

## اثر اینولین استخراجی از منابع گیاهی متفاوت بر مقاومت به شرایط اسید معدی در دو گونه لاکتوباسیلوس

سارا کمالی<sup>۱\*</sup>، محمد الهی<sup>۲</sup>، مرضیه حسینی نژاد<sup>۳</sup> و مسعود یاورمنش<sup>۲</sup>

۱- نویسنده مسئول، دانش آموخته کارشناسی ارشد، گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد

پست الکترونیک: Kamalisarah@yahoo.com

۲- استادیار، گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد

۳- استادیار، پژوهشکده علوم و صنایع غذایی خراسان رضوی، مشهد

تاریخ پذیرش: بهمن ۱۳۹۱

تاریخ اصلاح نهایی: دی ۱۳۹۱

تاریخ دریافت: شهریور ۱۳۹۱

### چکیده

اینولین به علت ویژگی‌های تکنولوژیکی مختلف و اثرات پری‌بیوتیکی و سلامت‌بخش ارزنده، به طور گسترده‌ای در محصولات متفاوت و ترکیب‌های سین‌بیوتیک استفاده می‌شود. بقاء سوش‌های پری‌بیوتیک در طی استرس‌های گوارشی می‌تواند تحت تأثیر ترکیب غذایی حامل قرار گیرد. در این پژوهش امکان افزایش قابلیت رشد و زندگانی دو سوش لاکتوباسیلوس کازئی 1608 و PTCC 1637 PTCC رامنوسوس 1637 در حضور اینولین از منابع گیاهی مختلف (*Cichorium intybus* & *Helianthus tuberosus*) و اینولین استاندارد آزمایشگاهی در شرایط اسیدی (pH=۴/۵) و pH=۶/۲ به عنوان کنترل بررسی و با گلوكز مقایسه شد. افزودن کربوهیدرات به محیط کشت دو سوش باکتری به طور معنی‌داری باعث افزایش رشد و مقاومت باکتری‌ها به شرایط اسیدی گردید. البته اینولین کاسنی غیربومی و اینولین استاندارد در افزایش مقاومت باکتری اثری بیشتر از اینولین سیب‌زمینی ترشی و قابل مقایسه با گلوكز داشتند.

واژه‌های کلیدی: سیب‌زمینی ترشی، فروکتان، کاسنی، لاکتوباسیلوس، استرس.

### مقدمه

(یا پری‌بیوتیک‌ها) است (Wang, 2009).

کشت‌های میکروبی حاوی یک یا مخلوطی از میکروارگانیسم‌های غیرپاتوژن و زنده بوده که در مصرف به مقدار کافی، اثرات مفیدی بر بهبود تعادل میکروبی روده و کیفیت عملکرد آن دارند (Vernazza *et al.*, 2006a). کیفیت عملکرد آن دارند (Vernazza *et al.*, 2006a). استفاده از پری‌بیوتیک‌ها در محصولات مختلف دارای اثر مثبتی بر مشکل کاهش تعداد ارگانیسم‌های زنده پس از مصرف محصول در طول گذر از سیستم گوارشی فوکانی و زمان انبارمانی بوده و باعث افزایش پری‌بیوتیک‌های بومی دستگاه گوارش نیز می‌شوند (Crittenden, 1999). نتایج تحقیقات مختلف حکایت از اثر مثبت پری‌بیوتیک‌هایی مانند فروکتان‌های اینولین، گزیلوالیگوساکاریدها، فیبر و عصاره

با شناخت تأثیر عمیق فلور میکروبی کولن بر سلامت میزبان و با توجه به عدم کارایی آنتی‌بیوتیک‌ها به عنوان عامل پیشگیری به هنگام عدم وجود بیماری، علاوه به استفاده از پری‌بیوتیک‌ها به عنوان ترکیب‌های غذایی فراسودمند در تنظیم ساختار فلور میکروبی کولن با هدف ایجاد اثرات مثبت بر سلامت افزایش یافته است (Gibson *et al.*, 2005; Wang, 2009). پری‌بیوتیک ترکیبی است که به طور انتخابی تغییر شده و تغییر خاصی را در ترکیب و یا فعالیت فلور میکروبی دستگاه گوارش ایجاد می‌کند (Roberfroid, 2007). مهمترین گونه‌های باکتریایی که هدف تحریک انتخابی هستند شامل بیفیدوباکتر و لاکتوباسیلوس

آزمایشگاهی و بالینی، می‌تواند مفید واقع شود. بنابراین این پژوهش به بررسی خصوصیات اینولین استخراج شده از سیب‌زمینی ترشی بومی و مقایسه آن با سایر انواع اینولین از منابع مختلف و اثر انواع اینولین با ویژگی‌های مختلف بر مقاومت دو سوش لاکتوباسیلوس به H<sub>2</sub>p<sub>h</sub>های اسیدی معمول معده و مقایسه آن با گلوكز می‌بردازد.

## مواد و روشها

### استخراج اینولین از غده سیب‌زمینی ترشی

سیب‌زمینی ترشی منطقه کرج از بازار میوه و ترهبار مشهد خردباری شد. بهمنظور حذف آلودگی، غده‌ها با آب سرد کاملاً شسته شده و پس از خشک شدن تا زمان انجام عملیات استخراج، در ۱۸°C قرار گرفته و طی این مدت عمل در مخلوط‌کن خرد شده و با ۳ لیتر آب مقطّر به ازای هر کیلوگرم غده خرد شده مخلوط شد. از متابی‌سولفیت‌سیدم در آب مقطّر به غلاظت ۱۰۰ ppm بهمنظور به حداقل رساندن فرایند قوهای شدن استفاده گردید. مخلوط حاصل به مدت ۶۰ دقیقه در دمای ۸۰–۹۰°C قرار گرفته و طی این مدت عمل همزدن انجام شد. پس از صاف کردن عصاره بهمنظور تصفیه، pH سوسپانسیون عصاره با استفاده از محلول هیدروکسیدکلسیم ۵% از ۵–۶ به حدود ۱۰–۱۲ رسانده شد. سپس از محلول اسید فسفریک ۱۰٪ استفاده گردید و pH عصاره به ۸–۹ رسانده شد و به مدت ۲–۳ ساعت در دمای ۶۰°C نگهداری شد تا رسوب تشکیل گردد، آنگاه رسوب حاصل با استفاده از کاغذ صافی و تحت خلاً جدا شد. برای اطمینان از فرایند تصفیه، مرحله افزودن هیدروکسیدکلسیم و اسید فسفریک دو بار انجام شد. عصاره تصفیه شده با افزودن حدود ۲۰ گرم کربن فعال به ازای هر کیلوگرم غده و همزدن شدید در دمای ۶۰°C به مدت ۱۵–۳۰ دقیقه رنگ‌بری شد و کربن فعال به کمک صافی تحت خلاً جدا گردید. با استفاده از دستگاه تغليظ تحت خلاً (اپرатор چرخشی) در دمای ۷۰°C عمل تغليظ عصاره انجام شده و بریکس به ۴۲ رسانده شد. بهمنظور خالص‌سازی بیشتر، اینولین با استفاده از اتانول رسوب حاصل باشد. برای این منظور به عصاره تغليظ شده به نسبت ۸ به ۱ اتانول ۹۹% افروده شد. سوسپانسیون حاصل برای تهشیینی کامل رسوب به مدت ۲ روز در دمای ۴۰°C قرار داده شد و بعد از آن الكل جدا گردید. رسوب بدست آمده به مدت ۴ روز در دمای ۵۰°C قرار گرفت، رسوب خشک شده در پایان آسیاب گردید و وزن نهایی آن به

