

بررسی تأثیر پوشش خوراکی عصاره آلئهورا همراه با نانوذرات چربی جامد حاوی اسانس روغنی زنیان بر عمر نگهداری گوشت تازه گاو

الهام پاسبانی¹, صدیقه امیری^{2,1}

1- گروه علوم و صنایع غذایی، واحد یاسوج، دانشگاه آزاد اسلامی، یاسوج، ایران

2- نویسنده مسئول: باشگاه پژوهشگران جوان و نخبگان، واحد یاسوج، دانشگاه آزاد اسلامی، یاسوج، ایران. پست الکترونیکی: s.amiri@iauyasooj.ac.ir

تاریخ پذیرش: 95/4/11

تاریخ دریافت: 94/12/17

چکیده

سابقه و هدف: گوشت تازه یک ترکیب غذایی با قابلیت فساد بالا است. هدف از این مطالعه افزایش قابلیت ماندگاری گوشت تازه گاو از طریق پوشش دهی آن با نانوذرات چربی حامل اسانس زنیان بود.

مواد و روش‌ها: برای این منظور قطعات 5 گرمی گوشت گاو تهیه گردیدند و در محلول‌های پوشش دهی که از قبل تهیه شده بودند، غوطه‌ور شدند. محلول‌های پوشش دهی شامل (1) نانوذرات چربی حامل اسانس زنیان (2) ژل آلئهورا به تنها (3) نانوذرات چربی حامل اسانس زنیان و (4) ژل آلئهورا همراه با اسانس زنیان بودند. در نهایت خصوصیات فیزیکوشیمیایی (pH, افت وزن و رنگ) و میکروبی (شمارش کلی، باکتری‌های سرمادوست، لاكتیک اسید و انتروباتکتریاسه) گوشت تازه گاو در طی دوره نگهداری 7 روزه در دمای یخچال مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که در تمامی تیمارها pH در طول دوره نگهداری افزایش یافت. بیشترین میزان افزایش pH در نمونه کنترل و کمترین میزان در نمونه پوشش دهی شده با نانوذرات چربی همراه با ژل آلئهورا مشاهده گردید. تعداد باکتری‌های کل، سرمادوست، انتروباتکتریاسه و اسید لاكتیک باکتری‌ها با گذشت زمان افزایش پیدا کردند. در این رابطه، بیشترین میزان افزایش مربوط به کنترل بود، و کمترین میزان افزایش در نمونه‌های پوشش دهی شده با نانوذرات چربی همراه با ژل آلئهورا مشاهده گردید. بیشترین مقدار فاکتور رنگ‌سنگی a مربوط به نمونه پوشش داده شده با نانوذرات چربی همراه با ژل آلئهورا بود که نشان از حفظ بهتر رنگ قرمز گوشت در این نمونه داشت.

نتیجه‌گیری: پوشش دهی گوشت گاو با پوشش ترکیبی عصاره آلئهورا و نانوذرات چربی حامل اسانس زنیان می‌تواند باعث حفظ بهتر کیفیت گوشت تازه شده و مدت ماندگاری آن را در مقایسه با نمونه بدون پوشش افزایش دهد.

واژگان کلیدی: گوشت گاو، نانوذرات چربی، پوشش دهی، اسانس زنیان، آلئهورا

• مقدمه

میکروبی و شیمیایی گوشت، روش‌های نگهداری مختلفی از جمله نگهداری در دماهای پایین و انجامداد، خشک کردن، نمک سود کردن، حرارت‌دهی و کنسرو کردن و استفاده از مواد نگهدارنده مورد استفاده قرار گرفته است (4-6). طی سال‌ها، به منظور افزایش مدت زمان نگهداری در دمای پایین، افزودنی‌های سنتزی زیادی استفاده شده است (7). افزودنی‌های سنتزی دارای خواص سرطان‌زاوی و سمتی هستند؛ بنابراین با افزایش نگرانی مصرف کنندگان از مصرف چنین افزودنی‌هایی، تقاضا برای گوشت و محصولات گوشتی سالم‌تر

گوشت مجموعه‌ای از بافت‌های عضلانی-اسکلتی لاشه دام‌های کشتاری است که با بافت‌های چربی و پیوندی مربوطه همراه می‌باشد و از جمله مهم‌ترین منابع پروتئینی به شمار می‌رود و غنی از اسیدهای آمینه ضروری برای بدن، مواد معدنی مانند آهن و روی، انواع ویتامین‌ها و همچنین انرژی کافی است که سبب می‌شود تا در زمرة بهترین و کامل‌ترین مواد غذایی طبقه‌بندی شود (1). اما مهم‌ترین چالش گوشت، فساد پذیری زیاد آن می‌باشد که از جنبه سلامت و کیفیت آن را تحت تأثیر قرار می‌دهد (4-2). به منظور جلوگیری از فساد

شده است که بهترین نتایج به هنگام الحاق ترکیبات فرار انسان‌ها درون فیلم‌ها یا پوشش‌های خوراکی و انکپسوله کردن انسان‌ها درون پلیمرهای خوراکی و پوشش‌ها یا کیسه‌های زیست‌تجزیه پذیر یا درون نانومولسیون‌ها به دست می‌آید (10). در این تحقیق از نانوذرات چربی برای پوشش دهی انسان‌زیان استفاده گردید. نانوذرات چربی جامد (SLN) به دلیل توانایی آن‌ها در غلبه بر نواقص میکروکپسول‌ها و سیستم‌های انتقال کلوئیدی نانومقیاس، در صنعت غذا و دارو توجه زیادی به خود جلب کرده است. این ذرات، آخرین سیستم‌های انکپسولاسیون نانومقیاس تولیدی می‌باشند (13). نانوذرات چربی جامد از یک هسته‌ی لیپیدی جامد به همراه ترکیبات زیست فعال که بخشی از ماتریکس لیپیدی می‌باشند، تشکیل می‌شود. ذرات توسط یک لایه‌ی سورفاکtantی که ممکن است از یک سورفاکtant یا ترکیبی از سورفاکtant‌ها تشکیل شده باشد، پایدار می‌شوند. به طور معمول، استفاده از لیپیدهای کریستاله شده به جای لیپیدهای مایع، افزایش کنترل طی رهاسازی و پایداری ترکیبات زیست فعال ملحاق شده را نشان می‌دهد. افزایش کنترل به این دلیل است که تحرک ترکیبات زیست فعال می‌تواند با کنترل وضعیت فیزیکی ماتریکس لیپیدی کنترل شود (14). هدف از این تحقیق تولید نانوذرات چربی حامل انسان‌زیان و بررسی عملکرد این نانوکپسول‌ها برای افزایش عمر ماندگاری گوشت تازه بود.

• مواد و روش‌ها

مواد: گوشت مورد استفاده به صورت فیله از کشتارگاه شرکت گوشتی سفیر خریداری گردید و تا زمان مصرف در انکوباتور 5°C نگهداری شد. دانه گیاه زیان از کارخانه گلزاری میمند و آلوئه‌ورا از اطراف شیراز خریداری گردیدند. انسان‌زیان تا زمان مصرف درون یخچال و آلوئه‌ورا به صورت تازه مورد مصرف قرار گرفتند. تمامی محیط کشت‌های مورد استفاده (VRBA) Violet red bile lactose, Plate count agar (PCA) agar, agar MRS agar (MRS) از شرکت Merck (المان) تهیه شدند.

استخراج انسان‌زیان: انسان‌زیان با استفاده از دستگاه کلونجر استخراج شد. به دلیل فرار بودن انسان‌زیان، دقایقی قبل از انسان‌گیری، نمونه‌ی خشک شده‌ی زیان آسیاب و درون بالون دستگاه کلونجر ریخته شد. سپس، بالون تا دو سوم حجم، از آب مقطر پر گردید. در طول 2 ساعت حرارت‌دهی، ترکیبات فرار تبخیر و بعد از عبور از مبرد دستگاه می‌عیان شدند. انسان‌به دلیل ترکیبات خود معمولاً دارای چگالی کمتر از آب است و بر روی آن قرار می‌گیرد. انسان‌جمع‌آوری شده، پس از خشک شدن توسط سولفات‌سدیم، در ظرف

و افزودنی‌های غذایی طبیعی افزایش یافته است (1). در این میان، انسان‌ها توجه سیاری از محققین را برای این منظور به خود جلب کرده‌اند. در تحقیق حاضر از انسان‌زیان به عنوان یک ترکیب ضدمیکروبی برای افزایش قابلیت ماندگاری گوشت تازه استفاده شد. Aida و همکاران (2015) ترکیبات شیمیایی و خصوصیات ضدمیکروبی انسان‌زیان جمع‌آوری شده از منطقه خراسان ایران را مورد بررسی قرار دادند. نتایج به دست آمده نشان داد که انسان‌زیان دارای 43٪ ترکیب مختلف بوده که مهم‌ترین آنها به ترتیب تیمول (42/46٪)، کارواکرول (7/26٪)، p-سیمین (10/62٪) و گاما-ترپین (8/16٪) می‌باشند. نتایج فعالیت ضد میکروبی انسان‌زیان نشان داد که حداقل غلظت بازدارنده 0/05 میلی‌گرم در میلی‌لیتر و حداقل غلظت کشنده 0/2 میلی‌گرم در میلی‌لیتر علیه باکتری باسیلوس سرئوس می‌باشد (8). Mansour و همکاران (2010) نشان دادند که انسان‌زیان به خوبی در برابر باکتری‌های پاتوژن مؤثر بوده و باعث جلوگیری از رشد و در نهایت مرگ آنها می‌شود. این محققین اظهار داشتند که از بین باکتری‌های مورد آزمون آزمون حساس‌ترین باکتری، استافیلوکوکوس رئوس شناسایی گردید (9).

