

التقنيات الحيوية

و المايكروبایولوجي الصناعي

تأليف

الدكتور حسن خالد العكيدى



٢٠٠٠
2000

التقنيّة الحيوّيّة

والميكروبيولوجي الصناعي

تأليف:

الدكتور حسن خالد حسن العكيدى

دار زهران للنشر والتوزيع
عمان . شارع الجامعة الأردنية
تلفاكس ٥٣٢١٢٨٩

رقم الإيداع لدى دائرة المكتبة الوطنية

$$(-\tau_{\alpha\beta}/\tau/\tau_0)$$

رقم التصدير : ٦٧٦

المؤلف ومن هو في حكمه: حسن حنبل حسن العكيدى

عنوان الكتاب : التنمية الحيرية و التسلك و يابن ابي

الموضوع الرئيسي : - العدالة، يا يوغوسلافيا

² تم اعداد بيانك الهرسية والتصنيف الائتماني في هذا وقت في المكتبة المطبوعة

حقوق الطبع محفوظة للناشر

إهداء

إلى النور الذي أضى... دينجيز ظلمة غربى باختصار في الأمس... أباً
والتجذيد... غامرًا في جوهرى بيض حنانه... وسمير خلفه... فعكار وسيظل
السيد المدمر الذي يزور هيج في لعماق لعمقى... منبعاً بالدف... مشرقاً بالسعادة التي لا
يندر كها إلا من عاش بين ظهرانها... فغدري باعتماد مختفتها الفظاظ... مضموناً
بأحساسه... التي لا يشعر بها إلا من ذائق صافية الهوى... سفر ضمائر البنين
إلى فور حيالي أهدى هذا الجمهور... لخبيث لأجل رصاصة... أملا عسى أن
تشعر ما حسينا... باعتماد السعادة للأخرين... إلى زوجي بعث جعل.

المؤلف

المقدمة:

إِنَّ الْحَمْدَ لِلَّهِ رَحْمَنَ رَحِيمٌ، وَنَسْأَلُهُ بِهِ، وَنَسْأَلُهُ فَرَحْيَةً، وَنَعُوذُ بِاللَّهِ مِنْ شَرِّ أَنفُسِنَا وَأَشْهَدُ أَنْ لَا إِلَهَ إِلَّا اللَّهُ وَحْدَهُ لَا شَرِيكَ لَهُ وَأَشْهَدُ أَنْ مُحَمَّداً عَبْدُهُ وَرَسُولُهُ، أَمَا بَعْدَ...

كانت الطبيعة الأولى من هذا الكتاب والتي نفذت تحت عنوان التقنية الحيوية الميكروبية والتمور، والتي طبعت من قبل المركز الإقليمي لبحوث البigel والتمور للشرق الأدسي وشمال إفريقيا (FAO)، وإن ازدياد الطلب على هذا الكتاب جعلني أفكر في إعادة طبعة تشكيل جديد وبعنوان جديد شامل مع تجديد في بعض محتواه ليكون لكل العاملين في حقل التقنية الحيوية الميكروبية وعلى اختلاف مستوياتهم الثقافية في هذا المجال، خصوصاً وأن مكتبةنا العربية تفتقر إلى مثل هذه المصادر، وخصوصاً والعالم يتسع في لإيجاد مصادر جديدة لإنتاج الكسبر من المواد التي تخدم الإنسانية والتي يمكن إنتاجها من الأحياء المجهرية والتي أصبحت مصدراً مهماً لكنه من المنتجات.

وقد حاولت أن أجتمع بهذه المنتجات في أربعة عشر فصلاً تضمنت المصادر الرئيسية لتقنية الأحياء المجهرية، التعذير عبد الأحياء والمصادر الخام المستعملة في التربيه الصناعية، مبادئ المعقيم، التربة والاسفه والجمع المخبرى للأحياء الصناعية، تصميم أجهزة المخبر، تقنية إنتاج البروتين من الأحياء المجهرية، تقنية إنتاج البروتين من الأعفان، تقنية إنتاج الأحماض العضوية، تقنية إنتاج الكحوليات، تقنية إنتاج الأنزيمات، تقنية إنتاج الأحماض الأمينية، تقنية إنتاج المصادر الحيوية، إنتاج مواد النكهة، أرجو أن

أكوب قد وقفت في إيمان المعلومات بشكل يفند متفقنا العربي
ومن الله التوفيق.

المؤلف

المحتويات

تقديم باللغة العربية

17 المقدمة

الفصل الأول

العبادو: الألوانية والترفيهية لتقنية الأحياء المجهرية

2: التطبيقات الصناعية على وراثة وانتخاب الأحياء المجهرية

21: بيونيكوت النمو للأحياء وإنجذبى الاقتصادية ودور الحاسوب

الفصل الثاني

الميادى الأساسية في علم تقنية الأحياء المجهرية

34: استخدامات تكنولوجيا الأحياء المجهرية

39: عمليات تضليل الأغذية

40: محشيات للمبادر وباريونوجي المصانع

45: تحضير الكتلة الحيوية: المولار، انفرستة في الوسط الزراعي

65: استغلال الأحياء المجهرية في التأليف الكيميائى

الفصل الثالث

التقنية عند الأحياء المجهرية والمصادر الخام

المستعملة في التربية الصناعية

63: التقنية عند الأحياء

65: الأحياء المجهرية وأحتياجاتها المختلفة للمنطقة الغذائية

64: مصادر الطاقة

66	مصادر التغذية
66	أولاً: المصادر الكربونية
70	ثانياً: المصادر النيتروجينية
70	ثالثاً: الأملاح المعدنية
71	رابعاً: عوامل النمو
75	التغذية وتبادل المواد عند الأحياء
75	ميكانيزم التغذية
79	المصادر الختم المستعملة في التقنية الحيوية
	الفصل الرابع
	المبادئ الأساسية في التعقيم وانتظهير
91	ميكانيزم التعقيم والانتظهير
93	التعقيم عند درجة الحرارة المعتالية
94	أنواع التعقيم
	الفصل الخامس
	تقنية التربية والانتقاء والجمع السريجي لخزانت الأحياء المجهرية الصناعية
103	تربيبة الأحياء المجهرية
104	طرق عزل الأحياء
107	طرق عزل انعزاز النقيمة
107	طرق العزل البيكتيري
108	طرق انعزاز بيولوجي
111	طرق زراعة أو تربية الأحياء

112	المزارع ذات الانتاج لمرة واحدة
114	المزارع المستهورية
116	المزارع المستمرة
121	صيغة مزارع الأحياء المجهرية
122	جمع المزارع العامة
123	طرق صيانة مزارع الأحياء المجهرية
123	حفظ المزارع بالتجفيف
124	الحفظ على النطوح الأكيرية الصنفية
125	الحفظ بالماء
125	الحفظ بالجمد
126	الحفظ بالتجفيف
	الفصل السادس
	تصميم الأجهزة التخميرية
131	المقدمة
131	الأهداف
135	المؤشرات التعليمية
135	التحفيم على التراث
136	الشحب - المعهد تعيين
137	المضافات الأخرى المعرفة
137	التفعيم
138	البيصرة والقبائل

140	بعض المؤشرات المترافقه
142	الختير الاجهزه
142	دورق التخمير
145	الأوعية الهراء
149	أنواع المخمرات الصناعية
160	تهوية المزارع الساكنة
161	التهوية في الدوارق الهراء
164	التهوية و التحرير في مزارع الاحياء المجهرية الصناعية
167	العامل المعرفة على امتصاص الاوكسجين
172	جهاز التخمير المختبرى
173	معدن الخباط
177	فصل الزغوة

الفصل السابع

الترشيح ومعدات الترشيح

الفصل الثامن

تفصيل النتائج البروتين من الاحياء المجهرية

213	ملخصه
240	تفصيل إنتاج انحصار
240	الخصوصيات انمورفونوجية وانبوليوجية للخمانز
245	المحتوى الكيماوي للخمانز
246	التجذيزية عند الخمانز

245	خطوات انبعاث من مصادر أولية بباتية
248	تحضير المزارع الذكية للعملية الانساحية
249	الخطوات التالية
259	نقطة إنتاج الخميرة الغذائية من عصبي التمر
261	نقطة إنتاج الخميرة الغذائية من انبعاث من نوع C. Utilis
265	البيئيات الخاملة المغذية
	الفصل التاسع
	نقطة إنتاج البروتينات من الاعفان
271	تحليق البروتينات من العفن
281	ائزراحة العمقة
282	أنواع العفن لتربيبة العمقة
284	الموديلات المختبرية للإنتاج
286	العوائل المؤثرة في المزارع الانساحية
287	العلاقة بين المصادر انكريوني والمصدر ثيتيروجيني C N/C
289	سمومات انكريبيليم العفنى
291	إنتاج مايسوتيم العفن
	الفصل العاشر
297	إنتاج الدهون من الأحياء المجهرية

الفصل الحادي عشر

تقنية إنتاج الأحماض العضوية

307	إنتاج حامض انكوجيك
312	إنتاج حامض البيرميك
314	إنتاج حامض الإيتاكونيك
317	إنتاج حامض الكلوكونيك
319	إنتاج حامض الليمون
325	إنتاج حامض الخلبيك

الفصل الثاني عشر

تقنية إنتاج الكحولات للأغراض الطبية والصناعية

350	المصادر الأولية
350	الأحياء المجهرية
351	إنتاج الكحول وكفاءة التخمير
357	التخمير الصناعي
361	إنتاج الكحولي من التمور

الفصل الثالث عشر

تكنولوجيا إنتاج الأنزيمات عن طريق الأحياء المجهرية

372	أنزيمات الأحياء المجهرية
374	مصادر الأنزيمات
375	المزارع الصناعية لإنتاج الأنزيمات
377	طرق إنتاج الأنزيمات

387	الاستقلالية بين النمو وإنتاج الأنزيمات
389	الأحياء التي تخلف أنزيم البروتينز
	الفصل الرابع عشر
	เทคนิق إنتاج الأحماض الأمينية بواسطة الأحياء المجهرية
419	حامض الكلوراميك
427	حامض اللايسين
435	حامض التريبتوفان
438	حامض الالدين
141	حامض العيّنة نبين
441	حامض الأسيزجين
444	حامض اليموسيرين
445	حامض الأورنيثين
447	حامض الدالين
448	حامض البروتين
	الفصل الخامس عشر
	إنتاج المضادات الحياتية
457	الطرق العامة لتخضير المضادات
459	طرق التربية المستمرة
462	الأحياء المجهرية - المجتمعات الأساسية للمضادات الحيوية
463	المضادات الحيوية ذات الأحواض الأمينية
465	الأحياء المجهرية

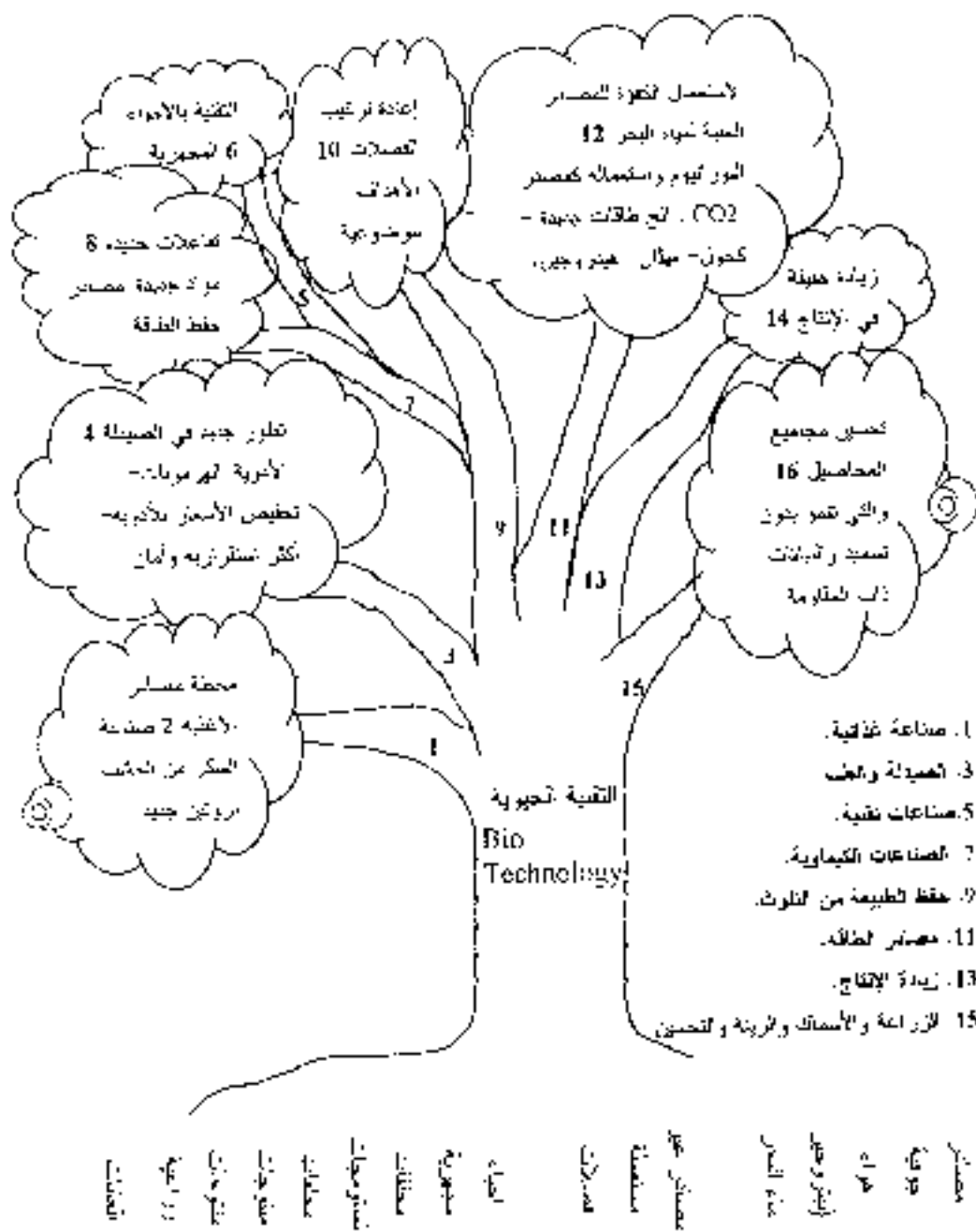
479	التربية على نطاق صناعي للأحياء المصنعة للبسلين
479	التغيرات الكيموحيوية أثناء التربية
480	التخليق المتعدد للبسلين
484	السافيتوسيورين
490	التربية الصناعية للسلالات المنتجة لستراتين
495	المستربوتومايسين
497	الأحياء المجرية
505	التربية الصناعية للأحياء المصنعة للمستربوتومايسين
508	مانوزيد ستربوتومايسين
509	البيومتسير
511	نو فريبوتسين
515	الكانمايسين
517	الأولبيدو مايسين
519	ارثرو مايسين
	الفصل السادس عشر
	إنتاج مواد النكهة
525	نكهة النفاح
525	نكهة الخوخ
525	نكهة فيتامين C
526	نكهة حامض الديكتيك
526	نكهة حامض المستريك

527	نحوة حامض الخلبة
527	الكتاب المقدس
529	الخطيبة
530	المصادر

المقدمة

منذ أن بدأ الصداب يزداد على تحويل الميكروبي ونتيجة للإنقاج العالمي من المنتجات الميكروبية (C₁ mass)، بدأ الاهتمام أيضاً على توطين الأحياء المجهرية ودراسة دراستها والعمل على صيغة الأحياء المجهرية والحفاظ على نوعيتها مع امتداد نظرية علمية لأنثولوجيا، والتي تحتاج إلى دراسة أكثر وأكثر لمبادئ الإنقاج. وهذا يتطلب الاهتمام بعلم الأحياء المجهرية والميكروبولوجي والفنبرولوحي والأميراجي والكيمياء الحيوية والوراثة والهندسة الكيماوية والمعروفة بهذه النعوت، تساعد المهندس الحيوي في ترجمة هذه الخصائص الحيوية بهذه الأحياء التي تحيّن فنون صناعي بعد أن أصبح العالم يعيش في كثيرة من مشكلة إنفحة.

في السياق الداخلي هو في كيفية استخدام التقنية الحيوية الميكروبية فسيعطي أعلى نوعية للحياة في العالم خصوصاً وأن تحضير بعض المركبات الكيماوية والعقاقير والأغذية وإنتاج الطاقة أصبح حالة معاقة ومتداخلة بين التقنية الحيوية والحالات الأخرى للتطبيقات، وعلى هذا الأساس فإن التقنية الحيوية ضرورية انتشار في الوقت الحاضر كعلم أساسى في الكثير من الصناعات، وتشكل النتائج يوضع معامل ،أبعاد التقنية الحيوية.



شكل () يوضح معالم وأبعاد التقنية التحويلية

ومن الشكل يمكن أن نقول إن المفهوم الحيوية تقتصر خلف العلوم لتؤمن
المسارات الصحيحة للتطبيقات. وأضافة إلى ذلك قد يظهر توجهة الأولى بأن المفهوم
الحيوية لها ارتباط فقط بالحياة المجهرية وعملياتها، ولكن المخطط الثالثي يوضح
بأن مفهوم الحياة المجهرية لا يمكن أن تكون هي الأساس في كل عمليات التخمير
وخصوصاً التجاربة منها، والتصور الوحيد هو في صناعة الأنزيمات حيث تكون
الكيمو حيوية هي جزء من المفهوم الحيوية.

وهذا لا يد لـ نعطي فكرة أنسنة عن المفهوم الحيوية للأحياء المجهرية حيث
كان لها أثر كبير على واقع الإنسان منذ قديم الزمان حيث كانت تجري بواسطته
الكثير من العمليات الحيوية المفيدة، فمثلاً تحول سكر العنب إلى نبيذ وتحول النبيذ
إلى خ. هنا بأن تصبح الجينية والخير يعتمد اعتماداً كلياً على دور الأحياء
المجهرية. لهذا كانت المؤشرات الأولى لاكتشاف الأحياء المجهرية ودورها من قبل
فان لييفيلوك (Van Leeuwenhook) وتبعه العالم (Pasteur) ثم توالت
الاكتشافات للتعرف على التغيرات اللبنية والكتحولية، ثم توالت الدراسات لمعرفة
أسباب التخمير حيث استطاع (Bagger) من الاستفادة من مستخلص الخضار
المأخوذ من خلايا الخضار الحية وتأثيرها على محلول السكري وتحويله إلى
كتحول، ثم تبع ذلك انعام (Raistrick) حيث أشار إلى أن الأحياء "مجهرية"
يمكنها إنتاج مركبات عضوية معقدة من مصادر غذائية، ثم توالت الاكتشافات
الواحدة بعد الأخرى فتم الحصول على الكحول، الكافيين، الأسيتون، البنزين
والستربوتينولين، الخ. وفي وقتنا الحاضر فإن العمل بالميكروبية سمار-

بخضوات سريعة خصوصاً في التطور التكنولوجي والذي بدوره أدى إلى شوادر كثيرة وشديدة في العمليات التصنيعية.

تقنية حيوية

أحياء راتية متعددة تسلسلاً	أحياء مجهرية أو أحذية الخلية	تقانة كيمو حيوية	Bioanalogra Technology
نظام حيوي	نظام حيوي	نظام متغير ولا يعتمد فقط على نظام حيوي	غير ثابت / نظام تحفيظ
:	:	:	:

ومن الجانب الآخر يفضل عند انتعمال الأحياء المجهرية الصناعية في أي عملية صناعية أن تقدر الكلفة الاقتصادية للمستوج بحيث تكون الكلفة الحيوية المئوية، فائدة اقتصادية. فمثلاً عند إنتاج الخمازير أو المواد الأخرى المختلفة والتي تتضمن من الوسط عند نمو الأحياء المجهرية فيه فإنها تزيد من الكلفة الحيوية للأحياء، ومن ثم تبدأ بإنتاج المواد وتبدأ من الكحولات البذائية والمضادات الحيوية أي من الجزيئات ذات الوزن الجزيئي الواطئ إلى أن تصل إلى الأجزيئات ذات انسوزن الجزيئي العالى، ويمكن حصر المنتوجات الميكروبية بالمنتجات التالية:

1. مشروبات كحولية - مثل النبيذ، البري،
2. مذيبات عضوية - مثل الأسيتون، كحون الإيثيل والميثيلي.

٣. الأحماض الأمينية مثل الديسين، الكلورامين... الخ.
٤. الأحماض الدهنية مثل حمض الليمون، حمض اللاكتيك و الخليك.. الخ.
٥. فيتامينات مثل فيتامين B12.
٦. مواد غازية مثل ثاني أكسيد الكربون والنتروجين.
٧. مواد غذائية مثل الجبن، المخللات، الخبز.
٨. أمضادات الحيوية مثل البنسلين، سيروبوتاميسين، كلراسيكلين... الخ.
٩. الخمائر مثل خمائر الخبز، خمائر العلف.
١٠. الأنزيمات مثل الألفتين، البكتين، الأسيت.. الخ.
١١. تيبرونات مثل حمض "جيبريلين" (ribulic acid).
١٢. المسترويدات مثل الكورتيزون ومشتقاته.
١٣. مواد مكيبة للطعم Mono Sodium glutamate.
١٤. الجصرين.
١٥. الكاوتشوك (السطاند).
١٦. الذاكريتاج.

الفصل الأول

المبادئ الأولية والرئيسية لتقنية الأحياء
المجهرية

التطبيقات الصناعية على وراثة وانتخاب الأحياء المجهرية:

تطور علم تكثيف الأحياء المجهرية يحتمل كبير في خلال العصس، فـ اثنان من القرن العشرين، خصوصاً وقد حضرت الكثير من المنتجات المهمة في الزراعة والصناعة والطب (مصنادات حيوية، فيتامينات، فلوريدات، سيرتوريات، أحماض عضوية، هرمونات، بوليمرات، أنزيمات، عبادات... الخ).

تعلق أهمية كبيرة على التطور التكنولوجي لعلم الأحياء المجهرية، اكتساب الكثير من الأحياء المجهرية في الطبيعة، واستخدام الكثير من المواد الخام التي تصلح لأن تكون مادة عذائية لها، الكائنات، وعمليها.

ومن النظروف المحددة لنجاح غير دراسة السلالات الصناعية والعائية إلئى الحدود ودراسة منها من الناحية الوراثية والتحكم في هذه السلالات وراثياً لأجل انتخاب أحسن السلالات، إنماجاً، حيث أن الاكتفاء الكثيف من العوامل المؤثرة لاستحداث طفرات الوراثية (Mutation)، ومن هذه العوامل كيمازية وفيزواندية حية، شربت كثيرة من وافع حياة الأحياء المجهرية.

إن استعمال هذه العوامل لإجراء طفرات جينية تعد شمس من سلالات المعروفة والمشهورة أعلاه، إمكانية كبيرة لظهور تكنولوجيا علسم تكثيف وانتخاب السجهرية الصناعية حيث حصل نتيجة هذه الطفرات على سلالات زاد إنتاجها بمئات العرات، وكثير، عليها سلالات الصناعية تقبيلين حيث إزداد انتاجها عن

تعرضها تحت تأثير عامل أثمة فوق البنفسجية أو استعمال ثيلين أمين وغيرها من المواد... الخ، أو التحكم بأي صفة أخرى في السلالة. كما أن إحدى السلالات من جنس (Actinomycetes) التي كانت تنتج المضاد الحيوي كلورو-ترتراسيكالين (Chlorotetracycline)، ونتيجة لهذا الاكتشاف أصبحت تلتف المضاد الحيوي (Tetracycline).

إن تحضير السلالات ذات الانتاج العائلي من المواد الضرورية لا يتوقف على الانتحاب الوراثي فقط بل إن هذك سلالات ذات إنتاجية عالية في الطبيعة يمكن استغلالها وتحسين نوعيتها لكي تكون أكثر حيوية، والمثال عليها البكتيريا (Propionibacterium Shermanii) التي تلتف (30) ملagram/ممل فيتامين D₃ وسلالة (Bremothericulum oxytii) التي تنتج من (1) طن كربوهيدرات (25) كغم فيتامين D₃، وهناك الكثير من الأمثلة.

وفي السنوات الأخيرة دخل علم تكثيف الأحياء المجهرية بعد آخر نتيجة الانتحاب الوراثي حيث تم الحصول على الكثير من السلالات التي تنتج أكثر من (100) سكريدة ومشتقاته لمختلف المستحضرات. كما تم الحصول على بعض السلالات التي تعمل على تحويل المسترويدات من نوع إلى آخر، والمثال عليها السلالة (Digimella Xadospore) والتي تحول (50%) من ديزوكسي هيدروكورتيزون... وعن هنا نرى أن الوراثة لعبت دوراً كبيراً في الكثافة الأحياء المجهرية، حيث تم تحديد السلالات والأنزيمات والمواصفات وتحديد المنتجات.

ومن انعوامل الوراثة الاخرى التي ساعدت على تطور علم تكثير الاحياء العجهرية هو اكتشاف المضائق او الشلالات الكيموجرافية واكتشاف الجين المعقد (Complex gen) الذي يمثل وحدة عنصر لا غنى عنه حيث توارثه الاحياء من الاباء.

إن هذه الاكتشافات ساعدت على دراسة سلوكية الاحياء العجهرية وكيفية التعامل معها لأجل الحصول على تغيرات في الوظائف والشلالات الكيموجرافية بواسطة بعض العوامل الكيمائية والتغذوية التي تحدث هذه التغيرات والتي تتوجهها بزداد تراكم المواد المنتجة من قبل هذه الاحياء والتي وفر لها اعطيات تطبيقات واسعة لعلم تكثير الاحياء العجهرية.

إن تطور علم الوراثة والتربية والتحسين واكتشاف منظمات الوراثة وغيرها من الأمور ساهم إلى حد كبير في ظهور هذا المجال. كما أن الدراسات والاكتشافات التي أوضحت الكثير من المفاهيم "تحصلت" في جسم الاحياء العجهرية وكذلك عن فسحة وتطبع هذه الاحياء وهي "الأساطير البيئية" الغذائية المختلفة، إضافة إلى معرفة أي تغير في المutations الوراثية لكتالن العجهرى سيغير عن واقع العمليات في جسمه والذي يدور سبوزي إلى حدوث تغيرات في نظام عملها الكيموجرافي وينتج عنها ساق منتجات بهندسة تعرف باسم سلالة ورقدها: فعدلا السلالة (*Afroccus acutrophicus*) *Afroccus guineensis* والتي تقع (30) بالمائة حضر المذهبين (Lysine) يمكن بواسطة الانخفاف

الوراثي والتغير على المنظمات الوراثية، زيادة إنتاجية السلالة، وذلك امثلة كثيرة على الدراسات الوراثية والمعطيات الكبيرة والغير بارزة.

ديناميكية النمو للأحياء والجذوى الاقتصادية ونور الحاسوب:

إن انتظار الداصل في علم الأحياء المجهرية وفلسفتها، وكذلك التعرف بشكل مفصل على سلوكية الكائن المجهرى واحتياجاته وكذلك التعرف على عوامل النعمة لنموه ومعرفة احتياجات هذه المفاصيل إلى التغذية المستمرة وأين يكون الاستهلاك الكبير من المواد الأولية، وأين يكون الدور الذي توازن فيه كمية الاستهلاك وعمنية الكائنات، وكذلك معرفة المفصل اليوم في عملية التعميل الأيضي وزنته والذي يكون له الدور المتناعي الإيجابي والاقتصادي في عملية الإنتاج لأن منتج ميكروبي، لهذا كانت هذه المفاصيل الشغل الشاغل لكثير من العاملين في حفظ تربة الكائنات المجهرية لثبت القدرة الضرورية للإنتاج في عمر الكائن المجهرى حتى يمكن الدخول في العملية الميكروبوبولوجية الصناعية لإنتاج أي مادة شكل اقتصادي وذلك لتقليل الفكرة الزمنية للإنتاج حيث تبدأ الكائنات المجهرية فعلاً بالتحول الأيضي، وكلنا يعلم بأن الكائنات المجهرية تمر بالأشوار المزنيسية النسو وهي :

1. المطور البدائي (Lag phase)
2. المطور اللوغارتمي (Logarithmic phase)

. الطور الثابت (Stationery phase).
. طور الموت (Death phase).

وعما يهمنا من هذه الأطوار هو الطور الثابت (Stationery phase)، فكلما دخلنا في هذه المرحلة يسرعه في العمليات أصبغروبيولوجية فبان كثافة العملية الإنتاجية ستكون عالية وفترة التخمير ستكون أقصر، لأنه ثُم تزداد العمليات تمر بالأطوار الأولى والثانية (الابداني واللوغاربمي) فإنه سيرتفع إلى وقت (زمن) ويزيد في كثافة الإنتاج، وكذلك سيؤثر على محتويات الوسط الغذائي حيث سينتسب جزء منها وأهمها المصادر الكربوهيدراتي والمصدر الأزوتى والفسفورى (العناصر الضرورية). لذا فإن الاهتمام بيديناميكية أي كان مجهرى منشأى أصبح أمرا ضروري جداً لانه يختصر العملية الإنتاجية، بصفة إلى الاستدامة القصوى من المواد الأساسية للوسط الغذائي. وفي هذه الحالة يجب إعداد الكائن المجهرى مسبقاً نكي يكون في الطور المهيأ للعمل الإنتاجي.

الحاسوب ودوره في عمليات التخمرات الصناعية:

إن للحاسوب النصف الكبير في تطور علم البايوتكنولوجي وبخطوات متسلسلة
خلال الثلاثين سنة الماضية، حيث نزل الحاسوب الكبير من الصعوبات التي كانت
تجاهله مهندس البايوتكنولوجي، ويمكن تلخيص هذه الصعوبات في النقاط التالية:-

- ١- صعوبات في مجال الوقت العشوائي لأى عملية بيولوجية.
- ٢- صعوبات في مجال التحكم ببعض الأجهزة عن بعد.
- ٣- صعوبات في مجال تسجيل المعلومات عن عملية التخمير وسلوكيتها.
- ٤- صعوبات في تنفيذ برامج تكنولوجية لوقت طويق.
- ٥- تقليل الأيدي العاملة في هذا المجال ومنع التلوث.
- ٦- الشفقة بالمعلومات.

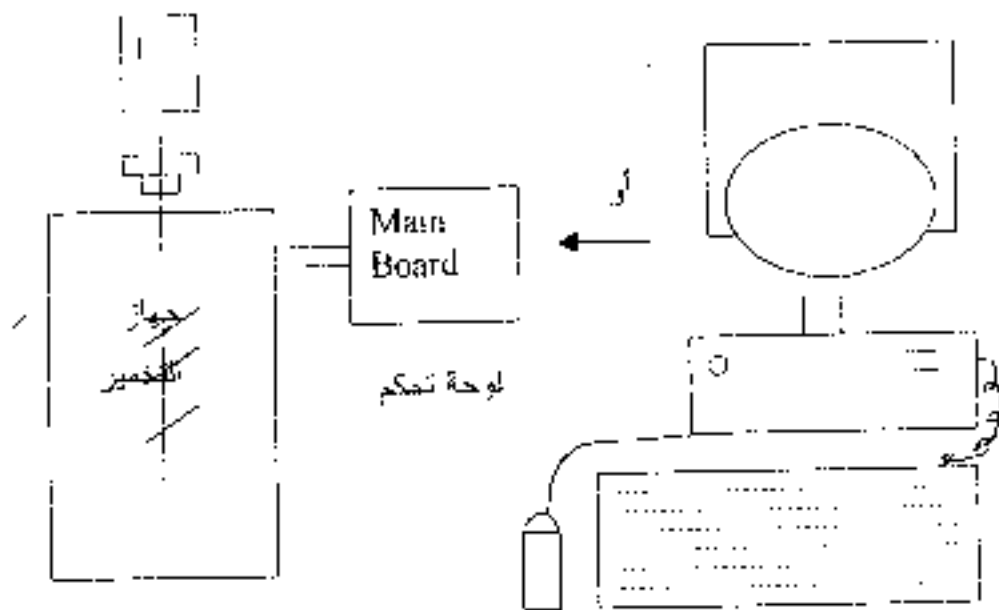
والذي يهمنا من الحاسوب هو الآتي:-

- الحرارة (حرارة التخمير): يمكن التحكم بدرجة حرارة المختبرات (Reacters) بواسطة برمجة الحاسوب على درجة الحرارة المطلوبة.
- درجة الأمان البيولوجي: يمكن التحكم بالأمان البيولوجي (pH) لوسط التخمير بواسطة الحاسوب بحيث يبرمج الحاسوب تكمي يعطي الأمر إلى المختبرات الخاصة لتعديل الحموضة (pH).
- التهوية: يمكن التحكم بكمية الهواء المنطبقة الداخلة إلى المختبرات أيضاً بواسطة البرمجة.

- الكندة: يمكن برمجة الحاسوب لكي يمسن كثافة سائل التخمر فسي الأذواق التي يحتاجها مهندس البايوتكنولوجي.
- نضوب المواد: يمكن برمجة الحاسوب لكي يسجل كثافة نضوب المواد الأساسية (الكريبوهيدرات) في سائل التخمر والأمر بتغذية سائل العزرة بكمية من المادة المطلوبة وفق النسبة إلى الأزوت والموسقور والعناصر الغذائية الأخرى.

أخيراً فمن خلال الحاسوب تستطيع برقة بدء عملية التخمير وكذلك نهاية عملية التخمير، وكذلك الاصطربات التي تحصل خلال عملية التخمير. لذا فالحاسوب دور كبير في تطور علم البايونتكولوجي؛ إضافة إلى ذلك فالحاسوب أيضاً أهمية كبيرة في دراسات انسانية وأمور ثانية وانتصاف المنيكروبايولوجيا.

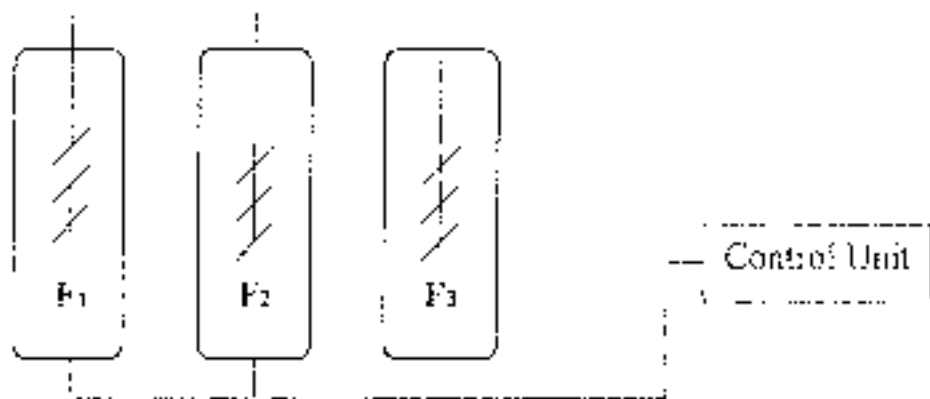
أخيراً وليس آخر، فمن التراث العلمي في هذا المجال بدأت ببعض البرامج لذكيات مختلفة ولخطوات إنتحافية في عالم المنيكروبايولوجيا. أما التطبيقات في مجتمع دور الحاسوب هي المنيكروبايولوجيا النفس وهي هنا المخطط بعض العمليات التي تتم.



يتم برمجة المخمر إما عن طريق:

1. جهاز الكمبيوتر المنحى بالمخمر (main Board)، حيث يتم تزويد المخمر بكل المعايير المطلوبة لكي يتم تنفيذها بالتحدة علينا والذى من درجات حرارة، تبوية، حموصية، العناصر الازمة، الوسط البيئي، و عند حدوث أي تغير في هذه المعايير يتم إرسال إيعاز إلى الكمبيوتر بواسطة "حساسات موجودة في المخمر ليتم معالجة هذا التغير أتوماتيكياً.
2. ربط جهاز كمبيوتر بجهاز (Main Board) ببرمجه وإعطاءه كافة المقاييس والمعايير المطلوبة للعملية.

وقد تم تطوير أنسبيفر هذه تتضمن المخمرات الثنائية والمتعددة (Multi Fermenter) التي تقوم بالعمليات الحيوية المختلفة واللارمة عن طريق التحكم.



الفصل الثاني

المبادئ الأساسية في علم تكنولوجيا الأحياء المجهرية

**Fundamental Principles in
Microbial Biotechnology Sciences**

المبادئ الأساسية في علم تقنية الأحياء المجهرية: (Fundamental Principles in Microbial Biotechnology Sciences)

منذ القدم عرف تأثير الأحياء المجهرية في الصناعة خصوصاً في إنتاج الكحول - الشراب، البراء، الخل وكنزك تأثيرها في صناعة الأجبان. كل هذا وبالاعتماد على العلوم الأخرى فلقد تطور استعمال الأحياء وتتوسيع نطاق التكنولوجيا فيها في هذا المضمار وتطورت المعدات خصوصاً بعد أن قدمت علوم الأحياء الأخرى ألات واسعة لهذا النطاق، مما جذب الباحثين في التوسيع والدراسة في هذا المجال وتكللت جهودهم باستحداث علم التقنية الحيوية الذي يتضمن التأليف والتخليف لميكروبي للمواد الغذائية والكيماوية ومواد أخرى ذات الأهمية الاقتصادية. ومن هذاباب سوف نعطي أحد التصنيفات للعمليات الميكروبية بــiology الصناعية من ميبلة التكنولوجيا وبالاعتماد على مزاياها وصفات المنتوج النهائي.

الاستخدامات التقنية للأحياء المجهرية:

١) عمليات تصنیع الأغذیة:

- أ. تحويل المواد الغذائية الأساسية إلى مواد أخرى.

بـ، تحويل جزء من المادة الغذائية إلى مواد أخرى والتي يندرها سنغير من
الطبع (المذاق)، الشكل الخارجي، الإنضاج.

2) عمليات تمايكنروبيولوجي الصناعي:

أـ، تحضير أحياء مجهرية حية.

بـ، تحضير مادة حيوية ميكروبوبولوجية (Biomass).

جـ، تحضير منتجات من داخل جسم الأحياء المجهرية نتيجة هدم الجدار الخلوي.

دـ، تحضير انسنة الحيوية (Biomass) مع تراكم مواد نتيجة تأثير الأحياء على
مكونات الوسط الغذائي.

هـ، استعمال الأحياء المجهرية في الترتيب والتأليف الكيماوي وتحويل مركب السسي
آخر.

1) عمليات تصنيع الأغذية:

أـ، تحويل مادة غذائية أساسية إلى مواد أخرى:

و هذه تعني تحويل مادة غذائية أساسية بواسطة الأحياء المجهرية إلى مواد
أخرى نتيجة ظروف معينة وبتأثير عوامل كثيرة لسير العملية الميكروبوبولوجية
ومثل على ذلك تحويل عصير الفاكهة إلى شراب أو كحول.

بـ، تحويل جزء من المادة الغذائية إلى مواد أخرى:

أيضاً هي إحدى العمليات في تصنیع الأغذیة ولكن بطرق مايكروبیولوجیة حيث يتضمن تحويل جزء من المادة الغذائیة أو تحويل بعض المقادير في المادة الأصلیة نتيجة عمل الأحياء، وانه دورها متغير من ضم ومضاق وشكل ونحوه المادة، ومن الأمثلة عليها الجبن ومنتجات الألبان، اللحوم، تخمير الخبز، وكذلك خمان العلف.

(2) عمليات جوهرية للمايكروبیولوجي الصناعي:

أ. تحضیر الأحياء المجهریة الحية (Biomass):

وهذا يعني تحضیر الكتلة الحیوية (Biomass) نتيجة نمو الأحياء المجهریة وخصوصاً البلاکات المختبریة والقواسیة على الأوساط الغذائیة سواء كانت أو ماء سائلة أم صلبة. وقد تكون هذه الـ (Biomass) ذات قیمة طبیة أو ذات قیمة زراعیة أو صناعیة.

ولأجل الإنتاج، سقطھ رقم (1) يوضح المراحل الإنتاجیة والتي تبدأ بتحضیر المزرعة المبکر وبیة و الحفظ علیها من تغير صفاتها، وذلك بالزراعة المتمسّرة وبأوقات مناسبة، حيث تعتبر المرحلة الأولى في الإنتاج (مادة لقاحیة) ثم تبدأ المرحلة الثانية وهي معرفة الفنون المختبریة من (الم)، حرارة، فترات النمو، تپویة، الخ، كذلك معرفة الاحتیاج الغذائي للبلاکات قبل كل شيء، وإعتماد الوسط الغذائي بشكل المناسب بشكل مستحبأ أو سحلولاً منتشرأ وأحياناً قد يتطلب إضافة بعض المواد الكیماویة لأجل تبسيط مكونات الوسط ولأجل تأهیل الكائن المجهری

العمل، المثال عليها وهو إنتاج الخمانز من مواد سيلوريرية، فتحتاج إلى مواد تحلسل السيلور و من ثم يمكن للخمانز من استهلاك الوحدات الجلوكوزية، ثم تأتي بعد ذلك العملية التكنولوجية. وبعد تنفيذ الوسط بالذاج الميكروبي يتم ملاحظة درجات الحرارة، الضغط، الحموضة، النهاية الكلمة للعملية التكنولوجية. ويجب المحافظة على وحدة التعقيم العملية بكل ذكي يمنع التلوث.

إن نمو المزرعة المايكروبولوجية، في كثير من الأحيان لا يتسمى بمرحلة واحدة، مخطط رقم (1). ففي المرحلة الأولى تربى الأحياء إلى درجة معينة من النمو وتعتبر كمادة لقاحية لتوسيع العذاني الجديد وبحجم أكبر، وذلك بإضافة حبوب جديدة وبخافيته معينة تتناسب وكمية المادة اللقاحية حيث سيعطي نمواً شديداً (Biomass)، وبذلك نحصل على الحجم الثاني لتوسيع المزراعي كما هو مبين في المخطط رقم (2).

مخطط رقم (2):

جوهر هذا المخطط هو فصل البليو ماس (Biomass) عن المسائر المزراعي نتيجة فصل المواد الصلبة من العذان، فنحصل على (Biomass) مركزه ونحصل أيضاً على المسار المزراعي بكمية كبيرة، والخطوة التالية هي كبس أو ضغط (Biomass) أو تحفيفه.

ب) التحضير المايكروبولوجي لكتلة الحيوية (Biomass):

إن إنتاج الكتلة الحيوية تعتمد اعتماداً كبيراً على مقومات الوسط العذاني ثم على طريقة الفصل وعملية التجفيف. فالمخطط رقم (3) يوضح العملية من المزرعة

الذئبة إلى عملية الفصل ثم التجفيف والوصول إلى المنتوج النهائي. كذلك يجب السيطرة على العملية المحسنة على المنتوج بالشكل المطلوب.

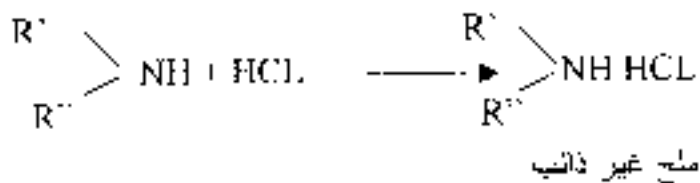
ج) تحضير المنتجات التي تحتويها الأحياء المجهرية:

وهذا يتضمن تحضير وفصل وتنقيف بعض المواد التي تحتويها أجسام الأحياء المجهرية، حيث يمكن الحصول على هذه المواد بعد هدم أجسام الأحياء المجهرية في المخطط التكنولوجي يتضمن الحصول على البيوماس (Biomass) أو أن ومن ثم العمل على الكتلة الحيوية الحاملة حيث تفصل وتنتف و من ثم تجري عملية فصل هذه المواد عن جسم الأحياء المجهرية، والمخطط رقم (4) يبين التخطيط الأساسي والمائي لهذا النوع من الإنتاج، حيث إن المادة المرغوبة في جسم الكسانز العبكر وهي تستخلص بواسطة النطرق الآتية:

أ. انطريقة الترسيب:

من سبل المزرعة احصل يمكن أن تؤخذ المادة المرغوبة بالظروف المثالية مع التوكхи من عامل الإذابة. المنتوج يمكن أن يكون رأساً يشكل ملح مع بعض الأيونات العضدية أو يشكل مركب معقد كما هو موضح بالمخطط رقم (5) حيث يبيان المخطط طريقة الترسيب، ويمكن بوضاحتها بما يأتي:-

المادة المرغوبة من تظهر عند إضافة المادة من الملح المتكون غير الذائب أو المعقد غير الذائب هو من ص. وفي بعض الحالات يمكن أن يكون المركب المرغوب من قاعدة عضوية ومثل تلك المركبات الأمينية والتي تكون مع الحامض أملاكاً غير ذاتية.



المركب المرغوب هنا يمكن أن يكون حامضًا عضويًا والذى بنتيجة اتحاده مع الأيون اللاعضوي مثل الكالسيوم يكون ملحًا غير ذائب.

$2\text{R}-\text{COOH} + \text{Ca}^{2+} \rightarrow (\text{R}-\text{COO})_2\text{Ca} + 2\text{H}^-$

المادة المرسية يمكن أن تختلف على شكل مخالف بعد إذابتها في الماء وتكون إضافتها يكمبة معينة ونتيجة المزج تحصل على المادة المرغوبة والمطلوبة.

هذه الطريقة يمكن اعتمادها نظريا ولكن من الناحية العملية تكون صعبه التصفيق، وللتوضيح فلن محلول المادة الاعتيادي يكون ذا حجم كبير مع التركيز القليل للمادة وهذا يعني وجوب إضافة كمية كبيرة من محلول المادة المرسية إلى أن تحصل على تركيز كاف للمادة المطلوبة أو المرغوبة، لذا يجب دراسة تركيز المادة في محلول المادة المرسية وكذلك تركيز المادة المرغوب الحصول عليها، أخذين بالاعتبار ظروف التفاعل من (pH) ، الحالة الالكترونية، درجة انحراره...الخ.

بـ. هناك بعض الطرق التي ترسّب المواد الجانبية والتي تعتمد بالأساس على ما تقدم أعلاه بحيث تعطى الظروف المعينة لترسيب جزء من هذه المادة.

جـ. طريقة التبلال الأيوني:

أن المادة المرغوبة لأي عملية ميكروبايونولوجية يمكن فصلها عن خلال التبادل الأيوني وذلك بامرار المحلول المزروع من خلال مبدل أبورني بعد تقطير المبادلات حيث تفصل المادة المرغوبة عن السائل المزرع في وترتبط بالمبادل الأيوني.

بعد ارتباط المادة المرغوبة بالمبادل الأيوني نجري عملية عمل المادة وإزاحتها من المبادل كما هي موضحة في المخطط رقم (6). وان التطور التكنولوجي أعطى امكانية فصل المادة وإزاحتها وإجراء عملية تشغيل ثانية إلى المبادل في نفس الوقت حيث تكون العملية مستمرة.

إن بطريقة الشادر الأيوني نحصل على مادة نفية أو شبه نفية ويمكن عمل تجفيف لهذه المادة بواسطة التبخير أو التجفيف. وتطور آخر جديد لطريقة التبادل الأيوني تجعل بعض المواد الندية في المبدل الأيوني وبنتيتها نحصل على مادة ندية كما في مخطط رقم (7). ومن تم تجري عملية التبادل الأيوني مسراً أخرى ل الحصول على المادة المرغوبة.

د. طريقة الاستخلاص:

المادة المطلوبة أو المرغوبة من عملية تخمر مايكروبايونولوجية يمكن أن تفصل من محلولها المزرع من خلال عملية الاستخلاص الكلي وذلك باستعمال أسلمة الاستخلاص (المذيبات). المادة تخلص من محلول المزرعة وبهذا الطريقة تستخلاص المادة انفراغية مع المذيب، المخطط رقم (8).

وكتصور لهذه العملية حيث، عند عملية الاستخلاص للمادة في محلول المزرعة، يمكن أن تضاف بعض المواد التي تطرد المادة المرغوبة وبعد ذلك تفرض الطريقة الملائمة لفصلها من محلولها المزرعي، مخطط (9)، إن عملية فصل المادة المرغوبة يجب أن تصل إلى الدرجة الازمة من النقاوة ويمكن استعمال الحالات المتنوعة للتقطيب.

٤. تحضير الكتلة الحيوية والمواد المرسيبة في الوسط الزرعي:

جوهر هذه العملية هي عملية تكنولوجية خاصة لإعطاء شكل خاص للمادة المنتجة والمرغوب الحصول عليها من قبل الأحياء المجهرية والتي تراكم في حالة ذاتية ثانية في الوسط، وفي بعض الحالات ليس من السهل فصل المادة الحيوية الذاتية حيث أن تحضير المضادات الحيوية أو الأحماض الأمينية ذات الأهمية للثروة الحيوانية، حيث أن الوسط المزرعي يضم الكتلة الحيوية (Biomass) وكذلك بعض الفيتامينات والعناصر لها سمات فصل الكتلة الحيوية والمواد الغذائية الأخرى ذات القيمة الغذائية في الوسط المزرعي ومزودها الأقصى على الثروة الحيوانية.

ولهذه الأسباب استعملت العركزات الحيوية التي تحتوي على المسواد الحيوية الأساسية والتي هي مضادات حيوية، أحماض أمينية ومواد حيوية أخرى بخلاف إلى الكتلة الحيوية (Biomass) كما هو موضح في المخطط (10) لتحضير المنتوج النهائي للمركبات الحيوية وكما يلي:-

١) التركيز بطرق التجفيف الثانية:

بعد عملية التخمر للوسط كما هي موضحة في مخطط رقم (١٠) حيث نحصل بهذه الحالة على منتوج جاف يحتوي على الكتلة الحيوية (Biomass) والمواد الحيوية الذاتية وكل المواد الأخرى الموجودة في النبات المزروع والمتضمن المواد المنشطة وغير المنشطة من الوسط الغذائي.

٢) الترسيب بالفصل الثاني:

لتتضمن ترسيب الكتلة الحيوية (Biomass) مع المواد المرتبطة الحيوية حيث أن المادة المرتبطة الحيوية ستكون بحالة غير ذاتية، وبهذا ستفصل من السائل العذري وتنترس مع الكتلة الحيوية، إن طريقة الترسيب بواسطة المواد المنشطة أو المرتبطة يمكن أن تكون مختلفة، انظر المخطط (١١)، حيث يكون مثال الزرعة خالية أو حرا من المادة المرتبطة أو المنشطة بسبب ترسب كل المواد.

وبعد فصل هذه المواد مع الكتلة الحيوية نحصل على المركبات الحيوية والتي يتم تجفيفها، المخطط (١١)، إن تخطيطاته الكاملة والتي تمثل تجفيف المنتوج النهائي وبقاء المواد الجانبية الأخرى المرتبطة والتي تكون في السائل ويمكن إيجاد حالة تكنولوجية واحدة وهي تحفظ الكتلة الحيوية بعد غسلها.

و، استعمال الأحياء المجهرية في التأليف الكيماوي لتحويل مادة إلى صلبة أخرى:

تحت هذا الباب ننطرق إلى الأنواع الخاصة من الأحياء المجهرية والتي بعمليات مايكروبولوجية صناعية يمكنها من استعمال خاصيتها لأن تحول أحد المواد الكيماوية إلى مواد أخرى، وعلى هذا الأساس فإن جوهر العمليات الخمرية الكلاسيكية في الصناعات الغذائية ومن الأسئلة عنها تفسير التأريخ هيدرات إلسا كحول وأكسدة الكحول إلى حامض الخلبي... الخ.

أما تحت تأثير النشاط الحيوي للأحياء المجهرية واتساعي توفرها إلى بعض العمليات التي ينتجهما تحصن على مواد نهائية، فعند التحمر الكحولي نحصل إلى تركيز (96%) كحول этиكي من الكلوكوز ولكن في الظروف الأخرى تحصل على الأسيتون وآتبوناتوز، وكذلك يمكن الحصول أيضاً على تحضير الكلوكونيك من الكلوكوز وأكسدته إلى (L... سوربتك إلى D... سوربيك، أما المنتجات الوسطية فهي C من الجلوكوز).

العمليات التكنولوجية -- المايكروبولوجية تستعمل ليس فقط لتحويل مواد من أصل واحد إلى منتج صناعي نهائي، ولكن كثيراً ما تعميل تكون بين المركبات الكيماوية المعقدة والتي لا يمكن إنتاجها إلا بوجود الأحياء المجهرية لمرحلة واحدة أو لعدة مراحل وكلّ على إنتاج فيتامين (C) من الجلوكوز بالطريقة التالية:--
D- جلوكوز \rightarrow (L سوربتك \rightarrow D سوربيك \rightarrow حامض الascorبيك

حيث من هذا المخطط فقط المرحلة الثانية تجري بمساعدة الأحياء المجهرية، أما الخطوات الأخرى فهي عمليات كيماوية، وهناك حالات لا تحتاج إلى تحمل

الأحياء المجهرية ولكن فقط تستعمل الطرق المايكروبيولوجية كعمل مساعد لتأليف المركب الكيماوي المعقد، وكمثال على هذه العينات المايكروبيولوجية من هذا النوع ما يلي:-

١. التخمر المباشر :**Direct Fermentation**

تحت هذه النظرية يتضمن تلقيح المزرعة أو الوسط الغذائي والمتضمن المسادة التي يراد تحويلها وفي بداية الأمر مستمو المزرعة وبنفس الوقت ستعطى إمكانية التأثير على تحويل المادة وفي نهاية العملية ستفصل الكائنات الحيوية المتكونة من محلول المزرعة وكذلك المادة المرغوبة والمطلوبة يتم فصلها وتقطفها بالحدى الطرق الموضحة في المخططات الآتية الذاكر.

٢. نمو المزرعة الميكروبية :

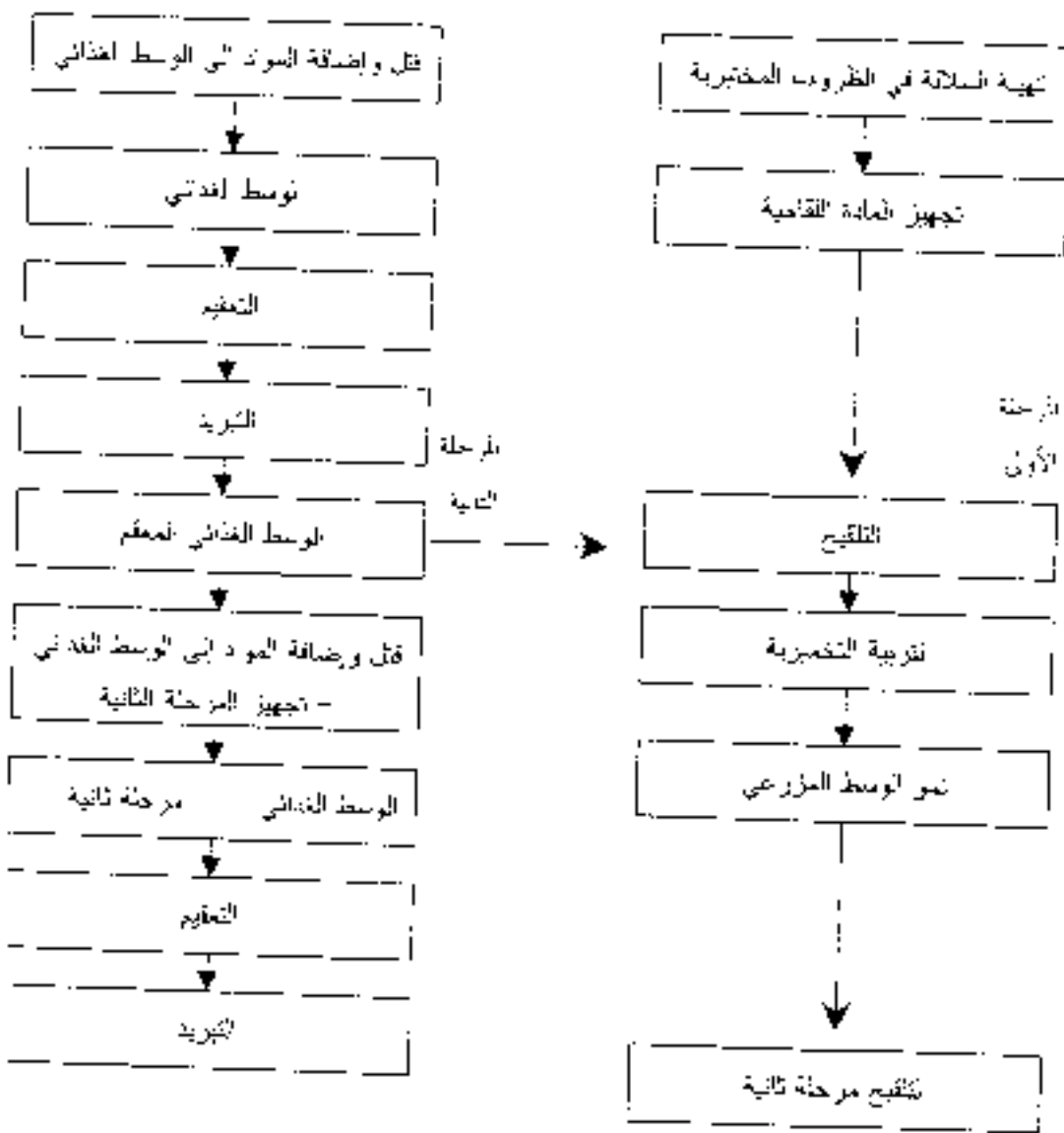
هذاك إمكانية أخرى حيث أن المزرعة الميكروبية تنمو على الوسط الغذائي الذي إلى أن نحصل على نمو بدرجة مناسبة، بعد ذلك يضاف هذه النمو المزرعى الحاصل إلى محلول الذي يتضمن المادة التي يراد تحويلها بتأثير الأحياء المجهرية، هذه الحالة تبرى عندما تكون المواد التي يراد تحويلها غير موجودة في الوسط الغذائي، لذا فتتم الأحياء وتكاثر ومن ثم تنقل، وهنا يظهر بأن ليس للأحياء المجهرية دخل بالتحول بل للأنزيمات التي تحولها.

٣. محلول المزرعة المفصول :

يمكن إجراء عملية التحويل من مادة إلى أخرى بواسطة استعمال محلول انتررعة المعزول أو المفصول من الأحياء، والذي يتضمن المواد اللازمة للتحويل.

4. المادة الحيوية المفصولة أو المعزولة:

في هذه الحالة يمكن إجراء عملية التحويل بواسطة المادة الحيوية المفصولة أو المعزولة في محلولها بإضافة الأنزيم المنقى أو أي مستحضر حيوي، في هذه الحالة سيفروننا الجزء الصابيكروبيولوجي من العمبة إلى تحضير هذا المستحضر وفصله وتنقيته بإحدى الطرق والخطوات الآتية التالية.



الوسط العذبي المعقم مرحلة ثانية

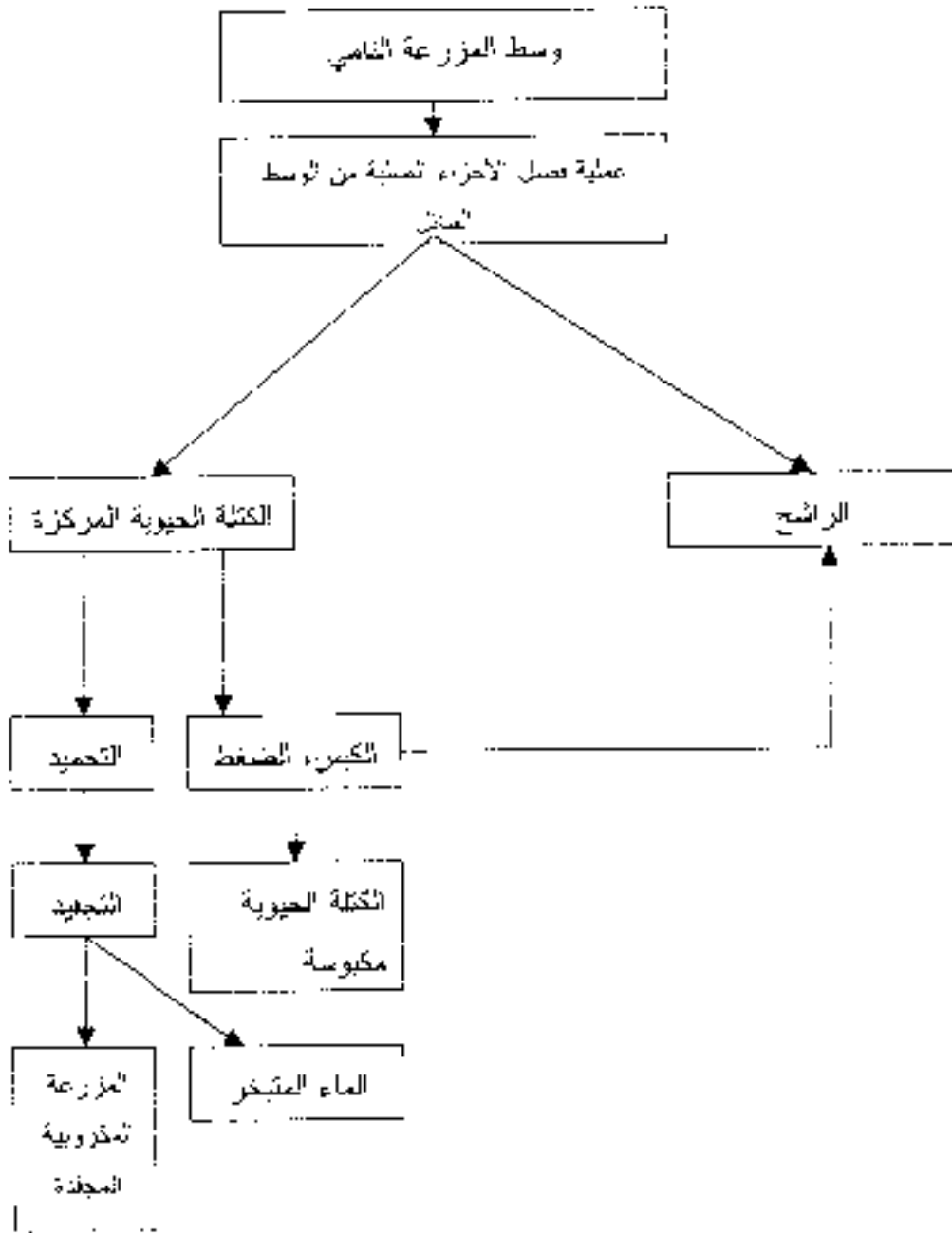
أثربية التخميرية

مخطط رقم (1)

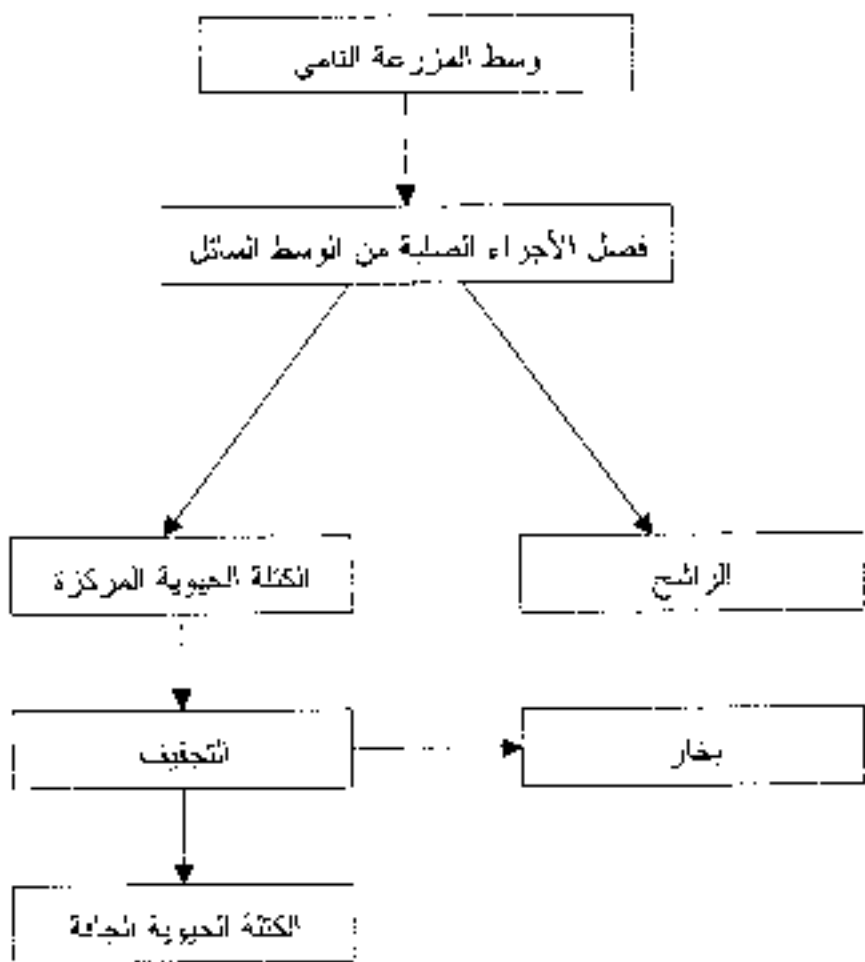
سو سوسيط تزرع على سرحة ثانية

سو سوسيط تزرع على
المفتوج النهائي

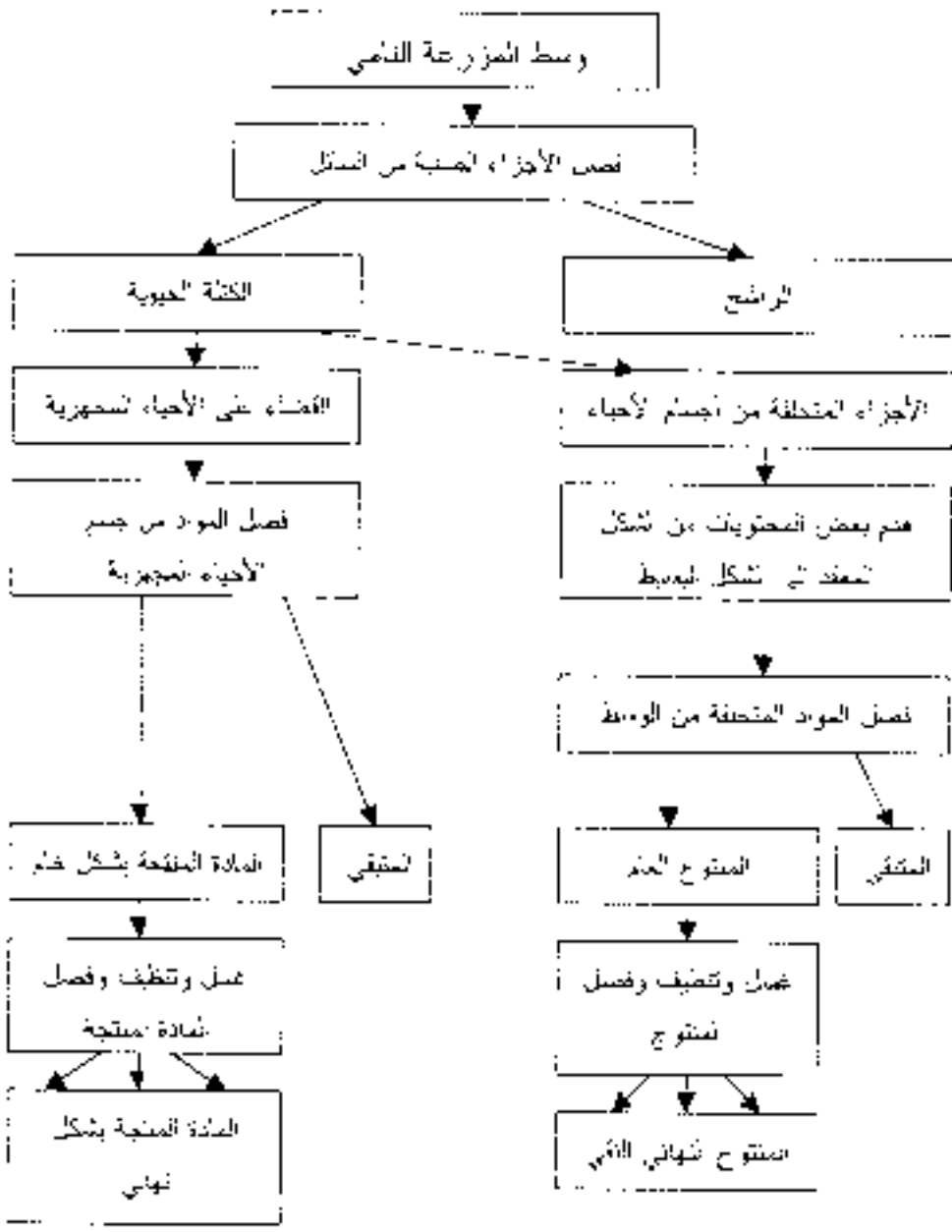
يوضح المراحل الإنتاجية لعملية التخمير



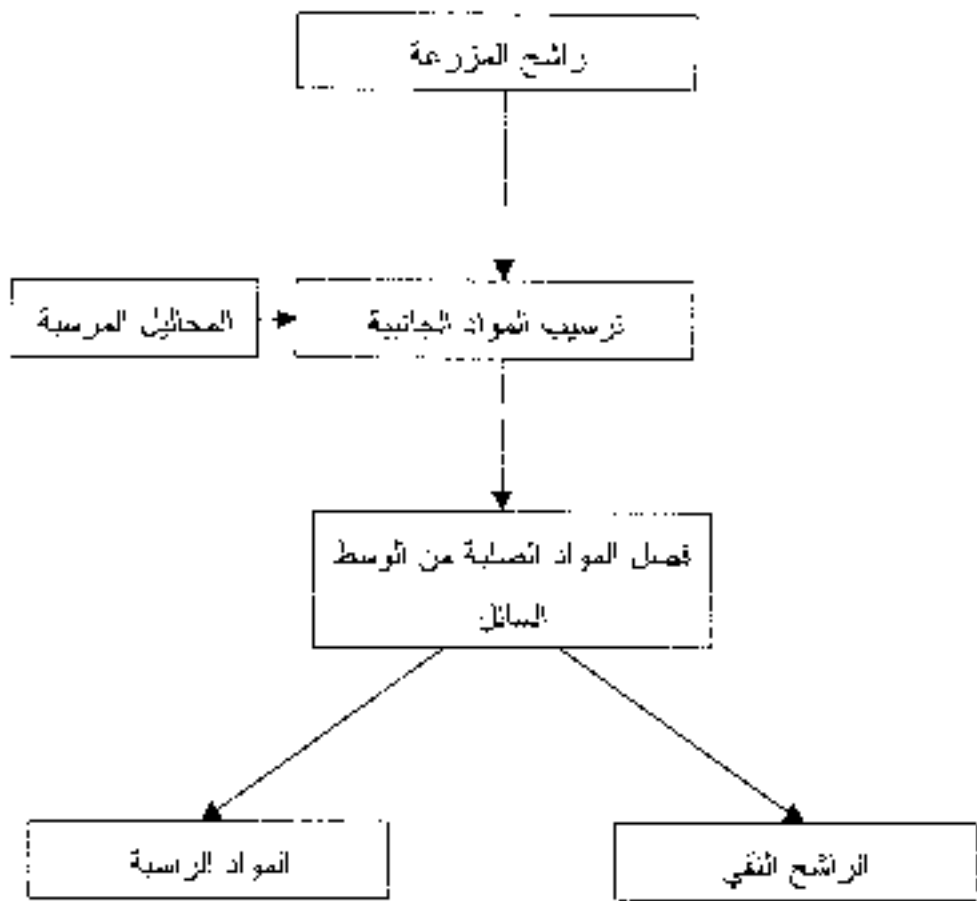
مخطط رقم (2) المخطط الأساسي لتحضير المزرعة العيکروپیوئوجیة



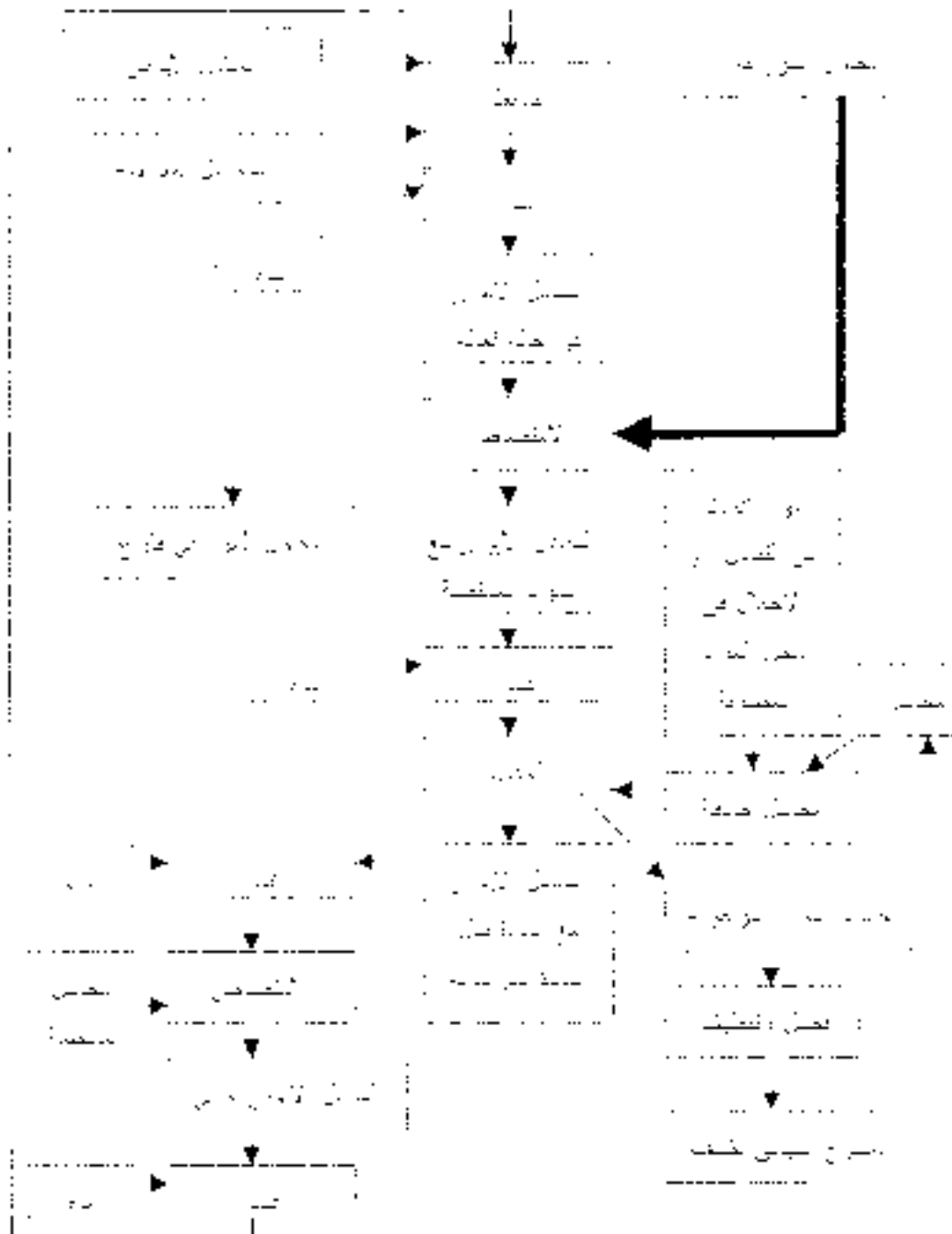
مخطط رقم (3) المخطط الأساسي لتحضير الكتلة الحيوية الجافة من وسط المزرعة.



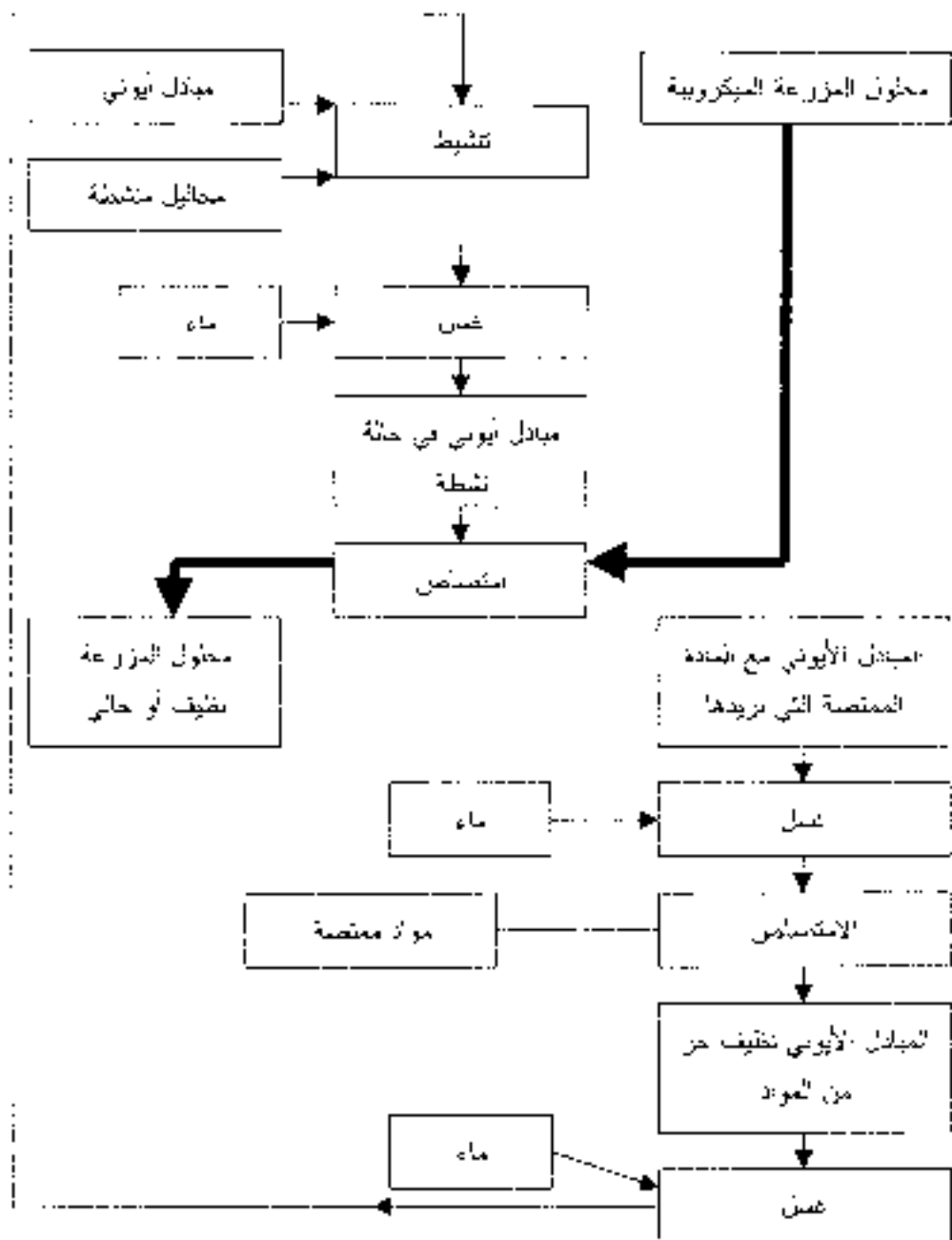
مخطط رقم (4) المخطط الأساسي لتحضير بعض المواد التي تراكم في أجسام الأحياء المجهرية.



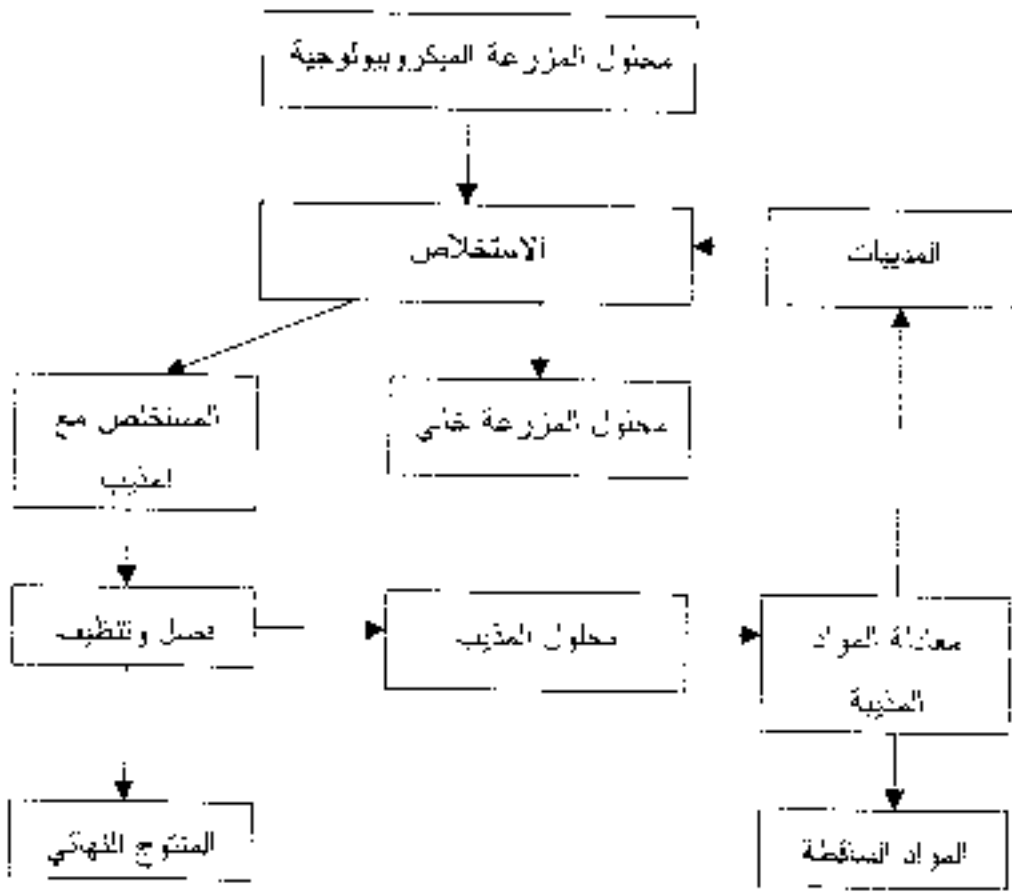
**مخطط رقم (5)المخطط الأساسي لاستعمال الطرق الترمومبية كخاصية لتنمية
الرأي**



مختصر رقم (٦) "مخطط لأسس تحصيل المنتجات من التراث غير المادي الابغى"

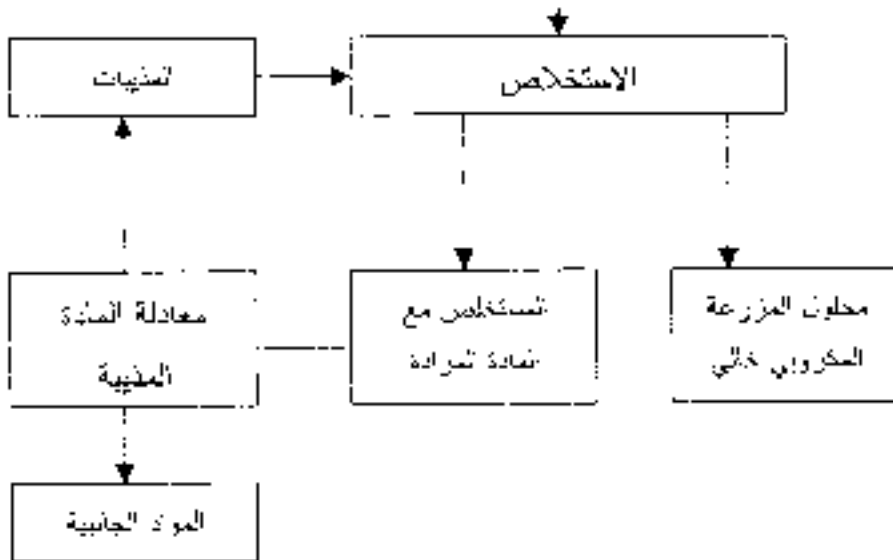


مخطط رقم (7) المخطط الأساسي لتنقية محلول من خلال المبادل الأيوني.

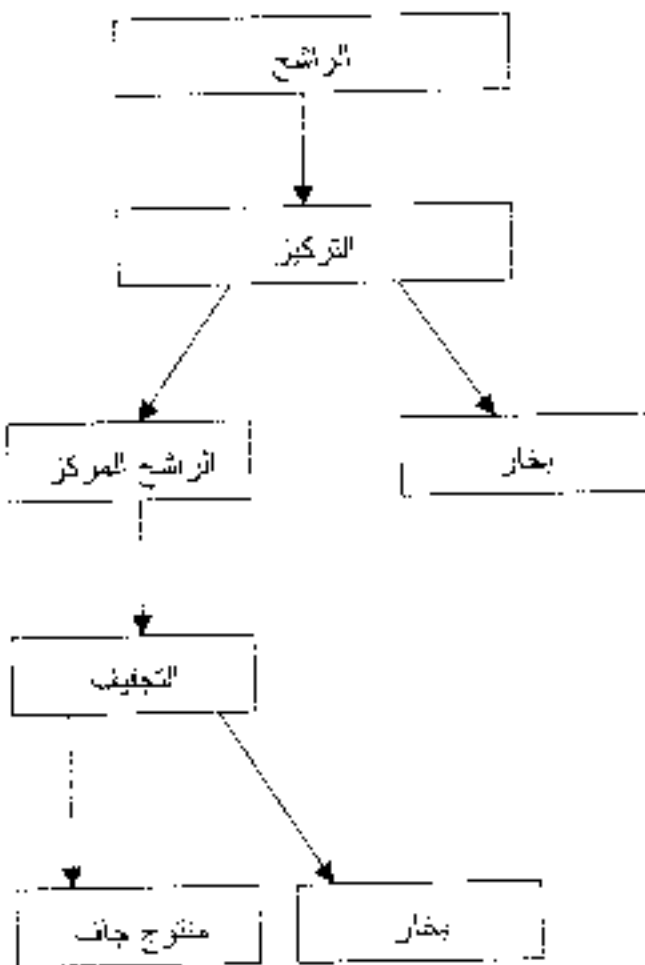


مخطط رقم (8) المخطط الأساس لفصل المنتجات من العوائل الراسدة من خلال عملية الاستخلاص

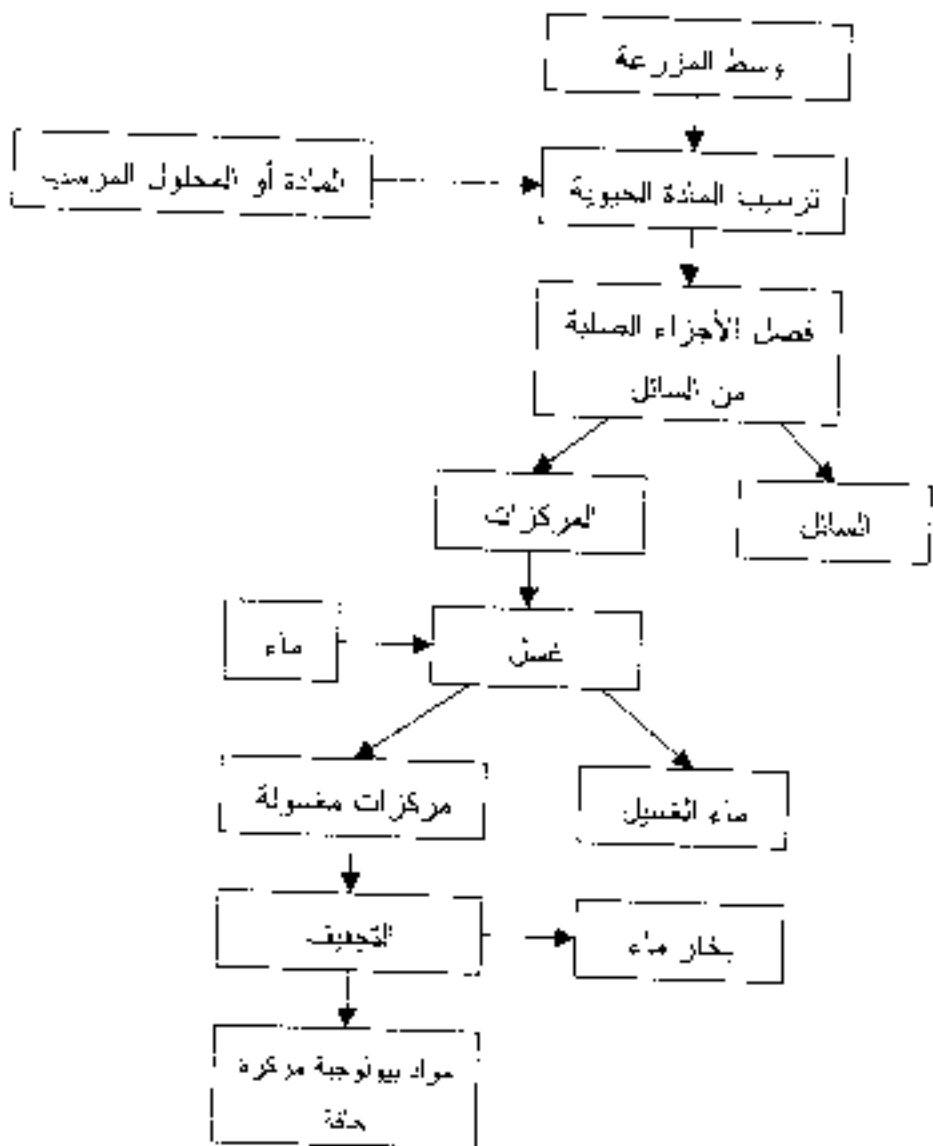
محلول المزرعة المبكر و بيولوجية



مخطط رقم (9) المخطط الأساسي للتنقية محلول المائي عبر عملية الاستخلاص.



مخطط رقم (10) المخطط الأسلامي لتحضير المنتوج من وسط مزرعة من خلال
التبيخ والتجفيف



مخطط رقم (11) المخطط الأساسي لتحضير المواد الحيوية المركزة من خلال الترسيب بـمواد فرسية النشطة.

الفصل الثالث

التغذية عند الأحياء المجهرية والمصادر الخام
Nutrition in Microorganism and Raw Material

التغذية عند الأحياء:

كما بين سابقاً إن الأحياء المجهرية كأي كائن هي تحتاج إلى الغذاء لغرض بناء جسمها ودراستها الحركية، لذلك فإن الأحياء المجهرية تهضم المواد في وسط المزرعة وبواسطتها تنمو وتكاثر ومن جانب آخر تستعمله كمصدر للطاقة ولأجل التخلق الحيوي لبناء مواد جديدة.

ولا يمكن للأحياء من استعمال جميع مواد الوسط الغذائي دفعاً واحدة أو في وقت واحد، وذلك لاحتياجها في المرحلة الأولى إلى مساعدة تساعد نموها وتكاثرها وتحريز الطاقة ومن ثم تبدأ بعملية التخلق الحيوي.

الأحياء المجهرية واحتياجاتها المختلفة للمادة الغذائية:

للحياة المجهرية القابلية على هضم وإنتاج مختلف الأشياء من المادة الغذائية (Substrate) وذلك حسب خواصها الوراثية حيث أن الخواص الوراثية تساعد في تكوين بعض عوامل النمو والختلقي، أما الأحياء التي ليست لها القابلية على تكوين أو تأليف هذه العوامل أو المواد فتحتاج إلى هذه العوامل بصورة جاهزة بإضطرابها إلى الوسط فعموماً كل الأحياء المجهرية تحتاج في نموها إلى الماء ومصادر الطاقة (كريون، نيتروجين، الأسلان العiénية) وهي كل الحالات تحتاج إلى

الأخرين، ومن أهدى الآباء، الآخرين لآخر من وليه هي نفس الضرر، فـ
تشتتة من

أ. غيرهم (آباء وجحود) (١٣)

بـ. طلاقه الآباء والآخرين

جـ. درجة في محل الاملاع غير الوسط (١٤)

مصادر الطاقة:

دـ. أخرى، تحصل على الطاقة بالشكل التالي:

١ـ. من عملية الالكترو ومن عملية هذه بعض الموارد في الوسط الناري.

٢ـ. عن "سوان" (موارد داخل جسمها)

عمود ثالث (الأخياء التجيرية) (Catastrophic) (بكفر) (١٥) يستعمل مثـ .
آخر ذلك تعضيرية مثل (الاخرين، غير غير) لأجل تكثير الخاتمة، أو لآخر تكثير
شيء ثالث، فستعمل فقط امرأتك العضيرية الثالثة لتكثيف المذهب، وعمود ثالث
آخر، الآخر عن الموارد العذبة في جهة تكثير التي تعمل الآخر "عدمه" من
نفسها، الآخر فتشتمل بوجوهها كلها، ومن شفاعة الآخرين تعصبون الجهة
حيث غير سلك "شبيه":

١ـ. حوالى (٩٦%) من الطاقة الكلية تكون في الشبا، الأخرين.

٢ـ. حوالى (٩٠%) مستمد في "العيادة" ولم ينوية

٣ـ. حوالى (٩٦%) مستمد في مصدر آخر زاد، الشكاوى

- ١- البُخْرَاءُ مُنْقُلَةُ الْخَفْرَاءِ عَرَبَاتُ الْكَرْبَلَاءِ وَمَدْنَى عَيْنِهَا (Lithobatus).
 - ٢- الْجَرْنَاءُ تُنْسَعَلَةُ الْكَرْبَلَاءِ وَالْمَسْنَلُ طَلْبَهُ (Hydropemonet).
 - ٣- الْحَدَّادُ الْكَوَافِرُ سَعْلَلُ مَدْنَى عَيْنِهَا وَالْمَسْنَلُ بَخْرَاءُ (Ntrosomorpha).
 - ٤- الْجَيْدُ الْكَوَافِرُ سَعْلَلُ مَدْنَى بَخْرَاءُ.

مصادر التغذية:

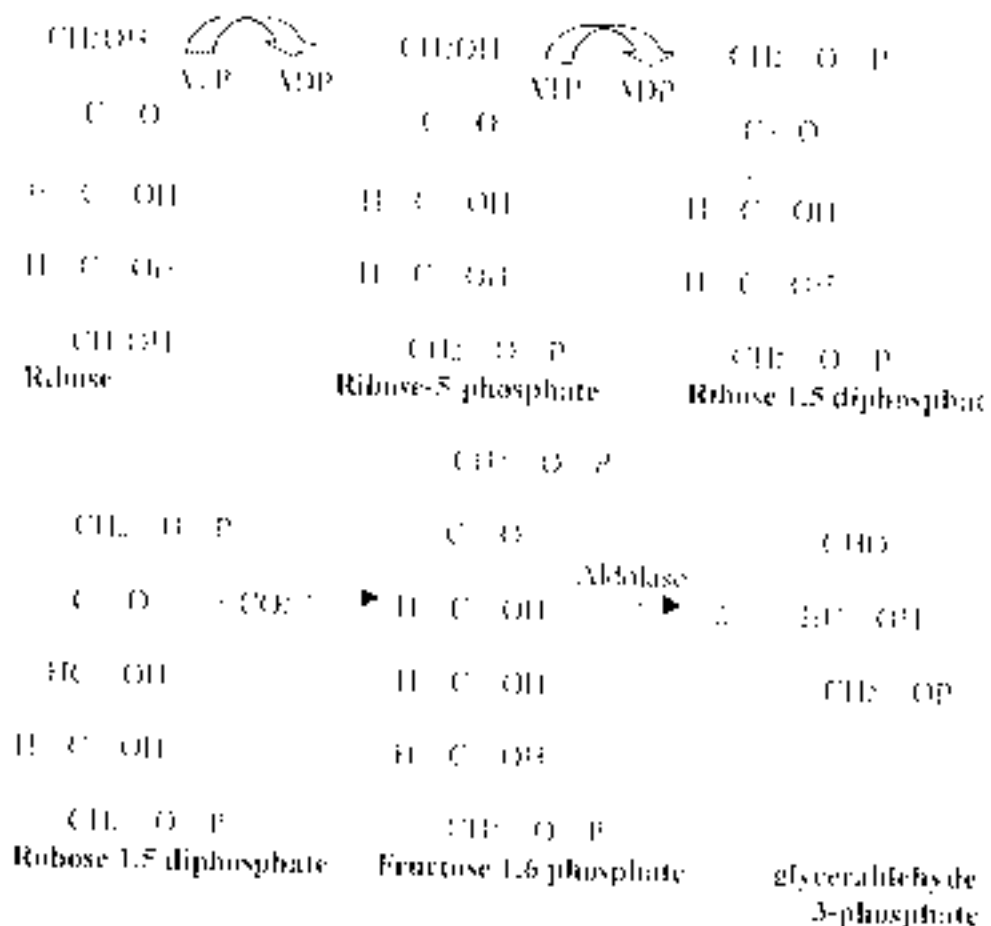
أولاً: المصادر الكربونية:

1- الأحياء الحيوانية والنباتية هي المصادر الكربونية الأولى.

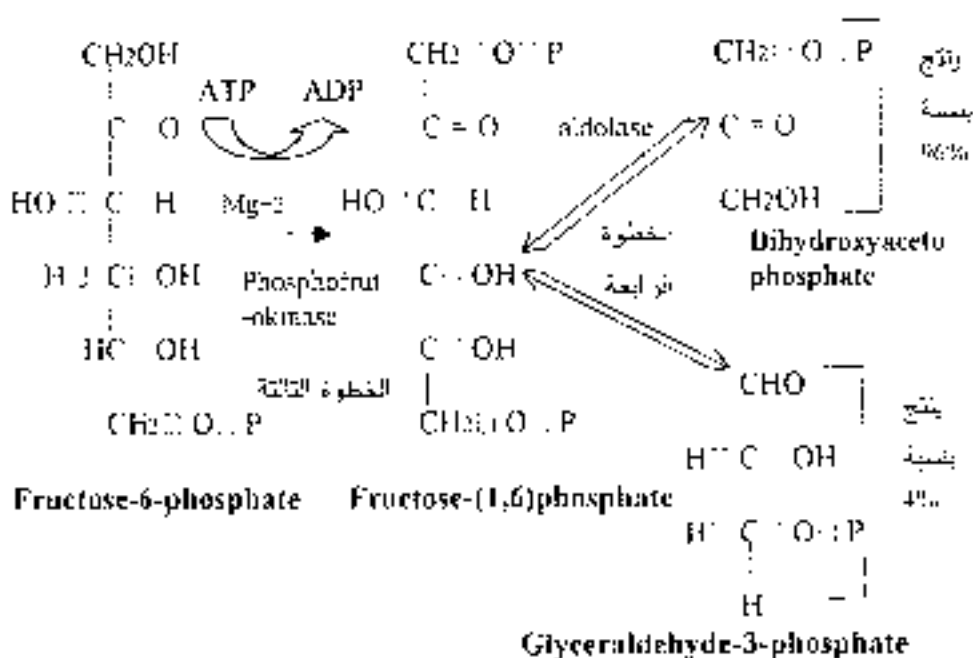
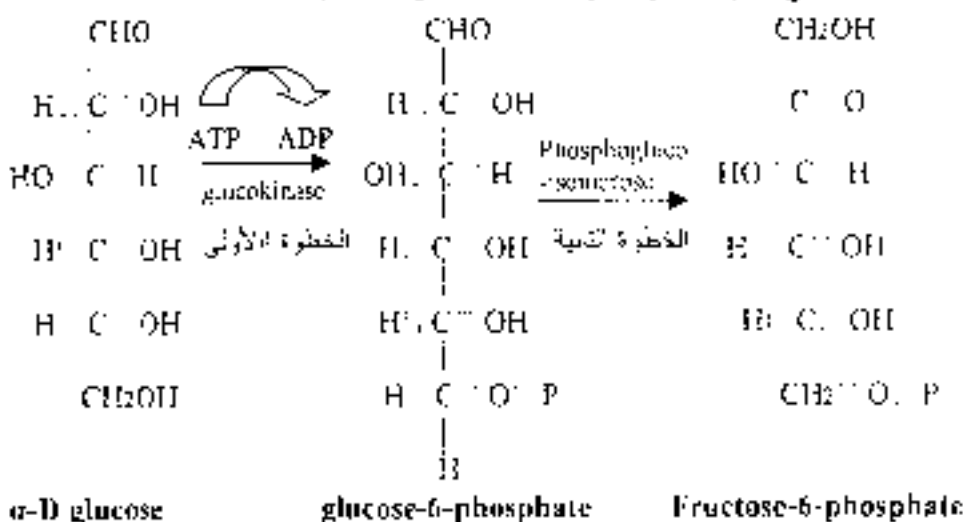
المصادر الكربونية الأولى:

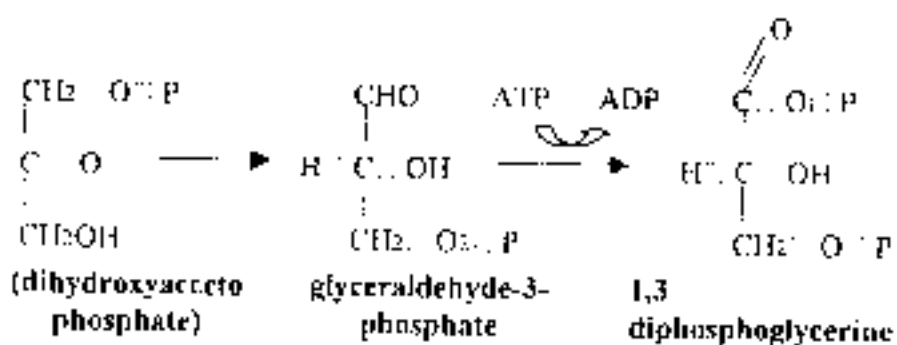
2- مصدر كربون للكربون المبكر، وهو التخلص الحيواني.

وذلك للأحياء الحيوانية لا سيما من المصادر الكربونية الأولى.

