

## الكشف عن بعض الجراثيم المحمولة في الغذاء (الإشريكية القولونية، السلمونيلة، المطثية الوشيقيية) في اللحوم المعلبة بأسواق مدينة حماة

سناء الحمشو\*، دارم طباع\*\*، عبد العزيز عروانه\*\*

\*طالبة دراسات عليا(دكتوراه)، قسم الصحة العامة والطب الوقائي، كلية الطب البيطري، جامعة حماة

\*\* أستاذ في قسم الصحة العامة والطب الوقائي، كلية الطب البيطري، جامعة حماة

### الملخص

جمعت 100 معلبة لحم بمعدل 25 معلبة لكل نوع من أنواع اللانشون (لحم بقري، لحم دجاج)، التونة والسردين، من الأسواق المحلية في مدينة حماة من أجل فحصها للكشف وعزل عدد من الأنواع الجرثومية الممرضة (السلمونيلة، الإشريكية القولونية، والمطثية الوشيقيية).

حيث أخذت خمس عينات لحم من كل نوع معلبات وذلك بعد فتح المعلبة تحت ظروف التطهير والتعقيم ومن أماكن مختلفة لنفس المعلبة (سطح، وسط والعمق). ثم مزجت العينة وأخذ منها 10 غرام، لإجراء الاختبارات الجرثومية عليها.

حيث أظهرت النتائج الجرثومية أنه لا وجود لجراثيم السلمونيلة Salmonella والإشريكية القولونية Escherichia coli عند كل عينات اللحم التي أخذت من المعلبات، بينما وجدت جراثيم المطثية الوشيقيية Clostridium botulinum في عينات معلبات لحم البقر والدجاج والسردين لكل منها بنسبة 8%، 4%، و4% على التوالي، في حين لم تتواجد المطثية الوشيقيية في معلبات التونة.

وبناءً على الأهمية الصحية للمجتمع فإنه يجب تحسين إجراءات الإنتاج والحفظ للمعلبات، وذلك نتيجة المعالجة غير المناسبة في خطوط الإنتاج أو ظروف التخزين السيئة من خلال اتباع ممارسات الإنتاج الجيد ومراعاة شروط الجودة ونظام تحليل المخاطر ونقاط التحكم الحرجة أثناء عمليات التصنيع والتداول لهذه المعلبات.

الكلمات المفتاحية: معلبات، السلمونيلة، الإشريكية القولونية، المطثيات.

## 1\_مقدمة Introduction:

تعتبر معلبات اللحوم وجبات شعبية جاهزة (وجبات سريعة) مقارنة مع الوجبات الغذائية لأنها سهلة التحضير وتناسب السيدات اللواتي لديهن وظيفة وعائلة في نفس الوقت بالإضافة إلى استعمال المعلبات بكثرة في الاستراحات ومطاعم الخدمة السريعة، وتعتبر المعلبات مناسبة للرحلات السياحية والنشاطات الاجتماعية الأخرى التي لا تتوفر فيها البرادات (1، 2).

إن معلبات اللحوم عبارة عن منتجات لحوم أو دواجن يتم معالجتها حرارياً قبل أو بعد وضعها في أوعية محكمة الاغلاق ، حيث تعتبر هذه المنتجات قادرة على احتفاظ بخواصها الغذائية و جودتها ضمن حرارة الغرفة لعدة سنوات ، حيث تعتبر لحوم المعلبات عقيمة ، حيث يتم معالجة المعلبات حرارياً كي تبقى صالحة وذات ثباتية لفترة طويلة من الزمن ، و يجب أن تتعرض لدرجة حرارة أكثر من 100 م في كل جزء من أجزاء المعلبة ، حيث تؤدي المعاملة الحرارية للمعلبات إلى تعطيل كامل لكل أنواع الجراثيم الحية ولجزء من الجراثيم المشكلة للأبواغ (André et al., 2013) .

على الرغم من المعالجة الحرارية، تبقى معلبات اللحوم حساسة للفساد الجرثومي والذي ينتج من خلال نمو الجراثيم بعد حدوث التلوث بسبب التسرب أو أثناء المعالجة في خطوط الإنتاج (Warren et al., 1998).

تعتبر جراثيم اللاهوائيات مثل المطثيات من أكثر الجراثيم الموجودة في معلبات اللحوم والتي تشكل خطورة كبيرة على صحة المستهلكين، وذلك بسبب قدرة أبواغها على تحمل درجات الحرارة العالية التي تتعرض لها المعلبات (Barnes, 1985).

