

میزان تاثیر اسانس مرزه (*Satureja hortensis*) در جلوگیری از تولید سم آفلاتوکسین در غذای آبزیان

لاله یزدانپناه گوهریزی^{(۱)*}; ابوالفضل سپهداری^(۲); عیسی شریف پور^(۳)؛

مصطفی شریف روحانی^(۴) و داود درویشی^(۵)

l_yazdanpanah@yahoo.com

۱ و ۵- مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی بخش تحقیقات شیلات، کرمان صندوق پستی: ۷۶۱۷۹۱۳۷۳۹

۲ و ۴- موسسه تحقیقات علوم شیلاتی ایران، تهران صندوق پستی: ۱۴۱۰۵-۶۱۱۶

تاریخ دریافت: آبان ۱۳۹۰ تاریخ پذیرش: شهریور ۱۳۹۱

چکیده

این تحقیق بمنظور بررسی امکان استفاده از مواد طبیعی از قبیل اسانس مرزه در جلوگیری از تولید آفلاتوکسین در خوراک آبزیان در سال ۹۰-۱۳۸۹ انجام گردید. پس از تهیه اسانس مرزه و اندازه‌گیری میزان مواد موثره از قبیل تیمول و کارواکرول با روش GC، ابتدا میزان بالاترین اثرگذاری اسانس را بر علیه قارچ آسپرژیلوس فلاووس در محیط کشت PDA بررسی و سپس در خوراک آبزیان مورد بررسی قرار گرفت. ابتدا میزان ۳۰۰ گرم از نمونه خوراک آبزیان را در ظروف درب‌دار ریخته و سپس نمونه‌ها توسط دستگاه اتوکلاو استریل گردیدند و مقدار ۲ سی سی از سوسپانسیون قارچ به نمونه‌های خوراک اسپری شد. سپس غلظت‌های مختلف اسانس (۰، ۳۰۰، ۴۰۰، ۵۰۰ و ۶۰۰ ppm) به میزان ۳ سی سی در ۳ تکرار به خوراک افزوده گردید. نمونه‌ها در دمای با میانگین (\pm انحراف معیار) ۲۸±۲ درجه سانتیگراد انکوبه گردیدند. پس از اتمام هر دوره در مقاطع ۲۰، ۴۰ و ۶۰ روزه بصورت تصادفی از ظروف نمونه‌برداری و برای اندازه‌گیری میزان تولید آفلاتوکسین‌های B₁, B₂, G₁ و G₂ به آزمایشگاه ارسال گردید. نتایج نشان دادند که اسانس مرزه در غلظت‌های ۵۰۰ ppm و بالاتر، دارای خاصیت ضد قارچی قوی بر علیه آسپرژیلوس فلاووس می‌باشد و میزان تولید آفلاتوکسین B₁ را پس از ۶۰ روز به حدود صفر می‌رساند.

لغات کلیدی: تغذیه آبزیان، گیاهان دارویی، سموم قارچی

* نویسنده مسئول

مقدمه

میزان ۱۴ درصد تومورها گسترش می‌یابند در ماهی قزلآلای رنگین کمان تغذیه شده با جیره حاوی ۰/۰۲ آفلاتوكسین₁ B در هر کیلوگرم غذا (۲۰ ppb) به مدت ۸ ماه میزان شیوع تومورهای کبدی ۵۸ درصد و با ادامه تغذیه به مدت ۱۲ ماه میزان شیوع تومورها به ۸۳ درصد رسید. گریه ماهی تغذیه شده با جیره حاوی ۱۰ میلی گرم آفلاتوكسین₁ B در هر کیلوگرم غذا (۱۰۰۰۰ ppb) به مدت ۱۰ هفته کاهش سرعت رشد و زخم‌های داخلی خفیف را نشان دادند (Gowda *et al.*, 2003).

انبار کردن نامناسب مواد غذایی یکی از متداولترین عوامل مستعد کننده برای رشد آفلاتوكسین و تولید کپک می‌باشد و می‌تواند توسط پرورش دهنده ماهی کنترل شود (Dikbas *et al.*, 2008).

امروزه در پی افزایش مقاومت میکروبی و هزینه‌های سنگین درمان بیماری همراه با فشار مصرف کنندگان به تولید فرآورده‌های عاری از دارو و محدودیت استفاده از این فرآورده‌ها در بسیاری از کشورها محققین بدبانی ترکیباتی هستند که بتوان از آنها به جای آنتی بیوتیک‌ها در رژیم غذایی آبزیان استفاده کنند (Rasooli *et al.*, 2006). گیاه مرزه گیاهی است که در تمامی کشور قابل کشت و برداشت بوده و بالغ بر ۳۰ هکتار سطح زیر کشت در کشور موجود است و دارای خاصیت ضد قارچی قوی می‌باشد (Razzaghi *et al.*, 2005; Sanchez *et al.*, 2008; Abyaneh *et al.*, 2008) و از هر ۱۰۰ گرم مرزه تقریباً ۲ تا ۵ سی سی اسانس بدست می‌آید.

