

اثر ضد میکروبی و ضد قارچی کفیر در محیط Invitro

دکتر روها کسری کرمانشاهی^{*}، دکتر فریبهرز معطر^۱، دکتر شهلا شادزی^۲، دکتر محبوبه السادات مهدوی^۳

۱- دانشیار گروه میکروبیولوژی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان -۲- دانشیار گروه فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان -۳- دانشیار گروه قارچ شناسی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان -۴- دکتری داروساز

سابقه و هدف: کفیر از جمله محصولات شیرترش می‌باشد که مبدأ آن شمال قفقاز است. ماهیت میکروبی دانه‌های کفیر مورد بحث بوده و تاکنون بطور دقیق مشخص نشده است. بطور کلی دانه‌های کفیر دارای میکروارگانیسم‌های زیر است: استرپتوكوکسی‌های اسیدلاکتیک و لاکتوباسیل‌های مزووفیل اسیدلاکتیک، مخمرهای تخمیر کننده و غیرتخمیر کننده لاکتوز و باکتریهای اسیداستیک که در بعضی مطالعات به اثرات درمانی آن اشاره شده است. این مطالعه به منظور مشخص کردن بعضی از این اثرات انجام شده است.

مواد و روشها: این مطالعه بر روی باکتریهای استافیلوکوکوس آرئوس، اشرشیاکلی، سودوموناس آئروژینوزا، سالمونلاتیفی، قارچ مخمری کاندیدا آلبیکنس و دو گونه درماتوفیت تریکوفیتون منتاگروفیتیس و میکروسپوروم کانیس انجام شده که با استفاده از محیط‌های کشت میکروبیولوژیکی و قارچی با روش‌های چاهک پلیت و رقت لوله‌ای اثرات ضد میکروبی هشت نوع از عصاره‌های ماست معمولی و عصاره حاصله از ماست کفیر در دو دمای ۲۰ و ۳۷ درجه سانتیگراد در دو زمان تخمیر ۲۴ و ۴۸ ساعته به صورت invitro بر روی چهارگونه باکتری و سه گونه قارچ مجبور مورد مطالعه قرار گرفت.

یافته‌ها: از عصاره‌های بکار رفته ماست معمولی و ماست کفیر در دو دمای ۲۰ و ۳۷ درجه سانتیگراد و در دو زمان تخمیر ۲۴ و ۴۸ ساعته، بیشترین اثر را ماست کفیر در ۳۷ درجه با ۴۸ ساعت زمان تخمیر و با غلظت ۷۵ میلی‌گرم در میلی‌لیتر بر روی باکتری سودوموناس آئروژینوزا نشان داد. کفیر بر روی سه قارچ بکار رفته اثر ضد قارچی نشان نداد.

نتیجه‌گیری: ماست کفیر دارای اثرات ضد میکروبی بر روی برخی از باکتریهای بیماریزا از جمله سودوموناس آئروژینوزا می‌باشد.

واژه‌های کلیدی: اثرات ضد میکروبی، ماست معمولی، ماست کفیر، باکتریهای بیماریزا، قارچ.

CO_2 می‌باشد و از آنجاییکه این نوشیدنی دارای خواص درمانی خوبی می‌باشد، این مطالعه بمنظور آگاهی از اثر ضد میکروبی و ضد قارچی کفیر و مقایسه اثرات درمانی آن با یک آنتی بیوتیک رایج صورت گرفته است.

مواد و روشها

مواد لازم: محیط‌های کشت میکروبی نظیر محیط مولرهیتون آگار (M.H) محیط کشت تریپتیکاز سوی برات (T.S.B) – محیط میکروبیوتیک آگار (S.C.C)، محیط کشت سایبورد دکستروز برات (S.D.B) (Daneه‌های کفیر، شیر و ماست معمولی، استاندارد ۵/۰ مک فارلند و قارچهای مورد بررسی از ذخیره آزمایشگاه قارچ‌شناسی دانشکده پزشکی اصفهان و باکتریها از ذخیره آزمایشگاه میکروب‌شناسی دانشکده علوم دانشگاه اصفهان بوده است که از نمونه‌های بالینی جداسازی و شناسایی شده‌اند.

