

ارزیابی بقاء باکتری ریزپوشانی شده لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس (La-5) در طول دوره نگهداری بستنی ماستی سین‌بایوتیک

عباس احمدی^۱- سید علی مرتضوی^۲- الناز میلانی^{۳*}- رضا رضائی مکرم^۴

تاریخ دریافت: ۸۸/۱۲/۱

تاریخ پذیرش: ۹۰/۶/۲۱

چکیده

در این تحقیق بستنی ماستی به عنوان یک فراورده‌ای غذایی که شامل هر دو بخش پروپویوتیکی و پری‌بیوتیکی‌اند را سین‌بیوتیک یا غذاهای عملکرا می‌نامند. باکتری پروپویوتیکی لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس (La-5) به دو صورت آزاد و ریزپوشانی شده به بستنی ماستی اضافه گردید و قابلیت زنده‌مانی آن طی مدت ۶۰ روز از نگهداری در 18°C - مورد ارزیابی قرار گرفت. همچنین ترکیب پری‌بیوتیکی فروکتوالیگوساکارید (FOS) در سطوح مختلف ($0\text{, }0.4\text{, }0.8\text{, }1.0\text{, }1.4\text{, }1.8\text{, }2.2\text{, }2.6\text{, }3.0\text{, }3.4\text{, }3.8\text{, }4.2\text{, }4.6\text{, }5.0\text{, }5.4\text{, }5.8\text{, }6.2\text{, }6.6\text{, }7.0\text{, }7.4\text{, }7.8\text{, }8.2\text{, }8.6\text{, }9.0\text{, }9.4\text{, }9.8\text{, }10.0\text{, }10.4\text{, }10.8\text{, }11.2\text{, }11.6\text{, }12.0\text{, }12.4\text{, }12.8\text{, }13.2\text{, }13.6\text{, }14.0\text{, }14.4\text{, }14.8\text{, }15.2\text{, }15.6\text{, }16.0\text{, }16.4\text{, }16.8\text{, }17.2\text{, }17.6\text{, }18.0\text{, }18.4\text{, }18.8\text{, }19.2\text{, }19.6\text{, }20.0\text{, }20.4\text{, }20.8\text{, }21.2\text{, }21.6\text{, }22.0\text{, }22.4\text{, }22.8\text{, }23.2\text{, }23.6\text{, }24.0\text{, }24.4\text{, }24.8\text{, }25.2\text{, }25.6\text{, }26.0\text{, }26.4\text{, }26.8\text{, }27.2\text{, }27.6\text{, }28.0\text{, }28.4\text{, }28.8\text{, }29.2\text{, }29.6\text{, }30.0\text{, }30.4\text{, }30.8\text{, }31.2\text{, }31.6\text{, }32.0\text{, }32.4\text{, }32.8\text{, }33.2\text{, }33.6\text{, }34.0\text{, }34.4\text{, }34.8\text{, }35.2\text{, }35.6\text{, }36.0\text{, }36.4\text{, }36.8\text{, }37.2\text{, }37.6\text{, }38.0\text{, }38.4\text{, }38.8\text{, }39.2\text{, }39.6\text{, }40.0\text{, }40.4\text{, }40.8\text{, }41.2\text{, }41.6\text{, }42.0\text{, }42.4\text{, }42.8\text{, }43.2\text{, }43.6\text{, }44.0\text{, }44.4\text{, }44.8\text{, }45.2\text{, }45.6\text{, }46.0\text{, }46.4\text{, }46.8\text{, }47.2\text{, }47.6\text{, }48.0\text{, }48.4\text{, }48.8\text{, }49.2\text{, }49.6\text{, }50.0\text{, }50.4\text{, }50.8\text{, }51.2\text{, }51.6\text{, }52.0\text{, }52.4\text{, }52.8\text{, }53.2\text{, }53.6\text{, }54.0\text{, }54.4\text{, }54.8\text{, }55.2\text{, }55.6\text{, }56.0\text{, }56.4\text{, }56.8\text{, }57.2\text{, }57.6\text{, }58.0\text{, }58.4\text{, }58.8\text{, }59.2\text{, }59.6\text{, }60.0\text{, }60.4\text{, }60.8\text{, }61.2\text{, }61.6\text{, }62.0\text{, }62.4\text{, }62.8\text{, }63.2\text{, }63.6\text{, }64.0\text{, }64.4\text{, }64.8\text{, }65.2\text{, }65.6\text{, }66.0\text{, }66.4\text{, }66.8\text{, }67.2\text{, }67.6\text{, }68.0\text{, }68.4\text{, }68.8\text{, }69.2\text{, }69.6\text{, }70.0\text{, }70.4\text{, }70.8\text{, }71.2\text{, }71.6\text{, }72.0\text{, }72.4\text{, }72.8\text{, }73.2\text{, }73.6\text{, }74.0\text{, }74.4\text{, }74.8\text{, }75.2\text{, }75.6\text{, }76.0\text{, }76.4\text{, }76.8\text{, }77.2\text{, }77.6\text{, }78.0\text{, }78.4\text{, }78.8\text{, }79.2\text{, }79.6\text{, }80.0\text{, }80.4\text{, }80.8\text{, }81.2\text{, }81.6\text{, }82.0\text{, }82.4\text{, }82.8\text{, }83.2\text{, }83.6\text{, }84.0\text{, }84.4\text{, }84.8\text{, }85.2\text{, }85.6\text{, }86.0\text{, }86.4\text{, }86.8\text{, }87.2\text{, }87.6\text{, }88.0\text{, }88.4\text{, }88.8\text{, }89.2\text{, }89.6\text{, }90.0\text{, }90.4\text{, }90.8\text{, }91.2\text{, }91.6\text{, }92.0\text{, }92.4\text{, }92.8\text{, }93.2\text{, }93.6\text{, }94.0\text{, }94.4\text{, }94.8\text{, }95.2\text{, }95.6\text{, }96.0\text{, }96.4\text{, }96.8\text{, }97.2\text{, }97.6\text{, }98.0\text{, }98.4\text{, }98.8\text{, }99.2\text{, }99.6\text{, }100.0\text{, }100.4\text{, }100.8\text{, }101.2\text{, }101.6\text{, }102.0\text{, }102.4\text{, }102.8\text{, }103.2\text{, }103.6\text{, }104.0\text{, }104.4\text{, }104.8\text{, }105.2\text{, }105.6\text{, }106.0\text{, }106.4\text{, }106.8\text{, }107.2\text{, }107.6\text{, }108.0\text{, }108.4\text{, }108.8\text{, }109.2\text{, }109.6\text{, }110.0\text{, }110.4\text{, }110.8\text{, }111.2\text{, }111.6\text{, }112.0\text{, }112.4\text{, }112.8\text{, }113.2\text{, }113.6\text{, }114.0\text{, }114.4\text{, }114.8\text{, }115.2\text{, }115.6\text{, }116.0\text{, }116.4\text{, }116.8\text{, }117.2\text{, }117.6\text{, }118.0\text{, }118.4\text{, }118.8\text{, }119.2\text{, }119.6\text{, }120.0\text{, }120.4\text{, }120.8\text{, }121.2\text{, }121.6\text{, }122.0\text{, }122.4\text{, }122.8\text{, }123.2\text{, }123.6\text{, }124.0\text{, }124.4\text{, }124.8\text{, }125.2\text{, }125.6\text{, }126.0\text{, }126.4\text{, }126.8\text{, }127.2\text{, }127.6\text{, }128.0\text{, }128.4\text{, }128.8\text{, }129.2\text{, }129.6\text{, }130.0\text{, }130.4\text{, }130.8\text{, }131.2\text{, }131.6\text{, }132.0\text{, }132.4\text{, }132