هدف از انجام این تحقیق بررسی اثر بخشی اسانس مرزه در جلوگیری از رشد قارچ و تولید آفلاتوكسین روی خوراک آبزیان است. لذا با افزودن اسانس مرزه به خوراک آبزیان و آتالیزهای انجام شده اثر بخشی این اسانس در جلوگیری از تولید توکسین بررسی گردید.

مواد و روش کار

در این طرح از اسانس مرزه (*Satureja hortensis*) و سوش قارچ آسپرژیلوس فلاووس PTCC5006IR6 و خوراک آبزیان که از کارخانه چینه تهیه شده بود، استفاده گردید. اسانس از گیاه مرزه که در باغ کشاورزی شرکت گلکاران کاشان کاشت شده بود توسط دستگاه اسانس‌گیر با بخار آب تهیه و در

آفلاتوكسین₁ B یکی از قویترین آفلاتوكسین‌های عامل ایجاد کننده سلطان بطور طبیعی در حیوانات می‌باشد. اولین شیوع آفلاتوكسیکوزیس ماهی در تخم‌گشایی ماهی قزلآلای در سال ۱۹۶۰ اتفاق افتاد. در ماهی قزلآلای رنگین کمان پرورشی که با غذاهای دان آماده شده با ترکیب تخم پنبه آلوده به آفلاتوكسین‌ها تغذیه شده بودند تومورهای کبدی گسترش یافت (مسکوکی و مرتضوی، ۱۳۸۳). اگرچه تخم پنبه آلوده به مدت طولانی بعنوان اجزای اصلی در ترکیب غذا استفاده نشده بود با وجود این بیش از ۸۵ درصد ماهی‌ها در این تخم‌گشایی تلف شدند. انبار کردن نادرست همه مواد غذایی و تغذیه با غذاهای آلوده باعث آلودگی به آفلاتوكسین‌ها می‌شود. آفلاتوكسیکوزیس اکنون در صنعت ماهی قزلآلای رنگین کمان بدليل مقررات سخت اداره دارو و غذای ایران (F.D.A) بعلت غربالگری آفلاتوكسین در دانه‌های روغنی، ذرت و سایر اجزای خوراکی محدود شده است. به هر حال این سم ماهیان پرورشی گرمابی مانند تیلاپیا و گربه ماهی را بدليل اجزای گیاهی نسبت به اجزای حیوانی، بیشتر تحت تاثیر قرار می‌دهد. به این دليل افزایش پتانسیل گسترش آفلاتوكسیکوزیس ماهیان گرمابی سریع مورد توجه قرار گرفت که اجزای گیاهی پتانسیل بالاتری نسبت به اجزای حیوانی برای آلودگی با آفلاتوكسین‌ها دارند. در شرایط گرم‌سیری و نیمه گرم‌سیری، پتانسیل گسترش آفلاتوكسیکوزیس بعلت انبار کردن مواد غذایی تحت شرایط رطوبت و حرارت بالا افزایش می‌یابد. غذای آلوده به سم آفلاتوكسین علاوه بر ضربه اقتصادی، باعث تلفات شدید در حیوانات می‌شود (& Irkin, 2007). غلظت‌های مختلف آفلاتوكسین₁ B روی تیلاپیا نیل ۲/۷ گرمی بررسی شد (Gowda *et al.*, 2004). ماهی‌هایی که با جیره غذایی محتوی ۲/۵، ۱۰ یا ۱۰۰ میلی گرم آفلاتوكسین₁ B در هر کیلوگرم غذا به مدت ۸ هفته تغذیه شده بودند کاهش وزن و کاهش شمار سلولهای خونی را نشان دادند. ماهیان تغذیه شده به میزان ۱۰ میلی گرم آفلاتوكسین₁ B در هر کیلوگرم غذا ناهنجاری کبدی را نشان دادند و ماهیانی که با ۱۰۰ میلی گرم آفلاتوكسین₁ B در هر کیلوگرم غذا تغذیه شده بودند کاهش وزن به همراه آسیب کبدی مشاهده شد. ۶۰ درصد ماهی‌ها نیز در پایان آزمایش تلف شدند. ماهی قزلآلای رنگین کمان تغذیه شده با جیره حاوی ۰/۰۰۴ میلی گرم آفلاتوكسین₁ B در هر کیلوگرم غذا (۰/۴ ppb) به مدت ۱۵ ماه احتمالاً به

گذشت ۴۰ روز و سومین نمونه برداری نیز پس از گذشت ۶۰ روز انجام گردید و نمونه ها به آزمایشگاه منتقل و نتایج دریافت شد. آفلاتوکسین با استفاده از دستگاه HPLC و با روش آزمون ISIRI6872 انجام گرفت.

