

بررسی خاصیت ضد میکروبی اسانس بذر های شوید (Coriandrum sativum) و گشنیز (Anethum graveolens) بر روی استافیلکوکوس اورئوس، اشرشیاکلی O157:H7، سالمونلا تیفی موریوم با استفاده از آزمایش حساسیت رقت در محیط مایع

عاطفه برومند^۱، منوچهر حامدی^۲، زهرا امام جمعه^۳، سیدهادی رضوی^۴، محمد تقی گلمکانی^۵

چکیده

در این تحقیق اثر ضد میکروبی اسانس حاصل از بذر های شوید و گشنیز بر روی سه میکرو ارگانیسم بیماری زای غذایی یعنی استافیلکوکوس اورئوس (PTCC 1431)، اشرشیاکلی (O157:H7)، سالمونلا تیفی موریوم (ATCC 35218) و سالمونلا تیفی موریوم (14028 ATCC) بررسی شد و میزان کمترین غلظت بازدارنده (MIC) و کمترین غلظت کشنده (MBC) این اسانس ها نیز تعیین گردید. برای این منظور ۶ سطح غلظت از هر اسانس شامل ۱۲۵، ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۰۰۰، ۴۰۰۰، ۲۵۰ ppm انتخاب گردید. جهت کشت میکروبی از آزمایش حساسیت رقت در محیط مایع و محیط های کشت مولر هینتون آگار و براث استفاده شد. نتایج نشان داد که *Staphylococcus aureus* مقاوم ترین باکتری به هر دو اسانس بودند. اسانس بذر گشنیز نسبت به اسانس بذر شوید بازدارنگی بیشتری بر باکتری های گرم منفی داشت. اسانس بذر گشنیز دارای MIC و MBC برابر با ۱۰۰۰ ppm و اسانس بذر شوید دارای کمترین غلظت بازدارنده (MIC) معادل ۵۰۰ ppm و کمترین غلظت باکتری کشی (MBC) برابر با ۱۰۰۰ ppm در مقابل باکتری *Staphylococcus aureus* بود. در مورد سالمونلا اسانس ها در هیچ یک از غلظت ها اثر بازدارنگی نشان ندارند.

کلمات کلیدی: آزمایش حساسیت رقت در محیط مایع، MIC، MBC، اسانس بذر شوید، اسانس بذر گشنیز

^۱-دانشجوی کارشناسی ارشد گروه علوم و مهندسی صنایع غذایی دانشگاه تهران

^۲-استاد گروه علوم و مهندسی صنایع غذایی دانشگاه تهران

^۳-دانشیار گروه علوم و مهندسی صنایع غذایی دانشگاه تهران

^۴-دانشیار گروه علوم و مهندسی صنایع غذایی دانشگاه تهران

^۵-دانشجوی دکتری گروه علوم و مهندسی صنایع غذایی دانشگاه تهران

مقدمه

کشندگی و کشندگی میکرووارگانیسم‌های پاتوژن مورد توجه قرار گرفته اند (۱۰).

فعالیت ضد میکروبی روغن‌های اساسی در واقع به گروهی از ترپنوفئیدهای کوچک و ترکیبات فنولیک (تیمول، کارواکرول، اوژنول) نسبت داده می‌شود. با این که روغن‌های اساسی جزو مواد ایمن و مجاز (GRAS) برای استفاده در مواد غذایی محسوب می‌شوند، مصرف آنها معمولاً از نظر ارگانولپتیکی محدودیت ایجاد می‌کند به همین دلیل تعیین کمترین غلظت بازدارنده (MIC)^۱ رشد باکتری‌های پاتوژن که تاثیری بر کیفیت حسی غذا نداشته باشد ضروری است. MIC کمترین غلظت از ماده ضد میکروبی است که دارای اثر بازدارنده‌گی بر رشد یک میکرووارگانیسم خاص باشد، بدین معنی که میکرووارگانیسم در محیط حضور دارد اما قادر به تکثیر نیست. کاهش تعداد میکرووارگانیسم در این شرایط به علت اثر کشندگی انسانس نبوده بلکه به سبب رسیدن میکرووارگانیسم به فاز مرگ است و چون دیگر تکثیر پیدا نمی‌کند بنابراین تعداد آن کاهش می‌یابد.

MBC کمترین غلظت از ماده ضد میکروبی است که سبب مرگ میکرووارگانیسم می‌شود به این ترتیب هیچ میکرووارگانیسم زنده‌ای نباید در محیط حاوی غلظت MBC حضور داشته باشد (۱۲، ۱۰، ۷، ۶، ۲، ۱). لازم به ذکر است که استفاده از انسانس‌های روغنی گیاهی در نگهداری مواد غذایی کوچکترین مسئله‌ای از لحاظ بهداشتی-سلامتی برای مصرف کشندگی ایجاد نمی‌کند (۱۲، ۹، ۱).

