

ИЗУЧЕНИЕ ВЛИЯНИЯ СОСТАВА МОДЕЛЬНЫХ ПИТАТЕЛЬНЫХ СРЕД НА ОСНОВЕ КАПУСТЫ БЕЛОКОЧАННОЙ НА РАЗВИТИЕ *LEUCONOSTOC MESAENTEROIDES* НА ПРЕФЕРМЕНТАТИВНОМ ЭТАПЕ

STUDY OF THE INFLUENCE OF THE COMPOSITION OF CULTURAL MEDIUM ON THE BASIS OF A WHITE CABBAGE ON DEVELOPMENT OF *LEUCONOSTOC MESAENTEROIDES* AT THE PRE-FERMENTATION STAGE

Кондратенко В.В.¹, кандидат техн. наук, зам. директора по научной работе,
Лялина О.Ю.¹, ведущий научный сотрудник
Посокина Н.Е.¹, кандидат техн. наук, зав. лаб. технологии консервирования
Колоколова А.Ю.¹, кандидат техн. наук, ведущий научный сотрудник
Терешонко В.И.², кандидат с.-х. наук, с.н.с. лабораторно-аналитического центра

Kondratenko V.V.¹, Deputy Director for Science, Candidate of Technical Sciences (Ph.D.),
Lyalina O.Yu.¹, Leading Researcher,
Posokina N.E.¹, Head of the laboratory, Candidate of Technical Sciences (Ph.D.),
Kolokolova A.Yu.¹, Leading Researcher, Candidate of Technical Sciences (Ph.D.),
Tereshonok V.I.², Senior Researcher

¹ Всероссийский научно-исследовательский институт технологии консервирования – филиал Федерального государственного бюджетного научного учреждения «Федеральный научный центр пищевых систем им. В.М. Горбатова» РАН (ВНИИТЭК – филиал ФГБНУ «ФНЦ пищевых систем им. В.М. Горбатова» РАН)
142703, Россия, Московская обл., г. Видное, ул. Школьная, 78
www.vniitek.ru
E-mail: vnikopitok@yandex.ru

¹ Russian Research Institute of Canning Technology – Branch of V.M. Gorbatov Federal Research Center for Food Systems of RAS (VNIITeK – Branch of Gorbatov Research Center for Food Systems)
78, Shkolnaya Street, Vidnoe, Moscow region, 142703, Russia
www.vniitek.ru
E-mail: vnikopitok@yandex.ru
² FSBSI Federal Scientific Vegetable Center
Selectionnaya str., 14, p. VNISSOK, Odintsovo district, Moscow region, 143072, Russia
E-mail: vniissok@mail.ru

² Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Федеральный научный центр овощеводства»
143072, Россия, Московская обл.,
Одинцовский р-н, п. ВНИИССОК, ул. Селекционная, д. 14

*The aim of the research was to study the regularity of the influence of the culture medium (substrate) on the development of microflora on the pre-fermentation stage of a model medium made from white cabbage «Parus», using strains of lactic acid microorganisms *Leuconostoc mesenteroides* VKPM B-8818. The main task in the research process was to perform a step-by-step mathematical processing of experimental data and analyze them, to obtain functional dependencies adequately approximating the experimental data for the base (BMS) and modified (MMC) model media. Analysis of the experimental data showed that, depending on the type (composition) of the medium, the same species of microorganisms exhibit different dynamics of titer growth. In connection with this, an algorithm was developed to determine the optimal duration of pre-fermentation – «stop points». The results of the research showed that modification of the model medium with the addition of table salt and ascorbic acid to it promotes the formation of positive dynamics of the comparison indicator. This dynamics has three extreme extremes, but only extremes are of practical significance, which are in the interval of the monotonic decrease of the titer. One of the conditions for successful development of the starting culture at the main stage of fermentation is a relatively small amount of the first culture's titer at the end of the preliminary fermentation stage in order to exclude competition. Consequently, the position of the "stop-point" corresponds to the period after the last peak of the comparison indicator. These studies on the regularity of the effect of the pre-cultivation of gram-positive microorganisms on the activity of lactic acid microorganisms in the process of fermentation are relevant, since the whole process and the production of high-quality products depend on this approach in full.*

Keywords: white cabbage, pre-fermentation stage, basic and modified model medium, strains of lactic acid bacteria, *Leuconostoc mesenteroides*, mathematical data processing, dynamics of the titer of culture, comparison indicator.

