



تأثیر سطوح مختلف شوری بر ویژگی‌های زیستی *parthenogenetic Artemia* و *A. franciscana* در شرایط آزمایشگاهی

شیوا قنبری^{۱ و ۲*}، سولماز حکیم زاده^۱، رضا حیدری^۱ و رامین مناف فر^۲

۱- گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

۲- پژوهشکده آرتمیا و جانوران آبزی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

مسئول مکاتبات: Ghanbary.shiva@yahoo.com

چکیده

آرتمیا یا میگوی آب شور تنها جانور شاخه بندپایان است که قادر به زندگی در آب‌های با شوری‌های بالا می‌باشد. چنین شرایط سختی موجب تغییر ویژگی‌های زیستی و پاسخ‌های فیزیولوژیک موجود می‌شوند. در این تحقیق بازماندگی، رشد و قطر تخم‌های تولیدی در دو سویه آرتمیا دو جنسی و بکراز در شوری‌های $g.l^{-1}$ ۱۲۰ و $g.l^{-1}$ ۲۱۰ مورد بررسی قرار گرفت. بدین منظور ضمن پرورش این دو سویه آرتمیا با جلک تک‌سلولی *Dunaliella tertiolecta* بازماندگی و میزان رشد در روزهای ۳، ۷، ۱۱ و ۱۵ بررسی شد. پس از بلوغ نیز سیستهای تولید شده جمع‌آوری و بیومتری شدند. نتایج نشان داد که در کل بقاء هر دو جمعیت آرتمیا در شوری $g.l^{-1}$ ۱۲۰ بهتر از شوری بالاتر بود لیکن *A. franciscana* در شوری $g.l^{-1}$ ۲۱۰ بقاء بهتری نسبت به سویه پارتوژن از خود نشان داد ($p < 0.05$). بررسی طول کل آرتمیا و قطر سیستهای تولید شده در شرایط آزمایشگاهی نیز نشان داد که این دو فاکتور توابع اکولوژیکی نسی بوده ($p < 0.05$) که استفاده از این پارامترها در بررسی‌های جمعیتی و گونه‌شناسی آرتمیا با احتیاط بسیار باید انجام شود.

کلمات کلیدی: آرتمیا، بیومتری، بازماندگی، ویژگی‌های زیستی

مقدمه

غالب بود در محیط با کربنات بالا قادر به زندگی نبودند و بر عکس. این مطالعات نشان داده است که ما بین نسبت کلراید و سولفات و بیومس آرتمیا ارتباط مثبتی وجود داشت [۱۴]. در آب‌های کلراید، فراوانی آرتمیا بیشتر از آب‌های سولفاته بود همان‌طوری که توسط Vanhaecke و همکاران در سال ۱۹۸۴ نیز ثبت شد. در هر حال زندگی در شرایط مختلف اکولوژیک لازمه آداسپاسیون‌های مولکولی می‌باشد که آرتمیا طی قرون متعدد به آنها دست یافته است. مطالعات مختلف این نکته را به اثبات رسانده است که شرایط اکولوژیک تحمل شده بر آرتمیا قادر است ژنتیک این موجود را تغییر دهد (سازش‌های آلوپاتریکی). پیش از این ثابت شده است که شوری بالا باعث وارد آمدن استرس به آرتمیا می‌شود و نمو آن را مختل می‌سازد. تحقیقات نشان داده است که افزایش شوری در *Aegypti*

آرتمیا یا میگوی آب شور تنها جانوریست که قادر است در شوری‌های بسیار بالا زندگی نماید. در واقع آرتمیا در محلهای زندگی طبیعی با شوری $g.l^{-1}$ ۱۰-۳۰۰ یافت می‌شود ولی به ندرت در آب‌های با شوری کمتر از $g.l^{-1}$ ۴۵ زندگی می‌کند [۲۱]. شوری فاکتور آبیوتیک غالب تعیین کننده وجود آرتمیا و در نهایت محدود کننده پراکنش جغرافیایی آنها می‌باشد. persoone و sorgeloos در سال ۱۹۸۰ گزارش دادند که آرتمیا می‌تواند در شوری‌های نزدیک به آب شیرین تا آب فوق اشبع زنده بماند. برطبق تحقیقات Col and Brown در سال ۱۹۶۷ ترکیب یونی محیط زندگی آرتمیا متفاوت بیان شد. اگرچه نژادهای مختلف آرتمیا محدوده وسیع‌تری از شوری را تحمل می‌کنند آنیون‌ها غالباً بقاء این موجود را تحت تأثیر قرار می‌دهند به طوری که موجودات ساکن در محیطی که کلراید



