

## مطالعه تأثیر رنگدانه فیکوسیانیین بر ویژگی‌های فیزیکوشیمیایی، حسی، میکروبی و آنتی‌اکسیدانی پنیر

نیکان ایری<sup>۱</sup>، بهاره نوروزی<sup>۱\*</sup>، شکوفه غازی<sup>۲</sup>

۱- گروه بیوتکنولوژی، دانشکده علوم و فناوری‌های همگرا، واحد علوم تحقیقات، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران  
\* نویسنده مسئول (bahareh.nowruzi@srbiau.ac.ir)

۲- گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم و فناوری‌های نوین، واحد علوم پزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

### چکیده

رنگدانه فیکوسیانیین مستخرج از سیانوباکتری اسپیرولینا پلاتنسیس به دلیل خواص منحصر به فرد، می‌تواند نقش مهمی در غنی‌سازی پنیرهای سنتی داشته باشد. در این مطالعه میزان پروتئین، چربی، خاکستر، رطوبت، بتا-کاروتن و pH پنیر غنی‌شده با غلظت‌های متفاوت رنگدانه فیکوسیانیین تعیین شد. علاوه بر آن شمارش باکتری‌ها به همراه ارزیابی خاصیت آنتی‌اکسیدانی انجام گردید. همچنین آزمایش کروماتوگرافی گازی-طیف‌سنجی جرمی (GC-MS) جهت شناسایی ترکیبات فرار طی روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ انجام گردید. نتایج حاصل از آزمایش‌ها نشان داد که میزان چربی، رطوبت، pH و ۱-دی‌فنیل-۲-پیکریل‌هیدرازیل (DPPH) پنیرهای غنی‌شده کاهش معنی‌داری نسبت به نمونه شاهد داشته است. همچنین میزان پروتئین، بتا-کاروتن، قدرت‌سنجش کاهش آهن (FRAP) و به دام‌اندازی نیتریک اکسید افزایش معنی‌داری نسبت به نمونه شاهد داشته است. ارزیابی حسی نیز افزایش معنی‌داری از رضایت را به جزء حس بویایی نسبت به نمونه شاهد نشان داد. علاوه بر آن، اشریشیاکلی و استافیلوکوکوس اورئوس طی روزهای مختلف یافت نگردید. با این حال، حضور باکتری کلی‌فرم از روزهای ۷ تا ۲۱ در پنیرهای غنی‌شده و نمونه شاهد مشهود بود. همچنین نتایج ترکیبات فرار حاصل از آزمایش GC-MS در نمونه شاهد و پنیر غنی‌شده با ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نشان از حضور ترکیباتی با خاصیت ضد میکروبی می‌باشد که نقش مهمی در ماندگاری و کیفیت پنیر دارد. امید است نتایج حاصل از این مطالعه، زمینه‌ساز توانمندسازی صنایع غذایی در استفاده از رنگدانه‌های حاصل از سیانوباکتری‌ها باشد.

تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۰۳/۲۶  
تاریخ بازنگری: ۱۴۰۱/۰۵/۲۵  
تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۰۶/۱۱  
تاریخ انتشار برخط: ۱۴۰۱/۰۶/۱۲

### واژه‌های کلیدی

رنگدانه فیکوسیانیین  
فعالیت آنتی‌اکسیدانی  
بار میکروبی  
ویژگی‌های آنتی‌اکسیدانی  
ارزیابی حسی



### مقدمه

آنها خواهد بود. پنیر فراورده‌ای است که به اشکال نرم، نیمه‌سخت، سخت و خیلی سخت به بازار عرضه می‌شود و در آن نسبت پروتئین سرم به کازئین از نسبتی که در شیر است، نباید تجاوز کند (Iran National Standards Organization, 2002a). برخی از ارزش‌های غذایی و درمانی پنیر شامل: جلوگیری از پوکی استخوان (Miller, 2017)، تأثیر مثبت روی سلامت دندان‌ها (Academy of General Dentistry, 2013)، افزایش وزن به روش سالم (Staughton, 2020).

امروزه سلامت و کیفیت در صنایع غذایی از نقش و جایگاه ویژه‌ای برخوردار است. بهینه‌سازی و بهبود ارزش غذایی فراورده‌های غذایی بسیار با اهمیت می‌باشد. لذا نتایج مطالعه‌هایی که منجر به ارتقای کیفیت و ارزش غذایی شود، مفید خواهد بود. با توجه به افزایش جمعیت و دغدغه تأمین مواد غذایی مصرفی جامعه، نوآوری تولید انواع پنیر که مصارف عموم مردم را داراست قادر به رفع نیازهای مصرفی

آبی‌رنگ فیکوسیانین، بیلی‌پروتئین عمده اسپیرولیناست که دارای خواص آنتی‌اکسیدانی و تخریب رادیکال‌های آزاد (Sinanoglu *et al.*, 2012)، تقویت‌کننده سیستم ایمنی، ضدسرطان، ضدویروسی، ضدحساسیت، محافظت‌کننده کبد و کاهنده چربی خون می‌باشد (Yan *et al.*, 2014). از رنگدانه طبیعی آبی‌رنگ فیکوسیانین در غذاها، مواد آرایشی، آدامس، نوشیدنی‌ها و آب‌نبات استفاده می‌شود (Ansarifard *et al.*, 2018). همچنین این رنگدانه قابلیت استفاده به‌عنوان منبع غنی از پروتئین و ویتامین را دارا می‌باشد، لذا امکان استفاده در برنامه غذایی کودکانی که از سوءتغذیه رنج می‌برند، فراهم نماید. در واقع افزودن ۱۰ گرم رنگدانه فیکوسیانین زمینه رفع سوءتغذیه در نوزادان را فراهم خواهد نمود (Priyanka *et al.*, 2013). همچنین اسپیرولینا به دلیل داشتن منابع و ذخایر غنی از مواد مغذی، اسید چرب ضروری، اسیدآمینه ضروری، مواد معدنی، کاروتنوئیدها و ویتامین‌ها سهولت دسترسی به یک غذای ایده‌آل را برای فنانوردان مهیا خواهد نمود (Pandey & Tiwari, 2010; Priyanka *et al.*, 2013). به‌همین دلیل غنی‌سازی مواد غذایی تخمیرشده (پنیر، ماست، توفو (پنیر سویا)، سوپ، سس، پاستا و نوشیدنی‌ها) با رنگدانه فیکوسیانین می‌تواند در ارتقای بار میکروبی و همچنین افزایش فعالیت آنتی‌اکسیدانی آنها نقش به‌سزایی داشته باشد (Vonshak, 1990). از دیدگاه صنایع غذایی، استفاده از رنگدانه مجاز خوراکی برای ایجاد فرآورده‌های جدید و بهبود کالا امری ضروری است. صنعت غذا، طی سالیان متممادی به‌منظور بهبود ویژگی‌های موردنظر مصرف‌کننده از انواع مختلف افزودنی، نظیر رنگدانه‌های مصنوعی، استفاده می‌کند که متأسفانه برخی از این مواد به شدت برای سلامتی انسان مضر هستند (Selvam *et al.*, 1995).

از آنجایی که انواع پنیرها ممکن است قسمت عمده‌ای از رژیم غذایی بخصوص برای کودکان باشد، تولید محصولی غنی از مواد غذایی ضروری بدن می‌تواند زمینه‌ساز کاربردی‌شدن استفاده از رنگدانه خوراکی فیکوسیانین برای افزایش کیفیت مواد غذایی باشد که نه تنها نوآورانه است، بلکه از لحاظ اقتصادی نیز بسیار مقرون‌به‌صرفه می‌باشد. از طرف دیگر، از آنجایی که تاکنون تحقیقی درمورد استخراج، جداسازی و خالص‌سازی و همچنین ارزیابی فعالیت آنتی‌اکسیدانی و خواص ضد میکروبی رنگدانه فیکوسیانین و تأثیر آن بر پنیرهای سنتی در ایران انجام نگرفته است، هدف

بهترین منبع غذایی برای کلسیم (Miller, 2017)، منبع مناسب برای ویتامین B<sub>12</sub> (Busch, 2018) می‌تواند باعث کاهش فشارخون گردد (Miller, 2017) و فراهم‌کننده چربی ضروری که دارای فعالیت‌های ضدسرطانی، ضددیابتی، ضد موماتسیون، ضدچاقی، پیشگیری‌کننده از سختی مفاصل، ضدفشارخون و افزایش‌دهنده فعالیت ایمنی می‌باشد (Koba & Yanagita, 2014; Nagao & Yanagita, 2005; Pariza *et al.*, 2001). باتوجه به اینکه پنیر یکی از مواد غذایی اصلی مورد مصرف در کشور است، عدم رعایت شرایط مناسب و استاندارد در مراحل تهیه، تولید، نگهداری و عرضه پنیر سنتی باعث انتقال میکروارگانیسم‌ها بخصوص باکتری‌های بیماری‌زا به این فرآورده می‌شود. از جمله این باکتری‌ها می‌توان به استافیلوکوکوس اورئوس، اشریشیاکلی و کلی‌فرم اشاره کرد (Rezaei *et al.*, 2014). در سال‌های اخیر، توجه بیشتری به رنگدانه‌های طبیعی و غذاهای غنی از آنتی‌اکسیدان‌ها شده است که با کاهش خطرهای بی‌شمار ناشی از بیماری‌های مزمن در انسان مربوط می‌باشد (Li *et al.*, 2012). از این‌رو، جستجو برای متابولیت‌های دارای خواص آنتی‌باکتریال و آنتی‌اکسیدان با منشأ طبیعی از اهمیت خاصی برخوردار است. در این میان سیانوباکتری‌ها گروه بسیار متنوعی از ارگانیسم‌های پروکاریوتی<sup>۱</sup> هستند که تقریباً در هر اکوسیستمی قادر به رشد می‌باشند. برخلاف پروکاریوت‌های دیگر (باکتری‌ها و آرکی‌ها)، آنها فتوسنتز اکسیژنی را انجام می‌دهند و دارای کلروفیل a هستند (Choki *et al.*, 2021). اسپیرولینا یکی از جنس‌های شاخه سیانوباکتری‌هاست که طیف وسیعی از متابولیت‌های ثانویه را تولید می‌کند (Nowruzi *et al.*, 2020). متابولیت‌های ثانویه سیانوباکتری با روش‌های مختلفی، به‌ویژه توسط سیستم‌های پپتید سنتتاز غیرریبوزومی بیوسنتز می‌شود و طیف گسترده‌ای از فعالیت‌های بیولوژیکی از جمله فعالیت‌های مهارکننده ضدسرطان، ضدباکتری، ضدویروس (Jafari Porzani *et al.*, 2022) و ضدپروتئاز (Li *et al.*, 2012) را نشان می‌دهد (Nowruzi *et al.*, 2020; Singh *et al.*, 2011). از دیگر ترکیبات بیواکتیو موجود در اسپیرولینا می‌توان به اسیدهای آمینه ضروری، ویتامین‌ها بخصوص B<sub>12</sub>، نمک‌های معدنی، رنگدانه‌ها (کاروتنوئیدها، فیکوسیانین‌ها و کلروفیل‌ها)، اسیدهای چرب اشباع‌نشده از جمله اسیدهای چرب امگا-۳ و سایر ترکیبات بیولوژیکی فعال و در بین مواد مغذی می‌توان به آهن، منگنز، روی و مس اشاره کرد. رنگدانه طبیعی

<sup>1</sup> Prokaryote

<sup>2</sup> Archaea

فیکوسیانیین جمع‌آوری و سپس فریزدرای گردید ( Mishra *et al.*, 2010).

#### تهیه پنیر

برای تهیه پنیر، شیر تازه به میزان ۱ لیتر در دمای ۷۳ تا ۷۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۵ دقیقه (پاستوریزاسیون) گرم شد و بعد از رسیدن به دمای ۳۵ تا ۴۰ درجه سانتی‌گراد، خنک شد، ۵ میلی‌لیتر اسید استیک به‌ازای هر ۱ لیتر شیر اضافه و برای ۱۵ ثانیه هم‌زده شد. حدود ۱ تا ۴ قرص رنت در ۱ میلی‌لیتر آب رقیق، به مخلوط شیر و اسید استیک اضافه شد. سپس شیر با رنت برای مدت ۱ ساعت به‌منظور فرایند تخمیر، ترکیب شد و سپس شیر لخته و پنیر به‌راحتی از شیر جدا شد. بعد از ۵ دقیقه، شیر تازه گاوی تخمیرشده با استفاده از ظرف استیل ضدزنگ تخلیه شد و سپس برای تسریع تولید آب‌پنیر، آب داغ (۳۰ میلی‌لیتر) به آن افزوده گردید و دوباره تخلیه شد. به‌این‌ترتیب شیر گاو تازه بعد از فرایند تخمیر و فشرده‌سازی طبق فرمول (۲۰۰ گرم) وزن داشت. سپس (۰/۳ درصد) نمک و همچنین پودر رنگدانه با غلظت‌های مختلف (شاهد، ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد) اضافه شد. پنیر حاصل، پس از آن در دمای یخچال (۴ درجه سانتی‌گراد) تا زمان تلقیح رنگدانه، برای تجزیه و تحلیل بیشتر (شکل ۱) نگهداری شد (Fadaei *et al.*, 2015).

#### تعیین محتوای پروتئین و چربی

تعیین محتوای پروتئینی طبق استاندارد شماره ۱۳۴۸۳ (Iran National Standards Organization, 2010) به روش کجلدال در سه مرحله هضم، تقطیر و تیتراسیون انجام شد و با استفاده از رابطه (۱) اندازه‌گیری گردید (AOAC, 1990). همچنین برای تعیین محتوای چربی طبق استاندارد شماره ۱۷۶۰۲ (Iran National Standards Organization, 2014) به روش وزن‌سنجی (آزمون مرجع) با استفاده از دستگاه سوکسله (مدل SOX406، ساخت چین) انجام شد و با استفاده از رابطه (۲) اندازه‌گیری گردید (Buhler *et al.*, 2020).

رابطه (۱)

$$\text{وزن بالن خالی} \times \frac{6}{25} \text{ درصد نیتروژن} = \text{درصد پروتئین}$$

رابطه (۲)

$$\text{وزن بالن خالی} - \text{وزن بالن با چربی} = \text{درصد چربی}$$

$$\text{وزن نمونه خشک}$$

از مطالعه حاضر استفاده از رنگدانه طبیعی فیکوسیانیین جهت غنی‌سازی پنیر و افزایش فاکتورهای مغذی پنیر و مقایسه فاکتورهای مغذی پنیر غنی‌شده با پنیر کنترل می‌باشد. نتایج حاصل از این تحقیق می‌تواند زمینه‌ساز معرفی رنگدانه‌های طبیعی خوراکی از سیانوباکتری‌ها با قابلیت استفاده در صنایع غذایی و افزایش ماندگاری محصولات لبنی از ایران تلقی گردد.

#### مواد و روش‌ها

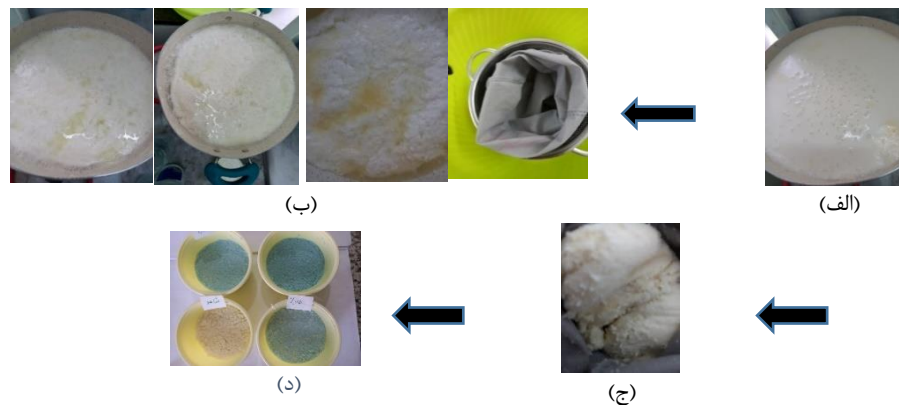
مواد به‌کاررفته در این مطالعه، محیط‌کشت مایع زاروک، شیر پاستوریزه (شرکت میهن)، بافر فسفات (pH=7/2)، بافر سدیم فسفات، اسید استیک، قرص رنت، معرف ۶۴۰۲-تریپیریدیل-اس-تریازین (TPTZ<sup>1</sup>)، معرف گریس ۱ و ۲، معرف ۱۰۱-دی‌فنیل-۲-پیکریل‌هیدرازیل<sup>۲</sup> (DPPH)، کاتالیزور (سولفات مس، سولفات سدیم)، اسید سولفوریک، استن ۸۵ درصد، متانول، اسید کلریک، معرف مونوآنادات، معرف پرپودات سدیم، معرف آمین‌هیدروکلراید، معرف فنانترولین، استاندارد سولفات منگنز، استاندارد فروآمونوم سولفات، کلروپتاسیم و محلول نیتروپروپوساید ۱۰ میلی‌مولار و سایر مواد شیمیایی از شرکت مرک (ساخت آلمان) می‌باشد.