تحقیقات نشان می‌دهند که انسان‌ها می‌توانند دیواره‌ی سلولی میکروارگانیسم‌ها را تجزیه، لایه‌ی فسفولیپیدی غشاء سلولی را تخریب کرده و به پروتئین‌های غشاء آسیب وارد کنند که منجر به افزایش نفوذ‌پذیری غشاء سلولی و از بین رفتن اجزاء سلولی می‌شوند. به این ترتیب، مقادیر کمتر انسان‌ها می‌توانند در ترکیب با روش‌های نگهداری متداول و نوین شامل دما و اسیدیته‌ی پایین، بسته‌بندی با اتمسفر تغییر یافته، فشار بالا، نگهدارنده‌ها و پرتووده‌ی در دوزهای پایین به کار رود (10). افزودن انسان‌زیان یا آویشن به محصولات خمیر گوشت در برابر باکتری‌های هوایی و لاکتیک اسید باکتری‌ها مؤثر بوده است. در سوسیس‌های بولوگنای حاوی انسان‌زیان رزماری یا آویشن (0/02٪) و فیبر پرتقال (1٪) کمترین سطح باکتری‌های هوایی و لاکتیک اسید باکتری‌ها مشاهده شده است (11). گرچه فعالیت ضدمیکروبی برای بسیاری از انسان‌ها مشاهده شده است، اما محدودیت‌هایی نیز در کاربرد آن‌ها در گوشت و محصولات گوشتی وجود دارد. برهم کنش بعضی انسان‌ها با ترکیبات غذایی و ساختار غذا ممکن است اثر آن‌ها را کاهش دهد (10). به علاوه، احتمالاً به دلیل حضور چربی، کربوهیدرات، پروتئین و نمک‌ها در سیستم‌های غذایی مانند گوشت و محصولات گوشتی، فعالیت انسان‌ها در مقایسه با اثر به دست از آمده از آن‌ها در آزمایشگاه به طور قابل توجه کاهش می‌یابد (12). برای رفع این مشکلات، مطالعات زیادی بخصوص در زمینه‌ی تکنولوژی‌های ترکیبی انجام گرفته است. برای مثال، گزارش

آماده‌سازی عصاره‌ی ژل آلوئه‌ورا: برگ‌های رسیده، سالم و تازه‌ی آلوئه‌ورا تهیه، با آب تازه شستشو و به صورت عرضی به قطعات کوچک‌تر برش داده شدند. اپیدرم ضخیم برگ‌ها حذف، ژل جامد درون آن‌ها، استخراج و با استفاده از مخلوط کن تیغه‌ای هموژن و سپس صاف گردید.

آزمون‌های انجام گرفته روی گوشت قرمز تازه: مطالعه‌ی حاضر به منظور بررسی اثر عصاره‌ی آلوئه‌ورا و نانوذرات چربی جامد حاوی انسانس زیان، بر روی مدت ماندگاری فیله‌ی تازه‌ی گوشت گاو، انجام گرفت. بعد از تهیه نانوذرات چربی حامل انسانس و عصاره‌ی آلوئه‌ورا و برش دادن قطعات فیله‌ی گوشت تازه‌ی ران گاو در اندازه‌های 5 گرمی، از 4 تیمار مختلف برای ارزیابی اثر ترکیبات مورد بحث، استفاده گردید. در تیمار 1، از محلول SLN حاوی 0/3% انسانس زیان، در تیمار 2، از محلول 10 میلی‌لیتر عصاره‌ی آلوئه‌ورا و 90 میلی‌لیتر SLN حاوی 0/3% انسانس زیان، در تیمار 3، از محلول حاوی 0/3% انسانس زیان، 10 میلی‌لیتر عصاره‌ی آلوئه‌ورا و 90 میلی‌لیتر آب و در تیمار 4 از محلول حاوی 10 میلی‌لیتر عصاره‌ی آلوئه‌ورا و 90 میلی‌لیتر آب استفاده گردید. قطعات گوشت آماده شده درون محلول‌های تهیه شده قرار گرفتند و پس از خشک شدن درون انکوباتور یخچال‌دار در دمای $1\pm4^{\circ}\text{C}$ ۱ نگهداری شدند و در روزهای 1، 3، 5 و 7 مورد ارزیابی قرار گرفتند. یک تیمار بدون پوشش دهی به عنوان کنترل در نظر گرفته شد. رنگ، pH، افت وزن و آزمایش‌های میکروبی بر روی قطعات گوشت انجام شد.

آزمون‌های میکروبی: 25 گرم از نمونه گوشت گاو به همراه 225 میلی‌لیتر آب پیپونه 0/1 درصد با هم مخلوط و هموژنیزه شد (رقت 1:10). متعاقب آن رقت‌های مورد نیاز (طبق استاندارد ملی ایران شماره 356) در لوله‌های حاوی آب پیپونه 0/1 درصد تهیه گردید. یک میلی‌لیتر از هر رقت برای کشت باکتری‌ها به روش پور پلیت (Pour plate) در محیط پلیت کانت آگار (Plate Count Agar) (PCA)، برای کشت انتروباکتریاسه در محیط کشت (VRBA) و برای کشت لاکتیک اسید باکتریا در محیط کشت (MRS) کشت داده شدند. نمونه‌های کشت داده شده، در انکوباتور 37°C به مدت 48 ساعت برای شناسایی لود باکتریایی (طبق استاندارد ملی شماره 5272) و در انکوباتور 7°C به مدت 10 روز برای شناسایی باکتری‌های سرمادوست (طبق استاندارد ملی شماره 2629) قرار گرفتند و پس از طی مدت انکوباسیون تعداد کلونی‌های مربوط به کل باکتری‌ها، باکتری‌های لاکتیک اسید، باکتری‌های انتروباکتریاسه و باکتری‌های سایکروفیل مورد شمارش قرار گرفتند.

ارزیابی رنگ: به منظور ارزیابی رنگ نمونه‌های گوشت، تصویربرداری از نمونه‌ها درون جعبه با نور یکنواخت و ثابت

شیشه‌ای غیر قابل نفوذ ریخته و تا زمان استفاده در یخچال نگهداری شد.

آنالیز اسانس: به این منظور از دستگاه کروماتوگراف گازی PerkinElmer، Clarus 680، USA متصل به طیفسنج جرمی استفاده شد (Retention Index (RI) تعیین درصد اجزای اسانس توسط آشکارساز شعله‌ای و شناسایی ترکیبات توسط طیفسنج جرمی و در نهایت، تأیید شناسایی با تطابق با شاخص بازداری (Sigma-Aldrich) استفاده شد. شرایط کاری دستگاه کروماتوگراف گازی به شرح زیر بود: دمای انجکتور 250 درجه، دمای ستون 5 دقیقه ثابت در 50 درجه سیلیسیوس، از 50 درجه تا 170 درجه با سرعت افزایش 3 درجه در دقیقه و از دمای 170 تا 250 درجه با سرعت 10 درجه در دقیقه؛ دمای آشکارساز شعله‌ای 280 درجه سیلیسیوس؛ گاز مورد استفاده هلیم با سرعت حجمی ثابت 0/8 میلی‌لیتر در دقیقه و ستون مورد استفاده DB-5 با طول 30 متر، قطر 0/25 میلی‌متر و ضخامت پوشش 0/25 میکرومتر بود. شرایط کاری دستگاه طیفسنج جرمی در 70 الکترون-ولت و در حالت EI بود. شناسایی ترکیبات با مقایسه طیف جرمی ترکیبات با بانک طیف Wiley انجام شد.

آماده‌سازی نانوذرات چربی جامد (SLN) حامل اسانس زیان: برای آماده‌سازی SLN اسانس روغنی مورد نظر در دمای 85°C در لیپید انتخاب شده با نسبت 70:30 حل گردید تا اسانس در لیپید بارگذاری گردد. سپس محلول تولیدی در محلول سورفاکтанت (تویین 80) آبی داغ پخش شد. در مرحله بعد، مخلوط تولیدی توسط همزن به مدت 1 دقیقه در دور 3000rpm قرار گرفت و یک امولسیون اولیه ایجاد شد. سپس این امولسیون در دمای 90°C با استفاده از اولتراسونیک (QSonica, Q700, USA) در شدت 80 درصد و فرکانس 20 کیلوهرتز به ذرات ریز نانومتری تبدیل گردید. (15).