آرتمیا از نواحی ژئوگرافیکی مختلف نشان داده که پارامترهای بیومتریکی در اصل خاص همان نژاد هستند یعنی با بررسی های دقیق سیستم می توان جمعتها و حتی برخی گونه های آرتمیا را شناسایی نمود[۱۸]. بدین ترتیب مثلا *A. franciscana* با میانگین قطر سیستم پائین تر به عنوان یکی از مرغوبترین گونه های آرتمیا در آبزی پروری شناخته می شود. لازم به اشاره است که یکی از فاکتورهای ارزیابی تجاری آرتمیا بررسی تعداد سیستم در هر گرم می باشد. بدین ترتیب نژادهایی که سیستم های کوچکتری تولید می کنند، تعداد سیستم در گرم بیشتری را دارا هستند، بنابراین $nauplii.gr^{-1}$ بیشتری تولید می کنند [۲۲]. حتی بعضا همچنین ضخامت کوریون نیز یک فاکتور ژنتیکی خاص گونه ارزش گذاری می شود زیرا این لایه سیستم اثر مهمی روی ظرفیت شناوری آن دارد. مثلا سیستم های دریاچه ارومیه گرایش به ته نشین شدن در شوری بالا دارند، این ظرفیت شناوری ضعیف به ساختار کوریون یعنی لایه آلتوئلار نسبت داده شده است که با میکروسکوپ الکترونی یک لایه آلتوئلار نازک ویک لایه فیبروزی ضخیم تر در سیستم های دریاچه ارومیه در مقایسه با سیستم های *Artemia franciscana* نشان داده شده است [۲]. البته عقیده بر این است که کیفیت سیستم ممکن است تولیض واکنشهای میان بعضی فاکتورهای فیزیکوشیمیایی - زیستی تحت تأثیر قرار گیرد و تولید سیستم در اکوسیستم ها می تواند توسط این فاکتورهای فیزیکوشیمیایی کلیدی بهبود یابد. تحقیقات اخیر تفاوت هایی که در اندازه قطر سیستم ها وجود دارند به سطح پلولی یعنی نسبت داده اند چنانکه در دو جمعیت آرتمیای پارتئوژنیک مطالعه شده در نامیبا و ماداگاسکار توسط *Triantaphyllibis* و همکاران در سال ۱۹۹۶، بیومتری سیستم و ناپلی های نامیبا بطور قابل توجهی در مقایسه با سیستم ها و ناپلی های ماداگاسکار کوچکتر بودند چون جمعیت نامیبا اساساً دیپلولئید ($2n=42$) است اما جمعیت دیگر از ماداگاسکار تریپلولئید ($3n=63$) است. هدف از اجرای این پژوهه تحقیقاتی بررسی تأثیر دو شوری متفاوت بر بقاء و کیفیت قطر سیستم آرتمیاهای دو جنسی و پارتئوژن در

aedes باعث افزایش مصرف اسیدهای آمینه بویژه لوسين و گلوتامیک اسید به منظور ستتر لیپیدها می شود. یعنی افزایش نیاز به انرژی در شوری بالا با مصرف ذخایر غذایی همراه است و نرخ رشد و نمو را در شوری های بالا کاهش می دهد. از طرف دیگر شوری پایین سیر تکوین لاروی و رسیدن به بلوغ را به تأخیر می اندازد [۸]. حتی مشاهده شده است که شوری بر طول و عرض متوسط آرتمیا نیز اثر می گذارد [۹]. چنانچه طول متوسط، وزن خشک بالغان، جوانها و اینستارهای ناپلی ۶ و ۷ با افزایش شوری کاهش یافتهند. از طرفی نتایج نشان داده که نوسان شوری محیط دارای اثر مشخصی بر خصوصیات چرخه زندگی *Parthenogenetic Artemia* نمکزارهای داخلی آفریقای جنوبی می باشد. در حالی که تمام محیط های خیلی شور محیط های مناسب برای رشد *Artemia franciscana* هستند [۶]. آرتمیا بصورت طبیعی قادر به تولید لارو و یا سیستم مقاوم (Viviparous and Oviparous) می باشد. البته در شرایط سخت زیستی آرتمیا ترجیحاً سیستم زایی را انتخاب می نماید (غیرزیده). سیستم های آرتمیا از یک جنین گاسترولا که داخل یک پوسته کیتینی قرار گرفته تشکیل شده اند [۱۱]. پوسته سیستم از سه لایه تشکیل شده است لایه آلتوئلار (حبابچه ای) که شامل لیپوپروتینهای حاوی کیتین و هماتین است و رنگ قهوه ای پوسته بدلیل وجود هماتین می باشد، غشای کوتیکول خارجی که مانع نفوذ مولکولهای بزرگتر از CO_2 می باشد و کوتیکول جنینی که لایه شفاف و کشسان است و توسط غشای کوتیکولی داخلی از جنین جدا می شود و طی انکوباسیون به غشای تخم گشایی تبدیل می شود. سیستم های آرتمیا که به محیط رها می شوند در حال دیاپوز (خواب) قرار دارند و رشد و نمو جنین در مرحله گاسترولا متوقف شده است. به محض اینکه سیستم در شرایط مطلوب قرار گرفت متابولیسم دوباره آغاز می شود و سرانجام تغیریخ صورت می گیرد.

