

مقدمه

لاکتوباسیل‌ها نقش مهمی در صنایع غذایی ایفا می‌کنند. چرا که می‌توانند سبب بهبود و تغییر طعم غذا شده و مانع از رشد باکتری‌های مسموم کننده گردند. البته همه لاکتوباسیل‌ها مفید نیستند، بعضی از آن‌ها در ایجاد مسمومیت غذایی دخالت دارند و حتی ممکن است پاتوژن باشند. بنابراین وجود سیستم طبقه بندی برای آن‌ها و توسعه روش‌های شناسایی سریع و قابل اعتماد امری ضروری است. بررسی فیلوژنی نشان داده است که باکتری‌های اسید لاکتیک (LAB)، باکتری‌های گرم مثبت با میزان G+C پائینی هستند. شناسایی مرسوم فنوتیپی لاکتوباسیل‌ها، وقت گیر و خسته کننده بوده و همیشه قابل اعتماد نیست. به علاوه گونه‌های مشخصی وجود دارند که قابل شناسایی بر اساس صفات فنوتیپی نیستند. از طرفی پاسخ‌های فنوتیپی تحت تاثیر شرایط محیطی قرار می‌گیرند، بنابراین بایستی از روش‌های شناسایی پایدارتر و قابل اعتمادتر استفاده کرد. روش‌های مولکولی از جمله شناسایی نواحی ۱۶S rRNA، ۲۳S rRNA و نواحی بین ژنی ۱۶S rRNA و ۲۳S rRNA جهت شناسایی اختصاصی لاکتوباسیل‌ها به کار می‌روند. دانش امروزی در مورد ارتباط فیلوژنی باکتری‌ها بر اساس بررسی مقایسه ای توالی‌های ۱۶S rRNA می‌باشد (Woses *et al.*, 1987).

درخت‌های فیلوژنی حاصل از آنالیز مقایسه توالی‌های ماکرومولکول‌های حفاظت شده دیگر مانند ۲۳S rRNA، فاکتور طولی شدن Tu و زیر واحد β آنزیم ATPase با نتایج حاصل از ۱۶S rRNA مطابقت دارند. از آنجا که درخت‌های فیلوژنی مشابهی از بررسی مولکول‌های نسبتاً متفاوتی از نظر عملکردی مثل rRNA و ATPase حاصل شده است، می‌توان نتیجه گیری کرد که کلاستر ۱۶S rRNA حاصل، منعکس کننده فیلوژنی باکتری است نه تاریخچه ژنی (Schleifer *et al.*, 1995).

با پیشرفت تکنیک‌های مولکولی، در طبقه‌بندی باکتری‌ها نیز تغییرات چشمگیری رخ داده است. انگیزه اصلی در ایجاد این تغییرات، ناشی از ماهیت و ویژگی توالی‌های rRNA به عنوان یک کرومتر مولکولی است

(Woses *et al.*, 1987). بخش‌هایی از مولکول ۱۶S rRNA در بین گونه‌های باکتریایی حفاظت شده است و می‌تواند جهت مقایسه و تطبیق هم‌ردیفی^۱ ایزوله‌های مختلف به کار رود. مقایسه نواحی حفاظت شده، امکان مقایسه مابقی نواحی (شکل ۱، V1 تا V9) را که در بین بسیاری از گونه‌ها متفاوت می‌باشد، فراهم می‌آورد (Collins *et al.*, 1991; Stackebrandt *et al.*, 1995; Vandamme *et al.*, 1996).

از نقطه نظر عملی، توالی‌های ژن ۱۶S rDNA، به عنوان یک روش قابل اطمینان در بسیاری از گونه‌های باکتریایی توسط روش‌های مبنی بر PCR و یا پراب‌های ویژه نوکلئوتیدی می‌تواند بکار گرفته شود (Langendijk *et al.*, 1995; Wang *et al.*, 1996; Welling *et al.*, 1997; Lick, 2003; Caufield *et al.*, 2007; Dimtonova *et al.*, 2008).

