

مطالعه تغییرات بار میکروبی، پوترسین و هیستامین در عضله ماهی شوری‌ده (*Otolithes ruber*) در شرایط نگهداری در یخ  
 علی قربانی رنجبری<sup>1\*</sup>، نازنین قربانی رنجبری<sup>2</sup>، علی رضا گلچین منشادی<sup>3</sup>،  
 فاطمه قربانی رنجبری<sup>4</sup>

1. باشگاه پژوهشگران جوان، واحد کازرون، دانشگاه آزاد اسلامی، کازرون، ایران.
2. دانشکده شیلات و منابع طبیعی، دانشگاه بینالمللی خرمشهر، خرمشهر، ایران.
3. گروه بهداشت و بیماریهای آبزیان، دانشکده دامپزشکی، واحد کازرون، دانشگاه آزاد اسلامی، کازرون، ایران
4. دانشگاه پیام نور بندرعباس، بندرعباس، ایران.  
 \*نویسنده مسئول: dr\_alighorbani87@yahoo.com

### چکیده

آمین‌های بی‌وژن مولکول‌های کوچک آلی می‌باشند که توسط آنزیم‌های دکربوکسیلاسیون ناشی از باکتریها در مواد غذایی تشکیل میشوند. در این مطالعه غلظت آمین بی‌وژن هیستامین و پوترسین ماهیان نگهداری شده در یخ برای دوره 18 روزه در فواصل زمانی 3 روزه به وسیله روش کروماتوگرافی مورد بررسی قرار گرفت (روزهای صفر، 3، 6، 9، 12، 15 و 18). 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 برگرم و در انتهای دوره به ترتیب به میزان  $14/5$  و  $19$  می‌کروگرم برگرم 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 معنی‌داری ( $P < 0/05$ ) داشته است. همچنین بین بار باکتریایی مزوفیلی و افزایش هیستامین و بار باکتریایی سرما دوست با آمین بی‌وژن پوترسین رابطه معنی‌داری 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 باکتریایی 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 باکتریایی 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 سنجش فساد ماهی قلمداد میشوند (Krizek et al., 2004) با توجه به ارزش اقتصادی ماهی شوریده و شیوه رایج و متداول استفاده از یخ در سرد سازی، نگهداری و عرضه این ماهیان، مطالعه حاضر به منظور مقایسه تعیین پوترسین و هیستامین در عضله ماهی شوریده (*Otolithes ruber*) نگهداری شده در یخ 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 یخ (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 یخ‌گذاری در جعبه‌های عایق‌بندی شده که مجهز به خروجی‌هایی برای خارج ساختن آب حاصل از ذوب یخ بود ذخیره شدند. در طول شرایط نگهداری دما به صورت یکنواخت حفظ شد، و نسبت یخ به ماهی (3 به 1) در طول آزمایش ثابت نگه داشته شد. برای اندازه‌گیری می‌زان هیستامین و پوترسین در طول دوره به طور تصادفی در بازه‌های زمانی ذکر شده، مقداری از عضله دو نمونه ماهی برداشت میشد و جهت اندازه‌گیری بار میکروبی کل، هیستامین و پوترسین مورد بررسی قرار گرفت.

آنالیز میکروبی

نتیجه دگرپوسی‌کلاسیون 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 دگرپوکسی‌لاز که به وسیله باکتری‌هایی که به باکتریهای فساد معروف هستند به هیستامین تبدیل میشود (Love, 1980). ذخیره سازی ماهی و سایر آبزیان خوراکی در یخ روش متداولی از نگهداری ماهی بر روی عرشه کشتی و ساحل دریاست میباشد. مطالعات علمی زیادی تأثیر دما بر شکل‌گیری آمین‌ها در ماهی را نشان میدهند (Behling and Taylor, 1982; Lopez-sabater et al., 1996; Koutsoumanis et al., 1999). فعالیتهای روده‌ای ناشی از آنزیم‌های دی‌آمین اکسید (DAO) و هیستامین-N-متیل ترانسفراز (HMT) است که هیستامین را به محصولات بیضرر تبدیل میکند. اما در غلظت‌های بیشتر هیستامین ظرفیت آنزیم‌های دی‌آمین اسید و هیستامین-N-متیل 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 بنابراین سمیت هیستامین را تقویت نمایند (Eitenmilfer et al., 1980) معمولاً دارای می‌زان کمی هیستامین (کمتر از 0/1 گرم در 100 کیلوگرم وزن بدن) میباشد (Frank et al., 1981)، به همین دلیل در سال‌های اخیر آمین‌های بی‌وژن بعنوان

