

بررسی فعالیت بتاگالاكتوزیداز لاكتوباسیل های جدا شده از شیر و پنیر به روش های بیوشیمیایی و PCR

- زهره بهادری^۱، جمیله نوروزی^۲، عباس اخوان سپهی^۳، جهانگیر سبزواری^۴، رویا رضوی پور^۵
- ۱- دانشجوی کارشناس ارشد میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران شمال
 - ۲- استاد، گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران شمال
 - ۳- استادیار گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران شمال
 - ۴- کارشناس میکروبیولوژی
 - ۵- کارشناس ارشد میکروبیولوژی

یافته / دوره دوازدهم / شماره ۱ / بهار ۸۹ / مسلسل ۴۳

چکیده

دریافت مقاله: ۳۰/۱۰/۸۸، پذیرش مقاله: ۲۱/۱۱/۸۸

Ø مقدمه: در برخی افراد مقدار ناکافی آنزیم بتاگالاكتوزیداز در لایه پرزدار مخاطر روده کوچک، سبب ایجاد اختلال عدم تحمل لاكتوز می گردد. این بررسی به منظور مشاهده وجود آنزیم بتاگالاكتوزیداز تولید شده توسط لاكتوباسیل های جدا شده از نمونه های لبنی (شیر و پنیر) بوده است.

Ø مواد و روش ها: نمونه های شیر و پنیر پاستوریزه و محلی از استان های لرستان، کرمانشاه، همدان، ایلام خردباری شد. لاكتوباسیل ها با کشت نمونه ها در محیط MRS و ویژگی های فنوتیپی شناسایی گردیدند. توانایی تولید بتاگالاكتوزیداز با روش های ONPG و وجود ژن بتاگالاكتوزیداز با روش PCR بررسی گردید.

Ø یافته ها: از نمونه های بررسی شده ۱۳۱ لاكتوباسیل (۱۳ جنس) جدا شد. که در محیط های حاوی X-gal کلنج های سبز، (در زمان های متفاوت) معرف وجود بتاگالاكتوزیداز، بدست آمد. با آزمایش ONPG، تمام لاكتوباسیل ها فعالیت بتاگالاكتوزیدازی را نشان دادند که در ۲۵ نمونه مقدار آنزیم بیشتر از بقیه به دست آمد. بیشترین مقدار را لاكتوباسیلوس دلبروکی پنیر محلی کرمانشاه با ۲۰۱۰ واحد میلر در میلی لیتر داشت. در سوش استاندارد لاكتوباسیلوس پلانتاروم (RITCC 1273) و ۲۹ نمونه لاكتوباسیلوس پلانتاروم ژن بتاگالاكتوزیداز بررسی و باند bp 399 مشاهده گردید.

Ø بحث و نتیجه گیری: با استفاده از لاكتوباسیل ها در فراورده های لبنی می توان به افراد قادر تحمل لاكتوز کمک نمود. در ضمن لاكتوباسیل های با تولید بیشتر بتاگالاكتوزیداز، برای استفاده مناسب تر می باشند.

Ø واژه های کلیدی: بتاگالاكتوزیداز، لاكتوز، لاكتوباسیل، فراورده های لبنی

مقدمه

هدف از این پژوهش بررسی وجود ژن بتاگالاكتوزیداز در نمونه های لاكتوباسیلوس پلاتارتوم بود که دارای وزن bp 399 می باشدند.

مواد و روشها

در این مطالعه، 123 نمونه از شیر و پنیر پاستوریزه و محلی(غیر پاستوریزه) از کارخانه های مختلف و نواحی روستایی لرستان، کرمانشاه، همدان و ایلام خریداری شد و مورد بررسی قرار گرفت.

مقدار 2 گرم از نمونه های جامد(پنیر) وزن شد و در 5 میلی لیتر از محیط مایع MRS حل شد. از نمونه های مایع(شیر) 2 میلی لیتر با پیپت استریل برداشت شد و در 5 میلی لیتر از محیط مایع MRS حل شد. نمونه ها بعد از یکنواخت شدن در لوله ها، به جاربی هوایی منتقل شده و در دمای 37°C به مدت 24 ساعت نگهداری شدند. سپس چندین لوب از محیط مایع بر روی پلیت های حاوی محیط جامد MRS به صورت خطی کشت داده شدند سپس پلیت ها نیز در جاربی هوایی قرار داده شد و به مدت 48 ساعت در دمای 37°C نگهداری شدند(9).

