

استفاده از لاکتوپاسیل پلاتاروم به عنوان کشت آغازگر در پروسه تخمیر زیتون سبز با شرایط هوادهی

فرزانه سلامی^{1*}، حمید راشدی²، حکیمه مهدیان ناصر³

1- همطراز هیئت علمی سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران- پژوهشکده زیست فناوری

2- استادیار و عضو هیات علمی گروه مهندسی شیمی دانشکده فنی دانشگاه تهران

3- سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران- پژوهشکده زیست فناوری

(تاریخ دریافت: 89/6/23 تاریخ پذیرش: 89/7/22)

چکیده

4 لاکتوپاسیلوس پلاتاروم، که از تخمیر طبیعی زیتون جدا شدند به عنوان استارتراکالچر در پروسه تخمیر طبیعی زیتون (زیتون سبز مازنایلا) با شرایط هوادهی استفاده شدند. باکتریهای لاکتیکی از میکروارگانیسم‌های ضروری در تخمیر زیتون سبز هستند. تلقیح با استارتراکالچر باکتریهای لاکتیکی 5-7 روز بعد از قرار گرفتن زیتون در آب نمک میتواند پروسه تخمیر زیتون را استاندارد کند. این باکتریهای لاکتیکی از آب نمک در حین تخمیر طبیعی زیتون جدا شده اند که نسبت به سطح بالائی از اسید لاکتیک و استیک، سطح بالائی از نمک و 0.1٪ اثوروپین مقاوم هستند. تخمیر در 4 باریل (15 لیتری) مورد بررسی قرار گرفت. هر باریل 1.2 با 7 کیلو زیتون که با 7 لیتر آب نمک 8٪ و 0.1٪ اسید استیک تیمار شدند و باریل 3 با 4 کیلو هریک با 7 کیلو زیتون که با 7 لیتر آب نمک 6٪ و 0.3٪ اسید استیک تیمار شدند. در باریل های 2 و 4 در روز پنجم تخمیر تلقیح لاکتوپاسیل پلاتاروم انجام گرفت. سپس برای هر باریل به وسیله ستون‌های هوادهی، شرایط هوادهی را برابر 190 روز فراهم کردیم و در دمای 28 °C اینکوبه کردیم. تستهای فیزیکوشیمیائی زیتون در طی تخمیر شامل نمک، پروتئین، چربی، اسیدیته، درصد خاکستر و درصد رطوبت و در آب نمک زیتون شامل اسیدیته، نمک، قندها اجاء کننده کننده pH می‌گردید.

در این تحقیق، استفاده از لاکتوپاسیلوس پلاتاروم مناسب به عنوان استارتراکالچر، کنترل میکروبیولوژیکی پروسه تخمیر را بهبود می‌بخشد، افزایش تولید اسید لاکتیکی و متعاقباً افزایش اسیدیته در آب نمک زیتون را سبب می‌شود و تولید زیتون سبز تخمیری با کیفیت بالا و ثابت را فراهم می‌کند. بنابر این استفاده از تلقیح باکتریهای لاکتیکی به عنوان یک تکنولوژی جدید میتواند در طی تخمیر زیتون به کار برده شود.

کلید واژگان: لاکتوپاسیلوس پلاتاروم + باکتریهای لاکتیکی (LAB) + تخمیر زیتون

-1 مقدمه

تلخی زدایی زیتون‌های رومیزی حتماً احتیاج به یک مرحله گیرد.

آب نمک دارد که در طی آن زیتون‌ها تخمیر می‌شوند. در تلخی زدایی زیتون‌ها به روش اسپانیائی قبل از مرحله آب نمک، زیتون‌ها به وسیله سود تیمار می‌شوند. تلخی زدایی وقتی که زیتون‌ها به طور مستقیم و بدون هیچ تیماری در آب نمک قرار می‌گیرند بدین ترتیب توسط مخمرها و باکتریهای لاکتیک یا هر دو دسته تخمیر می‌شوند [1]. در پروسه تخمیر

* مسئول مکاتبات: farzaneh_salami@yahoo.com

طبيعي زيتون تجمع گازهای تنفسی زيتون ها يعني CO_2 باعث

2- مواد و روش ها

اين بررسى بر روی زيتون های واریته ما نزاپیلا که به طور مستقیم در آب نمک (بدون تیمار سود) قرار می گيرند در ۴ باريل (15 لیتری) مورد بررسی قرار گرفت . هر باريل 2,1 کیلو زيتون که با 7 لیتر آب نمک ۰/۸٪ و ۰/۱٪ اسید استیک تیمار شدند و با ۳ لیتر هر يك با 7 کیلو زيتون که با 7 لیتر آب نمک ۰/۶٪ و ۰/۳٪ اسید استیک تیمار شدند. در باريل های ۲ در روز پنجم تخمیر تلقیح لاکتوپلیسیل پلاتاروم انجام گرفت. باريل های غیر تلقیحی که به عنوان کنترل استفاده شدند يعني بازتاب گونه هائی است که به طور طبیعی در تخمیر زيتون رشد می کنند . سپس برای هر باريل به وسیله ستون های هوادهی، شرایط هوادهی فراهم کردیم [3] و در دمای 28 قرار دادیم. شرایط فرماتاسیون در طی ۱۹۰ روز با تست های فیزیکو شیمیائی و میکروبی بر روی نمونه هائی که متناوباً برداشت می شد، گزارش شد [9,8,3].

