

تأثير بروبيونات الصوديوم في أعداد الأحياء المجهرية وإطالة مدة صلاحية البسكت المختبري

سالم صالح التميمي* خالد عبد الرزاق حبيب** إشراق جهاد خضير*

تاريخ قبول النشر 2008/8/3

الخلاصة:

أجريت هذه الدراسة لمعرفة تأثير إضافة بروبيونات الصوديوم بتركيز 0.10 و 0.15 و 0.20 و 0.30% في أعداد الأحياء المجهرية وإطالة مدة حفظ البسكت المصنع مختبرياً عند خزنه بدرجة حرارة تتراوح بين 20-40م (حرارة الغرفة) .

أظهرت النتائج أن إضافة بروبيونات الصوديوم بتركيز 0.10% أدى إلى تثبيط البكتريا خلال الأشهر الثلاثة الأولى من الخزن في حين أدت إضافة التركيز 0.20% إلى عدم نمو البكتريا لغاية الشهر السادس من الخزن . عزلت من البسكت ثلاثة أنواع من البكتريا وشخصت وهي *Escherichia coli* و *Bacillus cereus* و *Staphylococcus aureus* .

كما أدى استخدام بروبيونات الصوديوم بتركيز 0.10% إلى تثبيط النمو الفطري حتى الشهر الثالث في حين استمر التثبيط حتى الشهر الخامس عند استخدام التركيز 0.15% ، وعند استخدام التركيز 0.20% لم يحدث النمو الفطري حتى الشهر السادس من الخزن . عزلت الأعفان التالية من البسكت وشخصت إلى الأجناس *Aspergillus niger* و *Aspergillus terrius* و *Aspergillus flavus* و *Penicillium sp* .

كلمات مفتاحية: خزن، بكتريا، فطريات، بسكت، بروبيونات الصوديوم.

المقدمة:

قام [21] بإضافة كل من بروبيونات الكالسيوم وسوربات البوتاسيوم وبنزوات الصوديوم بتركيز 0.003 و 0.03 و 0.003% على التوالي إلى المعجنات ذات النشاط المائي 0.80 و 0.85 و 0.90 و 0.95 وذات أس هيدروجيني 4.5 و 6 و 7.5 لاختبار فعاليتها في تثبيط الفطريات من أنواع *Aspergillus* و *Penicillium* و *Eurotium* فوجد أن أكثر التراكيز الفعالة للمواد الحافظة الثلاثة هو 0.3% وان التركيزين الآخرين هما من التراكيز الضئيلة وغير مؤثرة في تثبيط هذه الفطريات، كما وجد أن بنزوات الصوديوم غير

ذكر [10] أن إضافة حامض البروبيونيك إلى المواد الغذائية أدى إلى تثبيط جزئي لنمو الفطريات وإنتاجها للأفلاتوكسين وقد يرجع ذلك إلى أن هذه المركبات يمكنها التبخر والزوال من المواد المعاملة عند خزنها لمدة طويلة في درجات حرارة عالية . وعند استخدام حامض البروبيونيك بتركيز 0.1% أدى إلى انخفاض النمو الفطري وإنتاج الأفلاتوكسين في الرز الخشن الحاوي على رطوبة مقدارها 21% ومطعم بالفطر *A. flavus* مقارنة بالرز غير المعامل [15] .

* قسم الاقتصاد المنزلي / كلية التربية للبنات

** قسم علوم الحياة / كلية العلوم للبنات

بالتراكيز 0.10 و 0.15 و 0.20 و 0.30%
(20)

طريقة العمل :

أُتبعَت طريقة (11) في تحضير البسكت
المختبري (مع إجراء بعض التعديلات في أوزان
المواد المستخدمة) على وفق الخطوات الآتية :

1 - نخل الطحين وذرور الخبز والملح معاً في
وعاء الخلط .

2- أُضيفت التراكيز المذكورة أعلاه من المواد
الحافظة الى الخليط .

3 - أُضيف الدهن الى المكونات الجافة الحاوية
على المواد الحافظة بالسكين وبطريقة التقطيع .

4 - أُضيف الحليب السائل إلى المكونات الجافة
ثم خلطت المكونات جيداً بوساطة الشوكة ولعدة
مرات (حوالي 30 مرة) حتى تجانست العجينة .