For citation: Kondratenko V.V., Lyalina O.Yu., Posokina N.E., Kolokolova A.Yu., Tereshonok V.I. STUDY OF THE INFLUENCE OF THE COMPOSITION OF CULTURAL MEDIUM ON THE BASIS OF A WHITE CABBAGE ON DEVELOPMENT OF *LEUCONOSTOC MESAENTEROIDES* AT THE PRE-FERMENTATION STAGE. *Vegetable crops of Russia*. 2018;(2):80-83. (In Russ.) DOI:10.18619/2072-9146-2018-2-80-83

Целью исследований являлось изучение закономерности влияния культуральной среды (субстрата) на развитие микрофлоры на этапе предварительного ферментирования модельной среды, изготовленной из белокочанной капусты сорта «Парус», с использованием штаммов молочнокислых микроорганизмов *Leuconostoc mesenteroides* VKPM B-8818. Основная задача в процессе исследования состояла в проведении поэтапной математической обработки экспериментальных данных и их анализе, получении функциональных зависимостей адекватно аппроксимирующих экспериментальные данные для базовой (БМС) и модифицированной (ММС) модельных сред. Анализ экспериментальных данных показал, что в зависимости от вида (состава) среды один и тот же вид микроорганизмов проявляет различную динамику нарастания титра. В связи с этим был разработан алгоритм определения оптимальной продолжительности преферментирования – «стоп-точки». Результаты исследований показали, что модификация модельной среды с внесением в неё поваренной соли и аскорбиновой кислоты способствует формированию положительной динамики показателя сравнения. Данная динамика имеет три выраженных экстремума, однако практический смысл имеют только экстремумы, которые находятся в интервале периода монотонного убывания титра. Одним из условий для успешного развития стартовой культуры на основном этапе ферментации является относительно малая величина титра первой культуры по завершению этапа предварительной ферментации с целью исключения конкуренции. Следовательно, положение «стоп-точки» соответствует периоду после последнего пика показателя сравнения. Данные исследования по закономерности влияния предварительного культивирования грамположительных микроорганизмов на активность молочнокислых микроорганизмов в процессе ферментации актуальны, так как от этого подхода в полном объеме зависит протекание всего процесса и получение высококачественной продукции.

Ключевые слова: капуста белокочанная, преферментативный этап, базовая и модифицированная модельные среды, штаммы молочнокислых микроорганизмов, *Leuconostoc mesenteroides*, математическая обработка данных, динамика титра культуры, показатель сравнения.

Для цитирования: Кондратенко В.В., Лялина О.Ю., Посокина Н.Е., Колоколова А.Ю., Терешонко В.И. ИЗУЧЕНИЕ ВЛИЯНИЯ СОСТАВА МОДЕЛЬНЫХ ПИТАТЕЛЬНЫХ СРЕД НА ОСНОВЕ КАПУСТЫ БЕЛОКОЧАННОЙ НА РАЗВИТИЕ *LEUCONOSTOC MESAENTEROIDES* НА ПРЕФЕРМЕНТАТИВНОМ ЭТАПЕ. *Овощи России*. 2018; (2): 80-83. DOI:10.18619/2072-9146-2018-2-80-83

Введение

Традиционно квашеная капуста изготавливается без использования молочнокислых бактерий, естественным путем, этот принцип основан на молочнокислом сбраживании сахаров [1]. Под действием молочнокислых бактерий, присутствующих на поверхности свежих овощей, углеводы преобразуются в молочную кислоту, также во время процесса молочнокислого брожения (ферментации) образуются и побочные продукты – уксусная кислота, маннит, этанол и др. При этом процесс изготовления квашеной капусты высокого качества не прост, поскольку непосредственное молочнокислое брожение является сложным микробиологическим процессом, в котором в итоге молочнокислые бактерии должны доминировать над посторонней микробной флорой [2].

