

تأثير سوربات البوتاسيوم في أعداد الأحياء المجهرية وإطالة مدة صلاحية البسكت
المختبري

د. سالم صالح التميمي*، د. خالد عبد الرزاق**، اشراق جهاد خضير*

تاريخ قبول النشر 2007/6/4

الخلاصة

أجريت هذه الدراسة لمعرفة تأثير إضافة سوربات البوتاسيوم بتركيز 0.03 و 0.06 و 0.10 % في أعداد الأحياء المجهرية وإطالة مدة حفظ البسكت المصنع مختبرياً. أظهرت النتائج أن استخدام سوربات البوتاسيوم بتركيز 0.03 % أدى إلى تثبيط البكتريا لغاية الشهر الثالث من الخزن في حين عند استخدام التركيز 0.06 % تثبط نمو البكتريا حتى الشهر السادس من الخزن. عزلت ثلاثة أنواع من البكتريا هي *Escherichia coli* و *Bacillus cereus* و *Staphylococcus aureus* لم يظهر أي نمو فطري حتى الشهر الرابع من الخزن باستخدام سوربات البوتاسيوم بتركيز 0.03 % في حين أدى استخدام التركيز 0.06 % إلى منع النمو الفطري حتى الشهر السادس من الخزن. عزلت الأعفان من الأجناس *Aspergillus niger* و *Aspergillus terreus* و *Aspergillus flavus* و *Penicillium spp*.

المقدمة

أما عند استخدام سوربات البوتاسيوم بنسبة 0.1 % وتعبئته في 50-70 % من غاز ثنائي أوكسيد الكربون أدى إلى تثبيط نمو الفطريات لأكثر من 28 يوماً ، وعند استخدام سوربات البوتاسيوم بنسبة 0.2 % مع 30 % غاز النتروجين و 70 % من غاز ثنائي أوكسيد الكربون أدى إلى عدم حدوث التلف في الكيك ذو الأس الهيدروجيني 7 في جميع مستويات المحتوى الرطوبي مقارنة بكيك السيطرة في حين استخدام سوربات البوتاسيوم بنسبة 0.2 % وأس هيدروجيني 6 ونشاط مائي 0.90 وبدون استخدام MAP أدى إلى ظهور نمو للأحياء المجهرية واضح بعد 6 أيام من مدة الخزن لأن للـ MAP دوراً واضحاً في عملية الحفظ.

وقد هدفت هذه الدراسة إلى معرفة تأثير إضافة سوربات البوتاسيوم بتركيز مختلفة في أعداد الأحياء المجهرية وإطالة مدة الحفظ للبسكت المصنع مختبرياً.

طرائق العمل

تصنيع البسكت المختبري :

المواد :

طحين أبيض 100غم، ذرور الخبز Bakingpowder 4.9 غم، ملح الطعام 2.7 غم، دهن صلب 22.7 غم، حليب 73.6 مل، سوربات البوتاسيوم بالتركيز 0.03 و 0.06 و 0.10 % (Preseott et al., 2002).

طريقة العمل :

أُتبعَت طريقة (Campbell, 1979) في تحضير البسكت المختبري (مع إجراء بعض التعديلات في أوزان المواد المستخدمة) على وفق الخطوات الآتية :

بين Reinhard and Radle (1981) أن لحمض السوربيك تأثيراً مثبطاً في نمو الخميرة *Saccharomyces cerevisiae* بتركيز 50-100 ملغم / لتر ، وان هلاك هذه الخميرة يعتمد على عدة عوامل منها تركيز المادة الحافظة وطبيعة الوسط الغذائي والعدد الابتدائي لخلايا الخميرة . أما عند زيادة التركيز إلى 500-1500 ملغم / لتر فقد أدى إلى هلاك الخميرة وإيقاف عملية التخمر . كما وجد أن استخدام حمض السوربيك بنسبة 0.04 % أدى إلى تأخر نمو ستة أنواع من بكتريا *Bacillus* (Sofos and Busta, 1981).