#### کشت سیانوباکتری اسپیروولینا و استخراج رنگدانه فیکوسیانیین

سیانوباکتری اسپیروولینا در محیط‌کشت مایع زاروک در اتاقک رشد با دمای  $28 \pm 2$  درجه سانتی‌گراد و روشنایی ممتد فلورسنت T12 با شدت ۳۰۰ میکروانشتین در مترمربع در ثانیه برای ۳۰ روز کشت شد. به‌منظور عصاره‌گیری ۵۰۰ میلی‌لیتر از محیط‌کشت ۱۴ روزه در ۴۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ و رسوب حاصله با بافر فسفات (pH=7/2) شست‌وشو و لیوفیلیزه شد. ۲ گرم از بیومس خشک انجمادشده با دستگاه خشک‌کن انجمادی (Cosmos 20k، ساخت فرانسه) در ۵۰۰ میلی‌لیتر بافر سدیم فسفات (pH=7/2، ۰/۱ مولار) معلق شد. رنگدانه فیکوسیانیین با تکرار روش فریزکردن در ۲۰- درجه سانتی‌گراد و دوباره ذوب‌کردن در دمای اتاق (۲۳ درجه سانتی‌گراد) و تاریکی (۴ ساعت) استخراج شد. مخلوط حاصله در ۱۰۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۳۰ دقیقه در دمای  $5 \pm 0$  درجه سانتی‌گراد سانتریفیوژ شد و محتوای

<sup>1</sup> 2,4,6-Tripyridyl-S-Triazine

<sup>2</sup> 1,1-Diphenyl-2-Picrylhydrazyl



شکل ۱- فرایند تهیه پنیر، الف) اضافه نمودن اسید استیک و قرص رنت به شیر، ب تا د) آب گیری بعد از لخته شدن شیر، ه) تولید پنیر، و) افزودن رنگدانه فیکوسیانیین به پنیر در غلظت های ۱/۵ و ۱۰/۵ درصد

### تعیین محتوای رطوبت و خاکستر

تعیین محتوای رطوبت طبق استاندارد شماره ۱۷۵۳ (Iran National Standards Organization, 2002b) با استفاده از دستگاه آون (مدل ۱۲۵، ساخت آلمان)، ترازو (مدل Kia t200، ساخت چین) و دسیکاتور (TBT-10L، ساخت چین) انجام شد و با استفاده از رابطه (۳) اندازه گیری گردید. برای تعیین میزان خاکستر طبق استاندارد شماره ۱۷۵۵ (Iran National Standards Organization, 1977) انجام شد و با استفاده از رابطه (۴) اندازه گیری گردید.

$$\text{رابطه (۳)} = \frac{\text{وزن پنیر خشک همراه پلیت} - \text{وزن پنیر مرطوب همراه پلیت}}{\text{وزن نمونه اولیه}} \times 100$$

$$\text{رابطه (۴)} = \frac{\text{وزن بوتله چینی} - \text{وزن بوتله چینی با نمونه}}{\text{وزن نمونه}} \times 100 = \text{درصد خاکستر}$$

### تعیین غلظت بتاکاروتن

غلظت بتاکاروتن با تجزیه و تحلیل اسپکتروفتومتری (UV-Vis 1280، ساخت ژاپن) و با استفاده از سطوح جذب رنگ در طول موج ۴۳۶ نانومتر اندازه گیری گردید. مقادیر حاصل بر حسب میلی گرم بر گرم محاسبه شد.

### اندازه گیری pH

تعیین pH طبق استاندارد شماره ۲۸۵۲ (Iran National Standards Organization, 2022) با استفاده از دستگاه pH متر (مدل MetrohmT، ساخت سوئیس) انجام شد.

تکنیک کروماتوگرافی گازی-طیف سنجی جرمی (GC-MS) و کاربرد آن در شناسایی ترکیبات فرار پنیر در این آزمایش از دستگاه کروماتوگرافی گازی-طیف سنجی

جرمی (GC-MS) (مدل QP2010 SE، ساخت ژاپن) مجهز به استخراج طبقه فوقانی و حاوی ستون INNOWex-HP به طول ۶۰ متر، ضخامت ۰/۵ میلی متر و قطر داخلی ۰/۲۵ میلی متر متصل به طیف سنجی جرمی و با پوشش پلی اتیلن گلیکول استفاده شد. با توجه به اینکه نمونه های پنیر بافت متراکمی دارند و نمی توان در دستگاه GC-MS به طور مستقیم تزریق نمود، ابتدا برای عصاره گیری، نمونه ها را در داخل هاون با آب مقطر و حلال (۳ متیل هپتانول) تا مرحله به دست آمدن محلول همگن، مخلوط شد و پس از سانتریفیوژ کردن و برای به دست آوردن عصاره شفاف، مایه رویی جمع آوری و به میزان ۲۰ برابر رقیق شد. دمای اولیه ۳۲ درجه سانتی گراد و به مدت ۷ دقیقه نگه داشته شد و سپس دما از ۶ تا ۲۲۰ درجه سانتی گراد در دقیقه افزایش یافت و به مدت ۵ دقیقه در دمای ۲۲۰ درجه سانتی گراد نگهداری شد، گاز حامل هلیوم در شرایط ثابت ۱ میلی لیتر در دقیقه و به نسبت ۱:۳۰ در ۲۰۰ درجه سانتی گراد تزریق شد. مسیر انتقال (از GC-MS) در ۲۲۰ درجه سانتی گراد انجام شد. عملیات آشکارسازی بر حسب واحد جرم اتمی از ۱۹ تا ۲۵۰ دالتون و یونیزاسیون الکترونیکی در ۷۰ الکترون انجام شد. پس از ثبت و تجزیه و تحلیل داده ها، توسط رایانه Vectra XM 5.166PC نمایان شد (Izco & Torre, 2000).

### آنالیزهای میکروبیولوژی

#### شمارش تعداد کل باکتری ها

جهت شناسایی تعداد کل باکتری ها طبق استاندارد شماره ۵۲۷۲ (Iran National Standards Organization, 2015) از روش کشت پورپلیت در محیط کشت پلیت کانت آگار<sup>۱</sup> و انکوباسیون به مدت ۴۸ ساعت و در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انجام شد. بار میکروبی به صورت تعداد واحدهای تشکیل دهنده کلنی در هر گرم بیان شد.

<sup>1</sup> Plate Count Agar

قبل از استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر، کالیبراسیون انجام شد. ابتدا جذب نوری DPPH فاقد نمونه در طول موج ۹۸۰ نانومتر خوانده شد و سپس ۱ گرم از نمونه پنیر درون فالكون حاوی ۹ سی سی متانول اضافه شد و از دستگاه همزن جهت مخلوط کردن استفاده شد و سپس در دستگاه سانتریفیوژ در ۴۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۵ دقیقه قرار گرفت و بعد از آن ۲۵ میکرولیتر از عصاره نمونه به ۲ سی سی DPPH اضافه شد. تغییرات جذب در طول موج ۵۱۷ نانومتر خوانده شد. نتایج به صورت IC<sub>50</sub> برای تمامی نمونه‌ها طبق رابطه (۵) انجام شد (Ao et al., 2008).

رابطه (۵)

$$100 \times \frac{\text{جذب نمونه شاهد} - \text{جذب نمونه}}{\text{جذب نمونه شاهد}} = \text{جذب نوری}$$

#### ارزیابی میزان به دام‌اندازی نیتریک اکسید

این روش بر این مبنا استوار است که سدیم نیتروپروساید در محلول‌های آبی و pH فیزیولوژیک با اکسیژن محیط وارد عمل شده و به آهستگی به نیتریک اکسید تبدیل می‌شود و یون نیتريت تولید می‌کند. یون نیتريت تولید شده در حضور واکنش گر گریس موردسنجش قرار گرفت. در این روش از دو معرف گریس ۱ (سولفانیل اسید/سولفانیل آمید) گریس ۲ (ان-۱-نفتیل) اتیلن دی‌آمین دی‌کلراید<sup>۴</sup> استفاده شد. ابتدا به ۱ میلی‌لیتر از نمونه‌ها (نمونه شاهد، ۰/۵، ۱ و ۱/۵)، ۱ میلی‌لیتر محلول سدیم نیتروپروساید ۱۰ میلی‌مولار (سدیم نیتروپروساید در بافر فسفات با pH=۷/۱۰ تهیه شد) اضافه و سپس به نمونه‌ها، ۰/۵ میلی‌لیتر معرف گریس (۱) اضافه گردید و از دستگاه اسپکتروفوتومتر جهت اندازه‌گیری جذب نوری استفاده شد. نتایج جذب نوری معرف در سطح بالا به رنگ قرمز و در سطح پایین به رنگ صورتی نشان داده شد. تغییرات جذب نوری در طول موج ۵۴۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. براساس میکروگرم بر گرم در ساعت برای تمامی نمونه‌ها طبق رابطه (۶) انجام شد (Khalili & Ebrahimzadeh, 2015).

رابطه (۶)

$$100 \times \frac{\text{جذب نمونه} - \text{جذب نمونه شاهد}}{\text{جذب نمونه شاهد}} = \text{به دام‌اندازی نیتریک اساید}$$

#### ارزیابی حسی

ارزیابی حسی پنیر براساس استاندارد شماره ۴۹۳۸ (Iran National Standards Organization, 1999) با استفاده از

#### شناسایی باکتری‌های اشریشیاکلی، استافیلوکوکوس اورئوس و کلی‌فرم

جهت شناسایی اشریشیاکلی (گرم منفی) از روش Aygun و همکاران (۲۰۰۵) استفاده شد. ۲۵ گرم از نمونه‌های پنیر در شرایط استریل توسط قاشقک درون ارلن مایر ریخته شد و به آن ۲۲۵ میلی‌لیتر آب پپتونه اضافه شد. پس از مخلوط شدن به مدت ۲۴ ساعت در انکوباتور (مدل BIN55) قرار داده شد. سپس ۱ میلی‌لیتر از محیط کشت توسط پیپت استریل به محیط کشت اختصاصی ائوزین متیلن بلو<sup>۱</sup> (EMB) اضافه شد. پس از ۲۴ تا ۴۸ ساعت انکوباسیون کُلی‌های اشریشیاکلی نمایان شد. بار میکروبی به صورت تعداد واحدهای تشکیل دهنده کُلی در هر گرم بیان شد (Aygun et al., 2005). جهت شناسایی استافیلوکوکوس اورئوس (گرم مثبت) با استفاده از محیط برد پارکر<sup>۲</sup> و در ۳۷ درجه سانتی‌گراد انجام و بار میکروبی به صورت تعداد واحدهای تشکیل دهنده کُلی در هر گرم بیان شد (Jurkovic et al., 2006). شناسایی باکتری کلی‌فرم با استفاده از محیط کشت ویولت رد بایل آگار<sup>۳</sup> در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد انجام شد. بار میکروبی به صورت تعداد واحدهای تشکیل دهنده کُلی در هر گرم بیان شد (Duan et al., 2008).

#### ارزیابی پتانسیل آنتی‌اکسیدانی به روش قدرت سنجش کاهش آهن (FRAP<sup>۴</sup>)

در این آزمایش طبق روش Benzie و Strain (۱۹۹۶) براساس کاهش آهن (Fe<sup>3+</sup>) به آهن (Fe<sup>2+</sup>) توسط آنتی‌اکسیدان‌های موجود در نمونه و از معرف ۲ و ۴-تریپریدیدیل-اس-تریازین (TPTZ) انجام شد. ابتدا محلول FRAP تهیه شد، سپس ۲۵ میلی‌لیتر بافر فسفات (pH=۳/۶، ۳۰۰ میلی‌مول بر لیتر) با ۲/۵ میلی‌لیتر معرف TPTZ (۱۰ میلی‌مول بر لیتر) در اسید کلریک (۴۰ میلی‌مول بر لیتر) همگن‌سازی شد و بعد از آن جذب نوری آن در ۵۹۳ نانومتر توسط اسپکتروفوتومتری خوانده شد. به ازای هر میلی‌لیتر از نمونه‌های پنیر به ۱ سی سی معرف اضافه و دوباره تغییرات جذب در طول موج ۵۹۳ نانومتر و در ۳۷ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴ دقیقه اندازه‌گیری شد.

سنجش فعالیت آنتی‌اکسیدانی به روش به دام‌اندازی رادیکال آزاد آوا ۱-دی‌فنیل-۲-پیکریل-۳-برازیل (DPPH) این آزمایش براساس روش Ao و همکاران (۲۰۰۸) انجام شد.

<sup>4</sup> Ferric Reducing Assay Power

<sup>5</sup> Naphthylethylenediamine dihydrochloride

<sup>1</sup> Eosin Methylene Blue (EMB)

<sup>2</sup> Oxidation-Reduction Potential (ORP) Band-Parker

<sup>3</sup> Violet Red Bile Agar (VRBA)

افزایش یافته است و همچنین ارزیابی میزان چربی پنیر غنی شده در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیاین نسبت به نمونه شاهد به طور معنی داری کاهش یافته است ( $P < 0/05$ ) و میزان چربی در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیاین نسبت به نمونه شاهد ۱/۰۳۵ برابر کاهش یافته است. باتوجه به نتایج ارزیابی، میزان خاکستر پنیر غنی شده در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیاین نسبت به نمونه شاهد تفاوت معنی داری مشاهده نشد ( $P < 0/05$ ). همچنین میزان رطوبت پنیر در روزهای ۱، ۳ و ۷ در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیاین نسبت به نمونه شاهد به ترتیب ۱/۰۳۸، ۱/۰۳۱ و ۱/۰۱۱ برابر کاهش یافت، به طوری که میزان رطوبت نمونه با غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیاین در روز ۲۱ نسبت به نمونه شاهد ۰/۹۸ برابر افزایش یافت (شکل ۲).

محتوای بالای پروتئین در انواع ریزجلبک، یکی از دلایل اصلی برای در نظر گرفتن آنها به عنوان منبع اصلی پروتئین است. پروتئین موجود در اسپیرولینا حاوی تمامی اسید آمینه‌های ضروری والین، لوسین و ایزولوسین است و از آنجا که اسپیرولینا فاقد دیواره سلولی بوده، پروتئین موجود در آن قابلیت هضم بالایی دارد. در مطالعه حاضر به طور معنی داری میزان پروتئین در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیاین نسبت به نمونه شاهد افزایش داشته است ( $P < 0/05$ )، به طوری که میزان پروتئین در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیاین نسبت به نمونه شاهد ۰/۹۲ برابر افزایش یافته است. مشابه نتایج، مطالعه Fontoura Prates و همکاران (۲۰۲۰) روی غلظت‌های ۰/۲۵، ۰/۵ و ۱ درصد رنگدانه فیکوسیاین بر پنیر به دست آمد. در مطالعه Parada و همکاران (۱۹۹۸) و Beheshtipour و همکاران (۲۰۱۳) مرتبط با محتوای پروتئین نتایج مشابهی به دست آمد. Akalin و همکاران (۲۰۰۹) تأثیر زیست توده اسپیرولینا بر فعالیت میکروبیولوژی ماست‌های سنتی و پروبیوتیک‌ها در طول ذخیره سازی در یخچال را نشان دادند که میزان پروتئین نمونه‌های حاوی جلبک در مقایسه با نمونه شاهد افزایش معنی داری داشت.

ریزجلبک‌ها حاوی مقادیر قابل توجهی چربی یا ترکیبی شبیه روغن نباتی هستند. در برخی شرایط خاص ریزجلبک‌ها تا ۸۵ درصد وزن خشک خود، چربی دارند، اما

آزمون حسی به روش هدونیک ۵ نقطه‌ای (خیلی بد=۱ تا خیلی خوب=۵) مورد ارزیابی قرار گرفت. آزمون توسط ۱۰ نفر ارزیاب (خانم و آقای ۲۵ ساله) آموزش دیده برای شاخص‌های طعم، بافت، بو، رنگ و پذیرش کلی انجام شد (Ghazi Zadeh & Razaghi, 1999).

### تجزیه و تحلیل داده‌ها

آنالیزهای آماری داده‌های حاصل از هر آزمایش با نرم افزار SPSS (نسخه ۱۶) انجام شد. نتایج تمام داده‌ها در سه تکرار صورت گرفت. تفاوت معنی دار بین عوامل اندازه گیری شده با آنالیز واریانس یک طرفه (ANOVA) با حدود اطمینان ۹۵ درصد و مقایسه میانگین‌ها با آزمون توکی انجام گردید. نتایج مربوط به مقایسه‌ها به صورت نمودار با نرم افزار Microsoft Excel نسخه ۲۰۰۳ نشان داده شده است.

