



بررسی اثر ضد میکروبی نایسین استخراج شده از لاکتوکوکوس لاکتیس جدا شده از شیر بز بر برخی باکتری‌های عامل فساد مواد غذایی

هما خراسانی^۱، نادیا کاظمی پور*^۱، سید منصور میبیدی^۲، سید محمد رضا خوشرو^۱، محمد مهدی متقی^۱

^۱گروه میکروبیولوژی، واحد کرمان، دانشگاه آزاد اسلامی، کرمان، ایران
^۲گروه میکروبیولوژی، واحد تنکابن، دانشگاه آزاد اسلامی، تنکابن، ایران

تاریخ دریافت: ۱۴۰۰/۱۰/۱۷ تاریخ پذیرش: ۱۴۰۱/۰۱/۱۷

چکیده

نایسین یک باکتریوسین، با دامنه عملکرد وسیع علیه باکتری‌های بیماری‌زای غذایی است. مضرات نگهدارنده‌های شیمیایی در مواد غذایی، توجه محققان را به مواد طبیعی، از جمله نایسین جلب کرده است. در این پژوهش، خاصیت ضد میکروبی نایسین استخراج شده از لاکتوکوکوس لاکتیس جدا شده از شیر بز، ارزیابی شد. ۱۰ نمونه شیر بز از اطراف شهرستان کرمان، تحت شرایط سترون جمع‌آوری و باکتری‌های لاکتوکوکوس لاکتیس روی محیط انتخابی Elikar-Trimethoprim جدا شدند. سپس، آزمون‌های بیوشیمیایی برای شناسایی سویه‌های جدا شده، انجام شد. برای تأیید ژن نایسین از واکنش زنجیره‌ای پلیمرز با پرایمرهای اختصاصی استفاده شد. برای تأیید وجود نایسین استخراج شده باکتریایی، از HPLC استفاده شد. خاصیت ضد باکتریایی نایسین با روش انتشار از دیسک بر علیه سویه‌های استاندارد/استافیلوکوکوس اورئوس، باسیلوس سرئوس، اسیتوباکتر بومانی و سودوموناس آئروژینوزا بررسی و سپس حداقل غلظت ممانعت‌کننده باکتریوسین با روش تهیه‌ی رقت‌های متوالی در میکروتیتربلیت انجام شد. یکی از ۴ سویه‌ی جدا شده‌ی لاکتوکوکوس لاکتیس تخلیص و شناسایی شد و تحت شرایط بهینه‌ی رشد برای بررسی بیشتر انتخاب شد. حضور ژن نایسین در لاکتوکوکوس لاکتیس با پرایمر اختصاصی و روش واکنش زنجیره‌ای پلیمرز تأیید شد. مقدار پروتئین نایسین تولید شده ۴۱/۵ mg/kg بود. قطر هاله عدم رشد، به ترتیب برای باکتری‌های استافیلوکوکوس اورئوس، باسیلوس سرئوس، اسیتوباکتر بومانی و سودوموناس آئروژینوزا برابر با ۱۳، ۱۷، ۱۴ و ۰ و حداقل غلظت ممانعت‌کننده‌ی رشد نایسین استخراج شده برای باکتری‌های یاد شده در رقت‌های ۱۰^{-۵}، ۱۰^{-۶}، ۱۰^{-۵}، ۱۰^{-۱} مشاهده شد. بنابراین، نایسین استخراج شده از لاکتوکوکوس لاکتیس، می‌تواند جایگزین مناسبی برای نگهدارنده‌های شیمیایی باشد.

واژگان کلیدی: نایسین، خاصیت ضد میکروبی، شیر بز، کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا، لاکتوکوکوس لاکتیس

* n.kazemipour@iauk.ac.ir

مقدمه

در دهه گذشته با افزایش تقاضای مصرف کنندگان برای غذاهای آماده تغییر مهمی در حوزه علوم غذایی مشاهده شده که سبب افزایش آگاهی از خطرات عوامل بیماری های غذازاد و مواد نگهدارنده شیمیایی آنها شده است (۱). هنگام صحبت از نگهداری غذا، توجهات به باکتری های لاکتیک، در محصولات غذایی جلب می شود. باکتری های اسید لاکتیک، میکروب هایی هستند که بشر سالهاست از آنها برای تهیه انواع غذاهای فرآوری شده استفاده می کند. مطالعات نشان داده اند که خاصیت ضد میکروبی ناشی از باکتری های یادشده، مربوط به تاثیر باکتریوسین ها^۱ و متابولیت هایی مانند لاکتیک اسید و هیدروژن پراکسید است. باکتری های اسید لاکتیک شامل باکتری های گرم مثبت، کوکسی یا میله ای و کاتالاز^۲ منفی هستند که توانایی تولید لاکتیک اسید را به عنوان محصول نهایی تخمیر کربوهیدرات ها دارند. در طول دوده گذشته، کاربرد لاکتوکوکوس لاکتیس^۳ به عنوان یک کارخانه موفق سلولی میکروبی گسترش پیدا کرده است (۲،۳).

تعداد زیادی از باکتری های لاکتیک اسید خواص ضد میکروبی خود را در برابر عوامل بیماریزا، باکتری های مولد فساد، مخمرها و کپک ها با روش های مختلفی مانند تولید اسیدهای فرار، هیدروژن پروکساید، کربن دی اکساید، ممانعت رقابتی و تولید باکتریوسین ها اجرا می کنند (۴-۵). باکتریوسین ها پپتیدهای ضد میکروبی تولید شده توسط تعداد بیشماری از باکتری های گرم مثبت و گرم منفی هستند که منفعت خاصی در علوم غذایی دارند و در حال حاضر، تاریخچه طولانی مصرف امن آنها نشان دهنده ارتباط مثبت آنها با غذاها است. علاوه بر این، استفاده از باکتری های اسید لاکتیک یا متابولیت های آنها، به عنوان عامل طبیعی و مسبب ارتقای سلامت برای نگهداری غذا پذیرفته شده است (۶،۷).

باکتریوسین نایسین^۴ در سال ۱۹۶۹ توسط سازمان غذا و کشاورزی، کمیته اختصاصی مواد غذایی سازمان بهداشت جهانی (JECFA) ارزیابی و در سال ۱۹۸۳ به لیست افزودنی مواد غذایی اروپا اضافه شد. این باکتریوسین در سال ۱۹۸۸ توسط FDA تایید شد. این ماده مقاوم به حرارت بار مثبت دارد و از ۳۴ اسید آمینه با وزن مولکولی ۳۵۱۰ دالتون تشکیل شده است و در ساختار آن ۵ حلقه داخلی با پل های دی سولفیدی و بقایای لانتینین و بتا متیل لانتینین وجود دارد. نایسین با تاثیر بر روی غشاء سیتوپلاسمی، بر روی طیف وسیعی از باکتری های گرم مثبت تاثیر گذار است (۸،۹،۱۰).

هدف از انجام این پژوهش غربالگری سویه های لاکتوکوکوس لاکتیس از نمونه های شیر بز است. سپس سویه ای که بهترین شرایط رشد بهینه را تحت شرایط فیزیوشیمیایی دما، اسیدیته و میزان نمک داشته باشد انتخاب و حضور ژن نایسین در آن بررسی می شود. پس از استخراج پروتئین، حضور پروتئین نایسین جدا شده با روش کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا تایید شد و پس از تعیین حداقل غلظت ممانعت کننده از رشد آن، تاثیر ضد میکروبی نایسین بر باکتری های شاخص مانند سودوموناس آئروژینوزا^۵، استیتوباکتر بومانی^۶، استافیلوکوکوس اورئوس^۷، باسیلوس سرئوس^۸ ارزیابی خواهد شد.

