

مقایسه میزان شیوع آلودگی میکروبی گوشت های قرمز و مرغ بسته بندی و غیر بسته بندی در خرده فروشگاههای زنجیره ای جنوب تهران

دکتر محمد مهدی سلطان دلال^{۱*}، دکتر سعید واحدی^۲، دکتر حجت زراعتی^۳، روناک بختیاری^۴، فخر ایزد پور^۵، محمد خلیفه قلی^۶، سیده زهرا روحانی راتکوهی^۷، حمیده نوروز بابایی^۸، تاج الملوك کفاسی^۹، سیده پرستو فاضلی^{۱۰}، آناهیتا کامکار^{۱۱}

چکیده

مقدمه: علیرغم پیشرفت در مراقبتهای پزشکی و تکنولوژی مواد غذایی که در سالهای اخیر صورت گرفته است هنوز هم FOOD-BORNE DISEASE در کشورهای پیشرفته و در حال توسعه مشکل عده ای برای سلامت انسان محسوب می شوند. از آنجا که گوشت مهمترین ماده پروتئینی در رژیم غذایی ما محسوب می شود، ونیز گوشت در انتقال باکتریها به خصوص باکتریها زئونوز به انسان نقش مهمی دارد، ما بر آن شدیم تا شیوع باکتریهای پاتوژنی مانند سالمونلا، کمپیلو باکتر، برسینیا و آتروموناس را در گوشت‌های قرمز و مرغ عرضه شده به صورت بسته بندی شده و غیربسته بندی در مناطق تحت نظرات دانشگاه علوم پزشکی تهران را که تاکنون بررسی نشده است مورد بررسی قرار دهیم.

روش بررسی: این مطالعه از نوع توصیفی - تحلیلی و به صورت مقطعی می باشد. ۶۳۰ نمونه شامل ۳۱۵ نمونه گوشت مرغ و ۳۱۵ نمونه گوشت قرمز از تیر ماه ۱۳۸۴ تا مرداد ماه ۱۳۸۳ به مدت یکسال تهیه و مورد آزمایش قرار گرفت. نمونه گیریها از واحدهای عرضه کننده گوشت و مرغ به صورت بسته بندی و واحدهای عرضه کننده گوشت و مرغ به صورت غیر بسته بندی از مناطق مختلف جنوب تهران تهیه شدند. نمونه ها جهت تشخیص آزمایشگاهی بر اساس دستورالعمل شماره ۲۳۹۴ مؤسسه ملی استاندارد ایران انجام شد.

نتایج: از ۶۳۰ نمونه گوشت و مرغ مورد بررسی از مناطق جنوب شهر تهران ۱۸۳ نمونه (٪۲۹) از نظر آلودگی میکروبی مثبت بودند. ۴۹٪ از نمونه های مثبت متعلق به گوشت مرغ و ۹٪ به گوشت قرمز بودند. از مجموع نمونه های گوشت و مرغ آلوده مورد مطالعه، ۷۱ نمونه به سالمونلا (٪۱۱/۳)، ۶۸ نمونه به کامپیلوباکتر (٪۱۰/۱)، ۲۶ نمونه به برسینیا اترولوکلی تیکا (٪۴/۱) و ۱۸ نمونه به آتروموناس (٪۲/۹) آلود بودند. در نمونه های گوشت قرمز آلودگی میکروبی در ۴/۹٪ از موارد بسته بندی و ۱۰/۳٪ از موارد غیر بسته بندی مشاهده گردید. در حالی که در نمونه های گوشت مرغ آلودگی افزایش یافته به طوری که در ۳/۵۹٪ مرغ به صورت بسته بندی و ۷/۴٪ به صورت غیر بسته بندی آلودگی میکروبی مشاهده گردید. اختلاف مشاهده شده در میان نمونه های ارسالی مرغ بسته بندی و غیربسته بندی از مناطق جنوبی تهران از نظر آماری معنی دار است ($P<0.05$).

نتیجه گیری: نتایج ما نشان می دهد که مراکز عرضه گوشت بسته بندی شده و غیربسته بندی شده در مناطق جنوب شهر تهران اگرچه دارای تفاوت هایی در میزان آلودگی میکروبی هستند ولیکن این تفاوتها از نظر آماری معنی دار نمی باشند ($P>0.05$).

واژه های کلیدی: بیماری های ناشی از غذا، سالمونلا، کامپیلوباکتر، برسینیا، آتروموناس، گوشت و مرغ، بسته بندی، غیر بسته بندی

مقدمه

بیماریهای ناشی از غذا (Food borne) به عنوان مهمترین مسئله در جهان باقی مانده است. در سراسر جهان صدها میلیون انسان به بیماریهای قابل انتقال از طریق غذا و آب مبتلا هستند^(۱). این مسئله در کشورهای در حال توسعه و در میان افرادی که به صحف سیستم ایمنی و یا سوء تغذیه مبتلا هستند در حال افزایش است. در حین دهه گذشته، افزایش قابل توجهی در گزارش

امروزه با وجود پیشرفت تکنولوژی علوم و صنایع غذایی

*- نویسنده مسئول: استاد گروه میکروبیولوژی دانشکده بهداشت،
تلفن: ۰۲۱-۸۸۶۳۰۹۸، نامبر: ۰۲۱-۸۸۶۳۰۹۷