.8\text{, }133.2\text{, }133.6\text{, }134.0\text{, }134.4\text{, }134.8\text{, }135.2\text{, }135.6\text{, }136.0\text{, }136.4\text{, }136.8\text{, }137.2\text{, }137.6\text{, }138.0\text{, }138.4\text{, }138.8\text{, }139.2\text{, }139.6\text{, }140.0\text{, }140.4\text{, }140.8\text{, }141.2\text{, }141.6\text{, }142.0\text{, }142.4\text{, }142.8\text{, }143.2\text{, }143.6\text{, }144.0\text{, }144.4\text{, }144.8\text{, }145.2\text{, }145.6\text{, }146.0\text{, }146.4\text{, }146.8\text{, }147.2\text{, }147.6\text{, }148.0\text{, }148.4\text{, }148.8\text{, }149.2\text{, }149.6\text{, }150.0\text{, }150.4\text{, }150.8\text{, }151.2\text{, }151.6\text{, }152.0\text{, }152.4\text{, }152.8\text{, }153.2\text{, }153.6\text{, }154.0\text{, }154.4\text{, }154.8\text{, }155.2\text{, }155.6\text{, }156.0\text{, }156.4\text{, }156.8\text{, }157.2\text{, }157.6\text{, }158.0\text{, }158.4\text{, }158.8\text{, }159.2\text{, }159.6\text{, }160.0\text{, }160.4\text{, }160.8\text{, }161.2\text{, }161.6\text{, }162.0\text{, }162.4\text{, }162.8\text{, }163.2\text{, }163.6\text{, }164.0\text{, }164.4\text{, }164.8\text{, }165.2\text{, }165.6\text{, }166.0\text{, }166.4\text{, }166.8\text{, }167.2\text{, }167.6\text{, }168.0\text{, }168.4\text{, }168.8\text{, }169.2\text{, }169.6\text{, }170.0\text{, }170.4\text{, }170.8\text{, }171.2\text{, }171.6\text{, }172.0\text{, }172.4\text{, }172.8\text{, }173.2\text{, }173.6\text{, }174.0\text{, }174.4\text{, }174.8\text{, }175.2\text{, }175.6\text{, }176.0\text{, }176.4\text{, }176.8\text{, }177.2\text{, }177.6\text{, }178.0\text{, }178.4\text{, }178.8\text{, }179.2\text{, }179.6\text{, }180.0\text{, }180.4\text{, }180.8\text{, }181.2\text{, }181.6\text{, }182.0\text{, }182.4\text{, }182.8\text{, }183.2\text{, }183.6\text{, }184.0\text{, }184.4\text{, }184.8\text{, }185.2\text{, }185.6\text{, }186.0\text{, }186.4\text{, }186.8\text{, }187.2\text{, }187.6\text{, }188.0\text{, }188.4\text{, }188.8\text{, }189.2\text{, }189.6\text{, }190.0\text{, }190.4\text{, }190.8\text{, }191.2\text{, }191.6\text{, }192.0\text{, }192.4\text{, }192.8\text{, }193.2\text{, }193.6\text{, }194.0\text{, }194.4\text{, }194.8\text{, }195.2\text{, }195.6\text{, }196.0\text{, }196.4\text{, }196.8\text{, }197.2\text{, }197.6\text{, }198.0\text{, }198.4\text{, }198.8\text{, }199.2\text{, }199.6\text{, }200.0\text{, }200.4\text{, }200.8\text{, }201.2\text{, }201.6\text{, }202.0\text{, }202.4\text{, }202.8\text{, }203.2\text{, }203.6\text{, }204.0\text{, }204.4\text{, }204.8\text{, }205.2\text{, }205.6\text{, }206.0\text{, }206.4\text{, }206.8\text{, }207.2\text{, }207.6\text{, }208.0\text{, }208.4\text{, }208.8\text{, }209.2\text{, }209.6\text{, }210.0\text{, }210.4\text{, }210.8\text{, }211.2\text{, }211.6\text{, }212.0\text{, }212.4\text{, }212.8\text{, }213.2\text{, }213.6\text{, }214.0\text{, }214.4\text{, }214.8\text{, }215.2\text{, }215.6\text{, }216.0\text{, }216.4\text{, }216.8\text{, }217.2\text{, }217.6\text{, }218.0\text{, }218.4\text{, }218.8\text{, }219.2\text{, }219.6\text{, }220.0\text{, }220.4\text{, }220.8\text{, }221.2\text{, }221.6\text{, }222.0\text{, }222.4\text{, }222.8\text{, }223.2\text{, }223.6\text{, }224.0\text{, }224.4\text{, }224.8\text{, }225.2\text{, }225.6\text{, }226.0\text{, }226.4\text{, }226.8\text{, }227.2\text{, }227.6\text{, }228.0\text{, }228.4\text{, }228.8\text{, }229.2\text{, }229.6\text{, }230.0\text{, }230.4\text{, }230.8\text{, }231.2\text{, }231.6\text{, }232.0\text{, }232.4\text{, }232.8\text{, }233.2\text{, }233.6\text{, }234.0\text{, }234.4\text{, }234.8\text{, }235.2\text{, }235.6\text{, }236.0\text{, }236.4\text{, }236.8\text{, }237.2\text{, }237.6\text{, }238.0\text{, }238.4\text{, }238.8\text{, }239.2\text{, }239.6\text{, }240.0\text{, }240.4\text{, }240.8\text{, }241.2\text{, }241.6\text{, }242.0\text{, }242.4\text{, }242.8\text{, }243.2\text{, }243.6\text{, }244.0\text{, }244.4\text{, }244.8\text{, }245.2\text{, }245.6\text{, }246.0\text{, }246.4\text{, }246.8\text{, }247.2\text{, }247.6\text{, }248.0\text{, }248.4\text{, }248.8\text{, }249.2\text{, }249.6\text{, }250.0\text{, }250.4\text{, }250.8\text{, }251.2\text{, }251.6\text{, }252.0\text{, }252.4\text{, }252.8\text{, }253.2\text{, }253.6\text{, }254.0\text{, }254.4\text{, }254.8\text{, }255.2\text{, }255.6\text{, }256.0\text{, }256.4\text{, }256.8\text{, }257.2\text{, }257.6\text{, }258.0\text{, }258.4\text{, }258.8\text{, }259.2\text{, }259.6\text{, }260.0\text{, }260.4\text{, }260.8\text{, }261.2\text{, }261.6\text{, }262.0\text{, }262.4\text{, }262.8\text{, }263.2\text{, }263.6\text{, }264.0\text{, }264.4\text{, }264.8\text{, }265.2\text{, }265.6\text{, }266.0\text{, }266.4\text{, }266.8\text{, }267.2\text{, }267.6\text{, }268.0\text{, }268.4\text{, }268.8\text{, }269.2\text{, }269.6\text{, }270.0\text{, }270.4\text{, }270.8\text{, }271.2\text{, }271.6\text{, }272.0\text{, }272.4\text{, }272.8\text{, }273.2\text{, }273.6\text{, }274.0\text{, }274.4\text{, }274.8\text{, }275.2\text{, }275.6\text{, }276.0\text{, }276.4\text{, }276.8\text{, }277.2\text{, }277.6\text{, }278