

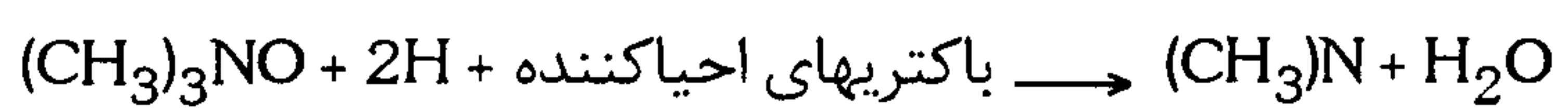
بررسی مقایسه‌ای سه روش اندازه‌گیری تری‌متیل‌آمین، ازت فرار تام و شمارش کلی باکتریهای هوازی سرمادوست در تعیین کیفیت برخی از ماهیان دریایی استخوانی

دکتر افسین آخوندزاده^۱ دکتر سعید بکایی^۱ دکتر تقی زهراei صالحی^۲

به داخل بافت‌ها هجوم می‌برند و با عناصر سازنده بافت‌ها ترکیبات کمپلکسی را به وجود می‌آورند و این ترکیبات کمپلکس باعث تغییر در بو و مزه ماهی می‌شود. همچنین فعالیت این باکتریها باعث تجزیه تری‌متیل‌آمین اکسید (TMAO) و تولید تری‌متیل‌آمین می‌شود که از مواد اصلی است که به ماهی بوی بد می‌دهد (۵). هنریک هاس (۱۹۸۸) گزارش می‌کند که در هنگام صید ماهی تعداد باکتریها در هر سانتی‌متر مربع پوست $10^{3}-10^7$ در هر گرم بافت آبشنش 10^3-10^9 و در هر گرم بافت روده نیز 10^9 عدد می‌باشد. این میزان وسیع منعکس‌کننده اثرات محیطی برروی ماهیها است. به طوری که در آب‌های سرد و تمیز که ماهی صید شود این تعداد به میزان 10^{10} باکتری در هر سانتی‌متر مربع پوست، می‌رسد ولی در آب‌های گرم و مناطق آلوده این میزان افزایش فوق العاده‌ای می‌یابد (۱۳).

درستی (۱۹۸۵) این تغییر در تعداد باکتریها را ناشی از تغییرات فصل، روش‌های صید و اثرات محیطی می‌داند (۱۴). در هنگام فساد این باکتریها به سرعت رشد می‌کنند به طوری که تعداد آنها در هر گرم عضله یا هر سانتی‌متر مربع پوست به 10^8-10^9 باکتری می‌رسد (۱۴ و ۱۳).

گزارش شده است که $60-90$ درصد این باکتریها مربوط به باکتری پژودوموناس است. گزارش دیگری بیان می‌کند که پژودوموناس منشا تولید TMA در ماهیهای فاسد است از این‌رو در ماهیهای فاسد بیشترین باکتری تولیدکننده TMA پژودوموناس است (۲۰). بیان شده است که رشد باکتری پژودوموناس دارای فاز لگاریتمی کوتاهی است و به سرعت در درجه حرارت صفر تا ۵ درجه سانتی‌گراد تکثیر یافته و با ترکیبات نیتروزنه غیرپرتوئینی نظیر TMAO واکنش نشان داده و آن را احیانموده و ایجاد TMA می‌کند که نحوه این احیای باکتریایی در ذیل آمده است :



مدت زمانی که این تغییرات در ماهی به وجود می‌آید به نوع ماهی، درجه حرارت محل نگهداری ماهی، روش صید و نوع نگهداری ماهی بستگی دارد (۱۴ و ۳). واکنشهای آنژیمی که بخش عمده‌ای از تغییرات را در روند فساد باعث می‌شوند قبل از واکنشهای میکروبی اتفاق می‌افتد (۱۶ و ۵). نقش آنژیمهای در ماهی زنده عبارت‌اند از ساختن بافت‌ها، انقباض و انبساط عضلات و سوخت و ساز سلولی، ولی بعد از مرگ در فعالیت‌های فساد بافت‌ها دخالت دارند.

عمل تجزیه TMAO که منجر به تولید TMA می‌شود معمولاً در اکثر گونه‌ها توسط باکتریها انجام می‌گیرد ولی در بعضی گونه‌ها آنژیمهای نیز قدرت تجزیه TMAO را دارند. در اثر این عمل آنژیمهای TMAO را تجزیه و به دی‌متیل‌آمین DMA و فرمالدئید تبدیل می‌کنند. این واکنش زمانی که باکتریهای تجزیه‌کننده TMAO را مهار کنیم حائز اهمیت بالا می‌باشد مثلاً وقتی که ماهی روغنی را منجمد می‌کنیم واکنش آنژیمی با سرعت کمتری اتفاق می‌افتد.