بررسی فاکتورهای بیومتریک سیستم آرتمیا از قدیم یکی از روش های دقیق و مرسوم بررسی های جمعیتی و گونه شناسی آرتمیا بوده است. مطالعات بیومتریکی انجام شده روی چند نژاد



فاکتور یک تابع اکولوژیک می‌باشد که به سادگی در اثر تغییرات پارامترهای بیرونی متغیر می‌باشد.

میزان شوری ۱۷۰ گرم در لیتر به تدریج در اثر هواده‌ی و تبخیر افزایش یافته و تا قبل از روز هفتم به $^{1-1}$ g.I. ۲۱۰ رسانده شد.

۳- غذاده‌ی وکتول شوری: لاروها طی چند ساعت اول بعد از تفریخ از ذخیره کیسه زرده استفاده کرده و تقریباً هیچ غذایی از محیط نمی‌گیرند. غذای مورد استفاده در طول پرورش، جلبک *Dunaliella tertiolecta* با غلظت $^{1-1}$ 10×10 cells/ml و *cotteau* $^{1-1}$ 35×35 g.I. همکاران (۱۹۹۲) هر روز به تعداد آرتمیا محاسبه و انجام می‌شد. شوری ظروف پرورش هر روز یکبار توسط شوری سنج شد. شوری گیری می‌شد و در صورت افزایش یا کاهش شوری، به اندازه گیری می‌شد و ترتیب با اضافه کردن آب مقتدر یا آب دریا شوری آب تنظیم می‌شد.

۴- کشت جلبک: برای کشت جلبک مورد نیاز، استوک‌های آماده از بانک جلبک پژوهشکده تهیه و کشت داده شدند. بدین ترتیب که به میزان ۴/۵ لیتر آب با شوری ۳۳ گرم در لیتر (آب مقتدر + آب شور اشباع اتوکلاو شده) که مناسب رشد این جلبک است همراه با ۵۰۰ میلی لیتر استوک آماده در یک اrlen ۵ لیتری ریخته شد. سپس طبق جدول غذاده‌ی جلبک ۵ ml از محلول والنه (valne) و ۵٪ ویتامین به اrlen اضافه شد و توسط لوله هواده‌ی و پیپت فیلتردار هواده‌ی شد تا پس از رسیدن به غلظت مناسب برداشت شود.

۵- بررسی میزان رشد و بقای آرتمیاها

تعیین درصد بقای آرتمیاها: درصد بقای آرتمیاها در روزهای ۱۱، ۱۳ و ۱۵ مورد سنجش قرار گرفت. برای این منظور در این روزها تمامی آرتمیاهای هر دو تیمار و تمام تکرارها با استفاده از صافی‌های ۳۰۰-۲۰۰ میکرون فیلتر شده و توسط قطره چکان مخصوص شمارش گردیدند. نهایتاً درصد بقاء نسبت به آرتمیاها اولیه محاسبه شده و درصد بقاء یادداشت گردید.

شرایط آزمایشگاهی می‌باشد. در حقیقت با انجام این تحقیق به این سوال جواب داده خواهد شد که آیا سیست آرتمیا می‌تواند یک فاکتور ارزشمند برای بررسی‌های جمعیت باشد و یا این مواد و روش کار

۱- منشأ سیست‌ها و تفریخ آنها: سیست مورد استفاده در این مطالعه از بانک سیست پژوهشکده آرتمیا و جانوران آبری تهیه شد. گونه *A. franciscana* مربوط به خلیج سافراسیسکو بوده و سیست *parthenogene Artemia* از تالاب‌های اطراف دریاچه ارومیه (زنیبل) جمع‌آوری شده بود. این سیست‌ها در شرایط اپتیم (شوری $^{1-1}$ g.I. ۳۵، دمای $^{1-1}$ ۲۷±۱ و نور $\text{PH}=7-9$ و $2000-3000/\text{sec}^{\text{mm}}$ مدت ۲۴ ساعت تفریخ شدند [۱۶]. برای تهیه شوری $^{1-1}$ ۳۵ g.I. مقداری از آب دریاچه ارومیه با شوری بیش از $^{1-1}$ ۳۰۰ g.I. فیلتر شد تا هر گونه آلودگی و سیست از آن جدا شود. در نهایت با افروختن آب شیر به آن میزان شوری به ۳۵ رسانده شد که این شوری توسط شوری سنج (Reflectometer) و قلیائیت آن توسط pH متر تنظیم شد. سپس آب در ظرف مخصوص تفریخ ریخته شد و داخل آکواریومی که دمای آن توسط بخاری آکواریومی در حد $^{1-1}$ ۲۷±۱ بود قرار داده شد. عمل هواده‌ی هم توسط یک پیپت پلاستیکی فیلتردار و لوله‌های هواده‌ی که به پمپ مرکزی وصل می‌شد از ته مخروط صورت گرفت. نور هم توسط دو مهتابی که در فاصله ۳۰ سانتی‌متر ظروف تفریخ قرار داشت تأمین شد و حدود ۱ گرم از هر کدام از سیستهای مربوط به دو گونه به هر ظرف مخروطی اضافه شد و بعد از ۲۴ ساعت لاروهای Instar-I از آنها خارج شدند.