ترخینه و دوغ ترخینه از غذاهای سنتی کرمانشاه می‌باشند که در فصل سرما مورد استفاده قرار می‌گیرند و در درمان سرماخوردگی مؤثر واقع می‌شود. تاج آبادی ابراهیمی و همکاران در سال ۲۰۱۱، باکتری‌های اسید لاکتیک ترخینه را جداسازی و خالص نمودند. در بررسی مذکور از محصول ترخینه ۲۶ و از دوغ ترخینه ۱۶ سویه لاکتوباسیل جدا شد. این ایزوله‌ها به ترتیب (T1-T26) و (TD1-TD16) نامگذاری شدند. پس از تعیین مقاومت شرایط اسیدی و املاح صفراوی و توانایی اتصال به لاین سلولی Caco-2، توانایی مهار رشد باکتری‌های بیماری‌زا با روش‌های دولایه و حفره‌ای مورد ارزیابی قرار گرفت. امکان کلونیزاسیون ایزوله‌ها در سیستم گوارشی با آزمون‌های مقاومت شرایط اسیدی و املاح صفراوی و توانایی اتصال به لاین سلولی تایید شد. اگر چه ایزوله‌های T20، T22، TD4 و TD10 بالاترین درصد مهار رشد باکتری‌های بیماری‌زا (استافیلوکوکوس آرنوس، اشرشیا کلی و لیستریا منوسیتوژنز) را نشان دادند (Tajabadi *et al.*, 2011a,b). بنابراین هدف از این تحقیق، شناسایی مولکولی باکتری‌های پروبیوتیک T20، T22، TD4 و TD10 جدا شده از غذای محلی ترخینه و دوغ ترخینه از طریق توالی‌یابی ناحیه ۱۶S rDNA می‌باشد.

¹ Alignment

- استخراج DNA

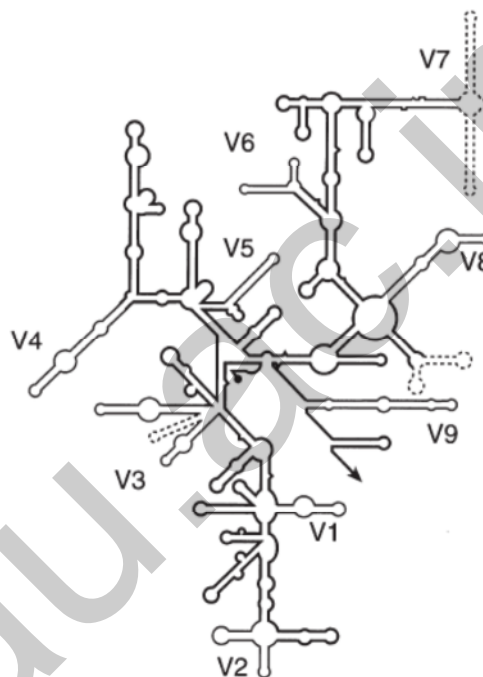
استخراج DNA از ایزوله‌های مذکور با استفاده از هضم آنزیمی لیزوزیم و با اندکی تغییرات در روش Araujo *et al.*, مورد استفاده قرار گرفت (Araujo *et al.*, 2004). از کشت ۲۴ ساعته جهت استخراج DNA استفاده شد. ۲ ml از محیط کشت ۲۴ ساعته باکتری‌ها به میکروتیوپ‌های ۲ میلی لیتری انتقال یافتند و در rpm ۳۰۰۰ به مدت ۵ دقیقه سانتریفوژ شدند. مایع رویی دور ریخته شد و رسوب‌ها ۳ بار با بافر TEN (EDTA ۱۰۰mM، Tris Hcl ۱۰۰mM، NaCl ۱۵۰mM) و هر بار در rpm ۳۰۰۰ بمدت ۵ دقیقه شستشو داده شدند. به رسوب‌های حاصل، بافری متشکل از ۲۰۰ میکرولیتر بافر TEN و ۴ mg/ml لیزوزیم اضافه شد و به دنبال آن انکوباسیون به مدت ۴۵ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد صورت گرفت. سپس ۵۰ میکرولیتر محلول ۸/۵ درصد سدیم دو دسیل سولفات اضافه گردید و سپس انکوباسیون به مدت ۳۰ دقیقه در بن ماری ۷۵ درجه سانتی‌گراد انجام گرفت. ۱۵۰ میکرولیتر استات پتاسیم ۵ مولار با pH ۵/۲ روی یخ به نمونه‌ها اضافه شد، نمونه‌ها ۲۰ دقیقه در ۴ درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند. سپس سانتریفوژ به مدت ۵ دقیقه در rpm ۳۰۰۰ انجام شد. مایع رویی جدا شد و برای خالص سازی DNA از پروتئین‌ها از مخلوط فنل: کلروفرم: ایزوآمیل الکل با نسبت ۱:۲۵:۲۴ استفاده شد. در مرحله رسوب دهی DNA ایزوپروپانول سرد مورد استفاده قرار گرفت، در مرحله آخر برای شستشو، اتانول بکار برده شد. رسوب‌های DNA در دمای آزمایشگاه خشک شدند. رسوب‌های حاصله در ۵۰ میکرولیتر بافر TE حل شدند. جهت بررسی کیفیت DNA از الکتروفورز بر روی ژل آگارز ۰/۷ درصد استفاده شد.