تغییراتی که در اثر فعالیت‌های آنژیمهای آنژیمها بعد از مرگ به وجود می‌آید باعث می‌شود که عضلات ماهی از نظر لمس کردن سست و نرم شده و قدرت ارتاجاعی خود را از دست بدتهند. شاید مهمترین اثر آنژیمهای تغییر در طعم ماهی باشد. آنژیمهای باعث می‌شوند که طعم شیرین گوشتشی و مشخصه ماهیهای که در گونه‌های مختلف متفاوت است به طعمی بی‌مزه تبدیل شود. ادامه فعالیت آنژیمهای باعث

(۱) گروه آموزشی بهداشت و کنترل مواد غذایی دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، تهران - ایران.

(۲) گروه آموزشی میکروب‌شناسی دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، تهران - ایران.

مجله دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، دوره ۵۵، شماره ۲، ۷۱-۷۴، (۱۳۷۹)

با توجه به اهمیت ماهی و سایر فرآورده‌های دریایی به عنوان یک منبع پرتوئینی بازرس و قابل دسترس و با عنایت به فسادپذیری سریع این محصولات برای ارایه راهکارهایی جهت بررسی هر چه سریعتر، اقتصادی‌تر و مطمئن‌تر این محصول دو روش کنترل کیفی شیمیایی ماهی یعنی روش ماکروکلدار برای اندازه‌گیری ازت فرار تام (TVN) و اندازه‌گیری تری‌متیل‌آمین (TMA) و یک روش کنترل کیفی میکروبی ماهی یعنی شمارش کلی باکتریهای هوازی سرمادوست (TC) در ۳۰ نمونه ماهی استخوانی دریایی (هوه Istiophorus platus pterus)، اسبک Thunnus tonggol " و زرد " Euthynnus affinis " متداوی عرضه شده به کارخانجات کنسروسازی و بازارهای فروش در سطح تهران مورد ارزیابی قرار گرفتند. با انجام آنالیز واریانس و آنالیز همبستگی فقط بین نتایج TC و TMA همبستگی مستقیم وجود داشت ($R=0.8110$) و ($P=0.05$). همچنین براساس فرض مستقل بودن TC و وابسته بودن TMA با انجام آزمون آنالیز رگرسیون خطی ارتباط خطی بین TC و TMA به دست آمد و مدل پیشگو ارایه گردید. در ضمن با در نظر گرفتن حد استاندارد 10^7 باکتری سرمادوست در هر گرم ماهی برای شمارش کلی باکتریهای هوازی سرمادوست و میزان حد مجاز ۳۰ میلی‌گرم ازت فرار تام در هر 100 گرم و حد مجاز ۸ میلی‌گرم تری‌متیل‌آمین در هر 100 گرم ماهیان استخوانی دریایی از ۳۰ نمونه مورد آزمایش ۲۹ نمونه ۹۶/۶ درصد) از لحاظ پذیرش و عدم پذیرش برای مصرف کننده فقط از جنبه دو فاکتور آزمایش شده TC و TMA مشابه هم بودند. با انجام آزمون مربع کای (χ^۲) و محاسبه ضریب توافق چوپروف (Tchouproff) همبستگی شدیدی بین دو فاکتور مورد نظر یعنی TC و TMA وجود داشت ($\chi^2 = 83.08$) و ($P < 0.001$) و ضریب توافق چوپروف = $82/71 = 0.82$ درصد.

واژه‌های کلیدی : تری‌متیل‌آمین، ازت فرار تام، شمارش کلی، کنترل کیفی، ماهی استخوانی.

مرحله فساد یا گندیدگی بعد از مرحله اتوالیز آغاز می‌گردد. عوامل عمدۀ ایجادکننده فساد عبارت‌اند از : عوامل باکتریایی، آنژیمی، فیزیکی و شیمیایی (۱۷، ۱۶، ۵، ۳).

میلیونها باکتری و سایر میکروارگانیسمها که تعدادی از آنها قدرت ایجاد فساد را نیز دارند در سطح خارجی بدن ماهی در آبشهها و روده‌ها موجود می‌باشد. این باکتریها در زمان حیات ماهی فاقد هر گونه خطری برای بوده و بعضی از اینها جزو فلور طبیعی هستند و ماهی را در مقابل بعضی از خطرات حفظ می‌کنند. بعد از مرگ ماهی این باکتریها به بافت‌ها هجوم برده و بتدریج وارد آبشهها، کلیه‌ها، وریدها و شریانها، پوست و صفاق می‌شوند (۱۶).