ويعد الكيك وسطاً ملائماً لنمو الأعفان لتوفر المواد الغذائية التي تحتاجها الأحياء المجهرية، عندما يكون النشاط المائي 0.83 والأس الهيدروجيني المناسب (Fustier et al., 1998) . وقد وجد أن سوربات البوتاسيوم هي أكثر المواد الحافظة ملائمة لحفظ المعجنات وطحين الحلويات ومنتجات المخابز عند توفر المحتوى الرطوبي المناسب (Chirife and Favetto, 1992) ولكن إضافة سوربات البوتاسيوم بنسبة 0.15 % إلى الكيك لم يؤد إلى تثبيط نمو الأعفان على سطح الكيك لأن نسبتها قليلة أو عديمة الفعالية عند الأس الهيدروجيني المتعادل (Fustier et al., 1998).

وقد قام Guynot et al. (2004) بإضافة سوربات البوتاسيوم بتركيز 0.05 و 0.1 و 0.2 % إلى الكيك الإسفنجي ذو النشاط المائي 0.80 و 0.85 و 0.90 والأس الهيدروجيني 6-7.5 مع التعبئة في جو محور (MAP) فوجد أن جميع التركيزات فعالة في تثبيط نمو الفطريات في أس هيدروجيني 6 عنه في 7.5 ،

1- نخل الطحين وذرور الخبز والملح معاً في وعاء الخلط ، وتم تنظيم درجة حرارة الفرن عند 218 م .

* قسم الاقتصاد المنزلي / كلية التربية للبنات/ جامعة بغداد
** قسم علوم الحياة / كلية العلوم للبنات/ جامعة بغداد

2 - أضيف الدهن إلى المكونات الجافة الحاوية على المواد الحافظة بالسكين وبطريقة التقطع .

3 - أضيف الحليب السائل إلى المكونات الجافة ثم خلطت المكونات جيدا بوساطة الشوكة ولعدة مرات (حوالي 30 مرة) حتى تجانست العجينة .

4 - رش الشوبك واللوح الخشبي بالطحين وفرشت العجينة بسمك 0.5 سم وقطعت بقالب البسكت الدائري ذو قطر 5 سم.

5 - وضع البسكت في قالب غير مدهون باستعمال سكين خاص Spatula وترك مسافة 1- 1.5 سم بين قطع البسكت ووضع داخل الفرن في درجة حرارة 218 م لمدة 12 دقيقة حتى أصبح اللون ذهبيا .

حفظ النماذج المصنعة

تم حفظ البسكت المصنوع بعد تبريده بوضعه في أكياس من البولي إثيلين المعقمة وتم تفرغ الهواء منها ، ثم خزنت العينات تحت مدى واسع من درجات الحرارة تتراوح بين 20-40 م لحين إجراء الفحوصات الميكروبيولوجية التي ابتدأت في بداية مرحلة التصنيع واستمرت شهريا مدة ستة أشهر .

تجهيز العينة لغرض عد البكتريا والأعفان :

تم تجهيز العينة لغرض عد البكتريا والأعفان حسب الطريقة المعتمدة من قبل (APHA, 1976) وقد شملت :

العد الكلي للبكتريا :

تم إجراء العد الكلي للبكتريا بطريقة التخفيف العشري لغاية 10^{-8} والصب باستعمال وسط الأكار المغذي Nutrient agar حسب الطريقة المعتمدة من قبل (APHA, 1976)

العد الكلي للأعفان :

تم إجراء العد الكلي للأعفان باستخدام وسط أكار البطاطا والديكستروز Potato Dextros Agar (PDA) ووسط مستخلص الشعير مع الأكار Malt Extract Agar (MEA) وحسب الطريقة المعتمدة من قبل (القطبي، 1999) .