باکتری ها بر اساس ویژگی های فنوتیپی مانند رنگ آمیزی گرم، تست های اکسیداز و کاتالاز، الگوی تخمیر قندهای مختلف و رشد در دماهای مختلف شناسایی شدند. ابتدا (بعد از جداسازی کلنی ها در محیط MRS جامد) از تک کلنی های خالص برداشت شد و به روش گرم رنگ آمیزی شدند. سپس تست های اکسیداز و کاتالاز انجام گردید. آزمایش SIM برای مشاهده حرکت، تولید اندول و سولفید هیدروژن (SH_2) نیز انجام گرفت. آزمایش تخمیر قندهای مختلف شامل گلوکز، گالاكتوز، لاكتوز، مالتوز، ریبوز، آرابینوز، رامنوز، رافینوز، مانوز، گزیلوز، سوکروز، مانیتول، سوربیتول و سالیسین در محیط پایه قند (MRS)

باکتریهای اسید لاکتیکی که نیمی از محصولات نهایی تخمیر گلوکز در آنها اسید لاکتیک می باشد تحت عنوان لاكتوباسیل نامگذاری شده اند(1). لاكتوباسیل ها از اجزای اصلی فلور میکروبی محصولات لبنی، آغازگر محصولات لبنی تخمیری و انواع غذاهای تخمیری دیگر مانند سوسیس و کالباس شناخته شده اند. این باکتری ها در طعم فرآورده های غذایی دخالت دارند و به صورت پروفیوپتیک های (حيات بخش) غذایی مورد استفاده قرار می گيرند (2و3).

لاكتوباسیل ها، گرم مثبت به صورت میله های بلند، باریک و گاهی خمیده تا کوتاه هستند و اغلب به صورت باسیل های کوچک تر کورینه فرم یا کوکوباسیل مشاهده می شوند. بتاگالاكتوزیداز آنزیم درون سلولی بوده که توسط اکثر باکتری های لاكتوباسیل تولید می شود و به فراوانی در صنایع لبنی کاربرد دارد (4). سوبسترای معمول این آنزیم قند لاكتوز یا قند اصلی موجود در شیر و برخی از فرآورده های لبنی است که آن را به گلوکز و گالاكتوز تبدیل می کند که به آسانی توسط سلولهای اپیتلیال روده جذب می شوند(6و7). آنزیم مشابه بتاگالاكتوزیداز باکتری ها در بدن انسان، لاكتاز فلوریزین هیدرولاز (در نوک پرزهای روده) می باشد(8).

فعالیت کم لاكتاز فلوریزین هیدرولاز سبب ایجاد اختلالاتی در اعمال گوارشی از جمله عدم تحمل لاكتوز می گردد که منجر به کاهش کیفیت زندگی و کاهش فعالیت های روزانه می شود(4). هدف از این بررسی، شناسایی لاكتوباسیل های تولید کننده آنزیم بتاگالاكتوزیداز موجود در شیر و پنیر بوده است. از این لاكتوباسیل ها به عنوان پروفیوپتیک برای بهبود هضم لاكتوز فرآورده های لبنی می توان استفاده کرد.

جهت ورود ONPG (ONPG) به مدت 7 دقیقه قرار داده شدند. مقدار 100 میکرولیتر از سوسپانسیون باکتری های قابل نفوذ به یک میکروتیوب 2 میلی لیتری منتقل شد و 900 میکرولیتر بافر فسفات و 200 میکرولیتر سوبسترات ONPG (4 میلی گرم در لیتر) به آن اضافه شد. سپس میکروتیوب ها در داخل بن ماری 37°C به مدت 15 دقیقه قرار داده شدند. محلول 1 میلی مولار کربنات سدیم به منظور توقف واکنش به هر لوله اضافه شد. پس از سانتریفوژ، میزان جذب محلول رویی در دو طول موج 420 و 550 نانومتر اندازه گیری و یادداشت شد. مقدار آنزیم با استفاده از فرمول میلر در یک میلی لیتر (یک واحد میلر = 1000 × [جذب طول موج 550 نانومتر] - جذب طول موج 420 نانومتر)] / زمان واکنش بر حسب دقیقه × حجم × جذب طول موج 600) محاسبه شد (9).

با استفاده از کیت آگارزش استخراج DNA و براساس دستورالعمل شرکت سازنده کیت (Metabion) استخراج DNA انجام شد. مقدار 1/5 میلی لیتر از کشت MRS مایع تازه ای باکتری ها که یک شب بدون تکان خوردن در دمای 30°C نگهداری شده بودند را در لوله های اپندروف استریل ریخته، در دور 13000 rpm برای مدت یک دقیقه و در دمای 4°C سانتریفوژ شدند. مایع رویی دور ریخته شد. و سلولها را که به صورت گلوله (حبه) درآمدند، دو بار به همین روش شسته شدند. سپس تمامی DNA تا حد امکان خالص شده و RNA و پروتئین آن حذف شد. بعد از مرحله نهایی خشک کردن رسوب DNA، رسوب در 100 میکرولیتر آب دوبار تقطیر استریل حل شد.

F:5'-AAG TAA TAG
R:5'-TCT TAG CCT ATC و CGC GTC GTC 3'-
AAG GTG ATG-3' طراحی شد (11) پرایمرها در سیستم

بدون گلوکز و عصاره گوشت) و توانایی رشد در دماهای مختلف 4، 15، 20، 25، 30، 37 و 40 درجه سانتیگراد بعد از 3 الی 10 روز مورد بررسی قرار گرفت.