مواد و روش ها

جداسازی و شناسایی لاکتوکوکوس لاکتیس

تعداد ۱۰ نمونه شیر بز طی شرایط سترون از شهرستان های ماهان، جوپار و قریه العرب در استان کرمان جمع آوری و تحت شرایط سترون در دمای ۴ °C به آزمایشگاه میکروبیولوژی دانشگاه آزاد اسلامی واحد کرمان انتقال داده شدند. ابتدا نمونه های شیر در محیط MRS broth به مدت ۴۸ h در دمای ۳۰ °C کشت و غنی سازی شدند. سپس، از هر نمونه غنی شده، رقت های

⁴ Nisin

⁵ *Pseudomonas aeruginosa*

⁶ *Acinetobacter baumannii*

⁷ *Staphylococcus aureus*

⁸ *Bacillus cereus*

¹ Bacteriocins

² Catalase

³ *Lactococcus lactis*

(Merck) حاوی گلیسرول ۲۰٪ (v/v) در ۷۰ °C - ذخیره شدند (۲۱، ۱۸-۵).

بررسی وجود ژن نایسین در لاکتوکوکوس لاکتیس (L1)

بررسی وجود ژن نایسین در سویه انتخابی با روش واکنش زنجیره‌ای پلیمرز (PCR) انجام شد. برای اجرای این روش، از پرایمرهای Fwd و Rev تهیه شده از شرکت تکاپوزیست، به عنوان جفت پرایمر برای دستیابی به طول تقریبی ۲۰۸ جفت باز با توالی‌های F: 5'ATAAGGAGGCACTCAAAATG3' و R: 3'TACTATCCTTTGATTTGGTT5' استفاده شد (۲۱).

واکنش زنجیره‌ای پلیمرز در حجم نهایی ۲۵ µl در دستگاه ترموسایکلر (Biometra) انجام شد. مخلوط واکنش در جدول ۱ نشان داده شده است.

جدول ۱. مقدار و مواد مورد استفاده در هر واکنش زنجیره‌ای پلیمرز

ردیف	نوع ماده	مقدار مورد استفاده (µl)
۱	بافر PCR (10X)	۲/۵
۲	منیزیم کلراید ۵۰ mM	۱/۵
۳	مخلوط dNTP ۱۰ mM	۰/۵
۴	پرایمر F (۱۰ pmol/µl)	۱
۵	پرایمر R (۱۰ pmol/µl)	۱
۶	الگوی DNA (۲۰ ng/µl)	۲
۷	آنزیم Taq DNA پلیمرز (۵ u/µl)	۰/۳
۸	آب مقطر دو بار تقطیر	تا ۲۵

جدول ۲. برنامه دمایی واکنش زنجیره‌ای پلیمرز

فرایند	دما (°C)	زمان (min)
واسرشت سازی اولیه (جدایی دو رشته DNA)	۹۴	۳
واسرشت سازی هر چرخه	۹۴	۱
اتصال پرایمر به توالی هدف در DNA	۵۷	۱
بسط و ساخت رشته جدید	۷۲	۱
تکثیر نهایی	۷۲	۱۰

متوالی تهیه و بر روی محیط Elikor-trimethoprim که یک محیط انتخابی برای جداسازی و رشد لاکتوکوکوس است، کشت خطی داده شدند. پلیت‌های مربوطه به مدت h ۷۲ در دمای ۳۰ °C قرار گرفتند و از لحاظ رشد پرگنه باکتریایی بررسی شدند (۱۶، ۱۷). کلونی‌های رشد یافته تخلیص و از نظر ریخت‌شناسی، رنگ‌آمیزی گرم و آزمون کاتالاز شناسایی اولیه شدند. رشد سویه‌های جدا شده در دماهای مختلف ۱۰ °C، ۴۰ و ۴۵ °C، نمک ۴ و ۵/۶٪ و اسیدیته ۹/۲ بررسی شدند (۱۸). آزمون‌های بیوشیمیایی شامل رشد در حضور ۰/۱٪ متیلن‌بلو در شیر، هیدرولیز آرژینین، تولید CO₂ از سترات، تولید دی‌استیل و استوئین، تخمیر مالتوز و هیدرولیز نشاسته به منظور شناسایی لاکتوکوکوس لاکتیس انجام شد. سویه‌های برتر لاکتوکوکوس لاکتیس پس از شناسایی، در MRS broth

فاز متحرک از بافر پتاسیم فسفات استفاده شد. نمونه‌ها روی ستون وارد و ستون توسط بافر شستشو شد تا کلیه پروتئین‌های متصل نشده از ستون خارج شوند. فراکنش‌های خارج شده از ستون فراکنش کالکتور جمع‌آوری شد و فعالیت باکتریوسین آن بررسی شد (۱).

بررسی فعالیت ضدباکتریایی باکتریوسین نایسین بر علیه چهار باکتری مولد فساد مواد غذایی

فعالیت ضدباکتریایی باکتریوسین نایسین بر روی دو پاتوژن گرم مثبت (استافیلوکوکوس اورئوس، باسیلوس سرئوس) و دو پاتوژن گرم منفی (سودوموناس آئروژنوزا، اسیتوباکتر بومانی) با استفاده از روش دیسک دیفیوژن آگار بررسی شد. باکتری‌ها در محیط MRS مایع تلقیح و تا رسیدن کدورت آن‌ها به کدورت نیم مک‌فارلند در دمای 30°C گرمخانه‌گذاری شدند. برای اطمینان از کدورت نیم مک‌فارلند، جذب نوری محیط کشت باکتریایی تلقیح شده در 600 nm توسط دستگاه اسپکتروفتومتر در حضور شاهد بررسی شد. سپس $100\ \mu\text{l}$ از محیط کشت مایع حاوی کدورت نیم مک‌فارلند به محیط TSA اضافه و توسط سوآب سترون در شرایط آسپتیک به طور کامل پخش شد. سپس دیسک حاوی پروتئین نایسین در محیط قرار داده و از آب مقطر به‌عنوان شاهد منفی استفاده شد. سپس، پلیت در دمای 37°C به مدت 24 h گرمخانه‌گذاری شدند و از لحاظ ایجاد یا عدم ایجاد هاله رشد ارزیابی شدند (۲۶-۲۳).

تعیین حداقل غلظت ممانعت‌کننده (MIC) نایسین با روش تهیهی رقت‌های متوالی در میکروتیتر پلیت

برای بررسی حداقل بازدارندگی رشد از روش تهیهی رقت‌های متوالی در محیط مایع با استفاده از میکروتیتر پلیت های پلی استایرنی ۹۶ خانه‌ای با ظرفیت $300\ \mu\text{l}$ میکرولیتری استفاده شد. $150\ \mu\text{l}$ محیط ذخیره نایسین صاف شده، به داخل چاهک اول که حاوی $150\ \mu\text{l}$ محیط TSB است، افزوده شد که برابر با رقت 10^{-1} است. سپس رقت‌های متوالی تا ۶ چاهک ادامه پیدا کرد و در مرحله بعد به هر چاهک $10\ \mu\text{l}$ از باکتری با کدورت نیم مک‌فارلند اضافه

در ادامه واکنش زنجیره‌ای پلیمرز طبق مدل دمایی جدول ۲ در ۳۲ چرخه انجام شد (۲۱). محصول PCR بر روی ژل آگارز ۱٪ با ولتاژ ثابت 75 V در بافر $0.5\times\text{TBE}$ به مدت 60 min الکتروفورز و سپس از آن توسط دستگاه ژل داگ عکس‌برداری شد. از سویه استاندارد لاکتوکوکوس لاکتیس ۱۳۳۶ PTCC به‌عنوان کنترل مثبت استفاده شد (۲۱).