تشخيص البكتريا

اختيرت عدة عزلات ممثلة للأطباق التي استخدمت لحساب العد الكلي للبكتريا بصورة عشوائية لكل معاملة ولجميع مدد الخزن لغرض تشخيصها ، حيث أجريت عملية تنشيط العزلات بزرعها في أنابيب اختبار حاوية على الوسط الزرع الصلب بصورة مائلة slant لغرض استعمالها بمثابة مزرعة خزنية Stock culture وحفظت في الثلاجة في درجة حرارة 4 م لحين استخدامها ، وكانت تجرى عليها عملية تجديد كل ستة أسابيع .

الاختبارات المستخدمة في تشخيص البكتريا

الصفات الظاهرية للمستعمرات :

درست الصفات الظاهرية للمستعمرات البكتيرية كالشكل Shape والحجم Size والارتفاع Hight ونسوع الحافة Margin والقوام Consistency وتكوين اللون Chromogenesis والشفافية

2 - أضيف الدهن إلى المكونات الجافة الحاوية على المواد الحافظة بالسكين وبطريقة التقطع .

3 - أضيف الحليب السائل إلى المكونات الجافة ثم خلطت المكونات جيدا بوساطة الشوكة ولعدة مرات (حوالي 30 مرة) حتى تجانست العجينة .

4 - رش الشوبك واللوح الخشبي بالطحين وفرشت العجينة بسمك 0.5 سم وقطعت بقالب البسكت الدائري ذو قطر 5 سم.

5 - وضع البسكت في قالب غير مدهون باستعمال سكين خاص Spatula وترك مسافة 1- 1.5 سم بين قطع البسكت ووضع داخل الفرن في درجة حرارة 218 م لمدة 12 دقيقة حتى أصبح اللون ذهبيا .

حفظ النماذج المصنعة

تم حفظ البسكت المصنوع بعد تبريده بوضعه في أكياس من البولي إثيلين المعقمة وتم تفرغ الهواء منها ، ثم خزنت العينات تحت مدى واسع من درجات الحرارة تتراوح بين 20-40 م لحين إجراء الفحوصات الميكروبيولوجية التي ابتدأت في بداية مرحلة التصنيع واستمرت شهريا مدة ستة أشهر .

تجهيز العينة لغرض عد البكتريا والأعفان :

تم تجهيز العينة لغرض عد البكتريا والأعفان حسب الطريقة المعتمدة من قبل (APHA, 1976) وقد شملت :

العد الكلي للبكتريا :

تم إجراء العد الكلي للبكتريا بطريقة التخفيف العشري لغاية 10^{-8} والصب باستعمال وسط الأكار المغذي Nutrient agar حسب الطريقة المعتمدة من قبل (APHA, 1976)

العد الكلي للأعفان :

تم إجراء العد الكلي للأعفان باستخدام وسط أكار البطاطا والديكستروز Potato Dextros Agar (PDA) ووسط مستخلص الشعير مع الأكار Malt Extract Agar (MEA) وحسب الطريقة المعتمدة من قبل (القطبي، 1999) .

تشخيص البكتريا

اختيرت عدة عزلات ممثلة للأطباق التي استخدمت لحساب العد الكلي للبكتريا بصورة عشوائية لكل معاملة ولجميع مدد الخزن لغرض تشخيصها ، حيث أجريت عملية تنشيط العزلات بزرعها في أنابيب اختبار حاوية على الوسط الزرع الصلب بصورة مائلة slant لغرض استعمالها بمثابة مزرعة خزنية Stock culture وحفظت في الثلاجة في درجة حرارة 4 م لحين استخدامها ، وكانت تجرى عليها عملية تجديد كل ستة أسابيع .

