

پنیر سفید ایرانی به عنوان یک فراورده لبنی حامل باکتری‌های پروبیوتیک

علی احسانی^{۱*}، رزاق محمودی^۲، امیر توکمه‌چی^۳، محمدرضا پژوهی^۴

۱- استادیار، گروه بهداشت و کنترل کیفی مواد غذایی، دانشکده دامپرشکی، دانشگاه ارومیه

۲- استادیار، گروه بهداشت مواد غذایی و آبزیان، دانشکده دامپرشکی، دانشگاه تبریز

۳- استادیار، گروه پاتوبیولوژی و کنترل کیفی، پژوهشکده آرتمیا و جانوران آبزی، دانشگاه ارومیه

۴- دستیار، گروه بهداشت و کنترل کیفی مواد غذایی، دانشکده دامپرشکی، دانشگاه ارومیه

(تاریخ دریافت: ۸۸/۳/۱۹ تاریخ پذیرش: ۸۹/۶/۲)

چکیده

امروزه غذاهای پروبیوتیکی به عنوان فراورده‌های عمل آوری شده حاوی باکتری‌های پروبیوتیک زنده در مقداری کافی، جهت اثرات مفید بر سلامتی انسان معرفی می‌شوند. هدف از این مطالعه ارزیابی پنیر سفید ایرانی به عنوان یک ماده غذایی حامل باکتری‌های پروبیوتیک (شامل گونه‌های لاکتوباسیلوس و بیفیدو-باکتریوم) می‌باشد. در این مطالعه ماندگاری باکتری‌های پروبیوتیک لاکتوباسیلوس پلاتارتوم، لاکتوباسیلوس بولگاریکوس (اس پی)، بیفیدو-باکتریوم آنیمالیس و بیفیدو-باکتریوم آنگولاتوم در مراحل مختلف تولید، رسیدن و نگهداری پنیر سفید ایرانی با استفاده از محیط کشت‌های اختصاصی ارزیابی شد. بالاترین میزان ماندگاری در انتهای دوره رسیدن پنیر سفید مربوط به باکتری پروبیوتیک بیفیدو-باکتریوم آنیمالیس در تیمار فاقد استارتر و کمترین میزان ماندگاری مربوط به باکتری پروبیوتیک لاکتوباسیلوس بولگاریکوس (اس پی) در تیمار واحد استارتر بود. خصوصیات ماندگاری گونه‌های لاکتوباسیلوس بکار رفته در این مطالعه کاملاً متفاوت از گونه‌های بیفیدو-باکتریوم مورد استفاده در تهیه پنیر سفید ایرانی بود. در مطالعه حاضر اگر چه میزان شمارش زنده گونه‌های لاکتوباسیلوس و بیفیدو-باکتریوم در در طی دوره رسیدن پنیر سفید کاهش نشان داد اما میزان آنها در انتهای دوره رسیدن و نگهداری پنیر به کمتر از 10^{10} CFU/g نرسید.

کلید واژگان: پنیر سفید ایرانی، پروبیوتیک، استارتر.

۱- مقدمه

استفاده قرار می‌گیرند. لاکتوباسیلوسها در صنعت برای اصلاح بو، طعم و بافت محصولات تخمیری به کار می‌روند و با توجه به اثر ممانعت از رشدی که بر روی باکتریهای نامطلوب مختلف دارند، سعی بر آن است تا این باکتریها یا باکتریوسمین‌های خالص شده آنها به عنوان نگهدارنده بیولوژیکی در صنعت غذا استفاده شود [۳]. از جمله مزایای بالقوه غذاهای پروبیوتیک در

پروبیوتیکها، میکروارگانیسم‌های زنده‌ای هستند که د صورت مصرف در مقداری کافی دارای اثرات مفید بر سلامتی میزان می‌باشند [۱]. غذاهای پروبیوتیک به عنوان مخصوصی عمل آوری شده که حاوی میکروارگانیسم‌های پروبیوتیک زنده در مقداری کافی باشند معرفی می‌شوند [۲]. لاکتوباسیل‌ها و بیفیدو-باکتریها معمول‌ترین پروبیوتیک‌هایی هستند که در فراورده‌های لبنی مورد