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

6 - وضع البسكت في قالب غير مدهون
باستعمال سكين خاص Spatula وترك مسافة 1-
1.5 سم بين قطع البسكت ووضع داخل الفرن لمدة
12 دقيقة حتى أصبح اللون ذهبياً .

حفظ النماذج المصنعة

تم حفظ البسكت المصنعة بعد تبريده وذلك
بوضعه في أكياس من البولي أثيلين المعقمة وتم
تفريغ الهواء منها ، ثم خزنت العينات تحت مدى
واسع من درجات الحرارة تتراوح بين 20-40 م[°]
(درجة حرارة الغرفة) لحين إجراء الفحوصات
الميكروبيولوجية التي ابتدأت في بداية مرحلة
التصنيع واستمرت شهرياً مدة ستة أشهر .

تجهيز العينة لغرض عد البكتريا والأعفان :

مثبطة للعفنين *A. niger* و *A. flavus* الناميين
في الأسين الهيدروجينيين 6 و 7.5 أنها تعمل
أحياناً على تحفيز النمو ويقتصر عملها على تثبيط
الفطر *P. corylophilum* عند النشاط المائي
0.85-0.90 وأس هيدروجيني 6,7.5 ، أما عمل
سوربات البوتاسيوم فيمكن في تثبيط أنواع
Aspergillus عند محتوى رطوبي 0.85 وأس
هيدروجيني 6 .

عند إضافة 0.5-5 غم/كغم من حامض
البروبيونيك وبروبيونات الصوديوم و 0.25-1
غم/كغم من حامض البنزويك للمعجنات ذات
النشاط المائي 0.75-0.90 والمخزونة عند درجة
حرارة 15-30 م وجد أن التركيز 5 غم/كغم من
بروبيونات الصوديوم عمل على تثبيط العفنين
Aspergillus و *Eurotium* بشكل تام باستثناء
المعجنات ذات المحتوى الرطوبي 0.85-0.90 عند
نفس درجة الحرارة ، أما التركيز 1غم/كغم من
حامض البنزويك فإنه أدى إلى تثبيط النمو الفطري
في جميع الظروف [22] .

هدفت هذه الدراسة إلى معرفة تأثير إضافة
بروبيونات الصوديوم بتركيز مختلفة في أعداد
الأحياء المجهرية وإطالة مدة حفظ البسكت المصنعة
مختبرياً في درجات حرارة تتراوح بين 20-40م[°]
(درجة حرارة الغرفة).

طرائق العمل

تصنيع البسكت المختبري :

المواد :

استخدمت المواد التالية في تصنيع البسكت
المختبري :

طحين أبيض (استخلاص 70%) 100 غم ،
ذرور الخبيز Baking powder 4.9 غم ، ملح
الطعام 2.7 غم ، دهن صلب 22.7 غم ، حليب
73.6 سم³. أُضيفت بروبيونات الصوديوم

اختبار الحركة بطريقة القطرة المعلقة **Motility Test** : حسب الطريقة المعتمدة من قبل [5].

الفحوصات الكيموحيوية
Biochemical Tests

الفحوصات الخاصة بالبكتريا **Staphylococcus**
:sp.

بعد دراسة الصفات الظاهرية للمستعمرات
البكتيرية أجريت الفحوصات الكيموحيوية
آلتية [19]:

اختبار الكاتليز Catalase test : حسب الطريقة
المعتمدة من قبل [24].

اختبار الأوكسيديز Oxidase Test : حسب
الطريقة المعتمدة من قبل [9].

الكشف عن كبريتيد الهيدروجين (H₂S) :
حسب الطريقة المعتمدة من قبل [13]

اختبار تفاعلات أحمر الميثيل Methyl Red
Reactions : حسب الطريقة المعتمدة من
قبل [17]

اختبار تحلل الجيلاتين Gelatin Hydrolysis
test و اختبار تحلل النشا Starch Hydrolysis
test و اختبار الأندول Indol test و اختبار
تخمير السكريات Carbohydrate
test و اختبار أنزيم التجلط fermentation test
Coagulase test واختبار تحلل اليوريا Urease
hydrolysis test

اختبار فوكس بروسكور Voges Proskauer test
: حسب الطريقة المعتمدة من قبل [6]

النمو على وسط المانيتول الملحي
Growth on Mannitol Salt Agar حسب
الطريقة المعتمدة من قبل [18]

