

## دراسة التلوث الميكروبي لبعض أنواع البسكت التجاري في مدينة بغداد

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

تاريخ قبول النشر 9 / 6 / 2007

## الخلاصة

أجريت هذه الدراسة لمعرفة مستوى التلوث بالأحياء المجهرية (البكتيريا والاعفان) في خمسة أنواع من البسكت المتوفرة في الأسواق المحلية في مدينة بغداد، جمعت 50 عينة (بواقع 10 عينات لكل نوع من أنواع البسكت، نوعان محليان والباقي تركي وإيراني وهولندي) للمدة ما بين شهر شباط إلى نهاية شهر نيسان سنة 2004. وكانت النتائج كما يأتي:

- 1 - بلغ أعلى عدد للبكتريا  $21.6 \times 10^3$  خلية / غم في البسكت الإيراني وأقل عدد بمقدار  $14.3 \times 10^3$  خلية / غم في البسكت المحلي رقم (1). بينما بلغ أعلى عدد للاعفان  $17.6 \times 10^3$  مستعمرة / غم في البسكت الإيراني وأقل عدد في البسكت المحلي رقم (1) والذي بلغ  $5.3 \times 10^3$  مستعمرة / غم.
- 2 - ظهرت البكتريا *Staphylococcus aureus* بأعلى نسبة في البسكت التركي حيث بلغت 100% بينما كانت بأقل نسبة في البسكت الهولندي حيث بلغت 37.28%، في حين لم تظهر في البسكت المحلي رقم (1). أما البكتريا *Bacillus cereus* فكانت نسبتها 100% في البسكت المحلي رقم (2) وبأقل نسبة في البسكت المحلي رقم (1) حيث بلغت 20.93% في حين لم تظهر في البسكت التركي. وأخيراً البكتريا *Escherichia coli* التي وجدت بأعلى نسبة في البسكت الهولندي حيث بلغت 38.98% بينما كانت بأقل نسبة في البسكت الإيراني حيث بلغت 28.16% في حين لم تظهر في البسكت المحلي رقم (1) و (2) والبسكت التركي.
- 3 - ظهر العفن *Aspergillus niger* بأعلى نسبة بلغت 66.66% في البسكت الهولندي بينما كانت بأقل نسبة في البسكت المحلي رقم (1) حيث بلغت 37.73% في حين كان البسكت المحلي رقم (2) خالي من هذا العفن. أما العفن *A. flavus* فقد بلغت أعلى نسبة له 69.76% في البسكت المحلي رقم (2) في حين كان بأقل نسبة في البسكت الهولندي حيث بلغت نسبته 8.33% ولم يظهر في البسكت الإيراني والتركي. وقد قدرت بأعلى نسبة للعفن *A. terreus* في البسكت التركي حيث بلغت 33.33% بينما لوحظ بأقل نسبة في البسكت المحلي رقم (2) حيث بلغت قيمته 11.62%، في حين لم يظهر في البسكت الهولندي. وظهر العفن *Penicillium* spp. بأعلى نسبة في البسكت الهولندي بلغت 25% بينما ظهر بأقل نسبة في البسكت التركي بلغت 9.52%.

الكلمات المفتاحية: Fungi, Bacteria, Microbial Contamination Biscuits.

## المقدمة

لخبز والمعجنات الأخرى. أشار [4] إلى أن وجود بكتريا *B. subtilis* يؤدي إلى تكوين المواد المسببة للزوجة الخبز والمعجنات. وجد أن من الأسباب التي تؤدي إلى تلف الكيك قبل انتهاء تاريخ صلاحيته هي تكاثف الرطوبة على سطح الكيك بعد التعبئة لعدم تبريده بشكل كاف والى اختلاف درجات الحرارة بين موقع الإنتاج ودرجة حرارة مواقع التعبئة [5]. وغالباً ما تعبأ المعجنات في علب أو حاويات بلاستيكية بعد الخبز والتبريد، وتستهلك خلال شهر أو شهرين من تاريخ إنتاجها وأن معظم التلف الحاصل فيها هو نتيجة للتلوث بسبورات الاعفان المتأتية من الهواء خلال التبريد والتغليف [6]. يتراوح النشاط المائي لهذه المعجنات بين 0.70-0.85 لذلك فإن الاعفان المتحملة للجفاف ومنها العفن *Aspergillus* لها القابلية على النمو في المعجنات المالحة أو الحاوية على السكر،

تعد البكتريا *Bacillus subtilis* أكثر الأنواع وجوداً في الطحين ومنتجاته كما تتواجد كل من بكتريا *Micrococcus* و *Escherichia coli*، أما الأنواع *B. mesentericus ruber* و *B. mesentericus vulgaris* و *B. mesentericus fuscus* فهي أقل انتشاراً [1]. وقد ذكر [2] أن لزوجة الخبز ومنتجاته ترجع إلى أنواع البكتريا التي تعمل على تحليل المواد النشوية والبروتينية في الطحين بوساطة الأنزيمات المحللة للنشا والبروتين لتكون مواد لزجة في لب الخبز مما يؤدي إلى الهشاشة ولزوجة الملمس، إذ تقوم البكتريا بتكوين المحفظات Capsules مما يؤدي إلى لزوجة القوام. كما ذكر [3] بأن أكثر أنواع البكتريا التي تسبب اللزوجة في الكيك والخبز هي *B. subtilis* و *B. panis* و *B. pumilus* والتي تؤدي إلى حدوث بعض التغيرات غير المرغوب فيها عند حفظ

\*قسم الاقتصاد المنزلي-كلية التربية للبنات / جامعة بغداد

\*\* قسم علوم الحياة-كلية العلوم للبنات / جامعة بغداد

\*\*\* جزء من رسالة ماجستير للباحث الأخير

$10^{-8}$  لغرض عد مستعمرات البكتيريا والاعفان [10]. وقد شملت:

#### العد الكلي للبكتيريا:

أجريت تجارب أولية لمعرفة التخفيف وحجم المعلق البكتيري الذي يعطي أفضل النتائج وذلك باستخدام 0.1 و 0.5 و 1 مل من كل من التخفيف  $10^{-1}$  إلى  $10^{-8}$  وزرعت على وسط الأكار المغذي Nutrient agar باستخدام ثلاث مكررات لكل تخفيف وحضنت في درجة حرارة 28 م مدة 24-48 ساعة، اختبرت الأطباق الحاوية على 30 - 300 مستعمرة، وقد لوحظ أن حجم المعلق 1 مل من التخفيف  $10^{-3}$  أعطى أفضل عد بكتيري لجميع أنواع البسكت على وسط الأكار المغذي.