X-gal (5-برومو، 4-کلرو، 3-ایندولیل، بتا- دی- گالاکتوپیرانوزید)

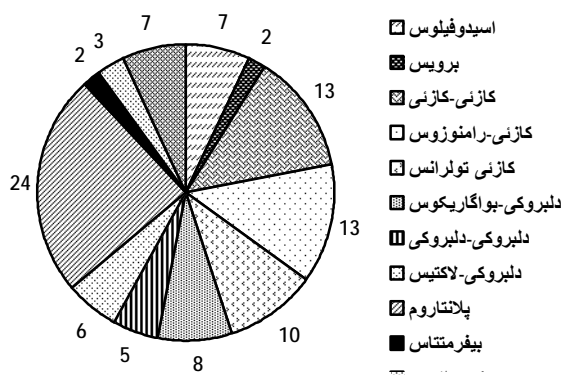
مقدار 40 میلی گرم از پودر را وزن کرده و در 2 میلی لیتر دی متیل فرمامید (DMF) حل شد. مقدار 60 میکرولیتر از محلول X-gal و 10 میکرولیتر از محلول IPTG (ایزو-پروپیل- تایو بتا دی گالاکتوپیرانوزید) در سطح پلیت MRS جامد که از قبل تهیه شده بود پخش گردید. X-gal و IPTG از شرکت فرمنتاز (آلمان) خریداری شده بودند. یک کلنی از باکتری های جدا شده در محیط مذکور کشت شد.

پلیت ها در جار بی هوایی و دمای 37°C به مدت 6-1 روز نگهداری شدند. ایجاد کلنی های سبز رنگ، نشانه تولید بتاگالاكتوزیداز بود (10).

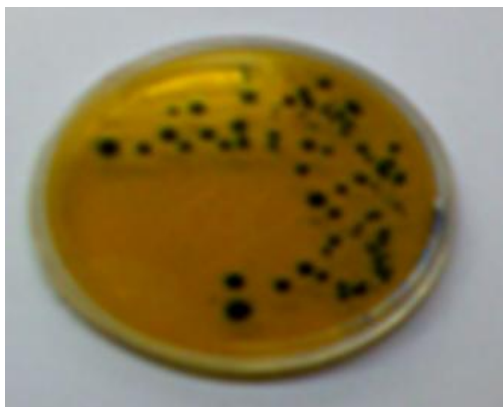
تمام باکتری ها در لوله های حاوی آب پیتون، بافر سدیم فسفات و ONPG تلقیح شدند. تولید رنگ زرد نشانه مثبت بودن تست ONPG بود (10).

از محیط مایع MRS-lac جهت تشخیص بتاگالاكتوزیداز استفاده شد. در این روش، تمام باکتری ها در محیط مایع 24 ساعت MRS- lac به مدت 24 ساعت کشت شدند. کشت های 5°C و 12000 دور در دقیقه) و دو بار شستشو به وسیله بافر فسفات، دوباره در محیط مایع MRS- lac کشت شدند. سپس، به وسیله اسپکتروفوتومتر (با طول موج 600 نانومتر) غلظت محلول رویی اندازه گیری و یادداشت شد. برای اندازه گیری مقدار آنزیم درون سلولی، باکتری ها در معرض محلول تولوئن-استون (برای افزایش قابلیت نفوذ غشاء سلول باکتری

با آزمایش X-gal، حضور آنزیم بتاگالاكتوزیداز در این باکتریها با تولید کلنی های سبز رنگ در زمانهای متفاوت (24 ساعت تا 6 روز) ثابت گردید. به این صورت که در 49٪ از باکتری ها که تولید کننده سریع آنزیم بودند کلنی های سبز پررنگ (دارای یا فاقد هاله اطراف کلنی) بعد از 24 ساعت نگهداری در 37 درجه سانتیگراد مشاهده شد. در 51٪ از باکتری ها که تولید کننده تأخیری آنزیم بودند کلنی های سبز بعد از 2 تا 6 روز نگهداری در 37°C دیده شدند (شکل ۱).



نمودار شماره ۱- لاكتوباسیل های جدا شده از نمونه های شیر و پنیر



شکل شماره ۱- کلنی های دارای آنزیم (کلنی سبز) در محیط MRS حاوی X-gal

در آزمایش ONPG، پیدایش رنگ زرد بعد از 1-24 ساعت، نشان دهنده نتیجه مثبت یعنی وجود آنزیم ONPG

پلاست (BLAST) در سایت NCBI بررسی و پس از تأیید، تهیه گردید.