برای شناسایی ترکیب های اسانس از دستگاه GC (گاز کروماتوگرافی) و گاز کروماتوگرافی متصل شده به طیف سنج جرمی (GC/MS) استفاده شد. پس از تزریق اسانس به دستگاه های فوق، با استفاده از زمان بازداری ترکیبات (tr) ان迪س بازداری (RI) طیف جرمی و مقایسه این مولفه ها با ترکیب های استاندارد یا با اطلاعات موجود در کتابخانه ها و نرم افزار Saturn ترکیب های تشکیل دهنده اسانس ها مورد بررسی کیفی و کمی قرار گرفت.

کروماتوگراف گازی مدل Shinadzu-9A مجهز به دتکتور Chromatepac F.I.D (یونیزاسیون شعله هیدروژن) و داده پرداز ستون ۵-DB و بطول ۳۰ متر و قطر ۰/۲۵ میکرون و ضخامت لایه فاز ساکن برابر ۰/۲۵ میکرون گاز حامل هلیوم سرعت جريان گاز حامل ۲۲/۷ سانتیمتر در ثانیه و انرژی یونیزاسیون در طیف سنج جرمی معادل ۷۰ الکترون ولت بود. برنامه حرارتی ۱۰۰ تا ۲۲۰ درجه سانتیگراد با سرعت ۲ درجه سانتیگراد در دقیقه و دمای محفظه تزریق ۲۳۰ درجه سانتیگراد بود.

از گاز کروماتوگراف گازی Varin-3400 متصل شده به طیف سنج جرمی (2) (Saturn 2) مجهز به ستون ۵-DB بطول ۳۰ متر و قطر ۰/۲۵ میلیمتر و ضخامت لایه فاز ساکن برابر ۰/۲۵ میکرون استفاده شد. دتکتور Ion trap گاز حامل هلیوم سرعت جريان گاز حامل ۵۰ سانتیمتر در ثانیه و انرژی یونیزاسیون در طیف سنج جرمی معادل ۷۰ الکترون ولت بوده است. برنامه حرارتی ۶۰ تا ۲۴۰ درجه سانتیگراد با سرعت ۳ درجه سانتیگراد در دقیقه و دمای محفظه تزریق ۲۵۰ درجه سانتیگراد بود.

اطلاعات جمع آوری شده در نرم افزار Excel و SPSS ثبت، تجزیه و تحلیل آماری با استفاده از نرم افزار SPSS14 از طریق ANOVA (آنالیز واریانس یکطرفه و مقایسه میانگین ها به روش LSD) انجام شده و جهت رسم منحنی ها و نمودارها از نرم افزار Excel استفاده گردید.

نتایج

نتایج در شرایط *In vitro* نشان داد که اسانس گیاه مرزه دارای خاصیت ضد قارچی قوی بر علیه قارچ آسپرژیلوس فلاووس میزان آفلاتوکسین ارسال گردید. دومین نمونه برداری پس از

یخچال در دمای ۴ درجه سانتیگراد در طول انجام آزمایش نگهداری گردید.