تساهم معلبات اللحوم في جوائح التسممات الغذائية والأخماج المعوية في العديد من دول العالم متضمنة حالات حمى التيفية، التسمم الوشيقي، داء السلمونيلة والتسمم بالمكورات العنقودية (Foster, 1997).

يتم اجراء الفحص الجرثومي من أجل تقييم احتمالية وجود الجراثيم ذات الأهمية في الصحة العامة، بالإضافة إلى تقييم الحالات الصحية للحوم المعلبة أثناء المعالجة الحرارية وفي خطوط الإنتاج والتخزين.

بالرغم من أن عدد الجراثيم اللاهوائية في المعلبات لا يعتبر دليل تأكيد على سلامتها الصحية بالنسبة للمستهلكين، إلا أنها تعتبر أداة حكم هامة على الحالة الصحية أثناء عمليات الإنتاج، المعاملة، والتخزين (Ali et al., 2018).

ينتشر العديد من أنواع معلبات اللحوم ( أبقار ، دواجن ، أسماك ) في الأسواق المحلية في الجمهورية العربية السورية و ذلك بسبب سرعة إيقاع الحياة بالإضافة إلى سهولة تحضيرها و إعدادها للاستهلاك البشري، و بالتالي فإن الهدف الرئيسي من هذه الدراسة تقييم الحمولة الجرثومية في معلبات لانشوان البقر، لانشوان الدجاج ، التونة ، و السردين من أجل السلْمُونِيَّة Salmonella ، الإِشْرِيكِيَّة القولونِيَّة Escherichia coli ،

والمطثيات Clostridium، و مقارنة النتائج التي نحصل عليها مع اشتراطات المواصفات القياسية العربية السورية رقم /2179/ عام 2007 .

## 2- أهمية البحث وأهدافه:

### • أهمية البحث:

عدم وجود دراسات علمية أكاديمية بحثية جراثيمية سابقة حول أنواع الجراثيم الممرضة في المعلبات في السوق المحلية في مدينة حماة في سوريا، وذلك وفق اشتراطات المواصفات القياسية العربية السورية رقم /2179/ عام 2007.

حيث تختص هذه المواصفة القياسية السورية بالاشتراطات الخاصة بالأحياء الدقيقة الواجب تحققها في المنتجات الغذائية التي تعد للاستهلاك البشري وكذلك بعض المواد التي تستخدم في التصنيع الغذائي.

### • اهداف البحث:

الكشف عن المسببات الجرثومية المسببة لحالات التسمم الغذائي التي قد توجد في معلبات اللحم والتي تسبب اضطرابات صحية.

## 3\_ مواد وطرائق العمل Material and Methods:

تم جمع (100) معلبة بشكل عشوائي من لانشون لحم الابقار، لانشون لحم دجاج، التونة والسردين، من كل نوع (25) عينة من محلات تجارية مختلفة في مدينة حماه، من دفعات إنتاج مختلفة ذات صلاحية حسب التاريخ المكتوب على المعلبة (حوالي سنة).

تم نقل العينات بشكل مبرد وعقيم إلى المخبر بعلبها الأصلية من أجل فحصها حسيًا وفيزيوكيميائيًا وجرثوميًا للتعداد العام لإجراء الاختبارات، لتقييم سلامة هذه المنتجات.

تم إجراء الاختبارات التالية على هذه العينات مباشرة في المخبر:

## تحضير العينات Preparation of samples:

تم تحضير العينات المجموعة وفقاً لطريقة [8] ICMSF، حيث تم معاملة المعلبات ضمن ظروف عقامة تامة من خلال تعقيم سطح المعلبة بالكحول و اللهب، و بعد ذلك يتم فتح المعلبة باستخدام فاتحة معلبات معقمة من أجل إحداث فتحة صغيرة ضمن المعلبة لأخذ عدة عينات منها و إجراء التحاليل المطلوبة ، وذلك ضمن

غرفة الزرع الجرثومي المعقمة بالأشعة ، حيث تم أخذ 10 غرام من كل معلبة ومن عدة أماكن و توضع بشكل عقيم في قارورة تحوي على 100 مل من ماء البيبتون المعقم تركيز 0.1%، وتم مزجها من خلال جهاز ستوماخر لمدة 2-3 دقائق لضمان التجانس و الحصول على تمديد 1:10.