.0\text{, }278.4\text{, }278.8\text{, }279.2\text{, }279.6\text{, }280.0\text{, }280.4\text{, }280.8\text{, }281.2\text{, }281.6\text{, }282.0\text{, }282.4\text{, }282.8\text{, }283.2\text{, }283.6\text{, }284.0\text{, }284.4\text{, }284.8\text{, }285.2\text{, }285.6\text{, }286.0\text{, }286.4\text{, }286.8\text{, }287.2\text{, }287.6\text{, }288.0\text{, }288.4\text{, }288.8\text{, }289.2\text{, }289.6\text{, }290.0\text{, }290.4\text{, }290.8\text{, }291.2\text{, }291.6\text{, }292.0\text{, }292.4\text{, }292.8\text{, }293.2\text{, }293.6\text{, }294.0\text{, }294.4\text{, }294.8\text{, }295.2\text{, }295.6\text{, }296.0\text{, }296.4\text{, }296.8\text{, }297.2\text{, }297.6\text{, }298.0\text{, }298.4\text{, }298.8\text{, }299.2\text{, }299.6\text{, }300.0\text{, }300.4\text{, }300.8\text{, }301.2\text{, }301.6\text{, }302.0\text{, }302.4\text{, }302.8\text{, }303.2\text{, }303.6\text{, }304.0\text{, }304.4\text{, }304.8\text{, }305.2\text{, }305.6\text{, }306.0\text{, }306.4\text{, }306.8\text{, }307.2\text{, }307.6\text{, }308.0\text{, }308.4\text{, }308.8\text{, }309.2\text{, }309.6\text{, }310.0\text{, }310.4\text{, }310.8\text{, }311.2\text{, }311.6\text{, }312.0\text{, }312.4\text{, }312.8\text{, }313.2\text{, }313.6\text{, }314.0\text{, }314.4\text{, }314.8\text{, }315.2\text{, }315.6\text{, }316.0\text{, }316.4\text{, }316.8\text{, }317.2\text{, }317.6\text{, }318.0\text{, }318.4\text{, }318.8\text{, }319.2\text{, }319.6\text{, }320.0\text{, }320.4\text{, }320.8\text{, }321.2\text{, }321.6\text{, }322.0\text{, }322.4\text{, }322.8\text{, }323.2\text{, }323.6\text{, }324.0\text{, }324.4\text{, }324.8\text{, }325.2\text{, }325.6\text{, }326.0\text{, }326.4\text{, }326.8\text{, }327.2\text{, }327.6\text{, }328.0\text{, }328.4\text{, }328.8\text{, }329.2\text{, }329.6\text{, }330.0\text{, }330.4\text{, }330.8\text{, }331.2\text{, }331.6\text{, }332.0\text{, }332.4\text{, }332.8\text{, }333.2\text{, }333.6\text{, }334.0\text{, }334.4\text{, }334.8\text{, }335.2\text{, }335.6\text{, }336.0\text{, }336.4\text{, }336.8\text{, }337.2\text{, }337.6\text{, }338.0\text{, }338.4\text{, }338.8\text{, }339.2\text{, }339.6\text{, }340.0\text{, }340.4\text{, }340.8\text{, }341.2\text{, }341.6\text{, }342.0\text{, }342.4\text{, }342.8\text{, }343.2\text{, }343.6\text{, }344.0\text{, }344.4\text{, }344.8\text{, }345.2\text{, }345.6\text{, }346.0\text{, }346.4\text{, }346.8\text{, }347.2\text{, }347.6\text{, }348.0\text{, }348.4\text{, }348.8\text{, }349.2\text{, }349.6\text{, }350.0\text{, }350.4\text{, }350.8\text{, }351.2\text{, }351.6\text{, }352.0\text{, }352.4\text{, }352.8\text{, }353.2\text{, }353.6\text{, }354.0\text{, }354.4\text{, }354.8\text{, }355.2\text{, }355.6\text{, }356.0\text{, }356.4\text{, }356.8\text{, }357.2\text{, }357.6\text{, }358.0\text{, }358.4\text{, }358.8\text{, }359.2\text{, }359.6\text{, }360.0\text{, }360.4\text{, }360.8\text{, }361.2\text{, }361.6\text{, }362.0\text{, }362.4\text{, }362.8\text{, }363.2\text{, }363.6\text{, }364.0\text{, }364.4\text{, }364.8\text{, }365.2\text{, }365.6\text{, }366.0\text{, }366.4\text{, }366.8\text{, }367.2\text{, }367.6\text{, }368.0\text{, }368.4\text{, }368.8\text{, }369.2\text{, }369.6\text{, }370.0\text{, }370.4\text{, }370.8\text{, }371.2\text{, }371.6\text{, }372.0\text{, }372.4\text{, }372.8\text{, }373.2\text{, }373.6\text{, }374.0\text{, }374.4\text{, }374.8\text{, }375.2\text{, }375.6\text{, }376.0\text{, }376.4\text{, }376.8\text{, }377.2\text{, }377.6\text{, }378.0\text{, }378.4\text{, }378.8\text{, }379.2\text{, }379.6\text{, }380.0\text{, }380.4\text{, }380.8\text{, }381.2\text{, }381.6\text{, }382.0\text{, }382.4\text{, }382.8\text{, }383.2\text{, }383.6\text{, }384.0\text{, }384.4\text{, }384.8\text{, }385.2\text{, }385.6\text{, }386.0\text{, }386.4\text{, }386.8\text{, }387.2\text{, }387.6\text{, }388.0\text{, }388.4\text{, }388.8\text{, }389.2\text{, }389.6\text{, }390.0\text{, }390.4\text{, }390.8\text{, }391.2\text{, }391.6\text{, }392.0\text{, }392.4\text{, }392.8\text{, }393.2\text{, }393.6\text{, }394.0\text{, }394.4\text{, }394.8\text{, }395.2\text{, }395.6\text{, }396.0\text{, }396.4\text{, }396.8\text{, }397.2\text{, }397.6\text{, }398.0\text{, }398.4\text{, }398.8\text{, }399.2\text{, }399.6\text{, }400.0\text{, }400.4\text{, }400.8\text{, }401.2\text{, }401.6\text{, }402.0\text{, }402.4\text{, }402.8\text{, }403.2\text{, }403.6\text{, }404.0\text{, }404.4\text{, }404.8\text{, }405.2\text{, }405.6\text{, }406.0\text{, }406.4\text{, }406.8\text{, }407.2\text{, }407.6\text{, }408.0\text{, }408.4\text{, }408.8\text{, }409.2\text{, }409.6\text{, }410.0\text{, }410.4\text{, }410.8\text{, }411.2\text{, }411.6\text{, }412.0\text{, }412.4\text{, }412.8\text{, }413.2\text{, }413.6\text{, }414.0\text{, }414.4\text{, }414.8\text{, }415.2\text{, }415.6\text{, }416.0\text{, }416.4\text{, }416.8\text{, }417.2\text{, }417.6\text{, }418.0\text{, }418.4\text{, }418.8\text{, }419.2\text{, }419.6\text{, }420.0\text{, }420.4\text{, }420.8\text{, }421.2\text{, }421.6\text{, }422.0\text{, }422.4\text{, }422.8\text{$