هدف از انجام این پژوهش بررسی خاصیت ضد میکروبی انسانس دانه‌های شوید و گشنیز، و تعیین میزان کمترین غلظت بازدارنده (MIC) و کمترین غلظت کشندگی^۲ بر روی سه باکتری بیماری زای مواد غذایی به

بسیاری از فراورده‌های غذایی به صورت طبیعی فاسد شدنی هستند، بنابراین جهت ماندگاری طولانی، در طی آماده سازی، انبارداری و توزیع احتیاج به محافظت از فساد دارند. بسیاری از مواد شیمیایی مجاز غذایی در طی فرآوری مواد غذایی به منظور افزایش زمان ماندگاری به غذا افزوده می‌شوند (۱۱، ۷، ۵، ۴). این مواد می‌توانند از طریق پایداری شیمیایی و به وسیله مهار رشد میکروبی باعث افزایش عمر نگهداری مواد غذایی شوند. لازم به ذکر است که در حال حاضر مصرف کشندگان در رابطه با استفاده از افزودنی‌های شیمیایی سنتزی آگاهی و نگرانی بیشتری دارند. بنابراین مواد غذایی فرایند شده با نگهدارنده‌های طبیعی روز به روز بیشتر مورد توجه قرار می‌گیرند. روغن‌های انسانسی گیاهی، همچنین ترکیبات مشابه در دود چوب دارای فعالیت ضد میکروبی طبیعی برروی تعداد زیادی از باکتریهای مولد فساد و بیماریزا هستند، بیشتر این ترکیبات در حضور گروههای فعال فنولیک در ساختارشان مشترک می‌باشند. در حقیقت آنها به علت داشتن مقداری زیادی از ترکیبات فرار آروماتیک که برخی از آنها از عوامل مهم ایجاد کشندگی طعم در غذا به شمار می‌روند مورد توجه هستند. این ترکیبات فرار دارای خاصیت ضد اکسایشی و ضد میکروبی ذاتی بوده و نقش مهمی در سیستم دفاعی گیاهان در مقابل بیماری‌ها در اثر میکرووارگانیسم‌ها ایفا می‌کنند. بنابراین، این ترکیبات می‌توانند به صورت یک جز عملگر، یک طعم دهنده و نیز به عنوان نگهدارنده در ماده غذایی عمل نمایند (۵، ۷، ۸، ۹، ۱۰).

متabolیت‌های ثانویه در واقع به صورت پیش‌سازهای غیر فعال ذخیره شده در بافت‌های گیاهی تولید می‌شوند و سپس در پاسخ به استرس‌های محیطی آزاد می‌گردند. مواد پیش‌ساز در بافت‌های گیاهی شامل ترکیبات فلی، فلاونول‌ها و فلاونوئیدها، گلیکوزیدها، آلکالوئیدها و پلی استیلن می‌باشند (۱۱، ۱۰، ۷). این ترکیبات اخیراً علت اثر ممانعت

1 . Minimum Inhibitory Concentration

2 . Minimum Bactericidal Concentration

نام‌های استافیلکوکوس اورئوس، اشرشیاکلی H7:0157 و

سالمونلا تیفی موریوم بوده است.

• تهیه امولسیونی آبی اسانس‌ها

غلهای مختلف اسانس با امولسیون کردن مقدار معین (برای به دست آوردن رقت‌های ذکر شده) هر یک از آنها با آب و به کمک توئین ۸۰ به میزان ۳۰ درصد وزن (IKA اسانس با استفاده از یک میکسر هموژنایزر- T25- digital ultra turax) به مدت یک دقیقه در پانزده هزار دور در دقیقه تهیه شد.

• تهیه سوسپانسیون امک فارلند^۱

سوسپانسیون استاندارد ۱ مک فارلند با استفاده از اضافه کردن ۱/۱۰ ml از محلول آبی٪ ۱/۱۷۵ کلرور باریم به طور آهسته و همراه با همزنی مداوم به ۹/۹ ml اسید سولفوریک ۰.۱٪ تهیه گردید (۱).

کدورت ایجاد شده توسط این سوسپانسیون دانسته سلولی تقریباً معادل با $10^8 \times 3$ سلول بر میلی لیتر ایجاد می‌کند، سپس کدورت آن با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر CECIL 2502-Instruments Cambridge England (Serial No. 125-624 در طول موج ۶۲۵ nm) اندازه گیری شد.