اندازه‌گیری ابعاد ذرات نانوذرات چربی با استفاده از تکنیک پراکنش دینامیک نوری (Dynamic Light Scattering): برای تعیین توزیع اندازه ذرات از تکنیک پراکنش دینامیک نوری در دمای محیط و در طول موج 633 نانومتر، توزیع اندازه ذرات و شاخص dynamic viscosity of sample 8.76 mPa.s) استفاده گردید. اندازه هیدرودینامیک ذرات، توزیع اندازه ذرات و شاخص پراکندگی (Polydispersity Index) از طریق نرم‌افزار DTS 5.02 version, Malvern Instrument Ltd., UK) محاسبه شد. (16)

آنالیز اسانس زنیان: کروماتوگرام به دست آمده از آنالیز اسانس زنیان توسط گرومانتوگراف گازی در جدول 1 نشان داده شده است. ترکیبات اصلی اسانس زنیان را پارا-سیمن (43/32)، گاما-ترپین (25/72)، تیمول (9/3)٪ و کارواکرول (16/74)٪ تشکیل دادند. مشخص شده است که گاما-ترپین می‌تواند با اکسید شدن به پارا-سیمن مانع از اکسیداسیون اسید لینولئیک شود و به عنوان یک آنتی‌اکسیدان قوی عمل کند (19).

جدول 1. ترکیبات شناسایی شده اسانس زنیان از طریق

کروماتوگرام گازی					
ردیف	زمان بازداری	شاخص بازداری	نام ترکیب	درصد در اسانس	
1	11/19	927	α -Thujene	0/27	
2	11/49	934	α -Pinene	0/33	
3	13/48	978	β -Pinene	1/48	
4	14/11	992	Myrcene	0/71	
5	16/16	1036	p -Cymene	43/32	
6	16/39	1041	β -Phellandrene	0/05	
7	17/72	1069	γ -Terpinene	25/72	
8	18/82	1092	unknown	0/25	
9	22/47	1170	Terpinene-4-ol	0/14	
10	24/02	1203	unknown	0/32	
11	26/1	1249	unknown	0/23	
12	28/3	1298	Thymol	9/3	
13	28/91	1312	Carvacrol	16/74	
14	29/09	1316	unknown	0/18	

تغییرات pH نمونه‌های گوشت در طی دوره نگهداری: تغییرات pH نمونه‌های مختلف گوشت در طی دوره نگهداری 7 روزه در دمای یخچال در شکل 2-الف آورده شده است. نتایج به دست آمده نشان داد که به طور کلی در تمامی تیمارهای مورد بررسی در این پژوهش، pH تا انتهای دوره نگهداری افزایش پیدا می‌کند. در روز اول دوره نگهداری pH نمونه کنترل برابر 5/58 بوده که پس از 7 روز نگهداری در دمای یخچال pH این نمونه به 7/45 (33/51 درصد افزایش) افزایش پیدا کرد که بیشترین میزان افزایش pH را نسبت به سایر نمونه‌ها نشان داده است. همچنین کمترین تغییرات pH در نمونه‌های پوشش‌دهی شده با ترکیب نانوذرات اسانس زنیان و آلوئه ورا و نمونه پوشش‌دهی شده با عصاره آلوئه ورا مشاهده گردید؛ به طوری که در روز اول، pH این نمونه‌ها به ترتیب برابر 5/49 و 5/55 بوده و پس از 7 روز نگهداری در دمای یخچال pH این نمونه‌ها به ترتیب به 6/20 و 6/23 رسید.

تغییرات میزان افت وزن: روند تغییرات میزان افت وزن نمونه‌های گوشت گاو پوشش‌دهی شده با استفاده از پوشش‌های مختلف در شکل 2-ب نشان داده شده است. نتایج به دست آمده نشان داد که بیشترین میزان افت وزن در نمونه کنترل مشاهده گردید که میزان افت وزن در این نمونه پس از 7 روز نگهداری در دمای یخچال برابر 11/82٪ بوده که به

انجام گرفت. رنگ نور مورد استفاده و رنگ دیواره‌های داخلی جعبه سفید رنگ بوده و زاویه‌ی بین دوربین و نمونه، 90 درجه در نظر گرفته شد. تصاویر حاصل با استفاده از نرم‌افزار فتوشاپ CS6 تحت آنالیز قرار گرفته و پارامترهای L (روشنایی)، ^a (قرمزی- سبزی) و ^b (زردی- آبی)، اندازه گیری شدند (17).

اندازه گیری pH: مقدار 2 گرم نمونه‌ی گوشت به مدت یک دقیقه با 8 میلی‌لیتر آب قطره دیونیزه مخلوط و هموزن شد. سپس pH مخلوط گوشت توسط pH متر در دمای 20°C اندازه گیری گردید (18).

اندازه گیری افت وزن: میزان کاهش وزن نمونه‌ها به خاطر از دست رفتن رطوبت محلول با وزن کردن نمونه‌ها توسط یک ترازوی دیجیتال و با استفاده از فرمول 1 محاسبه گردید (18).

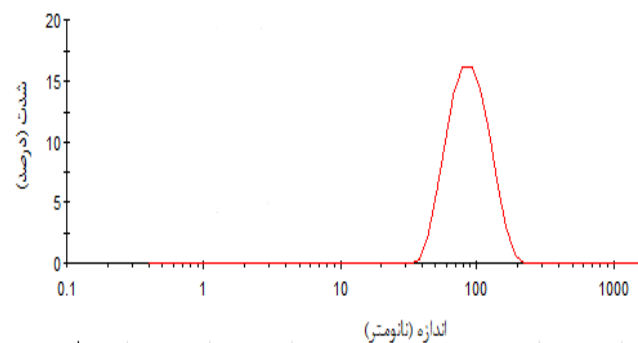
$$(فرمول 1)$$

$$\text{وزن اولیه نمونه} \times 100 = (\text{وزن ثانویه نمونه} - \text{وزن اولیه نمونه}) / \text{درصد افت وزن}$$

آنالیز آماری: در این تحقیق از طرح آماری کاملاً تصادفی استفاده و تمام آزمایش‌ها در سه تکرار انجام شد. تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS و روش تجزیه و تحلیل واریانس (ANOVA) در سطح 0/05 صورت گرفت و پس از آنالیز واریانس، میانگین‌های مربوطه با استفاده از آزمون‌های چند دامنه‌ای دانکن در سطح 0/05 مورد آنالیز قرار گرفتند.

۰ یافته‌ها

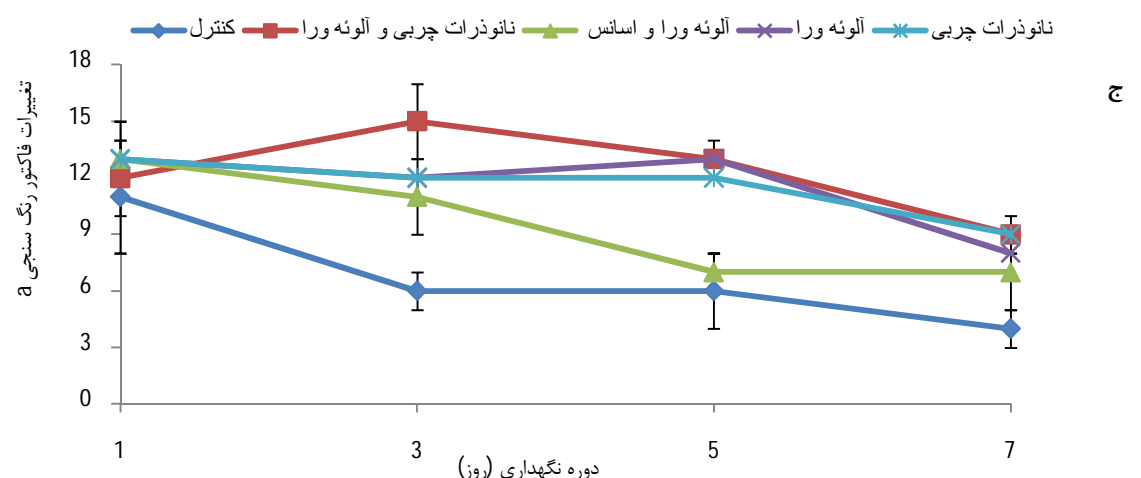
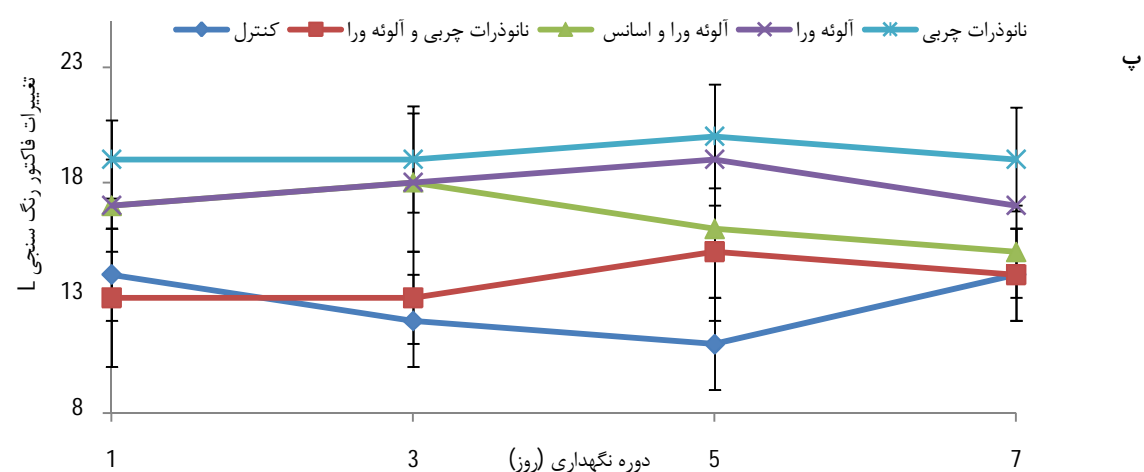
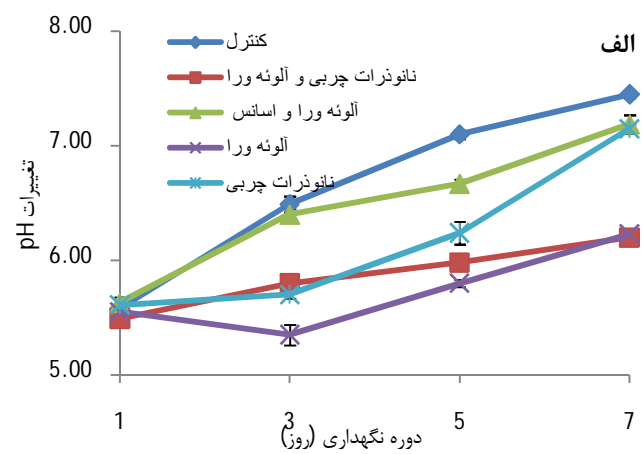
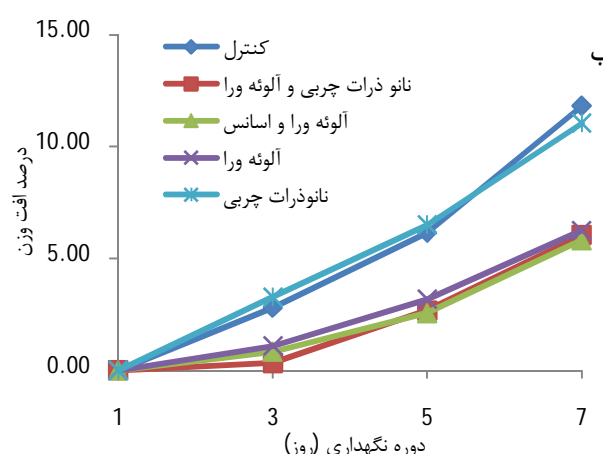
اندازه گیری ابعاد ذرات با استفاده از تکنیک پراکنش دینامیک نوری (DLS): بعد از تهیه نانوذرات چربی اندازه ذرات تعیین گردید. برای اندازه گیری ابعاد ذرات از تکنیک پراکنش دینامیک نوری استفاده گردید. شکل 1 نتایج حاصل از تکنیک پراکنش نوری را نشان می‌دهد. همان‌طور که در شکل 1 مشاهده می‌شود یک پیک ظاهر شد که نشان‌دهنده ابعادی حدود 90/47 نانومتر برای اندازه ذرات چربی بود؛ ضمن اینکه توزیع اندازه ذرات در محدوده کمی (0/455) بود.