۲- جداسازی لاروها: لاروهای آرتمیا در مرحله ناپلیوس اینستار I توسط پیپت پاستور، پتری دیش و شمارشگر به تعداد ۵۰۰ لارو شمارش شده و در هر ظرف مخروطی که چهار تکرار با تیمار $^{1-1}$ ۱۲۰ g.I. و چهار تکرار با تیمار $^{1-1}$ ۱۷۰ g.I. بود و هر کدام حاوی یک لیتر آب با شوری‌های مربوطه بودند انتقال داده شدند.

نمونه‌های برداشت شده در ۱۰ g.l-1 آب شور ml ۵۰ حاوی pH=۸ محلول لوگل ۲۵٪ در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد و به مدت ۲ ساعت در یک مکان تاریک قرار گرفتند تا از تفریخ شدن آنها جلوگیری شود. بعد از این مدت زمان به تعداد ۱۰۰ عدد از این سیستها روی لام قرار داده شدند و توسط میکروسکوپ نوری مجهز به عدسی چشمی (میکرومتر) قطر آنها اندازه گیری شدند. بررسی آماری داده‌ها نیز با استفاده از برنامه آماری SPSS و آنالیز one-way-Anova انجام گرفت [۵]. نمودارهای مربوطه توسط نرم‌افزار Excel رسم گردید.

نتائج

درصد بقا و بازماندگی: بر طبق جدول ۱ که میانگین درصد بقا را نشان می‌دهد، در روز سوم درصد بقای دو گونه در دو شوری اختلاف آماری نشان نمی‌دهد ($p>0.05$). هر چند درصد بقای پایینی *Parthenogenetic Artemia* داده ولی انحراف معیار بزرگی می‌باشد و این بدین معنی است که دور بودن داده‌ها از هم باعث کمتر شدن درصد بقای میانگین و کاهش اختلافات آماری شده است. بررسی نتایج در روز هفتم بین هر دو گونه در شوری 120 g.l^{-1} اختلاف آماری را نشان نداد ($p>0.05$) ولی آرتیمیا بکرزا در شوری 120 g.l^{-1} ۲۱۰ درصد بقای کمتری نسبت به بقیه داشت.

A. *franciscana* در شوری 120 g.l^{-1} بیشترین بقا را در روز ۲۱۰ یازدهم نشان داده، در حالیکه گونه دیگر در شوری 120 g.l^{-1} پایین‌ترین بقاء را به خود اختصاص داد ولی درصد بقایش نزدیک تیمار *A. franciscana* در شوری 120 g.l^{-1} بود. روز ۲۱۰ پانزدهم هر دو گونه در شوری 120 g.l^{-1} بقای بیشتری داشتند و فاقد اختلاف آماری بودند ($p>0.05$) و همچنین در شوری 120 g.l^{-1} ۲۱۰ کمترین بقا را بدون اختلاف آماری داشتند. درصد بقای تیمار ۱۲۰ پارتنتوژنیک هم نزدیک دو تیمار ۲۱۰ و *A. franciscana* ۲۱۰ پارتنتوژنیک بود. بر این اساس A.

بررسی میزان رشد آرتمیا (بیومتری): برای این منظور در روزهای ۳، ۷، ۱۱ و ۱۵ از هر تکرار به تعداد ۵ عدد آرتمیا به طور تصادفی انتخاب شدند و به ظروف میکروپلیت متقل شدند. در واقع از هر تیمار هر گونه جمعاً ۲۰ عدد آرتمیا می-شد. سپس با افزودن چند قطره محلول ۱٪ لوگل آرتمیاها کشته شدند و این آرتمیاها به روی لام متقل و سپس توسط استریومیکروسکوپ مجهز به **projection** تصویری از طول کل بدن آرتمیاها (از سر، ناحیه چشم سوم تا انتهای بدن) رسم گردید و در هر مورد بزرگنمایی مربوطه یادداشت شده و در نهایت این خطوط رسم شده و توسط دستگاه دیجیتایزر (Digitizer) اندازه‌گیری و توسط برنامه نرم افزاری مربوطه به اعدادی که نشانگر طول این خطوط بر حسب میلی متر بودند تبدیل گردیدند. البته در روز سوم طول بدن آرتمیاها توسط میکروسکوپ مجهز به میکرومتر چشمی اندازه‌گیری گردید. بررسی آماری داده‌ها نیز با استفاده از برنامه آماری SPSS و آنالیز Oneway-Anova انجام گرفت [۵].