### نتایج و بحث

پنیر به دلیل داشتن ویژگی‌های حسی، ارزش غذایی، بافت، عطر و طعم، ترکیبات فرار و غیره تقاضاکنندگان زیادی در سرتاسر جهان دارد. به دلیل داشتن این ویژگی‌ها، باکتری‌های پاتوژن در طول تولید پنیر باعث آلودگی آن می‌شوند (Jordan et al., 2018; Kousta et al., 2010). از جمله باکتری‌های پاتوژن که باعث آلودگی محصولات غذایی بخصوص پنیر می‌شوند شامل /شیریشیالکی، /استافیلوکوکوس اورئوس و کلی فرم می‌باشند. احتمال آلودگی میکروبی پنیرهای سنتی باتوجه به شرایط تولید، نگهداری و فروش، بسیار زیاد است. باکتری /شیریشیالکی و /استافیلوکوکوس اورئوس از جمله باکتری‌های یافت شده در پنیرهای سنتی می‌باشند که منجر به بروز بسیاری از بیماری‌ها مانند اسهال، سندرم اورمی همولیتیک (HUS<sup>۱</sup>)، مسمومیت غذایی و عفونت‌های گوارشی در مصرف کنندگان می‌شوند.

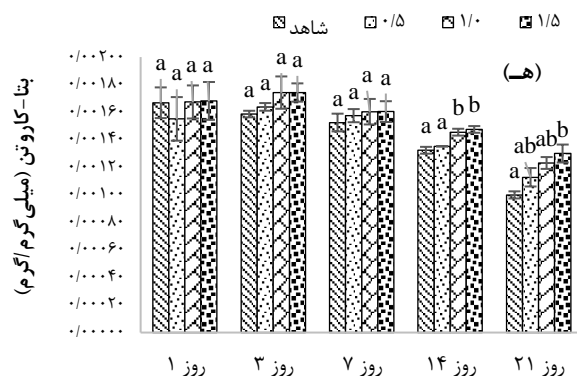
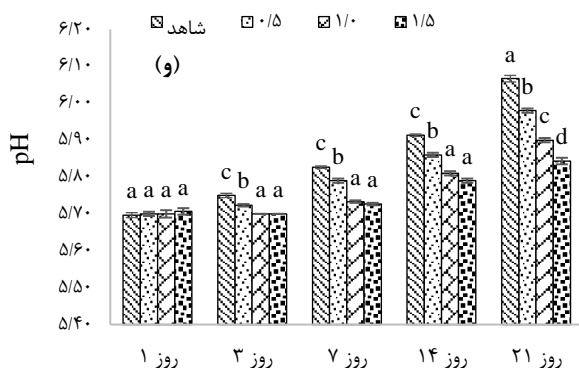
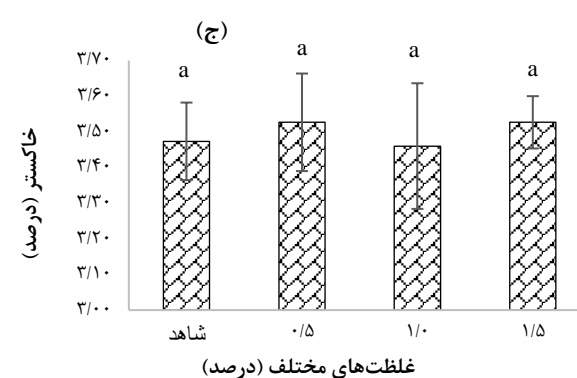
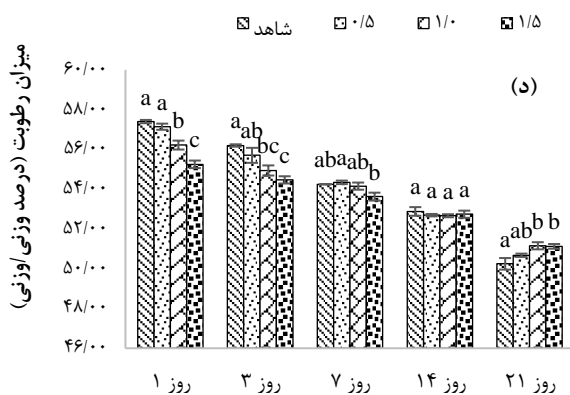
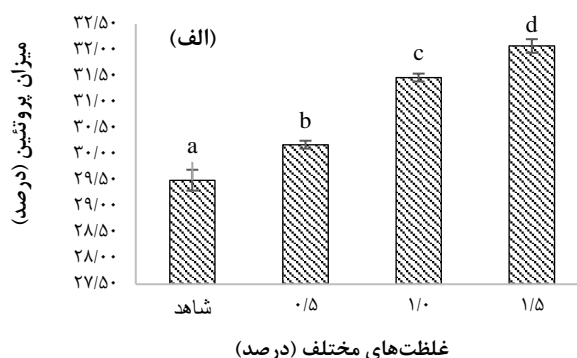
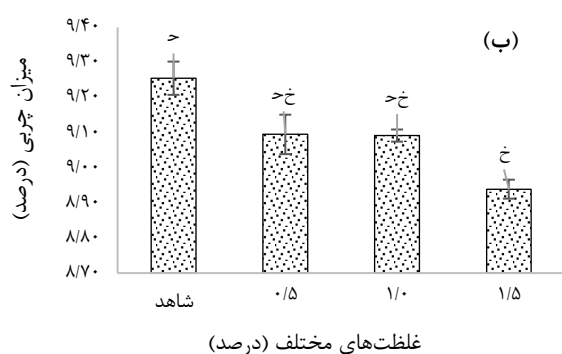
### آنالیزهای فیزیکوشیمیایی پنیر غنی شده

بر اساس نتایج شکل ۲) میزان پروتئین پنیر غنی شده در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیاین نسبت به نمونه شاهد به طور معنی داری افزایش داشته است ( $P < 0/05$ )، به طوری که میزان پروتئین در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیاین نسبت به نمونه شاهد ۰/۹۲ برابر

<sup>1</sup> Hemolytic Uremic Syndrom

علاقه زیادی به تولید بالا از گامالینولیک اسید وجود داشته است (Sajilata *et al.*, 2008). در این مطالعه به طور معنی داری میزان چربی در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد کاهش داشته است ( $P < 0/05$ )، به طوری که میزان چربی در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد ۱/۰۳۵ برابر کاهش یافته است. اما در مطالعه‌های انجام شده توسط Bchir و همکاران (۲۰۱۸) نشان داد که با افزودن غلظت‌های مختلف رنگدانه فیکوسیانین به پنیر تأثیری بر محتوای چربی محصول نداشته است

معمولا مقدار چربی بین ۲۰ تا ۴۰ درصد وزن خشک می‌باشد. چربی ریز جلبک معمولا استر گلیسرول و اسیدهای چرب ۱۴ تا ۲۲ کربنی است. اسپیرولینا حاوی ۵ تا ۷ درصد لیپید می‌باشد به طور کلی اسید چرب ضروری از اسید لینولئیک و همچنین اسید گامالینولیک تشکیل شده است (Ötles & Pire, 2019). اسپیرولینا عاری از کلسترول بوده و غنی از اسید چرب غیراشباع است که آن را جهت درمان و پیشگیری از تصلب شرائین، چاقی و فشارخون مناسب می‌سازد. باتوجه به اثرات مستقیم گامالینولیک اسید روی سیستم ایمنی و درمان بسیاری از بیماری‌ها، از این رو همواره



شکل ۲ - ارزیابی خصوصیات فیزیکوشیمیایی پنیر غنی شده با رنگدانه فیکوسیانین، حروف‌های متفاوت روی تیرک‌ها نشان‌دهنده اختلاف آماری معنی داری می‌باشد ( $P < 0/05$ ).

در روز ۱ تفاوت معنی داری بین غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد مشاهده نشد ( $P < 0/05$ )، اما به طور معنی داری میزان pH در روزهای ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد به ترتیب ۱/۰۱، ۱/۰۲، ۱/۰۲ و ۱/۰۴ برابر کاهش یافت (شکل ۲). اندازه‌گیری مواد معدنی حاصل از خاکستر؛ شامل فسفر، پتاسیم، منگنز، روی، آهن، مس، منیزیم و کلسیم در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد تفاوت معنی داری نداشت (شکل ۳).

در تحقیق Serlahwati و همکاران (۲۰۰۹) نشان دادند که بتا-کاروتن یک آنتی‌اکسیدان طبیعی است که رادیکال‌های آزاد را خنثی کرده و از بیماری جلوگیری می‌کند. براساس گزارش سازمان غذا و کشاورزی ملل متحد (FAO)، مصرف ۶ میلی‌گرم بتا-کاروتن در روز می‌تواند خطر ابتلا به سرطان را کاهش دهد. در مطالعه حاضر به طور معنی داری میزان بتا-کاروتن روزهای ۱۴ و ۲۱ در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد به ترتیب ۰/۸۹ و ۰/۷۶ برابر افزایش یافت. مشابه نتایج مطالعه Winarni Agustini و همکاران (۲۰۱۶) با افزودن رنگدانه فیکوسیانیین به نمونه‌های پنیر به طور معنی داری میزان بتاکاروتن نسبت به نمونه شاهد افزایش یافت ( $P < 0/05$ ).

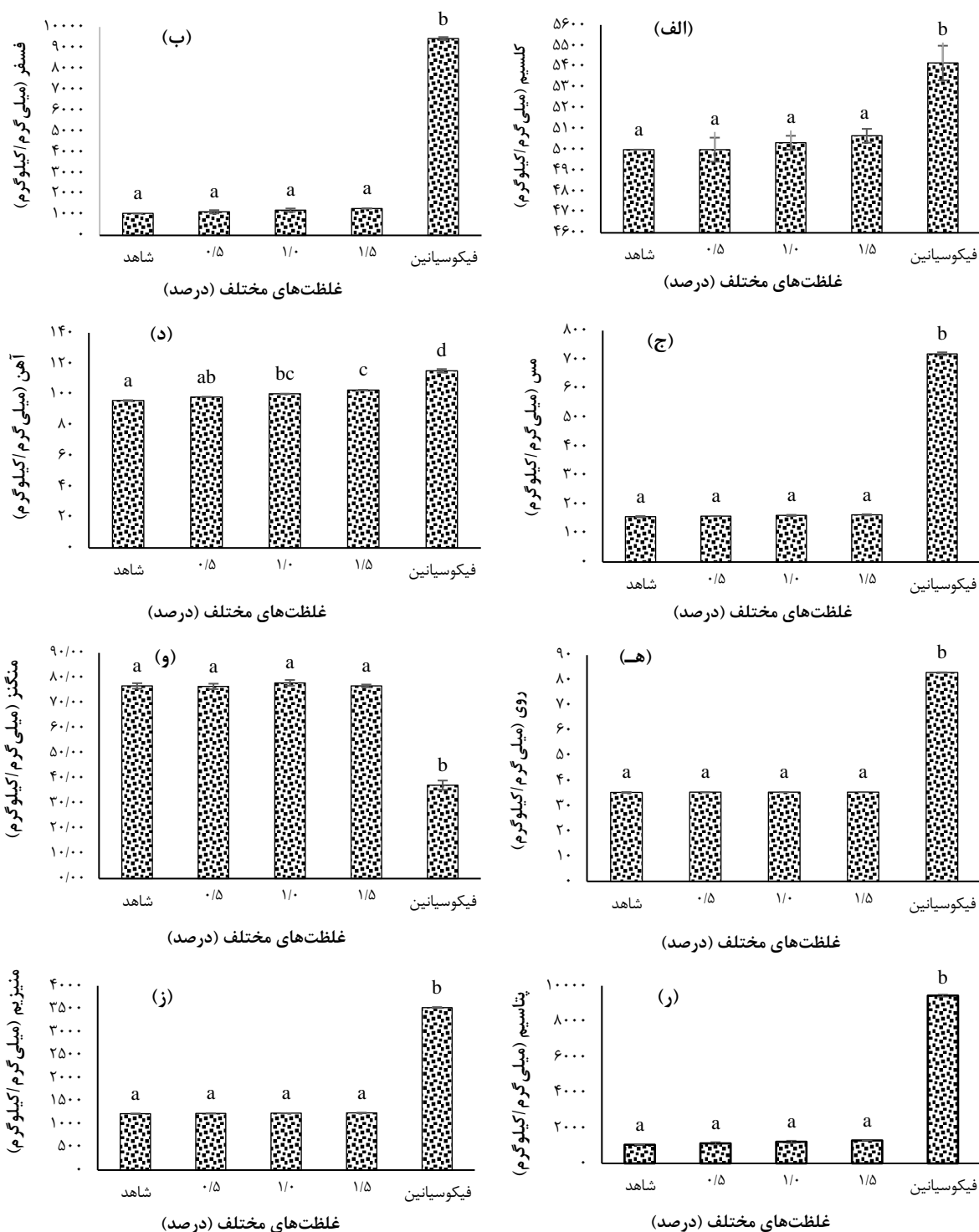
در مطالعه حاضر تفاوت معنی داری در اندازه‌گیری pH در روز ۱ در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد نداشت ( $P < 0/05$ )، اما به طور معنی داری میزان pH در روزهای ۱، ۷، ۱۴ و ۲۱ غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد به ترتیب ۱/۰۱، ۱/۰۲، ۱/۰۲ و ۱/۰۴ برابر کاهش یافت. افزودن غلظت بالاتر رنگدانه فیکوسیانیین در طول زمان، منجر به افزایش فعالیت باکتری‌های موجود در پنیر و در نتیجه افزایش میزان تولید ترکیبات فرار اسیدی شد که خود منجر به کاهش pH و ماندگاری و کیفیت بهتر پنیر گردید. مشابه نتایج مطالعه Fadaei و همکاران (۲۰۱۵) طی افزودن غلظت‌های مختلف رنگدانه فیکوسیانیین به نمونه‌ها، pH به طور معنی داری نسبت به نمونه شاهد کاهش پیدا کرد که مشابه نتایج مطالعه Varga و همکاران (۲۰۰۲) می‌باشد.

نتایج مطالعه‌های Terpou و همکاران (۲۰۲۱) نشان داد محتوای رطوبت اندازه‌گیری شده در پنیر غنی شده با اسپیرولینا تقریباً ۲ درصد پایین‌تر از محتوای رطوبت در پنیرهای تجاری می‌باشد، این نتایج نشان می‌دهد با افزودن رنگدانه فیکوسیانیین/اسپیرولینا به پنیر، آب اضافی پنیر نیز جذب می‌شود. محتوای رطوبت پنیر غنی شده با اسپیرولینا رطوبت کمتری نسبت به پنیر تجاری دارد (Terpou et al., 2021).

مطالعه Mardiani و همکاران (۲۰۱۳) نشان داد با افزایش غلظت‌های مختلف رنگدانه فیکوسیانیین باعث کاهش محتوای رطوبت پنیر می‌شود. همچنین مطالعه Bosnea و همکاران (۲۰۲۱) تأثیر غلظت‌های ۰/۲۵، ۰/۵ و ۱ گرم بر کیلوگرم پودر اسپیرولینا بر پنیر سنتی یونانی را نشان دادند که با افزایش غلظت اسپیرولینا، میزان رطوبت کاهش می‌یابد. مطالعه‌های انجام شده Mohamed و همکاران (۲۰۱۳) نشان دادند دلیل کاهش رطوبت با افزودن رنگدانه فیکوسیانیین به پنیر، مولکول‌های پروتئین ریزجلبک نیز می‌تواند نقش مهمی در فرایند جذب آب داشته باشد و باعث افزایش سفتی پنیر می‌شود. در مطالعه حاضر میزان رطوبت روزهای ۱، ۳ و ۷ در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد به ترتیب ۱/۰۳۸، ۱/۰۳۱ و ۱/۰۱۱ برابر کاهش و در روز ۲۱ در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد ۰/۹۸ برابر افزایش یافت. Bensehaila و همکاران (۲۰۱۵) گزارش دادند اسپیرولینا شامل تمام مواد معدنی کلسیم، آهن، منیزیم، منگنز، فسفر، پتاسیم، سدیم و روی است. در مطالعه حاضر میزان خاکستر در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد تفاوت معنی داری ندارد ( $P < 0/05$ )، همچنین میزان کلسیم، منیزیم، مس، آهن، روی، منگنز، پتاسیم و فسفر در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد تفاوت معنی داری ندارند ( $P < 0/05$ ). اما در مطالعه Puyfoulhoux و همکاران (۲۰۰۱) نشان دادند که میزان آهن در تمام غلظت‌های پنیر افزایش یافته است ( $P < 0/05$ ).