شکل 1. منحنی DLS نانوذرات چربی حامل اسانس زنیان

احتمال 95% نداشتند. همچنین میزان افت وزن نمونه‌های پوشش‌دهی شده با عصاره آلوئه ورا، عصاره آلوئه‌ورا و اسانس زنیان و اسانس زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی جامد که در فرمولاسیون آنها از عصاره ژل آلوئه ورا استفاده گردیده بود اختلاف اماری معنی‌داری در میزان افت وزن ناشی از اتلاف رطوبت نشان ندادند.

صورت معنی‌داری در سطح احتمال 5% از سایر نمونه‌های پوشش‌دهی شده با عصاره آلوئه ورا بیشتر بود. نتایج به دست آمده نشان داد که میزان افت وزن در نمونه کنترل و نمونه پوشش‌دهی شده با اسانس زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی جامد که در فرمولاسیون این پوشش از عصاره آلوئه ورا استفاده نگردیده بود اختلاف آماری معنی‌داری در سطح



شکل 2. برخی از خصوصیات فیزیکو-شیمیایی نمونه‌های گوشت پوشش‌دهی شده در طی دوره نگهداری در دمای $4\pm1^{\circ}\text{C}$

پیدا کرد. در روز اول نگهداری تعداد باکتری‌های کل در هریک از 5 تیمار مورد بررسی در محدوده $4/5 \text{ Log cfu/g} - 4/3$ بوده و اختلاف آماری معنی‌داری در سطح 5% بین تیمارهای مختلف مشاهده نگردید. اما با گذشت زمان تعداد باکتری کل در تمامی نمونه‌ها به صورت معنی‌داری نسبت به گذشت زمان افزایش پیدا کرد. بیشترین میزان افزایش تعداد باکتری کل در نمونه کنترل مشاهده شد به طوری که معادل تقریباً $\text{Log } 3/2 \text{ cfu/g}$ افزایش در تعداد باکتری‌های کل در این نمونه در طی دوره نگهداری 7 روزه در دمای یخچال مشاهده گردید. کمترین میزان باکتری در نمونه نانوذرات چربی حاوی انسان زنیان و آلوئهورا و سپس در نمونه حاوی نانوذرات چربی بود.

تغییرات تعداد باکتری‌های سرمادوست: شکل 3-ب روند تغییرات تعداد باکتری‌های سرمادوست را در نمونه کنترل و نمونه‌های پوشش‌دهی شده با انسان زنیان ریز پوشانی شده در ذرات چربی و عصاره آلوئهورا در طی 7 روز نگهداری در دمای ${}^{\circ}\text{C} 1+4$ نشان می‌دهد. نتایج به دست آمده نشان داد که تعداد باکتری‌های سرمادوست به طور معنی‌داری در طی دوره نگهداری با گذشت زمان افزایش پیدا کرد. در روز اول نگهداری تعداد این باکتری‌ها در تیمارهای مختلف نمونه‌های گوشت گاو با نمونه کنترل اختلاف آماری معنی‌داری در سطح 5% نشان ندادند. بیشترین میزان افزایش در تعداد باکتری‌های سرمادوست در نمونه کنترل مشاهده گردید که تعداد این باکتری‌ها از $\text{Log } 3/89 \text{ cfu/g}$ در روز اول نگهداری به $\text{Log } 5/69 \text{ cfu/g}$ پس از هفت روز نگهداری در دمای یخچال رسید.

همچنین کمترین افزایش تعداد باکتری‌های سرمادوست در نمونه‌های پوشش‌دهی شده با عصاره آلوئهورا همراه با انسان زنیان ریز پوشانی شده در ذرات چربی جامد مشاهده شد که تعداد باکتری‌های سرمادوست در این نمونه در طی دوره نگهداری تقریباً یک سیکل لگاریتمی افزایش پیدا کرد. نتایج به دست آمده نشان داد که تأثیر پوشش‌دهی با آلوئهورا در مقایسه با نمونه کنترل اختلاف آماری معنی‌داری نداشت.

تغییرات تعداد باکتری‌های اسید لاکتیک: تأثیر پوشش‌دهی گوشت گاو با انسان زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی و عصاره آلوئهورا و ترکیب آنها بر تغییرات تعداد باکتری‌های لاکتیکی در طی دوره نگهداری 7 روزه در دمای یخچال در شکل 3-پ آورده شده است. نتایج به دست آمده نشان داد که تأثیر پوشش‌دهی با استفاده از انسان زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی و عصاره آلوئهورا در مقایسه با نمونه کنترل در سطح احتمال 5% معنی‌دار بوده و استفاده از این ترکیبات توانسته در مقایسه با نمونه کنترل

تغییرات فاکتورهای رنگ سنجی: فاکتور L از فاکتورهای رنگ سنجی نشان دهنده میزان روشی - تیرگی نمونه‌ها می‌باشد. دامنه مقادیر این فاکتور بین 0 تا 100 است که عدد صفر نشان دهنده سیاهی و عدد صد نشان دهنده سفیدی یا روشی نمونه می‌باشد. شکل 2-پ روند تغییرات فاکتور رنگ سنجی نمونه‌های گوشت در طی دوره نگهداری 7 روزه در دمای یخچال را نشان می‌دهد. نتایج به دست آمده نشان داد که فاکتور رنگ سنجی L در طی دوره نگهداری در نمونه‌های مختلف تقریباً روند ثابتی داشت.

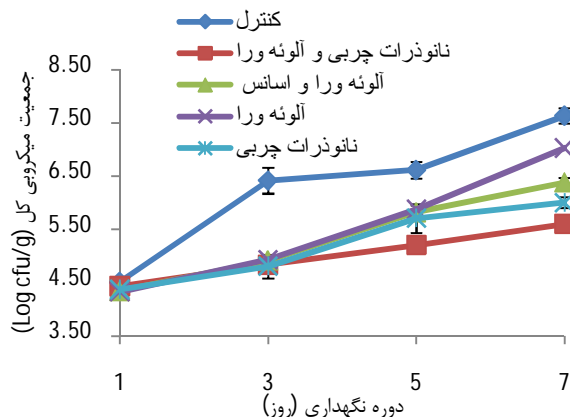
فاکتور a از فاکتورهای رنگ سنجی نشان دهنده میزان رنگ قرمزی - سبزی نمونه‌ها می‌باشد. این فاکتور بین -a تا +a تغییر کرده که -a نشان دهنده رنگ سبز و +a نشان دهنده قرمزی رنگ نمونه می‌باشد. نتایج تجزیه و تحلیل آماری نشان داد که تأثیر عامل زمان نگهداری در دمای 4 درجه سانتی گراد بر روند تغییرات میزان فاکتور a در سطح احتمال 5% معنی‌دار بود (شکل 2-ت). همچنین تأثیر تیمارهای مختلف پوشش‌دهی بر میزان فاکتور a نمونه‌های گوشت در مقایسه با نمونه کنترل معنی‌دار بود. میزان فاکتور a نمونه‌های مختلف در طی دوره نگهداری به طور معنی‌داری کاهش پیدا کرد. میزان فاکتور a نمونه‌های مختلف در روز اول نگهداری در محدوده 15-13 بوده که پس از 7 روز نگهداری در دمای یخچال در تیمارهای مختلف به حدود 9-3 رسید. کمترین مقدار فاکتور رنگ سنجی a مربوط به نمونه کنترل بود و تمامی نمونه‌های پوشش‌دهی شده خصوصاً نمونه‌های پوشش داده شده با نانوذرات چربی حاوی انسان زنیان همراه با آلوئهورا دارای مقادیر a بیشتری در طول مدت زمان نگهداری بودند.