تهیه ماست حاصل از کفیر

جهت تهیه نوشیدنی کفیر، شیر کامل که حاوی ۳ تا ۳ درصد چربی است را به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۸۵ درجه سانتیگراد حرارت داده سپس اجازه داده شد که تا دمای ۲۰ درجه سانتیگراد سرد گردد. دانه‌های کفیر را در این شیر ریخته و روز بعد دلمه ملایمی در شیر ایجاد شد. شیر دلمه‌دار از یک صافی تمیز عبور داده شده و دانه‌های کفیر جهت تخمیر بعدی به ظرف دیگری منتقل گردید. شیر کفیر مناسب حباب دار بوده و کف می‌کند (۱و۷).

تهیه عصاره کفیر و ماست معمولی جهت بررسی اثر ضد میکروبی و ضد قارچی آن

برای بررسی اثر ضد میکروبی و ضد قارچی کفیر، عصاره‌های مختلف از نظر دمای نگهداری و مدت تخمیر مطالعه شد. در این مقایسه از ماست معمولی هم در همین شرایط استفاده و در دو دمای ۲۰ و ۳۷ درجه سانتیگراد بررسی انجام شد. جهت زمان تخمیر، عمل تخمیر در دو زمان ۲۴ و ۴۸ ساعت، بررسی گردید. غلاظت نهایی عصاره برای ماست و کفیر هر دو معادل ۳۰۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر بود. بعد از زمان تخمیر مواد موجود در هر ظرف را هم زده تا محصول یکنواختی به دست آید. سپس محصول حاصله از تخمیر یکبار بدون استریلیزاسیون و یکبار با استریل کردن و گذراندن از

مقدمه

صنایع شیر و فرآورده‌های آن دارای نقش بزرگی در تغذیه و سلامت انسان در تمام مراحل زندگی می‌باشند. انسان همواره با مسئله نگهداری شیر مواجه بوده است، چرا که شیر مایعی مغذی بوده و به عنوان محیط کشت غنی شده باکتریها به شمار می‌رود و به سرعت فاسد می‌گردد. از این رو در بسیاری از کارخانجات تولید لبنیات عمداً این محصول را تحت اثر تخمیر قرار داده و در تهیه ماست، کره، سرشیر و ... از آن استفاده می‌کنند، این فعالیت خود سبب غلبه بر میکروب‌هایی با سرعت فعالیت بالا و مقاوم نسبت به تغییرات محیطی مانند اسیدیته و pH و ... می‌شود. در این میان کفیر از جمله قدیمی‌ترین محصولات تخمیری شیر است که منشاء تهیه و تولید آنرا کوههای قفقاز دانسته‌اند. سالیان درازی این نوشیدنی در قفقاز تولید و مصرف می‌شده و عمر ساکنان قفقاز که از این ماده استفاده می‌کنند، معمولاً ۱۱۰ تا ۱۵۰ سال گزارش شده است و در این اواخر در آنها امراض سل، سرطان و ناراحتیهای گوارشی نیز بันدرت دیده شده است (۱).

کفیر نوشابه‌ای الکلی – لاکتیکی است. عامل تخمیر کننده شیرکفیر دانه‌های کفیر است، که شامل کازئین و گونه‌هایی از لاکتوباسیلوس، ساکارومیسیس، استریپتوکوکوس و بعضی دیگر از جنس‌های میکروبی می‌باشند. این میکرووارگانیسم‌ها بصورت کلونی‌های ژلاتین مانند و به حالت همزیستی در کنار هم قرار گرفته‌اند. کفیر یک روزه ۲/۰ درصد، دو روزه ۴/۰ درصد و سه روزه ۶/۰ درصد الکل دارد (۲).