علماً أن الحدود الجرثومية لمعلبات اللانشوان، التونة والسردين كما هو موضح في الجدول التالي حسب المواصفات القياسية السورية رقم 2179 لعام 2007 الجدول رقم (1):0

الجدول رقم (1) يبين التعداد العام للجراثيم الهوائية واللاهوائية حسب المواصفات القياسية السورية 2007

الحدود/غرام				الجراثيم	نوع المنتج
ص	م	ق	ع		
100/50 غ	صفر	1	5	التعداد العام للجراثيم بعد حضانة 14 يوم بدرجة حرارة 30 م أو 5 ايام بدرجة 55 م	معلبات اللحم (لانشوان)
-	خالي	صفر	5	التعداد العام للجراثيم في درجة 37 و55 م (هوائية واللاهوائية)	معلبات التونة والسردين

حيث إن:

ع (n): عدد وحدات العينات التي يجب تحليلها.

م (m): مستوى الحد الجرثومي المطلوب تحقيقه في المنتج.

ق (c): الحد الأقصى لعدد وحدات العينة المسموح فيه بأن يعطى رقم أكبر من قيمة (م) ولكنها تساوي أو أقل من قيمة (ص).

ص (M): أقصى قيمة للحد الجرثومي يجب ألا يزيد عنها في أي وحدة من (ع).

توضح هذه المواصفة القياسية السورية الاشتراطات الخاصة بالأحياء الدقيقة الواجب تحققها في المنتجات الغذائية وقد وضعت هذه الاشتراطات لأغلب المنتجات في صيغة مشابهة لما اتبعته اللجنة الدولية للمواصفات الميكروبيولوجية للأغذية [9].

المنابت الجرثومية:

#### تعداد السَلْمُونِيَّة Enumeration of Salmonella:

إن هذه المرحلة ذات أهمية كبيرة في زرع العينات الملوثة ذلك لأن الأوساط المستخدمة لهذا الغرض تسمح بنمو جراثيم السلمونيالات بينما تمنع أو تثبط نمو الجراثيم الأخرى ومن أهم الأوساط المزرعية المستخدمة لهذا الغرض مرق التتراثيونات Tetrathionate broth ومرق السلينايت selenite-broth (Anderson, 1992).

الاستنابات على الأوساط الانتقائية الصلبة:

يعتمد نمو الجراثيم على المستنابات المزرعية الصلبة على عدة عوامل منها المكونات الغذائية والأس الهيدروجيني ودرجة الحرارة ووجود العوامل الانتقائية، ويستخدم لهذا الغرض العديد من المستنابات المزرعية منها مستنبت ماكونكي ومستنبت XLD ومستنبت أغار السلمونيلة والشيغلا ومستنبت أغار الخضرة اللامعة

(Old, 1996)، ومن ثم تنقل إلى أجار مائل من أجل إجراء الاختبارات البيوكيميائية التمييزية (APHA, 2001).

#### **تعداد الإشريكية القولونية *Escherichia coli* :**

تم زرع العينات في المرق المغذي الذي حضر حسب تعليمات الشركة المصنعة (HI Media) وتم وضعها في الحاضنة على الدرجة 37° م لمدة 24 ساعة، ثم أخذت عروة زرع جرثومي من المرق المغذي وزرعت على سطح منبت EMB والذي حضر حسب تعليمات الشركة المصنعة (HI Media) وذلك للكشف عن جراثيم الإشريكية القولونية حيث تنمو على هذا المنبت على شكل مستعمرات ذات لون أزرق مسود ذات لمعة معدنية مخضرة بسبب تخميرها لسكري اللاكتوز والسكرور الموجودين في هذا المنبت (Quinn et al., 2002).

#### **تعداد المطثيات الكلي *Enumeration of Total Clostridia* :**

يتم عد المطثيات كما وصف من قبل ICMSF عام 1996 وباستعمال أجار صفار البيض اللاهوائي والأجار الدموي.

#### **التحليل الإحصائي *Statistical Analysis* :**

تم إجراء الدراسة الإحصائية للعينات المدروسة لمقارنة المتوسطات الحسابية لتعداد المستعمرات الجرثومية ما بين مجموعات الدراسة فيما بينها باستخدام اختبار T ستوديننت T-student Test، كما تم إجراء المقارنات الثنائية ما بين نسبة العينات الملوثة ونسبة العينات السليمة ضمن نفس نوع المعلبات باستخدام اختبار كاي مربع Chi-Square Test وذلك في البرنامج الإحصائي SPSS، حيث اعتبرت الفروقات معنوية عند قيمة الاحتمالية  $P < 0.05$ .

#### **4\_ النتائج والمناقشة *Results and Discussion* :**

##### **تعداد السلمونية *Enumeration of Salmonella* :**

لم يتم تحديد وجود لمستعمرات السلمونية في معلبات لانشوان الأبقار، لانشوان الدجاج، التونة والسردين، كما في الجدول (2).

الجدول (2) تعداد السَّلْمُونِيَّة في عينات المعلبات المفحوصة.

