

مطالعه تغییرات بار میکروبی، پوترسین و هیستامین در عضله ماهی شوریده (*Otolithes ruber*) در شرایط نگهداری در یخ
علی قربانی رنجبری^{۱*}، نازنین قربانی رنجبری^۲، علی رضا گلچین منشادی^۳، فاطمه قربانی رنجبری^۴

۱. باشگاه پژوهشگران جوان، واحد کازرون، دانشگاه آزاد اسلامی، کازرون، ایران.

۲. دانشکده شیلات و منابع طبیعی، دانشگاه بینالمللی خرمشهر، خرمشهر، ایران.

۳. گروه بهداشت و بیماریهای آبزیان، دانشکده دامپزشکی، واحد کازرون، دانشگاه آزاد اسلامی، کازرون، ایران

۴. دانشگاه پیام نور بندرعباس، بندرعباس، ایران.

*نوع سند مسئول: dr.alighorbani87@yahoo.com

چکیده

آمینهای بیوژن ملکولهای کوچک آلی میباشند که توسط آنزیم‌های دکربوکسیلاسیون ناشی از باکتریها در مواد غذایی تشکل میشوند. در این مطالعه غلظت آمین بیوژن هیستامین و پوترسین ماهیان نگهداری شده در یخ برای دوره ۱۸ روزه در فواصل زمانی ۳ روزه به وسیله روش کروماتوگرافی مورد بررسی قرار گرفت (روزهای صفر، ۳، ۶، ۹، ۱۲، ۱۵ و ۱۸). در این بررسی آمین هیستامین در اولین و سومین روز نگهداری تشخیص داده نشد، اما پوترسین در روز سوم به میزان $1/30 \pm 0/03$ میکروگرم برگرم رسید. غلظت اولیه هیستامین و پوترسین به ترتیب $1/51$ و $1/30$ میکروگرم بر گرم و در انتهای دوره به ترتیب به میزان $14/5$ و 19 میکروگرم بر گرم رسید. آنالیز واریانس یک طرفه نشان داد که در میانگین غلظت این آمین‌ها بین اولین روز نگهداری (روز صفر) و آخرین روز نگهداری (روز هجده) افزایش معنی داری ($P < 0/05$) داشته است. همچنان بین بار باکتری ایسی مزوفیلی و افزایش هیستامین و بار باکتری ایسی سرمادوست با آمین بیوژن پوترسین رابطه معنی داری وجود داشت ($P < 0/05$).

واژگان کلیدی: هیستامین، پوترسین، بار میکروبی، ماهی شوریده.

مقدمه

اسیدهای آمینه میباشند شامل باکتریهای مزوفیلیک و سرما دوست بوده و بیشتر آنها دارای آنزیم دکربوکسیلازی میباشند (Yoshinaga and Frank, 1982) هیستامین از مهمترین آمینهای بیوژن است که از نتیجه دکربوکسیلاسیون باکتری ایسی به وجود میآید. از طرفی هیستامین به صورت غالب در ایجاد سم در مواد غذایی نقش دارد و آمینهای مشابه آمینهایی مانند پوترسین و کادورین در تشدید و ازدیاد حالت منفی هیستامین مؤثرند (Bjeldanes et al., 1978; Love, 1980).

آمینهای بیوژن مولکولهای کوچک آلی و آروماتیک میباشند و به واسطه آنزیم‌های دکربوکسیلاسیون باکتری ایسی از اسیدهای آمینه آزاد موجود در مواد غذایی شکل میگیرند (Taylor and Summer, 1987). این پدیده به خصوص در گوشت ماهی و دیگر آبزیان در طول مراحل صید، جابجایی، آماده سازی و فرآوری و غالباً در نتیجه رشد باکتریها رخ میدهد که در کیفیت محصول نهایی تأثیر قابل توجهی دارد (Razavi Shirazi, 1994). باکتری‌هایی که قادر به دکربوکسیلاسیون

یکی از فاکتورهای بسیار مهم و با ارزش در سنجهش فساد ماهی قلمداد میشوند (Krizek et al., 2004) با توجه به ارزش اقتصادی ماهی شوریده و شیوه رایج و متداول استفاده از خ در سرد سازی، نگهداری و عرضه این ماهیان، مطالعه حاضر به منظور مقایسه تعیین پوترسین و هیستامین در عضله ماهی شوریده (*Otolithes rubber*) نگهداری شده در خ صورت پذیرفت.