دانه‌های کفیر به رنگ زرد، سفید و نامرتب، به اندازه فندق یا گندم می‌باشد. در آب و محلولهای معمولی غیر محلول بوده و پس از اختلاط با شیر متورم شده و به رنگ سفید در می‌آید و در نهایت تخمیر دوگانه اسید و الکل را شروع می‌کند (۳). بطوریکه بیان می‌کنند، دانه‌ها اولیه کفیر توسط پیامبر اسلام به مسیحیان اورتودکس هدیه شده و سفارش شده است که این دانه‌ها را دور نیاندازند (۴). نوشیدنی کفیر گازدار بوده و علاوه بر آن دارای چربی و لاکتوز پائینی می‌باشد که می‌توان آنرا در رژیم‌های غذایی خاص بکار برد (عو۵). علت گازدار بودن این آشامیدنی وجود گاز

فیلترهای غشایی (۴۵/۰ میکرون) و در روش چاهک پلیت بکار برده شد.

یافته‌ها

میزان اسیدلاکتیک و دانسیته عصاره‌ها بررسی شد (جدول ۱).
میزان جذب عصاره سانتریفوژ شده کفیر و ماست پس از گذشت ۲۴ و ۴۸ ساعت از زمان تخمیر بر روی باکتریهای مختلف در روش کدورت سنجی با طول موج ۵۳۰ نانومتر نیز بررسی شد (جدول ۲). نتایج مربوط به اندازه‌گیری حافظت حداقل غلظت بازدارنده رشد (MIC) و

متعاقب آن حداقل غلظت کشنده باکتری (MBC) نشان داد که عصاره‌های کفیر و ماست ۲۰ درجه سانتیگراد و ماست ۳۷ درجه سانتیگراد در زمان تخمیر ۲۴ ساعته هیچگونه اثر ضد میکروبی با حافظت بکار رفته بر روی باکتریهای مورد آزمایش نداشته است. ولی در همین آزمایش کفیر ۳۷ درجه سانتیگراد با ۲۴ ساعت زمان تخمیر، MIC برابر ۱۵۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر برای هر چهار نوع باکتری بوده است. ولی MBC آن برای اشرشیاکلی و استافیلوکوکوس آرئوس ۳۰۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر و برای سالمونلاتیفی و سودوموناس آئروژینوزا ۱۵۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر بوده است.

بررسی اثر ضد میکروبی

جهت بررسی اثر ضد میکروبی و خدقارچی کفیر از سه روش انتشار، کدورت سنجی و رقت لوله‌ای جهت تعیین حداقل غلظت بازدارنده رشد (MIC) و حداقل غلظت کشنده رشد (MBC) استفاده شد (۸-۱۲). جهت مقایسه از سولفات جنتامایسین و اثر آن بر روی سودوموناس آئروژینوزا با روش رقت لوله‌ای استفاده شد (۱۳). اسیدیته براساس (Turner درجه Kjeldahl's)، نیتروژن توتال براساس میکرومتر تعیین اینوایسیدها با روش کروماتوگرافی تعویض یونی و ارزش بیولوژی بر اساس میزان اسیدیته اینه اندازه‌گیری شد (۱۴). تعیین اسیدیته با سود دسی نرمال و طبق فرمول اسیدیته = $\frac{100 \times n}{100 + 0.9 \times n}$ بوده است، که ۷۱ میلی‌لیتر سوددسی نرمال برای خنثی کردن اسیدیته شیر برحسب گرم اسیدلاکتیک در لیتر است. داده‌ها با استفاده از آزمون واریانس و آزمون چند دامنه‌ای دانکن (Duncans multiple range test) مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند (۱۵).