نوع المعلبات	العدد الكلي	العينات المرفوضة		العينات المقبولة	الحد الأدنى Min	الحد الأعلى Max	المتوسط الحسابي $\pm$ الخطأ القياسي Mean $\pm$ S. E
		%	العدد				
لانشوان بقر	25	0	0%	25	0	0	0
لانشوان دجاج	25	0	0%	25	0	0	0
التونة	25	0	0%	25	0	0	0
السردين	25	0	0%	25	0	0	0

يدل الرمز a ضمن نفس العمود على عدم وجود فروقات معنوية بسبب عدم اختلافه وذلك عند المقارنة الثنائية بين النسب المئوية باستخدام اختبار كاي مربع Chi Squire Test وبين المتوسطات الحسابية باستخدام اختبار T ستودينت T-student Test في البرنامج الإحصائي SPSS 20 حيث تعتبر الفروقات معنوية عند مستوى الاحتمالية  $P < 0.05$

ويعزى عدم وجود السَّلْمُونِيَّة في المعلبات المفحوصة إلى الظروف العقيمة و اللاهوائية للمعلبات و التي لا تسمح بنمو جراثيم السَّلْمُونِيَّة، إضافة إلى أن السَّلْمُونِيَّة من الجراثيم غير المتبوعة و بالتالي ليس لها قدرة على تحمل درجات الحرارة العالية أثناء المعالجة الحرارية ضمن خطوط الإنتاج في معامل تصنيع المعلبات، وهذا يتوافق مع ما توصل اليه كلاً من (Chekol and Ashenafi (2009) من تحديد وجود السَّلْمُونِيَّة ، بينما أشار (Nasser (2014 ، Saleh et al. (2015) ، و (Abdul aali and Al obaidi (2018) إلى وجود تلوث منخفض بالسَّلْمُونِيَّة ، و من جهة أخرى كانت نتائج (Ali et al. (2008) و (Saleh et al. (2015) تشير الى قيم مرتفعة للسَّلْمُونِيَّة في المعلبات المفحوصة .

ويعزى الاختلاف في النتائج إلى اختلافات ممارسات التصنيع، المعاملة من المنتج إلى المستهلك وتأثيرات الإجراءات الصحية أثناء الإنتاج (Ahmed, 1991).

وقد يعزى ارتفاع عدد السَّلْمُونِيَّة في بعض العينات إلى المعالجة الحرارية غير الكافية من حيث درجة الحرارة أو الفترة الزمنية أثناء عمليات التصنيع، وجود بعض العمالة المصابة ببعض الامراض (Saleh et al. 2015)، افتقار إلى الممارسة الصحية الجيدة أثناء التصنيع، وجود بعض التلوث في بعض المواد الخام الداخلة في عملية تصنيع المعلبات.

### تعداد الإشريكية القولونية *Escherichia coli* : Enumeration of Escherichia coli

ويعزى عدم وجود الإشريكية القولونية في المعلبات المفحوصة إلى الظروف العقيمة واللاهوائية للمعلبات والتي لا تسمح بنمو جراثيم الإشريكية القولونية، إضافة إلى أن الإشريكية القولونية من الجراثيم غير المتبوعة وبالتالي ليس لها قدرة على تحمل درجات الحرارة العالية أثناء المعالجة الحرارية ضمن خطوط الإنتاج في معامل تصنيع المعلبات، كما في الجدول (3).

الجدول (3) تعداد الإشريكية القولونية في عينات المعلبات المفحوصة.

نوع المعلبات	العدد الكلي	العينات المرفوضة		العينات المقبولة	الحد الأدنى Min	الحد الأعلى Max	المتوسط الحسابي $\pm$ الخطأ القياسي Mean $\pm$ S. E
		العدد	%				
لانشوان بقر	25	0	0%	25	0	0	0
لانشوان دجاج	25	0	0%	25	0	0	0
التونة	25	0	0%	25	0	0	0
السردين	25	0	0%	25	0	0	0

يدل الرمز a ضمن نفس العمود على عدم وجود فروقات معنوية بسبب عدم اختلافه وذلك عند المقارنة الثنائية بين النسب المئوية باستخدام اختبار كاي مربع Chi Squire Test وبين المتوسطات الحسابية باستخدام اختبار T ستودينت T-student Test في البرنامج الإحصائي SPSS 20 حيث تعتبر الفروقات معنوية عند مستوى الاحتمالية  $P < 0.05$

