

บรรณานุกรม

- Altunta, E.G., Cosansu. S. and Ayhan. K. 2010. "Some growth parameters and antimicrobial activity of a bacteriocin-producing strain *Pediococcus acidilactici* 13." **International Journal of Food Microbiology**. 141 : 28-31.
- Andersson, R.E., Daeschel, M.A. and Hassan, H.M. 1988. "Antibacterial activity of plantaricin SIL-83, a bacteriocin produced by *Lactobacillus plantarum*." **Biochimie**. 70 : 381-90.
- Ammor, M.S. and Mayo, B. 2007. "Selection criteria for lactic acid bacteria used as function starter cultures in dry sausage production: an update. **Meat Science** 76 : 138-146.
- Carolissen-Mackay, V., Arendse, A., Hastings, J.W. 1997. "Purification of bacteriocins of lactic acid bacteria: problems and pointers." **International Journal of Food Microbiology**. 34 : 1-16.
- Castro, M.P., Palavecino, N.Z., Herman, C., Garro, O.A., Campos, C.A. 2011. Lactic acid bacteria isolated from artisanal dry sausages: characterization of antibacterial compounds and study of the factors affecting bacteriocin production. **Meat science**. 87: 321-329.
- Charoenrak, N. and Nanasombat, S. 2011. Characterization of lactic acid bacteria and coagulase negative staphylococci isolated from raw meat and cured meat products, pp. 323-331. In the Proceeding of the 12th Asean Food Conference, 16-18 June, BITEC Bangna, Bangkok, Thailand.
- Cheigh, C.I., Choi , H.J., Park ,H., Kim, S.K., Kook, M.C., Kim, T.S., Hwang, J.K. Pyun a, Y.R. 2002. "Influence of growth conditions on the production of a nisin-like bacteriocin by *Lactococcus lactis* subsp. *Lactis* A164 isolated from kimchi." **Journal of Biotechnology**. 95 (2002) 225-235.
- Cleveland, J., Montville, T. J., Nes, I. F., & Chikidas, M. L. (2001). Bacteriocin:safe, natural antimicrobials for food preservation. **International Journal of Food Microbiology**. 7: 1-20.
- Copeland, R.A. 1994. **Methods for protein analysis : A practical Guide to laboratory protocols**. New York. USA : Chapman and Hall.
- Cuozzo, S.A., Sesma, F.J.M., Pesce de R. Holgago, A.A. and Raya, R.R. 2001. "Methods for the

- detection and concentration of bacteriocins produced by lactic acid bacteria.” in Spencer, J.F.T. and Ragout de Spencer, A. L. **Food Microbiology Protocols**. New Jersey : Humana Press Inc.
- Doonan, S. 2004. “Concentration of extracts.” in Cutler, P. **Protein Purification Protocols**, 2nd ed. Totowa, New Jersey : Humama press Inc.
- Daba, H., Lacroix, C., Huang, J. and Simard, R.E. 1993. “Influence of growth conditions on production and activity of mesenterocin 5 by a strain of *Leuconostoc mesenteroides*.” **Applied Microbiology and Biotechnology**. 39 (2) : 166-173.
- De Vuyst, L. and Vandamme, E. J. 1994. **Bacteriocins of lactic acid bacteria**. UK : Blackie academic & professional.
- Drosinos, E.H., Mataragas, M. and Metaxopoulos, J. 2006. “Modeling of growth and bacteriocin production by *Leuconostoc mesenteroides* E131.” **Meat Science**. 74 : 690-696.
- Enan, G., Essawy, A.A., Uyttendaele, M. and Debevere, J. 1996. “Antibacterial activity of *Lactobacillus plantarum* UG1.” **International Journal of Microbiology**. 30 : 189-215.
- Gálvez, A. Abriouel, H., López, R. L., and Omar, N. B. 2007. “Bacteriocin-based strategies for food biopreservation.” **International Journal of Food Microbiology** 120: 51-70.
- Hitchins, A.D. and Jinneman, K. 2011. Detection and Enumeration of *Listeria monocytogenes* in Foods. Available from: www.fda.gov/food/ScienceResearch/LaboratoryMethods/BacteriologicalAnalyticalManualBAM/ucm071400.htm
- Holzappel, W.H., Geisen, R. and Schillinger, U. 1994. “Biological preservation of food with reference to protective cultures, bacteriocins and food-grade enzymes.” **Food Microbiology** 24 : 343-362.
- Kim, W.S., Hall, R.J. and Dunn, N.W., 1997. “The effect of nisin concentration and nutrient depletion on nisin production of *Lactococcus lactis*.” **Applied Microbiology and Biotechnology**. 50 : 657-662.
- Kingcha, Y., Tosukhowong, A., Zendo, T., Roytrakul, S., Luxananil, P., Charoenpornsook, K.,Valyyasevi, Ruud. And Sonomoto, K. 2012. “Anti-listeria activity of *Pediococcus*

