

استخدام مزارع مختلطة من خميرة *Saccharomyces cerevisiae* وخميرة *Kluyveromyces marxianus* لإنتاج البروتين أحادي الخلية من شرش الجبن

خالد على بلاعو¹ ، محمود محمد البوعرى²
1- قسم الأحياء- كلية العلوم غربان- جامعة الجبل الغربي

Khaled.blau@yahoo.com
2 - كلية الطب الحمس- جامعة المرقب

المستخلص

أجريت هذه الدراسة لإمكانية استخدام شرش الجبن (منزوع البروتين) المدعم وغير المدعم كوسط زراعي لإنتاج البروتين أحادي الخلية باستخدام تقنية المزرعة المختلطة المتكونة من السلالة *Kluyveromyces marxianus ATCC 8554* مع خميرة *Saccharomyces cerevisiae*. فتبين باستخدام الشرش منزوع البروتين غير المدعم بأن محصول الكتلة الحيوية كان 4.43 جم/لتر (0.1082 جم/جم)، البروتين الخام 35.0% وكفاءة استهلاك اللاكتوز كانت 99.87% بعد 48 ساعة من بداية عملية التخمر. وأما المزرعة المختلطة مع الشرش منزوع البروتين المدعم بـ 0.5% كربونات الأمونيوم، مستخلص الخميرة والبenton و 0.1% فوسفات البوتاسيوم وكربونات الماغنيسيوم، أدت إلى زيادة في محصول الكتلة الحيوية حيث كان محصول الكتلة الحيوية 5.73 جم/لتر (0.1312 جم/جم)، البروتين الخام 40.37% وكفاءة استهلاك اللاكتوز 99.80% بعد 48 ساعة من بداية عملية التخمر.

الكلمات المفتاحية: شرش الجبن – البروتين أحادي الخلية- *Saccharomyces -Kluyveromyces marxianus cerevisiae*

المقدمة

اتجهت أنظار العالم إلى استخدام بعض الكائنات الحية الدقيقة كغذاء للإنسان والحيوان وذلك لزيادة المضطربة في عدد سكان العالم وعدم توفر المواد الغذائية الجيدة، الحيوانية منها والنباتية، وتزداد الفجوة بين معدل الزيادة السكانية ومعدل زيادة الإنتاج الغذائي في الدول النامية بدرجة كبيرة، حيث ينخفض المحتوى البروتيني في الوجبات الغذائية عن الحد الأدنى المسموح به للفرد والذي توصي به منظمة الصحة العالمية ومعاهد التغذية، مما يعرض سكان هذه الدول إلى الإصابة بكثير من أمراض سوء التغذية، خاصة في الدول الفقيرة⁽¹⁾.

لذلك أصبح الإنسان يفكر ويبحث عن مصادر جديدة للبروتين لتكون بديلاً عن اللحوم، ومع تطور العلم والتكنولوجيا تتبه العلماء إلى أن الكائنات الحية الدقيقة يدخل في تركيبها البروتين، وأن بعض خلاياها لديها القدرة على إنتاج بروتين خلوي بكميات كبيرة يمكن استخدامه كغذاء للإنسان أو علف للحيوان⁽²⁾.

يُستعمل اصطلاح بروتين أحادي الخلية (SCP) Single Cell Protein (SCP) للدلالة على الخلايا الجافة للأحياء الدقيقة (الكتلة الحيوية Biomass) كالطحالب، البكتيريا، البكتيريا الخيطية، الأعغان والخمائر التي يتم تهيئتها في أوساط زراعية معينة وعلى نطاق واسع⁽³⁾.

إن استعمال الفطريات وبالأخص الخمائر من أجل إنتاج البروتين أحادي الخلية يكون أكثر ملائمة بسبب سهولة تكاثرها وكبير حجم خلاياها، بالإضافة إلى أنها تحتوى على كميات أقل من الأحماض النوية مقارنة بالبكتيريا⁽⁴⁾.

الشرش Whey هو ذلك الجزء المائي (أصفر مخضر) الذي ينتج من خلال ترسيب وإزالة казين الحليب أثناء عملية تصنيع الجبن، والجزء الرئيسي من شرش الجبن هو اللاكتوز (Lactose) حيث يمثل 4-5% والمكونات الأخرى للشرش تشمل 93% ماء، والجزء الرئيسي من شرش الجبن هو اللاكتوز (Lactose) حيث يمثل 4-5% دهون، 0.5-0.7% رماد، 0.2% حمض لاكتيك⁽⁵⁾.

وهناك نوعان من الشرش يتم إنتاجهما هما الشرش الحامضي Acid whey و الشرش الحلو Sweet whey (5) والشرش الحلو (7-6 pH) تبعاً للطريقة المتبعة في ترسيب казين Casein Precipitation⁽⁶⁾.