- تکثیر ناحیه ۱۶S rDNA و توالی یابی

جهت تکثیر ناحیه ۱۶S rDNA از پرایمرهای دیجینریت^۱ 616V, 630R تهیه شده از شرکت تکاپو زیست که توالی آن‌ها در ذیل قید شده است، استفاده شد (Ehrmann *et al.*, 2003).

616V, 5-AGAGTTTGTATYMTGGCTCAG-3;
630R, 5-CAKAAAGGAGGTGATCC-3.

به نظر می‌رسد این ویژگی در ارتباط با وجود باکتری‌هایی با خاصیت پروبیوتیکی می‌باشد. بنابراین هدف از این تحقیق، شناسایی مولکولی باکتری‌های پروبیوتیک جدا شده از غذای محلی ترخینه و دوغ ترخینه از طریق توالی‌یابی ناحیه ۱۶S rDNA می‌باشد.



شکل ۱- مدلی از ساختار دوم ۱۶S rRNA پروکاریوت‌ها

نواحی که دارای بیشترین توالی باز نوکلئوتیدی متغیر می‌باشد بین نواحی V1-V9 مشخص شده است.

مواد و روش‌ها

- باکتری‌ها، محیط کشت و شرایط کشت

باکتری‌های TD4، T22، T20 و TD10 جدا شده از ترخینه و دوغ ترخینه، پس از بررسی تست‌های بیوشیمیایی جهت تایید و غربال نمودن وجود لاکتوباسیل‌ها، تایید ظرفیت پروبیوتیکی و با توانایی تولید باکتریوسین قوی‌تر نسبت به سایر نمونه‌ها که در تحقیق قبلی توسط تاج آبادی به اثبات رسید (Tajabadi Ebrahimi *et al.*, 2011)، جهت شناسایی توسط روش مولکولی در این مطالعه انتخاب شدند. باکتری‌های جدا شده، بر روی محیط کشت انتخابی MRS (Man ROGOSA and SHARP) کشت شدند و در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و ۱۰ درصد دی اکسید کربن گرمخانه‌گذاری شدند.

¹ Degenerate

واکنش PCR متشکل از ۱ میکرولیتر DNA الگو، ۲.۵ میکرولیتر از Buffer PCR 1x که شامل (10 mM Tris Hcl PH8.8, 250 mM kcl)، 0.4 μ M آغازگرهای رفت و برگشت و ۱ واحد آنزیم Taq DNA Polymerase، حجم کلی واکنش ۲۵ میکرولیتر در نظر گرفته شد. تکثیر DNA در دستگاه (Corbet, Palmcycler Gp-001 (Australia) انجام شد. دناتوره شدن DNA الگو در دمای ۹۴ درجه سانتیگراد به مدت ۲ دقیقه انجام گرفت و به دنبال آن واکنش تکثیری DNA در ۳۰ سیکل به شرح زیر انجام شد: دناتوره شدن در ۹۴ درجه سانتیگراد به مدت ۴۵ ثانیه، اتصال پرایمر در ۵۸ درجه سانتیگراد به مدت ۱ دقیقه و گسترش پرایمر در ۷۲ درجه سانتیگراد به مدت ۳۰ دقیقه. دناتوره شدن نهایی در ۹۴ درجه سانتیگراد به مدت ۱ دقیقه و انکوباسیون نهایی به مدت ۴ دقیقه در ۷۲ درجه سانتیگراد برای حصول اطمینان از تکمیل و گسترش پرایمرها صورت گرفت. جهت آشکار سازی محصولات PCR از الکتروفورز بر روی ژل آگارز ۱/۵٪ با استفاده از بافر 0.5 x TBE (0.5 mM EDTA, pH 8.0, 44.5 mM Tris/Borate) استفاده شد. ژل با رنگ Rima Sight DNA Stain رنگ آمیزی شد و شناسایی محصول PCR با نور UV مورد بررسی قرار گرفت (Sambrook *et al.*, 2001). از مارکر 100bp (Gene Ruler, fermentas) به عنوان مارکر مولکولی استفاده شد (شکل ۲). پس از خالص سازی محصول PCR (تقریباً ۱۵۰۰ bp)، توالی یابی هر دو رشته توسط پرایمرهای 616V و 630R بکار رفته در واکنش PCR، به روش تمام اتوماتیک فلورسانس و توسط شرکت Bioneer کره جنوبی انجام گردید.