- pentosaceus BCC 3772 and application as starter culture of Nham, traditional fermented pork sausage." **Food control**. 25 : 190-196.
- Lee, H.J., Joo, Y.J., Park, C.S., Kim, S.H., Hwang, I.K., Ahn, J.S., Mheen, T.I. 1999. "Purification and characterization of a bacteriocin produced by *Lactococcus lactis* subsp. *lactis* H-559 isolated from kimchi." **Journal of Bioscience and Bioengineering**. 88 : 153-159.
- Lück, F.K. 2000. "Utilization of microbes to process and preserve meat." **Meat Science**. 56 : 105-115.
- Ogunbanwo, S.T., Sanni, A.I. and Onilude, A.A. 2003. "Characterization of bacteriocin produced by *Lactobacillus plantarum* F1 and *Lactobacillus brevis* OG1." **African Journal of Biotechnology**. 2 (8) : 219-227.
- Mataragas, M., Metaxopoulos, J., Galiotou, M. and Drosinos, E.H. 2003. "Influence of pH and temperature on growth and bacteriocin production by *Leuconostoc mesenteroides* L124 and *Lactobacillus curvatus* L442." **Meat Science**. 64 : 265-271.
- Matsusaki, H. Endo, N. Sonomoto, K. Ishikazi, A. 1996. "Lantibiotic nisin Z fermentative production by *Lactococcus lactis* IO-1: relationship between production of the lantibiotic and lactate and cell growth." **Applied Microbiology and Biotechnology**. 45 : 36-40.
- Mehta, A.M., Patel, K.A. and Dave, P.J. 1983. "Purification and properties of the inhibitory protein isolated from *Lactobacillus acidophilus* AC1." **Microbios**. 38 : 73-81.
- Muriana, P. M., & Luchansky, J. B. 1993. Biochemical methods for purification of bacteriocin. In D. G. Hoover, & L. R. Steenson, *Bacteriocin of lactic acid bacteria*. San diego: Academic Press.
- Noonpakdee, W., Santivarangkna, C., Jumriangrit, P., Sonomoto, K. and Panyim, S. 2002. "Isolation of nisin-producing *Lactococcus lactis* WNC 20 strain from nham, a traditional Thai fermentaed sausage." **Internationak Journal of Food Microbiology**. 81 : 137-145.
- Parente. E. and Ricciardi, A. 1994. "Effect of nitrogen and carbohydrate sources on lactic acid and bacteriocin production by *Enterococcus faecium* DPC1146." **Agro-Industry Hi-Tech**. 5 : 35-39.
- Pinto, A.L., Fernandes, M., Pinto, C. Albano, H., Castilho, F., Teixeira, P. and Gibbs, P.A. 2009.

- “Characterization of anti-*Listeria* bacteriocins isolated from shellfish: Potential antimicrobials to control non-fermented seafood. .” **International Journal of Food Microbiology**. 129 : 50-58.
- Salih, M. A., Sandine, W. E. and Ayres, J. W. 1990. “Inhibitory effects of Microgard™ on yogurt and cottage cheese spoilage organisms.” **Journal of Dairy Science**. 73: 887-893.
- Schillinger, U. and LÜcke F.K. 1989. “Antibacterial Activity of *Lactobacillus sake* isolated from meat.” **Applied and Environmental Microbiology**. 55(8): 1901-1906.
- Tagg, J.R., Dajani, A.S. and Wannamaker, L.W. 1976. “Bacteriocin of gram positive bacteria.” **Bacteriological Reviews**. 40: 722-756.
- Todorov, S.D. and Dicks, L.M.T. 2006. “Effect of medium components on bacteriocin production by *Lactobacillus plantarum* strains ST23LD and ST341LD, isolated from spoiled olive brine.” **Microbiological Research** 161: 102-108.
- Todorov, S.D., Prévost, H., Lebois, M., Dousset, X., LeBlanc, J.G. and Franco, B.D.G.M. 2011. “Bacteriocinogenic *Lactobacillus plantarum* ST16Pa isolated from papaya (*Carica papaya*)-from isolation to application: Characterization of a bacteriocin.” **Food Research International**. 44 : 1351-1363.
- Vignolo, G., Fadda, S., de Kairuz, M.N., de Ruiz Holgado, A.A.P., 1996. “Control of *Listeria monocytogenes* in ground beef by Lactocin 705, a bacteriocin produced by *Lactobacillus casei* CRL 705. **International Journal of Food Microbiology**. 29 : 397-402.
- Yousef, A.E. and Carlstrom, C 2003. **Food Microbiology : a laboratory manual**. Hoboken, New York : John Wiley.