• تهیه سوسپانسیون میکروبی

یک لوپ پر از هر سویه‌ی میکروبی تحت شرایط استریل (بین دو شعله وجود) به ۲۵ میلی لیتر محیط کشت مولرهیتون براث جهت تهیه سوسپانسیون غلیظ میکروبی اضافه گردید. سپس تا هنگام برابر شدن دانسته نوری آن با محلول ۱ مک فارلند توسط محیط کشت مایع (OD) MHB) رقیق شد. برای بدست آوردن مقدار 1×10^9 میکروارگانیسم بر میلی لیتر تحت شرایط استریل به نسبت ۱:۵۰۰ با محیط کشت MHB مخلوط شد (۲).

مواد و روش‌ها

مواد:

اسانس بذرهای شوید و گشنیز با درجه خلوص ۶۰ درصد از شرکت گیاه اسانس (شرکت تولید کننده اسانس‌های گیاهی) خریداری شد.

سویه‌های میکروبی سالمونلا تیفی موریوم (14028 ATCC 35218:0157:H7) از دانشگاه تهران و استافیلکوکوس اورئوس (PTCC 1431) از سازمان پژوهش‌های علمی صنعتی ایران تهیه گردیدند.

جهت انجام آزمایش‌ها از محیط کشت جامد مولرهیتون آگار^۱ و مایع مولرهیتون براث^۲ ساخت شرکت MAST انگلستان استفاده شد.

جهت تهیه کشت تازه و فعل سازی سویه‌های میکروبی از محیط‌های کشت مک کانگی آگار (ساخت شرکت مرک آلمان) برای اشرشیاکلی H7، برین‌هارت آگار (BHA) (ساخت شرکت مرک آلمان) برای سالمونلا تیفی موریوم و نوترینت آگار (ساخت شرکت مرک آلمان) برای استافیلکوکوس اورئوس استفاده گردید.

روش‌ها:

تهیه کشت تازه (در فاز لگاریتمی) از میکروارگانیسم‌ها هر یک از سویه‌های باکتریایی روز قبل از انجام تست MIC و MBC بر روی محیط کشت‌های مذکور کشت سطحی داده شدند، تا میکروارگانیسم‌ها پس از یک شب اینکوباسیون در هنگام تهیه سوسپانسیون میکروبی در فاز لگاریتمی قرار داشته باشند.

3 . MC Farland

4 . Optical Density (OD)

1 . Mueller- Hinton Agar

2 . Mueller- Hinton Broth

از لوله‌های آزمایش کشت سطحی برروی محیط کشت جامد مولر هنیتون آگار انجام گرفت و سپس پلیت‌ها جهت مشاهده رشد یا عدم رشد میکروارگانیسم‌ها یک شب گرمخانه گذاری شدند(۲).

نتایج و بحث

پس از مشاهده پلیت‌های کشت داده شده از محتویات لوله‌های حاوی رقت‌های مختلف دو نوع اسانس نتایج زیر بدست آمد.

- ارزیابی فعالیت ضد میکروبی اسانس‌ها با استفاده از روش آزمایش رقت در محیط مایع^۱
- شش سطح غلظت از هر اسانس شامل ۴۰۰۰، ۲۰۰۰، ۱۰۰۰، ۵۰۰، ۲۵۰، ۱۲۵ ppm آزمایش‌ها از روش آزمون حساسیت رقت مایع استفاده گردید. یک میلی لیتر از مایع تلقیح استاندارد که روش تهیه آن در بخش قبل ذکر شد (حاوی 1×10^9 ریززنده در هر میلی لیتر) به ۶ لوله آزمایش درب دار حاوی حجم برابر (یک میلی لیتر) از رقت‌های تهیه شده از اسانس‌های گیاهی اضافه گردید.

یک لوله آزمایش فاقد ماده ضد میکروبی نیز به عنوان کنترل رشد (کنترل مثبت) در نظر گرفته شد، بنابراین کنترل دارای یک میلی لیتر سوسپانسیون میکروبی و یک میلی لیتر آب مقطر می‌باشد. افزودن سوسپانسیون میکروبی به رقت‌های اسانس‌های گیاهی باعث رقیق شدن سوسپانسیون میکروبی و غلظت ماده ضد میکروبی خواهد شد، که این موارد طی آماده سازی نمونه‌ها در نظر گرفته شده است. برای تهیه هر یک از رقت‌های ماده ضد میکروبی نیز یک کنترل منفی حاوی تمامی اجزا به جز سوسپانسیون میکروبی رشد در نظر گرفته شد، پس از انجام این مراحل از لوله کنترل فاقد ماده ضد میکروبی (کنترل) ۰/۵ml به یک لوله آزمایشی دیگر برد و سپس ۰/۵ml محیط کشت براث به آن اضافه گردید و ۰/۰۰۱ ml از این مخلوط با استفاده از یک اتوسپلر فوراً روی سطح پلیت حاوی MHA کشت داده شد تا پس از یک شب گرمخانه گذاری تعداد کلونی‌های رشد کرده شمارش شوند. تعداد کلونی‌های پدیدار شده باید در حدود ۲۵۰ تا ۳۰۰ عدد باشد(۲). این عملیات برای هر یک از اسانس‌ها و سه میکروارگانیسم مورد نظر در سه تکرار به طور جداگانه انجام شد.