۶- جمع آوری سیست و بیومتری آن: به منظور بیومتری سیستهای تولید شده بعد از به بلوغ رسیدن آرتمیاها که بین روزهای ۱۱-۱۵ بود به مدت دو ماه روزانه سیستهای تولید شده توسط این آرتمیاها جمع آوری شدند. روش جمع آوری بدین ترتیب بود که فیلتر ۳۰ میکرون زیر فیلتر ۸۰۰ میکرون قرار می گرفت و محتوای ظرف مخروطی حاوی آرتمیاها از این فیلترها عبور داده می شد که در این حالت آرتمیاها در فیلتر ۸۰۰ میکرون و سیست ها همراه با مواد زائد در فیلتر ۳۰ میکرون باقی می - مانندند که آرتمیاها دوباره به ظروف مخروطی در شوری های مربوطه برگردانده می شدند تا دوباره به تولید سیست ادامه دهند و سیست های موجود در فیلتر ۳۰ توسط آب شور اشیاع (I.g. ۱۰۰۰) از مواد زائد جداسازی شدند. بدین صورت که در آب اشیاع سیست ها روی آب قرار گرفته و مواد زائد در پایین ته نشین می شدند و سیست ها از بالا توسط پیپت پاستور جمع - آوری می شدند. در مرحله بعد به منظور بیومتری سیست ها،



بیومتری سیست: نتایج بیومتری قطر سیست که در جدول ۳ نشان داده شده حاکی از آن است که در مورد گونه‌ی A. franciscana دو گروه مولد و تیمار ۲۱۰ فاقد اختلاف آماری بودند ($p > 0.05$) و قطر سیست آرتمیا تیمار ۱۲۰ بزرگتر بود. این بدین معنی است که این گونه از آرتمیا در شوری ۱۲۰ گرم در لیتر سیست‌هایی با سایز بزرگتر تولید می‌نماید. ولی در مورد Partheneogenetic Artemia هر سه گروه مولد و تیمارهای ۱۲۰ و ۲۱۰ گرم در لیتر اختلاف آماری نشان دادند و باهم متفاوت بودند ($p < 0.05$). علاوه بر این آرتمیا بکرزا قطر سیست بزرگتری نسبت به هر سه گروه آرتمیا دو جنسی داشت.

به شوری‌های بالا مقاومتر از آرتمیا franciscana پاتنوزنیک بوده و شوری 120 g.l^{-1} برای هر دو گونه مطلوب و مناسب‌تر است و هر دو گونه در این شوری بازماندگی بیشتری نشان دادند.

رشد آرتمیا (بیومتری): همان طور که جدول ۲ نشان می‌دهد، میزان رشد هر دو گونه آرتمیا در شوری 120 g.l^{-1} بیشتر بوده در حالیکه در شوری بالا (210 g.l^{-1}) به طور معنی‌داری کاهش یافته است ($p < 0.05$). چنانچه طی این چهار روز گونه‌ی parthenogenetic Artemia در شوری 210 g.l^{-1} کمترین میزان رشد را نشان داده است و اختلاف معنی‌داری با سایرین دارد ($p < 0.05$). به طور کلی شوری بالا باعث کاهش رشد شده است خصوصاً در گونه پاتنوزنیک که بازتر می‌باشد.

جدول ۱- میانگین ($\pm\text{sd}$) درصد بقای دو جمعیت آرتمیا در طی ۴ روز در دو شوری ۱۲۰ و ۲۱۰ گرم در لیتر

گرم / لیتر	آرتمیا / روز	۳	۷	۱۱	۱۵
۱۲۰	A. franciscana	۸۴/۹۰±۱۴/۶۱a	۷۶/۰۰±۵/۳۶a	۶۸/۴۰±۶/۴۳a	۶۵/۶۰±۲/۵۵a
۲۱۰	A. franciscana	۸۵/۱۰±۸/۴۷a	۶۲/۹۵±۸/۸۷b	۵۵/۲۰±۸/۱۷ab	۴۷/۴۰±۷/۶۰b
۱۲۰	Parth. Artemia	۹۰/۸۵±۳/۳۵a	۷۷/۰۵±۱۱/۳۰a	۵۹/۷۵±۱۰/۶۰a	۵۰/۶۵±۱۲/۸۰ab
۲۱۰	Parth. Artemia	۶۳/۶۰±۸/۷۴a	۵۶/۶۰±۲/۴۰b	۴۳/۰۵±۸/۴۰b	۳۵/۰۰±۹/۶۹b

اعداد در ستون با حروف لاتین یکسان فاقد اختلاف آماری هستند ($p > 0.05$).