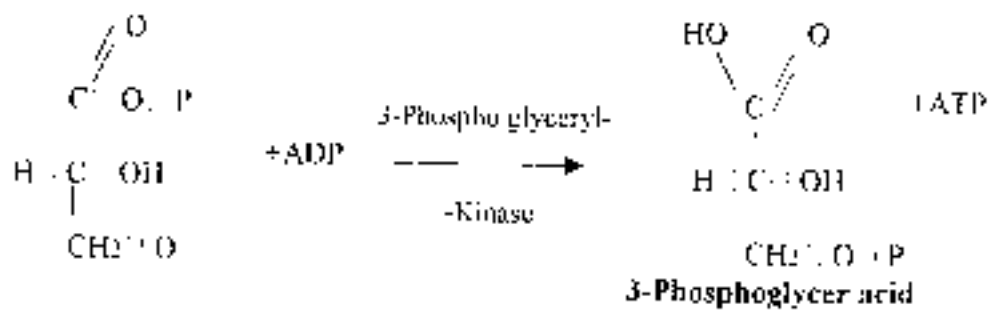


ويمكن للأحياء المجيرية الاستفادة من المصادر الكربونية الناتجة من التحلل اللاهواني لكتل يهيرات وتمثل بالخطوات التالية:-

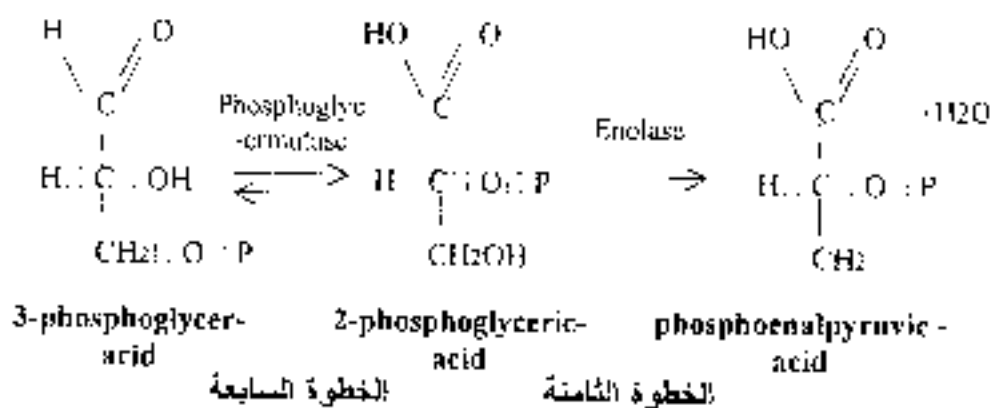


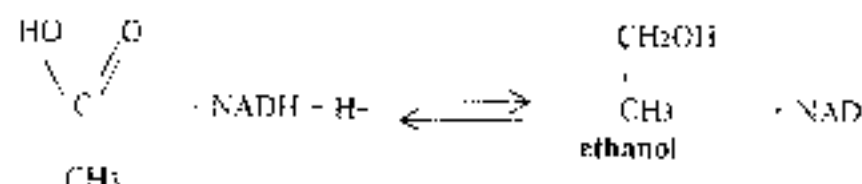
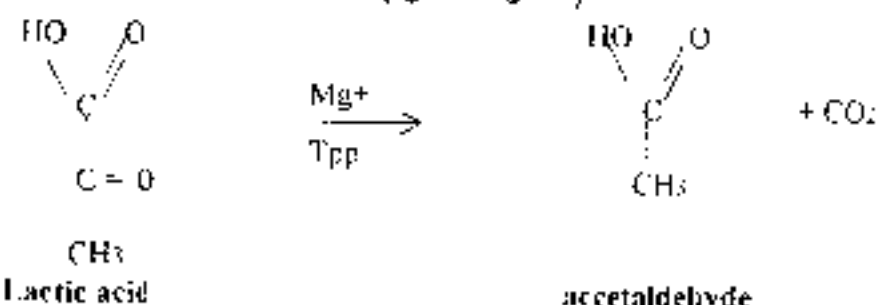
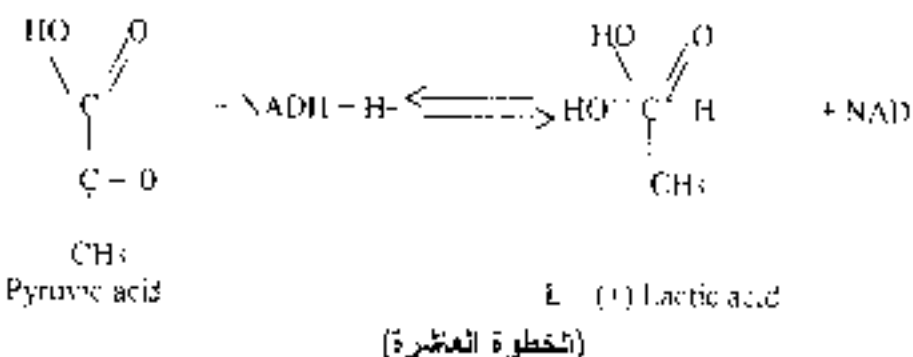
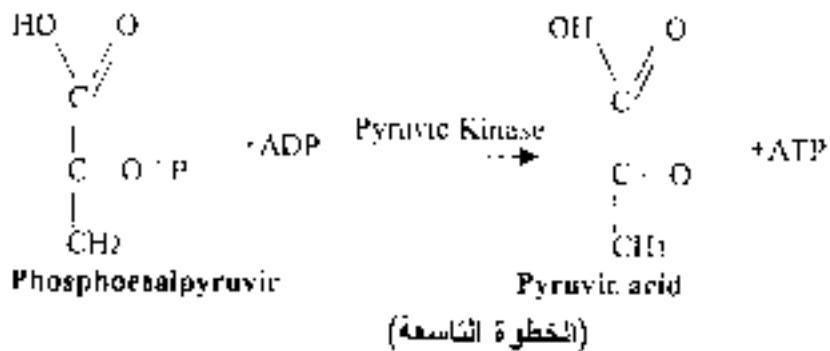


(الخطوة الخامسة)



(الخطوة السادسة)





ثانياً: المصادر النيتروجينية:

البروتين عنصر مهم في بناء المركبة الحية وهو مادة أساسية في تكوين الأنزيمات والبازروفيك والبريميدين، وتقسم الأحياء المجهرية بالنسبة إلى المصدر النيتروجيني إلى مجموعتين:-

1. مجموعة الـ (Amino autotrophic):

هذه المجموعة يمكنها الاستفادة من المصدر النيتروجيني بشكل معدني ومن مصادر سهنة مثل نترات، أمونياك، أمونات، أمونيا، لحماعض، بورياء، والمثال عليه هو (niger).

2. مجموعة الـ (Amino heterotrophic):

هذه الأحياء يمكنها استعمال النيتروجين العضوي وبخصوصاً من الأحماض الأمينية المنفصلة، وتحتاج إلى مركبات النيتروجينية البسيطة.

ثالثاً: مصادر الأملاح المعدنية:

تعتبر الأملاح من العناصر الضرورية لأجسام الأحياء المجهرية والتي تكون ذاتية في الماء، ويمكن للأحياء من امتصاصها والاستفادة منها، خصوصاً وأن الماء يحمل على تنظيم امتصاص العناصر الضرورية والمنتهية للأحياء وهي (S, P, O, N, C, Ni, Co, Cl, F, Na, Ca, K, Mo, Mn, Br, I)

الكربون "C": يعتبر الكربون من العناصر المهمة في البناء الخلوي للأحياء المجهرية حيث يمكنها الاستفادة منه بصورة مختلفة.

الفوسفور "P": الأحياء المجهرية تتمكن من حضم الأملاح الفوسفاتية بسهولة كبيرة، وكذلك بعض الحواضن الفلسفورية وخصوصاً حامض الارثوفوسفوريك (orthophosphoric acid) على أن عنصر الفوسفور مهم في البناء الخلوي للأحياء المجهرية ولكنه في بعض الأحياء يكون له تأثير سلبي خصوصاً على العفن (*Asp. niger*).

البوتاسيوم "K": تتحسر البوتاسيوم أيضاً من العناصر الأساسية فهي نمو وتكاثر الأحياء المجهرية وفي النتاج البروتين بنسبة عالية علماً بأن البوتاسيوم تأثيراً كبيراً في النتاج البروتينات.

المanganese "Mn": يعتبر المanganيز من العناصر الضرورية لأجل نمو وتكاثر الأحياء المجهرية، لهذا فإن المانجرونة البيولوجية من الأملاح المعدنية في الأحياء المجهرية تتمثل في بناء الأجزاء الخلوية وفي تكوين الأنزيمات والتي لها دور في تخليق بعض المواد كالصبغات والمضادات الحيوية...الخ. إضافة إلى دورها الساجي في التكاثر المجهي الحي.

رابعاً: عوامل النمو : (Growth Factors)

- الفيتامينات:

تعتبر الفيتامينات من عوامل النمو المهمة للكثير من الأحياء المجهرية حيث أن بعض هذه الأحياء لا يمكنها أن تنمو بدون وجود هذه الفيتامينات ويشمل جسامر وتنفسى هذه الأحياء (Ascochetrorophic)، فمثلاً بكتيريا حامض التبنيك تحتاج إلى إضافة فيتامين (B2) وغنية (Sacch. Oviformis) تحتاج إلى (Ca).

بـ. بعض المواد الكيميائية التي تساعد في تهيئة المركب في الوسط:
إن بعض الأحياء المجهرية تتعدى في احتياجاتها إلى أكثر من عنصر رئيسي الكربون والنيتروجين لأجل نموها وتتحقق بعض المركبات العضوية والفيتامينات، والمذكورة منها بكتيريا (*propionibacterium shermanii*) التي تحتاج إلى عنصر (C₆) و (5,6 dimethyl Benzal) لإنتاج فيتامين (B12) وكذلك تحتاج الأحياء المجهرية المنتجة للمضادات الحيوية كالكلور وتراسايكلين والكريزوفورين إلى عنصر (C) لإنتاج حامض بنتوكبسالين.

جـ. مكونات الوسط:
تعتبر نمو الأحياء المجهرية بصورة عامة على مكونات الوسط وكذلك من الخواص الفسلجية لتكثّن الحي، فمثلاً بعمر الأحياء المجهرية تستطيع هضم السكريات الثانوية وبعضها يهضم السكريات الأساسية، بنفس الشيء، بالنسبة للمحاصيل النيتروجينية حيث نرى أن العلاقة متغيرة نحو المصادر النيتروجينية، لهذا يضاف بعض المستخلصات لأجل تحهيز الوسط بالنيتروجين اللازم.

دـ. موازنة الوسط:

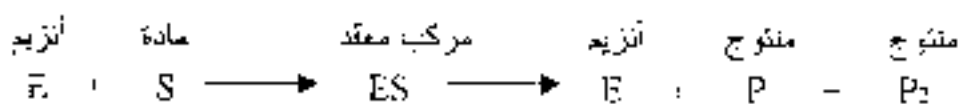
لأخذ أن يكون الوسط مثالي - نمو الأحياء المجهرية - لا بد من موازنة المرواء الداخلة في الوسط الغذائي المستعمل في التربة حيث يجب ربط الموازنة بين (N, C) الخ.

د. حالات النمو:

إن تنمية إحدى المزارع المجهرية على أوسط غذائية يمكن أن يعرّب بطورين:
 الطور الأول: طور نمو الأحياء المجهرية.
 الطور الثاني: هو الصور النابلي البولجي للمواد،
 وهذا الطوران يتخدان بكثير من العوامل والتغيرات الخارجية.

وسرعة نمو الأحياء:

إن سرعة نمو الأحياء تتوقف على عدد أجسام الأحياء الموجودة وعلى المساحة العامة للأحياء الظاهرة وعلى السرعة الخاصة لنمو الأحياء وكذلك على تركيز المواد.



سرعة التفاعل لكل تركيز إنزيمي يتعدد بمعادلة ميكالسن:

$$V_1 + S = \frac{V_1}{S + K_m}$$

فالسرعة الممكنة لتفاعل المواد العضوية = V_1

S ترکیز المولی لمواد الداخلة في التفاعل

Km ثابت میکالسین ترکیز المادة المتقاعنة

$$\frac{ds}{dt} = \text{سرعة اندماج المتقاعنة (Substrate)}$$

$$\frac{ds}{dt} = dS_2 - dS_1 \quad (\text{التغير في تركيز المواد المتقاعنة})$$
$$dt = dT_2 - dT_1 \quad (\text{التغير في الزمن})$$

$$\frac{dp}{dt} = \text{اما سرعة المواد الناتجة}$$

$$\frac{dp}{dt} = dP_2 - dP_1 \quad (\text{التغير في تركيز المواد الناتجة})$$
$$dt = dT_2 - dT_1 \quad (\text{التغير في الزمن})$$

اما ثابت التفاعل (Km) فيتحدد عندما تساوى سرعة اندماج المتقاعنة مع سرعة المواد الناتجة:

$$\frac{ds}{dt} = \frac{dp}{dt} = Km \quad \text{أي أن}$$

ز. درجة حموضة الوسط:

إن لدرجة الحموضة دوراً كبيراً في تغذية الأحياء المجهرية حيث أن لكل كان حي درجة من الحموضة التي تمكّنه من النمو والتكاثر، فمثل العفن (P chrysogenum) المثلية هي "5" أما لتخليق المضادات الحيوية فيتم عند (pH) "7.5 - 8.5".

التغذية وتبادل المواد عند الأحياء المجهرية:

فما أوضحنا بأن الأحياء المجهرية تستهلك المواد الغذائية من المحيط الخارجي و تستعملها لغير فقط كمصدر في عمليات إنتاج الطاقة الحيوية، وإنما تستعملها في عمليات التركيب الحيوي (البناء الحيوي)، ويقصد بهذه عمليات البناء والتركيب لجسم الكائن الحي المجهرى. فعملية التبادل لهذه المواد الغذائية من المحيط الخارجي وإدخالها في عمليات بنائية عادة تدعى بالتنفسية. علمًا بأن ليس جميع الأجزاء الداخلية من المحيط الخارجي تستعمل كمادة غذائية، وقد تكون هذه الأجزاء ضرورية لخلق الظروف النسالية ومنها إعطاء درجة انحوموضة "Hm" المنسالية والمحددة للمحيط ونواتر الأملاح، وتحدد مستوى الأكسدة والاختزان والضغط الأذموزي المتلاطم.

ميكافيزم التغذية:

إن دخول المواد الغذائية إلى الجسم الميكروبي يتم بطريقة الانتشار والت蔓延، وإن سرعة الدخول تعتمد على انتهال المحلول الغذائي في الجسم الأذمصاصي، وإن دخول المواد الغذائية إلى الجسم الميكروبي يتم بطريقة الانتشار والت蔓延

الميكروبي، وعلى التغذية وعلى الخاصية التغذية للأغشية الميكروبية (الجدار الميكروبي) وانشاء البروتوبلازمي وأخيرا يعتمد على خواص المواد. وعندما تتواء كل هذه الظروف بهذه المواد الغذائية التي تدخل من خلال الأغشية الميكروبية وتسافر لعمق البناء أو لعملية إنتاج الطاقة فهذا يؤمن التمو السريع والكثير.

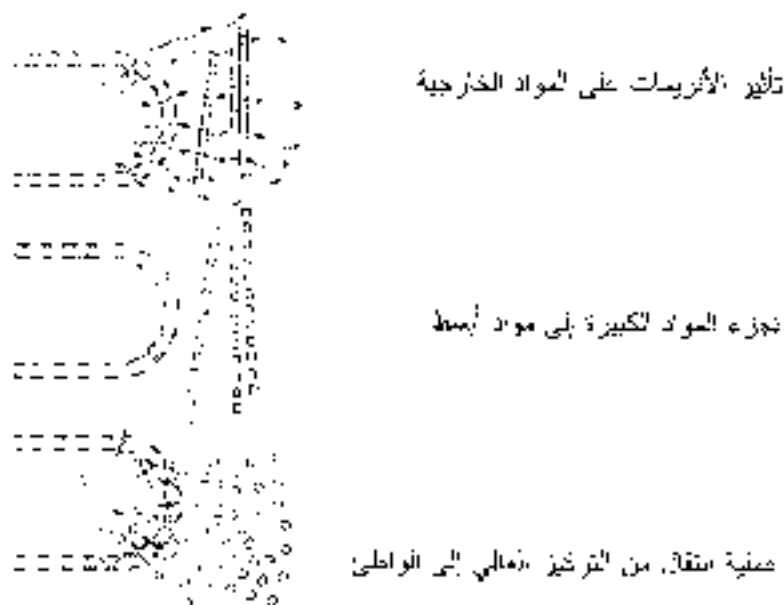
ومن المعروف عليه أن دخول المواد في الجسم الميكروبي يحدد بدرجة كبيرة من قبل انشاء البروتوبلازمي (Lipoprotein membrane) لكن انشاء البروتوبلازمي ليس هو العائق الوحيد لدخول المحاذيل الغذائية فقط، بل الأغشية الجدارية الميكروية. فالجدار الميكروبي مثلًا لكثير من البكتيريا لا يسمح أو لا يدخل انكسرين إذا الوزن الجزيئي فوق (10,000) وهناك أمثلة كثيرة على هذا الموضوع.

ومن الواضح أن فتحات الجدار الميكروبي والأغشية الميكروبية تلعب دوراً أساسياً لهذه العلاقة وتحدد دخول المواد، ويعلم الانتشار على الفرق في التركيز على جهتي الشاء فقط والأحد بعن الاعتبار مقدماً التركيب الكيميائي وتركيب الأعضاء الميكروبية.

يكون واضحًا أن المواد الغذائية يجب أن تكون في الماء أو بالدهون وعندما تكون هذه المواد في حالة الذوبان وبالاعتماد على الفرق بين التركيز لهذه المواد في البروتوبلازما وفي (Substrate) تزداد سرعة انتشارها في جسم الميكروبي، كما أن الجزيئات الكبيرة يمكن تحطيمها بواسطة الإنزيمات (Exoenzyme) وبذلك

تكون المواد بسيطة وذئقة، قابلة للذوبان وذلك جزيئات صغيرة نسبياً، وهذه المواد الذائبة في الماء تصبح قادرة لأن تدخل الجسم الميكروبي. فمثلاً مادة السكوربيال تتحلل من قبل الأميديز إلى مالتوز والسليلوز بوساطة إنزيم (Cellulase) إلى سكريات بسيطة، والمادة البروتينية بوساطة إنزيم البروتينز (Proteinase) تتحول إلى أمراض امينية، والدهون بوساطة إنزيم (Lipase) تتحول إلى تكتسيرين وأحماض دهنية.

أما العناصر الغذائية (K, p, Br, Mo, Cu, Zn, S, Fe, Ca, Mg, Na) فإنها تدخل إلى داخل المجهر المجهري وهي نتيجة اتحادها مع مواد الوسط الغذائي وبشكل مركبات موهومة.



شكل (2) يوضح ميكانزم دخول المواد إلى جسم الكائن المجهر.

أما المواد الأخرى كالسكريات والكترون... الخ، لا تدخل فإنها تمر من خلال جدران الأجسام الخلوية بسهولة لأنها تحتوي على مجموعات قطبية، مجموعات إكسجينية، مجموعات كاربوكسيلية، علماً بأن هذه التخصية تعتمد على عدد هذه المجاميع، فكلما كان العدد لهذه المجاميع أقل كلما كان دخولها أسهل. ونمثال عليها الكتسيبرين الذي يملك ثلات مجاميع هيدروكسيلية تدخل من خلال الجدران الميكروبية بصورة أكثر من الآليل الكحولي الذي يمتلك مجموعة هيدروكسيل واحدة.

أما مرور الأملاح العذبة يتحدد بالشحنة الكهربائية للفضاء البروتوبلازمي البكتيري وبدرجة التأثير للأملاح وكذلك ب(pH) средتي الغذائي، فإذا كان الفضاء البروتوبلازمي يحتوي على شحنة موجبة فإن الذاقائق التي تحمل نفس الشحنة ستتلاطم بينما تتلاطى مع الذاقائق التي تحمل الشحنة المعاكيرة وهذه بدورها ستسهل من عملية مرورها من خلال الفضاء وتستمر العملية إلى أن تحصل على حالة الكوازن.

وكم ذكر فإن مرور الأملاح يتحدد ب(pH) الوسط الغذائي فإذا كان (pH) الوسط الغذائي تحت درجة ال Isoelectric point (Isoelectric point) فالسطح الميكروبي سيكون مشحوناً بشحنة موجبة، وعندما يكون (pH) أكثر قاعديّة فالسطح الميكروبي سيُشحن بشحنة سالبة. إذن فعد (pH) محدد للوسط الغذائي ستتجه عمليات التبادل الأيوني وتنتهي بهذه العمليات استخدام مواد محددة في البروتوبلازم.

المصادر الخام المستعملة في التغذية الحيوية:

إن المصادر الخام المستعملة في تحضير الأوساط الغذائية لتربيه الأحياء المجهرية اعتمادها لها خواص معينة، لذا سنجمل البعض من هذه المصادر:-

مستخلص الدرة:

يستعمل بكثرة في تربية الأحياء المجهرية الصناعية وعلى نطاق واسع نسباً العالى لما له من مزايا:

1. يستعمل أحد مكونات الأوساط الغذائية المولدة.
2. يعطي ظروفاً جيدة لنمو الأحياء وكذلك يساهم في خلق المكونات الأساسية وهذا المستخلص يحصل عليه كنتاج عرضي من مصانع إنتاج الفشار من الدرة، ويكون هذا المستخلص غنى بالحرامض الأمينية، علماً أنه يحتوى على عنصر الكبريت والفسفور والكالسيوم.

الفول:

مستخلص التلوك يعتبر من المصادر المعروفة في تغذية الأحياء المهرية الصناعية وعلى نطاق واسع في العالم لما له من مزايا كثيرة حيث يحتوي:

بروتين	% 40
دهن	% 22-18.5
كربوهيدرات	% 15
رمان	% 5

علماً بأن رمان التلوك يحتوي على العناصر التالية (Ca, P, Fe, Mg, S).

الشعير:

مصدر خام ومشهور في عالم إنتاج البيرة ولله تطبيقات واسعة وذلك لاحتوائه على المصدر الكربوهيدراتي (النش) إضافة إلى احتوائه على "N" بحدود (1.5%) حيث يتم استخلاص المواد الكربوهيدراتية بواسطة الماء مع التسخين.

العنب:

من المصادر المعروفة منذ القدم والمستعملة في الصناعات الميكروبيولوجية ولكن لأهمية عصير العنب ولزيادة الطلب عليه بشكل طارج أصبح استخدامه في خطوط التصنيع الميكروبيولوجي يتلاقص - ولكن أحياناً يستعمل في بعض خطوط المبكر وبionوجية وذلك لأهمية محتواه وهي:-

سكرات	% 17
حوامض	% 1

ورماد العنب يحتوي على عنصري (K, P) لكن عصير العنب يحتاج إلى إضافة (CaCO₃) لتعديل درجة حموضة العصير، علماً بأن (CaCO₃) لا يؤثر في خواص الوسط الغذائي.

المصادر الكربوهيدراتية:

كثيراً ما تستعمل في التربة الصناعية للأحياء (تشا، سكروز، لاكتوز، الجلوكوز):

اللاكتوز :

هو أحد المواد الكربوهيدراتية المستعملة من قبل الأحياء المجهرية والتي يعتبر من المصادر المهمة في تربية الأحياء المجهرية.

السكروز :

يسنخرج من قصب السكر (Saccharum officinatum) ومن بنجر السكر (Beta alba) حيث يستعمل في الإنتاج الميكروبي ويكون استعماله على الأشكال التالية:-

أ. السكروز الأبيض أو الابيضادي.

ب. السكروز الخام الفهومي اللون غير النقى.

ج. السولامن وهو الشكل الخام غير النقى للسكروز.

(النشا):

النشا موجود في الطبيعة وهو كمحضر كربوهيدراتي ويشكل الجزء الأعظم من حجم النباتات (الذرة، القول، القستق، الحنطة، الشعير، الشوفان)، وانجزه الأعظم من النشا يحضر من الذرة، وهناك نشا البطاطسا. وتتشا صور متعددة منها (الأميلوز، الأميلوبكتين، النشا الجبوني، الكلايكوجين، الأميلوبكتن) وهناك صعوبة في استعمال النشا حيث يجب أن يحلن إما بواسطة المواد الكيموية أو الإنزيمية إلى شكل أبسط (الكليوكوز) والذي يمثل مادة غذائية جيدة للأحياء.

أما عند التخمر الصناعي أو شبه الصناعي فيستعمل أيضا الدكسترين الذي تمه حجم جزئي بين النشا والجليوكوز، ويمكن تحضيره بالسيطرة الكيموية أو الإنزيمية لتعديل النشا.

المولات:

سائل لزج بني غامق كثافته (1.41غم/سم³) تقريباً وهو الناتج العرضسي من مرحلة البلورة النهائية لمعامل السكر وتحملي عادة دين السكر، ويشهي إلى حد كبير دين التمور، وكلمة مولات مشتقة من الاسم اللاتيني ومعنى شبيه بالعسل، وتعنى كلمة (Molass) باللغة الإغريقية أسود، والمولات له فائدة اقتصادية لاحتوائه على نسبة عالية من السكريات الأحادية والثنائية والمركبات العضوية الشروջيبية والأملاح المختلفة. والمولات على نوعين:-

٤. مولام البنجر: وهو الناتج الغرضي من استخلاص السكر من البنجر،
 ٥. مولام القصب: وهو الناتج الغرضي من استخلاص السكر من القصب.

محلہ یاٹھ

يحتوي المولاس النحاري على حوالى (20%) من وزنه ماء بينما المولاس المنتج من المعامل تكون نسبة الماء فيه ما بين (12 - 17%) وزنا، هذا يخفف عد التصدير لغرض إذابة بطورات السكر الداعمة، أما ما يحتويه من كربوهيدرات حيث يحتوي المولاس على عناصر الكربون والأوكسجين والهيدروجين وتكون نسبة (O إلى H) كنسبتها في الماء ويكون السكر ونوعه الأعظم أو الأكبر (33.4 - 48.5%) من محتويات مولاس البنجر كما أنه يحتوي على كميات قليلة من السكريات العatile (10.8 - 21.2%).

ذلك فإن المولاس يحتوي على الأملاح ومركبات عضوية غير سكرية فمن هذه المركبات مركبات عضوية غير سكرية، (مواد نايتروجينية) كالنيتروجينات، أحماض أمينية، أميدان، أما المركبات العضوية غير النايتروجينية فهي: البوتاسيوم، انتيماف، السيلوز، أحماض العضوية أو كزيليك، خليك، سكسونيك، كلورساميك، تارتاريك، سترنوك.. الخ. أما الأملاح فيتضمن أملاح (Fe, Mg, Ca, K, Na) والمولاس غني بفيتامين (B1, B2). لذا فإن المولاس وسط غذائي مهم لتنمية الأحياء المجهرية.

التحلّل الكامل لـ الخشب:

إن الخشب المتأحل لا يستعمل على نطاق واسع في الصناعات المبكرة وبiolوجية ولكن يستعمل في إنتاج خمائر العلف، والتأحل الذي يتم تحت نطاق معين يؤمن التوعية البيولوجية الجيدة لسكرارات، فعند تحلل الخشب مثلاً نحصل على مواد مانعة مثل (الفورفورال، أوكسي ميث فورفورال، الديكترين .. الخ).

ولذا يفضل الحصول على هذا التحلل بمحتوى أقل من الفورفورال ويجب أن لا يكون أكثر من (0.12%) عموماً فمحظول الخشب المتأحل بمحتوى على ما يلي:-

3. 26	1. السكرولات العامة (سكرارات مختزلة)
0.16%	2. مواد غير سكرية
2.38%	3. هكسوز
0.38%	4. أحماض عضوية
0.052%	5. فورفورال
0.04%	6. أوكسي ميث فورفورال
0.54%	7. H_2SO_4

و عند النظر إلى الجودة قد تقل نسبة (RS) إلى (4%) والفورفورال يصل إلى حد (0.08%). أما أوكسي ميث فورفورال يصل إلى (0.028%).

النمور:

تعتبر النمور مصدراً مهماً للسكريات إضافة إلى احتوايتها على نسب من الأحماض الأمونية والفيتامينات والمعادن لهذا تعتبر مصدراً جيداً لتعزيز المزارع الصناعية من الأحياء المجهرية والجذور التالية بوضع تركيب النمور:-

% 80	السكريات الكلية
% 74	السكريات المتحركة
% 5	السكروز
% 38	الحنوكوز
% 35	الغركتوز
% 82	المواد الصلبة الذائبة
% 12	المواد الصلبة غير الذائبة
6	الحموضة النشطة
% 2.20	أثيروبتين
% 0.36	الدهون
% 1.10	أثيرماد
% 1.9	الألياف

لذا فنعتبر النمر بمصدر جيداً لنمو الأحياء مثل (*Candida*) و(*Saccharomyces*), وكذلك (*Rhodotorula*) وكذلك للأعشاب مثل (*Aspergillus*).

الفصل الرابع

المبادئ الأساسية في التعقيم والتطهير

**Fundamental Principles in
Sterilization and Disinfection**

المبادئ الأساسية في التعقيم والتطهير:

Fundamental Principles in Sterilization and Disinfection

من أساسيات أي عمل مايكروبيولوجي، و لأجل النقاوة العلمية في هذا المجال ، منع التلوث ، السيطرة على المتعاثرات الضiroية و توجيهها بالشكل الصحيح ، و الحصول على أحیاء مجهرية (عزلات) نقية، لأجل هذا كلّه كان اعماليّة التعقيم ، التطهير مكان مهم في علم المايكروبيولوجي العلم و التقني حيث أن العمل للحصول على عملية مايكروبيولوجية من مزرعة نقية يتلزم الحفاظ على العملية من التلوث لكل من الوسط الزراعي ، أدوات المختبر أو المعمل ، لذا وضعت المبادئ الأساسية لأجل نقل الأحياء المجهرية و الحد منها.

التعقيم:

هو القضاء على جميع الأحياء المجهرية الموجودة في الوسط أو في المادة المعطاة . وقد استعمل الكثير من طرق التعقيم منها استعمال الحرارة تحت درجات حرارة عالية و كذلك استعمال بعض المواد الغازية المتعددة . (غاز الفورماتيد ، أسيل أو كسييد ، بروبيو لاكتون و غيرها) و مختلف المركبات الكيماوية الأخرى ، وكذلك أشعة الترافيلونيت . أشعة الجاما *ultrafiltration*

التطهير:

هو قتل أو طرد الأحياء المجهرية المرضية، وتحت عملية التطهير يمكن أن نصل إلى التعقيم و لكن عملية التطهير لا تعني التعقيم والتطهير كأنماط يعتمد على المواد الكيماوية كحامض الكلريليك، الفورمالين و غيرها و فيها تقتل جموع الأحياء الخضرابية الاعتيادية، و لكن ليس دائمًا لأن القضاء على البسيرات و المواد المستعملة لأجل التطهير تسمى مواد التطهير Disinfection و يمكن أن يستعمل لها اسم antisepctic (antiseptics) و هذه المواد تستعمل لأجل قتل أو منع نمو الأحياء و التي توجد في احتكاك مباشر و أن عملية التطهير تستعمل دائمًا لتطهير الغربات، المكان، الملابس و المواد و غيرها.

Antiseptic matter

تسمى المادة التي تستعمل لأجل قتل أو منع نمو الأحياء و التي توجد باحتكاكها مباشر مع هذه المادة، فالمواد الثالثة (Bacterioside) والتسيي لا تقتل تسمى (Bacterioseptic) و هذان النوعان يعتمدان على نوع المادة و تركيزها في الوسط. و تجنب: كلمة (aseptic) كان يستعمل لغرض التعقيم للتخلص من الأحياء المجهرية المرضية في النسيط والأدوات، أما الآن وقد استعمل (Bacterioside).

Bacteriostatic

يقصد بهذا العنوان أيقاف نمو الأحياء المجهرية سواد (microbiostatic) مثل (Fungostatic) أو (bacteriostatic)، حيث أنها لا تقتل الأحياء حالاً بل توقف من عملية نكاثرها وفي النتيجة تقلل من عدد الأحياء الموجودة. لكن كثير من المواد المطهرة (Microstatic) لها تأثير على الأحياء، لكن عند زوايا المطهر نرى أن

الأحياء تعود إلى التكاثر من جديد وخصوصاً المستحضرات مثل المضادات الحيوية (الستاميد) لها تأثير (Microbiostatic).

ميكافزم التعقيم والتطهير:

إن عملية التطهير والتعقيم تعتمد على ثلاثة نظريات:

1. بواسطة مواد أو مركبات كيمائية.
2. بواسطة الأشعة بوجوهات معينة والتي تؤثر في جسم الكائن المجهرى الحي.
3. استعمال الحرارة الجافة والرطبة. وجميعها تؤودنا إلى ما يلى:-

١) تأثير البروتين:

المواد الكيمائية والحرارة العالية تؤثر على النظام الغروي والبروتوبلازمي والتي تنشأ عندها تغيرات في علاقاتها، ونتيجة لهذا يحدث تأثير تلبروتين، فـأيون النحاس (Cu^{++}) والزنك (Zn^{++}) وال الحديد (Fe^{++}) والتي لها شحنة إيجابية يمكنها معاذلة الشحنة للأجزاء الغروية، ونتيجة هذه المعاذلة ستترتب.

فيكتازم عمل المضادات مثل ($CuSO_4$, ZnO , $HgCl_2$) وغيرها فإنها تعمل على تأثير البروتين العائد للأحياء المجهرية بتأثير الأيونات المعدنية وبالاعتماد على الأوصىر وعلى الوزن الذري لها، فمثلًا الأيونات ثلاثة شحنة ($- + -$) لها تأثير كبير جداً على التأثير من التي لها شحنات ($-$) وهذه أيضًا بدورها ذات تأثير هما أكبر من ذات الشحنة الواحدة ($-$) وعلى نفس الأسس يعتمد تأثير الفينول والكحولات والفورمالين وبعض المركبات العضوية الأخرى.

2) اتروابط الكيماروية غير المختصة:

كثير من انماود مثل الفينول والفورمالدين والقواعد القوية والأحماض وأيونات الكلور وغيرها ترتبط بارتباط غير مختص مع بعض أو مع كل الجروبات مكونة مركبات ويتناهيا بذلك واقع غير مختص وهذا ينبع على بروتوبلازم الكائن الحي.

3) اتروابط الكيماروية الخاصة (المختصة):

هناك بعض المحاجيع (مركبات كيماروية) والتي في غرافييز ولهذه يمكنها من إيقاف مجموعة وظائف لenzzym معين، والمثال عليها المضادات الحيوية (الستراميد) التي يمكنها من إيقاف بعض الأنزيمات الميكروبية والتي تتأثر بها (microbiostatic).

4) حرية العمل السطحي:

انماود الحيوية السطحية بنتيجة الامتصاص يمكنها أن تراكم على سطحها كمية كبيرة من المطهرات والتي تحمل من قبل المواد الحيوية السطحية، وهذه دورها يتركز هنا في أجسام الكائن الحي أو على الأنزيمات وبنتيجة هذه العملية تخرب أو تعمل على تلف نفاذية الأغشية الميكروبية، وكذلك تعمل على إبلاط حيوية الأنزيمات وبالتالي عدم تجهيز أجسام الأحياء بالمواد الغذائية نتيجة لتلف الحاصل، وهالذلك بعض المضادات الحيوية التي لها تأثير (Bacteriostatic)، وتأثير (Bacteriocide) وفي كل الحالات يكون بحالة متعددة (مع عنصر آخر).

لأجل أن يعمم ونجهه. فناشره (microbiostide) يكون قوياً جداً في المحيط المائي أو الوسط السائل، حيث الماء يكون عامل منطف لتخثر البروتين وهذا يعتمد على عوامل فيزيوكيماوية، وطبعي بدرجة وأصنف من ال (Hydration) (تجذيف) لبروتوبلازد الأحياء.

فالسيورات مثلاً تكون إناء فيها بارتكاب ثابت وبدون خاصية إناء الحر، لذا ستبقى السيورات لفترة طويلة. فالحرق وتآثير المواد الكيماوية ستكون مطهرة (Disinfection) والمواد المطهرة تآثيرها ليس فوريًا بل يعتمد على نوع الكائن المجهرى الحى وعلى التربت الفسيولوجية وحساسية هذه الأحياء لهذه المواد كذلك ترکيزها ودرجة حرارتها. وسرعة المطهير (كيموايا أو فيزياتيا) تؤثر في مزرعة ميكروبية في درجة حرارة ثابتة وتركيز معين و (pH) معين وزمن معين.

التعقيم عند درجة الحرارة العالية:

إن التعقيم عند درجة الحرارة العالية يضم البسترة والتندسسة وحرق البخار والتعقيم بالبخار تحت الضغط والتعقيم الجاف.

(أ) البسترة:

تسنعمل عملية البسترة لتعقيم موضوعي تحت حرارة (65°C) ولنسترة محلية صغيرة والتي عندها ستفضي على الآشكان الخضرية والبسترة يمكن أن تكون على درجة حرارة (65°C) ولمدة (30) دقيقة أو (72°C) ولمدة (15) دقيقة أو (83°C) ولمدة (1 - 2) دقيقة ونوع البسترة ينحدر من خواص الوسط.

ب) التندلة:

تستعمل عملية التندلة عند حرارة غليان الماء ولمدة (30) دقيقة وعند هذا النوع من التعقيم تموت الأحياء المجهرية الخضرية ولكن الأشكال النسورية تتحمّل ويمكن أن لا تجري هذه العملية بنفس اليوم بل ترك العادة لتبرد ليوم وتعد عملية التعقيم

أنواع التعقيم:

التعقيم الجاف (Dry Heat Sterilization):

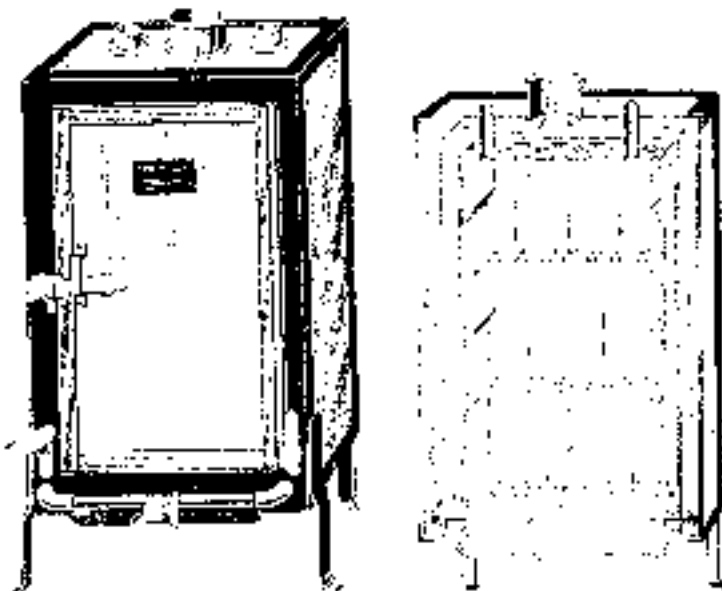
إن عملية التعقيم الجاف تعتمد على طرد الماء من العادة وبذلك فإن الأحياء المجهرية تتعرض إلى درجات حرارة عالية تصل إلى (330م) ولمسدة (1/10) ثانية ومنها الطرق التالية:-

٤. أفران الهواء الساخن (Hot air ovens):

وتعتمد هذه الطريقة باستعمال أفران تعتمد أساسها على تسخين الهواء بداخلها كهربائيا حيث تصل درجة حرارتها إلى (160 - 180م) ولمدة (2-3) ساعات وهذا النوع من الأفران يتم فيها تعقيم الأدوات الزجاجية المستعملة في انتصافيرات المايكروباتولوجية ويستحسن استعمال أواني معدنية أو نحاسية للحفاظ على هذه الأدوات الزجاجية معقنة لمدة أطول.

2. التهب العباير لدرجة الاحتراق (Incineration heat):
وبهذه الطريقة يستخدم نهب مصباح بنزين يستعمل في تعقيم أوراق التقطيع على
احتلام أنواعها.

3. التهب الكحولي (Alcohol Flaming):
يمكن تعقيم الكثير من الأدوات المعدنية المستعملة في حقل المايكروسايونوجي
وذلك بأن يغمر في الكحول этиيلي ومن ثم تعربيضه إلى التهب. كفاءة هذه الطريقة
تعتمد على تكرار العملية.



شكل (3) يوضع المعدمات النجافة

التعقيم بالبخار تحت الضغط العالي:

في العمليات المايكروبايولوجية الصناعية يستخدم هذا النوع من التعقيم لتعقيم الأوساط والخرادات حيث توضع المواد المراد تعليمتها تحت البخار (120م) مباشرة وتحت ضغط نسدة (30) دقيقة فتموت الأحياء المجهرية الخضرية، وانشأ على هذا النوع (Auto clave)، وفي هذه الطريقة يستعمل بخار الماء في إجراء التعقيم بدلاً من الهواء الساخن ويكون إما بطريقة استغلال بخار الماء معيشة أو أن يضغط إلى درجة يصل ضغطه الضغط الجوي وبذلك تزداد درجة حرارته، وإن التعقيم بالحرارة الرطبة له دور كبير في تجفيف وتخثير البروتين الخلوي حيث أنها تكفي عن الطبيعة الغروريه ثلبروتوبلازم الحي، ومن هذه الطرق:--

(Auto clave):

إن نظام استعمال جهاز الأوتوكليف يعتمد بالأمساك على رفع درجة حرارة الأبخار مع الضغط إلى درجات أعلى وبذلك تحصل على درجات حرارة أكثر ارتفاعاً، والأوتوكليب عبارة عن أسطوانة معدنية ذات ملائمة عائمة (الصلب) التي يمكن تحمل الضغط، وهذه الأسطوانة لها غطاء محكم وعليه منظم حسب الضغط الذي تحتاجه، كذلك فإن هذه الأسطوانة مزودة بفتحة لأجل رفع الضغط وأجل طرد الهواء عند بدء عملية التعقيم ومن ثم تغلق هذه الفتحة لأجل دفع الضغط.

تسخين الجهاز يعتمد على نوع الشركة المصنعة أما كهربائي أو غازيا، كذلك فإن هذه الأسطوانة يمكن أن تكون مصنوعة بصورة أفقية أو عمودية.

والجدول التالي يوضح العلاقة ما بين زيادة الضغط للبخار ودرجة حرارته:-

درجة الحرارة / غ	
100	صفر
107.7	5
115	10
121	15
126	20
130	25

(الأشعة:

تستعمل الأشعة في التعقيم والتطهير حيث يمكن استعمال الأشعة الانكرو مفioletية وكذلك الأشعة (Ultra Violet Region) ما بين

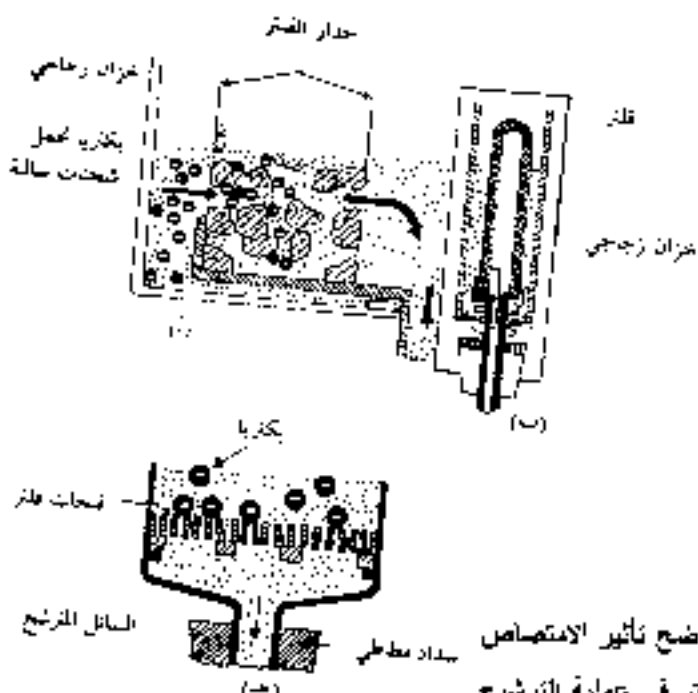
(A) (2800-2400) التي هي فائلة للأحياء حيث تتغلب إلى داخل الخلية وتحمى أفعال عكسية في بناء بروتوبلازم، وإن التشوييف عملية ناجحة في التضييئ على الأحياء المرضية ويمكن أن تكتسي على سورات (Bacillus Subtilis Rays) لـ (Irradiation) تستعمل لتعقيم الأجهزة، وتتأثير هذه قائل للأحياء المجهرية والمثمار عليها الأشعة التي تخرج من (Radiumisotope Ce).

المرشحات:

هذاك نوعان من الترشيح لتعقيم التسوائل والغازات أحدهما يختلف عن الآخر بالأسлен:-

١. الترشيح الحقيقي (True Filtration sterilization)

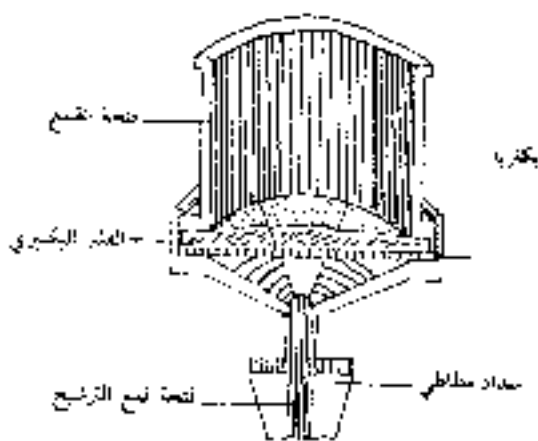
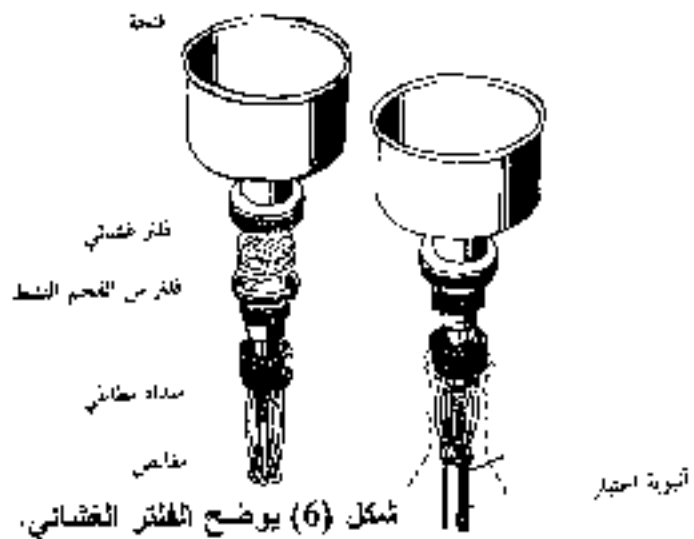
فالمغذى أو السائل يمروره بالغشاء وعبر الثقوب الصغيرة والأقل حجماً من حجم البكتيريا، تذا تطرد هذه الأحياء من الماسن أو الغاز ويستعمل بذلك مرشحات من الورقلين أو الزجاج.



شكل (٥): (١) يوضح تأثير الامتصاص
للفلتر في عملية الترشيح.

(ب) تأثير الفلتر الغذائي.

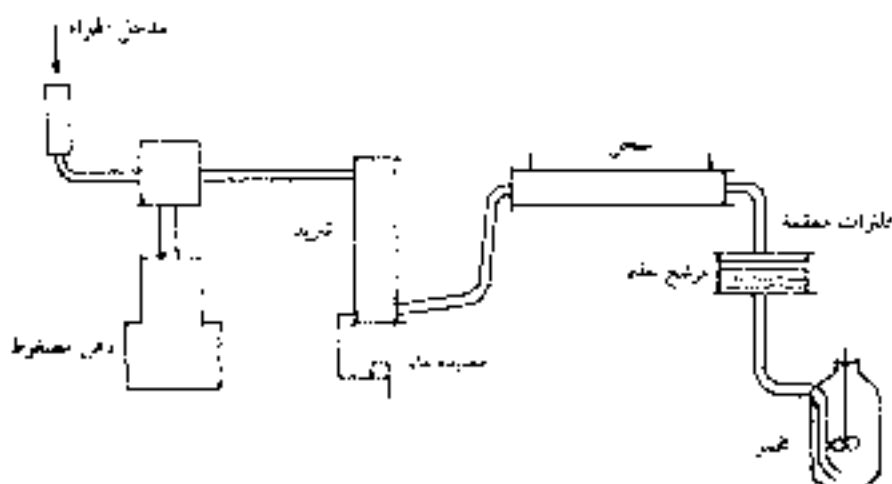
(ج) اقطار البكتيريا كذلك الدور
الأمتصاصي للبكتيريا الذي
يلعب دوراً في تحادل الشحنة.



شكل (7) يوضح فلتر زائني.

2. هذه الطريقة لا تعتمد على حجم التربوب ولكن هذه المرشحات تحتوي على فايبر مضغوط أو قطن زجاجي أو قطن صوفي، وهذه المواد تعتمد بالهواء المعلم بسرعة (أقدم/ ساعة) على (Slag Wool) والمدفوع بدانيرة إلى كثافة (17 با/قدم) مع فايبر بقطر (16) أو أقل، هذه المادة الفيبرية يمكن أن تذهب، إذا فسمفون تساقط عبر الفترات الأحياء المجهرية، وهناك ثلاثة فضايا شائعة في ثروت السوائل يائيراء:

1. هو الانخفاض الزائد بالضغط المرتبط بقلة درجة الحرارة بسبب التلاؤث.
2. اليرقة غير الكاملة للضاغط، والمشكلة هي في ضغط السجوة مع رطوبة (%) 50 ودرجة حرارة 45°C وهذا يكتب إلى حد (20 با/دقيقة).



شكل (8) يوضح موقع المرشحات (الفتر) في المخطط التكنولوجي.

الفصل الخامس

**تقنية التربية والانتقاء والجمع المختبري لمزارع الأحياء
المجهرية الصناعية**

**Culturing Technology, Selection and
Laboratory Collection for Industrial
Microorganism**

تنمية التربية والانتقاء والجمع المختبري لمزارع الأحياء المجهزة الصناعية:

Culturing Technology, Selection and Laboratory Collection for Industrial Microorganism:

شريعة الأحياء المجهرية:

يمكن للأحياء المجهرية النمو ليس فقط على الأوساط الطبيعية بل على الأوساط الصناعية أيضا، فالأوساط التي تستعمل لنمو الأحياء تتسمى بأوساط التزية والتنبي، مما أن تكون سلالة أو صلبة.

واليتي تتضمن ما يلي:-

١. الماء.
 ٢. المادة الغذائية.
 ٣. درجة التفاعل (pH).
 ٤. ظروف الأكسدة والاختزال.
 ٥. المواد الحيوية أنيبولوجية.
 ٦. الظروف المثلث للحرارة والتهوية والتحريك.
 ٧. مواد أخرى التي يلزم وجودها.

طرق عزل الأحياء:

لتحديد مرضية نفية من الطبيعة، يجب دراسة خصائصها من الناحية المورفولوجية والفيسيولوجية والحيوية. ويعتبر باستور أول من وضع الخطوط الأولى للعزل وذلك بتحديد ظروف العزل من حيث عملية النمو والحجم والمعمار للمستعمرات. عندما أنه توصل إلى استعمال الأوساط الغذائية المائلة لحضير المزارع الندية وبهذه الطريقة استطاع تحديد المواد التي تعزز النمو الواحد. ولكن هذه الطريقة لم تكن متكاملة حيث أن هناك العديد من الأحياء التي يمكنها أن تعيش في نفس الوسط.

وفي سنة (1881) استطاع روبرت كوخ "Robert Koch" من التوصل إلى استعمال الأوساط الغذائية الصناعية لعزل المزارع الندية مما شجع على ذلك تسمى أنواع مختلفة من الأحياء خصوصاً الأعذان حيث أعطت الوانا مختلفة، ومشاهدة حوصل الميكروبات على السطح الغذائي الصلب، كما ولاحظ النموات على سطح قطع البطاطاً وظهور مستعمرات معزولة مع اختلاف اللوان سورايتها، وتحت ظروف معقمة عزل عينات من هذه المستعمرات الملونة فوجد بأن هذه الأحياء والملحوظة من مختلف المستعمرات تختلف في صفاتها من الناحية المورفولوجية.

ثم قام بعد ذلك ببراعة أنواع المعزولة على أوساط من البطاطاً المعتمنة فحصل على مزارع ندية. فمستعمرات النوع الواحد لها خواص ومزايا من حيث البناء والشكل، الحجم، اللون،...الخ. هذه الموصفات للمستعمرات هي خاصية

لل النوع المعزول. كذلك السلالة ائمجهنة يمكن معرفتها من دراسة الخواص والصفات للمستمرة ويمكن تحديدها ومعرفتها وترجاحتها إلى الأصل.

ولاحظ عزن المزارع النقي في زمسن كوخ (Koch) استعماله الأوساط الجيلاتينية والتي لها طابع جيد وقدرتها على الإمالة في درجة حرارة فوق (25°C). وفي بداية عام (1882) انجليز هيس (Hess) من مختبر روبرت كوخ، فرضت الأوساط الغذائية الأكربية "Agar" والتي تسهل عند درجة حرارة (90 - 100°C) هذا العمل اتسع وانتعش لإعطائه نتائج حسنة إلى يومنا هذا. وقبل ثلاث سنوات من هذا العمل استطاع الباحثون الروس منهم (L L.Haudenrchi) سنة (1885) بيان بحد استعمال الأطعمة الزجاجية العزوجة والتي سُميَّ لأن (petridish) والتي تم إيضاحها بعد ذلك من قِبَل (R Petri) سنة (1887).

وبعدها جاء آخرون درسوا وبنجاح طرق عزل المزارع النقي، وقبل حقيقة من الزمن وجدَ أن بعض الأحياء من نوع (Autotrophic) تحتاج إلى توفر الماء العضوية مثل (Agar-Agar) في الوسط الغذائي بعض الأحياء المجهرية الأخرى والتي هي (Heterotrophic) تنمو على (Agar-Agar)، وهذا مما جعل الباحثين أن يبحثوا على مواد كيماوية أخرى مغذية للحصول على أوساط جيلاتينية مناسبة وبنجاح كبير استعملت السليكات "SiO₂" والتي بواسطتها يمكن الحصول على أوساط غذائية صلبة وجيلاتينية.

ولتحضير السليفات يجب الأخذ بالاعتبار المحافظة على بعض الظروف مثل الحرارة، H_2 ، فركيز (SiO_2) ، توفر المواد اللازمة ذات الطبيعة المتأينة، إضافة إلى الجيلاتين و $(Agra-Agra)$ و (SiO_2) ، لأجل تحضير الأوساط الغذائية المصببة تستعمل أيضاً الأوساط الذالية:-

سيروم الدم، بياض البيض، صفار البيض والذى يتحفظ عند الحرارة، البطاطا، الجزر، الخبز، اللحم وغيرها.

لأجل تربية الأحياء وعزلها إلى مزارع نقية على السطوح الصلبة، استعملت مرشحات غشائية والمصنوعة من مادة استانلس السيلولوز (Cellulose acetate) أو أي مادة أخرى مشابهة وباقطران متساوية بحجم أكبر من (U 0.5). هذه الأغشية تتعقم بواسطة مواد حازية معقمة أو بواسطة أشعة فوق البنفسجية أو أشعة جاما، وهناك أيضاً مرشحات معدنية، ويتم العزل بترشيح المسروائل وإنمواد الغذائية الصناعية وفضلات المعامل، وكل السوائل التي تحتوي على الأحياء المجهرية فإن هذه المرشحات تسمح بمرور المسروائل فقط بينما تبقى الأحياء المجهرية على السطح الغشائي للمرشحات، وهناك مرشحات تسمح لنوع واحد من الأحياء لتمرور من خلال الغشاء. ومن ثم زراعة هذه الأحياء على الأوساط الغذائية المصببة وتهيئة الظروف الملائمة لها ولأجل العزل الكامل للمزارع النقية من بعض الأنواع تستعمل الأوساط الغذائية المستوية (Selective media).

فمثلاً لأجل نمو الخصائص والأعغان يستعمل وسط سايلوروا (1) والذي أكثر محتوياته كاربوهيدراتية ونـه (pH) منخفض نوعاً (5.5)، وهو جيد جداً لنمو هاتين المجموعتين من الأحياء المجهرية.

مكونات هذا الوسط هي كالتالي:-

لتر من الماء المقطر، (40غم) جلوكوز أو سكتوز، (10غم) بيتون، أكريلر (20غم)، (pH) الأوسط (5.5) ويمكن أن يضاف للوسط بليورات من (crystal violet)، والستربتوسايسين التي تمنع نمو المايكروفلورا.

طرق عزل المزارع النقية:

الطرق المستعملة لأجل الحصول على المزارع النقية من المزارع المختلط يمكن تقسيمهما إلى مجموعتين، طرق أساس فصلها ميكانيكي، وطرق أساسها الاعتماد على الخواص البيولوجية.

1. طرق الفصل الميكانيكي للأحياء:

هناك العديد من طرق الفصل الميكانيكي ومنها:

١. (Fraction method: زرثوي باستور):

وهذه الطريقة تعتمد على درجة التخفيض الكبيرة للزاد المدرر مما حتى يحصل على جسم ميكروبي واحد.

بـ. طريقة روبرت كوخ:

من خلال التجارب المستمرة لرراوغة الأحياء على الأوساط الصلبة، فقد استطاع روبرت كوخ من استعمال طريقة لوبي باستور نفسها ولكن على وسط صلب بسلا من المتوسط السائل.

جـ. طريقة دريكالسكي:

حيث استعمل الوسط الغذائي الصلب لأجل الفصل بـاستعمال صخون عديدة (petridish) والزرع يتم بواسطة (Spatula)، وبنفس (Spatula) يتم زرع الصخون على السطح الغذائي الصلب حيث ستقر كمية الأحياء في الصخون إلى أن تصل إلى الصحن الذي يحتوي على مستعمرات أقل، نتيجة هذه العملية تحصل على مستعمرات ومنها يعلم تحقيف المستعمرات المقصولة وانقسامه على المحيط الأكري ويتم زراعتها من جديد فتحصل على مزراع نقي.

2. طرق العزل البيولوجي للمزارع والحصول على مزارع ندية:

لقد استطاع الكثير من المنشغلين في حقل عالم الأحياء المجهرية عزل الأحياء بطرق بيولوجي بالاعتماد على طريقة تكاثرها وتأثير مختلف العوامل الفسيولوجية والكيماوية والبيولوجية عليها.

وسوف نذكر البعض من هذه الطرق وندور لبيانها حيث أن هذه الطرق متوفرة في كثير من المصادر العلمية. ومن هذه الطرق:-

أ، طريقة ج، ن، كابر جسكي 1919:

أول من وضع طريقة لعزل الأحياء المجهرية المتحركة عن الأحياء المجهرية غير المتحركة وذلك باستعماله أوساطاً غذائية صاببة والموضوعة في أطباق وانعلمة بأوراق فلتر مخططة من جهتها، وعند عمنية الحمض فإن سرعة حركة الأحياء تختلف فيما بينها وعند فترات مختلفة من الحمض {3-5-7} ساعات، تكونت الورقة ويتم نقل المسحمرات ذات الأبعاد المختلفة في ثالث احتبار فبذلك تحصل على مزارع ندية.

ب، طريقة ي. ي. شاكوفيا (E. E. Shakyvia):

بهذه الطريقة يتم زراعة اللقاح في السائل العكف في قعر الـ (Slant)، فعند عملية الحمض فإن الأحياء المتحركة تستقر على المسقط (Slant) أما غير المتحركة فستبقى في الماء العكف.

ج، طريقة ب. ب، بولسوف 1935:

وقد تم تحرير هذه الطريقة من قبل ب. ب. بولسوف 1935 حيث يستعمل وعاء خاص وبعض الأوساط الغذائية الخاصة. وإن هذه الطريقة تستعمل لمعرفة الأحياء المجهرية وخصوصاً البكتيريا المتحركة. فتحت الطرق البيولوجية بذلك أيضاً صرق عزل الأحياء اللاهوائية.

د. طريقة فيون - فيفيال:

و عند هذه الطريقة يتم فصل الأحياء المجهرية ميكانيكياً و خاصة العتاومنة للأوكسجين انها، وبعد زيادة وتبريد الوسط الغذائي الصلب تستعمل الماصات (Pipets) المبسترة حيث يترك قليلاً من الوسط الغذائي في هذه الماصات و تسد وتغلق بها يديها و تترك لبضعة أيام في الحاضنة، ومن ثم يجري لها التخفيف اللازم زمن ثم يعمل فصل لهذه المستعمرات كمزارع ندية.

هـ. طريقة الروستات (Aerostate):

تعتمد هذه الطريقة على تهيئة الظروف اللاهوائية للوسط الغذائي والتي تسمى فيه انزارع المحاطة ويتم هذا إما بامتصال ديسكير أو أجهزة معدنية مفرغة وباستعمال مواد كيميائية مثل (Na_2CO_3 , $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_4$).

كيفية الحصول على المزارع الندية من المتحورات (Mutant):

• بطريقة النطع المعك (Replication):

بعد الحصول على المتحورات من السلالات تزرع هذه على الوسط الغذائي الانتاني للنمو ومن ثم يعمل لها التخفيف اللازم في محلول فسيولوجي، وبعد أن تتطبع على محلول الفسيولوجي الاعتيادي يأخذ (50 سم³) منه ويلفج به السpatula الألكري الموضوع في طبق يترى بواسطة ملعقة (Spatula).

يوزع المفاج على سطوح أطباق عديدة بالتناوب إلى أن يحصل إلى الطبقة التي يحيطى كل كبة من المفاج ومن ثم يتم الحضن وبعد فترة الحضن يحصل على مسحوق متعدد على قرص ضيق المغلف بقطعة قماش (بطريكس) معلقة تحمل هذه الطبعات وتذهب على صحن حديث ومن ثم تُحضر، وبعد عملية الحضن يحصل على مستحضرات معينة ومحدة بشكل واضح ومن هذه الطبعات يحصل على مزارع نفحة به لحمة ريشتها على الأوساط المستجدة، فمثلاً لأوساط التي تحتوي على البكتيريا ستتم على الأحياء التي لها مقاومة للبكتيريا وكذلك الوسيط المحظي على الثيروتين (Therotin) ستتم عليه فقط الأحياء المقاومة للثيروتين وبهذه الطريقة يمكن أن تحصل على مزارع نفحة.

• فصل المزارع (Auxotrophic) بمساعدة البكتيريا:

تؤخذ الأحياء المجهرية في الصور التي غازت بمني وتنعم بالأشعة فوق البنفسجية (UV) وتحضرن بعد ذلك ومن ثم تنشر في سائل فسيولوجي، وبعد فترة معينة من التكاثر للأحياء في هذا السائل يضاف إليها مادة البكتيريا بتركيز معين منع أو تقتل الأحياء وتبقى فقط أحياء نر (Auxotrophic) فإليها ستتم بصورة نفحة.

• طرق زراعة أو تربية الأحياء:

لأن من طرق زراعة الأحياء ما يلي:-

1. المزرعة ذات الإنتاج لمرة واحدة (Batch Culture).
2. المزرعة السينهورية (Synchronous Culture).
3. المزرعة المستمرة (Continuous Culture).

١- الزراعة ذات الإنتاج لمرة واحدة (Batch Culture)

الأخياء العجمبرية في هذا النوع من التربية لا تكون ملائمة نسبياً للأوضاع الغذائية السائلة وكذلك سرعة نموها مختلفة وتتغير في وقت التربية، ونمتاز بالأطوار الأربع وخصوصاً طور النمو. بعد التكثيف للوسط بال المادة الفلاحية يبدأ طور التركود، وعدد الأحياء في هذا الطور لا تتميز ويكون قليلاً. وظروف النمو تجهز لأجل التكاثر المسرع.

أما الطور الثاني فيسمى بـ الطور اللوغاريتمي أو (Exponential phase) وهو طور النمو ويتميز هذا الطور بنمو الأحياء بسرعة عظمى بحيث تصل الأحياء إلى عمر معين بحيث يمكنها الانقسام اعتيادياً إلى قسمين، وكحالة استثنائية للخمر تتر هي عملية التكرر وكذلك بعض الأحياء البكتيرية تكون أجساماً جديدة وبعد فترة من الزمن ستفصل الواحدة عن الأخرى أو أن تبقى متعددة بمجموعات على شكل سلسلة.

وفي الطور اللوغاريتمي أجسام الأحياء تتقسم بسرعة ثابتة، وإذا كان تركيز الأحياء في الوسط هو (x) ملغمابيل (كمادة حاكمة Biomass)، فإن سرعة النمو (U) يمكن حسابها بالشكل التالي :-

$$U = \frac{1}{X} * \frac{dx}{dt}$$

فإذا كان عدد أجسام الأحياء في لحظة معينة (t₁) هي (x₁) وفي لحظة زمنية أخرى (t₂) هي (x₂) ولأجل تحضير المتوسط لجبن واحد من أجسام الأحياء أو العدد الكامل للجبن والذي ينعكس من خلال المعادلة التالية:-

$$-\frac{x_2}{x_1} = \frac{t_2 - t_1}{3.32 (\log x_2 + \log x_1)}$$

فكرة التكاثر لبعض الأنواع البكتيرية هي بحدود (20 - 30) دقيقة أما أبطأ عملية نمو للأحياء فتصل إلى عدة أيام.

في المزارع ذات الانتاج المرة واحدة (نظام الوجبة) فسرعة النمو كبيرة جداً وتحدد وفق المعادلة التالية:-

$$U = U_{\max} \left(\frac{S}{K_s + S} \right)$$

حيث أن:

(U) = اسرعة العضى للنمو في الوسط المحدد.

(S) = تركيز الموارد المغصنة.

(K_s) = الثابت العام ويمثل متوسط اسرعة النموى تلنمو في الوسط المحدد.

$$K_s = \frac{U_{\max}}{2}$$

ونتيجة سرعة نكاثر الأحياء المجهرية خلال طور (Exponential phase) فإن مواد الوسط الغذائي ستتضيّب بسرعة وكمية المواد المنتجة سوف تزداد، وهذا سوف يقودنا في النهاية إلى الطور الثالث (Stationary phase) للنمو وهذا يكون

تركيز أجسام الأحياء المجهرية ثابتًا وهذه الفترة يمكن أن تكون مختلفة الطول، وبعدها يأتي النطورة الرابع - صور الموت (Death phase) حيث أن عدد أجسام الأحياء ينخفض.

إن الأحياء المجهرية التي ستكتثر على سطح الأوساط الغذائية الصلبة ستكون مستعمرات على السطح وفي أعمق الوسط ستعمل علني تقطير مواد الوسط كالأوكسجين وغيرها لأجل عمل توازن طبيعي لنمو الأحياء على الأوساط الغذائية الصلبة.

وتنمو المايسليوم في الأوساط الغذائية السائلة فإن نمو واستقرارية بناء الهياكل يبقى مرتبطة أو متصلة بقمع نهباتها أو فريبتها وبمعالجتها والمسترجمات الاعتيادية لا تكون هابطا، أما الخلايا المايسيلية غير المقسمة فالممايسليوم يكون محتواها على العديد من الأنوية، أما اننمو على سطح الوسط الصلب فالممايسليوم ينبع في كل الاتجاهات وتكون مستعمرات دائمة.

2. المزارع السفهورية (Syneronous Culture)

عند إزراقة الإنتاجية ذات الوجيزة (Batch) ونفي النطورة التراخازيني (exponential phase) الأحياء المجهرية لا تكون جميعها في عمر واحد، أو بغير آخر إن الأجسام микروبية في فترة النمو لا تكون متشابهة من حيث درجة الانقسام وكذلك نوع أو شكل عملية التكاثر.

في هذه الحالة من التربة والتي عندها الأحياء تكون في حالة فسيولوجية مختلفة تعطي صعوبات كثيرة والتي يجب عددها عمل دراسات لحيوية الأحياء وساينولوجيتها وفسيولوجيتها، وهذه الدراسات ممكنة ولكن يجب أن تكون الأحياء متقاربة نوعاً ما، لذلك فنتيجة الدراسات توصل الباحثون إلى التربة السنهورية والتي تعتمد في أساسها على يقاف جميع العمليات الحيوية والفنولوجية لفترة زمنية والحفاظ على محتويات الخلية بدون أي تأثير، وبعد زوال هذا العامل ستبدأ أجسام الأحياء في وقت واحد بالانقسام والتكاثر وتكون الأحياء في حالة واحدة وهذه انتشار عشوائي (Synchronous Culture).

ويمكن الحصول على هذه المزراع بـأحدى الطرق التالية:-

الطريقة الأولى:

ونعتمد على مبدأ تغير الظروف المحيطة كتغير درجة الحرارة، تغير مواد الوسط... فعندما تكون درجة الحرارة ضمن الحدود المثالية فالنمو للأحياء يكون سالياً وتبهه مثالي فمثلا السلالة (*Tetrahymena Pyriformis*) التي تتغذى وتتكاثر عند درجة حرارة (40) درجة فعندما تختفي الحرارة إلى (28) درجة ولمدة (10-20) دقيقة فإن الأحياء ستتوقف عن النمو والتكاثر، ولكن حين تعود درجة الحرارة إلى (40) درجة فسوف تبدأ المزرعة السنهورية.

وكذلك يمكن الحصول على هذا النوع من المزراع بـاستعمال أوساط غذائية متغيرة، فمثلاً أحياء آن (Autotrophic) عند وضعها لفترة زمنية في وسط لا

يحتوي على المواد الازمة والضرورية لنموها فتعت د وضعها في وسط منكاماً المواد فإنها ستنمو. وبذلك نحصل على المزرعة السنحورية وكذلك يمكن الحصول على هذا النوع من المزارع باستعمال مواد مانعة "Inhibitors" مثل مادة الكلوروفينكول أو لعراضها إلى الأشعة فوق البنفسجية لفترات زمنية معينة.

الطريقة الثانية:

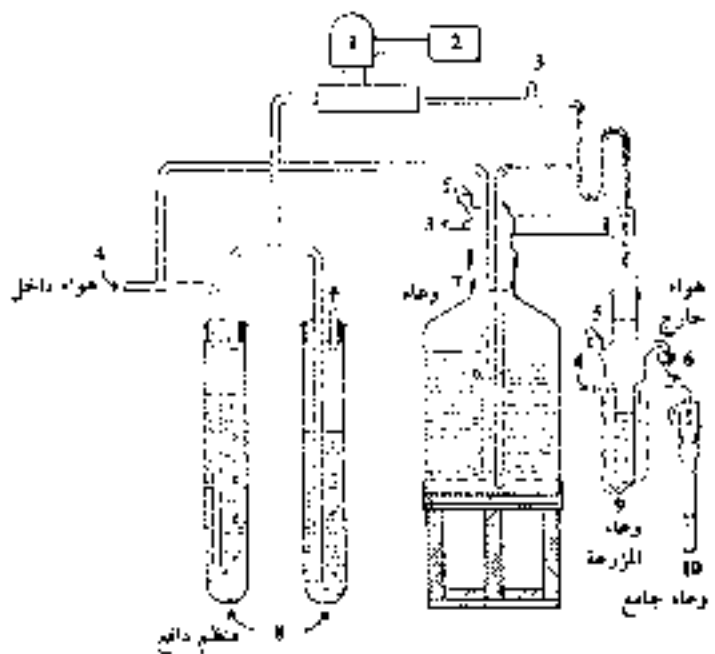
ونعتمد هذه الطريقة على الانتخاب الميكانيكي حيث يتم تعين أو تحديد عمر المزرعة أو حجم الخلايا وذلك باستعمال مرشح غشاء خاصة لهذا الفرض وبعدها يحضر المحلول الراسخ لمدة جرين أو ثلاثة. حيث ستحصل على المزرعة السنحورية، لو يمكن أخذ أجسام الأحياء العجوية من طور معين من أطوار النمو ومن ثم إضافة الدكسترين إليها ومن ثم تطرد مركبها. فالخلايا الكبيرة ستترسب أما الخلايا الفتية فستكون بحالة انقسام. أما الخلايا الصغيرة فإنها ستطفو ويمكن أخذ هذه الخلايا ونقلها بصورة معقمة في وسط جديد. وبذلك تكون قد حصلنا على مزرعة سنحورية (Synchronous Culture) وفي استمرارية ثلاثة أيام.

3. المزارع المستمرة (Continuous Culture):

لتغادي الانخفاض الحاصل في سرعة انقسام خلايا الأحياء في المزارع ذات الوجه الواحدة (Batch Culture) نتيجة نضوب المادة الغذائية وترافق المنتوج في الوسط. استحدثت طريقة المزارع المستمرة التي تعتمد على استمرارية الظور اللوغاريثمي وطور (stationary phase). وفي هذه الطريقة مستخدم نوعاً من الأجهزة التي تربط بالمخمر.

النوع الأول وسمى (Turbostat) والذي يعتمد على قياس العكارة، أما النوع الثاني فيسمى (photoelement) والذي يعتمد على قياس الكثافة، مثال التحمير، حيث يعمل كل الجهازين على تنظيم عملية ضخ الوسط بحجم ثابت وبصورة مستمرة وبذلك سوف تستمر النموذج بالتكاثر وبطور نموذج يعمي ثابت.

أما النتيجة الثانية لزراعة المستمرة والتي تعتمد على نظام (Chemo) والذي عند إطعم إعطاء أو إضافة وسط بسرعة معينة على البرة المعروفة والقصوى لنمو الأحياء، هذا النوع من الأجهزة أو الأنظمة وجدت له تطبيقات واسعة، وأفضلها يعود إلى سهولة بذاته وسهولة عمله، حيث أن نظام (Turbostat) عمله بالضبط غير ثابت أو متذبذب لأن الأحياء يجب أن ترمي عند السرعة القصوى لنموه وعند درجة كبيرة من التخفيف، وأهم عامل عند أن (chemostat) هو التحكم بسرعة إعطاء الوسط الغذائي والمرتبط بسرعة إطعم نمو الأحياء فإذا كان إعطاء الوسط الغذائي بصورة سريعة فيمكن غسله أو عند إعطائه الوسط بصورة بطئية فيها ستاتي في الطور (stationary phase) والشكل الثاني يوضح المخطط الاعتيادي (chemostat).



1. قسم متخصص لنمو المزرعة الميكروبية.
2. سائدة.
3. خزان.
4. هواء داخل.
5. فتحة.
6. فتحة الهواء الخارج.
7. خزان.
8. منظم بعد التفعيل أو الكبسن.
9. خزان.
10. خزان الجمع.
11. هواء خارج.
12. وحدة المراقبة.
13. وحدة دافع.

شكل (٩) يوضح نظام Chemostat

في نظام الـ (chemostat) فالعاملان الاكتاف يجب أن يكونا منظمين، فبان سرعة نمو المزرعة يجب أن تكون ثابتة.

وسرعة وضع الوسط (f) إلى حجم المزرعة (V) يسمى بسرعة التخفيض (D).

$$\text{سرعة التخفيض} = \frac{f}{V} - D$$

سرعة التخفيض هي متساوية لحجم الوسط الغذائي في الوعاء ولمدة ساعة واحدة، وقت العملية $\frac{1}{D}$ هي معاذلة أو متساوية لمتوسط الوقت لوضع الأحياء في الوعاء، وعموماً فإن سرعة الأكسسية (exponential speed) تعكس بالمعادلة التالية:-

$$\mu = \frac{1}{x} * \frac{dx}{dt} \quad \dots \dots \dots \quad (1)$$

ومن هذه المعادلة نرى أن سرعة النمو هي متساوية لـ

$$-\frac{dx}{dt} = UX \quad \dots \dots \dots \quad (2)$$

حيث أن (U) هي سرعة التخفيض، سرعة خس الأحياء من الوعاء معين من المعادلة:-

$$-\frac{dx}{dt} = Dx \quad \dots \dots \dots \quad (3)$$

الزيادة العامة للنمو ستكون:-

$$UX - Dx + x(U-D)$$

عندما تكون المزرعة في (stationary phase) والتي عندما يكون تركيز الأحياء ثابتاً فإن $(U-D=0)$ ومن هنا $(U=D)$ وعند استعاضة (U) بـ (U_{max})

$$D = \max \left(\frac{S}{KS + S} \right) \quad \dots \dots \dots (4)$$

ومن هذا يظير بأن كن قيمة لـ (U) شزرعة المستمرة سيكون أقل من (U_{max}) الصغيرة لمزارع (Batch) والتي يعكس بـ (S/K_S) يجب أن تكون أقل من (I) أما سرعة استعمال الوسط الغذائي (substrate) في وحدة الزمن،

$$\frac{ds}{dt} = \frac{ds}{dx} \cdot \frac{dx}{dt} \quad \dots \dots \dots (5)$$

ذات-النهاج (Y) من وحدة عدائية مستعملة هي متساوية ل (dx/ds) و عند التعويض بالمعادلة فم (2) و (3) ستحصل على :

$$-\frac{ds}{dt} = D \frac{x}{y} \quad \dots \dots \dots (6)$$

ومن هنا يظهر بأنّ كلّ تغيير لتركيز الـ (substrate) في المزرعة ($\frac{ds}{dt}$) هي مساوية للمواد الموضوعة مطروحة منها المواد الخارجّة مضاف إليها المستعمل تأفعي (أو المستوّل):

$$\frac{ds}{dt} = DSR - DS - D \frac{x}{y}$$

حيث أن (SR) هو تركيز المركب (substrate) في الوسط الغذائي الأساسي ولكن في السرعة الموجدة والمذكورة فتعتبر التركيز (substrate) هو مساوٍ إلى

1

ولأن استعمال المعادلة (4) و (9) يمكن أن يغير تركيز أجسام الأحياء في (substrate) لكل مין قيمة (D) و (S_{k_i}) و (K_s) و (Y) هي معروفة.

طريقة التربية المستمرة يمكن القول عليها بأنها عملية من عمليات العاشر ويرجع التكثيف

صيانة مزارع الأحياء المجهرية:

إن عملية انتخاب سلالات الأحياء المجهرية المستعملة للعمليات التخميرية المختلفة والطرق المستعملة لصيانتها هي عملية عبءة جداً، نظراً وجوب وضع الأسس لهذه العملية لصيانته هذه الأحياء، ويجب أن تكون هذه الأحياء تحت الشروط النازلة:

- السلالة يجب أن تكون مستقرة وراثيا.
- السلالة يجب أن تكون جاهزة الصيانة لفترات زمنية.
- السلالة يجب أن تتبع عدة خلايا خضرية أو أسيوية أو أي وحدات إنتاجية أخرى.
- السلالة يجب أن تسمى (Vigorously) وبسرعة بعد عملية التلقيح في وعاء التخمير.
- السلالة يجب أن تكون نقية وحرة من التلوث بالأحياء الأخرى والبكتيريا.
- السلالة يجب أن تقاوم التلوث إذا كان محتملا.
- السلالة يجب أن تكون قابلة للتغير من قبل المطفرات (mutation agent).

لذا يستنبط هنا إلى الطرق المستعملة لأجل صيانة الأحياء المجهرية المستعملة في التخمرات الصناعية مع فوائد هذه الطرق وسلبياتها.

جمع المزارع العامة:

العديد من المعايير وأدلة وآليات وكميات يعتمدون على المزارع العامة وأشكاله للأحياء المجهرية المستعملة في عمليات التخمرات الصناعية المتخصصة بالإضافة إلى مجمع الأحياء المجهرية في أمريكا، والمجمع الإقليمي الشعاعي للأبحاث في أمريكا في (Pearlia)، ومعهد التخمرات في أوساكا ومعهد (Bureau) في هولندا، والمجمع الوطني للبكتيريا الصناعية في بريطانيا. وهذا العدد من المجمعات الخاصة التي تعمل في بعض الولايات وحسب الطلب، وحيثما هناك

دائرة الاختراقات في بعض أقطار العالم والتي وضعت بعض التوانين ليس فقط الصيانة بل لقيادة التحمير أيضاً للعملية المبكر وبيولوجية.

طرق صيانة مزارع الأحياء المجهرية:

هناك ثلاثة طرق لصيانة مزارع الأحياء المجهرية عموماً واستعمال هي صناعة التخمرات الصناعية وكل واحدة لها متغيرات متعددة.

1. تجفيف الأحياء المجهرية في التربة أو أي مادة صلبة أخرى.
2. حزن الأحياء المجهرية في أوساط غذائية صلبة (slant agar) أو في (menstra) حيث التنفس والتتمثيل الغذائي يكتوّزان عند الحد الأدنى وهذه تتضمن حزن الخلايا في المجمدات أو حزن الخلايا أو الأسيورات في النساء.
3. حذف الماء من الخلايا أو الأسيورات باستعمال طريقة التحفيد (lyophilization) في ظروف متعددة، والتكنولوجى المستعمل فى التطبيقات المبكر وبيولوجية وتجنب المشكل الذى تحدث نتيجة ابلاط التسبيولوجية لكل كائن مجهرى حى.

أ. حفظ المزارع بالتجفيف:

(Trolllope) عام (1975) أشار في دراسته إلى (33) نوع بكتيريا و(22) من الفطريات، لوحظ بأن (64%) من البكتيريا، (77%) من الفطريات لم يتم تحفتها بعد أربع سنوات على سكاجل (Silica) وعلى نقل سحوق والتي حررت على

درجة حرارة الغرفة ودرجة حرارة (4م) كانت جيدة، أما (Pridham) عام (1973) لاحظ بعد دراسة (1800) اكتيرمانستس جفونت في التربة نصفها ذرة بمعدل (20) سنة خزن.

أما (Kuznetsov) عام (1973) فقد وجد بأن (96-92%) يكون حيوياً بعد (5-4) سنوات أما (Tajima) عام (1973) فقد وجد طريقة تجفيف مزارع البكتيريا والبكتيريو فاج تحت التفريغ عند درجة حرارة (2-5م) وعند استعمال سدادات قطنية والتي تستعمل لأجل إزالة الماء من الخلايا، والخلايا تعامل بالضف عن عملية التجفيف.

ولكن هناك طريقة بسيطة تستعمل للخماز حيث يضاف (CaCO_3) إلى المعلق التخميري وتركه إلى أن يجف.

بـ. صيانة المزارع بخزنها في محبيط يحدد نشاطها التمثيلي:

١. الخزن على مسطح الأگر (Agar stains):

صيانة المزارع بعد زراعتها على مسطحات أگرية وخزن هذه المسطحات في الثلاجات أو تحت الزيت هي عملياً مستعملة لعدة سنوات. الدراسات الحديثة اقترحت بأن الخزن تحت الزيت يمكن لمندة (10) شهور لا يغير من (Carbohydrate assimilation) للسلالات (*Mucor retemosus Asp. niget, cunninghamella echinata*) وهذا ذلك دراسات لبعض السلالات يمكن حفظها تحت الزيت لمدة سنة أو سنتين أو أربع سنوات وعند حرارة خزن (4.5م).

2. حفظ السبورات في الماء:

للحظ ولترة طويلة قابلية بعض سبورات الفطريات الشائعة والمنتشرة في ماء متجر ومحضون في تلاجة وعلى درجة حرارة (18-20م) بعض النجاح بالفحوصات التي جرت على النوع (*Cerevisiae*) و(*Saccharomyces*) و(*Sarcina lutea*) والمنتشرة في معلق بقرى والمخزونة في تلاجة أكثر من سنة.

3. الحفظ في حرارة التجميد:

(Yamasato) وأخرين عام (1973) در من قابلية (259) سبلاة العائمة إلى نوع (35%) جنس والمعتنشرة في معنق (10%) كلسيروول وخذلت تحت درجة حرارة (-53م) ولمدة (16) شهر فحوالي (10%) من بكتيريا العوجبة بصبغة كرام (G-Ve) و(63%) من بكتيريا الدالية بصبغة كرام (G-Ve) فقد قابليتها بسرعة لذا اقترح استعمال العسل بدلاً الكلسيروول في الحفظ بالتجميد.

أما حفظ البكتيريا والثرواء أثناء التخزن في الثلاجة غير الصالحة فإن استعماله أصبح يشكل واسع بعد أن تستطاع (Sokolski) عام (1964) من وصف العملية كذلك الفوارد التي نجحت من هذه العملية، أما الطريقة المستعملة للأعغان فقد شرحت من قبل (MacDonald) عام (1964) أما لستر توماس (*Streptomyces*) فقد حفظت بطريقة (McDaniel) عام (1968) وهناك عدة اكتشافات من هذا المجال لأجزاء أخرى.

أما (Daily & Higgen) عام (1973) فقد درسو زمكاري محلول المعلق والمكون من (10%) كليسرول و (5%) إما لاكتوز أو رامينوز في المحلول تمعن للاحياء، يزيد من قابلية السبورة والخلايا الخضرية وقطع ميسليم إل (Streptomyces). أما (Moore) وأخرون عام (1975) فقد لاحظوا من خلال التجارب المختبرية مع بكتيريا العرضية للثباتات بأن الوسط المناسب لحفظها بالتجفيف هو (10%) حليب فرز ثم حزنها بالتجفيف.

أما (Welling & Stewart) عام (1973) فقد أشارا إلى صعوبة صيانته خميرة التبيرة بالتجفيف (lyophilization) ولكن نجحت متى ما كان محلول المعلق الذئبة مخلوط مع (10%) كليسرول ويتم تكرييجها وتخزن في (-196°C).

ج. الحفظ (حفظ الأحياء المجهرية بالتجفيف : lyophilization)

هذه الطريقة مستعملة على نطاق واسع لحفظ المزارع فقد لاحظ (Haynes) عام (1955) بأن التجفيف بالتجفيف في هذا المخطط حيث أن الخلايا تتوضع في أميولات زجاجية معقمة والمعتلة في حامن أو محلول حافظ والمعقم كالسيروم أو حليب فرز وبسرعة تجفف في درجات حرارة منخفضة وتجفف تحت تكريبيغ عال والأميولات بعد ذلك تغلف وتخزن في الثلاجة، ومعظم المزارع التي تحفظ بهذه الطريقة فإنها تحفظ لستين عديداً.

وأندراسات التي عملت على هذه الطريقة وخاصة على المحلول الحافظ فيمكن أن يستعمل الغازات بدل عملية التفريغ تحت الضغط بعد عملية التحميد، والتطبيقات كثيرة على هذه الطريقة خصوصاً لبعض الأنواع من الأحياء، حيث (Redway) وجماعته عام (1974) استطاع أن يستعمل سيرام الخiesel الذي يحتوي على الكربونات والمواد ذات اندماج (Marshall) وجماعته (1973) استطاع حفظ السرارة السخاطنة في وسط المرق المهمض مع محلول سكروز .. كلواتسيت وحررت تحت مختلف الغازات وعند درجات من (Water activity) المختلفة، وقد ظهر أن الأحياء تموت عند الدرجة الرطبة وكذلك عند الدرجة الجافة.

د. تلك السلالات:

اهتمت أكثر الدول المتقدمة في إنشاء بنوك خاصة للسلالات الصناعية ذات الانتاجية العالية تحت أرقام بعد معرفة خواصها الفيزيائية والوراثية وثبتت إنتاجيتها، وتنافس بعض دول العالم في هذا المجال، وأصبح لهذه السلالات سوقاً عالمية وتباع هذه السلالات بأسعار عالية، وتتميز أمريكا وبريطانيا وألمانيا واليابان وروسيا بهذه البنوك وأن المجال كبير في وطننا العربي حيث يمكن تطوير الأحياء المجهرية البرية عن طريق الدراسات العليا في الجامعات وكذلك الدراسات في المراكز العلمية المنتشرة للوصول إلى بحث عربى في هذا المجال.

وتحت تصنيف وراثي ومارفام لأن الأحياء التي تنتج في دول الغرب لا يمكن أن تعطي نفس الانتاج في محيطنا العربي لأن المناخ يختلف وتحتاج إلى عملية

تطبيع للظروف الجديدة فمثلا سلالة خمراء انجيز الفعالة في ألمانيا لا يمكن أن يشجع بنفس الفاعالية في السعودية وذلك لاختلاف درجات الحرارة.

الفصل السادس

تصميم أجهزة التخمير المختبرية

Design of Laboratory Fermenters

تصميم لأجهزة التخمير المختبرية: (Design of Laboratory Fermenters)

[مقدمة :]

منذت التجارب حول التخمير سنتين طويلة، ولكن التأكيد على تصميم أجهزة التخمير ترکز في الأربع الأخير من القرن، إذ قامت مئات البحوث لوصف أجهزة التخمير على درجات مختلفة من التعقيد.

يتناول هذا الفصل تعريف العوامل المؤثرة على اختيار الجهاز وبصورة خاصة على المستوى المختبري، كما سيتلقى نظرة عامة على المؤشرات ذات العلاقة بال الموضوع كالمواد المستخدمة في التصميم، تعقيم الهواء الداخل الوسط الغذائي المستعمل، السيطرة على ضروف التجربة... الخ. مع الأخذ بعين الاعتبار أن الجهاز قيد الدراسة هو الحصول على مزروع واحد نقي، أو خليط من الأنواع محمد الهوية وعنى درجة عالية من النقاوة.

1.2 الأهداف (Objectives):

تؤثر على اختيار الجهاز جملة من العوامل، أهمها صلاحيته للتجربة قيد الدرس والاقتصادية وال حاجة لكونه يتناسب مع الأنظمة الميكروبية الجديدة. أكثر الأجهزة

شيوخاً هي دورق أيرلماير، والوعاء المحرك (Stirred Vessel) والذي غالباً ما يكون سطوانة عمودية.

من المفيد اعتماد تصميم يتناسب ومتضيقات العملية الإنتاجية أي يوضح الغرض من العملية الإنتاجية عين الاعتبار، وعلى هذا نقسم الأهداف بصورة عامة إلى أربعة أقسام:-

أ. إنتاج الخلوي (Provision of Cells):

يكون الهدف هنا ببساطة إنتاج كتلة خلوية في وقت مناسب. ويمكن لمثل هذا النوع من العمليات إنتاج جهاز الإنتاج جهاز بسيط حال من التعقيد، أنسنة عندما يراد الحصول على خلايا في حالة فسلجية معينة فيجب عند ذلك إجراء العديد من التغييرات على تصميم الجهاز، ولتحتم في مثل هذه الحالات استعمال أجهزة التخمير ذات النظام المكروبي المستمر المنظم (Controlled Continous Culture equip)

ب. إنتاج مواد عرضية (Provision of Products):

عندما لا يكون المنتوج الخلوي هو الهدف الأساس من العملية الإنتاجية يكون اختيار الجهاز والظروف العملية متناسبة مع إنتاج المواد العرضية المراد الحصول عليها، فمثلاً تحتاج إلى زيادة تركيز المضادات الحياتية أو الفيتامينات عشرة أضعاف في الأجهزة انهزازة عما هي عليه في الأجهزة الساكنة، إضافة إلى كون

سعة الجهاز تتحدد بالهدف المراد الحصول عليه من النواجع الفرعية إن للتحليل أو التجارب الطبية، أو للقيام بعملية عزبها وتنقيتها على نطاق تجاري.

ج. دراسة النمو والتمثيل الغذائي (Study of Growth & Metabolism)

دراسة مؤشرات النمو والتمثيل الغذائي، يجب احتراز عند اخذ النماذج وذلك عند إجراء بعض القياسات (درجة الحموضة، الأوكسجين المذاب، ثاني أكسيد الكربون المذاب، التركيز الخلوي، محتوى الغازات الداخلية والخارجية...الخ)، كذلك عند إضافة بعض المواد الازمة للسيطرة على درجة الحموضة ومنع الرغوة، أو بعض المثبطات أو منظمات النمو.

في أنظمة النمو الميكروبي المستمرة (Continuous Microbial System) لا يد عن وجود وسيلة لتغيير حجم التوسط أو معدل تدفق الوسط الغذائي أو كايمبا معا، وكذلك الحال مع أنظمة النمو الميكروبي متعددة المراحل (Multistage-Culture) من التحريري وجود بعض الضوابط التي تسمى بـ تحويل الوسط الغذائي من وعاء لأخر أو إعادة صنع جزء منه...الخ.

د. المؤشرات الازمة لتصميم المعمل (Parameters required for Plant Design)

كما سبق ذكره مناسب لتصميم واختبار الأجهزة المختبرية، مواد كانت التجربة المختبرية نهائية لم أنها مرحلة أولية للتجارب على نطاق تجاري، وفي حالة

الأخيرة من الواجب إضافة بعض التطوير والتحفيز على التصميم المطبق في المختبر.

يتصور مثالياً التخطيط يقوم على أساس المؤشرات البيولوجية أو على الأقل بعض الظواهر الفيزائية والتي تعكس بشكل مباشر أهمية بيولوجية كمعنل امتصاص الأوكسجين مثلاً، ولكن الواقع العملي لا ينطبق وهذه الحقيقة، إذ لا يمكن التوفيق بين المؤشرات البيولوجية والتصميم على أساس فيزياتي، الأساس المهمة التي يعتمدها المهندس للوصول إلى تصميم ذات طابع اقتصادي ويلتئم مع متطلبات البيولوجي، تتضمن انتقالة المستهلكة من قبل الجهاز، معدل سريان الماء، تأثير الضغط، معدل الخلط، ومعدل انتقال الحرارة أثناء التقطير والتبريد وثناء عملية التخمير.

فنيّة الجهاز على نقل الحرارة ذات أهمية بالنسبة للنظام المكروبي الذي ينتشر بالتغييرات الخاصة في الوسط أثناء التقطير والسيطرة على درجة الحرارة أثناء الامتناعية الإنتاجية.

وتصميم معين، نسبة الحجم إلى المساحة السطحية الخارجية تناسب طردياً مع قطر الوعاء، ومعدل انتقال الحرارة أو امتصاصها لكن وحدة سطح تزيد بم نفس النسبة تقريباً حتى تصل الحد الذي يكون فيه معدن انتقال الحرارة خلال السمح من وإلى الوسط الغذائي (والمنظم حرارياً) غير قادر توصيل الشريحة

المطلوبة، عند ذلك يجب إضافة مصدر آخر يكون عادةً بشكل لفقات كهربائية داخلية.

3. المؤشرات العملية:

سبق وأن طرحتنا تأثير متطلبات الانتاجية على انتظيحة العامة للجهاز المستخدم، وقبل تحديد تصميم الجهاز لا بد من مراجعة بعض المؤشرات المتعلقة بتنقية العمل والتي يمكن تلخيصها بما يلي:-

أ. القضاء على مصادر التلوث:

(Freedom from Contamination)

وهو أحد المتطلبات الأساسية والتي لا تؤثر فقط على التصميم والمواصفات الفياسية لجهاز التخمير وأختيار الأدوات المستخدمة فيها كالصمامات والمضخات، وإنما على الخطوات العملية المتقدمة في التقطيف والتغليف والتبييع وأخذ العينات وفصل التوائق، يجب أن يكون الجهاز سبيلاً قدر الإمكان، وذا مسار نظيف ولا يحوي شفواً أو جروباً والتي تجعل استطيف صعباً أو غير قابل وصولاً انحرارة وغيرها من المعمقات. ويجب أن يعتمد نغير الأسلوب في اختيار الصمامات والأساس المتبع في ربطها بالجهاز. كما يجب أن يؤخذ بعين الاعتبار تصميم أي قطعة تهوى مجرى مفتوحاً يمر النظام الداخلي توعاء والمحيط الخارجي. وينطبق هذا بصورة خاصة على ضوابط التحرّكات والمضخات ونظام سحب التفلاج.. الخ، إذ يجب التخلص من هذه متطلبات قدر المستطاع.

من الأفضل أن تكون السطوح التي تكون بتعارض مع محتوى الجهاز غير
باضحة ومتلائمة لتأثير المعاود الكيماوية. أما عن مضخات الهواء فيجب أن تصمم
بشكل التصاري محكم لتقليل من خطر دخول أحياء مجهرية غريبة إلى حد غير
مقبول، التلوث الناجم عن دخول أحياء غريبة خلال الفتحات أو نتيجة لوجود منافذ
يقل عادة يجعل الضغط داخل الجهاز أعلى مما هو في المحيط الخارجي، وقد
يكون هذا غير مقبول في زراعة الأحياء المجهرية المرضية، إذ تستدعي الضمورة
تشغيل الجهاز تحت ضغط، أقل من الضغط الخارجي، وهذا لا بد من تصميم دقيق
جداً وذوي ضوابط خاصة.

بـ. السحب المعقم للعينات (Aseptic removal of samples)

لهذه المشكلة وجهان، الأول هو الحفاظ على العينة الماخوذة من التلوث
وخصوصاً إذا كانت لفحص تقاوة النموذج قيد الدرس، والثاني هو الحفظ عند
سحب العينة لمنع نشوء محتوى وعاء التخمير. المعدات المستخدمة لأخذ العينة قد
تكون أدوات إضافية مثل إبرة حقن تزرق خلال حاجز لسحب النموذج ثم ترمى
بعد الاستعمال.

المحاذير من استعمال هذه التوازن هو أن الغلق المحكم لمكان سحب العينة يحتم
استعمال أدوات دقيقة ورفيعة جداً وهذا يتطلب ومتطلبات بعض الطرق التحليلية
والتي تتضمن أحد شمائل كبيرة حيوية على كتلة خلوية كبيرة مما يستدعي استعمال
أدوات لا تفي بالغرض المطلوب. قد تكون أدوات سحب العينة داخلة في تركيب

الجهاز ، والتي يمكن نقل العينة خلالها بالضغط أو الضغط ، المشكل الأساسي الذي يكتلور عن هذا التصميم هو إمكانيةبقاء قسم من العينة المنسحوبة على فوهة السمومات ، وعندها يجب اندرز من التلوث الخارجي الناجم عن نمو بعض الاحياء العجوية الفراغية على الوسط الغذائي المتبقي . وبالمكان تلافي هذا المشكل بإتباع صريقة الغلق بالبخار .

جـ.الإضافات الأخرى المعقمة Aseptic Additions

وتشمل هذه الأmlاج الغذائية، مواد ضد المرغدة، سبّلبات انتمو، الماء، السهواه والذابح . وتصاب هذه المواد عن طريق أهواض مربوطة بالجهاز تحوي كميات منها كافية نك العصبية الإنتحاجية، أو قد تصاب بوساطة ثمرة حفسن والتي تربط بصورة بالجهاز . التصميم المتناف لجهاز يقلل من خطر التلوث بصورة مباشرة ويكذلك احتفالات الاخفاء العملية لقاء انتقال .

دـ.التقطير Sterilization

تقوم عمليات التقطير على أساس استخدام البخار . وقد يعمق الجهاز فارغاً ثم يمسأ بالوسط الغذائي المطعم أيضاً، أو قد يكون التقطير سوية . من المضروري تقطير أجهزة التخمير التي تزيد سعتها على (50) لتر على حدوده . وفي حالة استعمال (Autoclave) يجب قدر المستطاع تقطير كل ما يتعلق بجهاز التخمير من معدات ونظام سوية للتحقق من انتلوث الشاء ربضاها بعد التقطير . وهناك بعض المسؤلية من جراء تقطير الوسط الغذائي مع جهاز التخمير سوية وهي أن الوسط الغذائي لا تستوع

له فرصة الدوران، وبالتالي يكون تخلخل الحرارة بطيءاً وهذا يظهر جلياً في الوحدات العملية الكبيرة.

في الحالات التي يتأثر بها محتوى الوسط الغذائي بالحرارة من الأفضل تعقيم مكوناته على حدة ثم تصبح إلى وعاء التخمير المعقم، ويجب اندر من دخول هواء غير معقم إلى الجهاز أثناء التبريد، وبالإمكان تعقيم أجهزة التخمير بواسطة المحالين المطهرة، ولو أن هذه الطريقة لا تعطي ضماناً يعماً كل السطوح، إضافة ضرورة تعقيم مرشحات الهواء باستعمال الحرارة على حدة. وفي حالة استعمال المواد الكيماوية في التعقيم، من الضروري اتخاذ من عنق تفاعلها مع الجهاز وخصوصاً صمامات غلق الجهاز وكذلك يجب أن تكون سهلة الإزالة ولا تترك آثاراً.

٤. السيطرة و المقاييس Control & Measurements

من متطلبات العملية الإنتاجية فيس العديد من المؤشرات وفي نفس الوقت السيطرة عليها ضمن حدود معينة أثناء العملية الإنتاجية بواسطة ضوابط خاصة. وهذه المؤشرات تقسم إلى نوعين يمثل الأول منها أو же تفاعل فسيولوجية الكائن المجهري مع بيئته الخارجية وتشمل معدل النمو، التركيز الخلوي، تركيز المسواد العرضية اللائمة، درجة الحموضة، معدل التفسير، ابعاد الحرارة، وتكوين السبورات، والقسم الثاني يتضمن درجة الحرارة، الضغط، معدل سربان الهواء، شدة الاهتز، معدل ضخ الوسط الغذائي ومحتواه، وتحتبر هذه العوامل خارجية مستقلة عن المزروع.

المسيطرة على العمليّة البيولوجيّة تتضمّن السيطرة على واحدة أو أكثر من هذه المتغيرات الخارجيّة الحصول على ظروف بيئيّة ملائمة لفعالية البيولوجيا، وكسر متغير خارجي بالإمكان تثبيته أو تغييره بما يتناسب مثليّة مسبقاً عن العملية البيولوجيّة، في نفس الوقت بالإمكان قيام أحد المؤشرات البيولوجيّة لحفظ المؤشرات الخارجيّة وبالتالي الوصول إلى النتيجة المطلوبة.

عدد التفاسات المأهولة ونوعية الطرق المتبعه وصيغة أنظمة المسيطرة المعتمدة لا يُؤثر فقط على التصميم الأساس لجهاز التخمير ولكن على حجمه أيضاً. فعلى سبيل المثال، في التفاسات المعتمدة على سحب التفاصيل يجب أن لا يُؤثر حجم و عدد التفاصيل المسحوبة على حجم الوسط الغذائي في وعاء التخمير بشكل كبير.

وكذلك عند إجراء التفاسات داخل الجهاز مثلاً ستكون المعدات اللازمة يتمتّع بالنظام البيولوجي (كأعمدة قيابن درجة انحراف، والأوكسجين المذاب...السيخ) وعليه يجب أن يتوفّر فيها العديد من المواصفات كضرورة عقاومتها لظروف جهاز التخمير ومحتواء من المواد الكيميائية، كما يجب أن لا تكون مهمناً للتلوث ويمكن اتخاذ من هذه التمسارى بوضع المعدات فوق مستوى المحائلة سي جهاز التخمير .

بعض المؤشرات المتفرقة:

بالإضافة إلى العوامل المذكورة سابقا، النقا في العمل، ومراقبة المكونات، وإدارة الأجهزة والتنظيم والتقطير تعتبر مهمة، إذا كانت ملاحظة المحتويات تعتبر من المؤشرات إنممية، فاستخدام أوعية زجاجية صغيرة يكون مناسبا، إذا لم يكن تجهيز إضاءة كافية في غطاء لي جهاز ذي قطر أصغر من (12)إنش.

وقد تدخل منافذ للرؤية في تصميم الجهاز، ومنافذ الرؤية هذه تزيد من احتمال خطر انفوث، ومن الممكن تلافي هذه المشكلة باستعمال أنابيب ذات جدران سميكه، وقد يزيد هذا الأسلوب في صعوبة السيطرة على درجة الحرارة المطلبي، إلا إذا كان انتقال الحرارة بالنسبة للتسبخين والتبريد لا يكون خلال الجدران.

إذا كانت أوعية التخمير لا تعمق على حدة يكون من الأفضل تقليل حجمها لتسهيل نقلها بآمن خلال انفراط العملية المختلفة من التنظيف إلى التقطير والتبيخ بدون الحاجة إلى النقل العيکانيكي.

كـ المعدات الزجاجية بالإمكان تنظيفها وتعقيمها باستعمال مواد التنظيف والمطهرات، وهذه السهولة قد لا تتوفر أحيانا بسبب التغيرات في الهندسة الداخلية لهذه المعدات مثل شكل وحجم المحركات والمحاجز، هناك بعض الفوائد بالنسبة للتنظيف في التصميم الذي يسمح بفراغ في داخل الوعاء، ومن الممكن التوصل إليه في الأوعية الزجاجية والمعدنية بوضع غطاء معدني يثبت بإطار قابل للحركة، وهذا إنفراط يجب أن يحكم بشكل يساعد على حمل كل معدات تحريرتك جهاز

التحمير، وكذلك أذليب دخول الهواء وخروجه وكل اللوازم الأخرى مثل أعمدة تونس درجة المحموضة ونظام سحب التماثيج.
المطلبات الأساسية في تصميم جهاز التحمير مشابهة إذا كان العمل مع
(Batch-wise on cont.)

النظام المكروري المستمر يتطلب بعض المستلزمات التي تعطى تجهيزاً مستمراً للوسط الغذائي وسحب المنتوج مع تنظيم حجم الوسط الغذائي في وعاء التحمير.
في النظام المكروري متعدد المراحل تكون المعدات المسؤولة عن سحب التماثج مسؤولة أيضاً عن الضغط إلى الوعاء الثاني من سلسلة أو عية التحضير المستخدمة، وأبسط نوع من المعدات المستعملة لسحب التماثج يكون عبارة عن أنبوب سلكي (Wire tube).

وهو ذو فائدة في أنه يتحكم ذاتياً في كمية التماثج ولكن تتشاءم صعوبات احياناً في كون الكائن المجهرى يكون تجمعات كبيرة تبقى على السلك وخصوصاً عندما يكون معدل النضج مختلفاً ويمكن ذلك في معدل النضج المنخفض باتباع طريقة انضبع المتقطع على مراحل تكفي للحفاظ على النظام المستمر
(Continuous Culture)

وكذاك فإن معدل الوقت اللازم للحيل الواحد (Mean generation time) والذي يتراوح بين (20-120) دقيقة بالنسبة للنظام المكروري المستمر، يتحتم استعمال أجهزة أصغر بكثير من تلك المستعملة في الـ (Batch Culture) والتي تكون فيها جزء كبير من الوقت الكلى ل العملية الإنتاجية يصرف في الفترة بين التقاطع وأعلى معدل للفعالية البيولوجية.

اختيار الأجهزة (Selection of equipments)

بعد تثبيت العوامل المؤثرة على اختيار الأجهزة، سنتناول صفات الأجهزة المتوفرة تجاريًا أو الممكن تجميعها من بعض المعدات المتوفرة مع الإشارة إلى بعض الأنواع ذات الت مواصفات الخاصة ولكنها غير شائعة الاستعمال:-

أ. دوارق التخمير (Flask Fermenter):

أكثر الأنواع شيوعاً هو دوارق أيرلترافير وبإمكان استعمال دوارق مسطحة القاعدة أو مدوره القاعدة مع تصميم خاص كما في دوارق باستور المستعملة لزرع الخمائر.