سویه های باکتری و آماده سازی برای تلقیح: 4

سویه لاکتوپلیسیل پلاتاروم که در این بررسی استفاده گردید، باکتریها بی هستند که از آب نمک در حین تخمیر زيتون به روش طبیعی (بدون تیمار سود) جدا شده اند و نسبت به سطح بالائی از اسید لاکتیک و استیک، سطح بالائی از نمک و ۰/۱٪ الثوروپین مقاوم هستند و مورد شناسائی قرار گرفتند. سپس آنها در گلیسروول ۲۰٪ (حجم/حجم) و محیط MRS در فریزر ۸۰°C-در کلکسیون میکروبی سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران نگهداری شدند. برای تلقیح کشت میکروب در فاز لگاریتمی در MRS براحت را سانتریفیوژ (به مدت ۲۰ دقیقه در ۶۰۰۰ دور) کرده سپس آنرا ۲ بار در سالین شسته و از آن رقت ۰/۵ مک فارلنده تهیه گردید (O.D.600 of 1.5-2). برای تلقیح از هر ۴ سویه استفاده گردید و میزان تلقیح ۴ سویه روی هم ۱٪ انتخاب گردید يعني از هر سویه ۰/۲۵٪ تلقیح گردید [10].

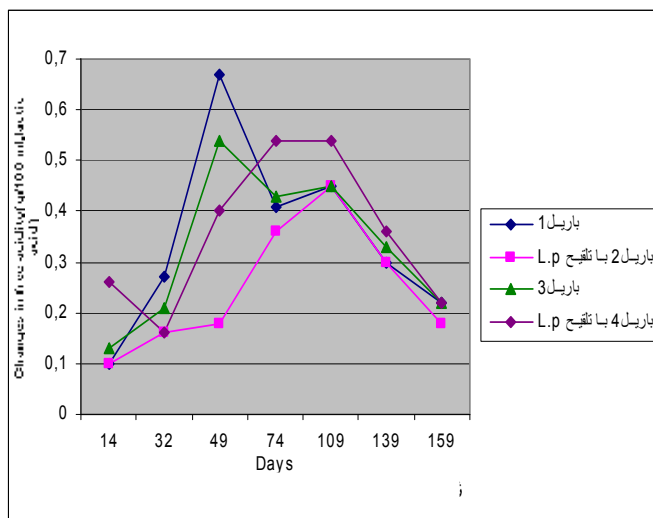
بررسی های فیزیکو شیمیائی آب نمک زيتون

وزيتون: تغییرات pH آب نمک هفته ای یکبار انجام گرفت

مي تواند به طور مستقیم با نگهداری در آب نمک هم صورت گيرد چروک شدن و تشیکل چشم ماهی در آن می شود. خطر دیگر در پروسه تخمیر طبیعی زيتون رشد کردن باکتریهای گرم منفی و رشد بعضی از جنسهای مخمره است که سبب فساد و کاهش کیفیت محصول نهائی زيتون می شوند و ضایعاتی مثل نرم شدگی و چشم ماهی ایجاد می کنند [2]. در سال 1985، گارسیا کارسیا [3] این روش را اصلاح کرد. تغییر و اصلاح روش در دو جهت صورت گرفت. تصحیح pH اولیه پروسه به حدود ۴، تا از رشد اولیه باکتری گرم منفی جلوگیری شود و ایجاد شرایط هوایی برای برطرف کردن تجمع CO_2 اضافی. به کارگیری این پروسه کیفیت نهائی زيتون ها افزایش می دهد به شرطی که در تمام مرحله تخمیر شرایط هوایی حفظ شود. مانع دیگر در این پروسه آن است که تولید نشدن اسید و شرایط هوایی باعث بالا رفتن pH می شود به همین دلیل باید با اضافه کردن باکتریها لакتیکی، اسیدیته و pH کنترل و تنظیم شود [4]. لاکتوپلیسیل پلاتاروم به طور خود بخودی در تخمیر زيتون رشد می کند. افزایش این گونه باکتری در آب نمک منجر به ایجاد مقدار زیادی اسید لاکتیک می شود که برای حفظ و نگهداری زيتونها مورد نیاز می باشد. یک تا دو هفته بعد از قرار دادن زيتونها در آب نمک ، لاکتوپلیسیل پلاتاروم ها افزایش می یابند و بر باکتریهای گرم منفی و بقیه باکتریهای لاکتیکی غلبه می یابند و عموماً همراه با جمعیت مخمرها تا پایان مرحله تخمیر وجود دارند. برای بدست آوردن یک محصول ثابت با بو و طعم تیپیکال، رشد میکرووارگانیزمها به ترتیب صحیح ضروری است [5]. مشابه بقیه تخمیرهای طبیعی گیاهی تولید زيتون های سبز وابسته به وجود میکرووارگانیزمهاست که فلور طبیعی تولید خام هستند و یا در محتویاتی که محصول در آن نگهداری می شود وجود دارند [5,6,7]. بنابر این کنترل مرحله تخمیر با اضافه کردن لاکتوپلیسیل پلاتاروم ها سبب جلوگیری از ضایعات می شود و محصولی با کیفیت بالا را فراهم می کند.