### تعداد المطثيات الكلي *Total Clostridia* : Enumeration of Total Clostridia

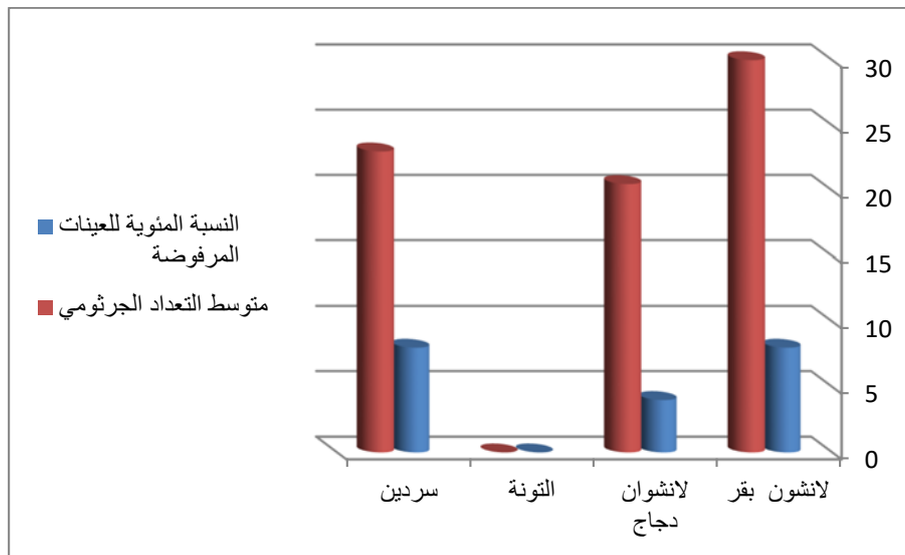
كانت متوسطات قيم أعداد المطثيات في معلبات لانشوان الأبقار، لانشوان الدجاج، والسردين كالتالي:  $10 \times 30$ ،  $10 \times 20.5$ ،  $10 \times 23$  وحدة مستعمرة متشكلة/غرام على الترتيب كما في الجدول (4) والشكل (1).

الجدول (4) تعداد المطثيات في عينات المعلبات المفحوصة.

نوع المعلبات	العدد الكلي	العينات المرفوضة		العينات المقبولة	الحد الأدنى Min	الحد الأعلى Max	المتوسط الحسابي $\pm$ الخطأ القياسي Mean $\pm$ S. E
		العدد	%				
لانشوان بقر	25	2	8%	23	$10 \times 21$ 1	$10 \times 44$ 1	$10 \times 30$
لانشوان دجاج	25	1	4%	24	$10 \times 15$	$10 \times 26$	$10 \times 20.5$

	1	1					
0	0	0	25	%0	0	25	التونة
<sup>1</sup> 10 × 23	10 × 27 1	10 × 19 1	24	%8	1	25	السردين

تدل الرموز a ، b ، c على وجود فروقات معنوية في حال اختلافها ضمن نفس العمود وذلك عند المقارنة الثنائية بين النسب المئوية باستخدام اختبار كاي مربع Chi Squire Test وبين المتوسطات الحسابية باستخدام اختبار T ستودينت T-student Test في البرنامج الإحصائي SPSS 20 حيث اعتبرت الفروقات معنوية عند قيمة الاحتمالية  $P < 0.05$ .



الشكل (1): يوضح النسب المئوية للعينات المرفوضة في المعلبات بسبب المطثية الوشيكية.

حيث أن أعداد جراثيم الإشريكية القولونية و المطثيات في معلبات اللانشوان البقري أقل منها مما ذكر كلا من Nader et al. (2016)، Abdulhay and Salloom (2015)، Oranusi et al. (2012)، Ali et al. (2008)، AL-Hisnawi et al. (2010)، بينما كانت أعداد المطثيات منخفضة في معلبات لاننشوان الدجاج و هذا يتوافق مع ما ذكر Abdulhay and Salloom (2015)، و تم ذكر نتائج متشابهة بالنسبة لمعلبات اللانشوان البقري وفقاً Pal et al. (2018).

وسجل Taman (2003) نتائج أعلى في معلبات اللانشوان البقري والانشوان الدجاج، بينما ذكر Nader et al. (2016) نتائج أعلى في اللانشوان البقري. ويعزى الاختلاف في أعداد الجراثيم اللاهوائية (جراثيم العصيات المعوية والمطثيات) بين أنواع المعلبات المختلفة في هذه الدراسة إلى الاختلافات في ممارسات التصنيع (عمليات الحرارة والوقت)، معاملة المعلبات من المصنع إلى المستهلك، وطرق النقل والشحن وظروف التخزين المختلفة في المستودعات وذلك وفقاً لما ذكره (Zaharan et al., 2008).