#### العد الكلي للأعفان:

استخدم وسط أكار البطاطا والدكستروز Potato Dextros Agar (PDA) ( مستخلص الشعير Malt Extract Agar (MEA) ) ، عقم الوسطان في الموصدة بدرجة حرارة 121 م وضغط 15 بار لمدة 15 دقيقة. عدل الأس الهيدروجيني إلى ( 4 - 4.5 ) باستخدام 10% حامض الهيدروكلوريك 0.01 عياري، أضيف المضاد الحيوي الذي حضر بإذابة 500 ملغم من كلوروتترا سيكلين Chlorotetracyclin و 500 ملغم من كلورومفينيكول Chloromphenicol مع 100 مل محلول الفوسفات الداري ومزج الخليط جيداً قبل إضافته للوسط الزراعي. ثم أضيف 2 مل من الخليط إلى كل 100 مل من الوسط الخاص لتنمية الأعفان لتنشيط نمو البكتيريا، ثم أجريت تجارب أولية كالتالي أجريت في العد البكتيري المذكور أعلاه واختير التخفيف  $10^{-3}$  والوسط ( PDA ) وحجم المعلق 1 مل [11].

#### تشخيص البكتيريا

اختبرت عدة عزلات ممثلة للأطباق التي استخدمت لحساب العد الكلي للبكتيريا بصورة عشوائية لكل نوع من أنواع البسكت المحلي والمستورد التي تمت دراستها ولجميع مدد الخزن لغرض تشخيصها، حيث أجريت عملية تنشيط العزلات بزرعها في أنابيب اختبار حاوية على الوسط الزراعي الصلب بصورة مائلة slant لغرض استعمالها بمثابة مزرعة خزنية Stock culture وحفظت في الثلجة في درجة حرارة 4 م لحين استخدامها، وكانت تجري عليها عملية تجديد كل ستة أسابيع.

وأن نموها الأمثل في المعجنات التي يتراوح أسها الهيدروجيني بين 6.5-6.8 وأن درجة الحرارة المثلى لنموها من 22-25 م وأن أكثر أنواع الأعفان التي تنمو على هذه المعجنات هي *Penicillium* و *Aspergillus Eurotium* [7].

تتعرض المعجنات ذات الشرائح الرقيقة والنشاط المائي 0.71-0.89 والأس الهيدروجيني 4.62-8.82 إلى التلوث من قبل الأعفان المتحملة للجفاف لتوافر درجة الحرارة والأس الهيدروجيني الملائمين لها ومن هذه الأعفان *Aspergillus* و *Penicillium* [8]. وتؤدي الفطريات المتحملة للجفاف إلى تقليل أو خفض مدة الخزن للمنتجات ذات الرطوبة المنخفضة مثل الطحين والمربيات والى إنتاج السموم الفطرية فيها اعتماداً على درجة الحرارة والمحتوى الرطوبي فيها، كما يعتمد تلوث المعجنات بالأحياء المجهرية على عدة عوامل منها نسبة تلوث القالب ونوع المنتج وطريقة التحضير والتعرض للجو أو من السطوح خلال عمليات التبريد وانتهاء التصنيع والتغليف [9].

هدفت هذه الدراسة إلى معرفة مستوى التلوث بالأحياء المجهرية (البكتيريا والأعفان) في بعض أنواع البسكت المتوفرة في الأسواق المحلية في مدينة بغداد من خلال تقدير أعداد البكتيريا والأعفان وأنواعها ونسب التلوث بها.

#### المواد طرائق العمل:

##### جمع العينات Samples Collection

جمعت خمسة أنواع من عينات البسكت المعروضة في الأسواق بواقع 10 عينات لكل نوع من مناطق مختلفة في مدينة بغداد شملت أسواق بغداد الجديدة، الكاظمية، الدورة، الكرادة وباب المعظم. نوعان من البسكت محلية الصنع هي 1 و 2 وثلاثة أنواع مستوردة إيرانية وتركية وهولندية المنشأ، وضعت النماذج في أكياس من البولي إثيلين وحفظت في الثلجة بدرجة حرارة 4 م ثم استخدمت في اليوم التالي.

##### تجهيز العينة لغرض عد البكتيريا والأعفان:

أخذت عينات عشوائية لكل نوع من البسكت وطحنت وأخذ 50 غم لكل نوع على حدة ووضع في خلاط معقم بالكحول 70% والماء المقطر المعقم وأضيف لها 450 مل من محلول الفوسفات الداري phosphate buffer (pH 7) مزجت المكونات لمدة دقيقتين وأخذ من هذا المعلق الذي يمثل التخفيف  $10^{-1}$  حجم 1 مل وأضيف إلى 9 مل من محلول الفوسفات الداري حيث أجريت سلسلة من التخفيف العشرية تراوحت بين  $10^{-1}$  -

الأزرق الغامق أو البنفسجي خلال 5 - 10 دقائق [14].