بهینه‌سازی شرایط رشد لاکتوکوکوس لاکتیس (L1)

رشد سویه‌ی جدا شده حاوی ژن نایسین در محیط MRS در دماهای 30°C ، 35°C و 40°C ، اسیدیته‌ی ۵، ۷ و ۹ و غلظت نمک ۰، ۲ و ۴٪ در انکوباتور شیکردار با 150 rpm به مدت 72 h بررسی و بهترین شرایط رشد سویه‌ی موردنظر با خوانش جذب نوری آن توسط دستگاه اسپکتروفتومتر نوری تعیین شد (۱۱).

استخراج باکتریوسین نایسین با کمک لیزوزیم

استخراج با تیمار لیزوزیم بر اساس روش سیئو و همکاران (۲۰۰۷) انجام شد. سلول‌های باکتری در 0.8 ml بافر 0.15 M Tris/HCl ، اسیدیته $6/8$ معلق و $100\ \mu\text{l}$ از 10 mg/ml لیزوزیم به مدت 90 min نگهداری شد سپس، $100\ \mu\text{l}$ نمونه بافر SDS اصلاح شده حاوی 0.5 M بافر 0.15 M Tris/HCl ، $6/8\text{ pH}$ ، 10% SDS (w/v)، 20% گلیسرول، 1% آبی بروموفول، 10% (w/v) -۲ مرکاپتواتانول افزوده شد. سوسپانسیون در دمای 100°C به مدت 10 min گرم و سپس در 13000 g به مدت 10 min در 4°C سانتریفیوژ شد تا بقایای سلولی یا غیر پروتئینی تداخل‌کننده حذف شود. مایع رویی به‌دست آمده در دمای 80°C - تا زمان استفاده بعدی ذخیره شد (۲۲).

تایید حضور پروتئین نایسین جداشده با روش کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا (HPLC)

دو نمونه لاکتوکوکوس لاکتیس ۱۳۳۰ PTCC (به‌عنوان کنترل مثبت) و سویه‌ی جداشده لاکتوکوکوس لاکتیس (L1) برای تشخیص حضور نایسین، با روش HPLC بررسی شدند. ستون با ژل سفادکس G100 پر شد و به‌عنوان

لاکتوکوکوس لاکتیس تأیید شد و از لاکتوکوکوس لاکتیس ۱۳۳۰ PTCC به عنوان شاهد مثبت استفاده شد.

در نتایج بررسی بهینه رشد چهار سویه‌ی جدا شده‌ی لاکتوکوکوس لاکتیس، سویه‌ی با بهترین رشد در شرایط بهینه انتخاب شد و بقیه آزمون‌ها بر روی آن انجام شد. شرایط رشد بهینه سویه‌ی برتر لاکتوکوکوس لاکتیس (L1) در جدول ۳ آورده شده است و مشخص شد که در عدم حضور نمک، دمای ۳۰°C و اسیدیته ۷ نسبت به بقیه شرایط رشد بهتری دارد. از لاکتوکوکوس لاکتیس ۱۳۳۰ PTCC به عنوان سویه‌ی مثبت استفاده شد.

در ادامه، نمودار شرایط بهینه رشد سویه‌ی L1 و لاکتوکوکوس لاکتیس ۱۳۳۰ PTCC رسم شد که در شکل ۲ (درصدهای نمک)، شکل ۳ (اسیدیته) و شکل ۴ (دما) آورده شده است.

شد و پروتئین استخراج شده سویه استاندارد لاکتوکوکوس لاکتیس ۱۳۳۰ PTCC به عنوان شاهد مثبت استفاده شد. برای اطمینان از تعیین غلظت MIC، مقدار ۵۰ µl از هر چاهک بر روی محیط TSA لکه گذاری شد (۲۷،۱).

نتایج

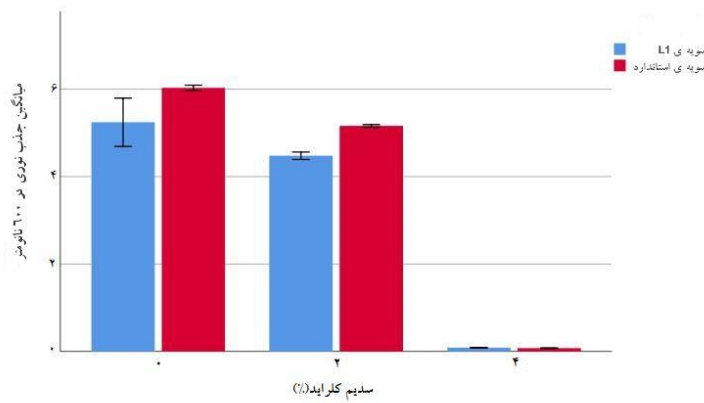
چهار پرگنه‌ی باکتریایی از نمونه‌های شیر بز کشت داده شده در محیط Elikor- Trimethoprim جداسازی شد. پس از اطمینان از خلوص نمونه‌های باکتریایی (شکل ۱)، تست کاتالاز انجام شد. نتیجه آزمون کاتالاز بر روی این نمونه‌ها منفی بود. سپس، سویه‌های جدا شده به طریقه‌ی بیوشیمیایی شناسایی شدند. این سویه‌ها قادر به رشد در دمای ۴°C و ۱۰°C، غلظت ۴٪ سدیم کلرید، pH برابر با ۹/۲، شیر حاوی ۰/۱٪ متیلن بلو، غلظت ۴۰٪ صفرا و دامیناسیون آرژینین بودند. در نهایت، شناسایی چهار سویه‌ی