غلات و گرانول‌های نشاسته بر افزایش مقاومت بعضی از سوش‌های پروبیوتیک به شرایط اسیدی داشته است (Pan *et al.*, 2009; Charalampopoulos *et al.*, 2006; Brink *et al.*, 2006; Michida *et al.*, 2003; Wang *et al.*, 1999). بنابراین تحقیق در یافتن پری‌بیوتیکی که اثرات مثبتی بر عملکرد سوش پروبیوتیک مورد نظر از جمله افزایش مقاومت به شرایط استرس‌زای سیستم گوارشی داشته باشد، مفید بوده و می‌تواند ارزش بیشتری برای محصول نهایی فراهم سازد (Saarela *et al.*, 2003). بیشتر محصولات پری‌بیوتیک تجاری حاوی فروکتان‌های اینولین هستند (Tugland & Meyer, 2002). فروکتان‌های اینولین به طور طبیعی در حدود ۳۶۰۰۰ گونه گیاهی یافت می‌شوند و مجموعه‌ای از الیگو و پلی‌ساکاریدهایی از D-فروکتوز با پیوندهای (۱→۲) β بوده که در انتهای بیشتر زنجیره‌ها Holownia *et al.* (۲۰۱۰) حضور دارد (D-گلوكز با پیوند ۱→۲ α) حضور دارد (Kaur & Gupta, 2002). در ایران گیاه کاسنی اغلب به صورت خودرو رشد می‌کند که دارای ریشه ضعیفی بوده و مناسب استخراج اینولین در گیاهان دارویی کاسنی (*Cichorium intybus*) و سیب‌زمینی ترشی (*Helianthus tuberosus*) است (Fazaee *et al.*, 2009). در ایران گیاه کاسنی اغلب به صورت خودرو رشد می‌کند که دارای ریشه ضعیفی بوده و مناسب استخراج اینولین نیست. خاک و شرایط آب و هوایی مورد نیاز این گیاه شبیه چندرقند است. سیب‌زمینی ترشی در مقیاس کم در بعضی نقاط کشور، در حاشیه مزارع کشت شده و بیشتر به مصرف تهیه ترشی‌های خانگی می‌رسد (Ma *et al.*, 2010; Pua & Davey, 2011).

با نظر به قابلیت و استعداد آب و هوایی کشورمان در کشت محصولات کشاورزی مانند کاسنی و سیب‌زمینی ترشی و قابلیت استفاده چند منظوره از این گیاهان علاوه بر استخراج اینولین مانند خوراک دام، پرورش زنبور عسل، حفاظت از خاک و اثرات دارویی مختلف، و عدم تولید اینولین تجاری در داخل، تحقیقات در جنبه‌های گوناگون مانند شناسایی و استخراج ترکیب‌های مختلف از منابع بومی و کشت داده شده و بررسی اثرات این ترکیب‌ها در مقیاس

### اندازه‌گیری درصد ماده خشک

برای اندازه‌گیری درصد ماده خشک نمونه، ۵ گرم از هر نمونه اینولین، در دمای  $2^{\circ}\text{C} \pm 102$  خشک شده و بعد در دسیکاتور حاوی سیلیکاژل سرد و با ترازو وزن گردید و درصد ماده خشک از تقسیم جرم نمونه خشک شده بر جرم نمونه اولیه در صد محاسبه شد.

### اندازه‌گیری خاکستر کل

۵ گرم از نمونه در بوته چینی در کوره الکتریکی با دمای  $550^{\circ}\text{C}$  سوزانده شد و درصد خاکستر کل از تقسیم وزن خاکستر حاصل بر وزن اولیه نمونه در ۱۰۰ بدست آمد.

لازم به تذکر این مطلب است که پودر اینولین کاسنی (*Cichorium intybus*) توسط نهارданی (۱۳۸۹) عیناً به همین روش استخراج و آنالیز شد، بذر این گیاه قبل از کشور مجارستان تهیه و در مزرعه تحقیقاتی پارک علم و فناوری خراسان رضوی کشت شده بود. خصوصیات این اینولین با خصوصیات اینولین سبب‌زمینی ترشی مقایسه شد و از آن در مراحل بعدی آزمایش یعنی بررسی اثر اسید استفاده گردید.

### محیط کشت و سوش‌ها

دو سوش لاكتوباسیلوس کازئی PTCC 1608 و لاكتوباسیلوس رامنوسوس PTCC 1637 به صورت لیوفیلیزه از مرکز کلکسیون قارچ‌ها و باکتری‌های صنعتی ایران تهیه و مطابق با دستور در محیط کشت MRS براث (De Man & Sharpe broth) فعال شده و بعد کشت‌های Over Night (night) از کشت‌های نگهداری  $100\text{ }\mu\text{L}$  به  $10\text{ mL}$  براث تلقیح شده و ۱۶ ساعت در دمای  $37^{\circ}\text{C}$  گرمانه‌گذاری شد.

به منظور بررسی اثر هر کدام از کربوهیدرات‌های مدنظر به تهابی، محیط MRS براث بدون کربوهیدرات تهیه شد (Kimoto-Nira et al., 2003؛ Saarela et al., 2003) (g/L): پیتون کازئین ۱۰/۰، آمینواسید با پایه نیتروژن ۵/۰ (yeast nitrogen base)، استات سدیم  $5/0 \times 3\text{H}_2\text{O}$ ، دی‌پتاسیم هیدروژن فسفات  $2/0 \times 3\text{H}_2\text{O}$ ،  $(\text{MgSO}_4 \times 7\text{H}_2\text{O})$ ، سولفات‌منزیم  $2/0 \times 7\text{H}_2\text{O}$ ،  $(\text{K}_2\text{HPO}_4 \times 3\text{H}_2\text{O})$ ، سولفات‌منزیم  $2/0 \times 7\text{H}_2\text{O}$ ،  $(\text{NH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_7$ ، سولفات منگنز (۰/۰۵).

وزن غده‌های اولیه بدست آمد (Balvardi et al., 2011) (Paseephola et al., 2007).

### اندازه‌گیری کربوهیدرات کل

قند کل موجود در نمونه‌ها به روش فنول سولفوریک اسید اندازه‌گیری شد. ابتدا به ۱ میلی‌لیتر نمونه رقیق شده، ۱ میلی‌لیتر فنول  $5\%$  افروده شد. سپس ۵ میلی‌لیتر اسید سولفوریک  $98\%$ ، به نمونه‌ها اضافه و پس از قرار دادن نمونه‌ها در حمام آب  $30^{\circ}\text{C}$  به مدت ۲۰ دقیقه، جذب با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج  $490\text{ nm}$  اندازه‌گیری شد. به منظور تهیه منحنی استاندارد از گلوکز استفاده شد (Southgate, 1991).

### اندازه‌گیری قند احیاء

برای اندازه‌گیری قند احیاء از معرف دی‌نیتروسالیسیلیک اسید استفاده شد. به ۳ میلی‌لیتر از محلول نمونه‌ها ۳ میلی‌لیتر از معرف دی‌نیتروسالیسیلیک اسید اضافه گردید. لوله‌ها با فویل به‌طور کامل پوشانده و به مدت ۵ تا ۱۵ دقیقه در دمای  $90^{\circ}\text{C}$  قرار داده شدند. سپس ۱ میلی‌لیتر تارتارات سدیم پتاسیم  $40\%$  به لوله‌ها اضافه و بلافلسله تا دمای اتاق سرد شدند و در نهایت جذب در  $575\text{ nm}$  خوانده شد. برای رسم منحنی استاندارد از گلوکز استفاده شد (Miller, 1995).

تعیین میانگین درجه پلیمریزاسیون میانگین درجه پلیمریزاسیون اینولین اینولین استخراج شده از تقسیم درصد وزنی قند کل بر درصد وزنی قند احیاء بدست آمد (Paseephola et al., 2007).

### محاسبه مقدار اینولین

درصد اینولین در پودر نهایی از کم کردن مقدار قند احیاء از کربوهیدرات کل بدست آمد (Lingyun et al., 2007).

### اندازه‌گیری pH محلول اینولین

برای اندازه‌گیری pH محلول اینولین، ابتدا محلول  $10\%$  اینولین در آب مقطر تهیه شد و بعد pH این محلول با López-Molina et al., (2005) استفاده از pH‌متر اندازه‌گیری شد.