Ферментация капусты белокочанной может быть разделена на две фазы – первая является газообразной, так как в ней присутствуют молочнокислые бактерии гетероферментативного типа (*Leuconostoc mesenteroides* и *Lactobacillus brevis*), которые формируют молочную и уксусную кислоты, а также CO₂, а вторая – не газообразная, где преобладают уже бактерии гомоферментативного типа (*Lactobacillus plantarum*). Каждой фазе соответствует определенная последовательность микроорганизмов, которые сменяют друг друга или развиваются одновременно [1].

Основным видом бактерий, которые размножаются на первой гетероферментативной (газообразной фазе) являются молочнокислые микроорганизмы *L. mesenteroides* (процесс занимает ~ 4-6 суток). Активное развитие *L. mesenteroides* обеспечивает условия для роста других молочнокислых бактерий в известной последовательности и является определяющим для получения высококачественного ферментированного продукта [3].

На смену *L. mesenteroides* приходит *L. brevis*, а затем размножаются *Lactobacillus plantarum*, которые опять продуцируют кислоту, снижая значение pH ниже 4,0. Достаточное количество молочной кислоты и анаэробные условия позволяют хранить квашеную капусту в анаэробных условиях в течение нескольких месяцев [3].

Изначально количество молочнокислых бактерий, которые присутствуют на поверхности сырья, невелико, но достаточно для начала процесса молочнокислого брожения. Необходимо отметить, что в таком динамичном процессе с многочисленными физическими, химическими и микробиологическими изменениями, важным моментом в начале ферментации является критическая точка, так как количество молочнокислых бактерий должно быстро увеличиваться для быстрого снижения pH и увеличения титруемой кислотности, так как это тормозит развитие посторонней микрофлоры и процесс идет правильно, в итоге готовая продукция, обладает хорошими органолептическими и микробиологическими показателями, а так же сенсорными и структурными качествами [2].

Альтернативой естественному процессу брожения является использование заквасок (штаммов молочнокислых микроорганизмов, стартерных культур, консорциумов), так как с их помощью можно управлять процессом ферментации. Закваски могут быть добавлены к сырью в виде монокультур, которые содержат только один штамм молочнокислых бактерий или в виде многокомпонентных культур (консорциумов молочнокислых микроорганизмов), содержащих несколько штаммов [4].

Добавление заквасок позволяет ускорить процесс образования молочной кислоты, приводящий к быстрому снижению pH и росту титруемой кислотности, так как изменение этих показателей в начале ферментации благоприятно влияет на весь процесс, поскольку минимизирует влияние патогенных и других нежелательных микроорганизмов, присутствующих на поверхности перерабатываемого сырья. Использование заквасок гарантирует правильное течение всего процесса ферментации и получение продукта с улучшенной пищевой ценностью и функциональными свойствами [3, 5].

Цели и задачи

Целью исследований являлось изучение закономерности влияния культуральной среды (субстрата) на развитие мик-

рофлоры на этапе предварительного ферментирования модельной среды, изготовленной из капусты белокочанной сорта Парус, с использованием штаммов молочнокислых микроорганизмов *Leuconostoc mesenteroides* ВКПМ В-8818.

Основная задача в процессе исследований состояла в проведении поэтапной математической обработки экспериментальных данных и их анализе, получении функциональных зависимостей адекватно аппроксимирующих экспериментальные данные для базовой (БМС) и модифицированной (ММС) модельных сред. Также был разработан алгоритм определения оптимальной продолжительности предферментирования – «стоп-точки».

Материалы и методы

В качестве объектов исследования использовали штамм микроорганизмов рода *Leuconostoc* вида *L. mesenteroides* ВКПМ В-8818, предоставленные ФГУП ГосНИИгенетика.

Монокультуры культивировали на двух модельных питательных средах на основе капусты белокочанной сорта Парус, предоставленной ФГБНУ ФНЦО.