پدیده فساد بیشتر ناشی از باکتریهایی است که در سطح پوست، آبشهها و روده‌ها موجود می‌باشند (۱۴). این باکتریها شامل باکتریهای هوازی یا هوازی اختیاری، گرم منفی، میله‌ای و سرمادوست که شامل سویه‌های پژودوموناس، آلتمنوناز، مورکسیلا، آکتینیوباکتر، فلاوباکتر و ویبریو می‌باشند. همچنین باکتریهای گرم مثبت نظیر میکروکوکوس، باسیلها و کورینه فورمها نیز گزارش شده است (۱۴ و ۱۳).

این باکتریها ابتدا به آهستگی رشد کرده و سپس بسیار سریع تکثیر یافته و



انجام شمارش کلی باکتریهای هوایی سرمادوست و سپس تهیه رقت‌های سریال از نمونه مورد نظر با استفاده از سرم فیزیولوژی، از رقت‌های مورد نظر تهیه شده به طور سطحی بر روی آگار غذی (Nutrient agar) کشت داده و به مدت سه روز در گرماخانه ۲۵ درجه سانتیگرادی نگهداری نموده و سپس پلیت‌های مذکور مورد شمارش باکتریایی طبق قوانین شمارش قرار گرفتند (۱۱).

آزمون شیمیایی:

(الف) اندازه‌گیری ازت فرار تام: با استفاده از روش استاندارد، ماکروکلدا (A.O.A.C.)^(۶) به دنبال تقطیر ۱۰ گرم از هر یک از نمونه‌های مورد نظر در دستگاه تقطیر کلدا، ازت فرار جمع شده در بالن گیرنده (حاوی ۲۵ میلی‌لیتر اسیدبوریک ۲ درصد همراه با معرف متیل رد بمعلاوه برمکروزول گرین) با استفاده از اسید سولفوریک ۱٪ نرمال تیتراسیون کرده و عدد به دست آمده در تیتراسیون را در ۱۴ ضرب کرده تا مقدار ازت فرار تام برحسب میلی‌گرم در ۱۰۰ گرم نمونه به دست آید.

(ب) اندازه‌گیری تری‌متیل آمین (اساس آزمایش استفاده از روش دایر "Dyer method"): بعد از تهیه عصاره از عضله ماهی (به دنبال عصاره گیری ماهی با استفاده از تری‌کلرواستیک اسید ۵ درصد و سانتریفوژ به مدت ۱۰ دقیقه و ۲۵۰۰ دور می‌باشد). یکی میلی‌لیتر از عصاره عضله را با پی‌پت برداشته و در لوله آزمایش می‌ریزیم و به عصاره فوق یک میلی‌لیتر فرمالدئید ۱۰ درصد اضافه می‌کنیم. نقش فرمالدئید این است که باعث می‌شود این واکنش برای T.M.A. اختصاصی تر شود. آنگاه حجم محلول را با اضافه کردن آب مقطر به ۵ میلی‌لیتر می‌رسانیم و مرحله بعد با اضافه کردن ۳ میلی‌لیتر از محلول هیدروکسید پتاسیم ۲۵ درصد که تازه تهیه شده باشد و در نهایت با افزودن ۱۰ میلی‌لیتر تولوئن حجم نهایی محلول در لوله به ۱۸ میلی‌لیتر رسید. دو فاز در لوله تشکیل گردید. فاز فوقانی و فاز زیرین سایر مواد موجود در لوله آزمایش بود. سپس درب لوله را محکم بسته و آن را در حمام آب گرم ۳۰ درجه به مدت ۵ دقیقه قرار می‌دهیم. بعد از گذشت این مدت لوله را خارج کرده و بین ۴۰-۶۰ بار تکان می‌دهیم به طوری که دو فاز تشکیل شده کاملاً در هم آمیخته و T.M.A. آزاد شده جذب تولوئن گردد. به همین دلیل باید از لوله‌های آزمایشی استفاده شود و در هنگام تکان دادن هیچ مایعی خارج نشود. در مرحله بعد لوله‌ها را به مدت ۱۰ دقیقه در حرارت آزمایشگاه می‌گذاریم تا دو فاز کاملاً از هم جدا شوند. سپس فاز بالایی که تولوئن می‌باشد را به دقت از بقیه مواد جدا نموده و به لوله دیگر منتقل می‌کنیم. اکنون جهت اینکه مطمئن شویم هیچ مولکول آبی در تولوئن نمی‌باشد. ۳/۰ گرم از ماده سولفات سدیم بدون آب به تولوئن اضافه می‌کنیم تا مولکولهای آب احتمالی را جذب کند، سپس ۲ میلی‌لیتر از تولوئن جدا شده با ۲ میلی‌لیتر اسیدپیریک ۰/۰۲ درصد در لوله آزمایش ریخته و با دستگاه اسپکتروفوتومتر تغییر رنگ ایجاد شده را در طول موج ۴۱۰ نانومتر قرائت شد. در این آزمایش یک لوله کنترل حاوی غلاظت معینی از T.M.A. به جای عصاره بافت ماهی و یک لوله شاهد (۱ میلی‌لیتر آب مقطر به جای عصاره بافت ماهی)، استفاده گردید. سپس با تعیین میزان جذب نور در نمونه مجھول و با استفاده از منحنی استاندارد تهیه شده میزان T.M.A. بر حسب میلی‌گرم در هر ۱۰۰ گرم عضله ماهی محاسبه می‌گردد (۱۸).