اتجاهات السوق الفعلية تتمثل في زيادة تدريجية في إنتاج الجبن وهذا يسبب إنتاج أكثر من 145×10^6 طن من الشرش السائل كل عام مناظرة بـ 6×10^6 طن لاكتوز⁽⁷⁾. حيث أن 9 كيلوجرام شرش جبن تنتج من واحد كيلوجرام جبن^(8,9).

وبالرغم من الإمكانيات العديدة لاستغلال شرش الجبن خلال الخمسين عاماً الماضية إلا أن حوالي نصف إنتاج شرش الجبن العالمي لا يعامل ولكنه يهمل أو يتخلص منه. يمثل شرش الجبن مشكلة بيئية عامة بسبب الكمية الهائلة المنتجة

ومحتواه العالى من المادة العضوية والتي تكون كالتالى: $BOD_5 = 30,000$ ملجم/لتر و $COD = 50,000$ ملجم/لتر⁽¹⁰⁾.

تم استخدام المزرعة المختلطة للسلالات (*M₁₁*) و (*K. lactis* (*M₂*)) معزولة من شرش الجبن مع خميرة *S. cerevisiae* زادت من محصول الكتلة الحيوية وخفضت الـ *BOD*. فكان المحصول العالى للكتلة الحيوية وصل إلى 19.58 جم/لتر على التوالي، وتم خفض الـ *BOD* الأبتدائى من 30000 إلى 3450 ملجم /لتر⁽¹¹⁾.

خالد على بلاعو ، محمود محمد البوعزى

وقد تركزت الأهداف الأساسية للدراسة على:

- 1- التعرف على المكونات الكيميائية الرئيسية ونسبها في شرش الجبن من مصنع الألبان بمدينة طرابلس / ليبيا.
- 2- استخدام مزرعة مختلطة من الخمائر في إنتاج البروتين أحادي الخلية من شرش الجبن.

المواد وطرائق البحث

الكائنات الدقيقة المستخدمة في الدراسة:

استخدم في هذه الدراسة سلالة الخميرة *Kluyveromyces marxianus* ATCC 8554 تم الحصول عليها من بنك الثروة الميكروبية Microbiological Resources Center (MIRCEN) جامعه عين الشمس - جمهورية مصر العربية. وقد تم زراعة وتنشيط الخميرة على وسط آجار البطاطس والدكتوز (PDA) داخل أنابيب مائلة وتم حفظها عند درجة حرارة 4°C. وخميرة *Saccharomyces cerevisiae* والتي تم إعادة استنباتها من خميرة الخباز النشطة الفورية (Instant Active Dry Yeast) والتي أجريت عليها العديد من الاختبارات لتعريفها.

تجميع وتخزين الشرش:

لقد تم استخدام المخلفات الثانوية الناتجة من صناعة الجبن بمصانع تصنيع الجبن بمدينة طرابلس. وتم تجميع الشرش طازجاً في قنينات بلاستيكية واسعة معقمة، وتم حفظها في الثلاجة عند درجة حرارة 4°C لحين الحاجة لها.

تحضير شرش الجبن:

تم التخلص من بروتينات الشرش بالحموضة والحرارة، وذلك بخفض درجة تركيز أيون الهيدروجين (pH) إلى 4.5 وذلك باستخدام 1 عيارى من حامض الهيدروكلوريك و 1 عيارى من هيدروكسيد الصوديوم، وذلك باستخدام جهاز قياس الرقم الهيدروجيني نوع pH 730 WTW Inolab pH Meter، والغليان عند درجة حرارة 100°C في حمام مائي لمدة 15 دقيقة. ومن ثم تبريدها وجمعت البروتينات المترسبة بواسطة الترشيح باستخدام القطن، حتى نحصل على شرش متزوع البروتينين⁽¹¹⁾. بعد ذلك تم توزيع الوسط في دوارق مخروطية سعة 250 مل بمعدل 100 مل لكل دورق وضبط درجة تركيز أيون الهيدروجين (pH) للوسط، وسدت فوهاتها بالقطن وعقمت في جهاز التعقيم (الأوتوكلايف) عند درجة الحرارة 121°C لمدة 15 دقيقة.

تحضير اللقاح:

لقد تم تحضير اللقاح بتسمية الخميرة على وسط آجار البطاطس والدكتوز (PDA) لمدة 3-2 أيام. ثم عمل معلق في أنبوبة اختبار بها 5 مل من الماء المقطر المعقم⁽¹²⁾.