جدول ۲- میانگین (Mean±Sd) طول کلی دو جمعیت آرتمیا در دو شوری ۱۲۰ و ۲۱۰ گرم در لیتر

گرم / لیتر	آرتمیا / روز	۳	۷	۱۱	۱۵
۱۲۰	A. franciscana	۱/۱۵±۰/۰۷a	۳/۱۵±۰/۵۰a	۶/۳۷±۰/۸۳a	۶/۹۰±۰/۹۰a
۲۱۰	A. franciscana	۱/۰۸±۰/۶۲b	۲/۹۹±۰/۶۹a	۶/۲۴±۱/۰۳a	۶/۶۲±۰/۷۲a
۱۲۰	Parth. Artemia	۱/۵۰±۰/۱۳a	۳/۹۰±۰/۵۰a	۵/۱۶±۰/۹۱a	۷/۴۲±۰/۹۰a
۲۱۰	Parth. Artemia	۱/۲۸±۰/۱۷b	۲/۵۱±۰/۴۰b	۴/۱۵±۰/۸۶b	۶/۵۴±۰/۷۰b

اعداد در ستون با حروف لاتین یکسان فاقد اختلاف آماری هستند ($p > 0.05$).

جدول ۳- میانگین (Mean±Sd) قطر سیست دو گونه آرتمیا بر حسب میکرومتر



قطر سیست	قطر سیست	
<i>Parth. Artemia</i>	<i>A. franciscana</i>	
۲۷۴/۴۲±۲۱/۹۹a	۲۱۳/۹۲±۱۰/۹۷a	سیست مولد
۲۳۱/۷۵±۱۷/۲۸b	۲۳۸/۰۰±۱۰/۳۰b	۱۲۰
۲۱۸/۰۶±۱۷/۱۵ c	۲۱۲/۵۰±۲۰/۶۴a	۲۱۰

اعداد در ستون با حروف لاتین یکسان فاقد اختلاف آماری هستند ($p > 0.05$).

بحث

جنسي و بكرزا) از لحاظ بقا و رشد و مشخصات مورفومتریک تحت رژیم‌های مختلف تفاوت‌های معنی‌داری را نشان داده‌اند و مشاهده شده زمانیکه شوری افزایش می‌یابد تمام نژادهای پارتئوژنیک به کندی رشد می‌کنند [۱۰]. در راستای کاهش رشد در جمعیت‌های تحت استرس شوری نقش تنظیم فشار اسمزی بیش از پیش مهم است. در لارو آرتمیا غدد نمک در قسمت پشتی سرینه مسئول تنظیم فشار اسمزی درون سلولی هستند و سلول‌های انتقال دهنده یونی این غدد با فعالیت $\text{Na}^+ \text{K}^+$ -ATPase خود برای ثابت نگهداشتن تعادل اسمزی بدن به انرژی و مصرف ذخایر غذایی بدن نیاز دارند که در نتیجه آن سرعت رشد و نمو کاهش می‌یابد [۱۳]. در نهایت به عنوان یک نتیجه‌گیری نهایی از نتایج این تحقیق و مطالعات گوناگون می‌توان تأثیر فاحش کاهش رشد و بقا را در اثر اعمال شوری‌های بالا بدست آورد.

مطالعات انجام گرفته در رابطه با قطر سیست نشان می‌دهند که سیست‌های تولید شده در شوری‌های پایین‌تر بزرگتر هستند، چنانچه نتایج ما هم این مورد را تأیید می‌کند. در واقع شوری باعث تولید سیست‌های با قطرهای مختلف خواهد شد. طبق تحقیق عبدالله زاده و همکاران در سال ۱۳۹۰، سیست تولید شده از سیست *A. urmiana* ایستگاه گلمناخانه در شوری 1 g.l^{-1} ۷۵ می‌باشد. علاوه بر این از سیست تولیدی در شوری 1 g.l^{-1} ۱۵۰ می‌باشد. تفاوت‌های مهمی ما بین سیست نمونه‌های پارتئوژنیک و دو جنسی وجود دارند. اندازه سیست‌ها معمولاً در جمعیت‌های