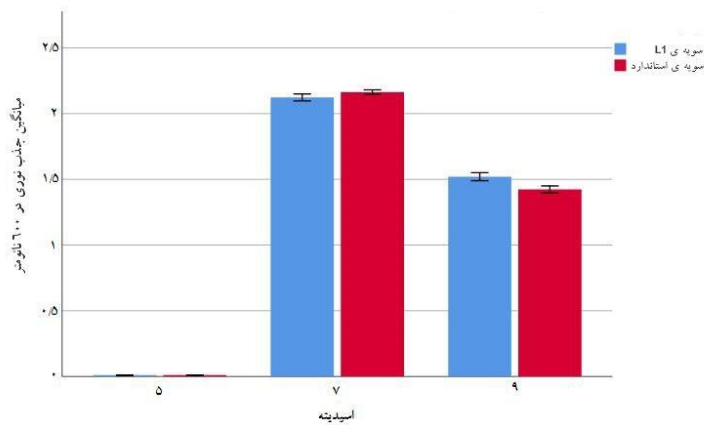
شکل ۱. کشت خطی از لاکتوکوکوس لاکتیس

جدول ۳. جذب نوری رشد سویه‌ی L1 و سویه‌ی استاندارد 1330 PTCC

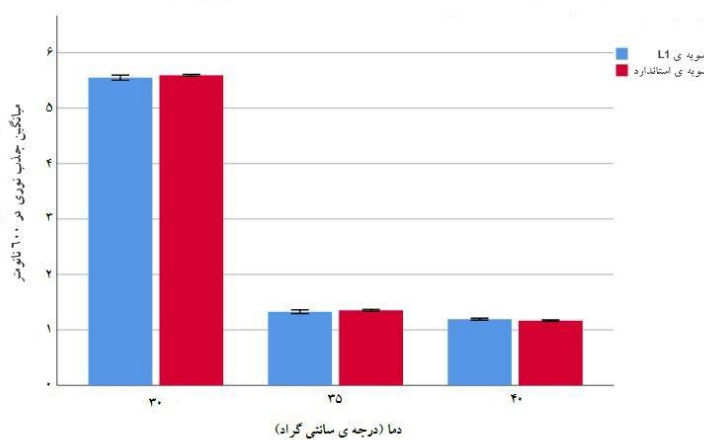
نام	دما (°C)			اسیدیته			نمک (%)		
	۳۰	۳۵	۴۰	۵	۷	۹	۰	۲	۴
L1	۵/۵۱	۱/۳۱	۱/۱۸	۰/۰۱	۲/۱۰	۱/۵۴	۵/۵۱	۴/۴۲	۰/۰۹
سویه استاندارد	۵/۵۹	۱/۳۴	۱/۱۶	۰/۰۱	۲/۱۶	۱/۴۱	۶/۰۱	۵/۱۵	۰/۰۸



شکل ۲. رشد سویه‌ی L1 و سویه‌ی استاندارد PTCC: 1330 در درصدهای مختلف نمک ($P < 0.05$)



شکل ۳. رشد سویه‌ی L1 و سویه استاندارد PTCC: 1330 در pH های مختلف ($P < 0.05$)



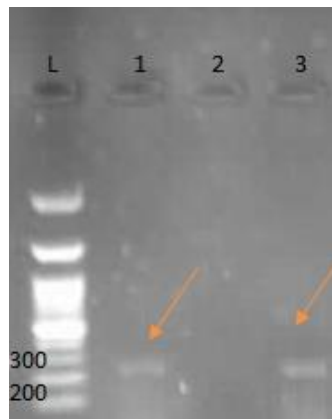
شکل ۴. رشد سویه‌ی L1 و سویه استاندارد PTCC: 1330 در دماهای مختلف ($P < 0.05$)

نام برده شده برابر با ۱۳ mm ، ۱۷ و ۱۴ بوده است. از سویه‌ی استاندارد PTCC:۱۳۳۰ به‌عنوان شاهد مثبت استفاده شد. این آزمون در سه تکرار انجام شد و نتایج در جدول ۴ آورده شده است.

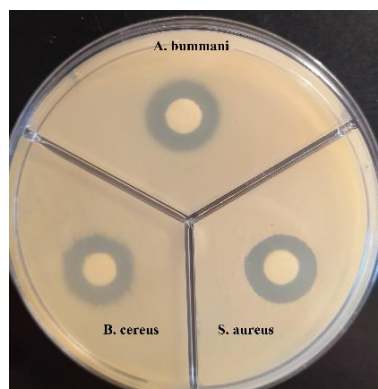
قطر هاله عدم رشد در سویه‌ی جدا شده (L1)، در استافیلوکوکوس اورئوس و باسیلوس سرئوس نسبت به قطر هاله عدم رشد سویه استاندارد PTCC: ۱۳۳۰ بیشتر است. در حالی که، قطر هاله عدم رشد مربوط به سویه استاندارد در استیتوباکتر بومانی نسبت به قطر هاله عدم رشد سویه‌ی جدا شده بیشتر شده است. حداقل غلظت ممانعت کننده از رشد پروتئین حاوی نایسین سویه‌ی جدا شده‌ی لاکتوکوکوس لاکتیس و سویه‌ی استاندارد PTCC:۱۳۳۰ بررسی شد که رقت MIC ایجاد شده در جدول ۵ آورده شده است.

در ادامه نتایج حضور ژن نایسین با استفاده از واکنش زنجیره‌ای پلیمرز در باکتری جدا شده ی برتر، مشخص شد که نوار تشکیل شده در ژل الکتروفورز مشخص و در شکل ۵ آورده شده است.

نتایج کروماتوگرافی: لاکتوکوکوس لاکتیس PTCC: ۱۳۳۰ (به‌عنوان کنترل مثبت) و سویه‌ی جدا شده هر دو طبق نایسین تجاری وارد شده به دستگاه، قابلیت تولید نایسین را به ترتیب به میزان ۵۹/۸ و ۴۱/۵ داشتند. بنابراین، مشخص شد که لاکتوکوکوس لاکتیس جدا شده از شیر بز دارای پروتئین نایسین است. بررسی قطر هاله عدم رشد نشان داد که پروتئین استخراج شده از سویه‌ی جدا شده‌ی لاکتوکوکوس لاکتیس که حاوی باکتریوسین نایسین است، بر روی استافیلوکوکوس اورئوس، باسیلوس سرئوس و استیتوباکتر بومانی اثر ضد میکروبی دارد (شکل ۶) و منطقه ممانعت کننده از رشد ایجاد شده به ترتیب برای باکتری‌های



شکل ۵. به ترتیب از چپ به راست: L: خط کش، ۱: شاهد مثبت (PTCC: 1330)، ۲: شاهد منفی، ۳: سویه L1



شکل ۶. اثر ضد باکتریایی باکتریوسین نایسین

جدول ۴. نتایج قطر هاله عدم رشد ایجاد شده توسط نایسین سوبه L1 و نایسین استخراج شده از سوبه استاندارد ۱۳۳۰:PTCC

قطر هاله بر حسب mm			
استافیلوکوکوس اورئوس	باسیلوس سرئوس	اسیتوباکتر بومانی	سودوموناس آئروژینوزا
۱۳	۱۷	۱۴	۰
L1			
۱۰	۹	۴۱	۰
سوبه استاندارد			

جدول ۵. نتایج بررسی MIC نایسین سوبه L1 و نایسین استخراج شده از سوبه استاندارد ۱۳۳۰:PTCC

استافیلوکوکوس اورئوس	باسیلوس سرئوس	اسیتوباکتر بومانی	سودوموناس آئروژینوزا
10^{-5}	10^{-6}	10^{-5}	10^{-1}
L1			
10^{-5}	10^{-6}	10^{-5}	10^{-1}
سوبه استاندارد			

می‌تواند علیه باکتری‌های گرم مثبت داشته باشد و از رشد آن‌ها جلوگیری کند. اما بر باکتری‌های گرم منفی اثر چندانی ندارد. این ماده از طریق ایجاد سوراخ در غشای سیتوپلاسمی و مهار بیوسنتز دیواره سلولی موجب مرگ باکتری می‌شود (۲۹).