إذا كان معنى انتقال الكتلة (Mass Transfer) بين الوسط الغذائي والغاز المحيط من المزارات غير الضرورية للعملية الإنتاجية يتبع أسلوب الزراعة الساكنة (الثابتة) (Stationary Culture) ويكون اختيار الدوارق وتناسبه بين الدوارق إلى حجم الوسط الغذائي بصورة عامة تقريبي.

هذه الزراعة بالإمكان إجراءها في العاضنات المختبرية أو على رفوف في غرف ذات درجات حرارة مناسبة.

بعض الأحياء المجهرية تتم ب بصورة طبقة سطحية أو (Pelbile) صغيرة في التراعة الساكنة. التحرير أو الهز يؤدي إلى نمو موزع بشكل أكثر كأن يكون

بشكلٍ خلائياً مفردةً أو كتلٍ صغيرةً، ولهذا العديد من المؤشرات البيوكيمائية، ويكون اختيار الزراعة الساقية أو المترددة على أساس أهمية هذه العوامل.

عندما يكون انتقال الكتلة بين الوسط الغذائي والغاز (Gas/Culture mass transfer) من العوامل المهمة، أو عندما يكون التصويب السطحي غير مرغوبٍ (كون الاختيار محدوداً واستعمال دوزير أيرلترنافير هو أكثر الوسائل عملية).

لهذه الدوارق العديد من الفوائد التي تكمن بها على أغلب أجهزة التخمير المختبرية المستعملة وهذه تكمن في رخصتها، بساطتها، جملة التنظيف والتقطير والتحضير، قلة الحيز الذي تشغله، إمكانية تثبيتها بأدوات ملمسة بسيطة على طبقه محدثة مجهزة للحركة الدورانية أو التوافدية واستخدامها للتجارب الآلية قي عمليات المسح المبدئية على السلالات انطلاقاً للعلم، أو انتشار الوسط الغذائي الأفضل وذلك بتغيير حجم الوسط وسرعة الهرز، حيث نحصل على معلومات مهمة عن تأثير التهوية والتجريان.

وأهمية هذه التجارب تكمن في كونها تقلل الخطأ في التجارب المجردة على نطاقٍ كبير.

عن الدوارق تسد بوساطة صوف قطني أو بلاستيك مثقب، وهذا الترتيب يمنع التلوث ولكنه يسمح بتبادل الغاز بين محتوى الدوارق والمحيطخارجي، معهد

التبادل يعتمد على ثغرات السداد والتي تختلف من دورق إلى آخر خصوصاً إذا كانت معمولة باليد.

إذا كان المطلوب معدلاً ممتنعاً لسريان الهواء فبالإمكان شرب سداد مطاطي يحمل أنبوباً داخلياً وخارجياً مربوطاً إلى (Manifold) وقد يكون هذا ضرورياً في بعض الأغراض الخاصة إلا أنه يحرف الاتجاه البسيط المعتمد في دورق آيرلماير . وتلوصول إلى نسبة كبيرة من السطوع/ الحجم ولمنع تبلال السداد يجب تحديد حجم الوسط الغذائي بالنسبة لسعة الدورق (100/مل/250 مل سعة دورق 500 مل/لتر سعة دورق).

في حالة وجود عدد كبير من الدوارق على نفس الدرجة الحرارية تستعمل غرفة منتظمة الحرارة، وفي حالة تشغيل الأجهزة في غرف ذات درجات حرارة عالية (فوق 35°C)، يجب الاهتمام باختيار المحركات الكهربائية، تزبيست العلات... الخ.

والأعداد قليلة من الدوارق أو في التجارب التي تكون فيها درجة الحرارة هي أحد المؤشرات التجريبية المهمة، وذلك وحدات داخلية في الجهاز لتفضيم درجة الحرارة ولو أن هذه الوحدات لا تصمم لمدى واسع من درجات الحرارة.

بـ. الأوعية الهزازة (Stirred Vessels)

جهاز التخمير الذي ينفس الدوارق في شواع استعمالها هو الوعاء الهزاز والذي يكون بهيئة اسطوانة عمودية ذات قاعدة مسطحة ومحرك هزاز مركزي.

وهنالك العديد من هذه الأوعية تختلف فيما بينها في تفاصيل التصميم أو بعض التغيرات اللازمة للتجارب ذات المتطلبات الخاصة، هذه الأنواع يمكن قسمها إلى قسمين:-

1. The fully-baffled vessel with sparger aeration.
2. The vortex fermenter, which is unbaffled and provides aeration by entraining air from the headspace into the vortex produced by the action - of impeller

النوع الأول يفضل على الثاني فيما يتعلق بخلط المكونات والتقiplان الكتلة وبالإمكان الاعتماد عليه خصوصاً في التجارب التي تخمر فيها لزوجة المحاليل إنشاء عملية التخمير.

الثانية الأساسية من النوع الثاني إضافة إلى بساطته هو قلة احتياجه إلى مواد ضد الرغوة وهذا ينشأ من إعادة سحب هذه المواد إلى الوعاء لكنها تكون على حساب انتقال الكتلة (Mass transfer) وقلة قابلتها. جهاز التخمير اللعالة تعود إلى كبير حجم الغاز المنعمول (حجم الغاز غير الذائب في وحدة حجم الوسط إنذاني) وكذلك إلى الحجم المعنفون بال (vortex)، وعليه فهذا النوع مستعمل في التجارب التي لا يحيط فيها استعمال المواد ضد الرغوة.

لأجهزة التخمير من نوع (batch) ذات السعة الفعلية (3-5 لتر) (الحجم الكلبي 10-5 لتر)، هي الأكثر شيوعاً، إذ أنها مواصفات أجهزة التخمير الكبيرة مع بعض الموصفات الأخرى والتي تجعلها مفضلة أكثر كبسولة العمل والاقتصادية... الخ.

أما بالنسبة لأجهزة التخمير المستمرة (Continuous Fermentation) وبصورة خاصة عندما تكون قدرة الحضانة قليلة، تستعمل حجوم صغيرة معها على نطاق المختبر، وبالإمكان إدخال العديد من التغييرات على التصميم والأسس الحصول على كل المتطلبات الضرورية للقياس والسيطرة.

أكثر أجهزة التخمير المختبرية لها جزء علوي من معدن لا يصدأ (Stainless Steel) بحمل هزازاً ومصدر التهوية وأنابيب لأخذ المماوج وتصريف الهواء وجيب المحوار.

الأجهزة المعدنية تكون مصنعة بشكل قطعة واحدة ذات قاعدة متشعة، أما الأجهزة الزجاجية فتكون على هيئة اسطوانة ذات قاعدة مسطحة أو نصف كروية، أو أنها تتلاف من أنبوب متصل بين الغطاء الرأسي والقاعدة المعدنية مع إدخال نطاق مطاط للربط.

ولنظام المكروبي متعدد المرافق (Multistage system) تستعمل الأوعية المحتوية والتي يتم نقل الوسط الغذائي بينها بواسطة أنبوب سلكي (Wire)، وللهذا الأنبوب بعض المساوى:-

١. عندما يكون معدل التسرب يزدوج إلى ترسب بعض المواد الصلبة عليه.
٢. تنظيم ارتفاع الأنابيب.

ومن الممكن تلقي هذه المصادرات باستخدام سداد لتفطية الأنابيب، فعد دخول الوسط الغذائي يرتفع المستوى في أوعية التخمر ليتدفق السداد ويتم نقل النساج بعدل أسرع من معدل تسرب الوسط الغذائي في الأوعية. وما تجدر الإشارة إليه أن اتسربان والنقل لا يمكنان مستمراً بصورة فعلية ولكن الفترات الزمنية بين مرحلة وأخرى يمكن اعتبار العملية بموضعها مستمرة.

ومن الأفضل أن تكون نوعية التخمر في النظام المكروبي متعددة المرافق بشرط شرطي بحيث يكون وعاء ما في السلسلة أقل انتفاضاً من مستوى الوعاء الذي يرتكز له مما يقتضي على احتفال نفس الأوكسجين أو الترب على الأنابيب.

الملاحظات المستخلصة (Concluding Remarks)

هناك العديد من المواصفات للأجهزة المستخدمة لتنمية الأحياء المجهرية أو الخلايا النسيجية، البعض منها لأغراض خاصية والم الآخر الأخر معدّم للغرض .. من الاستعمالات.

أكثر الأجهزة شيوعاً (Shaken flask, & Stirred Vessel) يمتاز الأول بقلة كلفته وإمكانية استخدامه لمعديد من التجارب العلمية. النوع الثاني قد يكون بسيطاً أو على درجة عالية من التعقيد ومجهازاً بالعديد من المعدات المشغولة بدؤياً أو بصوره أوتوماتيكية، وعند اختيار الجهاز المناسب يجب أن لا تتجدد متطلبات التجربة وأنهدف منها، فلن كانت لمجرد الحصول على كمية قليلة من الخلايا أو نواتج التخمير العرضية فتستميل الأجهزة البسيطة، أما في حالة تكون العملية إنتاجية عن طريق تجاري فيجب التوفيق بين اقتصاديتها والإدامة وتكليف العمل...الخ.

و هذالك تصاميم قياسية متوفرة لدى المجهزين جميعها تستند على وحدة أساسية تختلف في درجة تعقيدها بما تزود به من المعدات الازمة لضبط المؤشرات العملية.

النواتج في العملية الميكروبيولوجية (الناتج الخلوي، الناتج العرضية، معدل الانسحاج...الخ)، تتأثر بشكل كبير بطبيعة الجهاز وظروف المستخدمة أثناء العمل وكذلك بالسلالة وطبيعة الوسط الغذائي.

تكليف الأجهزة تختلف ليس فقط من نوع لأخر ولكن بين الأنواع المختلفة ذات السعة الواحدة والتصميم الأساسي الواحد. ويعود هذا الاختلاف في دقة التصميم والمواصفات القياسية المعتمدة فيه.

جـ. أنواع المخمرات الصناعية:

من الأمور البديهية تحديد أي عمر تُخمر في يجب أن يحدد أيضاً الوسائل التي يمكن أن تتفق هذه العملية وبشكل رئيسي، وهي:-

1. صلاحية المخمر التجربة.

2. قابل المخمر والنظام العيكروبي.

3. الاقتصادية الجهاز.

أما الأمور الشائعة الأخرى التي يجب ملاحظتها لتحديد العملية أو التجربة فتعتمد على:-

1. أجهزة الإنتاج الخلوي - جهاز بسيط غير معقد.

2. أجهزة لإنتاج مواد عرضية - وفي هذه الحالة يمكن أن تخبار الأجهزة انهزازة بدلاً من الساكنة وكذلك سعة المحصول.

3. أجهزة لدراسة النمو والتعديل الغذائي - وهذا يجب أن يتميز المخمر ببعض الأجهزة المختلفة لقياس الحرارة و(pH) و(O_2) المذاب، (CO_2)، التركيز الخلوي، السيطرة على الرغوة.

4. أجهزة التخمير ذات الدفعات الواحدة والمستمرة وهذا يزود المخمر المستمر بوحدات إضافية - كخزان المواد الأولية البيئية وأجهزة ملحة أخرى التي تعتمد على قياس العكره وضبط (pH) و(O_2)... الخ.

٥. أجهزة تعتمد على نوعية المنتوج، وهذا يحتاج جهاز التخمير إلى نظام تحريره ويعتمد هذا النظام على نوع المحور؛ عدد المرابح في المخمر، عدد البريش في المرروحة الواحدة، نوعية المرروحة كما هو موضح في الشكل (١١)، علماً بأن بعض المخمرات يحتاج إلى مساحة ضوئية.

٦. أجهزة تعتمد على نوعية البيئة - وهذا يمكن أن تصنع الأجهزة من التر gag، المعدن، البلاستك.

ومن كل ما نقدم فإن الأجهزة تعتمد على مؤشرات بيولوجية، وبعض الظواهر الفيزيائية التي تعكس بشكل مباشر أهمية بيولوجية كمعنل امتصاص (%) مثلاً، وبذلك تكون الأجهزة من هذا القبيل نوعين:-

١. أجهزة تخمير هوائية، وهذا أيضاً له جانبان إما أن يكون مخمراً ذات هوية مركبة أو مخمراً ذات هوية تعتمد على الفراغ العري وحرارة المرابح.
٢. أجهزة تخمير ساكنة (غير هوائية).

أما من حيث الشكل فهناك أجهزة التخمير العمودية وهناك الأفقية والمخرطيّة، أما المخمر البسيط فكما هو في الشكل (١٠).

* ولأجل تصميم المخمر يجب أن نراعي الأمور التالية:-

1. ارتفاع خزان التخمير.
2. قصر خزان المخمر.
3. عدد المراوح.
4. عدد الحواجز.
5. قطر الريشة.
6. عرض المروحة.
7. عرض الحاجز وارتفاعه.
8. نوع (Turbine).
9. ارتفاع المروحة عن قاع المخمر.
10. عرض الثوب البهائنة في القاع.
11. قطر التوربين.

كل هذه الأمور تلعب دوراً مهماً في تحديد القوة الدافعة للسائل (الوسط البيئي)، سرعة الخلط، الكثوية، ظاهرة الاستنزار وخلط الهواء بالسائل. ومن هنا تبدأ العلاقات الحساسية والبطانية للتصميم. وحسب التجارب في هذا المجال وجده أن الوحدات اللازمة والقياسية للمخمر هي موضحة في الشكل (3) حيث أن المعادلات الحسابية للمخمر يجب أن تكون كما يلى:-

في المخمر ذي المراوح (Flat-Blade Turbine) فيجب أن تكون نسبة قطر المروحة / قطر الخزان (0.33) وكذلك إلى نسبة ارتفاع الخزان / قطر الخزان (1.0). أما من حيث طول المروحة / قطر المروحة فتكون النسبة (0.25) وكذلك بالنسبة إلى عرض المروحة / قطر المروحة (0.2) على بأن ارتفاع المروحة / قطر المروحة أيضاً يجب أن لا تزيد نسبة عن (1.0) هذا بالنسبة بين مخمر ذي أربع مراوح. أما النوع الثاني فهو (Paddele) فالنسبة هي تعاقباً (1.0 - 0.25)

(1.0.0.33) وكذلك بالنسبة إلى المخمر ذي (Propeller) فليضا تكون النسب على التعاقب كما هي موضحة في الشكل (10).

وهذاك أيضا علاقة بنية المخمر من حيث التهوية حيث يجب أن تكون العلاقة كما يلى:-

$$L/D = 2.0 - 5.0$$

$$d/D = 0.3 - 0.5$$

$$B/D = 0.07 - 0.1$$

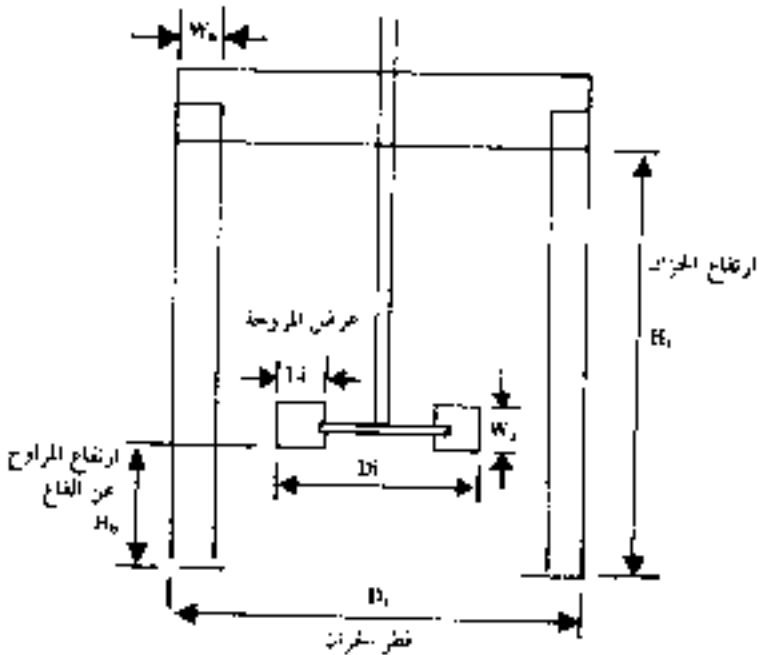
حيث أن D = قطر المخمر.

R = ارتفاع المخمر.

d = قطر التوربين.

B = أقطار التفريغ الهوائية.

وعومنا المخمرات التوربينية تؤمن (%) من مسك المروحة في الوسط الغذائي، كذلك فإن تعدد المراوح في المخمر تأثيرا كبيرا على قسوة التهوية وهم كما موضحين في الشكل (11) حيث تشير الدراسات إلى أنه كلما زاد من قوة التهوية والتحريك والتي تقدر عادة بببورن، وكذلك تشير الدراسات إلى أن حركة المراوح لها علاقة بالحراجز (baffles) حيث هناك حركة تجربان المسالن من خلال حركة المراوح، وهناك حركة لعمى الهواء أو غاز الأوكسجين وهناك مناطق لإبعاد المواد في مناطق معينة وهناك مناطق مينة.



شكل (10) يوضح المعادلات الحسابية للمختبر القياسي.

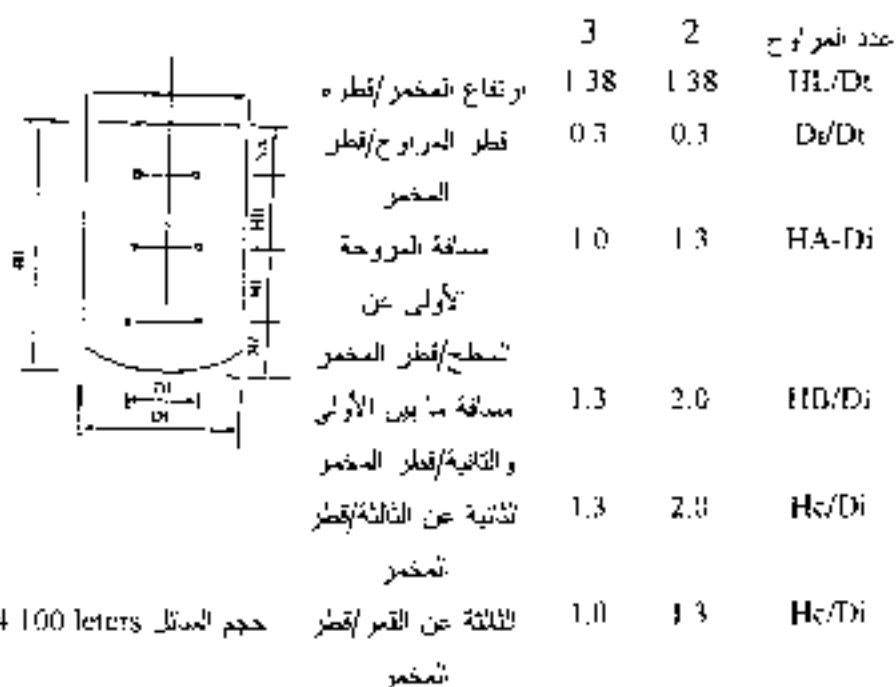
قطر الخزان

المعادلات الحسابية للمختبر القياسي

$$\frac{\text{ارتفاع المروحة عن النهاية}}{\text{أطوال المروحة}} \cdot \frac{\text{عرض المروحة}}{\text{عرض المروحة}} \cdot \frac{\text{ارتفاع الخزان}}{\text{أطوال المروحة}} = \frac{\text{قطر المروحة}}{\text{قطر المروحة}} \cdot \frac{\text{ارتفاع المروحة}}{\text{عرض المروحة}} \cdot \frac{\text{ارتفاع الخزان}}{\text{عرض المروحة}}$$

$$\frac{\text{قطر المروحة}}{\text{قطر الخزان}}$$

	$\frac{D_t}{D_s}$	$\frac{H_t}{D_t}$	$\frac{L_t}{D_s}$	$\frac{W_e}{D_t}$	$\frac{W_b}{D_t}$	عددها	$\frac{H_b}{D_t}$
Flat-Blade							
Turbine	0.33	1.0	0.25	0.2	1.0	4	0.1
Paddle	0.33	1.0	..	0.25	1.0	4	0.1
Propeller	0.33	1.0	$\text{Pitch} = D_t$		1.0	4	0.1



شكل (11) يوضح تأثير عدد المراوح على قوة التهوية والتحريك.

ومن هذا الفصل لا يمكن أن نعطي كل التصورات لتصميم المixer، هناك الكثير من المخططات والمعذلات الحسابية التي لها علاقة بنوع المنتوج وكذلك بسلوكية الأحياء المجهرية المستعملة، وفيما يلي صورة مختصرة لبعض المخلوقات والمixerات عموما:-

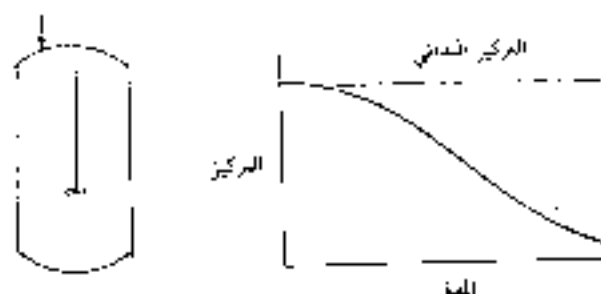
1. المixer الاعتيادي ذو الدفعه الواحدة (Batch. F.) في الشكل (12).
2. المixerات المستمرة (Continuous F.) كما في الشكل (13).

3. المخمرات الأنبوية (Tubular F.) كما في الشكل (14).
4. المخمرات ذو الطبيعة الماءنة (Fluidized F.) كما هي في الشكل (15).
5. مخمرات برجية (Tower F.) كما هي في الشكل (16).

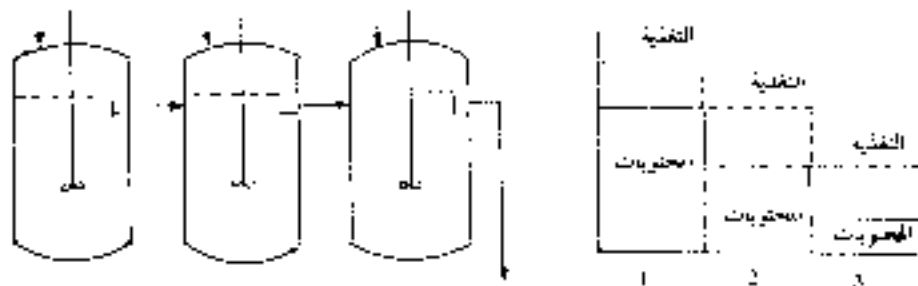
الجدول رقم (1) يوضح الاختلافات بين المخمرات.

أما لشرح بسيط للمخمر (Tubular F.): ففي هذا المخمر تدرس المواد المعقولة واتجاهها، حيث تدخل هذه المواد من نهاية وتخرج من النهاية الثانية فسي جريان منظم والكتلة الحيوية للأحياء يمكن أن تكون شفاف عالي أو بشكل (bed)، وسلوك (flocs) يعتمد على سعد الجريان والتغير من النسق (bed) الثابت إلى (bed) المتغير.

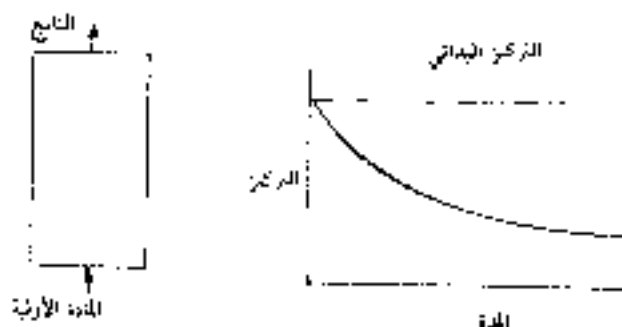
اما المخمر (Fluidized F.): فإن ميكانيكية هذا النوع موضحة في الشكل، فالدقيقة العالمة تكون عالقة في السائل وحسب الحجم المختلفة حيث تدرج في إن (bed) الدقيقة الصغيرة تكون في التقطة ولكن بقابلية تغير والتي تؤثر على (microbial hold-up)، وهذا النوع من المخمرات مستعمل في صناعة البيرة أكثر سفلارية تخمير (yeast flocs).



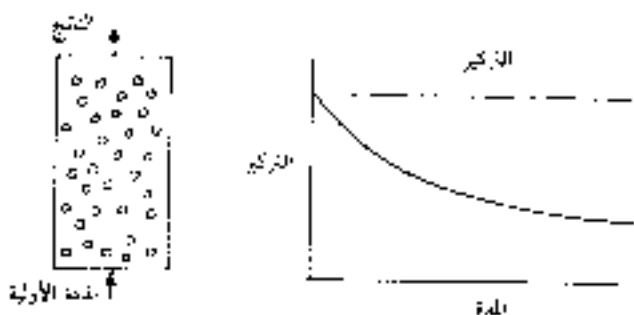
شكل (12) مخمر الدفعـة الواحدـة.



شكل (13) مخـرات ذات المحـور المـتحـرك والـمـسـتمر النـاتـج.



شكل (14) المـخـرـرـ الـأـبـوـسـ (Tubular F.)



شكل (15) العادة الأولى (Fluidized Fermenter)

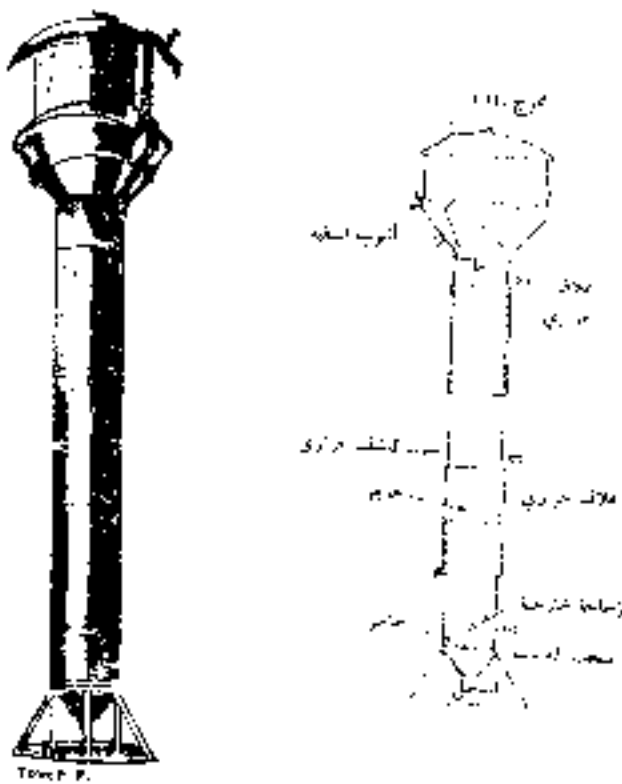
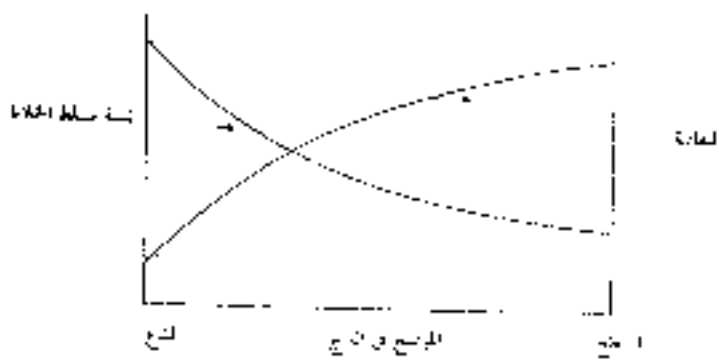
وكلما يبدوا من الجدول أن المايسليوم المكتون يعتمد اعتماداً كلياً على نظام التهوية والتحريك المستعمل وممثلاً عند التهوية $O_2mN0.08$ / لتر دقيقة (M) (M) *Mitchella hortensis*) وقد حصل على أعلى إنتاج من المايسليوم بينما عند التهوية $O_2mM, 0.20-0.15$ / لتر / دقيقة، أصبح النمو ... (إلا أن الإنتاج أصبح أقل في حالة (*Agaricus Campestris*) أعطى أعلى إنتاج عند التهوية $O_2mM 0.21$ / لتر / دقيقة، وهذا يوضح أن درجة التهوية تعتمد بدرجة كبيرة على خواص المكون التجاري.

إن جريان الهواء له أيضاً أهمية معينة لتحرك وسط المزرعة، ويعتمد هذا ليس فقط على سرعة الجريان ولكن على حجم الفرزان المجهز أيضاً يتضح ذلك من تأثير جريان الهواء في الفرمتورات الكبيرة أكثر فعالية وخصوصاً

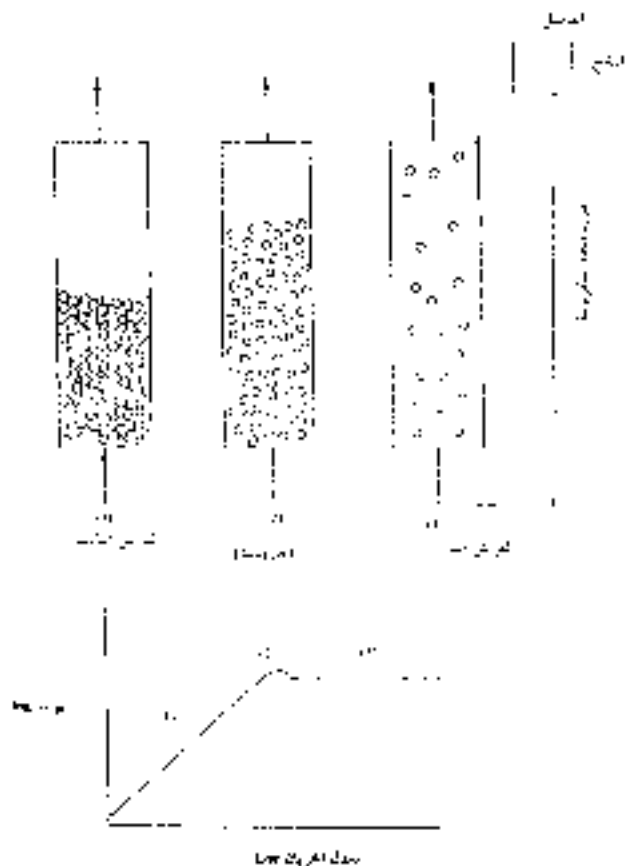
عند الفرمتورات ذات الوسط الغذائي العالي، يستعمل الماء أساساً لأجل التهوية، إلا أنه بالإضافة إلى ذلك يساعد في عملية التحرير مما يزيد في خفض ميكانيكية مراوح التحرير.

و لأجل عملية التصحيح بين التهوية في الدوارق المهزازة والفرمتورات الماء يمكن مقارنتها بالاعتماد على القيمة (K_{1,2}).

و لأجل الحصول على التمثيل الميكروبي تستعمل الكثير من المعدات والأجهزة المختلفة - كخزارات للنمو الميكروبي، ويمكن أن تكون أداة اختبار، نورق حجمي فرمتوتر، إن استعمال (Shaking Instrument) واستعمال الأوساط الغذائية (Substrate) فإن الجاذبات المهزازة تعطي تهوية ملائمة.



شكل (16) يوضح المخمر البرجي (Tower E.)



تأثير معدل لجريان على الحركة في المختبر الأثربى

شكل (17) ووضح أنواع الغرائب وكذلك معدل الجريان

تهوية المزارع الساكنة:

تستعمل هنا الطريقة في حالات التحضير المزارع الاعتيادية وخصوصاً عند إنتاج بعض المنتجات العقنية، وهذه الطريقة تمتاز بعدم وجود مشاكل تهوية حيث تستعمل فيها مختلف الدوارات المختبرية أو الأدوات الإنتاجية، وفي المختبر تستعمل زجاجيات خاصة كما في الشكل.

التهوية والتغذية في هذه المزرعة تمتاز بصفات معينة والمنفذ عليها هو المايسليوم الفطري النامي في السطح العلوي حيث يحصل على كمية من (O₂) أكبر مقارنة بالمايسليوم النامي في الجزء السفلي، إلا أنه من حيث التغذية فإن الجزء السفلي سيعذى بصورة أكبر من المصادر الناتروجينية والكربونية... السبب وفي هذه الحالة هناك اختلافات في نمو المايسليوم في نفس الدوارق نظراً لاختلاف ضروف التهوية والتغذية. وتحتاج هذه الطريقة من التربية بسهولة وسرعة نتائجها.

طريقة التربية الساكنة (Static Cultivation) تتبع والأحياء الأخرى التي تنمو على السطح. يجب أن نعلم أو أن ثبت الكثير من الأطوال للتربية وهي ضرورية حيث تحتاج إلى كميات معينة من (O₂) ثم يفق احتياجها تدريجياً، وهذه الحالة هي ضرورية في حالة الفطريات البازيدية التي تنمو بصعوبة في الأنواع الأخرى من طرق التربية.

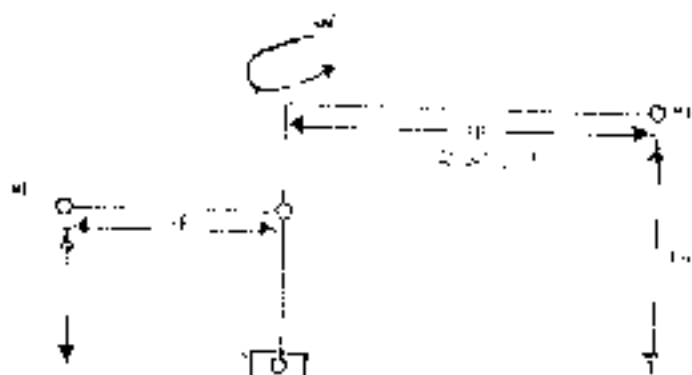
التهوية في الدوارق الهزازة: (Aeration in Shaking Flask Fermentation)

في الحرب العالمية الثانية كان البنسلين ينتاج بطريقة (Deep Culture) وتحتاج على هذه الطريقة لإنتاج البنسلين طريقة التخمير الدوارق الهزازة وهذا

بدوره أعطى ظروقاً جيدة للمزارع الميكروبية لأن تنمو في الظروف الهوائية وعلى نطاق مختبري وفي حجم صغير وبكميات قليلة من الوسط الغذائي، والذي أعطى إمكانية كبيرة لدراسة الفعالية الحيوية لكثير من اسلالات المحسورة، ولهذا كان استعمال الدوارق بحجم (100، 250، 750 سم³) والتي تم هزها في جهاز خاص وبطريقة ميكانيكية وبدوران (أعتدتها 2,5 سم في القطر) وعموماً كانت سرعة الدوران (220) دورة/ دقيقة.

دور جدران الدوارق في العملية ينحصر بأن الوسط الغذائي أو المزرعة ككل يطرد بالقوة المركزية والذي يعزل المادة أو الكتلة عن بعضها بارتطامها بجدران الصدر، لذلك تبوي المزرعة بنهاية الانتشار. حجم الوسط الغذائي في الدورق اعتبارياً يحد التهوية وكذلك نسبة حجم الوسط إلى حجم الدورق. إن ميكانيكية هز مثل هذه المزارع يعطي نافراً كاماً وخصوصاً في الاهتزازات المدارية.

وإن الاهتزازات المدارية مجهزة بمشتقات لونية والتي بدورها ترتبط بقاعدة من الألومنيوم الخفيف، وهذه القاعدة مستددة على أربع بوليرنات (Orpital Shaker) (ball-bearings in cups) وهذه بدورها متصلة بمحرك كهربائي. علمًا بأن بوليرنات تقع مباشرة تحت مركز الدوران وكل نقطة في القاعدة الألومنية تقوم بحركة دورانية، وبعتمد قطر الحركة على قطر كل من طرفي القاعدة من مركز التقر، والشكل رقم (18) يبين أو يوضح العملية.



شكل (18) يوضح المخطط الحاسن لـ المغناطيس

$W_p =$ تأثير وزن حرف (أ) على حزق ملائمه، ووزن حرف (ب) على حزق (ج) (التي يدور)، (ثوابت)

$WF =$ تأثير وزن حزق على حزق (أ) من سحابة الدوران.

$I.p =$ تأثير حزق (أ) على حزق (ج) من سحابة الدوران.

$I.F =$ تأثير سحابة (ج) على حزق (ب).

فورة المطرد المركزي التي تسحب الوزن الكلي للأقاعة =

كثافة الأقاعة \times مربع السرعة المتدوير الزاوي \times تأثير قطر الدوران (وأي جهاز ريسوني يحرّك الأقاعة).

$$W_p = W_{rp} = \frac{WF}{g} - W_{rf}$$

أي في حالت مرآة المثلث تحدى أو استطيبة كهربائي (شكل):

$$\text{الفورة المطردة} = (I.p - I.F) \times$$

- عملية التهوية والتحريك في الدوران المزدوج يمكن أن يسيطر عليها بـ:
- ص رو:-
1. التهوية والتحريك لها علاقة عكست عمق (وهذا يعني بحد ذاته في نفس الوقت).
 2. التهوية والتحريك له علاقة مباشرة مع سرعة الدوران وطول المزارع أو فضفاضة الحركة.
 3. وذلك بعض العمليات الميكانيكية والتي تزيد من درجة التهوية والتحريك بسبب (Turbulence).



التهوية والتحريك في مزارع الأحياء المجهرية:

إن الحرارة الأكبر من الأحياء المجهرية هي حرارة، ونحوها في الأباطئ السائلة أو على الأباطئ الصبغية مرتبطة ارتفاعاً وثيقاً بكثافة الأوكسجين المزدوج وذلك في الماء المزدوج؛ وبالتالي في تكثيف الماء الميكروبي الماء غريب أو الاتنين سعا

أن كمية الأوكسجين اللازمة تحدد وتعين نوع الكائن المجهرى المحسن إذا ما علمنا أنها تختلف الواحدة عن الأخرى بكمية استهلاكها للأوكسجين، كذلك عمليات التمثيل الحيوى تحتاج أبىض إلى كمية معينة من الأوكسجين، علما ببيان العمليات الحيوية لتنفس أوكسجين وهذا ما توصل إليه (Shu) عام (1953) حيث قسم احتباس هذه الأحياء المجهرية للأوكسجين إلى ثلاثة مجاميع:

أ. عمليات تدركها احتباس للأوكسجين من أجل نمو الأحياء المجهرية نفسها وكذلك لأجل تأليف بعض المنتجات والمثال عليها هو إنتاج الأحماض ومنها (Ustilago Zeae)

ث. عمليات يكون فيها الأوكسجين ضروريا جدا للأحياء المجهرية لأجل التمثل الحيوى وكذلك عملية التخليق ومثال ذلك تخليق (α - amylase) من فطر (Aspergillus niger).

ج. عمليات تحتاج إلى كمية قليلة من الأوكسجين للحصول على أعلى إنتاج، ومثال ذلك عند تخليق حاسضر التفاحون (Citric acid) بفطر (Aspergillus niger).

رغم معلوماتنا عن هذه المجاميع فلا يخفى علينا أهمية الوسط المخارجي وتأثيره، رغم معرفة جميع العوامل للكائن المجهرى والتي تحدد الأوكسجين اللازم لتوسيط المخارجي ودوره، وهذا ما أثبته (Johnson) عام (1959) وحدد ذلك درجة

التهوية فقد فرض إحدى المعادلات لأجل حساب سرعة التهوية للأحياء المجهرية،
نعرض التحليق الحيوي (Biosynthesis) عند زرع الأحياء المجهرية في وسط
كاربوهيدراتي.

$$A = \left(\frac{3333}{47.8} \right) G - Y$$

حيث أن:-

A = الأوكسجين اللازم في ml / دقيقة.

Y = الإنتاج لكتلة الميكروبية الجافة في غم / 100 غم جلوكوز.

G = ثابت النمو.

وانتهي بدراسة المادة الميكروبية في غم / دقيقة، هذه المعادلة طبقت وحصلت
على كتلة حيوية ميكروبية تحتوي على (647%) من الكربون، (0.5%) من
أسيتروجين، (75%) من النيتروجين، (8%) رماد.

رغم هذه المحاولة كان هناك خطأ حصل في حساب سرعة التهوية نظراً
لتغيرات البسيطة في مكونات المادة الميكروبية ولكن الخطأ لم يكن كبيراً، وهنا
يتضح لنا بأن تجهيز أو إضافة الأوكسجين للأحياء المجهرية نظرياً لم تكن دراسته
متکاملة إذ أن تأثيره في الإنتاج واضح وواضح، ومن هذه العلاقة سرى أن هناك
بعض العقبات في مرور الأوكسجين في هوره الفاري في جسم الميكروب حيث أن
هذا عامل مؤثر على إزابة الأوكسجين في الوسط الغذائي، وأن هذه العوامل
هي ضرورية لأجسام الأحياء المجهرية من الأوكسجين غير الذائب وقد عرف هذا
عامل من قبل (Bartholomew) عام (1950).

العوامل التي تؤثر على انتصاص الأوكسجين:

من العوامل المعروفة هي علاقة امتصاص الأوكسجين من مزارع الأحياء المجهرية وهذا يحولنا إلى دراسة الخواص التغذوية والكمارمية لوسط التربية، ومن البداهي أن أجسام الأحياء المجهرية لها مختلف الخواص المورفولوجية وأهمها هي التجمعات الميكروبية، حيث أن هذه التجمعات لها دور كبير في امتصاص ومحسن الأوكسجين من خلال التبادل газов الذي يحمل كميات كبيرة، وقد ثبت هذا (Finn سنة 1954) حيث أُوجِدَ علاقَةٌ بين التجمعات الميكروبية على حمل الأوكسجين.

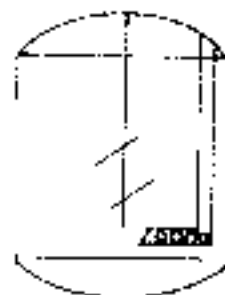
كذلك من العوامل المؤثرة في عملية التهوية أو امتصاص (O₂) هو نوع الدم بالمستعمل، وعلى هذا الأساس هناك نوعان من الأنظمة:-

أ. نظام يمثل في جوهره سلسلة من الفتحات في قاعدة الفرمنتور والتي تعمل على توزيع ميكانيك الحركة بفقاء عالية.

ب. نظام يعتمد على السيطرة المركزية والتي يمكن معرفتها من خلال اسخراة زجاجية مركزية والتي تحتوي في داخلها على مادة صلبة (سيراميك) والتي بواسطتها يمكننا من التحكم في توزيع الهواء بالكمية المطلوبة.

النظام الأول يفرض لكثير من الحالات الاعتيادية وغيرها وهو عملٌ عند الاستعمال. إن ظهور أو تكون الفقاعات الهوائية في هذا النظام قد درس من قبل (Davidson & Amick) سنة (1956) والذين أوضحوا بأنه عند السرع العالية أو البعضية لجريان الهواء في نظام الفتحات تعطي فقاعات بشكل متباين يعتمد حجمها على سرعة التهوية وكذلك على افتراض الفتحات. من جهة أخرى عندما تكون سرعة جريان الهواء أكثر، سيكون الانعكاس على سطح المزرعة أكثر وهذا يعتمد على قطر الفتحات.

ومن الجدير بالذكر أن استعمال الفتحات الصغيرة غير محبذ حيث أن تراكم الماء سيلوم سيفعلق الفتحات الهوائية (Fortune) سنة (1956) والتقوية الاعتيادية لأن عملية مايكروبيولوجية تجري بالتحررك والتي تكون جزءاً من نظام التهوية، التحررك يرفع من فعالية التهوية، حيث من خلال التحررك وزيادة في جريان الفقاعات الهوائية في المزارع السائلة المتحركة ولفتره مستمرة ستكون الفقاعات الهوائية داخل السائل موزعة بالشكل (Holt) سنة (1954)، وفي بعض الحالات الأخرى من التهوية يتوجب استعمال السرع العالية للمرار (700-1500)



شكل (19) يوضح الحاضن المحراري للهزال

إن الخumar تحتاج للتهوية وخصوصاً في فترة النكاثر، فإن سرعة التهوية لها تأثير على نمو الخumar (ويست وكنن West & Gaden سنة 1952)، حيث أثبتت بأن سرعة عملية النكاثر في كل الأحوال تعتمد على محتويات المزرعة، إلا أن التحرير يعمل مؤثراً في خلط المكونات الغذائية في الوسط، وفي حالة حساب التهوية والتحرير لتحضير العابصلات من الفطريات فيعطي بشكل ٢٠ (٢٠/١٣) لتر/ساعة، أو بحسب بـأي شكل مقارب، والتحرير تساعد من المرادج الميكانيكية أو تستعمل محارق دوارة.

إن الجدول رقم (٤) يعكس لهذا طروف التهوية والتحريك في (Deep Culture) لمختلف المفظيات، ومن إيمانها.

إن مبنية التخمر (إنتاج وتحويل النواتج المختلفة بواسطة الأحياء المجهرية) قد تقدم بدرجة كبيرة خلال السنوات المنصرمة، بحيث أن تصاميم الأجهزة أصبحت لها أهمية بصورة متزايدة، والتفسر الصناعي كما هو الحال في إنتاج المضادات الحيوية يحتاج إلى تطوير لبعض أنواع الأجهزة المستعملة ومع ذلك فإن تصميمات الأجهزة ما تزال غير مثالية. ففي حالة تكرير فكرة تصميم الجهاز يجب أن نميز بين المعامل المختبرية من جهة وبين "وحدات الإنتاجية من جهة أخرى فالحالة الأولى (تحضيرية) وال فكرة هي:

1. الاستفادة التامة.
2. معرفة كل انحصارات المستعملة.
3. سهولة الاستعمال مع قابلية نقلها كل شيء.

أما في الحالة الثانية (الإنتاجية) الفكرة هي:

1. المحصول الكبير بكثرة قليلة.
2. انتظام واعتماد الإنتاج.
3. الاعتماد على الفعاليات الأوتوماتيكية أكثر من الاستعمال اليدوي.

جدول

يبين ظروف التهوية والتحريك عند Deep Culture ويبيّن صفات وشكل النمو

نوع الأحياء	نوع الغزان	درجة التهوية	درجة التحريك	شكل النمو
<i>Agaricus blazei</i>	سم 3 دورق.	250	80 دورة/ دقيقة	0.25 سم حجم الكتلة
	فرستور هزار 20L	(0.25-0.5 حجم هواء) وسطاً/ دقيقة		2.5 Cm
<i>Carius canipestricus</i>	دورق 600 سم حجم الوسط 150 سم	1.3 mMoz/ dm ³ /h	دورق/ دقيقة	كريمة
	فرستور 7.5L	1 حجم هواء/ وسطاً/ دقيقة	172 دورة/ دقيقة	كريمية
	فرستور 20L	1-3 حجم/ وسط/ دقيقة	400 دورة/ دقيقة	كريمية
<i>Marchella mortensis</i>	فرستور 12L	0.08-0.2 mM O ₂ /dm ³ /min	-	0.45 0.15-0.20m

كل التجارب للغذائيات المايكروبيولوجية تبدأ في انحصارته الهزازة بعد ظروف الزراعة المختبرية المثالية تماماً مما يجعل تصميم أجهزة التخمر المختبري هدفاً رئيسياً، وبواسطة التخمر المختبري يمكن إنتاج نوتج تجهيز أحياء مجهرية بشرط

محيطة وعيشية بحيث نحصل على الطاقة التصوٰى للنمو؛ وعند الحصول على هذه الطاقة التصوٰى نستطيع من خلالها أن نرسم الأجهزة وبنائها.

هناك عدة معانٍ للإنتاج في الوقت الحاضر ولكنها غير اقتصادية، وإشارة للحقيقة المذكورة أعلاه فإن التقنية المايكروبولوجية في عدة حالات لم تذكر عليها، ولهذا السبب فإن جهاز التخمر المختبري يجب أن لا يكون حاوياً على خباط (Stirrer) فقط، لأن هذا سوق يتقصّ من فعاليته.

إن المختبر المختبري يجب أن يكون مكتيناً لظروف عديدة، مثلاً يجب أن يكون ملائماً لعملية التخمر وللأحياء المجهرية المستعملة، حيث يشكّل مرحلة انتقال ما بين الخباضن (Shaker) وجهاز التخمر الصناعي.

جهاز التخمر المختبري:

في هذا الجهاز فالقوة المحركة أو المسيرة له (Drive) وهو من أهم الوحدات البنيوية للجهاز، حيث يمكن استعمالها وبصورة معقمة لأجل تجهيز مراوح الخلط داخل المختبر بالطاقة حيث تعتبر هذه الوحدة القوة المسيرة للحركة. لهذا يجب الاهتمام كثيراً بتصيغة تركيبته على غطاء الجهاز، علماً بأنه يجب الاهتمام بالتناسط التالية:-

أولاً: خطر الإصابة بالثقوب حيث أن عمود المسائل في جهاز التخمير يفتح قوة ضاغطة عالية للغلق حتى ولو أن الجهاز في حالة اثراحة أو انسكون (بدون عمل).

ثانية: بطيء، الحبأ يبقى غير منتهى بمحوريات، الحال مثل المعدة الخاصة، أو الأعذان المترتبة (ج)، إن تغيرات تيار وزن ساپور (drive) لا يغير لغطاء من تعداد حيث إن ساپور يزن هذه الآف من الكيلو غرامات.

معدن التحريك (Stirrer element)

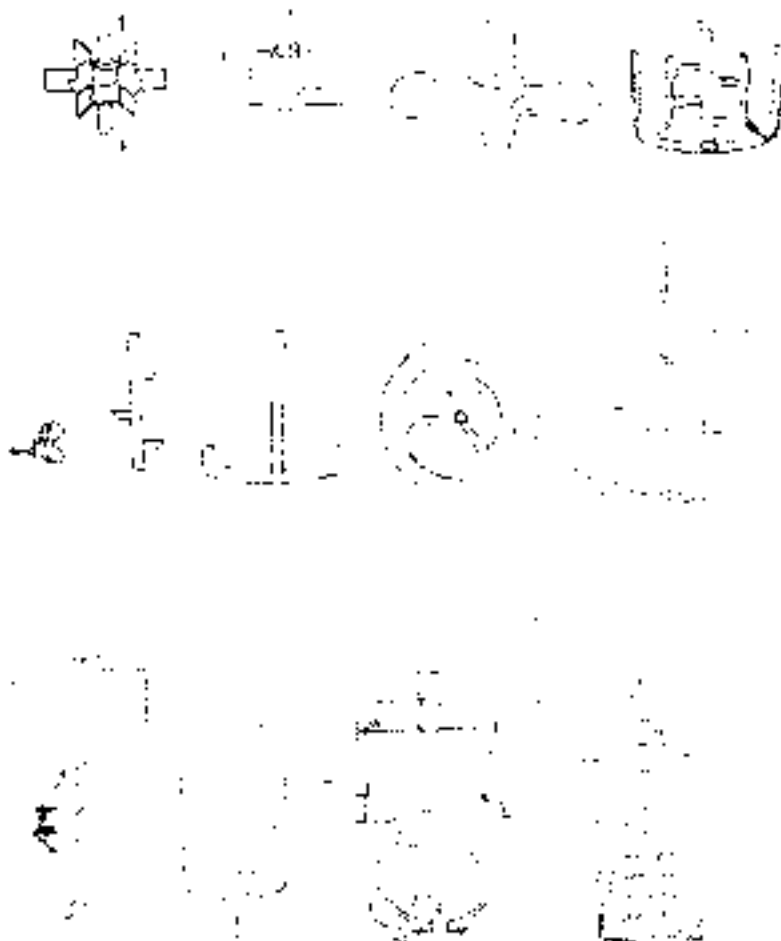
الاعتماد يجب أن يترك على اختيار أجهزة التقطيع والحركة، فال اختيار الوجه الإيجابي مع (1,2) أو أكثر عن الأنماط التوربينية هو أكثر شيوعاً، يستعمل بصورة كبيرة في الابحاث. إن الشعور الشائد هو أن الخياط الترجمي يستعمل خصوصاً للمنتجات التي تتطلب درجة لزوجة عالية ويستعمل بصورة أكثر في الخمر البواني عندما يكون استخدام أو استعمال (0) قليلاً، هذا الجهاز له صعوبة كبيرة في ضبط الهواء على شكل فقاعات صغيرة، لذا فهو يستهلك طاقة كبيرة، وبامكان تيار عالي من الهواء للجهاز يمكن التخلص من الفضلات الهرانية عن طريق المحور، وبهذا تكون قد فقدت بعض الطاقة، هذا النوع مهم في تربية الأعذان لأن الجهاز سيفني على تركيب هذا المايسليوم، الأنواح سوف تعمل بسوعة قليلة نسب (الأجهزة المختبرية ما بين 300 - 800 دورات دقيقة).

إن أجهزة التقطيع الخاصة الأخرى تم بناها بالاعتماد على الكثير من العوامل، فالخمور مثلاً مع دورة نسبية بـ 100 دورات يوماً يمكنها بـ 02 عامل معرفة (عوامل تهوية ذات كاسة يمكن التخلص من الهواء الموجود في الفقاعات، لتصفيره، وهذه العملية يمكن استعمالها لمنتجات متعددة، وذلك عندما تتحكم وحدة لاستهلاك

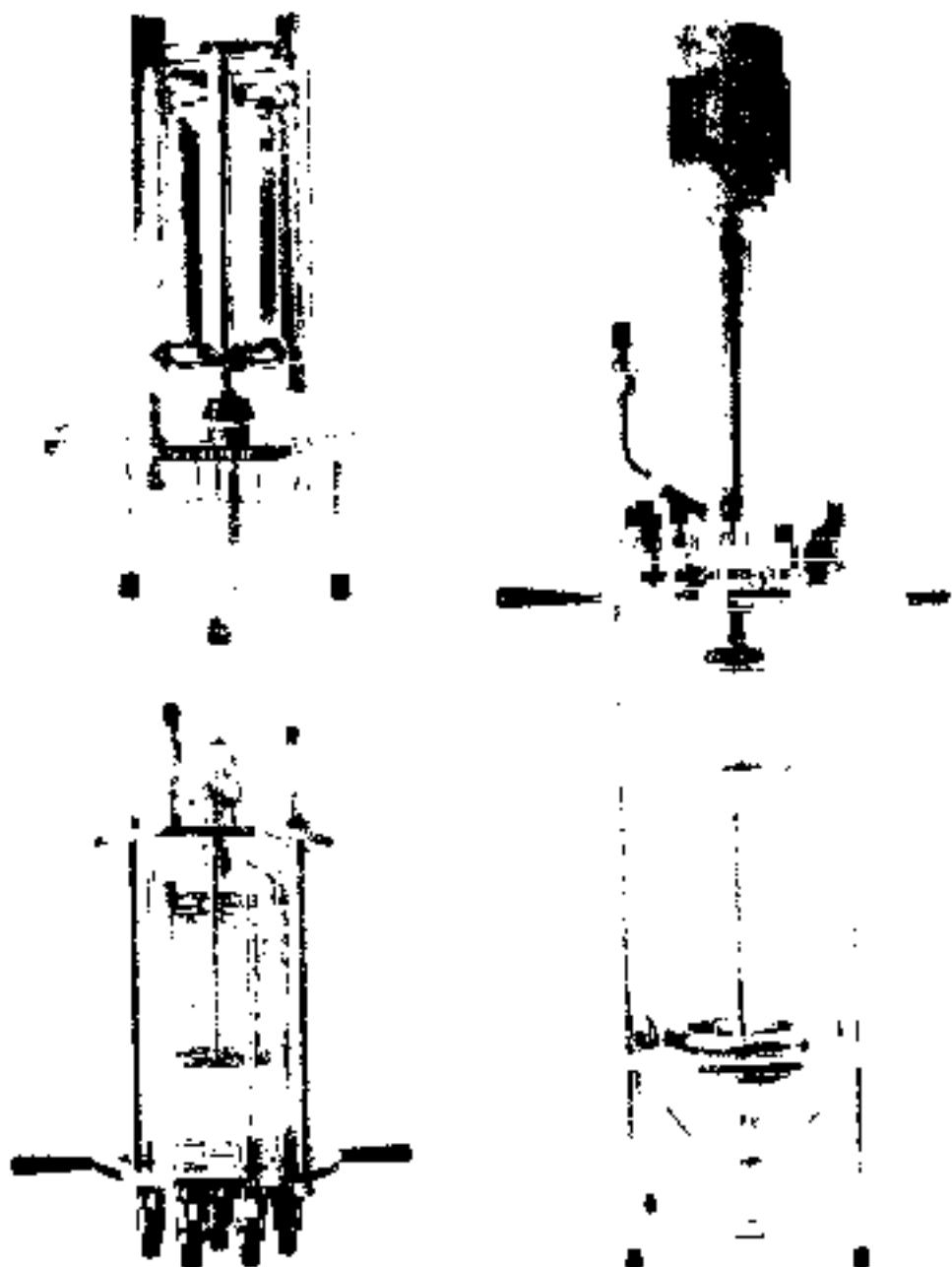
(emulsion unit) تحدث كمية كبيرة من الطاقة يمكن استعمالها في الدائرة، أو في عمل تكسير الفياغانة، مرجعه الخياط هي بحدود (3000 دوره/دقيقة).

وهذا النوع من الخياط تم التبرهنة على أنه ملائم لزرااعة التسورلا (Tosula)خصوصا إذا ربطت مع مزيل الضرورة وللهذه الطريقة خميرة التوريلا يمكن إنتاجها في أجهزة التخمر المختبرية مع استهلاك طاقة سيما قليلة، وهناك خياط آخر لزراعه الأحياء المجهرية من الأوسنط السائلة التي تحتوي على مواد غذائية غسيرة قابلة للتذوب في الماء مثل السفط والبازافين وهذه الخياطات تكرر موزعة على طول زراعة النخع، حيث أن الهراء يتعدى قدر الماء بطرق التكسير العصفر، وبعدها توقف البازافين غير الناضج يواخذ ويكسر عدة مرات.

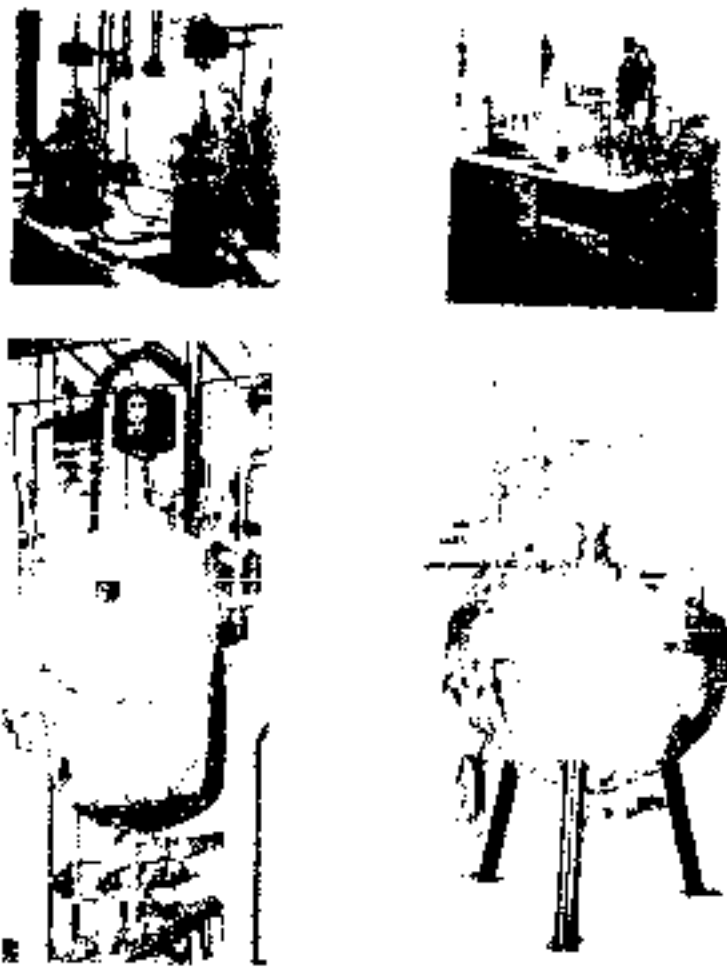
ومن الواضح أن جهاز التخمر المختبري يكلف كثيرا إذا قارناه بوعاء زجاجي بسيط مع خياط، وأن كلبهما يلديان نفس العمل، إن الجهاز المختبري يتميز استعماله لمزارع مختلفة، وله أنظمة خبيط مختلفة وبرادات متقدمة، والتغذية ذاتية، وكذلك عملية التلقيح تتم بواسطة الجدار من خذلان (Needle) والغلق ميكانيكي، لهذا كانت كلفة الجهاز ذاتها وهذا بالضرورة يحتاج إلى إدخال جهاز تكسير انحرافه، (EZN) والأوكسجين... الخ.



شكل (٢٠) يوضح بعض أنواع الخباطات المستعملة



شكل (21) يوضح مقاطع في مخمرات مختلفة.



شكل (22) يوضح بعض اشكال المخمرات المخبرية الاعتيادية
فصل الرغوة (foam separator):

إن نصف الزراعة ميكانيكياً يمكن اختباره، مستندة قيمته كائنة في تغير نعمه ليس فقط
بالمختبر ولكن في المصانع ذات التصنيع الحرف. وهذه معايير الأجهزة التي تزيد إنتاجية الزراعة بـ
النصف، مع فحص هواز التأثير الذي يليه بعد دراسة متعددة تصديقه كائن من العمليات

حل هذه المشكلة يفضل الترغوة في عمود استخلاص الهواء (dearuntion tube) بواسطة الفاصل الاعتيادي، ومع ذلك فإن هذه العملية غير ذاتية والرغوة تسررب من الأنابيب بحيث أصبح الجهاز معقداً وغير معمم. وبهذه الطريقة تم القضاء على الرغوة في الفصل الاعتيادي الذي يعتمد على عملية المطرد المركزي للسائل الفائض مما سيتحقق لنا طبقة رغوة ثانية، وهذه تعتبر نقطة ضعف لـالجهاز.

ال المشكلة الآن يمكن حلها باستعمال الأفراد الفاصلة مع وجود ثقوب داخلية غازية وهذه الثقوب منتشرة. وهذه الأفراد موجودة نسبياً بجزء واحد عن الأخرى. وهذه الأفراد توضع في طبقة الرغوة في جهاز التخمير بحيث أن السائل الزاجع وغير الماء في الجدار المعاكس ولكن في طبقة الرغوة نفسها بحيث تستطيع من الحصول على دورة كاملة (صورة رقم 21) توضح هذه العملية والجهاز).

في تصميم وبناء الأجهزة المخبرية وفي معامل التخمير الصناعية يمكن حل بعض المشاكل خصوصاً والتي تتعلق بأجهزة العنق حيث تم صنع عملية الغلق المزدوج الذي يمكن أن تتجمع وتغير، للتبسيط فإن فاصل الرغوة للأجهزة المخبرية مركب مباشرة على المحور الخباط، ومع ذلك فإن هذا الجهاز لا يمكن استعماله لزراعة المايسيليم لأن سرعة المحور بطيئة جداً لكميات كبيرة للرغوة في الأجهزة المخبرية وللفصل الجيد يجب أن تكون سرعة المحور ما بين (2000-3000 دوره/ دقيقة).

هذا يمكن لمحانز واليكتريما اما لمزارع المايسلوم والمزارع الحساسة فـإن السرعة العالية سوف تكسر الحلبا، لهذا السبب يكون الفاصل بعيدا عن الخليط. وبسبب الفرق الكبير في الوزن النوعي ما بين الهواء والطبلة (الستلة) فإن (1000 rpm) الدوران/ دقيقة نجهاز فاصل الرغوة الصناعي هو تقريباً قليل ولا يمكن مقارنته (1pm) للفاصل الاعتيادي بسبب كبر الجهاز، لهذا فإن السرعة هي ما بين (500-1000 rpm).

إن استعمال المواد الكيماوية المضادة للرغوة لها تأثير سلبي على الناتج، حيث أن هذه المواد الكيماوية تمتلك من قبل السطح السكري وهي تختلف جدار الخلية، لذا فإن أهم استفادة من الفاصل الرغوي، الميكانيكي هي عدم استعمال مضادات الرغوة الكيماوية بالإضافة إلى تجنب استعمال مواد غريبة خلال إنتاج الخميرة وخصوصاً المواد الغذائية.

عن استعمال فاصل الرغوة سوف يسمح باستعمال تكثيف جديد للتخمر، بعض المزارع يمكن زراعتها في درجات أكملة فصوى باستعمال جهاز التخمر مملوء ب بصورة ذاتية بمزيج من الهواء والبيئة الغذائية (Substrate)، ففي حالة تخمر المستند، الذي يستعمل خلاتها جهاز سعة (1000 لتر) وبهذه الدرجة من الفهوية فقط (6%) من حجم جهاز التخمر الكلي يمكن استعماله، بالإضافة إلى هذه الحقيقة كميات كبيرة من الأمتار المكعبة يمكن الاستفادة منها باستعمال جهاز الخبط الشامل (Conventional Stirrer system) ربما بسبب جودة نقل

الأوكسجين وجودة التخلص من الغازات عند إنتاج رغوة اعتيادية، جهاز التخمير يمكن علاوه تقريباً إلى مستوى الفاصل.

من الملاحظ في هذا الفاصل يجب أن يكون مركزاً بصورة دقيقة لتخمير البرافين والهيدروكربون والبيتان والذين يحتاجان لعملية تكسير شديدة وفصل دقيق للغازات المستعملة.

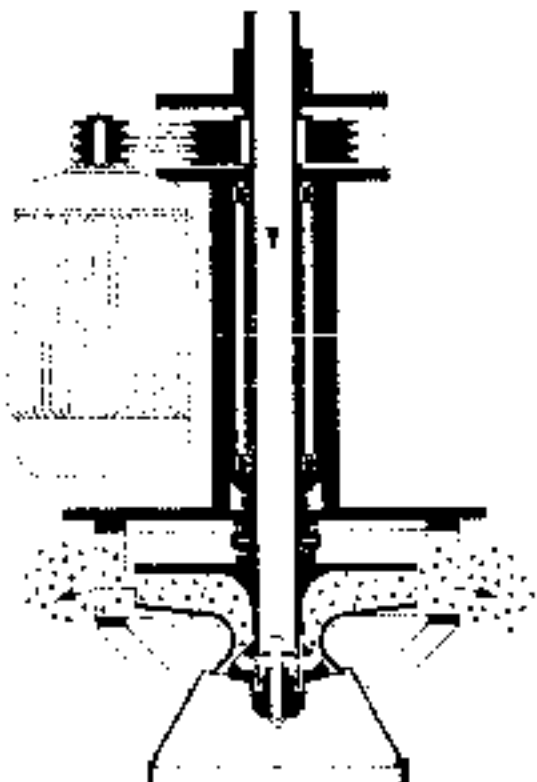
ميكانيكية الجهاز (Instrumentation):

وهذا يتكون من منظم (pH) مع مدخلات ضرورية للحوامض وقياسات تصميم (pH). نبذات المنظم تعطى بواسطة لوحة السيطرة والتي توفر من الدقة وتمنع التسخين الزائد في كل الاتجاهين. وكذلك منظم الحرارة لجهاز التخمير المختبري.

يسعمل جهاز منظم أو PID وللجهاز التخمر الزجاجي يستعمل المحرار مع لوحة تسجيل صغيرة. إن سرعة الخلط (stirrer) ودخول الشهوة تنظم بدورها. مرونة جهاز التخمر الزجاجي توفر بوجود جهاز إضافي وهذا يظهر بصورة جهاز مساعد.

إنتاج مزارع مستمرة في أجهزة التخمر المختبرية هناك جهاز حديدي يمكن استعماله خصوصاً نزراً على الخماص يوجد البرافين والهيدروكربون.

هذه العملية تجري كالتالي: يثبت "الفرمنتوز" مع الفاصل المرنغوي ثم يدخل وبعده ينبع، وبعد وصول مرحلة lag phase يتم تضييف المادة المقدمة Substrate بكتيريا مستمرة ذاتية يستعمل مضخة (pump) تتنفس بحسبية التهوية "حيث حد معين مع إمداد هواء خلال السحب وخروجها من نفس المكان" لافتتنشـر مار، بذلك تنتهي



شكل (23) يوضح مخطط عمل جهاز ذاصل لـ غوة



أجزاء جهاز ذا صيل المفتوحة المكانية

إن الاستهلاك الكهربائي للخياط أو لماطور الخياط حساس جداً لتكوين الكيماوي للمواد الغذائية Substrate وكذلك الهواء المار خلال المستحب وخلال الفاصل الرغوي خصوصاً عند تثبيت أو إصانة الخياط بالمحور، فإذاً ازدادت كمية الجزر، فإنه في ذلك الاستهلاك الكهربائي يرفع أيضاً والعكس بالعكس.

وهناك كشاف ضوئي على جهاز الفرنائه مثبت بطريقة الاختبار القيمة المناسبة للسعة بين الهواء والمادة الغذائية (في حالة البراغين أو الخماز فإن النسبة تكون ٢٠٪ تقريباً) وحالما يتغير تركيب المواد الغذائية المضافة فإن صمام التخلية يفتح من خلال المنظومة التي سبق ذكرها حتى تعود حالة التوازن المحددة إلى ظروفها المعيشية، وينظم ماطور مضخة إضافة المادة الغذائية (Substrate) بحيث تكون دفعاته بحدتها الأقصى ولكن دون أن يؤدي ذلك إلى غسل الخماز.

أما السعة الإنتاجية لهذا الجهاز يمكن قياسها بطريقة بسيطة لهذه الطريقة من الممكن وفي مختبر سرطان تسليا حيث يتعامل مع الزراعة المستمرة (Cont.culture) والتي تستمر لعدد قليل من الأشهر.

المخمر الصناعي (Industrial Fermenter)

المخمرات الصناعية لها سعة عمر حجمية تتراوح من (300 إلى 100.000) لتر وربما أكثر . وأن المخمرات الصناعية من حيث التصميم تشبه إلى حد كبير المخمرات المختبرية، فهي أيضا تحتوي على عملية تهوية ولكن تكون عملية محفزة حيث يجب الانتباه إلى الأنابيب والصمامات وأجهزة نقل المواد التي تجري بصورة كهربائية من خلال لوحة التسطيرة، علما بأن عملية التعقيم تتضم بعوائق خاصة، بحيث يمكن الوصول إلى أي نقطة ضمن الجهاز بسهولة، وأنصمامات الشائكة في أنابيب الإنتاج تعتمد من كلا جهتيها بالبخار وتسحب المادة الماء المكثف تباعا خارج الجهاز وتنظيم الضغط بحيث تصل درجة الحرارة (121م).

إن عملية التخمر الذائية هي دائما جستة حتى ولو كان التردد المخصص للتخمير هو أضعف التردد المخصص للتعقيم، والسيطرة على التخمير يكون عادة عملية بسيطة (تثبيت كمية الهواء، درجة التفاعل، الحرارة) إن أي نقص أو خطأ في التعقيم سوف يؤدي إلى انثناث والتقدان. إن الهدف الرئيسي من التخمير الصناعي هو حفظ الطاقة ويتمثل الطاقة المستخدمة في تحريك الخباط أو الطاقة المستخدمة في المكبس الهوائي أو الطاقة المستخدمة في فصل المواد المفاجلة في المواد المغذية.

مسؤلي عملية التخمير متفردة بالعمليات الكيماوية الندية هي أن العمل هنا يتعلق بمحاليل ذات تركيز قليلة نسبيا وإذا ما تمكن الإنسان من رفع هذه التركيز

بخصاص أكثر كفاءة وتوفر تهوية كافية، فإن الوقت المخصص لعملية التخمير سيقلص و بذلك ترتفع أهمية هذه العملية البارلوجية.

الفصل السابع

الترشيح ومعدات الترشيح والتنقية Filtration and Clarification

الترشيح ومعدات الترشيح والتنقية: (Filtration and Clarification)

المقدمة:

لقد تطورت تقنيات الترشيح خلال الثلاثين سنة الماضية تطوراً كبيراً وذلك لتطور العلوم والتقنيات وكذلك من خلال شبه الحاجات الملحة مساعدة قبل بعض الصناعات وال المجالات والمرافق التي تكون فيها عمليات الترشيح مهمة، وأ逡سرون على المكانة العالمية ومن أهم هذه المجالات:-

1. الصناعات الغذائية.
2. الصناعات الكيميائية.
3. الصناعات الدوائية.
4. صناعة التخمرات.

ونتيجة لهذه الاحتياجات نهضت الشركات العالمية لتبني هذه الاحتياجات وعموماً فلا بد من إعطاء فكرة عن عملية الترشيح والتي تعتمد على العناصر البرئيسية التالية:-

- الأول: درجة الاحتياز للترشيع. الثالث: المسافة
الرابع: مقاومتها للحرارة. الثانية: سرعة الترشيع.

و درجة الاحتجاز تعنى قدرة المرشح على الاحتفاظ بالبكتيرياات أو الدفائق أو الرواسب ذات الأقطار المعينة بالاعتماد على الخصائص الفيزيائية للمرشح.

و قد اختلفت أنواع المرشحات بالاعتماد على نوعية المرشح ومكوناته فهناك الألياف السيلولوزية ذات المسامية المختلفة، ومن هذه المرشحات ما يلى:-

أ. المرشحات السيلولوزية:

1. مرشح سيلولوزي متكون من أستات السيليلوز (Cellulose acetate) ونسيجه له قابلية حجز دقائق بحجم (0.2) ملليميكرون إلى (0.8) ملليميكرون علماً بأن هذا النوع من المرشحات لها القابلية لتحمل الحرارة إلى (134) مئوكيليفيا أو (180) مئغرادن التجاف.
2. مرشح سيلولوزي متكون من نترات السيليلوز ويتميز هذا المرشح بقابلية احتجاز لل دقائق من (0.01) ملليميكرون إلى (0.8) ملليميكرون كما أنه يذلّم الحرارة (حرارة التعقيم) (121) مئغرادن.
3. مرشح نترات السيليلوز الأسود ويتراوح درجة الاحتجاز في هذا النوع من المرشحات من (0.45) ملليميكرون إلى (8) ملليميكرون.
4. مرشحات بيسيرات السيليلوز ولها درجة احتجاز مختلفة.

ب. مرشحات بولي آسييد:

مرشح بولي آسييد له درجة احتجاز ما بين (3) ملليميكرون إلى (1.2) ملليميكرون.

ج. مرشح بولي فنيل كلورايد:

و هذا النوع من المرشحات له درجة احتجاز ما بين (0.2 - 0.8) ملليميكرون.

د. المرشح الجيلاتيني:

وهذا النوع من المرشحات لها درجة احتجاز (3) ملليميكرون.

هـ. مرشحات بولي سلفون (poly Sulfone):

ولها درجات احتجاز مختلفة.

و. مرشحات بولي كاربونيت (poly Carbonate):

ولها درجات احتجاز مختلفة.

ز. مرشحات بولي فنيل ادنين داي فلورايد (poly vinylidenediif):

ولها درجات احتجاز مختلفة.

ح. مرشحات النيلون (Nylon 66):

ولها درجات احتجاز مختلفة.

طـ. المرشحات الزجاجية.

يـ. مرشحات السليكونية.

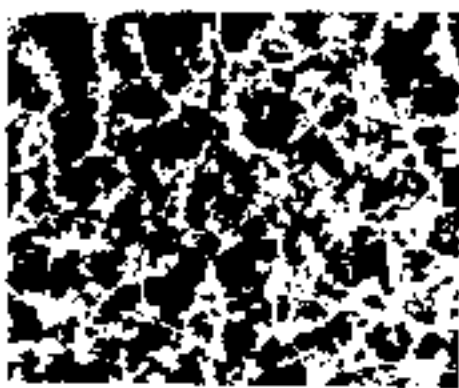
ثـ. مرشحات البوليمر المشترك ستايرين داي فينيل بنزين.



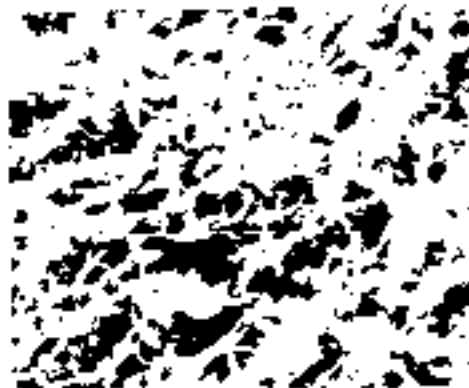
بولي سلفون



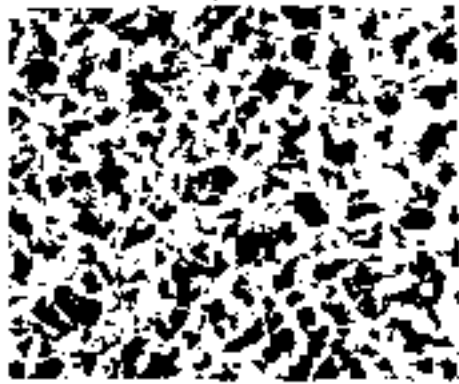
بولي كاربونيت



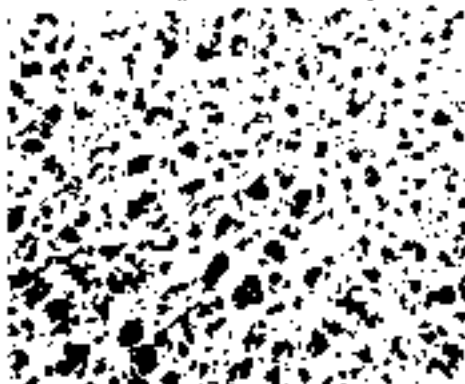
ستيلوز



بولي فتيل ادين داي فلورايد



نابلون



بولي بروپيلين

أغشية مختلفة ذات مسامية (0.2) ملليميكرون

و جاءت هذه المرشحات في السنوات الماضية للوصول إلى مرشح لحجر البكتيريا وأن يكون اقتصادي وأمني. وقد قاد العمل إلى استعمال طبقتين من الأغشية، فالغشاء الأول يحضر من الغشاء الثاني، هذه العملية جعلت إمكانية الحصول على حجر البكتيريا من (10^{10}) في (100) تمر إلى (1) في المتر، هذا الترشيح النهائى وال سريع كان من استعمال نوعين من المرشحات أحدهما $(0.2 + 0.2 \text{ ملليميكرون})$ أو $0.2 + 0.65 \text{ ملليميكرون}$ و هناك من استعمال $(0.2 + 0.2 \text{ ملليميكرون})$ وهذا العمل فاد الشركات والفنانين فيها من استعمال أغشية (بولي سلفون)، هذه الأغشية اعتماداً على استعمال الطبقة المزدوجة والمتماثلة والتي تكون فيها الجانب العلوي ما بين $(10 - 20 \text{ ملليميكرون})$ ، والجانب السطحي (0.1 ملليميكرون) ، إن قاعدة المسامية الكبيرة في الجانب العلوي هي لتقبيل الأوتير للمواد وللأحياء المجهرية وحجمها، فمثلًا بكتيريا *(serratia mareasun)* قطرها (0.4 ملليميكرون) . أما السبورات *(B. subtilis)* وبغربي $(2 - 3 \text{ ملليميكرون})$.

وال مهم في عملية الترشيح هو استمرارية معنى التجربان بالاعتماد على الضغط وعلى نوعية الوسط الغذائي (Substrate)، وهناك من عمل مرشحات على درجتين من ضغط الترشيح.

الترشيح الأول تحت ضغط (1) دار لخمسة أيام.

الترشيح الثاني يكون تحت ضغط (2) بزر للأثار الباقية.

لذا فالمرشحات تلعب دوراً كبيراً في بعض المصانع البيوتكنولوجية، وأهم هذه المصانع صناعة الكحولات، صناعة الخل، صناعة حامض الليمون... الخ. ففي

صناعة الكحولات يجب التخلص أو الحصول على (Biomass) من خميرة (Saccharomyces spp) وفي صناعة الخل يجب التخلص من (Acetobacter aceti) وفي صناعة حامض الليمون يجب التخلص من المعايسيلوم (Aspergillus niger).

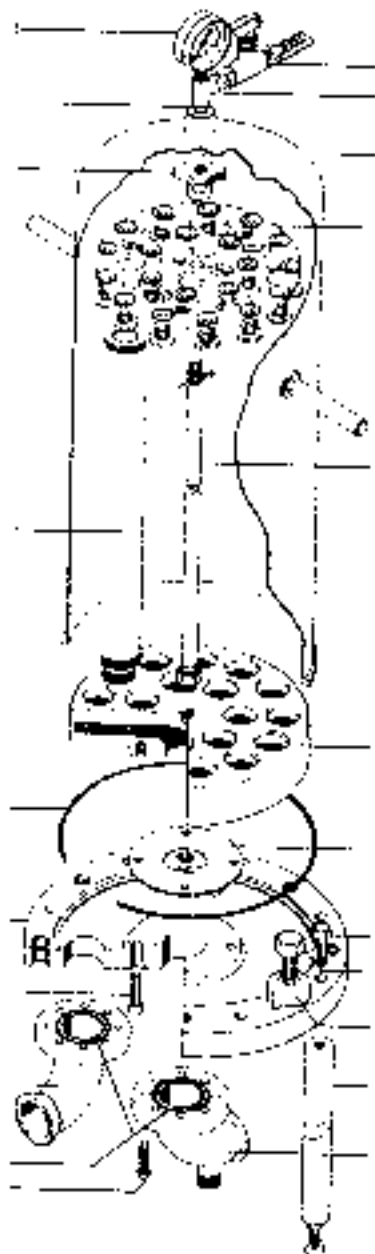
المرشحات المعملية البسيطة:

هذه المرشحات متوسطة الحجم يمكن الاستفادة منها في مصانع إنتاج المياه المعدنية أو العصائر أو المشروبات الغازية والتي تعتمد على الكارتريج المتكون من:-

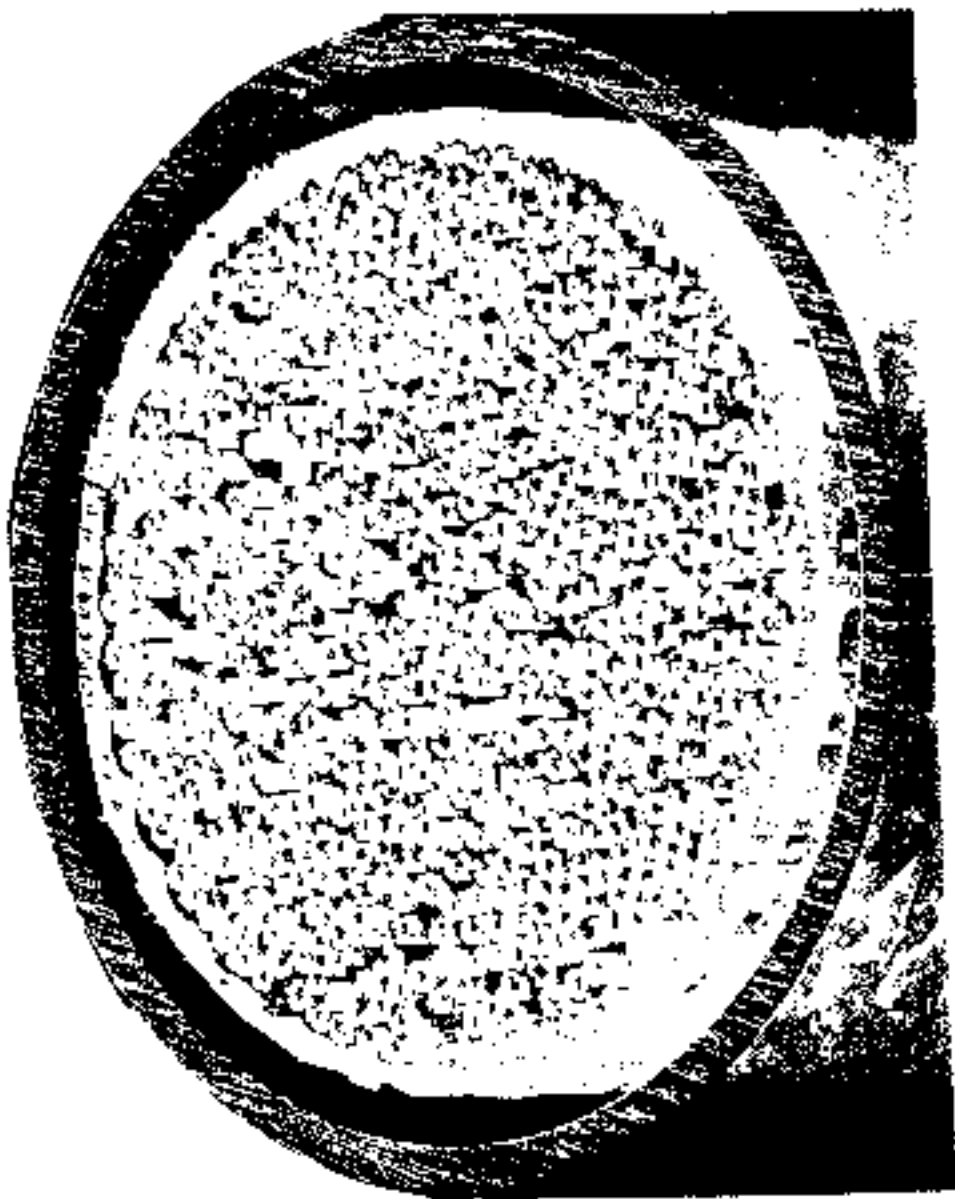
1. الطبقات المساعدة (Support Layers).
2. التفص الحاجز (Cage).
3. القلب أو اللبة (Core).
4. القاعدة (Adaptors).

ويعتمد عدد الكارتريج في وحدة الفلتر ما بين (30-25) بالأعتماد على سعة وطاقة المعمل، عندما يُأن الطبقات المساعدة قد تصنع من البولي بروبيلين أو بولستر بولي بروبيلين أو (PVDF).

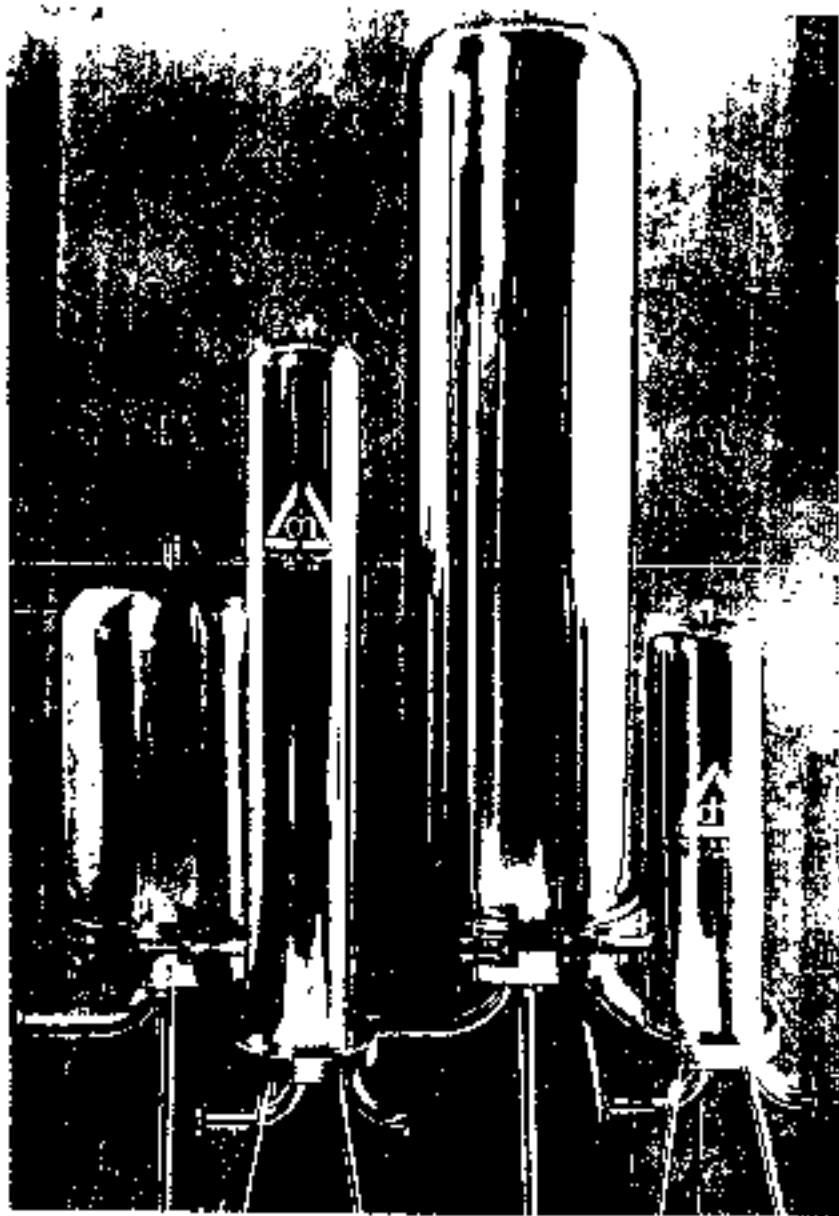
أما التفص الحاجز فيكون من البولي بروبيلين، أما القلب أو اللبة من البولي بروبيلين، أما القاعدة فتكون من بولسترين أو بولي بروبيلين أو ستينيل.



فلتر متعدد الشاريتج (مقطع عرضي) (17 كارترج)



مقطع عرضي في كارترج



فلترات مختلفة الحجوم للتنقية والترشيح

وهنالك أنواع مختلفة من الكاريترج تكون من التخار علمًا بأن هذه الوحدات تحتاج إلى عملية صيانة لأن عمر الكاريترج محدد كذلك عملية الغسيل والتنظيف والتعقيم المستمر.

المرشحات الصناعية:

- 1 - المرشح الصناعي (Filter Press).
- 2 - المرشح الأنبوبي (Tubular Filter).
- 3 - المرشح ذو الخزان العمودي (Vertical Tank, V. Leaf Filter).
- 4 - المرشح ذو الخزان الأفقي (Horizontal Tank V. Leaf Filter).
- 5 - المرشح الدوار (Rotating Leaf Filters).
- 6 - المرشح ذو الفلاتر الأفقية (Horizontal Leaf Filters).
- 7 - المرشح الخاص (Special Filter).
- 8 - المرشح ثانوي (Ultra Filter).
- 9 - المرشح تحت التدكير (التفریغ) (Vacuum Filter).

كل هذه الفلاتر تعمل على التسريع التلزري المتنوع، وعلى المسامية المختلفة كما أنها تتميز باحتياجات الصناعات المختلفة في كفاءة الترشيح علماً بأن بعضها يحتاج إلى مواد مساعدة للترشح (Filter aid)، كالسليليت أو البرلايت... الخ. من مواد الترشح المساعدة لكي تضمن ترشح فائق وناجح.

كما أن تصميم هذه الفلاتر يعتمد على عدم انسداد أنسجة الترشح فسواء ذلك إما نظام اهتزازي لمنع تراكم المواد المترسبة أو ذلك فاشرطة معينة أو ذلك تبديل سريع لأغشية الترشح كما في (Filter Press)، كما أن المرشح الدوار الذي يعتمد على عملية الدوران لمنع تراكم التربة فوق بعضها.

فالفلتر بريس مثلاً يستعمل في كثير من الصناعات (الغذائية والكيماوية) لسهولة عمله إضافة إلى أن هناك حجوم مختلفة من هذا النوع يعتمد على نوعية المواد المترسبة. فصناعة المياه المعدنية، صناعة المشروبات الغازية، صناعة الدهون، صناعة الخل، صناعة الكحول والزيوت... الخ تحتاج إلى مثل هذا النوع من الفلاتر.

أما النوع (الفلتر الأنبوبي) (Tubular Filter) فهذا النوع من المرشحات يعتمد على الأنابيب الثابتة والقاسية وأدبيب مرنة ومادة السلاكت تكون في الأنابيب الصodule من أجل تكوين معقد يسهل الترسيب على هذه المواد المساعدة للترسيب وتكون قابلية هذه المادة من خطية (11-13) كغم / مادة مساعدة للترسيب لكل (100) م مساحة بعد ضغط الفلتر لكي يصل إلى الطاقة القصوى التي تجري من خلال الأنابيب لعن الملاط (Slurry) ومن ثم ترسيبه على الأغشية.

أما النوع (Vertical Tank, V.L.F.) الخزان عمودي و الفلاتر أفقية فهو مصمم لتصرف المواد الرطبة والجافة حيث هناك إمكانية لتصريف الرواسب خارجاً بفتح من داخل الفلاتر بواسطة فتح الأنابيب الخاصة والسريعة. لهذا ليس هناك أي اتساد للأغشية الفلترة بسبب التبذيب أو الاهتزازية ولاجل هذا فهذا النوع يكون تصميم الخزان و الفلاتر بشكل عمودي.

أما النوع الآخر فهو (Horizontal Tank - vertical Leaf filter) وهذا يعني أن الخزان يكون أفقى والفلاتر فيه تكون عمودية ويكون هذا النوع من الفلاتر ذو كفاءة عالية وذلك بدخول المادة من خلال الفلاتر العمودية والتي تصب في النهاية في الأنابيب انتهائي بعد عملية الترشيح والمادة المرشحة Cake فإنها تصرف خارجاً من خلال فتحة التصرف.

النوع الثالث الدواري (Rotating Leaf Filter) وهذا النوع من الفلاتر يستعمل كثيراً في بعض الصناعات والذي يعتمد في الأساس أن تكون الفلاتر أفقية وتدخل المادة من فتحة (المدخل) والتي ترتفع في الفلاتر وبعدها تخرج بعد عملية (الانترة) من فتحة الخروج والمادة المتربدة تقطط لخروج من فتحة التصرف.

الفلتر الدواري مع الموزع الرئيسي:

(Rotating Filter with Mainfold Deak)

هذا النوع من الفلاتر يعتمد بالأساس على توزيع المادة المراد ترشيحها من خلال موزعات في أعلى الفلاتر بشكل منتظم، والفلاتر بحركتها الدائرية توزع المادة على الفلاتر لأجل تفية المادة المراد ترشيحها والتي تخرج من خلال الأنابيب الوسطي، أما ال(Cake) فتخرج من فتحة في أسفل الخزان.

الفلتر الدواري تحت الفاكيوم (Rotating Filter under vacuum)

هذا المرشح يعتمد بالأساس على سحب المواد المراد ترشيحها إلى الداخل بواسطة الأنابيب التي تكون معلقة بفلتر جامع وبنتيجة الفاكيوم سقريب المواد على

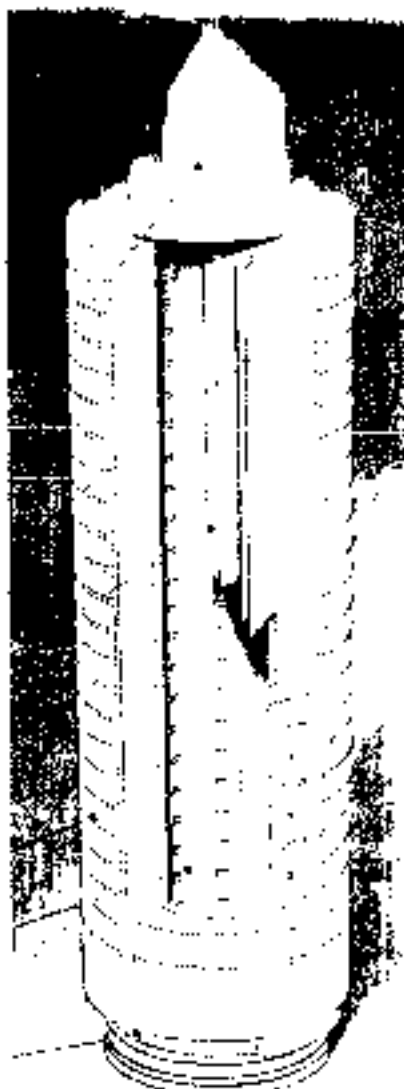
الفلتر والمادة المراد ترشيحها تتدفق إلى الأنابيب التي تجمع في أنبوب رئيس من إلى الخارج. عندما يان سكينة التشط مستمر نتيجة دوران التولاب.

(Ultra Filter)

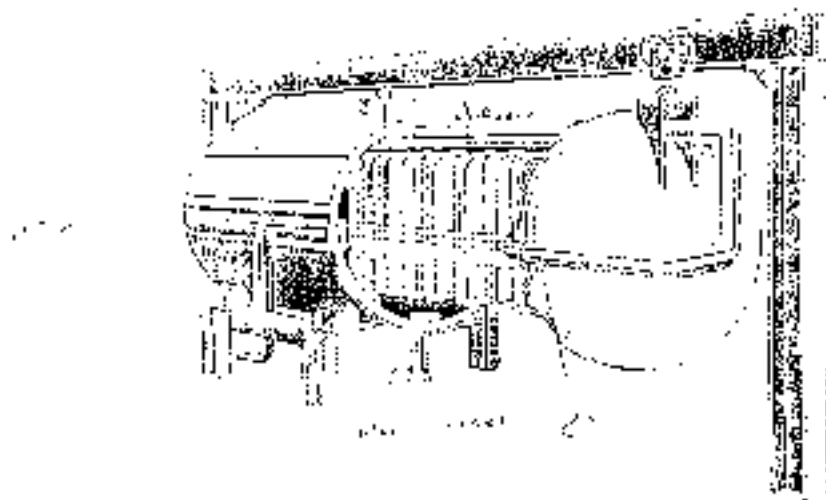
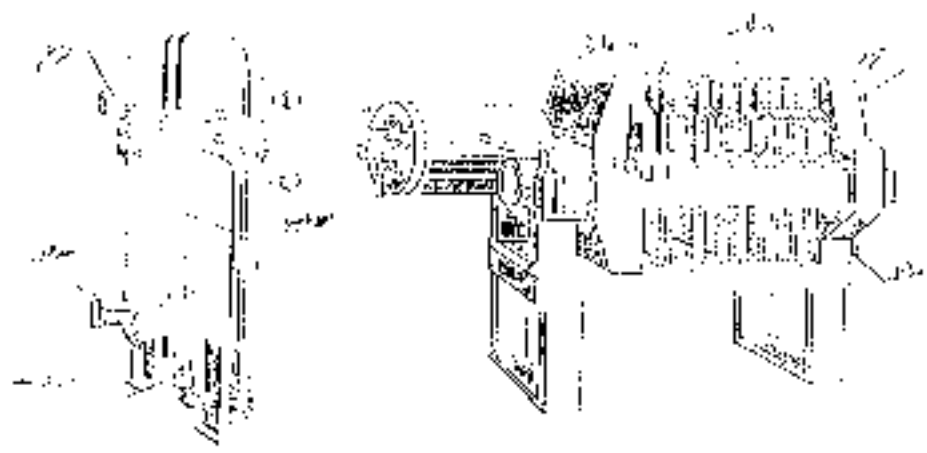
وهو أيضاً يعتمد على الفلاتر المتنوعة ولكن سرعة الترشيح تكون عالية.

(Special Filter)

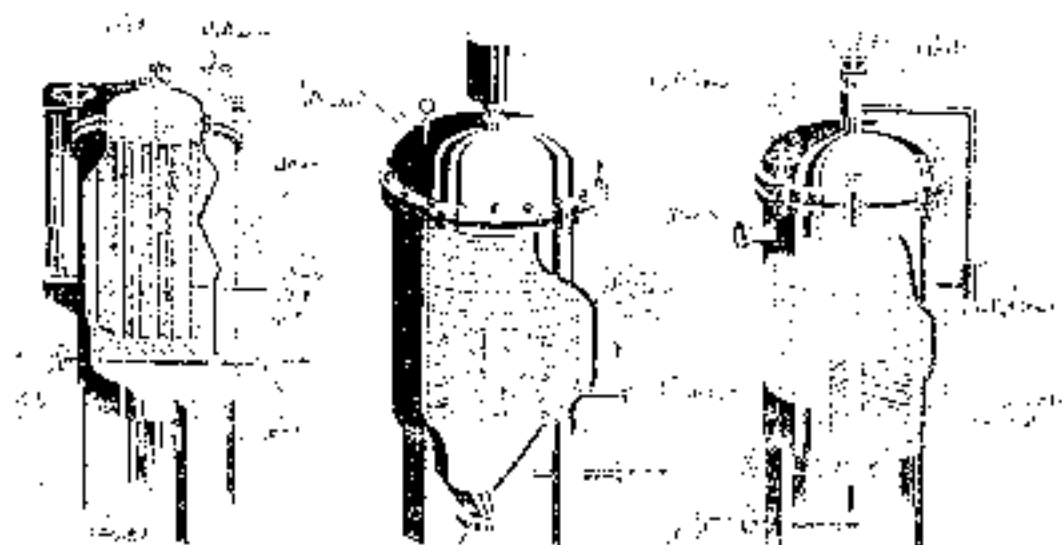
هذا النوع يكون مخصص لبعض الأغراض الصناعية المتخصصة ذات الاحتياجات المختلفة ووفقاً مواصفات مطلوبة.