پس از آماده سازی پرایمرها برای ژن استخراج شده مطابق برنامه PCR زیر انجام شد PCR ها در 25 میکرولیتر مخلوط واکنش، شامل: 1 میکرولیتر محلول DNA باکتری به دست آمده از روش استخراج DNA بالا، 1 میکرولیتر 2/5 dNTP، 1 میکرولیتر F. Primer، 1 Buffer Complete، 1 میکرولیتر مراز Taq DNA پلی مراز 0/3 R. Primer و 18/2 میکرولیتر آب مقطر دو بار استریل بود. بعد از شروع تخریب (دناپوره کردن) نمونه ها به مدت 5 دقیقه در دمای 94°C، 30 چرخه تکثیر کامل شد، هر کدام از این چرخه ها شامل تخریب در هر چرخه 30 ثانیه در دمای 95°C، جفت شدن پرایمرها 1 دقیقه در دمای 52°C، پلی مریزه شدن (Extension) یک دقیقه در دمای 72°C بود. مرحله پلی مریزه شدن نهایی 5 دقیقه در دمای 72°C بکار گرفته شد. محصول های PCR طبق روش استاندارد به درون چاهک های روی ژل آگارز منتقل شدند. از مارکر با وزن مولکولی 1kb Metabion GeneRuler™ DNA ladder خریداری شده بود. استفاده گردید. محصول PCR با استفاده از الکتروفورز بر روی ژل آگارز 1% و رنگ آمیزی ژل آگارز با اتیدیوم بروماید به مدت 10 دقیقه و بعد از رنگ بری با آب مقطر به مدت 1 دقیقه، روی دستگاه UV مشاهده شد.

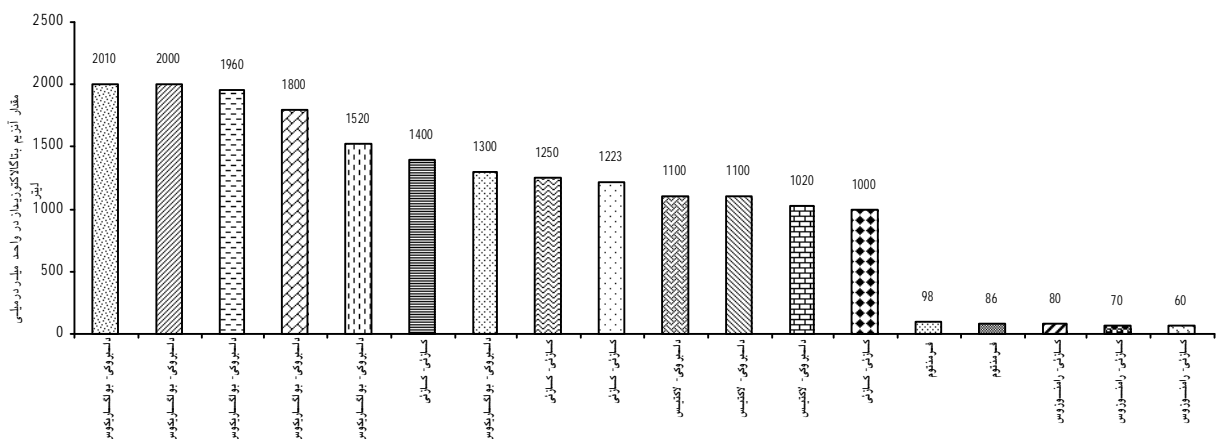
یافته ها

از 123 نمونه شیر و پنیر، 131 لاكتوباسیل از 13 جنس، جدا شد (نمودار ۱). نتیجه آزمایش توانایی رشد در دماهای مختلف لاكتوباسیل های جدا شده را نشان می داد، تمامی این باکتری ها در دمای 4°C توانایی رشد ندارند ولی بیشترین رشد در دمای 25°C مشاهده شد.

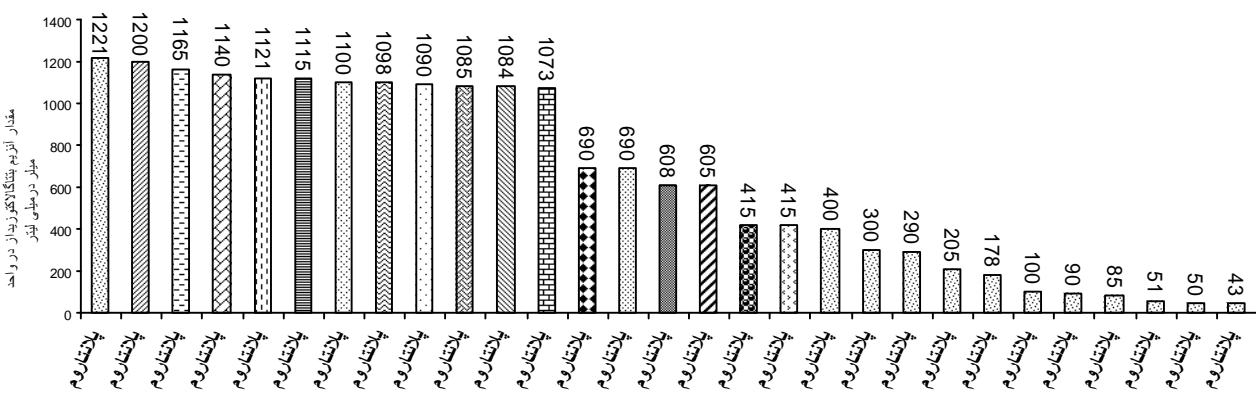
کازئی زیر گونه رامنوزوس جدا شده از شیر محلی کرمانشاه 60/3 واحد میلر در یک میلی لیتر) و لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم جدا شده از شیر محلی همدان (43/1 واحد میلر در یک میلی لیتر) مشاهده شد (نمودار 2 و 3).