پس از یک شب گرمخانه گذاری در ۳۷°C از هر یک

1 . Broth Dilution Susceptibility test

جدول ۱*- اثر رقت‌های مختلف اسانس بذر گشنیز بر رشد میکرو ارگانیسم‌ها

رقت‌های اسانس بذر گشنیز بر حسب ppm						نوع میکروارگانیسم
۴۰۰	۲۰۰	۱۰۰	۵۰	۲۵۰	۱۲۵	
-	-	-	+	++	++	<i>Staphylococcus.aureus</i>
-	-	مشاهده ۱۰ تا ۲ کلونی	+	++	++	<i>E.coli O157:H7</i>
+	++	++	++	++	++	<i>Salmonella.typhimurium</i>

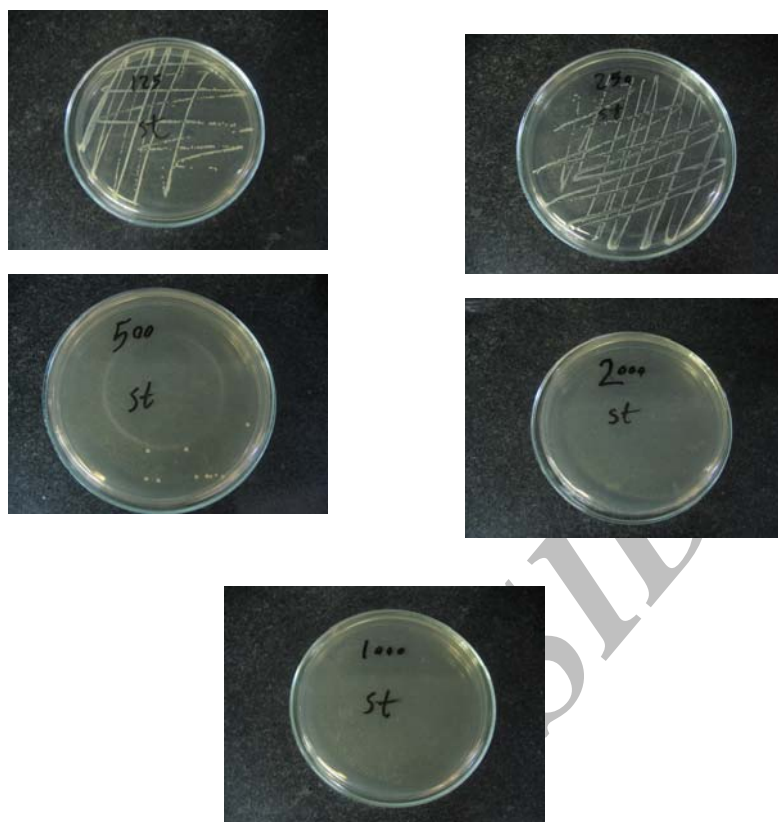
جدول ۲*- اثر رقت‌های مختلف اسانس بذر شوید بر رمی رشد میکروارگانیسم‌ها

رقت‌های اسانس بذر شوید بر حسب ppm						نوع میکروارگانیسم
۴۰۰	۲۰۰	۱۰۰	۵۰	۲۵۰	۱۲۵	
-	-	-	مشاهده ۱۰ تا ۲ کلونی	+	++	<i>Staphylococcus.aureus</i>
+	+	++	+	++	++	<i>E.coli O157:H7</i>
++	++	++	++	++	++	<i>Salmonella.typhimurium</i>