E-mail: soltanda@tums.ac.ir

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران
۲- مریم گروه بیهوشی، معاون غذا و دارو - اداره نظارت بر مواد غذایی
۳- استادیار گروه آمار و اپیدمیولوژی - دانشکده بهداشت
۴- کارشناس علوم آزمایشگاهی - دانشکده بهداشت
۵- کارشناس آزمایشگاه کنترل مواد غذایی و بهداشتی
۶- دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران
۷- تاریخ پذیری: ۱۳۸۵/۹/۱۴

تصادفی طی ۱۲ ماه از قرار هفته ای ۱۲ نمونه از فروشگاههای زنجیره ای جنوب تهران و خرده فروشیهای گوشت و مرغ که در شعاع یک کیلومتری از فروشگاه زنجیره ای قرار داشتند با همکاری اداره نظارت بر مواد غذایی و آزمایشگاه کنترل مواد غذایی و بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی تهران نمونه ها تهیه و پس از قرار دادن در یخدان (cold box)، همان روز سریعاً به آزمایشگاه منتقل و پس از آماده سازی نمونه ها، بررسی میکری طبق استاندارد ملی ایران به شماره ۲۳۹۴ و سایر منابع انجام گردید.^(۱۳-۱۶)

داده ها پس از جمع آوری با کمک نرم افزار آماری SPSS 11.5 تحت ویندوز و با استفاده از آزمون توان دوم کای انجام شده و در صورت نیاز مقادیر OR و حدود اعتماد ۹۵ درصد آن استفاده گردیده است، ضمناً سطح معنی داری ($P < 0.05$) در نظر گرفته شده است.

روش برای سالمونلا:

۱- مرحله پیش غنی سازی: ۲۵ گرم گوشت (قرمز: چرخ شده، مرغ: ریز شده) را در شرایط استریل به 9°C لاكتوز براث اضافه کرده و با یک استومیکر کاملاً مخلوط و هموژنیزه نموده و به مدت 24°C ساعت در دمای 37°C نگهداری شدن.

۲- مرحله غنی سازی : (الف) از محیط مرحله اول را به 9°C تتراتیونات(Tetrathionate broth,Merck,10863) اضافه کرده و به مدت $24-48$ ساعت در 37°C نگهداری شدن.

ب) 1°C از محیط مرحله اول را به 9°C سلنتی سیستئین(Selenite cystine broth,HiMedia,M1079) اضافه کرده و به مدت $18-24$ ساعت در 37°C نگهداری شدن.

۳- یک لوپ از هر کدام از دو محیط غنی شده مرحله دوم را به طور جدا گانه بر روی محیط سالمونلا-شیگلا آگار (SS agar, Biolife , 402075) کشت داده و به مدت $18-24$ ساعت در 37°C نگهداری شدن.

۴- کلنی های لاكتوز منفی (بی رنگ) با تولید SH2 و یا بدون تولید SH2 به عنوان کلنی های مشکوک به سالمونلا در نظر گرفته شدن.

۵- انتخاب کلنی های مشکوک و تلقیح به محیط های افتراکی: کلیگلر

بیماری های ناشی از غذاهای آلوده وجود داشته است^(۲). در میان باکتری های پاتوژن، گونه های سالمونلا، لیستریا و یرسینیا در ارتباط با شیوع در محدوده گوناگونی از غذاها شامل ماهی، لبیات، سبزیجات، گوشت و فرآورده های گوشتی بوده اند^(۳-۶). مطالعات اپیدمیولوژی نشان داده که غذاهای با منشأ حیوانی به عنوان مخزن عمدۀ همراه با بیماریهایی است که توسط غذا منتقل می شود^(۲,۷). منابع دیگر عفونتهاي انسانی با این ارگانیسم ها شامل آلودگی محصولات و تماس با حیوانات مزرعه و سگ، انتقال شخص به شخص می باشد. مطالعات انجام شده نشان داده که فراوانی آلودگی گوشت به سالمونلا، یرسینیا، آئروموناس و کامپیلوباکتر در کشورهای مختلف متفاوت است^(۸-۱۱). آلودگی مواد غذایی با این پاتوژنهای ممکن است در مراحل مختلف زنجیره غذایی شامل تولید، فرآوری، توزیع، خرده فروشیها و دست زدن یا آماده نمودن ایجاد شود^(۱۲). یکی از روش های اجتناب از آلودگی، عرضه مواد غذایی به صورت بسته بندی است. امروزه در اکثر کشورهای صنعتی مواد غذایی پرتوئینی، لبنی، سبزیجات و میوه جات و بسیاری از مواد غذایی دیگر خام و پخته شده جهت حفظ سلامتی مردم به صورت بسته بندی عرضه می گردد. متأسفانه در کشور ما هنوز بسیاری از مواد غذایی به صورت سنتی تهیه و عرضه می گردد از آنجا که محصولات گوشتی به عنوان یک منبع غذایی عمدۀ تلقی می شوند، می توانند به عنوان یک عامل مهم در انتقال عوامل بیماریزا به انسان عمل کنند. با توجه به اینکه هیچ گونه مطالعه مشابه در این خصوص وجود نداشته و در نتیجه عدم دسترسی به اطلاعات اولیه، جهت برنامه ریزی، حمایت و تشویق به صنعت بسته بندی و عرضه بهداشتی مواد غذایی پرتوئینی، ضرورت انجام این تحقیق در گوشت و مرغ مصرفی مردم تهران بیشتر مشخص می گردد.