در پژوهش حاضر، لاکتوکوکوس لاکتیس جدا شده از شیر بز (L1) از نظر ریخت شناسی، رنگ آمیزی گرم و آزمون کاتالاز بررسی شد. سپس، با استفاده از رشد در دماهای 10°C ، 40°C و 45°C ، نمک ۴ و ۵/۶٪، و pH ۹/۲ و همچنین، آزمون‌های بیوشیمیایی مانند رشد در حضور ۰/۱٪ متیلن‌بلو در شیر، هیدرولیز آرژینین، تولید کربن دی‌اکساید از سیترات، تولید دی‌استیل و استوئین، تخمیر مالتوز و هیدرولیز نشاسته شناسایی شد. مطابق با پژوهش محققانی چون ناگالاشمی و همکاران (۲۰۱۳)، خماریا و همکاران (۲۰۱۳)، این باکتری با کمک آزمون‌های بیوشیمیایی مشابه از نمونه‌ی شیر بز شناسایی شده است (۵)، (۱۱). در پژوهش محمدی (۲۰۱۸) و میردامادی و همکاران (۱۳۹۳)، لاکتوکوکوس لاکتیس از پنیر جدا شده است (۱)، (۳۰). همچنین، این باکتری توسط محققانی چون کیمیتو و همکاران (۲۰۰۴) و المایهو و همکاران (۲۰۱۴) از گیاهان و در پژوهش خماریا و همکاران (۲۰۱۳) از منابع لبنی و غیر لبنی جدا شده است (۳، ۵، ۱۲). در این مطالعه حضور ژن

بحث و نتیجه‌گیری

در سال‌های اخیر با مشخص شدن مضرات برخی از نگهدارنده‌های شیمیایی، محققین توجه خود را به استفاده از ترکیبات نگهدارنده طبیعی معطوف کرده‌اند. بیماری‌های منتقل شونده از طریق مواد غذایی هنوز از اهمیت بالایی برخوردار هستند. از شایعترین این بیماری‌ها می‌توان به بیماری‌های ناشی از استافیلوکوکوس اورئوس، اشرشیاکلی^۱، سالمونلا^۲ و لیستریا مونوسیژنوز^۳ اشاره کرد. مواد ضد میکروبی ترش‌حی، مانند باکتریوسین‌های باکتری‌های تخمیرکننده، مانند لاکتوکوکوس لاکتیس، می‌توانند جایگزین نگهدارنده‌های شیمیایی مانند، سولفور دی‌اکساید، بنزوئیک اسید، سوربیک اسید، نترات و نیتريت باشند (۲۸، ۱). در طول دو دهه گذشته، کاربرد لاکتوکوکوس لاکتیس به‌عنوان یک کارخانه سلولی میکروبی، به‌طور چشمگیری گسترش پیدا کرده است. باکتریوسین‌ها پپتیدهای فعال خارج سلولی هستند و یکی از انواع آن‌ها که اکنون در صنعت غذا کاربرد فراوان دارد، نایسین است. نایسین توسط لاکتوکوکوس لاکتیس بیان و ترشح شده و به‌عنوان نگهدارنده زیستی در فرآورده‌های غذایی استفاده می‌شود (۱۹، ۶، ۲، ۱). نایسین تأثیر خوبی

¹ *Escherichia coli*

² *Salmonella*

³ *Listeria monocytogenes*

وجود حساسیت کمتر به نایسین، مهار می‌شود و تعداد اشرشیاکلی با وجود مقاومت به نایسین در کشت توام افزایش نمی‌یابد و حتی روندی کاهش نشان می‌دهد. در این پژوهش رشد استافیلوکوکوس اورئوس مهار شد، اما اشرشیاکلی به آن مقاومت نشان داد. در نهایت نشان داده شد استفاده از لاکتوکوکوس لاکتیس تولید کننده‌ی نایسین در افزایش کیفیت محصول مؤثر است و مانع رشد باکتری‌های بیماری‌زای مهم می‌شود (۱). در پژوهش حاضر سویه‌ی L1 تولید کننده‌ی نایسین که از شیر بز جدا شد، باعث مهار رشد استافیلوکوکوس اورئوس و باسیلوس سرئوس شد که با روش انتشار از دیسک ثابت شد. در مطالعه مال و همکاران (۲۰۱۰) تولید نایسین تحت تأثیر پارامترهای فیزیکی بررسی شد و نشان داد این تولید به شدت تحت تأثیر حضور شیر بدون چربی در محیط MRS است. حداکثر تولید نایسین در دمای 30°C و دمای مطلوب برای تولید زیست توده 37°C بود (۱۵). در مطالعه حاضر بدون در نظر گرفتن پارامترهای فیزیکی، دمای بهینه برای تولید نایسین 37°C بود.

در مطالعه خسرو محمدی (۱۳۹۶)، از ۱۸ سویه‌ی جدا شده از شیر خام و پنیر، ۴ جدایه برای تولید نایسین مثبت شدند و رشد باکتری‌های گرم مثبت بیماری‌زای غذایی مانند استافیلوکوکوس اورئوس، باسیلوس سرئوس، کلستریدیوم پرفرنجنز و لیستریا مونوسیتوژنز را با روش لکه گذاری روی آگار متوقف کرد. آزاد و همکاران (۲۰۲۱)، ۱۵ سویه لاکتوکوکوس لاکتیس را از شیر بز و گوسفند در محیط M17 جدا کردند که با آزمون‌های بیوشیمیایی و مولکولی شناسایی شد. شرایط بهینه برای تولید باکتریوسین با روش Taguchi statistical در انواع دما، اسیدیته و زمان گرمخانه‌گذاری انجام شد. سپس، فعالیت ضدباکتریایی باکتریوسین روی سویه‌های استاندارد پاتوژن غذازاد با روش انتشار در چاهک اندازه‌گیری شد. بر اساس نتایج، مایع رویی به‌دست آمده از کشت لاکتوکوکوس لاکتیس I8 که از شیر بز جدا شده بود، فعالیت ضدباکتریایی بر علیه سالمونلا تیفی موریوم، شیگلا فلکسنری و استافیلوکوکوس

نایسین با استفاده از واکنش زنجیره‌ای پلیمرز مشخص شد و نوار تشکیل شده در ژل الکتروفورز مشخص و در ادامه فرایند استخراج پروتئین، با استفاده از SDS PAGE انجام شد. در پژوهش مالاس و همکاران (۲۰۱۷) تعیین ژن نایسین با روش PCR با پرایمر اختصاصی نایسین انجام شد (۴). در پژوهش حاضر نیز از این روش استفاده شد و نشان داده شد که در ناحیه ی ۲۰۰ جفت باز باند تشکیل داده است. اما در پژوهش خماریا و همکاران (۲۰۱۳)، ژن نایسین در ناحیه ۱۷۴ جفت باز نوار ایجاد کرد (۵). در مطالعات میردامادی و همکاران (۲۰۱۰) و محمدی (۲۰۱۸)، لاکتوکوکوس لاکتیس زیرگونه لاکتیس توانایی تولید باکتریوسین نایسین را داشت و پس از تخلیص و الکتروفورز نشان داد که می‌تواند یک نگهدارنده زیستی در فراورده‌های غذایی باشد (۱)، (۳۰).

در پژوهش حاضر در انطباق با مطالعه‌ی خماریا و همکاران (۲۰۱۳)، لاکتوکوکوس لاکتیس در مقابل باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی فعالیت ضد میکروبی نشان داده است (۵). در این بررسی قطر هاله عدم رشد پاتوژن‌های گرم مثبت استافیلوکوکوس اورئوس، باسیلوس سرئوس و پاتوژن گرم منفی استیتوباکتر بومانی به ترتیب ۱۳، ۱۷ و ۱۴ بود که نشان از خاصیت ضد میکروبی سویه جدا شده دارد، در صورتی که قطر هاله عدم رشد برای باسیلوس سرئوس در پژوهش مالاس و همکاران (۲۰۱۷) ۹ mm بوده است (۴). در مطالعه میردامادی و همکاران (۲۰۱۴)، تولید نایسین از لاکتوکوکوس لاکتیس در دو محیط M17, MRS بررسی شد و نشان داد این تولید در محیط MRS بهتر انجام می‌شود. همچنین، در آن پژوهش نشان داده شد استافیلوکوکوس اورئوس و لیستریا مونوسیتوژنز در اسیدیته ی برابر با ۴/۷، در 8°C به نایسین حساس هستند (۱). در پژوهش حاضر تولید نایسین در محیط MRS انجام شد و نشان داد استافیلوکوکوس اورئوس در شرایط بهینه اسیدیته ی ۷، در دمای 30°C ، هاله مهار کننده رشد ایجاد می‌کند. میردامادی و همکارانش (۱۳۹۳) در مطالعه دیگری، نشان دادند در محیط کشت و پنیر فتا استافیلوکوکوس اورئوس با

ارئوس نشان داد در حالی که، اشرشیاکلی به آن مقاوم بود. در آن پژوهش نشان داده شد که اسیدیته ی ۷، دمای °C ۲۶ و ۲۲ دوره گرمخانه گذاری بهترین شرایط برای تولید باکتریوسین هستند. فعالیت ضد میکروبی این سویه در مقابل شیگلا فلکسنری و سالمونلا تیفی موریوم، آن را به عنوان یک کاندید خوب به عنوان سویه ی پروبیوتیک و نگهدارنده ی مناسب غذایی معرفی می کند (۳۰، ۳۱).