تجزیه و تحلیل آماری: روش‌های آماری به کار گرفته شده براساس انجام آزمون مریع کای آنالیز واریانس، آنالیز همبستگی و آنالیز رگرسیون خطی بود. بدین ترتیب که با استفاده از نرم‌افزار SX و محاسبه ضریب همبستگی، شدت همبستگی متغیر مستقل تعادل کل باکتریها (TC)، میزان تری‌متیل آمین (TMA) و ازت فرار تام (TVN) مورد سنجش قرار گرفت و در صورت مشاهده همبستگی معنی‌دار بین متغیر مستقل و هر یک از متغیرهای واپسی برای آن رابطه با استفاده از تجزیه و تحلیل رگرسیون خطی به روش (Enter method) مدل پیشگو تعیین گردید. ضریب تعیین (R^2) (Coefficient of determination) به دست آمده مبین میزان همبستگی مقادیر پیشگویی شده متغیر واپسی مورد نظر با مقادیر به دست آمده در تحقیق در محدوده متغیر مستقل (TC) می‌باشد.

به وجود آمدن ترکیبات مهمی نظیر هیپوگرانتین (Hypoxanthin) می‌شود (هیپوگرانتین → اینوزین → اینوزین منوفسفات) که این ماده در ماهی تازه وجود ندارد و باعث می‌شود ماهی طعم تلخ به خود بگیرد. فعالیت آنزیمهایی که در سطح روده‌ها هستند و در زمان زنده‌بودن ماهی بیشتر در هضم و جذب غذا دخالت دارند بعد از مرگ باعث تیره و سیاهشدن دیواره روده می‌شوند و این بیشتر در ماهیهای دریایی مشاهده می‌گردد.

فعالیت آنزیمهای اینورتازن که در انجام فساد بافتی ماهیهای کوچک دریایی نظیر شاه‌ماهی و اسپرات و ماکارل نسبت به سایر عوامل اهمیت بیشتری پیدا می‌کند. بنابراین جهت تازگی از رابطه ارزش K که مربوط به اینوزین و هیپوگرانتین استفاده می‌شود.

همچنین فاکتورهای فیزیکو‌شیمیایی از قبیل درجه حرارت، نوع ماهی، فصل، روشها و محل صید و ... در روند فساد ماهی از نظر تأثیرپذیری بر روی فعالیتهای باکتریایی و آنزیمی مؤثر می‌باشد.

استفاده صحیح از مواد غذایی یا به عبارت دیگر کنترل کیفی مواد غذایی از جنبه‌های مختلف بایستی متکی به قوانین و استانداردهای خاص باشد این موضوع در کشورهای پیشرفته امر جدیدی نیست و شاید متجاوز از یک قرن است که سازمانهای مختلف در این گونه موارد در وضع و اجرای این قوانین سعی و کوشش می‌نمایند. در کشور ما نیز با فراهم‌آوردن امکانات و تجهیزات لازم بدون شک می‌توان آینده بهتری را در این زمینه پیش‌بینی نمود. آسانترین و ابتدایی ترین روشی که جهت کنترل کیفیت در ماهی مورد استفاده قرار گرفته استفاده از روش‌های حسی یا ارگانولپتیکی (Organoleptic) بود اما از آنچاکه این روش نمی‌توانست بمعنوان یک استاندارد ثابت و معین در آزمایش کنترل کیفیت مورد قبول واقع شود. به فکر روش‌هایی بودند تا در عین اینکه از حساسیت و دقت خاصی برخوردار باشد بتواند بمعنوان یک استاندارد ثابت در کلیه آزمایشگاهها مورد قبول واقع شود. در همین راستا که محققان در صدد یافتن فاکتوری بودند تا در عین اینکه از حساسیت و دقت خاصی برخوردار باشد بتواند با ارزشیابی حسی مطابقت داشته و درجه تازگی یا فساد را در یک نمونه ماهی معین نماید (۱۱).

علی‌رغم تحقیقات وسیع و دامنه‌داری که در کشورهای مختلف در زمینه کنترل کیفیت ماهی و سایر فرآورده‌های آن به عمل آمده است متأسفانه در کشور ما با توجه به گستردگی منابع دریایی و امکان استفاده وسیع مردم از این منابع تحقیق چندانی در زمینه کنترل کیفی ماهی صورت نگرفته است نتایج این بررسی مختصر می‌تواند زمینه‌ساز مطالعات بیشتر برای دستیابی به یک روش آزمایشگاهی مطمئن جهت کنترل کیفیت ماهی در کشور ما باشد.