روش بررسی

این مطالعه از نوع توصیفی تحلیلی و به صورت مقطعی می باشد و جمعیت مورد مطالعه: از تیرماه ۱۳۸۳ تا مرداد ۱۳۸۴، ۶۳۰ نمونه گوشت قرمز و مرغ هر یک ۳۱۵ نمونه شامل ۸۱ نمونه بسته بندی و ۲۳۴ نمونه غیر بسته بندی که بر مبنای دقت آزمون ۸۰ درصد و اطمینان ۹۵٪ در نظر گرفته شده بود که به صورت

۳- تمامی کلندی های قرمز یعنی کلندی های مانیتول مثبت به عنوان کلندی مشکوک در نظر و سپس جهت تأیید آنها از تستهای اکسیداز، ONPG، اوره آز، تخمیر لاکتوز، اورنیتین دکربوکسیلاز، و حرکت در 25°C و 37°C استفاده گردید.

روش اجرا برای آئرودوناس:

۱- مرحله پیش غنی سازی: ابتدا ۱۰ گرم از هر نمونه را تحت شرایط استریل در ۹۰ میلی لیتر آب پیتونه قلیایی (Buffered Peptone Water, ATD, 043622٪) اضافه و سپس توسط یک استومیکر به مدت ۲ دقیقه کاملاً مخلوط و هموژنیزه گردید.

۲- سپس برای بالا بردن شانس جدا سازی به دو صورت مستقیم و غنی سازی، کشت بر روی محیط های مناسب انجام گردید.

الف- کشت مستقیم: یک لوپ از مرحله اول را روی محیط های بلاد آگار (Blood agar base, Merck, 10886) آمپی سیلین دار (30 mg/l) با خون گوسفند دفیرینه و مکانکی آگار (Mac Conkey agar, Merck, 5465) برده و به مدت $18-24$ ساعت در دمای 35°C درجه نگهداری گردید.

ب)- مرحله غنی سازی: ۱ میلی لیتر از محیط مرحله اول به ۹ میلی لیتر آب پیتونه قلیایی سفالوتین دار (10 mg/l) افزوده و به مدت 18 ساعت در 28°C نگهداری نموده و یک لوپ از محیط غنی شده، روی محیط های بلاد آگار آگار آمپی سیلین دار (30 mg/l) با خون گوسفند دفیرینه و مکانکی آگار برده و به مدت $18-24$ ساعت در دمای 35°C درجه نگهداری گردید.

۳- جهت بررسی کلندی های مشکوک کشت اکسیداز گذاشته و از کلندی های اکسیداز مثبت، اسمیر بررنگ آمیزی گرم تهیه شد.

۴- سپس کلندی های اکسیداز مثبتی که باسیل گرم منفی نیز بودند، از نظر آندول، حرکت، تخمیر مانیتول و گلوکز و رشد بر روی محیط TCBS (TCBS agar, HiMedia, M189) مورد بررسی قرار گرفتند.

نتایج

از 620 نمونه گوشت قرمز و مرغ مورد بررسی از مناطق جنوب شهر تهران 183 نمونه (29%) از نظر آلدگی میکروبی مثبت بودند. $2\% / 49$ از نمونه های گوشت مرغ و $8\% / 9$ از نمونه های گوشت قرمزار نظر آلدگی میکروبی مثبت بودند.

آگار، SIM ، اوره براث به مدت 24 الی 18 ساعت و سپس جهت بررسی کامل تر ادامه بررسی در محیط های افتراقی سیمون سیترات آگار، لا یزین آیرون آگار، متیل رد و مالونات براث انجام گردید.

۶- جهت تأیید و سروتاپینگ سویه های سالمونلا با کیت (Biomerieux) انجام شد.

روش اجرا برای کمپیلو باکتر:

۱- مرحله غنی سازی: 25 گرم از نمونه گوشت قرمز و مرغ (بسته بندی و غیربسته بندی) به 100 میلی لیتر بروسا لبراث اضافه شد.

۲- مرحله هموژنیزاسیون: توسط یک استومیکر به مدت 60 ثانیه مخلوط و به مدت 48 ساعت در 42 درجه نگهداری شد.

۳- 5 سی سی از محیط مرحله اول را کشیده و به 9 سی سی آب پیتونه یا محلول رینگر رقیق اضافه گردید.

۴- 10 سی سی از هر محیط بر روی محیط کامپیلو باکتر سلکتیو آگار (Campylobacter selective agar, Merck, 2248) کشت داده و پلیتها را در جار بی هوایی به مدت 48 ساعت در دمای 42 درجه در شرائط میکروآئروفیل نگهداری شدند..

۵- کلندی های مشکوک انتخاب و پس از رنگ آمیزی گرم و مشاهده باسیل های گرم منفی مارپیچ و خمیده، با انجام تستهای اکسیداز، کاتالاز و تست هیدرولیز هیبورات مورد بررسی قرار گرفتند.

روش اجرای یرسینیا:

۱- مرحله غنی سازی در سرما: 25 گرم گوشت را به 225^{CC} فسفات بافر سالین با $7/2 \text{ P}^{\text{H}}$: اضافه نموده ، کاملاً مخلوط و سپس به مدت 21 روز در 40°C سرما گذاری شدند.

۲- پس از سرما گذاری در روزهای 7 ، 14 و 21 به دو روش مستقیم و غیر مستقیم کشت میکروبی انجام شد:

الف) کشت مستقیم: یک لوپ از مرحله اول را روی محیط انتخابی سین آگار (CIN agar, Biolife, 401302) تلقیح، سپس پلیتها را به مدت $48-48$ ساعت در 25°C درجه نگهداری شد.