به طور کلی می توان گفت در مورد تخمیر زيتون در ترکیه، اسپانیا و ایتالیا سالیان متعددی کار شده است و سابقه تحقیق در این روش در ترکیه و اسپانیا می باشد که به حدود ۲۰ سال پیش می رسد ولی در ایران این روش برای اولین بار مورد بررسی قرار گرفت.

اسیدیته اندازه گیری شده از 0/1 تا 0/6 در صد نوسان داشت تقاضوت در پروسه اسید سازی (acidification) در بین تیمارها مشاهده شد. که در تیمارهای تلچیح نشده او 3 ماکریم اسیدیته در روز پنجاه هم تخمیر بدلیل افزایش باکتریهای اسید لاتیک و مصرف بالای قنادها و تولید اسید لاتیک نتیجتاً افزایش اسیدیته در این تاریخ مشاهده شد ولی در تیمارهای تلچیح شده 2 و 4 ماکریم اسیدیته در حدود روز هفتادم تخمیر مشاهده شد و این بدلیل این است که سویه های تلچیح شده در این تیمارها ابتدا از رشد لاتکوباسیلهای وحشی بویژه جمعیت کوکسیهای اسید لاتیک جلوگیری می کند و پس از آن به عنوان جمعیت غالب میکروارگانیسمهای تخمیری بعد از روز هفتادم تخمیر ثابت می شوند و تا انتهای تخمیر باقی می مانند. غلظت اسید لاتیک نهایی در فرماتورهای تلچیحی با لاتکوباسیل پلاتاروم ها بالاترین میزان بود (شکل 1).



شکل 1- تغییرات اسیدیته در آب نمک در طی تخمیر

غلظت نمک در آب نمک تیمارها نوسان دارد در محدوده سطوح 4 تا 6٪ و در نهایت در باریل 1 و 2 به حدود 5٪ می رسد و در باریل 3 و 4 به حدود 4٪ می رسد. و غلظت نمک در سراسر تخمیر در تمام آب نمکهای تخمیری مشابه بود یعنی در باریل 2 و 1 در انتهای تخمیر به حدود 5٪ و در باریل 3 و 4 در انتهای تخمیر به حدود 4٪ رسیدو در تیمارهای تلچیح شده تلچیح نشده یکسان بود. تغییرات نمک در آب نمک نشان داد که نمک معمولاً در ابتدای تخمیر به دلیل مبادله یونها بین میوه و آب نمک که آن را احاطه کرده است کاهش پیدا می کند و بتدریج میزان نمک به یک تعادل ثابتی می رسد (شکل 2).

اندازه گیری نمک، آب نمک بر طبق روش استاندارد کنسرو زیتون سبز فرآیند شده شماره 987 اداره استاندارد ایران انجام شد [11]. اندازه گیری قند در آب نمک بر طبق روش رنگ سنجی با اسید دی نیترو سالسلیک (DNS) انجام شد [12]. اندازه گیری اسیدیته آب نمک بر طبق روش تیتراسیون (بر اساس استاندارد اندازه گیری اسیدیته مایع پوششی زیتون شماره 987) انجام گرفت [11].

اندازه گیری نمک زیتون بر طبق روش موهر، پروتئین زیتون بر طبق روش کلدال، چربی زیتون بر طبق روش سوکسله، اسیدیته زیتون بر طبق روش وزن سنجی بعد از حرارت دادن در کوره الکتریکی و آون معمولی انجام گرفت [12,13].