* مشغول مکاتبات: a.ehsani@urmia.ac.ir

تهیه شده از شرکت کریستین هانس دانمارک) استفاده گردید. محتریات آمپول لیوفیلیزه حاوی باکتری های لاکتوبراسیلوس (گونه های پلاتتاروم و بولگاریکوس) به لوله آزمایش حاوی ۱۰ میلی لیتر محیط کشت مایع MRS و باکتری های بیفیدوباکتریوم (گونه های آنگولا توم و انیمالیس) به لوله آزمایش حاوی ۱۰ میلی لیتر محیط کشت مایع RCA منتقل گردیده و در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد به مدت ۲۴ ساعت در شرایط بی هوایی گرمخانه گذاری شد. سپس کشت های باکتریایی تهیه شده به ارلن های RCA ۹۵ میلی لیتر از محیط های کشت مایع MRS و RCA حاوی ۹۵ میلی لیتر از محیط های کشت مایع MRS بر حسب نوع باکتری منتقل شد و تحت شرایط ذکر شده، گرمخانه گذاری گردید. این عمل ۲ تا ۳ بار تکرار شد تا تعداد باکتریها به میزان 10^9 cfu/ml- 10^7 cfu/g برسد. سپس سلولهای میکروبی توسط سانتریفیوژ یخچالدار با دور g ۱۵۰۰ و دمای ۴ درجه سانتیگراد به مدت ۱۵ دقیقه برداشت شد. باکتریهای برداشت شده دو بار با آب پپتون ۰/۱ درصد استریل شستشو داده شدند و جهت تلقیح در شیر مورد استفاده قرار گرفتند [۸].

۲-۲- تولید پنیر سفید ایرانی

برای تهیه پنیر سفید، شیر تازه و کامل گاو (تهیه شده از دامداری صنعتی دانشگاه ارومیه) که در دمای ۶۳-۶۵ درجه سانتی گراد بمدت ۳۰ درجه پاستوریزه شده بود، استفاده گردید. قبل از شروع به انجام مراحل مختلف پنیرسازی، دمای شیر را به ۳۵ درجه سانتیگراد رسانده و در هریک از ظروف استریل مخصوص تهیه پنیر مقدار ۵ لیتر از شیر ریخته شد. پس از آن، استارت به مقدار ۵ درصد (حجمی/ حجمی) و باکتری های پروبیوتیک مورد مطالعه به میزان 10^9 cfu/ml- 10^8 همزمان به نمونه های شیر اضافه شدند، و پس از گذشت نیم ساعت مقدار ۰/۰۲ درصد (وزنی/ حجمی) از کلرور کلسیم اضافه گردید. نهایتاً پس از آنکه pH شیر به ۵/۶ رسید، رنت میکروبی (میتو، ژاین) به مقدار ۰/۰۰۱ درصد (وزنی/ حجمی) پس از حل نمودن آن در آب مقطر استریل به شیر افزوده شد. به منظور کارایی بهتر رنت، دمای شیر در مدت زمان تشکیل لخته در حدود ۳۵ درجه سانتیگراد حفظ شد. پس از گذشت مدت زمان یک ساعت، لخته تشکیل شده به قطعات ۱-۲ سانتی متر مکعب برش داده شده و جهت آبگیری بمدت شش ساعت تحت فشار وزنه استریل قرار گرفت.