Подготовка модельных сред проходила по [6]. Базовую модельную среду (БМС) готовили последовательными операциями, включающими мойку, шинкование, гомогенизацию капусты белокочанной до получения однородной кашицеобразной массы. Аналогично базовой модельной среде отдельно готовили модифицированную модельную среду (ММС). Различие этих сред состояло в том, что в модифицированную модельную среду дополнительно вносили NaCl в количестве 1,5% от массы среды, с последующим перемешиванием до полного растворения соли. Для сохранения модельных сред их фасовали в стеклянные банки объемом 0,1 дм³ (л) с винтовым типом укупорки, герметично укупоривали и стерилизовали при противодавлении 1 бар в течение 20 мин с последующим охлаждением до комнатной температуры. В модифицированную модельную среду в стерильных условиях добавляли аскорбиновую кислоту в количестве 35 мг на 100 г среды (таким образом доводили содержание витамина С в ММС до его среднего значения в свежей капусте белокочанной – исходном сырье), перемешивали до полного растворения и вторично укупоривали также в стерильных условиях.

Регенерацию культуры *L. mesenteroides* проводили в боксе по следующей схеме: посев культуры, находящейся на хранении, в жидкую питательную среду MRS; термостатирование при температуре 30°C в течение 72 ч, определение начального титра культуры. Культивирование монокультур в модельных средах проводили путём их введения в количестве 1% инокулята от объёма среды. Начальный титр соответствовал следующим значениям: в *L. mesenteroides* БМС – 2*10⁵ КОЕ/г, в *L. mesenteroides* ММС – 2*10⁵ КОЕ/г.

Активную фазу ферментирования осуществляли в термостате при температуре 30°C в течение 7 суток (168 ч). Далее осуществляли ежесуточный выборочный контроль титра микроорганизмов в модельной среде в процессе культивирования на протяжении всего процесса ферментации по [7].

Обработку экспериментальных данных осуществляли в несколько последовательных этапов: 1) первичная статистическая обработка экспериментальных данных по изменению количества микроорганизмов в течение 7 суток (Microsoft Excel, Statistica); 2) определение функциональных зависимостей вида $y=f(x)$, адекватно аппроксимирующих экспериментальные данные (SYSTAT TableCurve 2D); 3) аналитический расчёт функции скорости изменения количества микроорганизмов в базовой и модифицированной модельных средах.

Первичная обработка экспериментальных данных заключалась в следующем: имеющиеся данные по изменению количества микроорганизмов в течение 7 суток вносили в программу Microsoft Excel, на втором этапе эти данные отправляли в программу SYSTAT TableCurve 2D, с помощью которой определяли функциональные зависимости вида $y=f(x)$, соответствующие нашим запросам. На третьем этапе полученные зависимости и коэффициенты к ним вносили в программу Microsoft Excel для определения скорости изменения количества микроорганизмов в зависимости от времени и нахождения показателя сравнения.

Результаты

Результаты отбора проб и проведения микробиологических исследований по изменению количества микроорганизмов в течение всего периода ферментации представлены в таблице 1.

Таблица 1. Изменение количества микроорганизмов в течение 7 суток
Table 1. Change in the number of microorganisms within 7 days

Отбор проб, час	Наименование модельной среды	
	БМС	ММС
	Количество микроорганизмов КОЕ/г	
0	204500	216000
24	20566667	172333
48	474250000	43233333
72	71500000	66333333
96	41750000	133000000
120	30360000	62750000
144	2735000	40500000
168	31000	40000

Анализ экспериментальных данных, представленных в табл. 1, отправленных и проанализированных программой SYSTAT TableCurve 2D показал, что функциональные зависимости, наиболее адекватно аппроксимирующие экспериментальные данные, имеют вид:

– для базовой модельной среды (БМС) *L. mesenteroides*:

$$T_b = (a_b / (1 + \exp(-(\tau - b_b + c_b/2)/d_b))) (1 - 1 / (1 + \exp(-(\tau - b_b - c_b/2)/e))), \quad (1)$$

– уравнение для модифицированной модельной среды (ММС) *L. mesenteroides*:

$$T_m = (a_m / (1 + \exp(-(\tau - b_m + c_m/2)/d_m))) (1 - 1 / (1 + \exp(-(\tau - b_m - c_m/2)/e))), \quad (2)$$

где *a* – константа; *b*, *c*, *d*, *e* – коэффициенты; *e* (exp) – основание натурального логарифма; τ – продолжительность культивирования, ч.

Характеристики аппроксимирующих функций представлены в таблице 2.

Зависимости титра от продолжительности ферментирования при культивировании монокультуры *L. mesenteroides* в БМС и ММС представлены на рисунке 1.