به عنوان یک نتیجه‌گیری نهایی از نتایج این تحقیق و مطالعات گوناگون می‌توان تأثیر فاحش کاهش بقاء را در اثر اعمال شوری‌های بالا بدست آورد. چنانچه درصد بقای جمعیت *A. urmiana* دوجنسی و آرتمیای پارتئوژنیک دریاچه ارومیه و برکه‌های مجاور آن با افزایش شوری کاهش پاقته و آرتمیای دو جنسی ارومیه در مقایسه با دو نژاد پارتئوژن نتوانست شوری‌های بالاتری را تحمل کند [۳]. همچنین بررسی اثرات دما و شوری روی *A. franciscana* دریاچه گراسمر و نیوزیلند نیز نشان داده که بیش از ۹۰ درصد ناپلی‌ها در محدوده 1 g.l^{-1} - 170 g.l^{-1} زنده می‌مانند [۲۰]. در آزمایشی که مشخصات رشد و بقاء و مورفومتری جمعیت‌های آرتمیای شمال مصر (یک نژاد دو جنسی و دو نژاد پارتئوژنیک) در شوری‌های 1 g.l^{-1} - 200 g.l^{-1} مورد سنجش قرار گرفتند. این تحقیق نشان داد که جمعیت دو جنسی بهترین بقا را در 1 g.l^{-1} 80 g.l^{-1} نشان داد در حالی که نژاد پارتئوژنیک در شوری‌های بالا و پایین بقای خوبی داشتند [۱۰]. به طور کلی این تحقیقات و نتایج ما نشان می‌دهد که نژادهای پارتئوژنیک انعطاف‌پذیری بیشتری دارند و نسبت به گونه‌های جنسی حدود وسیع‌تری از شوری را تحمل می‌کنند. تحقیقات اولیه تأثیر منفی شوری را بر رشد آرتمیا خصوصاً در شوری‌های بالا نشان داده است [۸]. در این ارتباط مشخص شده است که پرورش آرتمیا در شوری‌های بالا منجر به کاهش اندازه بدن می‌گویی شور بالغ و کاهش اندازه بند آخر شکم (فورکا) می‌شود [۱۲]. تحقیقات روی جمعیت‌های آرتمیای شمال مصر (دو



- 3- Agh N., G. Van stappen, P. Bossier, H. Sepehri, V. Lotfi, S. M. Razavi Rouhani, and P. Sorgeloos (2008). Effects of salinity on survival , growth, reproductive and life span characteristics of *Artemia* populations from urmia lake and neighboring lagoons. *Pakistan Jurnal of biological sciences*, 11(2):164-172
- 4- Asem A., B. Atashbar, N. Rastegar - Pouyani, and N. Agh (2009), Biometric comparison of two partenogenetic populations of *Artemia leach,1819 from the urmia lake basin,Iran(Anostraca:Artemiidae)*
- 5- Boone E., and L. G. M. Bass- Becking (1931), Salt effects on eggs and nauplii of *Artemia salina L.*.*Journal of General physiology*, Vol. 14(6).753-763
- 6- Cole G.A., and R. J. Brown (1967), The chemistry of *Artemia* habitates. *Ecology*, 48: 858-861.
- 7- Coutteau P., L. Brendonck, P. Lavens, and P. Sorgeloos (1992), The use of manipulated baker's yeast as an algal substitute for the laboratory culture of Anostraca. *Hydrobiologia*, 234:25 - 32.
- 8- Dana G.L., and P. H. Lenz (1986), Effects of increasing salinity on an *Artemia* population from Mono Lake, California. *Oecologia.(Berlin)*, 68: 428-436.
- 9-Dana G.L., et al (1992), Functional relationships between *Artemia* life history characteristics and salinity. Report to California state water Resources control Board and Jones & Stokes Associates,Inc.
- 10- El-Bermawi N., A. D. Baxevanis, T. J. Abatzopoulos, G.Van stappen, and P. Sorgeloos, (2004), Salinity effects on survival, growth and morphometry of four Egyption *Artemia* populations (International study on *Artemia*. LXVII).*Hydrobiologia*.523:175-188.
- 11- Finamore F.J., and J. S. Clegg (1969), Biocemical aspects of morphogenesis in the brine shrimp, *Artemia salina* .In the cell cycle: Gene-Enzyme Interactions (ed.G. M.Padilla, G. L. Whitson and I.L.Cameron), pp.249-78. New York: Academic press.