از 30 نمونه سوش استاندارد لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم (RITCC 1273) و 29 لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم جدا شده، استخراج DNA انجام شد. از نمونه های ژنومی استخراج شده بعد از PCR با برنامه و مقادیر لازم ذکر شده نتیجه بصورت شکل 2 حاصل گردید باند 399 bp نشان دهنده ژن بتاگالاكتوزیداز بوده است.

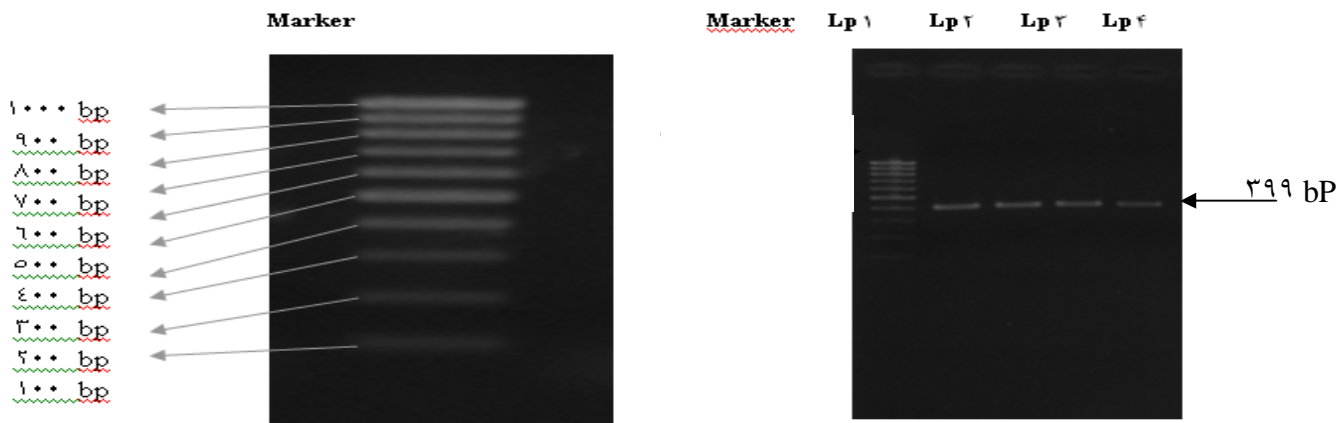
بود. لاكتوباسیل هایی که میزان بیشتری آنزیم تولید می کردند رنگ زرد با غلظت بیشتر تولید کردند. نتایج آزمایش ONPG با آزمایش X-gal تقریباً یکسان بود. مقدار آنزیم بتاگالاكتوزیداز با روش Miller & Vinderola از شیر حدود 43/1-1400 واحد میلر در یک میلی لیتر (Miller Unit/ml) و در لاكتوباسیل های جدا شده از پنیر حدود 85/3-2010/2 واحد میلر در یک میلی لیتر بود. بیشترین مقدار آنزیم در لاكتوباسیلوس دلبروکی زیر گونه بولگاریکوس (2010) واحد میلر در یک میلی لیتر جدا شده از پنیر محلی کرمانشاه و کمترین مقدار آنزیم در لاكتوباسیلوس



نمودار شماره 2- بیشترین و کمترین مقدار آنزیم بتاگالاكتوزیداز جدا شده از لاكتوباسیل های موجود در شیر و پنیر محلی چهار استان لرستان، کرمانشاه، همدان و ایلام



نمودار شماره 3- مقدار آنزیم بتاگالاكتوزیداز موجود در لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم های جدا شده از شیر و پنیر محلی (استان های لرستان، کرمانشاه، همدان و ایلام)



شکل شماره 2 - باند 399 bp (لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم جدا شده از پنیر کرمانشاه)، Lp3، (لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم جدا شده از شیر لرستان)، Lp1، (لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم جدا شده از پنیر همدان) نشان دهنده ژن بتاگالاكتوزیداز در این لاكتوباسیل ها می باشد