مختلف انجام شده بود و تمامی پلیت‌هایی که کشت مخلوط داده شده بودند در 37°C برای ۷۲ ساعت تحت شرایط هوایی گرمخانه‌گذاری شدند. میانگین تعداد سلول‌های بدست آمده به عنوان واحدهای شکل‌گیری کلنج^۱ در هر گرم از نمونه (cfu g^{-1}) گزارش شدند. عمل شمارش باکتری ریزپوشانی شده در بستنی ماستی طبق روش شیو و همکاران (۱۹۹۳) انجام شد (۲۲). بدین ترتیب که مقدار ۱۰ گرم از نمونه بستنی ماستی حاوی باکتری ریزپوشانی شده در $90\text{ میلی لیتر از pH}=6$ محلول بافر سیترات سدیم (۱ درصد وزنی / وزنی) به صورت یکنواخت توسط همزن مغناطیسی برای ۱۰ دقیقه پراکنده شد. سپس تعداد سلول‌ها توسط کشت پلیتی روی محیط *MRS-Bile Agar* تعیین گردید. به منظور حفظ شرایط یکسان، نمونه‌های بستنی ماستی حاوی باکتری آزاد نیز در روش مشابهی تیمار شده بودند.

ریزپوشانی باکتری پروپیوتیکی

عمل ریزپوشانی باکتری پروپیوتیکی لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس با استفاده از روش ژلاتیناسیون خارجی (۲۲) که توسط تراستراب (۲۰۰۲) و رضائی‌مکرم و همکاران (۲۰۰۸) قبلاً گزارش گردید، انجام شد (۱۶). ابتدا مقدار ۱۰ گرم از آژینات سدیم با ویسکوزیته متوسط در ۱ لیتر آب مقطار با استفاده از همزن مغناطیسی حل شد. سپس به مدت یک شب در یخچال در دمای 4°C نگهداری شد تا آژینات به خوبی آب جذب کند. سپس بیرون یخچال منتقل و مدتی در دمای آزمایشگاه نگهداشته شد تا با محیط هم‌دمای شود. بعد ۱۸ گرم از محلول آژینات با ۱ گرم از سوسپانسیون باکتریایی مخلوط شد و سپس مخلوط حاصل با استفاده از پیت استریل در ۱۰۰ گرم روغن نباتی مایع (کلزا) حاوی تویین (۵ g/l) که توسط همزن مغناطیسی در 90 rpm در حال هم‌خوردن بود اضافه شد و برای ۲۰ دقیقه به صورت یکنواخت پراکنده گردید. سپس با اضافه کردن ۱۰۰ میلی‌لیتر مایع کلزا، تویین (۵ g/l) و کلرور کلسیم (۱/۰ مولار) عمل ژلاتیناسیون آغاز می‌شود. عمل همزدن برای ۲۰ دقیقه دیگر نیز ادامه پیدا می‌کند تا دانک‌های آژینات شکل بگیرد. بعد از این مدت، ۳۰ دقیقه دیگر همزدن ادامه یافت تا عمل ژلاتیناسیون کامل شود. در نهایت سیستم دو فازی تشکیل می‌گردید که فاز رویی روغن و فاز پایینی آن دانک‌های آژینات سدیم تهنشین شده در محلول کلرور کلسیم هستند. در این حالت فاز روغنی را جدا کرده و دانک‌های آژینات با استفاده از سانتریفوژ در $500 \times g$ و در دمای 4°C برای ۵ دقیقه جداسازی گردیدند. عمل شستشوی دانک‌ها نیز با استفاده از محلول $1/10$ درصد پیتون واتر و با استفاده از سانتریفوژ تحت شرایط فوق انجام شد.

1 - Colony forming units

گازها در کپسول‌های کوچک تعریف می‌شود به‌طوریکه می‌تواند ترکیبات آن در برابر شرایط خاص رهایش یابند (۴). از عمدۀ ترین ترکیبات مورد استفاده در ریزپوشانی پروپیوتیک‌ها، صمغ آژینات سدیم است. این صمغ یک هتروپلی‌ساقاراید خطی متشکل از واحدهای ساختمانی د-مانورونیک اسید و ال-گلورونیک اسید می‌باشد و از جلک‌های دریایی استخراج می‌شود. علت استفاده از آژینات در ریزپوشانی پروپیوتیک‌ها، ارزانی، سهولت کاربرد و نیز مطابقت و سازگاری با محیط زیست می‌باشد (۱۵، ۱۶). آژینات به هنگام ایجاد ژل دارای منافذی با قطر ۱۷ نانومتر است که به خوبی می‌تواند باکتری‌ها را که در اندازه میکرون هستند در خود به دام اندازد (۱۶). پری‌بیوتیک‌ها کربوهیدراتهای پیچیده غیرقابل هضم هستند که به صورت انتخابی رشد و فعالیت باکتری‌ها را در روده تحریک می‌کنند و نیز اثرات سودمندی روی میزان می‌گذارند (۶). فروکتوالیگوساکارایدها یک زیر گروه از اینولین، با درجه پلی‌مراسیون کمتر از ۱۰ بوده و در گیاهانی از قبیل کنگر فرنگی، ریشه کاسنی، تره فرنگی، پیاز، سیر، جو دوسر، جو و چاودار یا گندم سیاه تشخیص داده شده است (۲۸). هدف از این تحقیق تولید یک فراورده سین‌بیوتیکی مبتنی بر فرایند ریزپوشانی بوده است.

مواد و روش‌ها

کشت میکروبی و شمارش باکتری پروپیوتیکی ریزپوشانی شده و آزاد

باکتری پروپیوتیکی لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس (*La-5*) به صورت خشک شده انجامدادی از شرکت کریستین هانسن خریداری شد. چهت فعال‌سازی باکتری، مقدار ۱ گرم از پودر در $99\text{ میلی لیتر از محیط کشت MRS Broth}$ تلقیح شد و به مدت ۶ تا ۸ ساعت در دمای 37°C گرمخانه‌گذاری شد. عمل جداسازی بیومس پروپیوتیکی در انتهای فاز لگاریتمی توسط سانتریفوژ در $4500 \times g$ به مدت ۱۰ دقیقه و در دمای 4°C انجام گردید. شستشوی بیومس باکتریایی توسط محلول استریل $1/10$ درصد پیتون واتر طی دو مرحله و تحت شرایط فوق انجام شده و سپس در دمای 4°C نگهداری شد تا در فرایند ریزپوشانی استفاده شود. چهت شمارش تعداد سلول باکتریایی لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس از محیط کشت انتخابی *MRS-Bile Agar* استفاده شد (۲۶، ۲۷). شمارش تعداد سلول پروپیوتیکی طبق روش توصیف شده هاینس و پلین (۲۰۰۲) قبل از انجامد و بلافصله بعد از انجامد و نیز در روزهای ۱، ۱۵، ۳۰، ۴۵ و ۶۰ انجام شده بود. بدین ترتیب که مقدار ۱۰ گرم از نمونه بستنی ماستی به صورت $1/10$ در مقدار $90\text{ میلی لیتر از محلول استریل }1/10\text{ درصد پیتون واتر رقیق MRS-Bile}$ شده و $1\text{ میلی لیتر از رقت‌های تولید شده در پلیت‌های Agar$ کشت داده شدند. نمونه‌برداری از بستنی ماستی در روزهای

بستنی ساز، دانکهای آژینات سدیم حاوی بیومس پروپیوپتیکی به مخلوط بستنی ماستی تلقیح شدند. سپس عمل شمارش تعداد سلول پروپیوپتیکی قبل و بعد از انجام انجام شد. بدین ترتیب که مقدار ۱۰ گرم از نمونه بستنی ماستی در ۹۰ میلی لیتر از بافر سیترات سدیم ۱ درصد w/v پراکنده شد و بعد به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق با استفاده از همزن مغناطیسی هم زده شد. سپس ۱ میلی لیتر از محلول فوق به داخل پلیت قرار داده شد و سپس با استفاده از محیط کشت *MRS-Bile Agar* در سه تکرار کشت داده شد. همه نمونه ها به مدت ۷۲ ساعت و در دمای 37°C تحت شرایط هوایی گرمخانه گذاری شدند. نمونه های بستنی محتوی باکتری های آزاد نیز در روش مشابهی (جایگزینی پیتون واتر ۱/۰ درصد با سیترات سدیم ۱ درصد w/v) به منظور حفظ شرایط یکسان، کشت داده شدند (۱).