مواد و روش کار

در این بررسی حضور آمینهای بیوژن هیستامین و پوترسین و تغییرات بار میکروبی در ماهی شوریده در طول 18 روز ذخیره در خ (روزهای صفر، 3، 6، 9، 12، 15 و 18) بررسی شد. ماهی تازه شوریده از بندر هندیجان در اسفند سال 1389 تهیه و در اسرع وقت به آزمایشگاه منتقل گردید. میانگین طول و وزن ماهیها به ترتیب برابر با 34 سانتیمتر و 450 گرم بود. ماهیها تحت شرایط خگذاری در جعبه های عایق‌بندی شده که مجهز به خروجی هایی برای خارج ساختن آب حاصل از ذوب خ بود ذخیره شدند. در طول شرایط نگهداری دما به صورت یکنواخت 3 حفظ شد، و نسبت خ به ماهی (3 به 1) در طول آزمایش ثابت نگه داشته شد. برای اندازه گیری میزان هیستامین و پوترسین در طول دوره به طور تصادفی در بازه های زمانی ذکر شده، مقداری از عضله دو نمونه ماهی برداشت میشد و جهت اندازه گیری بار میکروبی کل، هیستامین و پوترسین مورد بررسی قرار گرفت.

آنالیز میکروبی

نتیجه دکربوسیکلاسیون اورنتین به وجود آمده و به عنوان یک شاخص تازگی ماهی مطرح میباشد و در مراحل اولیه فساد آن، ظاهر میشود (Dawood et al., 1988; Fernandez-Salguero and Mackie, 1987; Yamanaka, 1989). از طرفی هیستدین توسط آنزیم دکربوسی لاز که به وسیله باکتری‌هایی که به باکتریهای فساد معروف هستند به هیستامین تبدیل میشود (Love, 1980). ذخیره سازی ماهی و سایر آبزیان خوراکی در خ روش متداولی از نگهداری ماهی بر روی عرش کشتی و ساحل دری امیباشد. مطالعات علمی زیادی تأثیر دما بر شکل گیری آمینهای در ماهی را نشان میدهند (Behling and Taylor, 1982; Lopez-sabater et al., 1996; Koutsoumanis et al., 1999) . فعالیتهای روده ای ناشی از آنزیمهای دی آمین اکسید (DAO) و هیستامین-N-Mتیل ترانسفراز (HMT) است که هیستامین را به محصولات بیضرر تبدیل میکند. اما در غلظت‌های بیشتر هیستامین ظرفیت آنزیمهای دی آمین اسید و هیستامین-N-Mتیل ترانسفراز برای سم زدایی هیستامین محدود شده و به محض ورود هیستامین به جریان خون، سبب بروز اثرات سمی می‌گردد (Taylor, 1986). پوترسین و کاداورین میتوانند این واکنش آنزیمی را متوقف ساخته و بنا براین سمیت هیستامین را تقویت نمایند (Eitenmilfer et al., 1980) ماهیان تازه معمولاً دارای میزان کمی هیستامین (Kmتر از 0/1 گرم در 100 کیلوگرم وزن بدن) میباشند (Frank et al., 1981) ، به همین دلیل در سال های اخیر آمینهای بیوژن بعنوان

گرفت. سپس به مدت 5 دقیقه با سرعت 3000 دور در دقیقه سانتریفوژ گشت و لایه آلی رویی به دست آمد. میزان 15 میلیمتر 1 ان-هپتان و 0/2 میلیلیتر اسید کلریدریک نرمال به آن اضافه شد و مجدداً بر روی دستگاه لرزاننده قرار گرفت. کلیه مراحل در این آزمایش در سه تکرار صورت گرفت.