العمليات التخميرية:

لقد تم تلقيح الدوارق المخروطية سعة 250 مل والمحتوية على 100 مل من الوسط الغذائي المدعم أو الغير المدعم وبعد تعقيمها بمعقل خميرة ذو تركيز 2% لكل من السلالة *K. marxianus* ATCC 8554، وترك دوارق بدون تلقيح كشاهد، وتم تحضير الدوارق في حضان هزار عند درجة الحرارة المثلثى، وبسرعة دوران 200 دورة/الدقيقة وال فترة الزمنية للتحضير لمدة (12 و 24 ساعة). وبعد هذه الفترة من التحضير تم إضافة معلق الخميرة *Saccharomyces cerevisiae* بتركيز 2% إلى الدوارق واستمرت عملية التخمير لمدة (24 و 48 ساعة) على التوالي وتحت نفس الظروف السابقة وتم أجراء التجارب بثلاث مكررات لكل سلالة. وتم تدعيم الوسط بـ 0.5% مستخلص الخميرة (Yeast extract)، 0.1% كبريتات الماغنيسيوم (Peptone)، 0.5% كبريتات الامونيوم (NH₄)₂SO₄، MgSO₄.

تقدير الكتلة الحيوية:

تم فصل خلايا الخميرة عن الوسط الغذائي باستخدام جهاز الطرد المركزي نوع Biofuge Primo R- Heraeus, Germany (5000 دوران 5000 دوره/ الدقيقة لمدة 10 دقائق عند درجة حرارة 10°C، وتم غسل المادة المرشحة بالماء المقطر وجفت الكتلة الحيوية المتحصل عليها في فرن الهواء الساخن نوع Heraeus – Baureihe (6000 دوران، 60°C) عند درجة حرارة 60°C حتى ثبوت الوزن، ولقد تم وزن الكتلة الحيوية لل الخميرة باستخدام ميزان حساس نوع Sartorius – CP 224S, Germany.

تقدير المحتوى البروتينى:

لقد تم تقدير النتروجين الكلى (Kjeldahl Method) بطريقة كلداهل (Total nitrogen).

استخدام مزارع مختلطة من خميرة *Saccharomyces cerevisiae* وخميرة *Kluyveromyces marxianus* لإنتاج البروتين أحادي الخلية من شرش الجبن

يقدر محتوى البروتين الخام (Crude Protein Content) في الخميرة الجافة (Dry Yeast) على أساس (النيتروجين الكلى $\times 6.25$).
يقدر محتوى البروتين الخام في الشرش على أساس (النيتروجين الكلى $\times 6.38$).

تقدير الدهن وتقدير الرطوبة والمواد الصلبة والرماد في الشرش:
تم تقديرها طبقاً لطريقة⁽¹³⁾.

تقدير سكر اللاكتوز:
تم تقدير اللاكتوز في شرش الجبن، وفي الراشح أثناءأخذ عينات المتابعة الدورية لملاحظة التغيرات التي تطرأ على اللاكتوز أثناء العملية التخميرية. وقدر السكر حسب طريقة⁽¹⁴⁾ Phenol-Sulpheric Acid Method.

تقدير درجة تركيز أيون الهيدروجين (pH) في الراشح والوسط:
تم تقدير درجة تركيز أيون الهيدروجين في الراشح والوسط وذلك باستخدام جهاز Meter WTW Inolab pH 730 نوع pH meter

تقدير الـ BOD :
تم تقدير الـ BOD باستخدام جهاز BOD- Sensor and Inductive Stirring System .AQUALYTK – GMBH, CO نوع

التحليل الأحصائي: Statistical Analysis
تم استخدام اختبار التصميم العشوائي الكامل Completely Randomized Design لتحليل نتائج العمليات التخميرية، وتم عزل المتوسطات باستخدام اختبار دنكن المتعدد الحدود⁽¹⁵⁾ Duncans's multiple range test.

النتائج والمناقشة

1- التركيب الكيميائي لشرش الجبن الخام المستخدم في الدراسة:
نتائج التحاليل الكيميائية لشرش الجبن كناتج ثانوي لصناعة الجبن موضحة في الجدول (1).
الجدول (1): التركيب الكيميائي لشرش الجبن الخام المستخدم في الدراسة.