(Density=OD) در زمان‌های ۳ و ۶ ساعت در طول موج Voravuthikunchai *et al.*, ۲۰۰۰nm اندازه‌گیری شد (Voravuthikunchai *et al.*, 2006).

### تجزیه و تحلیل آماری

برای تجزیه و تحلیل آماری اثر کربوهیدرات‌ها در شرایط اسیدی، آنالیز واریانس توسط نرم‌افزار Minitab برای هر یک از سوش‌های لاكتوباسیلوس انجام شد. لگاریتم شمارش سلولی در ۴ نوع کربوهیدرات و تیمار بدون کربوهیدرات، ۳ سطح pH (۲/۰، ۴، ۲/۵) در زمان‌های صفر، ۳ و ۶ ساعت و دانسیته نوری در زمان‌های ۳ و ۶ ساعت، در قالب طرح آماری فاکتوریل کامل‌تصادفی انجام شد. برای مقایسه میانگین از نرم‌افزار Mstat-C و از آزمون LSD استفاده شد ( $p \leq 0.05$ ). داده‌ها از سه تکرار بدست آمده‌است.

### نتایج

#### مقایسه خصوصیات انواع اینولین

نتایج حکایت از تفاوت در خصوصیات انواع اینولین بکار گرفته شده دارد (جدول ۱). مقدار قند احیاء در پودر اینولین سیب‌زمینی ترشی کمترین مقدار و در اینولین استاندارد آزمایشگاهی بیشترین مقدار بود. اینولین بدست آمده از سیب‌زمینی ترشی دارای بالاترین درجه پلیمریزاسیون و درصد خاکستر کل بود.

۰/۵ pH=۶/۲) ۱ mL (MnSO<sub>4</sub>×H<sub>2</sub>O) و تویین ۸۰ میکروگرام pH=۶/۲) کشت.

### بررسی اثر محیط اسیدی

بدین منظور، محیط کشت براث بدون کربوهیدرات در غلاظت ۲ برابر تهیه شده و pH میکروگرام pH=۶/۲) کشت به کمک HCl ۱۲ مولار در محدوده ۲/۵ و ۴ تنظیم شد. محیط کشت شاهد دارای محدوده pH=۶/۲ بود و بعد اتوکلاو شد. گلوکز و منابع اینولین، اینولین استخراجی از کاسنی و سیب‌زمینی ترشی و اینولین کاسنی استاندارد آزمایشگاهی (Fluka 57610) در ۵۰٪ باقیمانده آب مقطر به طور کامل حل شده و اتوکلاو شد. سپس محلول هر یک از کربوهیدرات‌ها با محیط‌های کشت تهیه شده، در شرایط استریل مخلوط شد، به طوری که غلاظت نهایی گلوکز و انواع اینولین در محیط کشت ۲W/V% باشد. در محیط کشت بدون کربوهیدرات از آب مقطر استفاده شد. پس از مخلوط‌سازی pH محیط کشت کنترل شد. پس از تلقیح تعداد مشخص باکتری در زمان صفر محیط‌های کشت در دمای ۳۷°C گرمانه‌گذاری شد و پس از ۳ و ۶ ساعت شمارش سلول‌های زنده با استفاده از رقت‌سازی و کشت سطحی بر MRS آگار در شرایط بی‌هوایی به مدت ۴۸ تا ۷۲ ساعت در دمای ۳۷°C انجام شد. نتایج شمارش به صورت لگاریتمی (log<sub>10</sub>cfu/ml) بیان شد (Hyronimus 2000 et al.). همچنین مقادیر دانسیته نوری (Optical

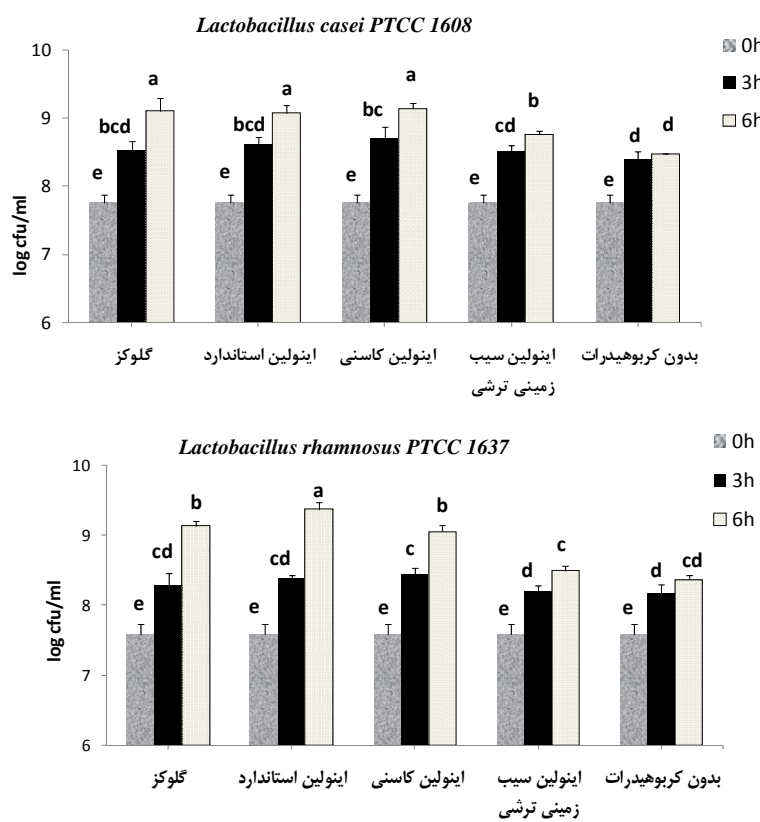
جدول ۱- نتایج آنالیز کمی و کیفی اینولین استخراج شده و اینولین استاندارد

فاکتورهای اندازه‌گیری شده	اینولین کاسنی*	اینولین	اینولین سیب‌زمینی ترشی	اینولین استاندارد (Fluka 57610)
درصد کربوهیدرات کل	۸۲/۴۲ ± ۰/۴۷	۸۷/۲۲ ± ۰/۸۲	۹۳/۵۸ ± ۰/۲۱	۹/۸۵ ± ۰/۰۴
درصد قند احیاء	۱/۹۶ ± ۰/۱۹	۱/۳۹ ± ۰/۱۳	~۸۵/۸۳	~۸۹/۷۳
درصد تقریبی اینولین	~۸۰/۴۶	~۸۵/۸۳	~۸۰/۴۶	۲۴/۰/۳
متوسط درجه پلیمریزاسیون	۴۱/۹۸	۶۲/۶۰	۹۵/۹۱ ± ۰/۲۹	۹۰ ± ۰/۵۹
درصد ماده خشک	۹۵/۳۲ ± ۰/۶۵	۸/۸۷ ± ۰/۲۹	۰/۵ ± ۰/۰۲	۰/۵ ± ۰/۰۲
درصد خاکستر کل	۵/۱۹ ± ۰/۲۱	پودر کرم رنگ	پودر کرم رنگ	پودر کرم رنگ
وضعیت ظاهری	پودر سفید رنگ	۶/۹۲ ± ۰/۰۵	۶/۹۲ ± ۰/۰۵	۵/۸۵ ± ۰/۰۲
% محلول pH	۶/۶۵ ± ۰/۰۷			