در این بررسی نمونه‌های 25 گرمی از عضله پشتی هر ماهی گرفته شد و با 225 میلی‌لیتر سرم فیزیولوژی استریل همگن گردید. از نمونه‌های 1/5 میلی‌لیتری از رقت‌های (0/1%)، ماهی در سطح محیط کشت جامد پخش شد. سپس پلی‌تها در دمای 20 و 37 درجه سانتی‌گراد گرمخانه گذاری شدند تا به ترتیب باکتریهای ساکروفیل و مزوفیل جداسازی شوند. پس از 48 ساعت دوره گرمخانه گذاری، داده‌های میکروبیولوژیکی جمع‌آوری شد و بر اساس لگاریتم تعداد واحدهای شکل کلونی (cfu/g) محاسبه شدند.

استخراج پوترسین و هیستامین استخراج پوترسین و هیستامین بر اساس روش (Mitz and Karmas, 1978) صورت گرفت. بدین صورت که 50 گرم از عضله کناری نیمه پشتی هر ماهی در 75 میلی‌لیتر از محلول 5 درصد اسید تری کلرواستیک به مدت 2 دقیقه به صورت همگن مخلوط شد و سپس به مدت 10 دقیقه با سرعت 4000 دور در دقیقه سانتریفوژ گردید. سپس محلول رویی به دست آمده با استفاده از کاغذ صافی واتمن 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، 1 میلی‌لیتر سدیم هیدروکسید (50 درصد) و 5 میلی‌لیتر ترکیب کلروفرم-بوتانول به نسبت 1 به 1 مخلوط شد و به مدت 2 دقیقه بر روی دستگاه لرزاننده قرار

گرفت. سپس به مدت 5 دقیقه با سرعت 3000 دور در دقیقه سانتریفوژ گشت و لایه آلی رویی به دست آمد. میزان 15 میلی‌متر آن-هپتان و 1 میلی‌لیتر اسید کلریدریک 0/2 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، 2 میلی‌لیتر هیدروکسید سدیم 2 مولار، به ماده خشک استخراج شده اضافه شد. سپس 5 میلی‌لیتر بنزول کلراید به آن اضافه و مخلوط گردید. این ترکیب در یک مخلوط کننده گردابی به مدت 20 دقیقه به شدت تکان داده شد، ضمن اینکه 2 میلی‌لیتر محلول سدیم کلرید اشباع برای جلوگیری از بنزویی لاسیون افزوده شد. در نهایت 2 میلی‌لیتر اتیل اتر اضافه گردید و سپس به مدت 5 دقیقه در 2500 دور سانتریفوژ شد و در نهایت فاز بالایی (اتر) به لوله تمیز منتقل گردید تا خشک شود (Dawood et al., 1988).

تزریق و آنالیز دستگاهی با HPLC در این آزمایش از دستگاه کروماتوگرافی مایع استفاده گردید. جمع‌آوری داده‌ها و انجام تغییرات بر روی آنها با استفاده از نرم افزار اتوماتیک شیمیما دوز CLSS-VP انجام شد. ماده خشک استخراج شده در 200 میلی‌لیتر متانول با درجه HPLC حل و از صافی میلی پور (0/45 میلی‌کرومتر) عبور داده شد و 20 میلی‌لیتر از ماده فیلتر شده با استفاده از سرنگ هم‌لتون به دستگاه تزریق