قارچ پاتوژن آسپرژیلوس فلاووس PTCC5006 که ایزولهای از مغز پسته شهرستان رفسنجان در استان کرمان بود و در بخش کلکسیون قارچ ها و باکتری های صنعتی ایران توسط متدهای مورفولوژیک استاندارد شناسایی و تحت عنوان قارچ با توکسین زایی بالا و بصورت لیوفیلیزه برای انجام طرح در اختیار مان قرار گرفت. ابتدا قارچ را در محیط کشت PDA به مدت ۱۰ روز در دمای با میانگین (\pm انحراف معیار) 28 ± 2 درجه سانتیگراد گرم خانه گذاری کرده تا تولید اسپور کند. از این محیط کشت پس از ۴ مرحله پاساژ و تهیه کشت خالص استفاده گردید. پس از انجام آزمایش در محیط کشت در شرایط *In vitro* و تعیین موثرترین غلظت بازدارندگی رشد قارچ آسپرژیلوس فلاووس مرحله بعدی کار که بررسی نقش اسانس مرزه در خوارک آبزیان جهت جلوگیری از تولید آفلاتوکسین بود، انجام گردید. بدین صورت که ابتدا خوارکها را با اوزان مساوی به مقدار ۳۰۰ گرم در ظروف درب دار توزین و برای هر غلظت ۳ تکرار در نظر گرفته شد. ظروف آماده شده را در دستگاه اتوکلاو قرار داده و در حرارت ۱۲۱ درجه سانتیگراد به مدت ۱۵ دقیقه استریل گردید. پس از استریل شدن خوارکها ظروف در دسته های ۱۸ تابی تقسیم شدند، سپس میزان های مختلف غلظت اسانس (۰/۴۰۰، ۰/۳۰۰ ppm) و (۰/۶۰) بسته به وزن خوارک با ۳ سی سی آب مقطر استریل (جهت تامین میزان رطوبت) در شرایط کاملا استریل و زیر هود میکروبی مخلوط گردید. برای نمونه های شاهد عنوان جایگزین اسانس مرزه فقط از آب مقطر استریل استفاده گردید. سوسپانسیون اسپور نیز پس از آماده نمودن به میزان ۲ سی سی به تمامی نمونه های خوارک اضافه گردید. سپس ظروف را در انکوباتور با میانگین (\pm انحراف معیار) دمای 28 ± 2 درجه سانتیگراد قرار داده و پس از هر ۲۴ ساعت یکبار محیط ها را تکان داده تا از نظر اکسیژن رسانی کل محیط در شرایط یکسان قرار گیرند و با توجه به اینکه اسانس مرزه حالت فرار دارد میزان ماده های که در سطح قرار گرفته بود با تکان دادن در سراسر محیط پخش شود. همچنین آسودگی قارچی نیز در تمام محیط یکسان پخش گردد. شرایط نور، دما، اکسیژن برای تمامی نمونه های یکسان بود. اولین نمونه برداری پس از گذشت ۲۰ روز بصورت تصادفی انجام شد و هر ظرف بصورت سربسته سریعا به آزمایشگاه برای اندازه گیری میزان آفلاتوکسین ارسال گردید. دومین نمونه برداری پس از

جداگانه قرار گرفت. همچنین با توجه به نتایج آنالیز در جدول ۱ اثر زمانها (۲۰، ۴۰ و ۶۰ روز) روی آفلاتوکسین_{1B} در سطح ۵ درصد معنی دار است که بیانگر تاثیر مدت زمان مواجهه اسانس بر تولید آفلاتوکسین در تیمارهای آزمایشی است. فاکتور زمان روی میزان اسانس بر آفلاتوکسین در تیمارهای آزمایشی می باشد و اختلاف معنی داری را در سطح ۵ درصد ایجاد می نماید که با توجه به مقایسه میانگین زمانهای مختلف مشخص شد که زمان ۲۰ روز و ۶۰ روز اختلاف معنی دار مشخصی در سطح ۵ درصد داشتند که در دو گروه جداگانه (A و B) قرار گرفتند و اثر تیمار ۴۰ روز در گروه حد وسط این دو گروه یعنی AB قرار می گیرد که اختلاف این گروه با هر کدام از دو گروه A و B به تنها یعنی معنی دار نیست. چون مقادیر آفلاتوکسین_{2B} در غلظت ها و در زمانهای مختلف همگی صفر بودند لذا تجزیه واریانس برای این صفت انجام نگردیده است که موید تاثیر مثبت غلظت مختلف بکار گرفته شده از اسانس برای حذف آفلاتوکسین_{1B} در تیمارهای آزمایشی است.

جدول ۱: مقایسه میزان آفلاتوکسین_{1B} پس از ۳ دوره زمانی ۲۰، ۴۰ و ۶۰ روز در غلظت های مختلف ppm ۴۰۰، ۵۰۰ و ۶۰۰

زمان (روز) ▲	غلظت اسانس مرزه (ppm)
.	۴۰۰
.	۵۰۰
.	۶۰۰
۱/۱۳	نمونه شاهد بدون افزودن اسانس مرزه

جدول ۲: مقایسه میزان آفلاتوکسین_{1G} پس از ۳ دوره زمانی ۲۰، ۴۰ و ۶۰ روز در غلظت های مختلف ppm ۴۰۰، ۵۰۰ و ۶۰۰

زمان (روز) ▲	غلظت اسانس مرزه (ppm)
۰/۴۸	۴۰۰
۰/۲۴	۵۰۰
۰/۱۵	۶۰۰
۱/۴۹	نمونه شاهد بدون افزودن اسانس مرزه

در شرایط آزمایشگاهی می باشد. پس از انجام این عملیات نتایج بدست آمده نشان دادند که غلظت ۵۰۰ ppm و بالاتر بیشترین تاثیر را در کاهش میزان آفلاتوکسین در خوارک دام دارد. جداول ۱ تا ۳ تاثیر پذیری میزان تولید آفلاتوکسین را در دوره های مختلف زمانی و غلظت های مختلف استفاده از اسانس مرزه و نمونه شاهد نشان می دهند.