سلامتی انسان می توان به مواردی همچون بهبود تعادل میکروفلور دستگاه گوارش، تحریک سیستم ایمنی و فعالیت ضد سرطانی، درمان عدم تحمل لاکتوز، درمان سندرم روده تحریک پذیر، پیشگیری و درمان اسهال و کاهش کلسترول اشاره نمود [۴]. اثرات مفید ناشی از مصرف غذاهای پروبیوتیک تحت تأثیر سویه باکتری پروبیوتیک موجود در فراورده می باشد، این در حالی است که نمی توان تمام مزایای ذکر شده را از یک سویه باکتری پروبیوتیک انتظار داشت. بنا به تعریف فراورده های پروبیوتیک، فعالیت متابولیک و زیستی باکتری های پروبیوتیک در تمامی مراحل تولید، نگهداری و هضم ماده غذایی در دستگاه گوارش مصرف کننده باید حفظ گردد. همچنین جمعیت مورد نیاز باکتری های پروبیوتیک در فراورده نهایی غذایی جهت ایجاد اثرات مفید سلامت بخش بایستی 10^7 CFU/g باشد [۵]. پنیر از جمله مواد غذایی است که پروتئین آن مرغوب بوده و از نظر دara بودن اسیدهای آمینه ضروری بسیار غنی می باشد. پنیر سفید ایرانی نوعی پنیر آب نمکی بوده که از شیر گاو بدون نمک زنی خشک لخته تهیه شده و دوره رسیدن آن ۴۰-۹۰ روز در آب نمک می باشد [۶]. پنیر در مقایسه با سایر محصولات لبنی تخمیری از قبیل ماست و شیرهای تخمیری بدليل دارا بودن برخی ویژگی ها از قبیل pH تقریباً خشی، چربی بالا، بافت متراکم و منسجم به عنوان غذای حامل پروبیوتیک ها جهت ماندگاری و حفظ فعالیت زیستی آنها در تمام مراحل عبور از دستگاه گوارش و هضم بسیار مناسب می باشد [۷]. هدف از این مطالعه ارزیابی پنیر سفید ایرانی به عنوان ماده غذایی حامل باکتری های پروبیوتیک می باشد.

۲- مواد و روش کار

۲-۱- تهیه باکتری های پروبیوتیک واستارت پنیر

باکتری های پروبیوتیک لاکتوبراسیلوس پلاتتاروم (PTCC1058)، لاکتوبراسیلوس بولگاریکوس (اس پی) (PTCC1332)، بیفیدوباکتر انیمالیس (PTCC 1366) و بیفیدوباکتر آنگولا توم (PTCC 1631) از سازمان پژوهش های علمی و صنعتی ایران تهیه شدند. استارت پنیر R Chr. Hansen 704 (استارت مزو فیل شامل لاکتوكوکوس لاکتیس تحت گونه کرموریس و لاکتوكوکوس لاکتیس تحت گونه دی استیلاکتیس

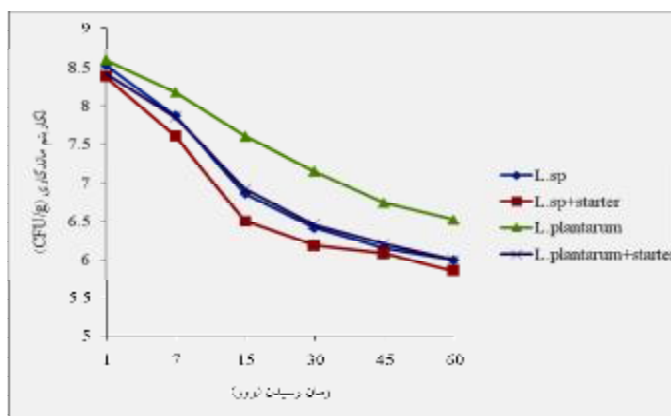
خوب، نمره ۶ نسبتاً خوب، نمره ۵ نه خوب نه بد، نمره ۴ نسبتاً بد، نمره ۳ بد، نمره ۲ خیلی بد و نهایتاً نمره ۱ فوق العاده بد، لحاظ گردید [۱۰].