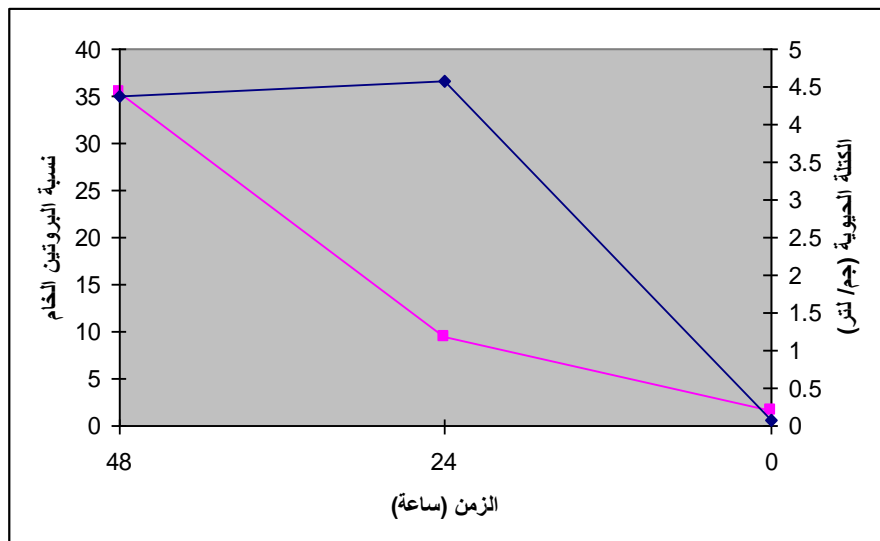
| الوحدة | القيمة المقاسة | المكون |
|------------|----------------|---------------|
| % | 5 - 4 | اللاكتوز |
| % | 1.0 - 0.9 | البروتين |
| % | 0.50 | الدهن |
| % | 0.70 | المواد الصلبة |
| % | 93.00 | الماء |
| % | 0.70 | الرماد |
| % | 0.70 | الحموضة |
| ملجم / لتر | 300 - 200 | BOD |
| - | 6.7 - 6.4 | pH |

يتغير تركيب شرش الجبن اعتماداً على طريقة تصنيع الجبن. ويكون من 4-5% لاكتوز والذي يعتبر المكون الرئيسي للشرش. وتشير الدلائل إن الشرش الحلو يحتوى على سكر اللاكتوز مطابق مما يحتويه الشرش الحلو الذي تحصل عليه كل من^(5,10,16)

2- إنتاج البروتين أحادي الخلية بواسطة المزرعة المختلطة من سلالة *K. marxianus ATCC 8554* وخميرة *Saccharomyces cerevisiae* باستخدام شرش الجبن منزوع البروتين غير المدعم.
ولقد تم إجراء هذه التجربة وذلك لمعرفة تأثير المزرعة المختلطة على إنتاج الكتلة الحيوية ونسبة البروتين الخام لكل من السلالة *K. marxianus ATCC 8554* مع خميرة *S. cerevisiae*. النشاط المتزايد لأنزيم β -galactosidase والذي يعمل على تراكم مستويات عالية من الجلوكوز والجلاكتوز، وبؤدي بالنتالي إلى تثبيط الأنزيم بالتركيزات العالية من الجلوكوز والجلاكتوز. لذلك فإن استنزاف الجلوكوز والجلاكتوز الناتج تباعاً يعمل على استمرارية

عملية تحلل اللاكتوز وبالتالي يؤدي إلى زيادة نسبة البروتين الخام.

تساهم خميرة *S. cerevisiae* في زيادة نسبة البروتين الخام المكونة في المزارع المختلطة وتعتمد قدرتها على استخدام النواتج الأيضية الناتجة عن السلالة المختبرة. ولبلوغ أعلى نسبة من البروتين في المزارع المختلطة فإن ملائمة الظروف البيئية وقت إضافة خميرة *S. cerevisiae* إلى المزارع المنفردة يعتبر أمر مهم. ولقد تم إضافة الخميرة للمزرعة المنفردة لسلالة الخميرة *K. marxianus* بعد انتهاء فترة الطور التمهيدي مباشرة للسلالة المختبرة وذلك بإضافة ملعق الخميرة إلى بيئة التخمر بعد 12 و 24 ساعة من بداية عملية التخمر وذلك لانطلاق كميات وفيرة من النواتج الأيضية في بيئة التخمر. وأظهرت النتائج في (الشكل 1) بأن محصول الكتلة الحيوية يزداد تدريجياً حتى بلغ أعلى قيمة له وهي 4.43 جم/لتر بعد 48 ساعة من بداية عملية التخمر، وحيث كانت كمية الكتلة الحيوية على اللاكتوز 0.1082 (جم/جم).

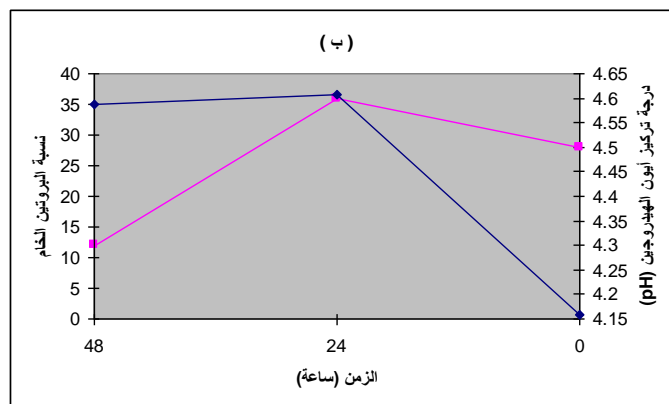


الشكل (1): إنتاج البروتين أحادي الخلية من شرش الجبن منزوع البروتين غير المدعم بواسطة سلالة الخميرة *K. marxianus ATCC 8554* مع خميرة *S. cerevisiae*