طرح آماری

آنالیز آماری داده ها با استفاده از طرح فاکتوریل کاملاً تصادفی صورت گرفت و مقایسه میانگین ها با استفاده از آزمون دانکن توسط نرم افزار *Spss* انجام شد. همچنین نمودارها با استفاده از نرم افزارهای *Spss* و *Excell* رسم شد و منحنی های سطح پاسخ^۱ توسط نرم افزار *Slide write* رسم شدند.

نتایج و بحث

شمارش تعداد باکتری های بدام افتاده در دانکها و تعیین ریختشناسی دانکها

نتایج بدست آمده نشان می دهد که تعداد سلول های زنده باکتریایی قبل از ریزپوشانی با آژینات سدیم برابر $\text{Log } 12/30 \text{ cfu/ml}$ و $12/22$ بوده است. این در حالی است که تعداد سلول زنده باکتریایی بعد از فرایند ریزپوشانی برابر با Log cfu/ml $11/81$ و $12/01$ بدست آمد. بنابراین با مقایسه تعداد سلول زنده، قبل و بعد از فرایند ریزپوشانی این نتیجه حاصل می شود که فرایند ریزپوشانی با روش امولسیونی توانسته کارایی بالایی در ارتباط با بدام اندازی سلول باکتریایی داشته باشد. به عبارت دیگر از دست رفتن جزئی سلول باکتریایی نشان می دهد که ریزپوشانی تاثیری در تعداد سلول باکتری نداشته است. روشهایی که در این تحقیق استفاده شد، روش ژلاتیناسیون خارجی بود که قبلاً توسط تراستراپ (۲۰۰۲) گزارش شده است. در این روش دانکهایی با قطر کمتر از ۱۰۰ میکرومتر تولید شد. این امر نشان می دهد که با این روش می توان دانکهایی با قطر میکرونی تهیه کرد، لذا می توان بافت نرمتری را در مواد غذایی ایجاد کرد. (۱۴)، در روش امولسیونی، اندازه ذرات توسط

شمارش تعداد باکتری های به دام افتاده در دانکها

جهت تعیین کارایی فرایند ریزپوشانی باکتری پروپیوپتیکی، مقدار ۱ گرم از نمونه های دانکهای تولید شده را در ۹۹ میلی لیتر از محلول سیترات سدیم استریل (۱درصد وزنی / وزنی، $pH=6$) پراکنده کرده و به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق توسط همزن مغناطیسی، عمل هم زدن ادامه پیدا کرد. بعد از این مرحله عمل رقت سازی انجام شد و با استفاده از محیط *MRS Agar* در شرایط هوایی و در دمای 37°C به مدت ۴۸ تا ۷۲ ساعت کشت میکروبی داده شد. در نهایت تعداد باکتری ها شمارش شدند. این شمارش در سه تکرار صورت پذیرفت (۱۶).

تعیین ریختشناسی دانکها

جهت تعیین ریختشناسی دانکها از میکروسکوپ نوری استفاده شد. بدین ترتیب که به صورت تصادفی تعداد مشخصی از دانکها روی لام قرار داده شد و با استفاده از میکروسکوپ نوری Olympus مشاهده انجام شد.

تولید بستنی ماستی

تولید ماست
۶۶ درصد از کل شیر محاسبه شده برای تهیه بستنی ماستی، در دمای 42°C با آغازگر فعل سازی شده تلقیح و برای تهیه ماست گرمخانه گذاری گردید. پایان فرایند گرمخانه گذاری رسیدن به حدود $4/9$ الی $4/7$ بوده است. بعد از عمل گرمخانه گذاری، ماست خارج شده از انکوپاتور با فاز غیر ماستی مخلوط گردید.

تولید مخلوط بستنی ماستی

بدین منظور میزان هر یک از مواد مورد نیاز بر اساس روش جبری محاسبه و در ترکیب بکار رفته است. ۳۳ درصد از شیر باقی مانده که در فاز غیر ماستی مورد استفاده قرار گرفت، ابتدا تا دمای 45°C حرارت داده شد، سپس ترکیبات دیگر (وانیل، امولسیفار، شکر، فروکوتولیگوساکارید و پانیسول) به آرامی به شیر اضافه شدند و بعد عمل همگن شدن مخلوط با استفاده از هموژنائزر تا جایی که هیچ کلخوه ای نداشته باشد ادامه پیدا کرد. در مرحله بعد خامه با 30°C درصد چربی که قبلاً در حمام آب ذوب شده بود به مخلوط اضافه شد. سپس این مخلوط به مدت ۲۰ ثانیه در حرارت 8°C پاستوریزه شد. بعد دمای مخلوط به سرعت به زیر 10°C با استفاده از مخلوط آب و یخ رسانیده شد. در مرحله بعد ماست تهیه شده با فاز غیر ماستی مخلوط شد تا بافتی همگن بدست آید. سپس مخلوط بستنی ماستی به مدت ۱۲ الی ۱۴ ساعت در دمای 4°C نگهداری شد تا عمل رسانیدن مخلوط كامل شود. بعد از اتمام مرحله رسانیدن و قبل از انتقال به دستگاه

لакتوباسیلوس اسیدوفیلوس در بستنی ماستی با سطوح مختلف ترکیب پروپوتوکارید، نشان می‌دهد که ریزپوشانی سلول باکتریایی توانسته تاثیر چشمگیری در قابلیت زندمانی باکتری در این دسر لبني سین‌پوتوک داشته باشد ($P < 0.05$).

تعداد ابتدایی سلول باکتری در بستنی ماستی بدون FOS در حالت آزاد ($\text{Log}(cfu/ml) = 10^{9.0} \pm 0.3$) بوده است که در پایان ۶۰ روز از نگهداری در 18°C - این تعداد به ($\text{Log}(cfu/ml) = 10^{7.2} \pm 0.2$) کاهش پیدا می‌کند. این در شرایطی است که تعداد اولیه سلول باکتری در حالت ریزپوشانی شده ($\text{Log}(cfu/ml) = 10^{9.5} \pm 0.9$) بوده که بعد از ۶۰ روز از نگهداری در 18°C - این تعداد به ($\text{Log}(cfu/ml) = 10^{9.13} \pm 0.2$) کاهش پیدا کرد. نتایج نشان می‌دهد که ۲ سیکل لگاریتمی کاهش در تعداد سلول در حالت آزاد در بستنی ماستی بدون FOS رخ داده است. در ارتباط با بستنی ماستی باکتری FOS درصد 40% است که این تعداد در پایان ۶۰ روز به ($\text{Log}(cfu/ml) = 10^{9.2} \pm 0.1$) کاهش پیدا می‌کند. از طرف دیگر افت سلول در حالت ریزپوشانی شده بسیار ناچیز بوده و تعداد سلول از ($\text{Log}(cfu/ml) = 10^{9.8} \pm 0.1$) به ($\text{Log}(cfu/ml) = 10^{9.5} \pm 0.2$) کاهش پیدا کرد.