الاختبارات المستخدمة في تشخيص البكتريا

الصفات الظاهرية للمستعمرات :

- 1 - اختبار تحلل الجيلاتين
Hydrolysis test Gelatin : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Atlas *et al.*,1995) .
 - 2 - الكشف عن كبريتيد الهيدروجين **H2S** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Finegold and Martin,1982) .
 - 3 - اختبار الأندول **Indol test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Baron and Atlas *et al.*,1995) (Fingold,1994) .
 - 4 - اختبار تحلل اليوريا **Urea Hydrolysis test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Atlas *et al.*,1995) .
 - 5-اختبار الأوكسيداز **Oxidase test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Baron and Fingold,1994) .
 - 6 - اختبار الكاتلاز **Catalase test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Nester *et al.*,2001) .
 - 7-اختبار تفاعلات أحمر الميثيل **Methyl red reaction test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Jack, 1980) .
 - 8- اختبار فوكس بروسكور **Voges Proskauer test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (محمود وعلي ، 1993) .
 - 9- اختبار استهلاك السبترات **Citrate utilization test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Finegold and Martin,1982) .
 - 9 -اختبار الحركة **Motility test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Forbes *et al.*,2002) .
- النتائج والمناقشة**
تأثير إضافة سوربات البوتاسيوم في البكتريا خلال مدة خزن البسكت المصنع:
- بينت النتائج الموضحة في جدول (1) فعالية سوربات البوتاسيوم في الحد من النمو البكتيري في البسكت المصنع ، حيث لم يحصل نمواً خلال الشهرين الأول والثاني من الخزن حتى عند استخدام أوطاً تركيز من المادة الحافظة (0.03%) مقارنة بمعاملة السيطرة التي كانت أعداد الخلايا البكتيرية فيها $10^3 \times 5$ و $10^3 \times 7$ خلية / غم على التوالي ، وعزلت كل من بكتريا *E.coli* و *B.cereus* و *S.aureus* (جدول 2) . كما لوحظ وجود فروقات في أعداد البكتريا للشهرين الثاني والثالث والشهرين الرابع والخامس في حين اختلفت جميع مدد الخزن عن الشهر السادس .

الفحوصات الخاصة بالبكتريا : sp. *Bacillus*

- درست الصفات الظاهرية ثم أجريت فحوصات الكيموحيوية حسب ما جاء في Clause (Harmon,1982 ; and Berkeley,1986) والتي شملت :
- 1 - الوسط الانتقائي لبكتريا *B. cereus* : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Mossel *et al.*1967)
 - 2 - اختبار الكاتلاز **Catalase test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Nester *et al.*,2001)
 - 3 - اختبار الحركة **Motility test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Harmon,1982) .
 - 4 - اختبار فوكس بروسكور **VP - test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (محمود وعلي ، 1993) .
 - 5 - اختبار أحمر الميثيل **Methyl red test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Jack, 1980) .
 - 6 - اختبار تخمر السكريات **Carbohydrate fermentation test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Atlas *et al.*,1995) .
 - 7 - اختبار تحلل النشا **Starch test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Nester *et al.*,2001)
 - 8 - اختبار تفكك الكازين **Decomposition of Casein** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Finegold and Martin,1982) .
 - 9 - اختبار تحلل الجيلاتين **Gelation analysis test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Atlas *et al.*,1995) .
 - 10 - اختبار أنزيم الليسيثيناز **Lecithinase test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Mossel *et al.*1967) .
 - 11 - اختبار تحلل الدم **Hemolysis test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Atlas *et al.*,1995) .
 - 12 - اختبار استهلاك السبترات **Citrate utilization test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Finegold and Martin,1982)
 - 13 - اختبار إزالة النتترات **Nitrate reduction test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Finegold and Martin,1982)
 - 14 - النمو الجذري **Rhizoid growth** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Clause and Berkeley,1986 ; Harmon,1982) .
 - 15 - النمو في كلوريد الصوديوم : حسب الطريقة المعتمدة من قبل (Clause and Berkeley,1986 ; Harmon,1982) .
 - 16 - النمو في درجة حرارة 50 م : (Clause and Berkeley,1986 ; Harmon,1982) .
- الفحوصات الخاصة بالبكتريا السالبة لصبغة كرام (E .coli) :**
درست الصفات الظاهرية الخاصة بهذه البكتريا ، ثم أجريت الاختبارات الكيموحيوية الآتية (Forbes *et al.*,2002) :