بر این اساس چنین تصمیم‌گیری شد که مقایسه سه روش شمارش کلی باکتریهای هوایی سرمادوست، اندازه‌گیری ازت فرار تام و اندازه‌گیری تری‌متیل آمین در تعیین کیفیت بهداشتی برخی از ماهیان استخوانی منجمد عرضه شده در کارخانجات کنسروسازی و مراکز عمده فروش در سطح استان تهران مورد بررسی قرار گیرد تا بدین ترتیب همان‌گونه که گفته شد بتوان راهکارهایی هر چه مطمئن‌تر و سریعتر جهت تعیین کیفیت این فرآورده‌ها اعمال نمود و با توجه به احتمال کاهش باکتریها در طی روندانجام و نگهداری ماهی در انجام‌دادن می‌توان روش جایگزین مناسبی برای TC جهت تعیین کیفیت ماهیهای بهداشتی منجمد بیان نمود.

مواد و روش کار

در این بررسی تعداد ۳۰ ماهی استخوانی دریایی منجمد از سه گونه اسبک، هور و زرد عرضه شده به کارخانجات کنسروسازی و بازارهای عمده فروش در سطح شهر تهران جمع‌آوری و پس از حمل در کنار یخ به آزمایشگاه مورد ارزیابی کیفی باکتریایی و شیمیایی قرار گرفتند.

آزمون میکروبی: با استفاده از روش استاندارد آماده کردن نمونه به منظور



اندازه‌گیری K value (کاهش اینوزین منوفسفات) به منظور بیان کیفیت خوارکی ماهی به عمل آمد، که با موفقیت همراه بود. در مطالعات دیگر در سال ۱۹۸۹ جهت تعیین کیفیت ماهیان خشک با اندازه‌گیری TVN و TMA همراه با بررسی وضعیت ارگانولپتیکی مشخص گردید که فاکتور TVN تنها در تعیین فساد این ماهیان مناسب بود (۱۹) که در بررسی انجام شده در این مقاله نیز چنین نتیجه‌گیری به دست آمد.

در مطالعه‌ای در سال ۱۹۸۵ که بروی بررسی کیفیت نوعی از کفال ماهیان صیدشده به نام *Mullets tillapia* از آبها با درجات حرارتی مختلف و مدت زمان نگهداری آنها در شرایط نگهداری در کنار یخ به صورت اموا و احشا تخلیه شده و نشده به عمل آمد. چنین گزارش گردید که ماهیان گرم‌آبی دارای مدت زمان نگهداری طولانی‌تری بوده و فقط ماهیانی که TVN آنها بیش از حد مجاز (مرحله پیشرفتی فساد) و پذیرش بود دارای TC بالا و حدود $10^{0.8}$ باکتری در هر گرم بودند (۱۵). این نتیجه‌گیری در مطالعات انجام شده قبلی توسط مؤلفین (۱) و مطالعات انجام شده در این مقاله نیز به دست آمد و هیچ‌گونه ارتباط معنی‌داری مابین TVN و TMA محاسبه شده مشاهده نگردید ($P > 0.05$).

در مطالعه دیگری در سال ۱۹۸۶ اندازه‌گیری TVN و TMA در بررسی کیفیت برخی از ماهیان هرینگ ارتباط معنی‌داری مابین این فاکتورهای بررسی شده در کیفیت ماهی مشاهده گردید، در حالی که در بررسی مشابه انجام شده در سال ۱۹۸۴ ارتباط معنی‌داری مابین این دو روش در تعیین کیفیت ماهی مشاهده نگردید (۸ و ۲). این نتایج با نتایج به دست آمده در این تحقیق نیز همخوانی دارد. همچنین در سال ۱۹۸۴ به دنبال بررسی کیفیت فیزیکوشیمیایی (اندازه‌گیری TMA و TVN) و ارگانولپتیکی ماهیان منجمد ارتباط معنی‌داری مابین این روشها در تعیین کیفیت ماهیان مشاهده نگردید (۴). در مطالعه انجام شده در سال ۱۹۸۳ بر روی گونه ماهی تیلاپیا ارتباط قابل توجهی در سه روش اندازه‌گیری TMA، TVN و K value در بیان ارزیابی کیفیت این ماهیان مشاهده گردید (۹).