سرعت به هم‌زدن کنترل می‌شود و می‌تواند بین ۲۵ میکرومتر تا ۳۰ میکرومتر تغییر کند. این روش برای ریزپوشانی باکتری‌های اسیدلاکتیک به خوبی استفاده شده است (۱۹). در ارتباط با خصوصیات فیزیکی، محققین بیان داشتند که میانگین ضخامت ۳۰ میکرومتر برای استفاده در دسر لبني منجمد مناسب است. دانه‌های بزرگتر می‌تواند منجر به درشتی و زبری مخلوط شود در حالی که دانه‌های کوچک نمی‌تواند محافظت خوبی از باکتری‌ها به عمل آورد (۱۰). همچنین همانطور که در شکل نشان داده شده با روش امولسیونی می‌توان دانک‌هایی یک شکل، منظم و کروی تولید کرد. این نتیجه مطابق گزارش رضایی مکرم و همکاران (۲۰۰۹) است که با استفاده از روش امولسیونی دانک‌هایی با شکل یکسان و کروی (۲۰۰۷a) تولید کرده‌اند. در تحقیقی که توسط همایونی و همکاران (۲۰۰۷a) انجام شد، یک روش اصلاح شده ریزپوشانی مبتنی بر روش امولسیونی جهت تولید دانک‌هایی با قطر پایین‌تر از ۱۰۰ میکرومتر پیشنهاد شده بود. مطالعات نشان داد که کنترل اندازه ریزدانک‌های آژینت با استفاده از سرعت هم‌زدن (400 rpm برای ۲۰ دقیقه) امولسیون جهت تولید دانک‌هایی در محدوده ۱۰ تا ۳۰ میکرومتر ممکن است (۹).

قابلیت زندمانی باکتری پروپوتوکارید آزاد و ریزپوشانی شده نتایج بدست آمده از شمارش سلولی باکتری پروپوتوکارید

جدول ۱- قابلیت زندمانی باکتری پروپوتوکارید در بستنی ماستی بدون فروکتوالیگوساکارید طی ۶۰ روز

تعداد سلول زنده بعد از قرار گرفتن در معرض انجام (میانگین ± خطای استاندارد)	روزهای نگهداری	حالات آزاد	Log (cfu/ml)	حالات ریزپوشانی شده	Log (cfu/ml)
($5/7 \pm 9/0$) ($\times 10^9$)		($8/3 \pm 3/0$) ($\times 10^9$)			0
($66/5 \pm 2/1$) ($\times 10^9$)		($4/2 \pm 7/0$) ($\times 10^9$)			1
($7/4 \pm 8/0$) ($\times 10^9$)		($5/4 \pm 6/0$) ($\times 10^8$)			15
($8/3 \pm 3/0$) ($\times 10^9$)		($6/2 \pm 2/0$) ($\times 10^7$)			30
($2/3 \pm 5/0$) ($\times 10^9$)		($3/2 \pm 2/0$) ($\times 10^7$)			45
($2/13 \pm 2/0$) ($\times 10^9$)		($2 \pm 2/0$) ($\times 10^7$)			60
86/0		93/0			(R^2 ضریب تعیین)

جدول ۲- قابلیت زندمانی باکتری پروپوتوکارید در بستنی ماستی با 40% درصد فروکتوالیگوساکارید طی ۶۰ روز

تعداد سلول زنده بعد از قرار گرفتن در معرض انجام (میانگین ± خطای استاندارد)	روزهای نگهداری	حالات آزاد	Log (cfu/ml)	حالات ریزپوشانی شده	Log (cfu/ml)
($9/8 \pm 1/0$) ($\times 10^9$)		($5/3 \pm 3/0$) ($\times 10^9$)			0
($6/7 \pm 7/0$) ($\times 10^9$)		($5 \pm 3/0$) ($\times 10^8$)			1
($1/5 \pm 3/0$) ($\times 10^9$)		($8/3 \pm 3/0$) ($\times 10^7$)			15
($1/4 \pm 6/0$) ($\times 10^9$)		($9/2 \pm 1/0$) ($\times 10^7$)			30
($4/3 \pm 5/0$) ($\times 10^9$)		($4/2 \pm 4/0$) ($\times 10^7$)			45
($5/2 \pm 2/0$) ($\times 10^9$)		($2/2 \pm 1/0$) ($\times 10^7$)			60
91/0		85/0			(R^2 ضریب تعیین)

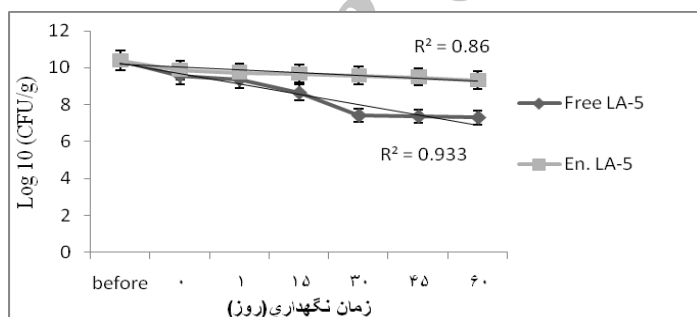
این کاهش تعداد در حالت ریزپوشانی شده از $9/8 \pm 2/3 \times 10^9 Log(cfu/ml)$ در روز اول تا $2/9 \pm 0/6 \times 10^9 Log(cfu/ml)$ در پایان ۶۰ روز بوده است. همانطور که در شکل‌های ۱، ۲، ۳ نشان داده است در تمامی نمونه‌های بستنی ماسنی بعد از ۶۰ روز نگهداری در $18^\circ C$ -اسسا یک کاهش ۳ لگاریتمی در تعداد سلول باکتری لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس در حالت آزاد مشاهده شد. این در حالی است که افت سلول برای حالت ریزپوشانی شده باکتری لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس در مدت ۶۰ روز در $18^\circ C$ - فقط ۱ لگاریتم بوده است.

نتایج نشان می‌دهند که تعداد سلول از $9/8 \pm 0/2 \times 10^9 Log(cfu/ml)$ در روز اول برای حالت آزاد در نمونه بستنی ماسنی حاوی $8/2 \pm 0/1 \times 10^7 Log(cfu/ml)$ کاهش داشته است. در شرایطی که این کاهش تعداد در حالت ریزپوشانی شده از $9/8 \pm 2/3 \times 10^9 Log(cfu/ml)$ در روز اول تا $2/9 \pm 0/6 \times 10^9 Log(cfu/ml)$ در پایان ۶۰ روز بوده است.