تفرشی و همکاران در مطالعه ی دیگری (۲۰۱۰)، شناسایی، جداسازی، تخلیص و بررسی طیف اثر باکتریوسین های چند سویه لاکتوباسیلوس بومی جدا شده از محصولات لبنی ایران را انجام دادند. در آن مطالعه همچون پژوهش حاضر برای تعیین فعالیت باکتریوسینی سویه ها از روش چاهک استفاده شد و اندازه گیری قطر هاله عدم رشد پاتوژن های گرم مثبت استافیلوکوکوس اورئوس و باسیلوس سرئوس نشان داد که سویه های جدا شده در این دو پژوهش خاصیت ضد میکروبی مشابهی دارند. برای اندازه گیری باکتریوسین تولید شده ی سویه های بومی در پژوهش میردامادی و پژوهش حاضر از روش کروماتوگرافی استفاده شد و سپس خاصیت ضد میکروبی آن ها تایید شد (۱۹). در مطالعه قشونی زاده و همکاران (۱۳۹۴)، نقش نایسین بر رشد و بقا استافیلوکوکوس اورئوس در گوشت چرخ کرده، بررسی شد. بر آن اساس، مقادیر مختلف نایسین بر رشد باکتری مورد مطالعه تاثیر معنی داری داشت و البته با گذشت زمان از خاصیت مهارکنندگی نایسین بر رشد استافیلوکوکوس اورئوس کاسته شد (۳۲).

در مطالعه شارما (۲۰۱۷) از ۱۲۰ سویه ی جدا شده ی لاکتیکی از شیر، ۶۸ سویه فعالیت ضد باکتریایی داشتند که همچون پژوهش حاضر با استفاده از ویژگی های ریخت شناسی و آزمایش های بیوشیمیایی شناسایی شدند. در آن مطالعه با استفاده از رسوب آمونیوم سولفات، کروماتوگرافی تبادل کاتیونی و فیلتراسیون ژل Sephadex G-50 باکتریوسین خالص شد. در حالی که، در پژوهش نایسین یک نگهدارنده زیستی مناسب با پتانسیل افزایش ایمنی و افزایش طول عمر محصولات غذایی است (۲۴).

حاضر روش کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا و ستون با ژل سفادکس G100 و بافر پتاسیم فسفات در تخلیص استفاده شد (۳۳). در پژوهش آبتس و همکاران (۲۰۱۱) برای تخلیص از کروماتوگرافی تبادل کاتیونی در pH پایین با استفاده از شستشوی ۵ مرحله ای NaCl استفاده شده است (۳۴). باکتریوسین های جدا شده در پژوهش شارما نسبت به طیف گسترده ای از عوامل میکروبی مانند سالمونلا تیفی، لیستریا مونوسیتوژنز، کلستریدیوم پرفرنجنز، باسیلوس سوبیلیس، استافیلوکوکوس اورئوس، استافیلوکوکوس اپیدرمیدیس، شیگلا فلکسنری، انتروکوکوس فکالیس مؤثر بودند. باکتریوسین مربوطه در اسیدیته ی ۷ و دمای °C ۳۵ پس از ۲۴ h گرمخانه گذاری در محیط مایع MRS همراه با ۱/۵ Tween-80 بهینه شد. شرایط بهینه در سویه جدا شده ی این پژوهش، در MRS broth عاری از Tween-80 و در اسیدیته ۷ و دمای °C ۳۷ تعیین شد (۳۳).

هولکاپکوا و همکاران (۲۰۱۷)، محتوای نایسین جدا شده از نمونه های آب پنیر را با کمک کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا و الکتروفورز تعیین کردند که همچون پژوهش حاضر بود. فعالیت ضد میکروبی نایسین با استفاده از روش انتشار در چاهک با استفاده از استافیلوکوکوس اورئوس به عنوان میکروارگانیزم شاخص تعیین شد. با تلقیح معادل کدورت نیم مک فارلند باکتری روی محیط مولر هیتون آگاری که به چاهک های آن ۲۵ g/ml نایسین اضافه کرده بودند کشت انجام شد. سپس این کشت ها به مدت ۲۴ h در دمای °C ۳۵ نگهداری شدند. پس از گرمخانه گذاری، قطر مناطق بازدارنده اندازه گیری شد که همچون پژوهش حاضر نشان دهنده خاصیت ضد میکروبی نایسین است (۳۵).

هاونهلیم و همکاران (۲۰۱۳) فعالیت ضد میکروبی سویه جدا شده را با آزمون انتشار در ژل بررسی کردند. طیف گسترده ی این فعالیت در برابر باکتری های مولد فساد و پاتوژن های منتقله از غذا در آن پژوهش نشان می دهد در مورد مشابه مورنو و همکاران (۲۰۰۰) گزارش کردند *L. lactis subsp. ITAL 383* باکتریوسینی با طیف

برای استفاده به‌عنوان نگهدارنده زیستی و ایمنی مواد غذایی بررسی شده است (۴۰). طبق این پژوهش و مطالعه لویز و همکاران (۲۰۱۶)، سعید و همکاران (۲۰۱۴)، زاچاروف و همکاران (۲۰۱۲)، آراوژا و همکاران (۲۰۰۹)، موکوتنا (۲۰۱۷) و دیگر پژوهشگران، تا به امروز نایسین تنها آنتی بیوتیکی است که به‌عنوان یک مکمل غذایی مجاز استفاده می‌شود و بهترین جایگزین در مقابل مواد نگهدارنده مضر است (۸، ۹، ۲۹، ۴۱، ۴۲). بنابراین، دانشمندان اکنون در حال گزارش باکتریوسین‌های تولیدی از میکروارگانیزم‌ها به خصوص لاکتوکوکوس لاکتیس‌ها هستند که به خوبی اهمیت پژوهش بر سویه‌های تولید کننده مواد زیستی در محافظت از فراورده‌های غذایی و دارویی را نشان می‌دهد. همچنین امکان غنی‌سازی و تخلیص باکتریوسین در شرایط آزمایشگاهی و کاربرد آن برای کنترل باکتری‌های بیماری‌زا وجود دارد و در پژوهش حاضر، صحت اثربخشی باکتریوسین نایسین بر میکروب‌های بیماری‌زا به خوبی مشخص شده است.