ب) کشت غیر مستقیم: نیم سی سی از محیط مرحله اول را به $4/5 \text{ KOH} / 25 \text{ CC}$ اضافه کرده و پس از 30 ثانیه مجاورت، یک لوپ از آن را روی محیط CIN تلقیح، سپس به مدت 48 ساعت در 25°C نگهداری کردیم.

نمونه های بسته بندی شده وجود داشته (۵۹/۳ درصد در مقابل ۴۵/۷ درصد) و شانس آلودگی نمونه های بسته بندی شده ۱/۷۳ برابر نمونه های غیر بسته بندی شده است (فاصله اطمینان ۹۵ درصد: ۲/۹۸ - ۱/۰۰) و این تفاوتها از نظر آماری معنی دار (P<۰/۰۵) بوده است (جدول ۲).

از مجموع ۶۳۰ نمونه گوشت و مرغ مورد مطالعه ۷۱ نمونه به سالمونلا (۱۱/۳٪)، ۶۸ نمونه به کامپیلوباکتر (۱۰/۸٪)، ۲۶ نمونه به یرسینیا انتروکلی تیکا (۴/۱٪) و ۱۸ نمونه به آئروموناس (۲/۹٪) آلوده بودند. میزان جداسازی تمامی باکتری های سالمونلا، کامپیلوباکتر، یرسینیا و آئروموناس از نمونه های گوشت در مقایسه با نمونه های مرغ کمتر بوده است (جدول ۳). همچنین بیشترین موارد جداسازی سالمونلا و کامپیلوباکتر از نمونه های غیر بسته بندی و بیشترین موارد جداسازی یرسینیا و آئروموناس از نمونه های بسته بندی به دست آمده است (جدول ۴).

بررسیهای آماری نشان داد که آلودگی میکروبی در نمونه های مرغ مورد بررسی به طور معنی داری (P<۰/۰۱) بیش از نمونه های گوشت قرمز است (۴۹/۲ درصد در مقابل ۸/۹ درصد)، به طوری که شانس آلودگی نمونه های مرغ ۹/۹۳ برابر (فاصله اطمینان ۹۵ درصد: ۱۵/۹۳ - ۶/۲۲) نمونه های گوشت قرمز است (جدول ۱).

در نمونه های گوشت قرمز آلودگی میکروبی در ۴/۹٪ از موارد بسته بندی و ۱۰/۳٪ از موارد غیر بسته بندی مشاهده شده گردید. همچنین ملاحظه شد که آلودگی های میکروبی مشاهده شده در گوشت قرمز بیشتر به نمونه های غیر بسته بندی شده تعلق دارد (۱۰/۳ درصد در مقابل ۴/۹ درصد)، اما این تفاوت از نظر آماری معنی دار نیست (P=۰/۱۵) (جدول ۲).

در حالی که در نمونه های گوشت مرغ آلودگی افزایش یافته به طوری که در ۳/۵۹٪ مرغ به صورت بسته بندی و ۷/۴۵٪ به صورت غیر بسته بندی آلودگی میکروبی مشاهده گردید. اما نکته جالب توجه این است که در نمونه های مرغ، آلودگی بیشتری در

جدول (۱): توزیع فراوانی آلودگی میکروبی در گوشت و مرغ عرضه شده در جنوب شهر تهران

نوع نمونه \ فراوانی	مواد آلوده		مواد غیر آلوده		مجموع		درصد
	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	
گوشت مرغ	۱۵۵	۴۹/۲	۱۶۰	۵۰/۸	۳۱۵	۱۰۰	۱۰۰
گوشت قرمز	۲۸	۸/۹	۲۸۷	۹۱/۱	۳۱۵	۱۰۰	۱۰۰
مجموع	۱۸۳	۲۹	۴۴۷	۷۱	۶۳۰	۱۰۰	X ² =۱۲۴/۲
		d.f=۱				P<۰/۰۰۱	OR=۹/۹۳ CI: ۶/۲۲ - ۱۵/۹۳

جدول (۲): توزیع آلودگی میکروبی در نمونه های گوشت و مرغ در وضعیت عرضه شده

نوع عرضه	نوع گوشت		نوع گوشت		نوع عرضه
	آبوده	غیر آبوده	آبوده	غیر آبوده	
بسته بندی	۴	۷۷	۴	۴۸	۳۳
	(۴/۹)	(۹۵/۱)	(۴/۹)	(۵۹/۳)	(۴۰/۷)
غیر بسته بندی	۲۴	۲۱۰	۲۴	۱۰۷	۱۲۷
	(۱۰/۲)	(۸۹/۷)	(۱۰/۲)	(۴۵/۷)	(۵۴/۳)
مجموع	۲۸	۲۸۷	۲۸	۱۵۵	۱۶۰
	(۸/۹)	(۹۱/۱)	(۸/۹)	(۴۹/۲)	(۵۰/۸)