بررسی فیلوژنی

نتیجه خوانش توالی‌های حاصل از دو زنجیره، جهت شناسایی Chimeric Artifact، توسط نرم افزار Vector NTI 11 مورد بررسی قرار گرفت و در نهایت، توالی کامل ناحیه ژنی ۱۶S rDNA برای هر ایزوله حاصل شد. برای شناسایی توالی‌های ۱۶S rDNA ایزوله‌های مورد مطالعه، از برنامه Blastn در پایگاه NCBI BLAST Search tool به آدرس

توالی‌های باکتری‌های رفرانس بکار رفته در بررسی فیلوژنی

توالی ژن‌های ۱۶S rRNA باکتری‌های رفرانس بکار رفته در بررسی‌های فیلوژنی پس از جستجو در Blastn بر مبنای حداکثر هم‌دیفی با توالی‌های مورد مطالعه (۹۹٪) در تحقیق حاضر انتخاب شده و در جدول ۱ ارائه شده است.

جدول ۱- توالی‌های مرجع مورد استفاده جهت Align نمودن ایزوله‌ها

Reference Sequences	Accession Numbers
Lactobacillus casei strain Shirota	AB 531131.1
Lactobacillus casei strain YIT 0209	AB 008205.1
Lactobacillus casei strain YIT 0180	AB 008204.1
Lactobacillus casei	D 865117.1
Lactobacillus paracasei	DQ 99664.1
Lactobacillus paracasei strain SM20	AJ 441105.1

یافته‌ها

از بین بیست ایزوله جدا شده از منبع غذای محلی ترخینه و دوغ ترخینه، دو باکتری T20 و T22 جدا شده از ترخینه، TD4 و TD10 جدا شده از دوغ ترخینه با پتانسیل پروبیوتیکی و با قابلیت تولید باکتریوسین قوی‌تر نسبت به بقیه نمونه‌ها که در تحقیق قبلی جدا شده بودند (Tajabadi Ebrahimi *et al.*, 2011 a, b)، جهت شناسایی مولکولی با روش توالی‌یابی در این مطالعه انتخاب شدند. شکل ۲ نشان دهنده قطعات تکثیر شده (در حدود ۱۵۰۰bp) ژن ۱۶S rDNA با پرایمرهای اختصاصی بر روی ژل آگارز می‌باشد. بر طبق آنالیزهای فیلوژنی پیشنهاد

Lactobacillus casei, strain T22 (JQ412731)
Lactobacillus casei, strain TD4 (JQ412732)
 strain TD10 (JQ412734) در پایگاه اطلاعاتی
 GenBank ثبت شدند.

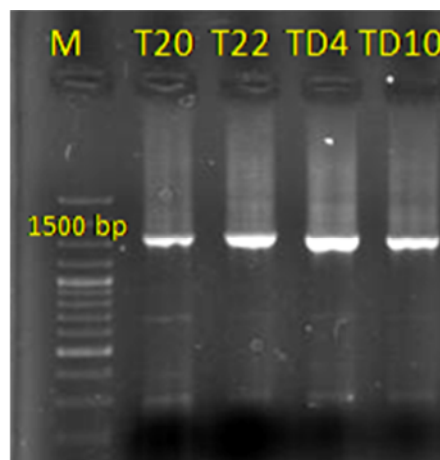
بحث

یکی از ابزارهای مرسوم جهت طبقه‌بندی فیلوژنیک باکتری‌ها، شناسایی صفات مورفولوژیکی و ویژگی‌های فنوتیپی است. از جمله محدودیت‌های الگوهای فنوتیپی این است که دو یا چند ارگانیزم ممکن است از نظر ظاهری یا صفات بیوشیمیایی مشابه یکدیگر باشند ولی از نظر ژنوتیپی مجزا باشند. توالی‌یابی اسیدهای نوکلئیک، ابزار جدید و قدرتمندی را جهت تعیین ارتباطات تکاملی و فیلوژنی میکروارگانیزم‌ها فراهم نموده است که تحت عنوان ساعت تکاملی معرفی می‌شود. اطلاعات ژنومی (توالی ژنوم) از