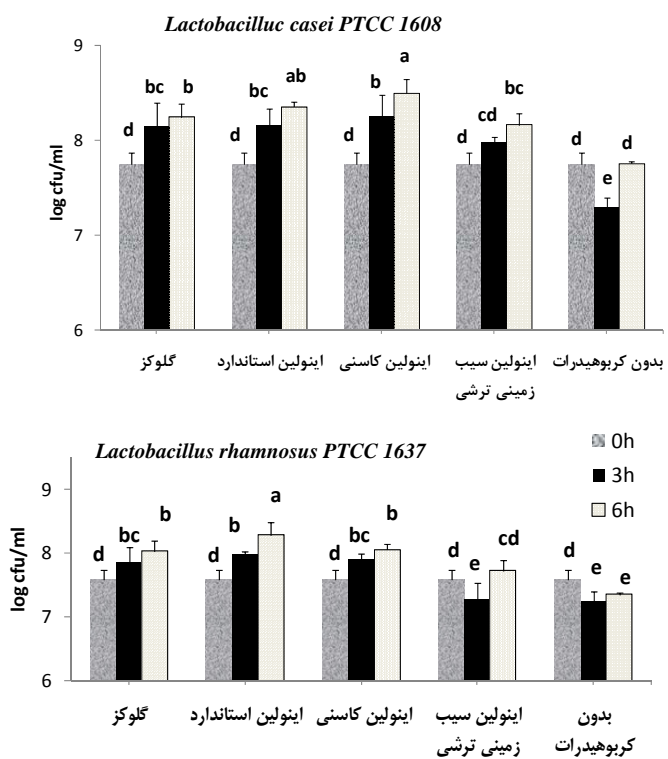
\*: نهار دانی (۱۳۸۹)

وجود کاهش pH در مواردی روند افزایشی رشد نسبت به زمان صفر مشاهده می‌شود. در لاكتوباسیلوس کازئی بعد از ۶ ساعت تفاوت معنی داری بین تیمار اینولین سبیب زمینی ترشی و گلوكز مشاهده نشد. اینولین کاسنی استاندارد اثر مشابهی همانند گلوكز داشت، همچنین اثر اینولین کاسنی و اینولین استاندارد تفاوت معنی داری را نشان نداد. در لاكتوباسیلوس رامنوسوس تیمار اینولین استاندارد بیشترین اثر را بر افزایش لگاریتم شمارش سلول های زنده داشته و پس از آن اینولین استخراجی از کاسنی و گلوكز اثر مشابهی ( $p \leq 0.05$ ) داشتند.

بررسی اثر شرایط اسیدی بر لگاریتم شمارش سلولی در pH=۶/۲ در طی ۶ ساعت لاكتوباسیلوس کازئی در تیمارهای حاوی اینولین کاسنی و استاندارد به خوبی گلوكز رشد داشت و لگاریتم شمارش سلول های زنده در این سه تیمار معنی دار نبود. در لاكتوباسیلوس رامنوسوس اینولین کاسنی اثر مشابهی همانند گلوكز بعد از ۶ ساعت داشت، در حالی که اثر اینولین استاندارد بر شمارش سلولی بیشتر از گلوكز و اینولین کاسنی بود (شکل ۱). در pH=۴ در هر دو سوش باکتری افزودن کربوهیدرات به محیط کشت در افزایش مقاومت باکتری به کاهش pH معنی دار بود (شکل ۲). در هر دو سوش با



شکل ۱- اثر نوع کربوهیدرات در pH=۶/۲ در طی زمانهای ۰، ۳ و ۶ ساعت بر لگاریتم شمارش سلولی در لاكتوباسیلوس کازئی و رامنوسوس

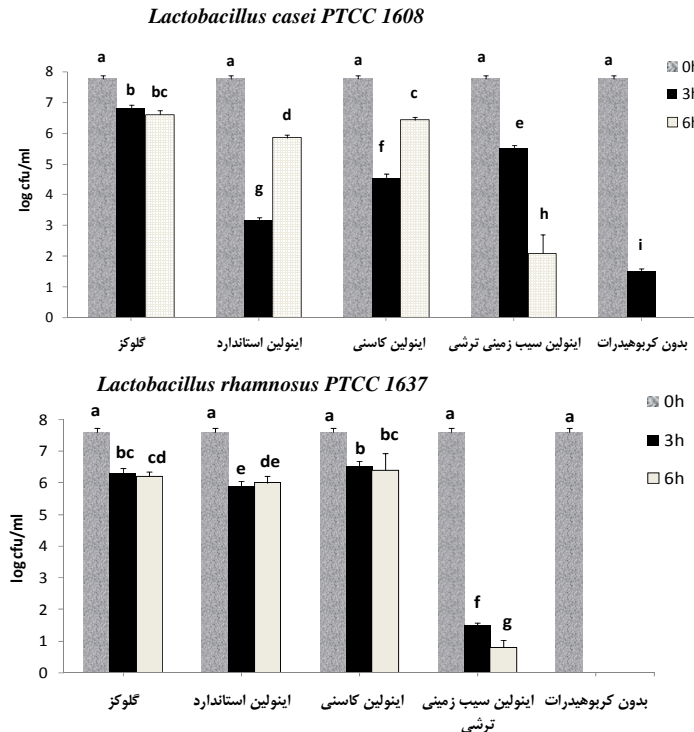


شکل ۲- اثر نوع کربوهیدرات در  $\text{pH}=4$  بر لگاریتم شمارش سلولی در لاكتوباسیلوس کازئی و رامنووس

لاكتوباسیلوس کازئی داشتند. در لاكتوباسیلوس رامنووس، نتایج مقایسه میانگین ( $p \leq 0.05$ ) نشان دهنده عدم تفاوت معنی دار میان تیمار گلوكز و اینولین استاندارد و همچنین عدم تفاوت میان تیمار گلوكز و اینولین استخراجی از کاسنی بود.

بررسی اثر شرایط اسیدی بر دانسته نوری بررسی تغییرات دانسته نوری از جمله فاکتورهای مورد بررسی در شرایط مختلف رشد باکتری است که می توان نتایج آن را با نتایج حاصل از شمارش سلول های زنده مقایسه کرد (شکل ۴). در  $\text{pH}=6/2$  همان طور که نتایج بدست آمده از لگاریتم شمارش سلولی نشان داد، در لاكتوباسیلوس کازئی تغییرات دانسته نوری نیز بعد از ۳ و ۶ ساعت در گلوكز و اینولین استاندارد و کاسنی تفاوت معنی داری نداشت. همینطور رشد در اینولین سبب زمینی ترشی کمتر از گلوكز و سایر انواع اینولین بود ( $p \leq 0.05$ ).

کاهش  $\text{pH}$  و ایجاد استرس در محیط کشت در طی زمان در دو سوش منجر به کاهش معنی داری ( $p \leq 0.05$ ) در لگاریتم شمارش سلول های زنده شده است (شکل ۳). به نظر می رسد با افزایش استرس بر دو باکتری نقش درجه پلیمریزاسیون تا حدودی مشخص تر شده، به طوری که برای هر دو باکتری اینولین سبب زمینی ترشی با درجه پلیمریزاسیون بالا بیشترین کاهش شمارش سلولی را نسبت به سایر منابع کربوهیدرات داشت؛ در عین حال کاهش شمارش سلولی نسبت به زمان اولیه در این تیمار در لاكتوباسیلوس کازئی کمتر از لاكتوباسیلوس رامنووس بود. همچنین واضح است که افزودن گلوكز و اینولین به محیط کشت دو باکتری اثر معنی داری به طوری که در نمونه های بدون کربوهیدرات در لاكتوباسیلوس کازئی بعد از ۶ ساعت و در لاكتوباسیلوس رامنووس بعد از ۳ ساعت، سلول زنده ای قابل گزارش نبود. در لاكتوباسیلوس کازئی، در طی ۶ ساعت گلوكز و اینولین کاسنی اثر مثبت مشابهی بر زنده مانی این سوش از



شکل ۳- اثر نوع کربوهیدرات در  $pH=2/5$  بر لگاریتم شمارش سلولی در لاكتوباسیلوس کازئی و رامنوسوس