$$X^2 = 4.41 \quad p = 0.04$$

$$X^2 = 2.10 \quad P = 0.15$$

$$OR = 1.73 \quad CI = 1-2.98 \quad OR = 2.20 \quad CI = 0.69-7.75$$

جدول (۳) : میزان آلودگی به باکتریهای پاتوژن در نمونه های گوشت و مرغ مورد بررسی

نوع گوشت	نوع باکتری	قرمز n=315		موغ n=315		مجموع	
		آلوده (درصد)	غیر آلوده (درصد)	آلوده (درصد)	غیر آلوده (درصد)	آلوده (درصد)	غیر آلوده (درصد)
سالمونولا		۷۱ (۱۱/۳)	۲۵۹ (۸۲/۲)	۵۶ (۱۷/۸)	۳۰۰ (۹۵/۲)	۱۵ (۴/۸)	
کامپیلوباکتر		۶۸ (۱۰/۸)	۲۵۲ (۸۰)	۶۳ (۲۰)	۳۱۰ (۹۸/۴)	۵ (۱/۶)	
یرسینیا		۲۶ (۴/۱)	۲۹۵ (۹۳/۷)	۲۰ (۶/۳)	۳۰۹ (۹۸/۱)	۶ (۱/۹)	
آئروموناس		۱۸ (۲/۹)	۲۹۹ (۹۴/۹)	۱۶ (۵/۱)	۳۱۳ (۹۹/۴)	۲ (۰/۶)	

آلوده بودند. ۴/۹٪ از نمونه های گوشت قرمز بسته بندی شده و ۱۰/۳٪ از نمونه های غیر بسته بندی دارای آلودگی، در حالی که ۵۹/۳٪ از نمونه های مرغ بسته بندی و ۴۵/۷٪ از نمونه های غیر بسته بندی دارای آلودگی بودند.

در بررسی های ما میزان شیوع سالمونولا در گوشت قرمز و گوشت مرغ به ترتیب برابر با ۴/۸٪ و ۱۷/۸٪ بوده است. در کشورهای مختلف میزان آلودگی مرغ به سالمونولا به ترتیب برابر با ۲۵-۵٪ است، که این میزان شیوع در کشورهای در حال توسعه حتی بیشتر است (۱۰،۱۴،۱۷،۱۸).

هر ساله CDC بیشتر از ۴۰۰۰۰ مورد گزارش از عفونتهای ناشی از سالمونولا دریافت می کند که تنها بخشی از ۲ میلیون مورد عفونتی که هر سال در آمریکا اتفاق می افتد را نشان می دهد. بعضی از همه گیریهایی که توسط سالمونولا ایجاد می شود در بیمارستان ها، مهد کودکها و زندانها، علی رغم نظرارت بر بهداشت مواد غذایی و کار کنان آشپزخانه ها اتفاق می افتد (۱۱).

نتایج این بررسی نشان می دهد که در مقابل آلودگی ۲۰٪ نمونه های گوشت مرغ به کامپیلوباکتر، تنها ۱/۶٪ نمونه های گوشت به این باکتری آلوده بودند. بنابراین میزان آلودگی در گوشت مرغ در ایران نیز نسبتاً بالا می باشد. بررسی های اخیر در سایر نقاط جهان نسبت بیشتری از آلودگی به کامپیلوباکتر را نشان می دهند، به طور مثال این میزان برای اسپانیا ۴۹/۵٪ (۱۴)، آمریکا ۷۰/۷٪ (۱۸)، اتریش ۵۳٪ (۱۹)، ایرلند ۴۹/۹٪ (۲۰) بوده است.

جدول (۴) : میزان آلودگی به باکتریهای پاتوژن در نمونه های بسته بندی و غیر بسته بندی مورد بررسی

نوع عرضه	نوع باکتری	بسته بندی		غیر بسته بندی		ن= 234		بسته بندی		غیر بسته بندی		ن= 81	
		آلوده (درصد)	غیر آلوده (درصد)										
سالمونولا		۱۷۴ (۷۴/۴)	۶۰ (۲۵/۶)	۷۰ (۸۶/۴)	۱۱ (۱۳/۶)								
کامپیلوباکتر		۱۷۸ (۷۶/۱)	۵۶ (۲۳/۹)	۶۹ (۸۵/۲)	۱۲ (۱۴/۸)								
یرسینیا		۲۲۵ (۹۶/۲)	۹ (۳/۸)	۶۴ (۷۹)	۱۷ (۲۱)								
آئروموناس		۲۲۸ (۹۷/۴)	۶ (۲/۶)	۶۹ (۸۵/۲)	۱۲ (۱۴/۸)								

بحث

مواد غذایی به ویژه گوشت و مرغ به دو صورت عرضه می شود:

الف) به طور سنتی که در خرد ه فروشیها مانند قصابی و مرغ فروشیهای محلی، گوشت و مرغ به صورت باز و در معرض دید مشتریان و جریان هوا قرار گرفته و بالطبع استانداردهای بهداشتی رعایت نمی شود.

ب) به طور صنعتی که در سوپر مارکتها یا فروشگاههای بزرگ زنجیره ای به صورت بهداشتی و بسته بندی شده در دمای مناسب عرضه می گردد.