منابع

- 1- Mirdamadi S, Agha Ghazvini Sh. comparative study between inhibitory effect of *L. lactis* and nisin on important pathogenic bacteria in Iranian UF Feta cheese. *Biological Journal of Microorganism*, 2015; 3(12):72-92
- 2- Song A, L.A. In L, Lim S. H. E, Abdulrahim R. A review on *Lactococcus lactis*: from food to factory. 2017; 16:55
- 3- Alemayehu D, Hannon J A, McAuliffe O, Ross R. P. Characterization of plant-derived lactococci on the basis of their volatile compounds profile when grown in milk. *International Journal of Food Microbiology*. 2014; 172: 57-61.
- 4- Malas B, Mihamad M, Yazji S. Nisin production condition optimization and its effect on *Bacillus cereus* and *Listeria monocytogenes*. I. F. R. J., 2017; 24(2):900-903
- 5- Khemaria P, Singh, S, Nath G, Gulati A K. Isolation, Identification, and Antibiotic Susceptibility of nisin+ *Lactococcus lactis* from
- 6- Fahim H. A, Khairalla A.S, Elgendy A.O. Nanotechnology: A valuable strategy to improve

گسترده تولید می‌کند که فعالیت شبیه به نایسین *L. lactis subsp. lactis ATCC11454* دارد و میکروارگانیزم‌های گرم مثبت از جمله لیستریا مونوسیتوژنز و استافیلوکوکوس اورئوس را مهار می‌کنند اما در برابر باکتری‌های گرم منفی غیر فعال است (۳۷). نوپاکدی و همکاران (۲۰۰۳) گزارش دادند که سویه *L. lactis WNC 20* باکتریوسینی تولید می‌کند که برخی از پاتوژن‌های منتقله از غذا از جمله لیستریا مونوسیتوژنز، کلستریوم پرفرنجنز، باسیلوس سرئوس و استافیلوکوکوس اورئوس را مهار می‌کند. علاوه بر این، نتایج به‌دست آمده در مطالعه حاضر با مطالعات قبلی مطابقت دارد و نشان می‌دهد که نایسین تولیدی توسط سویه‌های لاکتوکوکوس لاکتیس دارای فعالیت ضد میکروبی در برابر سویه‌های باکتریایی گرم مثبت مانند استافیلوکوکوس اورئوس و باسیلوس سرئوس است (۳۸).

سیمک و همکاران (۲۰۰۹) تأثیر شرایط رشد مانند محیط‌کشت، اسیدیته و دماهای مختلف بر تولید نایسین توسط سویه‌های لاکتوکوکوس لاکتیس بیومهندسی شده و وحشی را بررسی کردند و اسیدیته مناسب بسته به سویه تولیدکننده نایسین از ۵/۵ تا ۶/۸ متغیر است و نایسین Z تولید شده توسط سویه *L. lactis IO-1* در اسیدیته برابر با ۶ بیشترین میزان خود را داشت. طبق پژوهش‌ها آن‌ها هر دو سویه وحشی و مهندسی شده در اسیدیته برابر با ۶ بیشترین تولید نایسین را داشتند و نوع وحشی و سویه‌های نوترکیب رفتارهای مشابهی از نظر رشد سلولی در هر یک از دماهای آزمایش شده نشان دادند. رشد سلولی همه سویه‌ها در دمای °C ۲۵ کمتر از °C ۳۰ و °C ۳۷ بودند با این حال، فعالیت‌های نایسین به‌دست آمده در دمای °C ۳۰ نسبت به سایر دماها بالاتر بود. در پژوهش حاضر بنا به نوع سویه جدا شده اسیدیته ی مناسب برابر با ۷ و دمای بهینه مشابه پژوهش سیمسک و همکاران برابر با دمای °C ۳۰ بود (۳۹).

طبق مطالعات اکبر و همکاران (۲۰۱۶) و سایر پژوهشگران، دیدگاه‌های صنعتی باکتری‌های اسید لاکتیک Dairy and Non-dairy Sources. *Czech J. Food Sci.* 2013; 31(4):323-331

- 19- Tafreshi S. H, Mirdamadi S, Norouzian D, Khatami S, Sardari S. Effect on non-nutritional factors on nisin production. *Journal of Biotechnology*, 2010; 9(9): 1382–1391
- 20- Dworkin M, Falkow S, Rosenberg E, Schleifer K.H, Stackebrandt E. *The Prokaryotes: Bacteria: Firmicutes, Cyanobacteria*. 2006; 4: 212
- 21- El-hadedy D.E., El-gammal E.W. Cloning of nis gene and Nisin purification from *Lactococcus lactis* subsp. *Lactis* Fc2. *African journal of biotechnology*. 2014; 13(53):4711-4719
- 22 -Sio C.C, Wong B.T, Abdullah N, Ho Y.W. Effects of Extraction Methods and Age of Cells on the Whole-cell Protein Patterns of *Lactobacillus*. *Research Journal of Microbiology*, 2007; 2: 727-734
- 23- Badr S, Abdel karem H, Hussein H, El-hadedy D. Characterization of Nisin Produced by *Lactococcus lactis*. *International journal of agricultur & biology*, 2005; 7(3):499–503
- 24- Hwanhlem N, Biscola V, El-Ghaish Sh, Jaffre`s, Dousset E , Haertle Th, H-Kittikun A , Chobert J-M. Bacteriocin-Producing Lactic Acid Bacteria Isolated from Mangrove Forests in Southern Thailand as Potential Bio-Control Agents: Purification and Characterization of Bacteriocin Produced by *Lactococcus lactis* subsp. *lactis* KT2W2L. *Probiotics & Antimicro, Prot.* 2013; 5:264–278
- 25- Todorov S.D. Bacteriocin production by *Lactobacillus plantarum* AMA-K isolated from Amasi, a Zimbabwean fermented milk product and study of the adsorption of bacteriocin AMA-K to *Listeria* sp. *Brazilian Journal of microbiology*. 2008; 39(1):178–187
- 26- Chollet E, Sebti I, Martial-Gros A, Degraeve P. Nisin preliminary study as a potential preservative for sliced ripened cheese: NaCl, fat and enzymes influence on nisin concentration and its antimicrobial activity, *Food Control* 19. 2008; 982–989
- 27-Moshtaghi H, Rashidimehr A, Shareghi B. Antimicrobial Activity of Nisin and Lysozyme on Foodborne Pathogens *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus aureus*, *Salmonella typhimurium* and *Escherichia coli* at Different Ph. *JNFS*. 2018; 3(4): 193-201
- 28- Suganthi V E, Selvarajan C, Subathradevi V, Mohan Srinivasan. Lantibiotic nisin: natural preservative from *Lactococcus lactis*. *International research journal of pharmacy*, 2012; 3(1): 13-19
- 29- Saeed M, Alikhan W, Shabbir M, Issakhan M, Randhawa M.a, Yasmin I. Bacteriocins as a natural bacteriocin formulations. *Frontiers in microbiology*. 2016; 7
- 7- Gomes Bruna C, Lizzianek. Winkelstroter, Fernanda B. dos Reis, Elaine C.P.De Martinis, *Biopreservation, chapter 11 Food microbiology and food safety*. 2009; 294-311
- 8- Zacharof M.P, Lovittb R.W. Bacteriocins Produced by Lactic Acid Bacteria. A Review Article. *Biological & Environmental Engineering Society*, 2012; 2:50 – 56
- 9- Lopez – cuellar Ma. DR, Rodriguez- Hernandez A-I, chavarria- Hernandez N. LAB Bacteriocins in the last decade, review food biotechnology. *Biotechnology Biotechnological Equipment*. 2016; 30 (6):1039-1050
- 10- Moosavy M, Shaveisi N, Effect of temperature, NaCl concentration and pH on anti-Listerial activity of nisin, *Iranian Food Science and Technology Research Journal*, 2015; 11(2): 211-217
- 11-Nagalakshmi P.K, Sumathi R., Kanimozhi K, Sivakumar T. Isolation of bacteriocin nisin producing *Lactococcus lactis* from dairy products. *J. Acad. Indus. Res.* 2013; 1(10):627-630
- 12- Kimoto H, Nomura M, Kobayashi M, Okamoto T, Ohmomo S. Identification and probiotic characteristic of *Lactococcus* strains from plant materials. *Jpn. Agric. Res. Q.* .2004; 38:111–117
- 13- Jozala A.F, de Lencastre Novaes L.C, Cholewa O, Dante M, Vessoni Penna T.C. Increase of nisin production by *Lactococcus lactis* in different media. *African Journal of Biotechnology*, 2005; 4 (3):262-265
- 14- Samaržija D, Antunac N, Luka Havranek J. Taxonomy, physiology and growth of *Lactococcus lactis*: a review. *Mljekarstvo*. 2001;51 (1): 35-48.
- 15- Mall P, KumarMohanty B, Patankar D.B, Mody R, Tunga R .Physiochemical Parameters Optimization for Enhanced Nisin Production by *Lactococcus lactis* (MTCC 440). 2010;53 (1):203-209
- 16- Svec P, Sedlacek I. Characterization of *Lactococcus lactis* subsp. *Lactis* isolated from surface waters. *Folia Microbial*. 2008; 53(1):53-56
- 17- Mebrouk K, Djamal S, Miloud H. Trimethoprim and rifampicin a new selected culture medium with for with for the growth of *Lactococcus lactis* species. *J Bacterial Parasitol*. 2017; 8(6):86
- 18- Kumari A, Akkoc N, Akcelik M. Purification and partial characterization of Bacteriocins produced by *Lactococcus lactis* ssp. *lactis* LL171. *World J Microbiol Biotechnol*, 2012; 28:1647–1655