فاکتور b از فاکتورهای رنگ سنجی نشان دهنده میزان زردی-آبی نمونه‌ها می‌باشد. این فاکتور بین -b تا +b تغییر کرده که -b نشان دهنده رنگ آبی و +b نشان دهنده رنگ زردی نمونه می‌باشد. نتایج به دست آمده نشان داد که به طور کلی مقادیر فاکتور رنگ سنجی b با گذشت زمان تغییر نکرد و در سطح احتمال 5% تأثیر پارامتر زمان بر فاکتور رنگ سنجی b معنی‌دار نبود (نتایج نشان داده نشده است).

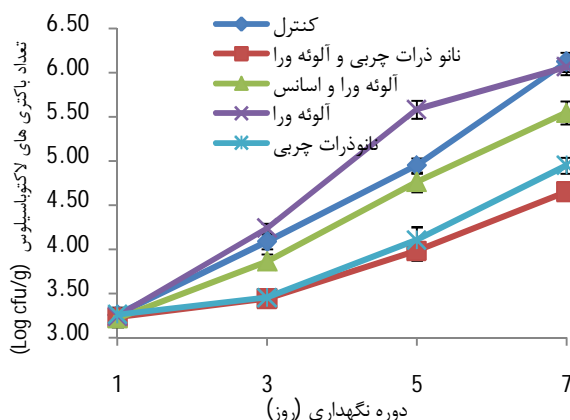
خصوصیات میکروبی نمونه‌های گوشت

تغییرات باکتری کل: تغییرات تعداد باکتری کل نمونه‌های مختلف گوشت در طی دوره نگهداری 7 روزه در دمای ${}^{\circ}\text{C} 1+4$ در شکل 3-الف نشان داده شده است. نتایج به دست آمده نشان داد که تعداد باکتری‌های کل در تمامی تیمارهای مختلف مورد بررسی در این پژوهش با گذشت زمان افزایش

اسانس زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی و عصاره آلوئهورا کمترین میزان افزایش در تعداد باکتری‌های اسید لакتیک که تقریباً معادل $1/4 \text{ Log cfu/g}$ می‌باشد مشاهده گردید. نمونه پوشش‌دهی شده با اسانس زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی در رده بعدی از لحاظ تأثیرگذاری بر باکتری‌های اسید لакتیک قرار داشت.

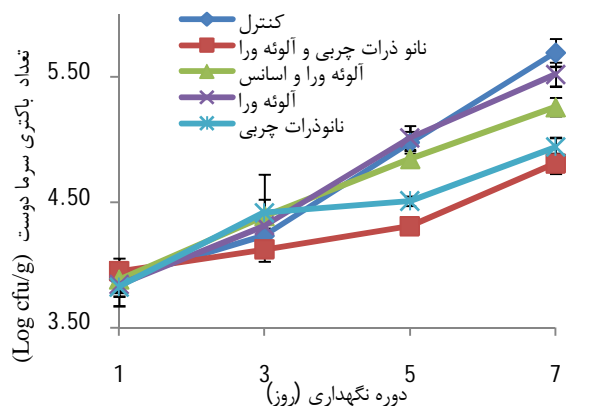


الف

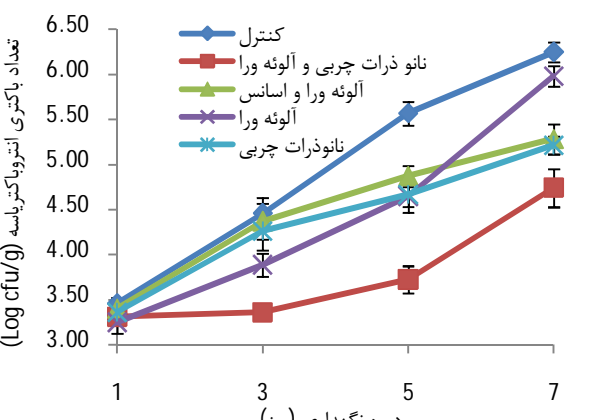


پ

رونده افزایش باکتری‌های اسید لاتکتیک را کنترل کند. بیشترین افزایش در تعداد باکتری‌های لاتکتیکی در نمونه کنترل مشاهده گردید که تعداد این باکتری‌ها از 3/26 Log cfu/g در روز اول به 6/12 Log cfu/g در پایان دوره نگهداری رسید که تقریباً معادل 3 Log cfu/g افزایش در تعداد باکتری‌ها بوده؛ در حالی که در نمونه پوشش‌دهی شده با



ب



ت

شکل 3. تغییرات جمعیت میکروبی نمونه‌های گوشت پوشش‌دهی شده در طی دوره نگهداری در دمای $4\pm1^\circ\text{C}$

$1/4 \text{ Log cfu/g}$ رسیده که تقریباً برابر $4/74 \text{ Log cfu/g}$ افزایش داشته است. نتایج به دست آمده نشان داد بین نمونه کنترل و نمونه پوشش‌دهی شده با عصاره آلوئه ورا اختلاف آماری معنی‌داری در سطح احتمال 5% مشاهده نمی‌گردد و بیشترین میزان میزان افزایش در تعداد باکتری‌های انتروباکتریاسه در انتهای دوره نگهداری در نمونه کنترل و نمونه پوشش‌دهی شده با عصاره آلوئه ورا مشاهده گردید به طوری که تعداد این باکتری‌ها به ترتیب از $3/46 \text{ Log cfu/g}$ و $3/25 \text{ Log cfu/g}$ در روز اول به $6/25 \text{ Log cfu/g}$ و $5/98 \text{ Log cfu/g}$ در روز هفتم نگهداری رسیده است که معادل تقریباً $2/8 \text{ Log cfu/g}$ افزایش در تعداد باکتری‌های انتروباکتریاسه در این نمونه‌ها بود.

تغییرات باکتری‌های انتروباکتریاسه: تغییرات تعداد باکتری‌های انتروباکتریاسه نمونه‌های پوشش‌دهی شده گوشت گاو در طی دوره نگهداری در دمای یخچال در شکل 3-ت آورده شده است. نتایج به دست آمده نشان می‌دهد که اختلاف آماری معنی‌داری بین نمونه‌های مختلف در سطح احتمال 5% وجود دارد. نمونه پوشش‌دهی شده با پوشش حاوی اسانس زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی و عصاره آلوئه ورا نسبت به سایر نمونه‌ها در کنترل تعداد باکتری‌های انتروباکتریاسه مؤثرتر بوده و کمترین میزان تعداد باکتری‌های انتروباکتریاسه در این نمونه در روز اول رسیده است که معادل تقریباً $3/31 \text{ Log cfu/g}$ بوده و پس از 7 روز نگهداری به

میکروبی کل کاملاً مطابقت داشت؛ به این ترتیب که نمونه‌های پوشش‌دهی شده به دلیل جمعیت میکروبی پایین‌تر روند افزایش pH کندتری نسبت به نمونه کنترل داشتند. مقایسه نتایج به دست آمده در این تحقیق با نتایج گزارش شده توسط سایر محققین نشان داد که در بعضی از موارد pH نمونه‌های گوشت در ابتدای دوره کاهش و پس از آن در تمامی موارد، pH افزایش می‌یابد. کاهش اولیه pH عمدهاً به دلیل رشد باکتری‌های اسید لاكتیک و درنتیجه تجمع اسید لاكتیک می‌باشد، در حالی که پس از آن افزایش pH عمدهاً به دلیل رشد باکتری‌های فساد زا که منجر به تجمع ترکیبات قلیایی مثل آمونیوم و تری متیل آمین می‌گردد می‌باشد (25). نتایج مشابهی توسط Vasconez و همکاران (2010) در بررسی تأثیر پوشش‌دهی با فیلم‌های کیتوزان و ترکیب کیتوزان- تایپوکا بر ماندگاری گوشت ماهی سالمون (26) و Duan و همکاران (2010) در بررسی اثر ترکیبی پوشش کیتوزان و بسته‌بندی با اتمسفر اصلاح شده بر ماندگاری فیله ماهی لینگ کاد (27) نیز مشاهده شده است.