**3 - الكشف عن كبريتيد الهيدروجين (H<sub>2</sub>S):**  
لقح وسط Triple Sugar Iron Agar بجزء من المزروع البكتيري وحضنت الأنابيب عند درجة حرارة 37 م مدة 48 ساعة. إن تكون اللون الأسود يعطي دلالة على إنتاج غاز كبريتيد الهيدروجين H<sub>2</sub>S.

**4 - اختبار تفاعلات أحمر الميثيل Methy Red : Reactions**

لقح الوسط مرق أحمر الميثيل بجزء من المزروع البكتيري وحضنت الأنابيب عند درجة حرارة 37 م لمدة 48 ساعة، وأضيفت بضع قطرات من محلول أحمر الميثيل إلى الوسط. تعد النتيجة موجبة عند ظهور اللون الأحمر [15].

**5 - اختبار تحلل الجيلاتين Gelatin : Hydrolysis test**

لقحت أنابيب وسط تحلل الجيلاتين بجزء من المزروع البكتيري وحضنت عند درجة حرارة 37 م مدة 24 ساعة، لوحظ تحول الوسط من الحالة الصلبة إلى الحالة السائلة على الرغم من تبريده بدرجة حرارة 4 م مدة نصف ساعة وهذا دلالة على إيجابية الاختبار الذي يدل على تولد أنزيم الجيلاتيناز Gelatinase المحلل للجيلاتين من قبل البكتريا [16].

**6 - اختبار تحلل النشا Starch Hydrolysis : test**

لقحت أطباق وسط النشا بالتخطيط وحضنت عند درجة حرارة 37 م لمدة 48 ساعة. ثم غمرت الأطباق بمحلول لوغال Lugol solution، تعد النتيجة موجبة عند ظهور منطقة شفافة حول المستعمرات دلالة على إنتاج أنزيم الأميليز Amylase المحلل للنشا [16].

**7 - اختبار الأندول Indol test :**

لقحت أنابيب الاختبار الحاوية على الوسط الزراعي ماء البيتون Peptone water الحاوي على الحامض الأميني تريبتوفان (Tryptophane) بجزء من المزروع البكتيري وحضنت عند درجة حرارة 37 م مدة 24 ساعة، ثم أضيف 5 قطرات من كاشف كوفاك Kovac's reagent إلى أنابيب الاختبار ورجت بلطف، أن ظهور الحلقة الحمراء على سطح الوسط دلالة على إنتاج الأندول من قبل البكتريا [14, 16].

**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.

**اختبار الحركة بطريقة القطرة المعلقة Motility : Test**

أخذت مسحة صغيرة من كل مزروع ووضعت على سطح غطاء شريحة زجاجية Cover glass تحتوي حافتها على أربع نقط من الماء، وعند وضع شريحة زجاجية خاصة مقعرة في الوسط فوق سطح غطاء الشريحة بحيث يكون التقعر يغطي القطرة. ضغط ضغطاً خفيفاً على الشريحة ليلتصق الغطاء بالشريحة وقلب بسرعة ليكون الغطاء الزجاجي للأعلى والقطرة المعلقة في تجويف الشريحة ثم فحصت بسرعة.

**الفحوصات الكيموحيوية Biochemical Tests :**

**الفحوصات الخاصة بالبكتريا Staphylococcus :sp.**

بعد دراسة الصفات الظاهرية للمستعمرات البكتيرية أجريت الفحوصات الكيموحيوية الآتية [12]:

**1 - اختبار الكاتليز Catalase test :**

استخدم هذا الفحص لتحديد إنتاج البكتريا الهوائية لأنزيم الكاتليز Catalase الذي يقوم بتحليل بيروكسيد الهيدروجين إلى الأوكسجين والماء. تم نقل جزء من المزروع البكتيري النامي على وسط الأكار المغذي عند درجة حرارة 37 م ويعمر 24 ساعة إلى شريحة زجاجية نظيفة وأضيف إليها بضع قطرات من بيروكسيد الهيدروجين تركيز 3%، النتيجة الموجبة دل عليها خروج الفقاعات الغازية من المستعمرات البكتيرية [13].

**2 - اختبار الأوكسيديز Oxidase Test :**

استخدم هذا الفحص للتعرف على قدرة البكتريا في إنتاج أنزيم الأوكسيديز. خطط وسط الأكار المغذي بجزء من المزروع البكتيري وحضنت مدة 24 ساعة بدرجة حرارة 37 م، ثم وضعت مستعمرة فتية على ورقة ترشيح مرطبة بواسطة الكاشف Tetramethyl-p-phenylene diamine dihydrochloride بتركيز 1%. يعد الكشف موجباً عند تلون المستعمرة باللون

## 12 - اختبار تحليل اليوريا Urease

## : Hydrolysis test

اجري هذا الاختبار للكشف عن قابلية البكتريا على إنتاج أنزيم اليورياز Urease، حيث لقيحت أنابيب الاختبار الحاوية على وسط تحليل اليوريا ( كريستن Christens ) بجزء من المزروع البكتيري وحضنت الأنابيب عند درجة حرارة 37 م لمدة 48 ساعة ، لوحظ تغير لون الوسط من الأصفر إلى الوردي والذي يعد دليلاً إيجابياً على إنتاج الأنزيم [16] .

الفحوصات الخاصة بالبكتريا *Bacillus sp.*:

درست الصفات الظاهرية ثم أجريت فحوصات الكيموحيوية حسب ما جاء في [18] والتي شملت :

1 - الوسط الانتقائي لبكتريا *B. cereus* :

لقيحت الأطباق الحاوية على الوسط Mannitol - egg yolk polymyxin agar ( M.Y.P. ) بجزء من المزروع البكتيري وحضنت عند درجة حرارة 32 م مدة 48 ساعة ، تعد النتيجة موجبة عند ظهور النمو في الوسط . إن هذا الوسط يلائم نمو الأنواع التابعة لجنس *B. cereus* ومن ضمنها *B. anthracis* و *B. mycoides* و *B. thuringiensis* .