فِلْتَرُ هَوَاءٍ (Air Filter)



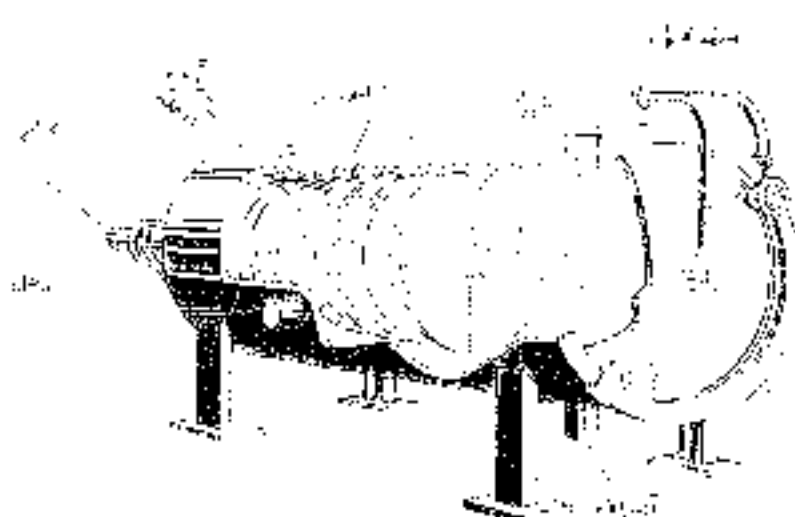
خزان آفقي مع فلتر عمودي



الفلتر العمودي

الفلتر الدوار (طرد مركزي)

الفلتر الأفقي



الفلتر الدوار مع موزع



الفلتر الدوار اني تحت الفاكيوم



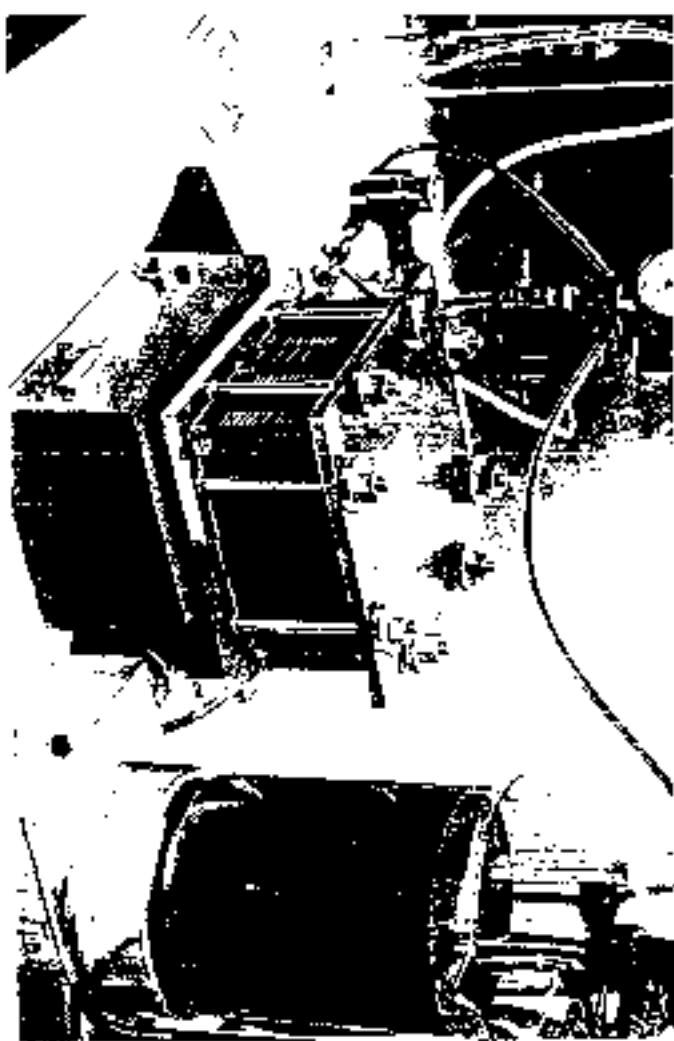
مخضط تفльтر الدوار اني تحت الفاكيوم (Rotary vacuum precoat Filter)



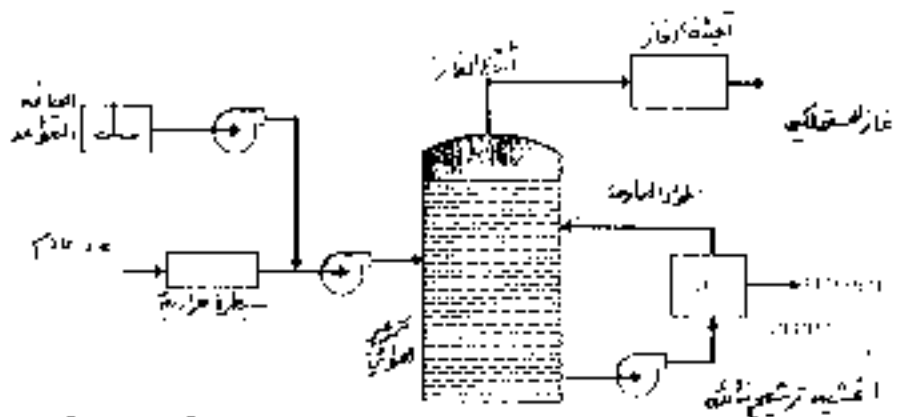
نوع متقدم من فلتر الغانقة الترشيح (Ultra Filtration)



فلتر غانق الترشيح مع مضخة (Ultra Filtration with pump)

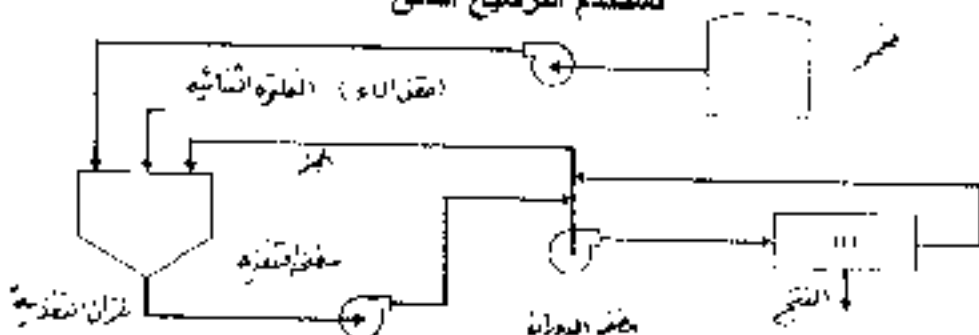


الفلاتر الخاصة (Special Filters)

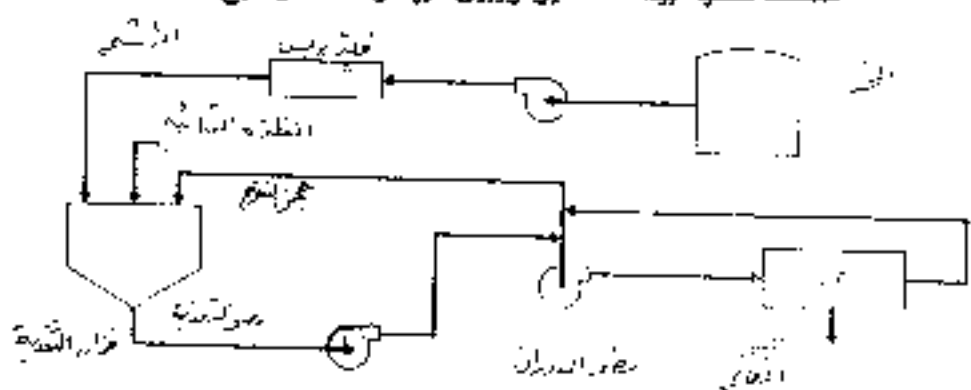


MRS Process: مخطط لإحدى معامل معاملة المياه العادمة اللاهوائية والتي

تستخدم الترشيح الفائق



مخطط لتنقية بيئة التخمير وبيان فيها وحدة الترشيج U/F



مخطط لتنقية وتركيز بروتين الخلية الواحدة وبيان فيها وحدة الترشيج الفائق U/F

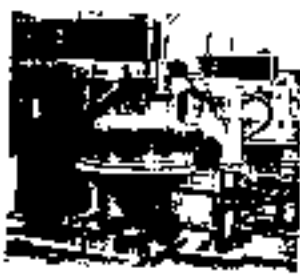
الترشيح والتنقية بواسطه قوى الطرد المركزية: (Filtration and Classification by Decantation or Separation)

استعمل هذا النوع من الترشيح والتنقية في مصانع الحليب ومصانع الحصول وانتشرت بهذا النوع من تقنيات الترشيع والتنقية إلى المجالات الأخرى المتعددة ومنها البيوتكنولوجى حيث يمكن بهذه التقنيات الحصول على الكتل الحيوية (Biomass) لكثير من عمليات التصنيع البيوتكنولوجى كالحصول على خمائر الخبز (*Saccharomyces spp.*) أو خمائر العطف (*Rhodofurla spp.*) أو (*Candida spp.*) حيث تجرى عملية الفصل عند مراعاة معينة بالاعتماد على فرق الكثافات بين مسائل الترشيع وكتل الأحياء وبعدها تجرى عملية الغسل ثم الإعادة مرة أخرى للصلها.

أما المجالات الأخرى فيمكن أيضاً فصل الزراعة من عملية التخمير لإنتاج حامض اللبنيون أو أي حامض آخر حيث يفصل الزراعة وبعد ذلك تقسم عملية الترشيب والفصل والتبلور.

أنواع الفرازات أو الديكانترات:-

1. ديكانتر الأفقي.
2. ديكانتر العمودي (centrifuge).
3. سترفيوج ذو الترس.



ستركفيوج مع قرص رذاذ



ستركفيوج



ديكانتر



فلتر الأسطواني الدائري



فلتر الانبعاث



الفلتر القرصي



فلتر أفقى



فلتر بلاستيكي

وهذا لا بد لنا من الإشارة أن كل هذه الوحدات التي شكرت لا بد من ديمومة التطهير والتقطيف بماء التطهير وعموماً فإن أكثر المصنوع ضئلاً الكلور، اليود، الكحول، الأوزون، بيكروكسيد الهيدروجين...الخ، علماً بأن المطهر يجب أن يتوفّر فيه الأمور التالية:-

1. أن يكون بطيء التحلل.
2. أن لا تكون له رائحة ومنافع كريهة.
3. أن لا يؤثر في الأجهزة المراد تطهيرها.
4. أن لا يتفاعل مع مواد الأجهزة.
5. سريع التقطيف والتطهير.
6. ليس له آثار سامة.
7. ليس هذالـ حظر عند تجاوز الكمية المحددة.
8. سهولة القضاء على الأحياء المجهرية.

الفصل الثامن

تقنية إنتاج البروتين من الأحياء المجهرية (الخمائر)

Single Cell Protein Technology

تقنية إنتاج البروتين من الأحياء المجهرية (الخمائر) (Single Cell Protein Technology)

إنتاج بروتين الخلية الواحدة:

تثير الأخذائيات والواقع إلى أن نصف سكان العالم يعانون من مشكلة نقص الغذاء، إلا أن هذه المشكلة ستصبح من أخطر المشاكل في المستقبل القريب فسيبلغ سكان العالم في نهاية هذا القرن إلى (6000) مليون سمة، أما احتياجات المكان من البروتين الحيواني فسيبلغ (85) مليون طن حسام (2000)، فالنقص كبير وواضح.

ومن توفير احتياجات البشر من البروتين الحيواني بالقدر الذي يتناسب مع ضرورة ملاحظة التزايد النسبي في عدد السكان يتعذر املاً بعيد المدى بحسب ومتى حيلاً فإن احتمالات تحقيق خطى تنمية الإنتاج الزراعي والحيواني في عالمنا هذا المصطرب هي احتمالات لا يمكن أن تكون ذات أثر فعّال، ومن ثم لا بد من الالتجاء إلى وسائل أخرى لا تستلزم بمقابل الصعوبات والعوائق التي تحدّد بحسب الوسائل التقليدية لتنمية الإنتاج الزراعي والحيواني. أما تلك الوسائل فممكن في مقدمة بعض الكائنات الحية الدقيقة على النمو والتكاثر وبالتالي إنتاج البروتين وذلك بسرعة وكفاءة عاليتين.

الخميرة كمصدر للبروتين:

في أعقاب متعاقبة من الرؤى توصل علماء المايكروبولوجي إلى انتاج عديد من أنواع الخمائر على نطاق صناعي كمصدر للبروتين.

وقد برزت إمكانية تعميم الخميرة للاستهلاك المباشر كغذاء سنة (1910) من قبل (Delbrück) ومساعيه وقد نجح في ذلك بعد (20) سنة من الاكتشاف دستور للععرض الذي كان يكتفى تخمر الخبطة للخميرة. ولعل خميرة البيرة التي تسمى علمياً بـ (*Saccharomyces cerevisiae*) هي أول ما استخدم من أنواع الخمائر لإنتاج البروتين على نطاق صناعي وذلك لأنها أساس صناعة البيرة وصناعة الكحول من زمن بعيد. ففي الحرب العالمية الأولى أنشئت ألمانيا سلسلة إنتاج البيرة إلى نحو (60%) من إنتاج ما قبل الحرب وذلك للتذرع لإنتاج الفميرة واستغلالها كغذاء.

وفي نفس الوقت أدى تنصير الحرب خلال الحرب إلى إدخال المسؤولين كنتائج عرضي من صناعة السكر الذي يعتر غلي بالقوسفات والأمونيوم لتكوين بيئة صالحة للنمو.

بعد ذلك ساعد (Hayduck) سنة (1919) في توضيح أهمية إضافة المغذيات في خطوات الصناعة مع زيادة عدد الخميرة وهذه المعلومات أحدثت انقلاب في صناعة الخمائر الصناعية.

وفي الحرب العالمية الثانية اقامت بريطانيا مصنعاً في جامايكا لانتاج الخميرة في سبب تموين الجيوش المخربة وسد حاجة المدنين، وحدثت الولايات المتحدة حينها ثيارات مصنعاً في سانت لويس بولاية ميسوري لغرض انفس ذلك بتسمية الخميرة المعروفة حالياً باسم (*Candida utilis*).

أما أحسن خميرة حادة صنعت كانت في اسرايل في بداية سنة (1940). أما فكرة الاستدامة من فضلات معامل الورق لانتاج الخميرة الغذائية فكانت من قبل اعلماء (Oflechner Schmidt Fink 1947-1941)، متغللين آخرين اقترحوا استعمال قشور العزف والموالح والخشب المتحلل وفضلات مواد الصناعات من مصانع الورق كمصادر للكاريوبهيرات، كذلك البرافينات من الزبوك النطيحة كمصادر للهيدروكاربون لانتاج الخميرة الغذائية.

ومن الفوائد التي شجعت لاتجاه إنتاج البروتين عن الأحياء الذئبة إضافة إلى ما سبق هو ما يلى:-

1. يمكن تغييرها بكميات كبيرة؛ مثلاً على ذلك، ذليقة الشبي تزن (500) كغم تعطى كغم من اللحم يومياً عند تغذيتها بكتيرية جيدة بينما تعطي الخميرة بنفس الوزن من تغذيتها تحت نفس الظروف المتساوية (50) كغم وذلك مع تنسابه النوعين وتقويمها بطبيعة لتركيبهما الكيماوي على البروتين النباتي المغير.
2. سرعتها الكبيرة على النمو؛ من المثال السابق يتبين أن سرعة إنتاج البروتين الميكروبي تصل إلى (100.000) ضعف عن إنتاج البروتين الحيواني.

3. كفاءتها العالية في تحويل المواد الخام ذات قيمة حيوية عالية (Biomass).
4. أنها القابلة على استخدام أنواع كثيرة من المصادر الرخيصة والتي يعتبر قسم منها كفضلات معمول.
5. إنتاجها لا يحتاج إلى مساحات كبيرة ولا يعتمد على الظروف الجوية.

أنواع الخمائر المستعملة:

- النظرة الحديثة لهذا الموضوع تأخذ في الاعتبار عدد من العوامل في اختيار الخميرة الغذائية، وهي:-
1. يجب أن تكون ذات قيمة غذائية عالية.
 2. ذات نكهة مقبولة.
 3. قابلتها (المزرعة) على النبات وقيامها بتعديلاتها الحيوية.
 4. قابلتها على التثليل النسيجي العللي لعدد كبير من المصادر المحتوية على الكاربون والنبيروجين.
 5. قابلتها على النمو بسرعة وإنتاجها الكبير.
 6. سهولة إزالة المواد الغير مرغوبة وإكسابها مظاهر جيد.
- ومن الطبيعي أن يوجد عدد كبير من الخمائر الصالحة لهذه الصناعة بصورة شاملة.

الخميرة الغذائية التي تسوق، وتشمل ثلاثة أنواع من جنس (Saccharomyces) ونوعان من جنس (Candida). ويقع تحت جنس (Saccharomyces) ما يلي:-

- اـ (S. Caelcbergenis) :- تستخلص من البيرة.
- بـ - السلالات المترسبة بعد نموها على المولاس.
- جـ (Candida feragilis) :- تزرع على شرمن الجين.

اما تحت جنس (Candida) فنوع الانواع التالية:-

- اـ (Candida utilis) :- تكاثر على السوائل المكربنة الحارجة من معامل الورق.
- بـ (Candida tropicales) :- معامل كما تعامل (utilis) في بعض معامل الخميرة، وقد اشتهرت (utilis) على نطاق تجاري في هذه الصناعية حيث عرفت بخميرة (Toryla yeast) وغالباً ما تدعى بالـ (Torulopsis). وقد درست أنواع أخرى من الخمائر الواقعة تحت جنس (Candida) مثل (C. Reukaufii) و (C. Pulcherrima) و (C. Arbora).

بالنسبة لل النوع (*C. utilis*) ترجد عدد من السلالات وأحدتها المعروفة بـ(*C. utilis major*) تنتج خلايا كبيرة والأخر (*C. utilis thermophilis*) وهي تنمو في درجات حرارة عالية أكثر من غيرها من الخمائر، تنمو بحدود (36-39م).

صفات الخميرة الغذائية:

أ. المصفات البيولوجية: كما ذكرت سابقاً ترجد (5) أنواع من الخمائر والجدول التالي يبين الاختلافات في صفات النمو للمزارع المستعملة لانتاج الخميرة الغذائية يمكنه أن يفزن فيما بينها:-

Nutrient	<i>S. cervisiae</i>	<i>S. carlsbergensis</i>	<i>S. fragilis</i>	<i>C. tropicalis</i>
Glucose	-	-	+	-
Galactose	+	-	+	+
Sucrose	+	-	+	-
Lactose	+	+	-	-
Xylose	-	-	+	-
KNO ₃	-	-	-	-
Ethanal	+	-	-	-
Maltose	+	+	-	+
Average size	(5×9)	(7×9)	(4×6)	(4×7)
				(7×9)

حيث + - تشير إلى التكثيل (النمو).

(=) - تشير إلى ضعيفة النمو.

- تشير إلى أنه لا يحدث نمو.

عن هذا الجدول يمكن ان نعرف أن حميرة الموز لا هي أحسن الأنواع ولكن من جهة أخرى أن جميع هذه انواع الموز بمحنة لها الذيبة على الاستفادة من الأموال، الموز يربى وبعمر الأشخاص الأسيبة، ويمكنها أن تصنع مجموعات فيتامين (B₁) تحسن كثير من القيادات وتنكاثر خضراء بصورة جيدة هو الموز وعلى حرارة (30°C) التي تنتج تقرير (50غم) من الخلايا الحافة لكل (100غم) جلوكيز، وقد اكتنافات (B₁C) عن بقية الموز بما يلي:

لأنها تتألم أكثر مركبات الكربون وأنه يدروجين تصنف المركبات الموجدة في الجنوز احتفاظاً إلى (aceto acetate) الفيـمارك حامض السـكمـويـنـ وـهـيـ لذلك قـادـرةـ عـلـىـ أنـ تستـقـدـ منـ انـهـكسـورـ وـالـبـتوـزـ.

2. تعيين في البيانات التي تتلقى فيها نسبة التفروجين الذي تحتاجه للنمو و يمكن أن يعود ذلك بضربيتها على التبويض والتغذية. من هذه المعايير يمكننا أن نستكمل من فضلات مصانع الورق بسمية الخميرة عليها وهذه من أهم خواصها:

بـ. التركيب: الاختلاف في المادة الأولية وظروف الاتساع والثلوث يؤثر على تركيب الخميرة. طبيعة بيئة التنمو ودرجة انتهائية من العوامل التي تؤثر على تركيب الخميرة، والخميرة تتضمن امتحنات ذاتية بعد إنتاجها:

Compound	Fodder yeast Composition Percent
Moisture	7 - 40
Raw protein	45 - 54
Nitrogen - free extract	23 - 30
Ash	6 - 8
P ₂ O ₅	2 - 4
VitB1 / loog	6000 - 10 000 - 1 C.
VitB2 complex / loog	800 - 1001 - C.
Nicotinic acid	40 - 50 mg %
Glutathione	400 - 600 mg %
Raw fat	2 - 4

تحليل بروتين الخميرة نوعيه وأهميته:-

1. حوالي نصف الوزن الجاف ل الخميرة هو بروتين حيوي (Nx6.25) يحتوى (80%) على أمينات أمينية (13%), أمينات نوروبية (8%) أمونيا:

2. مكونات الأحماض الأمينية الأساسية ل الخميرة الغذائية التجارية في النوعين التاليين:-

أ. (S. Carvisiae) من المولاس،

بـ. (C. utilis): من النواتج المرضية لعامل انوري وهي كالتالي:-

A.A	S. Ceviae	C. utilis
Lysine	8.2	6.7
Valine	5.5	6.3
Leucine	7.9	7.0
Isoleucine	5.5	5.3
Threonine	4.8	5.5
Methionine	2.5	1.2
Phenylalanine	4.5	4.3
Tryptophane	1.2	1.2
Cystophane	1.6	0.7
Hisidine	4.0	1.9
Trypto-sine	5.0	3.3
Argine	5.0	5.4

3. من الجدول يتبين أن بروتين الخميرة الغذائية يتميز بوفرة حامض

(Tryptophane, lysine)

4. يتميز بروتين الخميرة بسهولة هضمها وقيمتها الحيوية العnelle تصل إلى (%87) مقارنة بالمركبات العكوزية لمعظم بقى النبات الذي يساوي (%97-96).

5. القيمة الحقيقة لل الخمائر المعذبة هو كمكمل وليس كبدن للأغذية الأخرى.

6. إضافة (42.524) غم من الخمائر المغذية في خبز اللواف سوف يعطي إضافة للغذاء قيمتها تكفي إضافة (2.5) بيضة لنفس الخبز.

7. الخمائر المعدنية أصبحت كذلك مصادر جيدة لفيتامين (B).
8. عندما يجهز بروتين الخميره بحامض (Methionine)، تكون الاستفادة من البروتين كساوي لفأدة الاستفادة من بروتين الكازين.
9. بروتين الخميره ثبت أنه يفوق بروتين الحبوب من ناحية القيمة الغذائية ولكن تقييمه البيولوجي للبروتين الميكروبي لا تقع في نفس مستوى البروتين الحيواني حيث أنه غني في اللايسين والتربيوفان كما سيق القول، غير انه فقير في الأحماض الأمينية الأخرى الحاملة لتكبرت مثل الميثايبونين والستين. ومع كل ذلك فهو يفضل بكثير على بروتين الحبوب القليلة شالباً لمعظم الأحماض الأمينية الأساسية.

والجدول التالي يبين مكونات البروتين ليعرض المصادر الغذائية مقارنة مع بروتين الخميره الغذائية نوع تورلا و خميره ذاتجة من الخمير بارافيدات البترول:-

المكونات	دقيق القمح	مسحوق التمر	لبن الأبقار	خمرة التوريدا	خمرة ناتجة عن التخمر	الخميرة ناتجة من تخمير البرافينات البترول
بروتون على أدنى الوزن الجاف	13.2	59.4	33.1	44.4	43.6	—
الأصناف الإلينية	—	—	—	—	—	—
% إلزامية	7.5	8.0	11.0	7.6	7.0	7.05
ليوسين	4.3	6.0	7.8	5.5	6.0	5.5
ليزوليوسين	4.1	5.5	74.5	6.0	8.4	—
ذالن	5.7	5.0	4.7	5.4	5.4	9.1
طروبيون	1.9	1.20	1.0	1.0	1.0	1.0
مسكرون	1.9	10.0	8.7	6.8	11.6	—
ليمسين	4.2	7.7	4.3	4.1	8.0	—
أرماندين	2.2	3.3	2.6	1.7	8.1	—
هنترين	5.5	5.0	5.5	3.9	7.9	—
بنديل إللين	0.8	1.4	1.5	1.6	1.2	—
أوكريوف	1.5	3.2	3.2	1.8	1.2	—
ميتابون	—	—	—	—	—	—

العوامل التي تؤثر على اختيار طريقة التصنيع:

من الطبيعي أن يختلف كل نوع من أنواع الخامات عن الآخر من حيث الاحتياجات الغذائية والحرارة المطلوبة والظروف البيئية الأخرى ثم معنى التصنيع للمحصول الناتج وحجم الخلايا وكثافتها، وكذلك مقارنتها لانحلال الذائبة ودرجة ثباتها للصفات المزرعية وتحفيتها للمواد المتبطلة إلى غير ذلك مما يؤثر في اقتصادات الانتاج.

وقد لخص (Tammes 1971) العوامل الرئيسية التي يرجح بها يمكن اختيار أي طريقة يمكن استخدامها:-

1. انواع التصنيعية والتجارية:-

- أ. إنتاج البروتين لكل وحدة من المادة الخام المنمرة عليها الخبرة.
- ب. تكاليف المصادر الكربوهيدراتية.
- ج. تكاليف المصادر المغذية الأخرى؛ مثل المعizen، الفيتامينات والعناصر الأساسية.
- د. تكاليف التعقيم.
- هـ. تكاليف إزالة المواد الغير مرغوبة من الخامات.

- 2. العوامل الغذائية:-

- أ. الأحماض الأمينية الأساسية.
- بـ. قابلية البروتين للهضم.
- جـ. تأثير المواد الخارجية على الخلية.

د. جدار الخلية - الأحماض - النوية - وغيرها من مكونات البروتين.

3. العوامل الغذائية في التصنيع:-

مثل النكهة - التركيب - قابليتها على الذوبان .. اللون - إمكانية تحسين تصنيعها بحيث تعطي نوعية جيدة.

أ. المواد الخام المستعملة:

ويقصد بعوامل التصنيع ظروف ومتطلبات التموي للخميرة الغذائية وهي تشمل ما يلي:- المادة الأولية (Raw material) يمكن أن نجد حاجة الخميرة من المواد الأولية العضوية تزويدها بمصدر الكربون والهيدروجين والأوكسجين وذلك من ثلاثة مصادر هي:-

1. المواد الكربوهيدراتية (Carbohydrate).

2. الهيدروكربونات (Hydrocarbon).

3. المواد السليلوزية (Cellulose).

المادة الكربوهيدراتية:

تحتبر الكربوهيدرات المصدر العضوي الرئيسي لتجهيز الخميرة بالعناصر (C.H.O.)، ويعتبر هذا المصدر رخيص جداً لأنه يكفر ناتج (النبي) بمحنة المصانعات مثل المولاس الناتج من صناعة السكر (معامل البنجر السكري) كذلك يمكن أن يعتبر النسل الناتج من صنع المواد السليلوزية مع كربونيد الصوديوم من معامل الورق هو أهم مصدر للكربوهيدرات متوفرة بكميات كبيرة.

إضافة إلى ذلك فهذا شرير الجن وحديثا تم الاتجاه إلى التمر وذلك لوفرة إنتاجه ولاحتواه على نسبة السكر اللازمة نمو الخميرة حيث يحتوي على (70%) من وزن التمر سكر محلول في الجزء العضي منها لذلك يمكن أن يستفاد من كميات التمر الزائدة أو الغير ملائمة لتعدين الإنسان والحيوان في إنتاج البروتين للخميرة وكما ذكرنا سابقا فقد اقترح بعض العلماء استعمال قشور الموز وقشور الموز بعد حصرها لإنتاج الخميرة الغذائية.

من المهم أن نذكر أنه يجب أن تسبق استعمال المواد الأولية معاملات خاصة يتبع العمادة الأولية المستعملة فمثلاً انمولان المستعمل سواء من قصب السكر أو البنجر فإنه يجب أن تجري عليه عمليات تقنية ومزج وتحفيظ لكي يصبح جاهز للاستعمال.

أما السوائل الناتجة من معامل الورق يجب أن تخلص من ثاني أكسيد الكبريت الموجود فيه بكميات كبيرة بواسطة التهوية، أو (Stripping) ومعاملتها بالليم (Lime) فيصبح انتقال المعامل بهذه الطريقة جاهز للاستعمال ومناسب بدرجة كبيرة لنمو الخميرة عليه أكثر من غيرها. بهذا يتكون الثروت الحاصل خلال الإنتاج. أما التمر فيجب أن يعمل على شكل عجينة ثم تخلص من النوى بإمرارها على ساخن ذات قطرات تصف سلسلة بكترون تكون العجينة جاهزة للاستعمال. وهذه العمليات قد تكون ضرورية لكي يتم الحصول على السكر وإزالة الزيادة في الأيونات والمواد السامة لكي يضبط ([p]).

الهيدروكربونات:

لقد تبين حديثاً وبالذات في منتصف الخمسينيات أنه يمكن تضمين بعض الخامسات مختبرياً على بعض مشتقات البترول المحتوية على نسبة عالية من البارفينات وذلك بعد أن شوهد نمو أنواع مختلفة من الميكروبات في خزانات البترول وفي الستراب المشبعة بالزيت وحتى تحت سطوح البيئومينية، وقد ازداد الاهتمام بذلك لموضوع وقد أجريت أبحاث عديدة في فرنسا وإنجلترا واليابان على انتهاق الفعلى والتعسف الصناعي وانتهت بجاج ملحوظ.

المواد السليلوزية:

امكناً تضمين الخامات المغذية على فضلات الخشب بعد تحليلاها تحليلاً مائياً أو أنزيمياً وهي موجودة في بعض نوع العوالج.

بـ. المواد الكيماوية المضافة:

كمية المواد الغير عضوية المغذية يجب أن تصل إلى اعتماداً على المادة الأولية التي سوف تضمن عليها الخميرة، مثل على ذلك المولان (البنجر / قصب السكر)، عادة غني بالبوتاسيوم وفمير نوعاً ما بالشريوجين ،الفسفور ولكن المسائل الدائمة من مصانع الورق يكون فقر من العناصر الثلاثة المبابقة والتي يحتاجها بكميات كبيرة، لذلك يجب أن تضاف المغذيات اللاعضوية إلى المادة الأولية لكي تحيط الخميرة باتساعات الغذائية اللازمة لنموها فيضان:

١. التروجين:

المصدر الاعتيادي للتروجين لتحضير الخميرة الغذائية هو الأمونيا وأملاح الأمونيا مثل كبريتات الأمونيا كذلك الأحماض الأمينية من التحليل العائلي للحبوب وذلك لتجهيز التروجين القابل للتمثيل ويستعمل تجاريًا اليوريا في السهد وأمريكا الجنوبيّة حيث تضاف إلى المولاس المتخرّم.

٢. الفسفور:

يستعمل حامض الفسفوريك وفوسفات الأمونيوم أو البوتاسيوم وهي المصادر الرئيسية للفسفور وقد استعمل السوبر فوسفات بنجاح في الولايات المتحدة.

٣. مذيبات أخرى:

كلوريد البوتاسيوم كبريتات المغنيسيوم أو كلوريد المغنيسيوم قد تضاف إلى المادة الخام التي بها نقص من ناحية المواد المذكورة سابقًا.

مواد السيطرة على عملية التخمر:

مواد تضاف للسيطرة على الرغوة (Foaming) :-

يجب السيطرة على الزيادة في الرغوة عند حدوثها في المخمر باستعمال مانعات اثر غذائي الكيماوية ويجب أن يتوفّر بها الشروط التالية:

١. يكون فعلها على بترانكير قليلة.

٢. ثابتة تحت ظروف الاستعمال.

٣. رخيصة الثمن .

ويجب أن تغدو المبردة بالحرارة قبل الاستعمال وتصافى أو توماتيكياً إلى درجة الإنتاج عندما ترتفع الحرارة. تصنف ضمن المواد الدهنية (Polyglycols) المصنوع بكميات كبيرة وهي عديمة المعطر واللون وتذوب بسهولة ومن المواد المائعة ترتفع حرارة المستحلبة هي ستيفونات زيت الزيتون (Sulfonate Castor oil), (Dodecanol, DC Antifoam Vegetable-oil) مع زيت البابريken, إيزانثا أجزاء متساوية من (Tetradecanol, Hexadecanol). إن غدة ميكانكي يمكن أخذها ولكن مواد الإزالة الكيماوية هي الغالبة.

مواد تضاف للسيطرة على (pH)

يمكن التسيطرة على (pH) نام بكمال أحماض مثل حامض الكبريتيك والفسفوريك أو لحمض آخر؛ يتم ذلك بواسطة جهاز (pH) أو توماتيكي أو مسجل (pH) (Manually) والإشارة بصورة عامة يضبط على (4.5).

للمحضون

يجب أن يأخذ بغير الاعتبار حجم الماء اللازم في أغراض التصنيع والتبريد،
وينظر إلى إمكانية تدفق الماء قبل الامتناع.

الكتاب

الهوية المذهبية هي واحدة من أهم العوامل في إنتاج "الخمرة حرب" كـ"مسلسل" كـ"رواية" واحد صيني، فـ"الكاتب" أثر من المطلوب، تتبع "الخمرة لانتاج" حرب

النحول أكثر من جعلها تنمو، أما إذا كانت أكثر من اللازم فتسبب زيادة التنفس والحرارة وعليه إنتاج أقل كمية من خلايا الخميرة نتيجة للتناقض بين خلايا الخميرة في الحالة الأولى نتيجة لغير ضروف البيئة في الحالة الثانية؛ ويجب أن يرتفع انهاياء الداخل من الغبار والأحياء الدقيقة عند استعماله لإنتاج الخميرة.

السيطرة على نسبة التهوية:

لأي تهوية من المواد التي تعمل عليها الخميرة يجب أن تأخذ بالاعتبار أن نسبة الأوكسجين المأهولة يجب أن تتاسب مع نسبة الماء المجهزة ونسبة تكون في الخميرة.

ويعتني آخر للتوازن الحيوي يتضمن تعين الوزن للأوكسجين المساوي تقريباً لنفس الوزن من المادة النجافة للخميرة وقد أثبت هريسون (Harrison) حساب هذا النحول وكذلك حدد المعاملة النهائية لاستهلاك الخميرة (معتمداً على الوزن) والتي هي:

200 gm sucrose - 10.4 N₂H₄ - 102gO₂ = 100gm yeast dry matter including 9.5 inorganic matter.

- 145.2g CO₂
- 77.2g H₂O

ويمكن أن تقام نسبة انهاياء الداخل (flow-meter) أو (Orifice meter) ويمكن أن يسيطر على كمية انهاياء الداخل أو توتيرها، وقد وجد أن مساحة سطح لحجم معين من فقاعات الهواء السائل تزداد كلما صغر حجم الفقاعات لذلك سيكون

السطح أكثر اتصالاً مع أصغر حجم من الفقاعات أكثر مما لو كانت الفقاعات كبيرة ومتدة اتصالها مع البيئة أطول.

إذ تحتاج إلى كمية قليلة من الهواء وعندما يكون حجم الفقاعة صغيراً لذلك في صناعة الخمازير يجب أن تختار الحجم المناسب الذي تكون كفاعته عاليّة غير مكافحة كثيراً، وأنفقة المستخدمة تجاريّاً من (0.0001-1)إنش في القطر وقد استعملت بنجاح أنابيب التهوية التي تكون فتحاتها (2/32 - 1/64)إنش الهواء يدخل بالقرب من قاع الحزان وشبكة التهوية التي سوف تكون بهذا الشكل تكون متباينة في توزيع الهواء داخل المقطع العرضي لفرمتوّر فالهواء اللازم لفرمتوّرات الواسعة والتغيير عميق يختلف عن الهواء اللازم لفرمتوّرات العميقة. والاختلاف يكون في طول الفقاعة التي تكون في تفاصي مع البيئة ليكون أكثر فعالية، اعتماداً على إنتاج الخميرة فما زل لفرمتوّر الصغير يحتاج كمية من الهواء أكبر من لفرمتوّر الكبير.

وظائف الأوكسجين الموجود في الهواء:

1. منع التخمر.
2. زيادة التنفس.
3. تحويل البيئة أو خلطها.
4. يربّط المواد السامة من المنتج الشعري.
5. يتبه الخميره بالنمو خضربياً.

درجة الحرارة:

الحرارة المناسبة تعتمد على نوع سلالة الخميرة هو منكور سابقاً أو بالحرارة المناسبة سوف تعمل على أن تعيش أعلى إنتاج بأقل قدر من التكاثف. اعتمادياً المعدل هو (25 - 30 م) ويكون مناسب مع ذلك درجة (37 م) وقد استعملت حالياً بصورة عرضية بعد السلاسل.

التلوث في صناعة الخميرة (Contamination Problems):

تتعرض مزارع الأحياء الدقيقة عند تربيتها على نطاق كبير إلى التلوث كذلك فإن مزارع الخميرة الندية عند تربيتها تتلوث بتنوع من الكائنات الحية الدقيقة. إلا أن مزارع الخميرة تنموية وتشتمل الظروف التي لا تحتملها هذه الكائنات الأخرى فـلا تتأثر الخميرة كثيراً بكمية الكلور التي تقتل البكتيريا كما أن تلخيمرة القدرة على تحمل درجات الحموضة العالية.

فضاف الأحماض المعذبة عند تربية الخميرة كما سبق ذكره حتى تصل إلى (pH) (4.5) وبذلك يمنع نمو البكتيريا خصوصاً إذا كان ذلك لفترة قصيرة، وكما سبق القول فإن تلخيمرة بذاته الرقم (pH) (5.4) وهذا يعتبر من العوامل المساعدة في مفع تكاثر البكتيريا في مصانع الخميرة وعموماً فإن البكتيريا المكونة للجراثيم لا تسبب مشكلة حيث أنها مثل باقي البكتيريا تظل في التنموي في البيئات الحمضية نوعاً ما، كذلك فإن معظم الفطريات وإنفعت لا تجد البيئة المناسبة في أوعية التلخيمرة وتحطم هذه الكائنات.

نوعاً من الشعائر والقطعان تشبه الخميره في بعض صفاتها لـأحمد
لفرصه، مهياً للنمو حيث يزيد نموها عن الخميره الأصلية في نوعيه التخمير منه
البيكيريا وهي تسبب مشاكل إذا وجدت في بدء نمو الخمیره، كما أن استعمال
الأدواء المخانية في تربية مزارع الخمیره واتباع العذالية والنظافة وانتهیة المستمر
لخطوات الانتاج يزدوج هكذا إلى تقليل فرص انتشار بهذه الأحياء الدقيقة.

ونظر: لمشكل تلوث الخميرة بالاحياء الدقيقة فقد اقترح اضافة بعض المسواد المصهرة في أحبرة التخمير، الا أن ذلك يؤثر في نمو الخميرة، وفي مصنع التسماج الخميرة الغذائية يجب تنظيف كل خطوط الانتاج والأدوات والأوعية التي تلمس الخميرة والعصائر وذلك باستعمال المنظفات الصناعية (DETERGENTS)، كما يحب معاملتها بالاخزى بين الحين والآخر أو يومياً منعاً لحدوث التلوث.

جدول (4) يوضح المقارنة بين مصادر البروتين النباتية وبروتين الخلية الواحدة

الفرق	البروتين النباتي	بروتين الخلية الواحدة
التوازن الغذائي	متباين ويحتاج إلى تقييم والتشربات والدهون	متباين جداً
القيمة البروتينية	متوسطة إلى عالية عالية جداً (85-6%)	عالية جداً (24-28٪)
الفترة الزمنية للانتاج	طويلة جداً (2880 ساعة)	قصيرة جداً
كمية الحوامض الأمينية	متوسطة إلى فاقدة عالية ويختمنها الأحماض وباستثناء العثويونين	قليلة
اليد العمالة المطلوبة	كبيرة	صعبة ومحدودة سهلة وذات آفاق
إمكانية التوسيع والسيطرة في الإنتاج		1 دونم 3629 دونم أو 907 هكتار 1000طن عن
تأثير الإنتاج بالنقلبات البيئية وال الموسمية	كثير	غير متأثر
الإصابة بالأمراض	واسعة (مترسحة، بكتيريا، فطريات، اكتنومايسن - حشرات)	الخماض غير متأثرة بالمترسحات البكتيرية
وجود بكتيريا عرضية	مصدر عدو (السلمونيلا)	لا يوجد دلوبللة
فترة حزن الناتج	قصيرة	

الفرق	البروتين النباتي	بروتين الخنزير الواحدة
كلفة إنتاج انطن	(250) دولار على أساس الواحد (*)	(575) دولار (برافينات)
فول الصويا (1800)	دولار على أساس حبوب (غاز الميثان) (*)	(330-400) دولار
كثيرة	كثيرة	كثيفة عند توفير المادة الأولية
نطليات الأسعار	استهلاك رأس المال	(80) مليون دولار / (100)(CH4) ألفطن حبوب
سنويًا		
		(200) مليون دولار / (100) ألفطن برافينات
		سنويًا

(*) : باعتبار كلفة (25) سنتاً / مليون BTU (10000 كجم من الغاز الطبيعي).

(**) : نسبة البروتين في الدقيق النباتي دون (%30) وهي بروتينات وحيدة الخلية
(%85 - 60).

جدول (5) يوضح تأثير طبيعة المواد الأولية المستعملة في إنتاج بروتين أحادي الخلية (SCP) (في حالة التخمر المستمر في محيط سائل).

المواد الأولية المستعملة	المحاسن	العساوى
(البرافين).	- ثبوت النمو، إنتاج كميات كبيرة من SCP.	- تحتاج إلى نهوية قوية، - طريقة تولد حرارة مرتفعة، مرحلة لزرع، مخرج يقاوم الهيدرو كلرورات قبل الفصل (مرحلة ثانية)، استخلاص بواسطة مذيب وغسل SCP.
(ميثاول).	مصدر حيدروكربون، نسبة عالية من النطاير، هذه ميزة جيدة لعملية التجفف، - مرحلة واحدة لزرع، - إنتاج كميات كبيرة من SCP	- فقدان 20% من النتج أثناء التجفف، نتيجة لعملية الاستخلاص والتغسل، درجات التصدير العالية تسبب بعض المعاكل عند التحرق (سرعه الاشتعال وبالوقت نفسه يمكن أن تكون عملية مهيضة لنمو الخمائر)، - يحتاج إلى نهوية قوية، - طريقة تولد حرارة مرتفعة،

المواد الأولية المستعملة	المحسن	المساوي
(مواسن الفصب و المواد البكتيرية و المثوية)	<ul style="list-style-type: none"> - محيط جيد لنفسه لا يحتاج بضافة أمونيا وفسفور فقط. - مرحلة واحدة لتنفس. - الكبيرة مستقرة محدودة. 	<ul style="list-style-type: none"> - يحتاج إلى عملية تجفيف. - يحتاج إلى عملية نفحة المادة الأولية. - يحتاج إلى عملية تعقيم للمادة الأولية. - يحتاج إلى عملية تبريد قوية. - يترك فضلات تقدر بـ (40%) من الناتج.
(مواد سيلولوزية)	<ul style="list-style-type: none"> - محيط لنفسه لا يحتاج سوى بضافة أمونيا وفسفور فقط. - نسبة لفضلات المثوية قليلة. 	<ul style="list-style-type: none"> - يحتاج إلى معتملة أولية تكون إما كيماوية أو أنزيمية كـ (أليل السيلوز). - صدمة به طرح منه العبريون التي تكون مهبط لنفسه. - يحتاج إلى عملية تجفيف.
محلون الكبريت.	<ul style="list-style-type: none"> - مرحلة واحدة للزروع. - استثناء اقتصادية من التخلفات. - محفوظ جداً. 	<ul style="list-style-type: none"> - يطرح مادة متبقية تحيط نمو الأحياء المجهرية. - يترك فضلات بعد الإنتاج.
شرش العين	<ul style="list-style-type: none"> - لا يحتاج إلى تخليل لأنه بطبعته حامضي. - مرحلة واحدة للزروع. - استثناء اقتصادية من التخلفات. 	<ul style="list-style-type: none"> - يحتاج إلى حرارة عالية للتعقيم.

جدول (6) يوضح بعض الصفات الطبيعية للخماائر، البكتيريا، الأعفان

نوع الحياء المجهورية	ميزات مرغوبة	ميزات غير مرغوبة
حشر	<ul style="list-style-type: none"> - حياء المجهورية معروفة منذ مدة طويلة - أحذاء المجهورية الأكثر دراسة - نادرًا أن تكون ملائمة أو مرضية - تنمو على محيط حاضري - سهولة تحميدها وترسيبها - تحتوي على نسبة عالية من الزيوت 	<ul style="list-style-type: none"> - نموها يطيء غصباً 3-4 ساعات - نسبة البروتين لا تتجاوز الـ 60% - فقرة بالعواضض الأسيوية - نسبة الدهون نسبة مرتفعة
جوني 6	<ul style="list-style-type: none"> - واثريون 6-9 - تحتوي على نسبة ونسبة من الجواعاض 	<ul style="list-style-type: none"> - نسبة اختبار الأصناف متعددة - نسبة الدهون نسبة مرتفعة
بكتيريا	<ul style="list-style-type: none"> - تحتوي على مجموعات مجهورية - استعمالها في حفظها انتم حيث تمرج مع طحين الحبوب وتدخل في تخصيم المعجنات 	<ul style="list-style-type: none"> - معرفة استعمالها من حيث تمرج - تمرر ط الصدبة وضع التلوك
المعوية	<ul style="list-style-type: none"> - نمو سريع حيث كل 100 غم ينتج 7 غم - تحتوي على نسبة بروتين تصل إلى 80% - تحتوي على نسبة قليلة من الدهون - إمكانية لاستعمال أنواع عديدة - إمكانية تسميتها على درجات حرارة عالية - وهذا ما يقلل استعمال أجهزة التبريد 	<ul style="list-style-type: none"> - صعوبة استعمالها من حيث التلوك - صعوبة اختبار الـ 11م

نوع الأحياء المجهريّة	مِيزات مُرْغوبَة	مِيزات غَيْر مُرْغوبَة
أعفان	<p>أحياء مجهرية مروفة مثل <i>Fusarium</i></p> <p>ذدر أن تكون سلالة أو مرضية</p> <p>- تنمو على مواد ذاتية مختلفة منها الستيلوز</p> <p>- سهولة الحصول على الناتج بعملية ترشيح بسيطة</p> <p>- معدل احتراقها على نسبة نيز وبنز لذير <i>soilruina maxima</i> بـ 75٪</p> <p>- تحوي حداً منخفضاً نسبياً بصورة متوزرة</p> <p>- حداً منها على الحواضن الترويجية بين 3 5</p>	<p>- وقت الكثير وسرعة النمو</p> <p>نحو 5-12 ساعة</p>

تقنيّة إنتاج الخمائر:

تعتبر تقنيّة وإنتاج الخمائر جزءاً من التقنيّة الحيوانيّة الصناعيّة وبيولوجية وذلك لأنّها تعتمد على نوع الخلايا الحميرية، حيث أن كلّ نوع يكون مختلفاً عن الآخر فمثلاً:-

١. خمائر العلف:

والتي تعتبر ذات أهميّة كبيرة لاحتوائها على البروتين وتفضيلها إلى غذاء الحيوان وذلك لحل مشكلة نقص البروتين لقنيّة الإنسان.

٢. خمائر الخبز:

تستعمل لإنتاج الخبز والتي عرفت قبل (6000) سنة وكانت تنتج خميرة الخبز كناتج عرضي لإنتاج الكحول أو الشراب. وفي سنة (1950) ابتداً أول إنتاج الخمائر للخبز في فيينا (Vienna).

الخواص المورفولوجيّة والبايولوجيّة للخمائر مع ربطها

بالتقنيّة

حجم وشكل الخمائر:

عند انتحض الميكروسكوبي للخمائر نلاحظ باعداد كبيرة وهي إما أن تكون وحيدة أو متصلة بسلسلة. كل خلية تحمل كائناً حيّاً مفصولاً يمكنه أن يعيش بصورة مستقلة ويكون خلايا جديدة، ولا يمكن ملاحظة العايسليوم في الخمائر، وظهور خلايا

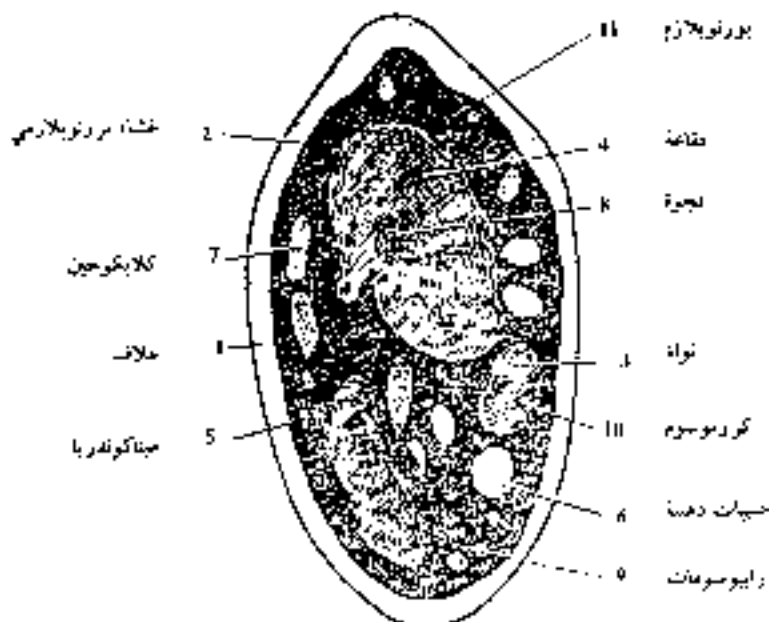
الخميرة عندما تكون مفردة وتكون عديمة اللون ولكن عندما تنمو على أوساط صناعية فإنها تكون مستعمرات قد تكون بيضاء أو كريمية اللون أو تكون محتوية على صبغات.

ومستلزمات بعض الخمائر النقصة تكون ذات لون براق وأن صفات المستعمرة تكون ملية في تصنيف مجموعة الخمير التي من الصعب تصنيفها، شكل خلايا الخمائر غير ثابت فهذا إن تكون دائرية، بيضوية، كعوبية أو إسطوانية الشكل، وأغلب الخمائر تكون كعوبية الشكل... ومن أمثلة الخمائر الدائيرية مجموعة *(Saccharomyces)* والتي تأخذ أشكالاً بيضوية (*Torulopsis*)، ومن الأنواع المتطابقة هي (*Candida mycondrota*) وأحياناً يكون شكلها كعوبي أو ليموني وخصوصاً التي تتكاثر بالترعم مثل (*Saccharomyces Hansemaspota*).

إن شكل خلايا الخمائر يتأثر بعمر المزرعة وظروف التوسط الغذائي والحرارة و(*pH*) وعلى فساحتها، وبعض الأنواع من الخمائر لها ميسيلوم نوعي خصوصاً عند (*Candida*) وفي بعض الأحيان يكون شكلها شيئاً بالتفصيل (*Pitynosporum*) أو على شكل ثلاثي الزاوية (*Trigonopsis*). أما حجم الخمائر فهو غير ثابت ومتغير ويتراوح ما بين (4-10) ميكرون طولاً و (2-8) ميكرون سمكاً. أما البناء الخلوي للخمائر فهو أكثر تعقيداً من البكتيريا.

أما جدار الخلية فيتكون من طبقتين أو أكثر، الجدار الخارجي صلب وشفاف ومصاطي وسمكه قد يصل إلى (A 1000)، وتكون الطبقة الخارجية والوسطى من نوع (Hydrophobic). أما الداخلية فتكون (Asmophobic) وأنواعها من العالية الإلكترونية و (Hydrophilic) سكها في الخلايا الفتية قليل ويزداد في الخلايا الكبيرة، يلاحظ هذا في الخلايا الموجودة في التوغفة أو الحلة المكونة على سطح الوسط الغذائي للماش.

وأجدر الخلوي في القماثر يحتوي على الكلايكوجين وهو شكل عموماً بخود (90%) من المادة الجافة، أما ال (10%) المتبقية تضم البروتينات (6-7%) مرتبط مع الكيموسالوز و (3%) كيتين ودهون وجلوكوز أمن.



شكل (24) يوضح مقطع في الخميرة

الغشاء الخلوي:

عبارة عن عطاء مطاطي رقيق يحدد البروتوبلازم من الجهة الخارجية، وفي الحقيقة فإن جوهر الغشاء الخلوي عبارة عن جزء خارجي متصل في البروتوبلازم إلى درجة معينة، ويكون من مركب دهني بروتيني وبروتينات تولوية ومركبات الكتسيوم ويتميز بقدرة كبيرة وخاصة للأملاح.

بالنسبة لحياة الخلية هذا الغشاء يوجد كحاجز خلوي داخلي والذي بواسطته تظم دخول المواد وخروجها بين البروتوبلازم والوسطخارجي، وبسبب هذه التفاصيل الكثيرة للغشاء الخلوي فالضغط الأوزيري الداخلي قبل نسيباً ويترافق ما بين (6-3) ضغط جوي.

البروتوبلازم:

البروتوبلازم يعلأ جسم الخلايا داخلياً وهو من أهم الأجزاء الرئيسية لبناء جسم الخلية الخلقانية والذي يجري فيه القسم الأساسي للعمليات المرغوبة خصوصاً في الخلية الفعالة. يكون البروتوبلازم متجانس مع قليل من التجاويف الغذائية وعند ملاحظة الخلايا تحت الميكروسكوب ظهر شفافيتها وبلون أزرق.

الرايبوسومات:

إن بروتوبلازم الخلية الخلقانية يحتوي على كمية كبيرة من المبكتروجذرينة تدعى ثرائيوسوم، حجمها يتراوح بين (50-200) مل ميكرون يدخل في تركيبها الدهون والبروتينات والأحماض الأمينية.

(Ribonucleic acids). الأهمية الرئيسية لهذه الأجزاء تحت المجهرية هي دعم إنتاج أو تكوين البروتينات على حساب الأحماض الأمينية الفعالة التي تنتج من الماينوكوندريا.

الفجوات الغذائية:

لخلايا الخمار صفة خاصة وهي وجود الفجوات الغذائية بشكل دائم كأجزاء رئيسية عادة في البروتوبلازم، ويعادد ما بين (1-2) فجوة غذائية، ومع كبر حجم الخلية يزداد عدد الفجوات الغذائية، شكلها متغير من دائري إلى مخلب نتيجة حركة البروتوبلازم، وفي حالات معروفة يتسع منها بواسطه التبرعم فجوات غذائية صغيرة والتي بعد ذلك تتجمع مع الفجوة الغذائية الأم

مايناكروماتين:

هي عبارة عن أحد أجزاء الفجوة الغذائية، ومن المثبتات والملوئات الداخلية في الفجوة، والمايناكروماتين يفرز في المحاطل الغروي بشكل حبيبات ذات حجم (0.2-0.6) مل ميكرون، محتوى المايناكروماتين في الفجوة الغذائية غير ثابت ويترافق بكميات كبيرة وأحيانا يختفي في الخلايا الجانعة، وكذلك يقل المايناكروماتين بسرعة، وكثافة المايناكروماتين هي أقل من كثافة البروتوبلازم، إن تراكم المايناكروماتين والكلايكوجين في الخلية يحدث في آن واحد وأن تكوين هذه المادة يعتمد على وجود القويمات في المواد الغذائية، وأحد معيزات المايناكروماتين هي عدم تلونها بنفس اللون الذي يحوي الملوئات.

النواة:

النواة هي أحد أعضاء الخلية الخمائرية، لأجل الاختلاف والتغيير عن البكتيريا يلاحظ وجود النواة، وهي اعتيادية تكون في مختلف الأماكن في البروتوبلازم ولكن كثيراً ما تكون قريباً من الفجوة الغذائية الرئيسية.

النواة تلاحظ بوضوح عند الخلايا الموضوعة في ماء معقم لعدة أيام حيث يكون البروتوبلازم بحالة جائعة وشفافة ومتجانساً حيث نواة الخلية لها شكل كمثري ذاتي وقليلًا ما تكون على هيئة شكل بيضوي ومحاطة بطريقتين رفقيتين تدعى بالأششية النوروية وتحتوي على مثلث ثقافت. يمكن أن تشاهد النواة بأحسن حالة بعد أن تثبت الخلية بطريقة (Bowen)، والنواة تحتوي على لكروموسومات وعددها يعتمد على نوع وصنف الخمائر، واعتبارياً تتراوح بين (4-12).

المحتوى الكيماوي للخمائر:

إن التحليل الكيماوي أظهر بأن الخمائر تحتوي على أكثر من (70) عنصرًا ومن أهمها الكربون، الهيدروجين، الأكسجين، النيتروجين، الكبريت، الفوسفور، الكاثسيوم، البوتاسيوم، المنغنيز. العنصر الأربعة الأولى هي التي تبني المورد العضوي.

والخلية الخمائرية تحتوي على محتوى مائي (75-80%) و(20-25%) مواد حائمة. الماء الجافة تكون عبارة عن مواد حمضية وعناصر معدنية والعناصر المعدنية لا تصل أكثر من (12-15%) من الماء الجافة. أما المواد العضوية فهي

البروتينات، الأحماض الدهنية، الكربوهيدرات، الدهون. وأهم مادة قيمة في الخمائر هي البروتينات، وتقدر بحدود (35-65%) من المادة الجافة.

التغذية عند الخمائر:

الوسط الغذائي هو لازم وضروري لتربيبة الخمائر، والوسط يجب أن يحتوي على مواد ضرورية ولازمة لعمليات الطائفة المرغوبة ولتأليف المركبات المعددة في الكتلة الحيوية، وللخمائر أعضاء خاصة للتغذية، فهي تمتلك المواد الغذائية وتحصلها تباعلاً عن خلال كل السطح، وإن إزالة المواد الغذائية في الخلية هي عملية معقدة وهي تحت الدراسة حتى الآن.

الخمائر العلف من مصادر أولية نباتية:

من المعروض أن واحدة أو الثنائي من السلالات تصيرت على صعيد إنتاج بروتين العلف والتي استخدمت بنطاق واسع وكبير في تغذية الحيوانات كمصادر ملوبة بالبروتين والثiamين والأملأح، ومن أبرز محتويات خمائر العلف أنها تحتوي على (48-52%) بروتين و(13-16%) زمام، إضافة إلى ما ذكر فإنه غنية بالأحماض الأمينية الأساسية والتي تعطي لها القيمة البيولوجية العالية.

إضافة إلى ذلك فإن خمائر العلف تكون غنية بفيتامين (B₆, B₁, B₂, B₃) وحامض الفوليك وفيتامين D، ويمكن ل الخمائر العلف أن تستعمل نفس المصادر التي تستعملها خمائر الخبز . وقد تم التعرف على الكثير من هذه الأحياء منها (*Candida tropicales*, *Torula utilis*) أو (Candida utilis) والمعروفة بـ

Candida Pulcherima, *Trulopsis utilis*, *Hanscula suaveolens*,
Hanscula amemala, *Zygosaccharomyces*, *Sacchoromyces*
cervisiae *pichia polymorpha* *Trichosporon pullulans*)
(Bunker 1961).

وتعتبر *Candida utilis* هي الأفضل والتي يمكنها من هضم السكريات أو
المصادر الكربوهيدراتية السادسية والخماسية والأحمساء من العضوية-
Organic-acid. ومن الخصائص ذات الصلة العالية بنتائج التجارب *Candida utilis* var
major حيث أنها سريعة النمو والتكاثر ويمكنها أن تستهلك السكر من الوسط
بكفاءة (%) 60.

أما السلالة *Candida utilis* var *thermophilis* حيث أنها تنمو وتحظى في
الأوضاع ذات الحرارة العالية وتختلف الكثيداً من نوع آخر فسي قابلتها على
الهضم للمواد.

تحضير المزارع النقية للعملية الإنتاجية:

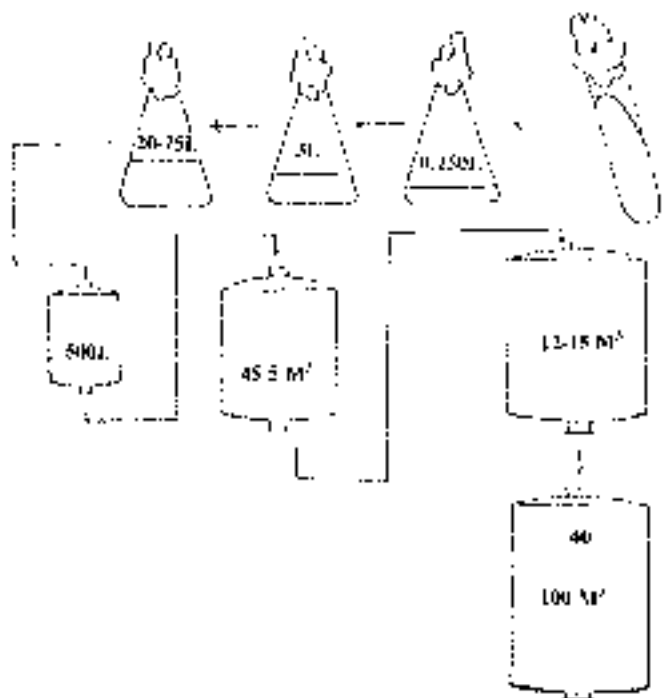
إن تحضير مزارع الخميرة النقية تتمد على المراحل التالية، ويمكن تلخيصها بأربع مراحل:-

1. الحصول على المزارع النقية عند انتزاع المختبرية.
2. الحصول على المزارع النقية في حجم صغير باستعمال حاضن هزار.
3. الحصول على المزارع النقية في حجم كبير باستعمال حاضن هزار.
4. الحصول على المزارع النقية في حجم كبير فرمتوغراف مختبري.

1. الحصول على المزارع النقية في المختبر:

على النطاق المختبري يمكن إنشاء فسيفساك (دوارق) ذات انبعاث (250 مل)، (3 لتر)، (20-25 لتر)، وعند الظروف العائمة من حرارة (pH) كما في

الشكل:



الخطوات التقنية:

أ- خطوات إنتاج خمازير الخنزير من قاعدة ملائمة أو عصير تمر تشهي بالخطوات التالية:

١- مشروع إنتاج الخمازير:

- أ- قسم تهيئة معاملة المولاس وتنقية وتصفية المولاس أو عصير التمر.
- بـ- قسم تهيئة المزرعة.
- جـ- قسم تربية الخمير.
- دـ- قسم الفصل.
- هـ- قسم عمل التوابيب والتغطية والتعليق.
- وـ- قسم حزن المنتوج الجاهز.

٢- مشروع المساعدة:

- أ- قسم تهيئة الأملام انتقالية.
- بـ- قسم الترشيح.

٣- مشروع إنتاج الخمازير:

قسم معالجة أو عصير التمر: يجهز المولاس بمحوضة وحرارة خاصة ويكون كالتالي :

يغطى جهاز التنقية بالماء ويُسخن إلى درجة حرارة (50-60 °م)، وبتضاف بعد ذلك الكمية اللازمة من حامض الcitric acid، حيث يضاف الحامض المركب بنسبة (0.6-1.0%) إلى المولاس غير المحفف، إن كمية البخار الناتجة هي (50-

(%) بعد إضافة حامض الكبريتيك، بعد الإضافة يسخن للمحور النوار والمرأوح بالغسل وبعده (75%) من الكمية الكلية المحسوبة من مادة الشوبر فومن ذات المضافة. وفي نفس الوقت يضاف المولاس. يسخن السائل إلى حد ال العليان بالبخار ويستمر لمدة (30-60) دقيقة، ثم يضاف ماء بارد بنسبة (20%) في الماء ويستمر لفترة (60) دقيقة، ثم يضاف إلى المزيج الداتج (50%) سلفات الأمونيوم ثم توقف حركة المحور ويترك المولاس لمدة (6-8) ساعات.

بعد عملية تبريد المولاس، يستخلص المولاس الذي بواسطة جهاز التقطير центrifuge، ويوضع المولاس الذي في خزان تحت حرارة (80°م)، أما بالنسبة لعصير التمر فالعملية أسهل حيث يتم استعمال العصير مباشرة أو أحياناً يتم معاملته للتخلص من بعض المواد الشائكة أو الألياف السيليلوزية.

2. تحضير المزرعة اللقاحية:

إن أكثر معامل خميرة الخبز تستعمل النسوع (*Saccharomyces cervisiae*) وكل محمل له سلالة ذات رقم معين مخزونة في أنوية اختبار ونامية عضوي سطحي أخرى والتي يعاد زراعتها مرتبة في الشهر. إن عملية تجهيز اللقاح تنتهي بثلاث مراحل هي:-

المرحلة الأولى:

تلحى دوارق مخروطية من المزرعة انكمشية النية الجاهزة في المختبر والنامية في وسط غذائي صلب، وعدد الظروف المعمقة يتم تلقيح ثلاثة دوارق ذات

محتوى مائي حجم (50) من بتركيز (10-11%). إن الخسائر في الدوارق المعقمة ستتم في مدة (18-20) ساعة عند درجة حرارة (30°C).

المرحلة الثانية:

في هذه المرحلة يتم تلقيح دوارق ذات حجم أكبر ذات حجم (450) من مستخلص مائي مع تركيز (9.5-10%) المعقمة بالقاج الجاف من اسراحلية الأولى. وبعدها تبدأ عملية النمو لمدة (18-20) ساعة عند درجة حرارة (30-31°C).

المرحلة الثالثة:

في هذه المرحلة يتم بها تلقيح الدوارق ذات الحجم (4.5) لتر، والحاوية علسى المستخلص المائي والمعقمة ثم تتم محتويات المرحلة الثانية إليه وتجري عملية النمو عند نفس الظروف السابقة.

3. فصل المزرعة الندية:

في هذه الخطوة يبيها القاج الذي يتقطيع بالوسط الغذائي وبذلك نحصل على تفاصيل تتضمن عملية التهيئة طورين. الوسط الغذائي يبيها بشكل معقم، والذي عنده يخفف المولاس بالتساء إلى حد (12%) مواد حافظة، وعلى سبيل المثلث إذا كانت كمية الوسط (800) لتر يصلاف إليها (60) لتر مستخلص مائي بتركيز (12%) مادة جافة و (200) غم 'داي - مونوفوسفات' ثم يعمق الوسط لمدة (30) دقيقة ومن ثم يبرد إلى درجة (30°C).

١. الطور الأول - الحاضن الصغير:

وفي هذا الطور تؤخذ (100-80) لتر من الوسط وتجري عليه كافة العمليات بصورة معمقة وباستمرارية (18-14) ساعة وفي كل ساعتين يضخ له هواء، وبذلك سنحصل على (0.8-1.0) كغم من الخمائر.

٢. الطور الثاني - الحاضن الكبير:

و فيه يوضع الوسط الغذائي بحجم (820-800) لتر وتجري كل العمليات فيه بصورة معمقة، تخل جميع محتويات الحاضن الصغير بعد انتهاء عملية النمو إلى الحاضن الكبير.

يبدأ عملية الترير الجديدة عدد (30) م و لمدة (12) ساعة وتعطي فترات تهوية كل (10-15) دقيقة إلى أن ترتفع كثافة مائذ الخبرة إلى (4%) مواد صلبة، وبذلك تنتهي العملية في هذه المرحلة والتي تعطي (12-8) كغم خمائر.

المرحلة الإنتاجية:

يعتمد المولاس في كل أشراط الإنتاجية وتحسب كمية الاملاح.

المixer الأول:

وهو المixer الإنتاجي الأول والذي يتم فيه تحضير المولاس وتبريد إيني (30) م (والمحتوى على 13% مواد صلبة، و pH (4.5-5)).

تقل محتويات الحاضن (حجم 800 لتر)، والذي يعذر كثافة المخمر الأم وحجم المولاس الأساسي يكون (656) كغم، عملية التكاثر في هذه المرحلة هي حوالى (12) ساعة، بعد مرور (3) ساعات من العملية تعطى جرعة بسيطة من الهواء إلى نهاية المرحلة وعندما تصل كثافة الوسط إلى (4.5%) مسواه صلبة فان المحتويات تنقل إلى المرحلة الثالثية، الإنكاج (60-80) كغم خالٍ.

المخمر الوسطي:

المخمر الوسطي له حجم (0.3م³) يحتوى على نظام لتبسيط درجة الحرارة وتوزيع الهواء، ويكون حجم المولاس (3) طن، ويتم التعقيم في المخمر من خلال انتظام الحراري البخاري في المخمر، بعد ذلك ترفع درجة الحرارة إلى (30)°، وتنتهي عملية التلقيح من المرحلة السابقة بكثافة أولية للوسط هي (68%) مسواه صلبة، وينتبدأ التهوية من بداية التلقيح بـ(30/3م³/ساعة) وتستمر العملية حوالى (8) ساعات، ويمكن معرفة نهاية العملية من خلال انخفاض تركيز الماء الصالحة المذابة إلى حدود (3-4%) مسواه صلبة.

المخمر الإنقاجي للخنازير الجيل (I):

وهذه العملية تعمل بجهاز أو مخمر بحجم (3م¹⁴⁰) ولها نظام للتهوية، حجم المولاس المستعمل بحوالى (6) طن وتحلى عملية التعقيم بصورة مفصولة، يوجد في المخمر (6%) مولاس من حجم المخمر و (10%) سلفات الأمونيا و (17%) سوبر فوسفات ثم تجرى عملية تلقيح للوسط، شدأ عملية النمو مع ضبط جميع الظروف.

ويكون نظام إضافة المولاس أو عصير التمر والأملالج على الشكل التالي:

الإضافة بالساعات %													
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
المولاس أو عصير التمر	6	-	4	5	7	9	01	01	12	13	13	11	
سفن الامونيا	10	-	10	10	10	15	15	15	15	-	-	-	
مودر	17	-	17	17	17	17	17	-	-	-	-	-	
أغوميد													

والخسائر المنتجة تحصل من خلال جهاز فصل وتخزن على شكل مستحلب في خزانات خاصة وعند درجة حرارة (2-4°C).

المخمر الإنتاجي للخضار الجيل (ب):

المخمر للجين (ب) يتمثل بخزان حديدي ذو ثبريد خارجي (الناء يجري من خلال أنابيب بطبقات رقيقة على جدار المخمر من الخارج، أما التهوية فتجري من خلال حركة كوربينية المرتبطة بنظام عمودي والذي بدوره يعطي التهوية للمولاس المعقم والأملالج المحسوبة من المرحلة السابقة وكذلك الخسائر المنتجة من المرحلة السابقة.

تحتوى عملية انمو بـ(12) ساعة (دوره) والتهوية من (1500-8000) بـ(3) ساعة، المحظوظ العام تجهيز التخمير بعد عملية الفصل والغسل والتخزين. تعتبر الخمازير الناتجة كمادة نفاخية للجبن (ج).

جهاز التخمير للجبن الثالث (ج):

تستعمل أجهزة لأجل الجبن الثالث من نوع فوكيل بوش (Vogel Bosch) وبحجم (35 لـ3م)، وعند درجة حرارة (29-30 م). إن الهواء المستعمل لهذه العملية هو (1/3م⁷) كغم هو خمازير جافة. أما التهوية ف تكون عن طريق جهاز دوار، وتحتوى عملية التهوية بصورة عمودية على عملية الدوران حيث تكون فقاعات صغيرة جدا.

يضاف المولاس والأملأج بالموازنة مع وقت تراكم الخمازير وتكرر العملية بعد كل (12-14) ساعة (دوره). تنخفض درجة الوسط عند الجبن (ج) مع رفع الإنتاج. يقع الوسط بالخمازير الخامسة من الجبن (ب)، مع صبيط ال (pH) وكذلك الأملأج الغذائية. أما مزيق الزرغوة فيصنف أوتوماتيكيا بالكتريج وعلى لاكتيسياج. وكذلك الحق بالنسبة إلى عملية التهوية. يرسن المعلق الخمازيري بتركيز (6%) غم/لتر إلى أجزاء الفصل المركزي.

قسم الفصل:

نخص الأجيال (أ، ب، ج): لأجل فصل الخمازير من سائل التخمير، تتم العملية بأجهزة فصل تحت تأثير قوة الطرد المركزي للستون، حيث يفصل إلى إنجهافر وبأوزان نوعية مختلفة، سائل التخمر (0.1-0.002)، والخمازير (0.08-0.12).

إن استقرارية إضافة الخمائر في سائل التخمر سيرفع من تأثير التحلل الأنزيمي في الخلايا، وهذا بدوره سيفعل من قوة فعالية الخمائر وكذلك خزتها.

المرحلة التالية من الفصل نتيجة لزيادة لزوجة المستحلب الخماسي، حيث أنه قبل عملية الفصل بالطرد المركزي الثاني والثالث يجب تخفيضه أربع مرات بالماء لأجل غسل الخمائر، وإن حجم الماء يساعد على نقع لون الخمائر وكذلك تخفف من لون صبغة السائل فوق الخمائر من بقائها لون النموذج أو عصير التمر أو أي مصدر آخر إلى أن يظهر لون الخمائر المعروف، حيث أنه من المعروف أن العواد الصبغية تتشرّق فوق خلايا الخمائر ونتيجة لعملية الامتصاص.

قسم التبريد:

تخزن الخمائر بعد عملية الفصل في خزانات مبردة عند درجة (-2-4°C) لأجل التخمير الأم (6 جـ) للخميرة الباقية التي تنتج، والخزانات المبردة مجهرة باغلفة تبريد بالإضافة إلى كونها مجهزة بمحور دوار لأجل تنظيم الحرارة، علماً بأنه يتسم بتعديل (pH) إلى (6.2-6).

قسم عمل الأشكال والتعبئة:

للجزء (جـ) وبعد عملية الفصل تجري عملية تشكيل الخمائر تحت مرشحات مفرغة، فإن الخمائر ستكون متجمعة وتحت تأثير كلّافة مستحلب الخمائر والذي يجب أن لا يقل عن (600-700) غـ/لتر خمائر، كما ويجب أن لا تكون درجة الحرارة للسكروميسين (*Saccharomyces*) أعلى من (12°C).

و لأجل تحضير خماز ذات نوعية جيدة تستعمل مرشحات تحت التردد اللازمو
ويستحسن استعمال مرشح نسيجي.

إن عملية الترشيح بواسطة مرشح نوع (Vacuum filter) تجري بالطريقة
الآتية: يوضع المستحلب الخامزي في وحضر المرشح المفرغ (Vacuum filter)
وتمرر الخامز من خلال سطح التسريع المزدوج والتي ستترسب عنده، أما الرائحة
فيذهب من خلال فوهة، إن فصل خلايا الخامز من الفلتر يكون بواسطة سكينة
عندها تكون الخامز جاهزة لأجل عمل التشكيلات.

و لأجل عمل الأشكال كثيرة ما تستعمل مكانن عن القوالب والأشكال حيث
تشكل الخامز هي قوالب ذات وزن (500) غم أو (2500) غم حيث يتم ذلك من
خلال:

1. ماكنة عمل الأشكال والمجهزة بقوالب بحجم (150) كغم خمسة.
2. ماكنة صنع الأغلفة والتي يوضع فيها المحتوى (أغلفة) وعموما يكون من غلاف
ورق ذي طبقتين.

قسم الأملام الغذائية:

يتبع في هذا القسم تحضير الأملام الخاصة بالعملية الإنتاجية كالمحاذيل
الفوسفاتية، والكبريتية، والأمونية.

السيطرة على الإنتاج:

العمليات الأساسية في معمل إنتاج الخميرة يسيطر عليها بالسيطرة اللازمية (بالمعدات الفيسيّة) وأكبر جزء منها يجري أتوماتيكياً ومن قسم معين ينظم السيطرة وينظم كافة العمليات ومنها عملية التهوية في جهاز التخمير ومن خلال مانومتر (Differential manometer). أما التفاس (pH) فهناك جهاز خاص يقيس درجة التفاعل الهيدروجيني. كذلك وهناك جهاز آخر يقياس كثافة الوسط التخميري ومن خلال هذا الجهاز تنظم عملية دفع جرارات من الوسط الغذائي إلى المختبر التربيري.

السيطرة التكنولوجية والمايكروبولوجية:

السيطرة المايكروبولوجية على الإنتاج تتم بالمخابر المايكروبولوجى حيث هو الذي يثبت النقاوة لمزرعة في جهاز التخمير.

وفي المعمل تتم المتابعة التالية:

1. كل ساعتين يؤخذ نموذج من جهاز التخمير ويتم دراسته تحت المجهر لأجل تحديد درجة نمو خلايا الخمائير ونقرأ المؤشرات التالية: ملاحظة الخمائير البرية، الغربية، المايكروبولوجية طريقة التكاثر.
 2. السيطرة على النقاوة من حيث الأجهزة والخزن.
 3. السيطرة على نوعية المنتوج الجاهز.
- a. نقاوة ونظافة المزرعة.
 - b. نسبة الخلايا العيّنة.

4. السيطرة على النظام الحراري في خزانات التبريد.
5. السيطرة الميكروبيولوجية على المواد الخام وانواد المساعدة.
6. السيطرة الميكروبيولوجية الصحيحة على الإنتاج والأجهزة.
7. السيطرة الكيماوية للمواد الخام والمواد الوسطية والعلمية والمنتج الجاهز.

1. تحليل المواد الخام:

1. تحديد نسبة (H_2SO_4) .

2. تحديد نسبة (P_2O_5) في محلول مورنوسفات.

2. تحليل المولاس أو عصير التمر:

أ. المحتوى السكري.

بـ. الحموضة.

جـ. نسبة الفطريات.

دـ. المحتوى الترميدي (Ash).

تقنيّة إنتاج الخميرة الغذائية من عصير التمر:

إن عملية إنتاج الخميرة الغذائية من التمر تحتاج إلى بعض الخطوات التصنيعية ومن أهمها:-

1. عمليات تخصن المادة الخام نفسها وذلك لأجل استخدام المادة "...سكريه منها وكذلك المواد الأخرى كالمعدن والأهماسن الأمينية ذات الأهمية لتنمية الخمائر، كذلك يجب تثبيت أحسن الظروف للاستخدام من حيث نسبة كميرة

- الماء إلى كمية التمر، نوعية هربس التمور، درجة الحرارة المئوية، (H₂O)، الورقة.
2. عمليات تخمر الكائن المجيري حيث تلك عمليات لأجل تحضير الخمير لكي تنمو على المستخلص المائي للتمر.
3. عمليات تبييت الظروف للتربة وهذا يتطلب دراسة الكافية بالسلالة المعاملة، لذا يجب تثبيت درجة الحرارة و(pH) والتهوية وكمية التفاصح وكذلك تركيز المصادر الأساسية كالناتروجين والفوسفور والكربون اللازمة لنمو الخمير.
4. عملية ثبوت ديناميكية تمو الخمير في وسط عصير التمر لمعرفة زمن كل طور وإن هذه العملية لها دور كبير من الناحية الاقتصادية حيث ثبت ديناميكية السدادة ولوقت اللازم لانتهاء عملية التخمير.
5. عملية تثبيت نقاوة العصير حيث أن عملية استخلاص السكريات بالماء يحتاج إلى درجات حرارة عالية ما بين (80-90°)، وكذلك تعتمد عملية ثبات نقاوة المستخلص على نسبة الماء: التمر، ويمكن قياس نقاوة العصير بالمعادلة التالية:-

$$\frac{\text{السكريات المختزلة}}{\text{الماء الصالحة لذائبة}} = 100 \times$$

(إنتاج الخميرة الغذائية من التمر من النوع (C. Utilis):

١. تحضير العواد الأولية: يتم تحضير عصير التمر بالطرق التقليدية وبنسبة سكرية تعتمد على نوع الكائن المجهري وامتناعه عليه (4-10%).
٢. التخمير: تبدأ العملية بوضع الوسط الغذائي في الفرمتور على درجة حرارة (30 م) وتلقيحها بـ (100) مل من معلق الخميرة.

في منتصف الوقت تقابس نسبة السكر في الـ (Mash) بطرقة (Schools) أو (بيولز) يحفظ (pH) الـ (Mash) بين (3-4.5) تبعاً لنوع الخميرة بإضافة هيدروكسيد الأمونيوم بكمية مناسبة؛ عند التغير يندر في عملية التخمير بإضافة الماء، إلى المختبر، كمية السكر في الوسط (Mash) تحفظ بنسبة (0.5%) بإضافة عصير التمر. التخمير يستمر لمدة يومين (16) إلى (72) ساعة تجتاز تهوية الـ (Mash) لمدة (8) ساعات/ يوم بـ (20) لتر هواء معقم، وبطريق تحرير الـ (Mash) بواسطة محركين محوريين يدور كل منها (400) دوراً/ دقيقة.

في المرحلة الأولى: يلاحظ صعوبة تغيير أو ملاحظة السكر المستهلك.

في المرحلة الثانية: يتضح قلة السكر بسرعة إلى تركيز (0.5%) سكر، وهذه النسبة يحافظ عليها بالتجذبة المستمرة للمختبر وبنسبة (100) مل/ساعة/سرعة. استهلاك السكر تحسب كل ساعة لكن لتر عن العجينة.

خطوات صناعة الخميرة الغذائية تجاريًا من التمر:

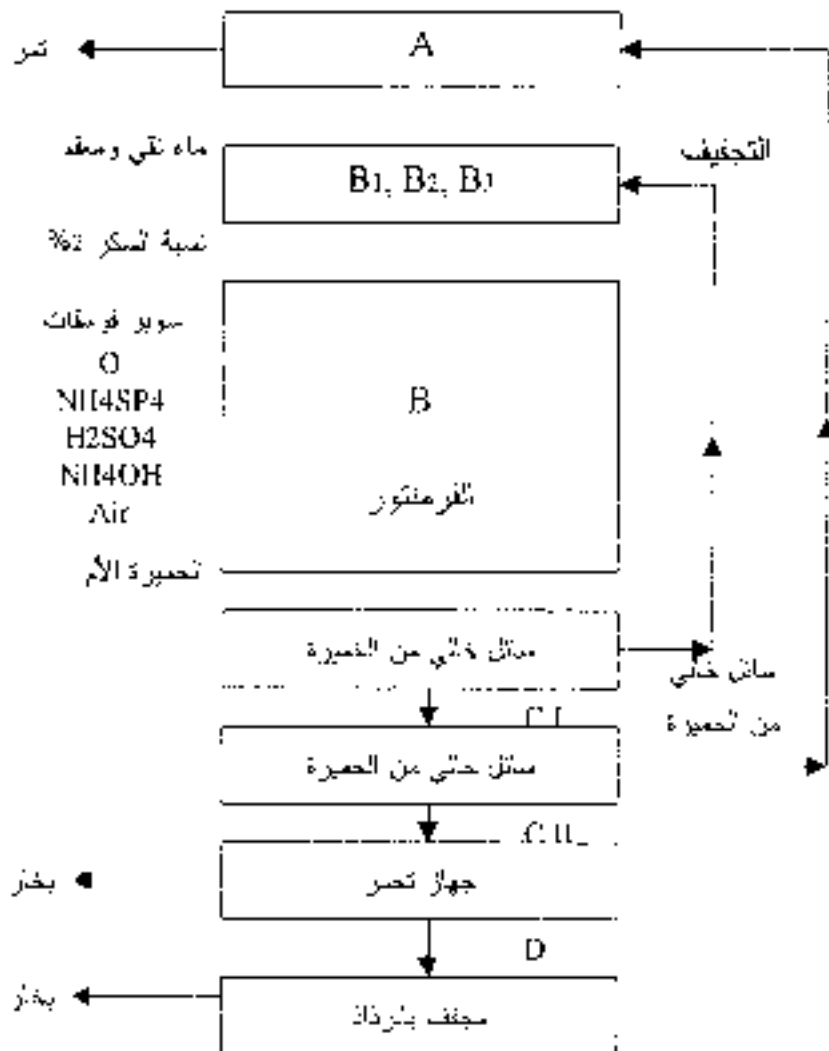
الرسم التخطيطي التالي يوضح خطوات صناعة الخميرة الغذائية والأجهزة التي تدخل بالتصنيع: الخطوة الأولى هو استخلاص مستخلص التمر حيث يجب أن تكون محتويات انعصار من السكر (10) بركس (BX)، وتنتمي هذه الخطوة في (A) مع الملاحظة على نسبة التمر إلى الماء وهي (1:5) عند الاستخلاص.

عصير التمر يخفف إلى تركيز مناسب في الخزان (B) يكمل بإضافة المغذيات المضروبة التي تحتاجها الخميرة من الفسفور والنيتروجين، ويتم حفن السائل بواسطة الخميرة المحضرة بكمية ونوعية جيدة، وت ferment في مخمر كبير الحجم الذي هو (B) سعة (100-200) مع عملية تهوية مناسبة. الاحتياجات المدنية للتخمر (درجة الحرارة (pH)، (O₂) اللازم...الخ) يجب أن تلاحظ بدقة.

السائل المختلف من عمليات الفصل والختالي كلها عن انبعاثات يعاد جزئياً إلى خزان استخلاص التمر (A) وإلى خزان التجفيف (B1). عجينة الخميرة المركزة تجفف بواسطة جهاز التجفيف بالرذاذ (F) تكون الرطوبة النهائية في الخميرة الغذائية هي (6%) التي تختلف وترسل إلى غرف التخزين.

النوى المتبقية بعد تصنيع العصير المستخلص وبقية التراشح الشعير يجفف ويكرر ويُعمل كغذاء يخلط مع الجريش يكون مناسباً لتغذية الحيوانات.

إنتاج الخميرة الغذائية من التمر (رسم تخطيطي لعمليات التصنيع)
الاستخلاص



الخميرة غذائية جافة نسبة المادة ٥٩,٤% ورطوبة ٦٦% E

إنتاج الخميرة الغذائية من (S.C.):

إنتاج الخميرة الجافة الابتكارية من السلالة (S.C) يوازي إنتاج خميرة الخبز حتى مرحلة التركيز والغسل للخلايا حيث تصبح عجينة قليلة (كما يلاحظ في المخطط)، وبعد ذلك تُؤخذ العجينة وتُبَسْتَر وتُجفَّ إلى رطوبة (66%) ثم تُطْحَن، وبعدها تُخْزَن، لون الخلايا المعلقة يكون لوناً فاتحاً، تدعى اعتيادياً بـ كريمة الخميرة.

إنتاج الخميرة (C.U.) بعد تهيئتها على السوائل المختلفة من ملعام الورق:

إنتاج الخميرة الجافة من التمور بالتخمر المستمر من المسانن المختلفة من معامل الورق، حوالي (20%) من هذا السائل (المساندة الصلبة) هي السكر ومواد عضوية جاهزة للاستفادة منها حيوياً بواسطة سلائل مختارة من (C.U)، مع ذلك فإن هذا النظام من الإنتاج يختلف اختلافاً كبيراً عن تخمير المولاس كما يلاحظ من المخطط وهذا شرح مختصر للعمليات.

تحضير وسط التخمر: يتضمن مزج المسانن المكبرت مع عدة عناصر مختلفة وبنزل الزيادة من (SO_4^{2-}) بتعديل الـ (pH) بالأمونيا، تحليل السكر والمواد الفسفورية إضافة اليوراتسيوم والفلور. يتم إضافة الفسفور تبعاً لكمية السكر المنتظر وكذلك تضاف الأمونيا لتنظيم الـ (pH) خلال الإنتاج.

كفاءة التهوية يتم التحكم بها باستمرار بقياس كمية الأوكسجين الدايرب خلال مراحل التخمير، تضاف المادة المسائلة (الوسط الغذائي) من القمة ومن خلال أنبوب متصل بالخزان يسحب من السائل إلى المحقق (60.000) غالون يتم مزجها بالمحور بسرعة مع مستحلب الخميرة بنسبة (١٠٠) غالون في الدقيقة.

درجة حرارة الإنتاج يحافظ عليها قريباً عند (٣٢°م) بدوره مستمرة من المستحلب خلال ميرد خارجي، تسحب الخميرة بضغط بنسبة توازن الصامة الداخلية في البيئة، بعدها تغسل وتعقم وتجفف إلى أقل من (٦٥%) رطوبة بالمحقق ثم تطحن إلى مسحوق وتعبأ في أغلنة بلاستيكية. بعدها يقاس أو يختبر لمسحوق الناتج في مختبرات التجيل ويجيب أن يكون المسحوق حلوياً على المواصفات التنساوية.

الاستعمالات الخماري المغذية:

١. تستعمل كغذاء للإنسان للتغذية المباشرة، تكون على شكل مسحوق أو كبسولات أو تكبس على شكل حبوب، وكذلك تخرج مع الأغذية لاحتواه على سميرونين والفيتامين خصوصاً مجموعة فيتامين (B) وغيرها من المعنفات التي تكون رخصصة الثمن، وفي البلدان التي تقل فيها مصادر البروتين ورخيص المواد الكربوهيدراتية.

2. الخماز المغذية كذلك تستعمل في إنتاج الأدوية كمصدر لفيتامينات والأحماض الأمينية والأحماض النوروية وغيرها من أجزاء البروتين التي تزيد في التصنيع الغذائي والأدوية.
3. تستعمل في المستلزميات على شكل حبوب أو كبسولات.
4. تستعمل لتعذية الحيوانات مثل الفراخ في صورة ملبولة، والجدول رقم (10) والشكل رقم (30) يوضح تأثير التراكيز المختلفة من سكريات التمور في الوسط الغذائي على إنتاجية سلالات الخماز المختلفة، حيث يوضح تأثيرية هذه السلالات والمحسوبة إلى (%) سكر، أما الجدول رقم (11) فيوضح التحاليل الكيماوية لكتلة الحيوة الناتجة من عصير التمر، أما المخطط رقم (12) فيوضح التصميم الكامل لمعمل الإنتاج لبروتين الأحياء المجهرية من عصير التمر.
- أما المخططات (13, 14, 15, 16, 17) فتمثل الطرق العالمية في إنتاج بروتين الأحياء المجهرية من بعض المصادر الأخرى.

جدول رقم (7)

بيان دراسة تأثير الفراكتيز المختلفة من السكر للوسط
الغذائي على إنتاجية سلالات مختلفة من الكتلة العبوية الجافة

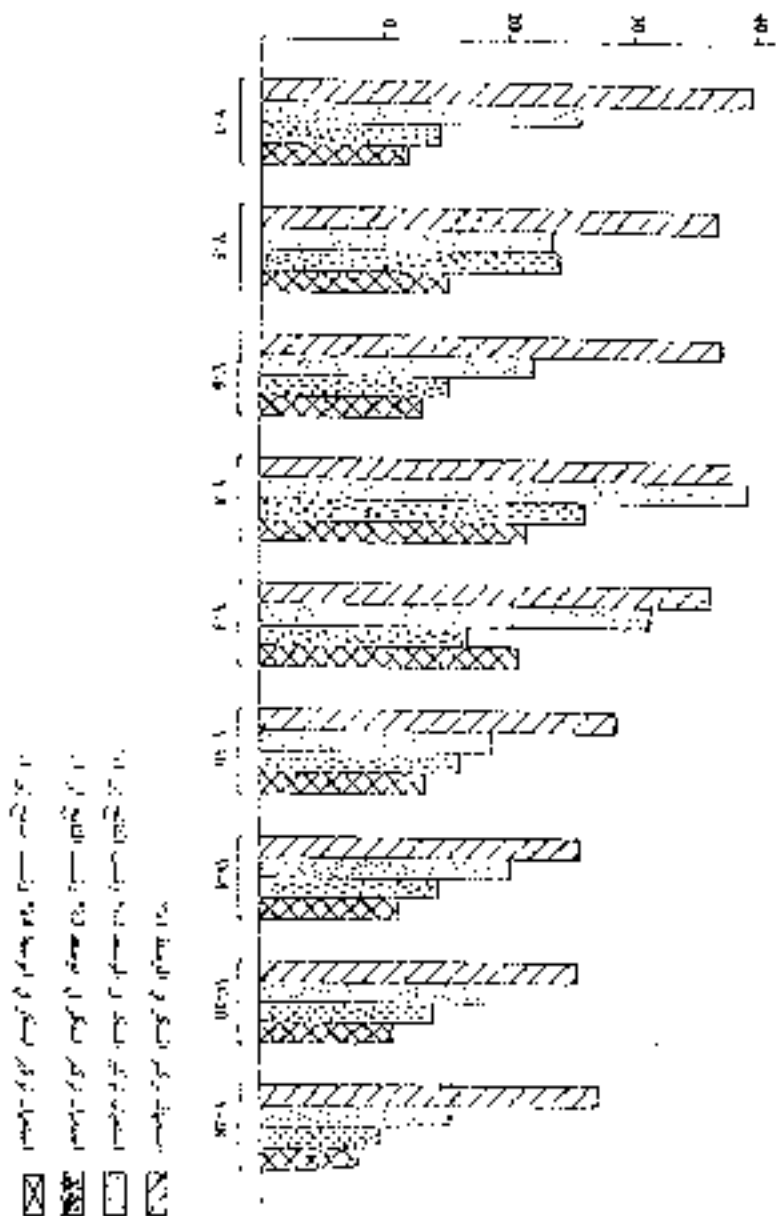
اسم السلالة ورقها	عصير تمر تركيز منسوب إلى %	عصير تمر تركيز منسوب إلى %	عصير تمر تركيز منسوب إلى %	عصير تمر تركيز منسوب إلى %
Candida sp. y-1	11.84	14.19	25.50	39.30
Candida sp. y-2	-	15.30	16.50	24.20
Candida sp. y-3	-	14.93	20.85	32.87
Candida sp. y-4	-	21.13	29.00	31.70
Candida sp. y-5	14.99	23.92	23.30	36.67
Candida sp. y-6	13.08	15.20	21.95	36.97
Candida sp. y-8	21.28	26.36	39.00	37.73
Candida sp. y-9	20.56	16.76	31.25	36.17
Candida sp. y-12	-	20.73	26.90	21.60
Candida sp. y-13	-	15.68	22.50	19.80
Candida sp. y-14	-	14.10	19.45	29.47
Candida sp. y-22	-	22.00	13.40	34.90
Candida sp. y-26	-	7.73	23.65	19.53
Candida sp. y-29	-	11.96	15.67	19.27
Candida sp. y-28	7.73	9.58	15.15	27.21
Candida sp. y-10	13.19	15.94	18.53	28.56
Candida sp* y-11	0.83	-	0.87	3.86
Candida sp. y-20	8.65	10.89	11.68	9.83
Sacch.sp. y-21	10.65	11.24	12.19	8.04
Sacch.sp. y-24	7.89	9.01	10.62	15.36
Sacch.sp. y-25	8.78	10.4	15.55	17.36

اسم العائلة ورقها	عصير نمر تركيز منسوب إلى %	عصير نمر تركيز منسوب إلى %	عصير نمر تركيز منسوب إلى %	عصير نمر النمر تركيز
Sacch sp. y-27	10.72	10.70	13.87	[8.3]1
Sacch.sp. w-1	10.83	14.68	16.87	14.77
Sacch.sp. w-2	10.11	12.63	14.03	22.45
Sacch.sp. w-3	10.10	12.73	15.74	20.36
Sacch.sp. w-4	8.65	15.05	14.90	20.01
Sacch.sp. w-5	8.95	12.97	15.09	20.04
Sacch.sp. w-6	6.48	12.55	12.08	4.15
Sacch.sp. w-7	9.36	11.62	13.28	22.09
Sacch.sp. w-8	11.25	14.40	20.01	25.54
Sacch.sp. w-9	11.14	14.52	16.80	21.19
Sacch.sp. w-10	10.53	13.96	18.06	25.40

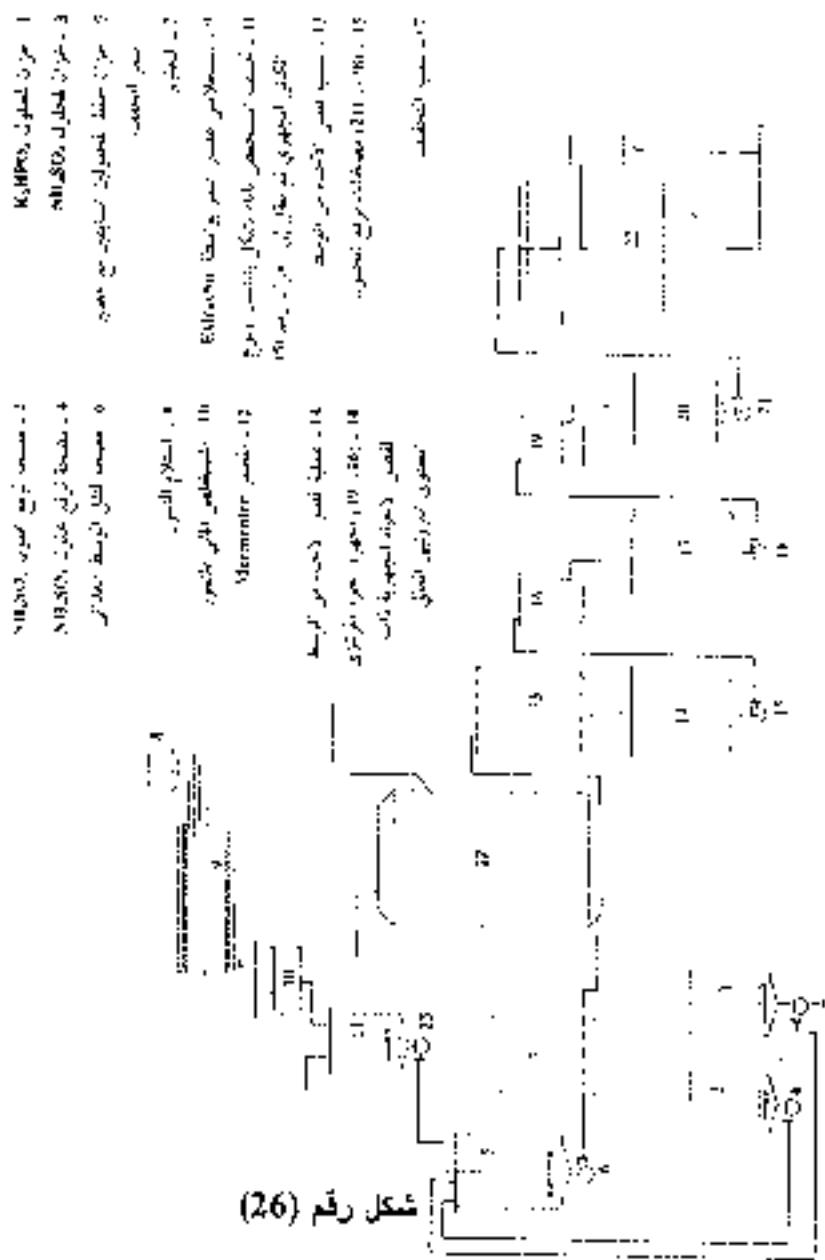
(*) عزلات محلية من عصير نمر منحصر.

جدول رقم (8) بين التحاليل الكيماوية للكتلة الحيوية
 للسلالات التسع المنتجة ذات الإنتاج العالي
 والتي جمعت في تركيز (1%) سكر وبالمحتوى الملحى
 (0.6% K₂HPO₄ 0.31% MgSO₄ 7H₂O 0.05% NH₄SO₄)

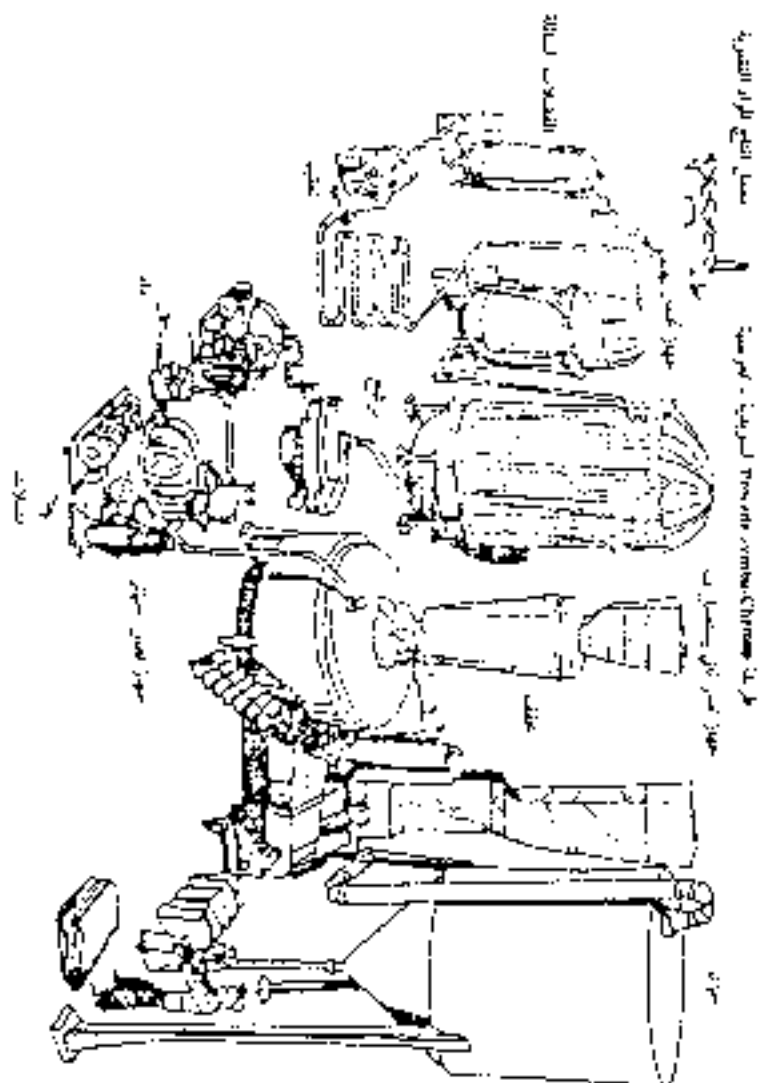
رقمها	السلالة	الكتلة نحوية %	الكتلة النحويه %	الكتلة الأمينية % ga	الأمينض الأمينين	البروتون مكثف	N البيتروجين مكثف	الرمز	نترطوبة %	الكتلة نحوية %
00	Candida sp.y-10	30.80	35.37	35.37	5.66	7.05	2.42	30.40		
00	Candida sp.y-5	40.00	45.59	45.59	7.29	6.03	2.10	36.67		
00	Candida sp.y-6	28.90	41.14	41.14	6.58	7.53	2.72	36.92		
20	Candida sp.y-8	32.98	37.64	37.64	6.03	8.07	1.53	37.73		
50	Candida sp.y-9	36.90	44.01	44.01	7.04	2.63	2.04	36.17		
40	Sacch. sp.y-13	42.4	36.49	36.49	5.84	7.60	4.89	26.56		
40	Sacch. sp.y-8	39.20	47.45	47.45	7.59	4.86	4.43	25.54		
40	Sacch. sp.y-16	34.51	50.53	50.53	8.08	9.66	3.91	25.40		
50	Rodotula y-2	29.00	4.95	4.95	14.06	7.81	4.30	27.21		



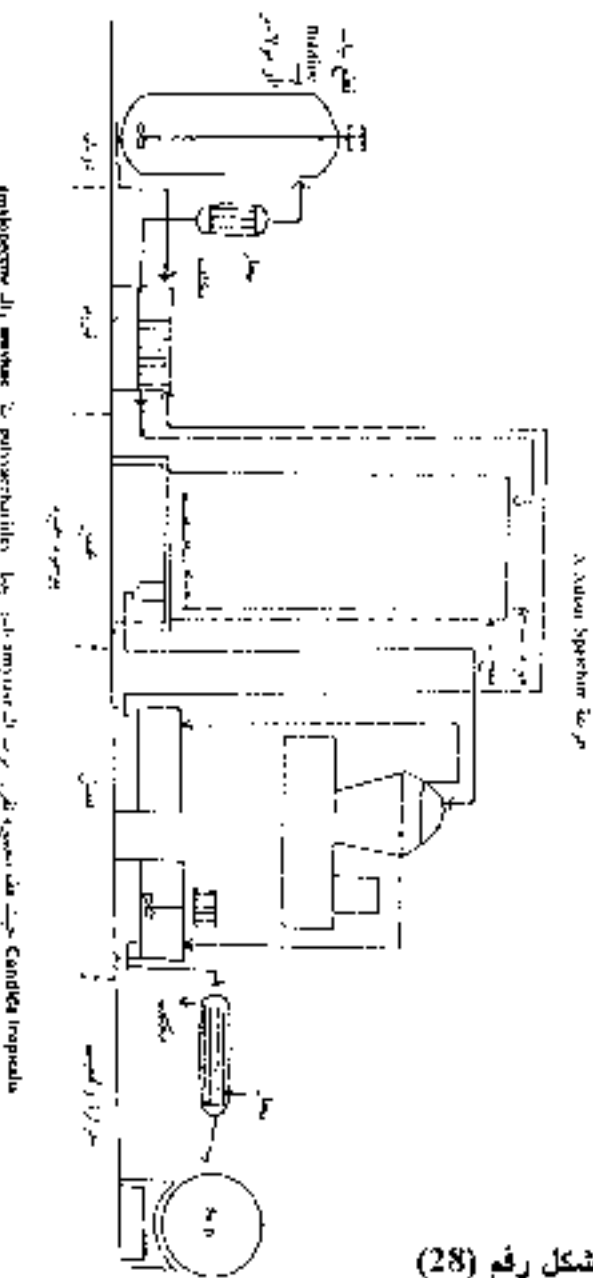
شكل (25) يوضح تأثير التراكيز المختلفة من السكر على إنتاج الكتلة الحيوية



(26) شكل رقم

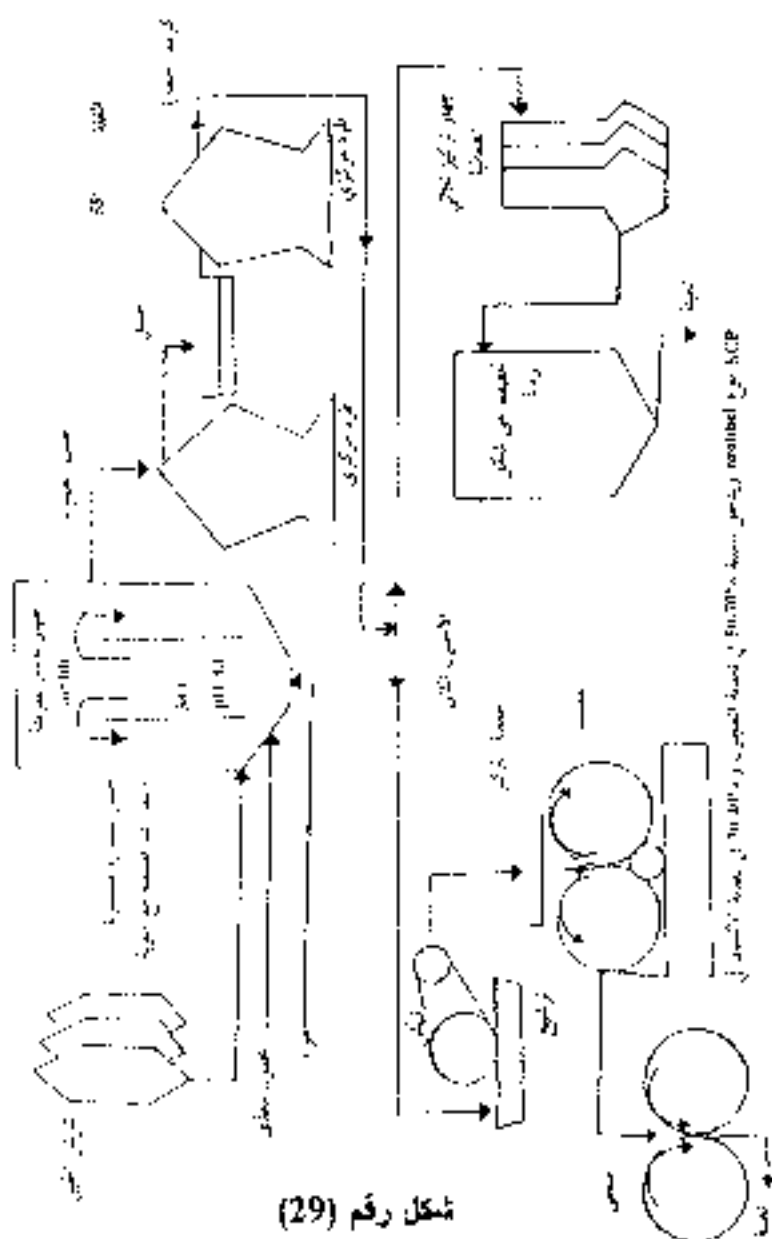


شكل رقم (27)

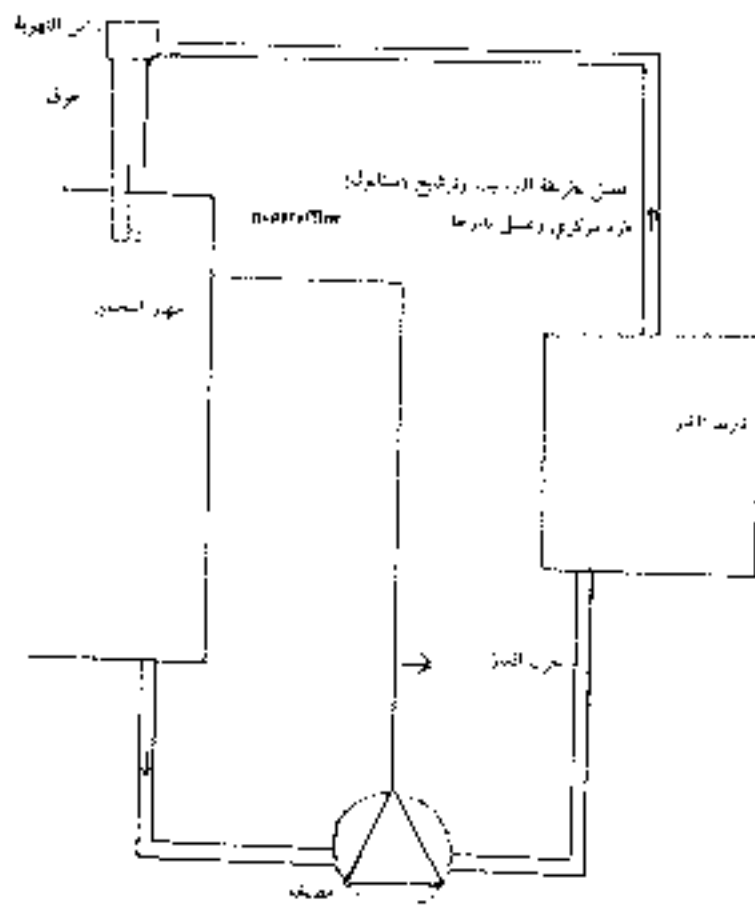


شکل رفم (28)

- مخطط رقم (29) يوضح مراحل إنتاج البلاستيك من البلاستيكولين (PCL) في معمل تكرير البلاستيكولين (PCL) في مصر، حيث يوضح المخطط:
- البلاستيكولين (PCL) في مصنع التكرير.
 - نحوة الرفع والتقطيف.
 - التجفيف والتقطيف.
 - العبارات (المادة الخام) في مصنع التكرير.