وتشير أعداد الجراثيم اللاهوائية (المطثيات) المنخفضة إلى جودة المعاملة الحرارية مع إضافة بعض المواد الحافظة و خاصة مركبات النيترات و التي تلعب دور هام في منع نمو الجراثيم اللاهوائية وتثبيطها، و هذا يتوافق مع ما توصل اليه كلاً من (Mohammed (2013) ، Nader et al. (2016) ، و Abdul aali and Obaidi (2018) .

ومن جهة أخرى تعزى الأعداد المرتفعة للجراثيم اللاهوائية (جراثيم المطثيات) في بعض العينات إلى احتمالية أن بعض المواد الخام ذات نوعية غير جيدة، بالإضافة إلى احتمالية دور الإضافات والتوابل كمصدر رئيسي للتلوث الجرثومي، وبالتالي فإن المعالجة الحرارية غير الكافية أثناء المعالجة هي السبب الرئيسي لارتفاع الجراثيم اللاهوائية بالإضافة إلى تخزين المعلبات في درجات حرارة مرتفعة (FAO, 1992).

وتم ذكر نتائج مرتفعة للأعداد للجراثيم اللاهوائية في لانشوان البقري من قبل (Ali et al. (2008)، بينما ذكر (Pinter et al. (2009) وزملاؤه عدم وجود جراثيم لاهوائية في لانشوان البقري.

يعزى وجود الجراثيم اللاهوائية (مطثيات) في بعض العينات المفحوصة لقدرتها على تحمل درجات الحرارة العالية والملوحة، حيث تعتبر المطثيات من أكثر الجراثيم المشكلة للأبواغ المقاومة للحرارة مما يسمح لها بالبقاء حية بعد عمليات التعليب (Pillar and Glimore, 2002)، ويعكس الأعداد المرتفعة في بعض المعلبات الممارسات الصحية السيئة أثناء عمليات التصنيع، المعاملة، التخزين والتوزيع (Girafa, 2002).

وذكر ((Khafagy et al. (2008) و ((Mohammed (2013) وجود عصيات معوية بأعداد قليلة في لانشوان البقري، بينما لم يحدد ((Hamasalim (2012) وجود للمطثيات في لانشوان الدجاج، وأشار Atwa and Abou El- Roos (2011) إلى نتائج متشابهة مع ((Khafagy et al. (2008 بالنسبة لانشوان البقري.

ويعزى وجود أعداد منخفضة من المطثيات في العينات المفحوصة إلى المعالجة والتحضير الجيد للحوم وعمليات التعليب الفعالة، إضافة إلى الدور الهام الذي تقوم به كلاً من درجة الحرارة، كلوريد الصوديوم، مستوى نترتيد الصوديوم، وغيرها من المواد المضافة التي لها دور مهم في الحد من نمو المطثيات (AI-) (obaidi,2005; Hamasalim, 2012; Mohammed, 2013).

إن مصادر هذه الملوثات غير مؤكدة، حيث أنه من الصعب التنبؤ بما إذا كان التلوث قد حدث في المادة الأولية للمنتج أثناء المعالجة أو عن طريق إضافة بعض المكونات التي تستخدم لتعزيز نكهة المعلبات (Bockelmann et al., 2008; Pollmer, 2011). ويجب أن تكون اللحوم المعلبة خالية من السلمونيلة وذلك وفقاً للمواصفات القياسية السورية، وهذا يتفق مع النتائج التي تم الحصول عليها.

## 5- الاستنتاجات Conclusion:

1. عدم وجود تلوث بجراثيم السلمونيلة والإشريكية القولونية مما يشير الى ظروف الحفظ اللاهوائية بشكلها المثالي.

2. بالرغم من تعرض العينات في المعلبات للحرارة إلا أننا وجدنا بعض أنواع المعلبات المرفوضة: اللانشوان البقري المرفوضة بنسبة 8%، لانشوان دجاج المرفوضة بنسبة 4%، السردين المرفوضة بنسبة 4%، وبنسبة منخفضة نسبياً وذلك بسبب أن هناك تلوث أولي أو خطأ بعملية الحفظ والتخزين.
3. زيادة نسبة التلوث في لانشوان الأبقار مقارنة مع غيرها من التونة والسردين.
4. لوحظ ارتفاع بنسبة التلوث بالسردين عن التونة بسبب التركيب البروتيني والدهني لهما.

#### 6- التوصيات Recommendation:

1. التأكيد على سلامة وشروط حفظ المعلبات في المحلات التجارية وتأمين الشروط الصحية اللازمة لعملية التخزين والتوريد.
2. عدم السماح ببيع المعلبات الغذائية في الأماكن الغير مناسبة وخاصة في فصل الصيف.
3. الفحص الدوري كل 6\_12 شهر لهذه المعلبات من أجل معرفة تخزينها بشكل صحي.