ภาคผนวก ก
สูตรอาหารเลี้ยงเชื้อ

1. สูตรอาหารเลี้ยงเชื้อ

1.1 de Man Rogosa and sharpe medium (MRS agar) ประกอบด้วย

| | | |
|--------------------------------|------|------|
| Proteose peptone no 3 | 10 | กรัม |
| Beef extract | 10 | กรัม |
| Yeast extract | 5 | กรัม |
| Glucose | 20 | กรัม |
| Sodium acetate | 5 | กรัม |
| Tween 80 | 1 | กรัม |
| Dipotassium hydrogen phosphate | 2 | กรัม |
| Triammonium citrate | 2 | กรัม |
| Magnesium sulfate | 0.2 | กรัม |
| Manganese sulfate | 0.05 | กรัม |
| Agar | 10 | กรัม |

นำไปฆ่าเชื้อที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส ความดัน 15 ปอนด์ต่อตารางนิ้ว เป็นเวลา 15 นาที

1.2 Tryptic Soy Yeast Extract Soft Agar (TSYE Soft Agar) ประกอบด้วย

| | | |
|-------------------|----|------|
| Tryptic soy broth | 30 | กรัม |
| Yeast extract | 6 | กรัม |
| Agar | 10 | กรัม |

นำไปฆ่าเชื้อที่อุณหภูมิ 121 องศาเซลเซียส ความดัน 15 ปอนด์ต่อตารางนิ้ว เป็นเวลา 15 นาที

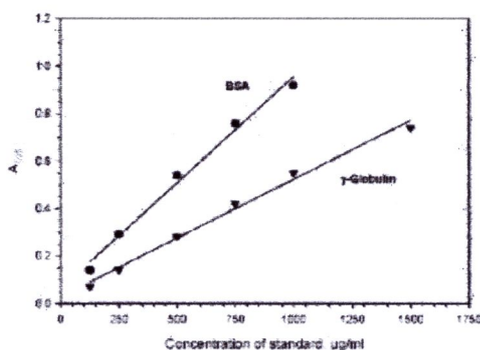
ภาคผนวก ข

วิธีการวิเคราะห์

1. การวิเคราะห์หาปริมาณโปรตีนในสารแบคทีเรียโอซินในแต่ละส่วน

ในการวิเคราะห์หาปริมาณโปรตีนในสารแบคทีเรียโอซินตามวิธีการของ Bradford ด้วยชุด Quick start Bradford (Bio-Rad ประเทศสหรัฐอเมริกา) ทำได้โดย ปิเปตส่วนใส (cell-free supernatant) ส่วนใสที่ผ่านการตกตะกอนด้วยแอมโมเนียมซัลเฟต ส่วนใสที่ผ่านการทำไคอะไลซิส และส่วนใสที่ผ่านการตกตะกอนด้วยกรดไตรคลอโรแอสติก ทั้งหมด 4 ส่วน โดยปิเปตตัวอย่างละ 100 ไมโครลิตรลงในหลอดทดลองที่สะอาดแล้วเติมซีอ้อม 5 มิลลิลิตรผสมให้เข้ากันด้วยเครื่อง vortex mixer และนำไปบ่มที่อุณหภูมิห้องอย่างน้อย 5 นาที (ไม่เกิน 1 ชั่วโมง) ก่อนนำไปวัดค่าดูดกลืนแสงที่ความยาวคลื่น 595 ไมโครลิตรเพื่อบันทึกผลค่าการดูดกลืนแสง จากนั้นคำนวณหาปริมาณโปรตีน (ไมโครกรัมต่อมิลลิกรัม) ในการคำนวณจะต้องเปรียบเทียบการสลายโปรตีนมาตรฐานดังนี้