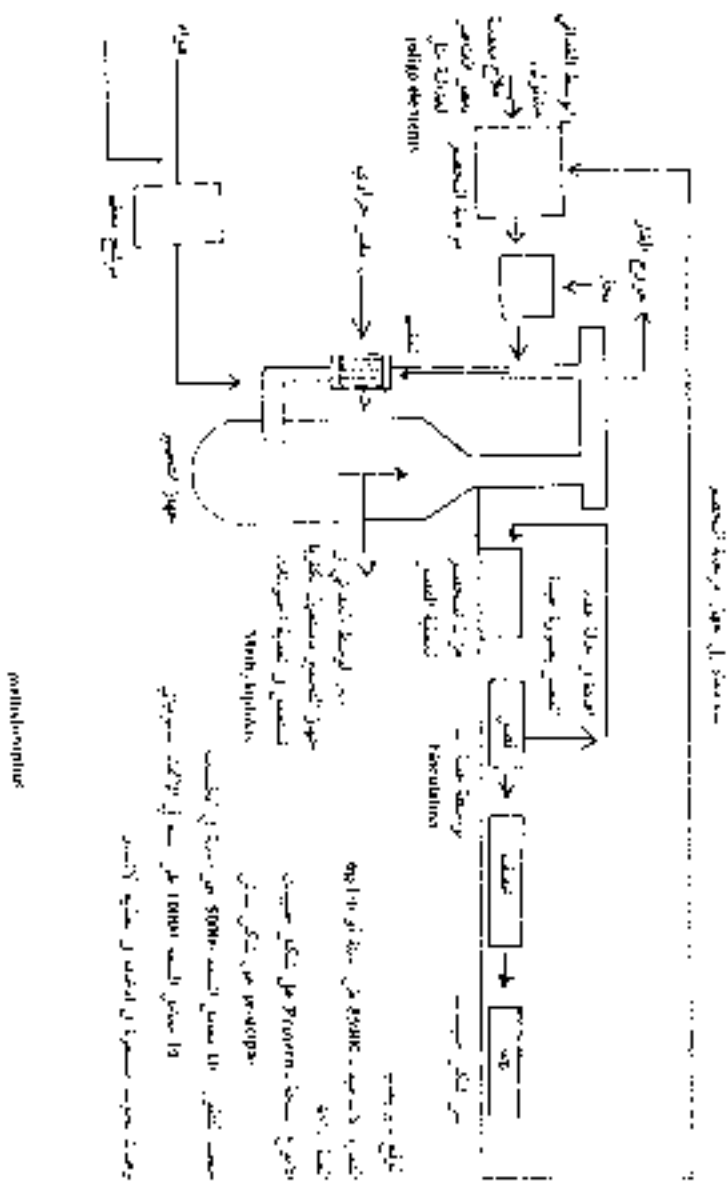


شكل رقم (29)



نوع المعاين	متانول	برات الصبح
.08	.35	أغوار
.05-1.5	.3-1.5	ـ
0.1-0.5	ـ	ـ
0.5-4	ـ	أبرد (أزرق أصفر)
15-37	ـ	ـ
	ـ	ـ

شكل رقم (30): طريقة IFP (فرنسية)



شكل (31)؛ طريقة I

الفصل التاسع

تقنيّة إنتاج البروتين من الأعفان
Mold Protein Technology

تقنيه إنتاج البروتين من الأعفن: (Mold Protein Technology)

إنتاج البروتين العفنى: تخليق البروتينات من العفن:

يمكن الحصول على المايسيليوم من السلالات الزراعية للعفن بواسطة التزروع المايكروبایولوجي الإنتاجية (Deep Culture) واستخدامه كمركيزات بروتينية للحيوانات أو كغذاء اعبيادي للإنسان، وتم استخدام أكبر كمية من المايسيليوم من العفن (Taka) سنة (1929) نتيجة تطور صناعة المستادات الجوية خلاص الحبوب العالمية الثانية، حيث وجد أن السلالة (*Aspergillus oryzae*) تميزت باحتوائها على (38%) من المواد الجافة بروتين بالاضافة إلى احتوايتها فيتامين (B Complex).

وأثبتت الدراسات الأخيرة لنوع الأسيبركلس وبنسليم *Aspergillus and Penicillium* احتوايه على جميع الأحماض الأمينية وبكمية جيدة جدا حيث استعمل في الحرب العالمية الثانية كغذاء أو كعقار طبي إضافة إلى احتوايه على تقويمات الصحية للإنسان والمتوفرة في المايسيليوم (*Rhizopus, Candida, Fusarium*) ولكن تم يتم استعمال المايسيليوم (1954 Fisher) من قبل الإنسان بجمعه أنواعه وأنواعيه على المشترين.

ثبتت الدراسات الجارية على ماسيلوبوم (*Rizopus*) والقيرزاريسم (منشر 1945) في احتوائه الأخير على البروتين أكثر من خمائر الخبز، وفي نفس الوقت تم الحصول على ماسيلوبوم بعض الأذى من ال(*Aspergillus*) والبنسلين (*Aspergillus*) (Woolley 1938) حيث وصل إلى (50%) في (Penicillium) بعض الحيوانات، أما بالنسبة لكميات (Toxic matter) فهي قليلة.

إن مستخرجات العفن ومايسيلوبوم العفن هي مواد محددة لتخليق المضادات وهذه تعودنا إلى فكرة الحصول على العفن الزراعي بواسطة الزراعة العميقa Deep Culture، والتهوية والخلط والتحريك (فرمنتور). تستعمل الفضلات الخارجمة من صناعة التعليب أو الألبان أو المواد الزراعية الخام في تكوينه انوسط الغذائي (المزرعى) يمكنه الحصول على منتج واحد بمستويات جيدة ونوعية حسنة في الظروف المثالية للتربيـة العميقـة (Deep Culture) فتقـدر الإنتاج السنوي للعـفن انطـارـج بحوالي (75-80) ألف طن من عمليـتـ التـرـبيـةـ العـمـيقـةـ لـلـعـفـنـ الزـرـاعـيـ.

يمكن إنتاج المـاـيسـيلـوبـومـ من وـسـطـ سـاشـ حـاوـيـ اـتـيـولـينـ (Inulin) وهـذـ المؤـشـراتـ الـأـولـيـةـ من قـبـلـ (Fron 1905) وفي نفس الوقت تم في أمريكا دراسـةـ العـوـامـلـ وـالـعـلـاقـاتـ عـلـىـ المـازـارـعـ لـإـنـاجـ المـاـيسـيلـوبـومـ مـنـ (A. Campestris) في وـسـطـ غـذـائـيـ سـاشـ (Duggar 1905) يعتبر السكرورينول مصدر للكربون كما يمكن اقتراض بعض السكريات البسيطة مصدر للكربون حيث أن الكربون والنتونك هي مصادر جيدة للنترونجين من أملاح الأمونيا، أعاد ستايـرـ (Styer) (1928-1930) تجـربـةـ لـلـ(Duggar) واكتشف أن العـفـنـ يـظـهـرـ قـلـيلـ منـ

الميسيليوم في حالة كون تركيز السكريات قليل في الوسط المستخدم حيث يتم في حالة التركيز (0.2 M) أما إذا وجدت أملأ الأمونيا بتركيز أكثر من (0.1 M) فقد توضح (Duggar) وكذلك ستثير بنفس الوقت أن (A. Campestris) تمر بصورة جيدة في حالة تركيز الأملأ اللاعضوية (مثل التوسفات) بين ($0.015-0.1 \text{ M}$).

وأوصحت دراسة (Treschow 1941) "الاحتياج السلفاني ($K \cdot M$)" حيث تكون بتركيز ($0.01-0.2 \text{ M}$) وتأثيرها على نمو الـ (A. Campestris) فاكتفت دومن تأثير (K^2) ونسبة على الميسيليوم نتيجة علاقته بعوامل النمو وكثير، انسعى عن نمو الميسيليوم مثل (صوديوم بنتونات) وفيتامين (B₆) على (Pasliofa botteensis) ومن الدارسين للعنف الآخرين (Lembert سنة 1938) الذي استعمل طريقة الزراعة العميقه (Deep culture) للعنف الرachi حيث وجد أن ميسيليوم الـ (A. Campestris) يمكن زراعته بهذه الطريقة، كذلك (Hamfeld سنة 1948) على (Agaricus Campestris) و Brock سنة 1951) الذي قام بزرع (Morchella esculenta fries) على الأوساط المسماكة لـ (A. Campestris) سنة 1952) فقد تم زراعة (A. Campestris) في (2.5) لتر فرمونور وتم الحصول على صناعة رخيصة واقتصادية لهذه الأنواع من العنف من قبل (Humfeld and Sugihara).

الزراعة العميقه (Deep Culture) (هانفلد):

حيث استعمل طرق عديدة للتربية العميقه للعنف (Deep Culture) مع توفر الظروف الجيدة والمناسبة ففي هذه الحالة فإن الحصول على المسادة وبنفس المحتويات للعنف في الظروف الطبيعية يكون صعب. (Bushnell 1955) حصل على الكربون من الكلوکوز في مايسيلیوم في درجات التحول المعنية وفي أنواع مختلفة من العنف (50) نوع، وختلفها في حدود (10%) عند (verpa conica) إلى (93%) عند (Boigaria Inguinas) واستعملت الأنواع الثانية من العنف الكلوکوز بترافيز {20, 90, 48, 16, 37, 33%} وهذه الأنواع هي (M. hybrida) (Boletus Inguinans) (M. esculenta) (M. doliciosa) (Morchella crassipes) (Agaricus rodmanni)

استخدم (Szucs) سنة (1956) عدة طرق لتصنيع مايسيلیوم لعنف من الـ (Robinson and Davidson) وقد قرر كل من (Mutula) سنة (1956) الحصول على مايسيلیوم الـ (M. horleum) (M. esculenta) (M. horleum) (M. crassipes) (1963 Litchfield).

:أنواع العنف في التربية العميقه (Deep Culture)

تحتاج الأنواع الكثيرة من العنف بال التربية الإنتاجية (Deep Culture) للحصول على مايسيلیوم العنف ومنها (Morchella sp) (Agaricus sp) على مايسيلیوم (Imacium ill burtierum, polyporus squamosus) واثني تم زراعتها في ظروف صناعية أو شبه صناعية وخصوصا الـ (Morchella sp.) وذلك لإنتاجية على نطاق صناعي. ومن الجدول التالي نلاحظ ان الكثير من الأعلاف المزروعة تم زراعتها بالطريقة الإنتاجية (Deep Culture) لعنف على مايسيلیوم العنف:-

الجداول رقم () :

العنوان	نوع الوسط	التركيز
	L كلوكوز، D كنكتوز، سافوز، D ستور، سكروز، D كيبلوز، دكتوزان، D سلان، سكوربيال الأسب.	
<i>A. campestris</i>	D فركتوز D كلوكوز	5.0 2.5-00
	5.0 مولاس القصب	5.0
	مستخلص القرفة	3.0
	مولاس البنجر	6.0
<i>A. blazei</i>	(L) كلوكوز	5.0
	السائل السلفاني	1.5
<i>Polyporus squamosus</i>	شرابي القصب	6.0
<i>Cantharellus erbarius</i>	مولاس القصب	6.0
<i>Tricholoma nudum</i>	D مستخلص الثعلب	0.47
<i>Mordinella hybrida</i>	السائل السلفاني المعامل	0.5-
<i>Mesohella crassipes</i>	(L) كلوكوز	2.02
<i>M. esculenta</i>	لاكتوز، مالتوز	2.5-5
<i>M. hortensis</i>	شرش العجين	4.0

العنف	نوع الوسط	التركيز
<i>M. esculenta</i>	مولاس التصب	5.0
	سكروز ، د. كسيلوز	
	مستخلص الذرة	30
	مولاس التصب	12.0
<i>Coprinus comatus</i>	كلوكرز D	2.6
<i>Pleurotus ostreatus</i>	كلوكرز D	5.0

الموديلات المختبرية للإنتاج:

كتب الكثير من العاملين في المختبرات المتخصصات والطرق المستخدمة في الحصول على المسار ازراع الإنتاجية للعنف (Deep Culture) في فرمنتور (ferbahol Fermanter) (Humfeld and Sugihara) واستعمل الأخرين الـ (A. compostris) في وسط حجمه (2) لتر ودرجة حرارة (25 م) وفترة حضانة (5-6) أيام مع التحريك والتقوية.

كانت المزرعة المستعملة للحضن في الفرمنتور ذات الوسط الحجمي (20) لتر كلوكوز، درجة خط (400) دوره/ دقيقة، سرعة التقوية كانت (200) سم/ دقيقة وحجم الهواء/ حجم واحد: دقيقة/ لحجم واحد من الوسط.

ينتج الوسط كمية أكبر باستعمال (2-3) حجم هواء/ دقيقة/ حجم واحد من الوسط عند التهوية، فينتج حوالي (100) غم مالسيبوم مع (80%) رطوبة لكل لتر من الوسط الغذائي الذي تركيزه (5%) ماء.

تمت عملية التلقيح منه (1960) من قبل (Hardwick Cirilo) في أحد المختبرات الصناعية المعقدة الشبه صناعية وبحجم (20) لتر والحاوية على السائل الستكي ودرجة التهوية هي (0.25-0.5) حجم هواء/ دقيقة لفترة (8) ساعات في فرمانور لتهويته (10%) فتم الحصول على منتوج عظيم.

تكون الزراعة الصناعية للعفن التراكي والمعروف رسميًا في أمريكا عند المشتغلين في معهد باثال العمومي أن هي في فرمانور حجمه (8م) وهذا وسط خذالي حجمه (4.5م) والحضن لمدة (72) ساعة عند درجة حرارة هي (25°) فتم الحصول على (2طن) مالسيبوم عفن، تم العمل الآن وبطرق صناعية جديدة لحضن العفن التراكي في كثير من الدول.

طرق تحضير وتنمية المزارع العفنية:

يمكن لمزارع المالسيبوم العفنة أن تطرح منتوج وذلك بحسبها على أو سط غذائية أكريليكية صلبة... الخ حيث تتشر في أطباق (pitridish) فتتمو الأعغان البوغية من خلال هذه السبورات على وسط جانك او أي وسط آخر انهم أنه بعطي التمر الأنثى (minimum media) يستعمل خليط البنسيلين والتربيتوماليسين رسمي عملية التكثير العكسي ويمكن الحصول عند درجة حرارة (25-30°) ليتم الحصول

ليس على الأجيال والمستعمرات فقط ولكن أيضا الحصول على المزارع الناقلة بواسطة السبورات من أنسجة سبور كارب النسيجي وهذه تتم بدورها بصورة بطيئة جداً (مدة 25 يوماً) إضافة إلى أن نسبة السبورات تكون قليلة جداً (Stoller 1954).

يمكن تكوين مزارع ناقلة من العفن و مايسيليوم العفن وذلك بالتعقيم والتزاعمة أو التلقيح لمايسيليوم العفن . يكون مايسيليوم العفن بحجم الشمار و عند زراعته على أوساط غذائية صلبة ويكون نموه جيداً في الأوساط الأكرية عموماً.

العوامل المؤثرة في المزارع الإنتاجية:

يمكن استعمال مختلف المواد الأولية لأجل الإنتاج الصناعي للمايسيليوم العفن والمصادر الأولية (الجدول السابق) ويكون تركيز المواد الغذائية الأساسية على طريقة التقدير (التجربة) في المزارع الصناعية.
بعض وجود الكربوهيدرات (والذي يعتبر من العناصر المهمة والأنسنة) توفر الظروف الجيدة لكونه عامل مهم في تكوين مادة الخلية، ينمو العفن بصورة جيدة في تركيز كربوهيدراتي يتراوح ما بين (2-6%).

تستويك النشير من أنواع مايسيليوم العفن السكريات المعدلة والبروتينات بسرعة لذا يجب أن تكون (السكريات والبروتينات) بشكل بسيط (غير معقد) في الوسط ويفصل كونتها متخللة كي يسهل هضمها واستهلاكها ببساطة من قبل العفن.

يمكن للعفن أن يأخذ التيتروجين من المركبات الغير عضوية مثل (NH₄Cl) أو نيونيوم سلفات و (SO₄) أو أمونيوم فوسفات وأمونيوم لانثريت ونترات البوتاسيوم ونترات البوتاسيوم.

أما المصادر العضوية فمنها البوريا، يمكن الاستفادة من تحلل البروتينات والأحماض الأمينية أو مستخلص الخمائر الغني بالأحماض الأمينية وكذلك من مستخلص النزرة أو (NH₄H₂NNP₄) الذي هو ضروري لتعديل pH، يضم المصادر الأذرونية العضوية وغير العضوية من حيث أنواعها وأطحاء التي تعيش عليها وذلك لتركيزها النزوجي المناسب.

العلاقة بين كمية الكربون والتيتروجين (C: N):

تلعب العلاقة بين (C:N) في الأوساط الغذائية دوراً مهماً في الزراعة الجيدة وفي تمية الصناعات الغذائية حيث توفر له ظروف الحركة وهذه تعتبر مهمة نسبياً فمثلاً (Agaricus Campestris) و (NRRL 2335) في وسط غذائي مؤلف من الكتوکوز ونترات الأمونيوم بنسبة (معدل Range 73.3:1-20:1) ولكن حسب ما قاله Reusser (1958) أن أحسن نسبة كانت عند (25:1-20:1) والأنسفاف الأخرى المختلفة (NRRL 2335) مصطلحى (Moustafa 1960) لاسوان (Morchella).

وتشكل العادات نفسها مختلفة.

ذلك (49) (M. hybrid cray) حيث معدل النسبة من (16.1) إلى (73.3:1) حيث أعطت أعلى إنتاج عند (1:16-1:20) (Reusser 1958) تم الفحص بالنسبة لـ (M. hortensis) (في الوسط الحاوي على كلوروز وفوسفات الأمونيوم) بصورة جيدة عندما كانت النسبة بين (C/N) من (1:3) إلى (1:30) وكان أعلى إنتاج لهذا النوع في حدود (5.1) (Litchfield 1963) وخاصة في الوسط الحاوي على مستخلص النزرة وهذا مهم للعنف (Agriicus sp) و (Morchella sp) اللذان ينتميان جيداً في الأوساط المؤلفة، أما بعض الأنواع مثل (Coprinus Comatus) فتحتاج إلى ثيامين (Eddy 1958).

درجات الحرارة المئالية للأعغان التالية هي:-

<i>Agaricus Compatis</i>	16-35 °C	25 °C
<i>Morchella Sp.</i>	2-28 °C	12-22 °C
<i>M. esculenta</i>	10-36 °C	25 °C
<i>M. hortensis</i>	4-27 °C	25 °C
<i>M. crassipes</i>	4-27 °C	25 °C

يعمل العنف بأحسن صورة عند (pH) بين (5.0-7.0) ويوضح ذلك في الجدول التالي.

سترتفع الـ (pH) في البداية وتبقى في حدود (1.5-2) في الوسط الغذائي المحتوى يوريا (3500-2630) ملغم، وكما هو معروف أن الماسيليوم عبارة عن مجاسيم من الهوايد.

العنف	الوسط الغذائي	مجال (pH)	المثالي (pH)
<i>A. galicus</i> <i>blasei</i>	لوكوز - وسط تاليفي	3.5-7.5	
<i>A. campestris</i>	لوكوز او وسط تاليفي	4.0-8.0	6.8-7.8
<i>Morchella esculenta</i>	لوكوز - وسط تاليفي	6-8	6.5
<i>Tricholoma nudum</i>	لوكوز او وسط تاليفي	2.5-6.5	3.0-5.0

مقومات المايسيليوم العفن:

نلاحظ من التركيب الكيميائي للمايسيليوم العفن ، المركب صناعياً مثل (A. Campestris) وهو مقارب إلى مقومات أو ظروف تربية العفن عند (Mor. Sp.)

محتويات البروتين لـ (A. Campestris) كما هو موضح في الجدول الملاحق.

يبين الجدول محتويات كل مايسيليوم من الأحياء انتو عنة (Fungi) بالنسبة للهيروجين ، البروتين ، الكربوهيدرات ، الرماد .

يبين إنتاج المايسيليوم الطفلي من البروتين
في أوساط مختلفة:

نوع العفن	وسط غذائي مايسيليوم غم/لسم	إنتاج المايسيليوم (كمادة جافة) غم	محتوى البروتين كمادة جافة
		مايسيليوم/100 غم	
<i>Agaricus blazei</i>	15.2-26.6	41.0-51.0	32.50
<i>Agaricus campestris</i>	3.4-17.2	19.2-87.4	14.5-44.6
<i>Boletus Indecisus</i>	3.6-20.8	34.3-150.0	14.7-34.1
<i>Morchella crassipes</i>	0.75-8.02	27.8-48.6	29.8-30.6
<i>M. esculents</i>	0.85-7.42	32.1-50.4	29.6-31.1
<i>M. hartensis</i>	1.23-8.65	33.5-49.0	32.2-35.2
<i>M. hybrida</i>	4.10-29.6	31.2-89.1	10.5-48.3
<i>Tricholoma nudum</i>	3.52-16.7	33.4-130.0	27.9-54.6

فمثلاً من (4.5-6.5) أو (6.5-7) وبعد نهاية (24) ساعة من الحضن وعن ترکيز (N) يلاحظ انخفاض قيمة ان(pH) عند استهلاك الامونيا وزراعة الاحماض بعد انتصاف بعض الايونات واثبات نوع مايسيليوم العفن الذي يتم في وسط مثل (SO₄-PO₄-Cl) عند الزراعة.

نلاحظ أن الـ (*A. campestris*) لفء تواجدها في وسط مع أصلاح الأمونيوم بين الـ (pH) تردد من (7.5-6.1) و (4.6-4.4) وفي الـ (*Morchella hercules*) من (5.1-6.5) أو (5.2).

نلاحظ هناك علاقة رابطة بين التهوية والخلط والمنتوخ في المزارع لتفتية كما يظهر في المثال التالي على إنتاج ماسييليوم الـ (*Morchella hercules*) بالطريقة العميقه (Deep Culture) الذي حصل عليه إنتاج كبير وعالٍ عند تهوية دقيقة، المتوسط ($0.08m\text{ mO}_2/\text{L}$).

وحصل على أعلى إنتاج بالنسبة لـ (*A. campestris*) عند التهوية (Moustafa 1960) (0.2 $m\text{mO}_2/\text{L}$ بقيقة) (مصطفى).

إنتاج ماسييليوم العفن (Fungi):

يعتمد إنتاج ماسييليوم العفن على معرفة نوع الزراعة ومتosomes الوسط الغذائي وظروف الزراعة.

يعطي الوسط المثالي المحتوى أعلى إنتاج العفن في المصادر التالية:

المادة	الأحياء
مستخلص اثمرة	<i>A. blazei</i>
مولام التصبغ	<i>A. campestris</i>
السائل السنفائي	<i>B. Indecisus</i>
مولام التصبغ	<i>M. Hybrida</i>

تحتفل فترات الحضانة وجودتها بالنسبة للأنواع:

<i>M. hertensis</i>	4.5-6.0	يوم
<i>M. creassipies</i>	6.5-7.5	يوم
<i>M. esculenta</i>	5.5-6.0	يوم

يكون المتوسط الحراري جلوكوز ومواد أولية حية، لاكتوز، ينبع في بعض أنسواع الطحالب. يوجد اختلاف كبير في الاتساع للكثافة المفضلة وهذا ناتج لاختلاف المواد الغذائية الأساسية المستعملة في المزارع مثل (مسولان القصب، مواد البنجر، الجلوكوز، فول الصويا، مالتوز، مواد سريلانا، مستخلص الذرة، ومحمد عذائبي، مستخلص المالت).

الأحماض الأمينية التي يحتويها بروتين العفن:

الملفين، أرجينين، إسبارجين، لستين، تكروثاثين، كليسين، هسترين، أيزوليوسين، ثيوسين، ليرين، ميتونافين، فيتالانين، بروتين، سبيرين، ليسترون، تربوفان، تربوتون، فاللين.

المحتوى الفيتاميني لمايسيليلوم العفن:

ووجد أنها غنية بالفيتامينات كما يظهر في النوع (Sporoforitio) وخصوصاً فيتامين (B5) الذي يكون أكثر من العايسيليلوم بحوالي (7-4) مرات وكذلك محتوى فيتامين (B6) (A. campestris, spotophente) يحوي من (25-2) مرة أكثر من فيتامين العايسيليلوم.

المصادر السليلوزية وإنتاج البروتين الخلوسي من الأحياء المجهرية:

تعتبر المصادر السليلوزية على اختلاف مصادرها - مخلفات صناعة الأغذية / سبقان نباتات النزرة، الشعير والقمح وكذلك كرب وتجريده، نوى التكبير، الورق والعروق مصدرًا جيداً لتنمية الأحياء المجهرية الصناعية، بكتيريا، أغنان، وهذا لا يتم إلا بعد معالجة المصدر السليلوزي بالأحماض المخففة أو القواعنة وبمراكيز تتراوح ما بين (2-4) عياري، عند درجة حرارة (126) ولمدة ساعتين.

وبعد ذلك يمكن تعميم الأحياء المجهرية من نوع (*Saccharomyces sp.*) و(*Candida utilis*) (Asp. niger) (*Aspergillus oryzae*) (وبيكتيريا *Cellulomonas Flavigena*) وفي أوساط غذائية تحتوي على المصدر السيلوجيني والفسفوري وقد أعطت نتائج جيدة بإنتاج البروتين وعند درجة حرارة (25-28°C) و(pH) (5.0).

النوع السليلوز	النوع المجهرى	كمية البروتين المنتج
سليلوز النزرة	<i>Cellulomonas Flavigena</i>	%20.57
سليلوز الشعير		%18.7
سليلوز سعف النخيل	<i>Candida utilis</i>	%20
سليلوز سعف النخيل	<i>Saccharomyces</i>	%25

الفصل العاشر

**تقنيّة إنتاج الدهون من الأحياء المجهرية
(Production of lipid by Microorganism)**

إنتاج الدهون من الأحياء المجهرية: (Production of lipid by Microorganism)

المقدمة:

نتيجة لزراحت الطلب على الدهون والزيوت من المصادر التقليدية بشربها النباتي والحيواني؛ وذلك لتتنوع الأغذية المصنعة والجاهزة وكثرة استعمال الدهون في إنتاج المكروبات والعقاقير... إلخ، رغم التطور الحاصل في إنتاج الزيوت والدهون كما ونوعاً من السماء الحيوانية إلى زيت فول الصويا وزيت عباد الشمس وزيت توئى الشحيل وزيت الزيتون وزيت بذرة القطن وزيت جوز الهند، وزيت السمسم وزيت الأسمدة والشحوم الحيوانية.

ورغم التطور الكبير في محل إنتاج الزيوت، لكن كلية إنتاجها على يدنا وبذلك نجد أن أسعارها لا زالت عالية، لما قام الكثير من الباحثين بالبحث عن مصادر جديدة سريعة الإنتاج وذات كلف واطئه، خصوصاً العاملين في مجال البيوتكنولوجى ذاخصروا سلالات مختلفة من الأحياء في إنتاج الدهون من الأحياء المجهرية نتيجة سقراوية هذه الأحياء في بعض البكتيريات التزرعية وتحت ظروف مدارية من درجة الحرارة إلى تهوية، إلى تراكيز من العذصر

وأثبتت هذه الاختبارات بأن المورد الخام الذي تصلح لإنتاج بروتين الخلية الواحدة (Single cell protein) صالح أيضًا لإنتاج الدهون، وكسان أول إنتاج للدهون من قبل الألمان أثناء الحرب العالمية الثانية.

الأحياء المجهرية المنتجة للدهون:

بدأت الدراسات في إنتاج الدهون من الأحياء عام (1914-1919)، وكان أولها إنتاج الدهون من (*Endomyces vernalis*) حيث أعممت إنتاجاً ينحصر بـ(42%) لبادات وعند ظروف مثالية للإنتاج وفترة تحمير (72) ساعة، ودرجة حرارة التحمير (15-20°م)، وفي بيئة كربوهيدراتية مع الأخذ بعين الاعتبار خلوها من المصادر النباتية وجيني.

أما (Moyer and Coghill) فكانت عملية التحمر تأخذ وقتاً (7) أيام، أما (Ratledge 1976) فقد أشار إلى إنتاج الدهون من السلالة (*Candida utilis*) عند وسط كربوهيدراتي ودرجة حرارة (30°م). كما وجد أن السلالة (*Rhodotorula gracilis*) تكون إنتاجها يتميز عند تحقيق pH (4) العذلي، والتي يتراوح ما بين (pH 6-3).

أما (Enboetal 1946) في السويد و (Kleizeller 1948) في تشيكوسلوفاكيا حيث وجد الأول بأن (*Rhodotorula gracilis*) تنمو في وسط يحتوي على الماء الغذائية وبالنيتروجين وكذلك (*Torulopsis Lipofara*) وجد بلز (Torulopsis Lipofara) هي الأخرى تنمو وتنتج الدهون وبوجود النيتروجين، وعلى العموم فإن السلالات المنتجة للدهون وبنسبة (50%) من الوزن الحال هو:-

(Rhodotorula, Cryptococcus tellalensis, Aspergillus terreus, Gracilis, Mucor, Cireinellodes, Chaetomium glesum) و من الأعفان المثلجة (Rhizopus nigricans)

أما الطحالب فهناك الكثير وخصوصاً الجنس *Microcystis* (جنس)، وجنس *Anabaena*، هي من طحالب المياه العذبة وكذا جنس *Volutex* (جنس)، وأما البكتيريا فلا يمكن استغلالها لأن كبرى الدهون قليلة، والجذور النباتية توضح نسبة الدهن في بعض الطحالب، كذلك نسبة الدهون في *(Chlorella pyrenoidosa)*

جدول الحموض الذهنية التي وجدت في بعض الأحياء (بكتيريا):

حوض غير مشبعة	حوض هيدروكم	حوض متفرعة	حوض عادبة
	-	-	بيوريليك
-	-	-	كاينزيليك
.	-	-	اوريليك
	-	-	ميرستيلك
سيهاريليك	داي هيدروكمي سيداريليك	ثوريلوكلوسداريليك	سيهاريليك
فالسيتيك	-	-	فالسيتيك
ديفطيريلك	-	فلاتوفيلك	أر إيكيديلك

(Chargoff 1933 and Goris 1920); see

(1938 Crowder and Anderson)

لبييدات <i>Chlorella pyrenoidosa</i> الذئبة في ظروف تجريبية مختلفة Milner 1948	
75.5-23.2	اللبييدات الكثيرة % من الوزن الجاف
86.8-28.0	الحموض الدهنية % من مجموع الليبييدات
68.6-6.8	الدهون % من وزن النبات
12.0 03.3	المواد غير القابلة للتصنيف %
60.0-09.9	المواد الذائبة في الحجز ، المتصنيف % من الليبييدات
163.1-125.3	الرقم اليودي (هانس)
274.1 269.5	الوزن المكافئ
3.5-0.4	نسبة حمض البالميتيك % من مجموع الحموض الدهنية
29.0-18.0	C16 غير مشبع % من مجموع الحموض الدهنية
67.1-53.9	C18 غير مشبع % من مجموع الحموض الدهنية
من -1 إلى 4.4	درجة عدم التشبع ل C16 غير المشبع
من -3.4 إلى 4.5	درجة عدم التشبع ل C18 غير المشبع
من -3.2 إلى 13.6	درجة عدم التشبع ل C16 و C18 غير المشبع

مستخلص الإيثير لبعض أنواع الطحالب البنية
 (Brown algae [Haas & Hill 1933])

نسبة الدهن ال حقيقي %	نسبة مستخلص الإيثير % من الوزن الجاف	البيئة	النوع
8	8.64	مستقعد ملحي	<i>Pelvetia canalicularis F. libera</i>
4.9	4.88	مردود ماء	<i>Pelvetia canaliculata</i>
		مستقعد ملحي	<i>Fucus vesiculosus ecad volubilis</i>
	2.87	ساحلية متوسطة	<i>Ascophyllum nodosum</i>
	1.21	ساحلية منخفضة	<i>Himanthalia lorea</i>
0.3	0.46	تحت ساحلية	<i>Laminaria digitata</i>
	0.27	تحت ساحلية	<i>Pellargophycus</i>
	1.06	تحت ساحلية	<i>Nereocystis</i>
	0.65	تحت ساحلية	<i>Laminaria andersonii</i>

صفات المستخلص الإثيري من العادة المحققة من مرحلتين

[Kiesel 1927]

الصفة	مرحلة (كتلة لزجة ليعن بها جراثيم)	مرحلة الجراثيم
نسبة المستخلص% من اوزن الحاف	35.1	40.1
رقم الحمض	23.5	14.9
رقم التصين	198.4	193.2
الرقم اليلودي	112.0	102.5
نسبة الحموضة الدهنية%	83.2	86.6
المواد غير القابلة للتصين%	6.3	04.4
كوليسترون نقى %	3.9	3.0
الجليسرون %	7.1	07.7
الفسفور	0.01	-
السكريات	أثمار	أثمار
الحموض غير المشبعة% من مجموع الحموض الدهنية	89.4	87.8
الحموض المشبعة% من مجموع الحموض الدهنية	10.6	12.2

صفات الدهن المستخلص من بعض الخمائر [Eckey 1954]

		نوع الخميرة		
Yeast no. 72	Rhodotorula gracilis	Saccharomyces cerevisiae		الصفة
30.0	49.6	6.9		نسبة الدهن % من الوزن الجاف
67.8	-	108.4-28.6		رقم التحمض
205.5	190.0	156.6 109.6		رقم التصبن
62.5	79.0	130.4 61.3		الرقم اليودي
	-	66.4-47.4		ناتج التموجن الدهنية %
3.4	3.4	46.6-19.6		الماء غير القابلة لتصبن %
-	-	7.4		زاختر ميسيل
-		3.4		رقم بولسكي
-	صفر	7.3		حموض تتطاير بالبخار
0.4	01.1	-		ميرستيك
25.6	29.8	13.5		بالميرستيك
5.9	08.8	8.3 4.5		ستياريك
5.1	1.4	-		حموض مشبعة فوق C ₁₈
1.3	1.8	-		C ₁₆ :1 غير مشبعة
54.5	40.1	66.9		أونيك
5.7	11.2	4.1		أوكاديكادادي إينويك
0.7	4.8	-		أوكاديكادادي إينويك
01.1	1.0			حموض غير مشبعة C ₁₈ -C ₂₂

الفصل الحادي عشر

تقنية إنتاج الأحماض العضوية

Production Technology of Organic Acid

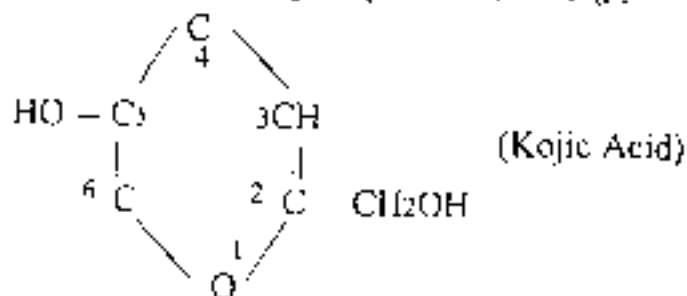
تقنيّة إنتاج الأحماض العضوية (Production Technology of Organic Acid)

إن الاجياء المجهريّة تتمكن من تكوين حواصص متعددة و كنتيجة للتمثيل الأيضي والأكسدة للكربوهيدرات، فإنها تنتج الحواصص كحامض الشبيك والبروبونيك وحامض الليمون وحامض الكتوكونيك؛ وغيرها من الأحماض التي لها تطبيقات واسعة كحامض الفورميك وحامض الكوجيك.

إن للأحماض العضوية استعمالات عديدة في الصناعات الغذائيّة وفي الصناعة الأخرى.

إنتاج حامض الكوجيك: (Kojic Acid Production)

إن حامض الكوجيك هو (2-hydroxymethyl-5-hydroxy-gamma-pyrone) وله التركيب البشري التالي:



ويعتبر (Saito 1907) أول من فصل حامض انكوجيك كمنتج ثانوي من عملية تخمر الرز بواسطة عفن (Asp. Oryzae)، أما (Yabuta 1912) فقد اقترح تسمية الحامض بهذا الاسم.

الأخياء المجهرية المصنعة للحامض:

هذا الكثير من الأخياء المجهرية التي يمكنها أن تؤلف حامض الكوجيك وأهمها:

- *Aspergillus* Sp.

A. elavatus, *A. awamori*, *A. flavus*, *A. gynosardse*, *A. Aoryzac*, *A. effusus* وكذلك يمكن إنتاج هذا الحامض من قبل بكتيريا آر (Acetobacter) ومن عفن (penicillium dateae).

التربية الصناعية:

من المصادر الكربوهيدراتية الأولية المستخدمة في تحضير هذا الحامض هي عصير النمر، السكرور، العائلوز، الجلوكوز، الفركتوز، الدكسترين... الخ، وإن التركيز العددي للعصير الكربوهيدراتي هو ما بين (15-33%) وباستعمال السلاسلة (*Asp. flavus*).

وكذلك نم الحصول على أعلى إنتاج لهذا الحامض باستخدام الرسمط الجلوكوزي ذي تركيز (20%) وباستخدام الوسط الكسيلوزى ذي تركيز (10%).

مكونات الوسط الجلوكوزي المثالي لإنتاج الحامض:

المواد	الكمية: غم/لتر
MgSO ₄ · 7H ₂ O	0.500
KCl	0.100
H ₃ PO ₄	0.054
NH ₄ NO ₃	1.125
glucose	20

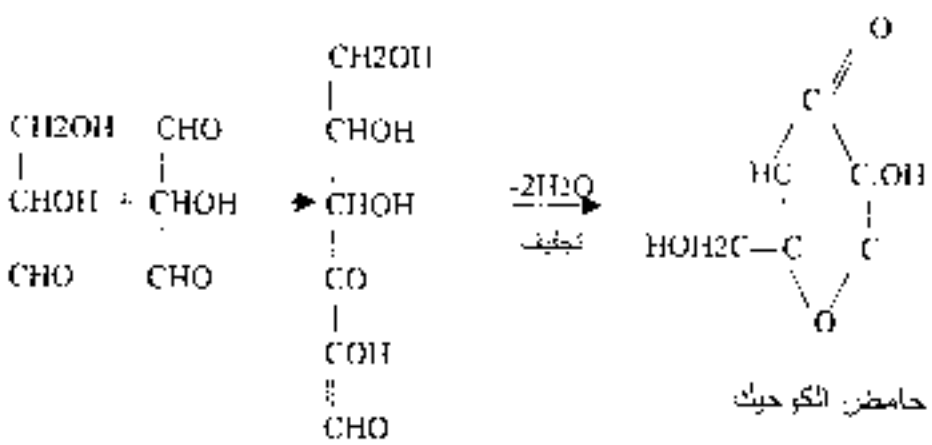
ولقد كان الأمثل الهيدروجيني للوسط المثالي لإنتاج الحامض هو ما بين (5-2)، أما درجة الحرارة المثلى فهي ما بين (25-35°C) بالنسبة للأحياء، من نوع (A.flavus) وما بين (35-30°C) بالنسبة للأحياء من مجموعة الـ (Asp. flavus-oryzae).

وأحياناً فإن أعلى إنتاج لحامض الكوجيك من قبض المسلطات المصنعة كان بحدود (50-60%) محسوباً لمصدر الكربون.

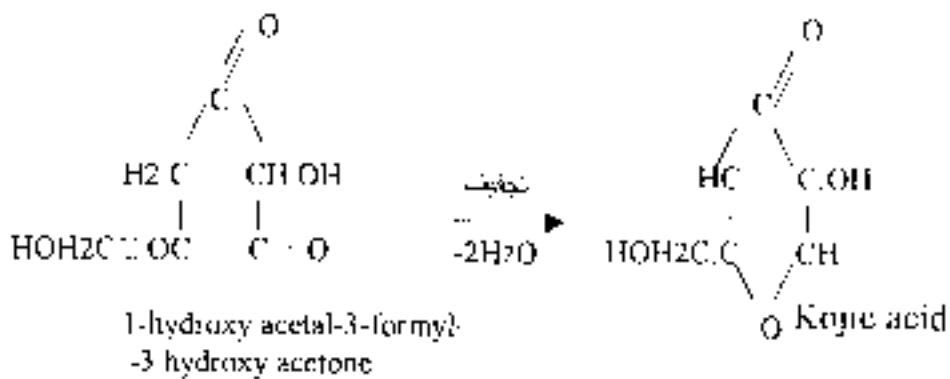
التخليق الحيوي للحامض (Biosynthesis):

إن ميكانزم التخليق الحيوي لحامض الكوجيك قد اكتُردن يقياس نشاط أحياء الـ (Asp. flavus-oryzae) والـ (Asp. oryzae).

وهذاك العديد من النظريات والأفراحت (إبانج ميكانزم إنتاج الحامض، فسي عام (1930) اكتُرر كل من (Gregorini) و (Cobellini) بأن بناء الـ (pyrene) تزلف من مركبات ثلاثية الكربون، وكمثال على ذلك جزيئان من مركب ثلاثي الكربون تحدد لهما جزيئتان واحدة، وبواسطة التجفيف تحول إلى حامض الكوجيك.



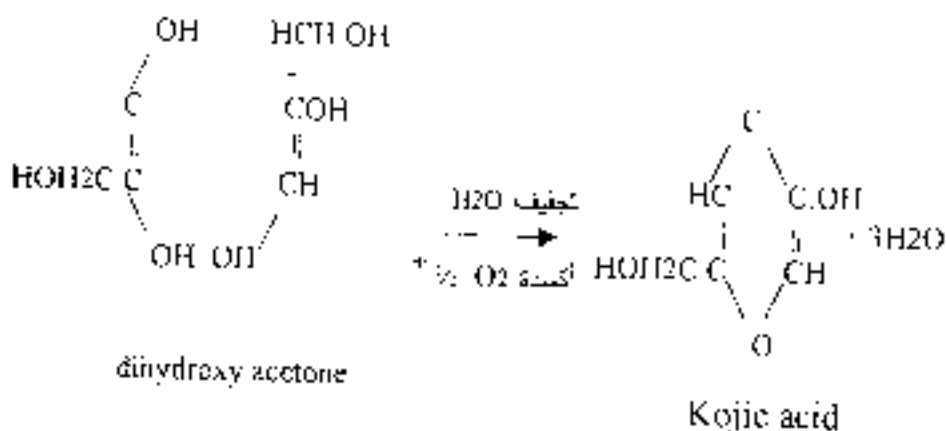
اما (May) وأخرون أوضحاو بإن انتاج هذا الحامض يتم من بعض المركبات التي تحتوي على (2-3) ذرات كربون، حيث افترحوا بأن مركب الـ (3-hydroxyacetyl-3-formyl-3-hydroxy acetoac) يتحول باستجذيف إلى حامض انكح حيد، ولكنوا واجهوا صعوبة في فصل الحامض المنكون.



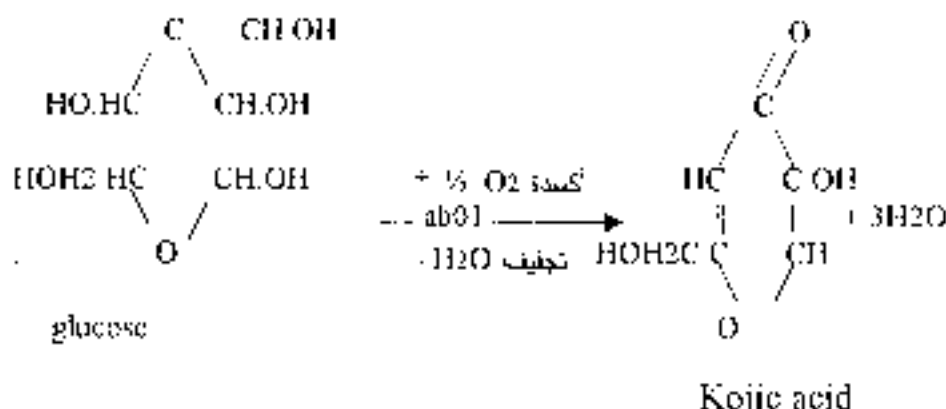
وفي عام (1931) Raistrick, Lilly, Charlis, Birkinshaw) افترحوا نظرية يمينها - ميكانيزم الانتاج الحامض. وهذه النظرية تعتمد على حقيقة وهي أن الابتنوال

موجود اعتبراً في التخمرات العفنية وخصوصاً في العمليات التخمرية لانتاج حامض الكوجيك، ويلعب الايثانول دور في انتاج الـ(Acetaldehyde) وما يالهذا الاخير من دور في تثبيت العديد من الاوساط الغذائية لعفن الـ(Aspergillus). وبذلك فإن الايثانول يزيد من تكثين الكوجيك من المحلول الجلوكوزي باعتباره أحد المواد الوسطية للتتخمر.

اما (Challenger) ولغرون فقد أضعوا اقتراحاً منطقاً لتخضير حامضن
الكحوليك من الـ (dihydrosy acetone) وبعملية الأكسدة والتجفيف.



اما (Yabuta) أوضاع انتاج انعامه عن سكر الجلوكوز مدمرة، وبعملية الأكيميد، التجفيف.



إنتاج حامض الفورميك (Formic Acid production)

إن تحاضن الفورميك أهمية كبيرة في مجال الصناعة وخصوصاً في صناعة الراتنجات، (Resins)... إلخ، وفي سنة (1958) أعلان (جاكسن) عن أول تحضير صناعي لحامض الفورميك بطريقة مايكروبيولوجية.

الأحياء المجهرية المصنعة للحامض:

هناك الكثير من الأحياء المجهرية المصنعة لحامض الفورميك ومنها: (*mucor*) (*Rhizopus*) ولكن أهمها هو جنس الـ (*Cunninghamella*, *Circinella*, *Rhizopus*) وعنه:

R. chiniang, *R. chinensis*, *R. nigricans*, *R. Formosensis*, *R. Japonicus*, *R. dellemai*, *R. Niveus*, *R. tonkenensis*,
R. microsporus, *R. arrhizus*, *R. tritici*

وهنالك الكثير من الدراسات والبحوث التي تشير إلى أحياء أخرى متجنة لهذا الحمض ومنها (*Asp fumaricus*) حيث أعمد نتائجها (70%) حامض فورميك من السكر.

التربية الصناعية:

إن التربية الصناعية أو العميقه لإنتاج حامض الغوربيك بالطلي يتطلب تسمم يستعمل أحياء من نوع "R. Japonicus" (R. Japonicus) ويستخدم وسط غذائي منعمر بمرجاته، ومن المصادر المقربه هيديراته المستمرة هي (الجنوكوز، الفركوز، سانوز، كلذكوز، مالتوز، سكروز، سيليتوز) وتعتبر التمور مصدرًا كريوباهيراتيا جيداً لاحتواها على السكريات المصطلبة لإنتاج هذا الحامض.

ومن العوامل الضرورية الأخرى والتي تؤثر على إنتاج الحامض هي نسبة الكربون/النيتروجين (C/N) في الوسط حيث وجد أن أحياه الـ (R. nigricans) تحتاج (C/N) بنسبة (1:5)، أما أحياه الـ (R. arrhizus) فتحتاج (C/N) بنسبة (1:100).

وكذلك نسبة الـ (N) في الوسط تلعب دوراً كبيراً في إنتاج الحامض، فالخفاض نسبة (N) في الوسط يقودنا إلى إنتاج أحماض أخرى أما الزيادة فستؤدي إلى قلة إنتاج الحامض.

أما الأملاح الفلزية فهي الأخرى لها دور في تأليف الحامض من قبل انسلالات (R. arrhizus, R. oryzal, R. megacephala) ومن هذه العناصر الـ (Zn) فالتركيز الأعلى له (10) ملغم/مل، (Mn) يتركيز (40-70) ملغم/مل، (P) يتركيز (200) ملغم/مل.

مكونات الوسط العلائي لإنتاج حامض الفورميك

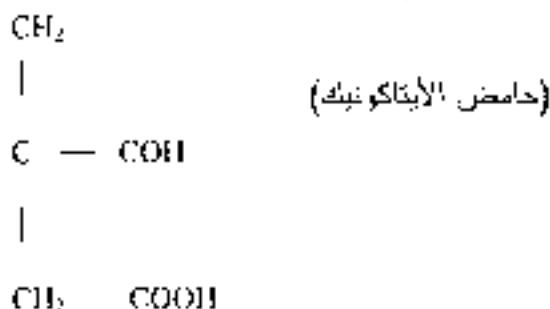
جلوکورز $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$	غم 150-50
$\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$	غم 0.5-0.25
K_2HPO_4	غم 0.5
KH_2PO_4	غم 0.3
CaCO_3	غم 60-25

أما ظروف التربة لسلالة (*R. delmar*) من درجة حرارة وفترة حضن فهي (٣٠-٢٨°C) ولمدة (١٤-١٥ يوماً) حيث تم الحصول على أعلى إنتاج هو (58.8 g) غم حامض/(100) غم جلوكوز. أما عند التربة العميقه لسلالة (*R. nigricans*) فكان أعلى إنتاج هو (81.5) غم حامض/(100) غم سكر.

إنتاج حامض الأيتاكوتيك (Itaconic Acid production)

كم ينتاج هذا انحصار بـاستخدام السلالة *(Asp. flavoniger)*

وله الترکیب الثنائی التالی:



إن حامض الأيتاكوينيك استخدامات عديدة منها استخدامه كراتجات مغذية في أغذية التعبئة، استخدامه كمادة تضاف إلى بعض العطور لرفع جودتها وتنوعيتها، أو كمادة تضاف إلى النبيذ أو البيرة لأغراض خاصة.

الأحياء المجهرية المصنعة للحامض:

بالإضافة إلى إنتاج الحامض من قبل المسلالة *(Asp. Itaconicus)*، وهناك إمكانيات أخرى لإنتاج هذا الحامض من قبل المسلالة *(Asp. terreus)* وبإنتاج ينتروح ما بين (٦٥٪ - ١٥٪ غم/٠٠٠ غم سكر)، واستخدام وسط غذائي يحتوي على (٦٪) سكر وعند درجة حموضة (٨٪).

التربية الصناعية:

يمكن إنتاج الحامض بالتربيـة النـاطـحـية أو العمـيقـة للـسـلـالـة *(A. terreus)* وبـاستـخدـام أوـسـاطـ غـذـائـيـ صـلـبةـ وـسائلـةـ وـمنـ مـصـادرـ كـرـبـوهـيدـراتـيـةـ عـدـدـةـ كـتـصـمـبـ السـكـرـ، عـصـبـ سـكـرـ الـبـنـجـرـ، سـكـرـياتـ التـعـورـ.. الخـ، وـالـذـيـ يـتـأـثـرـ (الـإـنـتـاجـ) بـعـدـ عـوـاـئـمـ؛ مـنـهـاـ التـهـويـةـ، التـحـريـكـ، طـرـقـ التـغـيفـ؛ طـرـقـ تـحـضـيرـ الـفـاحـ، مـكـونـاتـ الـأـوـسـاطـ الـغـذـائـيـ الـمـسـتـخـدـمـ؛ وـجـوـدـ أـيـوـنـاتـ بـعـضـ الـفـلـزـاتـ، الـأـلـ(ـpHـ)، درـجـةـ الـحرـارـةـ.. الخـ. لـذـاـ فـمـ الـأـمـورـ الـمـيـمـةـ فـيـ إـنـتـاجـ حـامـضـ الـأـيـتـاكـوـنـيكـ مـنـ هـذـهـ الـأـوـسـاطـ هوـ - تـأـمـينـ (ـpHـ) الـمـنـاـئـيـ لـلـوـسـطـ يـنـتـروـحـ مـاـ بـيـنـ (ـ١ـ٩ـ - ـ٢ـ٢ـ). فـإـذـاـ كـانـ الـأـلـ(ـpHـ) أـقـلـ مـنـ (ـ١ـ٩ـ) فـيـلـهـ سـيـعـملـ عـلـىـ تـبـيـطـ نـمـرـ اـلـصـلـيلـيـومـ لـلـأـحـيـاءـ، أـمـاـ إـذـاـ كـانـ

(pH) أعلى من (٢,٢) فإن النمو ينكشف نحو النمو الأعظم والأقصى ولكن على حساب إنتاج الحامض.

- تأمين درجة حرارة مطلية للإنتاج وهي (٣٠ م).
- الإنتاج يتأثر بوجود أيونات بعض الفلزات، فإن وجود أيونات (النحاس، الأزرنك، المغنتيسيوم، الكالسيوم) يزيد من إنتاج الحامض فكلما زادت نسبة تلك الأيونات يزداد إنتاج الحامض المحضر، أما بالنسبة لأيون الحديد فإن التحضير الميكروبي لحامض الأيتاكوينيك له حساسية معينة نحو أيون الحديد، فكلما زادت كمية أيون الحديد كلما قلل إنتاج الحامض.

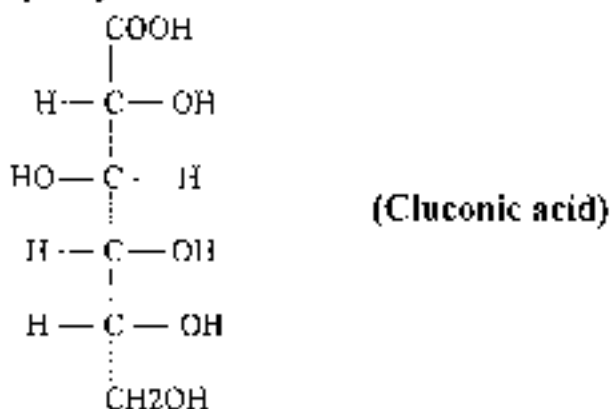
والجدول التالي يبين مكونات الأوساط المغذائية المستخدمة في إنتاج العاملين

مكونات الوسط الغذائي ل تحضير الإنتاجي	مكونات الوسط للمرحلة الثانية لتحضير اللقاح	مكونات الوسط اللناج
جلوقوز ٦٦٥ غم	جلوكور ٦٧٥ غم	مستحلص التبغ ١٩٣ غم
ستاف ٤٤ غم	تراترات ٥ غم	٨٠٠ غم وسط سائل بحتوه:
المغنتيسيوم	الصوديوم	
لاكتور ٢,٦ غم	سلفات ١,٠٣٤ غم	لاكتور
الأموبيوم	المغنتيسيوم	

الناتج حامض الكلوكونيك (Glutamic Acid production)

حامض الكلوريك هو المتصفح المسرع لتأكيد الجلوكوز وله استعمالات واسعة

في مجال: الطب والصناعات الغذائية، ولله الترکیب الثنائی المالي:-



الأحياء المجهرية المصنعة للحامض:

حامض الكلوكونيك يمكن أن يولف من عدد كبير من الأحياء المجهرية كـ *بكتيريا* ال (*Pseudomonas*) وال (*Acetobacter*) و *عفن* ال (*Aspergillus Sp.*) و *عفن* ال (*Penicillium Sp.*)

التربية الصناعية:

إن إنتاج حامض الكلوكونيك يتم بطريقة التربية الصناعية العميقه لغرض ال (*Asp-mig6*) وباستعمال الأوساط الغذائيه الموضحة في الجدول الثاني:-

المحتويات المختلفة في الوسط الغذائي غم / لتر

الوسط الصناعي	البيئه اللتكمون	السوبرات	وسط الحصول على لقاح	الوسط الإنتاجي
مقومات الوسط	وسط أكبر		واسطي	
جلوكوز	30	50	100	150-350
MgSO ₄ 7H ₂ O	0.10	0.12	0.25	0.156
KH ₂ PO ₄	0.12	0.144	0.30	0.188
(NH ₄) ₂ PO ₄	-	0.56	0.80	0.388
NH ₄ NO ₃	0.225	-	-	-
Peptone	0.25	0.20	0.20	-
بطاطا	200.0	-	-	-
Agar	20	1.5	-	-
CaCO ₃	4.0	-	37.5	26.0
مستخلص الشعير	-	45	40	-

فالعمليات العيكر وبiolوجية لتحضير الحامض تتضمن: تحضير اللقاح السبورى والذى يتم فى دوارق خاصة وذلك حجوم معينة وعند ظروف مثلى من درجة حرارة (٣٠°C) و (pH) (٦.٢) وفترة حضن لمدة (٧) أيام، ثم ينخل اللقاح السبورى إلى المخمرات المحتوية على الأوساط الغذائية الازمة وعند ظروف مثلى من درجة حرارة (٣٠°C) وتهوية وتحريك مع ضبط الـ (pH).

ويمكن الاستدلال على نهاية العملية التخمرية باستخدام تركيز الجلوكوز فى الوسط الغذائى إلى (٦١%) وزيادة تركيز الحامض المنتج إلى (٩٥%).

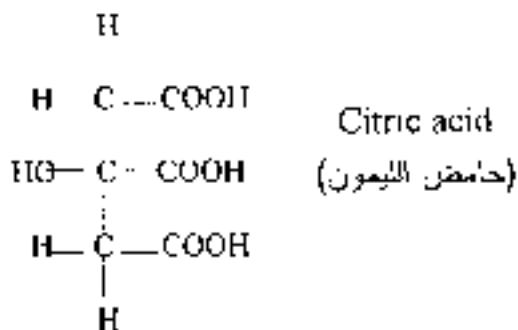
استعمالات الحامض:

١. استعماله في تحضير "Resins" (أثراتجت).
٢. يستعمل في الصناعات العدقرية كمصدر علاجي للكالسيوم وخصوصاً لدى المولود والأطفال.
٣. أما الفيروكلوكونيك فإنه يستعمل في تغذية المصابين بفتر الدم (الأنيميا).

إنتاج حامض الليمون (Citric acid production):

وهو أحد الأحماض المهمة في الصناعات الغذائية والعقاقيرية ولله استعمالات عديدة وذلك لطعمه اللاذع وقلة سمائه وسرعة هضمها.

وله التركيب التالي:



الأحياء المصنعة للحامض:

هناك الكثير من الأحياء المجهرية وأهمها عفن الـ (*Asp. niger*) وكذلك يمكّر إنتاجه من قبل الـ (*Asp. glaucus*) ، (*Asp. Carbonarius*) ،
، (*Asp. fumarius*) ، (*Asp. awamori*) ، (*Asp. Cinnamomens*)
(*citromyces citreous*) ، (*mucor pyriformis*) ، (*Asp. auveus*)
، (*Citromyces glaubes*) ، (*ptefferianus*)
. (*pen glaucum*) ، (*pen. Alivaccum*) ، (*pen. Arenarium*)

التربية الصناعية:

يتم إنتاج حامض الليمون بالتربيبة المسطحة أو المقouverة للأحياء (عفن) الـ (*A. niger*)
لما تتميز به هذه السلالة من إنتاجها العالي للحامض. لذا فهناك عوامل ثلاثة
 مهمة تؤثر على إنتاج الحامض وهي:-

١. نوع السلالة المصنعة للحامض.
٢. مقومات الوسيط الغذائي والذى يربى عليه العفن والذى تجرى من خلاله عملية التخمير، فالوسط الغذائي يجب أن يحتوى على المواد الازمة لبناء جسم الكائن المجهرى الحى وعلى المواد الازمة لتأليف الحامض.
٣. ظروف التربية والتى لها دور كبير في إنتاج الحامض.

بالنسبة لمقومات الوسط الغذائي فهو:-

- أ. المصدر الكربونى (السكرورز، الفركتوز، الجلوكوز، عصير التمر، الخ).
- ب. المصدر النيتروجيني (NH_4NO_3 , NH_4Cl , الكارباماد) ولكن أفضل مصدر نيتروجيني هو ال(KNO_3 , NH_4NO_3).
- ج. الأملاح الاعتنادية مثل (FeSO_4) بنسبة (١٥٪ - ٧٥٪)، (ZnSO_4) بنسبة (١٠٪ - ١٥٪)، (CuSO_4) بنسبة (١٪ - ٦٪).

أما ما يخص ظروف التربية فتشمل درجة الحرارة، ال(pH) (درجة الحرارة المئوية شعو المايسيليوم هي (٣٤-٣٥ م)، ال(pH) هو (٣,٥-٤,٥)، التهوية فالتهوية بالأكسجين النقي مهم جداً في إنتاج حامض الليمون لإعطاء الظروف المناسبة لإنتاج أحسن من التهوية بالهواء الاعتنادي.

المراحل التي يمر بها إنتاج حامض الليمون عن طريق الأحياء المجهزة:

- أ. تحضير المادة الثقافية لإنتاج حامض الليمون.**
- ب. عملية التخمير.**
- ج. التقنية الكيماوية.**

أ - تحضير المادة الثقافية:

تعتبر هذه المرحلة من المراحل المهمة في إنتاج الحامض وهي عملية مستمرة لتخضير المزرعة التقية والتي تكون أسبوراتها سريعة النمو ومتسللة ذات قابلية حيوية عالية لإنتاج الحامض وتحت ظروف معقنة، ولأجل استمرارية الثبات المورفولوجي والسيولوجي والحيوي للمزرعة التقية تزرع في أنذيب اختبار ذات وسط غذائي مكون من (malt agar) وملح الطعام والذاريات.

وبعد ذلك يتم نقل أسبورات هذه المزرعة التقية إلى المختبر وبحساب (٧٠,٠٠٠) سبور/مل وسط غذائي والذي يمثل حوالي (١.٥) غم سبورات جافة/ m^2 من محلون الوسط الغذائي في المختبر.

ب - عملية التخمير:

بتبدأ هذه العملية ينقل الماء الرطب الممزوج بالبيتة إلى المختبر المفخم والمحشو على الوسط الغذائي المعقم أيضا.

وهذاك طور آخر لهذه العملية: الطور الأوز هو طور النمو حيث يستعمل السكر بصورة رئيسية لتكوين المايسيلوب و فيه يكون إنتاج الحامض قليلا، أما انظور الثاني فهو الصور الذي يكون نمو المايسيلوب فيه بأقصى حد ويكون فيه إنتاج الحامض على أشده ويتحول كل السكر إلى حامض الليمون.

(تجري عملية التخمر عند درجة حرارة (25 م) ونسبة (1%) أيام وعند درجة حموضة تتراوح بين (4.5-02.2) تكي نحصل على إنتاج جيد لحامض الليمون.

ج - التقنية الكيماوية:

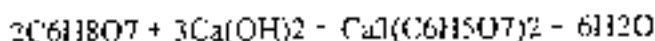
إن الغرض من هذه المرحلة هو الحصول على بذورات حامض الليمون، وتكون كمية الحامض في سائل التخمير بحدود:

حامض الليمون	% 90 - 70
حامض الأوكزاليك	% 25 - 9
حامض الكلوكتريك وأحماض أخرى	% 9 - 6

وتتضمن التقنية الكيماوية لحامض الليمون ما يلي:-

١. عملية المعاللة لحامض:

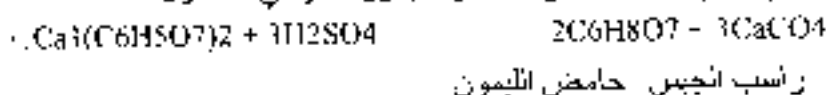
وتقى المعدلة (الحامض) بواسطه كلوريد الكالسيوم ($\text{Ca}(\text{OH})_2$)، (CaCl_2) (هيدروكسيد الكالسيوم) فيتتحول حامض الليمون الحر إلى ملح كالسيومي (ملح سترات الكالسيوم) غير ذاتي لأملاح مترببة:-



2. الترشيح و غسل سترات الكالسيوم:

ترشح المادة المتفاعله وهي حرارة بعد الانتهاء من عملية ترسيب سترات الكالسيوم من خلال مرشح (Filter) مع التفريغ ويفصل الراسب على الفلتر بالماء الحار ودرجة حرارة لا تقل عن (90°م).

3. معاملة سترات الكالسيوم مع حامض الستريك (H_2SO_4) ذي وزن نوعي (84%) للحصول على حامض الليمون الحر في المحلول.



4. ترشيح المحلول:

تفصل سائل الليمون الحر عن الراسب بواسطه مرشح ذي تفريغ (Vacuum Filter).

5. عملية التكثيف:

إن عملية التكثيف لسائل الليمون الحر يتم بمرحلتي تبخير يبيهها عملية ترشيح ففى المرحلة الأولى يتم التبخر في مكثف تفريغي عدد درجة حرارة (60-70°م) ويقتريغ فدراه (mm600)، ومن هذه المرحلة نحصل على حامض ليمون ذو وزن نوعي فدراه (1.24-1.26) أو الذي يقابل تركيز الحامض (700 غم للتر). ثم ينفل المحلول المكافئ إلى

خزان ويحتمل بالفحم بنسبة (0.03-0.05%) محسوباً على كمية حامض الليمون. بعد ذلك يتم الترشيح بإصافة (filter aid) برايليت بنسبة (1-4%). أما المرحلة الثالثة من التبخير فهي كالأولى إلى أن نحصل على حامض ذي وزن نوعي (1.39).

5. عملية البذرة لحامض الليمون
6. عملية الطرد المركزي للبلورات
7. التجفيف للبلورات باستعمال هواء درجة حرارته (30-35°C)
8. التعبئة

إنتاج أستيريلك (C₆H₈O₇) من التمر:

هذا النوع من الإنتاج يعتمد على نوع من الأحياء المجهرية التي هي (Asp. niger) والتي تعمل على تخمير السكريات وتحويلها إلى حامض المستريلك. إن هذه العملية دقيقة جداً إذ تحتاج إلى نوع من الدراسة الكلية لأجل الحصول على الحامض تقريباً غير ملوث بالأوكزاليك، وذلك في مخبر (reactor) خاص ذي تهوية وضغط وحرارة و(pH). إن الناتج من هذه العملية نكل (100) جزء سكر (عصير التمر) حصل على (68%) حامض ليمون (أسيكي) وكذلك من كل (100) جزء سكر (عصير التمر) حصل على (74%) حامض ليمون (العيدي). أما الإنتاج العالمي فمن كل (100) جزء سكر بلوري حصل على (12%) جزء من حامض الليمون.

إنتاج حامض الخليك:

منذ عرف الإنسان فن إنتاج السكر وانتهى عرف الخل كمادة هامة تضاف بعض المواد الغذائية. ويعرف الخل بأنه ناتج تخمير (Acetification) المحاليل الكحولية المستخرجة من السكر أو المواد النشوية. وهناك مواد عديدة لصناعة الخل إلا أن الكحول يعتبر اقتصادياً وهو الأساس في هذه الصناعة وبالرغم من أن التفريع والشعب وبعض الزيوت والمواد تغير المواد الرئيسية في إنتاج الخل إلا أنه يمكن إنتاجه من مواد أخرى مثل الكهاثري والخوخ والتين والبرقوق والرمان، كما يمكن استخراجه من بعض الفواكه الجافة مثل البرقوق والمشمش والبلح. ويتحلّل بعض المواد النشوية مثل البطاطا والأرز والذرة والقصص، يمكن كذلك إنتاج الخل. وعموماً يجب التأكيد بأنه مهما كانت المواد الأولية المستخدمة في صناعة الخل فإنه لا بد من أن تمر هذه المواد بدور التخمر الكحولي أولًا ثم تحول على أساس صناعي إلى حامض الخليك أو الخل.

والحامض التركيب البنائي التالي: CH₃COOH

الأحياء المجهرية المصنعة للحامض:

بكتيريا حامض الخليك هي من جنس (Acetobacter) والثانية باسم حامض الخليك، وهي تتضمن المجتمع المهمة للأكسدة أو الدالة الصناعية لأكسدة الكحول الأليلي وينتج حامض الخليك.

إن الجنس (Acetobacter Beijerinck) له الصفات التالية: الخلايا بيضاوية (ellipsoidal) إلى شكل منطأول، ووحيدة، أو مزدوجة أو سلسل قصيرة لها أشكال عديدة منها البيضاوي والكمثري وعلى شكل جسور... الخ.

الحرارة النشطة هي سالية لصبيحة كرام لا تكون ثبوسيبور إذا كانت متحركة،
فالماء، أيها (Polar Legislation) (مواطنة قضيب)، إن أكثر أجناس هذا النوع هو
المغذية البرتقالية ولكن الألوات هي (Citrus Pectin) (انجس) هذا هو
ـ (Chemoheterotroph) (ميكروبات الكائنات من المواد العضوية التي أحياها عصبية)،
ـ (ألكوكسدة) العامة له هو إنتاج حامض الستريك من الكحول وكتلوكوكوك.

ـ (المغذية) شيئاً من أبسط وسط بين أصناف الحرارة المائية تعتمد على النوع
ـ (الأجناس) فهي موجودة بكثرة في الطبيعة وهي ميزة خاصة في بيرة البكرا، دون
ـ (الطبقة) وفي الواقع البكرا وكذلك في قيد الأسباب، أنها أحد أنواعها وهي

+ year 1960

أ) وسط فراتير

% 3 مخصوص حميره

% 2 تكريبات كسيمه

% 2 أكرانك

ـ (100) من سناء مفتر

1966 بـ (2) وسط وجدي

% 4 مخصوص الخميره

% 1 جلوكون

% 2 أكر

ـ (100) من سناء مفتر

1948 بـ (3) وسط هاسن

Beet Wert	% 8
ماء مغضر	10 / مل
De-Ley	(4) وسط دي سلي
% 2	مستخلص الخميرة
% 5	جلوكوز
% 2	أكتر
(10) مل	ماء مغضر

1968 Stephan & Gibbs

5) وسط ستيفان وجيبس

% 3	مستخلص الخميرة
% 1	أكتر
% 02.2	بروموكروسول الأخضر
10 / مل	ماء مغضر
H.E.Henz Co.	(6) وسط دجاج هننس
التركيز غرام / لتر	المواز
0.280	جلوكوز
0.280	مستخلص الخميرة
0.170	NH_4OPO_4
0.0100	حامض الستريك
0.0060	ثمر قمر
0.018	KCl

[0,000]

خمر

55,000

باتوكول

وبالدراست أظهرت بأن هناك تحويارات لهذا الوسط وهي كما يلى:

المواد	الوسط النبئي المختبر	وسط تحضر التفاح	غم/تر	غم/تر	شم/تر
مستخلص الخميرة (NH4)2HPO4		10.0			3.0
MgSO4		0.24			0.24
KH2PO4		0.25			0.25
حامض اسبيك		0.25			0.12
طونز		0.12			0.12
KCl		0.00			0.00
حامض لاكتيك		0.00			0.00
باتوكول		0.00			Variable
معدن الزرعة		0.50			

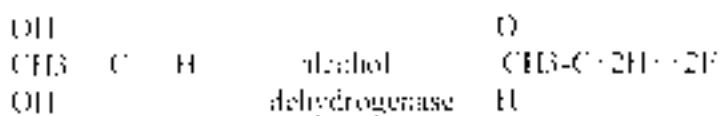
وسط الخل الأبيض

٥ بروتك	سكر ثمرة
٤ بروتك	Diammonium phosphate
٤ بروتك	سلفت الصخريسيوم
٣ بروتك	سترات البوتاسيوم
٣ بروتك	بافلوفون البوتاسيوم
٦ ملم	

ميكانزم تكوين حامض الخليك:

إن أكسدة الكحول إلى حامض الخليك هو تبخر (dehydration reaction) والمنتهى نتاجه سيدوكرومي، استدلل التبيهات هو الأسماء الوصفي وتأول من كتب هذا هو (Hawley) وتأهيل الكحولي إلى حامض الخليك يظهر على النهايات التالية:

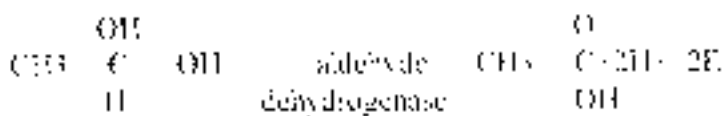
١. تكوين الأسمئ التبيهات:



٢. تحرير (Hydration of acetaldehyde)



٣. تكوين حمض الخليك:



وَجَفَّ الْبَحْرُ هَذِهِ النَّفَاعَاتُ مُنْتَهِيَةٌ وَمُحَكَّمٌ

وإن انحرط الطبيعي هو الناتج من انصراف الكحولى لخدمات الطبيعية دون ازدياد حدة تلك الصناعة عملية التقطير وينتشر بغير الموارد العسكرية إلى عوالم كحولية عن طريق التخمر الطبيعي بصناعة خصائص معينة ومن ثم تحويل تلك الصناعة الكحولية إلى معاصر الانتاج فمن المفترض نفسه بوسائلها بكثيرها حاصلة وبصانعاته

أني بن المواد الستربة هي المادة الأزلية ذات سبب أو التصور أو غيرها من المقادير
والم diligات تنبأية تحول بصورة طبيعية إلى حقيقة الحدائق وبذلك ينفي الحق
مدانقاً على نفس نكبة المادة الأزلية المذاع على أنها محتفظاً بالفسد الأكبر من المواد
الخالدة المزوجة فيها، ونحتاج بحسبيات تحويل المواد الأزلية كالعتق والنشر التي خل
لتقريره [١٢] نمير وهو النظر إلى الكتب في جهة

الخُلُق (Acetification)

بذر حصنانه انجل بطریف:

أ. الطريقة البطيئة (Slow process)

بـ. الطريقة الت Siriعة (generator process)

أولاً: المطريق المبطئ (slow process)

هي طريقة قياسية لإنتاج أنواع الخل؛ فيها تستعمل حاويات سعة (٥٠ - ٥٢) جرام، ويمكن تحضير هذه الطريقة فيما يلي:

التخمر وتكوين الطبقة الهوائية من يكتزيا حامض الخليك المرغوبة لزيادة سطح الأكسدة.

ثانياً: الطريقة السريعة (Generator Process):

تستخدم هذه الطريقة جانباً لإنتاج الخل صناعياً وقد صمم جهاز التخمر على أساس زيادة سطح المحلول الكحولي للحصول على أكبر نسبة من السواد اللازم لبكتيريا حامض الخليك لأكسدة الكحول. وقد بدئ في استخدام هذه الطريقة في أوائل القرن ويمكن تلخيصها فيما يلي:-

يستخدم جهاز أسطواني الشكل يبلغ قطرة (10) أقدام وطوله (20) فمما يزداد بفتحات تسمح بمرور الهواء وينقسم الجهاز إلى ثلاثة غرف؛ العليا يوضع بها موزعات المحلول الكحولي وهي على شكل رشاقر يتحرك حركة دائرية لتوزيع الكحول توزيعاً منتظماً والحجرة الوسطى يوضع بها نشاره خشب لزيادة سطح المحلول الكحولي والحجرة السفلية لتجمیع الخل. وعند بدء العملية يمرر خل غير معقم لتلقيح مساحة النشار ببكتيريا حامض الخليك، وهذه العملية تجري عند الابتداء غالباً لا تكرر ثم يمرر المحلول الكحولي من الموزعات على النشار حتى يتسم تحويله إلى خل ويتجمع في الحجرة السفلية من الجهاز، ويجب ملاحظة أن هذه النشاره لا تحتوي مواد ذات رائحة غير مرغوبه أو طعم مما يؤثر في الخل الناتج، كما يجب ألا تحتوي على مواد معدنية وخاصة النحاس والحديد التي تؤثر في الخل. كما يجب ضبط درجة حرارة وسرعة مرور المحلول الكحولي وحجم الهواء النازل، وعموماً تكون درجة الحرارة بين (80-85) فـ.

وبنـم فقدان كثـير من الكحـول والخلـ في هـذه الطـرـيقـة بالـتبـخـير أو بـتـصـام اـكـسـدـتهاـ إلى ثـانـي أـكسـيدـ الـكـربـونـ والمـاءـ كماـ يـسـتـخدـمـ بـعـضـهاـ فـيـ نـوـءـ بـكـتـرـياـ الـخلـ،ـ وـيمـكـنـ تـقـليلـ كـبـيـةـ الـفـقدـ بـضـيـطـ درـجـةـ الـحرـارـةـ وـمـرـورـ الـهـوـاءـ فـيـ اـنـجـهـازـ وـيـنـتـجـ الـجـهـازـ الـدـالـغـ طـولـهـ (20)ـ قـدـمـاـ مـاـ بـيـنـ (100.80)ـ جـالـونـ خـلـ فـيـ الـيـوـمـ.ـ وـيـسـبـحـ الـخلـ إـلـىـ خـرـائـاتـ الـتـخـزـينـ حـيـثـ يـتـرـكـ لـمـدةـ لـسـابـيعـ أوـ أـشـهـرـ وـفـيـ بـعـضـ الـأـرـاقـاتـ يـتـرـكـ لـفـترةـ وـجـيـزةـ أـحـيـاناـ تـلـتـعـيقـ أوـ النـصـجـ.

تـعـيقـ الـخلـ (Aging):

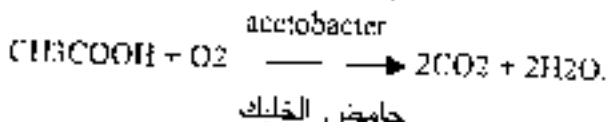
هيـ عـمـلـيـةـ الغـرـصـ مـنـهـاـ تـحـسـينـ الـخلـ وـإـكـسـدـهـ مـظـهـراـ شـفـافـاـ خـصـوصـيـاـ الـخلـ اـنـصـسـطـوـعـ مـنـ عـصـيرـ الـعـنـبـ أوـ الـنـفـاجـ،ـ وـفـيـ هـذـهـ عـلـمـلـيـةـ تـتـكـونـ اـسـتـرـاتـ تـكـسـبـ الـخلـ رـانـجـةـ وـطـعـمـ خـاصـتـيـنـ وـتـنـمـ عـادـةـ لـثـاءـ الـتـخـزـينـ،ـ وـقـدـ بـضـافـ الـكـرـامـيلـ إـلـىـ الـخلـ إـلـاـكـسـاـيـهـ لـوـنـ دـاـكـنـ.ـ وـتـحـدـيـتـ عـلـمـلـيـةـ الـEsterificationـ (esterification)ـ كـمـاـ هـوـ مـوـضـعـ بـالـمـعـادـلـةـ التـالـيـةـ:



Ethyl acetate Ethyl alcohol Acetic acid

ويـجـبـ انـ يـوـضـعـ اـنـصـيـعـ فـيـ بـرـامـيـنـ حـسـبـيـهـ مـعـوـعـهـ اوـ خـرـفـ سـعـيـعـ،ـ فـيـذـاـ لـمـ يـحـفـظـ فـيـ اـوـعـيـهـ بـعـدـاـ عـنـ الـهـوـاءـ،ـ فـيـ بـعـضـ الـخلـ يـوـكـسـدـ بـوـاسـطـةـ بـكـتـرـياـ الـخلـ (Acetobacter aceti)ـ المـوـجـودـةـ فـيـ اـجـهـازـ التـخـمـرـ وـكـذـلـكـ بـوـاسـطـةـ (Acetobacter xylinum)ـ إـلـىـ ثـانـيـ أـكسـيدـ الـكـربـونـ وـمـاءـ.

وبواسطة بكتيريا الخل (*Acetobacter aceti*) الموجودة في أجهزة التخمر، وكذلك
بواسطة (*Acetobacter xylinum*) إلى ثاني أكسيد كربون وماء:



ترويق الخل (Clarification):

كما هو معتمد يجب أن يكون الخل صاف براق عند بيعه لذلك يجب ترويقه.
ويتأثر الترويق بنظم التصفية وفي حالات الإنتاج الجيد التي يستخدم فيها خامات
طبيعية كالنفاث وانتعب، يجب ترويق الخل بإمبار، أو ترشيحه بعد إضافة مادة
الفلتر ميتكا أو أي (Filter aid) وخلطها جيداً بالخل ثم ترك حتى ترسب مواد
الترويق ويسحب السائل الرائق، (المواد انمرة هي البرمنيلين، كسرزين،
جيولين، بانثونات) وتترسب في القعر وتعمل نظام غروي يسمى فتشوا بسهولة
بواسطة المرشحات.

البسترة والتعقيم (Pasteurization and Sterilization):

بعد إجراء عملية الترويق والتصفية غالباً ما يتكون طبقة إسفنجية (أم الخل)
قرب القاع أو يتكون خشاء سميك قرب السطح أو يتعكر الخل وذلك بسبب بدء نمو
بكتيريا حامض الخليك ويمكن ذلك باستخدام البسترة أو التعقيم.

وباستر الخل بإحدى الطرق الآتية:

٤. (In bulk) يسخن الخل إلى درجة (١٤٠°-١٥٠°) فـ لعدة نصف ساعة، ثم يسرد إلى (٩٠°-٩٣°) فـ، ويعا في براميل أو زجاجات وتتقل.
٥. (By continuous flash pasteurization) يسخن الخل ثم يعا في زجاجات على درجة (٥٠°) فـ ثم تنقل.
٦. (By bottle Pasteurization) حيث يعا الخل في زجاجات وتسخن لدرجة (١٥٠°-١٦٠°) فـ لمدة كافية حتى يصن منتصف أو وسط الزجاجة إلى هذه الدرجة ثم تنقل الزجاجات وتبعد. كما يستعمل المواد الحافظة الكيماوية للذائير في بكتيريا حامض الخليك مثل حامض البنزويك وثنائي أكسيد الكبريت.

كشف الغش في الخل:

يصعب احياناً كشف الخل الصناعي في الخل، ولكن تغير بعض المواد المرجونة أو غير الموجودة والتي تعتبر طبيعية للخل تسهل اكتشاف الغش في الخل ويعتبر مركب الاستييل ميثيل كربينول (Acetal methyl carbinol) أحد المكونات الخاصة الموجودة غالباً في جميع أنواع الخل التي من أصل بиولوجي أو حيوى.

كذلك يوجد حامض الفورميك (Formic) في الخل الصناعي بكمية عالية بينما يوجد بنسبة صغيرة جداً في الخل الطبيعي، كذلك يمكن إجراء بعض التحليلات الطبيعية والكيماوية مثل (specific gravity) والرماند والكحول والحموضة الكلية والأحماض الطيارية وغير الطيارية، درجة الاستقطاب

(Total reducing substances) قبل وبعد التحويل والسكريات ومركب الاستيل مثيل كلريلوك والماء المحتزلة الطيارة وحامض البوتاسيك الذائب وغير الذائب والأحماض المعدنية (potassium-permanganate oxidation value) حامض البوتاسيك والجلسرون.

من هذه التحليلات جميعها، ومعرفة تكوين الخل الطبيعي الصناعي يمكن معرفة أو الكشف عن الخل الناتج من التخمر الخلوي أو الخل المحضر صناعياً.

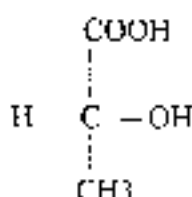
التمور وإنتاج الخل:

تعتبر التمور مادة خام أساسية وجيدة لصناعة الخل لما تحتويه التمور من مصدر سكري. ويتميز الخل المنتج من التمور بلونه الزاهي وطعمه الندى والنكهة الطيبة.

حامض اللاكتيك

إنتاج حامض اللاكتيك (Lactic acid Production):

مقدمة:



منذ عدة قرون يستخدم التخمر اللاكتيكي لحفظ الأغذية وكان يعتبر أهم طرق الحفظ حتى استعمال التغليف والتجميد منذ ما يقارب (150) عام، ولا يزال حفظ الأغذية بالتجفيف والتخمر اللاكتيكي (التخليل) يعتبر من الطرق الكبرى لحفظ

الأخيرة، حامض الـLكتين ينبع على كمية صغيرة من فيتاتشير من الأحياء المجوية، وطريقة تحضيره من الأحياء العجوية أصبحت معروفة.

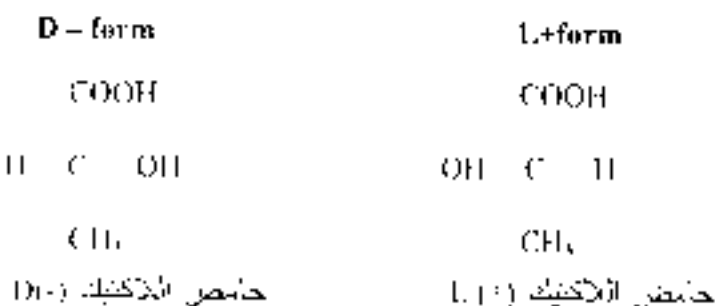
إحتى مجانية الأحياء المجهرية ينتج حامض الــ*DNA* كمنتج ثانٍ في عملية
التجدد الــ*اللاهواني* للسكربات.

ويسكن تقييم هذه الأحياء إلى مجموعتين متخصصتين:

المنفوجات أو سطحية الأخرى نتيجة التحول الغذائي.

بـ (Heterolementative) والتي ينبع أضافه إلى حامض اللاكتيك مواد أخرى (CO₂)، بالتالي، حامض اللذك فلأجل الإنتاج الصناعي لحامض اللاكتيك يمكن من المستخدم الأجهزة التالية (Heterolementative):

التركيب الجزيئي لحامض اللاكتيك لو يتكون من زمرة الكربون المستaggerة (ستيريك) بحيث يكون عددها ممكلاً فعالاً (Asymmetric).



وفي أكثر الحالات فإن الاحياء المصنعة لم يتمكن ادراكها تكون المتعين
الحادي عشر (11) و رهشتك احياء مجهريه مثل (*Rhizopus oryzicola*) التي تخرج

الأحياء المجهرية (Microorganisms)

ين تحضير حامض اللاكتيك بواسطة استعمال الأحياء المجيئية المصنعة مثلاً (Lactobacillus) حيث يُسمى بذلك صنف (Lactic acid bacteria) وهو نوع من الأحياء المجيئية المصنعة (R. Oryzicola) حيث إن استعمال الأنواع المختلفة من الأحياء المجيئية مثل (Lactic acid bacteria) يكثير حامض اللاكتيك بمرتبطة مع خواص وعزاًها (جosephine) (الغذائي) ونوع المصدر الكربوهيدراتي المستعملة لعمليّة التخمير ومن هذه المجموعات من

فتلا (Acropanteum delbrueckii) التي اعنى تحرراً جيداً، وهذه عمل الاختب الوراثي لهذه السلالة وسلالة الجفونوز كمسار كربوهيدراتي في فرميكو-في فعالية عملية، ومع ضبط محتويات المروض الغذائي (عوامل النمو) لاستئصاله من التراث الأوتومي كاستئصال سندلصنة الكرة والثنا وفضلات المعاسم العذبة، ثم تكبير حامض الـ(أكتيك).

ومن الآئلة عليه: استعمال مادة الشريش حيث تسمى بـ "السلالات تخمير" - مطر للاكتوز، ومن هذه "السلالات" *Streptococcus Thermophilus Lactobacterium*، وهذه استعمال عروق خارج من العصارة للكحول حمض الزيتون أو استعمال "سلالة"

فضلاً المعامل مثل اكابريل السائل (Sulfite Lygour) والنشف مثل (Lactobacterum pentocetum).

وإن القسم الأعظم من الأعغان ينتج الشكل (D) من حامض اللاكتيك مثل: *R. inhosensis*, *R. oryzae*, *R. nodasus*, *R. japonicus*, *R. pseudochinensis*, *R. sakeborsus*, *R. elegans*, *R. tritici*, *R. stolonifer*, *R. shanghaiensis*, *Monilia temari*, *Mucor rouxi*, *R. chinensis* وقط Blastochadis Prangsheimii إلى تكون الشكل (L) لحامض اللاكتيك.

العملية الصناعية لإنتاج حامض اللاكتيك:

يمكن إنتاج حامض اللاكتيك على نطاق واسع بفعل (Homolacticative Lactic acid Bacteria) بنموها في فرمنتور كبير يحتوي على آلات الاتساز من الوسط الغذائي، وفي كل شيء الوسط يجب أن يحتوي على مصدر كربوهيدراتي مثل جلوكوز، مالتوز، لاكتوز، سكروز، والتي أهمها الجلوكوز الذي يحضر من تحمس نشا الذرة ونشا مصادر أخرى ويبقى جلوكوز نشا الذرة مادة رئيسية لكرز الطرق المعروفة لتحضير حامض اللاكتيك.

إن أحياء حامض اللاكتيك تحتاج لأجل نموها مصدر عضوية كالفيتامين، حيث أن نشا الذرة عند تحمسه وكذلك نشا الشعير يعطي للوسط الغذائي كمومية من الجلوكوز اللازمة وهي (10-15%), وكذلك تحتاج إلى (10%) كربونات الكالسيوم التي تحافظ على درجة انفاسن (pH) المثالي لنمو أحياء حامض اللاكتيك.

إضافة إلى المصدر النكربو هيدراتي (جلوكوز) كمادة رئيسية يستعمل الشرمن لمعامل الألبان كمادة أولية حيث تجرى بستره، وقد تم تحضير حامض اللاكتيك من الشرمن المنتج من معامل الألبان فمن شرش (45) مليون طن حليب ينتج (1.2%) طن سكر لاكتوز.

إضافة إلى هذا فقد استعمل أيضاً المولاس لإنتاج حامض اللاكتيك من قبل من شنا اببطاطاً العجلان وكذلك من مصادر أولية أخرى يمكن أن تكون بكتيريا وزابيلوز (Xylose) أرابيتوز التي تخمر من قبل *Lactobacterium Pentoaceticum* وقد نجح بعض الدارمون في إنكلترا وأمريكا باستعمال الكبريت السائل (Sulfite Liqueur) لإنتاج حامض اللاكتيك (ليونزارد 1948). كذلك الاستثناء من ستعمال شنا بعض المواد لإنتاج حامض اللاكتيك (*Lactobacterium Thermophilum*).

إضافة إلى المصادر الخام الأولية للنكربو هيدرات وإلى أن يصل تركيزها (10-12%) سكر في الوسط الغذائي يمكن إضافة مصادر نيتروجينية حسب احتياجات النوع الميكروبى، وكذلك الأملاح العضوية والعنصر المعدنى، ومحليات الكالسيوم والمحافظة على (pH) (6.0-6.5).

عملية التخمير (Fermentation):

لأجل عملية التخمير تستعمل مختلف الأنواع من الأحياء المجهرية ذات النشاط الحيوي على تقليل المواد الكربوهيدراتية وتحويلها إلى حامض اللاكتيك، فلأجل تخمير سكر الجلوكوز من نشا الذرة يستعمل (*L. delbrueckii*), أما تخمير الشريش يستعمل (*L. bulgaricum*) والمخلوطة مع (*strep Thermophilic*) ولأجل تخمير الخبز المتأكل يستعمل (*L. bulgaricum*), أما لأجل التخمير المباشر للنشا فيستعمل (*L. thermophillum*), أما الجلوكوز المنتج من نشا البطاطا أو السائل البكتيري فيستعمل (*L. Pentosus*).

المادة التقافية تجهز بطريقة اعتيادية مبتداً من أنبوبة الاختبار - فلاسك حجم صغير - فلاسك حجم كبير - فرمتوor ذو وعاء صغير - فرمتوor أكبر حجماً، وهكذا إلى الفرمتوor الإنثاجي.

انوفرة من اللزاج المحظى ترتبط مع كربوناتات الكالسيوم ليكون حامض اللاكتيك، فعند المعامل أو المصانع يجب أن تجهز اللزاج في فرمتورات صغيرة الحجم ومن ثم تنقل إلى الفرمتوor الإنثاجي واللزاج يجب أن يحفظ بصورة دائمة بحالة جيدة، فترة الحضن ل المادة التقافية هي ما بين (16-18) ساعة وعند حرارة (45°م) درجة مئوية.

عمليات التخمر تتم بقدرة نيوسٌط سكري بركيزه (10-12%) سكر على، بل التركيز العالى سكر بعضٍ كمية أكبر من لاكتات البوتاسيوم في نهاية التخمر، والذى يذور، وبعده من عملية التخمر لأن عملية التخمير تجرى بسرعة وفي خلال (24) ساعة الأولى، بينما ينخفض التركيز السكري في الوسط إلى (4-6%). بعد ذلك تنتهي التخمر سقراً وتحتاج إلى تخزينه (منية بدهن). أيام لا يحصل التركيز إلى (0.1-0.2%) خلال هذا الوقت، فإن المزرعة بحرك، ويجب المحافظة على (11) بحدٍّ (5.5-6.5%) حيث أن بكتيريا حامض اللاكتيك يمكنها من تخمير الكربوهيدرات بسرعة عند (24).

نعت "كيربيه" (Kerryhe Laboratory) لإنتاج الشسل الشسل (Rhizopus oryzicola) حامض اللاكتيك على وسط جلوكوزي مع الأصلاح والماء الضروري لإنتاج كمٍ يحده (70-75%) حامض اللاكتيك محسوب بنسبة المصدر السكري، والعصابة تحتاج إلى (20) يوم (تونك 1940)، فيما تُ نفس المدة عند التخمير العميق في الترمعنور (الأصنفه التي تدور في الألبيني) لإنتاج حامض الكلوكونيك العميق احتاجت إلى (30) ساعه، لإنتاج كافٍ بحدود (70-75%) محسوب على المصدر السكري (زار) (1958).

تطبيقات حامض اللاكتيك:

حامض اللاكتيك له طعم وذائق حامض حيث وهو ميد في الأعذية التي تحتاج إلى حموضة وهي صناعة محللات، وأكثر مركياته تذوب في الماء، حيث أنه لاكتات البوتاسيوم في الماء يعمل أثنيه لاصفده في تكون وجهاً صناعة الجلود.

وذلك لأجل تصنيع الخيوط والأسجة، وعند استرقه سيكون نصف حامض هذا البوتير عند صرفه مع الزيوت النباتية أو الزيوت، وفي غياب العامل المساعد سيكون راتنجات ثمينة.

لاكتات البوتاسيوم توجد لها استعمالات واسعة في الحيوانات والدواجن لأجل زيادة إنتاج الحليب من الأبقار في الشتاء، وإنتاج البيض. لاكتات البوتاسيوم تستعمل أيضاً في تحميض الخبز. لاكتات النحاس لها دور في إنتاج البلاستيك، كما يستعمل حامض اللاكتيك في مختلف الأغذية.

الفصل الثاني عشر

تقنية إنتاج الكحولات

Production Technology of Alcohol

تقنيّة إنتاج الكحولات

(Production Technology of Alcohol)

المقدمة:

يعتبر التخمر الكحولي أكبر قطاعات التخمرات الصناعية بالنسبة انهانة لكمية الإنتاج وكذلك كثرة وحدات إنتاجية وما يasmine من الأعداد الوفيرة من الأفراد الذين يعملون في هذا القطاع، وتعتبر صناعة التخمر الكحولي في الوقت الحاضر هي النمو المطرد لهذه الصناعة التقديمة والتي يرجع لسبب الرئيسي لانتشارها لاستعمال الإنسان الكحول الاليلي الناتج في حلزون المواد الغذائية، وعندها تعددت المشروبات الكحولية وازداد إنتاجها وجدت معظم الحكومات الفرصة لفرض ضرائب عديدة على هذا النوع من الإنتاج الذي يدخل في أغراض عديدة.

وقد ازدادت أهمية انكحول الاليلي في زمن الحرب العالمية الثانية وتضاعفت الإنتاج من أربع أو خمس مرات للمطلوب عادة، وذلك لاستعماله في إنتاج المطاط الصناعي وصناعة المساحيق غير المكونة للدخان (Smokeless).

المصادر الأولية:

من المصادر الأولية للتخمر الكحولي هي التردد، الشعير، المولاس، العنب وكافة المصادر الكربوهيدراتية... الخ، وتحتاج بعض المواد الأولية إلى معاملتها كيماويا وفيزيائيا قبل عملية التخمير للحصول على السكر المقتوب. وقد تتحمّل سكريات الـ(Sulfite Liquor) المنتج من نباتات ذات الفلقة الواحدة حيث يحتوي السائل الكبريتني على سكر الجلوكوز والكالكتوز، وإن خمائر (*Saccharomyces*) يمكنها من تخمير هذه السكريات لإنتاج الأيثانول، وكذلك يمكن الاستفادة من أخشاب النباتات الطرية منها والصلبة حيث تختلف فيما بينها باهتزازها على السكريات المختزلة، فالأخشاب الصلبة تحتوي على نسبة سكر أعلى من الطرية وكذلك يقل احتواها على مادة اللكنن.

الأحياء المجهرية:

في التخمر الكحولي المثابركة الوحيدة في العملية هي الخمائر وخصوصاً (*Saccharomyces Cervisiae*) وفطلا (*S. ellipsoideus*). ومن مميزات السلالات المصنعة يجب أن تكون سريعة النكاثر ووقف نموها عند التركيز العالى للسكريات أو الكحولات. ولها القدرة بأن تحول الكربوهيدرات إلى كحول مع إنتاج مواد جانبية ذات حجم قليٌّ، درجات الحرارة المثالية لها هي (32°C) لا تتأثر بصورة شديدة للتغير المحيط.

وبالعمل أنوراً يمكن أن تصل إلى خمائير ذات مزاجية عالية من حيث إنتاج

الكحول، وفعلاً تم التوصل إلى سلالات من (*Saccharomyces*) التي لها الإمكانيات من تحويل (75-88%) من الكربوهيدرات المطلة من الخشب (و(65-75%) من كربوهيدرات الأ纟شانب المصطنعة. أما الكربوهيدرات الباقية غير المستخمرة هي بكتيريات.

ومن الأحياء المحتلة لخشب (*Clostridium butylicum*) وكذلك (*Aerobacter aerogenes*, *Candida*, *Monilia*, *Torulopsis*)

إنتاج الكحول وكفاءة التخمر :

تتكرر هذه المصطلحات في الصناعة بكثرة ويمكن تعريفها بالآتي :

نسبة كفاءة التخمر - كمية الكحول المنتج مثلاً
كمية الكحول الناتجة نظرياً من السكر المتخمر

ومن أهمية تقدير كمية الكحول المنتج صناعياً حيث يتضح أن نسبة الكحول الناتج لوحدة المادة الخام المستخدمة، وكما تعتبر كفاءة التخمر المؤشر الحقيقي للحالة الفسيولوجية للخميرة، بينما تقييم كفاءة المصنع جميع العمليات التي تتم في المادة الخام حتى تقطير الكحول وتخزينه، ويقدر الكحول الناتج بعدد الجالونات الناتجة باعتبار لاردب (Bushel) الحبوب المتقدمة أو عدد جالونات الكحول الناتجة لكن (100) رطل من الحبوب الجافة، ويمكن تلخيص عمليات تكون وجهاً تخمر الموارد في الآتي:

١. تكثيف محتوى المولاس أو عصير التمر (Juice dilution of the Molasses or date juice)

٢. إضافة الخميرة (Inoculation with yeast)

٣. عملية التخمر (Fermentation)

٤. عملية التقطير لإنتاج الكحول (Distillation)

وتنتج تكريرات آن في صناعة تمر المولاس وعصير التمر بـ (إنتاج الكحول إلى الأهتمام بما يلى) -

١. أسباب التلف في لزيادة نسبة الأنتاج.

٢. التغير في عملية التفسر.

٣. التسربات التالية (By product inhibition and disposal)

كيف يمكن استخدامها و كذلك التخلص من المادة التالفة

المولاس الخام المستعملة في التخمر (Used materials).

١. العسل الأسود (Blackstrap molasses)

هو سائل ثبوي من صناعة التمر بعد بذرة السكر من العصير بعد تخميره،
وتكون عمنة بلورة السكر من العصير ثلاث مرات تقريباً حتى تجف السكر
العصيرية غير السكرية واسكر المحول (Invert Sugar)، بزيادة لزوجة المولاس
درجة نفع بلور السكر وز عن هذا العصير، وعلى ذلك يغير المولاس عريضاً
مرىكاً عن السكريوز والأستاخ واسكر المحول والأجزاء غير السكرية الموجودة فيه

العصير؛ علاوة على مواد غير قابلة للتذمر تتراوح نسبتها (5-17.5%) من المولاس، ويتركب هذا النوع من المولاس حسب التحليل من:

Solids	مواد صلبة 85.83%
Sucrose	سكروز 46.31%
Invert Sugar	سكر محلول 18.12%
Ash	رماد 0.7%
Organic non Sugars	مواد عضوية غير سكرية 25.20%

وعادة يتم تذمر حوالي (90%) من السكريات.

2. المولاس المحول (Invert molasses)

يترجع هذا النوع من المولاس من تبخير العصير دون الحصول على بذور السكروز، ثم يحول السكروز بواسطة الأحماض المعدنية أو الخميرة (التي تحتوي على نسبة عالية من أنزيم الأنفرتيز)، وذلك لمنع تبلور السكروز وخاصة أثناء عملية التذمر، ويكون هذا النوع من المولاس من:

- 80% مواد صلبة، 15% سكروز.
- 40% سكر محلول، 4% رماد.
- 4% مواد غير سكرية.

وعادة يتم تذمر (95%) من هذه السكريات، ومن المعروف أن المولاس الكربوهيدراتية المتذمرة بواسطة الخميرة في المولاس هي السكريات السكروز والسكر محلول.

المزارع المستخدمة في التخمر الكحولي (Cultures):

تتميز مزارع الخميرة المستخدمة في إنتاج الكحول بما يلي:

1. القدرة على صرعة التخمر وبفاءة في التركيز العالى من السكر.
2. احتمال درجة الحرارة العالية وكذلك انتركيزات العالية من الماء الصالحة غير السكرية. وستخدم عادة سلالات من (*Saccharomyces Cervisiae*) تحفظ في المختبرات التابعة للمصانع على بيئة معتدلة من الأهار يدخل فيها المولت أو المولام.