یکی از فاکتورهای مهم در نگهداری محصولات غذایی در انبار افت وزن ناشی از اتلاف رطوبت بوده که هرچه این فاکتور بیشتر باشد از لحاظ اقتصادی ضررهای بیشتری برای تولید کنندگان مواد غذایی به همراه دارد. افت وزن به دلیل تبخیر رطوبت از سطح ماده غذایی بوده و با دمای نگهداری مواد غذایی ارتباط مستقیم دارد. یکی از روش‌های کنترل افت وزن ناشی از اتلاف رطوبت پوشش‌دهی و تشکیل یک لایه محافظ در برابر تبخیر آب از سطح ماده غذایی است. نتایج حاصل از افت وزن نشان داد که پوشش عصاره آلوئهورا به دلیل قابلیت تشکیل ژل بر قطعات گوشت تازه قادر است میزان تبخیر آب سطحی را کاهش دهد. Vasconez و همکاران (2010) گزارش کردند که پوشش‌دهی گوشت ماهی سالمون با کیتوزان باعث حفظ رطوبت در نمونه‌های پوشش‌دهی شده و در مقایسه با نمونه کنترل باعث کاهش افت وزن از 17/8 در نمونه کنترل به 11/9 در نمونه‌های پوشش‌دهی شده گردید (26). نتایج نشان داد که تمامی نمونه‌های پوشش‌دهی شده خصوصاً نمونه‌های پوشش داده با نانوذرات چربی حاوی انسان زنیان همراه با آلوئهورا دارای مقادیر ^a بیشتری در طول مدت زمان نگهداری بودند که نشان از حفظ بهتر رنگ قرمز گوشت در این نمونه‌ها در مقایسه با نمونه کنترل دارد. Linares و همکاران (2007) گزارش کردند که افزایش اکسیداسیون در طی دوره نگهداری به صورت مستقیمی با افزایش فاکتور رنگ سنجی L در گوشت گوسفند در ارتباط می‌باشد (28). Berruga و همکاران (2005) نیز گزارش کردند که فاکتورهای رنگ سنجی L و b در گوشت گوسفند در طی

• بحث

آنالیز انسان زنیان چهار ترکیب اصلی پارا-سیمن، گاما-ترپین، تیمول و کارواکرول را در آن مشخص کرد. پارا-سیمن و گاما-ترپین ن اثر ضد میکروبی قابل توجهی ندارند در حالی که تیمول و کارواکرول دارای اثرات ضد میکروبی قوی هستند (20). Mohagheghzadeh و همکاران (2007) بیان کردند که انسان زنیان با توجه به منطقه کشت گیاه و سایر شرایط محیطی دارای مقادیر متفاوتی از ترکیبات اصلی انسان هستند (21) و گزارش‌های مختلفی از درصدهای مختلف ترکیبات اصلی تشکیل دهنده انسان زنیان در منابع وجود دارد (22). با توجه به این که در انسان مورد استفاده در این تحقیق، مجموع مقدار تیمول و کارواکرول حدود 27٪ می‌باشد و با توجه به خصوصیات ضد میکروبی اثبات شده انسان زنیان، می‌توان اثرات ضد میکروبی دیده شده در نتایج شمارش میکروبی را به این انسان نسبت داد. نتایج حاصل از اندازه‌گیری توزیع اندازه ذرات نانوذرات تولید شده نشان داد که دیسپرسیون تهیه شده دارای ذراتی با توزیع اندازه ذرات پایین بود. ظهور هر پیک در نتیجه DLS نشان دهنده وجود ذراتی با توزیع اندازه‌ای وسیع و یا باریک است. بر این اساس در نانوذرات چربی حامل انسان زنیان یک پیک ظاهر شد (شکل 1) که نشان دهنده وجود ذراتی با میانگین قطر 90/47 نانومتر می‌باشد. شاخص پراکندگی کم (0/455) نشان دهنده توزیع اندازه ذرات در یک محدوده باریک است.

FAO در سال 1995 طی گزارشی اعلام کرد که pH مواد غذایی می‌تواند شاخص خوبی برای شرایط بهداشتی و ایمنی مواد غذایی باشد. مطابق با گزارش سازمان کدکس در سال 2003 برای گوشت حیوانات pH باید کمتر از 7-7/5 باشد تا از نظر کدکس این ماده غذایی برای مصرف کنندگان ایمن باشد. همان‌طور که نتایج این تحقیق نشان داد تغییرات pH در طول زمان نگهداری روندی افزایشی داشت که این تغییرات عمدهاً به دلیل فعالیت‌های میکروبی و فعالیت‌های آنزیمی در طی دوره نگهداری می‌باشد. با گذشت زمان بافت گوشت توسط فعالیت آنزیمی میکروارگانیسم‌های گوشت تخریب می‌شود. این تخریب در حقیقت با تجزیه ترکیبات پروتئینی صورت می‌گیرد که ماحصل آن تولید ترکیبات ازته است. تولید این ترکیبات باعث افزایش pH در گوشت می‌شود (24). روند تغییرات pH مستقیماً با روند تغییرات جمعیت میکروبی نمونه مورد نظر ارتباط دارد؛ یعنی با افزایش جمعیت میکروبی و در نتیجه فعالیت آنزیمی، روند افزایش pH نیز سرعت بیشتری پیدا می‌کند که این افزایش در نمونه کنترل نیز مشاهده شد. نتایج به دست آمده از تغییرات pH با نتایج آزمون جمعیت

پوشش دهی گوشت گاو با اسانس زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی و عصاره آلئه ورا نیز در مورد باکتری های Ascid لاكتیک مشابه با نتایج فوق بود. Georgantelis و همکاران (2007) گزارش کردند که کاربرد ترکیبی پوشش کیتوزان و اسانس رزماری باعث کاهش $\log_{10} \text{cfu/g}$ 2 در جمعیت باکتری های لاكتیکی گوشت خوک در طی دوره نگهداری در دمای یخچال گردید (34). نتایج یک تحقیق نشان داد که تیمار گوشت مرغ از طریق غوطه وری اوایله در آب انار و سپس پوشش دهی با کیتوزان حاوی اسانس آویشن شیرازی باعث کاهش $\log_{10} \text{cfu/g}$ 1/5 جمعیت باکتری های لاكتیکی در مقایسه با نمونه کنترل در طی دوره نگهداری در دمای یخچال گردید (35).

متداول ترین آلوده کننده های گوشت و محصولات گوشتی باکتری های انتروباکتریاسه هستند که در نتیجه هی فعالیت آنها، آمین های بیوژنیک تولید می شود، که تشکیل این محصولات باعث بروز مسمومیت های غذایی و کاهش کیفیت محصول می گردد. جمعیت باکتری های انتروباکتریاسه در طول زمان نگهداری در نمونه های گوشت پوشش دهی شده با پوشش حاوی اسانس زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی و عصاره آلئه ورا نسبت به سایر نمونه ها کمتر بود. Jouki و همکاران (2013) اظهار داشتند که تعداد باکتری های انتروباکتریاسه در نمونه کنترل با سرعت بیشتری نسبت به نمونه های پوشش دهی شده با موسیلاز دانه به حاوی اسانس پونه کوهی و آویشن با غی در فیله گوشت ماهی رنگین افزایش یافت (36). همچنین نتایج تحقیقات Saei-Dehkordi و همکاران در سال 2010 نشان داد که خصوصیات ضد میکروبی اسانس های آویشن شیرازی متعلق به مناطق مختلف ایران با هم متفاوت بوده اما در همگی، باکتری های گرم منفی مقاومت بیشتری در مقابل اسانس نشان داده و از بین باکتری های گرم منفی مقاوم ترین گونه باکتری اشرشیا کلی می باشد. در نتیجه می توان گفت تفاوت در نقاط جغرافیایی می تواند باعث اختلاف در مقدار و کیفیت اسانس استخراج شده گردد (37). Kazemi (2015) تأثیر اسانس زنیان را بر سالمونلا تایفی موریم و اشیریشیا کلی بررسی کرد. نتایج این تحقیق نشان داد که این اسانس بر دو باکتری فوق بسیار مؤثر بود؛ به طوری که مقدار حداقل غلظت بازدارنده و کشنده آن برای اشیریشیا کلی به ترتیب 5 و 10 و برای باکتری سالمونلا تایفی موریم 10 و 20 میکرو گرم در میلی لیتر بود. این در حالی است که در همین تحقیق مقادیر غلظت بازدارنده و کشنده آنتی بیوتیک آمپی سیلین برای باکتری اشیریشیا کلی معادل اسانس زنیان و در مورد باکتری سالمونلا تایفی موریم چهار برابر غلظت اسانس

دوره نگهداری با گذشت زمان افزایش می یابند که افزایش پارامتر رنگ سنجی b ممکن است به دلیل تشکیل مت می گلوبین که در شرایط غلظت های پایین اکسیژن تسریع می گردد باشد (29). همچنین پوشش دهی گوشت گوسفند با اسانس آویشن و پونه کوهی و همچنین بسته بندی آنها در اتمسفر تغییر یافته باعث کند کردن روند افزایشی فاکتور رنگ سنجی L در مقایسه با نمونه کنترل در مدت نگهداری داشت در حالی که پارامتر رنگ سنجی a در روزهای مختلف تقریباً در محدوده ثابتی باقی ماند و پارامتر رنگ سنجی b با گذشت زمان روند افزایشی را نشان داد (30).