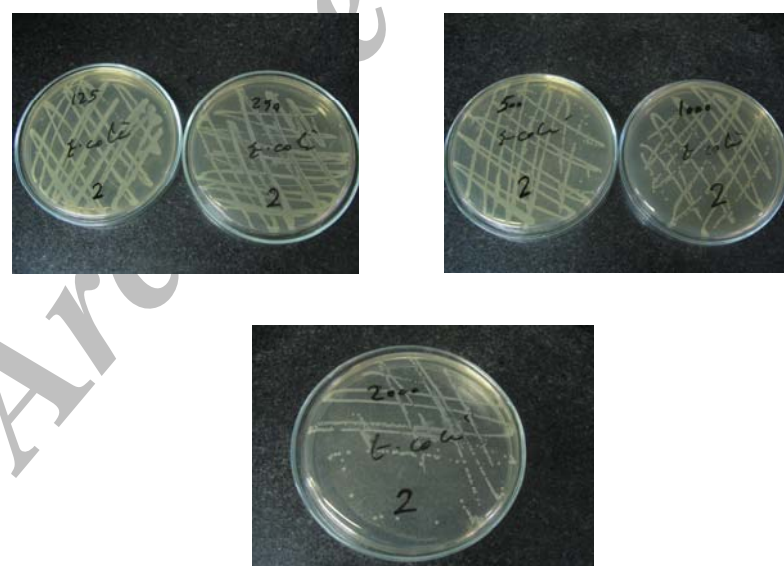
*در جدول‌های ۱ و ۲، + نشان دهنده رشد زیاد میکروارگانیسم، + نشان دهنده رشد کم میکروارگانیسم، - نشان دهنده عدم رشد می باشد. نتایج عنوان شده حاصل سه تکرار است.

۱۰۰۰ ppm آن اثر کشنندگی برای استافیلوكوکوس اورئوس دارد (جدول ۲)، همچنین غلظت ۱۰۰۰ ppm اسانس دانه گشنیز اثر کشنندگی بر استافیلوكوکوس اورئوس دارد (جدول ۱). در واقع با توجه به روش آزمون و انتخاب سطح غلظت‌ها اثر بازدارندگی و کشنندگی اسانس دانه گشنیز بر روی استافیلوكوکوس اورئوس بر هم منطبق شده است، این نشان می‌دهد که به احتمال زیاد MIC و MBC این اسانس بر استافیلوكوکوس اورئوس به هم نزدیک است، یا این که تحت شرایط آزمایش از یکدیگر قابل تفکیک نیستند. همچنین نتایج نشان می‌دهند که اسانس بذر گشنیز در مقایسه با اسانس بذر شوید تاثیر پیشتری بر باکتری‌های گرم منفی دارد چرا که اسانس بذر شوید نتوانسته است تاثیری بر روی باکتری‌های گرم منفی بگذارد.

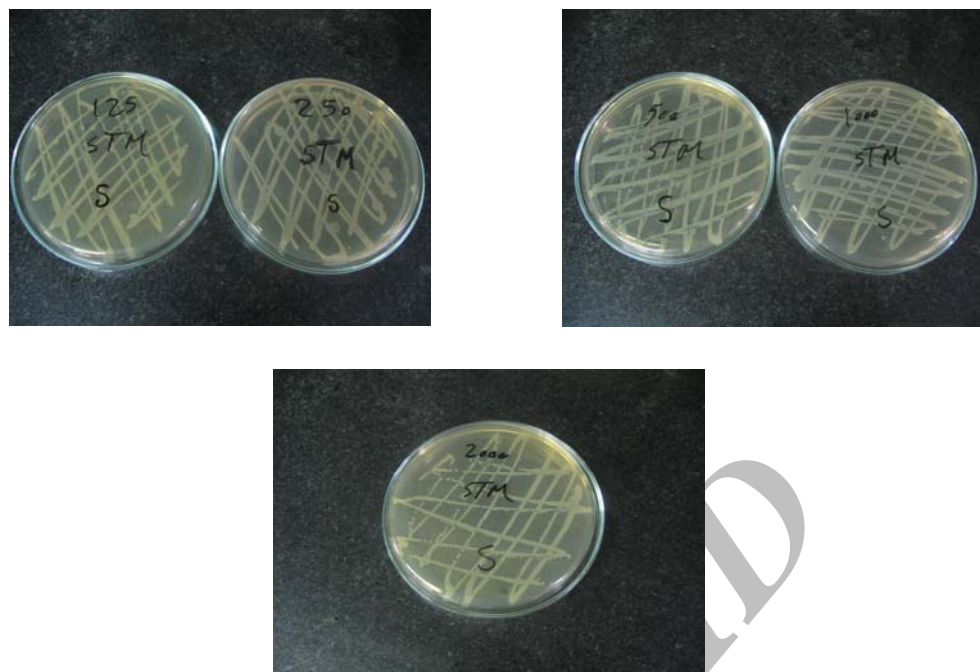
در هیچ یک از پلیت‌هایی که از محتويات لوله‌های کنترل فاقد رشد بر روی سطح آن کشت شده بود هیچ کلونی مشاهده نگردید. این مسئله در واقع شرایط ایزوله آزمون را تایید می‌کرد. همانطور که از جدول ۱ و ۲، برداشت می‌شود اثر بازدارندگی و کشنندگی اسانس‌ها بر میکروارگانیسم‌های مختلف متفاوت است. با استفاده از این روش اگر تعداد کلونی‌های رشد کرده بر روی سطح پلیت‌ها کمتر از ۱۰ تا ۱۵ عدد باشد، اسانس در آن غلظت بر روی میکروارگانیسم اثر بازدارندگی داشته است. تعداد بیشتر کلونی نشان دهنده عدم بازدارندگی است. در غلظت کشنده هیچ میکروارگانیسمی نباید بر روی سطح پلیت رشد کرده باشد. بر طبق نتایج به دست آمده استافیلوكوکوس اورئوس در هر دو آزمون حساس ترین میکروارگانیسم به اسانس‌های شوید و گشنیز می‌باشد. همانطور که مشاهده می‌گردد غلظت ۵۰۰ ppm اسانس بذر شوید اثر بازدارندگی و غلظت



