

З. Х. ДИЛАНЯН, Р. К. АРУТЮНЯН, К. В. МАКАРЯН, А. А. АКОПЯН

ВЛИЯНИЕ РЕНТГЕНОВСКОГО ОБЛУЧЕНИЯ НА ПРОТЕОЛИТИЧЕСКУЮ И КИСЛОТООБРАЗУЮЩУЮ СПОСОБНОСТЬ НЕКОТОРЫХ ВИДОВ МОЛОЧНОКИСЛЫХ ПАЛОЧЕК

В литературе имеется много сообщений о воздействии ионизирующей радиации на микроорганизмы [1, 3] и в частности, на молочнокислые бактерии [4—12].

Этими работами установлено, что под влиянием облучения увеличивается степень изменчивости микроорганизмов. При этом подвергаются изменению, в той или иной степени, все свойства микроорганизмов, как культурно-морфологические, так и биохимические.

Однако в литературе мы не нашли данных о влиянии ионизирующей радиации на протеолитическую активность молочнокислых бактерий, хотя давно известно, что протеолитически активные расы молочнокислых микробов ускоряют созревание сыров [2].

Настоящая работа проведена с целью изучения влияния некоторых доз рентгеновского облучения на протеолитическую и предельную кислотообразующую способность некоторых видов молочнокислых палочек.

Методика. Облучению были подвергнуты 34 штамма гомоферментативных бактерий палочковидной формы. Видовой состав этих культур из рода *Lactobacterium* представлен в табл. 1.

Т а б л и ц а 1
 Видовой состав исследуемых культур

Название вида	Номера штаммов
<i>L. helveticum</i>	2; 4—6; 8; 9; 24; 31; 50; 51; 52; 53; 57; 60; 64—66; 68; 71; 73; 74
<i>L. bulgaricum</i>	1; 3; 10; 25; 26; 33; 58; 59
<i>L. acidophilum</i>	21; 30; 54
<i>L. casei</i>	7; 28

Из приведенной табл. видно, что 21 штамм относится к виду *L. helveticum*, 8 — *L. bulgaricum*, 3 — *L. acidophilum* и 2 — *L. casei*.

Рентгенооблучение производили аппаратом РУМ-II в секторе радиобиологии Минздрава АрмССР при следующих условиях: напряжение 200 кв., сила тока 15 мА, фокусное расстояние 19 см, фильтр Cu—0,5 мм, мощность дозы — 360 р. в мин. Было исследовано влияние дозы 36 и 54 тыс. р.

Исследуемые штаммы поддерживались на обезжиренном молоке; пересевали их через каждые 10—15 дней. Перед облучением пересевали в пробирки-малютки (емк. 1 мл) с обратом и ставили в термостат при 35°С до свертывания. Полученные однодневные культуры подвергались облучению, после чего кисломолочные сгустки разбавлялись 10^{-5} , 10^{-6} , 10^{-7} стерильной водой, а затем засеивали в чашки Петри с питательным агаром из гидролизованного обезжиренного молока, приготовленного по Скородумовой [14].

Для отбора наилучших рентгенмутантов-кислотообразователей в питательную среду прибавлялось 3% мела, а для выявления протеолитически активных рентгенмутантов к питательному агару прибавлялось 20% стерильного обезжиренного молока. Таким образом, на средах с мелом и молочным агаром выделялись колонии, которые образовывали вокруг себя наибольшие зоны просветления. В дальнейшем выделенные колонии отвивались в обезжиренное молоко и изучались многократно количественными методами по протеолитической активности и на предельную кислотообразующую способность. С этой целью зараженное исследуемым микробом молоко выдерживали при 35° в течение 7 дней. По истечении указанного срока к 5 мл образовавшегося кисломолочного сгустка добавляли 10 мл дистиллированной воды и 2—3 капли 2%-ного раствора фенолфталеина и титровали 0,1N NaOH до ярко-розовой окраски. Количество миллилитров щелочи, израсходованное на титрование, умножали на 20, что показывало кислотность в градусах. Затем в эту же пробу добавляли 0,5 мл формалина, нейтрализованного по фенолфталеину (до розовой окраски). Пробу титровали 0,1N NaOH до первоначальной розовой окраски. Количество миллилитров щелочи, израсходованное на титрование после добавления формалина и умноженное на 20, показывало содержание аминного азота в градусах. Контролем служило то же молоко, но не зараженное микробом.

Плотность кисломолочного сгустка, образуемого исследуемым штаммом, определяли с помощью консистометра, описанного Мещеряковым [13]. Вкус и запах определялись органолептически.