Анализ экспериментальных данных показывает, что в зависимости от состава среды один и тот же вид микроорганизмов проявляет различную динамику нарастания титра, для этого нами был разработан алгоритм определения оптимальной продолжительности ферментирования – «стоп-точки», основанный на логике сравнения скоростей изменения титра

Таблица 2. Данные по аппроксимирующим функциям динамики изменения биомассы по вариантам исследований
Table 2. Data on the approximating functions of the dynamics of biomass variation from study options

Модельная среда <i>L. mesenteroides</i>	Константа и коэффициенты				
	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>
БМС	7,55136e+07	63,34690795	69,12267193	4,871669741	8,987604856
ММС	6,80482e+07	96,10094316	104,6614294	7,612859609	11,49981503

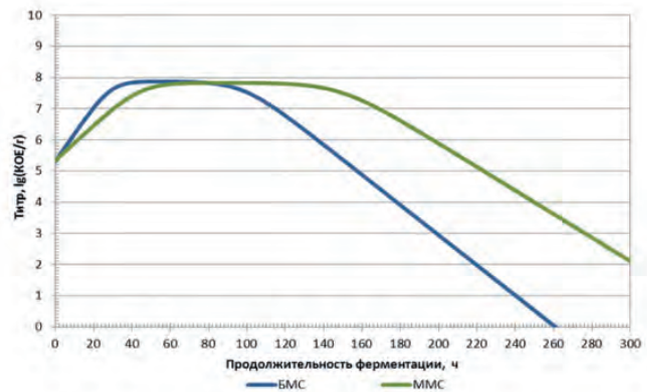


Рис. 1. Динамика концентрации титра монокультуры *L. mesenteroides* в БМС и ММС.
Fig. 1. Dynamics of concentration of the titer of monoculture *L. mesenteroides* in data for the base (BMS) and modified (MMC).

в ММС и БМС, где в качестве контрольного выбран вариант с БМС. Алгоритм включает три последовательных этапа: 1) расчёт динамики скорости изменения титра в ММС и БМС; 2) расчёт показателя сравнения *k*; 3) граничных условий определения параметра τ «стоп-точки».

Анализ экспериментальных данных показывает, что скорость изменения титра в случае с БМС убывает быстрее, чем с ММС за счет резкого уменьшения титра после ~ 85 ч, что говорит о более высокой активности метаболических процессов, протекающих при культивировании с *L. mesenteroides* на БМС. Таким образом, модификация БМС с использованием соли и аскорбиновой кислоты частично ингибирует процесс метаболизма при изначально одинаковом титре 10^6 , титр в БМС выше, чем в ММС до ~ 55 ч.

Динамики скоростей нарастания титров в БМС и ММС в

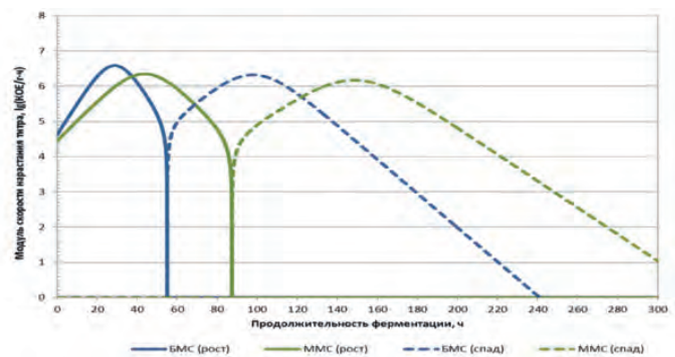


Рис. 2. Скорость изменения концентрации микроорганизмов монокультуры *L. mesenteroides* в БМС и ММС.
Fig. 2. Rate of change in the concentration of microorganisms in monoculture *L. mesenteroides* in data for the base (BMS) and modified (MMC).

формате $V = f_V(\tau)$ представлены на рисунке 2.

Анализ полученных данных показывает, что внесение в модельную среду поваренной соли и аскорбиновой кислоты не способствовало визуальному улучшению динамики нарастания титра в ММС по сравнению с БМС.