بررسی های میکروبیولوژیکی

شمارش میکروارگانیسم ها روی یک محیط جامد انجام شد. رقت های هموژن از 10 میلی لیتر آب نمک در محلول سالین فیزیولوژیک همراه ۱٪ توئین ۸۰٪ آماده می شود، سپس رقت های ۰/۰۱، ۰/۰۰۱ و ۰/۰۰۱ روی ۳ محیط برای جداسازی میکروارگانیسم ها کشت دادیم [14] که این ۳ محیط عبارتند از:

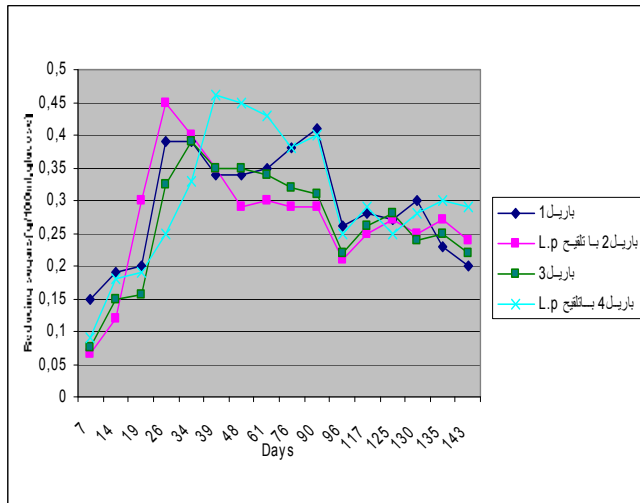
1- محیط ویولت ردبایل دکستروز آگار (Violet red bile dextrose agar) برای جداسازی باکتریهای گرم منفی از آب نمک استفاده شد [15] و پلیت ها به مدت 24 ساعت در ۳۷°C اینکوبه شدند.

2- محیط دکستروز یست اکسترکت آگار (Dextrose-yeast-extract-agar) جداسازی مخمرها استفاده شد [16] و پلیت ها به مدت 24 ساعت در ۲۵°C اینکوبه شدند.

3- محیط ام. آر. اس آگار (MRS agar) به همراه ۰/۰۲٪ سدیم آزاد برای جداسازی باکتریهای لاتیک استفاده شد [17] و پلیت ها به مدت 48 ساعت در ۳۰°C اینکوبه شدند. تکنیک استاندارد پلیت برای شمارش میکروارگانیسم ها استفاده شد [18] و تعداد باکتریها بر اساس لگاریتم کلنسی فورمینگ یونیت بر میلی لیتر (log cfu/ml) گزارش شد.

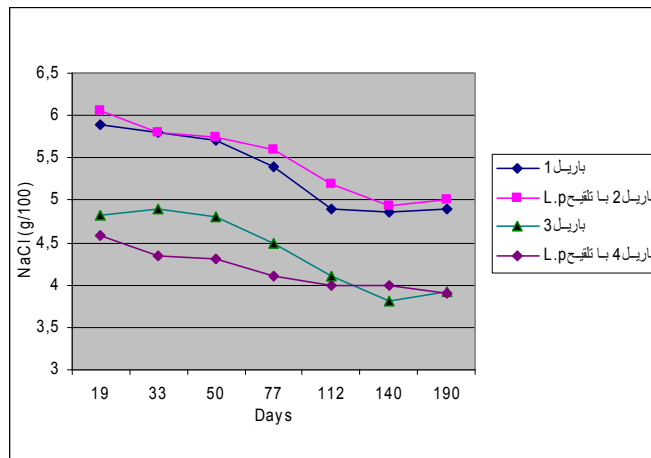
3- نتایج و بحث

گلوکز در آب نمک نشان داد که قندها به وسیله میکروارگانیسم‌ها استفاده می‌شوند پس میزان قندها در حین تخمیر کاهش پیدا می‌کند و بتدریج که پروسه تخمیر پیش می‌رود به دلیل کاهش قندها در آب نمک، طبیعتاً مصرف آنها هم کم خواهد شد(شکل 4).