الفحوصات الخاصة بالبكتريا **Bacillus sp.**

درست الصفات الظاهرية ثم أجريت
فحوصات الكيموحيوية حسب ما جاء في [12] [6]
والتي شملت :

تم تجهيز العينة لغرض عد البكتريا والأعفان
حسب الطريقة المعتمدة من قبل [7] وقد شملت :

العد الكلي للبكتريا : تم إجراء العد الكلي للبكتريا
بطريقة صب الأطباق وباستعمال تخافيف مختلفة
لغاية 10⁻⁸ وباستعمال وسط الأكار
المغذي Nutrient agar حسب الطريقة المعتمدة
من قبل [7].

العد الكلي للأعفان :

تم إجراء العد الكلي للأعفان باستخدام
وسط آكار البطاطا والدكستروز Potato Dextros
(PDA) Agar ووسط مستخلص الشعير مع
الآكار (Malt Extract Agar (MEA) وحسب
الطريقة المعتمدة من قبل [3].

تشخيص البكتريا

اختيرت عدة عزلات ممثلة للأطباق التي
استخدمت لحساب العد الكلي للبكتريا بصورة
عشوائية لكل معاملة ولجميع فترات الخزن لغرض
تشخيصها ، حيث أجريت عملية تنشيط العزلات
بزرعها في أنابيب اختبار حاوية على الوسط
الزرعي Nutrient agar 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 ونوع الحافة Margin والقوام
Consistency وتكوين اللون Chromogenesis
والشفافية Transparency وشكل البوغ Spore
وموقعه [8].

اختبار تحلل الجيلاتين و اختبار تحلل اليوريا :
حسب الطريقة المعتمدة من قبل [8].

الكشف عن كبريتيد الهيدروجين H₂S و
اختبار استهلاك السترات : حسب الطريقة المعتمدة
من قبل [13] .

اختبار الأندول واختبار الأوكسيديز : حسب
الطريقة المعتمدة من قبل [8, 9]

اختبار الكاتاليز : حسب الطريقة المعتمدة من قبل
(24) .

اختبار تفاعلات أحمر الميثيل Methyl red
reaction test : حسب الطريقة المعتمدة من
قبل [17]

اختبار فوكس بروسكور Voges Proskouer
test : حسب الطريقة المعتمدة من قبل [6].

اختبار الحركة Motility test : حسب الطريقة
المعتمدة من قبل [14].

النتائج والمناقشة

يبين جدول (1) نتائج تأثير إضافة بروبونات
الصوديوم بتراكيزه المختلفة في العدد الكلي للبكتريا
خلال مدة الخزن للبسكت المصنع . إذ تشير النتائج
إلى وجود فروقات بين معاملة السيطرة للشهر
السادس وباقي الأشهر ، ولم تظهر حالة التلوث
البكتيري في عينات الدراسة خلال الأشهر الثلاثة
الأولى من الخزن عند استخدام أوطأ
تركيز من المادة الحافظة (0.1 %)

الوسط الانتقائي لبكتريا *B. cereus* و اختبار
أنزيم الليسيثينيز Lecithinase test : حسب
الطريقة المعتمدة من قبل [23]

اختبار الكاتاليز و اختبار تحلل النشا : حسب
الطريقة المعتمدة من قبل [24].

اختبار الحركة Motility test : حسب الطريقة
المعتمدة من قبل [16]

اختبار فوكس بروسكور VP - test : حسب
الطريقة المعتمدة من قبل (6)

اختبار أحمر الميثيل Methyl red test : حسب
الطريقة المعتمدة من قبل [17] .

اختبار تخمر السكريات و اختبار تحلل الجيلاتين و
اختبار تحلل الدم : حسب الطريقة المعتمدة من
قبل [8] .

اختبار استهلاك السترات و اختبار اختزال النترات
و اختبار تفكك الكازين : حسب الطريقة المعتمدة
من قبل [13] .

النمو الجذري Rhizoid growth و النمو في
كلوريد الصوديوم و النمو في درجة حرارة 50 م°
حسب الطريقة المعتمدة من قبل [12,16].