میزان غلظت بتاکاروتن پنیر غنی شده به طور معنی داری در روزهای ۱۴ و ۲۱ در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد به ترتیب ۰/۸۹ و ۰/۷۶ برابر افزایش یافت. همچنین نتایج اندازه‌گیری pH





شکل ۳- ارزیابی مواد معدنی حاصل از خاکستر در پنیر غنی‌شده با رنگدانه فیکوسیانین، حروف‌های متفاوت روی تیرک‌ها نشان‌دهنده اختلاف آماری معنی‌داری می‌باشد ( $P < 0.05$ ).

فنیل اتانول از گروه الکل، ۳-متیل بوتیل استر، ۹-دکانوئیک اتیل استر از گروه استر، ۱-و ۳-دی‌متیل بنزن از گروه بنزن، ۴-اوکتین-۳-اون و اوکتانویک اسید، دکانوئیک اسید، ۲-دکانوئیک اسید فراوانی بیشتری در نمونه شاهد دارند. همچنین بیشترین درصد فراوانی در پنیر غنی‌شده با ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانین در ترکیبات استالدهید از گروه

#### ترکیبات فرار پنیر توسط GC-MS

باتوجه به نتایج جدول (۱) ترکیبات فرار مشترک در پنیر نمونه شاهد و پنیر غنی‌شده با ۱ درصد غلظت رنگدانه فیکوسیانین شامل ۵-آلدهید، ۱۰-استر، ۴-کتون، ۴-الکل، ۶-اسید و ۱-بنزن می‌باشد. استالدهید، بنزآلدهید، تترادکانال از گروه آلدهید، اتانول، ۳-متیل-۱-بوتانول، ۲-

بتا-پینن، بتا-میرسن، لیمونن، پروپانویک اسید، اوکتانویک اسید، پروپیل استر، ۳-متیل بوتانویک اسید و هپتانویک اسید است و این ترکیبات در نمونه شاهد وجود نداشت. همچنین ۲-پروپانون از گروه کتون، لیمونن از گروه ترپن و هپتانویک اسید از گروه اسید فراوانی بیشتری داشتند. ترکیبات فرار موجود در اسانس‌های گیاهی نقش مهمی مانند آنتی‌اکسیدانی، ضد میکروبی و طعم‌دهندگی دارند به همین علت برای بهبود عملکرد و پایداری محصولات لبنی بخصوص پنیر به کار می‌رود (Ritota & Manzi, 2020).

آلدهید، ۲-پنتانون از گروه کتون، ۳-متیل-۱-بوتانول، اتانول، ۲-فنیل اتانول از گروه الکل، بوتانویک اسید اتیل استر، ۳-متیل بوتیل استر، هگزانویک اسید اتیل استر، دکانویک اسید اتیل استر، ۹-دکانویک اتیل استر از گروه استر، ۱ و ۳-دی‌متیل بنزن از گروه بنزن، هگزانویک اسید، اوکتانویک اسید، دکانویک اسید، ۲-دکانویک اسید از گروه اسید، ۴-اوکتن-۳-اون مشاهده شد. باتوجه به نتایج جدول (۲) ترکیبات فراری که فقط در پنیر غنی شده با ۱ درصد غلظت رنگدانه فیکوسیانیین مشاهده شد شامل پنتان، هپتان، ۲-پروپانون، ۳-متیل بوتانال، آلفا-پینن، اپروپانول،

جدول ۱- مقایسه ترکیبات فرار پنیر شاهد و غنی شده با ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانیین مستخرج از GC-MS

فراوانی (درصد)		ماهیت ترکیبات	زمان بازداری (دقیقه)	وزن مولکولی	فرمول مولکولی	ترکیبات
۱ درصد غلظت رنگدانه فیکوسیانیین	نمونه شاهد					
۲/۴۴	۵/۳۰	آلدهید	۳/۱۳	۴۴/۰۵	CH <sub>3</sub> CHO	استالدهید
۰/۶۳	۰/۳۹	آلدهید	۴/۶۶	۱۰۰/۱۰	C <sub>6</sub> H <sub>12</sub> O	هگزانال
۰/۴۰	۰/۳۸	آلدهید	۵/۰۵	۷۴/۱۲	C <sub>4</sub> H <sub>10</sub> O	بوتانال
۰/۷۰	۰/۳۶	استر	۷/۰۳	۶۰/۰۵	C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> O <sub>2</sub>	استیک اسید متیل استر
۰/۹۸	۰/۵۸	استر	۷/۳۹	۸۸/۱۱	C <sub>4</sub> H <sub>8</sub> O <sub>2</sub>	استیک اسید اتیل استر
۰/۳۷	۰/۴۵	کتون	۸/۳۵	۷۲/۱۱	C <sub>4</sub> H <sub>8</sub> O	۲-بوتانون
۱/۲۲	۰/۵۷	کتون	۸/۸۵	۸۶/۱۳	C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> O	۲-پنتانون
۱/۶۳	۱/۹۳	الکل	۹/۲	۴۶/۰۷	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OH	اتانول
۰/۲۶	۰/۱۶	استر	۹/۸۶	۷۴/۰۸	C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> O <sub>2</sub>	پروپانویک اسید متیل استر
۰/۲۶	۰/۲۴	استر	۱۰/۰۲	۱۱۶/۱۱	C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> O <sub>2</sub>	پروپانویک اسید اتیل استر
۱/۰۹	۰/۲۲	استر	۱۱/۳۹	۸۸/۱۱	C <sub>4</sub> H <sub>8</sub> O <sub>2</sub>	بوتانویک اسید اتیل استر
۱/۵۷	۳/۳۶	استر	۱۳/۳۵	۱۳۰/۱۸	C <sub>7</sub> H <sub>14</sub> O <sub>2</sub>	استیک اسید-۳-متیل بوتیل استر
۰/۰۹	۰/۰۵	الکل	۱۳/۸	۷۴/۱۲	C <sub>4</sub> H <sub>10</sub> O	۱-بوتانول
۱/۲۰	۳/۵۰	بنزن	۱۴/۶۸	۱۰۶/۱۶	C <sub>8</sub> H <sub>10</sub>	۱ و ۳-دی‌متیل بنزن
۱/۰۸	۸/۰۵	الکل	۱۵/۶۲	۸۸/۱۴	C <sub>5</sub> H <sub>12</sub> O	۳-متیل-۱-بوتانول
۱/۳۴	۰/۳۸	استر	۱۶/۱۸	۱۴۴/۲۱	C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> O <sub>2</sub>	هگزانویک اسید اتیل استر
۰/۴۳	۰/۱۴	کتون	۱۷/۲۵	۱۷۶/۲۲	C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> O <sub>4</sub>	۳-هیدروکسی-۲-بوتانون
۰/۰۹	۰/۷۰	کتون	۱۹/۰۱	۱۵۶/۲۷	C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O	۲-دکانون
۰/۱۰	۰/۱۲	هگزانال	۱۹/۵۰	۹۶/۱۳	C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> O	۲ و ۴-هگزال دی‌نال
۰/۷۸	۰/۲۴	استر	۲۰/۰۵	۱۷۲/۲۶	C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O <sub>2</sub>	اوکتانویک اسید اتیل استر
۰/۴۹	۰/۴۳	اسید	۲۰/۸۰	۶۰/۰۵	CH <sub>3</sub> COOH	استیک اسید
۰/۲۷	۳/۲۲	آلدهید	۲۲/۸۲	۱۰۶/۱۳	C <sub>7</sub> H <sub>6</sub> O	بنز آلدهید
۰/۸۷	۰/۵۵	اسید	۲۳/۸۸	۸۸/۱۰	C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> COOH	بوتانویک اسید
۲/۴۱	۰/۱۴	استر	۲۴/۷۵	۲۰۰/۳۲	C <sub>12</sub> H <sub>24</sub> O <sub>2</sub>	دکانویک اسید اتیل استر
۱/۹۶	۰/۲۳	اسید	۲۷/۳	۱۱۶/۱۶	C <sub>6</sub> H <sub>12</sub> O <sub>6</sub>	هگزانویک اسید
۰/۱۱	۱/۱۵	آلدهید	۲۸/۳۰	۲۱۲/۳۷	C <sub>6</sub> H <sub>28</sub> O	تترادکانال
۱/۸۲	۲/۲۷	الکل	۲۸/۴۴	۱۲۲/۱۶	C <sub>8</sub> H <sub>10</sub> O	۲-فنیل اتانول
۷/۴۳	۱۳/۶۹	انون	۳۰/۱۹	۱۲۶/۲۰	C <sub>8</sub> H <sub>14</sub> O	۴-اوکتن-۳-اون
۱۰/۳۳	۱۹/۱۸	اسید	۳۰/۸۹	۱۴۴/۲۱	C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> O <sub>2</sub>	اوکتانویک اسید
۲۴/۶۳	۱۰/۱۰	اسید	۳۳/۲۶	۱۷۲/۲۶	C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O <sub>2</sub>	دکانویک اسید
۱/۳۵	۱/۱۷	استر	۳۵/۰۶	۱۹۸/۳۰	C <sub>12</sub> H <sub>22</sub> O <sub>2</sub>	۹-دسنویک اسید اتیل استر
۲۴/۸۶	۲۰/۲۷	اسید	۳۷/۲۰	۳۰۰/۳۲	C <sub>12</sub> H <sub>24</sub> O <sub>2</sub>	دو دکانویک اسید

جدول ۲- ترکیبات فرار پنیر غنی‌شده با ۱ درصد غلظت رنگدانه فیکوسیانیین مستخرج از کروماتوگرافی گازی-طیف‌سنج جرمی (BC-MS)

ترکیبات	فرمول مولکولی	وزن مولکولی	زمان بازداری (دقیقه)	ماهیت ترکیبات	فراوانی (درصد)
پنتان	C <sub>5</sub> H <sub>12</sub>	۷۲/۱۵	۴/۱۵	آلکان	۰/۰۸
هپتان	C <sub>7</sub> H <sub>16</sub>	۱۰۰/۲۰	۵/۲۵	آلکان	۰/۱۸
۲-پروپانول	C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> O	۵۸/۸۰	۶/۸۶	کتون	۱/۷۵
۳-متیل بوتانال	C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> O	۸۶/۱۳	۸/۴۵	آلدئید	۰/۴۱
آلفا-پینن	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub>	۱۳۶/۲۳	۱۰/۸۲	ترپن	۰/۲۷
۱-پروپانول	C <sub>3</sub> H <sub>8</sub> O	۶۰/۰۹	۱۲/۲۵	الکل	۰/۱۵
بتا-پینن	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub>	۱۳۶/۲۳	۱۲/۷۱	ترپن	۰/۲۴
بتا-میرسن	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub>	۱۳۶/۲۳	۱۳/۲۱	ترپن	۰/۱۸
۱-بوتانول	C <sub>4</sub> H <sub>10</sub> O	۷۴/۱۲	۱۳/۸۰	الکل	۰/۰۹
لیمونن	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub>	۱۳۶/۲۴	۱۵/۱۵	ترپن	۱/۲۰
پروپانوئیک اسید	C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> O <sub>2</sub>	۷۴/۰۸	۲۲/۰۲	اسید	۰/۲۶
اوکتانوئیک اسید پروپیل استر	C <sub>11</sub> H <sub>22</sub> O <sub>2</sub>	۱۸۶/۲۹	۲۲/۷۳	استر	۰/۲۰
۳-متیل بوتانوئیک اسید	C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> O <sub>2</sub>	۱۰۲/۱۳	۲۵/۲۰	اسید	۰/۴۵
هپتانوئیک اسید	C <sub>7</sub> H <sub>14</sub> O <sub>2</sub>	۱۳۰/۱۸	۲۹/۲۱	اسید	۱/۱۷

بررسی‌های انجام‌شده روی فعالیت اسانس‌های گیاهی در برابر فساد مواد غذایی و پاتوژن‌ها گزارش شده است به‌طور کلی اسانس‌ها به‌طور چشمگیری بر باکتری‌های گرم مثبت مؤثرتر از باکتری‌های گرم منفی می‌باشند که علت آن احاطه‌شدن دیواره سلولی باکتری‌های گرم منفی با یک غشای خارجی است که موجب کاهش خروج ترکیبات هیدروفوبی در میان پوشش لیپوپلی‌ساکارید می‌شود (Burt, 2004; Burt, 2007; Smith-Palmer et al., 2001).

اکتانوئیک اسید در نمونه شاهد و پنیر غنی‌شده با ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانیین یافت شد. Thillairajasekar و همکاران (۲۰۰۹) در تحقیقی که روی ریزجلبک *تریکودسمیوم /ریترئوم* انجام دادند، دریافتند ترکیبات فرار عصاره هگزان و اتیل استات شامل پالمیتیک اسید، اولئیک اسید، مرستیک اسید و بنزن استامید می‌باشد که خاصیت ضد میکروبی دارند. اما در مطالعه حاضر یافت نشد.

طبق مطالعه Farghl و همکاران (۲۰۱۹) روی عصاره اتانول مستخرج از نوستوک کارنیوم نشان دادند، ترکیبات فرار هگزادکانوئیک اسید متیل استر، فیتول استات، ۹ و ۱۲-اوکتادکانوئیک اسید، متیل استر، ۹ و ۱۲ و ۱۵-اوکتادکانوئیک اسید و متیل استر خاصیت ضد میکروبی دارند و اما در مطالعه حاضر یافت نشد. در مطالعه Khairy و EI-Kassas (۲۰۱۰) روی عصاره‌های اتیل استات، کلروفرم، متانول و دی‌اتیل اتر مستخرج از جلبک‌های سبز-آبی نشان دادند، عصاره اتیل استات نسبت به دیگر عصاره‌ها خاصیت ضد میکروبی بالاتری دارد، همچنین ترکیبات فرار عصاره اتیل استات در جلبک *آنابنا فلوس آکوا*، هپتادکان و ۷-متیل هپتادکان، جلبک *آنابنا واریابیلیس*، هگزا دکانوئیک اسید، اوکتادکانوئیک اسید و تریکوزان، جلبک *اونوسما/اوستسیسیما* ۷۵-دی ایزوپروپیل گزانتون-۲-کربوکسیل و تریکوزان خاصیت ضد میکروبی دارند. اما در مطالعه حاضر مشاهده نشد. Ibrahim و همکاران (۲۰۱۹) روی پنیر غنی‌شده با اسانس نعنای مطالعه‌ای را انجام دادند و به این نتیجه رسیدند که منتول خاصیت ضد اسپاسم،

بررسی‌های انجام‌شده روی فعالیت اسانس‌های گیاهی در برابر فساد مواد غذایی و پاتوژن‌ها گزارش شده است به‌طور کلی اسانس‌ها به‌طور چشمگیری بر باکتری‌های گرم مثبت مؤثرتر از باکتری‌های گرم منفی می‌باشند که علت آن احاطه‌شدن دیواره سلولی باکتری‌های گرم منفی با یک غشای خارجی است که موجب کاهش خروج ترکیبات هیدروفوبی در میان پوشش لیپوپلی‌ساکارید می‌شود (Burt, 2004; Burt, 2007; Smith-Palmer et al., 2001).

Mehta و Devi (۲۰۱۶) خاصیت ضد میکروبی ترکیبات فرار سیانو باکتری نوستوک را نشان دادند. از میان این ترکیبات فرار ۲ و ۱۰-تری متیل-۱۴-اتیلن-۱۴-پنتادکان و ۱ و ۲-بنزن دی کربوکسیلیک اسید دارای خاصیت ضد میکروبی می‌باشند. اما در مطالعه حاضر هیچ کدام از ترکیبات فرار فوق یافت نشد. بررسی‌های انجام‌شده توسط Alrubaie و همکاران (۲۰۲۱) روی خاصیت ضد میکروبی عصاره هگزان و متانول مستخرج از سیانو باکتری *اسپیرولینا پلاتنسیس* نشان داد که از میان ترکیبات فرار عصاره هگزان، ترکیبات فرار هگزادکان، هپتادکان، اوکتادکان، ۲-برومو پروپیونیک اسید، ۲-بنزن دی کربوکسیلیک اسید، متیل-۱-دوکوزن و تترادکانول خاصیت ضد میکروبی بیشتری دارند. اما در مطالعه حاضر یافت نشد. مطالعه‌های انجام‌شده توسط Halith و همکاران (۲۰۲۰) روی ریزجلبک‌های تحمل‌کننده نمک (نوستوک، لینگبیا، فورمیدیوم) نشان دادند، ترکیبات فرار دارای خاصیت ضد سرطانی، ضد التهابی و ضد میکروبی می‌باشد. در مطالعه حاضر ترکیب فرار

خاصیت ضد میکروبی و ضد قارچی و کاروون خاصیت آنتی‌اکسیدانی دارند. در مطالعه حاضر آلفا-پینن و لیمونن فقط در پنیر غنی‌شده با ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانیین یافت شد.