Из рисунка 2 видно, что кривая модуля скорости изменения титра выше в БМС, чем в ММС на начальном этапе, но при изначально быстром нарастании титра в БМС, он также быстро идет на спад. Нарастание титра в ММС и его снижение происходит

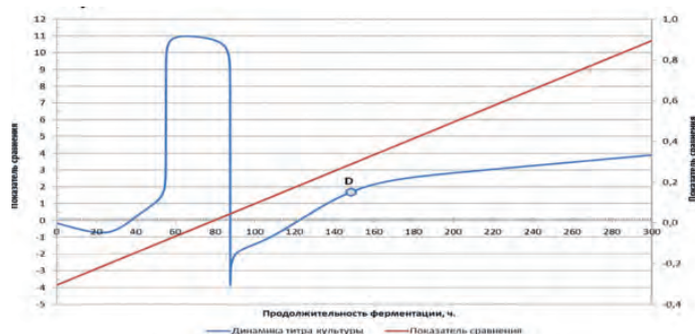


Рис.3. Динамика показателя сравнения влияния соли и витамина С в модельной среде на основе капусты белокочанной сорта Парус. Fig.3. Dynamics of the indicator comparing the effects of salt and vitamin C in a model medium based on white cabbage varieties «Parus».

более плавно, и процесс нарастания занимает более продолжительное время в отличие от БМС.

Рассчитанная динамика показателя сравнения условий культивирования на исследованных средах, а также динамика титра культуры на ММС представлены на рисунке 3.

В зависимости от целей, стоящих при культивировании, можно анализировать либо период культивирования на всей области определения продолжительности ферментации, либо одну или несколько её отдельных интервалов с расчётом соответствующих границ, что сравнительно можно осуществить графически, аналитически или численными методами, в зависимости от требуемой точности.

«Стоп-точка» (точка D) показывает продолжительность ферментации с использованием определенного штамма молочнокислых микроорганизмов и остаточный титр, который показывает количество молочнокислых микроорганизмов. Эта точка является важным фактором для определения времени внесения и стартового титра следующей культуры. Наиболее адекватные значения «стоп-точки» (точки D) находятся от 4 до 6 суток, что соответствует диапазону от 96 ч до 144 ч. Точка D нам показывает, что *L. mesenteroides* перестает развиваться и на смену приходят *L. brevis* и *L. plantarum*. Для определения времени внесения этих культур необходимо найти точку D.

Из рисунка 3 видно, что кривая показателя сравнения имеет линейный характер, поэтому при любой произвольно заданной Δx , Δy будет иметь фиксированное значение и расчетным путем «стоп-точку» найти невозможно. Однако визуальный анализ кривой показателя сравнения титров (динамика титра культуры) показывает, что несмотря на монотонное возрастание данного показателя от 90 ч можно отметить наличие определенного участка, при котором скорость нарастания данного показателя снижается, а сама зависимость приобретает линейный характер.

Литература

- Hutkins R.W. Microbiology and technology of fermented foods. IFT Press Blackwell Publishing, 2006. – 473.
- Britta Wiander. Lactic Acid Fermentation of Fruits and Vegetables // Food biology series/ Paramithiotis S. (ed.). – Boca Raton, London, New York: CRC Press, Taylor & Francis Group. 2017. – P. 65-78.
- Настольная книга производителя и переработчика плодоовощной продукции. Под редакцией Н.К. Синха, И.Г. Хью. Перевод с англ. яз. – СПб.: Профессия, 2014. – С. 467-485.
- Buckenhskes, H.J. 1993. Selection criteria for lactic acid bacteria to be used as starter cultures for various food commodities. FEMS Microbiology Reviews 12: 253-272.
- Josephsen J., Jespersen L. Fermented foods and starter cultures // Handbook of Food Science, Technology and Engineering / Hui Y. H. (ed.). — Boca Raton, FL: CRC Press, 2006. — P. 177- 1 — 177-20.
- Кондратенко В.В., Лялина О.Ю., Посокина Н.Е., Терешонков В.И. Влияние состава культуральной среды на развитие *Leuconostoc lactis* на этапе предварительного ферментирования. // Овощи России. – 2017. – №5 (38). – С. 92-95.
- ГОСТ 10444.11-2013 «Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Методы выявления и подсчета количества мезофильных молочнокислых микроорганизмов».