شکل ۱- مشاهده اثر ضد میکروبی اسانس بذر شوید بر روی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس.



شکل ۲- مشاهده اثر ضد میکروبی اسانس بذر شوید بر روی باکتری اشرييشيا کلى H7:O157.



شکل ۳- مشاهده ای اثر ضد میکروبی اسانس بذر شوید بر روی باکتری سالمونلا تیفی موریوم.

باکتریها دارای $MTC \leq 0.3\%$ (vol/vol) بودند (۱). سارتوراتر^۳ و همکاران در سال ۲۰۰۴ اثر ضد میکروبی *Origanum vulgare* و *Thymus vulgaris* و *Ocimum gratissimum*, *O.basilicum*, *O.applii* *Aloysia triphylla* را بر روی انتروکوکوس فاسیوم^۴، سالمونلا کلراسوسیس^۵، کاندیدا آلبیکنس^۶ و استافیلوکوکوس اورئوس مورد بررسی قرار دادند. بیشتر اسانس های مورد استفاده در مقابل هر دو باکتری موثر بودند. در مقابل استافیلوکوکوس اورئوس نشان دارند. در حالیکه در مقابل استافیلوکوکوس اورئوس نشان دارند. در حالیکه تنها *O.applii* و *O.triphylla* قادر بودند رشد کاندیدا آلبیکنس را کنترل کنند (۱۳).

بوت و رندرون (۲۰۰۳) کیفیت خواص ضد میکروبی ۵ نوع روغن اساسی گیاهی را بر روی *Non toxigenic E. coli 0157:H7* در حضور و عدم حضور پایدار کننده و

اساله^۱ و همکاران (۲۰۰۶) اثرات بازدارندگی تعدادی از روغن های اساسی گیاهی بر رشد چهار میکرو اگانیسم پاتوژن غذایی شامل اشرشیا کلی *H7:O157*، سالمونلا تیفی-موریوم، استافیلوکوکوس اورئوس و لیستریا مونو سیتوژنر را مورد بررسی قرار دادند. در این پژوهش MIC و بیشترین غلظت قابل تحمل^۲ (MTC) برای هر پاتوژن و روغن اساسی گیاهی مورد نظر ارزیابی شد. نتایج نشان داد که فعالترین روغن های اساسی در مقابل این باکتریها *Cinnamomus cassia*, *Caryothymus eapitatus*, *Satureja Montana*, *Origanum heracleoticum* و *Cinnamomum verum* بودند. این اسانس ها برای همه باکتری های مورد آزمون نشان دادند. در مورد MTC به استثنای سالمونلا تیفی موریوم و *Cinnamomus cassia* که به ترتیب در حضور *Cinnamomus cassia* و *Cinnamomum verum* نشان دادند بقیه اسانس ها و $MTC = 0.025\% \text{ vol/vol}$

3 . Sartoratto

4 . *Enterococcus Faecium*

5. *S.chalerasuis*

6. *Candida albicans*

1 . Aussalah

2. Maximal tolerated concentration

در غلظت ۲۰۰۰ ppm اثر کشنده‌گی (MBC) داشته است، اما در مورد اسانس شوید هیچ یک از غلظت‌ها نتوانستند اثر کشنده‌گی یا حتی بازدارنده‌گی ایجاد نمایند. در مورد *Salmonella.typhymorium* هیچ رقی اثر بازدارنده‌گی یا کشنده‌گی نشان ندادند.

