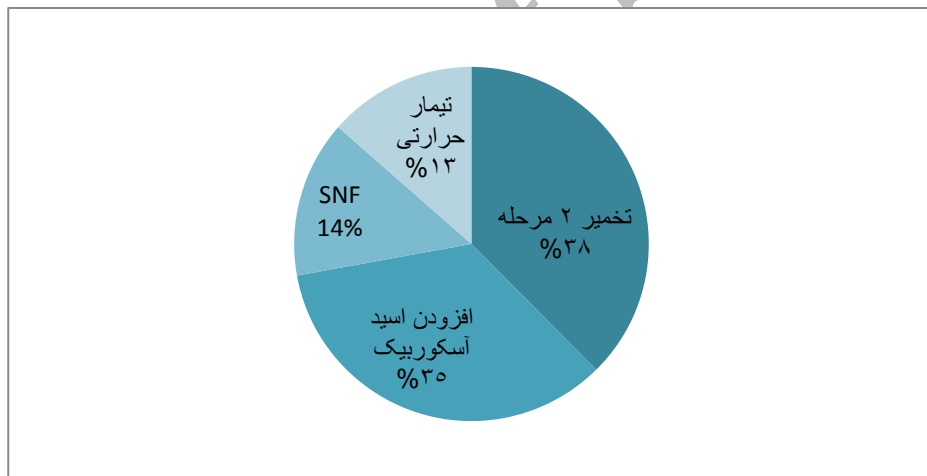
| Time / Samples | ۱ | ۲ | ۳ | ۴ | ۵ | ۶ | ۷ | ۸ | ۹ |
|----------------|------|------|------|------|------|------|------|------|----|
| First day | ۴۸ | ۴۱/۵ | ۳۹/۵ | ۳۹/۵ | ۴۶ | ۳۸/۵ | ۳۷/۵ | ۳۷/۵ | ۴۶ |
| Last day | ۳۸/۵ | ۲۸ | - | ۲۳/۵ | ۳۱/۵ | - | ۲۳/۵ | - | ۲۸ |

یافته ها

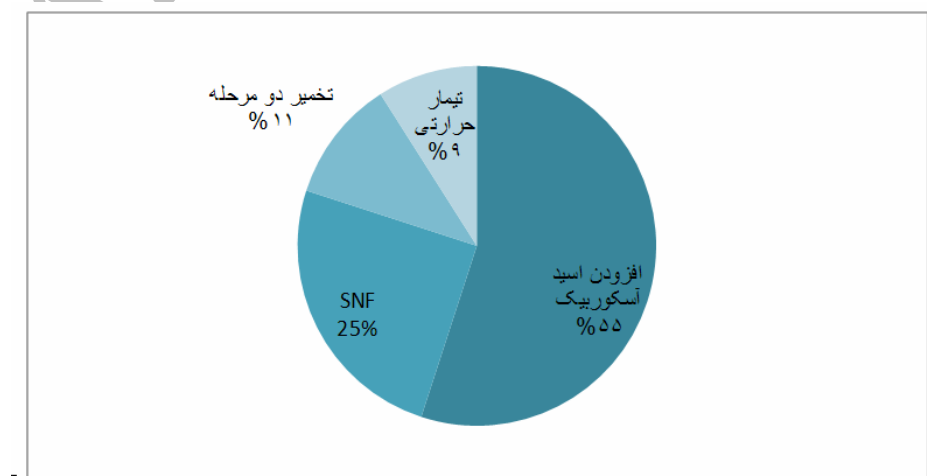
(الف) هدف از این بهینه سازی بدست آوردن بیشترین باکتری پروبیوتیک در ماست تولید شده در روز اول می باشد. نتیجه بهینه سازی در جدول ۶ آورده شده است. همچنین درصد اهمیت فاکتورها در این بهینه سازی در نمودار ۲ نشان داده شده است. میزان باکتری پیشنهاد شده $1/88 \times 10^8$ CFU/ml می باشد که پس از انجام آزمایش تاییدی مقدار $1/75 \times 10^8$ CFU/ml بدست می آید که درصد اختلاف تنها ۶٪ می باشد که قابل اعتماد است. در این بهینه سازی مشخص شد که تخمیر دو مرحله ای بیشترین تاثیر را دارا می باشد.

(ب) هدف از این بهینه سازی بدست آوردن بیشترین باکتری پروبیوتیک در ماست تولید شده در روز بیستم می باشد. نتیجه بهینه سازی در جدول ۶ آورده شده است.