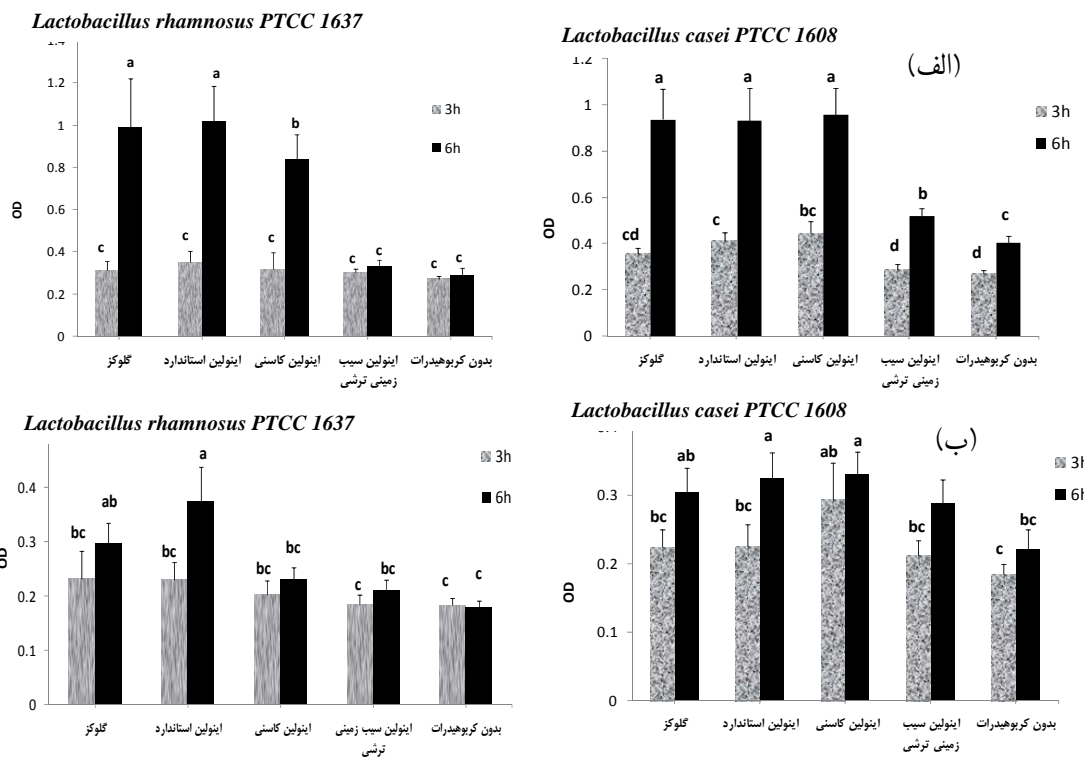
کلی تغییرات دانسیته نوری در دو سوش باکتری با نتایج لگاریتم شمارش سلولی قابل مقایسه است.

### بحث

نتایج حاصل از آنالیز کمی و کیفی انواع اینولین حکایت از خصوصیات متفاوت اینولین در منابع متفاوت داشت. متوسط درجه پلیمریزاسیون شاخصی کیفی بوده و رابطه نزدیکی با خصوصیات عملگرای اینولین در کاربردهای غذایی دارد. متوسط درجه پلیمریزاسیون بالاتر نشان دهنده حضور نسبت بیشتری از فروکتان های بلند زنجیر در اینولین است (Paseephol *et al.*, 2007). اینولین حاصل از منابع گیاهی مختلف، در مراحل مختلف دوره رشد یا شرایط متفاوت آب و هوایی دارای متوسط درجه پلیمریزاسیون متفاوت است (López-Molina *et al.*, 2005). نتایج تحقیقات نشان داد که اینولین سبب زمینی ترشی درجه پلیمریزاسیون بالاتری در فصل پاییز نسبت به برداشت در فصل بهار دارد (Praznik *et al.*, 2002).

در لاكتوباسیلوس رامنوسوس دانسیته نوری به طور معنی داری در اینولین کاسنی کمتر از اینولین استاندارد و گلوكز بود. با توجه به نتایج، اینولین کاسنی و اینولین استاندارد اثرات مثبتی بر افزایش دانسیته نوری در دو سوش باکتری داشتند.

در  $pH=4$  تغییرات دانسیته نوری در هر دو سوش باکتری روند افزایشی رشد را نشان می دهد. در لاكتوباسیلوس کازئی انواع اینولین اثر مثبتی بر افزایش دانسیته نوری داشتند. همچنین در لاكتوباسیلوس رامنوسوس اینولین استاندارد بیشترین اثر را در افزایش دانسیته نوری داشت که با گلوكز تفاوت معنی داری نشان نداد. در لگاریتم شمارش سلولی نیز بیشترین رشد در تیمار اینولین استاندارد دیده شد. در  $pH=2/5$  مقدار دانسیته نوری در هر دو سوش باکتری تفاوت معنی داری را نشان نداد. دانسیته نوری در تمامی تیمارها کمتر از  $2/0$  (خارج از محدوده خطی قانون بیر-لامبرت) بود، که این مسئله می تواند ناشی از عدم رشد باکتری و یا در مواردی رشد بسیار کم (نتایج حاصل از لگاریتم سلولی) باشد. به طور



شکل ۴- اثر نوع کربوهیدراتات در (الف)  $pH = 6/2$  و (ب)  $pH = 4/2$  در طی زمان ۳ و ۶ ساعت بر OD

برداشت، شرایط متفاوت نگهداری و یا احتمالاً استفاده از واریته متفاوت باشد. از طرفی در منابع متفاوت pH محلول ۱۰٪ اینولین در محدوده ۵-۷ گزارش شده است، که نتایج بدست آمده در این محدوده قرار دارد (López-Molina *et al.*, 2005; Stephen *et al.*, 2006).

با احتساب ۸۳٪ اینولین در پودر سبب زمینی ترشی و با توجه به وزن پودر بدست آمده از غده های تازه، بازده استخراجی اینولین سبب زمینی ترشی از غده های تازه پس از تصفیه و خالص سازی در حدود ۱۰٪ تخمین زده شد. بازده اینولین استخراجی از کنگرفرنگی توسط عباسی و فرزانمهر (۱۳۸۸) در بهترین حالت در استخراج آبی ۲/۳ گرم در ۱۰۰ گرم و در استخراج آبی با اعمال امواج فرا صوت مستقیم ۲/۶ در ۱۰۰ گرم کنگرفرنگی محاسبه شد. همچنین در پژوهش Milani و همکاران (۲۰۱۱)، ۲۳٪ اینولین از پودر خشک گیاه شنگ در شرایط بهینه استخراج آبی بدست آمد. به نظر می رسد بازده اینولین از سبب زمینی ترشی در این پژوهش بالاتر از این دو مورد بوده است، هر

برداشت سبب زمینی ترشی در این پژوهش نیز در اوایل فصل پاییز بود که می تواند یکی از دلایل درجه پلیمریزاسیون بالای آن باشد. همچنین اینولین موجود در سبب زمینی ترشی می تواند درجه پلیمریزاسیونی بالاتر از ۴۰ داشته باشد (Kays & Nottingham, 2007). مواد معدنی در اینولین استخراجی توسط Milani و همکاران (۲۰۱۰a) از سبب زمینی ترشی ۳۱/۰۲ mg کلسیم، ۱۱ mg فسفر، ۰/۰۳۲ mg آهن و ۵/۸ mg پتاسیم در ۱۰۰ گرم عصاره تخمین زده شد. مقدار خاکستر در سبب زمینی ترشی برداشت شده از مناطق مختلف چین در ریشه های تازه از ۲۱/۵۸٪ تا ۴۲/۱۲٪ متفاوت بود (Ma *et al.*, 2011). همچنین در پژوهشی عصاره الكلی استخراج شده از ریشه خشک شده کاسنی حاوی  $3/8 \pm 0/03$ ٪ خاکستر بود Balvardi و همکاران (Jurgonbski *et al.*, 2011) در شرایط مشابه، اینولینی با متوسط درجه پلیمریزاسیون ۲۶/۳۱ از سبب زمینی ترشی استخراج کردند. نتایج متفاوت این تحقیق می تواند به دلیل زمان های متفاوت

2007). از آنجا که بلع پروپیوتیک ها همراه با ترکیب های غذایی منجر به افزایش pH معده به ۳ یا مقادیر بالاتر می شود، از این رو بقاء باکتری ها در این pH با اهمیت تلقی شده است (Mishra & Prasad, 2005). بنابراین با توجه به زندگانی خوب دو سوش لاکتوباسیلوس مورد ارزیابی در این پژوهش (در  $pH=2/5$ )، به نظر می رسد این دو سوش قابلیت خوبی در مقاومت به شرایط اسیدی معده در تیمارهای ذکر شده داشته باشند.