در این تحقیق ۴۹/۲٪ از نمونه های گوشت مرغ و ۸/۹٪ از نمونه های گوشت قرمز، که حداقل به یکی از باکتری های مورد مطالعه

مجموع ۲/۹٪ نمونه های گوشت و مرغ مورد بررسی مبتلا به آلودگی به آثروموناس بوده اند. اگرچه از نظر پراکنده‌گی در میان پاتوژن های به دست آمده، آثروموناس ها کمترین میزان آلودگی در نمونه های گوشت با ۶٪ و در نمونه های مرغ با ۱/۵٪ پس از سالمونلا، کامپیلوباکتر ویرسینیا قرار گرفته اند، ولیکن با توجه به اهمیت این باکتری ها در گاستر و آنتریت کودکان، ارزش توجه به این باکتری بیش از پیش مشخص می‌گردد.^(۲۷)

یکی از فاکتورهای مهم دیگری که در رابطه با این باکتری در نظر می‌گیرند، قابلیت زنده ماندن این باکتری در دماهای پایین می‌باشد. که از جمله فاکتورهایی است که به باکتری امکان زنده ماندن در دردمای یخچال و در نتیجه انتقال آنرا می‌دهد. تحقیقی که در سال ۱۹۹۶ در استرالیا بر روی نمونه های گوشت صورت گرفت، مشاهده شد که آثروموناس با وجود باکتری های زمینه ای دیگر به راحتی در گوشت زنده مانده و رشد می‌کند.^(۲۸)

در مورد نمونه های بسته بندی و غیر بسته بندی نیز میزان آلودگی گوشت قرمز در نمونه های غیر بسته بندی (۳/۱۰٪) بالاتر از میزان آلودگی نمونه های بسته بندی آن بوده است(۹/۴٪). در حالی که در گوشت مرغ میزان آلودگی در نمونه های بسته بندی (۳/۵۹٪) بالاتر از نمونه های غیر بسته بندی بوده است(۷/۴۵٪). آزمون آماری نشان می‌دهد که تنها در نمونه های گوشت مرغ اختلاف معنی داری با $P<0.05$ وجود دارد. نتایج نشان می‌دهد که ۶/۱۳٪ سالمونلاهای جدا شده از نمونه های بسته بندی و ۶/۲۵٪ از نمونه های غیر بسته بندی بوده است. این نتایج با مطالعات انجام شده در نقاط دیگر که میزان آلودگی به سالمونلا را بین ۵-۲۵٪ گزارش نموده اند برابری می‌کند.^{(۱۸)، (۱۷)، (۱۴)}

در مورد جداسازی کامپیلوباکتر از نمونه های بسته بندی و غیر بسته بندی، در بررسی ما از نمونه های بسته بندی ۸/۱۴٪ و از نمونه های غیر بسته بندی ۹/۲۳٪ کامپیلوباکتر جداسازی شد. در سوئیس از نمونه های بسته بندی مرغ ۶/۲۶٪ و از نمونه های غیر بسته بندی ۷/۷۴٪ کامپیلوباکتر جداسازی شد.^(۲۹) این میزان در آفریقای جنوبی برای نمونه های بسته بندی ۷/۶٪ و نمونه های غیر بسته بندی ۹/۴۸٪ بود.^(۶)

در مطالعه حاضر در مقابل ۳/۶٪ آلودگی گوشت مرغ به یرسینیا، تنها ۹/۱٪ گوشت قرمز به این باکتری آلوده بوده اند Nortje در آفریقای جنوبی طی یک مطالعه بر روی ۵۱ نمونه گوشت گاو نشان داد که ۷/۱۵٪ آنها به یرسینیا انتروکلی تیکا آلوده بودند.^(۲۱) Karib و همکاران از ۲۰ مورد گوشت چرخ کرده گاو ۳ مورد آلودگی (۱۵٪) به یرسینیا گزارش نمودند.^(۲۲) محققین دیگری مانند Logue و همکاران در سال ۱۹۹۶ ضمن بررسی ۳۴۰ نمونه از گوشت و فرآورده های گوشتی، نسبت جداسازی گونه های یرسینیا را از گوشت تازه ۸۹٪ گزارش کردند.^(۸) Siriken در سال ۲۰۰۴ در شهر آیدین ترکیه آلودگی گوشت گاو چرخ کرده به یرسینیا را در ۸/۳۲٪ از نمونه ها گزارش کرد.^(۲۳)

نتایج این پژوهش نشان می‌دهد میزان آلودگی گوشت قرمزو گوشت مرغ به آثروموناس به ترتیب ۶/۰٪ و ۱/۵٪ بوده است. در تحقیقی که در سال ۱۹۹۲ در کشور نیوزیلند بر روی ۳ عدد نمونه غذای گوشتی آماده برای مصرف صورت گرفت، در مجموع ۲/۲۳ درصد از نمونه ها آلوده به آثروموناس بودند.^(۲۴) در سال ۱۹۹۳ در کشور سوئیس مطالعه ای بر روی ۹/۲۹ نمونه (ماکیان، گوشت قرمز، ماهی و محصولات ماهی) انجام شد. در مجموع ۱/۲۴ درصد آلودگی به آثروموناس مشاهده شد، که این آلودگی در گوشت های چرخ کرده ۱/۹۴ درصد بود و در مواد غذایی دیگر مانند همبرگر پخته، سویسیس پخته دودی، ماهی دودی سرد و گرم و ماهی آزاد به ترتیب، ۲/۳۸، ۳/۱۵، ۳/۱۴-۹/۱۰ و ۵/۱۰ درصد آلودگی مشاهده شد.^(۲۵) در تحقیقی که در سال ۲۰۰۰ در بلژیک بر روی ۸/۶۸ نمونه ماده غذایی، شامل سبزیجات، گوشت قرمز و مرغ، ماهی و میگو صورت گرفت به ترتیب: ۶/۷۰ و ۶/۷۲ درصد از نمونه ها آلوده گزارش شدند.^(۱۶) در تحقیق دیگری که در همین سال صورت گرفت، در ۶/۲۴۶ نمونه ماده غذایی با منشا حیوانی، درصد آلودگی به ترتیب، ماهی (۵/۲۸٪)، ماکیان (۷/۶۱٪)، تخم ماکیان (۵/۱۳٪)، گوشت بز (۱۲٪)، گوشت بوفالو (۶/۷٪) و شیر گاو (۶/۵٪) گزارش گردید.^(۲۶) نتایج به دست آمده نشان می‌دهد که باکتری های آثروموناس نیز ممکن است در نمونه های گوشت و مرغ چنانچه مورد توجه قرار گیرند جدا شوند. در