جدول (1): تأثير إضافة سوريبات البوتاسيوم في أعداد البكتريا خلال مدة خزن البسكت المصنع

مدة الخزن (شهر)	عدد المستعمرات 10^3 / غم			
	control	% 0.03	% 0.06	% 0.10
بداية الخزن	-	-	-	-
الشهر الأول	5	-	-	-
الشهر الثاني	7	-	-	-
الشهر الثالث	9	3	-	-
الشهر الرابع	15	8	-	-
الشهر الخامس	18	10	-	-
الشهر السادس	30	12	4	2

غير أن إضافة المادة الحافظة بتركيز 0.03 % لم تمنع نمو البكتريا خلال الشهر الثالث من الخزن حيث بلغ عدد البكتريا $10^3 \times 3$ خلية / غم وعزل كل من *E. coli* و *B. cereus*، وارتفعت أعداد البكتريا عند هذا التركيز لتصل إلى $10^3 \times 12$ خلية / غم خلال الشهر السادس من الخزن. كما ظهرت فروقات

جدول (2): تأثير إضافة سوريبات البوتاسيوم في أنواع البكتريا خلال مدة خزن البسكت المصنع

مدة الخزن (شهر)	نوع البكتريا	عدد المستعمرات 10^3 / غم		
		control	% 0.03	% 0.06
بداية الخزن	<i>E. coli</i>	-	-	-
	<i>B. cereus</i>	-	-	-
	<i>S. aureus</i>	-	-	-
الشهر الأول	<i>E. coli</i>	20	-	-
	<i>B. cereus</i>	40	-	-
	<i>S. aureus</i>	40	-	-
الشهر الثاني	<i>E. coli</i>	-	-	-
	<i>B. cereus</i>	57.15	-	-
	<i>S. aureus</i>	42.85	-	-
الشهر الثالث	<i>E. coli</i>	-	33.33	-
	<i>B. cereus</i>	44.44	66.67	-
	<i>S. aureus</i>	55.56	-	-
الشهر الرابع	<i>E. coli</i>	13.34	12.50	-
	<i>B. cereus</i>	20	37.50	-
	<i>S. aureus</i>	66.66	50	-
الشهر الخامس	<i>E. coli</i>	11.12	10	-
	<i>B. cereus</i>	44.44	50	-
	<i>S. aureus</i>	44.44	40	-
الشهر السادس	<i>E. coli</i>	36.66	33.33	25
	<i>B. cereus</i>	30.0	41.67	50
	<i>S. aureus</i>	33.34	25	50

في أعداد البكتريا بين الشهرين الرابع والخامس مع الشهر السادس. أدى استخدام التركيزين 0.06% و 0.10% إلى تثبيط نمو البكتريا في عينات البسكت المصنع إلى الشهر السادس من الخزن إذ بلغت $10^3 \times 4$ و $10^3 \times 2$ خلية / غم وبفارق عن معاملة السيطرة التي وصل فيها العدد البكتيري إلى 30×10^3 خلية / غم، ولم تظهر بكتريا *E. coli* خلال الشهر السادس من الخزن باستخدام التركيز 0.10% مما يبين تأثير السوريبات في البكتريا السالبة لصبغة كرام أكثر من الموجبة. كما أشارت النتائج إلى أن معاملة السيطرة اختلفت مع سائر التراكيز في حين اختلفت التراكيز 0.03% و 0.06% و 0.10% فيما بينهما مما يؤكد أن التركيز 0.06% يعد أفضل تركيز مناسب لتثبيط النمو البكتيري لمدة خمسة أشهر من الخزن. وجاءت نتائج الدراسة متفقة مع ما توصل إليه Doell (1962) الذي وجد أن استخدام السوريبات بنسبة 0.075% أدى إلى تثبيط بكتريا

Salmonella typhi و *S. aureus* و *E. coli*. كما أكدت دراسات أخرى على أن إضافة حامض السوربيك بنسبة 0.1-0.2% و سوريبات البوتاسيوم بنسبة 0.26-0.4% أدت إلى تثبيط عدة أنواع من البكتريا (Raevuori, 1976).