وتقسم مراحل التخمر الكحولي للمولاس في تكتبات كبيرة مخلنة الحجم، فالمراحل الأولى التي تعرف باسم (Preseed stage) يكون حجمها (300) غالون، وستستخدم فيها محلول المولاس العقم المخفف وبعض العناصر غير العضوية إذا لزم الأمر، ويبلغ تركيز السكر في هذا محلول (8%).

وكذلك يستخدم نفس محلول السابق في المرحلة الثانية المعروفة باسم (Seed stage)، وفي المرحلة التي تلي ذلك، وهي مرحلة (Final Seed Stage)، تكون حجمها (10.000) غالون من العصير الذي يستخدم لحقن وعاء التخمر (To inoculate the Final Fermenter). وهذه يصلح حجمها (125.000) غالون بالرغم من وجود أحجام أكبر من ذلك تستعمل في بعض المصانع، وعادة يتم التقديم بالخميرة بنسبة (4.2%) من حجم الترواء النشطة (Yeast Active Seed) لأوعية

التخمر الأخيرة، ومن المرجح أن يتم بنجاح التلقيح بالخميرة قبل أن يتم تخمر (2/3) المحلول السكري في هذا النوع.

3. عصير التمر (راجع الفصل الثاني والثامن).

تحضير العصير (Mash Preparing):

يُخفف المولاس أو عصير التمر بالمنه حتى يصل تركيز السكر من (14:18%) ثم يدفع معاشرة إلى داخل (Fermentor)، وعادة ما يستعمل هذا المحلول دون تعقيم بالرغم من أنه في بعض الحالات عندما يتم بسترنه تزداد كفائه بنسبة منحوظة. وعندما يعتلي وجع التخمر إلى ما يقرب من (4/8%) حجماً تضيق الخميرة النشطة بنسبة (2:264) من هذا الحجم حتى يمنع ذلك بزيادة نشاطها عند تمام طهي الوعاء، والذي يستغرق مدة منه حوالي (8) ساعات وحتى يمنع ذلك أيضاً حدوث أي نلوث في هذه المدة، «To avoid growth of contaminating organisms» (To prevent growth of contaminating organisms).

تحيط حموضة العصير بحيث تكون (pH. 5:4) وذلك بالإضافة (2.1) جالون من حامض الكبريتيك تحمل (1000) جالون من العصير، ويمكن استخدام حامض الهيدروكلوريك أو البوتاسيك لضبط درجة الـ (pH)، ويختلف رقم الـ (pH) بنوع المولاس المستخدم، إلا أن بدئية التخمر في درجة (5.4-8) تعتبر هي الأوفق.

ويحتوي المولام على معظم العناصر (Nutrients) الازمة لتخمير نسرعه ، وكذلك التخمر ، الا انه يفضل في بعض الحالات اضافة كمية قليلة من كبريتات الامونيوم لتعزيز سرعة وكمية التخمر . وتحت هذه الكمية من (1112) جرام لكل (1000) جرام من المولاس المستعمل ، ولكن اما يضاف من الملح فهو مثلك في تحرير العمل الاسود .

ويصعب حوت التخمر عند استعمال (High Test Molasses) عنه في "الحس" الاسود ، حيث يحتوي الاول على كمية قليلة من العنصر (Nutrients) الازمة لتخميره ، وعلى ذلك ينافي (40) اربطة من كبريتات الامونيوم لختل (400) جرام من العصير وكانت كمية مدنية من الملح تقويفات . ولكن بمحنة تحرير المولام المحول يختلف عصير ناره من تحرير سبق اليه قد يصل الى (30%) من حجم العصير المستعمل .

درجة حرارة التخمر (Fermentation Temperatures)

عدة صفات التخمر على درجة بين (80-90) فـ ، وقد تحدد الحرارة بالسواء (92-96) ... ونظرا لارتفاع درجة الحرارة بهذه التخمر الى ما يقرب من (30) فـ فإنه يستعمل رشاش من الماء النزـ على او جبة التخمر او بيرة العصـ من "الخـ" (50%) في وسط بارد ومن الصعب ان يبلغ درجة الحرارة اثنـ التخمر الى اقلـ من (95) فـ .

مدة التخمر (Fermentation Time)

بنـ التـ خـرـ بـعـدـ مـنـ (تـ خـرـ بـعـدـ اـنـ تـ خـرـ) (Retention), ويـكـبـرـ تـ خـرـ بـعـدـ (4.21) بـعـدـ، وـلـخـافـ تـ خـرـ بـعـدـ لـذـرـمـ الـأـيـادـ الـخـرـ بـعـدـ (تـ خـرـ بـعـدـ الـخـرـ بـعـدـ) لـأـمـ الـسـاحـلـ، بـعـدـ أـوـجـ الـوقـتـ بـعـدـ (أـبـ)، الـخـرـ بـعـدـ 161 72 مـاـئـةـ، يـكـبـرـ بـعـدـ مـعـدـ مـيـزـ مـعـدـ، عـىـ 100 100 كـحـولـ رـيـطـلـ عـلـيـهـ 13000 بـدـفعـ فـيـ خـرـاتـ كـبـيرـةـ تـ خـرـ بـعـدـ لـبـ غـفـيرـ.

التلوث (Contamination)

عـدـ سـكـبـ اـشـرـ اـنـ فـيـ الـخـرـ لـذـرـمـ اـنـ لـأـبـدـ الصـحـافـ لـقـصـيـرـ الـخـرـ بـعـدـ، عـدـ صـبـيـرـ رـغـدـ (Rugd) عـدـ 154 81 بـعـدـ (عـالـمـ الـفـعـلـ) دـنـ (Dun)، فـانـدـ مـسـ تـ خـرـ بـعـدـ لـقـصـيـرـ تـ خـرـ بـعـدـ 7 سـمـ، عـدـ هـذـهـ الـمـرـجـةـ مـسـ اـنـ اـنـمـوـيـهـ، لـاـ بـدـ، وـلـ تـ خـرـ بـعـدـ لـذـرـمـ اـنـ لـأـبـدـ لـزـجـ كـحـولـ اـطـلـوـفـ بـعـدـ اـبـهـوـيـهـ، وـكـبـتـ كـحـولـ تـ خـرـ بـعـدـ مـنـ تـ خـرـ وـلـتـ خـرـ هـذـهـ اـنـكـرـوـيـاتـ مـنـ طـنـسـ، وـلـعـرـوـفـ لـلـ خـرـ بـعـدـ مـنـ اـبـكـرـ بـلـاـ لـكـلـرـ فـيـ مـحـلـ مـسـكـريـ بـعـدـ (5%) وـفـيـ عـصـفـ (عـصـفـ بـعـدـ بـسـعـنـ (Ammonium in bilirubinale)، كـمـدـ مـطـبـرـ، لـاـ لـهـ لـأـبـدـ اـسـعـنـ تـ خـرـ بـعـدـ مـطـبـرـ فـيـ اـمـصـاعـ لـفـيـ تـ خـرـ بـعـدـ لـذـرـمـ اـنـ تـ خـرـ لـاـسـعـنـهـ تـعـفـ حـيـوـنـ.

أولاً: التخمير الصناعي:

لـ اـلـلـاجـ تـ خـرـ بـعـدـ اـوـسـائـلـ تـ خـرـ بـعـدـ (تـ خـرـ بـعـدـ عـرـكـ بـعـدـ جـيـرـ) بـجـيـرـ (بـعـدـ اـنـ تـ خـرـ بـعـدـ)، وـ تـ خـرـ بـعـدـ بـحـافـ لـكـ مـلـدـ اـبـنـهـ:

بعد سلسلة الموارد الإدارية مثل ذلك، يجب إجراء بعض العمليات من
 ضمن التحقيقات التي تتم على مدار بضعة مساعٍ (أي زيد، ونحوه) كثُر بعدها
 لـ تفريغ عملية انتزاع حبة، حتى تكون عمل انتزاع الأسلحة أكثر فعالية.
 تحويل المنشآت إلى مكر، هذه العملية تتطلب اعتمادها بعد (44) (45) (46) (47)
 حرب ذات مختلفة، وبعد احتضانة (48) د، لمدة (49) ثانية، وبعد "ثانية" (50)
 (51) د، كدرجة أولى حيث يمثل (50-55%) من المنشآت التي أن ترتفع مرحلة
 الحفارة التي (50) د.

٢- تجربة المرأة النساجية، في تحديد إعادة التفاصية من حيثين:

غير حلة لا يحضر به، أما الشابة ممتحنة

الحالة الأولى: تحضر المريضة على تعاطي المخدرات معاً، على مضغ الكوكايين (MethaCaine) 300 mg، وبعد بحسبية الدوام على درجة حرارة تتطلب ينفع دورة في وسط شفاف سلبي (زوجم معن وناتج بسبة 1:500) ويحسن لعدة يومين، وبهذا إنى أن تصل إلى الحجوم المختلفة المقيدة والمنعمان، وسط على درجة مئوية (Methatetra) وفتر حضن (24) ساعة وعلى درجة حرارة

تعتمد العزوف المعملي على النظر في المخبرية، لكنه يتجه إلى الواقع في
البيتين الآتيين تمهلاً (١٠٣) كبعد من الكلمة الجبوية مع (٢٥١) لترهانه، وكثير مما
يتحصل على الشعور بنسبة (٦٥٩) في الشوقان نسبة (٦٥٥) في (٤٠١) درجة
(٤٠٠) ذلك تغير، وهو يذهب ليكون (١٠٣) ومحضه الوسيط (١١٣)

نوع (Lactobacillus) في وسائل تغذية بكتيريا حامض لاكتيك *Lactobacillus* (Lactobacillus).
الثانية:

تجزى عملية التهضم بعد التبريد ومن ثم تبدأ عملية التفتيح بالبذرعة المختبرية
المحضرية (الثانية) وبهذا تتحمر عند حرارة (37-39 م) إلى أن ينحضر تركيز المادة
الذكروه بدرجة حرارة (37 م) يمكن تجهيز لقاح فعالية تحمرية أخرى منه،
حيث تحتوي على (٪٢) ويمكن استعمالها تدوير الثاني.

وأخيرا استعملت طريقة أخرى لتحضير المزرعة و ذلك باستعمال وسيلة غذائية
بالنسبه النسبية: (٪٦٧٠) صغير ذري (٪٣٠) مللت شعير مع (٪٢٠) وسط خمسي
كديم، ويمكن أن تضاف مادة الكلر باميد بنسبة (٪٠.٥٤) كمحضر نيتروجيني في
فرmentor إنتاجي والذي يحضن عند حرارة (١٥ م) ونهoria (٨) حجم هواء/حجم
وسط/ دقيقة، وانجليز تكون بواسطه خباط ثوربيني، وبعد (٦) ساعة من تركيز
الخلاء يصبح هوائي (٤٠٠-٥٠٠) مليون خلية/ مل.

ثانية: التخمير الإنتاجي:

عملية التخمر ليست معددة عند تهضير الشاش استعمال وسيلة شحومي على حوالي
(٪٤٦) كربوهيدرات مع (ml) (١-١.٨) والمحضرة بإضافة (٪٠٥-٢٠) من وسط
تخمير سائل مع الأخذ بعين الاعتبار حجم الجهاز التخميري ونجزي العدمة عند

حرارة (30 م)، والخيط (التحرييد) لمدة (60-40) ساعة لأن تحويل التذاكران إلى
متوز بطيء، السائل التخمرجي يحتوي على (8.5-6.5) كحول علوي فرض
انتظير.

عملية إنتاج الكحول من مولاس القصب أو عصير التمر:

لحملة إنتاج الكحول من مولاس القصب، الوسط التخمر يحيط بـ(14-18%)
 محلول سكر، مبستر، لقاح تخمر نشط يضاف نسبة (3-2%) إذا كان الفرمونتور
 معنوياً إلى (1/1) أو (1/8)، الذي يسمح للخمائر لأن تنمو في خلال مليء الفرمونتور
 قدر (4%)، المثالي للوسط التخمر (4.0-4.8)، وبخلاف (H2SO4) يمكن أن يستخدم
 (HCl) أو حامض الالاكتيك، وللوسط الغذائي يضاف (0.364/0.72%) كغم سلفات
 الأمونيوم لكل (أم 3) وسط غذائي، وكما هو معروف يمكن أن يضاف (10-20%)
 مزروعة مستعملة = حرارة عملية التخمر في البداية (27-21)، وبعد ذلك (12-
(3) عمليه التخمر تبدأ بعد مني الفرمونتور بـ(24) ساعة وبحالة نشطة وستنتهي
 العملية اعتباراً بعد (72-18) ساعة، سائل التخمر يحتوي على (6-9%) كحول،
 عند استعمال قصب السكر أو عصير التمر الذي هو غني بال مصدر الكربوهيدراتي،
 والأسكال من (32-38) توضح شأن المصادر الغذائية على إنتاج الكحول من التمور
 والذي هو غني بالمواد الغذائية ، لذلك عملية التخمر ستنتهي بحدود (36) ساعة.

أما عند عملية إنتاج الكحول من (Safite Liquinr) فلا يلتفح بالمرزعة الفلاحية النقية إلا بعد أن تتم الأحياء (الخمائر) على وسط غذائي ومن ثم تقل الخمائر بعد فصلتها إلى الوسط الصناعي، وبهذه الطريقة يرتفع إنتاج المحوّل إلى (٦٥%).

إنتاج الكحول الصناعي من التمور:

عزلت (٧٢) عزلة خميرة من مصادر طبيعية غير اواح نسجها الكحولي على وسط عصير التمر (٢٤ بركه) {١٤.١-٢.٤٪}.

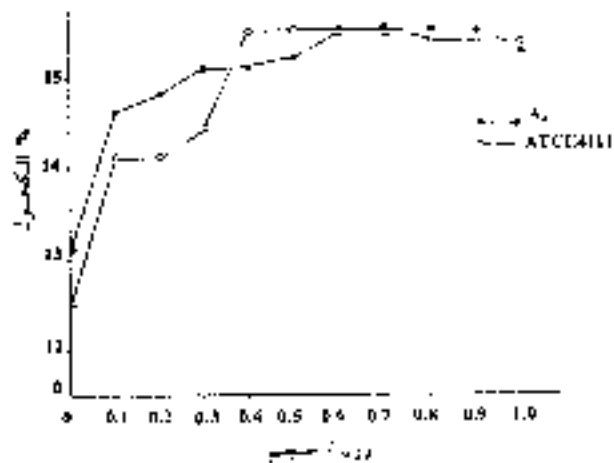
فانعزلات (T3, S18, G5, D2, D1, A6, A4) حيث تميزت بقدامها اعلى في إنتاج الكحول وكانت نسبته (١٤.١، ١٣.٠، ١٢.٦، ١٣.٩، ١٣.٨، ١٣.١، ١٣.١٪) على التوالي. درست صفاتها المظهرية وال microbiological وشخصت على أنها تتبع الجنس (*Saccharomyces spp.*).

بدراسة الظروف البيئية الملائمة لإنتاج الكحول من قبل هذه العزلات والمبللات الأجنبية المستخدمة كمقارنة، وجد أن درجة الحرارة والرقم الهيدروجيني الأمثل (٢٥ م) (١.٥). وقد اختبرت العزلة المحلية (A4) وسلالة المقارنة (ATCC 4111) لإجراء التجارب التلاحظة، وباضافة المدعّمات إلى وسط التخمير لوحظ أن أفضل تركيز مدعّمات للعزلة المحلية في إنتاج الكحول هو (٠.٦٪ وج) من كبریدات الأمونيوم و (٠.٢٪) من فوسفات البوتاسيوم، أما بالنسبة للسلالة المقارنة فكان (٠.٤٪) و (٠.٢٪) على التوالي من العذجين. وقد وجد أن

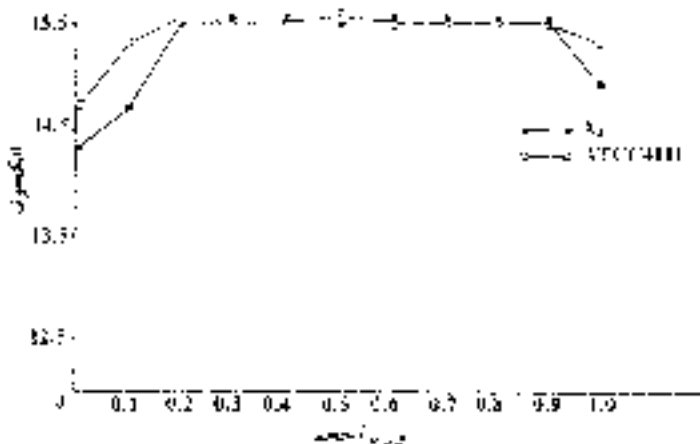
تركيز (٤٢ بركس) من عصير التمر هو الأفضل من التراكيز المستخدمة وكانت العزنة المحلية أكثر مقاومة من (ATCC 4111) لتأثير التراكيز العالية من البركس.

وفي تجربة ديناميكية لإنتاج الكحول من عصير التمر بتركيز سكر كلسي (٢٢%) و/ج) بطريقة المزرعة الساقية، كان الناتج الكحولي (١٣.٥%) و/ج) وبمتبقي من السكر (٤.٤%) و/ج) للعزنة المحلية بعد (٧٢) ساعة و(١٢.١%) كحول، (٥.٤%) سكر لسلالة المقارنة الأجنبية، أما بطريقة المختبر المختبri كان الناتج الكحولي (١٥.٠%) والمتبقي من السكر (٤.٠%) للعزنة المحلية (١٣.٣%) و(٦.٦%) على التوالي لسلالة الأجنبية بعد (٤) ساعة.

وقد لُتُجِّعَت العزنة (A4) عند استخدام المولامن لإنتاج الكحول بطريقة المزرعة الساقية (٩.٣%) كحول وبمتبقي سكري (٧.٨%), أما السلالة الأجنبية فكان الناتج الكحولي والمتبقي من السكر (٨.٢%) (٩.٦%) على التوالي بعد (٧٢) ساعة.

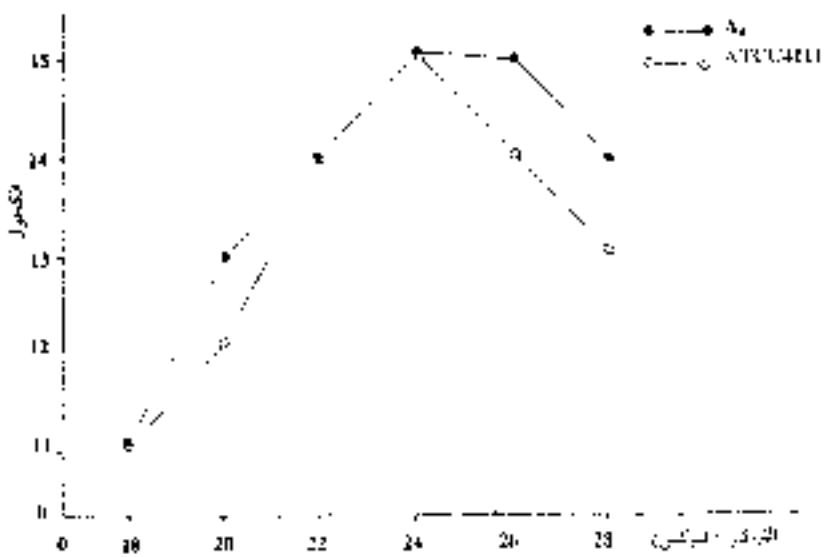


شكل رقم (٣٢): تأثير المصدر النيتروجيني $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ على إنتاج الكحول من عصير التمر باستخدام العزنة المحلية (A4) والسلالة الأجنبية (ATCC 4111)

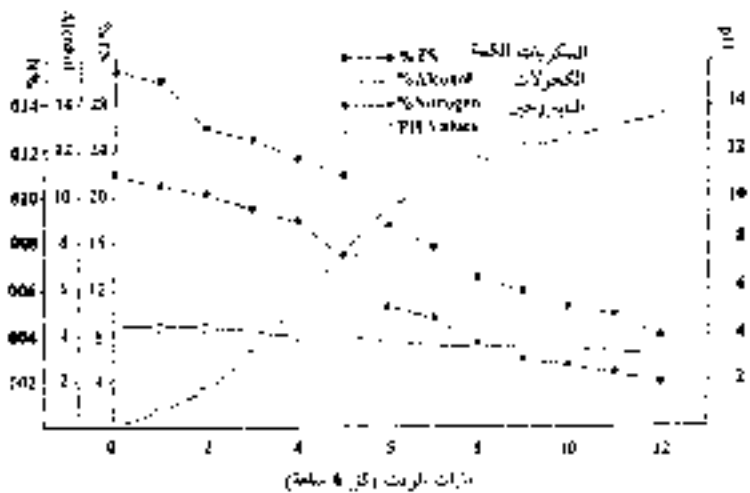


شكل رقم (33): تأثير المصدر الفسفوري KH₂PO₄ على إنتاج الكحول من عصر التمر
باستخدام العروة المحلية (A4) والسلالة الأجنبية (ATCC 4111)
حوال (8) تأثير آخر كثيف مختلفة من (TSS) على الناتج الكحولي للسلامة (ATCC4111)

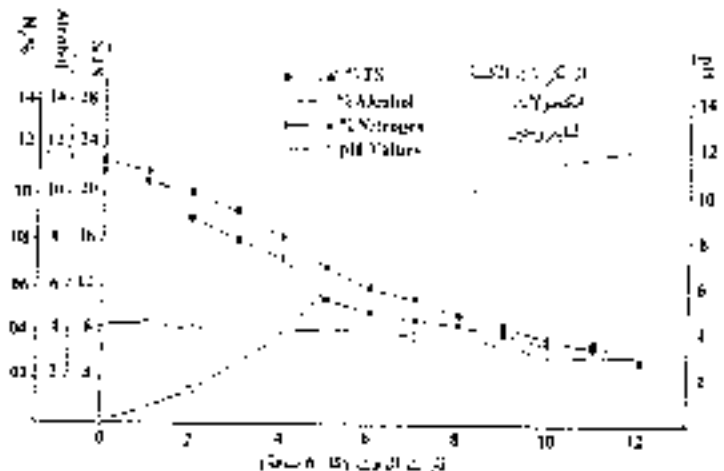
التركيز	(A4)		المعدل
	ATCC 4111		
18	11.6 ^a	11.45	11.52 ^c
21	13.15	12.95	13.05 ^e
22	14.1	14.1	14.1 ^e
24	15.5	15.5	15.5 ^e
25	15.1	14.45	14.77 ^b
26	14.1	13.4	13.75 ^d
متوسط	13.94	13.61	



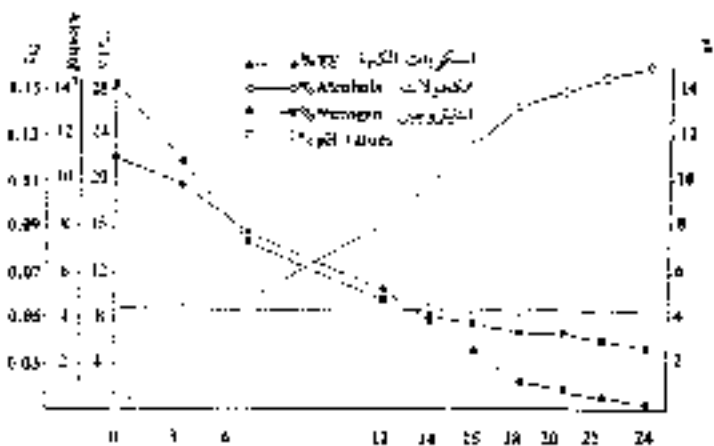
شكل رقم (34): تأثير إنزيم ال TRY من المورد نفسه الدايمية الكلوية (البركين) على نتائج تحول من عصير التمر باستخدام العزلة المحلية (A4) وعزلة الأصنفية (ATCC 4111)



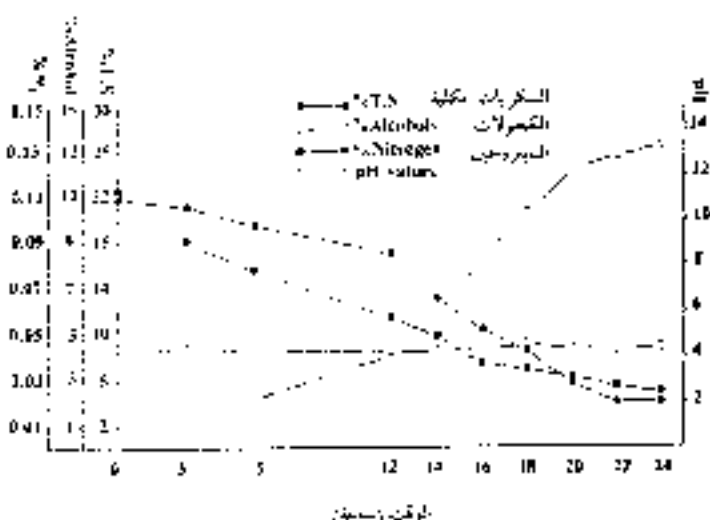
شكل رقم (35): انتباكيات إنتاج الكحول بطريقة التمزق العاكفة من عصير التمر باستخدام عزلة المحلية (A4)



شكل رقم (36): ديناميكية إنتاج الكحول بطريقة المزرعة العدكية من عصير التمر باستخدام المسلاة الأجنبية ATCC 4111



شكل رقم (37): ديناميكية إنتاج الكحول بطريقة المختبر العدكري من عصير التمر باستخدام العزلة المحلية (A4)



تمك، رقم (38): ديناميكية لنتاج الكحول بطريقة المختبر المختبري من حصير التمر باستخدام
السلالة الأحسنة ATCC 4111

الفصل الثالث عشر

**تكنولوجي إنتاج الأنزيمات عن طريق الأحياء
المجهرية**

**Technology of Enzyme production Using
Microorganism**

تقنيات إنتاج الأنزيمات عن طريق الأحياء المجهرية (Technology of Enzyme production Using Microorganisms)

三

إن الانزيمات هي محفرات حيوية ذات طبيعة بروتينية موجودة في جميع حلب الأنسجة الحية وتشكل من التفاعلات الكيميائية المترغبة، وتدخل الانزيمات في كثيرون العد الكبير من التفاعلات الصناعية مثل (الأمراض الوراثية، المرضية، التغير المناخي، التلوث، إلخ) وكذلك تعمل على تنفيذ التفاعلات.

لنج الأذريمية، من فن الأدباء المجريبة، والأذريمية المتعة من فن الأدباء المجريبة بتوزع بنسط خارجي أو داخلى معندها بذلك على الخطر، فليشأ أن تكون خاتمة حضر الأذريمية ذات تركيب واضح ولأنه يمكننا القول أن بعض حل الأذري من الأذريات يقتضي تركيب معرفة، وذلك لاستعمال الأذريات ذات تركيبة معرفية وتحتاج بدورها لمعرفة حقيقة بـ، حيث أرى أن بعض من الأدباء المجريبة لعبت دوراً في تمهيل وتغيير وتبديل الأذري من المفهوم الكيميائي مما أدى إلى الاستفادة من تغيراته التالية كنتائج مختلفة من الاستجابة الغذائية مثل تغير التغذية

وَمُكْرِمٌ لِّلْفَلَقِ بَعْنَ الْمَلَائِكَ الَّذِي نَسْرَعَ فِيْ حَدَّتَهُ الْأَكْرَمَةُ اَبْوَاهُ

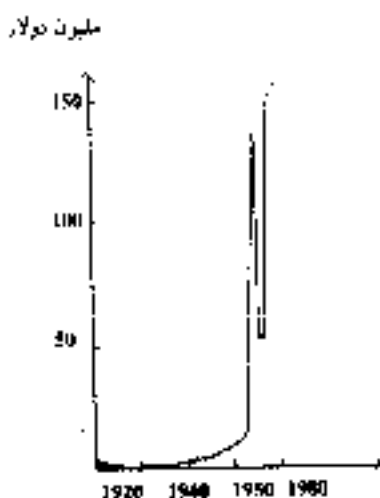
لقد صارت الكفر من الفحش، انتشارات في موضوع إنتاج الأغذية، مثل الأدوية والأدوية المائية، وغيرها، مما يهدى إلى هذه الوراثة الملعونة،

المتوسق وكموترن للسوق العالمي في إنتاج الأنزيمات عن طريق الأحياء المجهرية، وكما هو معروف بدأت أولى اثمر نسات لإنتاج الأنزيم (alkaline phosphatase) في أمريكا عام (١٩٦٢) وكما هو موضح في الشكل رقم (٣٠) حيث يظهر النسخة الأولى من الشكل أن الإنتاج موجود وأعلن خدماته قليلة حيث لم يظهر أهمية الاقتصادية في ذلك الوقت حتى سنة (١٩٦٥)، حيث ظهرت الأهمية الاقتصادية للأنزيمات وخصوصاً (Detergent Enzyme) التي استعملت لأغراض عامة.

هذا التطور أدى للمتاجرين معلومات اقتصادية ذات مردود عالٍ ولكن في عام (١٩٧١) تزدت هذه الصناعة وانخفض الإنتاج بسبب ظهور الأمراض الجديدة (الحساسية) التي اكتتبت من قبل بعض العاملين في حفظ انتاجية بالأنزيمات في معامل (Detergent Enzyme). هذا الأثر العام الذي أدى إلى انخفاض الانتاج، مما وجب الحذر والاحتراز في هذه الصناعة مما جعل العصبية الصناعية للأنزيمات والتحقق عليها باعتناء من الأمور المهمة، إلى أن ظهرت عملية إكستراكت لالأنزيمات مما أعطى الحياة مرة ثانية لهذه الصناعة، وكذلك، بين صناعة (Detergent Enzyme) وصناعة المستوى العالمي في سوق المنظفات تتجدد الصناعة العلمية المنتظرة.

وظهرت أهمية إنتاج أنزيم الـ أميليك كلووكوبيريز في بعض الصناعات، وخلال السنوات الأخيرة وجدنا التطور الحقيقي في إنتاج الجلوكوز أزوميرز الذي يعمل على إنتاج فركتوز من الجلوكوز، وكذلك ظهور التقنيات الجديدة في عالم إنتاج الأنزيمات من الأحياء المجهرية فإن إنتاج أنزيم (amylase) وظهوره في سوق الأنزيمات، الذي وصلت صناعته في سنة (١٩٧١) بحدود (١٥٠) مليون دولاراً

بالنسبة، هذه الأرقام هي قبضة للذين يهتمون بقيم الإنتاج الأفريقي وإن شكل رقم (40) يعطي الحجم الفيزيائي لإنتاج الأنزيمات في العالم بالسنة محسوبة بالأطنان تقريباً/أنزيم هنوي بروتيني.



شكل (39) يوضح قيم إنتاج الأنزيم من الأحياء المجهرية في العالم خلال الأربعين.

وكمما يظهر من المنحنى البياني رقم (40) أن إنتاج البروتين الباسكتي هو المتقلب ويتبعه أميلو كلو كوسيديز والفا نيلين، وكما يظهر من المنحنى بأنه يعكس الإنتاج حيث أن أنزيم جلوكوز أزو ميرز بشكله (Immobilized Form) أعلى بعده مرات من الأنزيمات الأخرى. وأود أن أشير إلى أن لا علاقة هناك ما بين كمية ونقاوة الأنزيم البروتيني والأسعار، وغالباً ما يتوارد إنسي الأذهان لماذا بعض الأنزيمات هي مهمة.



شكل رقم (٤٠) يوضح إنتاج العالم من الأنزيم

والجواب عليها سهل جدا حيث أن الإقبال على أي أنزيم يعتمد على إلعام الناس بالأنزيم، معرفة قائدته الاقتصادية، مجالات استعمال الأنزيم، معرفة التقنية لانتاج الأنزيم حيث يجب أن تكون متاحة. وعلى سبيل المثال فهو أخذنا أنزيم جلوكوز أزوميريز فيجب أن نعلم بالأسعار السكر والنشا مع حساب الفارق بينهما، كذلك توافر التقنيات الحديثة لانتاج الأنزيم بحيث يسهل ملاحظة التطور الصالص في هذه الصناعة.

أنزيمات الأحياء المجهرية:

إن أنزيمات الأحياء المجهرية يمكن استعمالها بطرقين هما:-

1. استعمال الأحياء المجهرية لكي تلعب دور العامل المساعد بما تنتجه من أنزيمات لإحداث التغيرات المطلوبة في تلك التفاعلات الكيماوية المعينة مثل استعمال الخمائر في صناعة النبيذ، ونرى في هذه الحالة أنه بالإضافة إلى إحداث التغير في ذلك التفاعل وهناك ميزات أخرى لهذه العملية كإحداث تغيير

حيوي، تحيين النكهة وتحضير المنتوج، وذلك نظراً لوجود مركبات أخرى في تكوين أجسام تلك الأحياء المجهرية نتيجة لعمليات التمثيل الحيوي المعنفة والحاصل نتيجة لنمو هذه الأحياء في تلك الأوساط، ومن هذه المنتجات (تصنيع الخبز، الجبن، النبيذ، البيرة).

2. استعمال الإنزيمات في مستخلص من الأحياء المجهرية لإحداث التغيرات المطلوبة، في هذه الحالة فإن المادة المستخلصة من إضافة الإنزيم التي تضم بإحداث تغيرات محددة جداً لغرض حصول تفاعل كيميائي في وسط معين، ومثال على ذلك (إنتاج الأحماض الأمينية من تحمل البروتينات)، حيث تتم هذه العملية بخلط إنزيم معين أو خليط من الإنزيمات لغرض تحويل البروتين إلى أحماضه الأمينية المختلفة وكذلك عند الحصول على سكر من النشا فيتم الحصول على الناتج ب khoảngة خليط من الإنزيمات 2 و 3 أميبلز.

صفقات الإنزيمات:

تمتاز الإنزيمات بصفة رئيسية في استخدامها كمواد أو عوامل مساعدة في كثير من العمليات الصناعية والتكميلية، ويقصد بالعمليات الصناعية هو تصنيع المنتجات الغذائية، ومن الصفات المهمة للإنزيمات التي تدخل في تصنيع المنتجات الغذائية هي:

1. أن تكون غير سامة عند ارتباطها بالي من المواد الغذائية.
2. يجب مراعاة الظروف المذكورة مثل الحرارة و(pH) وذلك لأهمية هذه الظروف في نشاط الإنزيم وكما فرى ذلك في حالة بناء السكرريتال حيث يجنب توفر درجة الحرارة المعتالية بتركيز عالٍ لمحموضة (pH), فضلاً في صناعة البيرة نستخدم الإنزيمات المحضمة للبروقين، ونتيجة لنشاط هذه الإنزيمات فإنها ستعطى للبيرة لوناً داكناً عند التبريد.

ومن الدراسات العلمية الأولى لإنزيمات الأحياء المجهرية تلاحظ بأن البداية كانت في سنة (1894) من قبل العالم (ذاكرين وأخرون) وذلك بحصره على إنزيم الإمبير من الطحالب، وتعتبر هذه البداية نقطة الانطلاق لانتشار الدراسات والأبحاث المتعلقة بنشاط الإنزيمات من الأحياء المجهرية وعلى نطاق صناعي، وقد انتشرت هذه الدراسات في السنوات الأخيرة وخاصة في فرنسا من قبل (Baiden وافرونت).

مصادر الإنزيمات:

- إن الإنزيمات هي جصينة المصادر الطبيعية التالية:-
- النباتات: مثل إنزيم مالت أصيل، ديستيز، بايرين، بروميثين.
 - الحيوانات: مثل إنزيم البنكرياس، بيسين.

- الكائنات المجهرية: مثل إنزيم الـاميليز، أمينو بيتيداز، بولـي كلـاكتـروـنـيزـ، كلـوكـارـوكـسـيدـ، فـرـكـتوـفـورـاـليـزـ، دـكـسـتـرـينـيزـ، كلـوكـوسـيدـ.

ومن الملاحظ أن الإنزيمات المستخلصة من النباتات تكون بكمية كبيرة جدا ولكن لهذا الإنتاج معايير معينة، لأننا نحتاج فيه إلى توفير كمية كبيرة من النباتات والتي من الممكن أن لا تعطي المرادف المطلوب من الإنزيمات فـقاـسـاـ إـلـىـ تـكـائـفـ التي استخدمت في توفير هذه النباتات وهذا يـعـتـبـرـ جـانـبـاـ سـلـيـاـ منـ الـذـاهـيـةـ الاقتصادية.

أما إمكانية الحصول على الإنزيمات من الأحياء المجهرية فهي غير محددة، وبإضافة إلى تميزها عن المصادرين السابعين بأنها متعددة وغير منتهية حيث يمكن السيطرة عليها وعلى عوامل الإنتاج. ونتيجة للدراسات الكثيرة التي تم بواسطتها معرفة العلاقات تـخـلـيقـ الإنـزـيمـاتـ المـيـكـرـوـبـيـةـ فإن إنتاج الإنزيمات من الأحياء المجهرية أصبح ذات نطاق صناعي قائم وكبير.

المزارع الصناعية لإنتاج الإنزيمات:

استطاع (Pollock 1963) من تـقـيـمـ الإنـزـيمـاتـ المـيـكـرـوـبـيـةـ إلى:-

1. (Emulsenzyme): التي ترتبط في بناء محدود ومعين في جسم الأحياء.
2. (Exoenzyme): التي لا ترتبط مع بناء جسم الأحياء ولكن تفـسـجـ منـ تـأـثيرـ الأـحـيـاءـ المـجـهـرـيـةـ فـيـ الـوـسـطـ الـغـذـائـيـ.

إن إلزيمات المجموعة الأولى تكون موقعها في بروتوبلازم الأحياء، أو في انتفاء الخلوي لها (Pollock 1967)، ويمكن الحصول على الإلزيم من جسم الكائن المجهرى الحي بعد موته وتنسج الخلية، أو خروجه نتيجة وجود عطب في نفاذية شفاء الخلية.

إن عملية الحصول على إلزيمات الأحياء المجهرية بنطاق صناعي تكون مرتبطة مع ميكانيكية فصلها عن جسم الكائن المجهرى النامي في الأوساط الزراعية، كذلك يجب الالعام بأسباب وعوامل التضييق العملى للإلزيمات فى مزارعها من حيث تهيئة الظروف الملائمة والمناسبة للإنتاج حيث لهذه الظروف أهمية كبيرة، لأن هناك الكثير من الأحياء المجهرية الثانوية الغرض حيث يمكنها تأليف أنواع أخرى من المواد أو الإلزيمات ولكن ليس بوقت واحد، بل ترتبط مع تصو جسم الكائن المجهرى وظروف الوسط العذائب الذى يعتمد على هذا أي إلزيم تزيد أن نحصل عليه وبأى درجة من القلوة، وتعتمد كل عملية ميكروبيولوجية للحصول على إلزيمات على دراسة ميتايلورم وعمل الانتخاب للسلالات المتوفرة والمنتجة والتي يجب أن تتوفر فيها الشروط التالية:-

1. يجب أن لا تكون مرضية.
2. يجب أن لا تتفجر سامة.
3. يجب أن لا تتأثر ببعض العوامل البيولوجية أي بمعنى أن لا تكون حساسة جداً.
4. يجب أن تعتمد وسطاً عذائياً لثبات إنتاج الإلزيم المطلوب.

عوامل ذات العلاقة بتحليل الإنزيمات:

إن العوامل التي لها علاقة بتحليل الإنزيمات من الأحياء المجهرية يمكن أن تكون موضوعة في مجاميع:
١. مكونات الوسط الغذائي:

إن الوسط الغذائي يجب أن يؤمن النمو الأمثل للطلائع المنتجة للإنزيمات، ومن المعروف أيضاً بأنه ليس لفصل نمر المزارع "الميكروبيولوجية" يعطي: إنما أعلى إنتاج للإنزيمات ولكن على العموم أعلى إنتاج للإنزيمات يحصل في الأوساط الصناعية والمتضمنة المواد التي توفر نمو الأحياء، ومن هذه المواد الازمة، القذرة عن أحداث التفتيق (أنيبيتي) تعمل الإنزيمات، وهي الأحماض الأمينية، القياتينات، العناصر المعدنية، تركيز المادة الكربوهيدراتية، التهوية المناسبة، وتحديد بعض مقومات الوسط.

في مزارع نظام الدفع هناك تعقيدات وذلك بسبب التغيرات الكثيرة التي تحصل على الوسط بالأعتماد على العلاقات، فضلاً عن مصدر نترات البوتاسيوم بدلاً من سلفات الأمونيوم ففي هذه الحالة استعملت من قبل الأحياء المجهرية سوف يغير عن حموضة الوسط وبهذا سيفنى الكتيلون (Cation) (K^+)، أما في الحالة الثالثية (سلفات الأمونيوم) فسيبقى فقط الأيون (anion) (SO_4^{2-})، هذه العلاقة تكون واضحة عند إنتاج إنزيم الأميلز من (*Aspergillus oryzae*) حيث ثبت اكتشاف بأن إنتاج هذا الإنزيم في الوسط يقدر بـ(٥٦%) عند استعمال سلفات الأمونيوم، أما عند استعمال نترات البوتاسيوم في التحيط فإن الإنتاج يصل إلى التصصف ويكون داخل الخلية (في المارسليوم)، أما إذا استعملنا (*NaCl*) كمصدر مع

المخمر، أما التحريك فيتم بمحرك توراتي الذي يؤمن الخلط كذلك يجب أن تؤمن
الدرجة الحرارية المطلوبة.

إن عملية التعقيم -تعقيم الوسط الغذائي- يجب أن تتم بحيث لا تفقد آلية مادة من
المواد الداخلة في الوسط، لأن الحرارة العالية قد تؤدي إلى تلف البروتينات
والكريوبهيدرات وتغيير اللون، بعد ذلك تأتي عملية التبريد، ثم تمهلة انضرواف
المناسبة لعملية التخمر لانتاج الإنزيم.

بـ. التربية على الأوساط نصف الصلبة:

إن هذا النوع من التربية لانتاج الإنزيم وعلى سبيل المثال إنتاج إنزيم البروتيناز
(protease or amylase) من (*Asp. oryzae*) حيث يتم إعداد التفاصيل على مستخلص
اللحم (مرق اللحم) كمصدر كربوي وبعده الأملأج المعدنية في أواني الومبة
وعلى شكل أفقى وذات محاور دوارية. الحضن يبدأ بجهد كبير لانتاج السبيورات
بشدة وعلى أوساط غذائية تحتوى على مستخلص لحم الدواجن مخلوطة مع مصدر
كريوبهيدراتية وأملأج معدنية ومحاليل منظمة (Buffer) مع رطوبة (90%). يجهز
هذا الوسط الغذائي ويتم قليل عملية التلقيح التي تتم في الأواني أو الخزانات، ومن
ثم تتم عملية تلقيح الوسط الغذائي بالأسبورات النامية (التفاصيل) (*Asp. oryzae*)
للحصول على إنزيم الأميليز والبروتيناز وعند درجة حرارة (20°C)، فسترة النمو
ل(*Asp. oryzae*) هي (24-48) ساعة وقد تختلف لأنواع أخرى إلى (3-7) أيام، وبعد
هذه العملية يبدأ عملية استخلاص الإنزيم.

٥. تثبيت الظروف المعتالية بشكل منفرد للكائن المجهرى التي لها علاقية بالإنتاج ومنها، التهوية- (التحريك- (pH)- الحرارة... الخ.

طرق إنتاج الأنزيمات:

- إن الإنتاج الصناعي للأنزيمات له نوعان من التربية:-
- التربية (المغمور أو الغاطسة).
 - التربية على أوساط شبه صلبة.

فبعد النوع الأول سنحصل على عصبية تخمر كبيرة، أما بالنسبة للنوع الثاني فسيكون النمو على وسط غذائي صلب، وإن اختيار أحد هذين النوعين يعتمد على نوعية السلالة المنتجة وكذلك نوع ظروف التربية، وقد ثبت بأن أحسن نوع للتربية هو (المغمور) بسبب إنتاجها العالي وسهولة عملها والسيطرة عليها.

أ. التربية المغمور (B.Subtilis):

إنتاج إنزيم (amylase):

إن هذه التربية كاي عملية ميكروبولوجية صناعية تعتمد أولاً على تجهيز اللقاح مختبرياً (B.Subtilis) وباستعمال الطرق المختبرية من أنبوبة اختبار إلسي مخمر بحجم (200-1000) لتر وسط غذائي. تنتقل هذه المادة اللقاحية إلى المصانع في خزانات سعة (400) لتر (100م³) مع تأمين النقل بصورة معقمة، حيث تجري عملية تعقيم الخزانات بالبخار وبدرجة (120°م) ونحو نصف ساعة، تكون التهوية بالتهوئاء المعمق بنظام الدفعه الواحدة أو بنظام الفتحسه بالاعتماد على أساسيات

نترات البوتاسيوم حيث تعطي الحموضة العذبة لمززرة فإن (68%) من الإنزيم يكون في الوسط وليس داخل الخلية.

ويمكن الإشارة إلى كثير من الأمثلة لعلاقة الوسط الغذائي بتحقيق الإنزيمات، وعموماً فإن المواد الخام المستعملة للتخمير والإنتاج يجب أن تكون متوفرة وبحجم كبير لأجل ديمومة الإنتاج وكذلك بأقل كثافة ومن هذه المواد الخام النشا المتحلل، السكر، ز، المولاس، النفرة، الخطة، الشعير، فول الصويا، معجون حبوب القطن، عجينة جوز الهند، المشرش.

ويمكن أن يكون عصير التمر ذات فعالية كبيرة في إنتاج الإنزيمات وذلك بتنمية الأحياء المجهرية المتخصصة بإنتاج الإنزيم على عصير التمر، ولا يخفى بأن عصير التمر غني بالمواد الكربوهيدراتية وبعض الأحماض الأمينية الضرورية للأحياء المجهرية حيث أن عصير التمر يحتوي أيضاً على الفيتامينات والعناصر المعدنية اللازمة لنمو هذه الأحياء، لهذا فمن المتوقع أن يكون للتغير شأن كبير في هذا المجال.

أ. المصادر النيتروجينية (N):

يلعب المصدر النيتروجيني دوراً مهماً جداً في إنتاج الإنزيمات، فعند إضافة المصادر النيتروجيني بشكل مرکبأ بما يدخل في إنتاج الإنزيم ولكن لا

يساعد في نمو الأحياء، فمثلاً عند تأليف الأنزيم مسـن (*Clostridium septicum*) حيث يعمل على التحفيز أو التشطيط الغذائي (*Staphylococcus aureus*) (Rogers 1945) ولكن يمكن نمرق الرز من التشطيط لإنتاج أنزيم (Protase) من (*B. Subtilis*) وكتاك أنزيم (Piptidase) (Tsuchihira 1945) (Cl. *Hystolyticum*) (Warren 1961).

وهناك الكثير من المصادر التيروجينية البسيطة منها والمعقدة والتي هي مصدر جيد لعمليات إنتاج الأنزيمات مثل نترات الأمونيوم، سلفات الأمونيوم، وخصوصاً لعمليات إنتاج الأنزيمات السيلينوزية من (*Trichoderma Viride*) (Toyamo 1958) وعند عدم توفر هذه المصادر، التيـرـوـجيـسـيـةـ فإن إنتاج ينخـلـصـ (Perilose) ويجب أن لا تنسى أهمية العناصر الأخرى التيـرـوـجيـسـيـةـ مثل البيـتـونـ (Peptone) وعنـاصـرـ بعضـ الـأـمـلاحـ أيضاـ.

بـ. المصادر الكربوهيدراتية:

إن المصادر الكربوهيدراتية هي المصدر الأساسي للكربون الذي تحتاجه الأحياء المجهرية في عملية التأليف والتـحـلـيقـ الحـيـويـ إضافة إلى كونـهـ مصدرـ للطاقةـ إضافةـ إلىـ ذلكـ فإنـ المصـدرـ الكـربـوهـيدـراتـيـ يمكنـ أنـ بلـعبـ دورـ كـثـيرـ بـعـلاقـةـ لـتكـوـرـنـ (ـأـنـزـيمـاتـ)،ـ التـنـاـ بـعـازـقـهـ لـتكـوـرـنـ (ـأـمـيـزـ)،ـ الدـكـسـتـرـوـنـ بـعـلاـكـهـ لـتكـوـرـنـ (ـكـلـوكـوسـيدـيرـ ...ـ إـلـخـ).

إذاً فإنـ الـكـاثـلـنـ يـنـجـيـفـ بـالـسـبـبـ إـلـيـ نوعـيـةـ وـكمـيـةـ مصدرـ الطـاـقةـ.ـ حيثـ أـنـ الـكـاثـلـنـ المـجـهـرـيـ لاـ يـمـكـنـهـ منـ استـعـمالـ مصدرـ الطـاـقةـ فـيـ الـوـسـطـ الـغـذـائـيـ فـيـ بـاـسـةـ الـأـمـرـ

إلى أن يتطبع على هذا المصدر، لذلك فكمية الطاقة لاجل تأليف الأنزيم تتأتي اعتمادها من عمل التركيب الجيني للأحياء المجهرية وكذلك من تمثيل الوسط والمثال عليها (*Clostridium*) (*Laniganii* or *flavum*) (*Clostridium* Cl)، حيث لا يمكنها أن تنمو في الوسط المحتوى على (0.5%) بيستون و(0.5%) مستخلص خمائر، (0.5%) سلفات الصوديوم وبدون إضافة مصدر كربوني (جلوكوز 2%) تصنف الأنزيم (*Ianigan* 1959).

ووجد أيضاً بأن تكوين أنزيم (*Kitinase*) من (*streptomyces*) يحيط من إضافة الجلوکوز إلى وسط التربيه والمحتوى (*griseus*) على مصدر الكابلين (*Leucinatus*) (1955). وكذلك وجد بأن إنتاج أنزيم (B Fructofuranase) يزداد عشر مرات عند استعمال الرافيوز كمصدر كربوني بدلاً عن السكرور، وحيط بإنتاج هذا الأنزيم عند (11%) جلوکوز (Davies 1956) أن التأثير الشيطي لإنتاج الأنزيمات من قبل المصدر الكربوهيدراتي يعتمد اعتماداً وثيقاً بـراكيزها في الوسط، وهذا الكثير من اندرايسات التي تثبت بأن البراكيز الواطنة من الجلوکوز يمكنها من تشغيل إنتاج الأنزيم (Del Castillo, Castaneda-Agulla 1958).

وكذلك عليها فالجلوكوز يمكن أن يكون منشطاً لتأليف أنزيم (B-fructofuranase) من (*S. fragilis*) (Davies 1953) وعند تركيز 0.1 ملغم/سم³ وأحسن مثل على ذلك هو المصدر (*Saccharomycopalmatai*) الذي هو أحسن محث لتأليف أنزيم (B-Fructofuranase) من قبل.

(*P. quadritinctum* QM 1871 *P. brevicompactum* Penicillium Sp.) و خاصة من (QM 1875)، ولكن بحاجة إلى وقت بينما نستطيع أن نحصل على نفس نفس الأنزيم وبنفس النسبة عند استعمال السكريور بثراكيز وأطنة (Reese 1962).

وكذلك بالنسبة لأنزيم البروتينز حيث هناك عدة مؤشرات تشير إلى أن التركيز العالي لكتابو هيدرات في الوسط يؤدي إلى تثبيط إنتاج الأنزيم (Berman Rettinger 1918) وكذلك من قبل (Quttelberg 1953) حيث أثبتوا بأن إنتاج أنزيم بروتينز من قبلي (Subtilis B) في وسط يحتوي على (8-16%) جلوكوز، أما (Watanabe وأخرون 1959) فقد أثبتوا إنتاج أنزيم البروتينز من قبل (B natto) عند تركيز جلوكوزي (64%).

ج. محتويات المركبات الكربوهيدراتية في الوسط :

يعتمد إنتاج المستحضر الأنزيمي اعتماداً على محتوى المركب الكربوهيدراتي والذي له تأثير على إنتاج الأنزيم. فمثلاً الأنزيم العيلور (α -amylase) والمستحصل من الوسط المعقد الحذوي على (2.73%) كربوهيدرات، والأنزيم المنتج من قبلي (Aspergillus oryzae) والمربي على (0.25%) كربوهيدرات والأنزيم من بحثيان على مصدر نيتروجيني هو الAlanin (alanine) (Hanafusa 1955).

أما إنزيم الإنغريز من (B Subtilis)، فالحسن (ph) هو (7) مقارنة ب(ph8). أما عند (pH4) فيكون غير مستقر (Negoro Fukumoto 1954)، ويمكن انحصر على المستحضر الإنزيمي بشكل متبلور كمركب معقد مع الكربوهيدرات (Negoro Fukumoto 1957) و عند ترسيبة (Leuconostoc mesenteroides) في وسط (%10) سكروز في المستحضر الناتج ديكستران سكروز يحتوي (%70) إلى (%80) ديكستران.

أما إذا استعمل وسط يحتوي على (%10) مالتوز مع (%2) سكروز فصل ديكستران سكروز المحتوي فقط على (%7.5) ديكستران (Bailey et 1957) وكذلك أيضاً بالنسبة إلى (*Streptococcus bovis*) العربي على وسط (%64) سكروز، فالديكستران سكروز يحتوى على (%70) بولي سكرييد و (%1.79) نيتروجين فقط، أما عند ترسيبته على وسط جلوكوزي فتحصل على (%64) بولي سكرييد و (%9.06) نيتروجين.

د. حيوية الأحياء المجهرية المنتجة للإنزيمات:

إن الأحياء المجهرية المنتجة للإنزيمات هي مختلفة فيما بينها من حيث إنتاج الإنزيمات وكذلك من حيث حساسيتها إلى بعض المواد في الوسط الغذائي حيث أن الأحياء تنشط عملها بوجود بعض المواد المنشطة أو بعض العوامل التي تضبط عملها، فمثلاً إن إنزيم البروتينز ينتج من أحياء مختلفة فهو ينبع من (*Penicillium* (Fukumoto 1959) و كذلك ينبع من (B Subtilis) (Singh 1960) (*eyaneoflavem*.

وكذلك من (*Asp. oryzae*) (Muira 105) فهنا يعتمد تثبيط إنماح الأنزيم على
مشبّطات نمو الأحياء.

٤. العناصر المعدنية:

: (Co, Cu, Zn, Mg, Ca, Mo, Microelements)

وهذه العناصر ضرورية لنمو الأحياء المجهريّة ولكن بعضها ضروري لأن
يكون إبريراً فنذلك أصبح لها أهمية كبيرة للتثبيط والتثبيط لكثير من الأنزيمات.
فالأنزيم (amylase) بشكله البلوري يحتوي على (Cl) وبكمية جزيئية كاشيرم لكل
جزيء يروتين الصدروزرة واللازم لحيوية هذا الأنزيم، ولثبات هذا الأنزيم بشكله
يمكن القول أنه بحدود (60%) من (α) الضروري لليزرة أنزيم (amylase) من
(Asp. oryzae) ويمكن تعويضه بالبروم (Br) بدون أي تغير في حويته، ويمكن
أيضاً أن يعوض ب(Mg)، أما إذا كانت المحتويات الكالسيومية
(amylase) المنتجة من (*Bac. Amyloliquidaeomensis*) يمكن تعويضها بعنصر
(Si) فإن حويته ستزداد (4) مرات/ ملغم يروتين (λ).

أما أيون الحديد فهو يثبط الكثير من الفعاليات الحيوية، وعلى سبيل المثل أيسون
الحديدي يधفع إنزيم (Protilase, gelatase) أما أيون (Fe⁺⁺) و(Zn⁺⁺) فمشطة لإنزيم
فليبروزين من (*Asp. oryzae*) وكذلك فإن أيون (Zn) سورا ضرورياً في تثبيط
البروتينز، وهناك أمثلة كثيرة في هذا المجال.

و. عوامل النمو : (Growth Factor)

، إن محتويات الوسط الغذائي لها علاقة في تكوين الأنزيمات فمثلاً إن عدم كفاية بعض العناصر الغذائية الأساسية في الوسط الغذائي لا يعطي إنتاجاً جيداً من الأنزيم وذلك بسبب استهلاك هاتين العادتين في النمو وليس النمو الأقصى.

2- درجة التفاعل الهيدروجيني:

يختلف (pH) إنتاج الأنزيمات من كان مجهرياً لآخر ويعتمد اعتماداً كاملاً على نوعية الأنزيم المنتج، ولأجل استقرارية الأنزيم وخصوصاً الأنزيمات (ExoEnzyme) التي تتحدد كثيراً بالرقم الهيدروجيني (pH) حيث تكون عدده شطة، وهناك الكثير من الأحياء المجهرية المنتجة لأنزيمات (ExoEnzyme) بتفاوت الرقم الهيدروجيني لنوعها مع الرقم الهيدروجيني لشمام الأنزيم، ولكن هناك بعض الحالات التي يكون فيها الاختلاف كبيراً.

3- درجة الحرارة:

إن لدرجة الحرارة دوراً كبيراً في تأليف وتخليق الأنزيمات وكذلك في سرعة الإنتاج، نذا فمن الصعب جداً تواافق الاثنين معاً، نذاً يمكن أن تثبت درجة حرارة معينة لأجل النمو المثالي، ومن ثم تغيير درجة الحرارة لتتألف الأنزيم، وهناك حالات كثيرة يحيث تكون درجة انحراف المثلى للنمو عالية فمثلاً درجة الحرارة المثالية لـ (Asp niger) (30 °C) بينما لـ (Lysinase) (Asp niger) يمكن استهلاكه مثالية (12 °C) (Gauthier et Nef 1948).

وهذاك علامة أخرى حيث أن درجة الحرارة إضافة إلى أنها تؤثر على النمو لكنها تؤثر أيضاً على خواص الأنزيم المنتج، فمثلاً إنزيم (α - amylase) من (*Bac coagulans*) حيث تكون درجة حرارة الأنزيم مرتبطة ومعتمدة على درجة حرارة المزرعة.

4. التهوية:

إن دور التهوية وأهميتها في التأليف البيولوجي للأنزيمات مهم وهذا لك أراء مختلفة حول درجة التهوية وتكون مرتبطة مع أنواع الأنزيمات، فمثلاً عن تأليف البروتينز القاعدي (alkaline protase) من (*B.Sabtilis*) تحتاج إلى ظروف الخاصة والتهوية الشديدة، بينما الحصول على البروتينز المعنقد من (*B.stearothermophilus*) لا يحتاج إلى تهوية شديدة بل بالعكس فإنه بالتهوية سببي تأليف الأنزيم (O'Brien Campbell 1957). وهناك أمثلة عديدة حول تأثير التهوية على إنتاج الأنزيمات، وهناك بعض الأنواع من الأحياء التي تحتاج إلى تهوية، فمثلاً (*Asp.foetidus*) تولّف إنزيم البكتينيز (Pectinase) ولكن عند التحرير لا يمكن أن تولّفه. أما الأنواع (*Botrytis cinerea*) و(*Asp.Sp.Rh.zopus*) و(*Polygalactona*) و(*Mucor.Sp*) تولّف إنزيم (Pectilium) عند المزارع السليكة (Nyeste 1960).

الاستقلالية بين النمو وتأليف الأنزيمات:

إن تحديد بعض النشارات كالوقت، التنمو، الإنتاج، وخصوصاً إنزيمات (Exoenzyme) هي غير مثبتة وهي تتغير بالاعتماد على نوع الأنزيم وظروف نمو الأحياء. فمثلاً لتخليق إنزيم (Miospholipase) من (*Clostridium Perfringens*) تحتاج من (17-6) ساعة وينتهي بعد (60) ساعة من التربية.

وهناك إنزيمات أخرى تحتاج إلى وقت أو فترة (100-120) ساعة (Ryer 1949)، وإن الإنتاج الأعظم لإنزيم يكون مرتبطاً بإيقاف النمو إضافة إلى توفر المواد الخاصة في الوسط وخصوصاً (B Indicator)، والذي هو ضرسوري لتأليف الإنزيم.

إن انخفاض الإنتاج يكون سببه تسميم الأحياء بعد أن تصل إلى مرحلة من النمو، وهناك أمثلة كثيرة على الإنتاج الأعظم والانخفاض السريعة يحصل عند (*B. Suhtilis*) عندما ينبع أعظم إنتاج عند (6) أيام وبعدها ينخفض (Stachybotrys atra) (Reynold 1945) ينبع أعظم إنتاج سيليلوز عند (12-18) يوم، ويمكن اختصاره إلى (7) أيام (*Aspergillus oryzae*) (Yonatt 1958) ينبع أعظم (*amylase*) (amylose) (3) أيام وبعدها ينخفض.

أما عند (*Aspergillus niger* PPI. 558) ينبع أعظم كمية (*amylase*) (3-2) يوم وبعدها ينخفض إلى (صفر) وعندما ينبع جلوكوزيديز (1952-1951).

(*Sporotrichum pulmonale am126*) (Shu, Black wood). أما (*Sporotrichum pulmonale am126*) (Shu, Black wood) ينبع أعظم كمية من إنزيم سيليلوز في فترة (3-4) أيام (Resse Mandels 1959)، ومن هنا يظهر

أن إنتاج الأنزيم كما يطرحه بعض الباحثين يعتمد على نوعية الوسيط و التركيبة، وكذلك على الظروف.

الأحياء التي تولّف الأنزيم البروتيني (Protease):

هناك مجموعة كبيرة من الأحياء المجهرية التي يمكنها تأليف أنزيم البروتينز، ومن هذه الأنزيمات هي: أنزيم كالزبوكسي بيتدينز (3.4.2) وداي بيتدينز (3.4.3) وبروتينز (3.4.4) وهذا النوع من الأنزيمات يساعد في تحليل البروتينات، والكانزبوكسي بيتدينز والدائي بيتدينز، وكذلك يساعد في كسر الأوصىر البيئية.

الأحياء:

1. البكتيريا: إن البكتيريا المولدة لأنزيم البروتينز تكون بالأسكار التالية:

أ. بكتيريا تولّف أنزيم البروتينز ولا يشطب ببعض العوامل. ومن هذه المجموعة

وكذلك الأحياء التالية: (B. Corens (3) و (B. Subtilis) (11-13)

Micrococcus treudenreichii pH (5-7)

Proteus vulgaris pH (9.5)

ب. بكتيريا تولّف الأنزيم البروتينز ولكن تُشطب من قبل بعض العوامل، يمكن

أن تُشطب ببعض المجلن الأيوتية، ومن هذه الأحياء:

Pn. Amylosigualaria, pH (6-8)

Bac. Subtilis

أما البروبيتر الذي يكسر الكربالون والسيموجنوزين وبروتين نسول الصربا
والجيلاتين مثلاً تبليط من (EDTA) وتبليط من (Cs, Mg, Mn, Co, Zn) ومن هذه
الأحياء:

Bac Cereus (6.8-Ca)

Bac Stearothermophilus (6.9-7.2) Ca, Mn.

ج. بكتيريا تزلف أنزيم كلوستریدي بيتبيتر A (19.4-4.3) ومن هذه الأحياء:
CL Capitovale (6.5-7.0) Ca+-

د. هذا الأنزيم يحل الكلاكروجين وقد تحتاج بعض الأحياء إلى بعض مثل:
CL Perfringens

د. (Creatine Kinase) يحل الكاربن ويشطب من (EDTA) في تركيز (23M)
وتحللت من قيل pH 5 ((Mg⁺⁺, Ca⁺⁺) Streptomyces fradiae) (9-8.5) وجود

هـ. وهناك الكثير من الأحياء البكتيرية كلها تصنع البروبيتر ومنها:
Streptococcus sp
Staph Sp

2. الأعناد: إن هناك الكثير من الطحالب التي يمكنها تأليف أنزيم البروبيتر
بالاعتماد على (pH) المائي لتنفحائب ويمكن تقسيمها إلى ثلاثة مجتمعات:

أ. النوع الحامضي:

هذا النوع من البروبيتر تزلف من:-

(3.5 Asp. oryzae)

Penicillium Janthinellum. (pH 3)

بـ. النوع المتعادل: هذا النوع من البروتيز تؤلف من (*Asp. oryzae* و (*Asp. oryzae*) (*Asp. ochraceus*) (pH) المثالي (7.6-7.4)، وهذا النوع من البروتيز يطمس كل البروتينات.

جـ. النوع القاعدي: هذا النوع من البروتيز تؤلف من قبل (*Pen. Eyanlofulam* (8-9 S) (pH) (*Asp. sojae* *Asp. oryzae*) وكذلك من قبل (*Martiorella semispore*)

الأحياء التي تؤلف أنزيمات أخرى:

بعض البكتيريا والاطحاب يمكنها من تأليف (Enzyme Estrase) واللايبريز والمثيل عليها:

C. novyi - Estrase
C. aerogenes Estrase
Asp. awamori Lipase
Rhizopus nigricans - Lipase
Asp. Flavus
C. Perfringens phosphatase
Bacillus Cereus
B. subtilis
B. megaterium

Pencillinase

وهذاك بعض مخططات لكيفية الحصول على الأنزيمات.

نحوه اليس

الوارع بالصلة تقع في وسط سعد مع السريل
والعنود ولهم ١٢ يوم وبلده مروا (٣٥-٣٦)

صلقات شابة وضرورية
لمن عزى مركبة لاروخ بالطر

لـ

ولد حالة الجفون وقطنه بقولب
ستناس مني بغير حل مواد حافظة

الأزيد في المستحسن للأس

الأزيد المستحسن
راسب للوصل

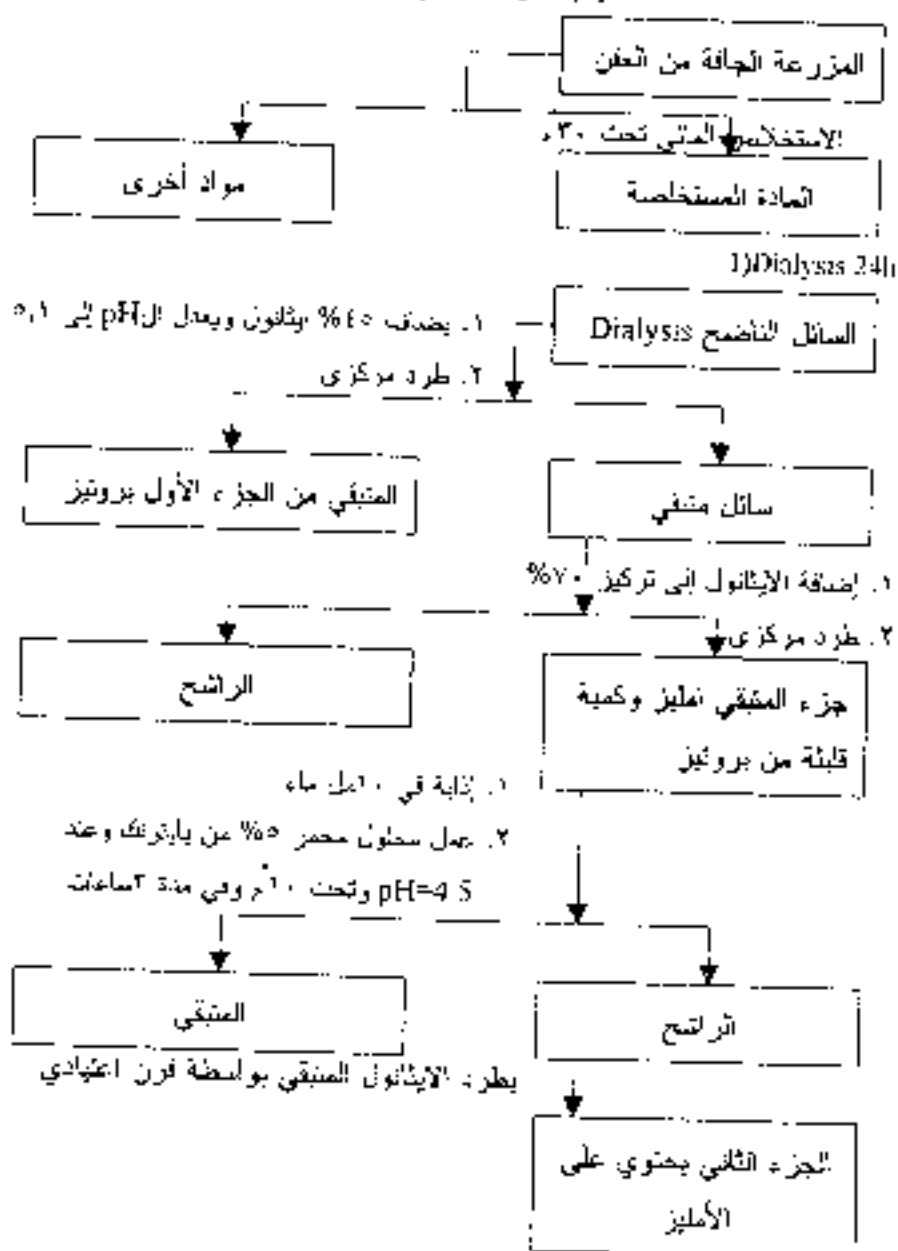
اليامي بعل

ولن يغفر حالات الأجهزة

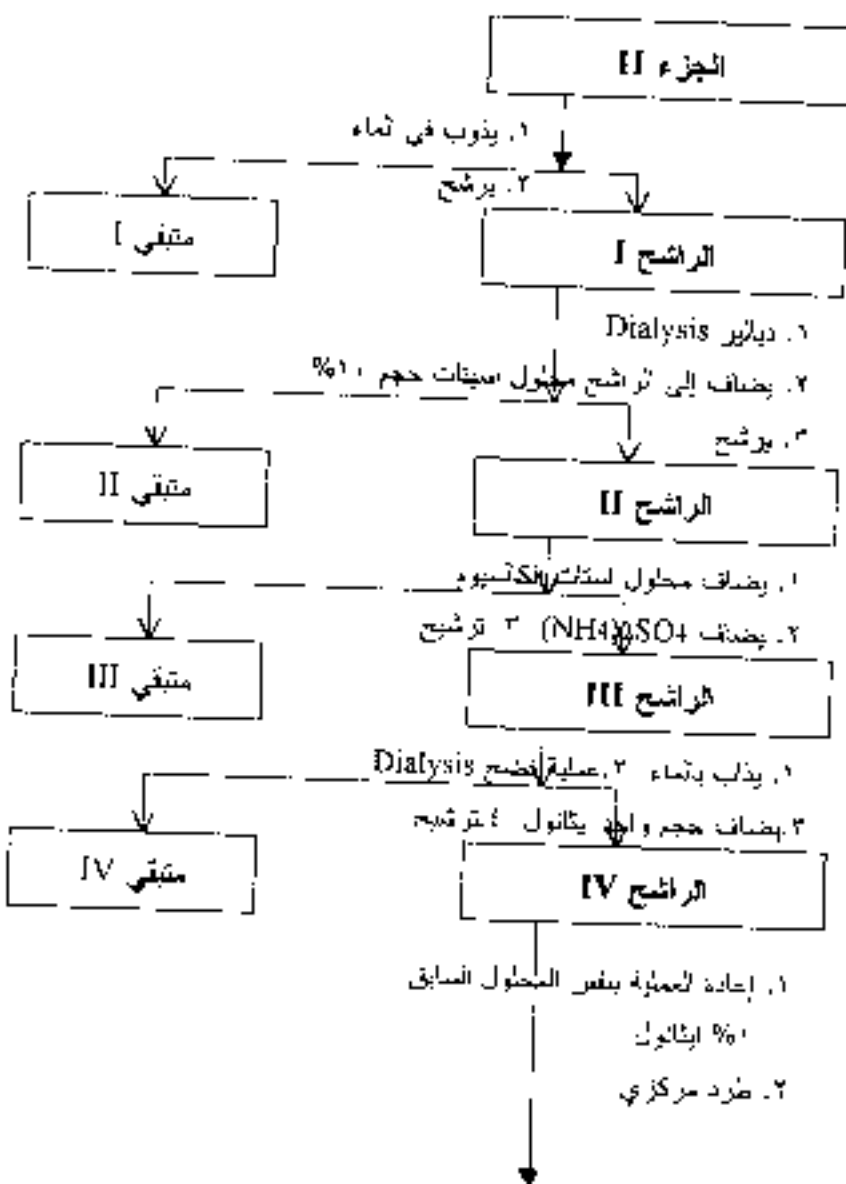
لـ

مخطط (١) للحصول على الأذريمات من الأحوااء العجهرية

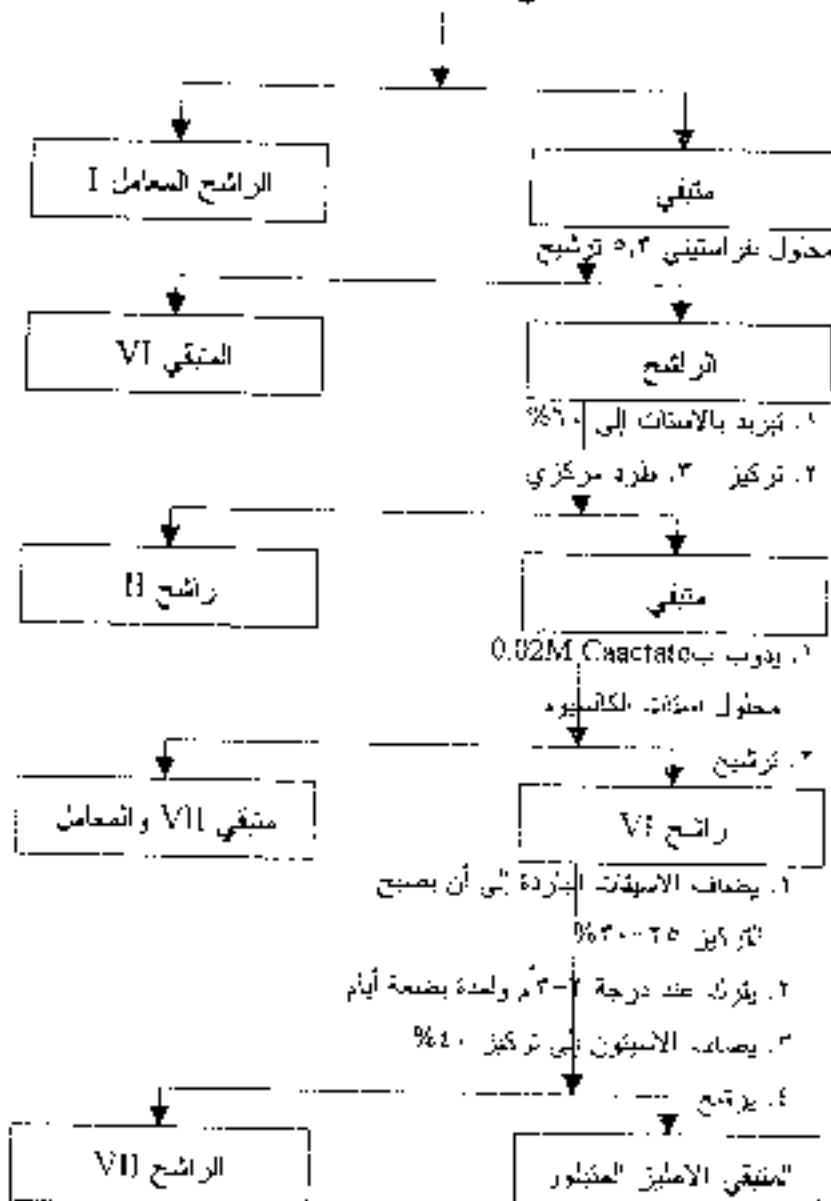
مخطط (2) تنقية الأمليلز من البروتين



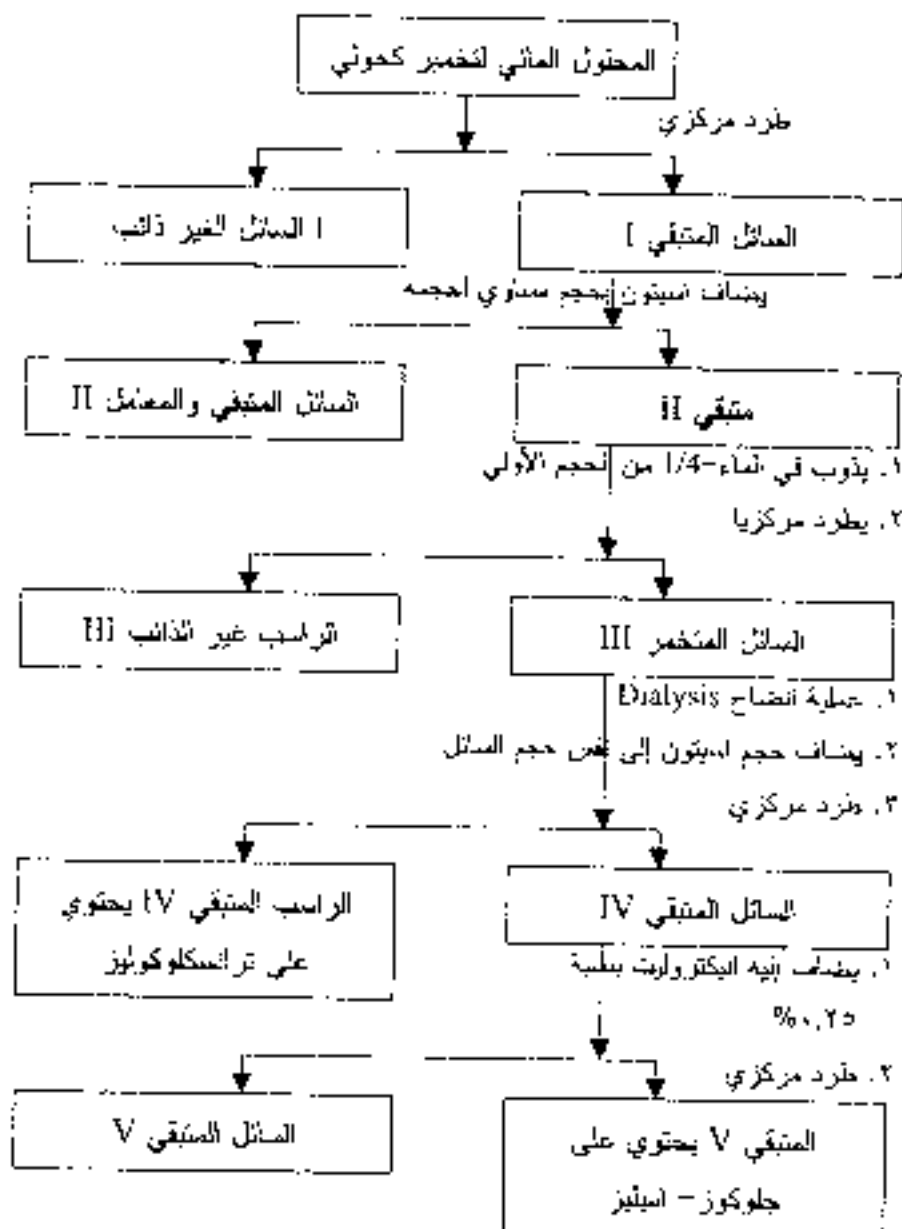
تابع مخطط رقم (2): تنقية وبلورة من *Asp. oryzae amylase*



تابع سخنطخ رقم (2)

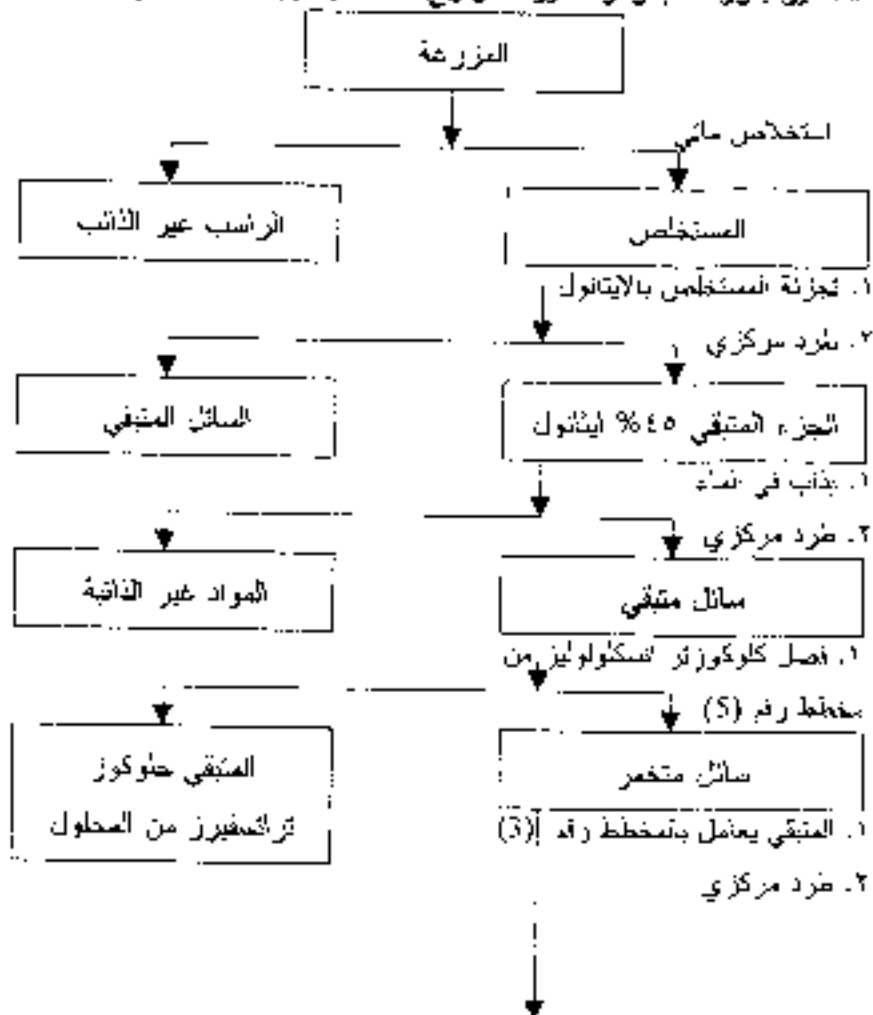


مخطط (3): تحرير الجلوكوز امليز من جلوكو ترانسليز

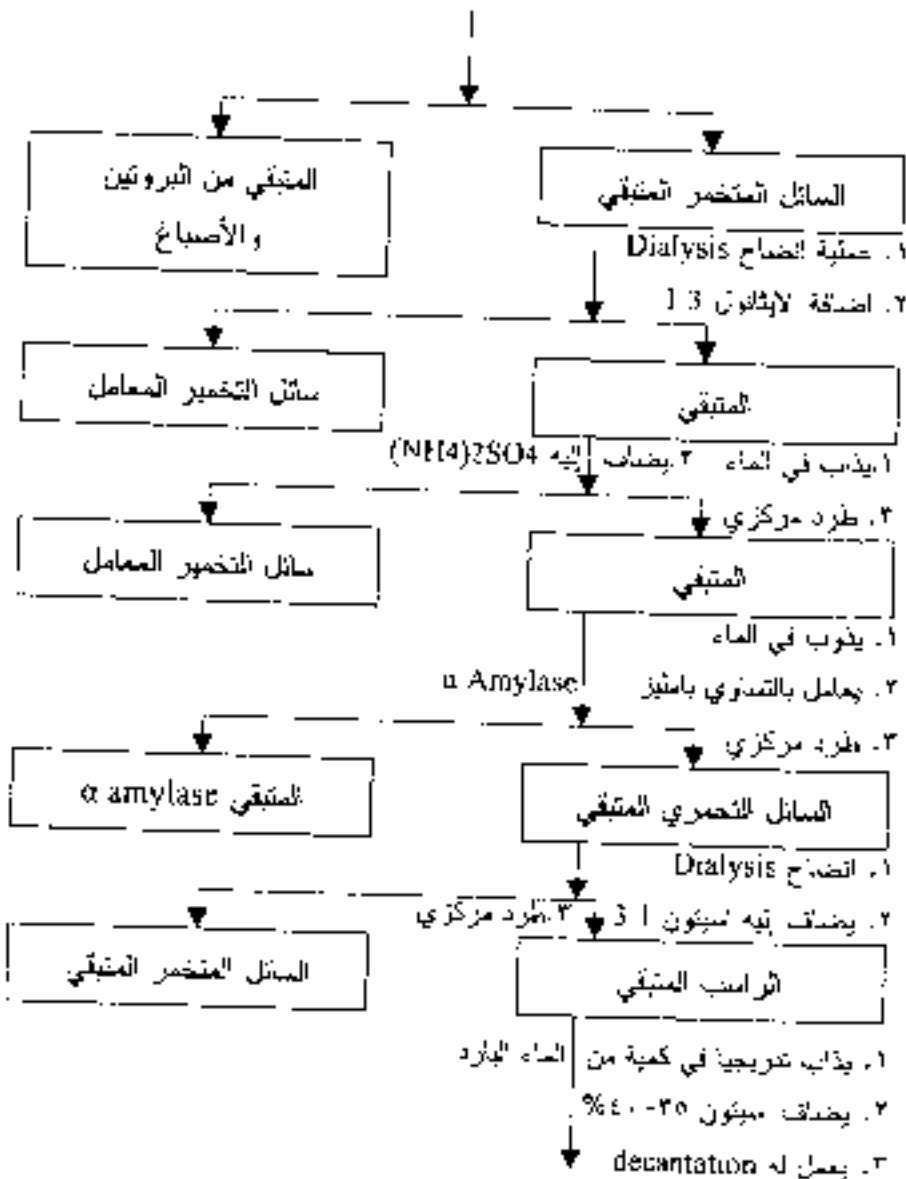


مخطط رقم (4):

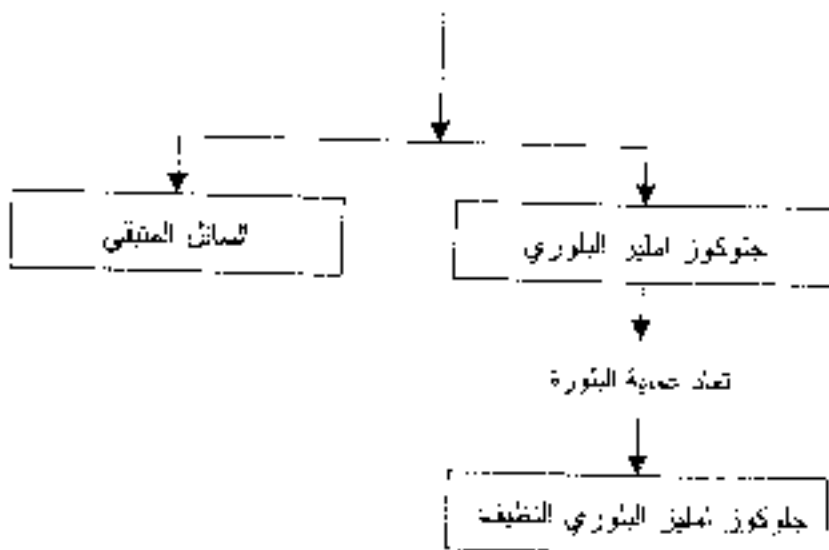
تحضير بلورات جلوكو أنتز المزارع السطحية لـ (Asplawamori)



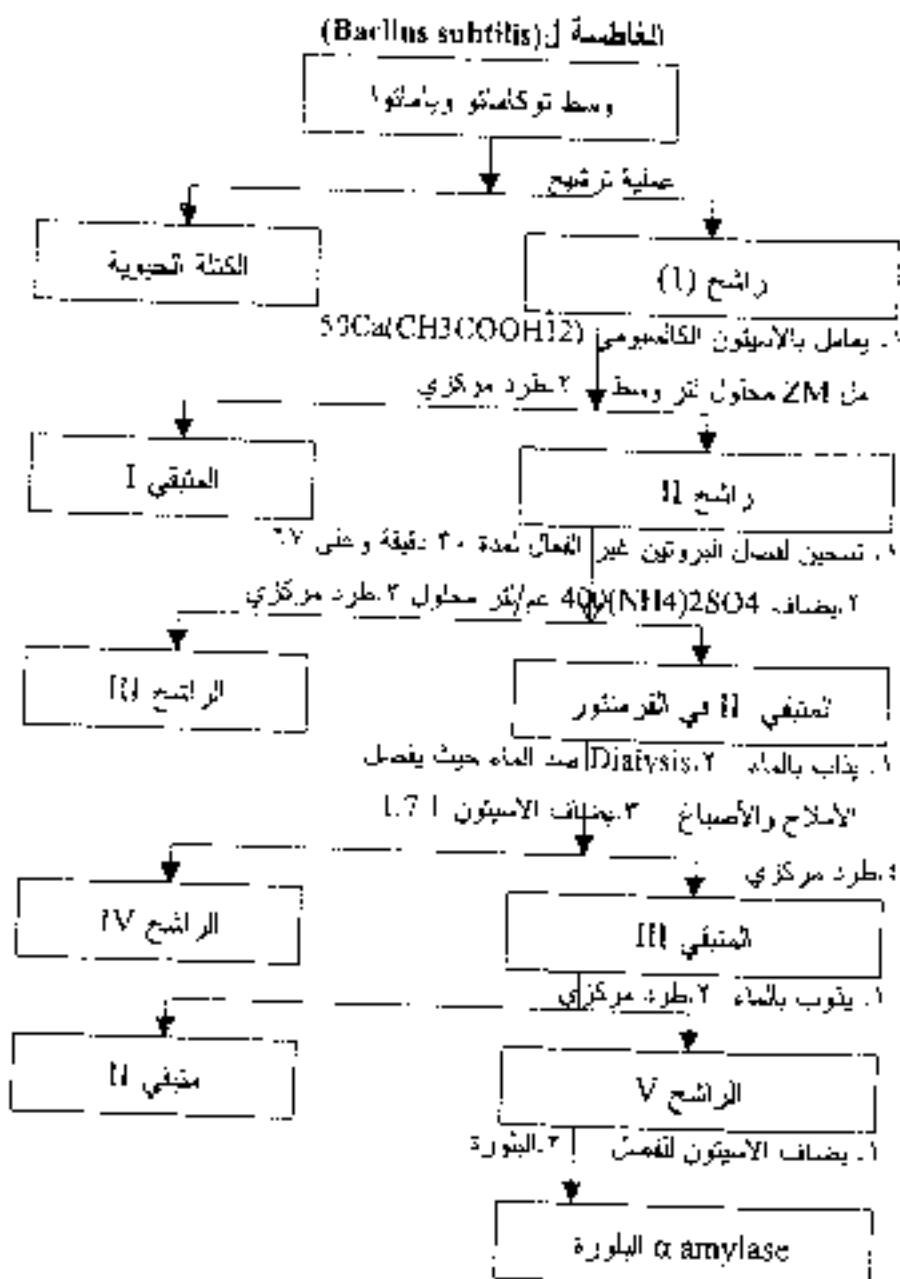
تابع مخطط رقم (4)



مخطط تابع أيضاً رقم (4)



مخطط (5) تحضير بثورات amylase من العزابع



مخطط رقم (6): تحضير البالورات التقية للAmylase

من سائل المزرعة (Bac subtilis)

رائحة المزرعة المسائية لـ *Bac. Subt.* في وسط نومورا

١. يعمل ١٪ محلول لاسيتات البوتاسيوم ٢٠-٢٥°C ساعة مع تبريد

٢. طرد مركزي

المتبقي

الرائحة ٩-٦.٥-٥.٥ الم

٣. يضاف الاسيلون: ١:٨ ÷ ٤:٨ ٤. طرد مركزي

رائحة يحتوي ٦٧-٩٠٪

متبقي

بروتينز

٥. الاستخلاص بالمحتون (تضعيق لاسيتات البوتاسيوم)

٦. حجم الاستخلاص ٠.٢-٠.٣ و هو الحجم الآمني للسائل. ٧. طرد مركزي

متبقي

رائحة

٨. يضاف الاسيلون ١:٨ ٩. طرد مركزي

رائحة يحتوي ٦٦-٨٨٪

بروتينز

متبقي

١٠. يجف

متحضر عالي التقىوة من امليز ما بين ٧٥-٨٦٪ عن سائل المزرعة

متبقي

رائحة

١١. يذاب في محلول ضعيف لاسيتات البوتاسيوم ٧. طرد مركزي

امليز اللوري

مخطط رقم (7): تحضير المستحضر الاميلزي من المزارع

(*Bac. diastaticus*)

راشح العائل العزري لـ *Bac. Diastaticus* في وسط بطاقة

1. يضاف له الاسبرتون بنسبة 2:1 2. طرد مركزي



راشح

المتبقي الاميلز ٧.٧-٢.٧ غم/لتر

١. يذاب بالماء عند كمية ٣٠-٥٥ جم ٢. ترشيح



متبقى

راشح

١. يخفف بالماء ٦-١٠ مرات ٢. يعامل بالكلاسيوم التوسفيكي

٣. بير، لمدة ساعتين ٤. طرد مركزي



متبقى

راشح

١. تصفى بالاسبرتون (١٠-٥) ٢. طرد مركزي



متبقى

تعاد مرتين

راشح

١. يخفف مرتين بالماء ٢. يصفى بالاسبرتون ١:٥:١

٣. طرد مركزي



الراشح المعامل

الراسب المحتوي على الاميلز

١. ينقي بالسفوكون G-26

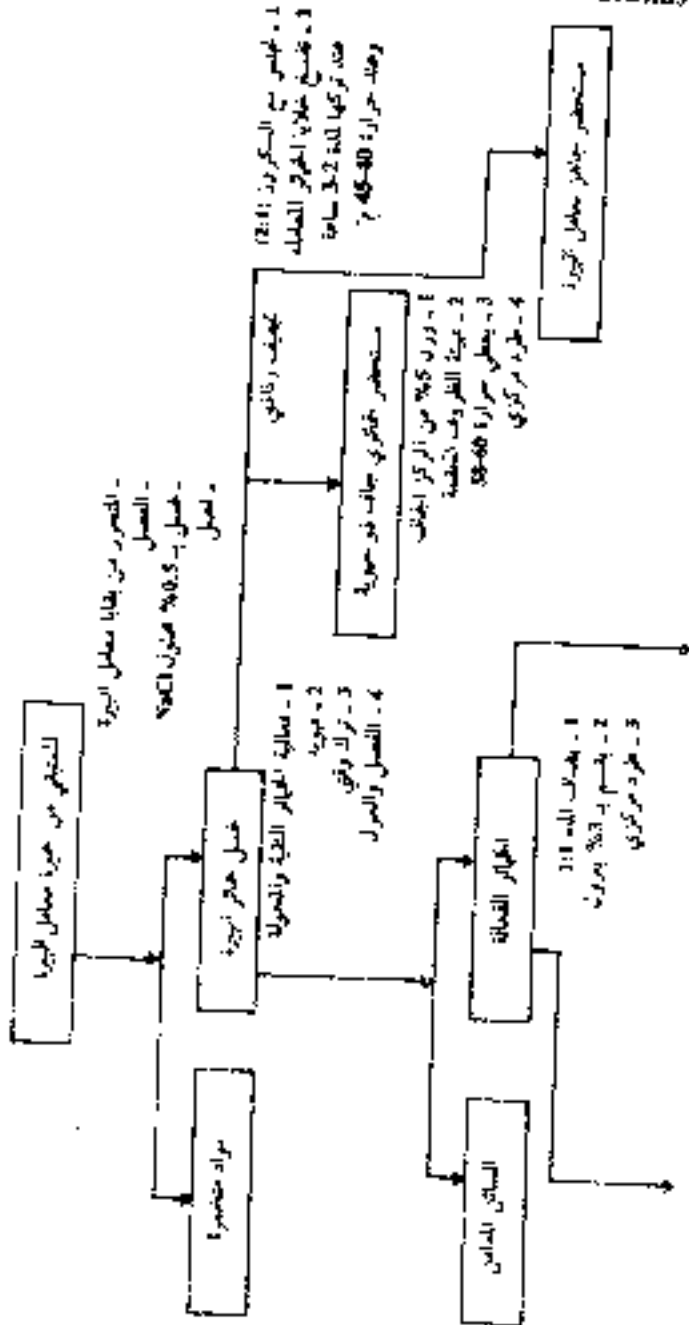
٢. يخفف بالاسبرتون ٤:١



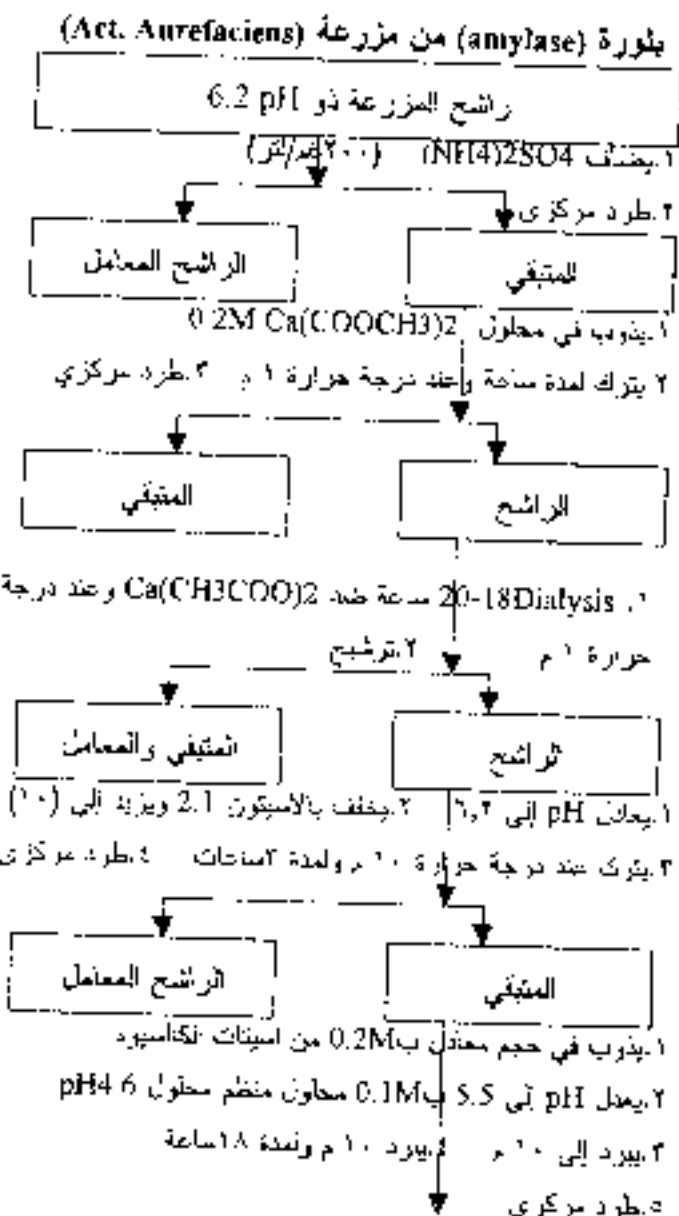
الراشح المعامل

α -amylase الذي يحتوي على الاميلز

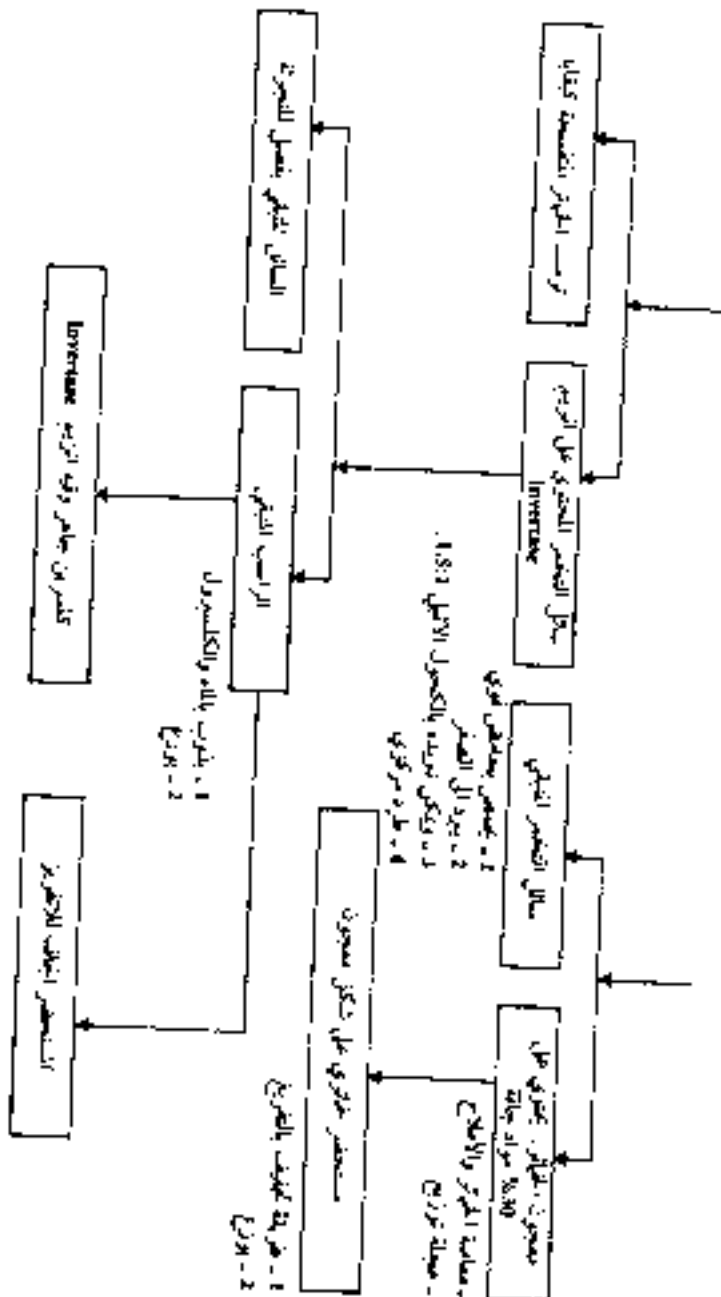
**مخطط رقم (8): تحضير مستحضر
B-Fructofuranase**



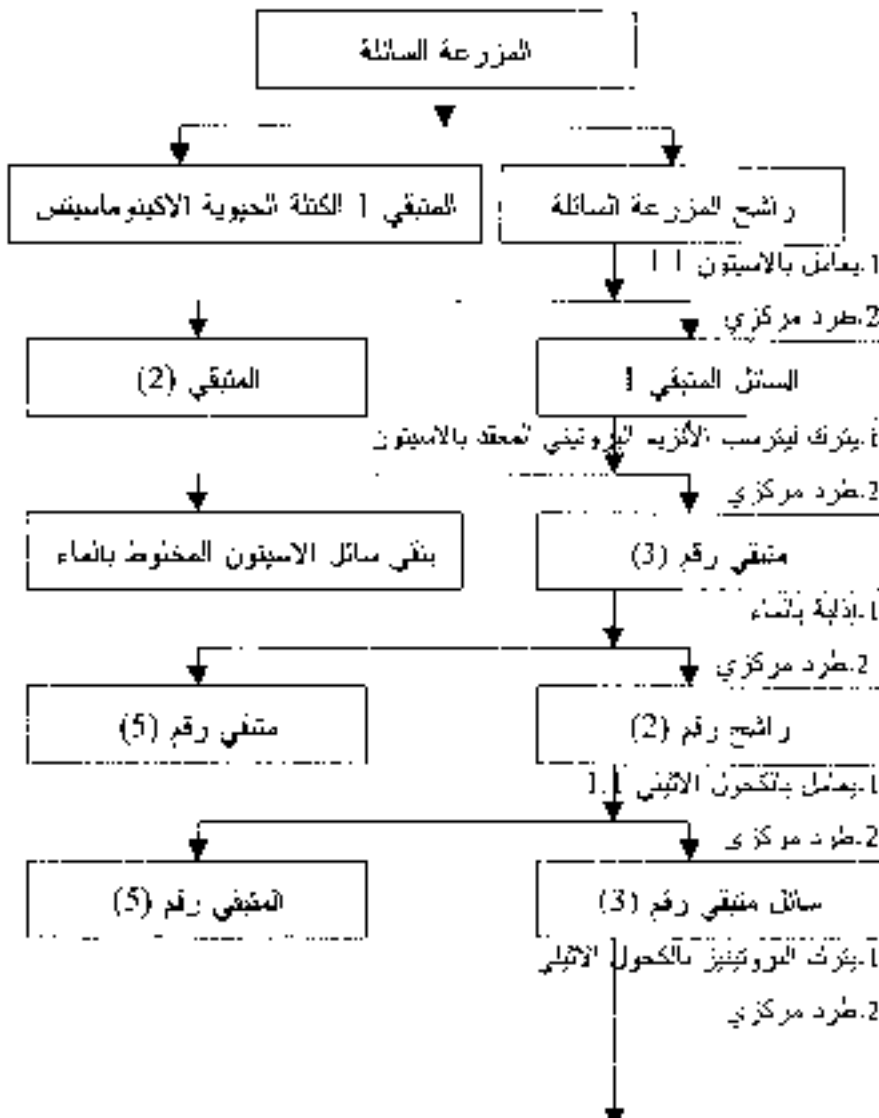
مخطط رقم (9)