می‌شود که باکتری‌هایی با $>97\%$ تشابه در توالی ژن rRNA ۱۶S متعلق به همان گونه می‌باشند (Schloss and Handelsman, 2005). پس از انجام توالی‌یابی، مقایسه همردیفی در پایگاه NCBI Blastn انجام شد و بیشترین تشابه با باسیلوس کازئی (۹۹٪)، برای تمامی ایزوله‌ها حاصل گردید که نتایج آن بطور خلاصه در جدول ۲ نمایش داده شده است (برای مثال برای هر ایزوله سه باکتری با درصد تشابه بالا در جدول ارائه شده است). بنابراین با میزان تشابه بدست آمده حاصل از Blastn، ایزوله‌های مورد مطالعه متعلق به گروه لاکتوباسیل کازئی بودند. بررسی‌های فیلوژنی و میزان تشابه حاصل شده، حاکی از شناسایی چهار سوش جدید باسیلوس کازئی در منبع ترخینه و دوغ ترخینه می‌باشد. توالی سوش‌های مذکور با شماره دستیابی‌های *Lactobacillus casei* strain T20 (JQ412730)

جدول ۲- میزان بررسی تشابه ایزوله‌های جدا شده با باکتری‌های موجود در پایگاه اطلاعاتی Blastn

Isolates	Sequence lengths	Most closely related type strain	Accession numbers	similarity
T20	1514bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain Shirota	AB 531131.1	99%
T20	1514bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain YIT 0209	AB 008205.1	99%
T20	1514bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain YIT 0180	AB 008204.1	99%
T22	1512bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain Shirota	AB 531131.1	99%
T22	1512bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain YIT 0209	AB 008205.1	99%
T22	1512bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain YIT 0180	AB 008204.1	99%
TD4	1514bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain Shirota	AB 531131.1	99%
TD4	1514bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain YIT 0209	AB 008205.1	99%
TD4	1514bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain YIT 0180	AB 008204.1	99%
TD10	1522bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain Shirota	AB 531131.1	99%
TD10	1522bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain YIT 0209	AB 008205.1	99%
TD10	1522bp	<i>Lactobacillus casei</i> strain YIT 0180	AB 008204.1	99%



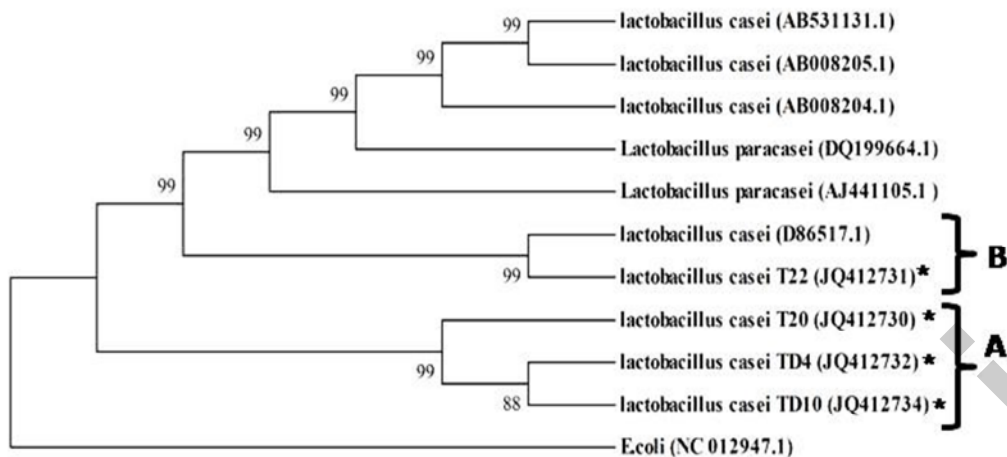
شکل ۲- نمایش محصول PCR (قطعه 1500 bp) حاصل از تکثیر ژن rRNA ۱۶S ایزوله‌های جدا شده از ترخینه و دوغ ترخینه بر روی ژل آگارز ۱/۵ درصد