آغازگر انجام شد، مشابه است. آنها توانستند 304 باکتری از پنیر تهیه شده از شیر خام جدا کنند که از این تعداد، 207 باکتری مربوط به چهار گونه انتروکوک (168 نمونه)، لاكتوباسیلوس (25 نمونه لاكتوباسیل، که لاكتوباسیل های غالب شامل لاكتوباسیلوس برویس 13 نمونه و لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم 10 نمونه)، لاكتوكوکوس (13 نمونه) و لوکونستوک (1 نمونه) بودند(13). در بررسی حاضر، جداسازی لاكتوباسیل ها از نمونه های پنیر محلی و پاستوریزه با هم متفاوت بود، چون کشت اولیه نمونه های محلی دارای مخمر فراوان بودند، ابتداء نمونه ها در سرم رینگر (سرم فیزیولوژی 0/85%) همگن شدند و پس از چند ساعت در محیط MRS مایع (24 ساعت) کشت شده، سپس به محیط جامد منتقل شدند. این عمل موجب تسهیل جداسازی لاكتوباسیل ها از نمونه های محلی گشت. جداسازی لاكتوباسیل ها از نمونه های پاستوریزه نیز به دلیل دستکاری ژنتیکی آغازگرهای پنیر پاستوریزه و در نتیجه توانایی تقسیم سلولی محدود و رشد آهسته، ابتداء نمونه های پنیر پاستوریزه در سرم رینگر (0/85%) همگن شده و سپس 48 ساعت در MRS مایع کشت شدند سپس به محیط جامد

بحث و نتیجه گیری

اولین وظیفه کشت آغازگر تبدیل تخمیری قند شیر به تولیدات اسیدی است که به ماندگاری، طعم، مزه و ساختار محصول لبنی تخمیری کمک می کند(12).

در بررسی حاضر با کشت شیر های محلی در محیط MRS مایع و سپس کشت در محیط جامد، لاكتوباسیل های متنوعی جدا شد که نشانگر مناسب بودن شرایط موجود برای رشد لاكتوباسیل ها در شیر های محلی بود. اما لاكتوباسیل ها با کشت شیر های پاستوریزه در محیط MRS مایع حتی بعد از غنی کردن محیط با عصاره مخمر و سپس کشت در محیط جامد، رشد نکردند. احتمالاً به دلیل حرارت پاستوریزاسیون، باکتری های موجود در شیر از بین رفته بودند یعنی به حرارت حساس بوده اند. چون لاكتوباسیل های متنوعی از شیر های محلی جدا شدند بنابراین شرایط برای رشد لاكتوباسیل ها مناسب بوده و امکان جداسازی لاكتوباسیل ها از شیر خام بیشتر است. نتایج حاصل از این بررسی با نتایج مطالعات قبلی از جمله اکولانتی و همکارانش، در سال 2005، که بر روی یک نوع پنیر ایتالیایی تهیه شده از شیر خام بدون هیچ گونه کشت

فعالیت آنزیمی سریع و قوی با روش X-gal بودند. همچنین با سوبسٹرای ONPG سریع نیز رنگ زرد پررنگ در ساعت های اولیه(1-24 ساعت) تولید کردند، در روش میلر نیز مقدار آنزیم بیشتری داشتند که از بین آنها 25 لاكتوباسیل بیشترین مقدار آنزیم را در اندازه گیری مقدار آنزیم با روش میلر تولید کردند که شامل 3 گونه لاكتوباسیلوس دلبروکی زیر گونه لاکتیس، 4 گونه کازئی زیر گونه کازئی، 6 گونه لاكتوباسیلوس دلبروکی زیر گونه بولگاریکوس، و 12 گونه لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم بودند. مقدار آنزیم در لاكتوباسیلوس دلبروکی زیر گونه بولگاریکوس جدا شده از پنیر محلی کرمانشاه از همه بیشتر بود (2010/2 واحد میلر در میلی لیتر) که با نتایج ویندرولا و همکارانش که بیشترین مقدار آنزیم بتاگالاکتوزیداز در بین سویه های لاكتوباسیلوس را لاكتوباسیلوس دلبروکی زیر گونه بولگاریکوس (در محدوده 518-2053 واحد میلر در میلی لیتر) تهیه شده از صنایع لبنی محلی داشت، همخوانی دارد (9). از آنجا که لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم، معمولاً به عنوان پروپیوتیک مورد استفاده قرار می گیرد، تغییرات زیستی عمدہ ای را در غذاهای تخمیری بر عهده دارد و به عنوان مکمل های پروپیوتیک (یه عنوان کشت های کمکی) در تولیدات لبنی و دیگر غذاها بکار می روند (11). همچنین در این بررسی، بیشترین نمونه استخراج شده لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم با 29 نمونه بود، مقدار آنزیم بتاگالاکتوزیداز نیز در این نمونه ها بین 43-1221 متغیر بود. برخی از کلنی های مربوط به لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم حتی بعد از 2-6 روز نگهداری در دمای 37 درجه سانتیگراد، رنگ سبز پر رنگ نداشتند. تصور بر این بود که این سویه ها دارای نقص تولید آنزیم و یا فاقد ژن بتاگالاکتوزیداز باشند، به همین دلیل، بتاگالاکتوزیداز لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم با روش PCR مورد بررسی قرار گرفت. مطالعه ای که توسط فرناندز و همکارانش بر روی

برده شدند. با این کار، لاكتوباسیل ها جداسازی شدند. گروهی از محققان فرانسوی برای جداسازی لاكتوباسیل ها از پنیر، ابتدا پنیر را در شیر حل کرد و دو بار در محیط مایع MRS کشت دادند. بررسی حاضر با مطالعه انجام شده توسط محققان فرانسوی (14) تا حدودی متفاوت بود.