۲-۵-۲- تجزیه و تحلیل های آماری

ماندگاری پروبیوتیک های مورد مطالعه با استفاده از آنالیز واریانس (ANOVA) و تفاوت در بررسی های ارگانولپتیک (ANOVA) مورد نظر نیز با استفاده از آنالیز واریانس (ANOVA) و (LSD) صورت گرفت، لازم به ذکر است تمام تحلیل های آماری با استفاده از نرم افزار SPSS^{۱۷} انجام شد. کلیه آزمایش ها در سه تکرار انجام گردید. نتایج معنی دار در $p < 0.05$ مد نظر قرار گرفت.

۳- نتایج

نتایج بدست آمده از شمارش باکتری های پروبیوتیک در پنیر سفید ایرانی نشان داد که مطالعه در انتهای دوره ارزیابی، قابلیت ماندگاری خوبی داشتند (نمودارهای شماره ۱ و ۲).



نمودار ۱ لگاریتم بقاء باکتری های پروبیوتیک لاکتوپاسیلوس پلانتاروم و لاکتوپاسیلوس بولگاریکوس (اس پی) در دوره رسیدن پنیر سفید ایرانی در تیمار های دارای استارتر و فاقد استارتر

سپس قطعات لخته آبگیری شده در آب نمک ۲۰ درصد (وزنی / حجمی) استریل بمدت ۸ ساعت قرار گرفت. بعد از آن، نمونه های پنیر ضمن انتقال به آب نمک ۸ درصد استریل، تا ۱۵ روز در دمای ۱۲-۱۴ درجه سانتیگراد و پس از طی دوره رسیدن اولیه جهت دوره رسیدن نهایی نمونه ها به مدت ۴۵ روز در دمای ۴ درجه سانتیگراد نگهداری شدند.

۲-۳- آماده سازی نمونه های پنیر جهت شمارش

باکتری های پروبیوتیک

در این مطالعه نمونه گیری جهت ارزیابی ماندگاری پروبیوتیک ها، بالافاصله پس از تلچیق، در انتهای مرحله آبگیری و روزهای ۷، ۱۵، ۳۰ و ۶۰ پس از تهیه پنیر انجام گرفت. برای این کار ۹۰ گرم نمونه پنیر از هر تیمار در شرایط استریل توزین شده و به ۹۰ میلی لیتر محلول تری سدیم سیترات استریل افزوده شده و توسط دستگاه هموژنیزاتور یکنواخت گردید. در مرحله بعد رقت های سریال از آن در آب پیتونه ۱/۰ درصد تهیه و شمارش زنده باکتریایی (BVC)^۱ طبق روش استاندارد انجام گرفت [۹].