#### آنالیزهای میکروبی پنیر غنی‌شده

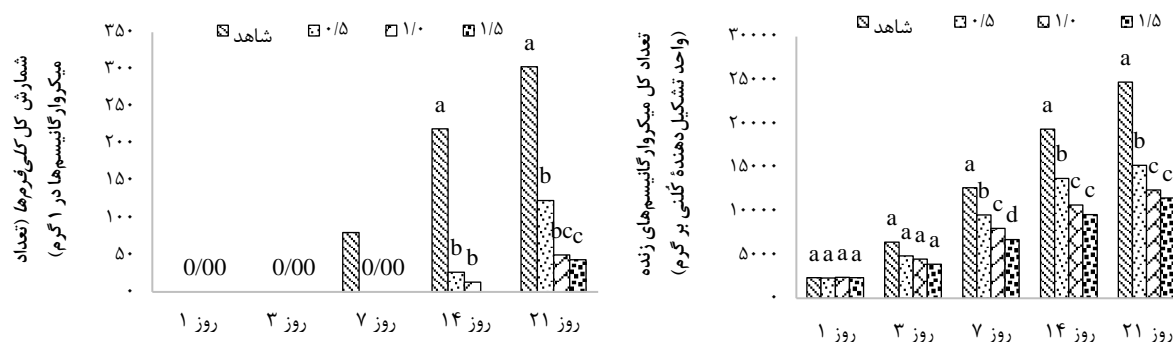
آلودگی پنیر با *استافیلوکوکوس اورئوس* از طریق تهیه غیر بهداشتی و نگهداری غیر صحیح پنیر و یا آلودگی شیر خام صورت می‌گیرد. *استافیلوکوکوس اورئوس* قادر به تولید انتروتوکسین می‌باشد که باعث مسمومیت غذایی می‌گردد (Donnelly, 1990). منابع احتمالی *استافیلوکوکوس اورئوس* می‌تواند از گاوهایی باشد که دچار ورم پستان هستند زیرا گفته می‌شود *استافیلوکوکوس اورئوس* باکتری گرم مثبت است که با ورم پستان در گاو همراه است (Cremonesi et al., 2007). Kümme و همکاران (2016) گزارش دادند *استافیلوکوکوس اورئوس* به‌طور مؤثری از طریق شیر آلوده گاو مبتلا به ورم پستان تحت بالینی وارد زنجیره تولید لبنیات شده است. در مطالعه‌های دیگر که روی میزان شیوع باکتری‌های پاتوژن در پنیرهای سنتی انجام گرفت، نتایج نشان داد از ۲۰۰ نمونه پنیر ۵۹/۹ درصد آنها به *استافیلوکوکوس اورئوس* ۴/۳۵ لگاریتم واحد تشکیل کُنی بر میلی‌لیتر آلوده بودند (Ghadiri Hakim et al., 2021). همچنین در مطالعه‌ای به ارزیابی پاتوژن‌هایی با منشأ غذایی در پنیرهای حاصل از شیر خام انجام گرفت و نتایج نشان داد که از ۲۴۵ نمونه پنیر ۱۰۰ درصد نمونه‌ها آلوده به *استافیلوکوکوس اورئوس* ۲/۵۲ واحد تشکیل کُنی بر گرم بوده است (Costanzo et al., 2020).

نتایج حاصل از شمارش تعداد کل باکتری‌ها در شکل (۴-الف) نشان داد تفاوت معنی‌داری در میزان تعداد کل باکتری‌ها در روزهای ۱ و ۳ در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد مشاهده نشد ( $P < 0/05$ ). به‌طور کلی معنی‌داری میزان تعداد کل باکتری‌ها در روز ۷ در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد کاهش یافت ( $P < 0/05$ ). همچنین میزان تعداد کل باکتری‌ها در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانیین نسبت به نمونه شاهد، ۱/۸۸ برابر و در روزهای ۱۴ و ۲۱ نسبت به نمونه شاهد به ترتیب ۲/۱۶ و ۲/۰۲ برابر کاهش یافت.

ضدمیکروبی و ضد قارچی و لیمونن خاصیت ضد سرطان و ضدمیکروبی دارند. در مطالعه حاضر ترکیبات فرار لیمونن، آلفا-پینن و بتا-میرسن فقط در پنیر غنی‌شده با ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانیین مشاهده شد. در تحقیق Licon و همکاران (۲۰۲۰) روی فعالیت ضدمیکروبی ترکیبات فرار پنیر غنی‌شده با اسانس‌های گیاهی نشان داده شد ترکیبات فرار شامل آلفا-توجن، آلفا-پینن، کامفن، ساینین، بتا-پینن، آلفا-فلاندرن، آلفا-ترپینن، پی-سیمن، سیلواسترین، ۸و۱-سینئول، تا-اوسیمین، گاما-ترپینن، ۴-توجانول، ترپینولن، لینالول، کامفور، برنئول، ترپینن-۴-ال، آلفا-ترپینئول، ۴-آیل آنیزول، لینالیل استات، نرول، نرال، اوژنول، برنیل استات، نیریل استات و متیل اوژنول می‌باشند، که فعالیت ضدمیکروبی دارند. در مطالعه حاضر ترکیبات فرار آلفا-پینن و بتا-پینن فقط در پنیر غنی‌شده با ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانیین مشاهده شد.

در بررسی‌های انجام‌شده توسط Benali و همکاران (۲۰۲۰) خاصیت ضدمیکروبی و آنتی‌اکسیدانی اسانس‌های گیاهی *آچیلادور/رتا و روتا موتانا* را نشان دادند، از میان ترکیبات فرار یافت‌شده، ۲-آن دکانون، ۲-اودکانول، کامفور، برنیل استات، برنئول خاصیت ضدمیکروبی و ۸و۱-سینئول، کامفور و برنئول خاصیت آنتی‌اکسیدانی دارند. در مطالعه حاضر هیچ‌کدام از ترکیبات ذکر شده وجود ندارد. Dagdelen و همکاران (۲۰۱۴) خاصیت آنتی‌اکسیدانی و ضدمیکروبی پنیر اوتلو غنی‌شده با اسانس‌های گیاهی گزارش کردند، که طبقه‌بندی ترکیبات فرار در اسانس‌های گیاهی شامل ترپین‌ها، آلدئیدها، الکل‌ها، کتون‌ها، استرها، بنزوئیدها و سولفورها می‌باشند. آنها بیشترین فراوانی‌ها را مربوط به ترپین‌ها دانستند. آلفا-پینن، آلفا-ترپینن، ال-لیمونن، آلو-اوسیمین، بتا-میرسن، دی-لیمونن، بتا-فلاندرن، بتا-سیس-اوسیمین، بتا-ترنس-اوسیمین، آنولن، ژرماکرن، هگزانال، هپتانال، اتیل استات، ژرانیول استات، متیل بنزن و متیل استایرن ترکیبات فراری با خاصیت ضدمیکروبی هستند و متانول نقش آنتی‌اکسیدانی دارد. در مطالعه حاضر آلفا-پینن و بتا-میرسن در پنیر غنی‌شده با ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانیین و هگزانال در نمونه شاهد و پنیر غنی‌شده با ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانیین یافت شد.

در تحقیق Mohamed و همکاران (۲۰۱۳) خاصیت ضدمیکروبی اسانس‌های گیاهی در کیفیت پنیر و ماست را نشان دادند، از میان ترکیبات فرار یافت‌شده، آلفا-پینن



شکل ۴- تأثیر غلظت‌های مختلف رنگدانه فیکوسیانین بر کاهش میزان تعداد الف) کل باکتری و ب) کلی‌فرم، حروف‌های متفاوت روی تیرک‌ها نشان‌دهنده اختلاف آماری معنی‌داری می‌باشد ( $P < 0.05$ ).

درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد کاهش یافت ( $P < 0.05$ ), همچنین میزان تعداد کل باکتری‌ها در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد ۱/۸۸ برابر و در روزهای ۱۴ و ۲۱ به ترتیب ۲/۱۶ و ۲/۰۲ برابر کاهش یافت.

*اشریشیاکلی* فلور طبیعی روده تمام حیوانات خون‌گرم می‌باشد. تعداد این باکتری‌ها در روده انسان و گوشت‌خوران بیش از روده علف‌خواران است. حضور این باکتری در آب و مواد غذایی به‌عنوان شاخص آلودگی مدفوعی و حضور احتمالی پاتوژن‌های غالب پذیرفته شده است (Beutin et al., 1993). یکی از سویه‌های مهم *اشریشیاکلی* سویه O157:H7 می‌باشد که باعث بروز چند فقره مرگ شده و از طریق مواد غذایی با منشأ دامی به انسان منتقل می‌شود و توانایی تولید شیگا توکسین را دارد. در سال ۲۰۱۳ در کانادا؛ *اشریشیاکلی* سویه O157:H7 در نمونه‌های پنیر گودا، ۸۳ روز پس از تولید شناسایی شد (Currie et al., 2018). همچنین در اروپا عامل آلودگی پنیر توسط *اشریشیاکلی* تولیدکننده شیگا توکسین (STEC<sup>1</sup>) گزارش شده است (EFSA & ECDC, 2019). در مطالعه حاضر *اشریشیاکلی* در هیچ‌کدام از نمونه‌ها (شاهد، ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد) مشاهده نشد. در تحقیق Baniassadi و Azhdari (۲۰۱۷) روی ۶۰ نمونه پنیر سنتی آلوده به کلی‌فرم، *اشریشیاکلی*، *استافیلوکوکوس اورئوس*، کپک و مخمر  $10^4 - 10^6 \times 28$  واحد تشکیل‌دهنده کلنی بر گرم به‌دست‌آمد (Baniassadi & Azhdari, 2017; Griffin et al., 2020). مطالعه Shadan و Khoshabi (۲۰۰۳) نشان داد آلودگی ایجادشده در پنیرهای سنتی ممکن است در هنگام تهیه، جابجایی، توزیع و ذخیره‌سازی نادرست در طول فرایند تهیه و توزیع اتفاق افتد. همچنین در بررسی‌های صورت‌گرفته پنیرهای سنتی آلودگی بیش‌ازحد مجاز به *اشریشیاکلی*،

باتوجه به نتایج شکل (۴-ب) باکتری کلی‌فرم در روزهای ۱، ۳ و ۷ مشاهده نشد. میزان کلی‌فرم در روز ۱۴ در نمونه شاهد  $10^1 \times 17$  بیشترین تعداد احتمالی باکتری‌ها در هر گرم بود و با افزودن غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین، کلی‌فرم مشاهده نشد. میزان کلی‌فرم در روز ۱۴ در غلظت‌های ۰/۵ و ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد تفاوت معنی‌داری نداشت ( $P < 0.05$ ) و در روز ۲۱ غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد، ۷ برابر کاهش یافت. باتوجه به نتایج، باکتری‌های *اشریشیاکلی* و *استافیلوکوکوس اورئوس* در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین مشاهده نشد. در مطالعه حاضر، کلی‌فرم در روزهای ۱، ۳ و ۷ مشاهده نشد، اما در روز ۱۴ در غلظت ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانین و در روز ۲۱ در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد میزان کلی‌فرم به ترتیب ۱۶/۵۰ و ۷ برابر کاهش یافت.

همچنین نتایج مشابهی در مطالعه Terpou و همکاران (۲۰۲۱) روی غلظت‌های ۰/۲۵، ۰/۵ و ۱٪ گرم بر کیلوگرم رنگدانه فیکوسیانین بر پنیر فتا به‌دست‌آمد. در مطالعه حاضر در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ باکتری *اشریشیاکلی* در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین مشاهده نشد. همچنین نتایج مشابهی در مطالعه Sherris و Ericsson (۱۹۷۱) مرتبط با اثر رنگدانه فیکوسیانین روی باکتری‌های گرم مثبت و منفی به‌دست‌آمد. در مطالعه حاضر تفاوت معنی‌داری در میزان تعداد کل باکتری‌ها در روزهای ۱ و ۳ در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد، وجود ندارد ( $P < 0.05$ ). به‌طور معنی‌داری میزان تعداد کل باکتری‌ها در روز ۷ در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵

<sup>1</sup> Shiga toxin producing *Escherichia coli*

## اندازه‌گیری پتانسیل آنتی‌اکسیدانی به روش FRAP

نتایج ارزیابی میزان پتانسیل آنتی‌اکسیدانی به روش FRAP نشان داد در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ میزان پتانسیل آنتی‌اکسیدانی در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد به‌طور معنی‌داری افزایش یافته است ( $P < 0/05$ )، به‌طوری‌که این میزان در غلظت ۱/۵ درصد در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ به ترتیب ۰/۸۲، ۰/۸۰، ۰/۷۶، ۰/۷۴ و ۰/۷۵ برابر نسبت به نمونه شاهد افزایش یافته است (شکل ۵-الف). ریزجلبک‌ها گونه‌های مهمی هستند و به دلیل دارا بودن ترکیباتی با فعالیت آنتی‌اکسیدانی از آسیب توسط گونه‌های فعال اکسیژن<sup>۱</sup> جلوگیری می‌کند (El Baz *et al.*, 2002). گزارش‌های ثبت‌شده نشان می‌دهد اسپیرولینا از آسیب اکسیداتیو و ابتلا به سرطان را کاهش می‌دهد و از این‌رو، مصرف غذاهایی با نقش خنثی‌سازی رادیکال‌های آزاد افزایش یافته و محافظت در برابر آسیب‌های اکسیداتیو را انجام می‌دهد (Anbarasan *et al.*, 2011; Pariza *et al.*, 2001; Romay *et al.*, 2003). در مطالعه حاضر میزان پتانسیل آنتی‌اکسیدانی به روش FRAP نشان داد در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ میزان پتانسیل آنتی‌اکسیدانی در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد به‌طور معنی‌داری افزایش یافته است ( $P < 0/05$ )، به‌طوری‌که میزان پتانسیل آنتی‌اکسیدانی در غلظت ۱/۵ در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ به ترتیب ۰/۸۲، ۰/۸۰، ۰/۷۶، ۰/۷۴ و ۰/۷۵ برابر نسبت به نمونه شاهد افزایش یافته است. باتوجه به بالا بودن پتانسیل آنتی‌اکسیدانی رنگدانه فیکوسیانین، به دلیل افزودن رنگدانه فیکوسیانین به پنیر در غلظت‌های مختلف در طول زمان‌های نگهداری باعث ایجاد بیشتر ترکیبات فراری که بیشترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی (آلفا-پینن، لیمونن، بتا-میرسن و غیره) را دارند، می‌شود که منجر به تفاوت معنی‌داری فعالیت آنتی‌اکسیدانی در مقایسه با نمونه شاهد خواهد شد.

Hajimahmoodi و همکاران (۲۰۱۰) نشان دادند برای کاهش یون فریک از پتانسیل آنتی‌اکسیدانی به روش FRAP استفاده می‌شود. آزمون فعالیت آنتی‌اکسیدانی احیا، روشی است که به‌طور مستقیم رادیکال‌های آزاد موجود در نمونه‌ها را شناسایی می‌کند و رابطه خطی با غلظت آنتی‌اکسیدان‌ها دارند (Prior *et al.*, 2005). طبق مطالعه‌های انجام‌شده روی ارزیابی FRAP نشان داد روش FRAP وابسته به دز است. با افزودن غلظت‌های فیکوسیانین، فعالیت آنتی‌اکسیدانی افزایش می‌یابد (Punampalam *et al.*, 2018). امروزه برای مهار رادیکال‌های آزاد برای تخمین خواص آنتی‌اکسیدانی از

استافیلوکوکوس اورئوس و کلی‌فرم داشتند. Trmčić و همکاران (۲۰۱۶) نشان دادند که شیر غیرپاستوریزه منبع کلی‌فرم در پنیر است و احتمال تشخیص مثبت کلی‌فرم‌ها در شیر غیرپاستوریزه ۴/۶ برابر بیشتر است. این میکروب می‌تواند در محصولات نهایی و همچنین در کل زنجیره لبنیات باقی‌بماند. بنابراین وجود این باکتری‌های شاخص در نمونه‌های آزمایش‌شده نشان‌دهنده اعمال غیربهداشتی در حین فراوری و عدم عملیات حرارتی در حین تولید است. همچنین گزارش شد پنیرهای غیرپاستوریزه در مقایسه با پنیرهای پاستوریزه به/اشریشیاکلی و استافیلوکوکوس اورئوس آلوده‌اند (Salek Moghadam *et al.*, 2001). نتایج حاصل از سایر مطالعه‌های صورت‌گرفته آلودگی میکروبی پنیرهای سنتی را بیانگر آلودگی میکروبی بیش از حد مجاز استاندارد این محصول اعلام نمودند (Akbarmehr, 2003; Yousefi, 2002; Mashouf, 2002).