#### REFERENCES

1. ABDUL AALII N. I. and ALLIOBAIDI D. A. A. 2018. **Effect of storage conditions on some sensory markers and bacteriological quality of corned beef cans stored at 4°C.** *J. Res. Microbiol. Biotechnol.*(6)2 1616-1621.
2. ABDULHAY H.S. and SALLOOM D.F. 2015. **Detection of Microbial and Chemical Contamination in Canned Meat Available in Baghdad Local Markets.** The 16th Science Conference. College of Basic Education. *Al-Mustansiriyah University At Baghdad*, (5)3,46-61.
3. AHMED I.M.I. 1991. **Hygienic quality of marketed ready to eat meat.** M. V. Sc., Thesis, Meat hygiene, Fac. Vet. Med.; Zagazig Univ., Egypt.
4. AL -HISNAWI A. L. D., AL -KHAUZAI H.G.H., Al GRABI B. G. M. 2010. **Chemical qualitative and bacterial assessment for imported canned corned beef in Diwaniyah city.** *Al- Qadisiyah Journal of Veterinary Medicine Science.* (9)3, 16- 22.
5. ALI H. A., ABO YOUSEF H. M., AMER M. M. 2018. **Microbiological assessment of canned meat products with molecular detection of clostridium perfringens toxins.** *Alexandria J. Vet Sci.*, 59, 98-102.
6. ALI E.A.W.M., OTHMUN R.M., ALHAFETH T.A.K. 2008. **Microbial evaluation of canned meat.** *J. AL-Qadisiya Vet. Med. Sci.* (7)3, 1-13.
7. AL-OBAIDI D.A.A. 2005, **Study on some quality and bacteriological characters of frozen and canned beef imported to Iraq through 2003-2004.** M.V. Sc. Thesis, University of Baghdad, Iraq.
8. APHA, American Public Health Association (2001), **Compendium of methods for the microbiological examination of food** 4th ed. APHA Technical committee on microbiological method for foods, Washington D.C.USA.
9. ANDRE S., ZUBER F., REMIZE F. (2013): **Thermophilic sporeforming bacteria isolated from spoiled canned food and their heat resistance.** Results of a French ten-year survey. *International J. Microbiology*, (16)5, 134–143.

10. ATWA E. I. and ABOU EI-ROOS N. A. 2011. **Incidence of Clostridium perfringens in Meat Products at Some Egyptian Governorates.** *International J. Microbiological Research*, (2)5, 196-203.
11. BAMES E. M. 1985. **Isolation methods for anaerobes in foods.** *International J. Food Microbiology*, (2)3,81-87.
12. Centre for Food Safety 2014. **Microbiological Guidelines for Food.** Food and Environmental Hygiene Department, 66 Queensway, Hong Kong.
13. CHEKOLI Y. and ASHENAFI M. 2009. **Microbiological analysis and safety evaluation of various canned foods in Addis Ababa.** *J. Ethiop. Biol. Sci.*, (8)6, 53-69.
14. Codex Alimentarius Commission 1985. **Report of the thirty first session of the "Executive Committee of the Codex Alimentarius Commission** WHO, Geneva.
15. E.O.S, **Egyptian organization for standardization and quality** (2005): Egyptian standards for canned meat products.
16. FAO, (Food and Agriculture Organization) 1992. **Manual of food quality control: quality assurance in the food control of microbiological laboratory control.** Food and Nutrition Paper. Food and Agriculture Organization of the United Nation, Rome, Italy.
17. FOSTER E.M. 1997. **Historical overview of key issues in food safety.** *J. Emerg. Infect. Dis.*, (2)7,481-482.
18. GIRRAFA G. 2002. **Enterococci from food.** *J. FEMS Microbiol. Reviews*, (26)4,163-171.
19. HAMASALIM H. J. (2012): **Quality Assessment of the Imported Canned Beef Sold in Sulaimani Markets.**, *KSUJ. Nat. Sci.*, (15), 1-6.
20. ICMSF, International Commission on Microbiological Specifications for Foods. 1996a. **Microorganisms in Foods and Their Significance and Methods of Enumeration**, 2nd ed. University of Toronto, Toronto.
21. ICMSF, International Commission on Microbiological Specifications for Foods) 1996b. **Sampling for microbiological analysis Principles and specific applications.** Blackwell Scientific Publications.
22. KHAFAGY A.A.R., EI SHORBAGY M.M., TARABELLIY M.M., EID H.M.I., ISKANDER H.N. 2008. **Assessment of clostridium perfringens Alpha toxins in canned meat.** *Suez Canal Vet. Med. J. (SCVMJ)*, (8)3, 259-269.
23. MOHAMMED H. N. 2013. **Study on some chemical, physical, sensory and bacteriology characteristics of canned chicken meat imported to Sulaymaniyah markets.** *International J. Nut. Metabolism*, (5)4, 128-133.
24. NADER Y.M., MOHAMED S. A., KHALIFA E. M. 2016. **Microbial quality of Some Canned Meat and Fish.** *Global Veterinaria*, (16)2, 565-569.
25. NASSER L.A. 2014. **Molecular identification of isolated fungi, microbial and heavy metal contamination of canned meat products sold in Riyadh, Saudi Arabia.** *J. Saudi Biological Sci.*, (22)3,513-520.
26. ORANUSI U.S., BRAIDE W., OSIER G.A., 2012. **Investigation on the microbial profile of canned foods.** *J. Biological and Food Science Research*, (1)3, 15-18.