در این تحقیق رشد لاكتوباسیل ها در دمای 4 درجه سانتیگراد منفی بود. در دمای 15 درجه سانتیگراد نیز رشدی در لاكتوباسیلوس های اسیدوفیلوس، دلبروکی زیر گونه بولگاریکوس، دلبروکی زیر گونه لاکتیس و فرمتوس مشاهده نشد که نتایج این بررسی با تمامی تحقیق های انجام شده مطابقت دارد (15، 16).

جهت شناسایی باکتری های دارای آنزیم بتاگالاکتوزیداز، فاویر و همکارانش از روش X-gal استفاده کرده بودند (17). در این مطالعه نیز به منظور شناسایی وجود آنزیم بتاگالاکتوزیداز، سوبسٹراهای رنگی X-gal و ONPG به کار رفت. در این بررسی تمام 131 لاكتوباسیل جدا شده از شیر و پنیر در محیط MRS حاوی X-gal کلنی های سبز ایجاد کردند. از بین این تعداد، 64 لاكتوباسیل (49%) فعالیت آنزیمی سریع و قوی در مدت 24 ساعت نگهداری در دمای 37 درجه سانتیگراد را داشتند. نتایج حاصل از این بررسی مبنی بر استفاده از روش X-gal و مشاهده کلنی های سبز رنگ در شناسایی تولید آنزیم بتاگالاکتوزیداز با نتایج مطالعات قبلی (17) مشابه بود. تمام باکتری ها در لوله های حاوی آب پیپتون، بافر سدیم فسفات و ONPG بعد از 1-24 ساعت تولید رنگ زرد با غلظت های متفاوت کردند تولید رنگ زرد نشانه مثبت بودن تست ONPG بود (9). در این بررسی، همه لاكتوباسیل های جدا شده در آزمایش اندازه گیری مقدار آنزیم بتاگالاکتوزیداز با روش میلر و سوبسٹرای ONPG نیز دارای آنزیم بتاگالاکتوزیداز بودند، 64 لاكتوباسیل (49%) دارای

لاكتوز کمک نمود. در این مطالعه از 14 نمونه شیر پاستوریزه هیچ لاكتوباسیلی جدا نشد که ممکن است به دلیل حساس بودن برخی لاكتوباسیل ها به حرارت پاستوریزاسیون باشد. بنابراین پیشنهاد می شود در فراورده های پروبیوتیک از لاكتوباسیل های مقاوم به حرارت و یا از آنزیم خالص بتاگالاكتوزیداز در این محصولات استفاده شود. در این مطالعه، همه لاكتوباسیل های جدا شده با استفاده از روش X-gal و ONPG دارای آنزیم بتاگالاكتوزیداز بودند، با توجه به نتایج حاصل که 6 گونه لاكتوباسیلوس دلبروکی تولید کننده قوی و سریع آنزیم بتاگالاكتوزیداز بودند استفاده بیشتر از این گونه در محصولات تخمیری، برای کمک به افراد فاقد تحمل لاكتوز توصیه می گردد. با انجام PCR، وجود ژن بتاگالاكتوزیداز در لاكتوباسیل پلاتنتاروم هایی که آنزیم کم یا ضعیف تولید می کردند به اثبات رسید، احتمالاً دلیل بیان کم ژن بتاگالاكتوزیداز در برخی سویه ها، وجود برخی عوامل در مواد لبنی از جمله گلوكز باشد گلوكز بر روی اپرون لاكتوز (MRS-lac) تولید دارد، چون در محیط دارای لاكتوز (9)، با توجه به این نتایج توصیه بتاگالاكتوزیداز افزایش یافت. با توجه به این نتایج توصیه می شود، شرایط برای افزایش بیان بتاگالاكتوزیداز مناسب گردد. یعنی قند گلوكز که یکی از مهمترین عوامل کنترل منفی بیان اپرون لاكتوز می باشد و در هنگام هیدرولیز لاكتوز تولید می شود را باید به طریقی از مواد لبنی خارج کرد.

لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم جدا شده از فرآورده های لبنی انجام شد، دو کلینی متمايل به سبز از دو واریته لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم در مقایسه با رنگ سبز تیره را فاقد آنزیم تصور کردند. اما با بررسی های بعدی در مورد ویژگی های پلاسمیدی و تخمیر لاكتوز و نتایج ONPG مثبت، وجود کپی کروموزومی آنزیم بتاگالاكتوزیداز در این سویه ها ثابت شد (18). ژنگ و همکارانش، توالی ژنومی کامل لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم JDM1 را ارائه دادند. ژنوم کامل لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم JDM1 شامل یک کروموزوم حلقوی منفرد با bp 3197759 و دو پلاسمید PLP9000 با 9254bp و PLP200 با 2062bp (11). در بررسی حاضر طراحی پرایمر برای ژن بتاگالاكتوزیداز، با استفاده از توالی ژنومی کامل لاكتوباسیلوس پلاتنتاروم JDM1 ارائه شده توسط ژنگ و همکارانش صورت گرفت. با انجام PCR نمونه های پلاتنتاروم و دیدن باند 399 bp آنزیم بتاگالاكتوزیداز، وجود کپی کروموزومی آنزیم در این سویه ها ثابت شد. بنابر نتایج حاصل از مطالعه حاضر مبنی بر تولید کلینی های متمايل به سبز که مشابه با مطالعه فرناندرز و همکارانش بود و نیز با مشاهده باند 399 bp ژن بتاگالاكتوزیداز ثابت شد که کلینی های متمايل به سبز نیز دارای کپی کروموزومی آنزیم بتاگالاكتوزیداز هستند.

با استفاده از باکتری های پروبیوتیک تولید کننده آنزیم بتاگالاكتوزیداز می توان ارزش غذائی و قابلیت هضم فرآورده های لبنی را بالا برد و به افراد مبتلا به اختلال عدم تحمل

References

1. Winn J, Allen SD, Janda WM, Koneman EW, Procop GW, Schreckenberger, P.C. Woods GL, Koneman's Color Atlas and Textbook of Diagnostic Microbiology. 6th edition, 2006;P: 838.
2. Robinson RK, The microbiology of milk and milk products, Microbiology of handbook, Inc, New York Dairy, 2002.
3. Chammas GI, Saliba R, Corriue G, Beal, C, characterization of lactic acid bacteria isolated from fermented milk "laban", International Journal of Food Microbiology. 2006; 110: 52-61
4. Vos DP, Garripy G, Jones D, Krieg RN, Gang W, Rainey AF, Schleifer HK, Withman B, Bergey's Manual of Systematic Bacteriology. 2009; 3:pp:754-757.
5. Karasova P, Spiwok V, Mala S, Karlova B, Russell NJ, Beta-galactosidase activity in Psychrophic microorganism & their potential use in food industry, Czech Journal food science.,2002;20, 43-47.
6. Troelesen JT, Adult-type hypolactasia & regulation of lactase expression. Biochimica. Et. Biophysica., 2005;1723, 19-32.
7. Heyman MB, Committee on Nutrition Lactose intolerance in infants, children & adolescents, Pediatrics, 2006;118: 1279-1286.
8. Vasiljevic T, Jelen P, Production of β -galactosidase for lactose hydrolysis in milk and dairy products using thermophilic lactic acid bacteria, Innovative Food Science & Emerging Technologies., 2001;2:75-85.
9. Vinderola CG, Reinheimer JA, Lactic acid starter and probiotic bacteria, a comparative "in vitro" study of probiotic characteristics and biological barrier resistance, Food Research International., 2003; 36: 895-904.
10. Nowroozi J, Molecular biological methodes in bacteria, Tehran: Andishe Rafie., 2004; 108-115.(In Persian)
11. Zhang ZY, Liu C, Zhu Y-Z, Zhong Y, Zhu YQ, Zheng HJ, Zhao GP, Wang SY, Guo XK, Complete genom sequence of Lactobacillus plantarum JDM1, Journal of Bacteriolog., 2009;191(15): 5020-5021.
12. Hebert EM, Raya RR, Tailliez P, Giori GS de, Characterization of natural isolates of Lactobacillus strains to be used as starter cultures in dairy fermentation, International of Journal Food Microbiology. 2000;59: 19-27.
13. Aquilanti L, Dell'Aquila L, Zannini E, Zocchetti A, Clementi F, Resident lactic acid bacteria in raw milk Canestrato Pugliese cheese, Letters in Applied Microbiology ISSN 0266-8254. 2006;43: 161-167.
14. Miteva V, Ivanova I, Budakov I, Pantev A, Stefanova T, Danova S, Moncheva P, Mitev V, Dousset X, Boyava P, Detection and characterization of a novel antibacterial substance produced by a Lactobacillus delbrueckii strain 1043, Journal Applied Microbiology. 1998;85: 603-614.
15. Schillinger U, Isolation and identification of lactobacilli from novel-type probiotic

- and mild yoghurts and their stability during refrigerated storage, International Journal Food Microbiology. 1999; 47: 79-87.
16. Nowroozi J, Rahbar Roshandel N, Gheytanchi E, Study of β -D-galactosidase enzyme activity produced by Lactobacilli in milk & cheese, 2007;pp:27-31.(In Persian)
17. Favier C, Neut C, Mizon C, Cortot A, Clombel JF, Mizon J, Faecal β -D-galactosidase production and Bifidobacteria are decreased in Crohn's disease, Dig. Dis. Sci. 1997; 42: 817-822.
18. Fernandez M, Margolles A, Suarez JE, Mayo B, Duplication of the β -galactosidase gene in some Lactobacillus plantarum strains, International Journal Food Microbiology.1999;48:113-123.