الفحوصات الخاصة بالبكتريا السالبة لصبغة كرام
: (*E. coli*)

درست الصفات الظاهرية الخاصة بهذه
البكتريا ، ثم أجريت الاختبارات الكيموحيوية الآتية
: [14]

جدول (1) : تأثير إضافة بروبيونات الصوديوم في العدد الكلي للبكتيريا خلال مدة خزن البسكت لمصنع

عدد المستعمرات $\times 10^3$ / غم					مدة الخزن (شهر)
تراكيز بروبيونات الصوديوم المستخدمة				control	
% 0.30	% 0.20	% 0.15	% 0.10		
-	-	-	-	-	بداية الخزن
-	-	-	-	5	الشهر الأول
-	-	-	-	7	الشهر الثاني
-	-	-	-	9	الشهر الثالث
-	-	-	1	15	الشهر الرابع
-	-	3	5	18	الشهر الخامس
1	3	5	9	30	الشهر السادس

0.15% كما اختلفا عن معاملة السيطرة. أما التركيزان 0.20% و 0.30% من بروبيونات الصوديوم فقد أديا إلى تأخر ظهور البكتيريا حتى الشهر السادس من الخزن حيث بلغت أعداد الخلايا البكتيرية 3×10^3 و 1×10^3 خلية/غم وبفرق عن معاملة السيطرة التي وصل فيها عدد الخلايا البكتيرية إلى 30×10^3 خلية / غم . واختلف التركيزان 0.15% و 0.20% فيما بينهما ، في حين كان هناك اختلافاً بين التركيزين 0.15% و 0.30% ، واختلفت التراكيز الثلاثة عن التركيز 0.10% مما يرجح كون التركيز 0.15% ملائماً لتنشيط النمو البكتيري في هذه المدة من الخزن . وهذا يتفق مع ما توصل إليه [1] حيث وجد أن استخدام بروبيونات الكالسيوم بتركيز 0.15% أدى إلى خفض أعداد البكتيريا المسببة للزوجة Ropiness في الخبز ، كما ذكر [26] استخدام حامض البروبيونيك وبروبيونات الصوديوم بنسبة 0.5-1% قد أطلت حفظ الذرة مدة 17 أسبوعاً . وأشار [2] إلى خفض أعداد البكتيريا في الكيك باستخدام بروبيونات الكالسيوم بتركيز 0.1% و 0.2% . وقد أكدت دراسات أخرى زيادة مدة حفظ الخبز عند استخدام بروبيونات الكالسيوم بتركيز 0.15% [27] .

مقارنة بمعاملة السيطرة التي كانت أعداد الخلايا فيها 5×10^3 ، 7×10^3 و 9×10^3 خلية /غم خلال الشهر الأول والثاني والثالث من الخزن على التوالي ، وقد لوحظ ظهور ثلاث أنواع من البكتيريا هي *E.coli* و *B.cereus* و *S.aureus* بنسب مختلفة في معاملة السيطرة والمعاملات الأخرى (جدول 2) . كما ظهرت فروقات في الأعداد البكتيرية بين الشهر الأول والشهرين الثاني والثالث من جهة و الرابع والخامس من جهة أخرى. غير أن البكتيريا *S.aureus* بدأت بالظهور خلال الشهر الرابع من الخزن عند التركيز (0.1%) حيث بلغت 1×10^3 خلية/غم والذي يُعدّ ضمن الحدود الميكروبية المسموح بها (المواصفة القياسية العراقية ، 2000) في حين لم يظهر النوعين الآخرين . ثم ارتفعت أعداد البكتيريا عند هذا التركيز خلال الشهر الخامس حتى بلغت 9×10^3 خلية /غم في الشهر السادس من الخزن وكانت هناك فروقات بين الأشهر المختلفة . إلا أن استخدام التركيز 0.15% من المادة الحافظة أخرج ظهور البكتيريا حتى الشهر الخامس حيث ظهرت الأنواع البكتيرية الثلاث وبلغت أعدادها 3×10^3 خلية /غم وعند مقارنة أعداد البكتيريا بين التراكيز المختلفة لنفس الفترة من الخزن ظهرت فروقاً بين التركيزين 0.10% و

جدول (2) : تأثير إضافة بروبيونات الصوديوم في أنواع البكتريا خلال مدة خزن البسكت المصنع