جدول ۱. نتایج بررسی میزان PH برحسب اسیدیته لакتیک و دانسیته عصاره‌ها

عصاره	انحراف معیار + میانگین PH براساس درصد اسید لакتیک	دانسیته $g/(cm)^3$
عصاره ماست معمولی در دمای $20^{\circ}C$ و زمان تخمیر ۲۴ ساعت	0.48 ± 0.021	۱/۰۱
عصاره ماست معمولی در دمای $37^{\circ}C$ و زمان تخمیر ۲۴ ساعت	1.08 ± 0.023	۱/۱۸
عصاره ماست معمولی در دمای $20^{\circ}C$ و زمان تخمیر ۴۸ ساعت	1.15 ± 0.031	۱/۲۸
عصاره ماست معمولی در دمای $37^{\circ}C$ و زمان تخمیر ۴۸ ساعت	1.75 ± 0.022	۱/۵
عصاره ماست کفیر در دمای $20^{\circ}C$ و زمان تخمیر ۲۴ ساعت	0.57 ± 0.021	۱/۰۴
عصاره ماست کفیر در دمای $37^{\circ}C$ و زمان تخمیر ۲۴ ساعت	1.15 ± 0.042	۱/۲۵
عصاره ماست کفیر در دمای $20^{\circ}C$ و زمان تخمیر ۴۸ ساعت	1.17 ± 0.031	۱/۵
عصاره ماست کفیر در دمای $37^{\circ}C$ و زمان تخمیر ۴۸ ساعت	1.77 ± 0.025	۱/۸

جدول ۲. میزان جذب عصاره سانتریفوژ شده کفیر و ماست پس از گذشت ۲۴ و ۴۸ ساعت بر روی باکتریهای مختلف در روش کدورت سنجی با طول موج ۵۳۰ نانومتر

نوع باکتری	نوع عصاره							
	۳۷ °C		۳۷ °C		۲۰ °C		۲۰ °C	
ماست	کفیر	ماست	کفیر	ماست	کفیر	ماست	کفیر	ماست
۴۸h	۲۴ h	۴۸h	۲۴h	۴۸h	۲۴h	۴۸ h	۲۴h	
اشرشیاکلی	۰/۴۹	۰/۵۵	۰/۴۸	۰/۵۲	۰/۵۱	۰/۶۰	۰/۵	۰/۵۶
استافیلوکوکوس آرئوس	۰/۵۳	۰/۵۹	۰/۵۱	۰/۵۳	۰/۵۳	۰/۶۲	۰/۵۲	۰/۵۷
سالمونلاتیفی	۰/۴۴	۰/۵۳	۰/۴۳	۰/۴۹	۰/۵۱	۰/۵۷	۰/۵۰	۰/۵۴
سودوموناس آئروژینوزا	۰/۴۹	۰/۴۶	۰/۳۸	۰/۴۲	۰/۵۰	۰/۵۰	۰/۴۵	۰/۴۹

میزان جذب نوری سوسپانسیون میکروبی در طول موج ۵۳۰ nm برابر با ۰/۶۵ است

است. MBC این آنتی بیوتیک بر روی باکتری مزبور ۷/۵ میکروگرم در میلی لیتر بوده است. در ادامه کار اثر خرد قارچی عصاره های سانتیگراد و فیلتر شده هم بررسی شد و با استفاده از غلظت اولیه ۳۰۰ میلی گرم در میلی لیتر برای تمام عصاره ها، رفت لوله ای تهیه شد و روی سه نوع قارچ کاندیدا آلیکانس، تریکوفیتون مانتاگروفیش و میکروسپوروم کانیس بررسی شد، ولی در هیچ یک از عصاره ها اثر خرد قارچی رویت نگردید.

بحث

عصاره های بکار رفته به صورت غیر استریل نتایج دقیقی نشان ندادند که به دلیل رشد باکتریهای موجود در ماست ها بود، لذا این نتایج مورد بحث قرار نمی گیرد. عصاره های استریل شده توسط میلی پور که با روش کدورت سنجی مورد بررسی قرار گرفت، نتایج خوبی نشان داد.