การเตรียมสารละลายโปรตีนมาตรฐานที่มีความเข้มข้น 125, 250, 500, 750, 1,000 และ 2,000 ไมโครกรัมต่อมิลลิกรัมพร้อมกับ Blank ซึ่งใช้น้ำกลั่นเพื่อสร้างกราฟมาตรฐานเพื่อเปรียบเทียบปริมาณโปรตีนในสารแบคทีเรียโอซินที่ทำให้บริสุทธิ์หรือเข้มข้นขึ้นด้วยวิธีการต่าง ๆ



รูปที่ 1 ตัวอย่างกราฟมาตรฐานเพื่อเปรียบเทียบความเข้มข้นของโปรตีน

2. การตกตะกอนโปรตีนด้วยแอมโมเนียมซัลเฟต

ตารางด้านล่างจะใช้ในการกำหนดปริมาณแอมโมเนียมซัลเฟต (กรัม) สำหรับสารละลายปริมาตร 100 มิลลิลิตร โดยคิดเป็นร้อยละของความอิ่มตัว เมื่อต้องการใช้ตารางเริ่มต้นด้วยการหารายการในคอลัมน์แรกที่ทำให้ร้อยละความอิ่มตัว เริ่มจากสารละลายตัวอย่าง (เช่น ครั้งแรกจะใช้ที่ร้อยละ 0 ก่อนเติมแอมโมเนียมซัลเฟต) แล้วหารายการในแถวบนสุดที่แสดงถึงร้อยละของความอิ่มตัวที่

ต้องการ โดยค่าที่ได้จะเป็นค่าที่จุดตัดของแถวและคอลัมน์ที่เป็นจำนวนของแอมโมเนียมซัลเฟต (ของแข็ง) ที่เติมลงในสารละลายปริมาตร 100 มิลลิลิตร

ตัวอย่าง: มีสารละลายปริมาตร 25 มล. ที่ความเข้มข้นร้อยละ 40 ถ้าหากต้องการที่ความเข้มข้นร้อยละ 80 จะต้องใช้แอมโมเนียมซัลเฟตกี่กรัม

ตอบ ความเข้มข้นเริ่มต้นที่ความเข้มข้นร้อยละ 40 ดังนั้นให้ลากไปที่คอลัมน์แรกที่ร้อยละ 40 และความเข้มข้นสุดท้ายที่ต้องการคือ ที่ความเข้มข้นร้อยละ 80 ดังนั้นให้ลากแถวบนไปที่ร้อยละ 80 ที่จุดตัดของแถวและคอลัมน์นี้คือ "26.3" ดังนั้นจะต้องใช้แอมโมเนียมซัลเฟต 26.3 กรัมเพื่อเติมในสารละลายปริมาตร 100 มิลลิลิตร แต่มีสารละลายเพียง 25 มิลลิลิตร ดังนั้นจึงใช้แอมโมเนียมซัลเฟตจำนวน 6.6 กรัม

ตารางที่ ข3 การหาปริมาณแอมโมเนียมซัลเฟตเพื่อใช้ในการตกตะกอนโปรตีน

| Init % | 20 | 25 | 30 | 35 | 40 | 45 | 50 | 55 | 60 | 65 | 70 | 75 | 80 | 85 | 90 | 95 | 100 |
|--------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|
| 0 | 10.6 | 13.4 | 16.4 | 19.4 | 22.6 | 25.8 | 29.1 | 32.6 | 36.1 | 39.8 | 43.6 | 47.6 | 51.6 | 55.9 | 60.3 | 65.0 | 69.7 |
| 5 | 7.9 | 10.8 | 13.7 | 16.6 | 19.7 | 22.9 | 26.2 | 29.6 | 33.1 | 36.8 | 40.5 | 44.4 | 48.4 | 52.6 | 57.0 | 61.5 | 66.2 |
| 10 | 5.3 | 8.1 | 10.9 | 13.9 | 16.9 | 20.0 | 23.3 | 26.6 | 30.1 | 33.7 | 37.4 | 41.2 | 45.2 | 49.3 | 53.6 | 58.1 | 62.7 |
| 15 | 2.6 | 5.4 | 8.2 | 11.2 | 14.1 | 17.2 | 20.4 | 23.7 | 27.1 | 30.6 | 34.3 | 38.1 | 42.0 | 46.0 | 50.3 | 54.7 | 59.2 |
| 20 | 0 | 2.7 | 5.5 | 8.3 | 11.3 | 14.3 | 17.5 | 20.7 | 24.1 | 27.6 | 31.2 | 34.9 | 38.7 | 42.7 | 46.9 | 51.2 | 55.7 |
| 25 | | 0 | 2.7 | 5.6 | 8.4 | 11.5 | 14.6 | 17.9 | 21.1 | 24.5 | 28.0 | 31.7 | 35.5 | 39.5 | 43.6 | 47.8 | 52.2 |
| 30 | | | 0 | 2.8 | 5.6 | 8.6 | 11.7 | 14.8 | 18.1 | 21.4 | 24.9 | 28.5 | 32.3 | 36.2 | 40.2 | 44.5 | 48.8 |
| 35 | | | | 0 | 2.9 | 5.7 | 8.7 | 11.8 | 15.1 | 18.4 | 21.8 | 25.8 | 29.6 | 32.9 | 36.9 | 41.0 | 45.3 |
| 40 | | | | | 0 | 2.9 | 5.8 | 8.9 | 12.0 | 15.3 | 18.7 | 22.2 | 26.3 | 29.6 | 33.5 | 37.6 | 41.8 |