نتایج بدست آمده حاکی از آن است که نسبت به دو میکروارگانیسم *Staphylococcus.aureus* ییماری زای غذایی دیگر یعنی به *E.coli:O157:H7* و *Salmonella.typhymorium* اسانس گیاهی مورد استفاده در این پژوهش بسیار حساس تر است. *Staphylococcus.aureus* یک باکتری گرم مثبت است حال آن که دو باکتری دیگر از دسته باکتریهای گرم منفی می‌باشند. در بین دو باکتری گرم منفی مورد بررسی در این مطالعه *Salmonella.typhymorium* به طور کلی در مورد هر دو اسانس مقاومت بیشتری از خود نشان داد همانطور که در شکل ۳ مشاهده می‌گردد اسانس بذر شوید حتی نتوانسته سبب کاهش رشد *Salmonella.typhymorium* شود. به نظر می‌رسد که علت مقاومت بیشتر باکتریهای گرم منفی به روغن‌های اساسی احتمالاً پیچیدگی بیشتر غشای مضاعف سلولی این ارگانیسم‌ها در مقایسه با غشای یگانه گلیکوپروتئینی / اسید تکوئیک^۵ باکتری‌های گرم مثبت باشد. همچنین به نظر می‌رسد مقاومت سلولهای میکروبی بستگی به سرعت و میزان حل شدن مواد ضد میکروبی در بخش لیپیدی غشاء سلولی دارد. اگرچه این مسئله نمی‌تواند توضیح کاملی برای شرح اختلاف در حساسیت باکتریهای گرم مثبت و گرم منفی باشد به همین علت اختلاف در آبگریزی سطح سلول نیز بعنوان یک عامل موثر پیشنهاد گردیده است (۱۰، ۱۱).

نتایج بدست آمده از این پژوهش نشان می‌دهد که حساس ترین ارگانیسم و *Staphylococcus.aureus*

امولسیفایر و در سه دمای مختلف بررسی نمودند. آنها ابتدا ۵ روغن اساسی گیاهی را با استفاده از روش ارزیابی انتشار دیسک^۱ بررسی کردند و سپس قوی ترین و فعال ترین اسانس را جهت مطالعات بیشتر در روش رقت کم و کالریمتری انتخاب نمودند. ارگانو (*Origanum vulgare*), آویشن (*Thymus vulgaris*, *Llightandred varieties*) قوی ترین خواص بازدارنده‌گی و باکتری کشی را از خود نشان دادند و بعد از آن‌ها درخت غار^۲ (*Pimentar*) (*Eugenia caryophyllata*) و جوانه‌ی میخک^۳ (*acemosa*) قرار داشتند. ارگانو به طور کامل *E.coli:O157:H7* را در سه دمای ۳۷، ۲۰ و ۱۰ درجه سانتیگراد و در غلظت ۶۲۵ µl/ml از بین می‌برد (۳).

موزا^۴ و همکاران (۲۰۰۵) فعالیت ضد میکروبی روغن اساسی حاصل از *Origanum vulgrel* را برروی انواعی از محمره‌ای فاسد کننده مواد غذایی مورد بررسی قرار دادند. فعالیت ضد محمره‌ی به وسیله تعیین MTC با استفاده از روش *Micro Plat Bioassay* و *Solid Medium Diffusion* مورد مطالعه قرار گرفت. این روغن اساسی سبب بازدارنده‌گی موثر برروی رشد محمره‌ها مورد آزمایش با MTC در دامنه ۲۰، ۰/۶ µl/ml به ترتیب با استفاده از روش‌های *Micro Plate* و *Solid Medium Diffusion* *Bioassay* بود (۱۴). همانطور که مشاهده می‌گردد نتایج مختلف ممکن است با استفاده از اسانس‌ها و روش‌های مختلف به دست آید.

اثر مواد ضد میکروبی در غلظت کشنده ممکن است مستقیماً بر غشا (نفوذپذیری و ساختار غشا) یا بر متابولیسم سلول باشد. در مورد اثر اسانس‌های مورد مطالعه بر *E.coli:O157:H7* نیز بر طبق نتایج حاصل اسانس بذر گشنیز در غلظت هزار ppm ۱۰۰۰ اثر بازدارنده‌گی (MIC) و

1 . Disc diffusion assay

2 . Bay

3 . Clove

4 . Souza

⁵-Teichoic acid

این اسانس ها بر این باکتری می توانند مربوط به کیفیت نامطلوب اسانس تهیه شده از شرکت گیاه اسانس باشد.