جهاتی نسبت به اطلاعات فنوتیپی ارجحیت دارند که می‌توان به سهولت بیشتر، قابل اعتماد بودن بیشتر و تفسیر نتایج دقیق تر اشاره کرد؛ از طرفی اطلاعات ژنومی حاوی اطلاعات مفیدتر و جامع‌تری نسبت به اطلاعات فنوتیپی می‌باشند. از سال ۱۹۶۵ کم‌کم روش‌های مولکولی در جهت توصیف ارتباطات فیلوژنی وارد عرصه زیست‌شناسی گردید. تعیین صفات و ویژگی‌های ژنتیکی از جمله تعیین نسبت بازهای DNA، مطالعات هیبریداسیون اسیدهای نوکلئیک، آنالیز دیواره سلولی و توالی‌یابی پروتئین جهت گروه‌بندی فیلوژنی باکتری‌ها به کار گرفته شدند. ولی این روش‌های مولکولی به اندازه کافی جهت آشکارسازی تاکسون‌های باکتری‌ها کارآمد نبودند. برای مثال، مطالعات هیبریداسیون اسیدهای نوکلئیک (DNA/DNA) جهت مشخص نمودن ارتباطات بین فیلوژنی genera دارای محدودیت بودند. مطالعات هیبریداسیون (DNA/RNA) نیز فقط جهت بازنگری دوباره ساختار تاکسونومیکی موجود بکار گرفته شد. حتی مقایسه توالی پروتئین‌ها نیز به اندازه کافی راهگشا نبود بجز در گروه خاصی از باکتری‌های بنفش. با پیشرفت تکنیک‌های مولکولی، در طبقه بندی باکتری‌ها نیز تغییرات چشمگیری حاصل شد که این امر ناشی از شناسایی مولکول rRNA به عنوان کورنومتر مولکولی بود. مولکولی که توالی آن در گذر زمان بطور تصادفی دچار تغییر می‌شود تحت عنوان کورنومتر مولکولی در نظر گرفته می‌شود. در بین مولکول‌های زیستی rRNA به عنوان مفیدترین و کاربردی‌ترین کورنومتر مولکولی انتخاب شده است. چرا که دارای درجه بالایی از ثبات عملکردی است، در تمام ارگانیزم‌ها وجود دارد و اندازه بزرگی دارد. شاید مهم‌ترین استفاده از rRNA به عنوان کورنومتر مولکولی توالی‌یابی مستقیم آن می‌باشد و در نهایت شرایطی را فراهم می‌آورد که دقیق‌ترین ارتباطات فیلوژنی قابل بررسی باشد (Woese et al., 1987). بر این اساس جهت شناسایی دقیق سوش‌های پروبیوتیکی موجود در ترخینه و دوغ ترخینه از روش قدرتمند و دقیق توالی‌یابی ژن ۱۶S rDNA استفاده شد.

شکل ۳ نشان دهنده ارتباط فیلوژنی ایزوله‌های مذکور و باکتری‌های مرجع موجود در GenBank می‌باشد. مطابق با درخت فیلوژنی حاصله، ایزوله T22 در کلاد B و

با bootstrap بسیار بالا (۹۹٪) و میزان تشابه ۹۹٪ نسبت به *Lactobacillus casei* (D865117.1) قرار گرفت. سوش‌های TD4، T20، و TD10 نیز یک کلاد جداگانه (کلاد A) تشکیل دادند. وجود تشابه بالای توالی‌های ۱۶S rDNA سوش‌های TD4 و TD10 جدا شده از دوغ ترخینه، سبب قرارگیری آن‌ها در یک گروه با ۸۸٪ bootstrap شد و از طرفی با bootstrap بسیار بالا (۹۹٪)، نزدیک به سوش T20 جدا شده از ترخینه قرار گرفتند. از طرفی هر دو کلاد A و B با ۹۹٪ bootstrap نزدیک به گروه لاکتوباسیل‌های کازئی و زیر گروه آن پاراکازئی گروه‌بندی شدند. تمامی سوش‌های T20، T22، TD4، و TD10 تشابه DNAی ۹۹٪ با گروه لاکتوباسیل کازئی و پاراکازئی نشان دادند. هر دو ایزوله TD4 و TD10 در یک گروه قرار گرفتند که نمایانگر رابطه فیلوژنی نزدیکی با یکدیگر می‌باشد. نکته قابل توجه دیگر در این مورد، جداسازی این دو ایزوله از یک منبع (دوغ ترخینه) می‌باشد.