النسبة المئوية لأنواع البكتريا					نوع البكتريا	مدة الخزن (شهر)
تراكيز بروبيونات الصوديوم المستخدمة %				control		
0.30	0.20	0.15	0.10			
-	-	-	-	-	<i>E.coli</i>	بداية الخزن
-	-	-	-	-	<i>B.cereus</i>	
-	-	-	-	-	<i>S.aureus</i>	
-	-	-	-	20	<i>E.coli</i>	الشهر الأول
-	-	-	-	40	<i>B.cereus</i>	
-	-	-	-	40	<i>S.aureus</i>	
-	-	-	-	-	<i>E.coli</i>	الشهر الثاني
-	-	-	-	57.15	<i>B.cereus</i>	
-	-	-	-	42.85	<i>S.aureus</i>	
-	-	-	-	-	<i>E.coli</i>	الشهر الثالث
-	-	-	-	44.44	<i>B.cereus</i>	
-	-	-	-	55.56	<i>S.aureus</i>	
-	-	-	-	13.34	<i>E.coli</i>	الشهر الرابع
-	-	-	-	20	<i>B.cereus</i>	
-	-	-	100	66.66	<i>S.aureus</i>	
-	-	33.34	20	11.12	<i>E.coli</i>	الشهر الخامس
-	-	33.33	40	44.44	<i>B.cereus</i>	
-	-	33.33	40	44.44	<i>S.aureus</i>	
-	33.34	20	55.55	36.66	<i>E.coli</i>	الشهر السادس
-	33.33	40	-	30.0	<i>B.cereus</i>	
100	33.33	40	44.45	33.34	<i>S.aureus</i>	

مقارنة بمعاملة السيطرة التي بلغ أعداد مستعمرات الأعفان فيها $10^3 \times 7$ و $10^3 \times 8$ مستعمرة / غم على التوالي (جدول 3) . وقد شخصت الأعفان الى الأجناس *Aspergillus niger* و *Aspergillus terrius* و *Aspergillus flavus* و *Penicillium spp* (جدول 4) .

تأثير إضافة بروبيونات الصوديوم في الأعفان خلال مدة خزن البسكت المصنع :
تأثرت أعداد مستعمرات الأعفان عند إضافة بروبيونات الصوديوم إلى خلطة البسكت المصنع ، فقد أدى استخدام التركيز 0.10% إلى تثبيط نمو الأعفان خلال الشهرين الأول والثاني

جدول (3) : تأثير إضافة بروبيونات الصوديوم في أعداد الأعفان خلال مدة خزن البسكت المصنع

عدد المستعمرات $\times 10^3$ / غم					مدة الخزن (شهر)
تراكيز بروبيونات الصوديوم المستخدمة					
% 0.30	% 0.20	% 0.15	% 0.10	control	
-	-	-	-	-	بداية الخزن
-	-	-	-	7	الشهر الأول
-	-	-	-	8	الشهر الثاني
-	-	-	5	14	الشهر الثالث
-	-	-	7	17	الشهر الرابع
-	-	4	9	24	الشهر الخامس
0.5	5	8	15	35	الشهر السادس

جدول (4) : تأثير إضافة بروبيونات الصوديوم في أنواع الاعفان خلال مدة خزن البسكت المصنع

النسبة المئوية لأنواع الاعفان					نوع الاعفان	مدة الخزن (شهر)
تراكيز بروبيونات الصوديوم المستخدمة %						
0.30	0.20	0.15	0.10	control		
-	-	-	-	-	<i>A.niger</i>	بداية الخزن
-	-	-	-	-	<i>A.terrius</i>	
-	-	-	-	-	<i>A.flavus</i>	
-	-	-	-	-	<i>Penicillium sp.</i>	
-	-	-	-	28.57	<i>A.niger</i>	الشهر الأول
-	-	-	-	28.57	<i>A.terrius</i>	
-	-	-	-	28.57	<i>A.flavus</i>	
-	-	-	-	14.29	<i>Penicillium sp.</i>	
-	-	-	-	25	<i>A.niger</i>	الشهر الثاني
-	-	-	-	12.5	<i>A.terrius</i>	
-	-	-	-	37.5	<i>A.flavus</i>	
-	-	-	-	25	<i>Penicillium sp.</i>	
-	-	-	20	50	<i>A.niger</i>	الشهر الثالث
-	-	-	-	-	<i>A.terrius</i>	
-	-	-	40	35.71	<i>A.flavus</i>	
-	-	-	40	14.29	<i>Penicillium sp.</i>	
-	-	-	42.85	58.82	<i>A.niger</i>	الشهر الرابع
-	-	-	14.3	17.64	<i>A.terrius</i>	
-	-	-	42.85	5.88	<i>A.flavus</i>	
-	-	-	-	17.66	<i>Penicillium sp.</i>	
-	-	-	22.22	54.16	<i>A.niger</i>	الشهر الخامس
-	-	25	44.44	12.5	<i>A.terrius</i>	
-	-	50	-	12.5	<i>A.flavus</i>	
-	-	25	33.34	20.84	<i>Penicillium sp.</i>	
-	20	87.5	6.66	37.5	<i>A.niger</i>	الشهر السادس
-	-	-	20.2	19.68	<i>A.terrius</i>	
-	40	12.5	26.66	13.66	<i>A.flavus</i>	
100	40	-	46.66	29.16	<i>Penicillium sp.</i>	