تأثير إضافة سوريبات البوتاسيوم في الأعفان خلال مدة خزن البسكت المصنع:

أظهرت نتائج الدراسة أن لسوربات البوتاسيوم فعالية عالية في الحد من نشاط الأعفان التي قد تصاحب البسكت في أثناء الخزن، فقد أدى استخدام التركيز 0.03% من هذه المادة إلى عدم نمو الأعفان خلال الأشهر الثلاثة الأولى من الخزن في حين بلغت أعداد المستعمرات في معاملة السيطرة $10^3 \times 7$ و $10^3 \times 8$ و $10^3 \times 14$ مستعمرة/غم للأشهر المذكورة، على التوالي، (جدول 3). وعند بلوغ الشهر الرابع من الخزن تم عزل العفنين *A. niger* و *P. spp* (جدول 4) حيث بلغت أعداد المستعمرات $10^3 \times 2$ مستعمرة/غم واستمرت الأعداد بالارتفاع لتصل إلى $10^3 \times 9$ مستعمرة / غم خلال الشهر السادس من الخزن حيث ظهرت الأجناس الأربعة من الأعفان، في حين بلغ عدد المستعمرات في معاملة السيطرة لنفس الشهر $10^3 \times 35$ مستعمرة/غم وظهرت فروقات في أعداد مستعمرات الأعفان بين الأشهر المختلفة من جهة ومعاملة السيطرة من جهة أخرى.

ويتضح من النتائج المبينة في الجدولين (3 و 4) أن إضافة سوريبات البوتاسيوم أدى إلى منع ظهور نمو الأعفان لغاية الشهر الرابع من الخزن عند أوطاً تركيز (0.03%).

إن استخدام التركيزين 0.06% و 0.10% أدبأ إلى تثبيط نمو الأعفان لغاية الشهر السادس، وظهرت فروقات في أعداد المستعمرات بين التركيزين المذكورين واختلفا مع التركيز 0.03% و معاملة السيطرة وبذلك يعد التركيز 0.10% هو التركيز الأفضل في تثبيط الأعفان التابعة لجنس *Aspergillus*

جدول (3): تأثير إضافة سوريبات البوتاسيوم في الأعفان خلال مدة خزن البسكت المصنع

مدة الخزن (شهر)	عدد المستعمرات 10^3 / غم			
	control	% 0.03	% 0.06	% 0.10
بداية الخزن	-	-	-	-
الشهر الأول	7	-	-	-
الشهر الثاني	8	-	-	-
الشهر الثالث	14	-	-	-
الشهر الرابع	17	3	-	-
الشهر الخامس	24	5	-	-
الشهر السادس	35	9	3	0.5

جاءت نتائج هذه الدراسة متفقة مع ما أشار إليه Guynot et al. (2002) حيث وجد أن استخدام سوريبات البوتاسيوم بتركيز 0.3% أدى إلى تثبيط العفنين *Eurotium repens* و *E. rubrum* في الكيك الطري. كما أكدت دراسات أخرى أن إضافة سوريبات البوتاسيوم بنسبة 0.25-1% إلى بسكت *Wallemia sebi* الزنجبيل أدى إلى تثبيط العفن