لازم به تذکر این مطلب است که در  $pH=2/5$  در لاکتوباسیلوس رامنوسوس اینولین کاسنی به طور معنی داری اثر بیشتری از اینولین استاندارد داشته است، این در حالیست که درجه پلیمریزاسیون اینولین کاسنی از اینولین استاندارد بیشتر است. در لاکتوباسیلوس کازئی نیز اینولین کاسنی به طور معنی داری پس از ۳ و ۶ ساعت اثر بیشتری از اینولین استاندارد داشت، همچنان در تیمار اینولین سیب زمینی ترشی با وجود کاهش معنی دار پس از ۶ ساعت نسبت به سایر تیمارهای کربوهیدرات، کاهش لگاریتم شمارش سلولی پس از ۳ ساعت به طور معنی داری کمتر از سایر نمونه های اینولین بود. در توجیه این مسئله، از جمله عوامل مداخله کننده ای که می توان به آن اشاره کرد، حضور مواد معدنی بیشتر به ترتیب در اینولین سیب زمینی ترشی و اینولین کاسنی نسبت به اینولین استاندارد بود (جدول ۱). املاح می تواند موجب تحريك رشد بعضی از پروپیوتیک ها شود، چنانچه افرودن قندهای ساده مثل گلوکز و فروکتوز و املاحی مثل منیزیم و منگنز رشد لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس را تقویت می کند، همچنان افرودن این مواد همراه با آب گوجه فرنگی یا پالی پاپایا به ماده غذایی در نهایت منجر به افزایش تعداد پروپیوتیک های زنده، کوتاه شدن زمان تقسیم سلولی و مصرف بهینه قند می گردد (همایونی راد، ۱۳۸۷). در پژوهشی سوش های لاکتوباسیلوس رامنوسوس  $8/4$  و لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس K1 در محیط MRS براث غنی شده با فروکتان های اینولین و کربنات کلسیم به طور همزمان رشد بهتری از محیط کنترل (حاوی فروکتان به تنها یک) داشتند (Majkowska et al., 2003).

از طرفی واکنش دیگری که در محیط کشت تیمار های اینولین در شرایط اسیدی اتفاق می افتد، هیدرولیز اینولین است که می تواند عامل تأثیرگذار مهمی بر رشد باکتری ها در شرایط اسیدی باشد. پایداری شیمیایی اینولین در محیط

چند این بازده همچنان کمتر از بازده معمول  $14-19\%$  براساس وزن تر و  $83-88\%$  براساس وزن خشک سیب زمینی ترشی است (Frank & Leenheer, 2002). در پژوهش Milani و همکاران (Paseephol et al., 2007) بازده استخراج سیب زمینی ترشی در شرایط بهینه  $42/71\%$  وزن خشک (پودر خشک شده) محاسبه شد که همچنان بازده کمتری از منابع صنعتی بوده و نسبت به سایر منابع داخلی بازده بیشتری است. بنابراین سیب زمینی ترشی منبع بومی غنی تری از اینولین نسبت به کنگرفرنگی و شنگ است، در عین حال اینولین کمتری نسبت به منابع صنعتی از آن استخراج شد. بنابراین تحقیقات بیشتری در زمینه شناسایی و پرورش واریته های مختلف بومی این گیاه و بررسی شرایط کاشت، داشت و برداشت، استخراج و خالص سازی به منظور رسیدن به بازده بالایی از اینولین مورد نیاز است.

لازم به تذکر این مطلب است که pH معده در حدود ۱ به هنگام روزه داری بوده و پس از هر وعده غذایی به حدود  $4/5$  می رسد و حرکت مواد غذایی از معده حدود  $3/6$  ساعت به طول می انجامد (Vernazza et al., 2006b). در شرایط اسیدی اثر کمتر اینولین حاصل از سیب زمینی ترشی ناشی از متوسط درجه پلیمریزاسیون بالای آن است. فاکتورهای اصلی تأثیرگذار بر قابلیت تخمیر ساکارید ها شامل ساختار شیمیایی، ترکیب واحد های مونومر، درجه پلیمریزاسیون و خطی یا منشعب بودن ساختمان ساکارید و به تبع آن حلalیت در آب است و عموماً ساکارید های کوتاه زنجیر، با ساختار خطی و محلول در آب بهتر تخمیر می شوند (Biedrzycka & Bielecka, 2004). توانایی تخمیر اینولین به تولید آنزیم بتافروکتوناز بیزار توسط باکتری نسبت داده شده که توانایی تولید این آنزیم در مقادیر متفاوت در باکتری های اسید لاكتیک گزارش شده است (Makras et al., 2005).

در  $pH=2/5$  در لاکتوباسیلوس کازئی در تیمار های گلوکز و اینولین کاسنی و در لاکتوباسیلوس رامنوسوس در تیمارهای گلوکز، اینولین کاسنی و استاندارد تعداد باکتری های زنده بعد از ۶ ساعت تقریباً برابر و یا بیش از ۶ دوره لگاریتمی بود. محققان بقاء باکتری ها را بعد از استرس اسید در مقادیر بیش از  $10^6$  cfu/ml برای ایجاد اثرات پروپیوتیکی در میزان مثبت دانستند (Ding & Shah,

حاوی لاكتوز و ساکارز بود که توانایی باکتری در متابولیز آنها بسیار کمتر بود. در این پژوهش نیز در تیمار اینولین سیب زمینی ترشی که توانایی باکتری در استفاده از آن در  $pH=6/2$  کمتر بوده است، کمترین قابلیت بقاء در شرایط اسیدی ملاحظه می شود.

نتایج پژوهش دیگری نشان داد که اینولین سینئرژی منجر به افزایش مقاومت سویه های متفاوت لاکتوپاسیلوس در  $pH=3$  نسبت به گلوكز می شود، علت این نتیجه استفاده از اینولین به عنوان منبع کربن توسط باکتری ها بیان شد (Brink et al., 2006). همچنین افزودن گریلوالیگوساکارید و فروکتوالیگوساکارید به محیط کشت لاکتوپاسیلوس پلاتتاروم و لاکتوپاسیلوس اسیدوفیلوس حاوی شیره معده ( $pH=2$ ) باعث افزایش بقاء این دو باکتری بیشتر از گلوكز شد که بیان شد اثر حمایتی این الیگوساکاریدها می تواند در ارتباط با تحريك رشد این باکتری ها توسط الیگوساکاریدها باشد (Pan et al., 2009).

با توجه به نتایج، افزودن انواع اینولین به ویژه اینولین کاسنی و استاندارد به محیط کشت در افزایش مقاومت دو سوش لاکتوپاسیلوس به شرایط اسیدی مؤثر بود و حتی در مواردی که به آن اشاره شد این اثر بیشتر از گلوكز بود. از آنجا که گلوكز به سرعت در سیستم گوارشی بدن جذب می شود، حضور اینولین همراه با باکتری علاوه بر افزایش مقاومت باکتری پروبیوتیک به شرایط اسیدی منجر به ایجاد اثرات پری بیوتیکی در روده بزرگ نیز می شود. بنابراین انتخاب مواد مغذی حامل پروبیوتیک ها امری مهم و حیاتی است.