Результаты и их обсуждение. Из 34 исследуемых штаммов только 17 после облучения дозой 36 тыс. р на плотной избирательной среде с молочным агаром дали 88 колоний, которые образовывали вокруг себя зоны просветления, а после 54 тыс. р—28 штаммов дали 130 колоний со значительной зоной просветления. Однако в дальнейшем после многократных пересевов и изучения протеолитической активности количественным методом только 14 рентгенмутантов из 88 стойко сохранили высокую протеолитическую активность, а от облучения 54 тыс. р из 130 рентгенмутантов—только 16. Эти мутанты приведены в табл. 2.

Кислотообразующая способность исследуемых штаммов от тех же доз облучения, как это видно из табл. 3, оказалась более консервативной к действию облучения, чем протеолитическая. После двух доз облучения было выявлено всего 7 рентгенмутантов, оказавшихся более активными по кислотообразующей способности, чем их необлученные штаммы.

Таблица 2

Накопление аминного азота в молоке при развитии в нем в течение 7 суток протеолитически наиболее активных рентгенмутантных штаммов

Дозы облучения

Номера рентген-мутантов*	36 тыс. р			54 тыс. р			
	Активность штаммов до облучения	Активность рентген-мутантов	Во сколько раз усилилась активность штамма после облучения	Номера рентген-мутантов*	Активность штаммов до облучения	Активность рентген-мутантов	Во сколько раз усилилась активность штамма после облучения
	в градусах аминного азота				в градусах аминного азота		
5/1	3	12	4,00	4/1	7	12	1,71
7/1	3	14	4,67	5/3	3	12	4,00
9/2	2	17	8,50	5/4	3	14	4,67
24/3	4	19	4,75	6/8	4	13	3,25
31/1	7	15	2,14	7/3	3	14	4,67
50/6	6	14	2,33	8/1	5	13	2,60
51/4	4	14	3,50	9/1	2	13	6,50
51/5	4	18	4,50	9/5	2	16	8,00
51/10	4	15	3,75	25/5	2	11	5,50
52/10	3	13	4,33	28/2	4	11	2,75
53/2	4	15	3,75	50/5	6	15	2,50
53/4	4	13	3,25	54/1	3	14	4,67
53/6	4	14	3,50	54/3	3	15	5,00
53/8	4	14	3,50	71/5	6	15	2,50
				73/1	4	12	3,00
				73/2	4	14	3,50

* В табл. 2 и 3 числа, стоящие в числителе—номера рентгенмутантов, указывают номер его штамма до облучения.

Полученные данные представляют большой практический интерес и говорят о том, что под влиянием испытуемых доз у некоторых рентгенмутантов наблюдаются изменения как в протеолитической, так и в кислотообразующей функциях. Хотя у подавляющего большинства рентгенмутантов, предварительно выделенных качественным методом на плотных избирательных средах, при определении количественным методом была установлена слабая протеолитическая и кислотообразующая функции или не превышающие исходную величину (таких было большинство) или утеря приобретенного положительного качества через несколько пересевов; нам, однако, удалось получить 30 рентгенмутантов с усиленной протеолитической и 7 с усиленной кислотообразующей функцией, которые сохранили эти свойства при многократных пересевах. Причем, если по кислотообразующему свойству отобранные рентгенмутанты усилили свою активность по сравнению со своими необлученными штаммами на 35—81%, то по протеолитическому—от 1,7 до 8,5 раза.

Наибольшее усиление кислотообразующей функции было отмечено у тех штаммов культур *L. helveticum* и *L. bulgaricum*, максимальная кислотность которых до облучения колебалась в пределах 172—240°Т.

Таблица 3

Предельная кислотообразующая способность некоторых рентгенмутантных штаммов

Доза облучения	Номера мутантов*	Кислотность исходного штамма (до облучения)	Кислотность мутанта	На сколько % увеличилась активность штамма после облучения
		в градусах Тернера		
36 тыс. р	3/1	240	324	35,0
	5/1	200	305	52,5
	9/2	193	283	46,0
	24/3	183	293	60,0
	31/1	172	312	81,0
54	2/7	196	311	59,0
	6/8	201	309	54,0

После облучения у наименее активных их рентгенмутантов кислотность доходила до 238° — 324° , что приближало их к наименее активным штаммам этих видов по данному признаку.

Наибольшее же усиление протеолитической способности наблюдалось у штаммов со сравнительно низкой и средней активностью до облучения (2 — 7° аминного азота). После облучения у наименее активных их рентгенмутантов величина протеолитической способности достигла до 14° — 19° , что на 30 — 50% выше, чем у наименее активных штаммов, которыми мы располагали до облучения.

Как видно из табл. 2 и 3, существенной разницы в величине кислотообразующей и протеолитической активности в зависимости от примененных доз облучения и вида культуры у рентгенмутантов не наблюдалось.

Кисломолочные сгустки, образуемые отобранными рентгенмутантами, были ровные, плотность их колебалась в пределах $1,0$ — $1,6$ г/см². Вкус и запах были чистыми молочнокислыми. Поэтому они могут быть рекомендованы для включения в состав бактериальных заквасок некоторых видов сыров и кисломолочных продуктов.