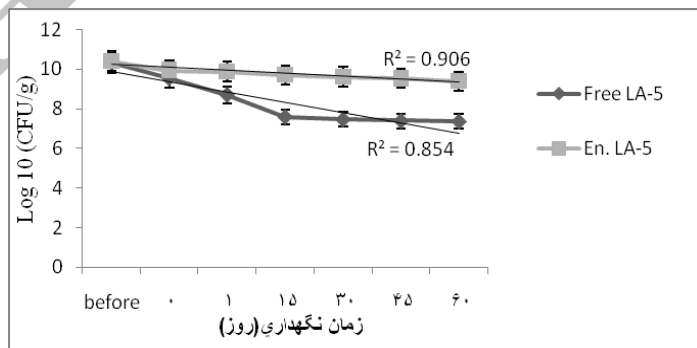
نتایج نشان می‌دهند که تعداد سلول از $9/8 \pm 0/2 \times 10^9 Log(cfu/ml)$ در روز اول برای حالت آزاد در نمونه *FOS* تا بستنی ماسنی حاوی $8/0 \pm 0/4 \times 10^7 Log(cfu/ml)$ کاهش داشته است. در شرایطی که

جدول ۳- قابلیت زنده‌مانی باکتری پروبیوتیکی در بستنی ماسنی با $8/0$ درصد فروکتوالیگوساکارید طی ۶۰ روز
تعداد سلول زنده بعد از قرار گرفتن در معرض انجماد (میانگین \pm خطای استاندارد)

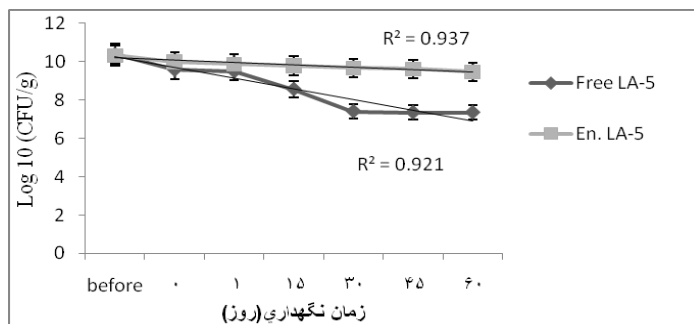
روزهای نگهداری	حالت آزاد	حالت ریزپوشانی شده	Log (cfu/ml)
			$93/0$
			$92/0$
			(ضریب تعیین) R^2



شکل ۱- قابلیت زنده‌مانی سلول پروبیوتیکی در دو حالت آزاد و ریزپوشانی شده در بستنی ماسنی بدون *FOS*



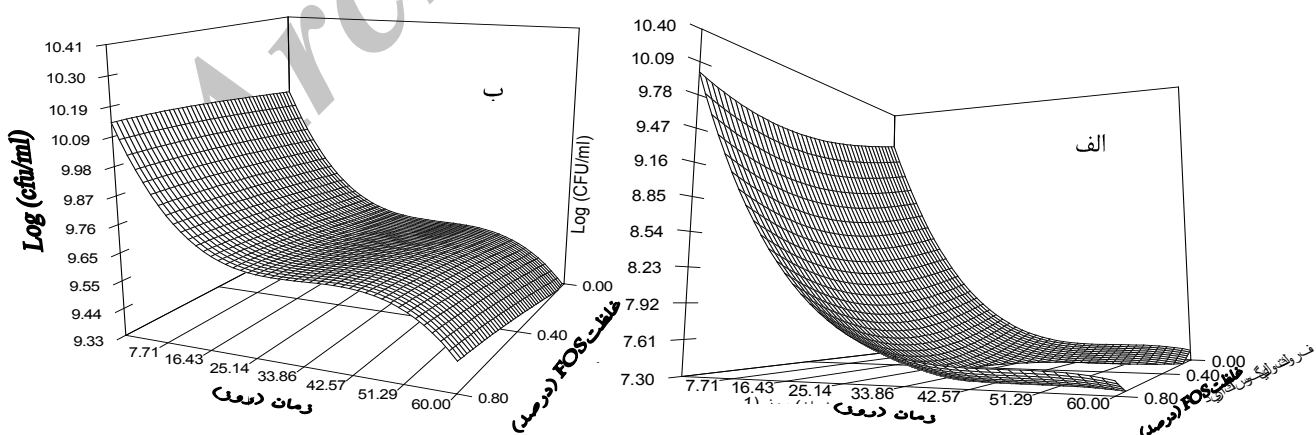
شکل ۲- قابلیت زنده‌مانی سلول پروبیوتیکی در دو حالت آزاد و ریزپوشانی شده در بستنی ماسنی با $4/0$ درصد *FOS*



شکل ۳- قابلیت زندگمانی سلول پروبیوتیکی در دو حالت آزاد و ریزپوشانی شده در بستنی ماستی با ۰/۸ درصد FOS

دیگری دریافتند، وقتی لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس در یک مخلوط بستنی استاندارد تلقیح شده و اجازه تغییر به آن داده شد، هنگامی که در -29°C - برای ۱۷ هفته نگهداری شد، ۲ سیکل لگاریتمی کاهش را نشان داد (۸). طبق نتایج حاصل از تحقیقات، گزارش شده که طی تولید بستنی ماستی، انجماد می‌تواند بر قابلیت زیستی میکروارگانیسم‌های سنتی ماست اثر سوء داشته باشد. آنچه که بیشتر سبب مرگ سلول‌ها در اثر انجماد می‌شود، تغییرات دمایی طی دوره نگهداری طولانی فرآورده است. این موضوع پدیده‌های تبلور مجدد، رشد بلورها و تغییرات pH را به همراه دارد که نتیجه آنها مرگ شیمیایی یا مکانیکی (متلاشی شدن) سلول‌ها است (۲۶). اکسیژن موجود در بستنی ماستی همانند یک سم برای سلول باکتری است، لذا اوران ایجاد شده در بستنی ماستی خود باعث افت تعداد سلول در نمونه‌های محصول می‌شود. با پوشش دار کردن، سلول باکتری نسبت به شرایط بد محيطی مصون می‌ماند. در شکل ۴ (الف و ب) روند تغییرات تعداد سلول پروبیوتیکی در طول ۶۰ روز از نگهداری در نمونه‌های بستنی ماستی با درصدی مختلف FOS نشان داده شده است.

با توجه به نتایج بدست آمده مشخص می‌شود که فرایند ریزپوشانی سلول‌های باکتریایی می‌تواند یک عامل موثر در افزایش زندگمانی سلول پروبیوتیکی باشد. صدمه انجمادی ناشی از شوک حرارتی به سلول‌های باکتریایی می‌تواند عاملی باشد که باعث افت ۳ لگاریتمی در تعداد سلول‌ها شده است. از طرف دیگر در نمونه‌های بستنی ماستی ای که باکتری لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس به صورت ریزپوشانی شده تلقیح شده بود نیز یک کاهش ۱ لگاریتمی دیده شد که این می‌تواند به دلیل صدمه فیزیکی ناشی از تیغه‌های دستگاه بستنی‌ساز به دیواره دانک‌ها در مرحله انجماد باشد. همایونی و همکاران (۲۰۰۸) بیان کردند کاهش در تعداد باکتری‌ها در نتیجه انجماد شاید ناشی از آسیب انجمادی به سلول‌ها باشد که در نهایت منجر به مرگ سلول‌ها می‌شود. آنها همچنین بیان کردند که تنش-های مکانیکی مخلوط کردن و فرایند انجماد و همچنین تلقیح سلول باکتریایی شود. آنها همچنین بیان کردند که آسیب به سلول‌ها در داخل فریزر بستنی به علت شکل‌گیری کریستال‌های یخ و توسط خردکننده‌های دیواره سیلندر توسط تیغه فریزر بوده است (۹). محققین



شکل ۴- تغییرات سلول باکتری لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس آزاد (الف) و ریزپوشانی شده (ب) در بستنی ماستی طی ۶۰ روز نگهداری

نتیجه‌گیری

با توجه به نتایج بدست آمده در این تحقیق می‌توان گفت که بستنی ماستی می‌تواند به عنوان یک حامل، برای تحويل میکروگانیسم‌های پروفیوتیکی به بدن انسان در نظر گرفته شود. مشخص شد که فرایند ریزپوشانی باکتری پروفیوتیکی می‌تواند به عنوان یک عامل موثر در افزایش زنده‌مانی سلول باکتریایی باشد. همچنین آژینات سدیم به عنوان یک پوشش دهنده مناسب برای این منظور دارای کارایی بالایی بوده است. در طی ۶۰ روز از نگهداری بستنی ماستی در شرایط انجماد بیشترین کاهش تعداد سلول در حین فرایند انجماد رخ داده است و طی مدت نگهداری، ۳ سیکل لگاریتمی کاهش برای حالت آزاد باکتری در تمامی نمونه‌ها رخ داد. این در شرایطی است که وقتی سلول به صورت ریزپوشانی شده به محصول تلقیح شد، تنها ۱ سیکل لگاریتمی کاهش در تعداد سلول رخ داد. همچنین مشخص شد که تعداد سلول باکتریایی قابل زیست در تمامی نمونه‌ها بالاتر از 10^7 log cfu/ml بوده است و این سطح از تعداد سلول، بالاتر از سطوح پیشنهادی فدراسیون بین المللی لبیات ($\log^{+} - 10^7 \text{ cfu/ml}$) است.