اثر غلظت اسانس روی میزان آفلاتوکسین_{1B} در سطح ۱ درصد معنی دار است یعنی با احتمال ۹۹ درصد اطمینان یا بعبارتی با احتمال کمتر از ۱ درصد خطای توان گفت که بین میانگین تیمارهای مورد بررسی (چهار غلظت + شاهد) اختلاف معنی دار وجود دارد. با مقایسه میانگین به روش دانکن در جداول ۴ و ۵ مشخص شد بین تاثیر غلظت های مختلف اسانس در این آزمایش (غلظت های ۴۰۰، ۵۰۰ و ۶۰۰ ppm) اختلاف معنی داری وجود ندارد و در یک گروه قرار می گیرند ولی بین این ۳ غلظت و غلظت های ۳۰۰ ppm و شاهد ، اختلاف در سطح ۱ درصد وجود دارد بطوریکه شاهد و غلظت ۳۰۰ ppm نیز در یک گروه

جدول ۱: مقایسه میزان آفلاتوکسین_{1B} پس از ۳ دوره زمانی ۲۰، ۴۰ و ۶۰ روز در غلظت های مختلف (میکروگرم در گرم)

جدول ۳: مقایسه میزان کل آفلاتوکسین‌های G_1, G_2, B_1, B_2 ، پس از ۳ دوره زمانی ۴۰، ۲۰ و ۶۰ روز در غلظت‌های مختلف $400, 500, 600$ و 400 ppm انسانس مرزه و نمونه شاهد

زمان (روز)	۶۰	۴۰	۲۰	نمونه شاهد بدون افزودن انسانس مرزه
غلظت انسانس مرزه (ppm)				
غلظت	۴۰۰			
غلظت	۵۰۰			
غلظت	۶۰۰			
				نمونه شاهد بدون افزودن انسانس مرزه

جدول ۴: جدول آنالیز تجزیه واریانس آفلاتوکسین B_1

	میانگین مربعات	درجه آزادی	مجموع مربعات	منبع تغییرات	F
تکرار	۵/۲۴۲ E - ۰۲	۲	۲/۶۲۱ E - ۰۲		۱/۲۷۷ ns
تیمار	۰/۹۳۴	۳	۰/۳۱۱		۱۵/۱۷۱ **
زمان	۰/۲۱۵	۲	۰/۱۰۷		۵/۲۳۳ *
تیمار × زمان	۲/۶۳۹	۶	۰/۴۴۰		۲۱/۴۲۱ **
خطا	۰/۴۵۲	۲۲	۲/۰۵۳ E - ۰۲		---

جدول ۵: آنالیزداده‌های غلظت انسانس و مدت زمان تاثیر آن روی میزان آفلاتوکسین به روش آزمون دانکن

غلظت (ppm)	زمان (روز)	تکرار	تکرار
۶۰۰	۶۰	۰/۲۳۳۷ a	۰/۲۸۲۵ a
۵۰۰	۴۰	۰/۲۶۲۲ a	۰/۳۸۱۷ ab
۴۰۰	۲۰	۰/۳۹۲۲ a	۰/۴۷۱۷ b
.	---	۰/۶۴۳۳ b	---

حروف لاتین غیر مشابه در هر ردیف شاند هندی معنی دار بودن می‌باشد.

بحث

داروبی از جمله اثرات ضد میکروبی آنها ایجاد شده است بطوریکه مطالعات بسیار زیادی روی اثرات ضد میکروبی انسانس‌های گیاهان مختلف صورت می‌گیرد (Sefidkon *et al.*, 2006). این مطالعه نیز با هدف یافتن راه حلی برای مهار رشد قارچ آسپرژیلوس فلاووس انجام گرفت.

نتایج روی محیط کشت (*In vitro*) نشان داد که انسانس گیاه *Satureja hortensis* دارای اثرات ضد قارچی قوی بر علیه آسپرژیلوس فلاووس می‌باشد. در این تحقیق حداقل غلظت بازدارنده‌گی از رشد قارچ آسپرژیلوس فلاووس توسط انسانس مرزه 500 ppm بود. با توجه به منحنی‌ها و داده‌های بدست آمده این نتایج نشان می‌دهد که بین نمونه شاهد و استفاده از 300 ppm انسانس مرزه با غلظت‌های 400 ppm به بالاتر رود اثر دارد و هر چه غلظت انسانس استفاده شده بالاتر رود اثر مهارکننده‌گی روی رشد قارچ آسپرژیلوس فلاووس بیشتر و