بر اساس داده های جدول ۲ چنانچه زمان تخمیر، ۲۴ ساعت باشد برای هر چهار نوع باکتری بکار رفته در طول موج ۵۳۰ نانومتر، میزان جذب ماست معمولی بیش از ماست کفیر است، همچنین با افزایش دمای تخمیر، هم در مورد ماست معمولی و هم ماست کفیر، میزان جذب کاهش داشت. بنابراین می توان به این نتیجه رسید که هرچه دمای تخمیر افزایش یابد محصول متابولیت ماستها اثر خدمیکروبی بیشتری نشان می دهدن، بطوریکه میزان جذب در همه موارد کاهش یافته بیانگر کاهش میکروارگانیسم های بیماریزا در محیط است. در دمای ثابت و با افزایش زمان تخمیر میزان جذب تمام عصاره ها کاهش می یابد. بدون توجه به نوع باکتریها با افزایش زمان و دمای تخمیر اثرات خدمیکروبی عصاره ها بیشتر شد، بطوریکه در همه موارد کاهش جذب و به عبارتی کاهش میزان میکروارگانیسم ها به وضوح مشاهده گردید. از طرفی در دمای ثابت

مقدار MIC و MBC عصاره ها با زمان تخمیر ۴۸ ساعت برای باکتریهای مورد آزمایش نشان داد که در دماهای ۲۰ و ۳۷ درجه سانتیگراد مقدار این دو عامل بر روی چهار باکتری مورد آزمایش برابر بوده و مقدار آن ۳۰۰ میلی گرم در میلی لیتر می باشد. برای عصاره کفیر ۲۰ درجه سانتیگراد و برای سه باکتری بکار رفته میزان MIC و MBC ۳۰۰ میلی گرم در میلی لیتر بوده است. در حالیکه برای سودوموناس آئروژینوزا این غلظتها میزان ۱۵۰ میلی گرم در میلی لیتر را نشان داده است (MIC=MBC). برای سه باکتری مورد آزمایش عصاره کفیر ۳۷ درجه سانتیگراد با زمان تخمیر ۴۸ ساعت میزان MIC برابر ۱۵۰ میلی گرم در میلی لیتر ولی برای سودوموناس آئروژینوزا برابر با ۷۵ میلی گرم در میلی لیتر بوده است و MBC به دست آمده برای عصاره مزبور با ۴۸ ساعت زمان تخمیر برای اشرشیاکلی ۳۰۰، استافیلوکوکوس آرئوس و سالمونلاتیفی ۱۵۰ و برای سودوموناس آئروژینوزا ۷۵ میلی گرم در میلی لیتر به دست آمده است. اثر خرد میکروبی عصاره های فیلتر شده در روش چاهک پلیت بر روی سه باکتری بکار رفته اثری را نشان نداده و فقط بر روی سودوموناس آئروژینوزا عصاره کفیر ۳۷ درجه سانتیگراد با تخمیر ۴۸ ساعته دارای قطر هاله عدم رشد برابر با $14\text{mm} \pm 0/2$ بوده است و همین عصاره که با نسبت ۱ به ۵ و ۱ به ۱ با سرم فیزیولوژی استریل رقیق شده بود به ترتیب قطر هاله عدم رشدی برابر با $11\text{mm} \pm 0/2$ و $9\text{mm} \pm 0/1$ را نشان داد، از عصاره کفیر ۲۰ درجه سانتیگراد با زمان تخمیر ۴۸ ساعت قطر هاله عدم رشدی برابر با $9\text{mm} \pm 0/1$ بودست آمده و قطر چاهک شاهد و ماست معمولی در شرایط فوق الذکر معادل 6 میلیمتر بوده است. قطر هاله عدم رشد به ترتیب اثر 9 و 10 میکروگرم در میلی لیتر سولفات جنتامایسین بر روی سودوموناس آئروژینوزا برابر $4\text{mm} \pm 0/5$ و $9\text{mm} \pm 0/3$ بوده

MBC مربوط به عصاره فیلتر شده ماست کفیر در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد و زمان تخمیر ۴۸ ساعت بوده است.

در مقایسه‌ای که بین عصاره‌های مختلف کفیر و آنتی بیوتیک جنتامايسین صورت گرفت، دیده شد که قطر ناحیه عدم رشد عصاره کفیر ۲۰ درجه سانتیگراد و زمان تخمیر ۴۸ ساعت (با غلظت ۳۰۰ میلی گرم در میلی لیتر) بر روی باکتری سودوموناس آئروژینوزا برابر ۹ میلی‌متر بود که تقریباً معادل ۱۰ میکروگرم در میلی‌لیتر سولفات جنتامايسین می‌باشد. قطر عصاره ۳۷ درجه سانتیگراد و زمان تخمیر ۴۸ ساعت برابر ۱۴ میلی‌متر بود که تقریباً معادل ۹ میکروگرم در میلی‌لیتر سولفات جنتامايسین می‌باشد.