در این تحقیق، نمونه های گوشت پوشش داده شده با نانوذرات چربی حاوی اسانس زنیان و آلئه ورا کمترین جمعیت باکتری های کل را نشان دادند. Ojagh و همکاران نیز در سال 2010 گزارش کردند که پوشش دهی گوشت ماهی رنگین کمان با کیتوزان و کیتوزان حاوی اسانس دارچین باعث کاهش تعداد باکتری های کل به کمتر از $\log_{10} \text{cfu/g}$ 6 در مقایسه با نمونه کنترل $\log_{10} \text{cfu/g}$ 7 در پایان دوره نگهداری (24). همچنین Vasconez و همکاران (2010) گزارش کردند که نمونه های پوشش داده شده با کیتوزان و ترکیب کیتوزان-نشاسته تاپیوکا در مقایسه با نمونه کنترل جمعیت میکروبی (تعداد باکتری کل و باکتری های سرما دوست) کمتری در طی دوره نگهداری در یخچال داشتند (26). Li و همکاران (2012) گزارش کردند که جمعیت میکروبی در طی دوره نگهداری تحت تأثیر پلی فنول های چای و عصاره رزماری قرار می گیرد و غوطه ور کردن گوشت ماهی کپور در محلول 12٪ پلی فنول های چای و عصاره رزماری به صورت چشم گیری باعث کاهش سرعت افزایش جمعیت میکروبی کل در این نمونه ها می شود و در نتیجه باعث افزایش عمر ماندگاری ماهی می گردد (31).

Ibrahim Sallam در سال 2007 گزارش کرد که باکتری های سرما دوست مهم ترین گروه از میکرو اگانیسم های مسئول فساد در محصولات نگهداری شده در دماهای پایین هستند (32). کمترین افزایش تعداد باکتری های سرما دوست در این تحقیق، در نمونه های گوشت پوشش دهی شده با عصاره آلئه ورا همراه با اسانس زنیان ریز پوشانی شده در ذرات چربی جامد و بعد از آن در نمونه های پوشش دهی شده با اسانس زنیان ریز پوشانی شده در ذرات چربی جامد مشاهده شد. نتایج این تحقیق با نتایج بدست آمده توسط سایر محققین مطابقت دارد (24, 25). تأثیر اسانس هایی مانند اسانس آویشن و مزنگوش که حاوی تیمول و کارواکرول بالایی هستند نیز بر شمارش کل باکتری های سرماگرای موجود بر گوشت گزارش شده است (33).

بیشتری حفظ خواهد کرد. اسانس آزاد به دلیل فراریت و تبخیر و همچنین انتشار در بافت گوشت به سرعت غلظت لازم برای ممانعت از رشد باکتری‌ها در سطح را از دست خواهد داد و بنابراین کپسوله کردن اسانس تأثیر مثبتی بر کاهش سرعت رشد باکتری‌ها داشت. گفته می‌شود ذراتی که تا حد نانو کوچک می‌شوند قابلیت چسبندگی خوبی را به صورت مجزا به سطوح نشان می‌دهند. ذراتی که به سطح می‌چسبند باعث شکل‌گیری فیلم و انسداد سطح (occlusion effect) می‌شوند (41). این اثر با کاهش اندازه ذرات افزایش پیدا می‌کند. بهاین ترتیب اندازه کوچک قطرات اسانس در نانوذرات چربی باعث ایجاد تماسی نزدیک و در عین حال وسیع با سطح سلول‌های باکتریایی می‌شود (41). در نتیجه میزان نفوذ اسانس به سلول‌های باکتری‌ها افزایش پیدا می‌کند. Weiss و همکاران (2006) نشان دادند که نفوذ ترکیبات ضدمیکروبی به سلول‌های باکتریایی با کاهش اندازه ذرات اسانس بهبود می‌یابد (42)، عاملی که به نظر می‌رسد دلیل عملکرد بهتر تیمارهای حاوی نانوذرات چربی حامل اسانس زنیان بود.

در مجموع می‌توان بیان کرد که پوشش‌دهی گوشت گاو با پوشش ترکیبی عصاره آلوئهورا و اسانس زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی جامد باعث حفظ بهتر خصوصیات فیزیکوشیمیایی و میکروبی نمونه گوشت شده و باعث افزایش مدت ماندگاری آن در مقایسه با نمونه کنترل در دمای یخچال می‌گردد. پوشش حاوی نانوذرات چربی حامل اسانس زنیان نیز تیمار بسیار مؤثری بود که بعد از تیمار عصاره آلوئهورا و اسانس زنیان ریز پوشانی شده در نانوذرات چربی جامد خصوصیات کیفی گوشت را به خوبی حفظ کرد.

گزارش شد (38). پژوهش دیگری تأثیر تیمول و کارواکرول بر دو دوغونه شیگلا را تأیید کردند (39). از آلوئهورا بسیار برای پوشش‌دهی مواد غذایی خصوصاً میوه‌جات و افزایش طول عمر آن‌ها استفاده شده است. خصوصیت بازدارندگی ژل آلوئهورا در مقابل گازهای تنفسی در کنار قابلیت عملکرد آن به عنوان یک ترکیب ضدمیکروبی باعث استفاده از این ترکیب به عنوان یک عامل پوشش شده است (40). در تحقیق حاضر، استفاده از این عصاره به تنهایی توانست روند رشد انتروباکتریا سه و جمعیت کل باکتری‌ها را به خوبی در مقایسه با نمونه کنترل کاهش دهد. هرچند این ترکیب بر باکتری‌های اسید لاکتیک و باکتری‌های سرمادوست بی‌تأثیر بود. ترکیب عصاره آلوئهورا با اسانس زنیان در غالب موارد اثربخشی عصاره را بهبود بخشید، اما این افزایش قابل توجه نبود. اما پوشش‌دهی اسانس زنیان در نانوکپسول‌های چربی جامد توانست قابلیت ضدمیکروبی آن را به طور چشم‌گیری افزایش دهد. زمانی که نانوذرات اسانس همراه با عصاره آلوئهورا استفاده شدند بهترین نتیجه و بالاترین اثر ضدمیکروبی به دست آمد. به این ترتیب به نظر می‌رسد که استفاده از نانوذرات چربی حامل اسانس زنیان در پوشش‌دهی گوشت بسیار مهم بوده است. نانوذرات چربی در حقیقت حامل‌های کلوفیدی هستند که باعث آزادسازی ترکیبات به شکل کنترل شده می‌شوند، ضمن اینکه دسترسی زیستی مواد (خصوصاً داروها) را افزایش می‌دهند. به این ترتیب با افزایش قابلیت زیستی اسانس، اسانس بهتر می‌تواند اثر ضدمیکروبی خود را ایفا کند. از طرفی کپسوله شدن اسانس در ماتریس نانویی چربی جامد باعث آزادسازی کنترل شده و تدریجی ترکیبات اسانس خواهد شد و تأثیر آن را برای مدت

• References

- Mariutti LRB, Nogueira GC, Bragagnolo N. Lipid and cholesterol oxidation in chicken meat are inhibited by sage but not by garlic. *J Food Sci* 2011; 76: 909-15.
- Solomakos N, Govaris A, Koidis P, Botsoglou N. The antimicrobial effect of thyme essential oil, nisin, and their combination against *Listeria monocytogenes* in minced beef during refrigerated storage. *Food Microbiol* 2008; 25: 120-7.
- Fratianni F, Martino LD, Melone A, Feo VD, Coppola R, Nazzaro F. Preservation of chicken breast meat treated with thyme and balm essential oils. *J Food Sci* 2010; 75: 528-35.
- Dave D, Ghaly AE. Meat spoilage mechanisms and preservation techniques: A critical review. *Am J Agr Biol Sci* 2011; 6: 486-510.
- Zhou GH, Xu XL, Liu Y. Preservation technologies for fresh meat-A review. *Meat Sci* 2010; 86: 119-28.
- Hyldgaard M, Mygind T, Meyer RL. Essential oils in food preservation: mode of action, synergies, and interactions with food matrix components. *Fron Microbiol* 2012; 3: 1-24.
- Chen CH, Pearson AM, Gray JI. Effects of synthetic antioxidants (BHA, BHT and PG) on the mutagenicity of IQ-like compounds. *Food Chem* 1992; 45: 177-83.
- Aida A, Ali MS, Behrooz MV. Chemical composition and antimicrobial effect of the essential oil of Zataria multiflora Boiss endemic in Khorasan-Iran. *Asian Pac J Trop Med* 2015; 5: 181-85.
- Mansour A, Enayat K, Neda MS, Behzad A. Antibacterial effect and physicochemical properties of essential oil of Zataria multiflora Boiss. *Asian Pac J Trop Med* 2010; 3: 439-42.
- Jayasena DD, Jo C. Essential oils as potential antimicrobial agents in meat and meat products: A review. *Trends Food Sci Tech* 2013; 34: 96-108.
- Viuda-Martos M, Ruiz-Navajas Y, Fernandez-Lopez J, Perez-Alvarez JA. Effect of added citrus fibre and spice essential oils on quality characteristics and shelf life of mortadella. *Meat Sci* 2010; 85: 568-76.
- Busattaa C, Vidala RS, Popiolskia AS, Mossia AJ, Darivab C, Rodrigues MRA, et al. Application of