2 - اختبار الكاتلاز *Catalase test* :3 - اختبار الحركة *Motility test* :

لحق وسط الحركة شبه الصلب بطريقة الطعن stabbing وحضنت الأنابيب عند درجة حرارة 32 م مدة 48 ساعة ، النتيجة الموجبة يستدل عليها بانتشار النمو في الوسط خارج امتداد خط الطعن .

4 - اختبار فوكس بروسكور *VP - test* :5 - اختبار أحمر الميثيل *Methyl red test* :6 - اختبار تخمر السكريات *Carbohydrate fermentation test*7 - اختبار تحليل النشا *Starch test* :

كما جاء ذكره في الفقر 1، 8، 4، 9، 6 .

8 - اختبار تفكك الكازين *Decomposition of Casein* :

لقيحت أطباق وسط أكار حليب الفرز skim milk بالتخطيط وحضنت الأطباق على درجة حرارة 32 م مدة 48 ساعة ، ظهور منطقة شفافة تحت وحول المستعمرات دلالة على إنتاج أنزيم البروتياز Protease وتفكك الكازين وتعد النتيجة موجبة .

9 - اختبار تحليل الجيلاتين *Gelation analysis*

## : test

كما جاء ذكره في الفقرة (5) .

## 8 - اختبار فوكس بروسكور Voges

## : Proskouer test

لقيحت أنابيب الاختبار الحاوية على الوسط بجزء من المزروع البكتيري وحضنت الأنابيب عند درجة حرارة 37 م لمدة 48 ساعة ، بعد ظهور النمو أخذ 1 مل من المزرعة إلى أنبوبة اختبار معقمة وأضيفت إليه 0.5 مل من  $\alpha$ -naphthol و 0.5 مل من محلول هيدروكسيد البوتاسيوم ورج المحلول وترك مدة 15 دقيقة .تعد النتيجة موجبة عند ظهور اللون الوردي المائل إلى الأحمر دلالة على إنتاج الأستيل ميثيل كاربينول Acetyl methyl carbinol .

9 - اختبار تخمر السكريات *Carbohydrate**fermentation test*

لقيحت أنابيب الاختبار الحاوية على وسط تخمر السكريات بجزء من المزروع البكتيري وحضنت الأنابيب عند درجة حرارة 37 م لمدة 24 ساعة ، تم التعرف على النتيجة الموجبة من خلال مشاهدة تجمع الغاز في الجزء العلوي من أنبوبة درهام Durham tube بشكل مقلوب داخل أنبوبة الاختبار الذي يدل على قدرة البكتريا على تخمير السكر وإنتاج غاز ثنائي أوكسيد الكربون  $CO_2$  وإنتاج الحامض الذي يدل على تكونه تغير لون الوسط من الأحمر إلى الأصفر .

## 10 - النمو على وسط المانيتول الملحي

*Growth on Mannitol Salt Agar*

لقيحت أطباق وسط أكار المانيتول الملحي (M.S.A.) الحاوية على كاشف الفينول الأحمر بجزء من المزروع البكتيري ، حضنت الأطباق بدرجة حرارة 37 م لمدة 24 ساعة . تعد النتيجة موجبة بتغير لون الوسط بالمناطق المحيطة بالمستعمرة النامية من اللون البرتقالي إلى اللون الأصفر ، مما يدل على قدرة البكتريا على تخمير سكر المانيتول [17] .

11 - اختبار أنزيم التجلط *Coagulase test* :

تم مزج 0.5 مل من بلازما بشرية مع 0.01 مل من المزروع البكتيري الحاوي على المكورات العنقودية بعمر 18 - 24 ساعة وحضنت الأنابيب عند درجة حرارة 37 م ، لوحظت النتيجة كل ساعة مدة 4 ساعات من خلال تكون الخثرة Clot بإمالة الأنبوبة بلطف مما يدل على إنتاج أنزيم Coagulase من قبل البكتريا [14, 16] .

**15 - النمو في كلوريد الصوديوم :**

لقح وسط كلوريد الصوديوم والمرق المغذي بجزء من المزرع البكتيري وحضنت الأنابيب في درجة حرارة 32 مدة 24-48 ساعة ، ظهور النمو بشكل عكارة في الوسط يعد نتيجة موجبة للاختبار

**16 - النمو في درجة حرارة 50 م :**

لقحت أطباق وسط الأكار المغذي بجزء من المزرع البكتيري وحضنت الأطباق في درجة حرارة 50 م مدة 48 ساعة، ظهور النمو على الوسط يدل على النتيجة الموجبة .

**الفحوصات الخاصة بالبكتريا السالبة لصبغة كرام:**  
درست الصفات الظاهرية الخاصة بهذه البكتريا ، ثم أجريت الاختبارات الكيموحيوية الآتية [19] :

- 1 - اختبار تحلل الجيلاتين Gelatin Hydrolysis test :
- 2 - الكشف عن كيريتيد الهيدروجين H<sub>2</sub>S
- 3 - اختبار الأندول Indol test
- 4 - اختبار تحلل اليوريا Urea Hydrolysis test
- 5 - اختبار الأوكسيداز Oxidase test
- 6 - اختبار الكاتاليز Catalase test
- 7 - اختبار فوكس بروسكور Voges Proskauer test
- 8 - اختبار استهلاك السترات Citrate utilization test
- 9 - اختبار الحركة Motility test
- 10 - اختبار تفاعلات أحمر الميثيل Methyl red reaction test كما ورد ذكره في الفقرة 5 ، 3 ، 7 ، 12 ، 2 ، 1 ، 8 ، 12 ، 3 ، 4 .