مشتق سازی به منظور عمل مشتق سازی، یک میلیلیتر ۵۵ دروکسید سدیم 2 مولار، به ماده خشک استخراج شده اضافه شد. سپس ۵ میکرولیتر بنزول کلراید به آن اضافه و مخلوط گردید. این ترکیب در ۲۰ دقیقه به شدت تکان داده شد، ضمن اینکه ۲ میلیلیتر محلول سدیم کلرید اشباع برای جلوگیری از بنزوئیلاسیون افزوده شد. در نهایت ۲ میلیلیتر اتیل اتر اضافه گردید و سپس به مدت ۵ دقیقه در 2500 دور سانتریفوژ شد و در نهایت فاز بالایی (اتر) به لوله تمیز منتقل گردید تا خشک شود (Dawood et al., 1988).

HPLC تزریق و آنالیز دستگاهی با کروماتوگرافی مایع استفاده گردید. جمع آوری داده ها و انجام تغییرات بر روی آنها با استفاده از نرم افزار اتوماتیک شیما دوز CLSS-VP استخراج شده در 200 میکرولیتر متانول با درجه HPLC حل و از صافی میلی پور (0/45 میکرومتر) عبور داده شد و 20 میکرولیتر از ماده فیلتر شده با استفاده از سرنگ همیلتون به دستگاه تزریق

در این بررسی نمونه های 25 گرمی از عضله پشتی هر ماهی گرفته شد و با 225 میلیلیتر سرم فیزیولوژی استریل همگن گردید. از نمونه های 1/5 میلیلیتری از رقت های (%0/1)، ماهی در سطح محتی ط کشت جامد پخش شد. سپس پلیت ها در دمای 20 و 37 درجه سانتی گراد گرمخانه گذاری شدند تا به ترتیب باکتریهای ساکروفیل و مزووفیل جداسازی شوند. پس از 48 ساعت دوره گرمخانه گذاری، داده های میکروبی و لوله ای کی جمع آوری شد و بر اساس لگاریتم تعداد واحد های شکل کلونی (cfu/g) محاسبه شدند.

استخراج پوترسین و هیستامین استخراج پوترسین و هیستامین بر (Mitz and Karmas, 1978) صورت گرفت. بدین صورت که 50 گرم از عضله کناری نیمه پشتی هر ۵ ماهی در 75 میلیلیتر از محلول ۲ درصد اسید تری کلرو استریک به مدت 2 دقیقه به صورت همگن مخلوط شد و سپس به مدت 10 دقیقه با سرعت 4000 دور در دقیقه گردید. سپس محلول رویی به دست آمده با استفاده از کاغذ صافی و اتمن شماره 41 فیلتر شد و به داخل بالن 250 میلیلیتری منتقل گردید. ماده باقیمانده در لوله آزمایش به دستگاه همگن کننده بازگردانده شده. در مرحله بعد 10 میلیلیتر از محلول استخراج شده با 4 گرم سدیم کلرید، ۱ میلیلیتر سدیم هیدروکسید (درصد) و 5 میلیلیتر ترکیب کلروفرم-بوتanol به نسبت ۱ به ۱ مخلوط شد و به مدت 2 دقیقه بر روی دستگاه لرزاننده قرار