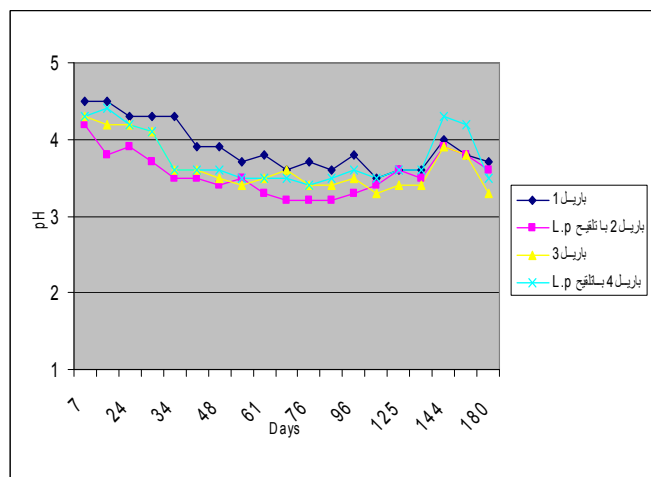


شکل 4 تغییرات مقادیر قند احیا کننده در آب نمک در طی تخمیر

ترکیب شیمیائی زیتون مازنایل‌پلاتاروم از تخمیر در جدول 1 نشان داده شده است. همچنین ترکیبات شیمیائی زیتون مازنایل‌پلاتاروم تحت عنوان نمونه 1 (زیتون باریل 1 با 8٪ نمک) و نمونه 2 (زیتون باریل 2 با 8٪ نمک و تلقیح لاكتوبسیل 4 پلاتاروم) نمونه 3 (زیتون باریل 3 با 6٪ نمک) و نمونه 4 (زیتون باریل 4 با 6٪ نمک و تلقیح لاكتوبسیل پلاتاروم) در جدول 2 نشان داده شده است. همانطور که در جداول 1 و 2 مشاهده می‌شود مقدار پروتئین زیتون در انتهای تخمیر تقریباً در حدود 0/02٪ افزایش پیدا کرده است. اسیدیته تقریباً در تقریباً در حدود 0/2٪ کاهش پیدا کرده است. اسیدیته تقریباً در حدود 0/02٪ افزایش پیدا کرده است و درصد رطوبت تقریباً در حدود 5-2٪ افزایش پیدا کرده است و درصد خاکستر تقریباً در حدود 5-5٪ افزایش پیدا کرده است و درصد نمک 4-3٪ افزایش پیدا کرده است. باید توضیح داد که این تغییرات ترکیبات شیمیائی زیتون بعد از تخمیر به دلیل تخمیر حساس و دقیقی است که در طی آن تبدیل قندها به متابولیت



شکل 2 تغییرات مقدار نمک در آب نمک در طی تخمیر پارامترهای فیزیکی و شیمیایی در آب نمک‌های زیتون، یک کاهش مشابه در pH در سراسر تخمیر در آب نمک‌های تلقیح شده و نشده و رسیدن به حدود 3/6 در پایان پروسه مشاهده شد(شکل 3).

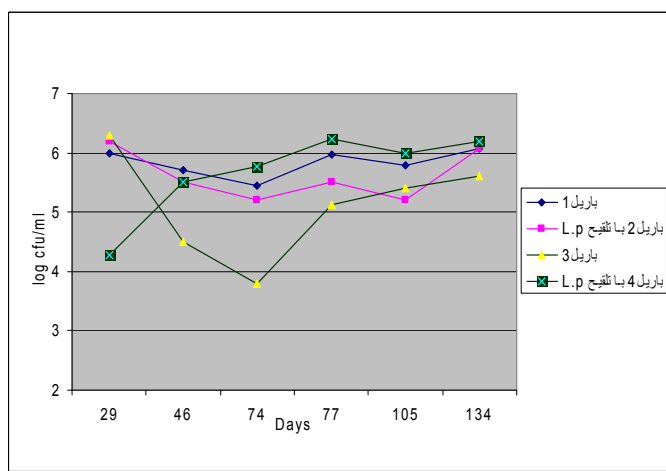


شکل 3 تغییرات pH در آب نمک در طی تخمیر همچنین تعادل بین آزاد شدن گلوکز از میوه‌ها به آب نمک و استفاده از آن بوسیله میکروفلورهایی که مشابه بودند در نمونه ها مشاهده شد و غلظت نهایی گلوکز در نهایت به 0/13 درصد در باریل‌های 1 و 2 و در باریل‌های 3 و 4 به 0/11 درصد رسید که در تیمارهای تلقیح شده و نشده تقریباً مشابه بود. تغییرات

همانطور که در شکل 6 مشاهده می شود نمودار رشد مخمرها در تمام باریل های 1، 2، 3 و 4 در طول تخمیر دیده شده است و مقدار آنها بالای $3\log CFU/ml$ در طول تخمیر بوده است هیچ تفاوت معنا داری بین تیمارهای تلقیحی و تیمارهای غیر تلقیحی دیده نشد. و به طور کلی می توان گفت مخمرها به همراه باکتریهای اسید لاکتیک در تمام طول تخمیر دیده می شوند همچون نتیجه ای که گارسیا گارسیا^۱ و دوران^۲ در سال 1992 گرفتند [19].

های ثانویه توسط میکروبها انجام می گیرد و در طی این تبدیل محصول نهایی با اسیدیته خاصی که تدریجاً به وجود آمده است همراه طعم ویژه ایجاد می شود بررسی نتایج بعد از تخمیر نشان داد که زیتون بعد از تخمیر ارزش غذائی خود را حفظ میکند و از نظر کفیت تغییر نمیکند.