در بررسی دیگر در سال ۱۹۷۰ تعیین میزان ترکیبات آمینی یعنی NH₃ و TMA به عنوان ارزیابی کیفی در ماهیان استخوانی از قبیل روغن ماهی، کفشک ماهی و هرینگ مورد مطالعه قرار گرفت و مشخص گردید که ارزیابی NH₃ به عنوان یک معیار ضعیفتری در تعیین کیفیت ماهیان استخوانی بوده و مطابقت و همراه با تغییرات ارگانولپتیکی نمی‌باشد ولی TVN به عنوان معیار بهتری در تعیین کیفیت ماهیان استخوانی نسبت به دو معیار دیگر می‌باشد و در ماهیان غضروفی تعیین میزان آمونیاک بیانگر بهتری از قضاوت ارگانولپتیکی بوده و در مورد سخت‌پوستان NH₃ و TVN از اهمیت یکسان برخوردار بودند. با توجه به نتایج به دست آمده از مقایسه دوروش اندازه‌گیری TMA و TVN با شمارش کلی باکتریهای هوایی سرمادوست از نظر آنالیز آماری کمی و کیفی فقط بین دو فاکتور TC و TMA ارتباط معنی‌داری وجود داشت. این مطلب در این مطالعه نیز تأیید گردید و به همین دلیل آزمایش T.M.A. روش تکمیلی مناسبی برای TC در تعیین کیفیت بهداشتی ماهی توصیه می‌شود. در مورد TVN همان‌گونه که در متن نیز به آن اشاره شد اولاً میزان TVN از یک گونه به گونه دیگر ماهی متفاوت می‌باشد و در یک گونه نیز بر حسب سن، جنس و محیط و فصل تغییر می‌نماید و ثانیاً تشکیل ثانویه TVN (پس از صید) تنها وابسته به فعالیت باکتریایی نبوده و عوامل آنزیمی بافت که حتی در شرایط انجماد ماهی که از فعالیت باکتریها جلوگیری می‌نماید در ایجاد TVN مؤثر می‌باشند.