۱۴۱

همیت آسپرژیلوس‌ها از دیدگاه بهداشتی و بیماری‌زایی بدليل تولید آفلاتوکسین می‌باشد. این سوم اگر بطور مستمر استفاده شوند روی انسان و دام اثرات سوء خواهد گذاشت که این اثرات به ۳ حالت تولید سم، اثرات آلرژی‌زایی و عامل عفونت می‌تواند ایجاد بیماری کند (دادار و همکاران، ۱۳۸۵). تاکنون حدود ۱۲۰ قارچ شناسایی شده‌اند که قادر به تولید سم می‌باشند و یکی از آنها آسپرژیلوس فلاووس است (Gulluce *et al.*, 2003). تاکنون نزدیک ۱۲ نوع آفلاتوکسین شناسایی شده است. بسیاری از کپک‌ها آفلاتوکسین تولید می‌کنند اما مهمترین کپک‌های توکسین‌زا *A. parasiticus* و *A. flavus* است (محبوبی و فیض آبدی، ۱۳۸۸). برخی از این سوشهای روی غلات تا ۲۰۰۰ میکروگرم در گرم توکسین تولید می‌کنند (Ashok *et al.*, 2010). امروزه رویکردهای جدیدی نسبت به استفاده از گیاهان

قابلیت جلوگیری از رشد قارچ‌های آلوده کننده محصولات غذایی و محصولات باقی و زراعی را داراست و قادر به جایگزینی مواد ضد قارچی شیمیایی کنونی می‌باشند (مسکوکی و مرتضوی، ۱۳۸۳). نتایجی دیگر حاکی از امکان استفاده از اسانس‌های گیاهی در کنترل رشد قارچ و پیشگیری از تولید آفلاتوكسین بدست آوردن (رسولی و همکاران، ۱۳۸۷). نتایج بدست آمده نشان داد که اسانس مرزه تفاوت معنی‌داری نسبت به دیگر اسانس‌های مورد استفاده در تحقیق در قطره اله عدم رشد نشان می‌دهد. بیشترین قطره اله عدم رشد مربوط به ترکیبات مرزه و آویشن بود (محبوبی و فیض‌آبادی، ۱۳۸۸). Lakman (۲۰۱۰) روی اثرات ممانعتی اسانس بر فعالیت آفلاتوكسین تحقیق نموده و به این نتیجه رسید که فعالیت‌های ضد قارچی اسانس‌های گیاهان دارویی می‌تواند مربوط به عوامل کارواکرول و تیمول باشد. همچنین دریافتند که بیوسنتز آفلاتوكسین‌ها، تولید آفلاتوكسین‌ها و در کل رشد قارچ آسپرژیلوس رابطه متقابلی با وجود اسانس‌های گیاهی دارد که این اثرات متقابل قبل از اندازه‌گیری می‌باشد.

با توجه به تحقیقات سایر محققین، در این بررسی نیز این نتیجه بدست آمد که با توجه به خاصیت ضد قارچی اسانس مرزه، استفاده از غلظت‌های مختلف این اسانس می‌تواند از رشد قارچ آسپرژیلوس فلاووس (در بیماری‌های گیاهی، خوراک‌های انسان، دام، آبزیان) و کنترل تولید آفلاتوكسین توسط این قارچ جلوگیری بعمل آورد.

منابع

- رسولی، ا.: یادگاری نیا، د.: گچکار، ل.; رضایی، م.ب.; فکور، م.م. و علامه، ع.ا. ۱۳۸۷. مهار تولید آفلاتوكسین قارچ *Spergillus parasiticus* توسط رogen‌های اسانسی. مجله پژوهش و سازندگی، دوره ۲۱، طستان ۱۳۸۷، صفحات ۱۴۶ تا ۱۵۵ محبوبی، م. و فیض‌آبادی، م.م. ۱۳۸۸. بررسی اثر ضد میکروبی اسانس‌های آویشن، مزنجوش، مرزه و اکالیپتوس بر باکتریهای اشرشیا کلی، سالمونلا تیفی موریوم و قارچ‌های آسپرژیلوس نایجر و آسپرژیلوس فلاووس. فصلنامه گیاهان دارویی، سال هشتم، دوره ۲، بهار ۱۳۸۸، صفحات ۱۳۷ تا ۱۴۴.
- مسکوکی، ع.م. و مرتضوی، س.ع. ۱۳۸۳. کنترل رشد قارچ آسپرژیلوس پارازیتیکوس توسط اسانس‌های طبیعی در محیط کشت مصنوعی. نجله علوم کشاورزی و منابع طبیعی، سال یازدهم، شماره ۳، صفحات ۶۱ تا ۷۰.