می خرد، آلودگی بیشتر اقسام بسته بندی شده را فرا می گیرد. آب شستشو دهنده مرغ نیز می تواند منشای آلودگی باشد. نتایج ما نشان می دهد که مراکز عرضه مرغ بسته بندی شده و غیربسته بندی، در مناطق جنوب شهر تهران دارای تفاوت هایی در میزان آلودگی میکری هستند و این تفاوتها از نظر آماری معنی دار می باشند (در کاهش آلودگی آنها مؤثر است، به طوری که در مقابل ۲۰/۸٪ آلودگی از نمونه های غیربسته بندی، تنها ۸/۳٪ از نمونه های بسته بندی آلوده گی باکتریایی مشاهده شد ($P < 0/05$)). از آنجا که در حال حاضر از میان باکتری های پاتوژن مورد مطالعه فقط سالمونولا در فهرست باکتری های مولد آلودگی مورد توجه قرار می گیرد و این پاتوژن ها قابلیت تولید گاستروانتریت خصوصاً در کودکان، افراد مسن و افراد با نقص سیستم ایمنی را دارند لذا ضرورت آن دیده می شود که در هنگام شیوع اسهال های ناشی از غذا (food-borne disease outbreaks) به وجود این باکتری ها نیز توجه شود و نام این پاتوژن ها نیز در فهرست باکتری هایی که در موارد اسهالی باید به آنها توجه شود قرار گیرند.

سپاسگزاری

بدینویسه از زحمات مدیریت و پرسنل مرا کر بهداشتی جنوب، اسلام شهر و شهر ری که در انجام این طرح ما را یاری نمودند تشکر و قدردانی می شود. همچنین از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه که هزینه های طرح را فراهم نمودند صمیمانه سپاسگزاری و قدردانی می شود. همچنین از معاونت غذا و دارو دانشگاه علوم پزشکی تهران که شرایط اجرای طرح را فراهم نمودند تشکر و قدردانی می شود.

References

- 1- Egli, T. Wolfgang, K.Leo,M. *Pathogenic microbes in water and Food: changes and challenges*. FEMS Microbiology Reviews.2002; 26:111-112.
- 2- Todd, E.C. *Epidemiology of food borne disease, a worldwide review*. World Health Stat.Q. 1997;50: 30-50.
- 3- Tacket, C.O, Narain, J.P.Sattin, RA. *Multistate outbreak of infections caused by Yersinia enterocolitica transmitted by pasteurized milk*. J.Am Med. Assoc.1984; 251:483-486..
- 4- Linnan, M.J. *Epidemic Listeriosis associated with Mexican style cheese*. N.Engl.J. Med,1983;19: 823-828.

همچنین نتایج مطالعه حاضر نشان می دهد که شانس آلودگی به برسینیا و آتروموناس در گوشت قرمز و مرغ بسته بندی شده ۵/۵ برابر بیشتر از نمونه های غیر بسته بندی آنهاست. در مقایسه با مطالعه حاضر Hanna و همکاران نیز در سال ۱۹۷۶ از گوشت گوساله گاو تازه بسته بندی شده در خلا، از ۱۰۷ نمونه گوشت گوساله ۱۰ مورد مثبت (۹/۳٪) گزارش کرده اند^(۳۰).

توجه به این نکته ضروری است که برخی موقع در کنار کشтар، مراحل خرد کردن و بسته بندی در یک مجتمع صنعتی در فاصله زمانی نسبتاً کوتاهی انجام می شود، در حالیکه گاهی به دلیل مشکلات اویله در دام (مثلاً بیماری یا مصرف آنتی بیوتیک) طعم، بو یا مزه گوشت آن مشتریان خرد فروشی ها را می راند و به ناچار این گوشت پس از گذراندن دوره ای از سرما در یخچال قصابی، به سمت مجتمع های بسته بندی یا صنایع تولید فرآورده های گوشتی (نظیر کالباس، سوسيس، همبرگر و ...) روانه می شود تا در آنجا همراه با سایر گوشتها چرخ شده و به صورت بسته بندی به بازار مصرف برسد یا به صورت فرآورده های گوشتی در آید.

در این حالت، باکتریهای سرما دوست مانند برسینیا و آتروموناس فرصت کافی جهت رشد بر روی گوشت را قبل از حمل و نقل از صنایع بسته بندی به سمت فروشگاه های بزرگ زنجیره ای برای چند روز و حتی بیش از یک هفته، پیدا می کنند.