- Experimental study of food. 2nd ed. Houghton Mifflin Company. Boston.
8. Chirife, J. and Favetto, G. J. (1992) Some physico-chemical basis of food preservation by combined methods. Appl. Technol. 25 : 389-396.
9. Clause, D. and Berkeley, R. C. W. (1986) Genus Bacillus. Chon 1872 .P : 1105-1139. In P. A. Sneath. N. S. Mair, M. E. Sharpe and J. G. Holt (eds) Bergeys Manual of Systematic Bacteriology. Williams and Wilkins, Baltimore
10. Doell, W. (1962) The antimicrobial action of potassium sorbate. Arch. Leben smittelhyg. 13 : 4-10.
11. Finegold, S. M. and Martin, W. J. (1982) Diagnostic Microbiology. C. V. Mosby Company Inc. London.
12. Forbes, B. A.; Sahm, D. F.; Welssfeld, A. S. and Bailey & Scott's (2002) Diagnostic Microbiology. 11th ed. C. V. Mosby Company Inc. London.
13. Fustier, P.; Lafond, A.; Cham Pagne, C. P.; Lamarche, F. (1998) Effect of Inoculation Techniques and Relative Humidity on the Growth of Molds on the Surfaces of Yellow Layer Cakes. Appl. Environmental Microbiology. 64 (1): 192-196.
14. Guynot, M. E.; Ramos, A. J.; Sala, D.; Sanchis, V. and Marin, S. (2002) Combined effects of weak acid preservatives, pH and water activity on growth of Eurotium species on asponge cake. International Journal of Food Microbiology. 76 : 39-46.
15. Harmon, S. M. (1982) New Method for Differentiating Members of the Bacillus cereus. Association of Official Analytical Chemists. 65 (5): 1134-1139.
16. Jack, L. (1980) Laboratory microbiology. 3rd ed. W. B. Saunders Company, London.
17. Jewetz, E.; Melinck, J. and Adelberg, E. (1991) Review of Medical Microbiology 14th ed. Libaireda, Liban. 11th ed. Mosby, Inc.
18. Kiss, I. (1980) Testing Methods in Food Microbiology. Akademiai Kiado, Hungary, Amsterdam.

(Vytrosova *et al.*, 2002) . وعند إضافة حامض السوربيك وسوربات البوتاسيوم بنسب 0.2-0.025% للمعجنات المحفوظة عند درجة حرارة 15-30 م وجد أن التركيز 0.2% ثبط نمو الأعفان عند درجة حرارة 30م

جدول (4) تأثير إضافة سوربات البوتاسيوم في أنواع الاعفان خلال مدة خزن البسكيت المصنوع

مدة التخزين (شهر)	نوع الأطفان	نسبة التلويح لأنواع الأطفان		
		0.03	0.06	0.10
بداية التخزين	Aniger	-	-	-
	Aterrius	-	-	-
	A.flavus	-	-	-
	P.spp	-	-	-
الشهر الأول	Aniger	25.37	-	-
	Aterrius	25.37	-	-
	A.flavus	25.37	-	-
	P.spp	14.29	-	-
الشهر الثاني	Aniger	25	-	-
	Aterrius	12.5	-	-
	A.flavus	37.5	-	-
	P.spp	25	-	-
الشهر الثالث	Aniger	50	-	-
	Aterrius	-	-	-
	A.flavus	35.71	-	-
	P.spp	14.29	-	-
الشهر الرابع	Aniger	58.82	50	-
	Aterrius	17.64	-	-
	A.flavus	5.88	-	-
	P.spp	17.66	50	-
الشهر الخامس	Aniger	54.16	-	-
	Aterrius	12.5	20	-
	A.flavus	12.5	40	-
	P.spp	20.84	40	-
الشهر السادس	Aniger	37.5	22.22	-
	Aterrius	19.65	33.33	33.33
	A.flavus	13.66	33.34	33.34
	P.spp	29.16	11.11	33.33
			100	