أشار(4) بأن خميرة *S. cerevisiae* لا تستطيع النمو على وسط اللاكتوز وذلك لأنه ينقصها أنزيم Lactose permase أو β -galactosidase. في حين أنها تستهلك بعض المنتجات الخارج خلوية التي تنتج أثناء نمو سلالات الخمائر، وهذا ما أكد(11) بأن المنتجات الأيضية كالإيثانول، الاستر والألدهيد .. الخ المتكونة بواسطة سلالات *K. lactis* ، *S. cerevisiae* ، *K. marxianus* يمكن أيضها بواسطة خمائر أخرى مثل *S. cerevisiae* ، وبالتالي تعمل على زيادة محاصيل الكتلة الحيوية باستخدام المزرعة المختلطة. في حين أن نسبة البروتين الخام في المزرعة المختلطة بلغت أعلى قيمة لها بعد 24 ساعة من بداية عملية التخمر. ثم بدأت في الانخفاض حيث بلغت 36.57% بعد 48 ساعة من بداية عملية التخمر، ولقد تمأخذ عينات دورية بعد 12 و 24 ساعة من بداية عملية التخمر قبل إضافة الخميرة *S. cerevisiae* ، وقد بأن نسبة البروتين بعد 24 ساعة من التخمر قبل إضافة الخميرة %37، ثم بدأت بالانخفاض بعد 48 ساعة من التخمر بعد إضافة خميرة *S. cerevisiae* حيث بلغت 35%. وأظهرت النتائج وجود فروق معنوية عالية لكل من الكتلة الحيوية والبروتين عند مستوى معنوية ($P=0.05$).

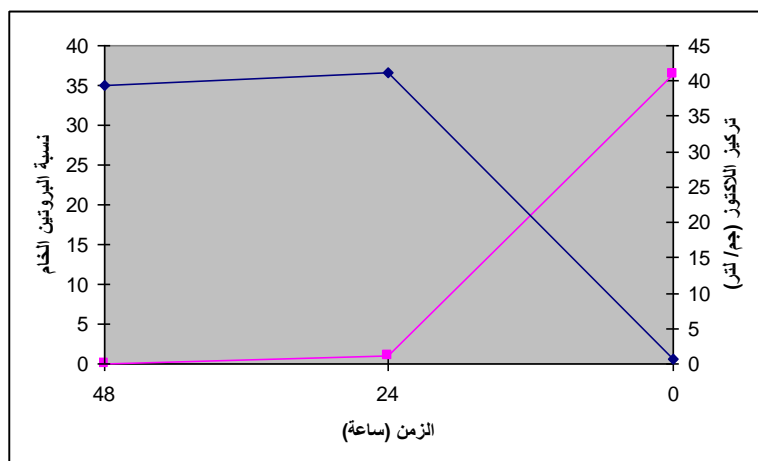
ولوحظ بأن درجة تركيز أيون الهيدروجين لم تتغير قبل إضافة الخميرة *S. cerevisiae* ، ثم بدأت في الانخفاض وذلك نتيجة للنشاط الأيضي لكل من السلالة *K. marxianus ATCC 8554* وخميرة *S. cerevisiae* وإفراز الأحماض العضوية التي تعمل على خفض درجة تركيز أيون الهيدروجين (الشكل 2). وقد أشار(17) إلى أن أفضل درجة تركيز أيون الهيدروجين لنمو الخميرة *S. cerevisiae* هو ما بين 4.5-5.0.

استخدام مزارع مختلطة من خميرة *Saccharomyces cerevisiae* وخميرة *Kluyveromyces marxianus*
لإنتاج البروتين أحادي الخلية من شرش الجبن



الشكل (2): تغير درجة تركيز أيون الهيدروجين الناتجة عن عملية تخمر شرش الجبن منزوع البروتين غير المدعم بواسطة المزرعة المختلطة.

وكان معدل استهلاك اللاكتوز في المزرعة المختلطة كان على حيث بلغ 97.32% بعد 24 ساعة على التوالي من بداية عملية التخمر، وكان تركيز اللاكتوز 0.053 جم/لتر بعد 48 ساعة من بداية عملية التخمر للمزرعة المختلطة (الشكل 3)، فهذا يدل على استهلاك سريع لللاكتوز في الوسط وبالتالي قلل من إمكانية حدوث تثبيط الأنزيم بالنتائج النهائي (الجلوكوز والجالاكتوز).