- كلية التربية للبنات - جامعة بغداد ، العدد 10 (2) .
3. القطبي ، سحر حسن علي، 1999 ، الخمائر والأعفان في بعض منتجات الألبان . رسالة ماجستير - كلية الطب البيطري - جامعة بغداد .
4. المواصفة القياسية العراقية رقم 3725 ، 2000 ، الحدود المايكروبيولوجية في الحبوب ومنتجاتها في الأغذية. الجهاز المركزي للتقييس والسيطرة النوعية - وزارة التخطيط - جمهورية العراق
5. 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 .
6. محمود ، أركان وعلي ، مقداد حسين، 1993 الأحياء المجهرية في المياه (الجزء العملي). جامعة الموصل - دار الكتب للطباعة والنشر .
7. American Public Health Association (APHA) , 1976 Compendium of Method for the Microbiological Examination of Food. Washington.
8. Atlas, R.M.; Lawrence, C.; Parks, A. and Brown, E. , 1995 Laboratory Manual of Expermental Microbiology. C.V.Mosby Company Inc. London.
9. Baron,E.J. and Fingold,J.E., 1994 Diagnostic Microbiology. 9th .ed.The C.V.Mosby Company. Baltimor.
10. Bothast, R.J.; Goulden, M.L.; Shot well, O.L. and Hesseltine, C.W., 1976 Aspergillus flavus and Aflatoxin production in acid treated maize.J.Stored Prod.Res.12: 177-183.

استمرت الزيادة في أعداد مستعمرات الأعفان في معاملة السيطرة بزيادة مدة الخزن حتى بلغت $10^3 \times 35$ مستعمرة / غم عند بلوغ الشهر السادس ، وكانت هناك فروقات في أعداد مستعمرات الأعفان بين الأشهر المختلفة من الخزن . وظهرت فروقات في أعداد مستعمرات الأعفان بين الشهرين الرابع والخامس عند استخدام التركيز 0.10% في حين اختلفت الأعداد عند بلوغ الشهر السادس من الخزن ، وعند استخدام التركيز 0.15% أدى إلى منع نمو مستعمرات الأعفان حتى الشهر الخامس من الخزن واستمرت الزيادة بالنمو عند الشهر السادس. كما وجد (1) أن استخدام بروبونوات الكالسيوم بنسبة 0.15% أدى إلى خفض أعداد الأعفان في الخبز وزيادة مدة الحفظ من 5-6 أيام عند درجة حرارة 35 م و 7-8 أيام عند درجة حرارة 25 م مقارنة مع معاملة السيطرة التي ظهر فيها العفن بعد 2-3 أيام من الحفظ . وهذا يتفق مع ما توصل اليه (25) من تثبيط الفطريات في الخبز بإضافة حامض البروبيونيك أو بروبونوات الكالسيوم بنسبة تراوحت بين 0.2-0.4% . وأدى استخدام بروبونوات الكالسيوم بتركيز 0.3% إلى تثبيط نمو العفنين *Penicillium* و *Eurotium* (21)

المصادر

1. التميمي ، خميس حبيب مطلق، 1986 استعمال المواد الحافظة لمنع التلوث المايكروبي في صناعة الخبز المحلي . رسالة ماجستير ، قسم الصناعات الغذائية / كلية الزراعة - جامعة بغداد .
2. التميمي ، سالم صالح، 1999 ، تأثير المواد الحافظة في إطالة مدة صلاحية الكيك . مجلة