شیر و سایر محصولات بایستی از نظر میکروبی در حد قابل‌قبولی باشند. در ساخت این‌گونه پنیرها از شیر پاستوریزه‌نشده استفاده می‌شود و اگر شیر حاوی باکتری‌های بیماری‌زا شامل استافیلوکوکوس اورئوس، اشریشیاکلی و کلی‌فرم و یا آلودگی ثانویه در حین تولید پنیر به‌وجود آید، این امر موجب مسمومیت غذایی و نیز عفونت‌های غذایی ناشی از حضور میکروارگانیسم و یا سموم تولیدشده توسط آن می‌گردد (Salek Moghadam *et al.*, 2001). در این میان، کنترل بیولوژیکی یکی از روش‌های مؤثر برای مدیریت تولید و نگهداری و کیفیت مواد غذایی است، از این‌رو، امروزه استفاده از رنگدانه‌های خوراکی جهت ارتقای بار میکروبی محصولات غذایی به‌طور کلی نوآورانه و مقرون‌به‌صرفه است. در مطالعه حاضر با اضافه نمودن غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین به پنیر، میزان اشریشیاکلی و استافیلوکوکوس اورئوس منفی و مشاهده نشد، میزان کلی‌فرم را تا روز ۲۱ و میزان شمارش کلی میکروبی را تا روز ۷ کاهش داده است. در مطالعه انجام‌شده توسط Younis و همکاران (۲۰۲۰) از رنگدانه فیکوسیانین اسپیرولینا در جهت بهبود کیفیت میکروبی پنیر در مقابل اشریشیاکلی و استافیلوکوکوس اورئوس استفاده کردند. نتایج آنها نشان داد که با افزایش غلظت رنگدانه فیکوسیانین تا ۲۰ میلی‌لیتر در لیتر فعالیت بازدارندگی به‌صورت معنی‌داری افزایش یافت. نتایج تحقیق Terpou و همکاران (۲۰۲۱) نشان دادند با افزودن غلظت‌های مختلف رنگدانه فیکوسیانین به پنیر باعث کاهش تعداد باکتری استافیلوکوکوس اورئوس شده است.

<sup>1</sup> Reactive oxygen species

۲۱ در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد افزایش یافته است ( $P < 0/05$ ). به طوری که میزان به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ در غلظت ۱/۵ درصد به ترتیب ۰/۹۱، ۰/۸۷، ۰/۸۵ و ۰/۸۴ برابر نسبت به نمونه شاهد افزایش یافته است (شکل ۵-ج). نیتریک اکسید رادیکال فعالی است که در به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید با اکسیژن رقابت کرده و تولید نیتريت را کاهش می‌دهد. به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید می‌تواند به‌عنوان سازوکاری برای بروز اثرات ضدالتهابی یا ضدتشنجی در نظر گرفته شود (Hosseinzadeh et al., 2005). تولید مقادیر بالای نیتریک اکسید به‌طور موضعی در بیماری‌های روماتیک (مفاصل، کلیه، رگ‌های خونی، سیستم عصبی مرکزی) شرکت می‌کند (Manna et al., 2008). در مطالعه حاضر میزان به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد افزایش یافته است ( $P < 0/05$ ). به طوری که میزان به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ در غلظت ۱/۵ درصد به ترتیب ۰/۹۱، ۰/۸۷، ۰/۸۵ و ۰/۸۴ برابر نسبت به نمونه شاهد افزایش یافته است. به دلیل افزودن رنگدانه فیکوسیانین به پنیر در غلظت‌های مختلف در طول زمان‌های نگهداری میزان به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید بیشتر شده است که نشان‌دهنده فعالیت آنتی‌اکسیدانی بیشتر است. مشابه نتایج حاضر، ارزیابی فعالیت آنتی‌اکسیدانی به روش به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید رنگدانه فیکوسیانین / اسپیرولینا پلاتنسیس در شرایط آزمایشگاهی انجام شد و نتایج نشان داد فعالیت آنتی‌اکسیدانی وابسته به دوز است که با افزایش رنگدانه فیکوسیانین فعالیت آنتی‌اکسیدانی افزایش می‌یابد (Anbarasan et al., 2011).

در مطالعه مشابهی استخراج و خالص‌سازی فیکوسیانین از پودر خشک اسپیرولینا پلاتنسیس در غلظت‌های ۱۰، ۲۵، ۵۰ و ۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر و ارزیابی فعالیت آنتی‌اکسیدانی، ضدانقادی و جلوگیری از آسیب DNA آن به دست آمد (Kamble et al., 2013). ویژگی‌های حسی نقش مهمی در مقبولیت کلی محصولات غذایی توسط مصرف‌کنندگان دارد. بنابراین اگر مواد ترکیب‌شده طعم‌های ناخوشایندی ایجاد کنند، مصرف‌کنندگان از غذاهای کاربردی اجتناب می‌کنند. نتایج مطالعه Bosnea و همکاران (۲۰۲۱) نشان داد که با افزایش رنگدانه فیکوسیانین / اسپیرولینا میزان رضایت بویایی پنیر سنتی یونانی کاهش معنی‌داری دارد. با افزایش رنگدانه فیکوسیانین میزان رضایت‌مندی در هر روز

محلول‌های زیستی استفاده می‌شود. استفاده از محلول‌های ۱ و ۱-دی‌فنیل-۲-پیکریل هیدرازیل از رایج‌ترین روش‌های ارزیابی محتوای آنتی‌اکسیدانی است که به‌علت سهولت و تطابق بالا کاربرد روزافزونی یافته است (Mishra et al., 2010).

**اندازه‌گیری سنجش فعالیت آنتی‌اکسیدانی به روش DPPH**  
نتایج حاصل از ارزیابی فعالیت آنتی‌اکسیدانی به روش DPPH نشان داد میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد کاهش یافته است ( $P < 0/05$ ). به طوری که میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ در غلظت ۱/۵ درصد به ترتیب ۱/۴۳، ۱/۵۲، ۱/۵۲، ۱/۷۲ و ۲/۱۳ برابر نسبت به نمونه شاهد کاهش یافته است (شکل ۵-ب).

Romay و همکاران (۲۰۰۳) نشان دادند رنگدانه فیکوسیانین دارای خواص مهار انواع رادیکال آزاد مضر از قبیل آلکوکسی، هیدروکسی و پراکسید بوده و با گذر زمان به دلیل کم‌شدن فعالیت آنتی‌اکسیدانی خاصیت مهار در آنها کاهش می‌یابد. محققان فعالیت آنتی‌اکسیدانی رنگدانه فیکوسیانین / اسپیرولینا به روش DPPH را وجود فنول‌ها با مقدار بالای از مواد فیتوشیمیایی بیولوژیکی فعال (استرول‌ها، فلاونوئیدها، تانین‌ها، آنتراکونون‌ها) نسبت دادند (Shalaby et al., 2010). در مطالعه حاضر میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ در غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به نمونه شاهد کاهش یافته است ( $P < 0/05$ ). به طوری که میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ در غلظت ۱/۵ درصد به ترتیب ۱/۴۳، ۱/۵۲، ۱/۵۲، ۱/۷۲ و ۲/۱۳ برابر نسبت به نمونه شاهد کاهش یافته است. در واقع هرچه  $IC_{50}$  کمتر باشد، پتانسیل آنتی‌اکسیدانی در آن غلظت بیشتر است، براین اساس، پتانسیل آنتی‌اکسیدانی در غلظت ۱/۵ و ۰/۵ درصد بیشتر از نمونه شاهد است. نتایج تأثیر زیست‌توده اسپیرولینا پلاتنسیس روی پارامترهای کیفی بیسکویت‌های کوچک اسکاتلندی<sup>۱</sup> به روش DPPH توسط Marcinkowska-Lesiak و همکاران (۲۰۱۸) نشان دادند با گذشت زمان از قدرت آنتی‌اکسیدانی کاسته می‌شود.

#### ارزیابی میزان به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید

نتایج ارزیابی میزان به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید نشان داد میزان به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید در روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و

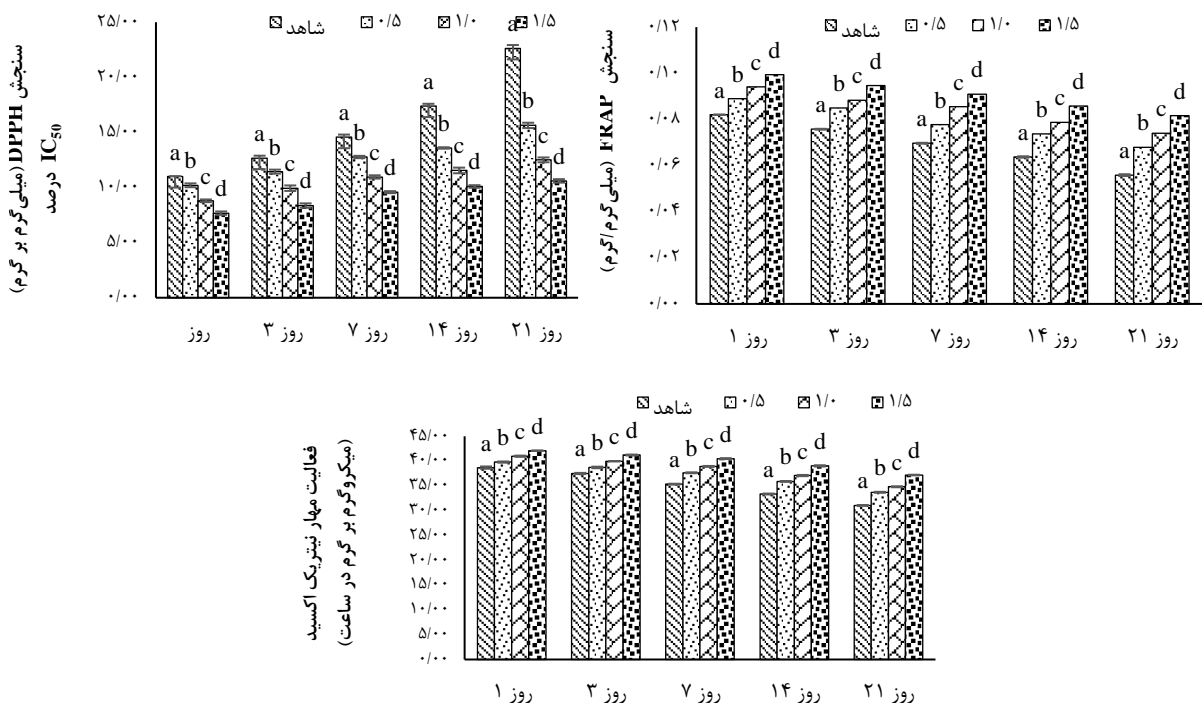
<sup>1</sup> Shortbread

مستقیمی در میزان رضایت بین ارزیابی حسی با افزایش غلظت رنگدانه فیکوسیانین به‌غیراز بو و پذیرش کلی وجود دارد ( $P < 0.05$ ). به‌طورکلی میزان رضایت با افزایش غلظت فیکوسیانین منجر به کاهش رضایت از بو و پذیرش کلی شد.

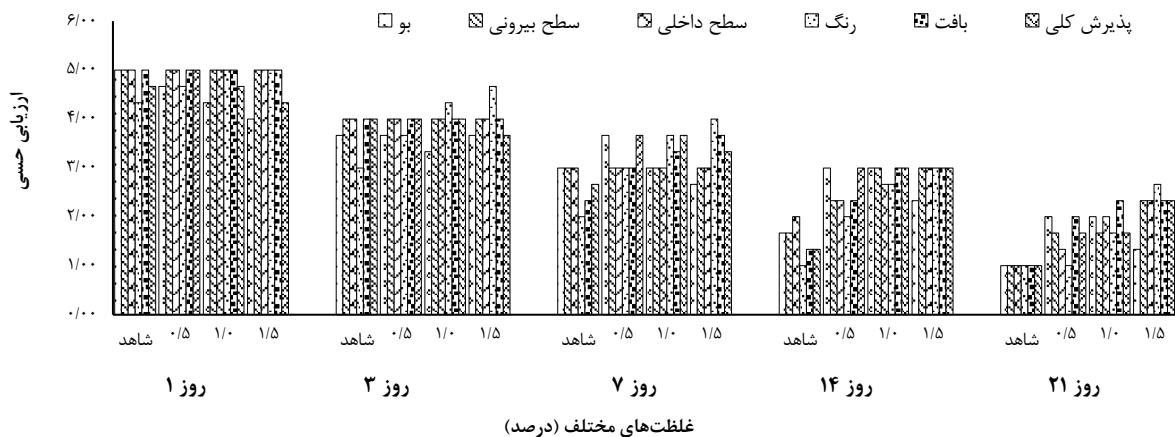
#### ارزیابی حسی پنیر غنی‌شده

نتایج شکل (۶) نشان داد ارتباط مستقیمی در میزان رضایت بین ارزیابی حسی با افزایش غلظت رنگدانه فیکوسیانین به‌غیراز بو و پذیرش کلی وجود دارد ( $P < 0.05$ ). در واقع میزان رضایت با افزایش غلظت فیکوسیانین منجر به کاهش رضایت از بو و پذیرش کلی شد.

افزایش می‌یابد (به‌جز بویایی). در واقع افزودن رنگدانه فیکوسیانین/اسپیروولینا پلاتنسیس باعث ایجاد بوی نامطبوع شبیه بوی ماهی می‌شود که ناشی از محتوای مواد معدنی آن است (Winarni Agustini et al., 2016). محققان روش‌هایی را برای کاهش بوی مرتبط با جلبک/اسپیروولینا با استفاده از جذب ذغال فعال، حرارت‌دادن، هیدرولیز آنزیم لیزوزیم، گنجاندن بتا-سیکلو دکسترتین، تخمیر و استخراج حلال بررسی کرده‌اند. تخمیر و استخراج با اتانول به‌عنوان مؤثرترین روش کاهش بوی جلبک مانند اسپیروولینا ثابت شده است (Bao et al., 2018). در مطالعه حاضر نتایج حاصل از ارزیابی در پنیر غنی‌شده با رنگدانه فیکوسیانین نشان داد که ارتباط



شکل ۵- سنجش میزان الف) FRAP، ب) DPPH و ج) به‌دام‌اندازی نیتریک اکسید در پنیر غنی‌شده با رنگدانه فیکوسیانین، حروف‌های متفاوت روی تیرک‌ها نشان‌دهنده اختلاف آماری معنی‌داری می‌باشد ( $P < 0.05$ ).



شکل ۶- ارزیابی حسی پنیر غنی‌شده با رنگدانه فیکوسیانین



## نتیجه‌گیری

رنگدانه فیکوسیانین از مقبولیت آن کاسته شد اما میزان مقبولیت سایر پارامترها امکان پاسخگویی به سطح تقاضای جامعه درباره محصولات غنی‌شده فراهم خواهد گردید، لذا عملکرد بهینه، تحقق و توسعه درزمینه به‌کارگیری رنگدانه فیکوسیانین در صنایع غذایی ایران را می‌طلبد.

## تشکر و قدردانی

این مقاله هیچ‌گونه حمایت مالی و معنوی ندارد.

## مشارکت نویسندگان

نیکان ایری: جمع‌آوری داده‌ها، نوشتن پیش‌نویس مقاله؛ بهاره نوروزی: تجزیه‌تحلیل و تفسیر داده‌ها، آنالیز داده‌ها، ارائه ایده پژوهشی و طراحی مطالعه، بازبینی و اصلاح مقاله، نظرات بر مطالعه، تأیید نسخه نهایی؛ شکوفه قاضی: بازبینی و اصلاح مقاله.

## تعارض منافع

بنابر اظهار نویسندگان، هیچ‌گونه تعارض منافی وجود ندارد.