نگهداری شده در یخ، به اندازه یک واحد لگاریتمی در دوره اولیه سه روز کاهش یافته و سپس به طور ثابت تا 104 cfu/g در 6 روز ذخیره سازی افزایش یافت. مجموع باکتریهای ساکروفیلی که در ابتدا کمتر از باکتریهای مزوفیلی بودند به طور ثابت افزایش یافتند و به سطحی معادل 109cfu/g در روز هجدهم رسیدند. نتایج نشان داد، مجموع بار باکتریایی مزوفیلی و ساکروفیلی در روز پانزدهم و هجدهم تفاوت معنی داری نداشت، اگرچه تجزیه و تحلیل آماری تفاوت معنی داری را بین بار باکتریایی اولیه و نهایی (روز هجدهم) نشان داد ( $P < 0/05$ ). همچنین مشخص گردید همبستگی زیادی ( $R^2 = 0/98$ ) بین جمعیت باکتریهای ساکروفیل و آمین بیوژنی پوترسین وجود دارد. در مورد هیستامین، این همبستگی با باکتریهای مزوفیل با هیستامین مشاهده گردید.

گردید (Dawood et al., 1988) آمین‌های بیوژن هیستامین و پوترسین بر اساس تطابق زمان ماندگاری پیک‌های نمونه‌های مجهول با نمونه‌های استاندارد، شناسایی و غظت آن‌ها با توجه به سطح زیر منحنی پیک‌ها و با استفاده از منحنی استاندارد مربوطه تعیین شدند. تجزیه و تحلیل آماری داده‌های حاصل از بررسی نمونه‌ها در زمان‌های مختلف با نرم افزار SPSS 17 مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند. روش تحلیل واریانس یک طرفه جهت بررسی وجود یا 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 مزوفیلی در ماهی تازه

جدول 1- مجموع شمارش باکتریایی در ماهی شوریده در طول ذخیره سازی در یخ (log cfu g<sup>-1</sup> ± SD)

زمان ذخیره	باکتری سایکروفیل	باکتری مزوفیل
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 آمین‌های بیوژن پوترسین و هیستامین در ماهی شوریده نگهداری شده در یخ (μg/g ± SD)

زمان ذخیره	پوترسین	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

ND: عدم ردیابی (Not Detected)، آمین تشکیل نشده یا دستگاه قادر به ردیابی نبوده است.

بار باکتریایی مزوفیل، مقادیر هسیتامین ابتدا با شدت کمتر و سپس با شدت بیشتر افزایش می‌یابد که رابطه معنی داری ( $P < 0/05$ ) را نشان

میدهد. همچنین با افزایش بار باکتریایی سایکروفیل نیز مقدار پوترسین در عضله افزایش معنی داری یافته است ( $P < 0/05$ ). در تحقیقی مشابه، ایجاد آمین‌های بی‌وژن و رابطه آن با تغییرات حسی و بار میکروبی کل ماهی قزل‌آلای رنگین کمان نگهداری شده در یخ، نشان داد که غلظت پوترسین در طول هجده روز یعنی هنگامی که باکتری‌های سایکروتروف به سطحی معادل  $10^7$  cfu/g رسیدند افزایش یافت (Chytiri et al., 2004). گزارشات نیز وجود دارد که نشان می‌دهند انواع و سطوح آمین‌های بی‌وژن شکل گرفته به فلور میکروبی می‌کروفیلور و جمعیت باکتری‌ها بستگی دارد (Veciana-Nogues et al., 1997). برخی مطالعات نشان می‌دهند که بین جمعیت باکتری‌های ساکروفیل و ایجاد پوترسین 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 هسیتامین به بار باکتریایی مزوفیل ارتباط دارد. دمای مناسب برای رشد این باکتری‌ها در حدود 20 تا 30 درجه

غلظت‌های پوترسین و هسیتامین در ماهی شوریده نگهداری شده در یخ در جدول 2 نشان داده شده است. پوترسین در روز اول (روز صفر) ذخیره آشکار نشده و اولین بار در روز سوم یافت شد. سطح این آمین در طول 18 روز آزمایش افزایش یافت به طوری که تفاوت معنی داری را بین اولین و آخرین روز نگهداری نشان داد ( $P < 0/05$ ).