- effects Springer-Verlay, Berlin, printed in Germany.
21. Marin,S.; Guynot,M.E.; Neira,P.; Bernada,M.; Sanchis, V. and Ramos,A.J., 2002, Risk assessment of the use of sub-optimal levels of weak acid preservatives in the control of mold growth on bakery products. *Int.J.of Food Microbiology*.79:203-211.
 22. Marin,S.; Abellana,M.; Rull,F.; Sanchis,V. and Ramos,A.J., 2004, Efficacy of propionates and benzoates on the control of growth of Eurotium species in bakery products with near neutral pH. *J.of the Science of Food and Agriculture*, 84:1147-1152.
 23. Mossel,D.A.A.; Koopman,M.J. and Jongerius,E., 1967, Enumeration of *Bacillus cereus* in food. *Applied Microbiology*. 15 (3): 650-653.
 24. Nester,E.W.; Anderson, P.G.; Roberts, G.E.; Pearsall, N.N. and Nester, M.T., 2001, *Microbiology A human Prespective*. 3th. ed. McGraw-Hill Higher Companies,New York.
 25. Potavina, V.S.; Lyushinskaya, I. I.; Ermakova,L.S. and 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.Microbiol.* 2 : 205 -213.
 26. Sauer, F., 1977, Control of yeasts and molds with preservatives. *Food Technol.* 31:66-68.
 27. Tsai, W. J.; Shao, K.P. and Bullerman,L.B., 1984, Effect of sorbate and propionate on growth and aflatoxin production of sublethally injured *Aspergillus parasiticus*. *J.Food Sci.*49:86-93.
 11. Campbell,A.M.; Penfield,M.P. and Griswold, R.M. , 1979, *The Expermental study of food*.2nd. ed. Houghton Mifflin Company. Boston.
 12. 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 .
 13. Finegold, S.M. and Martin, W.J., 1982, *Diagnostic Microbiology*. C.V. Mosby Company Inc. London.
 14. Forbes, B. A; Sahm, D.F.; Welssfeld,A.S. and Bailey& Scotts, 2002, *Diagnostic Microbiology*. 11th. ed. C.V.Mosby Company Inc. London.
 15. Ghosh,J. and Haggblom,P., 1985, Effect of sublethal concentrations of propionic or butyric acid on growth and aflatoxin production by *Aspergillus flavus*. *Int.J.Food Microbiol.*2:323-392.
 16. Harmon,S.M., 1982, New Method for Differentiating Members of the *Bacillus cereus*. *Association of Official Aanalytical Chemists*. 65 (5): 1134-1139.
 17. Jack, L. , 1980, *Laboratory microbiology*. 3rd. ed, W.B. Saunders Company, London.
 18. Jewetz,E.; Melinck,J. and Adelberg,E., 1991, *Review of Medical Microbiology*. 14th. ed.Libaireda,Liban.11th. ed.Mosby,Inc.
 19. Kiss,I., 1984, *Testing Methods inFood Microbiology*. Akademiai Kiado, Hungry, Amsterdam.
 20. Lueck, E. , 1980, *Antimicrobial foodadditives, characteristics, uses,*

The Effect of Sodium Propionate on Microorganism and Self life of Laboratory Biscuit

*Salim S.AL-Timim**

*Kalid A. Habib***

*Eshrak G.Khudyer.**

* Department of Home Economic/College of Education for Women

** Department of Biology / College of Scince for Women

Key Words: Storage, Bactria, Fungi, Biscuit, Sodium Propionate

Abstract:

This study has been conducted to examin the effect of sodium propionate 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 0.10% sodium propionate prolonged the storage peroid until the third month, while the use of 0.20% sodium propionate showed no growth of bacteria up to six month of storage, three types of bacteria has been isolated from processed biscuit, namely, *Staphylococcus aureus*, *Bacillus cereus*, *Esherichia coli*. using 0.10% sodium propionate showed no growth of mold up to three month of storage ,while using of 0.15 % and 0.20% sodium propionate prevent the growth of mold up to five and six months of storage respectively, *Penicillum sp* ,*Aspergillus terrius*, *Aspergillus niger*, *flavus Aspergillus* were isolated from the processed biscuit.