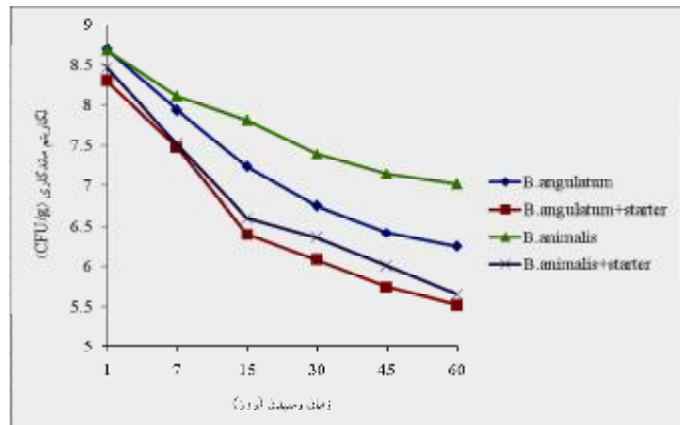
۴- ارزیابی حسی

برای ارزیابی ویژگی های حسی ناشی از افزودن پروبیوتیک به پنیر سفید ایرانی از تست پذیرش حسی استفاده گردید. برای این منظور پنیر سفید تهیه شده با گونه های مختلف باکتری های پروبیوتیک به هفت قسمت (هر قسمت شامل ۵۰۰ گرم پنیر در ظروف سفید و تمیز) تقسیم گردید. ارزیابی حسی بوسیله یک پانل هفت نفره که عمدتاً از کارکنان و اعضای گروه بهداشت مواد غذایی دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه بودند، صورت پذیرفت. بعد از اتمام ارزیابی هر تیمار، و قبل از ارزیابی تیمار جدید جهت شتشوی دهان از آب استفاده شد. اعضای پانل معيار خود از ارزیابی حسی پنیر سفید حاوی پروبیوتیک ها را با استفاده از یک مقیاس حسی ۹ نمره ای (PHS)^۲ مشخص نمودند. در این مقیاس نمره ۹ خیلی عالی، نمره ۸ عالی، نمره ۷

3. least significant difference procedure

1. Bacterial Viable Count
2. point hedonic scale

لاکتوبراسیلوس بولگاریکوس(اس پی) در تیمار واحد استارتر بود. در بین سویه های بکار رفته، گونه پلاتارتوم در مقایسه با گونه بولگاریکوس(اس پی) و انیمالیس در مقایسه با آنگولاtom از ماندگاری بیشتری برخوردار بودند. تغییرات میزان pH در پنیر سفید در مراحل مختلف رسیدن در نمونه های واحد پروپیوتیک و کنترل نیازمندی شد(جدول شماره ۱). علیرغم کاهش pH در انتهای دوره نگهداری پنیر، هیچ گونه اختلاف معنی داری در میزان pH تیمارهای مورد مطالعه مشاهده نگردید. خصوصیات حسی گونه های مختلف باکتری های پروپیوتیک مورد استفاده در پنیر سفید ایرانی ارزیابی شده است(جدول شماره ۲). بالاترین و کمترین قابلیت پذیرش حسی به ترتیب مربوط به پنیر سفید حاوی لاکتوبراسیلوس پلاتارتوم دارای استارتر و پنیر سفید حاوی بیفیدوپاکتریوم آنگولاtom فاقد استارتر بود.



نمودار ۲ لگاریتم بقاء باکتری های پروپیوتیک بیفیدوپاکتریوم انیمالیس و بیفیدوپاکتریوم آنگولاtom در دوره رسیدن پنیر سفید ایرانی در تیمار های دارای استارتر و فاقد استارتر بالاترین میزان ماندگاری در انتهای دوره رسیدن پنیر سفید مربوط به باکتری پروپیوتیک بیفیدوپاکتریوم انیمالیس در تیمار فاقد

جدول ۱ آنالیز pH در پنیر سفید ایرانی، A، دارای پروپیوتیک و واحد استارتر، C کنترل (بدون پروپیوتیک و واحد استارتر)

pH	روز صفر	روز ۱	روز ۷	روز ۱۵	روز ۳۰	روز ۴۵	روز ۶۰
A1	۶,۷۲	۵,۶۳	۵,۲۳	۴,۹۸	۴,۸۷	۴,۸۳	۴,۷۸
A2	۶,۷۲	۵,۶۰	۵,۲۰	۴,۹۶	۴,۸۵	۴,۸۱	۴,۷۵
A3	۶,۷۲	۵,۵۷	۵,۱۸	۴,۹۳	۴,۸۳	۴,۷۸	۴,۷۲
A4	۶,۷۲	۵,۵۳	۵,۱۳	۴,۹۰	۴,۷۹	۴,۷۵	۴,۷۰
C	۶,۷۲	۵,۶۲	۵,۲۱	۴,۹۵	۴,۸۶	۴,۸۴	۴,۷۹

1. *Bifidobacterium angulatum*. 2. *Bifidobacterium animalis*. 3. *Lactobacillus bulgaricus*(sp).