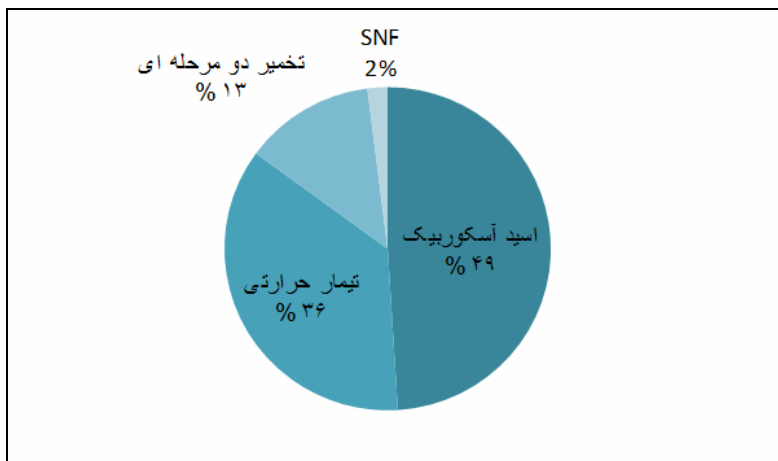
همچنین درصد اهمیت فاکتورها در این بهینه سازی در نمودار ۳ نشان داده شده است. نتیجه بدست آمده حاکی از آن است که برای شرایط بهینه، می بایست از سطح دوم در فاکتور اول و از سطح دوم در فاکتور دوم و از سطح سوم در فاکتور سوم و از سطح دوم در فاکتور چهارم استفاده نمود. در ضمن مقدار بهینه سازی شده برابر $10^7 \times 1/7$ CFU/ml است. با توجه به اینکه شرایط فوق در میان آزمایش های انجام شده وجود نداشت، یک آزمایش دیگری بر اساس شرایط فوق انجام می شود که نتیجه آن $10^7 \times 1/8$ اختلاف کمی با نتیجه بدست آمده از نرم افزار دارد و تنها در حدود ۵ درصد دارای خطا می باشد. تاثیر افزودن اسید آسکوربیک در زنده ماندن باکتری پروبیوتیک قابل توجه می باشد که با توجه به غیر هوایی بودن اختیاری باکتری لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس توجیه می شود.



نمودار ۲- مقایسه تاثیر درصد فاکتور ها بر تعداد باکتری پروبیوتیک در روز اول



نمودار ۳- مقایسه تاثیر درصد فاکتور ها بر تعداد باکتری پروبیوتیک در روز بیستم



نمودار ۴- درصد اهمیت فاکتورها در بهینه سازی نهایی

می باشد و کم اثرترین فاکتور نیز دمای تیمار حرارتی می باشد.

در بهینه سازی دوم هدف از بهینه سازی، تعداد باکتری زنده پروپوتویک در روز آخر (بیستم) بود که در این بهینه سازی فاکتور اسید آسکوربیک مهمترین تاثیر را در مقدار بهینه دارا می باشد. در سومین بهینه سازی که یک بهینه سازی کلی بود، مقدار باکتری در ابتدا و انتهای و همچنین شرایط شیمیایی و فیزیکی بهینه سازی شد که نتایج آن با دو بهینه سازی قبلی تفاوت داشت. در این بهینه سازی اگرچه اسید آسکوربیک موثرترین فاکتور شناخته شد اما تیمار حرارتی نیز دارای اهمیت بسزایی در نتیجه نهایی می باشد و بر عکس مورد دوم، درصد ماده خشک کمترین تاثیر را دارا می باشد.

۲۱

ج) هدف از بهینه سازی کلی این است که شرایطی بدست آورده می شود که در آن ماست بدست آمده دارای شرایط بهینه همzمان تعداد باکتری در ابتدا و انتهای و همچنین بهترین ارزیابی حسی باشد. برای این کار از نرم افزار به گونه ای استفاده می شود که چند پاسخ همzمان را بررسی کند. برای این کار طبق دستور نرم افزار، برای هر کدام از پاسخها درصد اهمیت و نوع پاسخ مشخص می شود. به دلیل آنکه تعداد باکتری پروپوتویک هدف اصلی این پروژه می باشد درصد اهمیت بیشتری به تعداد باکتری اختصاص داده می شود (٪۵۰). درصد اهمیت ارزیابی حسی و pH نیز یکسان در نظر گرفته شد (٪۲۵). نتیجه بهینه سازی در جدول ۶ آمده است. اهمیت درصد فاکتورها نیز در نمودار ۴ نشان داده شده است.

نتیجه گیری

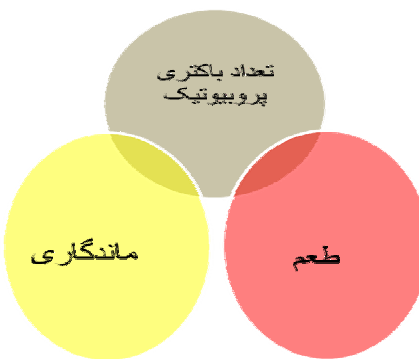
از سه بهینه سازی فوق می توان نتیجه گرفت که برای آنکه بتوان ماستی تولید کرد که دارای طعم و pH خوب و مناسبی باشد، باید از افزایش تعداد باکتری صرف نظر کرد و در صورتی که هدف دستیابی به میزان بالای باکتری باشد، مزه و طعم مناسب نخواهد بود (نمودار ۵).