مقاوم ترین میکروار گانیسم *Salmonella.typhymorium* به اسانس بذر شوید و گشته هستند. عدم اثر بازدارنده

References

1. Aussalah, M., Caillet, S., Saucier, L., and Lacroix, M. (2007). Inhibitory effects of selected plant essential oils on the growth of four pathogenic bacteria: *E. coli* O157:H7, *Salmonella* Typhimurium, *staphylococcus* aureus and *Listeria* monocytogenes. *J. Food Control*, **18(5)**: 414-420.
2. Barnon, E.J., Fineg Old, S.M. (1990).Method fir Testing Antimicrobial Effectiveness. In: *Diagnostic Microbiology*, 8 th ed. The Mosby Company. pp, 172-184
3. Burt, S. A. and Reinders, R.D. (2003). Antibacterial activity of selected plant essential oil against *Escherichia coli* 0175:H7. *Letter in applied microbiology*, **36**:162-167.
4. Davidson, P.M and Harrison, M.A. (2002). Resistance and adaptation to food antimicrobials, sanitizers and other process control. *J. Food Technology*, **59(11)**:69-78
5. Delaquis, P.J. and Mazza,G. (1995). Antimicrobial properties of isothiocyanates in food preservation. *J. Food Technology*, **49(11)**:73-84
6. Fazeli, M.R., Amin, G.H.R. Ahmadian Ahari, M.M. and Jamalifar, H. (2005).Antimicrobial activities of Iranian sumac and (Zataria Multiflora) against some food-born bacteria. *J. Food Control*, **18(6)**:646-649.
7. Han, G.H. (2000). Antimicrobial food packaging .*J. Food Technology*, **54(3)**:56-65
8. Holley, R.A., and Patel, D. (2005). Improvement in shelf life and safety of perishable foods by plant essential oils and smoke antimicrobials, *J. Food Microbiology*, **22(4)**:273-292
9. Kim, J., Marshal, M.R. and Wei, C. (1995). Antibacterial activity of some essential oil components against five food born pathogens. *J. Agri. Food Chem*, **43**:2839-2845
10. Lanciotti, R., Gianatti, A., patrignani, F., belletti, N., Guerzoni, M.E. and Gardini, F. (2004). Use of natural aroma compounds to improve shelf life and safety of minimally processed fruits. *J. food Science & Technology*, **15(4)**: 201-208
11. Leitner, L. (2000). Basic aspect of food preservation by hurdle technology. *International Journal of Food Microbiology*, **55**:18-186
12. Oonmrtta- aree, J., Suzuki,T., Gasaluck, P.and Eumkeb,G.(2005). Antimicrobial properties and action of galangal(*Alpina galangal* Linn.) on *Staphylococcus aureus*. *JLWT*, **39(10)**:1214-1220
13. Sartonatto, A., Machado, A. L., Delarmelina, C., Figueira, G. M., Duarte, M.C. T. and Rehder, V. L. G. (2004). Composition and antimicrobial activity of essential oils from aromatic plants used in Brazil. *Brazilian J. of Microbiology*, **35(4)**: 256-280.
14. Souza, E. L., Stamford, T. L. M., Lima, R. O. and Trajano, V.N. (2007). Effectiveness of *origanum vulgare* L. essential oil to inhibit the growth of food spoiling yeasts. *J. Food Control*. **18(5)**:409-413.

Investigation on the antimicrobial effects of essential oils from dill and coriander seeds on *Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli O157:H7* and *Salmonella typhimuruim*

A. Broomand¹, M. Hamedi², Z. Emamjomeh³, S.H. Razavi⁴, M.T. Gholmakani⁵

In this study the antimicrobial effects of essential oils from dill and coriander seeds on *staphylococcus aureus*, *Escherichia coli O157:H7* and *salmonella typhimuruim* were investigated and the minimum inhibitory concentration (MIC) and minimum bactericidal concentration (MBC) of each essential oil were determinate. For this purpose 5 concentration of each essential oils (125, 250, 500, 1000, 2000 and 4000 ppm) were chosen. For microbial count, Broth Dilution Test with Mueller Hinton Agar and Broth were used. Results showed that *Staphylococcus aureus* had more susceptibility and *Salmonella typhimuruim* was the resistant one. Our results also showed that essential oil from coriander seed had more antimicrobial effect on the gram-negative bacteria. The essential oil from coriander seed had MIC and MBC equal to 1000ppm and the essential oil from dill seed had MIC equal to 500ppm and MBC equal to 1000 ppm against *Staphylococcus aureus*.

Key word: Broth Dilution Test, *Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli O157:H7*, *Salmonella typhimuruim*, essential oils, dill seed, coriander seed

¹-Msc. Student of Dept. of Food Science and Technology. Universityof Tehran.

² -Professor, of Dept. of Food Science and Technology. Universityof Tehran.

³ -Associate Professor, of Dept. of Food Science and Technology. University of Tehran .

⁴ - Associate Professor, of Dept. of Food Science and Technology. University of Tehran.

⁵ -PhD Student of Dept. of Food Science and Technology. University of Tehran.