المصادر

1. القطبي ، سحر حسن علي (1999) الخمانر والأعفان في بعض منتجات الألبان . رسالة ماجستير – كلية الطب البيطري – جامعة بغداد
2. باقر ، عبد الواحد ، الراوي ، أنيس مالك ، العاني ، فاروق ياسر ، علي ، لوزان أمين ، عبد الغني ، زكي كوركيس و إبراهيم ، محمد عبد القادر (1984) البكتريا . جامعة بغداد – مطبعة وزارة التعليم العالي والبحث العلمي .
3. محمود ، أركان وعلي ، مقداد حسين (1993) الأحياء المجهرية في المياه (الجزء العملي) . جامعة الموصل – دار الكتب للطباعة والنشر .
4. American Public Health Association (APHA) (1976) Compendium of Method for the Microbiological Examination of Food. Washington.
5. Atlas, R.M.; Lawrence, C.; Parks, A. and Brown, E. (1995) Laboratory Manual of Experimental Microbiology. C. V. Mosby Company Inc. London.
6. Baron, E. J. and Fingold, J. E. (1994) Diagnostic Microbiology. 9th ed. The C. V. Mosby Company. Baltimor.
7. Campbell, A. M.; Penfield, M. P. and Griswold, R. M. (1979) The

23. Raevuori, M.(1976) Effect of sorbic acid and potassium sorbate on growth of *Bacillus cereus* and *Bacillus subtilis* in rice filling of Karelian Pasty.Europ.J.Appl.Micro. 2: 205-213.
24. Reinhard,L.and Radle,F.(1981) Action of sorbic on *Saccharomyces cerevisiae*. I. Effect on growth and aerobic and anaerobic metabolism of glucose.Zeitschrift für Lebensmittel (1725):382-388.Food Sci. Tech. Abs. 13 (11 H 1710).
25. Sofos,J.N.and Busta,F.F.(1981)Antimicrobial activity of sorbate. J.of Food Prote.44 (8) :614-622.
26. Vytrasova,J.;Pribanova,P.and Marvanova,I.(2002) Occurrence of xerophilic fungi in bakery gingerbread production. J.Food Micro. 72:91-96.
19. Marin,S.;Abellana,M.;Rubinate,M.; Sanchis,V. and Ramos,A.J.(2003) Efficacy of Sorbates on the control of growth of *Eurotium* species in bakery products with near neutral pH.International Journal of Food Microbiology. 87 : 251-258.
20. Mossel,D.A.A.; Koopman,M.J. and Jongerius,E.(1967) Enumeration of *Bacillus cereus* in food. Applied Microbiology. 15 (3) : 650-653.
21. Nester,E.W.;Anderson, P.G.;Roberts ,G.E.;Pearsall,N.N.and Nester, M.T. (2001)Microbiology A human Perspective.3th ed. McGraw-Hill Higher Companies,New York.
22. Prescott,L.M.;Harley,J.P.and Klew, D.A.(2002) Microbiology.5thed. The C.V.Mosby Company, Baltimore.

The Effect of Potassium Sorbate on Microorganism and Self life of Laboratory Biscuit

Dr.Salim S.AL-Timim,Dr.Kalid A**,Eshrak G.K**

*Department of Home Economic/College of Education for Women
** Department of Biology / College of Science for Women

Abstract

This study has been conducted to examine the effect of potassium sorbate at different level of 0.03,0.06,0.10% on the number of bacteria and mold and to extend the storage life of laboratory processed biscuit.

The results indicated that the use of 0.03% potassium sorbate prolonged the storage period until the third month. three types of bacteria has been isolated from processed biscuit, namely, *Staphylococcus aureus*, *Bacillus cereus*, *Escherichia coli* using 0.06% potassium sorbate showed no growth of bacteria up to six month of storage, while using of 0.03% and 0.06% potassium sorbate prevent the growth of mold up to three and six months of storage respectively. Both *Aspergillus* and *Penicillium* were isolated from the processed biscuit.