27. PALI M., AYELE Y., PATEL A. S. 2018. **Microbiological and hygienic quality of Meat and Meat Products.** *Beverage & Food World*, (45)4, 21-27
28. PILLAR C. M. and GLIMORE M. S. 2002. **Enterococcal virulence- pathogenicity island of E. Faecalis.** *Frontiers in Bioscience* (9)4, 2335-2346.
29. PINTER N., KOZACINSKI L., NJARI B., MIOKOVIC B., FLECK Ž. C., DOBRANIC V., FILIPOVIC I., ZDOLEC N. 2009. **Quality and health safety of meat cans.** *Scientific and professional papers*, (6)5, 70-74.
30. ROBERTS, D. and GREENWOOD, M. 2003. **Practical Food Microbiology** 3rd ed. Blackwell Publishing Inc., 350 Main Street, Malden, Massachusetts 02148-5018, USA.
31. SALEH E. A., HAFEZ E. E., BAKER N.M., EL-GHANNAM Y. G., GORBAL S. H. 2015. **Quality Assurance of Imported Canned Meat.** *Global Veterinaria* (14)2, 511-516.
32. TAMAN L.R. 2003. **Incidence of Anaerobic Bacteria in Canned and Cooked Meat Products** M.V. Sc. Thesis, (Meat Hygiene), Fac. Vet. Med., Tanta Univ., Kafr El-Sheikh Branch.
33. WARREN, L.L., ALBERT, H.S., GAYLE, A.L. 1998. **Examination of canned foods and Bacteriological Analytical Manual.** 8thed. FDA, USA.
34. ZAHARAN D. A., BASSMA A.H., EL. HIFNAWI H.N. 2008. **Incidence and radiation sensitivity of Bacillus cereus, Listeria monocytogenes and their toxins in some chicken products.** *J. World Appl. Sci.*, (5)3, 182-188
- 35- BOCKELMANN, W., HELLER, M., HELLER, K.J., 2008. **Identification of yeasts of dairy origin by amplified ribosomal DNA restriction analysis (ARDRA).** *Int. Dairy J.*

## Detection of Salmonella, Escherichia coli, and Clostridium botulinum in canned meat in markets in Hama

Sanaa Alhamsho \*, Darem Tabbaa\*\*, Abdel Azziz Arwana \*\*

\*Postgraduate's student (P.H.D), dept. of public health and preventing medicine, Faculty of veterinary medicine, Hama university

\*\*Dept. Of public health and preventing medicine, Faculty of Veterinary Medicine, Hamah University

### Abstract

Collected 100 canned meat at a rate of 25 canned for each type of lanchon (beef, chicken), tuna and sardines, from local markets in Hama city for screening for detection and isolation of a number of pathogenic germ species (salmonella, E. coli, and Clostridium botulinum)

Five meat samples were taken from each canned after opening the canned under disinfection and sterilization conditions and from different places for the same canned (surface, middle, depth) and then mixed the sample and took 10 grams of it, for germ tests.

Bacterial results showed that salmonella and E. coli bacteria were not found in all meat samples taken from canned meat, while Clostridium bacteria were found in canned beef, chicken and sardine samples each, at 8%, 4%, and 4%, respectively, while was not was not found in tuna canned meat. Clostridium botulinum

Based on the health importance of society, production and preservation procedures for canned meat must be improved as a result of inappropriate treatment in production lines or poor storage conditions by following good production practices, quality requirements, risk analysis system and critical control points during the manufacturing and trading processes of these canned meat.

**Key words:** Canned meat. Salmonella. Escherichia coli. Clostridium botulinum.