4. *Lactobacillus plantarum*

جدول ۲ میزان میانگین پذیرش حسی پنیر سفید واحد گونه های مختلف پروپیوتیک

پروپیوتیک	لاکتوبراسیلوس پلاتارتوم
میانگین پذیرش \pm انحراف استاندارد	لاکتوبراسیلوس بولگاریکوس(اس پی)
$8,50 \pm 0,00$	$8,64 \pm 0,14$
	$8,00 \pm 0,21$
	$8,28 \pm 0,42$
	$7,32 \pm 0,33$
	$7,62 \pm 0,41$
	$7,25 \pm 0,11$
	$7,39 \pm 0,25$
	$8,00 \pm 0,12$
بیفیدوپاکتریوم انیمالیس	بیفیدوپاکتریوم آنگولاtom
	کنترل

۴- بحث

این نکته است که استفاده همزمان از استارتر و باکتری‌های پروبیوتیک در تولید پنیر سفید ایرانی قابلیت زنده ماندن پروبیوتیک‌ها را کاهش دهد. علت این امر را می‌توان نامناسب شدن شرایط محیطی از قبیل pH و رقابت تغذیه‌ای از جانب باکتری‌های استارتر دانست. ارزیابی خصوصیات حسی نشان داد که پنیر سفید پروبیوتیک حاوی گونه‌های لاکتوپاسیلوس در مقایسه با تیمار کنترل و پنیر سفید پروبیوتیک دارای گونه‌های بیفیدوپاکتریوم قابلیت پذیرش حسی بیشتری داشتند. گرأتانچه و همکاران (۲۰۰۸) نشان دادند که مقادیر بالای باکتری‌های پروبیوتیک بیفیدوپاکتریوم در پنیر به علت تولید ترکیبات نامطلوب دارای اثرات منفی روی خصوصیات حسی این فرآورده می‌باشد [۱۵]. مطالعه حاضر نشان داد که سویه‌های لاکتوپاسیلوس پلاتارتوم، لاکتوپاسیلوس بولگاریکوس (اس پی)، بیفیدوپاکتریوم انیمالیس و بیفیدوپاکتریوم آنگولا‌توم می‌توانند جهت تولید پنیر سفید پروبیوتیک مورد استفاده قرار بگیرند. ماندگاری پروبیوتیک‌های مورد مطالعه در انتهای دوره رسیدن پنیر در حد لازم جهت ایجاد اثرات مفید سلامت بخش می‌باشد. همچنین باکتری‌های مذکور بر روی خصوصیات حسی پنیر تاثیرات مثبتی از خود نشان دادند. بنابراین پنیر سفید ایرانی بعنوان یک ماده غذایی حامل باکتری‌های پروبیوتیک بسیار مناسب می‌باشد.

۵- تشکر و قدردانی

بدین وسیله از حمایت مالی معاونت محترم پژوهشی دانشکده دامپژوهشی دانشگاه ارومیه و از همکاری جناب آقای پروفسور سید مهدی رضوی روحانی تشکر و قدردانی می‌گردد.

۶- منابع

[1]Food and Agriculture Organization of United Nations; World Health Organization. FAO/WHO. 2001. Available from evaluation of health and nutritional properties of probiotics in food including powder milk with live lactic acid bacteria. Report of a joint FAO/WHO expert consultation, Co'rdoaba, Argentina.