**النتائج والمناقشة****المحتوى البكتيري :**

أظهرت نتائج تقدير المحتوى البكتيري لعينات الدراسة وجود اختلاف في أعداد الخلايا البكتيرية بين الأنواع المختلفة من البسكت ، حيث بلغ أعلى مستوى في البسكت الإيراني بمقدار  $21.6 \times 10^3$  خلية / غم ، وأقل مستوى في البسكت المحلي رقم (1) حيث بلغ أعداد البكتريا  $14.3 \times 10^3$  خلية / غم ( جدول 1 ) . لقد تجاوزت هذه الأعداد الحد المسموح به عالمياً ضمن النوعية المقبولة والتي تقدر  $1 \times 10$  خلية / غم بينما لا تتجاوز  $1 \times 10$  خلية / غم في البسكت عالي الجودة [20] .

**10 - اختبار أنزيم الليسيثينيز Lecithinase****test :**

لقحت أطباق وسط آكار مح البيض Egg - yolk agar بجزء من المزرع البكتيري وحضنت الأطباق عند درجة حرارة 32 م مدة 48 ساعة . ظهور منطقة معتمة من راسب ابيض حول المستعمرات البكتيرية تدل على إنتاج أنزيم الليسيثينيز Lecithinase من قبل البكتريا وهذه تعد نتيجة موجبة للاختبار .

**11 - اختبار تحلل الدم Hemolysis test :**

لقح وسط الأكار المغذي بالدم بجزء من المزرع البكتيري بطريقة التخطيط وحضنت الأطباق بدرجة حرارة 32 م مدة 48 ساعة . تعد النتيجة موجبة عند ملاحظة مناطق تحلل الدم مما يدل على إنتاج أنزيم الكواكيليز Coagulase من قبل البكتريا .

**12 - اختبار استهلاك السترات Citrate****utilization test :**

لقحت أنابيب وسط سترات سيمون بجزء من المزرع البكتيري وحضنت الأنابيب عند درجة حرارة 32 م مدة 48 ساعة ، تحول الوسط من اللون الأخضر إلى اللون الأزرق نتيجة استهلاك السترات بوصفه مصدر وحيد للكربون من قبل البكتريا يعني أن النتيجة موجبة للاختبار .

**13 - اختبار اختزال النترات Nitrate****reduction test :**

لقحت أنابيب وسط مرق النترات (5مل) بجزء من المزرع البكتيري وحضنت في درجة حرارة 32 م مدة 3-7 أيام ثم أضيف لكل أنبوب 5 قطرات من محلول A ( حضر بإذابة 5 غم من ألفا تفتالين أمين في 100 مل من 30% حامض الخليك 5 عياري ) و 5 قطرات من محلول B ( حضر بإذابة 8 غم من حامض السلفانيك في 100 مل من 30% حامض الخليك 5 عياري ) ، إن ظهور اللون الأحمر يعني اختزال النترات Nitrate إلى نتريت Nitrite أما في حالة التفاعل السالب فيتم إضافة قليل من مسحوق الزنك ، فإذا تكون اللون الأحمر فإن هذا يعني أن النترات ما زالت موجودة في الوسط وغير مختزلة بوساطة البكتريا ، وفي حالة غياب اللون الأحمر فإن ذلك يدل على اختزال النترات إلى نتريت .

**14 - النمو الجذري Rhizoid growth :**

لقحت الأطباق الحاوية على وسط الأكار المغذي في مركز الطبق بجزء من المزرع البكتيري وحضنت الأطباق في درجة حرارة 32 م مدة 24-48 ساعة ، أن تكون النمو الجذري بظهور مستعمرات ذات تركيب تشبه الجذور قد تمتد لعدة سنتمترات من موقع التلقيح يعد نتيجة موجبة لهذا الاختبار .

الصفات التشخيصية للبكتريا في عينات الدراسة :  
الصفات المزرعية للبكتريا *Staphylococcus aureus*

ظهرت عزلات هذه البكتريا ذات شكل كروي Cocci وخلايا متجمعة على شكل عناقيد Bunchy ، موجبة لصبغة كرام ، تنمو في ظروف هوائية ولا هوائية اختيارية ، غير مكونة للسبورات . وهذا يدعم كونها تعود إلى بكتريا *S. aureus* [1]. كانت الخلايا النامية على وسط المانيتول الملحي الصلب مع الأكار (M.S.A. Salt Agar) Mannitol ذات شكل دائري ولون كريمي لماعة ، وحافاتها كاملة صقيلة الملمس ، كما لوحظ تغير اللون الوردي للوسط في المناطق المحيطة بالخلايا النامية إلى الأصفر وذلك لتغير لون كاشف الفينول الأحمر مما يدل على قابليتها على تخمير سكر المانيتول [17].

جدول (3) : نتائج الاختبارات التشخيصية للبكتريا

نتيجة	نوع الاختبار	ت
-	الحركة	1
+	اختبار الكاتليز	2
-	اختبار الأوكسيديز	3
-	كبريتيد الهيدروجين	4
+	اختبار أحمر المثيل	5
+	تحلل الجيلاتين	6
-	تحلل النشا	7
+	اختبار الأندول	8
+	اختبار فوكس بروسكور	9
+	تخمير الكربوهيدرات	10
+	اختبار أنزيم التجلط	11
+	اختبار اليوريا	12
	التشخيص النهائي	<i>S. aureus</i>

(-) الفحص أو الاختبار سالب  
(+) الفحص أو الاختبار موجب

كما أوضحت النتائج المبينة في جدول (3) أن البكتريا *S. aureus* كانت موجبة لاختبارات الكاتليز وتفاعلات أحمر المثيل وتحلل الجيلاتين وفحص الأندول وفوكس بروسكور وأنزيم التجلط وتحلل اليوريا وتخمير الكربوهيدرات . وسالبة لاختبارات الحركة وكبريتيد الهيدروجين والأوكسيديز وتحلل النشا [12].