نتایج حاصل از مطالعه‌ها نشان داد که افزودن غلظت‌های ۰/۵، ۱ و ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین به پنیر سنتی طی روزهای ۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ و صرف زمان بیشتر موجب کاهش آلودگی پنیر به باکتری‌های *اشریشیاکلی*، *استافیلوکوکوس اورئوس* و *کلی‌فرم* گردیده و میزان تعداد کل باکتری‌ها را تقلیل داده است. فعالیت آنتی‌اکسیدانی افزایش پروتئین، کاهش چربی، ثابت ماندن خاکستر، کاهش pH و افزایش بتا-کاروتن از یافته‌های این مطالعه است. محتوای رطوبت روزهای ۱، ۳ و ۷ در غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به کنترل کاهش یافت، به‌طوری‌که میزان رطوبت در روز ۲۱ غلظت ۱/۵ درصد رنگدانه فیکوسیانین نسبت به کنترل افزایش یافت. همچنین نتایج ترکیبات فرار حاصل از آزمایش GC-MS در نمونه شاهد و پنیر غنی‌شده با ۱ درصد رنگدانه فیکوسیانین شامل ۵-آلدئید، ۱۰-استر، ۴-کتون، ۴-الکل، ۶-اسید و ۱-بنزن می‌باشد، که بعضی از این ترکیبات شامل لیمونن، بتا-میرسن، آلفا-پینن و بتا-پینن و غیره خاصیت ضد میکروبی دارند. باتوجه به نتایج حاصله در ارزیابی بو با افزایش غلظت

## منابع

- Academy of General Dentistry. (2013, June 5). *Cheese may prevent cavities*. ScienceDaily. Retrieved June 1, 2023 from [www.sciencedaily.com/releases/2013/06/130605130118.htm](http://www.sciencedaily.com/releases/2013/06/130605130118.htm)
- Akalin, A., Unal, G., & Dalay, M. (2009). Influence of *Spirulina platensis* biomass on microbiological viability in traditional and probiotic yogurts during refrigerated storage. *Italian Journal of Food Science*, 21(3), 357-364.
- Akbarmehr, J. (2003). A survey on the contamination of fresh white cheese produced in sarab city and rural area with brucella spp. *Journal of Veterinary Research*, 58(3), 203-206. [https://jvr.ut.ac.ir/article\\_11905\\_a2cc5e5aa4684ee0739db66f3a9af50a.pdf](https://jvr.ut.ac.ir/article_11905_a2cc5e5aa4684ee0739db66f3a9af50a.pdf)
- Alrubaie, G., Zaki, N. H., Al-Hashimi, A., & Khuyon, A. (2021). Antibacterial Effect of *Spirulina platensis* Extracts on the Viability of Bacterial Species Isolated from Acne Patients in Baghdad. *Annals of the Romanian Society for Cell Biology*, 3851-3859.
- Anbarasan, V., Kumar, V. K., Kumar, P. S., & Venkatachalam, T. (2011). In vitro evaluation of antioxidant activity of blue green algae *Spirulina platensis*. *International journal of pharmaceutical sciences and research*, 2(10), 2616. [https://doi.org/10.13040/IJPSR.0975-8232.2\(10\).2616-18](https://doi.org/10.13040/IJPSR.0975-8232.2(10).2616-18)
- Ansarifard, F., Rajabi Islami, H., Shamsaie Mehrjan, M., & Soltani, M. (2018). Effects of *Arthrospira platensis* on growth, skin color and digestive enzymes of Koi, *Cyprinus carpio* [Original research papers]. *Iranian Journal of Fisheries Sciences*, 17(2), 381-393. <http://dori.net/dor/20.1001.1.15622916.2018.17.2.10.0> (in Persian)
- Ao, C., Li, A., Elzaawely, A. A., Xuan, T. D., & Tawata, S. (2008). Evaluation of antioxidant and antibacterial activities of *Ficus microcarpa* L. fil. extract. *Food Control*, 19(10), 940-948. <https://doi.org/10.1016/j.foodcont.2007.09.007>
- AOAC. (1990). Protein (crude) in animal feed kajeldahl method (954.01 methods). In: Association of Official Analytical Chemists Inc., Arlington, VA, USA.
- Aygun, O., Aslantas, O., & Oner, S. (2005). A survey on the microbiological quality of Carra, a traditional Turkish cheese. *Journal of Food Engineering*, 66(3), 401-404. <https://doi.org/10.1016/j.jfoodeng.2004.04.013>
- Baniassadi, B., & Azhdari, A. (2017). Survey of the total microbial count and the rate of contamination to coliform, staphylococcus aureus and mold and yeast in traditional cheese in Birjand during 2015. *Journal of Food Microbiology*, 4(1), 29-37. [https://jfm.shahrekord.iau.ir/article\\_654470\\_628c46e20f9f046128142968cd487145.pdf](https://jfm.shahrekord.iau.ir/article_654470_628c46e20f9f046128142968cd487145.pdf) (in Persian)
- Bao, J., Zhang, X., Zheng, J.-H., Ren, D.-F., & Lu, J. (2018). Mixed fermentation of *Spirulina platensis* with *Lactobacillus plantarum* and *Bacillus subtilis* by random-centroid optimization. *Food chemistry*, 264, 64-72. <https://doi.org/10.1016/j.foodchem.2018.05.027>

- Bchir, B., Jean-François, T., Rabetafika, H. N., & Blecker, C. (2018). Effect of pear apple and date fibres incorporation on the physico-chemical, sensory, nutritional characteristics and the acceptability of cereal bars. *Food Sci Technol Int*, 24(3), 198-208. <https://doi.org/10.1177/1082013217742752>
- Beheshtipour, H., Mortazavian, A. M., Mohammadi, R., Sohrabvandi, S., & Khosravi-Darani, K. (2013). Supplementation of *Spirulina platensis* and *Chlorella vulgaris* Algae into Probiotic Fermented Milks. *Comprehensive Reviews in Food Science and Food Safety*, 12(2), 144-154. <https://doi.org/10.1111/1541-4337.12004>
- Benali, T., Habbadi, K., Khabbach, A., Marmouzi, I., Zengin, G., Bouyahya, A., . . . Hammani, K. (2020). GC-MS Analysis, Antioxidant and Antimicrobial Activities of *Achillea Odorata* Subsp. *Pectinata* and *Ruta Montana* Essential Oils and Their Potential Use as Food Preservatives. *Foods*, 9(5). <https://doi.org/10.3390/foods9050668>
- Bensehaila, S., Doumandji, A., Boutekrabi, L., Manafikhi, H., Peluso, I., Bensehaila, K., . . . Bensehaila, A. (2015). The nutritional quality of *Spirulina platensis* of Tamenrasset, Algeria. *African Journal of Biotechnology*, 14(19), 1649-1654.
- Benzie, I. F. F., & Strain, J. J. (1996). The Ferric Reducing Ability of Plasma (FRAP) as a Measure of "Antioxidant Power": The FRAP Assay. *Analytical Biochemistry*, 239(1), 70-76. <https://doi.org/https://doi.org/10.1006/abio.1996.0292>
- Beutin, L., Geier, D., Steinrück, H., Zimmermann, S., & Scheutz, F. (1993). Prevalence and some properties of verotoxin (Shiga-like toxin)-producing *Escherichia coli* in seven different species of healthy domestic animals. *J Clin Microbiol*, 31(9), 2483-2488. <https://doi.org/10.1128/jcm.31.9.2483-2488.1993>
- Bosnea, L., Terpou, A., Pappa, E., Kondyli, E., Mataragas, M., Markou, G., & Katsaros, G. (2021). Incorporation of *Spirulina platensis* on Traditional Greek Soft Cheese with Respect to Its Nutritional and Sensory Perspectives. *Proceedings*, 70(1), 99. [https://doi.org/10.3390/foods\\_2020-07600](https://doi.org/10.3390/foods_2020-07600)
- Buhler, S., Riciputi, Y., Perretti, G., Caboni, M. F., Dossena, A., Sforza, S., & Tedeschi, T. (2020). Characterization of Defatted Products Obtained from the Parmigiano-Reggiano Manufacturing Chain: Determination of Peptides and Amino Acids Content and Study of the Digestibility and Bioactive Properties. *Foods*, 9(3). <https://doi.org/10.3390/foods9030310>
- Burt, S. (2004). Essential oils: their antibacterial properties and potential applications in foods—a review. *International Journal of Food Microbiology*, 94(3), 223-253. <https://doi.org/10.1016/j.ijfoodmicro.2004.03.022>
- Burt, S. A. (2007). *Antibacterial activity of essential oils: potential applications in food*. Utrecht University.
- Busch, S. (2018, November 21). *Cheese & Vitamin B-12*. Hearst Newspapers, a Division of Hearst Communication, Inc. <https://www.weekand.com/healthy-living/article/cheese-vitamin-b12-18006691.php>
- Choki, K., Zangmo, S., & Norbu, P. T. (2021). Microbial quality of traditionally produced butter and cheese (datshi). *Bhutan Journal of Animal Science*, 5(1), 1-7.
- Costanzo, N., Ceniti, C., Santoro, A., Clausi, M. T., & Casalnuovo, F. (2020). Foodborne Pathogen Assessment in Raw Milk Cheeses. *International journal of food science*, 2020, 3616713. <https://doi.org/10.1155/2020/3616713>
- Cremonesi, P., Perez, G., Pisoni, G., Moroni, P., Morandi, S., Luzzana, M., . . . Castiglioni, B. (2007). Detection of enterotoxigenic *Staphylococcus aureus* isolates in raw milk cheese. *Lett Appl Microbiol*, 45(6), 586-591. <https://doi.org/10.1111/j.1472-765X.2007.02231.x>
- Currie, A., Galanis, E., Chacon, P. A., Murray, R., Wilcott, L., Kirkby, P., . . . for the Investigative, T. (2018). Outbreak of *Escherichia coli* O157:H7 Infections Linked to Aged Raw Milk Gouda Cheese, Canada, 2013. *Journal of Food Protection*, 81(2), 325-331. <https://doi.org/10.4315/0362-028X.JFP-17-283>
- da Fontoura Prates, D., Duarte, J. H., Vendruscolo, R. G., Wagner, R., Ballus, C. A., da Silva Oliveira, W., . . . Costa, J. A. V. (2020). Role of light emitting diode (LED) wavelengths on increase of protein productivity and free amino acid profile of *Spirulina* sp. cultures. *Bioresour Technol*, 306, 123184. <https://doi.org/10.1016/j.biortech.2020.123184>
- Dagdelen, S., Bilenler, T., Durmaz, G., Gokbulut, I., Hayaloglu, A. A., & Karabulut, I. (2014). Volatile Composition, Antioxidant and Antimicrobial Activities of Herbal Plants Used in the Manufacture of Van Herby (OTLU) Cheese. *Journal of Food Processing and Preservation*, 38(4), 1716-1725. <https://doi.org/10.1111/jfpp.12134>
- Devi, K. M., & Mehta, S. K. (2016). Antimicrobial activities of freshwater Cyanobacterium, *Nostoc* sp. from Tamdil Wetland of Mizoram, India: an identification of bioactive compounds by GC-MS. *International Journal of Pharmaceutical Sciences and Research (IJPSR)*, 7(3), 1179-1191. [https://doi.org/10.13040/IJPSR.0975-8232.7\(3\).1179-91](https://doi.org/10.13040/IJPSR.0975-8232.7(3).1179-91)
- Donnelly, C. W. (1990). Concerns of Microbial Pathogens in Association with Dairy Foods. *Journal of dairy Science*, 73(6), 1656-1661. [https://doi.org/10.3168/jds.S0022-0302\(90\)78838-8](https://doi.org/10.3168/jds.S0022-0302(90)78838-8)
- Duan, Y., Tan, Z., Wang, Y., Li, Z., Li, Z., Qin, G., . . . Cai, Y. (2008). Identification and characterization of Lactic Acid Bacteria isolated from Tibetan Qula cheese. *J Gen Appl Microbiol*, 54(1), 51-60. <https://doi.org/10.2323/jgam.54.51>
- EFSA, & ECDC. (2019). European Food Safety Authority and European Centre for Disease Prevention and Control. The European Union one health 2018 zoonoses report. *EFSA Journal*, 17(12), e05926.
- El Baz, F. K., Aboul-Enein, A. M., El-Baroty, G. S., Youssef, A., & Abdel-Baky, H. H. (2002). Accumulation of antioxidant vitamins in *Dunaliella salina*. *Journal of Biological Sciences*, 2(4), 220-223. <https://doi.org/10.3923/jbs.2002.220.223>
- Ericsson, H. M., & Sherris, J. C. (1971). Antibiotic sensitivity testing. Report of an international collaborative study. *Acta Pathol Microbiol Scand B Microbiol Immunol*, 217, Suppl 217:211+.

- Fadaei, V., Mazinani, S., Khosravi-Darani, K., Eslami Moshkenani, A., & Mirzadeh, A. (2015). The effect of powdered *Spirulina platensis* biomass on some of physicochemical properties and sensory evaluation in probiotic Iranian white cheese containing powdered *Mentha longifolia* L. produced by ultrafiltration. *Innovative Food Technologies*, 2(3), 1-10. <https://doi.org/10.22104/jift.2015.125> (in Persian)
- Farghl, A., El-Sheekh, M. M., & Mousa, A. (2019). Extraction and characterization of antimicrobial active substance from cyanobacteria *Nostoc carneum* and *Anabaena circinalis*. *Fresenius environmental bulletin*, 28(7), 5481-5490.
- Ghadiri Hakim, H., Jamali Behnam, Y., Hashemi, M., Miri Disfani, A., Torbati Moghaddam, M. R., & Afshari, A. (2021). Prevalence of Pathogenic Microorganisms in Traditional Dairy Products of Mashhad, Iran [Original Article]. *Journal title*, 7(3), 152-158. <https://doi.org/10.52547/jhehp.7.3.152>
- Ghazi Zadeh, M., & Razaghi, A. (1999). *A textbook of Sensory evaluation of foods* (Vol. 11<sup>th</sup>). Shahid Beheshti University, Faculty of Nutrition Sciences and food technology.
- Griffin, S., Falzon, O., Camilleri, K., & Valdramidis, V. P. (2020). Bacterial and fungal contaminants in caprine and ovine cheese: A meta-analysis assessment. *Food Research International*, 137, 109445. <https://doi.org/10.1016/j.foodres.2020.109445>
- Hajimahmoodi, M., Faramarzi, M. A., Mohammadi, N., Soltani, N., Oveisi, M. R., & Nafissi-Varcheh, N. (2010). Evaluation of antioxidant properties and total phenolic contents of some strains of microalgae. *Journal of Applied Phycology*, 22(1), 43-50. <https://doi.org/10.1007/s10811-009-9424-y>
- Halith, A. M., Elumalai, S., & Sampathkumar, Y. (2020). Studies on arsenic absorption, adsorption, accumulation and analysis of biofuel compounds in microalgae for the use of arsenic detoxification and biofuel productions. *International Journal for Research in Engineering Application & Management (IJREAM)*, 6(1), 532-547. <https://doi.org/10.35291/2454-9150.2020.0344>
- Hosseinzadeh, H., Karimi, G.-R., & Rakhshanizadeh, M. (2005). Anticonvulsant effect of *Hypericum perforatum*: role of nitric oxide. *Journal of Ethnopharmacology*, 98(1), 207-208. <https://doi.org/10.1016/j.jep.2004.12.007>
- Ibrahim, O. A. E.-H., Mohamed, A. G., & Bahgaat, W. K. (2019). Natural peppermint-flavored cheese. *Acta Sci. Pol. Technol. Aliment*, 18(1), 75-85. <https://doi.org/10.17306/J.AFS.2019.0607>
- Iran National Standards Organization (INSO). (1977). *Determination of the ash content of processed cheese*, (INSO Standard No. 1755, 1<sup>st</sup> Edition). <http://standard.isiri.gov.ir/StandardFiles/1755.htm> (in Persian)
- Iran National Standards Organization (INSO). (1999). *Method for sensory evaluation of cheese*, (INSO Standard No. 4938). <http://standard.isiri.gov.ir/StandardView.aspx?Id=10693> (in Persian)
- Iran National Standards Organization (INSO). (2002a). *Cheese- general specifications*, (INSO Standard No. 2344, 2<sup>st</sup> Revision). <http://standard.isiri.gov.ir/StandardView.aspx?Id=997> (in Persian)
- Iran National Standards Organization (INSO). (2002b). *Cheese and processed cheese-determination of total solids, (reference method)-test method*, (INSO Standard No. 1753, 1<sup>st</sup> Revision). <http://standard.isiri.gov.ir/StandardView.aspx?Id=8430> (in Persian)
- Iran National Standards Organization (INSO). (2010). *Food and feed products -Determination of nitrogen by the kejeldahl method-General guidelines*, (INSO Standard No. 13483, 1<sup>st</sup> Edition). <http://standard.isiri.gov.ir/StandardView.aspx?Id=6162> (in Persian)
- Iran National Standards Organization (INSO). (2014). *Cheese and processed cheese products-Determination of fat content-Gravimetric method (Reference method)*, (INSO Standard No. 17602, 1<sup>st</sup> Edition). <http://standard.isiri.gov.ir/StandardView.aspx?Id=41272>
- Iran National Standards Organization (INSO). (2015). *Microbiology of the food chain-Horizontal method for the enumeration of microorganisms-Part 1: Colony count at 30 °C by the pour plate technique*, (INSO Standard No. 5272-1, 1<sup>st</sup> Edition). <http://standard.isiri.gov.ir/StandardView.aspx?Id=43263>
- Iran National Standards Organization (INSO). (2022). *Milk and milk products-Determination of titrable acidity and pH-Test method*, (INSO Standard No. 2852, 2<sup>nd</sup> Revision). <http://standard.isiri.gov.ir/StandardView.aspx?Id=57037>
- Izco, J. M., & Torre, P. (2000). Characterisation of volatile flavour compounds in Roncal cheese extracted by the 'purge and trap' method and analysed by GC-MS. *Food chemistry*, 70(3), 409-417. [https://doi.org/10.1016/S0308-8146\(00\)00100-X](https://doi.org/10.1016/S0308-8146(00)00100-X)
- Jafari Porzani, S., Konur, O., & Nowruz, B. (2022). Cyanobacterial natural products as sources for antiviral drug discovery against COVID-19. *Journal of Biomolecular Structure and Dynamics*, 40(16), 7629-7644. <https://doi.org/10.1080/07391102.2021.1899050>
- Jordan, K., Hunt, K., Lourenco, A., & Pennone, V. (2018). *Listeria monocytogenes* in the Food Processing Environment. *Current Clinical Microbiology Reports*, 5(2), 106-119. <https://doi.org/10.1007/s40588-018-0090-1>
- Jurkovic, D., Krizková, L., Dusinský, R., Belicová, A., Sojka, M., Krajcovic, J., & Ebringer, L. (2006). Identification and characterization of enterococci from bryndza cheese. *Lett Appl Microbiol*, 42(6), 553-559. <https://doi.org/10.1111/j.1472-765X.2006.01918.x>
- Kamble, S. P., Gaikar, R. B., Padalia, R. B., & Shinde, K. D. (2013). Extraction and purification of C-phycoyanin from dry *Spirulina* powder and evaluating its antioxidant, anticoagulation and prevention of DNA damage activity. *Journal of Applied Pharmaceutical Science*, 3(8), 149-153.