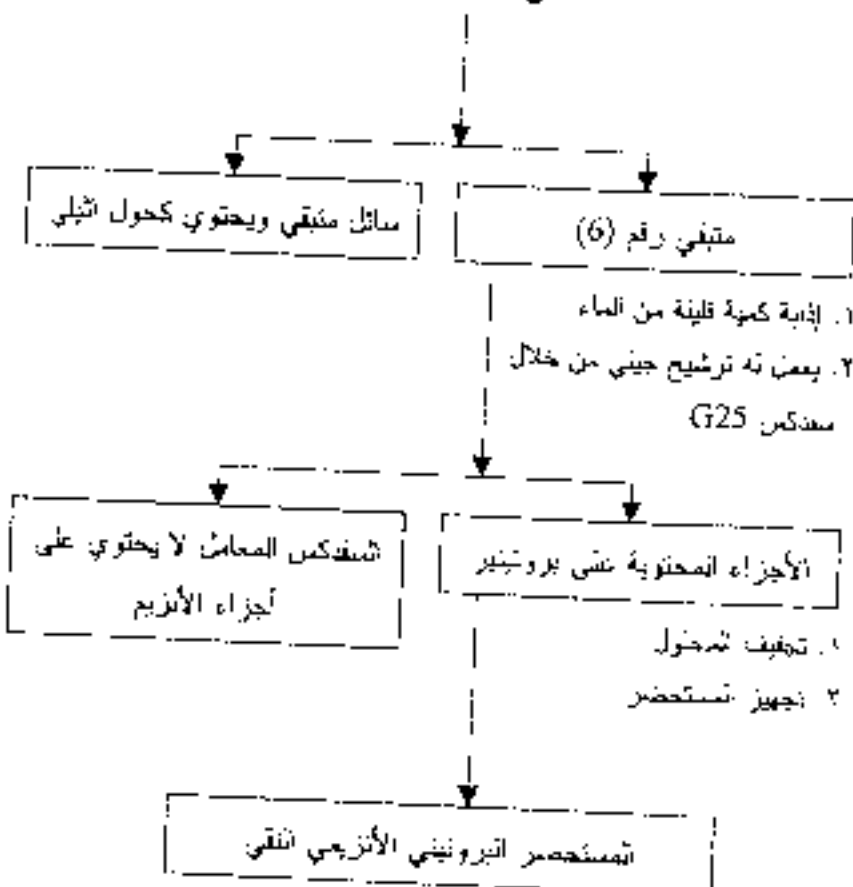
تابع مخطط رقم (9)



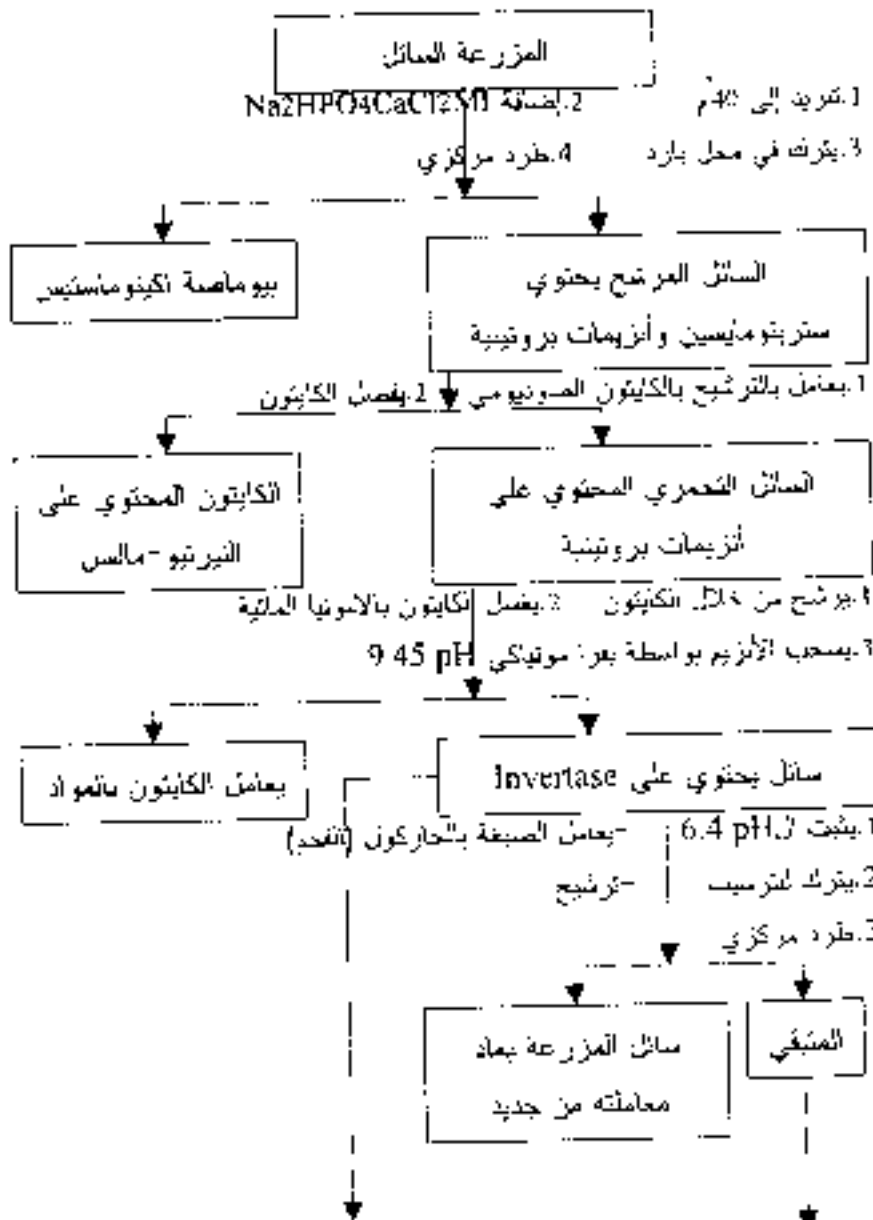
**مخطط رقم (10): تغذية المستحضر
الأزرعي من سائل المزرعة L (Micromonospora vulgaris)**



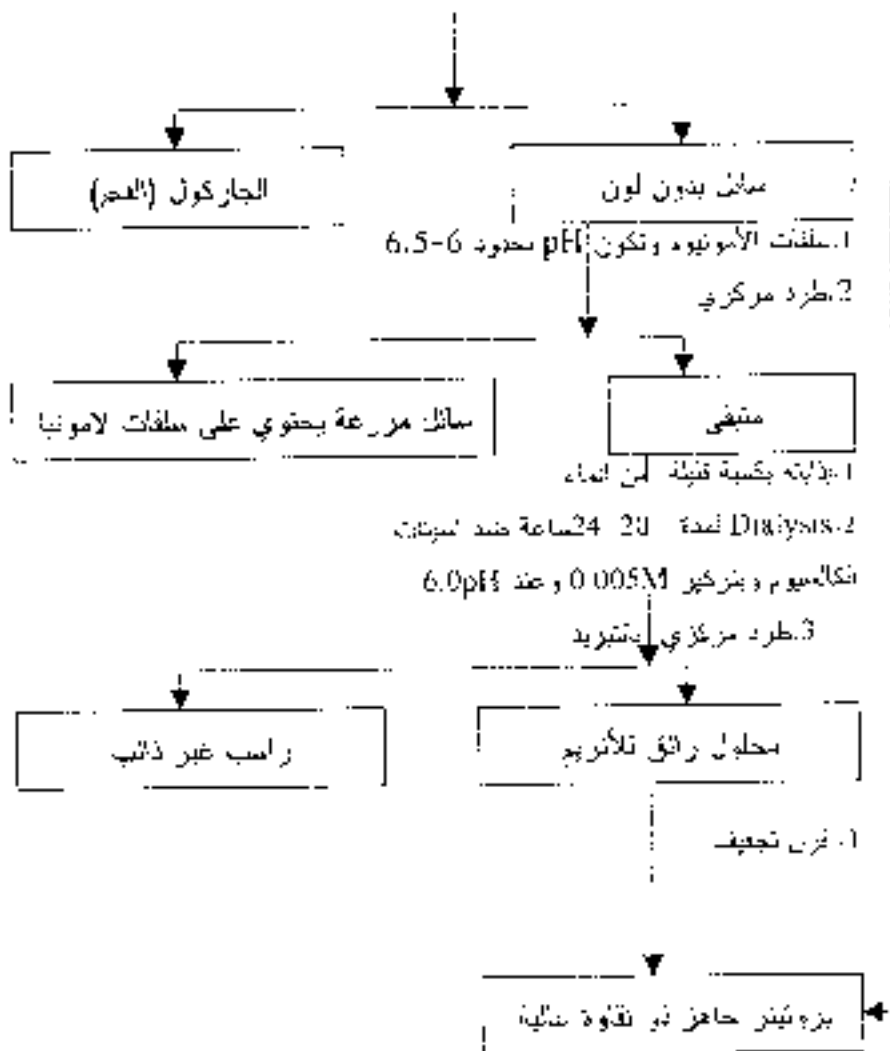
نفع مخطط (10)



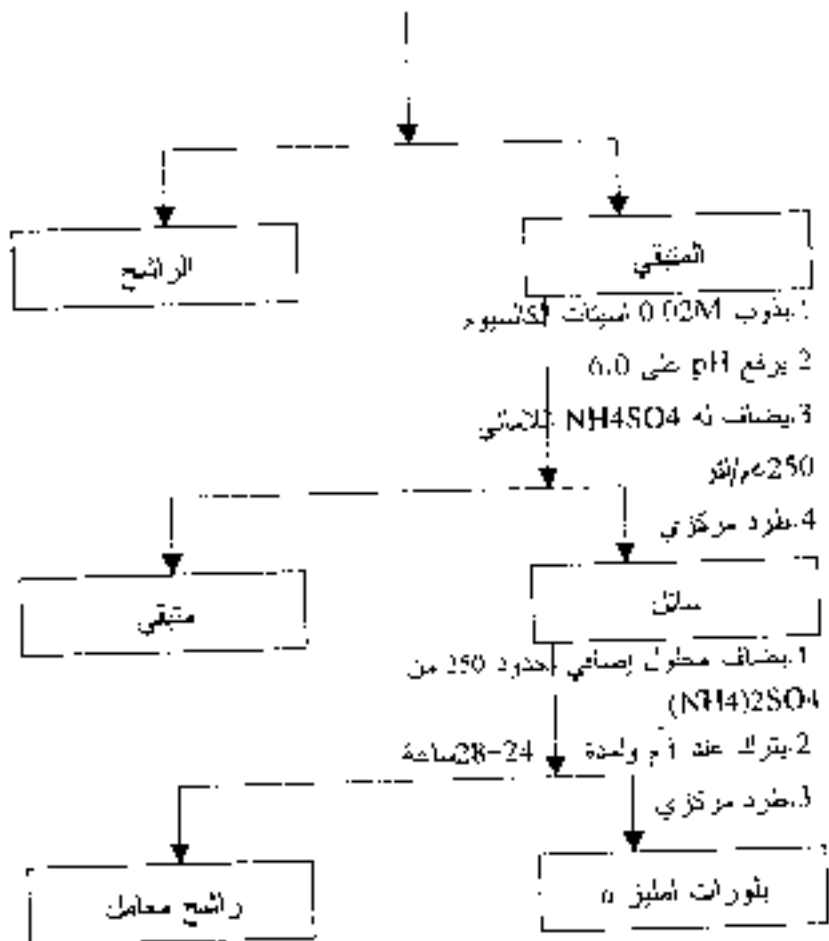
مخطط رقم (11) تحضير أنزيم البروتينز
من مزرعة غاطسية L (*streptomyces griseus*)



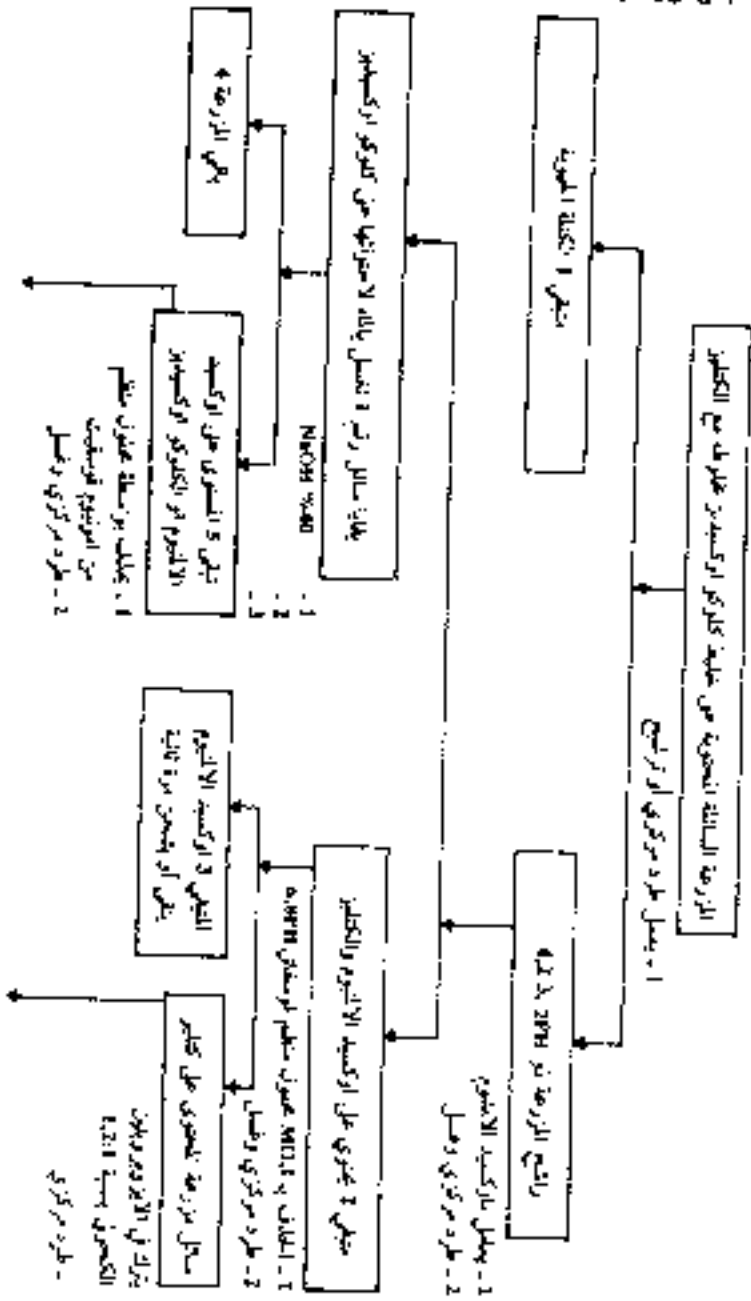
تابع مخطط رقم (11)



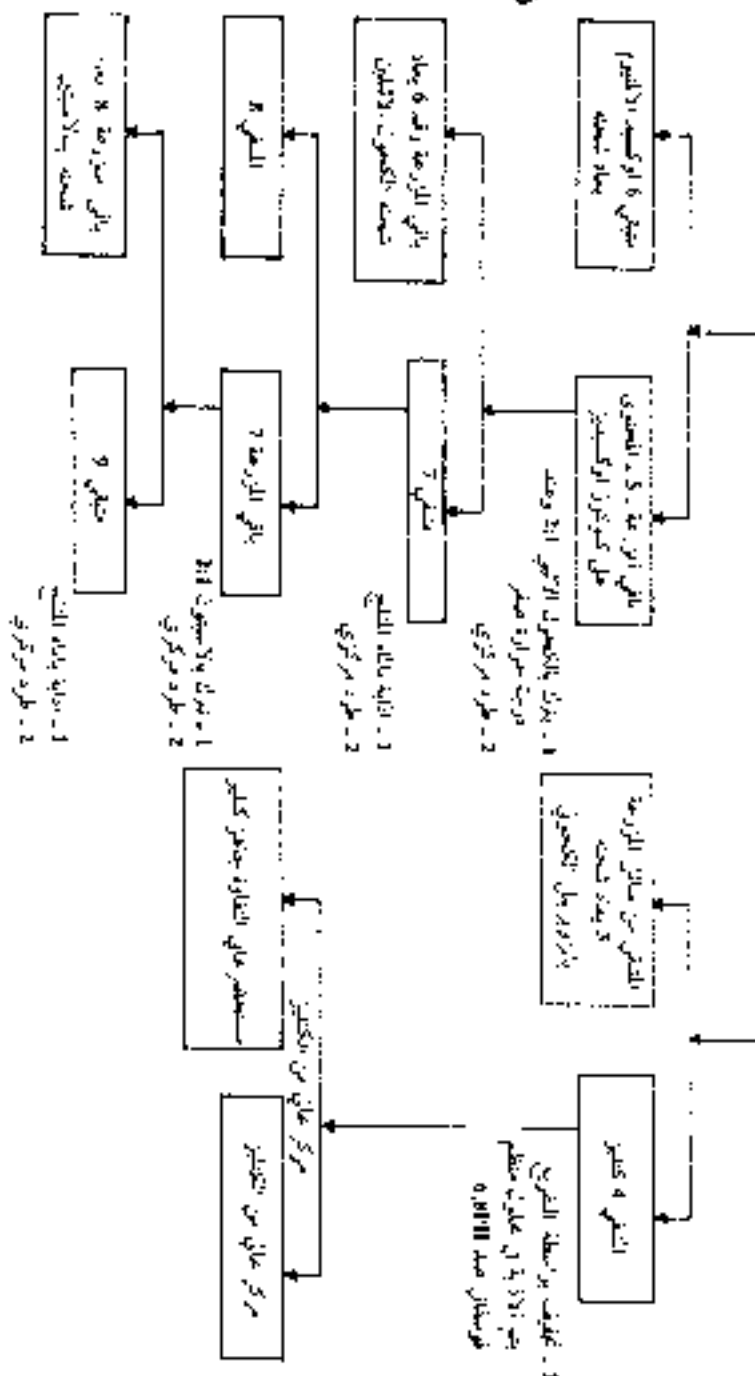
تابع مخطط رقم (11)



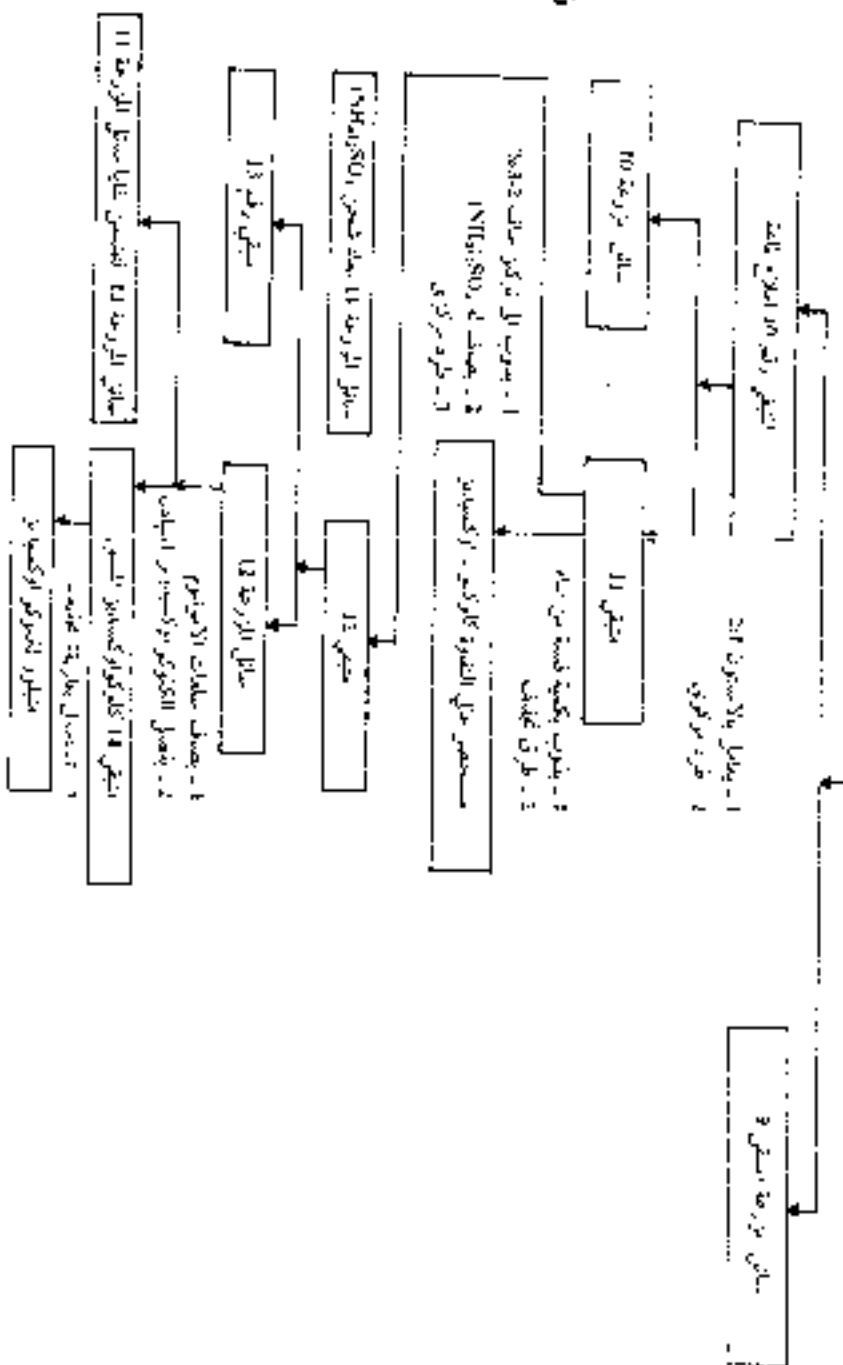
**مخطط رقم (12): تحضير أنزيم
جلوكوز أوكسيديز وانثالاز من مزرعة (Pen. Vitale)**



تابع مخطط رقم (12)



تابع مخطط رقم (12)

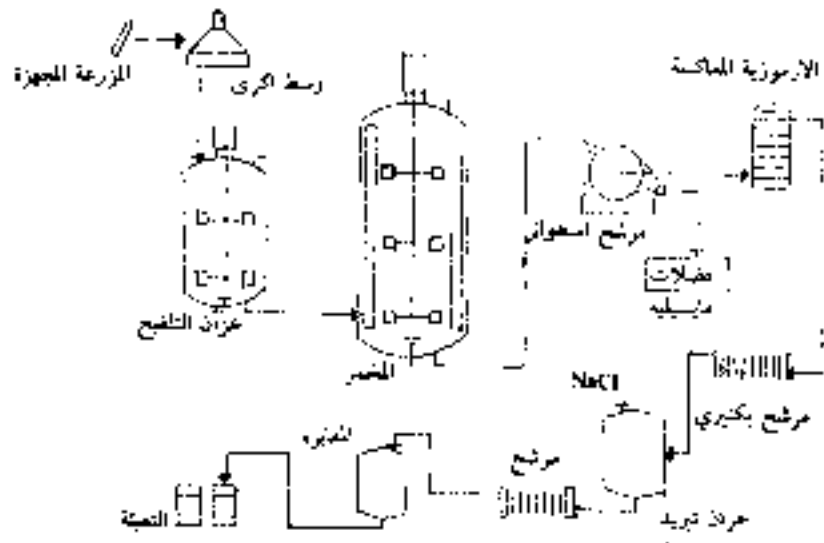


مخطط لتكثيف إنتاج الإنزيم

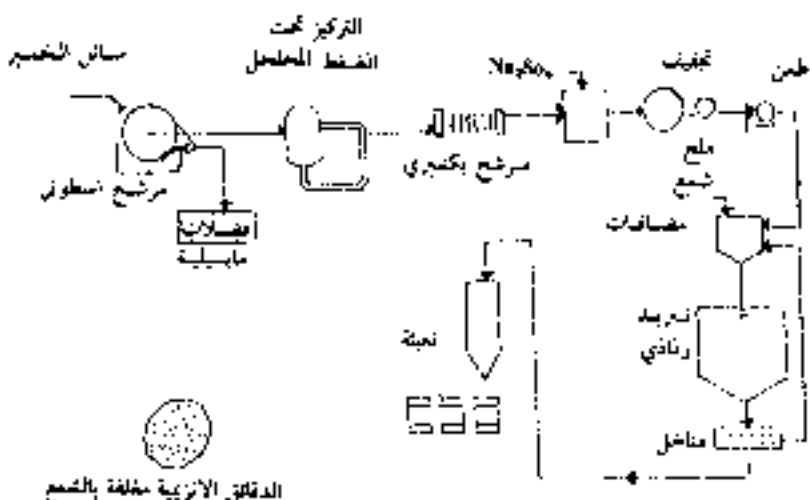
وكما أوضحنا فإن أكثر الإنزيمات تتفتح بالزراعة المعمورة في المختبرات مع ضبط العوامل المهمة في تكونه جيا التخمير، من سيطرة أوتوماتيكية على ظروف التخمير وعلى سعة التهوية واحتمالات التغذية المستمرة خلال عملية التخمير، ومن العمليات الإنتاجية لإنتاج الإنزيم من مرق التخمير هي مرضحة في الشكل رقم (٤١)، حيث يتم عن طريق هذا المخطط إنتاج الإنزيم المسائل.

إن الخطوات الرئيسية تبدأ بعد عملية التخمير، حيث يتم فيها عزل المايسيلوم ثم التركيز بواسطة الأزموزية المعاكسة، ثم عملية الترشيح ومن خلال مرشح بكتيري، ومن ثم تبدأ عملية إضافة الصادرة الحافظة NaCl ومن بعد ذلك تبدأ معايرة سائل التخمر ثم التعبئة. إن عملية إنتاج الإنزيم المسائل هي الشانعة حيث أنها لا تحتاج إلى عمليات إضافية أخرى تزيد من الكلفة، إضافة إلى أن المستهلكين يفضلونه سائلاً.

أما مخطط إنتاج الإنزيم الصلب فالمخطط يكون أكثر تعقيداً كما هو موضح في الشكل (٤٢) حيث يجب إضافة وحدة جديدة إلى وحدات التصفيح وهي وحدة الترسيب، والرسيب يتم بإضافة الملح كما هو موضع في الشكل، ثم تأتي عملية التجفيف ويجب أن عملية التجفيف تخدم غرض إنتاج الإنزيم وتمنع تكون العبار. لهذا يجب معاملة الإنزيم بماء مضادة مثل الشمع ثم ينشر في حاضنه، حيث أن القطرات الصغيرة تتكون ثم تتصلب بالتجفيف وبعد عملية التخلص تكون جاهزة للتعبئة وإنزيم سيكون بشكل دقيق.



شكل رقم (41) يوضح إنتاج المستحضر الإنزيمى السائل



شكل رقم (42) يوضح إنتاج المسحوق الإنزيمى المهر

الفصل الرابع عشر

تقنية إنتاج الأحماض الأمينية بواسطة الأحياء المجهرية

**Production Technology of Amino Acid by
Microorganism**

تقنية إنتاج الأحماض الأمينية بواسطة الأحياء المجهرية: (Production Technology of Amino Acid by Microorganism)

إن التأثير البيولوجي للأحماض الأمينية من قبل الأحياء المجهرية أعطى أهمية كبيرة في العقدين الأخيرين، خصوصاً بعد إنتاج حامض الكلوتامين والاسبارجين في اليابان عام (1957) حيث كثُرت الدراسات حول هذا الموضوع، ومن النتائج المسجّلة في تأثير الأحماض الأمينية بواسطة الأحياء المجهرية لوحظت حascibilitan ...

الخاصية الأولى: هي أن الأحياء المنتجة للأحماض الأمينية هي من نوع Auxotrophic.

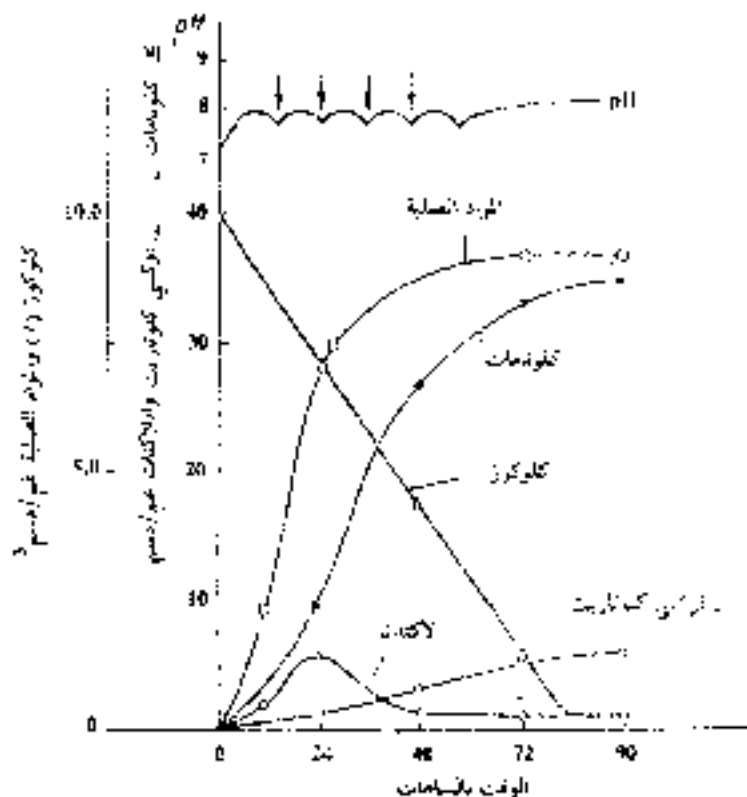
الخاصية الثانية: اكتساب كيافية السيطرة على ميكانيكية التأثير. لذا كان الاهتمام متزايداً لإنتاج الأحماض الأمينية خصوصاً وأن للأحماض الأمينية أهمية كبيرة في غذية الإنسان والحيوان والتي كان متداوتها عن طريق النباتات البروتينية وبشكل أكبر قليلاً، ومنذئتي بهذه الفصل يعرض التقنيات عن إنتاج بعض الأحماض الأمينية.

حامض الكلوتامين (L - Glutamic Acid):

من خلال التفتيش عن كلويات الصوديوم لأجل تحسين نوعية المنتجات الغذائية، فقد يتم الحصول على حاسض الكلوتاميك بواسطة تحال بعض بروتينات النباتات.

وفي عام (1956) بدأت أول الدراسات للتقنية الميكروبيولوجية في هذا المجال تأخذ مطلاها لإنتاج حاسض الكلوتاميك، حيث يمكن بعض المستقلين من فصل بعض الأحياء المنتجة لهذا الحامض في وسط غذائي (Substrate) تحتوي على جلوكوز (Micrococcus) وأيونات الأمونيا وتم تشخيص هذه الأحياء، فكانت من نوع (*Micromoccus glutamicus*). (Hacillus sp.). واكتشفت أيضاً سلالة أخرى من نوع (*Hacillus glutamicus*)

ومن دراسة بعض صفات اسلالة (*Micromoccus glutamicus*) من حيث الشكل وكانت عصوية قصيرة، موجبة تصبغة كرام، تكون السبورات: هوائية، غير متحركة وليس لها أسواط، وتحتاج إلى عنصر اليابوتين (Biotin) عادة نموها، وعموماً هذه اسلالة يمكنها النمو على المواد انكريبوهيدراتية وأيونات الأمونيا ومع التهوية المناسبة لإنتاج هذا الحامض، والمعنى التالي يوضح اعتماد الكائن المجهرى على ظروف المزرعة، وعند توفر الظروف المناسبة فإنه يستطيع إنتاج (50) غم حامض كلوتاميك/ من كل (100-150) ام م) جلوكوز.



شكل (٤٢) يوضح التغيرات الحاصلة في المكونات الكيماوية لتوسيط العصافيري لـ *M. Glutamicus* حامض لـ-كليوتامات في السلالة

طرق الحصول على حامض الكليوتاميك:

لأجل الحصول على حامض الكليوتاميك فهناك طريقتان رئيسيتان وهما

- ١- طريق الوجبة الواحدة (Single Stage) وفيها الأحياء...اء تتمىء بمحض مصدر كربوهيدراتي ومصدر ناكروجيني.

- ٢- طريق الوجبات (double stage) وهذه الطريقة تعتمد على تحضير تصلبة وبيه لوجبة (Keto glutamic Acid) بواسطة الأحياء...اء أو بواسطة

مستحضرات إنزيمية، وهناك عدد كبير من الأحياء التي تنتج α -Keto glutamic Acid منها:

Pseudomonas fluorescens
Bacterium Koenigbutarum
Proteus sp.
Kluvera Cibrophila

و عندها تحدث عملية (Diamination) لمجموعة الأمين، حيث تم دراسة العديد من الأحياء وفي وسط يحتوي على (α -Keto glutamic Acid) وأملاح الأمونيوم فكان إنتاج حامض الكلوتاميك من السلالة (*pseudomonas ovalis*) عالياً، وبعده معالجة حموضة الوسط (pH) وبعد درجة حرارة (30°C) يتحول (60%) من (α -Keto glutamic Acid) إلى حامض الكلوتاميك. ونتيجة هذه الدراسة تم الحصول على إنتاج يقدر بـ (0.0%) حامض الكلوتاميك من الجلوكوز المستعمل. إن هذه الطريقة يمكن أن تطبق على الأنواع الذالية أيضاً: (*Aspergillus sp.*), (*Saccharomyces sp.*), (*Pseudomoes sp.*)، وعند (pH 6.8-8.5) ودرجة حرارة (20-45°C). علم بـ أن حامض الكلوتاميك يمكن أن يتبع من (α -Ketoglutaric Acid) بوساطة (transaminase)، ويستعمل لهذا السلالة (*E. Coli*) في البروتين المتحلل مع حامض الأسبارгин.

كذلك يمكن إنتاج حامض الكلوتاميك بطريقة اختزال مجموعة الأمين لمجامن لحامض (α -Ketoglutaric Acid)، حيث يكون إنزيم (Dihydro Kinase) عملاً مينا لحامض الكلوتاميك في الأنواع:-

Escherichia, *Pseudomonas*, *Bacterium*, *Ervina*, *Serratia*, *Debaryomyces*,
Pseudomonas ovalis proteus vulgaris

أي السلاسلة (*Micrococcus glutamicus*) فتعطي أعلى حيوية لإنزيم الذي يعمل على مجموعة الأمين، كما أنه يمكن الحصول على حامض الكلوتاميك من مصدر فورمات (Formate) وباستخدام الأحياء التالية:

B. Pumillus, *B. Subtilus*, *B. netto*, *B. mesentericus*, *B. Cereus*,
E. coli *Serratia marcescens*, *pseudomonas aesciginosa* *xanthomonas pruni*

تقنية إنتاج حامض الكلوتاميك من الأحياء المجهرية المنتجة والعمليات الصناعية:

إن السلاسلة المهمشة (*Micrococcus glutamicus*) هي إحدى السلاسل المشهورة في إنتاج هذا الحامض، ولأجل تحضير التقانة يحتاج إلى وسط غذائي (Substrate) الذي يحتوي على (2%) جلوكوز، (1%) بيتون، (0.5%) مستخلص اللحم، (0.5%) NaCl ، عند ظروف حرارة حчин (28°C) و pH (7.2-7.8)، وفترة حصن (24) ساعة وفي حاضن هزار ذي سرعة (220 دوره/ دقيقة). ومن ثم يتم نقل النسخة إلى وسط التخمير المحظي على المكونات التالية (10%) جلوكوز، (MgSO_4 : 7.1200.001, K_2HPO_4 : 0.01, $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$: 0.2)

و عند خروف تبريد على درجة حرارة (25°C) مع تعديل حموضة الوسط (pH) بإضافة (10%) محلول كارباميد و عند إضافة (2.5) ملغم/ نسم 3، وفي حاضن هزار

ويعد فترة (48) ساعة منحصل على (42) غم/دسم حامض كلوتامينك، أما إذا استخدم تركيز (15%) جلوكوز فمنحصل على (52) غم/دسم.

أما بالنسبة للسلالة (*Brivibacterium divinicum*) التي تصل في وسط جلوكوزي تركيزه (10%) كارباميد (0.3) $(0.05\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O} \cdot 0.2\text{K}_2\text{HPO}_4)$ ، مسخن الصفرة (0.15)، فبان مسخن اللحم (0.2) مستخلص التسخير (3%) مسخن الصفرة (0.15). فإن السلالة ستتج في الساعة الثلاثين من الحضن (44.2 غم/دسم) حامض كلوتامينك.

وهذاك العديد من السلالات التي تتبع هذا الحامض، أما المخطط العام لتحضير الحامض من السلالة (*Micrococcus glutamicus*) والسلالة (*Brivibacterium flavum*) فقد تم تحديده، علما بأن (75%) من إنتاج هذا الحامض ينتج بطريق ميكروبيولوجية و (20%) بالطرق الكيمائية و (5%) ينتج بواسطة التحلز. أما العمليات التكنولوجية المستخدمة لتحضير هذا الحامض فهي بالترتيب الفاصلة وبظروف هوائية وبنظام الوجبة. و عموما فإن الأوساط المستعملة لإنتاج تختلف عن جلوكوز (10%) وبيتون (2ملم)، وثiamin، ومسخن الصفرة.

وقد يستبدل المصدر الكربوني بالاسترات. فيكون الوسط كال التالي:-

أسترات الأمونيوم (1.5%)

أسترات النتروجين (3%)

%0.2K₂HPO₄

MnO_{0.00002} ، Fe

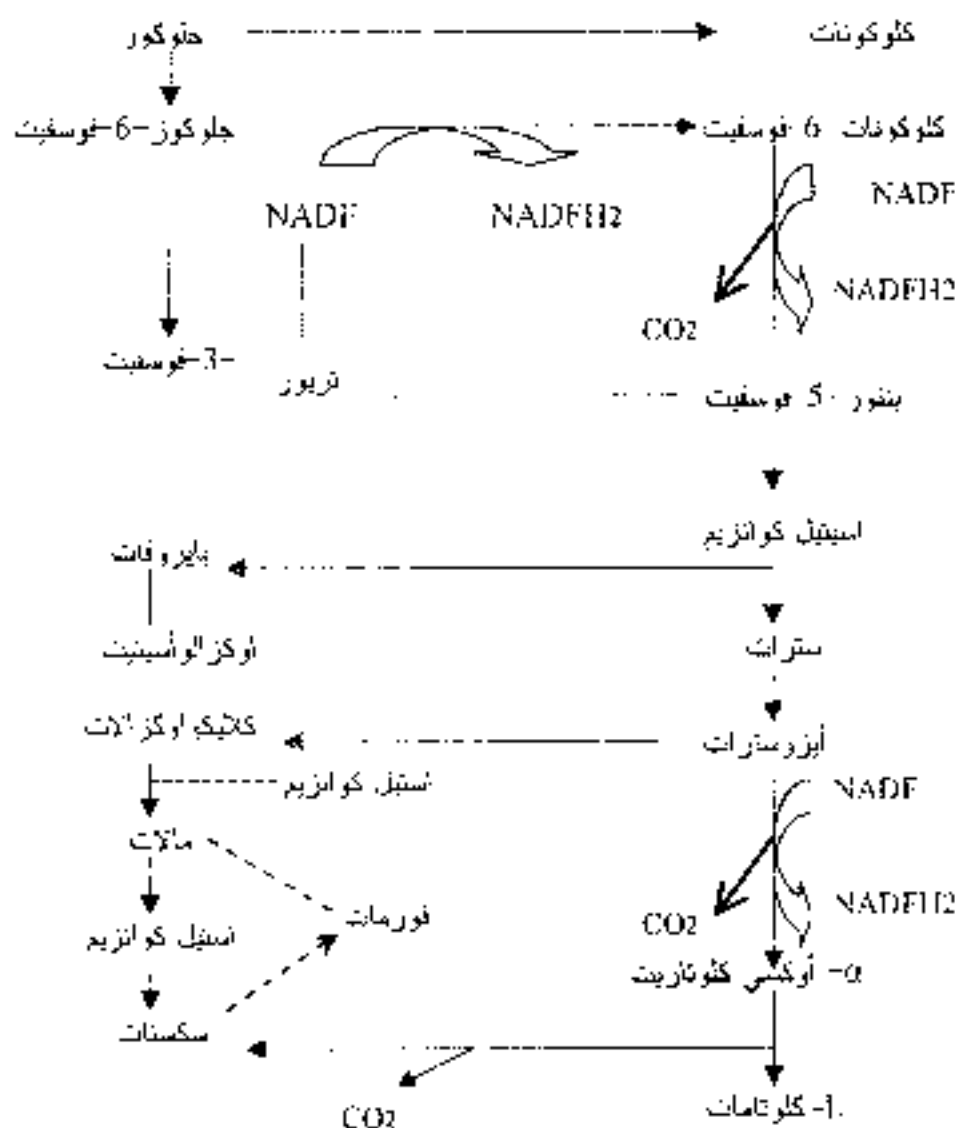
H الوسط (*)
ماء (نتر)

خطوات إنتاج الحامض:

1. تحضير المخبري للناج.
2. تحضير الأوساط الغذائية الخاصة بتحضير الناج.
3. تحضير الناج بشخراط.
4. التربية الإنتاجية للأحياء لإنتاج الحامض.
5. فصل الفئران الحيوية.
6. عملية استخلاص الأحماض الأمينية وتركيزها وبلورتها.

أما عملية الإنتاج فتجرى اعتدابا في أربع مختبرات ذات حجم (200م)، ومن الأمور المهمة عند الإنتاج هي كثافة إضافة العنصر النيتروجيني لأن أي تفاصير في كمية (٦) سيخلف من إنتاج الحامض.

مخطط يوضح تكوين حامض النيوتاميك من (*Micrococcus glutamicus*)



- أما الخطوات الإيجابية لهذه العملية فهي :

- أ- متى يلزم الكربوهيدرات يعر من خلال سلسنة أدين ماير هو夫، ونوره هكسومونوفوسفيت.

ب- عند التهوية الضعيفة يلاحظ أن سلسلة أدين ماير هو夫 تبعد عن نهجها حيث تراكم حامض التبيك.

ج- عند التهوية الجيدة يلاحظ دورة هكسومونوفوسفيت ويلاحظ تأكسيد حامض الكلوراميك، وأنخفضت بوضوح النعومة.

٣- حامض الالاسين:

من المعلوم أن حامض الاليسين هو أحد مكونات أو محتويات بعض النباتات
النقولية والمحاصيل، وهو من الأحمسن المهمة التي يحتاجها الجسم ولكميات
المتوفرة في هذه النباتات والمحاصيل قليلة، لذا فسأبحث عن إمكانيات جديدة
والتكيف عن مصادر جديدة وذات مردود اقتصادي كبير، ونتيجة العمل المستمر
في هذا المجال لإنتاج حامض الكلوتامين تم التوصل إلى إنتاج حامض الاليسين عن
طريق الأحياء المحبرية، حيث أنها بشرتكان بخاصية وأهمية وقد تم فعلاً
الحصول على إنتاج حامض الاليسين بمراحله واحدة أو بمرحلتين.

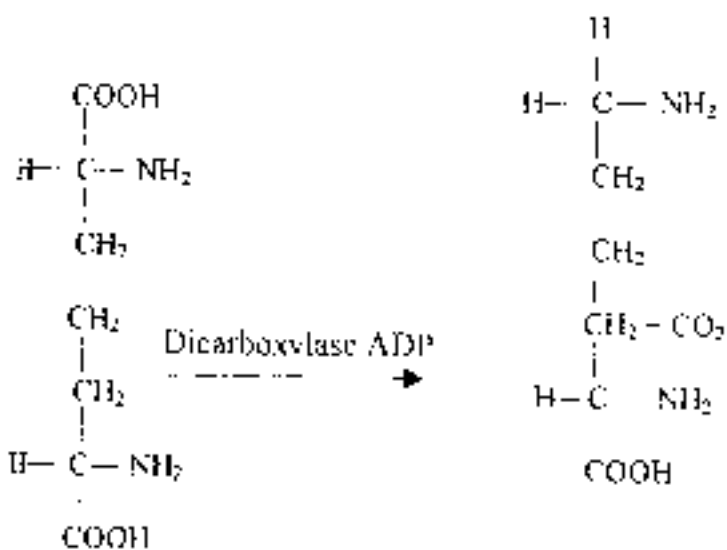
إن ظهور حامض اللاكتين الحر في الوسط الغذائي درس من قبل الكثرين في المزارع المفمورة مع التحريك المستمر في مزارع ذات بيئة تحتوي على حلوكوز، يوريا، وقد تم إنتاج (5-15) ملغم حامض اللاكتين/ لتر. أما المسألة

(*Ustilago Maydis*) فقد انتجت (200-300) ملغم/لتر في الظروف الاعتيادية للزراعة. كما تم تحديد السلالة (*Ustilago Maydis*) وكذلك السلالة (*Cliodadium roseum*) والتي تنتج بحدود (800-700) ملغم/لتر عند خلروف حاضن هزاز، أما عند زراعة (*M. maydis*) في مخبر ذي حجم خمسة ليترات فقد تم الحصول على إنتاج (1.95) غم/لتر لاسين و (1.9) غم/لتر حامض كثريتامين و (1.9) غم/لتر بارجينين.

ومن العمل الوراثي تم الحصول على بعض التحويلات لسلالة (*M. glutamicus*) بواسطة العامل التفريجانية للأئمة فوق البنفسجية (*ultra volite ray*), حيث أزدك الإنتاج إلى (20) غم/لتر لاسين/لتر في وسط بيئي معين. إن إنتاج (*M. glutamicus*) من السلالة (*M. glutamicus*) يختلف من حيث طبيعة تكيف الكلوئامات، حيث أن السلالة (*M. glutamicus*) تحتاج إلى بيوتين وهو موسيرين لأجل النمو في وسط المولاس. وعموماً فإن سلالات الصناعية للإنتاج تعتمد على الوسط الثاني للأوكسجين (*M. glutamicus*).

% 7.5	جلوكوز
% 1.5	NH ₄ SO ₄
0.05	K ₂ HPO ₄
% 1	CaCO ₃
1.0 كغم/لتر	باليوتين

حيث يتبين أيضًا بأن المرحلة الأولى هي عملية تحضير السلالة (*E. coli*)²، أما المرحلة الثانية فهي عملية كربوكسيلية من قبل إنزيم (DAP decarboxylase) (الكاربوكسيليز). العامل (diamino pelinic acid α) يكون من قبيل بكتيريا



ميكانيكية بناء اللايسين:

إن الحصول على متحورات أكسوتروفية ليس فقط ينبع على زيادة إمكانية بناء اللايسين عبقربيولوجيا بل سمحت هذه المتحورات بإعطاء المجلان لاكتشاف درجات منفصلة لبناء هذا الحامض، وهي كماً موضحة في الشكل اللاحق.

حيث يبين الشكل بناء حامض اللايسين من حامض الأسبارгин، إن المتحور الأسكوتروفية من نوع (*Mesococcus* و *Brivibacterium*) تحتاج إلى اليهوموسرين، الصيتوين، بتروسين، ايسولوسين، كذلك إن هذه المتحورات تحتاج أيضاً إلى أminoine الفوسفات وبالتحديد المثلي وكذلك البايبوتين.

الخطوات التفصيلية لإنتاج اللايسين:

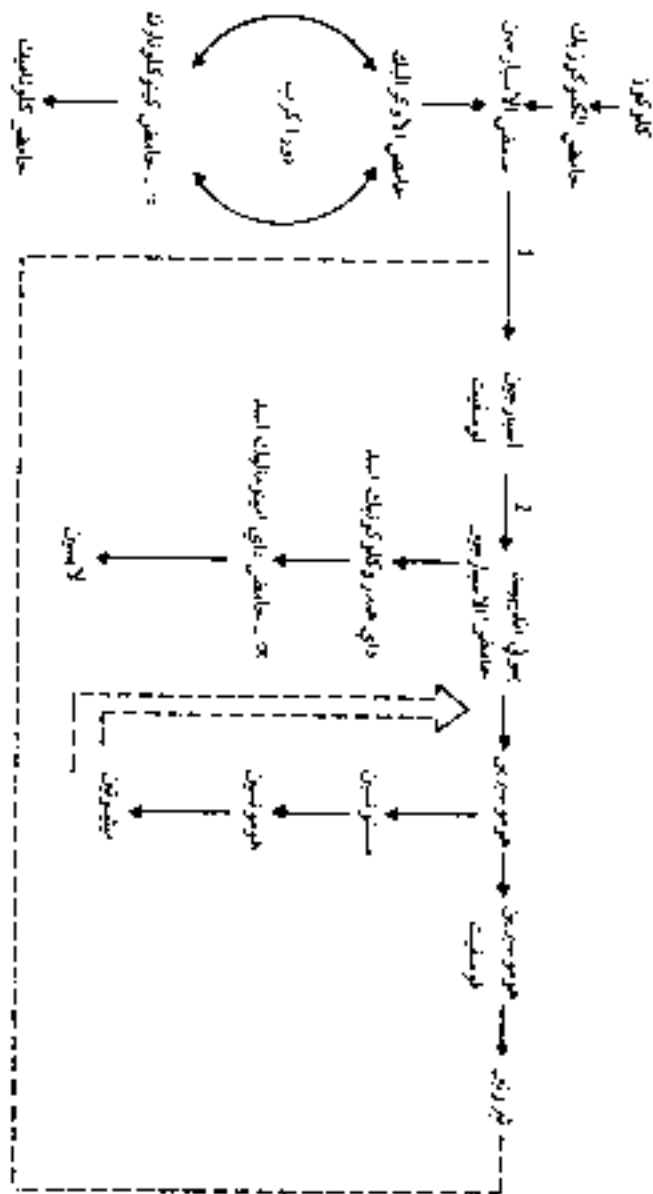
إن إنتاج الحامض يعتمد على طورين، الطور الأول هو المتحور (*E-coli*) المنتج إلى الحامض (*d*-aminoacidic acid) الضروري لبناء حامض اللايسين، أما الطور الثاني فهو لـ(*l*-carboxylation) للحامض وتحويته إلى (*L*-lysine) بواسطة الأحياء المجهريّة المحتوية على (*Dicarboxylase*).

ويعتبر الوسط النباتي مثلاً لـ*Escherichia coli* (*E-coli*) وهي ($\text{NH}_4\text{Cl} 0.5\%$ ، $\text{KH}_2\text{PO}_4 0.5\%$ ، مسخن الزرة (0.5%) ، مكسرول (0.5%) وعند $(\mu\text{H} 7.5)$ وعند فترة حضان (72) ساعة وعند درجة حرارة (28°C) مع التحريك، وسرعة تهوية $(1\text{حجم هواء}/1\text{حجم وسط})$ أعطت إنتاج (9) ملغم/لتر من الحامض.

أنا بتنسبة للسلالة (*Micrococcus glutamicus*) الاكسنوفوفية، والسلالة (*Brivibacterium sp.*) أمعضت ساق مشجعة لإنتاج هذا الحامض والذي تزداد مثبيته بين (18-25٪) والإنتاج يعتمد على الخطوات التالية:

1. تفريغ إنتاج على الوسط الغذائي.
2. إنتاج نسخة للمحمر.
3. تفريغ المحمر مع الشهوة والانحراف.
4. إنتاج المفرارع الميكروبية للحصول على (L-Lysine).
5. تثبيت (Lysine) في الوسط.
6. عملية تبخير.
7. الحفظ والتجميد للحصول على بلورات الحامض.

مخطط (حامض الكلوتاميك)



تقنيّة إنتاج الحامض الأميني:

3. (Production Technology of L-Theanine)

إن تحضير الحامض الأاميسي (L-Threonine) من قبل الأحياء، اتجاهه ذو أهمية كبيرة في مجال الصناعة، إذا كان لدينا تصور على التحضير الكيماوي لسهولة الحامض من المصادر الخام الطبيعية أو المصادر التقليدية والذي يتطلب الكثير من الجهد والكلف.

وقد صدرت الكثير من الدراسات وابحاث التي تتعلق بتأثيف هذا الحامض، وفي سنة (١٩٩١) تم اكتشاف السلالة المتحورة (mutant) من النوع (*Neurospora*) وهي سلالة تحولت إلى مادة (Threonine) (Bacillus subtilis E. Coli) sp.) والتي يمكنها تأثيف كمية من حامض (...) (Threonine) والتي أعطت إنتاجاً يقدر بـ (٣-٥) غم/لتر ثيرونين (Threonine) على تربتها على بذنات محتوية على (D. L. Homoserine) كأحد المكونات الأساسية للسلالة، وتم ظروف خاصة من التهوية.

(*Arthrobacter paraffinensis*) وقد اكتسبت إنتاج السلالة (Arthrobacter paraffinensis) الاصکوتروفية لعلاقتها مع الإيزو-لوئين وفي البيئة الحاوية على نسب (n-paraffin، L. valine، L. Threonine) وبكمية (10) ملغم/سستر وسط غذائي. إن التحضر الميكروبيولوجي (L. Threonine) يمكن أن يكون تحت طريقتين، الأولى مباشرة في الحصول على سلالة ذات ميزة اكسوتروفية ولتي تحول انهوموسيرين إلى

البناء المباشر (Direct Binsynthesis)

للحصول على سلالات اكسوتروفية من النوع (E. coli) والتي يمكن توجدها بعمليّة يدّافع عمليّة التمثيل الأيضي عند نقاط مختلفة لتأثير الأحماض: الأرجنinin، تربوتوفان، هستكين، ميتوثين-أيزونوتسين، ليثرين، فللين، حيث تم تأثير (L-) Threonine) عن سلالة يكتيرية من نوع (E. coli (D) وبحدود إنتاجية تقدر (100-100) ملغم/لتر و (20) ملغم/لتر من DAP و (20) ملغم/لتر لايسين.

ونتيجة لظهور هذه السلالة والحصول على متحورات (mutant) فقد تم الحصول على أعلى إنتاج للأحماض الأمينية خصوصاً الثيروينين مرتبطة مع DAP و عند البيئة ذات المكونات الصالحة مائتول (2%), (NH4)2SO4 (0.15%), MgSO4-7H2O (%0.7), K2HPO4 (%0.1) DAP (%0.1) (120) ملغم/لتر، و عند ظروف حمض (37°C) ولكن عند زيادة تركيز DAP تقل كمية الثيروينين.

اما عند التربية على بيئة حاوية على السوربيتول و عند درجة حرارة حمض (28°C) أنتجت الكمية القصوى للثيروينين بعد فترة حمض دامت (42-48) ساعة، و عند محتوى ميتوثيني تقدر ب (50) ملغم/لتر ، كمية DAP (175) ملغم/لتر في البيئة الغذائية.

تحويل الحامض الأميني الهوموسيرين:

بعض الأجناس من الأحياء المجهرية يمكنها تحويل الهوموسيرين (L-серин -B-) ، وأعلى كمية من هذا الحامض يمكن الحصول عليها من السلالة (B) Theronine

ومن بعض السلالات من جنس الخميرة ولكن الحامض المنتج سيكون داخل خلايا الخميرة، أما الوسط الغذائي المستخدم فيكون ذات محتوى (10%) جلوكوز، (1.2%) DL-هوموسيرين، فالسلالة (B. Subtilis) أنتجت (3.7 غم/لتر) (L-Threonine).

وإن أعلى إنتاج تم الحصول عليه من السلالة (Xanthomonas citri) وهي الوسط الغذائي والمكونات (10%) حلوى، و (62%) $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ ، و (6.2%) K_2HPO_4 ، و (0.3%) $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ، و (20%) CaCO_3 ، (1%) هوموسيرين، كمان (5) غم/لتر من (L-Threonine).

ويمكن الاستفادة من تحويل (50%) من الهوموسيرين إلى (L-Threonine) حيث يكون دور الهوموسيرين عاملًا مساعدًا في بناء الثيرونين والميثيون، إن بعض أنواع الخمائر تحول الهوموسيرين إلى ثيرونين بواسطة إنزيمات كعامل مساعد لعملية التسفسرة خصوصاً لمجموعة الهيدروكسيل.

حامض التربوفان (L-Tryptophane):

يمكن تأليف هذا الحامض من الكائنات المجهرية الحية من نوع (claviceps purpurea) ومن مادة الأندول، حيث أعطت إحدى المزارع كمية قدر بـ (1.5) غم/لتر.

أما السلالة الاكسيتوروفية لتربيوفان (*E. coli*) فقد أعطت إنتاجاً (10) غرام/التر (Tryptophane) في بيئة تحتوي على الأندول والسيرين، و هناك أنسواع أخرى من الخمائر التي أعطت إنتاجاً يقدر بـ (1.4) غم/التر وفي وسط يحتوي على كجزء أساسى في الوسط (amberlic acid).

والدراسات جارية في مجال تحضير التربيوفان ميكروبيولوجياً والتي تعتمد على تحويل الأنترلينك، الأندول والسيرين إلى حامض التربيوفان:-

تحويل حامض الأنترلينك:

إن تحويل حامض الأنترلينك إلى حامض التربيوفان وبغلاف السيرين وانسكلر يكون من قبل الخميرة (*Candida*) وكذلك من النوع (*Hansenula*) والتي يمكنها من تأليف (3) ملغم/التر تربيوفان عند البيئة الحاوية على حامض الأنترلينك.

تحويل الأندول والسيرين:

يمكن استعمال مايسيليووم من مزرعة (*Claviceps purpurea*) والتي تعزز من مرض صدأ الحنطة والتي لها القدرة على إنتاج حامض التربيوفان من الأندول والسيرين ومع المكونات البيئية التالية:-

جلوكوز (1%)، كلوريدي السترات (0.5%), N-Z-amino (0.5%), بيكتون (0.5%), مستخلص اللحم (0.5%), و تم الحضن عند درجة حرارة (26°C) ولمدة (72) ساعة وفي حاضن هزار ذو سرعة (110) دوره/دقيقة.

ومن هذه المزرعة يتم تلقيح المزارع الكبيرة، ونسبة الفساح تكون (5%) ثم تحضن لمدة (48) ساعة وتحت نفس الظروف التي ذكرت وعند درجة ثبوتية (0.7) حجم هواء وسط بقيقة، وسرعة خلط (400) دورات/ دقيقة، ودرجة حرارة (28°C).

أما مكونات الوسط الغذائي فتكون كالتالي:-

جلوكوز (%2)، (NH4)2SO4 (%0.4)، كالسيون (%0.15)، KH2PO4 (%0.88)، NaHPO4.12H2O (%1.54)، مستخلص اندرة (%)، واثاء عمليه (%0.01) التخمير وبعد مرور (30) ساعة من الحضن يتم إضافة الاندول وبنسبة (%0.01) ويتم تعديل pH للبيئة ما بين (6.5-5.0)، وإن إضافة الاندول هو لاستخراج الستريوفان، وقد أعطت هذه المسألة إثلاجا يذكر بـ (4.4) غم/لتر عربتوفان.

اما عند خلط الاندول والسيرين ويوجد المسالة (E) في بيضة غذائية مكونة من النسب المطوية التالية. كليرول (1.0)، (NH4)2HPO4 (0.35)، MgSO4.7H2O (0.002)، حامض الستريك (0.005)، KHP04 (1.0)، KHPO4 (2.5)، حيث يتم تهيئه هذه المواد في وعاء حجم (100) مل لاجل تحضير التفاح وبعدها يتم تلقيح المكسرات ذات الحجم الأكبر، ويتم الحضن عند (pH) (8)، ومن ثم بضاف (6) غم من مادة الاندول و(12) غم من (D L Serine)، وبعد فترة حضن لمدة (16) ساعة، وعند درجة حرارة (37°C) فإن كمية حامض الستريوفان "L" التي ستكون هي بحدود (0.4) غم.

ومن الطرق المستعملة للحصول على التربوفان هي تحويل حامض الـ(3-Indoiglucosic) حيث يعمل كمذيل بيولوجي للأحياء المجهرية حيث استخدمت الكثير من الأحياء المجهرية المختلفة وعلى الوسط ذي المكونات التالية وباتساع المئوية:-

0.02	MgSO ₄ ·7H ₂ O	5.4	جلوكوز
0.0065	CaCl ₂ ·2H ₂ O	0.2	NH ₄ Cl
0.00005	FeSO ₄ ·7H ₂ O	0.15	KH ₂ PO ₄
7.6	pH	0.22	NH ₂ HPO ₄

بعد عملية اتحاضن لمدة (18) ساعة، وعند درجة حرارة (36°C)، وعند ضروف تهوية جيدة في حاضن هزار، أجسام الأحياء المجهرية تفضل بمحلون فسيولوجي وتتجف بدرجات حرارة مختلفة وتحت التفريغ، بعد ذلك تنقل في إحدى الثلاجات الكبيرة والتي تحتوي على (1.5) من الحجم الشهاني ملغم/ملتر (15%) من حجم المنتوج الكبير، ومع وجود مسادة (Indol glucosic acid) لـ(3-Indol glucosic acid) (L-asparagine) ومع (pH) (7.6)؛ وفترة حضن لمدة (6) ساعات وعند درجة حرارة حضن أعطت السلالة (Bac megaterium) أعلى كمية من حامض التربوفان تقدر بـ(7.9) غد/لتر، ولكن السلالة (E. coli K12) انتجت (7.86).

حامض اللانين:

اللانين حامض أميني آخر يمكن أن يؤلف من قبل الأحياء المجهرية - كالبكتيريا والخمائر والطحالب المائية، حيث تحتاج إلى بيئة غذائية تحتوي على إحدى

المقابح الخاصة تأليف الآتيين، ومن هذه الأحياء السلالة (*Xedomonas* sp.) الذي ينتجه فقط (L-alanine).

طرق تخلق حامض الالئين:

هذاك طريقة لبناء حامض الالكين، فاتطريقة الأولى هي المباشرة بالاعتمد على المحسن التكريبوهيدراتي حيث يتم تحويل حامض الامبارجين إلى حامض الالكين، وبمقدمة السلالات:-

(Achromobacter Alcaligenes Micrococcus Flavobacterium Bacillus sp., Aerobacter sp., Escherichia sp.)

- والتي تحتاج إلى بيئة غذائية ذات محظوظ بنتوزي ومع المكونات التالية -

% 0.4	کاربامید KNO ₃	% 3	کسیلوز KHP04
% 1.3		% 0.1	
% 0.7	NH ₄ Cl	% 0.05	MgSO ₄ 7H ₂ O

ويتمكن إضافة مستخلص اللحم إلى الوسط، كذلك يمكن إضافة مستخلص انحصار، أو مستخلص الازرة الصفراء وبسبة (0.3%) مع إضافة (CaCO₃) (%) يحضر في الماكن الهراري عند درجة حرارة (60 °م) ونطدة (72) ساعة.

كما وهناك أنواع أخرى من الأحياء المجهرية التي يمكنها تأليف حامض الالجين وهي:

Brevibacterium pentosacelulicum nov. sp., *Brevibacterium pentosalanicum* nov. sp.

ذالنوع الأول يوثر في البيئة الجلوكوزية وليس فقط حامض الالجين و لكن أيضاً حامض الكلوتامين . و عموماً البيئة العامة هي :-
جلوكوز (%)11)، سلفات الأمونيا (2%)، بيتون (0.2%)، مستخلص الخمائر (%0.03)، CaCO_3 (%0.1)، $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ (%2.0)، K_2HPO_4 (%0.35).

كذلك فإن إضافة الأملاح الأمونية للأحماض العضوية كالاكتيك، والكلوكوربيك يزيد من إنتاج حامض الالجين إلى (17-18) غم/لتر، وكذلك فسنان دور مستخلص الخمائر يساعد في تثبية التمزقعة ولإنتاج الحامض ويمكن أيضاً أن يستعمل الشينمين، والبكتيرين خصوصاً للسلالة (*Bacillus lentus*) أما سلالات الأخرى من الأحياء المجهرية التي تنتج هذا الحامض فهي :-

Brevibacterium mucilaginosa
Brevibacterium amylolyticum
Corynebacterium gelatinosum

إن إنتاج حامض الالجين من السلالة (*Corynebacterium gelatinosum*) يحتاج إلى حامض الكلوكوربيك و كيتوكلوتامينات وكمية قليلة من حامض الكلوتامين . وإن عمنية إنتاج حامض الالجين معقدة جداً، أما إنتاج حامض الالجين من السلالة (*Ustilago maydis*) الاكتوبرية والتي تحتاج لتنشيطها إلى مواد تكون ضرورية لعملها، حيث أنها تحتاج إلى حامض البكتيرين لترافق (20 غم/لتر) التي تنعد استهلاكه حامض الكلوكوربيك.

وبعد تحويل هذه السلالة (ascotrophic mutant) وبعلاقتها بحامض الالجين والميتوتين، وحامض النيكوتين، فإن هذا المتحور انتج كمية عالية من حامض الالجين وبتركيز عالٍ؛ ومن اسلالات الأخرى التي يمكنها تحويل هذا الحامض هي الالجين وبتركيز عالٍ، ومن اسلالات الأخرى التي يمكنها تحويل هذا الحامض هي (Fusarium moniliforme) التي أعطت إنتاجاً يقدر بـ(14.2) غرام/تر.

طريقة انزاع الكاربوكسيل من حامض الاسبارجين:

(Decarboxylation of aspartic acid method)

إن الطريقة ذاتية لتحلیق حامض (L-alanine) هي بواسطة انزاع كاربوكسيل حامض (L-aspartic acid) حيث أن إنزيم (B-dicarboxylase) يوثر على (L-aspartic acid) وإن كثيراً من الأحياء المجهرية تحتوي على هذا الإنزيم خصوصاً (Xanthomonas sp.) (Xanthomonas sp.), (pseudomonas sp.), (Acetobacter sp.) (Oryzus) (oryzae) التي عند الرقم الهيدروجيني (4.6) تقوم تحويل حامض الاسبارجين إلى (L-alanine) عند درجة حرارة (40°C)، وبعد التمييز الذي في (L-alanine) (D,L-alanine) وبهذه الحالة يمكن انزاع الكاربوكسيل من قبل الكثير من الأنواع المجهرية على:-

Acetobacter sp., Pseudomonas sp., Achromobacter sp., Oospora sp., Torulopsis sp., Absidia sp., Asp. sp., Mucor sp.

إنتاج حامض الميتوتين:

إن حامض الميتوتين هو أحد الالجين من الأحماض الأمينية التي تستعمل في أشكال كثيرة ومختلفة في المنتجات الغذائية، وفي كل شيء يستعمل لتغذية الدواجن، وإن اندرايسات في هذا المجال محدودة لحصول على هذا الحامض، حيث

ينتج من قبل (*Ustilago maydis*) التي تصنع حامض اللايسين بحدوة (6) غسم/التر
ميثيونين، وكذلك يمكن إنتاجه من الأحياء التالية:-

Torula lactis, Pseudomonas xanthe, Streptomyces erythrus, Serratia marcescens, Penicillium Islandicum

حيث يمكنها من تحويل (methyl mercapto-L-hydroxymacrolide) إلى
ميثيونين، وأعلى النتائج تم الحصول عليه من السلالة (*pseudomonas*) هو
(13.2) غم ميثيونين.

إنتاج حامض الأسيارجين (Asparagine-L):

يمكن الحصول على الأسيارجين بطريق ميكروبولوجي بواسطة تحويل
الفورمات من حيوية الأحياء للسلالات (*Bacillus megaterium*) والذي عند تحول
(%80) من الفورمات إلى حامض الأسيارجين.

أما السلالات (*Pseudomonas Fluorescens*, *E. coli K12*) فإنهما أيضاً تنتج
حامض الأسيارجين من حسامضن الفورميك وبنسبة (%95). وتنطوي على
البيوتكتولوجي فقد تم تحويل (%99) من الفورمات إلى حامض أسيارجين من
السلالة (*E. coli*) ومن نسبة لفاح (%) وهي بيضة غذائية تحتوي على (%5)
فورمات الأمونيا وعند (pH) (4-7.2) ودرجة حرارة (37°C) وفترة حضن دامت
(24) ساعة.

حامض السترولين:

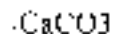
يمكن لسلالة الاكتنوفيفية (*Bacillus subtilis*) والتي تتحسن إلى مشط لعلاقتها مع حامض الارгинين حيث تزلف حامض السترولين وبكمية (6.5 ملغم/لتر) وفترة حضن تقارب (72) ساعة عند درجة حرارة (34°C)، ومقومات الوسط الغذائي هي النسب المئوية التالية:-

NH ₂		
\ C=O	% 13	جلوكوز
	% 0.3	KH ₂ PO ₄
H N	% 0.04	MgSO ₄ 7H ₂ O
(ClO ₂) ₃	% 3.0	NH ₄ Cl
H C—NH ₂		
COOH		

الصيغة البنائية لحامض

فوز الصويا المستحلب (1.0%)، أيونات الحديد (2) ملغم/لتر، أيونسات المنغنيز (2) ملغم/لتر، بيوتين (4) ملغم/لتر، ثيامين (300) ملغم/لتر.

+ خليط من أحماض أمينية (0.3%)، وبعد فترة الحضن يضاف (5%)



حامض ۱- هوموسیرین:

وفي هذه الظروف تكون كمية الهاموسيرين واللاريسين المنتجة متساوية ونذكر
يمكن بهذه الحالة أن لا يضاف (N-Z-amin) أو (peptone) بل يضاف البانويتين
(Biotin) بكمية (3-10) ملغم/تر وكمية من الثيروتين بحدود (500-400) ملغم/تر.

فإن إنتاج الهوموسيرين سيكون بحدود (١٣-١٥) غرامات، والتلسين (٩) غم/إنتر، ولكن ظهور أي كمية من الميتوتين في الوسيط سيحمل على منع بناء الهوموسيرين.

حامض ۱- آئرولیوتسین:

إن حامض سا-أيزونيوسین هو أحد أغلى الأحماض الأمينية، والكميات المنتجة من هذا الحامض قليلة، ويعتمد إنتاجه على مكونات البيئة الغذائية المستخدمة، ونوعية الأحياء المنعمة. حيث ذلك الكثير من الأحياء المجهرية التي تكاثف سا-أيزوليوسین مثل (*Pseudomonas* sp) والتي تنتج بحدود (12) غم/لتر عندما تزرع على بيئة مغذدة تحتوي على (2.0) غم/لتر أحماض أمينية ودهنية وعدد

ظروف تهوية ملائمة ، والمحضونة في حاضن هزار ، أما السلالة (B Subtilis) فإ أنها تزول بـ - أيزوليوسين عند وجود L و D أحماض أمبئية دهنية.

لقد تم تعميقها في بيضة غذائية تحتوي على (10%) جلوکوز، کابامید، مسکخلص فول الصوی، بیتون، املام لا عضویة (1%) انتجت (6) غم/لترا آبزولیوشن.

أما الأنواع الأخرى من الأحياء المجهرية (B- *Micrococcus glutamicus*) (E- *Brevibacterium ansoniager*) فهي منتجة لهذا الحامض ونذكر بحدود معينة، أما السلالات (*Streptomyces rimosus*) (*Serratia marcescens*) لتحتاج إلى حامض الثيورونين في البيئة لأجل تأليف حامض ۱-أيزوتوروسين وهذه الظروف الهوائية وبكمية تقدر (4-6) غم/لتر.

حامض L-Ornithin

إن تأليف حامض (L-Ornithin) من انسلالات المتحورة كالسلالة
 $\text{Micrococcus glutamicus}$) - وعند توفير السترون، الارجينين، أوكتسي فروفيسن
 في البيئة الغذائية، وعند ظروف حمض (28 م) وفترة حمض (72) ساعة أنتجت
 كعبة من هذا الحامض (L-Ornithin) تقدر بـ(26.2) غم/لتر من بيئية غذائية ذات
 المكونات التالية:-

جلوكوز (%41.025) MgSO₄.7H₂O (%60.1) K₂HPO₄ (%10)
، كارباميد (%0.3)، مستخلص انترة الصفراء (%0.5)
، (%1.0) - (7-6) pH ، (%1) N-Z-amino

وميكروب الإنتاج يعتمد على تحويل الأرجينين بعد استهلاكه من قبض الكائنات المجهرية إلى كلوتامات ومنع فسفرة (N-acetylglutamat) والتسي تغيير من المنتوجات الوسطية في سلسلة العمليات الإنتاجية الأيضية لتكوين الأورثين من الكلوتامات.

حامض L-phenylalanine و L-Therosine :

بدأ إنتاج هذه الأحماض الأمينية من الأحياء المجهرية في سنة (1960) بعد دراسات تكنولوجية ومتكرر بиولوجية، وقد حدد الإنتاج بـ(500-900) ملغم/قرن فلبين .

ولكن في السنوات الأخيرة ونتيجة التطور البيوتكنولوجي تم التعرف على سلالة متحورة من (*E. coli*) ذات الصيغة الاكستروفية لعلاقتها مع (L-Therosine) حيث تم الحصول على (2) غم/قرن فلبين، وقد تم العثور على متحور آخر من نوع (*Micrococcus glutamicus*) أنتجت (2.5) غم/قرن فلبين.

وهذاك سلالات أخرى مثل (*Alealigenes Pastealis*) أو منها من تحويل (61.5) من حامض إلى فلبين. أما السلالات (*Aerobacter aerogenes*), (*Pseudomonas aeruginosa*), (*Peruviviae*)، فقد أنتجت (53%) من هذا الحامض، ويمكن للسلالات المتحورة (*E. coli*) و(*Micrococcus glutamicus*) من تصنيع

(Thiorenone) بدل الفينيل الثين، ولكن في ظروف تختلف عن ظروف إنتاج فلوريل الثين.

إنتاج حامض (L-Valine):

أثاليين حامض أميني الذي كثيراً ما درس من قبل العلماء في حفل التأليف العيكلوبولوجي، حيث تم تأليفه من قبل الأحياء المجهريّة عام (1950) من العسلات: (Aerobacter aerogenes) (Aerobacter cloacae)، والتي تغير من السلالات ذات الإنتاجية العالية من حامض (L-Valine) وفي بيئة ذات المكونات التالية:-

Kd (%0.04) MgSO₄ 7H₂O, (%1.2) NH₄Cl, (%10)
(%3.5) CaCO₃, (%0.1) K₂HPO₄, (%0.2) KH₂PO₄, (%0.31)
و (10) غم/لتر كل من MnSO₄ 7H₂O, NiSO₄-6H₂O, NaMoO₄. وتحضر
عند درجة حرارة (30) م مع النبوبة حيث أنتجت (13) غم/لتر L-Valine

وكما أن السلالة (Paracolobacterium California) تنتج (15) غم/لتر L-Valine.
ولأن السلالة (E. coli) تنتج (7.5) غم/لتر L-Valine. وقد أظهرت السلالة
(Brevibacterium ammonagenes) إنتاجية تقدر ب (6) غم/لتر، أما من السلالة
المتحورة (V. glutamicius) فقد أعطت إنتاجاً منه بحدود (3.7-8.75) غم/لتر.

حامض البرولين:

هناك عدد كبير من الاحياء العجهرية التي تزلف حامض البرولين ولكن يمكّن القول بأن السلالة (*Brevibacterium Flavium*) هي السلالة المتخصصة ذات الانتاج العالمي وبعد معاملة هذه السلالة بالعوامل انورائية الفيزيانية كالأشعة فوق البنفسجية ، حصل على المتحور (*B. Flavium*) (ATCC 14067) حيث أعطى إنتاجاً يقدر بـ(11.4) غم/لتر برولين و عند درجة حرارة حضن (31°C) و عند فترة حضن (72) ساعة وعلى البيئة الغذائية التالية:-

MgSO₄.7H₂O (%0.1) KH₂PO₄ (%05.5) (NH₄)₂SO₄ (%10)
 (%0.45) CaCO₃ (%0.04) بيتوس (%0 -) 28Fe⁺⁺, Mn⁺⁺ (%0.015), فيتامين (L-Isoleysine)

إن تركيز أيزوليوتين و البايوتين مهم لتأليف البرولين، فعند التركيز الواطئ تنتج السلالة حامض (palmitic)، ولكن عند التركيز العالمي فإنها ستحول البرولين.

التوقعات المايكروبولوجية لتأليف الأحماض الأمينية:

إن الإنتاج المايكروبولوجي بدأ ينتشر ويتوسّع نطاق إنتاجه في كل العالم وخصوصاً في إنتاج حامضي الكونامين واللايسين، أما إنتاج حامض الفانيين والأيزوليسين فإنه ينتج بحدود معينة في اليابان

أما الأحماض الأمينية كاليو مو سيرين، أوريثين، تيسترولين، فطرق إنتاجها أصبحت معروفة ولكن تحتاج إلى دراسات مستفيضة من الناحية الاقتصادية. كذلك عن التوقف عند بعض التحولات كتحويل حامض الفورميك إلى أسيترجين أو (لانج الميثوكيلين، فينيل الفين، كذلك يجب دراسة الطرق التكنولوجية لانتاج الميثوكيلين، ثيرونين، تريتون، حيث أنها تحتاج إلى دراسات أوسع والعمل على إيجاد مصادر خام لها، كذلك أن الأحياء المجهرية من خلال عملها فإنها تنتج بعض المركبات الوسطية وبكميات كبيرة، وأهميتها كبيرة لهذا فالحصول عليها صعب لأنها تحتاج إلى السيطرة على الميكانيزم وعلى الدلالات الوظيفية للأحياء المجهرية (أجسامها).

كذلك من الضروري معرفة الناحية الفسلجية وكذلك بيئاتية لنمو هذه الأحياء، ومعرفة مزريا السلالة هل هي اكسوثرافية أم لا.

ثم إذا كانت السلالة اكسوثرافية المستخدمة فإن التعدين الأرضي سرور على الطريقة، وتحتاج الطريقة إلى تحضير لزرابيط المستعملة لكي نحصل على أحماض أمينية بصورة مستمرة.

وكذلك تحتاج بعض العمليات إلى مواد لإنتاج الالرين والكلابيسين والزرين، ويعتبر عصير التمر مادة خام وجيدة لإنتاج الأحماض الأمينية،خصوصا وأن الوطن العربي يتميز بإنتاج الكبير لهذه المادة الخام وأن التوجه إلى استخدامها أصبح من الضرورة بمكان.

الفصل الخامس عشر

إنتاج المضادات الحيوانية

Production Technology of Antibiotics

إنتاج المضادات الحيوية: (Production Technology of Antibiotics)

تعرف المضادات الحيوية أو المضادات الحيوية بأنها المواد الكيميائية العضوية التي تتجه أحياء مجهرية كنواتج أيضية ولها تأثير مبيت أو موقف لنمو غيرها من الأحياء المجهرية، وقد أشار إلى ذلك (Waksman 1942) حيث اعتبر المواد الكيميائية العاملة عليها من الأحياء المجهرية والتي لها تأثير مثبط للنمو أو لها تأثير فاتل لأحياء أخرى في التحقيق الكبيرة، وبعد كل ما تقدم استطاع من تحديد أو البدء بتأليف المواد الشفافية (اندوانية) مثل السلاميد، وفي بداية القرن التاسع عشر تم الالهتمام إلى مادة الكفين واللورين.

وفي عام (1929) استطاع (Fleming) من اكتشاف الجزء الأكبر من المضادات الحيوية التي لها تأثير قاتل للأعفان والبكتيريا (Bactericidal & Fungostatic) وبعض المضادات الحيوية التي لها صفة عدم السمية، أما النسق الآخر فله سمية ضعيفة، لذلك استعملت كأوساط ثانوية (دوائية)، عند تناوله كبيرة، والمضاد الحيوي قد يختص بكل حي مجهرى واحد أو بمجموعة من الأحياء المجهرية، وقد تكون هذه الأحياء قليلة ولكن لها تأثير واسع.

إن تخليق المضادات الحيوية من الأحياء المجهرية يختلف عن تخليق المواد الأخرى بظراً لتعقيد جزيئه المضاد الحيوي وكذلك التفاعلات الخاصة لأجر تخليقه

حيث يعتمد هيكله على تكتيف حلقات D-، الأحماض الأمينية والسكريات. وعلى العموم فإن المشكلة في تأليف المضاد الحيوي تكمن عند حاليتين، وهي الارتباط مع خواص الصفات الكيماوية للمواد مثل البولي سكرييد (Polysaccharide) والبناء البيبيدي (Peptide structure) أو البناء الأروماتي المتفتح (Aromatic ring)، أو تكون مرتبطة على الشكل التالي مع بعض الصفات الخاصة للأجزاء المكونة مثل (D-Amino acid, Fumelo acetic acid and others).

ويمكن أن يخلق المضاد الحيوي نتيجة خطأ أو تغيير في التمثيل الأيضي، هذه الأخطاء الأيضية يمكن أن تكون عبارة بعد تثبيتها وراثياً بواسطة الانتساب الوراثي (Mutant) للسلالات، وظيفي أن مثل هذا العمل سيحسن من صفات المضادة الرئيسية (Original strain)، وبهذا سنحصل على الكثير من السلالات ذات الإنتاج العادي للمضاد الحيوي، فمثلاً إنتاج البنسلين كان تحت (11KU/ml) وحدة/مل وباستعمال المضادة Penicillium Chrysogenum Q176 وبعد عملية الانتساب الزراثي Genetic Selection للسلالة 1951 NRRL أخذت إنتاج 2000 وحدة/مل. أما إنتاج المضاد بنزيل بنسلين فكان يتراوح بنفس الطريقة إلى (8) Mg (لتسي تكافى 13000 وحدة اوكسفوردية/ مل .

وفي خلال 20-25 سنة الأخيرة تم اكتشاف أكثر من 1200 مضاداً حيوياً، وأن إنتاج هذه المضادات لم يزيد عن 3000طن/السنة بالاعتماد على عدد قليل من السلالات تقدر بـ 50-60 سلالة والتي تنتج البنسلين أو التسافالو سورين و البريف مايسين، و داكي هيلبر و ستريلتونسين Dihydrosterptomyces، والأخيرة يتم الحصول عليها نتيجة التركيب أو خلط أحد المخلفات الميكروبولوجية مع

التحويرات الكيميائية، فمثلاً الكلور فينكلول يحصل عليه صناعياً بواسطة التزكيب الكيميائي، لذا وجب اضافة المركبات الكيميائية التي يحصل على البنسلين، النسافلوسيورين، بوالي ميكسن، الكرامسيدي، والكريزوفلافين الخ. وكذلك مجموعة التراسايكلين، مجموعة البنسلين، والجدول التالي يوضح الأحياء التي تؤثر المضادات الحيوية على نضاق صناعي:

الجدول رقم (9) بين الأحياء المجهرية

المستعملة لتحضير المضادات الحيوية صناعياً

الاسم المجهرى المحرر	المضاد الحيوى	الموارد التحويلى	المؤشر المختبرى
<i>Streptomyces canus</i>	للموماسين	برلي بيتايد	بكتيريا موجة لصمة كرام
<i>Streptomyces nodosus</i>	اميوزيسن	برلي بيتايد	طفيل، خضر
<i>B. Syntrophicus</i>	لتروديز	برلي بيتايد	بكتيريا سوجنة لصمة كرام
<i>B. Subtilis</i>	بنزرونسن	برونى بيتايد	بكتيريا موجة لصمة كرام
<i>Streptomyces griseochromogenes</i>	بلامستن	برولي ستايد	طفيل
<i>Streptomyces griseus</i>	كالمسين	برولي ستايد	طفيل، داكن
<i>Bacillus colissimus</i>	خرايسن	برولي بيتايد	بكتيريا موجة لصمة كرام
<i>Streptomyces griseus</i>	نسكلوكسبيد	برولي ستايد	طفيل
<i>Streptomyces architaceus</i>	اصفاض أصفيه	نسكلوكسرين	بكتيريا موجة لصمة كرام
<i>Streptomyces erythreus</i>	ريدرسين	عاليه ويد	بكتيريا موجة لصمة كرام
<i>Fusidium coccineum</i>	حامض اللوز سك	سبتروب	بكتيريا موجة لصمة كرام
<i>Micromycetum purpurca</i>	كاربوبيرت	كاربوبيرت	بكتيريا موجة لصمة كرام
<i>Bacillus brevis</i>	برلي دايسن	برلي بيتايد	بكتيريا موجة لصمة كرام
<i>Pencillium griseofulvum</i>	غرين روكتن	برولي ستايد	طفيل
<i>Streptomyces hydroscoopicus</i>	هيكرزيلين	كاربوبيرت	بكتيريا موجيه وسائله لصمة كرام
<i>Streptomyces jiznamycetinus</i>	ذري بيرت	كاربوبيرت	بكتيريا موجية وسائله لصمة كرام
<i>Streptomyces</i>	لوك مارين	كاربوبيرت	بكتيريا موجية وسائله لصمة كرام

بكتيريا موجبة لصيغة كراد	كاربوهيدرات	سر. منسين	<i>kitasensis</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	كاربوهيدرات	ن. فريشنس	<i>Streptomyces fradiae</i>
مثاليات ، خماز	بوني بيتايد	نيستين	<i>Streptomyces nivens</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	سيكرو ليد	نيستين	<i>Streptomyces noursei</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	نيستين	نيستين	<i>Streptomyces antibioticus</i>
بكتيريا موجبة وسائلة لصيغة كراد	كاربوهيدرات	نيستين	<i>Streptomyces rimosus</i>
بكتيريا موجبة وسائلة لصيغة كراد	كاربوهيدرات	نيستين	<i>Bacillus polymyxa</i>
بكتيريا سالبة لصيغة كراد	بواري ميكرون	B	<i>Streptomyces sp.</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بواري بيتايد	سر. منسين	<i>Streptomyces mediterranei</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بواري بيتايد	نيستين	<i>Wocardia lurida</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بواري بيتايد	نيستين	<i>Streptomyces antibiotaceum</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بواري بيتايد	نيستين	<i>Streptomyces virginiae</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	سيكرو ليد	نيستين	<i>Streptomyces endus</i>
بكتيريا موجبة وسائلة لصيغة كراد	كاربوهيدرات	نيستين	<i>Streptomyces griseus</i>
TB	نيستين	نيستين	ن. نوح (جعيلاري للسترموميلين)
بكتيريا موجبة وسائلة لصيغة كراد	كاربوهيدرات	نيستين	TB
TB	نيستين	نيستين	نيستين
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بواري بيتايد	نيستين	<i>Streptomyces azureus</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	سيكرو ليد	نيستين	<i>Streptomyces fradiae</i>
مثاليات : خماز	بواري بيتايد - سلولون	نيستين	<i>Streptomycesbachjoni</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بوسج هوامض ثيفينية	G	<i>Pencillium chrysogenum</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بوسج هوامض ثيفينية	V	<i>Pencillium</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بوسج هوامض ثيفينية	O	<i>Chrysogenum</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بوسج هوامض ثيفينية	O	<i>Pencillium chrysogenum</i>
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بوسج هوامض ثيفينية	كر. كوكوبال. بليون	بوسج (كبيار) -
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بوسج هوامض ثيفينية	بيكترسيللين	6-amino penicillic acid
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بوسج هوامض ثيفينية	فالسلين	
بكتيريا موجبة لصيغة كراد	بوسج هوامض ثيفينية	و.ك. فالسلين	

د. سبلين	متوسط هو ماء اسليبة	بكتيريا موجبة تصفيحة كرام	
سبلين	متوسط هو ماء اسليبة	بكتيريا موجبة تصفيحة كرام	
	لتر اسبيكتن		
لتر اسبيكتن	تر اسبيكتن	بكتيريا موجبة وسائلة تصفيحة كرام	<i>Streptomyces amoenfaciens</i>
٦ - ٧ مل	سر اسبيكتن	بكتيريا موجبة وسائلة تصفيحة كرام	<i>Streptomyces aureofaciens</i>
	ثبورون ماراكلين		
٥ هيدرو كيمينا	لتر اسبيكتن	بكتيريا موجبة وسائلة تصفيحة كرام	<i>Streptomyces remose</i>
تر اسبيكتن			
تر اسبيكتن	تر اسبيكتن	بكتيريا موجبة وسائلة تصفيحة كرام	<i>Streptomyces aureofaciens</i>
رازكسيما			

الطرق العامة لتحضير المضادات الحيوية:

إن أكثر المضادات الحيوية المتوفرة حالياً في السوق العالمية هي نتيجة الانتاج الصناعي لتطبيقات علم الأحياء العجهرية الصناعية وتهيئة الظروف المواتية لسلالات المصنعة. حيث تزداد في الوقت الحاضر الكثير من التراسات الفشريات التي تعطي تفصيلاً كاملأ لعمليات التحضير والإنتاج رغم أن المنتجين الكبار يعتزرون هذه التفصيلات عن طريق التحضير سراً ولا يمكن الإعلان عنه لأسباب احتكارية وتجارية. ولكن نسب التقدم العلمي والتكنولوجي في أكثر دول العالم جعل المخطط العام تطرق التحضير والإنتاج معروفة وبشكل جيد ويقتصر على الدولة المصنعة لما لديهم من خيرة في مجال البحث والتطوير. وعلى العموم فإن المعمر الواحد يمكن أن ينتج أكثر من مضاد باستعمال طرق أكثر مرونة ودقة وبأسعار نفس الأجهزة.

المخمر الإنتاجي (Production Fermenter) (كثير من المواد له حجم يقارب (110-135 م3) حيث يكون ارتفاعه اعتماداً على ضعف العرض وهي أجهزة على العموم تكون مقلقة ذات تخصيص للإنتاج العميق لكنن مجهرى معين، وتصنع هذه المخمرات من حديد اصلب غير قابل للصدأ أو من صفات الكروم - انتيكاتبة. ولكن نتيجة الدراسات في السنوات الأخيرة تم استعمال أنواع من الحديد ذات نوعية معينة لصناعة هذه الأجهزة التي تحتوي على منظمات للتهوية والتحريك والشطاف.

الأوساط الغذائية المستعملة للتربية:

إن العملية الإنتاجية للمضادات الحيوية تشه أي عملية ميكروبولوجية صناعية ولكن عملية التعقيم تكون ملائمة للإنتاج في المخمر الإنتاجي، ابتداء من المخمر المختبري ومن الضروري مراقبة العملية بعد توفير كل شروط التعقيم منعاً للتلوث بالأحياء المجهرية انقاومة للمضادات أو مع البكتيريو فاج.

وبعد عملية تبريد الوسط الغذائي التربوي تدرج الحرارية الضرورية اللازمة للكائن المجهرى المختبر يتم تقييم الوسط بالنموذج المختبري وبتركيز يقارب (1%) والموجود في طور النمو اللوغاريتمي (log phase) مع التحريك والتهوية والحرارة المناسبة للسلالة.

تحضير اللقاح (Preparation of Inoculum Culture)

إن من أولى الأمور في أي عملية ميكروبولوجية إنتاجية صناعية تبدأ بعملية إعداد اللقاح من المختبر، بالإضافة على ثبوة الاختبار إلى الفلاسك إلى حجم المخمرات الصغيرة ثم الكبيرة على النعاقب من خلال نموذج مختبري واحد أو اثنين مع تمازج الأحجام النامية.

والتلقيح يحضر في الحالات لمدة (48-24) ساعة بالاعتماد على المسالة الصناعية وظروفها، ومن ثم تنقل الأخيرة تحت الضغط إلى المخمر الإنتاجي، وتوجد نشربات عديدة عن نماذج لخزانات التخمير الكبيرة الحجم للتلقيح والتي في هذه يمكن أن بعد التلقيح والذي يمثل بحدوث (1%) من حجم التوسط الإنتاجي.

كما أن حامضية الوسط (pH) وأصناف المواد الغذائية تكون جزءاً من المتطلبات القياسية المناسبة للسلاسلة، ويجب أن نعلم بأن طرق إنتاج المضادات الحيوية المختلفة لها خصائص معينة والتي يجب أن تلاحظ باستمرار.

طرق التربية المستمرة (Continuous Culture)

تحضير المضادات الحيوية بالطريقة المستمرة (Continuous Culture)، وهذه الموضوع لشربات وامتيازات (Patent) ولكن أكثرها تعود إلى التقنيات المختبرية أو العمليات شبه الإنتاجية، فعن العملية الميكروبولوجية لتخليف أي مضاد حيوي يجب أن نعلم بأنه ليس دائماً يكون نمو المزرعة وتأليف المضاد الحيوي في وقت واحد، لأن ظروف نمو المزرعة من (مقدار الوسط، تهوية، درجة) تكون مختلفة عن تلك التي تؤدي إلى التخليف الأعظم (Maximum production) للمضاد الحيوي.

وهناك حالات تشهد عن هذه القاعدة، ففي حالة التخليق الحيواني للكلوروفينكول (Chlorophenicol) من السلالة (Streptomyces venezuelae) حيث تكون عمليّة النمو تتماشي مع عملية التأثير الحيوي (كريهارت ديارليس 1959) ولكن تحضير الكلوروفينكول على نطاق صناعي اعتمد الأن فقط على طريقة (التركيب الكيماوي).

وتوجد شريّات عديدة لاستعمال نظام (One Stage Fermentation) للتحضير المستمر لمضادات الحيوانية وبشكل خاص (ابنسلين) (كونثوف وأخرون 1952)، وفي حالة استعمال الأجهزة مع التحرير والتهدية وعلى وسط يحتوي على سكر اللاكتوز والجلوكوز ،مستخلص الذرة وعند نمو المزرعة. هؤلاء المؤلفون استعملوا من تحضير وجهاً بنتائجية يمتدّار (360) منفجراً بنسلين والتي تتساوى سعتها بـ(7.5) ملغم/مل/ساعة.

وبطريقة مشابهة لما هو موضع أوضاع، (كاكي 1992 وأخرون) النظام المستمر لحضير ابنسلين، وكذلك للستربوـماـسيـن تم إيضاحه من قبل (جاكسن 1950 وغيره) وأعتبر انتشاراً إنجلتراً باسم (جاكسن) علمًا لأن أكثر البحوث للتحضير المستمر تعود للأنظمة الثانية الوعاء (Double Stage System) التي يتم في إحدى الأوعية حيث تعطي الظروف الملائمة لنمو المزرعة، وفي الغزان الثاني حيث يتم فيها التخليق الحيوي للمضاد الحيوي.

و عند توفر الظروف الجيدة للسلاة فتعطى إنتاجاً عالياً على النطاق المختبرى،
ففي حالة التسلين (Penicillium) على (1500) وحدة/أصل (بيروت وأخرون 1960).
لكن بيروت كانوا استخدمو اقتراح طريقة جديدة للتربية المستمرة لتخضر التسلين
ويستعمال وسط غذائى ذات (25) في المتر المكعب الذى يتمتع بامور الفحصال
بشكل خاص.

اما (ابراون 1938) فقد اعلن في المؤتمر الدولي السابع للأحياء المجهرية عن
الظروف شبه الحالية لانتاج المستر بيو مابيسين من السلاة (*Streptomyces Griseus*)
وبالتغطية المستمرة وفي مخبر ذو حجم (3000) لتر حيث حصل على إنتاج (75-
80%) مستر بيو مابيسين، وقد تشخص بعض المجموعات التي وجدتها من هذه الكافحة
وأشعار الى ان المصانع المحكمة لا يمكن ان تكون مؤهلة لعملية الانتاج المستمر
للمضادات الحيوية.

الأخباء المجهرية - المجاميع الأساسية للمضادات الحيوية:

المضادات الحيوية يمكن تركيبها من حيث الاتصال على الأنسس الثانية:

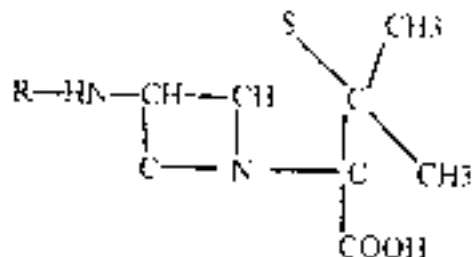
المضادات الحيوية ذات المجموعات الأمينية:

:(Amino Acid Antibiotics)

البنسلين (Penicillin)

مُنْجَحٌ حِيَويٌّ وَهُوَ أَحَدُ الْمُجَمِّعِيَّاتِ التَّجَانِسِيَّاتِ مِنْ حِلْقَةِ التَّرْكِيبِ وَالَّذِي يَعْلَمُ
بِهِ بِنَسَرِ الصَّفَتِ الْعِصَادِ الْحِيَويِّ، الْمُتَوَجِّهِاتِ الْمُتَفَرِّقةِ لِهَذِهِ الْمُجَمِّعِيَّةِ يَتَمَيَّزُ
أَنَّهُ أَنْوَدُ مِنَ الْآخَرِ بِالْأَصْرَةِ الْأَمِيدِيَّةِ (amide bond) فِي مُخْتَلِفِ الْمُسَلاَسِ الْجَانِبِيِّيِّةِ
وَالْكَابِيَّةِ لِنَظَامِ عَامِ الْمُجَمِّعِيَّةِ نُوَاهُ (β-lactamazazolidine) الْمُكَثِّفَةِ وَالْمُعْرَفَةِ

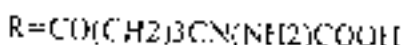
كِحَامِضِ (β-amino penicillic acid(d)



التركيب العام لحامض الأمينوبنسلين:

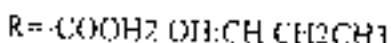
:(Amino penicilllic acid)

البنسلينات تتميز في الطبيعة بمجموعة بروتينية (R-group) (Penicillium notatum) إن أول المستحضرات
بنسلينات تم تحضيرها من سطح مزارع (Penicillium notatum) على أوسط بسيطة
نسبياً.



بنسلين لا (تسافلوبنسيلين)

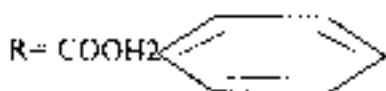
D-α aminoadidide-Penicillin



بنسلين (D-β-pentenyl penicillin)



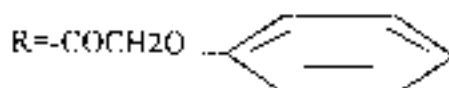
بنسلين (n-heptal-penicillin)



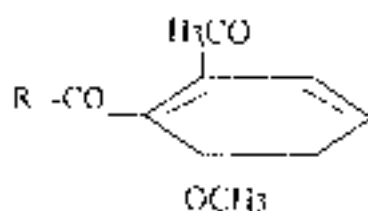
بنسلين (benzyl-penicillie)



بنسلين (β -hydroxybenzyl-penicillie)

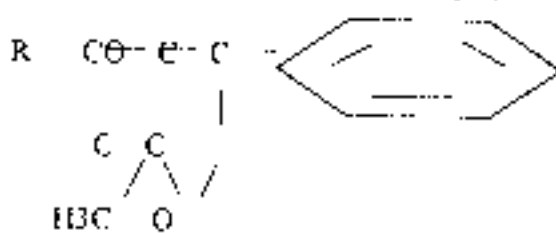


بنسلين (phenoxy methyl-penicillie)

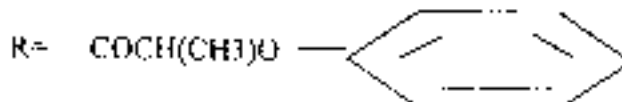


كلوكسيد بنسلين

[6-(5-methyl-3-ortho-chlorophenyl)-2-gasol-carbantile penicillin]

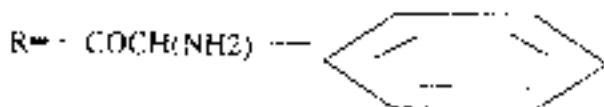


فينوكسي اثيل بنسلين:



امسلين:

D-aminophenol acidamid penicillin



وفي سنة (1941) تم اكتشاف اشتير المساعد لمستخلص الذرة الصفراء على التخابق الحيوي لبنسيلين وفي ذات الوقت تكون إحدى مكوناته (B) (phenylethylamine) الذي يوجه التخابق الحيوي نحو تحضير (G) بنسيلين الذي هو بنسيلين الأساسي في الصناعات البلاستيكية.

الأحياء المجهرية (Microorganism)

بن النوع الذي تم عزله من قبل فلمنك (Fleming) والذي حعرف باسم Penicillium notatum (Penicilliation) استعمل في البداية لتحضير بنسيلين إلا أن هذه الملاحظة كانت وامنة الإنذاج، ومع ذلك فقد تم التوصل بعد دراسات العديدة لانتساب سلالات جديدة أكثر إنتاجية.

وبنجة هذه الدراسات فإن إحدى الاحتمالات الطبيعية لسلالة فلمنك (NRRL 1249-B-21) أمكنها من تأليف أكثر من مضاد، وبنجة لها العزل المسئع لسلالات تم ابتكار التحسينات النطوريية على الطريقة المستعملة لتحضير بنسيلين وبنجا لذلك فقد ارتفعت منتجات البنسيلين إلى (200) وحدة/متر (الوحدة الأوكسфорدية الواحدة 6.7Mg) مع توفر الظروف.

ومع العمل انوراني لسلالات التي استعملت من النوع (2) تم اكتشاف نوع جديد ومتوازع من الجنس (Aspergillus) و (Penicillium) التي لها القدرة

على تطبيق البنسلين، ومن هنا ابتكأ العمل على توجيه الدراسات نحو السلالات التي يمكنها من الاتساع في الظرف العميق.

في هذا التطور وتكوين المضاد الحيوي أثناء هذه القياسات أمكن الحصول على سلالة، وهي سلالة من نوع (*Penicillium chrysogenum*) التي عرفت بسلالة (NRRL-1951) والتي أظهرت حيوية في تصنيع البنسلين في التربة العميقة.

(*Penicillium chrysogenum*)

يتميز هذه السلالة عن السلالة (*P. notatum*) بشكل رئيسي (ولا يشكل كونيداته، حيث كونيداته تكون ذات شكل بيضاوي في حين أنه عند السلالة الثانية تكون الكونيدات بدرجة أو بأخرى دائرية (حلقية) على وسط جايك - دوكسن).

السلالة (*P. chrysogenum*) تكون مستعمرات بعد (10-12) يوم وبقطسار (4.0-05.5) سم وذات نصف قطر أخدودي، وتكون المستعمرة مغطاة بالكونيدات المرصوفة بشكل كثيف، ولكن عند بعض السلالات يمكن أن تكون هذه الفضاه ضعيفة جداً.

المایسليوم لهذه السلالة ذو لون مائل إلى الأصفر مع فوارق مختلفة في اللون، في حين أن النسج المغطى بالكونيدات يكون ذات لون أصفر - مخضر أو أزرق - مخضر. في اتجاهه الخارجية يكون لونها ضاربا إلى البياض بعرض (1-4) ملم شكل (43).



شکر (43)

Penicillium rileyi sogenomic Q176

میتواند ۱۰٪ پودر شکر را میکند و ۲۵٪ پودر شکر را درست کند (۱۷).
۱۵٪ پودر شکر را میگیرد (۱۸). این بعد حصار شکر را میگیرد (۱۹).
۳٪ پودر شکر را میگیرد (۲۰).
۰.۵٪ پودر شکر را میگیرد (۲۱).
۰.۰۵٪ پودر شکر را میگیرد (۲۲).
۰.۰۰۵٪ پودر شکر را میگیرد (۲۳).
۰.۰۰۰۵٪ پودر شکر را میگیرد (۲۴).
۰.۰۰۰۰۵٪ پودر شکر را میگیرد (۲۵).