میزان MBC سولفات جنتامايسین برای باکتری سودوموناس ۷/۵ میکروگرم در میلی‌لیتر و برای عصاره کفیر ۳۷ درجه سانتیگراد و زمان تخمیر ۴۸ ساعت برابر ۷۵ میلی‌گرم در میلی‌لیتر می‌باشد. محققین دیگر نیز بررسی‌هایی در مورد اثرات ضدبیکروبی شیرهای تخمیر شده در محیط *in vitro* انجام دادند و به این نتیجه رسیدند که ماست، رشد سالمونلا و شیگلا، مخصوصاً وقتی که به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۱۰۰ درجه سانتیگراد قرار گرفته باشد، بطور مؤثری مهار می‌کند (۱۶). تحقیقات دیگری با آغازگرهای مختلف در تهیه ماست کفیر بکار رفت و خواص ضدبیکروبی متنوع تری را نشان داد. بطوریکه باکتری لاکتوباسیلوس پلانتاروم ایجاد ماده ضد میکروبی لاکتین کرده و در جهت کنترل رشد اشرشیاکلی و مایکوباکتریوم توبرکلوزیس و باسیلوس سوبتیلیس بکار می‌رود (۱۷). در قسمتی از آزمایشات بجای شیره معدی، سرم فیزیولوژی استفاده شد، که هاله عدم رشد در محیط جامد بر اثر رفت، کاهش پیدا کرد. نتایج مشابه‌ای که طبق آزمایشات Evenshtein در سال ۱۹۷۸ به دست آمد، مصرف کفیر در محیط معدی - روده‌ای، غلظت کل اسید معدی را افزایش می‌دهد و اثرات ضدبیکروبی بیشتری بر روی میکروارگانیسم‌های بیماریزا دارد و چنانچه بجای شیره معدی، سرم فیزیولوژیکی بکار رود این اثر کم می‌شود (۱۸). لذا با توجه به نتایج به دست آمده در این مطالعه می‌توان از خاصیت ضدبیکروبی ماست کفیر جهت از بین بدن میکروبها بیماریزا استفاده کرد.

و زمان تخمیر مشابه در همه جا اثرات ضد باکتریایی عصاره‌های ماست کفیر بیشتر از ماست معمولی به دست آمد. در تمامی آزمایشات غلظت ماست معمولی و ماست کفیر یکسان و معادل ۳۰۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر بود. با آزمایشات انجام شده توسط Webb در سال ۱۹۷۰ مشخص شد که اسید بیشتر و CO_2 بیشتر در دمای پائین‌تر حاصل می‌گردد. افزایش زمان تخمیر اسیدیته حاصل در کفیر را افزایش می‌دهد. از طرفی افزایش دما و زمان تخمیر قوام و ویسکوزیته ماست‌های حاصله را هم افزایش می‌دهد (۱).

با توجه به یافته‌های این مطالعه که با افزایش دما و زمان تخمیر، جذب نوری عصاره برای سودوموناس حداقل ۰/۳۸ بوده به ترتیب برای سالمونلا و اشرشیاکلی و استافیلوکوکوس برابر با ۰/۴۳ و ۰/۴۸ و ۰/۵۱ بوده که علت آن می‌تواند افزایش اسیدیته حاصل در کفیر باشد که سبب افزایش اثرات ضد میکروبی آن شده و کاهش جذب را نشان دهد.