در مورد مرغ هم شستشو با آب گرم جهت مرحله پر کنی، باکتری ها را از بین می برد ولی آلودگی بعد از شستشو و تکثیر برخی باکتری ها در مرحله یخچال گذاری در ابزار^(۱۵) و حتی تا ۷۲ ساعت بعد که مشتری آن را

- 5- Bean N.H. Griffin,P.M. *Foodborne disease outbreaks in the United States,1973-1987: pathogens, vehicles and trends.* J.Food prot. 1990; 53: 804.
- 6- Marais, E, Nierop, W.V, Duse, A.G, Aithma, N, Thothobolo, N. *Contamination of chicken carcasses in Gauteng. South Africa, by Salmonella, Listeria monocytogenes and Campylobacter.* Int. J. Food. Microbiol. 2004;
- 7- Tauxe, R.V. *Emerging Foodborne diseases: an evolving public health challenge.* Emerg. Infect. Dis. 1997;3:425-434.
- 8- Logue M .*Yersinia spp. numbers,with particular referance to Y.enterocolitica, bio/serotypes, occurring on Irish meat ant meat productsi.* Inter. J. Food .Microbiol. 1996 ; 33: 257-274.
- 9- Kazuaki O, katsuhiko Y. *Contamination of meat with Campylobacter jejuni in Saitama japan.* Inter.J.Food .Microbiol. ,1999; 47:211-219.
- 10- Jorgen F. *Prevalence and numbers of Salmonella and Campylobacter spp. on raw whol chickens in relation to sampling methods.* Inter.J.Food .microbiol. 2002;76:151-164.
- 11- CDC. *Preliminary foodnet data on the incidence of foodborne illnesses selected sites, united states, 2001.* April 19, 2002;51(15): 325-9.
- 12- Petersen XE. *Agents, vehicles and causal inference in bacterial food borne disease outbreaks; 82 reports (1986 – 1995).* J. Am. Vet. Med. Assoc. 1998; 212: 1874- 1881.
- 13- موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران - حد محاذ آلوودگی میکروبی در انواع گوشت، شماره استاندارد ۱۳۶۳/۲۳۹۴.
- 14- Dominguez, C, Gomes, I, Zumala, C.J. *Prevalence of Salmonella and Campylobacter in retail chicken meat in spain.* Int. J. Food. Microbiol. 2002 ; 72:165-168.
- 15- Capita R. *Incidence and pathogenicity of Yersinia spp isolates from poultry in spain.* Food Microbiology. 2002; 19: 295-301.
- 16- Neyts K. *Incidence and identification of Aeromonas spp. From retail foods.* Lett. Appl. Microbiol . 2000. Nov;31(5): 359-63.
- 17- Takeamaru M. *Rates of detection of Salmonell and Campylobacter in meats in response to the sample size and infection level of specis.* Int. J. Food. Microbiol, 1991 ; 13:14-16.
- 18- Zhao, C, Ge, B, Villena, J.D, Sudler, R, Yeh, E, Meng, J. *Prevalence of Campylobacter spp. Escherichia coli, and Salmonella serovars in retail chicken, turkey, pork, and beef from the greater Washington, D.C, Area.* Appl. Enviton. Microbiol. 2001; 67:5431-5436.
- 19- Mayrhofer S, paulsen P, Frans J.M, Smulders, Hilbert, F. *Antimicrobial resistance profile of five major food-borne pathogens isolated from beef, pork and poultry.* Int. J. Food. Microbiol. 2004; 97(1):23-29.
- 20- White, P, McGill, K, Cowley, D, Madden, R.H, Moran, L, Scates, P. *Occurrence of Campylobacter in retail foods in Ireland.* Int. J. Food. Microbiol. 2004 ; 95:111-118.
- 21- Nortje, G. L. *The influence of incubation temperature on bacterial counts in a meat production system.* J. Food. Protect. 1990 ;53: 418-422
- 22- Karib, H; Boussatta, H; Seeger, H. *Yersinia enterocolitica: verkommen in rohem fleisch and fleischprodukten in Morokko” Fleischwirtsch;* 1999: 74: 1332-1333.
- 23- Siriken, B . *The presence of Yersinia enterocolitica and other Yersinia species in ground beef in Aydin, Turkey.* Turk. J. Vet. Anim. Sci. 2004 ;28: 489-495.

- 24- Hudson J.A. *Incidence and coincidence of Listeria spp. motile aeromonads and Yersinia enterocolitica on ready -to-eat fleshfoods* Int. J. Food. Microbiol. 1992.Jun; 16(2): 99-108.
- 25- Gobat P.F, Jemmi T. *Distribution of mesophilic Aeromonas species in raw and ready-to-eat fish and meat products in Switzerland*. Int. J. Food. Microbiol. 1993 .Nov ; 20(2): 117-120.
- 26- Kumar A. *Occurrence of enterotoxigenic Aeromonas species in foods*. J. Commun. Dis; 2000.Sep ; 32(3): 169-74.
- 27- Soltan Dallal MM, Moez Ardalan K. *Aeromonas spp associated with chidren's diarrhea in Tehran: a case- control study* .Annals Tropical Paediatrics.2004;24:45-51.
- 28- Majeed K.N. *Growth and exotoxin production at low temperatures by Aeromonas strains in meat slurries*. Microbios; 1996; 85(343): 105-15.
- 29- Regula, G, ursula, L, Roger, S, Danuser, J. *Risk factors for antibiotic resistance in Campylobacter spp. isolated from raw poultry meat in Switzerland*. BMC. Public Health. . 2003 ;3:39.
- 30- Hanna, M. O; Zink, Z. L. *Yersinia enterocolitica-like organisms isolated from vacuum-packed beef and lamb*. J. Food Sci; 1976 ; 41: 1254-1256.