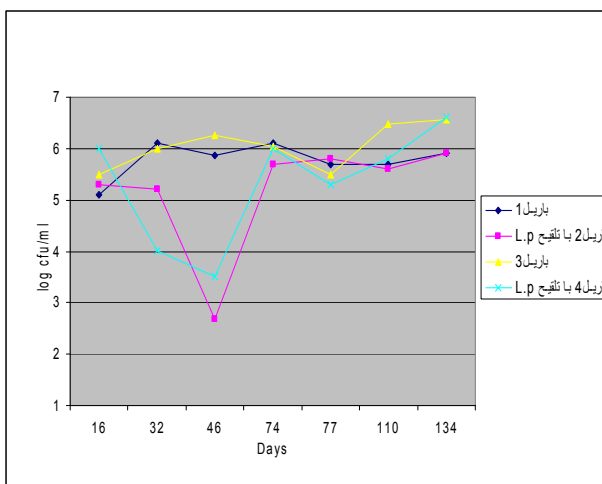
رشد باکتریهای لاکتیک در باریل های 1 و 2 با ۸٪ نمک و در باریل های 3 و 4 با ۶٪ نمک به ترتیب در شکل 5 نشان داده است.



پروتئین (%w/w)	.3/4
چربی (%w/w)	.15/5
اسیدیته (%w/w)	.0/08
درصد رطوبت (%w/w)	.67/96
درصد خاکستر (%w/w)	.1/13
نمک (%w/w)	.0/05 .

شکل 6 تغییرات شمارش مخمرها در آب نمک در طی تخمیر

جدول 1 ترکیب شیمیائی زیتون مازانیلا قبل از تخمیر



شکل 5 تغییرات شمارش باکتریهای لاکتیک در آب نمک در طی تخمیر

همانطور که نمودارها نشان می دهد ماکریزم رشد باکتریهای لاکتیک در باریل های 1 و 3 حدوداً از روز 40 تخمیر شروع می شود و ماکریزم رشد حدود روز پنجم اتمام تخمیر می باشد یعنی زمانی که تخمیر به طور فعال صورت می گیرد و از این تاریخ به بعد به تدریج تعداد آنها کاهش می یابد. ولی در باریل های 2 و 4 به دلیل تلخی لاكتو باسیل پلاتارتوم، در روز پنجم اتمام تخمیر یک کاهش چشمگیری در تعداد باکتریهای لاکتیک مشاهده میکنیم که این به دلیل این است که سویه های تلخی شده در این تیمارها ابتدا از رشد لاكتو باسیل های وحشی بیوژه جمعیت کوکسیهای اسید لاکتیک جلوگیری میکند و پس از آن به عنوان جمعیت غالب میکرووارگانیسم های تخمیری بعد از روز هفتم تخمیر ثابت می شوند و تا انتهای تخمیر باقی می مانند.

1. Garcia Garcia
2. Duran

تخمیر زیتون، استفاده از فقط یک گونه برای تولید زیتون رومیزی با کیفیت مطلوب مناسب نیست. به خصوص در زیتون های سبز، یک جمعیت مخلوط باکتری های اسید لاکتیک را نیاز داریم تا استاندارد خواسته شده را بدست آوریم.

در تفسیر نتایج این تحقیق باید گفت که مخمرها در تمام طول پروسه تخمیر مشاهده گردیدند و باید گفت وجود مخمرها در طول تخمیر زیتون های سبز، در ابتدای ترین مطالعات این محصول در سال 1965 توسط گنزاوس کنچو گزارش شده بود.[16]

در تمام طول تخمیر وجود مخمرها مشاهده شد و جمعیت آنها بین 4-6 LogCFU/ml مشاهده گردید. همچون نتیجه ای که گارید و فرناندز در سال 1997 گزارش داد یعنی تخمیر توسط باکتری های لاکتیک انجام می شود ولی مخمرها در طی پروسه وجود دارند و جمعیت آنها بین 4-6 LogCFU/ml می باشد.

باید توضیح داد در طی تخمیر زیتون مسئله مهم این است که رشد مخمرها از 7 LogCFU/ml 7 بالاتر نزود زیرا همانطور که در سال 1985 فرناندز توضیح داد اگر در طی تخمیر زیتون ها تعداد مخمر از 7 LogCFU/ml 7 بیشتر شود می تواند باعث تولید شدید CO₂ شود که ممکن است به زیتون ها نفوذ کند و میوه ها را خراب کند. در این بررسی نیز همواره رشد مخمرها زیر 7 LogCFU/ml 7 بوده است که سلامت زیتون ها در طی تخمیر تضمین می کند.