¹ مکالمہ میں اسکے عین نام کا لفظ بھی پہلے سے پہلے آتی ہے۔ مکالمہ کا نام اسی کا تصور کر سکتا ہے۔

وهي لجنة الاختبار للهند في البرازيل (NRRI) كما عملت في البرازيل (NRRI) في ١٩٧٥ وتم تزويده بذريعة افنيس أكثر من ٣٠٪، حيث هي سبع مرات أكثر من ذلك في البرازيل الجديدة تم تطبيقها لأشعة X-Ray (X-Ray) وكان أحد المعاصرات الذي يتحقق على تلك الحجارة ضيفرت بذريعة أكثر فعالية وأكثر إنتاجية من ضيفر

مثلاً (X-1612) ينبع من (X-1612) ويتبع (360) ويتبع (360) من (X-1612)

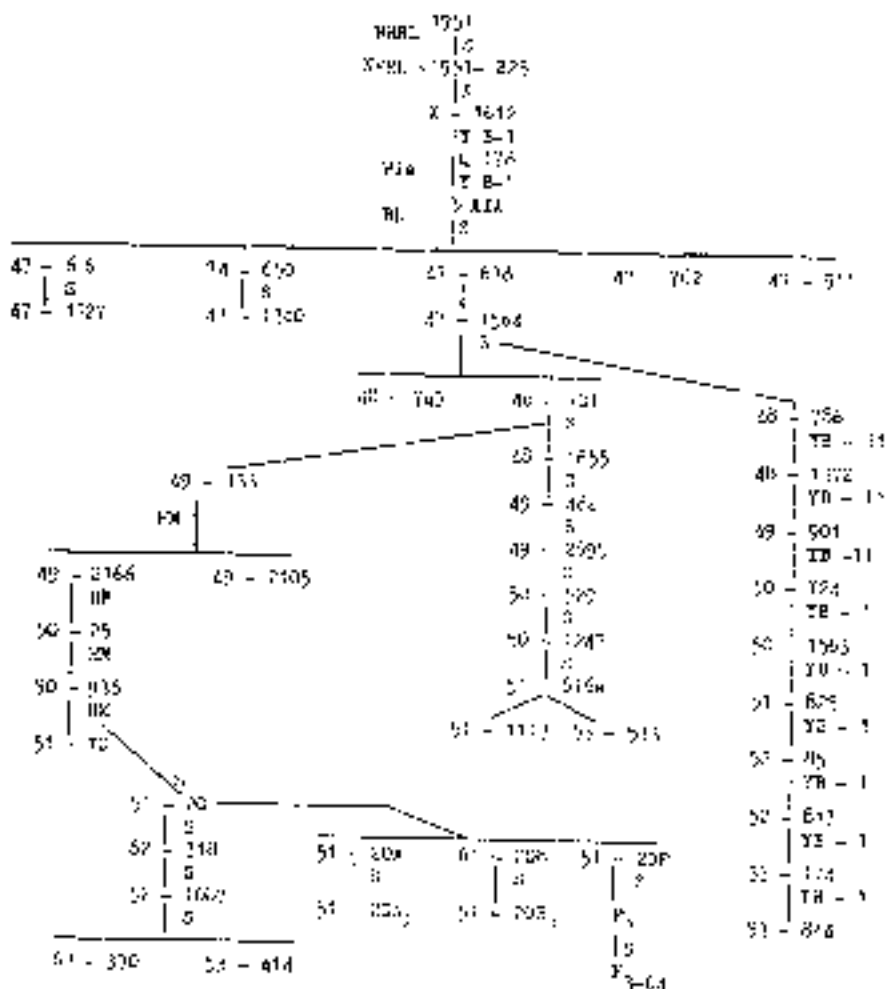
التربية على نطاق صناعي للأحياء المصنعة للبنسلين:

إن الأوساط الغذائية للمزارع السطحية لن (P notatum) تكون مسن مكونات سبطة نسبياً وتكون شبيهة بأوسمط جابك-روكس، وباتجاه تعم معرفة دور سكر اللاكتوز لهذه الأوساط بحيث يساعد في نمو وتطور المزرعة أكثر نتيجة لتأثيرها الطبيعي، الذي يحتاجه مصدر الكربوهيدراتي بشكل أكثر تواتراً.

كذلك إن إضافة المصادر البيروجينية إلى الوسط الغذائي هو الآخر فمثلاً إضافة انكازين المتحلل، مستخلص انخماز، مستخلص الذرة الصفراء، مستخلص المحاصيل البرية-القص، الفستق، انقول... الخ يزيد من إنتاج البنسلين، كذلك دور مستخلص الذرة مثلاً له دور آخر حيث يؤدي إلى المساعدة في تكوين حامض (benzel penicillin) الذي يعتبر كوحدة أساسية لتأليف (phenylacetic acid).

لذا فإن انتقاء و التركيب الوسط الغذائي لمرحلة إنتاجية هو مسألة ضرورية وهي غالية الأهمية. فبالرغم من أن مر تركيب هذه الأوساط أصبح احتكاراً للشركات المنتجة، إلا أن تركيبها ألعنة أصبح الآن واحداً نسبياً.

شكل (44): الروابط الوراثية لضروب عائلة (وسكونسون)
من فاسك وستافر (*P. chrysogenum*)



جدول (10): يبين الترتيب الكيماوي المحدد للأوماٹ الغذائي مع مستخلص الذرة

لشاج پنسپین (Hochenhauer 1956)

، الأجل موازنة (EL) يضاف كميات من كربونات الكالسيوم (CaCO_3) بحدوث
أني الموسيط الغذائي حيث أن ذورها مع الفوسفات اللاعضوية في المتوسط
(%) إلى الموسيط الغذائي حيث أن ذورها مع الفوسفات اللاعضوية في المتوسط

تؤدي وظيفة (Buffer system) ولكن تأثيرها مؤقت حيث ان الأنظمة البفريدة تكون مغذية وتعتمد على الكاتيونات (NH_4^+ , Mg^{++} , Ca^{++} , K^+ , Na^+)، وكذلك على الأيونات (PO_4^{3-}) وكذلك على دور العوامل الحامضية كثلاكتات والاستات، وعلى المنتجات الوسطية نتيجة المبتدأ لزوج، مما يجب أن يكون (pH) بحدود (7.4-6.8).

وقد تضاف الزيوت النباتية والحيوانية إلى الوسط الغذائي ليس فقط كمواد منعنة ولكن كمصدر كربونية ولطافية، ونتيجة لذلك فقد ارتفع الإنتاج (برمان 1949، كورسورد 1951)، وقد ثبت ان تأثير هذه الزيوت يعود إلى استرات العوامض الدهنية، وكذلك فإن العامل المثالي المؤثر على الإنتاج هو لسيروم وجود سلائف كربونية ذات (14) ذرة، علما بأن (oxidation) له دور كبير في حالة العوامض الدهنية المكونة في الطبيعة وخصوصا (4:15) وكذلك ثبت التجارب بأن المترافق للتليلة للثيوسulfات (Thiosulfate) يلازم التخليق الحيوي للبنسلين حيث تحدد سمية انحمل (phenyl acetic acid) للطحالب (هوسكين وآخرين 1953).

و عموماً فإن تركيب الوسط الإنتاجي المميز هو الآتي :-

% 0.4	KH ₂ PO ₄	% 3.5	لاكتوز
% 0.25	الدهون النباتية والحيوانية	% 1	جلوكوز
6	III	% 1.5	مستخلص الذرة (مذلة جافة)
		% 1	كربونات البوتاسيوم

تحضير التلأجع والمزارع الإنتاجية:

يتم تحضير التلأجع في دورق حجم (500) مل يحتوي على (100) مل وسط عذاني وتوضع فيه (5 : 5 : %) كوبيدات منشرة (Suspensions) من المسلاة (P) (chrysogenum) و الناتمية في الوسط الحساوي على (52.5 %) كلوريد البوتاسيوم (CaCl₂) اصلانم لتكوين الاسبوران و المحضورة عند درجة حرارة (25 م) في حاضن هزاز و عند (250) دورة/ دقيقة.

وفي نهاية النضور اللوغاريقي بعد فترة حضن أربعة أيام تنقل المزرعة إلى دورق ذي حجم أربع لترات واحتوائية على (2) لتر وسط، ويتم انتقال حمض بنس الالفروف لمدة يومين في حاضن هزاز، و يتم أيضا عملية نقل المزرعة الجديدة إلى مخمر (Fermenter) حجم (800) لتر، وتحاوي على وسط (500) لتر، ويكون المخمر عمولاً من صلب غير قابل للصدأ و مجهزاً بأجهزة تهوية و تحريرك و منظماً لدرجات الحرارة المبردة (مثالية).

ويستمر المchor لمدة ثلاثة أيام ثم تقل محتويات هذه المزرعة والتي هي في طور النمو (exponential phase) إلى مخمر نار حيث يتم التزيبة فيه بمخمر نشروط. وتتم عملية تفريح الترمومترات الثانية بنسبة (10%) (من النفاج). ولأن الوسط الغذائي لتحضير النفاج ولتحضير المخمرات الإنزاجية مشابهة، إلا أن المخمرات الإنزاجية تحتوي على سكر اللاكتوز بنسبة (2-63%) بدلاً من سكر الأعبيادي.

والمخمر (الترمومتر) الإنزاجي يكون بحجم (3مL) ويحتوي على وسط غذائي بحجم (30مL) وجهاز بأجهزة تهوية وتحريك، وضبط الـ(pH) بواسطة التوازن و"حوامض ومانع" الزراعة. بينما أن الوسط الغذائي يكسنون معقماً مع (phenyl acetic acid) والعملية الإنزاجية تستمر لمدة (6-8) أيام، وخلال هذه المدة يتراكم البنسلين في الوسط.

العملية الميكروبولوجية المحددة لإنتاج البنسلين:

إن عملية تحضير البنسلين تتضمن ثلاثة أطوار وهي:-

1. طور النمو (Growth phase).

2. طور النضوج (Ripening phase) خلاله يترافق الجزء الأكبر من البنسلين.

3. طور التعبير (Aging phase).

في وقت طور نمو المايسيليم حيث يتم بسرعة ويهضم الجزء الأكبر من المركبات إنزاجية المعقدة وكذلك قسمًا من المصادر الكربوهيدراتي أيضًا

وتقراكم الأمونياك، كذلك فإن حامض الخليك هو الآخر يختفي بسرعة حتى ولو كانت كمياته قليلة، وفي هذه الحالة يتضمن (20%) من الألاكتوز (فانك وأخرين (1954).

أما (Eg) الوسط فيرتفع إلى (7.5)، وفي هذه الفترة يتكون الجزء الأكبر من التهاب.

أما الطور الثاني، طور التضوّج (Ripping phase) الذي يبدأ بمحنود الساعنة (68-60) من عملية الحضن عندما ينتهي تقرير انصر الأول حيث يهضم بسرعة سكر اللاكتوز، والأمونياك الملازم لتأليف المرايسين.

والأجل عملية تأليف البنية التحتية فاللجان عادة لا تهضم طالما أن السكر موجود في الوسط.

تطور التضوّج هو أسلان التخلّق الحيوي للبسلين، ومن المهم حداً في هذا التطور أن يكون (7) لأنّه في حالة (m) فوق (7.5) ويوجّد أملاج الأمونيا فإن البسلين المتكلّم يهدم بسرعة، وكذلك يجب السيطرة على درجة حرارة الفوّر بحدود (0.5-25) (أولن وجونسون 1955).

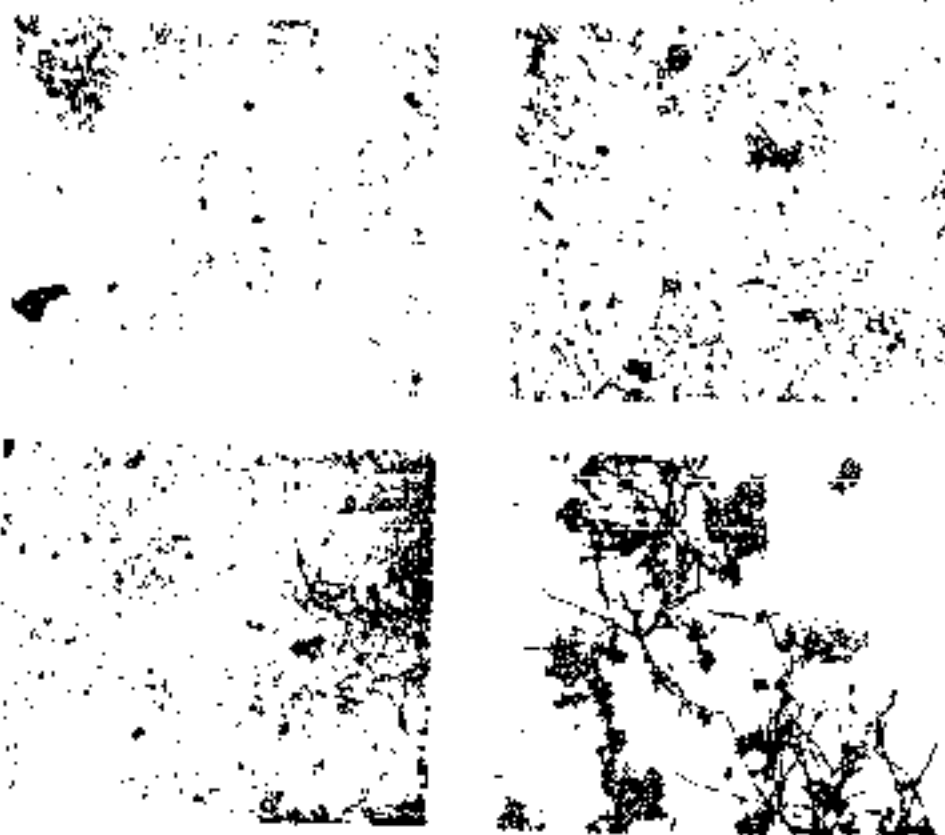
أما الطور الثالث وهو طور التعتيق (Aging phase) فيُبيّن له أهمية كبيرة، لأنه عند الظروف الإنتاجية فإن البلاستين يجمع قبل حلول هذا الطور، وفي الجدول التالي نرى تشخيص الأطوار الثلاثة:-

جدول (١١): بين المتغيرات المصيرية للأطوار الثلاثة لتكوين البنزين

(كوفلر وأخرون 1945)

التطور الثالث	التطور الثاني	التطور الأول	
نحو	التصوّج	النمو	
نراكم	الإنتاج الأعظم	ضياع	إنتاج البنعلون
	ثابت أو يقف قابلاً	بسرعة زرقاء	PH
النحص N في المواد الصناعية	النمو يطير ذو محتوى N قليل	ينمو بسرعة ذو محتوى عالٍ	المائيسيوم
الجهة			
نضب	سرعة يستهلك	يستهلك بطيء	اللاكتوز
--		يذهب سرعة	اللاكت
يتغير في التوقيت	يسعى	يتغير في توسط	الأمونيا
وسمسر بيضاء، ينضب	يتأهل ببطء	يسعى سطه	النترات
ترقيقه يزداد	تركيز ثابت	يسعى بشدة	N-الأموني
لا يستحمل، ويتدحر	يسعى سدد الأقصى وبيضاء	يسعى سدد	الاقوسفات
إلى حدة الأذى	يندفون	حد، الأعظم	اللاعضوية
			Qo2(N)

لهم بـ(جامعة تونس) (الفيضي وأورلي 1971) فقد حددها ميلر (1971) مع بقية المتصور
بـ(نوع *P. chrysogenum*) (شكل 45).



شكل (45): *(Penicillium chrysogenum)*

ويتضمن الطور الأول (first phase) نمو الكونيدات و تكون فجوات صغيرة منفessa
السايتوبلازم وتحتوي على قليل من الفقاعات والمحتوية في بعض الأحيان على
حيويات.

الطور الثاني: يتضمن نمو المايسيلوم بروتوبلازمها (Biosphælæt)، وحيويات
تختفي تدريجياً، وفي نهاية النطور تكون قطرات دهنية.

الطور الثالث: يتضمن تكون فطارات كبيرة من الدهون وبدنية (Citrophilic

(citoplasm)

الطور الرابع: يتضمن هذا النطور بأن تكون الفقاعات مع الحيويات الدهنية
بشكل قطرات صغيرة وواضحة وأضعف مما كانت عليه في النطور الثالث
(Baseophilic protoglycan).

الطور الخامس: في هذا النطور يبقى الخلايا منفخة بالفراغات المركزية الكبيرة
و التي تحتوي على حبيبة أو عدة حبيبات كبيرة ولا يوجد قطرات أزيتينية.

الطور السادس: تكون الخلايا منفخة في هذا النطور وتكونها بدون حبيبات
والفراغات المركزية كبيرة، ولا يوجد حبيبات زيتينية حيث تستبدل بعض الماء
ذات التركيب أزيتيني، وبعدها مرحلة التنسخ.

التغيرات الكيموحيوية أثناء التربيع:

إن الكثيرون من خصائص الأوساط الغذائية تكون مرتبطة بطبيعة البكتيريا ذات
الملاسن البوتاسيوية وجود كمية كبيرة من الفوسفات الذي هو ضروري للحصول
على درجة عالية من (α-D-phosphoglyceraldehyde phosphoglyceraldehyde) مع
ترافق البارودانت، وزيادة كمية الدهون الكثيرة يضغط على تحفيظ منتجات

السكريات المقسفة ويزيد من تكوين (ATF) حيث يعطي انجر الصالم لاستعمال السكريات والتي تكون المنتجات الخامضية من البيروفات والتي قد تتطلب العناية بعدم وجود انسكريات، هذا يضاف اللاكتوز الذي يهضم ببطء، وكمية البيروفات ضرورية لتخليق فالين (Valine)، ويمكن توجيهه إلى (acetate) ومع التجميع لتكونين (Aceto acetate) وحموض دهنية أو بواسطة أكسدة عن طريق (دورة الحوامض الشائعة للأكربون).

إن تكوين (acetyl-CoA) والحوامض الدهنية يمكن أن يضغط عن طريق جلب الأحماض العصوبية في الوسط، وبذلك يمكن أن يوضع أو يفسر تأثير الدهون لزيادة تأليف البنسلين.

إن ظروف عملية التربية وخصوصاً الاختزال العلوي الذاتي (كافي لغرض أكسدة اللاكتات) وإن وجود أيونات الأمونيوم عاليها، وخلال النور الشعاعي يساعد عمليات الاختزال للـ (α -Ketoglutarat) إلى (α -glutamic acid) (L-glutamic acid) ويظهر منها تتحديد التأثير على دورة المترات (كرب سيليك) بسبب انعدام (C4) حيث إن المستويات الوسطية أو البيانية عند مثل هذه الظروف يجب أن تقتل الأكسدة للـ (Acetyl-CoA) بواسطة دورة المترات والتي عندها يدرس تحويل البيروفات إلى (α -acetic lactate) التي هي من المركبات الوسطية لتخليق (Valine).

التخليق المتعدد للبنسلين (Polysynthesis of Penicillin)

إن التخليق المتعدد للبنسلين يتزامن وجوب (5-amino penicilllic) والتي يمكن أن يكون.

أما إذا كان الغرض لأسباب صيدلانية (عفافير) فإنه يسحب من المزرعة عن طريق الاستخلاص بواسطة (n-butanol) ومن ثم تجرى عليه عملية خصل بتنفس الطريقة. وغالباً ما يستعمل الباسترين الحاوي على الزنك كمذogg عالي الفعالية وقابلية مرتفعة عند الحفظ. وجدول رقم (12) يبين بعض الخصائص النوعية للعمليات الميكروبولوجية لتحضير الباسترين.

جدول رقم (12): يوضح بعض الخصائص النوعية لتحضير الباسترين

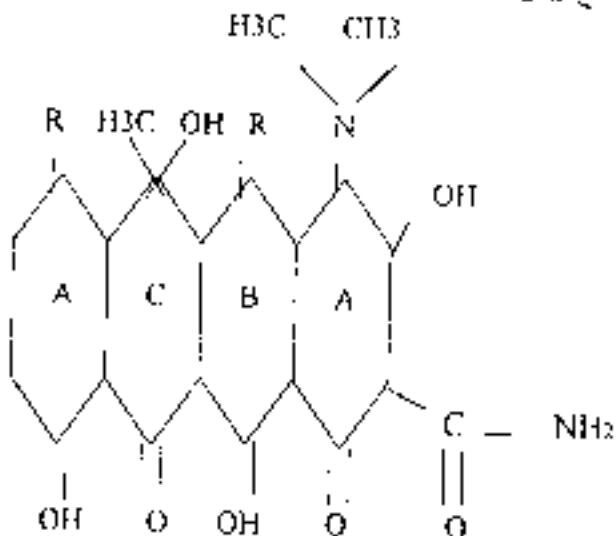
الباسترين وحدة/مل	المدة الحضرن	طرق التهوية	مكونات الوسط
26-10	(5-3) يوم	على سطح المزرعة	تربيتون، مستخلص اللحم
38	(7) يوم	على سطح المزرعة	طحين الصويا، نشا، لاكتات البوتاسيوم
90-30	ـ ساعـة (26)	تربيـة عمـيقـة	طحين الصويا، لاكتات الكالسيـوم، CaCO ₃ ، دكـسـرـان
125	ـ ساعـة (24)	تربيـة عمـيقـة	طحين الصويا، طحين بذور القطن، CaCO ₃ ، دكـسـرـان
125	ـ ساعـة (24)	تربيـة عمـيقـة	طحين الصويا، نشا، CaCO ₃

الوحدة الواحدة: هي كمية الباسترين الذي في حالة تخفيضه بنسبة (1:1024) يثبت النمو لمجموعة خاصة هي (*Streptococcus*)، عند ظروف معينة.

الثئر (مساواة) :

المساوات الحسية التي اصحابها تشنن او تكون مجموعة متذارية جنسياً وهسي

- ذات تأثير واسع، وهو أهمية صناعية عظيمة ولها انتزاع العام التالي:-



(R1 · R2 =) 1

- (R1=H, R2=OH) - تراستاپتيلين (تراماتيسيون)

کل \Rightarrow اسائکلن $(R_1 \cdot C_1; R_2 \cdot B) =$

R1=Be, R2=H اس ایکلین

(Bacterostatic)، ولكن عند التراكيز العالية يمكن أن يكون (Bactericidal) فالكلورتراسايكلين والأوكسي تراسياكلين لها القابلية على تثبيط نمو البكتيريا، انطباع، الحذاريز، لذلك وجد لها بعض التطبيقات في المخاليط الغذائية.

وفي عام (1948) تمكّن داكن من عزل السلالة (*Streptomyces ureofaciens*) من التربة والتي لها انتدابية على تأثير الكلورتراسايكلين. وبعد سنة من العمل العتواسي ستصبح (فانيلي وآخرون 1950) من عزل (*Streptomyces rimosus*) من التربة والتي لها انتدابية على تأثير أوكسي تراسياكلين. وخلال العشرين سنة الأخيرة تم عزل العديد من الخصوّص من (*Streptomyces sp.*) المرتبطة بالمضادات، وإنجذول الثاني يوضح الأحياء المصنفة للتراسياكلين.

جدول رقم (13): يوضح مصنوعات التراسياكلين (O.TC, TC, CL, TC)

	O.TC	TC	الأحياء المجهرية
ـ توكوباتسين	O.TC	TC	<i>Streptomyces alboflavus</i>
ـ O °C	TC	CL TC	<i>Streptomyces ambofaciens</i>
ـ	TC	CL TC	<i>Streptomyces aureofaciens</i>
- <i>Streptomyces</i>	<i>Californicus</i>	~ TC	- <i>Streptomyces aureus</i>
ـ توكوباتسين	O.TC	-	- <i>Streptomyces cellulosae</i>
<i>Streptomyces</i>	O.TC TC CL TC	<i>Streptomyces flavus</i>	O.TC TC - <i>flavolatus</i>
			O.TC - - <i>fuscifaciens</i>

وتحضيره أسهل بعمليّة كيماوي. ونتيجة للدراسات تم الكشف عن عدد كبير من المواد المنعددة لتخليق البنسلين (-6-Amino Penicillanic acid) الذي يمكن أن يحضر بـ لسعة تهاديم (Penicillium) (Degradation) (Beijerel) من الأنزيم (Benzel).

(Penicillin-Acidase) Penicillin-Acetalase) وهذه الإنزيمات يمكن أن تختصر من الأنواع البكتيرية المنتجة لصبغة كرام للأعفان، الخمائر، والجدول الثاني يوضح الأحياء المنتجة للبنسلين.

جدول رقم (14) يوضح الخطوط المكتشفة لإنتاج

بنسلين أميداز (Penicillin Amidase)

نوع الأحياء المجهرية	الأحياء التي تزلف
بكتيريا	Pseudomonas, Xanthomonas, Alcaligenus, Flavobacterium, Escherichia, Aerobacter, Erwinia, Serratia, Proteus, Bordetella, Micrococcus, Sarcina, Corynebacterium, Cellvibrionas, Nocardiida, Bacillus
الفطريات والطحالب	Alternaria, Aspergillus, Epicoccum, Fusarium, Mucor, Penicillium, Phoma, Trichoderma.
انخماط	Cryptococcus, Saccharomyces, Trichosporon
الاكتوماستس	Suzemomyces.

سايفيلوسبيورين (Cephalosporium)

سايفيلوسبيورين مضاد حيوي من أنواع البنسلين. ويتبع من النوع (Cephalosporium sp). حيث هناك مجموعتان هما (Cephalosporium-N) حيث مجموعة (Cephalosporium C) هي حيوية ضد (Bacillus g-ve) و ضد بعض أنواع (Streptococcus)

أو سايفيلوبسيورين (N) فهو حيوى صد (Salmonella)، أما الطرق التصنيعية لها فهي مشابهة في عدة نواحٍ التي تستعمل في تحضير البكتيريا (Polysynthesis of Antibiotics Bacteria)

التأليف الحيوى للمضادات من البكتيريا:

المضادات الحيوية شبه ببنيدية من أصل بكتيري:

تُنسب إلى هذه المجموعة المضادات الحيوية الباسلانية مثل كرامسين، بولي ميكسين، أنتازيروساندين.

المجموعة الباسلانية (Bacillus group):

السلالة الرئيسية والمصنوعة للباستريلن عزلت من الطبيعة وكانت السلالة من نوع الـ (Bacillus subtilis) ولكن بعد الاختلافات تم إنتاجها من (B. licheniformis) و (B. licheniformis) حيث تزلف مجموعة مختلفة من المضادات الحيوية الشبه ببنيدية متباينة و خاصة "للاسترين" (A, B, C, D, E, F, G, H, I, J, K, L, M, N, O, P, Q, R, S, T, U, V, W, X, Y, Z) ومن كل هذه المضادات فقط باستريلن (A) له ظواهر مضاد للأحياء المجهرية وبشكل عث جداً. ولأجل تحضير الباستريلن تجرى التربية العميقه المقطعة (نظام الدفع) انكرب (1951) والتي حققت نجاحاً في عدة معامل في أمريكا، وتشتم العملية بحفظ البكتيريات في تربة جافة ومطحونة بدقة، وعند عملية التحضير ينفصل إلى دورة حجم (4) لتر مع وسط غذائي ذي محتوى بيتون، (Peptone Broth) وتحفظ في

جاصن هزار عند درجة حرارة (37 م) ونفدة (14-18) ساعة ومن ثم ينقل هذا النساج إلى مخمر لفاحي (Fermenter) حجم (800) لتر والحاوي على (600) لتر وسط حيث يتم حضن هذه المحتويات عند درجة حرارة (17 م) ولمدة (14-18) ساعة ومن ثم ينقل هذا النساج إلى مخمر لفاحي (Fermenter) حجم (800) لتر والحاوي على (600) لتر وسط حيث يتم حضن هذه المحتويات عند درجة حرارة (37 م) وعند تهوية شديدة ولمدة ستة ساعات. ثم ينقل النساج إلى مخمر (Fermenter) الحاوي على (3000) لتر وسط ذو التركيب الثاني:

4%	طحين
0.5	كريوبت الكالسيوم
0.5	نشا

والحضن يكون بنفس الظروف كما في المخمر ذو الحجم (800) لتر والنفاج يجب أن يكون في طور (exponential phase) ويستعمل المخمر الإنقاجي ذو الحجم (3000 م). الحضن يجري عند (37 م) وتهوية شديدة وتحريك، وفي نهاية عملية الحضن فإن وسط يعامل حسب الغرض الذي أتى منه الاسترلين. فلتغذية الجيلات يجب تغير التزريعة وتتجفف ويتخلط بالمركبات الغذائية.

O.TC	TC	TC	الأحياء المجهرية
-	TC	CTC	<i>Streptomyces hispanicus</i> <i>Streptomyces parvus</i>
اكتو بيسين	TC	-	
O.TC	-	-	<i>Streptomyces platensis</i> <i>Streptomyces rimosus</i>
اكتو مايشين	TC	-	

- كلور تراسينكين CTC
 CTC تراسينكين
 OTC أوكيسي تراسينكين

وقد تم عزل العديد من السلالات بشكل نقى وخصوصا:-

<i>S. Fuscofaciens.</i>	<i>S. feofaciens.</i>	<i>S. eurecfaciens</i>
<i>S. rimosus,</i>	<i>S. piaternas.s.</i>	<i>S. Lunifanus,</i>
<i>S. Viridifaciens,</i>	<i>S. Vendorgensis,</i>	<i>S. sayamaensis</i>

المصنوعات للفلسين والستريتومايسين وانتشر اسايكلين . ومن خلال العمل الموراثي على السلالة (*S. autotofaciens*) استطاع (راكس 1954 وداكر 1954) من الحصول على متغير (mutant) والتي نبه القبليه على تأليف الكلور تراسينكين (50) مرة أكثر من المزرعة الأصلية، واستطاع (دابون 1956 ومتري 1954 وأخرون 1956) في تربية نفس السلالة في وسط غذائي ذي كمية محدودة عن أيون الكلور فانتاج الكلور تراسينكين وانترايمابكين . والآن ينتج فقط انترايمابكين في وسط حاوي على الكلوريدات (دورشك وجماعته 1956-1959). ولكن بذلك بعض المتحورات الأخرى التي تتلقى البروميد بدل الكلوريد حيث تنتج بذلك (-7-Bromotetracycline) (بيك 1957) كذلك بعض المتحورات من نفس السلالة والحاوية على عدد قليل من (Methyl group) فإليها تأليف (6-Dimethyl tetracyclen) (منسكوريك 1959).

الأحياء المجهرية (Microorganism):

لأجل انتاج الكلورينات اسبيكلين على نطاق صناعي يستعمل النوع (Streptomyces aureofaciens Dagger) وخاصة السلالات (11652, 11653, 11654, 12416-C, ATCC) وهذا النوع يكون على سطح الأوساط المغذيّة الصلبة مستعمرات عديمة اللون في البداية ولكن بعد يومين أو ثلاثة أيام يتحول اللون إلى قهقهي مصفر، والمابسليم الهوائي ذو اللون الأبيض عند تكون الاسبورات يتلون بلون قهقهي أو قهقهي رصاصي، والاسبورات تكون ذاتية أو بيضوية (هلنجية)، والمابسليم يكون ذو سمك (0.7-0.8) ميكرون في المزارع التجارية ولكن المزارع القديمة يكون ذو سمك (1.4-1.6) ميكرون.

النوع (*S. aureofaciens*) لا يكون على الوسط التسائيّي الأكري (Synthetic Agar media) اسبورات ولكنه يفضل الصيغة القهقحية المصفراء، وفي المستعمرات النامية على الوسط (MPA) لا يكون مابسليم هوائي وتنفصل الصيغة الخضراء المصفرة. ويعزى بعض المؤلفين إلى أن شدة اللون تكون مربوطة بالتأثير الحيوي للم簟اد الحيوي ويمكن أن يستفاد من هذه الصفة كعلامة لعزل السلالات الصناعية.

إن كل السلالات الصناعية من نوع (*S. aureofaciens*) يمكن أن تستعمل في التكثيف، السكروز، التشاكمصالر كربونية. أما المصادر التيبروجينية تمكنها من هضم الكثير من الأنواع: الأملح الأمونية، نترات، كارباميد ولكن للعمليات الصناعية يفضل وجود طحين، قولي الصويا، بذور القطن، مستخلص المذرة.

وأحياناً إن أفضل الحالات المصنعة هي التي تكون مستعمراتها ضعيفة الأسبورات ولكنها قوية الصبغات، وإن الحالات (*S. aureitaciens*) يمكن أن تصنف تبعاً ل نوعياتهم (ذبابتهم على هضم الكلوريدات والبروميدات) حيث يوجد الكلوريدات في الوسط تزلف بتدريجة الأولى الكلوروترايسايكلين وكميات قليلة من الترايسايكلين. وفي غسقاب الكلوريدات تستعمل البروميدات حيث يكون بروميترايسايكلين. عملاً بنـ إذا احتوى الوسط الغذائي أيونات الكلوريد والبروميد في وقت واحد فإن أيونات البروم لا تستعمل لإنتاج بروميترايسايكلين ولكنها تعمـ كمثبط لإنتاج الكلوروترايسايكلين، ونتيجة لذلك سيكون إنتاج الترايسايكلين هو المنتوج الرئيسي بهذه العملية.

أما الأحياء العجوية المصنعة للأوكسي ترايسايكلين فهي *S. platensis*, (*S. arnoldii*, *S. armillatus*, *S. griseoflavus*, *S. rimosus*) تستخدم السلالة (*S. rimosus*).

إن السلالة (*S. rimosus*) تكون مستعمرات ذات سطوح صفائحية ملساء أو خشنة أو سطوح منحنيه متونة ياتلون الأصفر ، المتسليم الهوائي لهذه السلالة له لون بنفسجي رصاصي مميز و هيكلاته الهوائية تكون ذات شكل حلزوني أما كويبياته تكون أسطوانية الشكل تقريباً و ذات قياسات (0.6-0.8) × (1.4-1.6) ميكرون ومن الخواص الأخرى لهذه السلالة بأن مستعمراتها في بعض الأحيان تكون مغطاة باغطية طولية والتي تكون فيها أجزاء المستمرة ماء شفوق أو انفلاع. إن السلالة (*S. rimosus*) تنمو بضعف في الوسط (MPA) كذلك أنها تحترز النترات وتعتبر ع

الجلاتين بدون أن تكون صبغة كما أنها لا تستعمل السكروز. ولكن المصادر الكربونية لهذه السلالة هي الجلوكوز، اللاكتوز، أنسنتوز، النسا، الكليسيروول، وإن كل اسلالات المتحورة من هذا النوع من الأحياء، والعالية الإنتاج، يمكنها من هضم الدهون النباتية مثل زيت فول الصويا أو الفستق، كذلك فإنها تهضم نفس المصادر التيتروجينية.

كما وأن السلالات (*S. griseoflavus*, *S. aureofaciens*) تميز أو تختلف عن (*S. rimosus*) بأنها فوق وسط الجيلاتين تكون صبغة صفراء وتحلل بروتينات اتحليسبر وفينكته الهرمية ليست حازمية أما السلالة (*S. armillatus*) فإنها تنمو على الأوساط النباتية وتكون صبغات، كما أن السلالة (*S. griseoflavus*) والتي تختلف عن السلالة (*S. rimosus*) بأنها لا تحلل السكوربيك ولا تختزل التيتروجين.

التربية الصناعية للسلالات المنتجة للتتراسابكلين:

إن الأوساط الغذائية لتحضير التتراسابكلينات تكون متشابهة من حيث الجوهر ولكن يجب الأخذ بعين الاعتبار الاحتياجات المميزة للسلالات خصوصاً الإضافات التووية.

فالسلالة (*S. eurofacenes*) التي هي منتشرة في أكثر دول العالم تهضم السكروز لتحضير المادة الأسيوية (السيورات) حيث يستعمل الوسط ذو المحتوى التالي:-

0.2 % مستخلص التجم	[
1 % جلوكوز]

نسبة 0.05% أسيغارجين

ومصدر فوسفاتي وأملاح معدنية أخرى، أو يحتوي على النسب التالية:-

سكروز 0.1-0.3%

دكستران 0.1-0.5%

مستخلص اللحم 0.1-0.3%

أملاح معدنية و pH { 6.8-7.8}

لما الأوساط البوغية لتحضير النساج فتحتوي على النسب التالية:-

مستخلص الزرة 0.5-1.0%

جلوكوز 0.2%

سلفات الأمونيوم 0.2%

أملاح معدنية وهذا يمكن أن يستعمل بدل الجلوكوز السكروز أيضاً وكذلك يمكن أن يضاف فول الصويا بنسبة (1.2%) ومولاين (0.2%).

أما الأوساط الإنتاجية فيكون فيها التركيب التالي: (وسط فان دوشك ودي سومر

- 1952)

سكروز 2.0-3.0%

سلفات الأمونيوم 0.2-0.3%

كربونات كالسيوم 0.6%

طحين القستق 1.5-2.0%

مستخلص الزرة 0.7-1.0%

$H_2O = 66.6$

لو وسط روكتيفيا وأخرون 1950	-
% مسخلص الذرة	50 % مادة جافة
% نترات الأمونيوم	0.5
% كلوريد الصوديوم	0.2
% كربونات البوتاسيوم	0.4
% نشا	2

وقد أمكن إنتاج (1250) علغم/مل كلورتر اسايكلين من المسالة (5 aurefacions) من وسط يحتوي على سكروز، طحين القمح، مسخلص الذرة، المولاس، سيلفات الأمونيوم، كربونات البوتاسيوم، نترات الصوديوم. وقد أمكن تحضير (1000) ملغم/مل أوكيسي نتر اسايكلين (زيكنا وأخرون 1951 وسوين وأخرون 1950). وقد استطاع ميلاخ (1965) من إنتاج (1500-2000) ملغم/مل نتر اسايكلين.

أما الوسط الغذائي المثالي الذي أمكن عنته من تحضير (2500) ملغم/مل كلورتر اسايكلين، فيجب أن يحتوي على: مسخلص الذرة (6%), نشا (1.5%), $MgCl_2 \cdot 6H_2O$ (%0.1), NH_4Cl (%0.33), $(NH_4)_2SO_4$ (%0.9), $CaCO_3$

$\text{COCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ (%0.01), $\text{ZnSO}_4 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ (0.005), $\text{FeSO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ (%0.2), دهن خنزير (%0.0005)، دهن خنزير (%0.0-0.5).

(دهن خنزير يضاف بين وقت وآخر)، ويجب أن تكون حموضة الوسط الغذائي (pH) ما بين (6.8-96.6) قبل التعقيم لكي تحصل بعد ذلك على (7).

من المصادر انكربيونية التي تهضم بشكل جيد هي السكريات الأحادية والثنائية والنشا والدكستران، كما وأن استعمال طحين الذرة والقمح قد أعطى نتائج جيدة، كما أن الدهون المستعملة كمواد مضادة ضد الرغوة وبتركسير (%4-%5) يمكن أن تكون مصدر كربونية أيضاً (اورنبو، 1961، زاليفس، 1961)، حيث أعطى الوسط المولف من دهن خنزير ودهن فول الصويا وزيت الخروع اضافة إلى المواد الأخرى كمية جيدة من التراسابيكلين (كورنيلس وأخرون 1955). أما المصادر البترروجينية المستعملة في التربية املاج الأمونيوم، بولي بيتايد، بروتينات، الأحماض الأمينية، مستخلص الذرة، طحين الصويا، كلوتيسين وغيرها، وبإمكان الاستدامة من المصادر الخام كمصدر فوسفورية رمعدنية بنفس الوقت، حيث أن تركيز الفوسفور في الوسط له أهمية كبيرة في عملية التحليق العيوي للتراسابيكلين.

فال(KHT_2O_4) وبتركسير (%0.03) يخلص من تحضير الكثور تراسابيكلين إلى النصف، أما (Benzel thiosulfate) وبتركسير (%0.0004) يزيل تأثيراً جيداً على إنتاج الكلور تراسابيكلين حيث يفترض أن يلائم صور غير معروفة لحد الآن في التحليق العيوي للكلور تراسابيكلين.

أملاح الكالسيوم والمغنيسيوم لها وظيفة مزدوجة حيث أن أيوناتها هي من العوامل الضابطة للحموضة (pH). وكذلك يقلل من سمية المضاد الحيوي. كما هو معلوم حيث أن الكميات الصلبة من الكلورتراسيكلين يحدود (100) ملغم/لتر تعمل على تقليل يقظة مزرعة عمرها (10) ساعات وب حوالي (73%) وعملية التثبيط هذه يمكن معادلتها بسحب أيونات المواد العطرية وإضافة أيونات الكالسيوم والمغنيسيوم.

درجة الحرارة:

إن الدرجة الحرارية المئوية للسلالات تختلف حسب نوع السلالة. فالسلالة *S. aureofaciens* ATCC 1652 يكون نموها أفضل عند درجة حرارة (28°C)، أما السلالة *S. aureofaciens* ATCC 12416 فيكون أفضل درجة لنموها هي (-33°C) وعموماً فالدرجة الحرارية المفضلة تكون ما بين (27-28°C) للأحياء المجهرية المختلفة للمضادات الحيوية.

التهوية:

عموماً يكون إنتاج المضادات الحيوية من الأحياء المجهرية الهوائية، لهذا فإن تموين المزرعة الإنتاجية في وقت العمليات الإنتاجية بالأوكسجين الكافي يكون من الخواص الضرورية.

كذلك يجب أن نعلم بأن السلالة *S. aureofaciens* حساسة جداً تجاه قلة الأوكسجين.

تحضير المادة الفلاحية:

المزرعة الاسبورية (البويضية) ————— المزرعة الزرحيية الاممية —————
 المزرعة الفلاحية ————— النامية على وسط النشا، سلفات الأمونيوم . ————— تفريح
 انمحمرات ذات الوسيط مستخلص القراء، كربونات الكلسيوم، كلوريد الصوديوم،
 و(pH) (7-6.8).

المزرعة الزرحيية والمزرعة الفلاحية تحضر في العاضن البهار وعند سرعة (200-250) دوره/دقيقة وعند درجة الحرارة (27-28°C) وفترة (48-72) ساعة، أما المزرعة الإيثينجية فتزرع نسبة تفوح (5%) لفاح وتصري عملية الحضن عند درجة حرارة (27-28°C) مع تهوية (0.77) دوره/دقيقة مركبى تهرايسايكلين. علماً بأن وقت التربة وتحضير التفاح يختلف حسب المسلاة المستعملة.

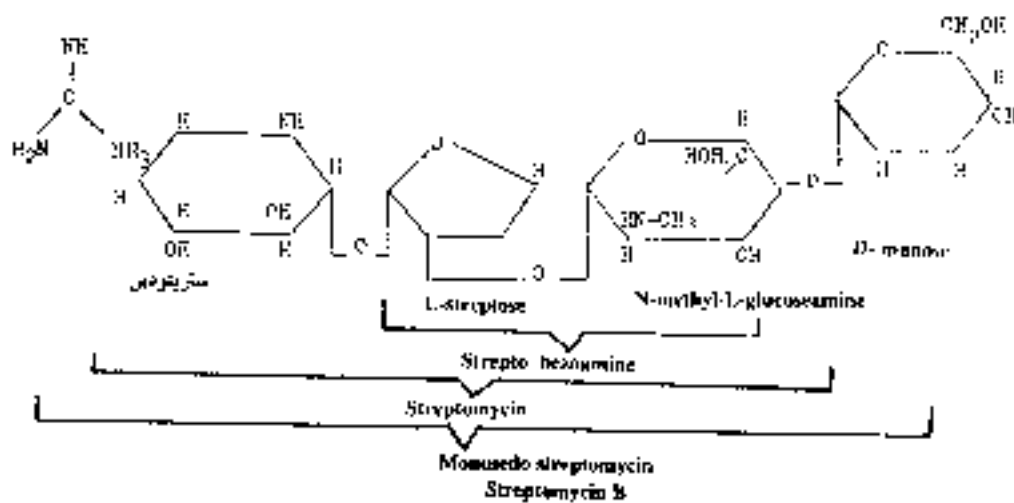
المضادات الحيوية الجلوكوزيدية والمتعددة التسكل:

إن أهم نوع لهذه المجموعة هو *(Streptomyces)* الذي اكتُشف من قبل (فالكسمان 1944) كنتائج للـ (*Streptomyces griseus*).

الستريبيتو مايسين (Streptomycin):

الستريبيتو مايسين يظهر كمادة فعالة ضد مرض السبب كذلك أنه بطيئات واسعة ضد بعض أمراض النباتات. علماً بأن الستريبيتو مايسين وـ (*Manozid*)

وجلوكوزيد الستربوتودين (شكل 4) الكلوكونات، الستربوتودين، يكون مربوطاً بأصرة (α -glucoside) مع مادة سكرية (sugar methylation) (N-methyl-L-glucosaminic) (L-streptose) التي تكون أصرة (α -D-streptose) وهكذا فالجزءة المخصوصة الستربوتومايسين يمكن أن ترسّط بواسطة أصرة (α -D-glucoside) ب (streptoside) تكون (D-mannose) و عند تكثيف باقي ان (streptoside) بواسطة تكون مجموعات كحولية أوليسة يمكن أن تكون مضادات حيوية متجلسة وأن تكتمل مجموعة المثيل تؤدي إلى تكون هيدروكسى ستربيتو مايسين، أما اختزال مجموعة الألديهيد فتؤدي إلى تكون هيدروكسى ستربيتو مايسين أيضاً.



شكل (46): يوضح تركيب الستربوتومايسين والمانوزيد ستربيتو مايسين

الأحياء المجهرية:

لأجل التخلص العادي للبكتيريا ميسين تستعمل السلالات ذات الإنزيمية (عالية)، وبستعمل لأجل ذلك (*S. griseus*)، والإكتنومايسين (*actinomycetes*, *globisporus*) فعد تربة (*S. griseus*) هو الأوساط الغذائية افضل تكون مستعمرات ذلك سطوح ملائمة أو خشنة والتي تكون في البداية عديمة اللون تغيرها، بعد ذلك تتضمن بروتيناً ذهبياً أزرق مصفراً أو بروتيناً فهراً حيث يكون مايسيليم هوانياً منظوراً أحد عنيٰ ويمثل عكلاً شباراً، وملوناً بنون أبيض، أصفر، رصاصي، رصاصي مزرق، هابطة تصنف بني سمك (1.0-0.5) موكيرون والفينيسيليم يكون مقسماً إلى بوران تكون على شكل سلاسل دنياً شكل ذهبي أهلبي (صعيفه الأداء خطأ) وهو فياسات (0.7-0.9) يمكرون عند النمو في الأوساط الكاليفية، يكون طلة رقيقة والتي في المراحل الأخيرة تتلون باللون الأخضر، وكذلك مايسيليم هذا النوع يكون هوانياً وينسر على مرق اللحم الأخرى بصورة جيدة ويكرر، مستحضراته بلون الكربون، والفينيسيليم يكون لوناً أبيضاً أو رصاصياً فاتحاً.

هذا النوع من الأحياء يسمى الجذري، يحل بروتينات الحليب ومحشر، يحل السكريبيال، يختزل النترات، (ذكى من وجمنعته، شاكبور وبيكى ذكى من 1944) استطاعوا من عزل سلالتين من (*S. griseus*)، العطاقية مع السلالة التي تم عزلها من (1915) (ذكى من وكوربس 1916) المزرعة التي عزلت عن عذر (1915) من قبل ذكى من بعد أن تم تبييت الصفات المحتوية لها وت Dixonها لم تظهر في غالبية مضاربة ولها مقاومة لضوء (أبرى 1947). وعند تبييت (253) العمليات يوماً مسطحة

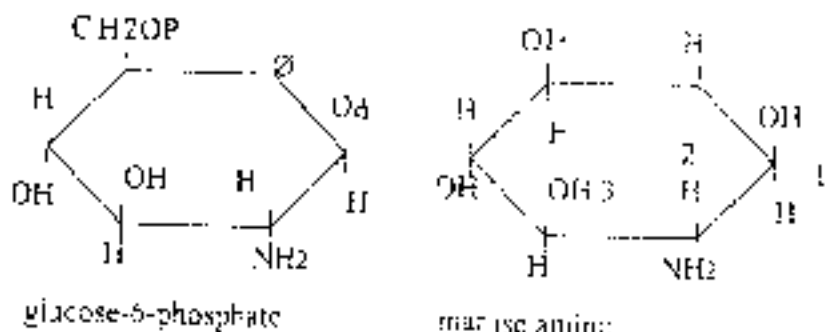
الأذمة فوق البنفسجية (كلتر 1919) نجح حيث حصر على سلالة متعددة تنتج
• (Sterptomycin)

(*S. ramosus*) نوع منتشر هو الآخر في الطبيعة ونوجد عليه دراسات كثيرة
لإنتاج (Sterptomycin) (ريفر 1992).

أما انسداله (*Sterptomyces Griseoalbus*) كما أشار (كارندي 1951) فإنها
توفّي أوكسي ترايسايكلين على وسط (MPA) حيث يكون مستعمرات بلون الكريم
وبدوره ماليسين هوائي مع صبغة صفراء فهوائي فاتحة قابلة للذوبان. أما إذا زرعت
على وسط تاليفي فإن نموها يكون ضعيفاً ويكون نمو الماليسين هوائياً ويكون أبيض
اللون كما أنه لا يكتنف أسبورات، وكذلك لا يكون الصبغات، ويحل محل الجلاتين، يحل محل
الجلاتين، ولكنه لا يخثر الحليب ولكنه يحل النشا ولا يخترق الشرات وهو يذبله ليست
حلوة.

العوامل المؤثرة على تخليق الستربيوماليسين:

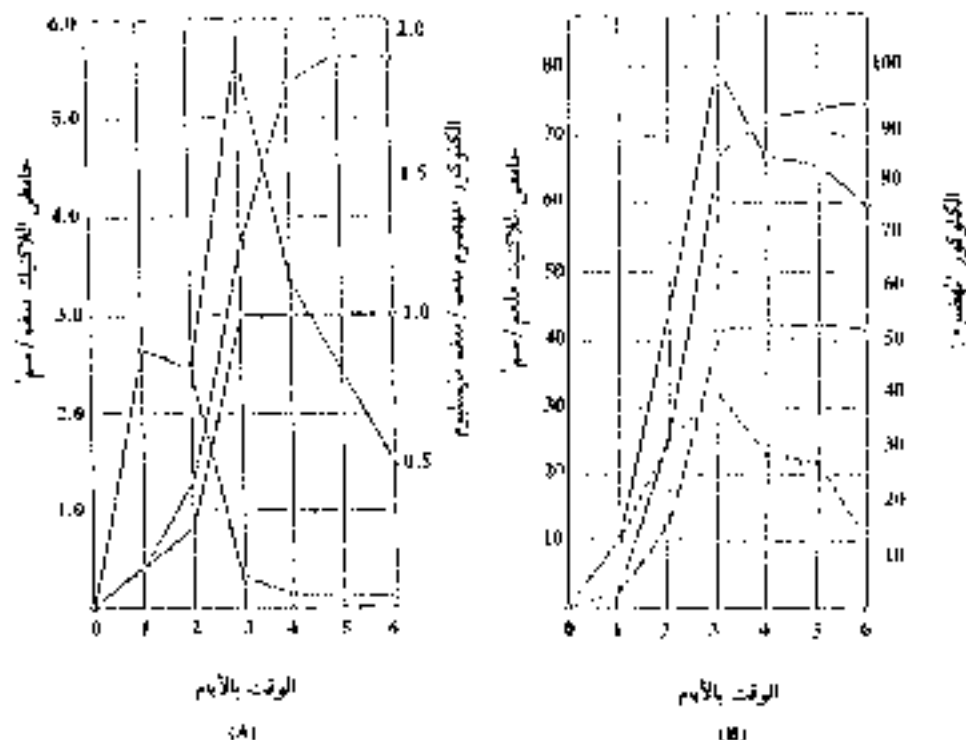
كما هو معلوم في الستربيوزين والستربيوزين والتي تعتمد على (L-streptose)
(N-methyl-D-glucosamine). كذلك يعتبر الأرجinin مصدرأً ثباتياً أيضاً
للستربيوزين حين لا يدخل مجموعة (N-methyl) في (N-methyl-D-glucosamine)
والتي يتكون بواسطته (N-methylation) وذلك نتيجة مساهمة (streptonic acid) حيث
يتكون (glucoseamine-6-phosphate) بواسطته خلق الحنة حيث ينكسون
amine الذي يأخذ مجموعة الأسيں بعد ذلك.



وقد يُعرف حتى الآن ماهية التخليق الحيوي لعمود (streptose) والذي هو سردد الجلوكوز.

و عموماً فهو أخذنا بعين الاعتبار الأربطة العازلة المختبرة للتخليق الحيوي فرى أنها تتركب من أكبر جزء أساسى هي الجلوكوز كمضفر الكربون لسلسلة (streptomyces griseus) وهذا ما يجعلنا ندرك مثابولازم هذه المضفر نحنى هذه السلسلة والتي يتضمن عمليات هذه الماكروبيوبيرات (عنك وجماعته 1958) يتضمن توسط تتحدد أو تتغير في أي سلسلة سينتر هدم الجلوكوز ومهمها كانت عملية تفسيد فإن الجلوكوز غير المستعمل للتخليل البداريتو مابسينه يتحول إلى (sero-phosphate) الذي يضرع عكسياً (نامورن 1957) ومن هناك أتى عملية الشكك من خسال دورة (Tricarboxylic acid) وفي حالة غذاء ايزوكسبجين فالبيرة وقت يمكن أن تخترق إلى لاكتات (فوكسهول وجماعته 1954)، وإن التهوية تؤثر على مثابولازم الجلوكوز.

فالنتهوية الزائدة تقلل سرعة استعمال الجلوكوز من فين *S. griseus* (S) وتكون الألكتات (بروفولوميو وجماعته 1950) والعامل المؤثر الآخر هو الفسفور حيث بزيادة الفوسفات يزداد التحليق الحيوي لمحتربيomasin من *S. griseus* (S) ولكن عندما ترتفع كمية الفوسفور وفي تركيز معين فالتحليق الحيوي للستربتومايسين سوف يبقى بالرغم من أن كمية الكتلة الحيوية متزايدة (واندروف وجماعته 1948).



شكل (47) يوضح استعمال الجلوكوز وحامض الألكتيك من فين السلالة *Streptomyces* في وسط غذائي حيث يشير إلى:

(A) إنتاج الألاكتات بصورة لا هوائية (B) إنتاج الألاكتات بصورة هوائية

جدول (15): يبين التغيرات في الأطوار الثلاثة عند نمو

(Garner) (*S. griseus*) (1950)

الطور الثالث الهرم	الطور الثاني للمو النضج	الطور الأول للمو	
الكتمة لا تزداد ترتفع	الإنتاج الأعظم يختنق ببطء جداً	إنتاج ضعيف يرتفع تدريجياً	المستربوتومايسين
تكسر الماميدين مشدال الهرم من قبن كل الجسم	يزداد وزنه تدريجياً ويضم ببطء	ينمو بسرعة الحلوكوز	الماميدين
يتحرر	يختerek	يختerek في الوسط	الأمونيا
يتحرر	يختerek	يتحرر	الفوسفات اللاعضوية
فشه	وسط	عالية	كمية امتصاص الأركسيجين

كما أن الزرنيخ أيضاً يظهر تأثيراً مشابهاً، وقد ثبتت التجارب بأن الموسفات لها تأثير على عدم الحلوكوز، وعلى تحقيق المستربوتومايسين حيث ظهر أن الماميدين-أيه انظر ، المغسول بزيادة امتهانه كه للأركسيجين ومراعاة تقديم الحلوكوز عند بخافته انفسه في الأذعنوي وإن استرة انفسه في الأذعنوي تكون على أشدتها عند (PH)

(7.6) عندما تكون عملية التفاس على أشدّها وهذه الشروط محفزة للتحقيق التحويي للستربتو-مايسين (فوكسهون 1954) والجدول التالي يوضح تأثير الفوسفور على إنتاج الستربتو-مايسين.

جدول (16): يبين تأثير الفوسفور والزرنيخ على إنتاج المستريتو مافيسين

النوع	كمية الاستريليزير	الوقت بال أيام	المواد المضافة
	ملغم/مل		
7.10	1.530	6	ماء (كونترون)
7.620	1.180	-	

کوئنٹرول (Kontroll) = 8.28 0.980 + 8.26 1.020 + 8.28 1.120 6 = 8.28 595 + 8.26 640 + 8.28 645 = 8.28 1980

نافع انزارع المجهرية في وسط غذائي مع الصور (40) مل وسط في درجة حجم (250) مل، تحضن في حاضن هزار عن درجة حرارة (28°C) وبشكل مكررات (بوكسر وأخرون 1917، فوكسهن 1957). أما خونكن هول (1960) فقد أعطى تصوراً للأوصير أو الروابط بين تخليق العصب بتوماسين ومتطلبات الأوكسجين، وأنجلوکوز، والقوسات، وعملية الفسفرة تجري كما في المخطط

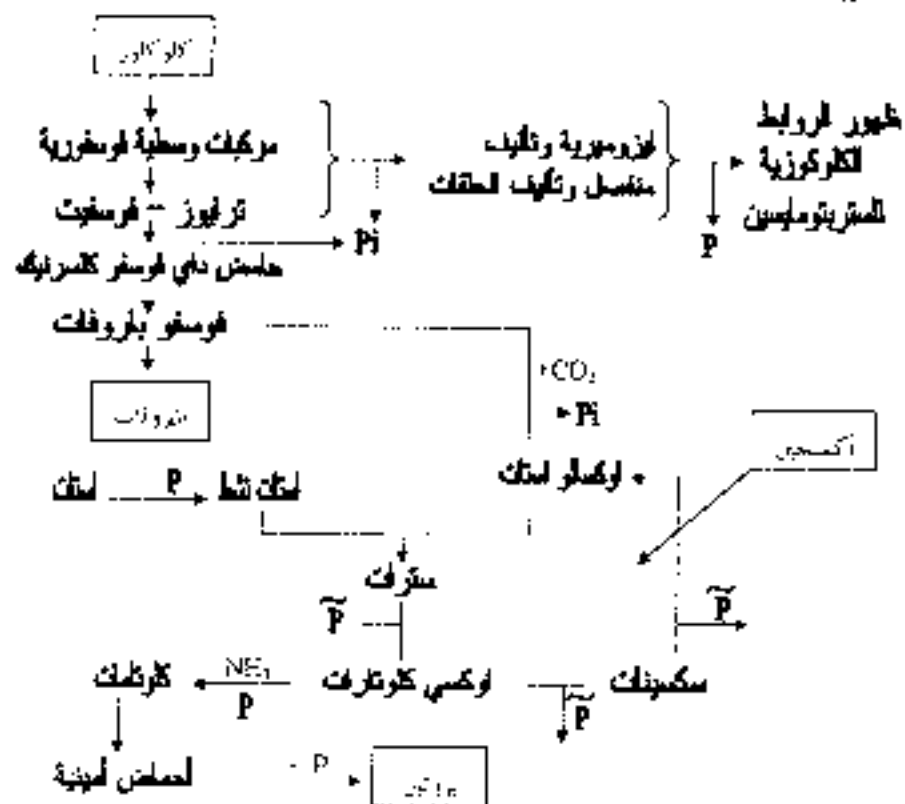
الفقر ٥- الآفتشاصية للمركيبات الوبستطية + المستقبل
Ofago sugar streptomycinic acid : PT.

والأجل التأثيل الجبوبي يلزم:-

- أ- تثبت تركيز منخفض للفوسفات غير العضوي.
- ب- أن يوجد الكثير من المركبات الفوسفورية.

ومستوى الفوسفور غير العضوي يمكن أن يضبط عن طريق تركيزه في الخلايا بواسطة تركيز الوسط، حيث عندما يحصل انخفاض ايونات الماكائسيوم وأستخنيسيوم فإنها ترسب الفوسفور عند (7)، ومن الممكن ضمان المستوى المنخفض للفوسفات في الخلايا عندما تختفي عملية النقلة المؤكسدة والتي يربط فيها الفوسفات تحت شكل سترات هيدروكربونية أو مركبات أخرى مشابهة. هذه العملية تترك مركبات فوسفورية وسمطية كما يوضح ذلك في الشكل رقم (6) حيث تقدر الأوصىر تبادل بين الجلوكوز ونَّافِعِي السينتريومايسين وانثرونيدات عند (S griseus). الهضم الملحق للجلوكوز يعتمد على ميتايبونتزم (Trisodium phosphate) حيث تأثير الفوسفور يظهر في عودة تكتيف المركبات الفوسفورية الوسيطية إلى حامض العتيق. وعند النيتروجينية الجوية سوف يرجع إلى (CO₂) في دورة حامض الثلاثي الكربون وبهذه الطريقة ستحول أكثر الفوسفور غير العضوي إلى عضوي، ومن ذلك يفهم أن تجهيز الأوكسجين هو لربط الفوسفور غير العضوي لشكل عضوي هو من أهم التوازن. والعامل الآخر لفهم هو تجهيز نهر دم بالكريوبهيرات الكافية لاجل تكوين المركبات الوسيطية.

شكل رقم (48) يوضح الروابط التبادلية للكلوكرز والمستربتونمايسين والسيروتين عند *griseus*



فالكريوبهيدرات سوف تستعمل في انمايسلوفات الناضجة لتسايريف السبترتيوم مايسين
وليس تكون الكثافة الحيوية.

التربية الصناعية للأحياء المصنعة للسبترتيوم مايسين:

إن التربية الصناعية للسلالة (*S. griseus*) المصنعة للسبترتيوم مايسين تتأثر
بانعداد من العوامل أهمها هو تركيب الوسط الغذائي، لقد اقترح الكثير من الأوساط
الغذائية للسلالة (*S. griseus*) حيث تستعمل الكثير من المصادر الكريوبهيدرات
المختلفة كالفركتوز والجلوكوز والسكريات وهذه تضمن أعلى إنتاج من
السبترتيوم مايسين ومع النمو المرتفع. إن أكثر السلالات تتطلب أيضاً مصادر
نيتروجينية، ويجب أن تكون المصادر النيتروجينية المستعملة بشكل منتظم وباقي
ذكرها، وفضلاً يجب أن لا يؤدي إلى تغيير كبير في حامضية أو سطح العذاري

ومن ذلك استعمال الأملأع الأمونية للحوامض اللاوية، وقد اقترح (واكسمار
وهاربر 1945، ودول 1951، وهو بيكسل 1944 والآخرون) الوسط الغذائي التمويني
لتحضير السبترتيوم مايسين وهو كالتالي:-

1. طحين قوق التصوير (5%).
2. كلوريد الصوديوم (0.2%).
3. كبيات متساوية من الكروسانور وفياسنة.

النهوية للسلالة (*S. griseus*) ضرورية وكعبية الأوكسجين المبضرم يمكن أن
تحصل إلى (21٪) انترا ساعنة قبل من المزرعة (فرز (ناس) بيرمان 1947) وبالسبة (السر)

براتولوميو وآخرون (1950) فإن منتوج المستريلومايسين يزداد بزيادة عملية التحريك إلى قيمة محددة عندما تصبح ثابتة، بزيادة سرعة الدوران، اتخلق الحيوي يقل ونفس الشيء يلاحظ عند زيادة سرعة التيار الهوائي، إن توزيع السهواه خلوك أو غير الفلتر المركزي يعطي نتيجة أفضل.

الحرارة و(μH):

السلالات المختلفة لها درجات حرارة مثالية مختلفة، اعتقادياً تستعمل درجات حرارة (24-26°C)، ولكن بالنسبة لبعض البكتيريا فإن أفضل درجات حرارة هي (27-29°C) (روهود وفلشر 1956)، وبالنسبة لإحدى اندراسات المسلاحة (*S. griseus*) أعطى إنتاجاً يقدر بـ(180) ملغم/لتر ولعنة (118) ساعة، عند درجة حرارة (27°C)، أعطى إنتاج (204) ملغم/لتر لعنة (118) ساعة، عند درجة حرارة (29°C)، أعطى إنتاج (219) ملغم/لتر لعنة (104) ساعة، عند درجة حرارة (31°C)، أعطى إنتاج (414) ملغم/لتر لعنة (72) ساعة، (دلالس 199)، ومن هنا تم تحديد درجة حرارة (38.5°C) كدرجة حرارة مثالية، وكل هذه النتائج كانت تحت (33°C) (8-7).

المزرعة اللقاحية والإنتاجية:

(Inoculum Culture & Production Culture)

عملية التحليق الحيوي للمستريلومايسين في الظروف العميقة للتربية (*S. griseus*) تتكون من التراحل الشفلي، إعداد المادة اللقاحية في دوارق هزازية، وفي جهاز حاضن صغير، وفي جهاز لقاحي كبير وفي النهاية التربية الإنتاجية، المادة

الللاحية في الشوارق تحضر كوبالت نوري في المادة الاسبورية في الحاضن انهزاز وعند درجة حرارة (26-28°C) ثم ينقل إلى جهاز (مخمر) صغير حيث تبقى التربة لمدة (30-30) ساعة بالتهوية والتحريك، ومن ثم ينقل إلى الجهاز الكبير (مخمر) وعند نفس الشروط لمدة (30-40) ساعة - التربة في المخمر الإنتاجي تستقر لمدة (168-192) ساعة.

عند التربة الإنتاجية (S. griseus) توجد هناك ثلاثة أطوار، الطور الأول يمتاز بالهمم والاستعمال الكبير لتكوينات الغذائية في الوسط ونمو العايسيلوم إلى تحضير حجم أقصى، ترسيز المكروبات الغذائية (P, C, N) يذلل، وتحرر الأمونيوم والـ (NH₄) برفع من (6.7-7.6) عند نهاية الساعة السابعة 0.02 لترات من الأوكسجين يحصل بشـ (55 150) QO2D0 فتكون بذلك كعبات ضئيلة من الستربوتومايسين، نمو العايسيلوم يتم بغير وقت استعمال العلوكوز، والبوتاسيوجين يمنع الارتفاع الكبير في الحامض (pH) خلال هذا المchor الذي يستمر (48) ساعة.

الطور الثاني:

يتميز الطور الثاني بالهضم البطيء لبقية المواد الغذائية مسبح الماء، ثم آخر للعايسيلوم، الذي يتفسخ بعد ذلك، وبقيمة ذلك يذكر لكم في الوسط الأمونيوم، انه انفسفور غير العضوي ويحيط الأوكسجين إلى النصف، تأليف (RNA)، يقف، تفريغ، وثبروتوبلازم تبدأ بالاختلاف، ويظهر تكوين الاسبورات، وأن أنه خصائص هذا الطور هو الارتفاع السريع للستربوتومايسين (pH) الوسط يحيط اعتبرنا في اليوم الثالث والرابع إلى (0.7-0.8) حيث في اليوم الخامس يرتفع من جديد إلى (0.7).

خلال الطور الثالث، المانوزيد يبدأ بالانحلال بشدة كما في الجدول رقم (7).

مانوزيد ستربيتو مايسين (Manosed Streptomycin) :

إن المانوزيد ستربيتو مايسين أو ستربيتو مايسين (B) له فضلات (D)-مانوزيداً مركبطة بأصارة α - جلوكوز وكذلك β-(C4) لـ(N-methyl-glucosid amine) وتحضر هذا المضاد من تربية (S. griseus) وفعالية هذا المضاد للأحياء العجوية تكون وأيضاً بحدود (20%) من فعالية الستربيتو مايسين. لهذا فالعملية تجرى للمانوزيد ستربيتو مايسين بحيث (α -mannose) لا يرتفع عن (10%) من الحجم العام في نهاية التربية ويمكن أن يهدم أو يتحول إلى الستربيتو مايسين بواسطة إنزيم المانوز دايتيرز، ويمكن الحصول على هذا الإنزيم بإضافة عذاب الخمائر، ومكونات بعض الأعشاب أو (0.1%) من (α -methyl mannose) وإن هذا الإنزيم غير مستقر (قليل) وبساطة جداً ينشط، وهذه الكثافة من العوامل التي تؤثر على عمل هذا الإنزيم وهي:

- ١- ظواهر التكثرة والتهوية غير اكتملة تبطئ عمل الإنزيم.
- ٢- (pH) المائي للنشاط هو بحدود (8) ولكن مثل هذه الـ (pH) لا يمكن الحصول عليه إلا في الطور الثالث أي بعد أن تنتهي عملية التخليق الحيواني للستربيتو مايسين.
- ٣- تركيز سكر جلوكوز فوق (1.0-0.5%) يبطئ عمله نهائياً.
- ٤- درجة الحرارة بحدود (32°C) تعمل على نشاط الإنزيم ولكن مثل هذه الدرجة لا يسمح بها بعد انتهاء التخليق الحيوي للستربيتو مايسين، حيث الوقت الذي خلاله يجب أن يتم تأليف المانوزيد ستربيتو مايسين يكون محدوداً جداً لأنه يقع بين لحظتين

فريتين وبذلات بين النحوة التي يقل الجلوكوز فيها تحت (5.0-0.5%) واللحظة التي ينتهي بها تأليف المبروبيات وبذلة الإيزومست.

النيومتسين:

مضاد حيوي صناعي هام آخر هو النيومتسين والذي تم إنتاجه من السلالة (*Streptomyces fradiae*) (ونكسمان ونيد 1949) وفي هذا المضاد الحيوي المعقد والمركب توجد ثلاثة مضادات حيوية متجانسة هي نيومتسين (C), B,A، ولكن الإنتاج في المصانع الكبيرة يوجد بشكل رئيسي النيومتسين (B). وتشتت بمحضر صناعياً من (*Streptomyces fradiae*), ويمكن كذلك أن يؤلف من (*Streptomyces albergrenensis*) (البيوني). فعد التمر في الوسط التالبي يكون مستعمرات ملساء عديمة اللثون مع ماريلوج هوائي وردي، وعلى (MPA) المستعمرات تكون صفراء أو برتقالية، ويدوب الجلاكتين وبطحل البنتون الحليب وبخزول وبتحل الشا ولا يخزن لفترات.

(*S. fradiae*) تنمو جيداً في الوسط الذي يحتوي على الكسازين المحطم، طحين التصويب، وغيرها، ولكن استعمال مختلف المصادر الكريونية - كربون، مدرات، كحولات، أحماض عضوية، بهون.

تحضير التفاح والعزارع الإنتاجية:

العزارع الـقادحية يتم تحضيرها في موافق قادحة بواسطة العزارع الأم (mother culture) وبنسبة (6%) وهذا التفاح نسبة (0.2-0.5%) يقال أنسي

مختبر لقاحي ولهذه المزارع تستعمل أوساط حاوية على طحين الصويا،
السكوربيان، سلذات الأمونيوم، (KH₂PO₄) - كلوريد الصوديوم، كربوهيدرات
الكالسيوم، تحضن المزارع في حاضن هزاز عند درجة حرارة (28-30°C) لمدة
(36-48) ساعة، أما المزرعة في المختبر فإنها تحضن لمدة (18-24) ساعة
وتجرى عملية التهوية والتحريك، أما المزارع المستمرة فيمكن أن تحفظ لمدة (15-
(30) يوم عند درجة حرارة (2-5°C).

التربية الصناعية (Deep culture):

عند هذه التربية تستعمل أوساط تاليفية، وهي أوساط معقدة تكون حاوية على
طحين الصويا، النشا، الجلوكوز، سلذات الأمونيوم، وعند الأوساط التاليفية تؤلف
السلالة (S. frigidum) وحدائق، أما في الأوساط المعقدة مع الكربوهيدرات
وطحين الصويا ينتج (12000) وحدة بيومتين (أول وسط).

التربية تتم عند درجة حرارة (28-30°C) وعند التربية نلاحظ ثلاثة مراحل:
المرحلة الأولى: تتم اليوم الأول، والذي فيه تمر الاسبورات ويستغرق
لما ينتهي الفي المتتابك نتيجة العدالة غير المتنامية للهياكل.

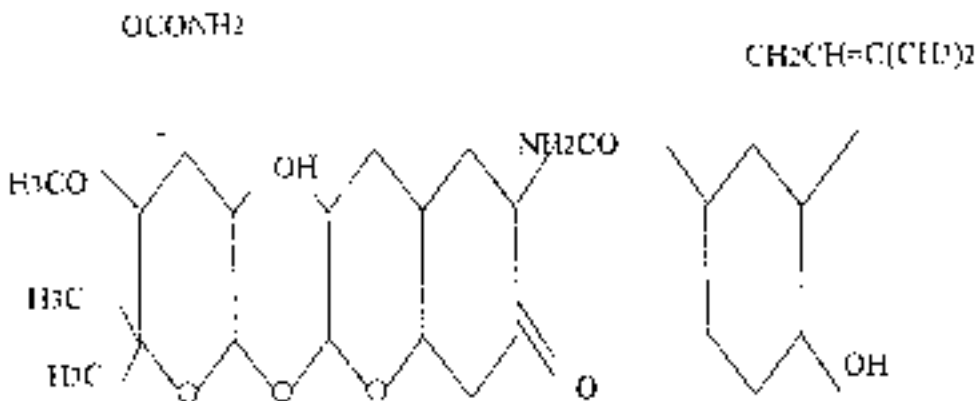
تعتبر هذه هي المرحلة الثانية، أما المرحلة الثالثة بعد اليوم الثاني وتعتبر هذه
المرحلة بطلة (Basophilic haphac) وباختلال البروتين يلزم وبعدها تتشكل هياكل
مستقرة رقيقة وغير مشتبكة، خلال كل مرحلة تمو المايسليوم (2-3 يوم) (III)
الوسط يحيط من (6.5-6.8) إلى (6) وذلك يعود لتحضير الخواص الكيتونسية

كمية الكربوهيدرات، الفسفور، غير العضوي، الأملاح الأمونية تقل وبتهاجمة اليوم الثالث نمو المنيسيوم ببدأ بالتباطؤ، وينتهي هضم الكربوهيدرات، ويرتفع pH (إلى 7.0) (أ) مرحلة تنسج الخلايا، ومحتويات الأحماض الكيتونية، أما في اليوم الرابع والخامس فيرتفع pH إلى (7.0-7.2)، النيرمنسين يولف أكبر كمية بعد أن ينتهي غزو المنيسيوم عند تركيز واحد للفسفور غير العضوي يحدود (10-6) ملغم٪.

نوفوبيوتيسين:

المضاد الحيوي نوفوبيوتيسين ينتمي من (Streptomyces sphaeroides) (سميت (1956) و (Streptomyces niveus) (وائلك 1955).

وقد تم اكتشاف منتوج من (Streptomyces sphaeroides) وقد سمى بمختلف الأسماء منتو منسين (وائلك و جماعته 1955) ستريبيوميوتيسين (سميت 1956) وكارديلو منسين (ونكس درايت 1955) وله الشكل التالي:-



ثيوبيوتسين

الأحياء المجهرية وشروط التربة:

النوفوبوتسين ينتمي من (Streptomyces sphaeroides) (سميث وأعوانه 1956) ومن (Streptomyces niveus) (والكر وجماعته 1955، 1956) ومن المكتبة أنه بـأدنى إضافة (0.5) غم من حامض نوفوبوتسين/لتر وسط غذائي يزيد من المنتسوج بـ(257-190) ملغم/لتر.

واحد غم/لتر من حامض (P-amino oxalic acid) يزيد المحسوس إلى (395) ملغم/لتر و (0.05) غم/لتر من (hydroxy-3-methyl-2-butyl-benzoic acid) يزيد المحسوس من (123) ملغم إلى (293) ملغم/لتر، وفي الفترة الأخيرة ظهرت اعذانات بأن (L-Thirosine) يمكن أن يكون كعامل عند التخلص الحيوي للنوفوبوتسين (جامبرز وجماعته 1953).

وقد اقترح الكثير عن الأوساط العضوية للتربة (*S. sphaerooides*) و(*S. niveus*) وأن أبسط وسط مقترح من قبل (سميث 1956) يحتوي على الجلوكوز، بذور عثبية (20-40 غم/литر) على النباتي. وقد تم الحصول على إنتاج (475) غم/لتر، وبالنسبة لذراءات سميث تذكر من المصادر الغذائية فكان أحسن مصدر كربوني للسلالة (*S. niveus*) هو السكروز. ثم الجلوكوز والنشا، أما المصادر غير العضوية كريت الكبد، وانمولاس والدكتوز، حيث للمصدر الكربوني تأثير على إنتاج التوفوبيركسين المعاصر، وكذلك البذور العثبية والجلوكوز والنشا حيث يمكن أيضاً مضادات حيوية أخرى مضادة وبكيرية (1065) و(1040) ملغم/لتر منه فقط (70-75%) بينما عند المالتوز كمصدر كربوهيدراتي يكون (750-820) ملغم/لتر، ولكن نسبة التوفوبيركسين تحت (94-95%) منها (أون 1961) هذه المستويات يمكن أن تزداد إذا كان في الوسط بذور عثبية وكذلك بإضافة أملاح عضوية بكيرية (0.5-2.0) غم/لتر (وساما وسميث 1961).

وفي هذا المجال علاة أكثر لحمض الكتانديك حيث يعطي إنتاجاً (835) منجم (لتر)، وكذلك حامض الفورميك يعطي إنتاجاً بـ (570) ملغم (لتر). وتحميسات ملموسة تحصل بإضافة الخل، الاسترات، أتسوكسيتات، الكثوكربات، أما بالنسبة (سمنت 1956) فعد تربية السلالة (S. novemvir) على وسط يحتوي على مستخلص اللحم، الثبيتون، فإن التكاثر الفصوى للماريلوبوم يمكن الحصول عليها بعد (60) ساعة من عصبة الحمض، وبعدها تبدأ بالانخفاض، أما تأثير المضاد الحيوي فإنه يبدأ في الساعة (10) بعد عقليه الحمض، ويستمر حتى الساعة (90).

(pH) الوسط يرتفع من (6.8) إلى (7.6) عند (24) ساعة الأولى ويستمر في ارتفاع هذا المستوى حتى الساعة (80)، ومن بعدها يرتفع الـ(pH) إلى (8) وفي ك Slut الأحوال والاحتمالات وبنتيجة التفسخ الحادثة في بداية العملية تستعين الكلريو هيدرات بكمية قليلة.

المضاد الحيوي سيسقط من المايسليوم الناضج، وعند عملية تأليف المضاد يبدأ تأثير الـ(pH)، حيث عندما يكون الـ(pH) يحدود (7.5) والتسريح للتوفوبيوتسين يكون أقل من وسط يكون الـ(pH) فيه (8). وهذا يفسر التأثير السمي للتوفوبيوتسين عند الـ(pH) (7.5) حيث يتوقع عند هذه القيمة ذلك (pI)، أن المضاد الحيوي ينفذ بسهولة في خلايا المايسليوم، حيث إذا أضيف (1000) ملغم/لتر لتوفوبيوتسين إلى مزرعة عمرها (2-3) بمايسليوم نشط النمو وعند (7.5) الـ(pH) فسن المايسليوم سوف يتحلل خلال (24) ساعة، أما عند الـ(pH) (8.5) فإنه يبقى كاملاً غير مهدم، أما في التجارب السرية الإنتاجية فقد تم تحضير أكبر كمية من منتوج توفوبيوتسين عند (pH) (7.9) (أون 1961)، ولكن عند هذه القيمة أيضاً يمكن أن يرجع التوفوبيوتسين إلى (Decarhamel) التوجه غير الفعال للتوفوبيوتسين.

أما درجة الحرارة المثلية لنمو المزرعة هي (26-28°C)، أما تحضيره فيحضر المايسليوم التقاهي في دواري هزازة بواسطة زرع البذلة على وسط فول الصويا، جلوكوز، سلفات الأمونيوم، وعند درجة حرارة (26-28°C) ولمدة ثلاثة أيام، أما المصادر الخام الأخرى فيمكن استخدام طحين الترة ببدل شول الصويا، وفي الأوساط الإنتاجية يتواجد غبار مركب سلفات الأمونيوم حيث غبار هذا المركب

موجود في إلى تكوين (H+) غير مساعدة ومنخفض لـ H_2O فيمكن الاستفادة أيضاً بمصادر أخرى كثرات الأمونيوم، ثرات البوتاسيوم، ولكن لا ينتمي استعمال ثرات الصوديوم أو البوتاسيوم. كذلك يجب أن لا يجمع بين السكروز والنشافى بسط واحد حيث أن تأثير المضاد الحيوي سوف يقل مرتين أقل مما لو كان الجلوكوز وحده، وإلى هذه المجموعة أيضاً يتبع الكلاسيفين.

الكاناميسين (Kanamycin)

إن هذا المضاد الحيوي تم اكتشافه عن قبّل (ومنذ عام 1957) ونمر السلاسلة (Streptomyces Kanamyceteus) ستربيتوهالسين والقيومايسين. درجة الحرارة المثلى لانتاج هذه السلالة هي (27-28°C). أما الرقم الهيدروجيني (pH) (7.0-7.1)، وأكبر مضاد حيوي يحضر بوسط حاوي على الشتا وباضافة دهون طهارة، أما كمية التوسفون غير العضوي يجب أن يكون في حدود (2-6%) ملغم، ومع تهوية قوية، أما التزيرية الانتاجية فتكون في وسط ثوب الحسويان، تشا، وبفتره حضرن (120) ساعة، الكمية المقصودى والمنتجة للخانمايسين كانت عند حدود (90-120) ساعة.

المضادات الحيوية المماهك ونفعها

المضادات العصبية المليكروليدية هي إحدى أجهزة المجاميع مسن وجهة نظر كيماوية لأنها تمتلك دائرة كبيرة وبدرجة كبيرة وله حلقة لاكتونية، منها ترسيط (Dimethyl-amino saturated sugar) (بروكار هربان 1955).

المضادات الحيوية المايكروليستيكية تحضر من قبل مختلف أنواع (Streptomycetes) (3)، وإلى هذا النوع من المضادات الحيوية تتبع المضادات الحيوية الذائية: أرثرومايسين (ماي كيوري وجماعته 1952)، بكرامايسين (برون مان وهانكن 1951) كلريبو مايسين (ماكلاهمايسين) (وكفر وجماعته 1953) منمايسين (دوتن وجماعته 1953)، سيرنمايسين (نورهانسسين) (بقرت ستاراكو وجماعته 1954) كوريس (د جماعته 1955)، أوليان دورومايسين (موي وجماعته 1954) ناريلومايسين (كوريز وأخوه 1955)، تيلوزين (ستاراكو وجماعته 1961).

وكل هذه المضادات تنتج عند حمود (H₂) مثالي والتخليق الحيوي للمضاد الحيوي يعتمد على ظروف التوسط حيث أن أملاح الحديد تقلل من فعالية المايسيوم الفطري، أما الفوسفور المعدني والمغنيسيوم فإنها تسهل تحضير الأرثرومايسين، ولكن زيادة كمية الفوسفور تؤدي إلى تقليل المنتوج، وهكذا في وسط قرون الصوبيا (25%) مثلاً والتلوسفور المعدني يقلل المنتوج بـ (25%).

التهوية والحرارة:

يزداد إنتاج الأرثرومايسين في كل الأوساط الذائية والفتية بزيادة سرعة النمو ونذكر في حالة استعمال أوساط قليلة فيها لا تتأثر (ريذرك 1959). وعند عملية التخليق الحيوي للأرثرومايسين يلاحظ خاصية نوعية لا تلاحظ عند تحضير أكثر المضادات الحيوية. وكذلك فإن رفع درجة الحرارة ينشط تأثير المضاد الحيوي. وهذا يسري بشكل خاص على الأحياء المصنعة والتي تمتاز بسرعة نمو

منخفضة. أما الترجمة الحرارية (33-34°C) فإنها ترفع الإنماط لدى تربة (Styphelia) عدا المنشج الأزغرومايسين (A). أما الأزغرومايسين (B)(C) فينبع يكبات قليلة بالإعتماد على النسالة ونوعيتها وشروط الترية ومكونات الوسط. أما في حالة وجود مائض من الفوسفور المعدنى في الوسط، وحينما يُبْطَل تخليس الأزغرومايسين (A) في الوسط فنلاحظ تراكم تراكيب بيلوجية غير فعالة

أوليفو-مايسين:

إن المضاد العجوي أوليفي-مايسين يحضر من السلالة *Streptomyces antibioticus ATCC 11841* (سودن وجامعة 1946) حيث نلاحظ المزارع بشكلها التسicular على (آلة) أو على أبسط صيغة لتخمير المايسينوم، والتربة تكون بما أحذية أو قانية ترحة.

لما في جهاز الترية (جهاز التفريج) ذي الحجم حيث تذكر فكرة تحضير في أجهزة الترية الأولى بحدود (50-70) ساعة، وفي الترية الثانية تتحرج إلى (8-12) ساعة عند درجة حرارة (26-28°C)، وعمد ظروف التحرير المستمر والتهوية. فالمايسينوم ينمو بسرعه جداً وبتفاني ودون أولئك ظروف التأثير تصاصباً. وفي بعض الأحيان التفريج يتم تدالياً، أما الوسط فيكون منه قيورني، لهذا المايسينوم النامي يتم تحله إلى الوسط الإنماطي بنسبة (620%) والترية يتم عند درجة حرارة (27-28°C) مع التهوية (دوره هواء دوره وسط) بينما أما سرعة التحرير فقد تكون (180-200) دورة دقيقة. ويضاف إلى الوسط قطرات من زيت زانج الزيادة، وفسق عملية الترية الصناعية يلاحظ طورين:-

الطفر الأولي و فيه يتم التمو السريع للمايسيلوم وهضم المواد الغذائية.
الطفر الثاني: يتميز بالنمو البطيء وبالتفسخ الجزئي وتآكل المضاد الحيوي.
و في (48-72) ساعة من عملية التخمير تكون كتلة حيوية (Biomass) كبيرة و حول
المنطقة المستعدلة، والتخليق الحيوي للـ(أوليان دومايسين) يبدأ من الساعة (60) إلى
الساعة (72) ويستمر بالنمو إلى نهاية العملية، حيث يقل تآكل المضاد الحيوي
ويزيد تفسخ الخلايا.

الأوساط الغذائية:

كما هو معروف في أكثر مصانع المضادات الحيوية حيث تكون الأوساط الغذائية
المستعملة لتنمية الإنتاجية ذات خواص معينة. فالأوساط التموذجية تحتوي على
(غم/لتر): نشا (25)، حلوكوز (25)، طحين قول الصورا (47)، مسحوق اسمنت
مادة حافظة (10)، خمانز (5)، 5NaCl ، 2CaCO_3 ، COCl_2 رقائق أو سطحي سبيكة
(بريلك برك 1959)، أو الوسط التالي نشا (15)، طحين الصورا (15)، 12COCl_2
دهن خنزير (20) غم/لتر، في حين أن الوسط الأول أعطى إنتاجاً قدره
(349) ملغم/لتر، وإن الدراسات في هذا المجال مستمرة حيث أضيفت بعض المواد
إلى الوسط حتىت إنتاجاً قدره، (918) ملغم/لتر. (هوكيسا وأخرون 1958). ويمكن أن
تستعمل المصادر الكربوهيدراتية كالسكروز، النشا، الكسترين، الفركتوز. وكذلك
يمكن أن يستعمل المصادر الشيرة جبنة الصعدة التي تهضم بشكل أفضل.

النفخ بجهز بالراريق وبالاحضن الفراز وعند درجة حرارة (22-32°C)، وبعد (3-5) يوم ثم يتدفق إلى المخمر الإنثاجي.

التربية الإنثاجية تتم بالتربية العميقه وبالتهوية المستمرة والتغذية، دورة هواء/دورة وسط ادقنه، وتكون درجة الحرارة خلال النصف الأول من العملية (31-32°C)، وفي خلال الدور الثاني للتربية الإنثاجية تختفي درجة الحرارة إلى (28-29°C)، وتختفي دهون نباتية أو حيوانية لإزالة الارغوة، وعملية التربية مستمرة (80-100) ساعة، ففي الأيام الأولى للتربية التايسيليرم يتم بسرعة، بعد اليوم الثالث كمية الكتلة الحيوية (Biomass) لا تزداد، خلال ذلك الوقت تختفي تماماً كافة المصادر الكربوهيدراتية ولكن تزداد انحرافات الكيتوئية، وفي اليوم السادس تصل النسبة المئوية (50%) من الكيتوئية، وفي اليوم العاشر تكون الكيتوئية (50%)، فيكون حامضاً ضعيفاً (متعادلاً ولكن بالتناهياً الأحمسن الكيتوئية في اليوم العاشر) يرتفع، وهذا يعود من جهة أخرى لتحضير الأمونياك بنهاية التربية، حيث تكون نسبة بذلك عمليات التفخيخ للتايسيليرم القطرى، أما عنصر الفوسفات الموجود فيه فهو ينضم في الأيام الأولى (النحوه الأولى والثانية) ولكن قرب نهاية التربية تبدأ بالظهور ثمينة.

أرثروماليسين:

من الناحية التطبيقية يعتبر الأرثروماليسين واحداً من أهم المضادات الحيوية الماكروليدية وهو ينبع من السلالة (*Streptomyces erythreus*) في عام (1952) من قتل مكتبي، ولكن على مستوى إنثاجي صناعي تم تصديقه من قبل هري عالم

(1995) وعلى وسط غذائي اختياري يكون مستعمرات ذات حواضن خارجية مائلة ناعمة ومداخلة يعيق في الوسط وفي البداية تملك المستعمرات أو المزراع نوافذ ابيضاضاً ولكنها بعد ذلك ومن الجانب والجهة السفلية تتلون بلون وردي أو أصفر، يكون صبغة قابلة للذوبان وتنتشر بسهولة في الوسط. الهدافات البهلوانية تكون حلزونية على الأكثر، وفي الأوساط التاليفية تكون مزاجع بيضاء أما على مركب اللحم الأكري فتكون مستعمرات كريمية. الجلاتين يذوب، يحلل بينون الحليب، يحطم النشا، يختزن النترات.

التربية الصناعية لمصنوعات الألمنيوم وأليسين:

المصنوعات الفعالة المستعملة والتي تكون شبكاتها أنسبروية ومنها تحضر المزاجع التناحية، والمزرعة تتميز بالبداية في الوسط الأكري وضمن فترة (12-14) يوماً، وتحضيرها يتم بطورين حيث يتم التثليج في جهاز التربية لتحضير المزرعة الرسمية حيث تنمو الهدافات الخيطية وكفرق عن كثير من العصيات الأخرى لتحضير العصادات الحيوية وهذا فقط يتكون الأولين ومتى وتحضر تمو الكلة الحيوية ويتحول الوسط إلى لون أسود-فهيوني. الشكل المزروع لجسي للأليسينيوم يتغير بمزور العملية التربية و خلال (12-24) ساعة في الوسط الباري تترافق كلة حيوية كبيرة مكونة من عصارات مفككة وزغبية، وآليافات تكون سميكة جداً ومسقرفة، والبازوفينا وأضحة يتعدد، وخلال اليوم الثاني يبدأ التطور الثاني، وتقلل البازوفلا وجزء من المايسيليوم السميكة يبدأ بالتحلل وظهور هابفات نحيفه، ولمواد التروية الموجودة فيها تكون صغيرة ومرتبة بكثافة وتختلف عن هابفات الطور الأول. وفي هذا انتور يبدأ الإنتاج الشديد للأولينوماتين ونمو المايسيليوم

يستمر حتى اليوم الرابع بالتقادم على هياكل انظور الثاني الشجفه، وتحل مسيرة لهياكل انظور الأول السميكة، وبذلك تحضر الهياكل الفرغة.

اما السلالة (*Streptomyces amihoricensis*) حيث تنمو جيداً في وسط معدن المركب والحاوي على طحين الصدرا والذرة أو طحين الذرة وتكن يمكن أن يتمسر في وسط تألفي أيضاً والحاوي على نترات الكالسيوم أو سلفات الأسوديرم. من المصادر الكربونية يستعمل الجلوکوز، المشاء، متلوز، كلیسرین، طحين الذرة، دهون، كحولات، مختلفة، ومن المصادر التي تروجيفية المساعدة لنموه هي طحين الصويا، مستخلص المزرا، والكانين العتحلي، وأملاح الأمونيوم والنسترات، وتركيز الغوسفور غير العضوي يكون بحدود (12-15) ملغم٪، وبالنفع تركيز توسيغور يضبط التخابق الحيوي للأزرليندمشين. أما الوسط الجيست لنو ATCC 11891 فيحتوي عدليتر: طحين الصويا (15)، جلوکوز (20)، شبا (10)، طحين (5)، نيتروجين أموني $NH_4\text{-}ammonium$ (موير وجماعنه 1956)، ويضاف إلى هذا الوسط (30) ملغم المتر اكربدين البرتقالي، فاصنثوج برتفع مرئين تقريراً مسن (260) بي (450) سنتيمتر (بنداكس وتوبل 1958).

تلوزين:

انلوزين ينتمي من سلالة (*Streptomyces fradiae*) سلالة M-84-2-2724 في وسط مكوناته غامق:

جلوكوز (35)، $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ (5)، $K_2HPO_4 \cdot 2H_2O$ (3)، الترین (2)،
ـL-valine (1)، بيبوتین (5)، كلوتین (7)، مثيل اوليت (25)، فإنها مستوفدة فوق
(2000) ملغم/لتر.

ثورزين ينتج عند درجة حرارة (30°)، المصادر الكربونية الجيدة هي الجلوکوز
والمالتوز، زيت نون الصويا عند تركيز (20) مل/لتر أعطى إنتاج (1600) ملغم/لتر
مثيل (methyl alitet) (1900) ملغم/لتر، ويمكن أن يكون هذا المصدر خليطاً من
أجزاء متساوية عند الإضافة المتوسط
حوالي (625) (methyl caprate) أو (capelerate) (%625).
القوسات K_2HPO_4 يمكن أن يحتوي على (2.4) غم/لتر وهو التركيز المثالي
ولكن عند الوصول إلى (5) غم/لتر ستقل المغذيسوم، تركيز القوسات يمكن أن
يرتفع (ستارك 195).

متمايسين:

لتحضير هذا المضاد الحيوي يمكن استخدام الوسط السحري على غرام/لتر:
طحين الصويا (30)، جلوکوز (50)، K_2HPO_4 (0.5)، $CaCl_2 \cdot 2H_2O$ (1)، ويمكن
أن يستعمل مستخلص الخمائر (22.5) غم/لتر وبيتون (15) غم/لتر والإنتاج يمكن
أن يكون ما بين (700-400) ملغم/لتر.

الفصل السادس عشر

إنتاج مواد النكهة

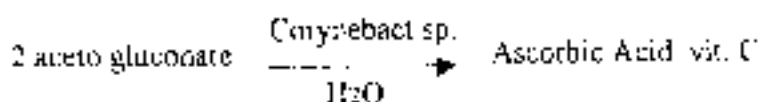
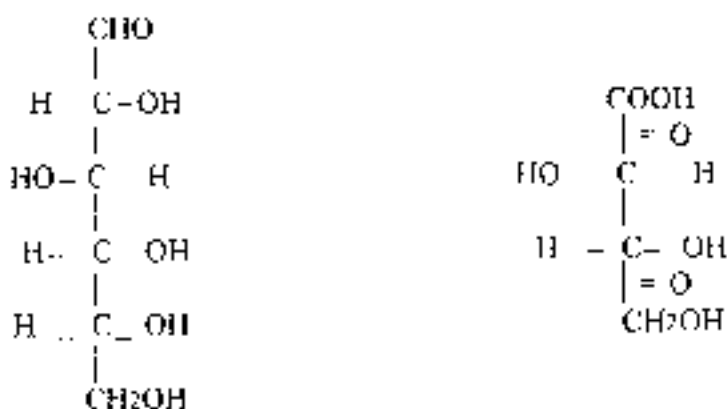
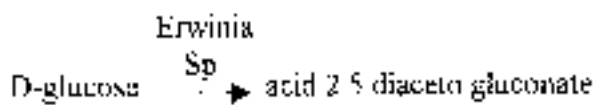
Aromatic Substance

إنتاج مواد النكهة: (Aromatic Substance)

إن التطور السريع في تكنيات إنتاج النكهات من النباتات والأحياء المجهرية، والاحياء العائمة نتيجة تطور المنتجات الغذائية واستبانت منتجات غذائية جديدة أدى إلى تزايد الطلب على مواد النكهة؛ لذا اتجه الباحثون في مجال الأحياء المجهرية إلى إيجاد البذائل الضرورية والرخيصة الثمن، التي تتمتع بمواصفات جيدة، وليس لها تأثير سلبي على صحة الإنسان.

ومن النكهات التي تم إنتاجها من الأحياء هي نكهة التداح التي تم إنتاجها من حميرة (*Hansenula sp*) وكذلك نكهة الخوخ التي صنعت من لاكتون خمسيرة (sporobolomyce)، ونكهة حوز الهند التي انتجت من بعض الأعغان، ونكهة الحشو التي أنتجت من بعض الخمائر، ونكهة الميره من خمسة انحراف.

أما المواد الأخرى التي تم إنتاجها من الأحياء المجهرية هي (C₇H₁₄O₂) حامض الاسكوربيك المهم في كلية الصناعات الغذائية الذي يدعم المنتج الغذائي بالفيتامين، إضافة إلى أنه يحافظ لون المستوج من التغيرات، وقد تم الحصول على هذا الفيتامين نتيجة تخمر سكر الجنوكسوز بواسطة بكتيريا (*Escherichia sp*) (الذابحة) (*Corynebacterium*).



أما حامض اللاكتيك (Lactic acid) الذي يعطي النكهة الجيدة لتخلاصات، فينتج من عملية الهدم اللاهواني للسكريات، وإن الأحياء المصنعة لهذا الحامض على نوعين (A) و (B)، فالآحیاء المصنعة من نوع lactic acid (R. oryzae)، (B-) تصنع (-L)، ويمكن أيضاً تصنیعه من العفن (R. oryzae).

أما البكتيريا المصنعة فهي (Lactobacterium delhiueckii)، وكذلك سلالات أخرى مثل (L-Pentosum) و (L-Plantarum). أما الأعفان فكثيرة وقد نذكر هنا إنتاج حامض اللاكتيك سابقاً. ومن مواد النكهة حامض المستريك الذي يعتبر أحسن الأحماض في صناعة المشروبات الغازية وأنصريبات والعصائر، وينتج هذا الحامض بواسطة العفن (Aspergillus Jigae) أو بواسطه الخميرة (Saccharomyces cerevisiae).

(Ipolysaccharide) بعد تمرتها على أوساط كربوهيدراتية مثل المولاس، عصير التمر، مشكلات نفعية.

أما حامض الخليك الذي يعتبر مادة مهمة في التصنيع الغذائي والذى يتميز بنكهة خاصة ويكتسب المخللات طعمًا ومذاقًا مستحسناً، ويتبع هذه النكهة بنحو بكتيريا (acetobacter Suboxydans, acetobacter aceti) و الدايمية على مصدر كربوهيدراتي، أما الكليسول وهي مادة لها استعمالات غذائية وكيميائية وعدة قرابة تم إنتاجها بتنمية الخميرة (Saccharomyces Cerevisiae) على المولاس أو عصير التمر أو أي مصدر كربوهيدراتي آخر، وكما تم إنتاج المواد الستروبدينية (Streptococcus) التي تستخدم في إنتاج العقاقير الطبية، حيث تم إنتاجها عن الخميرة (Rhodotorula) .

انكلوكان: مركب سكري منعدد لجزئية الجلوكوز تم استخلاصه من خميرة (Schizosaccharomyces pombe) ويحصل هذا المركب في الصناعات الغذائية وأهمها صناعة الحلوى (البيتلة) والشوكولا.

خاتمة

إن من كل ما تقدم من تقدّمٍ في المايكروبایولوجي الصناعي يعطي آفاقاً جديدة وكبيرة لاستخدام سكريات التمور في الإنتاج، وإن المستقبل لكفيل بهذا العطاء.

599

المصادر العربية

١. الدورة التكريتية لسفرىات التمور (١٩٨٢)، مجلس البحث العلمي مركز البحوث الزراعية والموارد المائية، قسم التخليل والتمور.
٢. اليقاش، رعد - التقنية الحيوية - مطبعة اربد.
٣. العكيدى، حسن خالد (١٩٨٢). إنتاج بروتين الخلية الواحدة من عصير التمر مجلة علوم الحياة، العدد (٢).
٤. العكيدى، حسن خالد (١٩٨١). دراسة عن إمكانية إنتاج حامض اليمون من التمور العراقية.
٥. العكيدى، حسن خالد (١٩٧٩). تصفیع الأنزیمات عن طريق الأحياء المجهویة، تقریر علمی، مجلس البحث العلمي.
٦. العكيدى، حسن خالد (١٩٨٥). تصفیع التمور ومتلجمات النهائیة آنس، بليورنیه، "الاتحاد العربي للصناعات الغذائية".
٧. العكيدى، حسن خالد (١٩٨٢). تکولوجيا إنتاج انتمائر. دراسة مقدمة إسعي "الاتحاد العربي للصناعات الغذائية".
٨. العكيدى، حسن خالد (١٩٨٥). إنتاج البروتين بواسطة انقطار (Aqueous) واستخدام مسحوق نوى التمر. مجلة البحوث الزراعية العدد ٤ ص (١٩٧) - (٢٠٦).

المصادر الأجنبية : (Foreign References)

- 1- Aunstrup, K., 1977 Production of Industrial Enzyme.
- 2- Baird-Patton, 1964. Antibiotics Sofia
- 3- Beskrovny, M., 1974. Industrial Microbiology-Cresto danal-Bulgariaplovdiv
- 4- Breed, R.S., E.G.D. Murray, N.R. Smith 1957 Bergeys Manual of Determinative Bacteriology. Baltimore.
- 5- Casiraghi, L.E., JR Jhon Wiley and Sons 1964 Industrial Microbiology
- 6- Chain, E.B., 1958. Chemistry and Biochemistry Ann Rev. Biochem. 27, 167-222
- 7- Cook, A.H., 1958. The Chemistry and Biology of yeast New York
- 8- Di Maio, A. and Pennella. 1969. The fermentation of tetracyclines pp. 45-92 in progress in Industrial Microbiology, Vol. 1
- 9- Frazier, W.C., 1962. Microbiologia de los alimentos Habana
- 10- Freibisher, M., 1962 Fundamentals of Microbiology. London.
- 11- Gunsalus, I.C., R.Y., Stanier, 1960-1964 A treatise, vol 1-5. New York, London.
- 12- Gerhardt, L.P., D.A. Anderson 1965 Microbiology, III edition. Saint Louis
- 13- Kavanagh, F. 1963. Analytical Microbiology London.
- 14- Llewelyn, D.A., 1958 Microbiology London.
- 15- Lodder J., N.J.W., Kreger-van Rij 1952. The yeast Amsterdam
- 16- Miller, T.L., and Johnson, K.L., 1966. Biotechnology and Bioengineering. Vol. VIII
- 17- Peppier, H.J., 1967. Microbial Technology New York.
- 18- Personett, S.C., Dunn, 1959. Industrial Microbiology.
- 19- Peterson, W.H., and M.S., Peterson, 1954 In Industrial fermentation vol II
- 20- Quayle, J.R., 1968 Microbiology London
- 21- Raghavendra Rao M.R., 1967 Annual Review of Microbiology vol II
- 22- Rainbow, C. and A.H., Rose 1963 Biochemistry of Industrial Microorganism, ed London
- 23- Rhodes, A.O.L., Pletchev. 1966. Principle of Industrial Microbiology Pergamon Press

- 24- Ribbons D.W., 1968. Microbiology-London
- 25- Rose, A.H., 1968. Chemical Microbiology, second edition. London
- 26- Sarles, W.B., W.C., Frazier, J.B., Wilson S.G. Knight, 1970. Microbiología general aplicada. La Habana
- 27- Spencer Y.F.T., P A Y. Gorin, 1965. Progress in Ind. Microbiology, Vol 7.
- 28- Stark, W M and K L Smith. The erythromycin fermentation In progress in Industrial Microbiology, vol III. pp 211-230
- 29- Swanson C.P., T Merz, W E. Young. 1967. Cytogenetics New Jersey
- 30- Verona O., 1950. Microbiologia della fermentazione, microbiologia Industrial Firenze.
- 31- Young G G., [96]. Witton's Microbiology New York.

MICROBIAL BIOTECHNOLOGY

By:

Dr. Hassan K. Hassan Al Oqaidi

Amman-2000

هذا الكتاب

نتيجة للتطور العلمي الهائل الذي يشهده العالم في كافة
المايادين كان لزاماً علينا ان نواكب هذا التطور ونسايره.
 خاصة في ميدان يعتبر من اهم الميادين العلمية تأثيراً بهذا
 التطور الا وهو الميكروبيولوجيا مناعي، واننا اذ نقدم
 للقارئ الكريم بشكل عام ودرج الاختصاص بشكل خاص
 هذا الكتاب فاننا نقدم له آخر ما وصل له هذا العلم من تطور
 يعينه على معرفة خفاياها هذا العلم والفوائد الموعده منه. وفي
 كافة المجالات الحياتية والطبية والزراعية ولتكن ذلك مكتبة
 للمكتبة العربية والدراسين ، ونسأل الله تعالى ان تكون قد
 وفقنا في مساعينا هذا انه نعم المؤمن ونعم النصير .



المختصون في الكتاب الجامعي الأكاديمي العربي والأجنبي

دار زهزان

لنشر والتوزيع

تلفاكس ١١١٢٦ - ص. ب ٢٦٤٣٧ - عمان ٥٣٢١٢٨٩