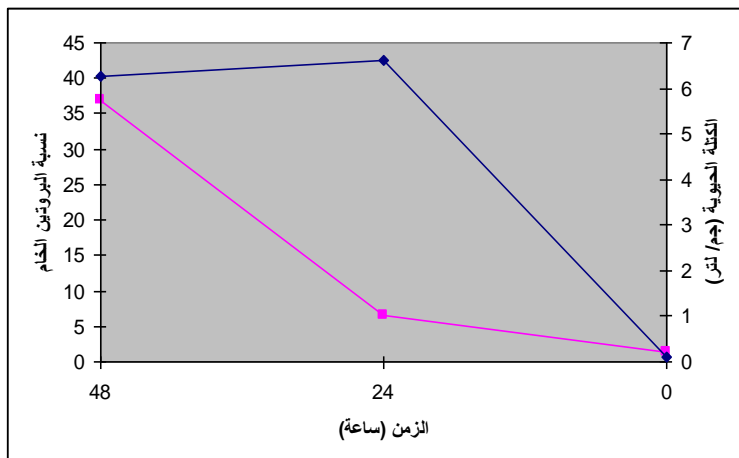
الشكل (3): استهلاك اللاكتوز بواسطة سلالة الخميرة في شرش الجبن منزوع البروتين غير المدعم *S. cerevisiae* مع خميرة *K. marxianus* ATCC 8554.

وهذه النتائج تتفق مع ما ذكره⁽¹¹⁾ بان المزرعة المختلطة لسلالات الخميرة *K. marxianus* و *K. lactis* مع خميرة *S. cerevisiae* تزيد من محصول الكتلة الحيوية.

3- إنتاج البروتين أحادي الخلية بواسطة المزرعة المختلطة من السلالة *K. marxianus* ATCC 8554 و الخميرة *Saccharomyces cerevisiae* باستخدام شرش الجبن منزوع البروتين المدعم.

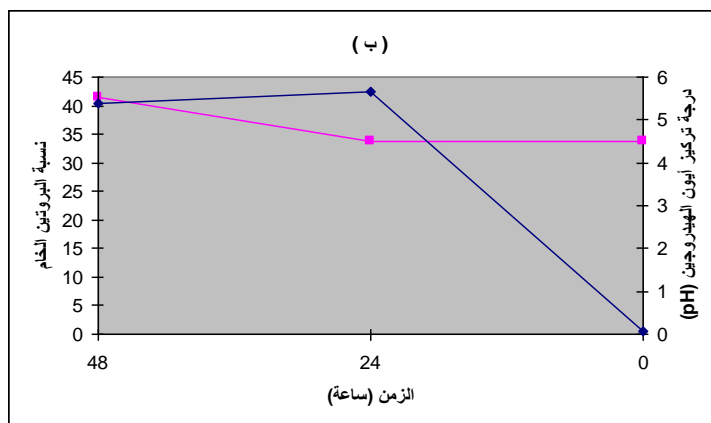
لقد تم تدعيم وسط الشرش ببعض المغذيات وهي: 0.5% من مستخلص الخميرة، بيتون و $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ ، K_2HPO_4 0.1%، MgSO_4 0.1%، وذلك لمعرفة تأثير المزرعة المختلطة على إنتاج الكتلة الحيوية والبروتين من وسط الشرش المدعم. وأظهرت النتائج في (الشكل 4) بأن الكتلة الحيوية تتاسب طردياً مع الزمن حيث بلغت أعلى قيمة لها 5.73 جم/لتر بعد 48 ساعة من بداية عملية التخمر، حيث كانت كمية الكتلة الحيوية على اللاكتوز 0.1312 (جم/جم) في المزرعة المختلطة. في حين أن نسبة البروتين كانت 42.50% بعد 24 ساعة من بداية التخمر.

وقد لوحظ بأن هناك انخفاض بسيط في نسبة البروتين الخام بعد أن كانت 43.39% بعد 12 ساعة من بداية عملية التخمر قبل إضافة خميرة *S. cerevisiae*, ثم بدأت بالانخفاض حيث بلغت 40.37% بعد 48 ساعة من بداية عملية التخمر. وقد وجدت فروق معنوية عالية لكل من الكثافة الحيوية والبروتين عند مستوى معنوية ($P=0.05$).



الشكل (4): إنتاج البروتين أحادي الخلية من شرش الجبن متزروع البروتين المدعم بواسطة سلالة الخميرة *K. S. cerevisiae marxianus ATCC 8554*