در بسیاری از مطالعات از روش توالی‌یابی جهت شناسایی سوش‌های لاکتوباسیل‌های پروبیوتیک و تنوع شده است. چرا که نسبت به روش‌های رایج بیوشیمی که وقت‌گیر و در بسیاری از موارد ابهام‌آمیز می‌باشند روش قابل اعتمادی بوده و قادر به شناسایی سوش‌های نزدیک به هم می‌باشد. Kullen و همکاران در سال ۲۰۰۰ از روش توالی‌سنجی ناحیه ۵۰۰ جفت‌بازی ژن rRNA ۱۶S (خصوصاً ناحیه متغیر V₁ و V₂) برای شناسایی سوش‌های لاکتوباسیل‌های اسیدوفیلوس استفاده کردند. این روش بطور موفقیت‌آمیزی قادر به شناسایی طیف وسیعی از سوش‌ها بود. روش توالی‌سنجی ناحیه V₃ ژن rRNA ۱۶S برای تعیین دقیق تنوع لاکتوباسیل‌ها در کفیر توسط Wang به کار گرفته شد (wang et al., 2006). Sisto نیز از همین روش برای شناسایی اختصاصی سوش‌های لاکتوباسیلوس پاراکازئی استفاده کرد (Sisto et al., 2009). حجازی و همکاران نیز با توالی‌یابی ناحیه rRNA ۱۶S، لاکتوباسیلویس پلانتروم و انتروکوکوس هیرا را در پنیر مناطق سراب و هریس شناسایی کردند (حجازی و همکاران، ۱۳۸۹).



شکل ۳- درخت فیلوژنی، نشان دهنده ارتباط بین توالی‌های rRNA ۱۶S ایزوله‌های مورد مطالعه (مشخص شده با ستاره) و توالی‌های مرجع در GenBank
 اعداد واقع در گره کلادها، نمایانگر ارزش bootstrp (%) می‌باشند.
 از باکتری E. coli (NC012947.1) به عنوان Outgroup استفاده شد.

نتیجه‌گیری

این تحقیق اولین گزارش مبنی بر شناسایی مولکولی باکتری‌های موجود در غذای سنتی ترخینه با ظرفیت پروبیوتیکی می‌باشد. امید است بتوان با تهیه بانک میکروبی غنی از منابع طبیعی و سنتی موجود در کشور از توان پروبیوتیکی این باکتری‌ها در مصارف صنعتی در جهت افزایش ماندگاری مواد غذایی سود جست.

سپاسگزاری

این تحقیق با پشتیبانی و حمایت مالی معاونت محترم پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد پرند انجام گرفته است. بدین وسیله از همکاری و حمایت واحد مربوطه تشکر و قدردانی می‌گردد.

منابع

- حجازی، م. ا.، لطفی، ح.، زنجانی، ب. و برزگری، ا. (۱۳۸۹). جداسازی، شناسایی بیوشیمیایی و مولکولی باکتریهای با پتانسیل پروبیوتیکی از محصولات لبنی سنتی مناطق هریس و سراب. مجله علمی-پژوهشی پژوهش‌های صنایع غذایی دانشکده کشاورزی دانشگاه تبریز، شماره ۱، جلد ۲۰/۳، ۱۹-۱.
- Araújo, W. L., Angellis, D. A. & Azevedo, J. L. (2004). Direct RAPD evaluation of bacteria without conventional DNA extraction. Brazilian Archives of Biology and Technology, 47, 375-80.

Caufield, P. W., Li, Y., Dasanayake, A. & Saxena, D. (2007). Diversity of lactobacilli in the oral cavities of young women with dental caries. Caries Res, 41(1), 2-12.

Collins, M. D., Rodrigues, U., Ash, C., Aguirre, M., Farrow, J. A. E., Martinez-Murcia, A., Phillips, B. A., Williams, A. M. & Wallbanks, S. (1991). Phylogenetic analysis of the genus *Lactobacillus* and related lactic acid bacteria as determined by reverse transcriptase sequencing of 16S rRNA. FEMS Microbiol. Lett, 77, 5-12.

Dimtonova, S. P., Bakalov, B. V., Aleksandrova-Georgieva, R. N. & Danova, S. T. (2008). Phenotypic and molecular identification of lactobacilli isolated from vaginal secretions. J Microbiol Immunol Infect, 41, 469-477.