نگهداری شده در یخ، به اندازه ک واحد لگاریتمی در دوره اولیه سه روز کاهش افته و سپس به طور ثابت تا 104 cfu/g در 6 روز ذخیره سازی افزایش افت. مجموع باکتریهای سایکروفیلی که در ابتدا کمتر از باکتریهای مزووفیلی بودند به طور ثابت افزایش افتند و به سطحی معادل 109 cfu/g در روز هجدهم رسیدند. نتایج نشان داد، مجموع بار باکتری ایی مزووفیلی و سایکروفیلی در روز پانزدهم و هجدهم تفاوت معنی داری نداشت، اگرچه تجزیه و تحلیل آماری تفاوت معنی داری را بین بار باکتری ایی اولیه و نهایی (روز هجده) نشان داد ($P<0.05$). همچنان مشخص گردید همبستگی زیادی ($R^2=0.98$) بین جمعیت باکتریهای سایکروفیل و آمین بیوژنی پوتروسین وجود دارد. در مورد هیستامین، این همبستگی با باکتریهای مزووفیل با هیستامین مشاهده گردید.

گردید (Dawood et al., 1988) آمینهای بیوژن هیستامین و پوتروسین بر اساس تطابق زمان ماندگاری پیکهای

نمونه های مجھول با نمونه های استاندارد، شناسایی و غلط آن ها با توجه به سطح زیر منحنی پیکها و با استفاده از منحنی استاندارد مربوطه تعیین شدند.

جزیه و تحلیل آماری داده های حاصل از بررسی نمونه ها در زمان های مختلف با نرم افزار SPSS 17 مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند. روش تحلیل واریانس یک طرفه جهت بررسی وجودی عدم وجود اختلاف معنی دار در سطح 5 درصد بین مقادیر حاصل به کار رفت.

نتایج

تغییرات بار میکروبی در ماهی شوریده در طول دوره ذخیره در جدول 1 نشان داده شده است. نتایج نشان داد که مجموع باکتریهای مزووفیلی در ماهی تازه

جدول 1- مجموع شمارش باکتریایی در طول ذخیره سازی در یخ ($\log (\text{cfu g}^{-1} \pm \text{SD})$

زمان ذخیره	باکتری سایکروفیل	باکتری مزووفیل	بازار
0	2/8±0/5	3/8±0/21	
3	3/5±0/1	2/6±0/13	
6	4/1±0/5	3/6±0/17	
9	4/7±0/3	5/9±0/3	
12	6/1±0/09	6/72±0/07	
15	7/8±0/2	6/87±0/05	
18	8/5±0/15	7/99±0/01	

جدول 2- مقادیر آمین های بیوژن پوتروسین و هیستامین در ماهی شوریده نگهداری شده در یخ ($\mu\text{g/g} \pm \text{SD}$)

زمان ذخیره	پوتروسین	هیستامین
0	ND	ND
3	1/30±0/03	ND
6	4/03±0/15	1/51±0/04
9	6/7±0/19	7/93±0/05
12	11/7±0/5	10/52±0/09
15	17/8±0/41	10/93±0/05

بار باکتری ایی مزوفیل، مقادیر هسی تامین ابتدا باشد کمتر و سپس باشد بیشتر افزایش می‌آید که رابطه معنی داری ($P<0/05$) را نشان میدهد. همچنین با افزایش بار باکتری ایی سایکروفیل نیز مقدار پوتروسین در عضله افزایش معنی داری یافته است ($P<0/05$). در تحقیقی مشابه، ایجاد آمینهای بی‌وژن و رابطه آن با تغییرات حسی و بار می‌کروپی کل ماهی قزل آلای رنگی کمان نگهداری شده در خ، نشان داد که غلظت پوتروسین در طول هجده روز عنی هنگامی که باکتری‌های سایکروفتروف به سطحی معادل 10^7 cfu/g رسیدند افزایش یافت (Chytiri et al., 2004). گزارشاتی نیز وجود دارد که نشان می‌دهند انواع و سطوح آمینهای بی‌وژن شکل گرفته به فلور می‌کروپی می‌کروفلور و جمعیت باکتری‌ها بستگی دارد (Veciana-Nogues et al., 1997). برخی مطالعات نشان می‌دهند که بین جمعیت باکتری‌های سایکروفیل و ایجاد پوتروسین در گوشت گاو همبستگی مستقیمی وجود دارد (Daher and Simard, 1985) که با نتایج بهدست آمده در این آزمایش، همخوانی دارد. تحقیقات دیگری نیز نشان می‌دهند که باکتری‌های سایکروفیل و مزوفیل در تشکیل آمینهای بی‌وژن نقش مهمی دارند (Taylore and Sumner, 1986). در تحقیق حاضر مشخص گردید که مقدار هسی تامین به بار باکتری ایی مزوفیل ارتباط دارد. دمای مناسب برای رشد این باکتری‌ها در حدود 20 تا 30 درجه