Следовательно, точка перехода области активного увеличения показателя сравнения в область умеренного линейного может быть принята в качестве условной «стоп-точки».

Сопоставление рисунков 2 и 3 показывает, что зоне перегиба соответствует зона максимума скорости снижения титра в ММС. Численное определение этой точки показало, что t «стоп-точки» равно 148 ч (около 6 суток). В данном случае «стоп-точка» указана на кривой динамики титра культуры. Кривая показателя сравнения титров показывает граничные условия для определения «стоп-точки». Нахождение «стоп-точки» – важный этап в данной работе, так как ее значение показывает в каком временном интервале и при каком титре необходимо вносить следующую молочнокислую культуру. Потенциал развития *L. mesenteroides* определяется пиками (рис. 3), каждый из пиков – это эффективная область для развития микроорганизмов, «стоп-точка» находится после последнего пика в зоне некомфортного развития (угасания) отмирания данной культуры.

Выводы

Модификация модельной среды с *L. mesenteroides* и внешней в нее солью и аскорбиновой кислотой (ММС) показала неоднозначные результаты. В период ферментации, соответствующий уменьшению титра, продолжительность процесса до момента достижения титром на БМС значения равного титру этой же культуры при ферментации на ММС в максимуме области определения продолжительности ферментации (300 ч) наступает на 37% раньше на БМС, чем на ММС. Природа данного явления нам неизвестна, поэтому полученные результаты требуют дальнейших более углубленных исследований.

Нахождение «стоп-точки» (точки D) является важным этапом в данной работе. Одно из условий для успешного развития стартовой культуры второго этапа является относительно малая величина титра первой культуры в конце предферментативного этапа. Выполнение этого условия исключает конкуренцию между молочнокислыми микроорганизмами, которые соответствуют определенному этапу и сменяют друг друга в процессе ферментации. Из этого следует, что «стоп-точка» соответствует периоду после последнего пика показателя сравнения, однако если кривая имеет линейный характер, то точку D определяют по динамике титра культуры.

Титруемая кислотность – основной показатель для определения точки D («стоп-точки»), а по титру микроорганизмов определяются только граничные условия. Как правило, точку D находят после последнего пика, но данный алгоритм нахождения точки D не подходит для БМС и ММС с *L. mesenteroides*, поскольку кривая сравнения имеет линейный характер и «стоп-точку» определяют по динамике титра культуры (кривая показателя сравнения титров). Точка перехода области активного увеличения показателя сравнения в область умеренного линейного может быть принята в качестве условной «стоп-точки».

References

- Hutkins R.W. Microbiology and technology of fermented foods. IFT Press Blackwell Publishing, 2006. – 473.
- Britta Wiander. Lactic Acid Fermentation of Fruits and Vegetables // Food biology series/ Paramithiotis S. (ed.). – Boca Raton, London, New York: CRC Press, Taylor & Francis Group. 2017. – P. 65-78.
- Handbook of the producer and processor of fruit and vegetable products. Edited by N.K. Sinha, I.G. Hugh. Translation from English. yaz. - Spb.: The profession, 2014. - P. 467-485.
- Buckenhskes, H.J. 1993. Selection criteria for lactic acid bacteria to be used as starter cultures for various food commodities. FEMS Microbiology Reviews 12: 253-272.
- Josephsen J., Jespersen L. Fermented foods and starter cultures // Handbook of Food Science, Technology and Engineering / Hui Y. H. (ed.). — Boca Raton, FL: CRC Press, 2006. — P. 177- 1 — 177-20.
- Kondratenko V.V., Lyalina O.Y., Posokina N.E., Shishlova E.S., Zakharova A.I., Tereshonok V.I. The study of the effect of high and low starting titre in the model environments to changes in active and titratable acidity during the cultivation of white cabbage varieties Parus lactic acid bacteria *L. lactis* and *L. mesenteroides*. Vegetable crops of Russia. 2017;(5):88-91. (In Russ.) DOI:10.18619/2072-9146-2017-5-88-91
- GOST 10444.11-2013 "Microbiology of food and animal feed. Methods for the detection and counting of the amount of mesophilic lactic acid microorganisms".