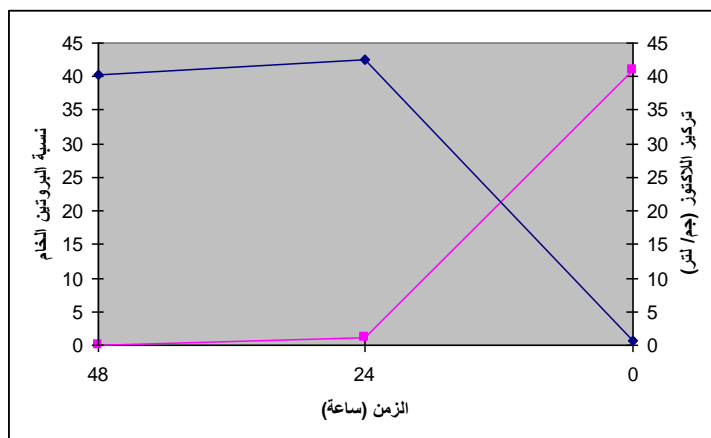
ويتزامن مع ذلك زيادة في درجة تركيز أيون الهيدروجين حيث بلغت 5.53 بعد أن كانت 4.5 (الشكل 5). وهذا الانخفاض في نسبة البروتين ناتج عن التحلل الذاتي لخلايا الخميرة المتكونة.



الشكل (5) : تغير درجة تركيز أيون الهيدروجين الناتجة عن عملية تخمر شرش الجبن متزروع البروتين المدعم بواسطة المزرعة المختلطة.

وبينما كان معدل استهلاك اللاكتوز عالي حيث بلغ 97.07% بعد 24 و 99.80% بعد 48 ساعة على التوالي من بداية عملية التخمر. وتركيز اللاكتوز يكون قد استنزف حيث بلغ 0.08 جم/لتر بعد 48 ساعة من بداية عملية التخمر (الشكل 6).

استخدام مزارع مختلطة من خميرة *Saccharomyces cerevisiae* وخميرة *Kluyveromyces marxianus* لإنتاج البروتين أحادي الخلية من شرش الجبن



الشكل (6): استهلاك اللاكتوز بواسطة سلالة الخميرة في شرش الجبن منزوع البروتين المدعم .*S. cerevisiae* ATCC 8554 مع خميرة *K. marxianus*

و جد تناقض فى تركيز كل من الجلوكوز والجلاكتوز فقد بلغ 0.00 و 0.08 جم/لتر على التوالى بعد 48 ساعة من بداية عملية التخمر. فقد وجد (18) بأن خميرة *K. fragilis* I.M.A.T 1972 استعملت لاكتوز شرش الجبن بشكل إنقائى حيث أن مصدر الكربون استترزف فال الخميرة توسيع المركبات الأيضية الوسيطية (الإيثانول، الاسترات، الألدهيدات والجيسيرول.. الخ) التي تترافق في الوسط وبالتالي فأنها تسلك مسار نمو ثانى الطور Auxic growth pattern و من خلال هذه النتائج يتضح أن المزرعة المختلطة لوسط الشرش المدعم أفضل من المزرعة المختلطة لوسط الشرش الغير مدعم في إنتاج البروتين أحادي الخلية.

التوصيات:

- القيام بالمزيد من الدراسات على إنتاج البروتين أحادي الخلية بواسطة المزرعة المختلطة من الشرش الخام وذلك لقلتها أو تقاد تكون معروفة.
- تدعم شرش الجبن يمكن الاستفادة منه في إمكانية زيادة إنتاج إنزيم اللاكتاز Lactase والذي يستخدم في العديد من التطبيقات.
- تحويل مخلفات مصانع الألبان أو غيرها من مخلفات مصانع الأغذية إلى كتلة حيوية عالية المحتوى البروتيني، تساهم بشكل كبير في سد احتياجات السوق في تدعيم أعلاف الحيوانات، إلى جانب التخلص من مصادر التلوث للبيئة.
- الكتلة الحيوية الناتجة من عملية التخمر والمضاف لها البروتين الذي تم فصله من شرش الجبن بالحرارة والحموضة يؤدي إلى تكامل كل من بروتين الخميرة وبروتين الشرش لعمل غذاء بروتيني متزن يستخدم في تغذية الإنسان والحيوان.
- الأوساط الناتجة من التخمر بعد عملية فصل الكتلة الحيوية منها، يجب ألا ترمى وإنما يجب أن تجرى عليها بعض المعاملات التي تقلل من قيمة الـ BOD العالية، وهذا بدوره يؤدي إلى تقليل مشاكل التلوث.
- البروتين أحادي الخلية الناتج المستعمل كعلف حيواني أو كمدuman لابد أن تحدد له بعض المواصفات ومنها القيمة الغذائية والأحماض النوويية وتحديد مكوناته مقارنة بمصادر البروتين التقليدية وتقارن هذه القيم مع قيم منظمة الزراعة والأغذية العالمية.