- Origanum majorana* L. essential oil as an antimicrobial agent in sausage. *Food Microbiol* 2008; 25: 207–11.
13. zur Mühlen A, Schwarz C, Mehnert W. Solid lipid nanoparticles (SLN) for controlled drug delivery–drug release and release mechanism. *Eur J pharm biopharma* 1998; 45: 149–55.
 14. Weiss J, Decker EA, McClements DJ, Kristbergsson K, Helgason T, Awad T. Solid lipid nanoparticles as delivery systems for bioactive food components. *Food Biophys* 2008; 3: 146–54.
 15. Lai F, Wissing SA, Müller RH, Fadda AM. *Artemisia arborescens* L. essential oil-loaded solid lipid nanoparticles for potential agricultural application: preparation and characterization. *Aaps Pharm Sci Tech* 2006; 7: 10–18.
 16. Zhong F, Yu M, Luo Ch, Shoemaker ChF, Li Y, Xia S, et al. Formation and characterization of mint oil/S and CS/water microemulsions. *Food Chem* 2009; 115: 539–44.
 17. Afshari-Jouybari H, Farahnaky A. Evaluation of Photoshop software potential for food colorimetry. *J Food Eng* 2011; 106: 170–5.
 18. Horwitz W, editor. AOAC (Official Methods of Analysis). 17th ed. Assiciation of Official Analytical Chemists, Incorporated: Washington D.C. 2000.
 19. Foti MC, Ingold KU. Mechanism of Inhibition of Lipid Peroxidation by γ -Terpinene, an Unusual and Potentially Useful Hydrocarbon Antioxidant. *J Agric Food Chem* 2003; 51: 2758–65.
 20. Sivropoulou A, Papanikolaou E, Nikolaou C, Kokkini S, Lanaras T, Arsenakis M. Antimicrobial and Cytotoxic Activities of *Origanum* Essential Oils. *J Agric Food Chem* 1996; 44: 1202–5.
 21. Oroojalian F, Kasra-Kermanshahi R, Azizi M, Bassami MR. Phytochemical composition of the essential oils from three Apiaceae species. *Food Chem* 2010; 120: 765–70.
 22. Khajeh M, Yamini Y, Sefidkon F, Bahramifar N. Comparison of essential oil composition of *Carum copticum* obtained by supercritical carbon dioxide extraction and hydrodistillation methods. *Food Chem* 2004; 86: 587–91.
 23. Lucchesi ME, Chemat F, Smadja J. An original solvent free microwave extraction of essential oils from spices. *Flavour Frag J* 2004; 19: 134–8.
 24. Ojagh SM, Rezaei M, Razavi SH, Hosseini SMH. Effect of chitosan coatings enriched with cinnamon oil on the quality of refrigerated rainbow trout. *Food chem* 2010; 120: 193–8.
 25. Sedaght N, Mohammad-Hosseini M, Khoshnoudi-nia S, Habibi MB, Koocheki A. antimicrobial properties of CMC-based edible films incorporated with coriander and citrus lemon essential oils on the shelf-life of fresh lamb-meat at refrigerator temperature. *Iranian J Nutr Sci Food Tech* 2015; 9940: 53–62 [in Persian].
 26. Vasconez MB, Flores SK, Campson CA, Alvarado J, Gershenson LN. Antimicrobial activity and physical properties of chitosan-tapioca starch based edible films and coatings. *Food Res Int* 2010; 42: 762–9.
 27. Duan JY, Jiang Y, Cherian G, Zhao YY. Effect of combined chitosankrill oil coating and modified atmosphere packaging on the storability of cold stored lingcod (*Ophiodon elongatus*) fillets. *Food Chem* 2010; 122: 1035–42.
 28. Linares MB, Berruga MI, Bórnez R, Vergara H. Lipid oxidation in lambmeat: Effect of the weight, handling previous slaughter and modified atmospheres. *Meat Sci* 2007; 76: 715–20.
 29. Berruga MI, Vergara H, Gallego L. Influence of packaging on microbial and lipid oxidation in lamb meat. *Small Rumin Res* 2005; 57: 257–64.
 30. Karabagias I, Badeka A, Kontominas M. Shelf life extension of lamb meat using thyme or oregano essential oils and modified atmosphere packaging. *Meat Sci* 2011; 88: 109–16.
 31. Li T, Li J, Hu W, Zhang X, Li X, Zhao J. Shelf-life extension of crucian carp (*Carassius auratus*) using natural preservatives during chilled storage. *Food chem* 2012; 135: 140–5.
 32. Ibrahim Sallam K. Antimicrobial and antioxidant effects of sodium acetate, sodium lactate, and sodium citrate in refrigerated sliced salmon. *Food Control* 2007; 18: 566–75.
 33. Van Haute S, Raes K, Van der Meeren P, Sampers I. The effect of cinnamon, oregano and thyme essential oils in marinade on the microbial shelf life of fish and meat products. *Food Control* 2016; 68: 30–9.
 34. Georgantelis D, Ambrosiadis I, Katikou P, Blekas G, Georgakis SA. Effect of rosemary extract, chitosan and α -tocopherol on microbiological parameters and lipidoxidation of fresh pork sausages stored at 4 °C. *Meat Sci* 2007; 76: 172–81.
 35. Bazargani-Gilani B, Aliakbarlu J, Tajik H. Effect of pomegranate juice dipping and chitosan coating enriched with *Zataria multiflora* Boiss essential oil on the shelf-life of chicken meat during refrigerated storage. *Innov Food Sci Emerg Tech* 2015; 29: 280–7.
 36. Jouki M, Yazdi FT, Mortazavi SA, Koocheki A, Khazaei N. Effect of quince seed mucilage edible films incorporated with oregano or thyme essential oil on shelf life extension of refrigerated rainbow trout fillets. *Int J Food Microbiol* 2014; 174: 88–97.
 37. Saei-Dehkordi SS, Tajik H, Moradi M, Khalighi-Sigaroodi F. Chemical composition of essential oils in *Zataria multiflora* Boiss. from different parts of Iran and their radical scavenging and antimicrobial activity. *Food Chem Toxicol* 2010; 48: 1562–7.
 38. Kazemi M. Chemical composition and antimicrobial, antioxidant activities and anti-inflammatory potential of *Achillea millefolium* L., *Anethum graveolens* L., and *Carum copiticum* L. essential oils. *J Herb Med* 2015; 5: 217–22.
 39. Bagamboula CF, Uyttendaele M, Debevere J. Inhibitory effect of thyme and basil essential oils, carvacrol, thymol, estragol, linalool and p-cymene towards *Shigella sonnei* and *S. flexneri*. *Food Microbiol* 2004; 21: 33–42.
 40. Martínez-Romero D, Alburquerque N, Valverde J, Guillén F, Castillo S, Valero D and Serrano M. Postharvest sweet cherry quality and safety maintenance by *Aloe vera* treatment: a new edible coating. *Postharvest Biol Technol* 2006; 39: 93–100.
 41. Pardeike J, Hommoss A, Muller RH. Lipid nanoparticles (SLN, NLC) in cosmetic and pharmaceutical dermal products. *Int J Pharm* 2009; 366: 170–84.
 42. Weiss J, Takhistov P, McClements DJ. Functional materials in food nanotechnology. *J Food Sci* 2006; 71: 107–16.

Evaluating the Effect of Aleo Vera Gel Coating and Solid Lipid Nano-particles Containing Thymol Seed (*Carum Copticum*) Essential Oil on Shelf Life of Fresh Beef

Pasbani E¹, Amiri S^{2*}

1. Department of Food Science and Technology, Yasooj Branch, Islamic Azad University, Yasooj, Iran

2. *Corresponding author: Young Researchers and Elite Club, Yasooj Branch, Islamic Azad University, Yasooj, Iran
Email: s.amiri@iauyasooj.ac.ir

Received 7 Mar, 2016

Accepted 1 Jul, 2016

Background and Objectives: The aim of this study was to coat fresh beef slices with solid lipid particles containing *carum copticum* essential oil to increase the shelf life of meat.

Materials & Methods: For this purpose, the effect of different treatments including coatings with *carum copticum* essential oil solid lipid nano-particle (CEOS), coating with aloe-vera gel, and aloe-vera gel incorporated with CEOS, aloe-vera gel incorporated with CEO on the physico-chemical (pH, color and weight loss) and microbiological properties (total viable count, psychrophilic bacteria, lactic acid bacteria and enterobacteriaceae bacteria) of fresh beef was evaluated during 7 days stored and refrigerated

Results: Results indicated that pH increased during the storage period. Furthermore, the highest and lowest increase in pH was observed in control and samples coated with aloe-vera gel and aloe-vera gel incorporated with CEOS, respectively. Microbiological analysis showed that total viable count, psychrophilic bacteria, *lactic acid bacteria* and *enterobacteriaceae* bacteria populations increased during the storage time. The control and samples coated with aloe-vera gel had highest microbiological population and samples coated with aloe-vera gel incorporated with CEOS had the lowest increase in microbial populations during the storage time. The highest weight loss was observed in control and the samples coated with aloe-vera gel showed the lowest weight loss. The color changes during the storage time indicated that samples coated with aloe-vera gel incorporated with CEOS maintained the red color of meat much better than other samples, especially compared to control.

Conclusion: Finally, it can be concluded that coating with aloe-vera gel incorporated with CEOS would maintain the quality parameters of fresh beef and extend its shelf life during storage.

Keywords: Beef meat, Solid lipid nano-particle, coating, *Carum copticum* essential oil, Aloe-vera