به طور کلی باید در تفسیر نتایج گفت در سال 1979 دوران کویتنا گزارش داد تخمیر لاکتیکی در زیتون هایی که به طور مستقیم در آب نمک قرار می گیرند به ندرت دیده می شود[9]. ولی در سال 1985 گارسیا گارسیا گزارش داد اگر شرایط فیزیکوشیمیائی مناسب برای زیتون هایی که به طور مستقیم در آب نمک قرار می دهیم فراهم باشد، در آنها هم می توانیم تخمیر لاکتیکی مشاهده کنیم که یکی از مهمترین این شرایط پائین آوردن pH با اسید استیک و همچنین برقرار کردن شرایط هوادهی می باشد[3]. نتایج این تحقیق هم نشان داد که تخمیر لاکتیکی در تخمیر طبیعی زیتون ها (بدون تیمار سود) با فراهم کردن شرایط فیزیکوشیمیائی مناسب اتفاق می افتاد. همچنین اضافه کردن لاکتوپاسیلوس پلاتاروم در روز پنجم تخمیر باعث می شود توال اسیدیته در طول تخمیر بالا رفته و pH در

شیمیائی	نمونه 1 (%)w/w)	نمونه 2 3/6	نمونه 3 3/4	نمونه 4 3/4	نمونه 5 3/5
پروتئین					
(%)w/w)	-14/98	-14/3	-14/5	-15	
چربی	13/5	13/8	14	13/5	
(%)w/w)	-0/19	0/18	0/1	0/17	
اسیدیته	0/15				
رطوبت	-70/6	-70/6	-73/96	-74/53	
(%)w/w)	69/1	69/8	72/1	73/4	
خاکستر	6/1-6/3	-6/6	5/5-5/7	5/42	
(%)w/w)	6/2				
نمک	4/2-4/3	-4/3	3/2-3/4	3/2-3/5	
	4/1				

جدول 2 ترکیب شیمیائی زیتون مانزانیلا در انتهای تخمیر

در مورد شمارش باکتریهای گرم منفی باید توضیح داد که پس از کشت آب نمک باریل های 1، 2، 3 و 4 بر روی محیط ویولت رد بایل دکستروز اگار^۳ پس از 24 ساعت هیچ رشدی مشاهده نشد ولی بعد از 48 ساعت رشد کمی از خود نشان دادن و لی مقالات رشد 24 ساعته را برای شمردن باکتریهای گرم منفی ذکر کردند و فقط رشد آنها را در ابتدای تخمیر اندک ذکر کردند. پس در مورد رشد باکتریهای گرم منفی در کشت 24 ساعته بعد از 20 روز از شروع تخمیر که نمونه برداری می انجام شد، هیچ رشدی دیده نشد ولی در کشت 48 ساعته رشد باکتریهای گرم منفی را به مقدار خیلی کمتر از باکتریهای اسید لاکتیک و مخمرها مشاهده کردیم.

به عبارت دیگر در این تحقیق تلقیح استارت ترکالچر کنترل میکروبیولوژی عملکرد آن در تخمیر زیتون بهینه سازی صورت پذیرفت. تحقیق در مورد پیدا کردن بهترین گونه استارت هنوز در دنیا در دست مطالعه و بررسی می باشد. ولی به طور روشنی باید ذکر کرد که با وجود نقش اساسی باکتری های لاکتیکی در

3. VRBD

- [9] Duran Quintana, Gonzalez Cancho, 1979, Aceitunas negras al natural en salmuera. IX Ensayos de produccion de 'alambrado' por incubacion de diversos microorganismos aislados de salmueras de fermentacion, Grasa y Aceites 30, 361-367.
- [10] Vega Leal-Sanchez M. , Ruiz-Barba.J.L.,Sanchez A.H.Fermentation profile and optimization of green olive fermentation using Lactobacillus plantarum LPCO10 as a starter culture, Journal of Food Microbiology 20(2003)421-430.
- [11] Institute of standards & Industrial research of Iran,1371, Processed olive Specifications and test methods,number 987(17,18,19).
- [12] Majadi ,Mehsen ,1373,chemical analysis of food (140-141)(161-169)(223-227).
- [13] Pearson, Daivid. (1981), Chemical analysis of foods. (11-13,15-22).
- [14] Guner Ozay & Mehlika Borcakli, 1996. Effect of brine replacement and salt concentration on the fermentation of naturally balck olive. Food Research International. Vol 28, No.6. pp. 553-559.
- [15] ICMSF, 1983. Microorganismos de los alimentos. Volumen 1. tecnicas de analisis microbiologica. Zaragoza : Editorial Acribia, Spain.
- [16] Gonzalez Cancho, F. 1956. Poblacion microbiana de las salmueras de aceitunas. Grasas y Aceites 7, 81-88.
- [17] Harrigan & Mccance, 1979. Culture media composition. In laboratory methods in microbiology, pp. 46-54. Leon : Editorial Academic, Spain.
- [18] Anon. 1983, International commission on microbiological specifications for food (ICMSF) tecnicas de analysis. Microbiologicos. Vol.I.Zaragoza, Spain : Acribia.
- [19] P.Garcia Garcia, M.Duran, 1992. Lactic fermentation during the storage of aloreña cultivar untreated green table olives. Journal of Applied Bacteriology 73. 324-336.
- [20] - Duran,M.C.,Garcia,P.,1993. Induced lactic acid fermentation during the preservation stage of ripe olives from

طول تخمير کتربل شود. همچون تسايچي که دوران کويتنا و گارسيا در سال 1993 گرفتند [20].