ภาคผนวก ก

วิธีการคำนวณ

1. คำนวณหา bacteriocin activity โดยวิธี critical dilution assay

วิธี critical dilution assay เป็นวิธีที่นิยมใช้เพื่อวัดกิจกรรมของแบคทีริโอซินเมื่อไม่มีสารมาตรฐานที่ใช้เพื่อเปรียบเทียบ เมื่อพิจารณาตามหลักการแล้ววิธีการนี้คล้ายกับเทคนิคการหาความเข้มข้นต่ำสุดที่ใช้ในการยับยั้งการเจริญ (minimum inhibitory concentration) เทคนิคสำหรับวัดค่า antibiotic potency วิธีการ critical dilution assay นี้จะต้องทำการเจือจางเชื้อจุลินทรีย์ที่เพาะเลี้ยง (culture) หรือ สารที่ได้จากการหมัก (fermentate) ที่จะนำทดสอบ (ปกติมักทำการเจือจางแบบ 2 เท่า หลาย ๆ ระดับความเจือจาง) และใช้หยดในปริมาณน้อย เช่น 5 ไมโครลิตร) ลงบนผิวหน้าอาหาร soft agar ซึ่งมีเชื้อแบคทีเรียอินดิเคเตอร์อยู่ หลังจากนั้นงานเพาะเชื้อไปบ่มแล้ว สังเกตบริเวณของการยับยั้งรอบบริเวณที่ได้หยดสารซึ่งได้ทำการเจือจางเพื่อทดสอบถึงการมีกิจกรรมการยับยั้งจุลินทรีย์ค่า dilution factor สูงที่สุดที่สามารถทำให้เกิดบริเวณการยับยั้งชี้ให้เห็นถึงกิจกรรมการยับยั้งจุลินทรีย์ค่านั้น กิจกรรมของแบคทีริโอซิน (bacteriocin activity) ซึ่งทราบกันว่าเป็นค่า arbitrary units (AU) ซึ่งสามารถคำนวณได้ดังนี้ (Yousef และ Carlstrom. 2003)

$$\frac{\text{AU}}{\text{ml culture}} = \frac{1}{\text{dilution factor ที่สูงสุด ที่เกิดการยับยั้ง (DFi)}} \times \frac{1000}{\text{ปริมาตรของ dilution ที่ หยดลงในหลุม (ไมโครลิตร)}}$$

เช่น ถ้าหยดครั้งละ 5 ไมโครลิตร ลงบนงานเพาะเชื้อที่มีเชื้ออินดิเคเตอร์อยู่ค่านั้น AU/ml เท่ากับ 200/DFi ตัวอย่างเช่น ถ้าสารที่ได้จากการหมักซึ่งทำการเจือจางตั้งแต่ระดับความเจือจางที่ $1/2^1 - 1/2^8$ ทำให้เกิดบริเวณยับยั้งการเจริญ (เช่นวงใส) ที่ทุกระดับการเจือจางตั้งแต่ที่ $1/2^1 - 1/2^7$ แต่ที่ระดับความเจือจาง $1/2^8$ ไม่เกิดโซนการยับยั้งค่านั้นค่า AU/ml = $200/(1/2^7) = 25,600$ ซึ่งมีค่า AU จะต่างกันตามชนิดของจุลินทรีย์และสภาวะที่ทดสอบ