### منابع مورد استفاده

- عباسی، س. و فرزان مهر، ح.، ۱۳۸۸. بهینه سازی استخراج اینولین از کنگر فرنگی با و بدون اعمال فرآںوت به کمک روش سطح پاسخ، علوم و فنون کشاورزی و منابع طبیعی، ۴۷: ۴۲۲-۴۲۵.
- نهارانی، م.، ۱۳۸۹. استخراج و بررسی اثرات پری بیوتیکی اینولین گیاه کاسنی دوساله. پایان نامه دوره کارشناسی ارشد، دانشگاه آزاد سبزوار.
- همایونی راد، ع.، ۱۳۸۷. خواص سلامت بخش غذاهای فراسودمند-پروبیوتیک، پری بیوتیک و سین بیوتیک. انتشارات دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تبریز، تبریز، ۱۵۶ صفحه.

اسیدی  $pH \leq 4$  با توجه به زمان حرارت و افزایش دما کاهش می یابد، به طوری که در  $pH=2$  در دمای  $40^{\circ}\text{C}$  پس از ۵۵ دقیقه بیش از ۲۰٪ قند احیاء در محلول ۵٪ اینولین تشکیل شد و در دمای  $20^{\circ}\text{C}$  این مقدار کمتر از ۱۰٪ بود. همچنین با افزایش زمان تا ۵۵ دقیقه روند تولید قند احیاء افزایشی بود (Glibowski & Bukowska, 2011) (Glibowski & Bukowska, 2011). بنابراین انتظار می رود در  $pH=2/5$  و دمای  $37^{\circ}\text{C}$  در محیط کشت در طی مدت زمان طولانی تر ۳ و ۶ ساعت مقادیری از قند احیاء گلوكز و فروکتوز تشکیل شود، که می تواند در افزایش مقاومت باکتری مؤثر باشد. چنین پدیده ای در  $pH=4$  با احتمال کمتر قابل انکار نیست.

اثر کربوهیدرات در افزایش مقاومت باکتری به شرایط اسیدی به توانایی تخمیر آن کربوهیدرات توسط باکتری در شرایط اسیدی و تولید ATP مورد نیاز به منظور حفظ تعادل باکتری نسبت داده شده است. در شرایط اسیدی، میکروارگانیسم ها با قابلیت تخمیر بی هوازی  $pH$  سیتوپلاسمی را با مکانیسم های مختلفی تنظیم می کنند، از جمله مهمترین مکانیسم ها، انتقال پروتون از سیتوپلاسم باکتری به محیط خارج سلول از طریق فعالیت آنزیم ATPase و مصرف ATP است. نتایج تحقیقات نشان داده است که فعالیت این آنزیم در تعدادی از باکتری های اسید لакتیک با کاهش  $pH$  محیط خارج سلولی از خنثی به ۵ افزایش می یابد، به عنوان مثال فعالیت آنزیمی لاکتوپاسیلوس پلاتتاروم و لاکتوپاسیلوس اسیدوفیلوس در معرض  $pH$  های ۳ و  $3/5$  افزایش یافت. در پژوهش های مختلف در  $pH$  های ۴ تا ۷ باکتری های اسید لакتیک قادر به استفاده از کربوهیدرات ها بوده و ATP بیشتری (مورد نیاز) را برای حفظ تعادل سلولی تولید کرند (Charalampopoulos et al., 2003). تحقیقات نشان داد که حضور گلوكز و فروکتوز در شیره معده با  $pH=2$  منجر به افزایش بقاء سلول های زنده در لاکتوپاسیلوس رامنوسوس GG می شود (Corcoran et al., 2005). نتایج نشان دهنده آن بود که فرایند گلیکولیز در  $pH$  پایین منجر در این امر دارد، به طوری که گلیکولیز در  $pH$  به فراهم ساختن ATP برای حفظ تعادل باکتری می شود. همچنین بقاء لاکتوپاسیلوس رامنوسوس GG در حضور کربوهیدرات هایی که قابلیت متابولیز آن را دارد مانند گلوكز و فروکتوز در  $pH=2$  بسیار بیشتر از تیمار های

- spore-forming lactic acid bacteria. International Journal of Food Microbiology, 61(2-3): 193-197
- Jurgonbski, A., Milala, J., Jusbkiewicz, J., Zdunbczyk, Z. and Krol, B., 2011. Composition of chicory root, peel, seed and leaf ethanol extracts and biological properties of their non-inulin fractions. Food Technology and Biotechnology, 49(1): 40-47.
  - Kaur, N. and Gupta, A.K., 2002. Applications of inulin and oligofructose in health and nutrition. Journal of Biosciences, 27(7): 703-714.
  - Kays, S.J. and Nottingham, S.F., 2007. Biology and Chemistry of Jerusalem Artichoke: *Helianthus tuberosus* L. CRC press, Florida, 496p.
  - Kimoto-Nira, H., Suzuki, C., Sasaki, K., Kobayashi, M. and Mizumachi, K., 2010. Survival of a *Lactococcus lactis* strain varies with its carbohydrate preference under in vitro conditions simulated gastrointestinal tract. International Journal of Food Microbiology, 143(3): 226-229.
  - Lingyun, W., Jianhua, W., Xiaodong, Z., Da, T., Yalin, Y., Chenggang, C., Tianhua, F. and Fan, Z., 2007. Studies on the extracting technical conditions of inulin from jerusalem artichoke tubers. Journal of Food Engineering, 79(3): 1087-1093.
  - López-Molina, D., Navarro- Martínez, M.D., Rojas-Melgarejo, F., Hiner, A.N.P., Chazarra, S. and Rodríguez-López, J.N., 2005. Molecular properties and prebiotic effect of inulin obtained from artichoke (*Cynara Scolymus* L.). Journal of Phytochemistry, 66(12): 1476-1484.
  - Ma, X.Y., Zhang, L.H., Shao, H.B., Xu, G., Zhang, F., Ni, F.T. and Breistic, M., 2011. Jerusalem artichoke (*Helianthus Tuberosus*), a medicinal salt-resistant plant has high adaptability and multiple-use values. Journal of Medicinal Plants Research, 5(8): 1272-1279.
  - Majkowska, A., Bielecka, M. and Biedrzycka, E., 2003. Selection of the probiotic strains of lactic acid bacteria stimulated by fructans in the presence of calcium. Polish Journal of Food and Nutrition Science, 12(Suppl.2): 64-68.
  - Makras, L., Van Acker, G. and De Vuyst, L., 2005. *Lactobacillus paracasei* Subsp. *paracasei* 8700:2 degrades inulin-type fructans exhibiting different degrees of polymerization. Applied and Environmental Microbiology, 71(11): 6531-6537.
  - Michida, H., Tamalampudi, S., Pandiella, S.S., Webb, C., Fukuda, H. and Kondo, A., 2006. Effect of cereal extracts and cereal fiber on viability of *Lactobacillus plantarum* under gastrointestinal tract conditions. Biochemical Engineering Journal, 28: 73-78.
  - Milani, E., Poorazarang, H., Kadkhodaii, E., Vakilian, H. and Vatan Khah, Sh., 2010a. Evaluation of ultrasonic application for inulin extraction from *Helianthus tuberosus* and optimization of extraction conditions using response surface methodology (RSM). Iranian Food Science and Technology Research Journal, 6(2): 113-120.
  - Milani, E., Poorazarang, H., Vatan Khah, Sh. and Vakilian, H., 2010b. Optimization of inulin extraction from *Helianthus tuberosus* using response surface methodology (RSM). Iranian Food Science and Technology Research Journal, 6(3): 178-183.
  - Balvardi, M., Safari, M., Habibi Rezaei, M., Hosseini, S.M.H., Rezaei, K. and Mosavi Movahedi, S.A.A., 2011. Kombucha production using extracted inulin from Jerusalem artichoke tuber. Journal of Food Science and Technology, 8(29): 89-100.
  - Biedrzycka, E. and Bielecka, M., 2004. Prebiotic effectiveness of fructans of different degrees of polymerization. Trends in Food Science and Technology, 15(3-4): 170-175.
  - Brink, M., Todorov, S.D., Martin, J.H., Senekal, M. and Dicks, L.M.T., 2006. The effect of prebiotics on production of antimicrobial compounds, resistance to growth at low pH and in the presence of bile, and adhesion of probiotic cells to intestinal mucus. Journal of Applied Microbiology, 100: 813-820.
  - Charalampopoulos, D., Pandiella, S.S. and Webb, C., 2003. Evaluation of the effect of malt, wheat and barley extracts on the viability of potentially probiotic lactic acid bacteria under acidic conditions. International Journal of Food Microbiology, 82(2): 133-141.
  - Corcoran, B.M., Stanton, C., Fitzgerald, G.F. and Ross, R.P., 2005. Survival of probiotic lactobacilli in acidic environments is enhanced in the presence of metabolizable sugars. Applied and Environmental Microbiology, 71(6): 3060-3067.
  - Crittenden, R.G., 1999. Prebiotics: 141-156. In: Tannock, G. W., (Ed.). Probiotics: A Critical Review. Horizon Scientific Press, 170p.
  - Ding, W.K. and Shah, N.P., 2007. Acid, bile, and heat tolerance of free and microencapsulated probiotic bacteria. Journal of Food Science, 72(9): M446-M450.
  - Fazaeli, H., Nosratabadi, N., Karkodi, K. and Mirhadi, A., 2009. In vitro and in vivo analysis of jerusalem artichoke (*Helianthus tuberosus*) and alfalfa nutritive value. Journal of Science and Technology of Agriculture and Natural Resources, Water and Soil Science, 13(48): 163-173.
  - Frank, A. and Leenheer, L.D., 2002. Inulin: 439-479. In: Vandamme, E.J., De Baets, S. and Steinbuchel, A., (Eds.). Biopolymers, Polysaccharides II: Polysaccharides from Eukaryotes. Wiley, 644p.
  - Gibson, G.R., McCartney, A.L. and Rastall, R.A., 2005. Prebiotics and resistance to gastrointestinal infections. British Journal of Nutrition, 93(Suppl. 1): S31-S34.
  - Glibowski, P. and Bukowska, A., 2011. The effect of pH, temperature and heating time on inulin chemical stability. Acta Scientiarum Polonorum, Technologia Alimentaria, 10(2): 189-196.
  - Guo, Z., Wang, J., Yan, L., Chen, W., Liu, X.M. and Zhang, H.P., 2009. In vitro comparison of probiotic properties of *Lactobacillus casei* Zhang, a potential new probiotic, with selected probiotic strains. Food Science and Technology, 42(10): 1640-1646.
  - Holownia, P., Jaworska-Luczak, B., Wiśniewska, I., Biliński, P. and Wojtyla, A., 2010. The benefits & potential health hazards posed by the prebiotic inulin-a review. Polish Journal of Food and Nutrition Sciences, 60(3): 201-211.
  - Hyronimus, B., Le Marrec, C., Sassi, A.H. and Deschamps, A., 2000. Acid and bile tolerance of