biopreservation and food safety. The Journal of Animal & Plant Sciences, 2016; 26(4): 938-948

41- Arauza L, Jozalaa A, Gava Mazzolab P, Penna T. Nisin biotechnological production and application: a review Trends in Food Science & Technology. 2009; 20:146-154

42- Mokoena MP. Lactic Acid Bacteria and Their Bacteriocins: Classification, Biosynthesis and Applications against Uropathogens: A Mini-Review. Molecules, 2017; 22, 1255

antimicrobial agent in food preservation: A review. pak. J. food sci. 2014; 24 (4), 244-255

30- Mohamadi Kh. Isolation and identification of nisin producer strains of *Lactococcus lactis* from Lighvan cheese. Journal of food hygiene.2018; 7(28):1-13

31- Azad A, Naghavi NS, Karbasizade V. Optimization and antibacterial activity of Bacteriocin produced by *Lactococcus lactis* isolates from dairy products against Foodborne Pathogen. International Journal of Molecular and Clinical Microbiology, 2021; 11(1): 1416-1422

32- Ghoshoonizade R, Hoseini E, Mahasty P, Shabani Sh. The antimicrobial effect of nisin, against *Staphylococcus aureus* in minced sheep during refrigerated storage. JFM. 2015; 2(4):69-77

33 - Sharma M. Production of a nisin-like bacteriocin from *Lactococcus lactis* subsp. *Lactis ccsu1011* strain isolated from milk. Int. J. Adv. Res. 2017; 5(8): 1857-1870

34- Abts A, Mavaro A, Stindt J. Easy and Rapid Purification of Highly Active Nisin. International Journal of Peptides. 2011, 1-9

35- Holcapkova P, Kolarova Raskova Z, Hrabalikova M, Salakova A, Drbohlav J, Sedlarik V. Isolation and Thermal Stabilization of Bacteriocin Nisin Derived from Whey for Antimicrobial Modifications of Polymers. International Journal of Polymer Science. 2017, 1-7

36 - Hwanhlem N, Biscola V, El-Ghaish Sh, Jaffre's E, Dousset X, Haertle Th, H-Kittikun A, Chobert J. Bacteriocin-Producing Lactic Acid Bacteria Isolated from Mangrove Forests in Southern Thailand as Potential BioControl Agents: Purification and Characterization of Bacteriocin Produced by *Lactococcus lactis* subsp. *lactis* KT2W2L. Probiotics & Antimicro, Prot. 2013; 5:264-278

37- Moreno I, Lerayer ALS, Baldini VLS, de Leitaõ MF F. Characterization of bacteriocins produced by *Lactococcus lactis* strains. Braz J Microbiol. 2000; 31:183-191

38- Noonpakdee W, Santivarangkna C, Jumriangrit P, Sonomoto K, Panyim S. Isolation of nisin-producing *Lactococcus lactis* WNC 20 strain from nham, a traditional Thai fermented sausage. Int J Food Microbiol. 2003; 81:137-145

39- Simek O, Con A. H., Akkoc N., Saris P. E. J, Akcelik Mustafa. Influence of growth conditions on the nisin production of bioengineered *Lactococcus lactis* strains. J Ind Microbiol Biotechnol, 2009; 36:481-490

40- Akbar A, Ali I, Anall A. K. Industrial perspectives of lactic acid bacteria for

Antimicrobial effect of nisin extracted from *Lactococcus lactis* isolated from goat milk on some bacteria causing food spoilage

Homa Khorasani¹, **Nadia Kazemipour***¹, Seyed Mansour Meybodi², Seyed Mohammadreza Khoshroo¹,
Mohammadmehdi Motaghi¹

¹Department of Microbiology, Kerman Branch, Islamic Azad University, Kerman, Iran
²Department of Microbiology, Tonekabon Branch, Islamic Azad University, Tonekabon, Iran

Abstract

Nisin is a biological bacteriocin with many functions against food pathogenic bacteria. The disadvantages of chemical preservatives in foods have attracted attention to natural preservatives such as nisin. This study evaluated the antimicrobial properties of nisin extracted from *Lactococcus lactis* isolated from goat milk. Ten goat milk samples were collected from around Kerman city under sterile conditions, and *Lactococcus lactis* were isolated in the selected environment of Elikar-trimethoprim. Biochemical tests were used to Strain identification and nisin gene confirm by polymerase chain reaction with specific primers was used. HPLC method was used to confirm the presence of nisin using bacterially extracted proteins. The antibacterial properties of nisin were performed by disk diffusion agar method against *Staphylococcus aureus*, *Bacillus cereus*, *Acinetobacter baumannii*, and *Pseudomonas aeruginosa*. The minimum inhibitory concentration of bacteriocin was performed by Provide serial dilution in a microtiter plate. One of the four strains of *Lactococcus lactis* was identified and selected with the best growth conditions for further investigation. The presence of the nisin gene in *Lactococcus lactis* was confirmed by a specific primer and polymerase chain reaction method. The amount of nisin produced protein was 41.5 mg/kg. The diameter of inhibitory zone for *Staphylococcus aureus*, *Bacillus cereus*, *Acinetobacter baumannii*, and *Pseudomonas aeruginosa* were 13, 17, 14, and 0, respectively, and minimum inhibitory concentrations for extracted nisin were in dilutions of 10^{-5} , 10^{-6} , 10^{-5} and 10^{-1} , respectively. Therefore, nisin extracted from *Lactococcus lactis* in goat milk can be a suitable substitute for chemical preservatives.

Keywords: Antimicrobial properties, nisin, Goat milk, High-performance liquid chromatography, *Lactococcus lactis*

* n.kazemipour@iauk.ac.ir