الصفات المزرعية للبكتريا *Bacillus cereus*  
ظهرت الخلايا بهيئة عصيات كبيرة موجبة لصبغة كرام مكونة للابواغ بشكل بيضوي وذات موقع مركزي أو شبه مركزي هوائية أو لاهوائية جدول (4). اشتركت جميع عزلات البكتريا *B. cereus* في كونها موجبة لاختبارات إنتاج الكاتليز والحركة وفوكس بروسكور واختبار أحمر المثيل وتخمير الكربوهيدرات (الكلوكوز) والنشا وتفكك الكازين وتحلل الجيلاتين وإنتاج الليسيثينينز ونمط تحلل الدم واستهلاك السترات واختزال النترات والنمو في 7% كلوريد الصوديوم ، وسالبة لاختبارات تخمير الكربوهيدرات الأرابينوز والزايلوز والمانيتول

جدول (1) : أعداد المستعمرات البكتيرية في أنواع البسكت\*

ت	نوع البسكت	أعداد المستعمرات $\times 10^3$ / غم
1	بسكت محلي رقم (1)	14.33
2	بسكت محلي رقم (2)	17.33
3	بسكت إيراني	24.33
4	بسكت تركي	16.0
5	بسكت هولندي	19.66

• كل رقم يمثل معدل لثلاث مكررات .

الأنواع البكتيرية ونسبها :

عزل ثلاثة أنواع من البكتريا من عينات البسكت اثنان منها موجبة لصبغة كرام هما *Bacillus cereus* و *Staphylococcus aureus* ، وواحدة سالبة للصبغة هي *Escherichia coli*. ظهرت البكتريا *S. aureus* بأعلى نسبة بلغت 100% و 79.06% و 39.43% و 37.28% في البسكت التركي والمحلي رقم (1) والإيراني والهولندي ، على التوالي . تلتها بقية الأنواع البكتيرية (جدول 2). أما بكتريا *E. coli* فقد ظهرت بنسبة أقل من الأنواع الأخرى . وهذا يتفق مع نتائج A [21] الذي ذكر أن الأنواع الكروية مثل *Micrococcus varians* و *S. aureus* تكون سائدة في الطحين ومنتجاته . كما أكدت دراسات أخرى وجود المجاميع البكتيرية العائدة للعوائل التالية *Bacillaceae* و *Micrococcaceae* و *Lactobacillaceae* و *Pseudomonadaceae* ومجموعة *Coliform* في الطحين ، حيث تلعب كل من البكتريا *S. aureus* و *E. coli* دوراً مهماً في التسمم الغذائي ، كما أن السموم المفترزة من قبل هذين النوعين من البكتريا لا يظهر أي تغيرات واضحة في النكهة والطعم أو المظهر الخارجي للمعجنات عند تركها لمدة طويلة في ظروف ملائمة لنمو هذه الأنواع البكتيرية [3,22].

جدول (2) : أنواع البكتريا ونسبها الموجودة في عينات البسكت المحلي والمستورد

ت	نوع البسكت	نوع البكتريا	النسبة المئوية %
1	البسكت المحلي رقم (1)	<i>Staphylococcus aureus</i>	79.06
		<i>Bacillus cereus</i>	20.93
		<i>Escherichia coli</i>	-
2	البسكت المحلي رقم (2)	<i>Staphylococcus aureus</i>	-
		<i>Bacillus cereus</i>	100
3	البسكت الأيراني	<i>Staphylococcus aureus</i>	39.43
		<i>Bacillus cereus</i>	32.39
		<i>Escherichia coli</i>	28.16
4	البسكت التركي	<i>Staphylococcus aureus</i>	100
		<i>Bacillus cereus</i>	-
		<i>Escherichia coli</i>	-
5	البسكت الهولندي	<i>Staphylococcus aureus</i>	37.28
		<i>Bacillus cereus</i>	23.72
		<i>Escherichia coli</i>	38.98

محتوى الأعفان :

أظهرت النتائج المبينة في جدول (6) ارتفاع محتوى الأعفان في عينات البسكت المحلي والمستورد حيث تراوحت أعداد المستعمرات بين  $5.3 \times 10^3$  مستعمرة / غم في البسكت المحلي رقم (1) إلى  $17.6 \times 10^3$  مستعمرة / غم في البسكت الإيراني . وهي أعلى من الحد المسموح بها حيث حددت [20] الحدود المسموح بها للنوعية المقبولة في البسكت بأن لا تتجاوز  $5 \times 10^2$  مستعمرة / غم . ولم يلاحظ ظهور الخمائر في النماذج المفحوصة .

جدول (6) : أعداد الأعفان في البسكت المحلي والمستورد\*

ت	نوع البسكت	عدد المستعمرات $\times 10^3$ / غم
1	بسكت محلي رقم (1)	5.3*
2	بسكت محلي رقم (2)	8.6
3	بسكت إيراني	17.6
4	بسكت تركي	7
5	بسكت هولندي	8

\* كل رقم يمثل معدل لثلاث مكررات

أنواع الأعفان ونسبها :

أظهرت النتائج المبينة في جدول (7) عزل أربعة أنواع من الأعفان الخيطية من عينات البسكت المدروسة وهي *Aspergillus niger* حيث ظهرت بأعلى نسبة بلغت 66.66% و 58.49% و 57.14% و 37.73% في البسكت الهولندي والإيراني والتركي والمحلي رقم (1) ، على التوالي . تلتها الأنواع *A. flavus* و *A. terreus* ، على التوالي . وقد تم تشخيص الأعفان حسب المفاتيح التشخيصية المعتمدة من قبل [24] .