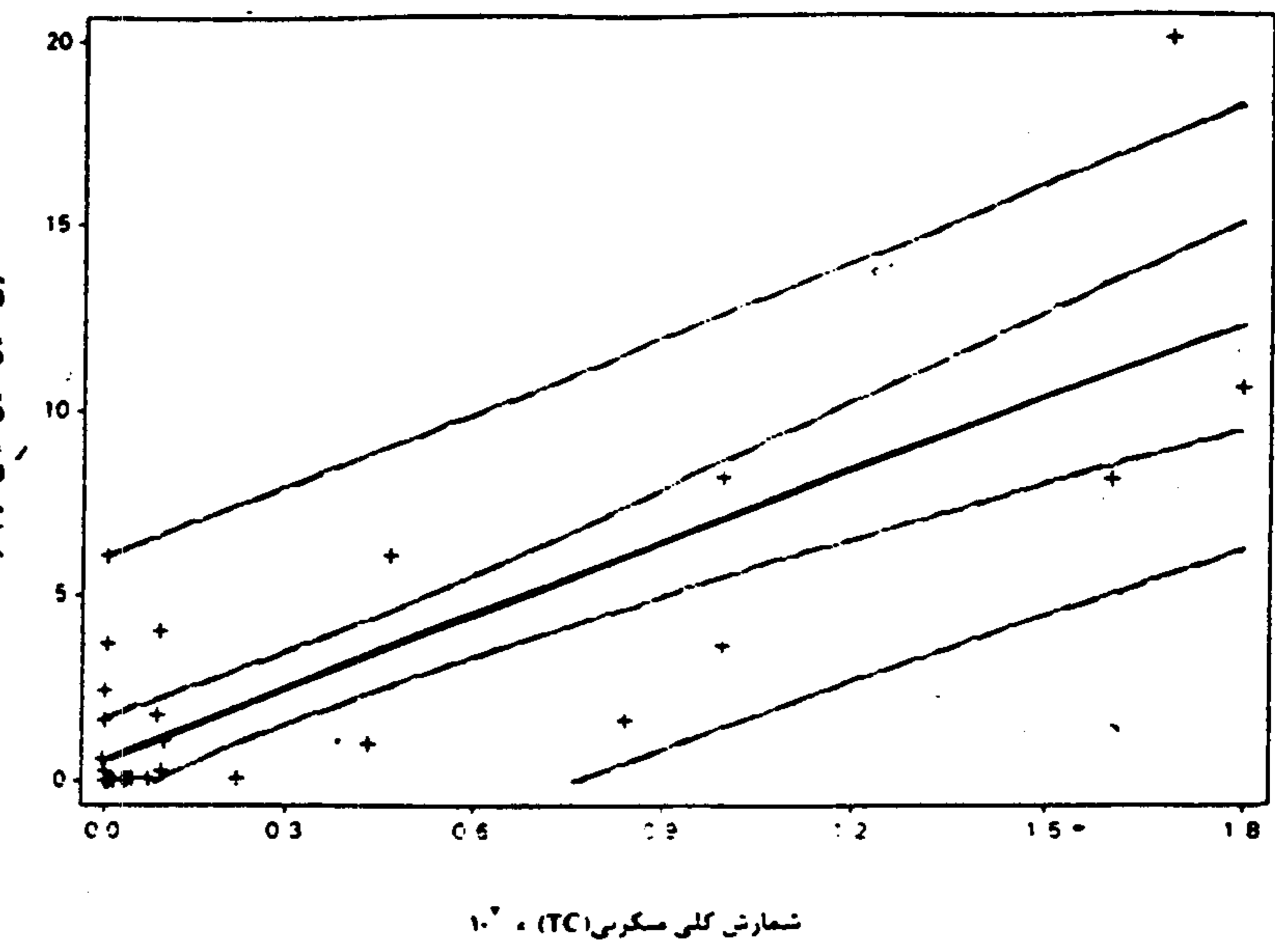
منابع

- آخوندزاده، ا.، بکایی، س. و قناتی، ک. بررسی مقایسه‌ای دو روش اندازه‌گیری ازت فرار تام و شمارش کلی باکتریهای هوایی در تعیین کیفیت برخی از ماهیان استخوانی منجمد. مجله دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، دوره ۵۴، شماره ۲، صفحه ۱۸-۱۵. (۱۳۷۸).

ضمناً با در نظر گرفتن حد استاندارد پذیرش برای هر یک از فاکتورهای TMA و TVN با استفاده از آزمون مربع کای و ضریب توافق چوپروف، همبستگی بین فاکتورهای مورد نظر از نظر پذیرش و عدم پذیرش مصرف مورد بررسی قرار گرفت.

نتایج

برطبق نتایج به دست آمده تعداد شمارش کلی باکتریهای هوایی سرمادوست در 30°C نمونه مورد نظر از $10^{0.3} \times 10^{0.7}$ تا $10^{0.7} \times 10^{0.2}$ باکتری در هر گرم، میزان T.V.N. اندازه‌گیری شده از $11/2$ تا $14/0$ میلی‌گرم ازت فرار تام در هر 100°C گرم عضله ماهی و میزان T.M.A. اندازه‌گیری شده از صفر تا 20 میلی‌گرم در هر 100°C گرم عضله ماهی (نمونه) بود. با انجام آنالیز همبستگی فقط بین آزمون TC و T.M.A. همبستگی مستقیم وجود داشت ($P = 0.05 < 0.01$). T.V.N. و T.M.A. همچنین براساس فرض بر مستقل بودن TC و وابسته بودن T.M.A. با انجام آزمون رگرسیون خطی (Linear regression) و انجام آنالیز واریانس، ارتباط خطی فقط بین متغیر TC (بعنوان یک متغیر غیروابسته) و T.M.A. بمعنوان یک متغیر وابسته وجود داشت ($R^2 = 0.7756$) و مدل پیشگوی TC $= 0.0571 + 0.046 \times TMA$ (نمودار ۱).



نمودار ۱ - روند خطی گروایش تری‌متیل آمین بر حسب شمارش کلی میکروبی (TC)

در ضمن با در نظر گرفتن حد استاندارد 10°C در باکتری سرمادوست در هر گرم ماهی برای شمارش کلی باکتریهای هوایی سرمادوست و میزان حد مجاز 30 میلی‌گرم ازت فرار تام در هر 100°C گرم و حد مجاز 8 میلی‌گرم تری‌متیل آمین در هر 100°C ماهیان استخوانی دریایی از 30 نمونه مورد آزمایش، 29 نمونه از لحاظ پذیرش و عدم پذیرش برای مصرف کننده، فقط از جنبه دو فاکتور آزمایش شده TMA و TC مشابه هم بودند که با انجام آزمون مربع کای و محاسبه ضریب توافق چوپروف همبستگی شدید بین TMA و TC وجود داشت ($\chi^2 = 83/0.8$) و ضریب چوپروف $= 0.0001$.

بحث

مطالعات و بررسیهای بسیار زیادی در مورد نحوه کیفیت ماهی (درجه تازگی یا فساد) و کیفیت بهداشتی ماهی به عمل آمده است که برخی از آنها با بررسی انجام شده در این مطالعه مطابقت دارند و در یک بررسی انجام شده در سال ۱۹۹۵ تعیین ارزیابی بازهای فرار در مایعات چشمی روغن ماهی *Gadus morhua* به عنوان فاکتوری جهت تعیین فساد بیان گردید و به عنوان یک جایگزین قابل دسترس و مناسب، نسبت به ارزیابی ازت فرار تام عضلات پیشنهاد شده و تا میزان ازت فرار $45-40$ میلی‌گرم در هر 100°C گرم ارتباط مناسبی برای این دو فاکتور وجود داشت (۲۱).