بر اساس نتایج بهدست آمده، هسیتامین نیز در طی هجده روز نگهداری در هر نوبت نمونه برداری، به استثناء روز پانزدهم، افزایش معنی داری را نشان داد ( $P < 0/05$ ). بیشترین افزایش میانگین 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 هسیتامین نشان داد که میانگین غلظت هسیتامین در روز پانزدهم در مقایسه با میانگین غلظت روز دوازدهم تغییری معنی داری نداشته است.

#### بحث

در آزمایش انجام گرفته روی ماهی شوریده نگهداری شده در یخ، هیچ‌یک 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 هسیتامین 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 می‌باشیم ( Taylore and Sumner, 1986; ) این تحقیق گونه‌های مختلف باکتریایی شناسائی 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 پایینی‌تر از حد مجاز استاندارد جهانی تشخیص داده شد که این موضوع به دلیل کمبود آنزیم هیستیدین دکربوکسیلاز یا عدم فعالیت آن در شرایط نگهداری در یخ می‌باشد. همچنین به نظر می‌رسد که اغلب باکتری‌های ایجاد کننده پوترسین عمدتاً به گروه سایکروفیل‌ها تعلق دارند. در ادامه پیشنهاد می‌گردد که بررسی حضور می‌زان سایر آمی‌نهای بی‌وزن در مواد غذایی صورت گیرد.

#### تقدیر و تشکر

بدینوسیله از بخش میکروبیولوژی دانشکده دامپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی واحد کازرون و آزمایشگاه دانشگاه علوم و فنون دریایی خرمشهر و راهنمائی‌های اساتید ارجمند سرکار خانم دکتر گیتی کریم و جناب آقای دکتر محمد حسینی مرحمتی زاده مراتب قدردانی و سپاس به عمل می‌آید.

سانتی‌گراد است، هرچند که دمای مناسب برای بعضی از باکتری‌های تولید کننده هیستامین دمای مطلوب پایینی‌تر از 10 درجه سانتی‌گراد است ( برخی گونه‌های ویبریو). بنابراین وجود سطح سطوح بالای هیستامین در غذاهای دریایی نشان دهنده این است که فرایند خنک سازی متوقف شده توقف پیدا کرده و یا در حداقل ممکن است (Lukton and Olcott 1985). اثبات شده است که در عضلات تیره ماه‌یان و از جمله گونه ماکرل، نسبت به ماه‌یچه سفید ماه‌یان مثل کاد، تولید می‌شود. در گونه‌های متعددی از ماه‌یان پلاژیکی دریایی به خصوص انواعی که شنای مستمر و سرعت بالایی دارند، عضله تیره گسترش یافته. و غلظت اسید آمینه هیستیدین در این عضلات بی‌شتر خواهد بود (Taylore and Sumner, 1987). گزارشات متعددی در خصوص تولید آمین بی‌وزن 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 بی‌وزن خواهد بود. از طرفی گزارشات محققین حاکی از آن است که تولید هیستامین به دلیل تنوع باکتری‌های تولید کننده هیستامین در محدوددهای دمایی مختلف صورت می‌پذیرد و حتی در شرایط نگهداری در یخ و در برخی مواقع در حالت انجماد نیز 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.* 447: 1311-1317.
2. Bjeldanes, L.F., Shutz, D.E., and Morris, M.M. 1978. Etiology of scombroid poisoning. Fc adaverine potentiation of histamine toxicity in guinea pigs. *Food Cosmet Toicol.* 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 aegiefinus*) 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 effect of cold 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 15°C. *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 Francisco, 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: effect 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 Science 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 acids in scallop adductor muscle during storage. *J Food Sci.* 54: 1113-1115.
21. Yoshinaga, D.H., and Frank, H.A. 1982. Histamine-producing 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<sup>1\*</sup>, Nazanin Ghorbani Ranjbar<sup>2</sup>, Ali Reza Anthology Manshadi<sup>3</sup>, F sacrifice Ranjbari<sup>4</sup>

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](mailto: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  $1.30\pm 0.03$  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*.