معنی‌دارتر می‌شود بطوریکه غلظت ۳۰۰ ppm تفاوت چندانی با نمونه شاهد از نظر رشد قارچ (بر طبق رسم منحنی) وجود ندارد، ولی هر چه غلظت از ۴۰۰ ppm بالاتر می‌رود تفاوت معنی‌دارتر می‌گردد. بطوریکه غلظت ۵۰۰ ppm اسانس مرزه کاملاً روى محیط کشت اثرات بازدارندگی از رشد را روی قارچ در بردارد. این اثرات ضد قارچی اسانس مرزه را می‌توان به ۲ ماده موثره تیمول و کارواکرول مربوط نمود. همانطور که Gowda و همکاران (۲۰۰۴) و Gulluce و همکاران (۲۰۰۳)، Boyraz و Ozcan (۲۰۰۶) در گزارشات خود به این مطلب اشاره کرداند.

البته Neslihan (۲۰۰۸) نیز به این نتیجه رسید که کارواکرول اثر ممانعت‌کننده بیشتری از تیمول بر آفلاتوكسین دارد. وی همچنین در زمینه اثرات اسانس مرزه روی وزن خشک و خیس میسیلیوم قارچ پاتوژن آسپرژیلوس فلاووس تحقیقاتی انجام داده و نتایج معنی‌داری بر کاهش وزن میسیلیوم‌ها بدست آورده. البته غلظت ۶/۲۵ میکرولیتر بر میلی‌لیتر اسانس باعث افزایش وزن میسیلیوم‌های خشک و تر قارچ گردید که دلیل آن نیز مربوط به دمای انکوباسیون یا ترکیبات شیمیایی اسانس متابولی است. وی همچنین در سال ۲۰۰۸ در نتایج بدست آمده در این طرح روی میوه لیمو در شرایط انبارداری استفاده نمود. Askok و Boyraz (۲۰۰۶) و Ozvan (۲۰۱۰) روی خاصیت ضد قارچی تعدادی اسانس گیاهی و بررسی اثرات این اسانس‌ها بر تولید آفلاتوكسین B₁ در خوراک‌ها تحقیق نمود و به این نتیجه رسیدند که کارواکرول می‌تواند مانع مهمی برای رشد قارچ‌های آسپرژیلوس فلاووس در محیط مایع و آسپرژیلوس پارازیتیکوس در تولید آفلاتوكسین باشد.

Razzaghi-Abyaneh و همکاران (۲۰۰۸) و Omidbeygy و همکاران (۲۰۰۷) و Dikbas و همکاران (۲۰۰۸) طی تحقیقاتی گزارش کردند که ماده موثره کارواکرول می‌تواند برای کنترل غلظت آفلاتوكسین در غلات مفید باشد. Razzaghi-Abyaneh و همکاران (۲۰۰۸) نیز در تحقیقی که روی اثرات ممانعت‌کننده اسانس مرزه روی رشد و تولید آفلاتوكسین روی قارچ آسپرژیلوس پارازیتیکوس داشتند به این نتیجه رسیدند که اسانس مرزه یک پتانسیل ممانعت‌کننده مهم بر تولید آفلاتوكسین B₁ و G₁ تولید شده از قارچ آسپرژیلوس پارازیتیکوس می‌باشد و در جداسازی مواد موثره که توسط RP-HPLC انجام دادند آنها نیز تأییدی بر اثرات مواد موثره تیمول و کارواکرول داشتند.

Sadeghinejad (۲۰۱۰) روی برگهای مرزه گونه خوزستانیکا تحقیق نمود و به خاصیت ضد قارچی آن اشاره نمود. در تحقیقی دیگر گزارش گردید که اسانس‌های آویشن و مرزه