آزمایشات دیگری جهت بیان شمارش کلی باکتریهای هوایی همراه با



- 2.** Asar, A., El Saidy, S., Ali, A., Shendta, M.I. and Bassiouny, S.S. Biogenic amins in fish products. *Deutche-Lebensmittel-Rundschau*. 82, 6: 188-191, (1986).
- 3.** Bramsae, F. Fish as food. G. Academic press, New York and London, Vol. 4, pp: 2-5, 10-17 and 76-78, ed. borgestom, (1965).
- 4.** Calaresu, G., Mancuso, R., Alamanni, M.C. and Luca, G. de. Assesment of freshness of commerical forzen fish products. *Bolleettinodel-Chimici-Igienist*, 35, S2: 51-58, (1991).
- 5.** Connell, J.J. Control of fish quality, pp: 29-35 and 121-129, Ed: Fishing News (book) Ltd, London and Tonbridge, (1975).
- 6.** Cunnia, P. Official Methods Analysis of AoAc International. Vol. 2, Ch. 39, pp: 5-6, (1995).
- 7.** Eddie, G.G. Support and Development of the retial trade in perishable fishery products. FAO Fish, pp: 235-10-12, (1983).
- 8.** Faturoti, E.O. and Aransiol, M.O. Biochemical evaluation of the nutritive quality of differently processed fish. *Nutrition-Report-International*, 35, 5: 1221-1229, (1984).
- 9.** Faturoti, E.O. Biochemical evaluation of nutritive quality of differently processed fish. *Nutrition Reports International*, 26, 3: (1982).
- 10.** Gouid, E. and Peteres, J.A. On testing the freshness of frozen fish. ed, Eyre, S. Fishing News (book) Ltd, London, pp: 15-18, (1971).
- 11.** Hans, H. Fresh fish quality and quality changes. FAO publication, pp: 15-75, (1988).
- 12.** Hart, F.L. and Fisher, J.H. Modern Food Analysis, ed, Verlag, S. New York, Inc. p: 215, (1971).
- 13.** Huss, H.H. Fresh fish quality and quality changes FAO Fisheries series 29: 20-24, 43-52 and 61-67, (1988).
- 14.** Joseph, J., Rudra, S., Surendran, P.L. and Copakumar, K. Harvest and post harvest technology of fish. ed, Ravindran, R. Society of Fisheries Technology, Chochin India, pp: 371-376, 379-380, 395-403, 514-518, (1985).
- 15.** Nirmala, T. and Mahadeva, I.K. Production of Hydrogen sulphide and other volatile sulphides by spoilage bacteria from fish. *Fishery Technology*, 27, 2: 145-150, (1990).
- 16.** Proverb, O. Fish handling and processing. ed, Burgess, G.H.O. Chemical Publishing Company, INC, New York, pp: 346-354, (1967).
- 17.** Rao, C.V. and Perigrien, P.A. Study on Packaging of fresh fish. *J. Fish Tech.* pp: 68-75, (1964).
- 18.** Schewan, J.M., Gibson, D.M. and Murray, C.K. Fish inspection and quality control ed, Kreuzer, R. Fishing News (books) Ltd. London and Tonbridge, pp: 180-190, (1971).
- 19.** Subarata, B., Imam Khasim, D., Gupta, S.S. and Panduranga, Rao, C.C. Quality of dry fish from markers in Andra pradesh. *Fishery Technology*: 26, 2: 114-118, (1989).
- 20.** Sumner, J. and Magno, O.F. Dotropical fish keep longer in ice than cirumstantila and definitive approaches. FAO Fisheries Report, No. 317, (1985).
- 21.** Vyncke, W. The determination of total volatile bases in eve fluid as an non-distactive spoilage assessment test for fish. *Archiv-fuer-lebensmittel hygiene*, 46: 1, 96-98, (1995).

Comparative study of Trimethylamine, total volatile nitrogen and bacterial total count in quality control of frozen bony fish

Akhondzadeh, A.¹, Bokaie, S.¹, Zahraie, S.T.²

¹Department of Food Hygiene, Faculty of Veterinary Medicine, Tehran University, Tehran - Iran. ²Department of Microbiology, Faculty of Veterinary Medicine, Tehran University, Tehran - Iran.

With regards to important of fish and fish products as an important available resources of animal proteins and with attention to the rapid spoilage, it is necessary to open a new window in rapid and economic control of these products. Therefore we have carried out a comparative study on 30 sample of bony marine fish used in the area of canneries and retail in Tehran since 1998-1999 with three methods of assessing their quality control i.e. determination, marco kjeldal determination of total volatile nitrogen (T.V.N) aerobic psychrotrophic bacterial total count (T.C). The content of TMA was affected significantly ($P<0.05$) by the bacterial total cout of the samples in this study. Regression equation was derived rellating TMA to TC.

Key words : Trimethylamine, Total volatile nitrogen, Bacterial total count, Quality control, Bony fish.