غلظتها ای پوتروسین و هسی تامین در ماهی شوریده نگهداری شده در خ در جدول 2 نشان داده شده است. پوتروسین در روز اول (روز صفر) ذخیره آشکار نشده و اولین بار در روز سوم یافته شد. سطح این آمین در طول 18 روز آزمایش افزایش یافته به طوری که تفاوت معنی داری را بین اولین و آخرین روز نگهداری نشان داد ($P<0/05$).

بر اساس نتایج بهدست آمده، هسی تامین نیز در طی هجده روز نگهداری در هر نوبت نمونه برداشته، به استثناء روز پانزدهم، افزایش معنی داری را نشان داد ($P<0/05$). بیشترین افزایش می‌انگیز غلظت این آمین مربوط به روز نهم و هجدهم بود و بیشترین جهش مربوط به روز ششم به نهم بود. نتایج حاصل از تعیین غلظت هسی تامین نشان داد که می‌انگیز غلظت هسی تامین در روز پانزدهم در مقایسه با می‌انگیز غلظت روز دوازدهم تغییر معنی داری نداشته است.

بحث

در آزمایش انجام گرفته روی ماهی شوریده نگهداری شده در خ، هیچ یک از آمینهای بی‌وژن مورد بررسی در روز اول نگهداری مشاهده نشدند که دلیل احتمالی آن عدم فعالیت باکتری‌ها تحت شرایط خاص ذخیره در تحقیق می‌باشد. از طرفی عدم ردیابی هسی تامین در روز سوم نگهداری را می‌توان به کاهش باکتری‌های مزوفیل ناشی از شوک سرمایی در طی این سه روز دانست (Ingram, 1951). به عبارت دیگر با افزایش

تولید هیستامین در مقادیر کم میباشد (Taylore and Sumner, 1986; Taylore and Sumner, 1987). هرچند در این تحقیق گونههای مختلف باکتری ایشناسائی نگردید ولی به نظر میرسد که برخی از این باکتریهای تولید کننده هیستامین که قادر به تحمل شرایط دمایی پایین هستند میتوانند با بقای خود، میزان اندکی هیستامین را در شرایط نگهداری ماهیان در یخ ایجاد نمایند و این میزان هیستامین در انتهای دوره بسیار پایینتر از حد مجاز استاندارد جهانی تشخیص داده شد که این موضوع به دلیل کمبود آنزیم هیستیدین دکربوکسیلاز میباشد. همچنان به نظر میرسد که اغلب باکتریهای ایجاد کننده پوترسین عمدهاً به گروه سایکروفیلها تعلق دارند. در ادامه پیشنهاد میگردد که بررسی حضور میزان سایر آمینهای بیوژن در مواد غذایی صورت گیرد.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از بخش میکروبی و لیوژنی دانشکده دامپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی واحد کازرون و آزمایشگاه دانشگاه علوم و فنون دری ای خرمشهر و راهنمایی‌های اساتید ارجمند سرکار خانم دکتر گیتی کریم و جناب آقای دکتر محمد حسین مرحمتی زاده مراتب قدردانی و سپاس به عمل میآید.