به منظور بهره مندی از فواید سلامت بخش پروبیوتیک‌ها مصرف روزانه مقادیر اندکی از پنیر (۳۰ گرم) حاوی باکتری‌های پروبیوتیک (گونه‌های لاکتوپاسیلوس و بیفیدوپاکتری...). پیشنهاد شده است [۴]. از آنجائیکه پنیر سفید ایرانی دارای شرایطی همچون بافت منسجم، خصوصیات بافری و چربی بالا می‌باشد می‌تواند به عنوان یک ماده غذایی حامل باکتری‌های پروبیوتیک عمل کرده و مصرف آن جهت بروز اثرات مفید سلامت بخش پروبیوتیک‌ها بسیار مناسب می‌باشد. خصوصیات ماندگاری گونه‌های لاکتوپاسیلوس بکار رفته در این مطالعه کاملاً متفاوت از گونه‌های بیفیدوپاکتریوم مورد استفاده در تهیه پنیر سفید ایرانی بود. اگر چه میزان شمارش گونه‌های لاکتوپاسیلوس و بیفیدوپاکتریوم در مطالعه حاضر در طی دوره رسیدن پنیر سفید تنزل یافت اما میزان آنها در انتهای دوره رسیدن و نگهداری به کمتر از 10^6 CFU/g نرسید. کاسم اوقلو و همکاران (۲۰۰۴) نشان دادند که ماندگاری لاکتوپاسیلوس اسیدوفیلوس در طی ۱۵ روز ابتدایی دوره رسیدن کاهش می‌یابد که علت این مسئله را کاهش میزان رطوبت، افزایش میزان نمک و کاهش دمای نگهداری گزارش نمودند [۱۱]. که با نتایج حاصل از مطالعه حاضر هم خوانی دارد. دیناکار و میستری (۱۹۹۴) نشان دادند که گونه‌های بیفیدوپاکتریوم قادر به بقا به میزان 2×10^7 CFU/g در پایان زمان نگهداری در پنیر چدار بودند که با نتایج بدست آمده از این مطالعه هم خوانی دارد [۱۲]. مک بریتی و همکاران (۲۰۰۱) نشان دادند که باکتری بیفیدوپاکتریوم لاکتیس در طول دوره رسیدن پنیر چدار تا میزان 10^8 CFU/g بقا داشته در صورتی گونه لانگوم به میزان کمتر از 10^5 CFU/g رسید [۱۳]. نتایج ارزیابی رشد و الگوی ماندگاری بیفیدوپاکتریوم لاکتیس در پنیر گودای نمک سود شده توسط گو Miz و همکاران (۱۹۹۵) نشان داد که با الگوی ماندگاری بیفیدوپاکتریوم بکار رفته در این مطالعه مطابقت دارد [۱۴]. گونه‌های پروبیوتیک بکار رفته در مطالعه حاضر در پایان دوره رسیدن پنیر سفید ایرانی دارای قابلیت ماندگاری مناسب (10^8 CFU/g) بودند که این میزان جهت بروز اثرات مطلوب سلامتی حاصل از مصرف فرآورده‌های پروبیوتیکی مناسب می‌باشد. نتایج حاصل از این مطالعه بیانگر