Ehrmann, M. A., Müller, M. R. A. & Vogel, R. F. (2003). Molecular analysis of sourdough reveals *Lactobacillus mindensis* sp. nov. International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology, 53, 7-13.

Kullen, M. J., Sanzky-Dawes, R. B., Crowell, D. C. & Klaenhammer, T. R. (2000). Use of the DNA sequence of variable regions of the 16S rRNA gene for rapid and accurate identification of bacteria in the *Lactobacillus acidophilus* complex. Journal of Applied Microbiology, 89, 511-516.

Langendijk, P. S., Schuts, F., Jansen, G. J., Raangs, G. C., Kamphuis, G. R., Wilkinson, M. H. F. & Welling, G. J. (1995). Quantitative fluorescence *in situ* hybridization of

Bifidobacterium spp. with genus-specific 16S rRNA-targeted probes and its application in fecal samples. *Appl. Environ. Microbiol.* 61,3069-3075.

Lick, S. (2003). Review: Typing systems for lactobacilli, *Milchwissenschaft*, 58, 256–260.

Schleifer, K. H., Ehrmann, M., Beimfohr, C., Brockmann, E., Ludwig, W. & Amann, R. (1995). Application of molecular methods for the Classification and identification of Lactic Acid Bacteria. *Int. Dairy Journal*, 5, 1081-1094.

Schloss, P. D. & Handelsman, J. (2005). Introducing DOTUR, a computer program for defining operational taxonomic units and estimating species richness. *Appl. Environ. Microbiol.* 71, 1501–1506.

Sisto, A., De Bellis, P., Visconti, A., Morelli, L. & Lavermicocca, P. (2009). Development of a PCR assay for the strain-specific identification of probiotic strain *Lactobacillus paracasei* IMPC2.1. *Int J Food Microbiol.* 136(1), 59-65.

Stackebrandt, E. & Rainey, F. A. (1995). Partial and complete 16S rDNA sequences, their use in generation of 16S rDNA phylogenetic trees and their implications in molecular ecological studies, p. 1-17. *In*: A. D. L. Akkeramns, J. D. van Elsas, and F. J. de Bruijn (ed.), *Molecular microbial ecology manual*. Kluwer Academic Publishers, Dordrecht.

Tajabadi Ebrahimi, M., Bahrami, H. & Ziary, Z. (2011 a). Tarkhineh source of probiotic lactic acid bacteria. *The Quarterly*

Journal of Biological Sciences, Islamic Azad University, Zanjan. 4(12): 1-9.

Tajabady, E. M., Ouwehand, A. C., Jafari, P., Bahrami, H. & Heidary Nasrabadi, M. (2011 b). “Evaluation probiotic effects of lactic acid bacteria isolated from Tarkhineh”, *International Scientific Conference on Probiotic and prebiotic, Slovakia, June 14-16.*

Tamura, K., Dudley, J., Nei, M. & Kumar, S. (2007). MEGA4: molecular evolutionary genetics analysis (MEGA) software version 4.0. *Mol Biol Evol.* 24, 1596–1599.

Vandamme, P., Pot, B., Gillis, V., de Vos, P., Kersters, K. & Swings, J. (1996). Polyphasic taxonomy, a consensus approach to bacterial systematics. *Microb. Rev.* 60, 407-438.

Wang, R. F., Cao, W. W. & Cerniglia, C. E. (1996). PCR detection and quantitation of predominant anaerobic bacteria in human and animal fecal samples. *Appl. Environ. Microbiol.* 62, 1242-1247.

Wang, Y. Y., Li, H. R., Jia, S. F., Wu, Z. J. & Guo, B. H. (2006). Analysis of bacterial diversity of kefir grains by denaturing gradient gel electrophoresis and 16S rDNA sequencing. *Wei Sheng Wu Xue Bao.* 46(2), 310-3.

Welling, G., Elfferich, W. P., Raangs, G. C., Wildeboer-Veloo, A. C. M., Jansen, G. J. & Degener, J. E. (1997). 16S ribosomal RNA-targeted oligonucleotide probes for monitoring of intestinal tract bacteria. *Scand. J. Gastroenterol.* 32 Supplement 222, 17-19.

Woese, C. R. (1987). Bacterial evolution. *Microbiol. Rev.* 51,221-71.