همانطور که در شکل‌ها مشخص است، در نمونه‌هایی از بستنی پروفیوتیکی به میزان کمتری رخ داده است. همچنین نتایج حاصل از تحقیقات کاپلا و همکاران (۲۰۰۵) نشان داده که ریزپوشانی نقش چشمگیری در حفظ قابلیت زنده‌مانی پروفیوتیک‌ها طی ۶ ماه از نگهداری در 21°C و در حضور فروکتوالیگوساکارید ایفاء می‌کند (۲). شاه و راویلا (۲۰۰۰) گزارش کردند؛ ریزپوشانی، تعداد لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس و بیفیدوباکتریوم را در مقایسه با سلول‌های آزاد در دسرهای لبی منجمد نگهداری شده برای ۱۲ هفته بهبود بخشید (۱۶). قابلیت زنده‌مانی باکتری پروفیوتیکی به عنوان زمان مورد نیاز یا صرف شده برای نابود ساختن یا تلف کردن ۹۰ درصد یا یک سیکل لگاریتمی از ارگانیسم‌ها است که در تمامی نمونه‌های بستنی ماستی یک اختلاف معنی داری ($P < 0.05$) بین حالت‌های آزاد و ریزپوشانی شده در قابلیت زنده‌مانی باکتری مشاهده شد.

منابع

- معین فرد، م. ۱۳۸۶. بهینه‌سازی و فرمولاسیون بستنی بر پایه ماست غلیظ شده و بررسی خصوصیات فیزیکوشیمیایی و ارگانولپتیک آن در طی نگهداری. پایان‌نامه کارشناسی ارشد.
- Capela, P., Hay, T. K. C., and Shah, N. P. 2006. Effect of cryoprotectants, prebiotics and microencapsulation on survival of probiotic organisms in yogurt and freeze-dried yogurt, Food research International, 39, 203-211.
- Dave, R. I., and Shah, N. P. 1997. Viability of yoghurt and probiotic bacteria in yoghurts made from commercial starter cultures. International Dairy Journal, 7(1), 31-41.
- Desai, K.G.H., Park, H.J., 2005. Recent developments in microencapsulation of food ingredients. Drying Technology 23, 1361-1394.
- Fuller, R. 1992. Probiotics: the scientific basis. London: Chapman & Hal
- Gibson, G. R., and Roberfroid, M. B. 1995. Dietary modulation of the human colonic microbiota; introducing the concept of prebiotics. Journal of Nutrition, 125, 1401-1412.
- Haynes, I.N., and Playne, M.J. 2002. Survival of probiotic cultures in low fat ice cream, Australian Journal of Dairy Technology, 57, 10-14.
- Hekmat, S., McMahon, D. L. 1992, Survival of lactobacillus acidophilus and bifidobacterium bifidum in ice cream for use as a probiotic food, J Dairy sci, 75, 1415-1422
- Homayouni, A., Azizi, A., Ehsani, M. R., Razavi, S. H. and Yarmand, M. S. 2008. Effect of microencapsulation and resistant starch on the probiotic survival and sensory properties of symbiotic ice cream, food chemistry, 111, 50-55.
- Homayouni, A., Azizi, A., Ehsani, M. R., Razavi, S. H. and Yarmand, M. S. 2007a, Effect of lecithin and calcium chloride solution on the microencapsulation process yield of calcium alginate beads, Iranian polymer journal, 16, 9, 597-606.
- Homayouni, A., Ehsani, M. R., Azizi, A., Razavi, S. H., and Yarmand, M. S. 2007b. An introduction to functional dairy foods. In Proceedings of the First National Functional Food Congress (p. 60).
- Kailasapathy, K., and Rybka, S. 1997. L. acidophilus and Bifido-bacterium spp. their therapeutic potential and survival in yogurt. The Australian Journal of Dairy Technology, 52, 28-33.

- Kurmann, J. A., and Rasic, J. L. 1991. The health potential of products containing bifidobacteria. In R. K. Robinson (Ed.), *Therapeutic properties of fermented milks* (pp. 117–158). London, UK: Elsevier Applied Food Sciences.
- Martinsen, A., Skjak-Braek, C., Smidsrød, O., 1989. Alginate as immobilization material. I. Correlation between chemical and physical properties of alginate gel beads. *Biotechnology and Bioengineering*, 33(1), 79–89.
- Nakasawa, Y., and Hosono, A. 1992. Functions of fermented milk. *Challenges for the health sciences*. London, UK: Elsevier Applied Science.
- Noh, D. O., and Gilliland, S. E. 1993. Influence of bile on cellular integrity and beta-galactosidase of *Lactobacillus acidophilus*. *Journal Dairy Science*, 76(5), 1253–1259.
- Ravula, R. R., Shah, N. P. 1998, Effect of acid casein hydrolysate and cystein on the viability of yogurt and probiotic bacteria in fermented dairy desserts, *Australian journal of dairy technology*, 53, 175-179.
- Shah, N. P. 2000a. Probiotic bacteria: Selective enumeration and survival in dairy foods. *Journal of Dairy Science*, 83, 894–907.
- Shah, N. P. 2000b. Some beneficial effects of probiotic bacteria. *Bioscience Microflora*, 19, 99–106.
- Sheu, T. Y., Marshal, R. T. 1993, Microentrapment of lactobacilli in calcium alginate gels, *Journal of food science*, 54, 557-561.
- Talwalkar, A., & Kailasapathy, K. 2004. A review of oxygen toxicity in probiotic yogurts: Influence on the survival of probiotic bacteria and protective techniques. *Comprehensive Reviews in Food Science and Food Safety*, 3, 117–124.
- Truelstrup Hansen, L., Allan-wojtas, P.M., Jin, Y.L., and Paulson, A.T. 2002. Survival of ca-alginate microencapsulated bifidobacterium spp. In milk and simulated gastrointestinal conditions, *Food Microbiology*, 19, 35–45
- Tuomola, E., Crittenden, R., Playne, M., Isolauri, E., and Salminen, S. 2001. Quality assurance criteria for probiotic bacteria. *American Journal of Clinical Nutrition*, 73, 393S–398S.
- Vinderola, C. G., and Reinheimer, J. A. 1999, Culture media for the enumeration of *bifidobacterium bifidum* and *lactobacillus acidophilus* in the presence of yogurt bacteria, *International dairy journal*, 9, 497-505.
- Vinderola, C. G., and Reinheimer, J. A. 2000, Enumeration of *lactobacillus casei* in the presence of *L. acidophilus*, *bifidobacteria* and lactic starter bacteria in fermented dairy products, *International dairy journal*, 10, 271-275.
- Voragen, A.G.J., Trends Food Sci. Technol. 9 1998 328–335.