تتفق نتائج هذه الدراسة مع ما أشار إليه [25] اللذان وجدوا أن النسبة الكبيرة من تلوث معامل صناعة المعجنات في الهند تعود إلى الأعفان *A. niger* و *A. versicolor* و *A. flavus* و *A. sydowi* و *A. fumigatus* و *A. japonicus* .

جدول (7) : أنواع الأعفان الموجودة ونسبها في عينات البسكت المحلي والمستورد

ت	نوع البسكت	نوع البكتريا	النسبة المئوية %
1	البسكت المحلي رقم (1)	<i>Aspergillus niger</i>	37.73
		<i>A. flavus</i>	18.87
		<i>A. terreus</i>	18.86
2	البسكت المحلي رقم (2)	<i>Penicillium spp.</i>	18.86
		<i>Aspergillus niger</i>	-
		<i>A. flavus</i>	69.76
3	البسكت الإيراني	<i>A. terreus</i>	11.62
		<i>Penicillium spp.</i>	18.60
		<i>Aspergillus niger</i>	58.49
4	البسكت التركي	<i>A. flavus</i>	-
		<i>A. terreus</i>	26.41
		<i>Penicillium spp.</i>	15.09
5	البسكت الهولندي	<i>Aspergillus niger</i>	57.14
		<i>A. flavus</i>	-
		<i>A. terreus</i>	33.33
		<i>Penicillium spp.</i>	9.52
		<i>Aspergillus niger</i>	66.66
		<i>A. flavus</i>	8.33
		<i>A. terreus</i>	-
		<i>Penicillium spp.</i>	25.0

وإنتاج الغاز والنمو الجذري والنمو في درجة حرارة 50 م [18] .

الصفات المزرعية لبكتريا *Escherichia coli* :

أظهر فحص الشريحة للخلايا التي أخذت من المستعمرات كانت سالبة لصبغة كرام ، عصوية صغيرة غير مكونة للأبواغ ، وتنمو في ظروف هوائية وغير هوائية ، ولها مدى واسع من درجات الحرارة تتراوح بين 10-46 م [19] . أوضحت النتائج المبينة في جدول (5) أن عزلات البكتريا *E. coli* موجبة لاختبار النمو على وسط الدم ووسط ماركونكي والاندول والكاتاليز وتفاعلات احمر المثيل والحركة وسالبة لاختبارات تحلل الجيلاتين وتحلل اليوريا والأوكسيديز وفوكس بروسكور واستهلاك السترات .

جدول (4) : نتائج الاختبارات التشخيصية لبكتريا *Bacillus cereus*

ت	نوع الاختبار	النتيجة
1	صبغة كرام	+
2	شكل البوغ	بيضوي
3	انتفاخ الحافظة البوغية	-
4	اختبار الكاتاليز	+
5	الحركة	+
6	اختبار فوكس بروسكور	+
7	اختبار احمر المثيل	+
8	الكوكوز	+
9	الأرابينوز	-
10	الزايوز	-
11	المانيتول	-
12	إنتاج الغاز من الكوكوز	-
13	تحلل النشا	+
14	تفكك الكازين	+
15	تحلل الجيلاتين	+
16	إنتاج الميسيثينيز	+
17	نمط حل الدم	B
18	استهلاك السترات	+
19	اختزال التترات	+
20	النمو الجذري	-
21	النمو في 7% كلوريد الصوديوم	+
22	النمو في 50 م	-
	التشخيص النهائي	<i>B. cereus</i>

(-) الفحص أو الاختبار سالب ، (+) الفحص أو الاختبار موجب

جدول (5) نتائج الاختبارات التشخيصية للبكتريا *Escherichia coli*

ت	نوع الاختبار	النتيجة
1	النمو على وسط أكار الدم	تنمو غير محللة للدم
2	النمو على وسط ماركونكي	تنمو مخمرة للاكتوز (وردي)
3	صبغة كرام	سالبة عصوية
4	تحلل الجيلاتين	-
5	فحص كيريتيد الهيدروجين	مخمرة ( أصفر / أصفر )
6	اختبار الأندول	+
7	اختبار اليوريا	-
8	اختبار الأوكسيديز	-
9	اختبار الكاتاليز	+
10	اختبار احمر المثيل	+
11	اختبار فوكس بروسكور	-
12	اختبار استهلاك السترات	-
13	فحص الحركة	+
	التشخيص النهائي	<i>E coli</i>

(-) الفحص أو الاختبار سالب (+) الفحص أو الاختبار موجب

- 9- Legan, J.D.1993. Mould spoilage of bread:The problem and some solutions. Int. Biodeterior. Biodegrad. 32 : 33-53.
- 10- American Public Health Association (APHA) .1976. Compendium of Method for the Microbiological Examination of Food. Washington.
- 11- القطبي ، سحر حسن علي 1999. الخمائر والأعفان في بعض منتجات الألبان . رسالة ماجستير – كلية الطب البيطري – جامعة بغداد .
- 12- Kiss,I.1980. Testing Methods inFood Microbiology. Akademiai Kiado, Hungry, Amsterdam.
- 13- Nester,E.W.; Anderson, P.G.; Roberts, G.E.; Pearsall, N.N. and Nester, M.T. 2001. Microbiology Ahuman Prespective. 3<sup>th</sup>. ed. McGraw-Hill Higher Companies,New York.
- 14- Baron,E.J. and Fingold,J.E.1994. Diagnostic Microbiology. 9<sup>th</sup>. ed.The C.V.Mosby Company. Baltimor.
- 15-Jack,L. 1980. Laboratory microbiology.3<sup>rd</sup>. ed,W.B. Saunders Company, London.
- 16- Atlas, R.M.; Lawrence, C.; Parks, A. and Brown, E. 1995. Laboratory Manual of Expermental Microbiology. C.V.Mosby Company Inc. London.
- 17- Jewetz,E.; Melinck,J. and Adelberg,E.1991. Review of Medical Microbiology. 14<sup>th</sup>. ed. Libaireda,Liban.11<sup>th</sup>. ed.Mosby,Inc.
- 18- Harmon,S.M.1982. New Method for Differentiating Members of the *Bacillus cereus*. Association of Official Aanalytical Chemists.65 (5) :1134-1139.
- 19-Forbes,B.A; Sahm,D.F.; Welssfeld,A.S. and Bailey& Scott's.2002. Diagnostic Microbiology. 11<sup>th</sup>. ed. C.V. Mosby Company Inc. London.
- وأهم الاستنتاجات التي توصلت إليها الدراسة هي أن أعلى عدد للبكتريا والأعفان كان في البسكت الإيراني في حين كان أقلها في البسكت المحلي رقم (1) . وظهرت البكتريا *S. aureus* بأعلى نسبة في البسكت التركي وبأقل نسبة لها في البسكت الهولندي في حين ظهرت البكتريا *B. cereus* بأعلى نسبة في البسكت المحلي رقم (2) وبأقل نسبة لها في البسكت المحلي رقم (1) . أما البكتريا *E.coli* فقد ظهرت بأعلى نسبة في البسكت الهولندي وبأقل نسبة لها في البسكت الإيراني . وظهر للعفنين *A. niger* و *Penicillium spp* بأعلى نسبة لهما في البسكت الهولندي في حين ظهر العفن *A. terreus* على نسبة في البسكت التركي .