با تلقیح سویه های آتالیز شده لاکتوپاسیل پلاتناروم در پروسه تخمير به عنوان استارتير، پروسه فرآوری زیتون استاندارد شده بنابراین کترسل مراحل تخمير با اضافه کردن لاکتوپاسیل پلاتناروم ها سبب جلوگیری از ضایعات می شود و محصولی با کیفیت بالا را فراهم می کند. هیچ ضایعه ای در زیتونها مشاهده نشد از نظر بافت و مزه تیمارهایی که با لاکتوپاسیلها فرآوری شده بودند به طور معنای داری از بقیه تیمارهایی که بدون تلقیح لاکتوپاسیل ها تیمار شده بودند بهتر بودند.

4- منابع

- [1] V.Marsilio, B.Lanza and N.Pozzi. 1996. Progress in table olive debitlering. JAOCs. Vol.73. No. 5(593-597).
- [2] Garrido Fernandez, A., Duran Quintana (1979). Aceitunas negras al natural en salmuera. Grasas y Aceites 30, 301-307..
- [3] Garcia Garcia, P., Dura Quintana (1985). Fermentacion de aceitunas negras maduras en salmuera. Grasas y Aceites 36, 14-20.
- [4] M.C.Duran, P.Garcia, 1993. Induced lactic acid fermentation during the preservation stage of ripe olives from Hojiblanca cultivar, Journal of Applied Bacteriology 1994. 76, 377-382.
- [5] Fernandez Diez,M.J.1983.Olives,p.379-397. In G. Reed(ed.),Food and feed production with microorganusms. Verlag Chemie, Deerfield Beach,Fla.
- [6] Vaughn, R. H. 1954. Lactic acid fermentation of cucumbers, sauerkraut and olives, p. 417-478. In L.A. Underkofer and R. J. Hickey (ed), Industrial fermentations, vol. 2. Chemical Publishing Co.,Inc., New York.
- [7] Vaughn, R. H., H. C. Douglas, and R.Gililand. 1943. Production of Spanish type green olives. Calif. Agric. Exp. Stn. Bull. 678.
- [8] Bobillo, Mercedes and Marshall, Valerie, 1991. Effect of salt and culture aeration on lactate and acetate production by lactobacillus plantarum. Food Microbiology, 8, 153-160.

Hojiblanca cultivar, Journal of Applied
Bacteriology 1994. 76, 377-382.

Use of *Lactobacillus plantarum* starter culture during green olive fermentation processing with aerated condition

Salami, F. ¹*, Rashedi, M. ², Mahdian Naser, M. ³

1. M.Sc. in Microbiology and Biotechnology , Iranian Research Organization of Science & Technology

2. Asistant professor of department of chemistry science ,Tehran university

3. M.Sc. in Microbiology and Biotechnology, Iranian Research Organization of Science &Technology

(Received:89/6/23 Accepted: 89/7/22)

4 lactobacillus plantarum, strains isolated from natural olive fermentation, was used as a starter culture for aerated olive (Manzanilla green olive) fermentation.

Lactic acid bacteria are essential microorganisms in green olive fermentation. Inoculation with a starter culture of *lactobacillus plantarum* 5 – 7days after brining could standardize olive proccesing. This *lactobacillus plantarum* must isolated from olive fermentation that is tolerated to high levels of lactic and acetic acids and high level Nacl concentration and also oleuropein 1%.

Fermentation took place in 4 glass baril (15 L) with 7 kg of olives and 7 L of brine. Baril 1,baril 2 that were treated with 8% salt and 0.1% acetic acid. Baril 3,baril 4 that were treated with 6% salt and 0.3% acetic acid. Inoculation took place in 5 days after brining for baril 2,4. Aerated condition for barils were supplied with aeration column for approximately 190 days and incubated in 28°C. The samples (olives and brines) were taken at different fermentation phases. Physical and chemical analyses of olive during the fermentation were including salt, protein, fat, acidity, moisture,ash and in brine olive were including acidity, salt, reducing sugar, pH.

In this research, the use of suitable *lactobacillus plantarum* starter cultures has the potential to improve the microbiological control of process, increase the lactic acid yield and, accordingly, increasing acidity in brine olive and provide the production of natural fermented green olives of consistently high quality. Thus use of inoculation lactic acid bacteria can applied as a new technology during the olive fermentation.

Key word: *lactobacillus plantarum*, *lactic acid bacteria* ,olive fermentation

* Corresponding Author E-Mail address: farzaneh_salami@yahoo.com