- probiotic *Lactobacillus* strains. International Dairy Journal, 13(4): 291-302.
- Southgate, D.A.T., 1991. Determination of Food Carbohydrates. Elsevier Applied Science, 232p.
  - Stephen, A.M., Phillips, G.O. and Williams, P.A., 2006. Food Polysaccharides and Their Applications (Food Science and Technology). CRC press, 752p.
  - Tugland, B.C. and Meyer, D., 2002. Non-digestible oligo-and polysaccharides (dietary fiber): their physiology and role in human health and food. Comprehensive Reviews in Food Science and Food Safety, 1(3): 90-109.
  - Vernazza, C.L., Gibson, G.R. and Rastall, R.A., 2006a. Carbohydrate preference, acid tolerance and bile tolerance in five strains of bifidobacterium. Journal of Applied Microbiology, 100(4): 846-853.
  - Vernazza, C.L., Rabiu, B.A. and Gibson, G.R., 2006b. Human colonic microbiology and the role of dietary intervention: introduction to prebiotics: 1-28. In: Gibson, G.R. and Rastall, R.A., (Eds.). Prebiotics: Development and Application. John Wiley & Sons, 264p.
  - Voravuthikunchai, S.P., Bilasoi, S. and Supamala, O., 2006. Antagonistic activity against pathogenic bacteria by human vaginal lactobacilli. Anaerobe, 12(5-6): 221-226.
  - Wang, X., Brown, I.L., Evans, A.J. and Conway, P.L., 1999. The protective effects of high amylose maize (amylomaize) starch granules on the survival of *bifidobacterium* spp. in the mouse intestinal tract. Journal of Applied Microbiology, 87(5): 631-639.
  - Wang, Y., 2009. Prebiotics: present and future in food science and technology. Food Research International, 42: 8-12.
  - Milani, E., Golimovahhed, Q.A. and Hosseini, F., 2011. Application of response surface methodology for optimization of inulin extraction from salsify plant. Journal of Food Research (Agricultural Science), 21: 35-43.
  - Miller, G.L., 1995. Use of dinitrosalicylic acid reagent for determination of reducing sugar. Analytical Chemistry, 31(3): 426-428.
  - Mishra, V. and Prasad D.N., 2005. Application of in vitro methods for selection of *Lactobacillus casei* strains as potential probiotics. International Journal of Food Microbiology, 103: 109-115.
  - Pan, X., Wu, T., Zhang, L., Cai, L. and Song, Z., 2009. Influence of oligosaccharides on the growth and tolerance capacity of lactobacilli to simulated stress environment. Letters in Applied Microbiology, 48(3): 362-367.
  - Paseephol, T., Small, D. and Sherkat, F., 2007. Process optimization for fractionating Jerusalem artichoke fructans with ethanol using response surface methodology. Journal of Food Chemistry, 104: 73-80.
  - Praznik, W., Cieślik, E. and Florkiewicz, A.F., 2002. Soluble dietary fibres in Jerusalem artichoke powders: composition and application in bread. Nahrung/Food, 46(3): 151-157.
  - Pua, E.C. and Davey, M.R., 2010. Plant Biology-Biotechnological Perspectives. Springer, 431p.
  - Roberfroid, M.B., 2007. Inulin-type fructans: functional food ingredients. The Journal of Nutrition, 137(11): 2493-2502.
  - Saarela, M., Hallamaa, K., Mattila-Sandholm, T. and Matto, J., 2003. The effect of lactose derivatives lactulose, lactitol and lactobionic acid on the functional and technological properties of potentially

## The effectiveness of inulin extracted from different plant sources on gastric acid resistance of two lactobacillus species

**S. Kamali<sup>1\*</sup>, M. Elahi<sup>2</sup>, M. Hosseini Nejadand<sup>3</sup> and M. Yavarmanesh<sup>2</sup>**

1\*- Corresponding author, MSc. Graduate, Department of Food Science and Technology, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University, Mashhad, Iran, E-mail: kamalisarah@yahoo.com

2- Department of Food Science and Technology, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University, Mashhad, Iran

3- Khorasan Research Institute for Food Science and Technology (KRIFST), Mashhad, Iran

Received: September 2012

Revised: December 2012

Accepted: February 2013

### Abstract

Because of various technological properties, beneficial prebiotic and health effects, inulin is extensively used in different products and symbiotic combinations. The survival of probiotic strains during gastric stress is influenced by the physicochemical properties of food carriers used for delivery. In this study, the possibility of increasing the growth and survival potential of two Lactobacillus strains (*Lactobacillus casei* PTCC 1608 and *Lactobacillus rhamnosus* PTCC 1637) was investigated in the presence of inulin, extracted from different plant sources (*Cichorium intybus* & *Helianthus tuberosus*), and standard inulin under acidic conditions (pH= 4, 2.5) and pH=6.2 as control and compared to glucose. Our results clearly showed that the addition of carbohydrate to *lactobacillus* cultures significantly increased the growth and resistance of bacteria under acidic conditions. The inulin extracted from *Cichorium intybus* and standard inulin were more effective in increasing the resistance of bacteria as compared to the inulin extracted from *Helianthus tuberosus*.

**Keywords:** Jerusalem artichoke, fructan, chicory, lactobacillus, stress.