بحث

همان طور که مشاهده شد، در این پژوهه بهینه سازی سه بار و برای اهداف متفاوتی انجام شد. در بهینه سازی اول، هدف از بهینه سازی بدست آوردن تعداد بیشتری از باکتری پروپوتویک در ابتدای تولید محصول بود که نتایج آن حاکی از آن بود که عنصر اصلی در این بهینه سازی ترتیب تلقیح باکتری لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس در شیر

جدول ۶- سطوح بهینه هر فاکتور در ۳ بهینه سازی انجام شده

| Ascorbic acid (mg/l) | Thermal care(°C) | SNF (%) | Fermentation (h) | Aim | Optimization |
|----------------------|------------------|---------|------------------|-------------------------------------|--------------|
| ۵۰ | ۷۲ | ۱۴ | ۲ | تعداد باکتری پروپوتویک در روز اول | ۱ |
| ۵۰ | ۷۲ | ۱۶ | ۱ | تعداد باکتری پروپوتویک در روز بیستم | ۲ |
| ۰ | ۸۵ | ۱۴ | ۲ | بهینه سازی کلی | ۳ |



نمودار ۵ - سه هدف بهینه شده و اشتراک آنها با یکدیگر

Dave, R. I. & Shah, N. P. (1998). Ingredient supplementation effects on viability of probiotic bacteria in yogurt. *J Dairy Sci.*, 81, 2804-2816.

Hardi, J. & Slacanc, V. (2000). Examination of coagulation kinetics and theological properties of fermented milk products: Influence of starter culture, milk fat content and addition of inulin. *Mljekarstvo*, 50(3), 217-226.

International Dairy Federation. (1998). Fermented milks: science and technology. *IDF Bulletin*, 227.

Greene, V. W. & Jezeski, J. J. (1957a). *Journal of Dairy Science*, 40, 1046.

Kneifel, W., Jaros, D. & Erhard, F. (1993). Microflora and acidification properties of yogurt and yogurt-related products fermented with commercially available starter cultures. *Int J Food Microbiol.*, 18, 179-189.

Mehaia, M. A. & El-Khadragy, S. M. (1999). Compositional characteristics and sensory evaluation of labnen made from goat's milk. *Milchwissenschaft*. 57(8), 447-450.

Ozer, B. H., Bell, A. E., Grandison, A. S. & Robinson, R. K. (1998). Rheological properties of concentrated yoghurt. *J.Tex Stu*, 29, 67-79.

Shrtt, C. (1999). The probiotic century historical and current perspectives. *Trends Food Sci Technol.*, 10 (12), 411-417.

Sodin, F. (1998). Effect of continuous prefermentation of milk with on immobilized cell bioreactor on fermentation kinetics curd properties.

برای ادامه کار و استفاده از نتایج این تحقیق، پیشنهاد می شود که ضمن استفاده از سایر سوش های پروبیوتیک و بررسی بقا و ویژگی های محصول، از افزودنی دیگری همانند قندها استفاده شود تا تاثیرات نامطلوب اسید آسکوربیک را بر طعم بهبود ببخشد و علاوه بر آن به عنوان یک ماده غذایی مناسب برای باکتری های پروبیوتیک به حساب آید.

سپاسگزاری

از مسئولان مجتمع آزمایشگاهی دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات که شرایط انجام آزمایش ها را فراهم نمودند قدردانی می شود.

منابع

- طاهری، پ. (۱۳۸۷). تاثیر ترکیب شیر، درصد تلخیج و دمای تغییر بر رشد لاکتوپاسیلوس ۵-۱a در ماست پروبیوتیک. *محله علوم تغذیه و صنایع غذایی ایران*، سال سوم، شماره اول (پیاپی هشتم)، صفحات ۱ تا ۱۰.
- موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران. (۱۳۸۳). ماست-شناسایی میکروارگانیسم های پایه تولید کننده ماست-روش شمارش کلی در ۳۷ درجه سلسیوس. استاندارد ملی ایران، شماره ۷۷۱۴ ، چاپ اول
- موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران. (۱۳۸۳). ماست- ویژگی ها و روش های آزمون. استاندارد ملی ایران، شماره ۶۹۵ چاپ اول

Bonczar, G., Wszolek, A. & Siuta, A. (2002). The effects of certain factors on the properties of yoghurt made from ewe's milk. *Food Chemistry*, 79, 85-91.