سانتیگراد است، هرچند که دمای مناسب برای بعضی از باکتریهای تولید کننده هیستامین دمای مطلوب پایینتر از 10 درجه سانتیگراد است (برخی گونههای ویبریو). بنابراین وجود سطوح بالای هیستامین در غذاهای دری ایشنا نشان دهنده این است که فرایند خنک سازی متوقف شده توقف پیدا کرده و می‌در حداقل ممکن است (Lukton and Olcott 1985). اثبات شده است که در عضلات تیره ماهیان و از جمله گونه ماکرل، نسبت به ماهیچه سفید ماهیانی مثل کاد، تولید میشود. در گونههای متعددی از ماهیان پلاژیک دری ایشنا به خصوص انواعی که شناخته شده و سرعت بالایی دارند، عضله تیره گسترش افته. و غلظت اسید آمینه هیستیدین در این عضلات بیشتر خواهد بود (Taylore and Sumner, 1987). گزارشات متعددی در خصوص تولید آمینه بیوژن در ارتباط آن با باکتریهای مزوفیل مبنی بر این که درجه حرارت (شرایط نگهداری) عامل اصلی تعیین کننده رشد باکتری و به دنبال آن تولید آمینهای بیوژن خواهد بود. از طرفی گزارشات محققین حاکی از آن است که تولید هیستامین به دلیل تنوع باکتریهای تولید کننده هیستامین در محدودهای دمایی مختلف صورت می‌پذیرد و حتی در شرایط نگهداری در یخ و در برخی مواقع در حالت انجام دنیز شاهد

References

1. Behling, A.R., and Taylor, S.L. 1982. Bacterial histamine production as a function of temperature and time of incubation. *J Food Sci.* 44: 1311-1317.
2. Bjeldanes, L.F., Shutz, D.E., and Morris, M.M. 1978. Etiology of scombroid poisoning Fcadaverine potentiation of histamine toxicity in guinea pigs. *Food Cosmet Toxicol.* 16: 157-162.
3. Chytiri, S., paleologos, E., Savvaidis, I.N., and Kontominas, M.G. 2004. Relation of biogenic amines with microbial and sensory changes of whole and filleted freshwater Rainbow trout (*Onchorynchus mykiss*) stored on ice. *J Food Protect.*, 67: 960-965.
4. Daher, N.S., and Simard, R.E. 1985. Putrefactive amine changes in relation to microbial counts of ground beef during storage. *J Food Protect.* 48: 54-58.
5. Dawood, A.A., Karkalas, J.R.N., and Williams C.A. 1988. The occurrence of non-volatile amines in chilled-stored Rainbow trout. *Food Cchem.* 27: 33-45.
6. Fernandez-Salguero, J., and Mackie, I.M. 1987. Comparative rates of spoilage of fillets and whole fish during storage of haddock (*Melanogrammes aeglefinus*) and herring (*Clupea herengus*) as determined by the formation of non-volatile amines. *Int J Food Sci Technol.* 22: 385-390.
7. Frank, H.A., Yoshinaga, D.H., and Nip, W.K. 1981. Histamine formation and honeycombing during decomposition and honeycombing during decomposition of skipjack tuna, *Katsuwonus pelanis*, at elevated temperatures, *Mar Fish Rev.* 43: 9-14.
8. Ingram, M. 1951. The elect of cold of on microorganisms in relation to food *Proc. Soc Appl Bacteriol.* 14: 243-249.
9. Koutsoumanis, K., Lampropoulou, K., and George-John, E.N. 1999. Biogenic amines and sensory changes associated with the microbial flora of Mediterranean gilt-head sea bream (*Sparus aurata*) stored aerobically at 0,8 and 151C. *J Food Prot.* 62: 398-402.
10. Krizek, M., Vorlova, L., Lukasova, J., and Cupakova, S. 2004. Biogenic amines in vacuum-packed and non-vacuum-packed flesh of carp (*Cyprinus carpio*) stored at different temperatures. *Food Chem.* 88: 185-191.
11. Love, R.M. 1980. The chemical biology of fishes. Histidine Vol. 2, San Franciso, p: 380-385.
12. Lopez-Sabater, E.I., Rodriguez-Jerez, J.J., Roig-Sagueus, A.X., and mora-Ventura, M.A.T. 1996. Bacteriological quality of tuna fish (*Thunnus thynnus*) destined for canning: elect of handling on the presence of histidine decarboxylase bacteria and histamine level. *J Food Prot.* 57: 318-323.
13. Lukton, A., and Olcott, H.S. 1958. Content of free imidazole compounds in the muscle tissue of aquatic animals. *Food Res.* 23: 518-611.
14. Mitz, J.L., and karmas, E. 1978. Chemical quality index of canned tuna as determined by high pressure liquid chromatography. *J Food Sci.*, 42: 155-158.
15. Razavi Shirazi, H.S. 1994. Marine Tech Products, Storage and processing principles. Printing, Shylanh Publishing Company. p: 49-88. (In Persian).