در بررسی اثر ضدبیکروبی عصاره‌های سانتریفوج و فیلتر شده که در نتایج آمده است، مشخص شد که با روش چاهک پلیت فقط عصاره کفیر فیلتر شده ۳۷ درجه سانتیگراد و زمان تخمیر ۴۸ ساعت دارای قطر هاله عدم رشدی معادل ۱۴ میلی‌متر بوده و این مقدار برای عصاره ۲۰ درجه سانتیگراد ۹ میلی‌متر بوده است. همچنین در زمان تخمیر ثابت هرچه دما افزایش یابد اثر ضد میکروبی بخصوص روی باکتری سودوموناس زیاد می‌شود. در تعیین حداقل غلظت بازدارنده رشد عصاره فیلتر شده کفیر ۳۷ درجه سانتیگراد و زمان تخمیر ۴۸ ساعت بیشترین اثر، علیه سودوموناس (۷۵ میلی‌گرم در میلی‌لیتر) مشاهده شد. هرچه دما و زمان تخمیر افزایش یابد، عدم دورت ۳۷ درجه سانتیگراد و زمان تخمیر ۴۸ ساعت برای باکتری سالمونلاتیفی بکار رفت و لوله شماره ۲ که غلظت عصاره کفیر در آن ۱۵۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر بود کاملاً شفاف دیده شد و حال آنکه در دمای ۲۰ درجه سانتیگراد این شفافیت که نشانه عدم رشد میکروب و تأثیر M.B.C نیز تعیین شد که در اکثر موارد برابر با MIC بود و کمترین مقدار

References

1. Webb H. By products from milk. The AVI pub Co 1970; pp: 34-6.
2. Mukai T, et al. Gel forming characteristics and rheological properties of keffiran. Food Science 1991; 56(4): 1017-26.
3. Mukai T, et al. Carboxy methyl keffiran preparation and viscometric properties. Food Science 1990; 56(5): 1483-4.
4. Margulise L. Sex and death and keffir. Scientific American, 1994; 268:448-52.
5. Marshall V, Alevie ME. New developments in the biochemistry of the starter culture in fermented milks. Biochem Soc Trans 1984; 12(6): 50-2.
6. Viess M, Keller B. Enhancement of intestinal hydrolysis of lactose by microbial beta galactosidase of keffir. Br J Nutr 1992; 67(1): 67-75
7. کورنیکوسکی ف. پنیر و فرآورده‌های شیری، ترجمه: حکمتی م. مؤسسه انتشارات چاپ دانشگاه تهران، ۱۳۵۲؛ ص: ۵۲.
8. جواهری ر. پایان نامه دکترای داروسازی . بررسی اثر خدمیکروبی برگ و میوه گیاه گردو. دانشگاه علوم پزشکی ، دانشکده داروسازی اصفهان: ۱۳۶۸؛ ۴۶-۸.
9. The United States pharmacopeia, 21st rev . Official from january 1985;
10. هوگو و ب، راسل آ. میکروب شناسی داروبی، ترجمه فضلی بزان، چاپ چهارم، انتشارات علوم پزشکی مشهد ۱۳۶۷؛ ص: ۴۶، ۴۷، ۱۶۸ و ۳۱۴.
11. Lansing M, Prescott J, Harley P, Klein PA. Microbiology WCB 1990; p: 850.
12. Evans E, Richardson M. Medical mycology IRL Press Oxford 1989; p: 325.
13. Eugene W, Nester C, Evans Roberts N, Pearsal D, et al. Microbiology human perspective , red, WCB McGraw. Hill Boston 1998; pp:453-64.
14. Urbisinov Z, Serventnik C, Ospanova M. Amino acid composition and biological value of koumis leaven. Vopr Piton 1985; 5: 68-71.
15. Moxwell EA. Introduction to statistical thinking prentice hall Inc. New Jersey 1993; p: 397.
16. Alm L. Survival rate of salmonella in fermented milk products with and without added human gastric juice an invitro study Prog Food Nutr Sci 1983; 7(3-4).
17. Wong N. Fundamental of dairy chemistry, 3rd ed. The AVI pub. Co 1988; 49: 673- 92
18. Evenshtain E. Use of keffir for stimulation of gastric secretion , Probl Tuberk 1978; 2: 824.

* آدرس نویسنده مسئول: دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، دانشکده علوم، گروه زیست شناسی، تلفن: ۰۳۱۱-۷۹۳۲۴۶۳