- Khairy, H. M., & El-Kassas, H. Y. (2010). Active substance from some blue green algal species used as antimicrobial agents. *African Journal of Biotechnology*, 9(19), 2789-2800.
- Khalili, M., & Ebrahimzadeh, M. A. (2015). A Review on Antioxidants and Some of their Common Evaluation Methods [Review]. *Journal of Mazandaran University of Medical Sciences*, 24(120), 188-208. <http://jmums.mazums.ac.ir/article-1-4858-en.html> (in Persian)
- Koba, K., & Yanagita, T. (2014). Health benefits of conjugated linoleic acid (CLA). *Obes Res Clin Pract*, 8(6), e525-532. <https://doi.org/10.1016/j.orcp.2013.10.001>
- Kousta, M., Mataragas, M., Skandamis, P., & Drosinos, E. H. (2010). Prevalence and sources of cheese contamination with pathogens at farm and processing levels. *Food Control*, 21(6), 805-815. <https://doi.org/10.1016/j.foodcont.2009.11.015>
- Kümmel, J., Stessl, B., Gonano, M., Walcher, G., Bereuter, O., Fricker, M., . . . Ehling-Schulz, M. (2016). Staphylococcus aureus Entrance into the Dairy Chain: Tracking S. aureus from Dairy Cow to Cheese. *Front Microbiol*, 7, 1603. <https://doi.org/10.3389/fmicb.2016.01603>
- Li, H., Deng, Z., Zhu, H., Hu, C., Liu, R., Young, J. C., & Tsao, R. (2012). Highly pigmented vegetables: Anthocyanin compositions and their role in antioxidant activities. *Food Research International*, 46(1), 250-259. <https://doi.org/10.1016/j.foodres.2011.12.014>
- Licon, C. C., Moro, A., Librán, C. M., Molina, A. M., Zalacain, A., Berruga, M. I., & Carmona, M. (2020). Volatile Transference and Antimicrobial Activity of Cheeses Made with Ewes' Milk Fortified with Essential Oils. *Foods*, 9(1), 35. <https://www.mdpi.com/2304-8158/9/1/35>
- Manna, I., Liguori, M., Valentino, P., Condino, F., La Russa, A., Clodomiro, A., . . . Quattrone, A. (2008). Preliminary evidences of a NOS2A protective effect from Relapsing-Remitting Multiple Sclerosis. *Journal of the neurological sciences*, 264(1), 112-117. <https://doi.org/10.1016/j.jns.2007.08.007>
- Marcinkowska-Lesiak, M., Onopiuk, A., Zalewska, M., Cieploch, A., & Barotti, L. (2018). The effect of different level of Spirulina powder on the chosen quality parameters of shortbread biscuits. *Journal of Food Processing and Preservation*, 42(3), e13561. <https://doi.org/10.1111/jfpp.13561>
- Mardiani, A., Sumarmono, J., & Setyaward, T. (2013). Total Bakteri Asam Laktat, Kadar Air Dan Protein Keju Peram Susu Kambing Yang Mengandung Probiotik Lactobacillus casei DAN Bifidobacterium longum. *Jurnal Ilmiah Peternakan*, 1(1), 244-253. <http://jos.unsoed.ac.id/index.php/jip/article/view/600>
- Miller, j. (2017, April). *15 Health Benefits of Cheese, According to Science (+8 Delicious Recipes)*. Retrieved April 29, 2017 from <https://www.jenreviews.com/cheese/>
- Mishra, S. K., Shrivastav, A., Pancha, I., Jain, D., & Mishra, S. (2010). Effect of preservatives for food grade C-Phycocerythrin, isolated from marine cyanobacteria Pseudanabaena sp. *Int J Biol Macromol*, 47(5), 597-602. <https://doi.org/10.1016/j.ijbiomac.2010.08.005>
- Mohamed, S. H., Zaky, W. M., Kassem, J. M., Abbas, H. M., Salem, M., & Said-Al Ahl, H. (2013). Impact of antimicrobial properties of some essential oils on cheese yoghurt quality. *World Applied Sciences Journal*, 27(4), 497-507.
- Nagao, K., & Yanagita, T. (2005). Conjugated fatty acids in food and their health benefits. *Journal of bioscience and bioengineering*, 100(2), 152-157. <https://doi.org/10.1263/jbb.100.152>
- Nowruzi, B., Sarvari, G., & Blanco, S. (2020). The cosmetic application of cyanobacterial secondary metabolites. *Algal Research*, 49, 101959. <https://doi.org/10.1016/j.algal.2020.101959>
- Ötles, S., & Pire, R. (2019). Fatty Acid Composition of Chlorella and Spirulina Microalgae Species. *Journal of AOAC INTERNATIONAL*, 84(6), 1708-1714. <https://doi.org/10.1093/jaoac/84.6.1708>
- Pandey, J. P., & Tiwari, A. (2010). Optimization of biomass production of Spirulina maxima. *J. Algal Biomass Utiln*, 1(2), 20-32.
- Parada, J. L., Zulpa de Caire, G., Zaccaro de Mulé, M. a. C., & Storni de Cano, M. M. (1998). Lactic acid bacteria growth promoters from Spirulina platensis. *International Journal of Food Microbiology*, 45(3), 225-228. [https://doi.org/10.1016/S0168-1605\(98\)00151-2](https://doi.org/10.1016/S0168-1605(98)00151-2)
- Pariza, M. W., Park, Y., & Cook, M. E. (2001). The biologically active isomers of conjugated linoleic acid. *Prog Lipid Res*, 40(4), 283-298. [https://doi.org/10.1016/s0163-7827\(01\)00008-x](https://doi.org/10.1016/s0163-7827(01)00008-x)
- Prior, R. L., Wu, X., & Schaich, K. (2005). Standardized Methods for the Determination of Antioxidant Capacity and Phenolics in Foods and Dietary Supplements. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 53(10), 4290-4302. <https://doi.org/10.1021/jf0502698>
- Priyanka, M., Kempanna, C., & Narasimha, M. (2013). Quality characteristics of yoghurt enriched with Spirulina powder. *Mysore Journal of Agricultural Sciences*, 47(2), 354-359.
- Punampalam, R., Khoo, K. S., & Sit, N. W. (2018). Evaluation of antioxidant properties of phycobiliproteins and phenolic compounds extracted from Bangia atropurpurea. *Malays. J. Fundam. Appl. Sci*, 14, 289-297.
- Puyfoulhoux, G., Rouanet, J. M., Besançon, P., Baroux, B., Baccou, J. C., & Caporiccio, B. (2001). Iron availability from iron-fortified spirulina by an in vitro digestion/Caco-2 cell culture model. *J Agric Food Chem*, 49(3), 1625-1629. <https://doi.org/10.1021/jf001193c>

- Rezaei, M., Yahyaei, M., Parviz, M., & Khodaei motlagh, M. (2014). A Survey of microbial contamination in Traditional Cheese distributed in Markazi Province in 2010 [Research]. *Iranian Journal of Health and Environment*, 7(1), 115-122. <http://ijhe.tums.ac.ir/article-1-5326-en.html> (in Persian)
- Ritota, M., & Manzi, P. (2020). Rapid Determination of Total Tryptophan in Yoghurt by Ultra High Performance Liquid Chromatography with Fluorescence Detection. *Molecules*, 25(21). <https://doi.org/10.3390/molecules25215025>
- Romay, C., González, R., Ledón, N., Ramirez, D., & Rimbau, V. (2003). C-phycocyanin: a biliprotein with antioxidant, anti-inflammatory and neuroprotective effects. *Curr Protein Pept Sci*, 4(3), 207-216. <https://doi.org/10.2174/1389203033487216>
- Sajilata, M. G., Singhal, R. S., & Kamat, M. Y. (2008). Supercritical CO<sub>2</sub> extraction of  $\gamma$ -linolenic acid (GLA) from *Spirulina platensis* ARM 740 using response surface methodology. *Journal of Food Engineering*, 84(2), 321-326. <https://doi.org/10.1016/j.jfoodeng.2007.05.028>
- Salek Moghadam, A. R., Foruhesh Tehrani, H., Anssari, H., Ravadgar, B., Noorani Vatani, A., & Ghassemi, M. (2001). A survey on bacterial contamination on one-hundred unpasteurized cheese samples and pasteurized cheese as control and stability of commonly contaminating bacteria to different salt concentration [Research]. *Razi Journal of Medical Sciences*, 8(25), 293-299. <http://rjms.iums.ac.ir/article-1-346-en.html> (in Persian)
- Selvam, R., Subramanian, L., Gayathri, R., & Angayarkanni, N. (1995). The anti-oxidant activity of turmeric (*Curcuma longa*). *Journal of Ethnopharmacology*, 47(2), 59-67. [https://doi.org/10.1016/0378-8741\(95\)01250-H](https://doi.org/10.1016/0378-8741(95)01250-H)
- Serlahwati, D., Farida, Y., & Asriana, Y. (2009). Penetapan Kadar  $\beta$ -karoten dalam Buah Parika Merah, Kuning dan Hijau (*Capsicum annum* Var. *annum* L.) Secara Kromatografi Cair Kinerja Tinggi. *Jurnal*. *Jakarta: Fakultas Farmasi Universitas Pancasila*.
- Shadan, M., & Khoshabi, F. (2003). A Survey on Microbial Contamination on Traditional Cheeses in Zahedan Province. *Zahedan. J Res Med Sci*, 4(1), 33-41. (in Persian)
- Shalaby, E. A., Shanab, S. M., & Singh, V. (2010). Salt stress enhancement of antioxidant and antiviral efficiency of *Spirulina platensis*. *J Med Plants Res*, 4(24), 2622-2632.
- Sinanoglu, O., Yener, A. N., Ekici, S., Midi, A., & Aksungar, F. B. (2012). The Protective Effects of *Spirulina* in Cyclophosphamide Induced Nephrotoxicity and Urotoxicity in Rats. *Urology*, 80(6), 1392.e1391-1392.e1396. <https://doi.org/10.1016/j.urology.2012.06.053>
- Singh, R. K., Tiwari, S. P., Rai, A. K., & Mohapatra, T. M. (2011). Cyanobacteria: an emerging source for drug discovery. *The Journal of Antibiotics*, 64(6), 401-412. <https://doi.org/10.1038/ja.2011.21>
- Smith-Palmer, A., Stewart, J., & Fyfe, L. (2001). The potential application of plant essential oils as natural food preservatives in soft cheese. *Food Microbiology*, 18(4), 463-470. <https://doi.org/10.1006/fmic.2001.0415>
- Staughton, J. (2020, January). *20 Best Foods for Healthy Weight Gain*. Organic Information Services Pvt Ltd. Retrieved January 31, 2020 from <https://www.organicfacts.net/home-remedies/20-foods-for-healthy-weight-gain.html>
- Terpou, A., Bosnea, L., Mataragkas, M., & Markou, G. (2021). Influence of Incorporated *Arthrospira* (*Spirulina*) *platensis* on the Growth of Microflora and Physicochemical Properties of Feta-Type Cheese as Functional Food. *Proceedings*, 70(1), 97. [https://doi.org/10.3390/foods\\_2020-07659](https://doi.org/10.3390/foods_2020-07659)
- Thillairajasekar, K., Duraipandiyar, V., Perumal, P., & Ignacimuthu, S. (2009). Antimicrobial activity of *Trichodesmium erythraeum* (Ehr) (microalga) from South East coast of Tamil Nadu, India. *International Journal of Integrative Biology*, 5, 167-170.
- Trmčić, A., Chauhan, K., Kent, D. J., Ralyea, R. D., Martin, N. H., Boor, K. J., & Wiedmann, M. (2016). Coliform detection in cheese is associated with specific cheese characteristics, but no association was found with pathogen detection. *Journal of dairy Science*, 99(8), 6105-6120. <https://doi.org/10.3168/jds.2016-11112>
- Varga, L., Szigeti, J., Kovács, R., Földes, T., & Buti, S. (2002). Influence of a *Spirulina platensis* Biomass on the Microflora of Fermented ABT Milks During Storage (R1). *Journal of dairy Science*, 85(5), 1031-1038. [https://doi.org/10.3168/jds.S0022-0302\(02\)74163-5](https://doi.org/10.3168/jds.S0022-0302(02)74163-5)
- Vonshak, A. (1990). Recent advances in microalgal biotechnology. *Biotechnology Advances*, 8(4), 709-727. [https://doi.org/10.1016/0734-9750\(90\)91993-Q](https://doi.org/10.1016/0734-9750(90)91993-Q)
- Winarni Agustini, T., Farid Maâ€™ruf, W., Widayat, W., Suzery, M., Hadiyanto, H., & Benjakul, S. (2016). Application of *spirulina platensis* on ice cream and soft cheese with respect to their nutritional and sensory perspectives. *Jurnal Teknologi*, 78(4-2). <https://doi.org/10.11113/jt.v78.8216>
- Yan, M., Liu, B., Jiao, X., & Qin, S. (2014). Preparation of phycocyanin microcapsules and its properties. *Food and bioprocess processing*, 92(1), 89-97. <https://doi.org/10.1016/j.fbp.2013.07.008>
- Younis, M. O., Baka, Z., Abo-Doubara, M., El-Metwaly, M., & Mostafa, A. (2020). Utilization of cyanobacteria extracts in improving the microbial quality of soft white cheese. *Journal of Agricultural Chemistry and Biotechnology*, 11(7), 223-228. <https://doi.org/10.21608/jacb.2020.108790>
- Yousefi Mashouf, R. (2002). *Brucella* and coliform organisms in fresh cheese produced in hamadan-2000. *Journal of Research in Medical Sciences (JRMS)*, 6(4), 348-349. <https://sid.ir/paper/26474/en>

## Study of the Effect of Phycocyanin Pigment on Physicochemical, Sensory, Microbial and Antioxidant Properties of Cheese

Nikan Iri<sup>1</sup>, Bahareh Nowruzi<sup>1\*</sup>, Shokoofeh Ghazi<sup>2</sup>

1- Department of Biotechnology, Faculty of Converging Sciences and Technologies, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

\* Corresponding author (bahareh.nowruzi@srbiau.ac.ir)

2- Department of Microbiology, Faculty of New Sciences and Technologies, Medical Sciences Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

### Abstract

Due to its unique role, phycocyanin pigment extracted from the cyanobacterium *Spirulina platensis* can play an important role in enriching traditional cheeses. In this study, the amount of protein, fat, ash, moisture,  $\beta$ -carotene and pH of fortified cheese with different concentrations of phycocyanin pigment were determined. In addition, the counting of bacteria was done along with the assessment of antioxidant properties. Also, gas chromatography-mass spectrometer GC-MS test was performed to identify volatile compounds during 1, 3, 7, 14 and 21 days. The results of tests showed that the amount of fat, moisture, pH and 1,1-diphenyl-2-picrylhydrazyl (DPPH) of fortified cheeses has decreased significantly compared to the control. Also, the amount of protein,  $\beta$ -carotene, ferric reducing assay power (FRAP) and nitric oxide trapping increased significantly compared to the control. Sensory evaluation had also significant increase in satisfaction, except for the sense of smell compared to the control. In addition, no signs of *Escherichia coli* and *Staphylococcus aureus* were found during different days. However, the presence of coliform bacteria was evident from 7 to 21 days in enriched and control cheeses. Also, the results of volatile compounds obtained from GC-MS test in control cheese and enriched cheese with 1% phycocyanin pigment show the presence of compounds with antimicrobial properties that played an important role in the shelf life and quality of cheese. It is hoped that the results of this study will be the basis for empowering the food industry in using pigments obtained from cyanobacteria.

**Keywords:** Antioxidative properties, Antioxidative activity, Microbial mass, Phycocyanin pigment, Sense assessment