16. Taylor, S.L. 1986. Histamine food poisoning: toxicology and clinical aspects. *Toxicol.* 17: 91-117.
17. Taylor, S.L., and Sumner, S.S. 1986. Determination of histamine, cadaverine and putrescine. In *Seafood Quality Determination* (D.E. Kramer and J. Liston Eds.). *Proceedings of an International Symposium*. Elsevier Science Publishers, New York.
18. Taylor, S.L., and Sumner, S.S. 1987. Determination of histamine, putrescine and cadaverine. (Kramer, D.E. & Liston, J. Eds.) *Seafood quality determination*. Elsevier Scince Publishers, Amsterdam.
19. Veciana-Nogues, M.T., Marine-Font, A., and Vidal-Carou, M.C. 1997. Biogenic amines as hygienic quality indicators of tuna. Relationships with microbial counts, ATP-related compounds, volatile amines, and organoleptic changes. *J Agri Food chem.*, 45: 2036-2041.
20. Yamanaka, H. 1989. Changes in polyamines and amino aside in scallop adductor muscle during storge. *J Food Sci.* 54: 1113-1115.
21. Yoshinaga, D.H., and Frank, H.A. 1982. Histamineproducing bacteria in decomposing skipjack tuna (*Katsuwonus pelamis*). *Appl Environ Microbiol.* 44: 447- 452.

Study of the changes in microbial load, putrescine and histamine in muscles of Otolithes ruber during storage in ice

Ali Ghorbani Ranjbari^{1*}, Nazanin Ghorbani Ranjbar², Ali Reza Anthology Manshadi³, F sacrifice Ranjbari⁴

1. Young Researchers Club, Kazerun Branch, Islamic Azad University, Kazerun, Iran.
2. Faculty of Fisheries and Natural Resources, International Khorramshahr University, Khorramshahr, Iran.
3. Department of Aquatic Animal Health, Faculty of Veterinary Medicine, , Kazerun Branch, Islamic Azad University, Kazerun, Iran.
4. Payame Nour University, Bandar Abbas, Iran.

*Corresponding author: dr_alighorbani87@yahoo.com

Abstract

Biogenic amines are small organic molecules formed by decarboxylase enzymes caused by bacteria in foodstuff. This study investigated the concentration of biogenic amines of putrescine and histamine in the fish stored in ice for an eighteen-day period in three day intervals using chromatography (days of 3, 6, 9, 15 and 18). In this study, the amine of histamine was not

detected in the first and third day of storage; but utrescine was about 1.30 ± 0.03 micrograms in the third day. The first day of detection of the both biogenic amines was the sixth day of storage. The primary concentration of histamine and putrescine was 1.51 and 1.30 micrograms per gram respectively, and was reach to 14.5 and 19 micrograms per gram respectively at the end of the period. Analysis of the results by ANOVA test indicated that there was a significant difference ($P<0.05$) in the concentrations of these amines between the first day (0) and the last day of storage. In addition, there was a significant relationship among the mesophilic bacterial load, increase of histamine, the psychrophile bacterial load and the biogenic amine of putrescine ($P<0.05$).

Keywords: histamine, putrescine, in microbial load, *Otolithes ruber*.