Ереванский зооветеринарный институт

Поступило 12.II 1968 г.

Ձ. Բ. ԳԻՎԱՆՅԱՆ, Ռ. Կ. ՀԱՐՈՒԹՅՈՒՆՅԱՆ, Կ. Վ. ՄԱԿԱՐՅԱՆ, Զ. Զ. ՀԱԿՈՅԱՆ

ՌԵՆՏԳԵՆՅԱՆ ՀԱՌԱԳԱՅԹԱՀԱՐՄԱՆ ԱԶԴԵՑՈՒԹՅՈՒՆԸ ԿԱԹՆԱԹՎԱՅԻՆ ՅՈՒՊԻԿՆԵՐԻ ԹՎԱԳՈՅԱՑՄԱՆ ԵՎ ՊՐՈՏԵՈԼԻՏԻԿ ՀԱՏԿՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՎՐԱ

Ա մ փ ո փ ո լ մ

L. helveticum, *L. acidophilum*, *L. bulgaricum* և *L. casei* բակտերիալ կուլտուրաների ճառագայթահարումը 36 և 54 հազար սենյակին զոզաներով հնարավոր է դարձրել առանձնացնելու այնպիսի ուղիորդողներ, որոնք իրենց ճճառագայթահարված շտամների համեմատությամբ հակվել են դեպի թթվազոյացման և պրոտեոլիտիկ ֆունկցիայի մեծացման կողմը:

Հստ թթվագոյացման ցուցանիշի ընտրված ռադիոմուտանտները իրենց ակտիվությունը ավելացրել են 35—81%, իսկ պրոտեոլիտիկ ցուցանիշով ընտրվածները՝ համարյա քսոսպատիկել (1,7—8,5 անգամ): Ճառագայթահարումից հետո ինչպես պրոտեոլիտիկ, այնպես էլ թթվագոյացման հատկությունների առավել ակտիվացում նկատվել է թույլ և միջին ակտիվությամբ օժտված շտամների մոտ: Այդ պատճառով էլ ճառագայթահարումից հետո ամենաակտիվ ռադիոմուտանտների թթվագոյացման ընդունակությունը միայն մոտեցել էր, իսկ պրոտեոլիտիկ ակտիվության մեծությունը, 30—50% -ով գերազանցել ճառագայթահարումից առաջ մեր տրամադրության տակ գտնվող լավագույն շտամներին:

Ճառագայթահարման դոզաների մեծությունը առանձնացված ռադիոմուտանտների թվագոյացման և պրոտեոլիտիկ ակտիվության վրա էական ազդեցություն չի ունեցել: Ուսումնասիրված ռադիոմուտանտներից լավագույն հատկություններով օժտված շտամները մտցվել են կաթնաթթվային մթերքների ու սեղանային պանիրների համար պատրաստվող բակտերիալ մակարոնների կազմի մեջ և ենթարկվում են արտադրական փորձարկման:

Л И Т Е Р А Т У Р А

1. Алиханян С. И. Труды ин-та микробиологии АН СССР, вып. 10, 46—58, 1961.
2. Богданов В. М. Молочная промышленность, 5, 15—18, 1935.
3. Гальцова Р. Д., Мейсель М. Н. и Селиверстова Л. А. ДАН СССР, 98, 6, 1013—1016, 1954.
4. Гриневиц А. Г. ДАН Уз. ССР, 10, 56—59, 1961.
5. Гриневиц А. Г. Почвенная и с. х. микробиология, Ташкент, АН УзССР, 136—143, 1963.
6. Гриневиц А. Г. Узбекский биологический журнал, 1, 27—34, 1962.
7. Гриневиц А. Г. Вопросы микробиологии, Ташкент, «Наука», 98—104, 1966.
8. Гриневиц А. Г., Огай Д. Уз. биологический журнал АН УзССР, 1, 7—12, 1964.
9. Гриневиц А. Г., Пантюхина Е. Л. Уз. биологический журнал, АН УзССР, 5, 3—10, 1960.
10. Гриневиц А. Г., Талинов Б. Т. Уз. биологический журнал, АН УзССР, 4, 62—67, 1963.
11. Мазюкевич В. А., Фальк Е. Ю., Епифанова М. Г. Труды Всесоюзного н. и института жиров, 24, 171—181, 1963.
12. Макарян К. В., Тер-Казарьян С. Ш. Вопросы рентгенологии и онкологии, т. 9, 369—379, Ереван, 1966.
13. Мещеряков В. Т. Автореферат канд. диссертации «Исследование технологических условий интенсификации производства сметаны и улучшения ее консистенции», Москва, 1963.
14. Скородумова А. М. Практическое руководство по технической микробиологии молока и молочных продуктов. Москва, Пищепромиздат, 29—30, 1963..