المراجع

- طه، أ.م.ر؛ جمال، ر.ج. (2005). ميكروبیولوجيا التخمرات. الطبعة الأولى. دار الفكر العربي للنشر والتوزيع. القاهرة. مصر. ص: 104-117.
- دلالى، ب.ب. (1994). بروتينات الخلية الأحادية. مجلة الزراعة والتنمية في الوطن العربي. العدد الرابع. ص: 12-15.
- Beker,P.M.(2003). Single cell proteins in diets for weanling pigs. Animal Science Group, Nutrition & Food, USA, p:1-36.
- Bekatorou, A.; Psarianos, C. and Koutinas, A. A. (2006). Production of food grade yeast. Food Technol. Biotechnol., 44(3): 407-415.
- Athanasiadis, D.; Bekatorou, A.; Lindner, C.; Kourkoutas, T.; Iconomopoulou, M.;

- Boskou, D. and Blekas, G.(2001).Whey liquid waste of dairy industry as raw material for fermentation by *Kffir granules*.7th International Conference on Environmental Science and Technology. Ermoupolis, Syros Island, Greece. p:14-20.
- 6. منها، ن.م. (2002). التصنيع والخواص الوظيفية لبروتينات اللبن. الطبعة الأولى. منشأة المعارف. مصر.ص: 79 .111
7. Castillo, F.J.(1990). Lactose metabolism by yeasts. In: yeast biotechnology and biocatalysis.(Verachtert, H. and Demost, R Eds). p: 297-320. Marcel Dekker, New York.
 8. Kilara, A. and Patel, M.T.(1992). Whey and lactose fermentation. In whey and lactose processing.(Zadow, J.G Eds). p: 409-448. Elsevier Applid Science, London.
 9. Grba, S., Stehlík-Tomas, V., Stanzer,D., Vahcic, N. and Skrlin, A.(2002). Selection of yeast strain *Kluyveromyces marxianus* for alcohol and biomass production on whey.Chem.Biochem.Eng, 16(1): 13-16.
 10. Ghaly, A.E. and Ben-Hassan, R.M. (1995). Kinetics of batch production of single cell protein from cheese whey. Appl. Biochem. Biotechnol., 50(1):79-94.
 11. Moeini, H.; Nahvi, I. and Tavassoli, M. (2004). Improvement of SCP production and BOD removal of whey with mixed yeast culture. Electronic. J. Biotechnol., 7(3): 249-255.
 12. Osman, M.A.; Bezberadov, A.H. and Voina, L.E.(1983). Production of single cell protein (SCP) from Egyptian cane sugar molasses. II. Effect of some environmental and nutritional conditions on growth and protein content of *Candida humicola* 6. Egypt.J.Microbiol., 18(1-2): 79-85.
 13. A.O.A.C .(1995). Official Methods of Ananlysis.16thed, Association of Official Analytical Chemists, AOAC, International Publishers, virginia, USA.
 14. Dubois, M.; Gilles, K.A.; Hamilton, J.K.; Rebers, P.A. and Smith, F.(1956). Colorimetric method for determination of sugars and related substances. Anal. Chem., 8: 350-366.
 15. Clarke, G.M.(1980). Statistics and Experimental Design. 2nd ed. Edward.Arnold, LTD.London.p: 101-128.
 16. Marwaha, S.S. and Kennedy, J.f.(1988). Review: whey pollution problem and potential utilization. Int.J.Food Sci.Technol., 23: 323-336.
 17. Litchfield, J.H.(1979). Production of single cell potein for use in food. In Microbial Technology.2nd ed.(Peppler, H.J. and Perlman, D Eds). Vol.1, p: 93-155. Academic Press,Inc.New York.USA
 18. Cristiani-Urbina, E.; Netzahuatl-Munoz, A.R.; Mahriqnez-Rojas, F.J.; Juarez-Ramirez, C.; Ruiz-Ordaz, N. and Galindez-Mayer, J. (2000). Batch and fed-batch cultures for the treatment of whey with mixed yeast cultures. Process Biochem., 35(7):649-657.

**Use mixed farms of yeast *Kluyveromyces marxianus* and *Saccharomyces cerevisiae* yeast
to produce single-cell protein from cheese straw**

Khaled Ali Belaou¹, Mahmoud Mohamed Al-Bouaizy²

1- Department of Biology, Faculty of Science, Gharyan, Western Mountain University

Khaled.blau@yahoo.com

2 - Faculty of Medicine five - University observatory

ABSTRACT

This study was conducted for the possibility of using supported and unsupported protein cheeses as an agricultural medium for the production of monovalent protein using the mixed farm technique of the strain *Kluyveromyces marxianus* ATCC 8554 with *Saccharomyces cerevisiae* yeast.

It was found that with the use of uncoated protein, the biomass yield was 4.43 g / l (0.1082 g / g), the crude protein was 35.0% and the lactose consumption efficiency was 99.87% 48 hours after fermentation. The mixed farm with protein-free whey with 0.5% ammonium sulphate, yeast extract, peptone, 0.1% potassium phosphate and magnesium sulphate resulted in an increase in biomass yield where biomass yield was 5.73 g / l (0.1312 g / g), protein Crude 40.37% and the efficiency of lactose consumption 99.80% after 48 hours from the beginning of the fermentation process.