## المصادر

- 1- Frazier, W.c. 1967.Food Microbiology, 2<sup>nd</sup>. ed. Mc Graw-Hill Book Co.,N.Y.
- 2- Rogers, R.F. 1978. Bacillus is solated from refrigerated doughs, wheat flour and wheat. Cereal chem. 55:671-674.
- 3- الدليمي ، خلف الصوفي 1978. مايكروبايولوجيا الأغذية . مطبعة جامعة بغداد .
- 4- 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 .
- 5- Beuchat, L.R and Hocking, A.D., 1990. Some consideration when analyzine foods for the presence of xerophilic fungi. J.Food prot.53 : 984-989.
- 6- Seiler, D. 1988. Microbiological problems associated with cereal based foods. Food Sci. Technol. Today. 2 : 37-41.
- 7- Pitt, J. I. and Hocking, A.D.1997. Fungi and food spoilage. Blackie Academic professional, London. P.339-366
- 8- Abellana, M.; Torrest, L. ; Sanchis, V. and Romos, A.J.1997. Caracterization de diferentes productos de bolleria industrial.II Estudio de Ia microflora, Alimentaria. 287 : 51-56.

- 24- Raper, K.B.; Fennell, D.I. and Austwick, P.K.C. 1965. The Genus *Aspergillus*. The Williams & Wilkins Company, Baltimore, U.S.A.
- 25- Singh, A. and Singh, A.B. 1999. *Aspergillus Spp.* As an important occupational risk factor among susceptible individuals. *Aerobiologia*. 15 (3) : 233-240.
- 20- المواصفة القياسية العراقية رقم 3725 2000، الحدود المايكروبيولوجية في الحبوب ومنتجاتها في الأغذية. الجهاز المركزي للتقييس والسيطرة النوعية - وزارة التخطيط - جمهورية العراق .
- 21- Awad, Y.N. 1969. Studies on the microbiology of Balady bread making in Cairo area. M.Sc. Thesis, Faculty of Agric., Cairo University.
- 22- الدليمي، خلف الصوفي 1976. التسمم الغذائي . مطبعة جامعة بغداد .

## Microbial Contamination in Some Commercial Biscuits in Baghdad City

*Salim S. AL-Timimi\**

*Kalid A. Habib.\*\**

*Eshraq J. Khathier\**

\*Department of Home Economic- College of Education for Women /University of Baghdad.

\*\* Department of Biology – College of Science for Women/ University of Baghdad

### Abstract

This study has been conducted to know the level of microbial ( bacteria and fungi) contamination in 5 types of biscuits from local markets of Baghdad city. Fifty samples (ten sample for each kind of biscuit) were studied, Two are local, others are Iranian, Turkish, and Hollandies.

The following results have been achieved :

1. The highest number of bacteria was  $21.6 \times 10^3$  cell/g in Iranian biscuit while the lowest number was  $14.3 \times 10^3$  cell/g in local biscuit No.1 . The highest number of fungi was  $16 \times 10^3$  colony/g and the lowest number was  $5.3 \times 10^3$  colony/g in the Iranian and the local biscuit No.1, respectively.
2. *Staphylococcus aureus* was the major bacteria appeared at highest level of 100% in Turkish biscuit. The lowest percentage was found in Hollandian biscuit with 37.28%. *Bacillus cereus* was the major bacteria with a percentage of 100% in local biscuit No.2 where as the lowest was in local biscuit No.1 with a percentage of 20.93%, while it was not existed in Turkish biscuit. *Esherichia coli* was found in Hollandian biscuit at highest rate of 38.98% , the lowest value was appeared in Iranian biscuit with 28.16% while it was not exited in local biscuit No.1,2 and Turkish biscuit.
3. *Aspergillus niger* appeared at highest level of 66.66% in Hollandian biscuit, while was the lowest 37.73% in local biscuit No.1 and not existed in local biscuit No.2, The highest value of *A.flavus* was 69.76% in local biscuit No.2 and the lowest value in Hollandian biscuit in percentage 8.33%. It has not appeared in Iranian and Turkish biscuit. The *A. terreus* appeared at highest rate in Turkish biscuit with 33.33% , the lowest value was in local biscuit No.2 at 11.62% and was not appeared in Hollandian biscuit. The *Penicillium spp.* Was found at highest rate 25% in Hollandian biscuit , the lowest value of 9.52% was appeared in Turkish biscuit.