- Ashok K., Ravindra S., Priyanka S., Anuradha N. and Dubay K., 2010.** Efficacy of extract and essential oil of Lantana indica Roxb against food contaminating moulds and aflatoxin B₁ production. International journal of Food Science and Technology, 45(1):179-185.
- Boyraz N. and Ozcan M., 2006.** Inhibition of phytopathogenic fungi by essential oil , hydrosol, ground material and extract of summer savory (*Satureja hortensis* l.) growing wild in Turkey. International Journal of Food Microbiology, 107:238-242.
- Dikbas N., Kotan R., Dadasoglu F. and Sahin F., 2008.** Control of *Aspergillus flavus* with essential oil and methanol of food microbiology. International Journal of Microbiology, 124:179-182.
- Güllüce M., Sökmen M., Daferera D., Agar G., Ozkan H., Kartal N., Polissiou M., Sökmen A. and Sahin F., 2003.** *In vitro* antibacterial, antifungal, and antioxidant activities of the essential oil and methanol extracts of herbal parts and callus cultures of *Satureja hortensis* L. Journal of Agriculture and Food Chemistry, 51(14):3958–3965.
- Gowda N.K.S., Malathi V. and Suganthi R., 2003.** Screening for aflatoxin and effect of moisture, duration of storage and from of feed on fungal growth and toxin production in livestock feeds. Animal Nutrition Feed Technology, 3:45-51.
- Gowda N.K.S., Melathi V. and Suganthi R., 2004.** Effect of some chemical and herbal compounds on growth of *Aspergillus parasiticus* and aflatoxin production. Animal Feed Science and Technology, 116:281-291.
- Irkin R. and Korukluoglu M., 2007.** Control of *Aspergillus niger* with garlic, onion and leek extracts. African Journal of Biotechnology, 6(4):384–387.
- Lokman A., 2010.** Inhibitory effect of essential oil on aflatoxin activities. African Journal of Biotechnology, 9(17):2474-2481.
- Neslihan D., Recep K., Fatih D. and Fikrettin S., 2008.** Control of *Aspergillus flavus* with essential oil and methanol extract of *Satureja hortensis*. International Journal of Food Microbiology, 124:179-182.
- Omidbeygi M., Barzegar M., Hamidi Z. and Naghdibadi H., 2007.** Antifungal activity of thyme, summer savory and clove essential oils against *Aspergillus flavus* in liquid medium and tomato paste. Food Control, 18:1518-1523.
- Rasooli I., Rezaei M. and Allameh A., 2006.** Growth inhibition and morphological alterations of *Aspergillus niger* by essential oils from *Thymus eriocalyx* and *Thymus x-porlok*. Food Control, 17:359-64.
- Razzaghi-Abyaneh M., Ghahfarokhi S., Yoshinari M., Rezaee T., Jaimand M.B., Nagasawa K. and Sakuda S., 2008.** Inhibitory effects of *Satureja hortensis* L. essential oil on growth and aflatoxin production by *Aspergillus parasiticus*. International Journal of Food Microbiology, 123:228-233.
- Sadeghinejad B., 2010.** Antifungal activity of satureja Khuzestanica Leaves. Journal of Microbiology, 3:36-40.
- Sanchez E., Heredia N. and Garcia S., 2005.** Inhibition of growth and mycotoxin production of *Aspergillus flavus* and *Aspergillus parasiticus* by extracts of Agave species. International Journal of Food Microbiology, 98:271-279.
- Sefidkon F., Abbasi K. and Khaniki G., 2006.** Influence of drying and extraction method on yield and chemical composition of the essential oil of *Satureja hortensis*. Food Chemistry, 99:19–23.

Evaluation inhibitory effect of essential oil *Savory (Satureja hortensis)* in food fish

Yazdanpanah Goharrizi L.^{(1)*}; Sepahdari A.⁽²⁾; Sharifpour E.⁽³⁾;
Sharifrohani M.⁽⁴⁾ and Darvishi D.⁽⁵⁾

l_yazdanpanah@yahoo.com

1,5- Fisheries Research Department, Agriculture &Natural Resource Research Center,
P.O.Box: 76179-13739 Kerman, Iran

2,3,4-Iranian Fisheries Research Organization, P.O.Box: 14155-6116 Tehran, Iran

Received: November 2011

Accepted: September 2012

Keywords: Aquatic organism, Food, Medicine plants, Fungal poisons

Abstract

Aflatoxins are a group of fungal metabolites that are produced by the growth of fungi on food. These toxins cause illness in animals and humans, and are important in economic and humans health. In this investigation, inhibitory effects of savory (*Satureja hortensis* L.) essential oil were evaluated on the growth of *Aspergillus flavus* in fish food. A gas chromatograph apparatus linked to a mass spectrometer (GC/MS) was used to identify the effective components in *Satureja hortensis* essential oil after extraction. Essential oils against *Aspergillus flavus* incubated in PDA media and antifungal properties of essential oil *Satureja hortensis* was investigated. About of 300g of food samples was weighted and samples were sterilized by autoclave. Fungal suspension (3cc) was sprayed into the feed samples, and various concentrations of essential oils (0, 300, 400, 500, 600ppm) added to samples. The samples were incubated at temperature of ($\pm SD$) $28\pm2^{\circ}\text{C}$. After 20-40 and 60 days period, randomly, some sampled were taken from containers and the production of aflatoxin B₁, B₂, G₁, and G₂ was measured in the laboratory. This result confirms that 500ppm concentrations of oil savory have antifungal properties against *Aspergillus flavus*.

*Corresponding author