- پیر سفید ایرانی به عنوان یک فرآورده لبی حامل پلی
- microencapsulated probiotic bacteria. International Dairy Journal, 14(8): 737-743.
- [9] Phillips, M., Kailasapathy, K. and Tran, L. 2006. Viability of commercial probiotic cultures (*L. acidophilus*, *Bifidobacterium* sp., *L. casei*, *L. paracasei* and *L. rhamnosus*) in cheddar cheese. International journal of Food Microbiology, 108: 276-280.
- [10] Meilgaard, M.C., Civille, G.V. and Carr, B.T. 1991. Sensory evalution techniques. 2nd edition. Crc prees, inc. Boca Raton, Florida. pp: 123-130.
- [11] Kasimoglu A., Goncuoglu, M. and Akgun, S. 2004. Probiotic white cheese with *Lactobacillus acidophilus*. International Dairy Journal, 14: 1067-1073.
- [12] Dinakar, P. and Mistry, V.V. 1994. Growth and viability of *Bifidobacterium bifidum* in cheddar cheese. Journal of Dairy Science, 77: 2854-2864.
- [13] Mc Brearty, S., Ross, R.P., Fitzgerald, G.F., Collins, J.K., Wallace, J.M. and Stanton, C. 2001. Influence of two commercially available *bifidobacterium* cultures on cheddar cheese quality. International Dairy Journal, 11: 599-610.
- [14] Gomes, A., Malcata, F., Klaver, F. and Grande, H. 1995. Incorporation and survival of *Bifidobacterium* sp. strain Bo and *Lactobacillus acidophilus* strain Ki in a cheese product. Netherlands Milk and Dairy Journal, 49: 71-95.
- [15] Grattepanche, F., Miescher-Schwenninger, S., Meile, L. and Lacroix, C. 2008. Recent developments in cheese cultures with protective and probiotic functionalities. Dairy Science and Technology, 88(4-5): 421-444.
- [2] Saxelin, M., Korpela, R. and Mayra-Makinen, A. 2003. Introduction: classifying functional dairy products. In T. Mattila-Sandholm, & M. Saarela (Eds.), Functional dairy products. Boca Raton, LA, USA: CRC Press. pp. 1-16
- [3] Sreekumar, O. and Mosono, A. 2000. Immediated effect of *lactobacillus* on the intestinal flora and fecal enzyme of rats and in vitro inhibition of *E.coli* in coculture. Journal of Dairy Science, 93: 931-939.
- [4] Boylston, T.D., Vinderola, C.G., Ghoddusi, H.B. and Reinheimer, J.A. 2004. Incorporation of *bifidobacterium* into cheeses: challenges and rewards. International Dairy Journal, 14: 375-387.
- [5] Talwalkar, A., Miller, C. W., Kailasapathy, K. and Nguyen, M. H. 2004. Effect of packaging materials and dissolved oxygen on the survival of probiotic bacteria in yoghurt. International Journal of Food Science and Technolgy, 39(6): 605-611.
- [6] Khosrowshahi, A., Madadlou. A. and Ebrahim zadeh Mousavi, M. 2006. Monitoring the chemical and textural changes during ripening of Iranian white cheese made with different concentrations of starter. Journal of Dairy Science, 89: 3318-3325.
- [7] Gomes da Cruz, A., Buriti, F.C.A., Batista de Souza, C.H., Fonseca Faria, J.A. and Isay Saad, S.M. 2009. Probiotic cheese: health benefits, technological and stability aspects. Food Science and Technology, 20: 344-354.
- [8] Krasaecko, W., Bhandari, B. and Deeth, H. 2004. The influence of coating materials on some properties of alginate beads and survivability of

Iranian white cheese as a food carrier for probiotic bacteria

Ehsani, A. ¹*, Mahmudi, R. ², Tokmechi, A. ³, Pajohi, M. R. ⁴

1- Assistance professor of Department of Food Hygiene, Faculty of Veterinary Medicine, Urmia University.

2- Assistance professor of Department of Food Hygiene & Aquatics, Faculty of Veterinary Medicine, Tabriz University.

3- Assistance professor of Department of Pathobiology and Quality Control, Artemia and Aquatic Animal Research Institute, Urmia University.

4- Assistance of Department of Food Hygiene, Faculty of Veterinary Medicine, Urmia University.

(Received: 89/3/19 Accepted: 89/6/2)

Nowadays, Probiotic products are defined as the processed products which contains viable probiotic bacteria in a sufficient concentration when they administered in adequate amounts, confer a health benefit to the host. The objective of this study was evaluation of the Iranian white cheese as a food carrier for probiotic bacteria (including *Lactobacillus* and *Bifidobacterium* species). Survival of *Lactobacillus plantarum*, *Lactobacillus bulgaricus*(sp),*Bifidobacterium animalis* and *Bifidobacterium angulatum* were determined by evaluation of the bacterial growth on the selective media in laboratory in different interval of production and preservation of Probiotic Iranian white cheese. *B. animalis* showed the highest viability in nonstarter treatment and *L. bulgaricus*(sp) in treatment contained starter culture showed the lowest viability at the end of storage period of cheese. Survival Properties of *Lactobacillus* species were completely different from *Bifidobacterium* species in Iranian white cheese. However, the population of *Lactobacillus* and *Bifidobacterium* species decreased gradually during ripening in this cheese but was always higher than 10^6 CFU/g at the end of ripening storage.

Key words: Iranian white cheese, Probiotic, Starter, Survival.

* Corresponding Author E-Mail address: a.ehsani@urmia.ac.ir