پارتونوژنیک در مقایسه با *A. urmiana* به استثنای نژاد varmal کوچکتر هستند[۲]. همچنین سیست جمعیت‌های پارتونوژنیک از دریاچه ارومیه کوچکتر از جمعیت پارتونوژنیک از Turkey و Camalti با قطر سیست جمعیت‌های دو جمعیت پارتونوژنیک داخل دریاچه ارومیه از جمعیت‌های پارتونوژنیک برکه‌های مجاور دریاچه و جمعیت *A. urmiana* بزرگتر می- باشد [۴]. بر این اساس این تحقیقات با نتیجه‌گیری ما از این مطالعه مطابقت دارد که نشان می‌دهد آرتمیا پارتونوژنیک در کل قطر سیست بزرگتری در مقایسه با *A. franciscana* در مجموع با توجه به یافته‌های این تحقیق و بررسی منابع مختلف این نتیجه گیری حاصل می‌شود که اندازه سیست آرتمیا یک تابع ژنتیکی و اوکولوژیک می‌باشد که در مقایسه جمعیت‌های پارتونوژنیک و دو جنسی بایستی با احتیاط بسیار زیاد از این فاکتور جهت بررسی و شناسایی گونه‌ها و یا جمعیت‌های مختلف آرتمیا استفاده نمود زیرا به سادگی این فاکتور بیومتریک دستخوش تغییرات اقلیمی می‌شود.

سپاسگزاری

از مسئولین و کارشناسان پژوهشکده آرتمیا و جانوران آبزی که ما را در اجرای این تحقیق یاری نمودند تشکر به عمل می‌آید.

منابع

- ۱-عبدالله زاده، ن.، زارع، ص.، مناف فر، ر.، عاصم، ع. ۱۳۹۰. تأثیر دو شوری متفاوت بر رشد، درصد بقاء و قطر سیست در ۵ جمعیت *Artemia urmiana* از نواحی مختلف دریاچه ارومیه. مجله علوم و فناوری زیستی مدرس. پذیرفته شده برای چاپ.
- 2- Abatzopoulos T.J., Baxevanis, G. V. Triantaphyllidis, G. Grial, E. L.Pador, G. Van stappen, and P. sorgeloos (2006),Quality evalution of *Artemia urmiana* Gunther(urmia lake,Iran) with special emphasis on its particular cyst characteristics(International study on *Artemia* LXIX).*Aquaculture* , in press.



- 18- Vanhaecke P., P. Sorgeloos (1980), International study on *Artemia*. IV The biometrics of *Artemia* strains from different geographical origin. In the brine shrimp *Artemia*. Ecology culturing, use in aquaculture Edited by:persoone G, sorgeloos P,Roles OA,Jaspers E. Universa press , Wetteren, Belgium. 393-405.
- 19- Vanhaeck P., S. E.Siddall, and P. Sorgeloos (1984), International study on *Artemia* XXXII. Combined effects of temperature and salinity on the survival of *Artemia* of various geographical origins. *Journal of experimental marine Biology and ecology*, 80: 259-275.
- 20-Wear R.G., and S. J.Haslett (1986), Effects of temperature and salinity on the biology of *Artemia franciscana* (Kellogg) from lake Grassmere, Newzealand. 1 Growth and mortality. *J.Exp.Mar.Biol.EcoI.98*: 153-166.
- 21- Wear, R.G., and S. J. Haslett (1987), Studies on the biology and ecology of *Artemia* from lake Grassmere, Newzealand.In sorgeloos P.,D.A.Bengston,W.Deleir and E.Jaspers(Eds). *Artemia* Research and applications. Ecology, culturing, use in Aquaculture. University press Wtteren , Belgium. 3:101-126.
- 22- William N. C., C.Gabriel, Duran, et al (2005), Determination of biological and physicochemical parameters of *Artemia franciscana* strains in hypersaline environments for aquaculture in the Colombian Caribbean.
- 12-Gaerskaya N.S.,(1916). Variability of *Artemia salina*(L). Russian publication of special zoological laboratory Academy of sciences, 2:1-37(in Russian).
- 13- Hootman S.R., P. J.Harris , and F. P.conte (1972), Surface specialization of the larval salt gland in *Artemia salina* nauplii .*J.comb.physiol.79*: 97-104.
- 14- Litvinenko L.I., A. V. Kozlov, A. I. Kovalenko , and D. S. Bauer(2007), Salinity of water as a factor to determine the development of the brine shrimp *Artemia* populations in Siberian lakes. *Hydrobiologia*, 576: 95 – 101.
- 15- Persoon G., and P. Sorgeloos (1980), General aspects of the ecology and biogeography of *Artemia*. In: The brine shrimp *Artemia*. Vol.3. Ecology, Culture, Use in Aquaculture, Persoon, G., Sorgeloos, P., Roels, O. and Jaspers, E. (Eds). Universa press, Wttern, Belgium, PP: 3-24.
- 16-Sorgeloos P., P. Lavens, Ph. Leger, W.Tackaert, and D. Versichele (1986), Manual for the culture and use of brine shrimp *Artemia* in aquaculture. Laboratory of Mariculture. State University of Ghent, Belgium, 319 pp.
- 17- Triantaphyllidis G. V., T. J. Abatzopoulos, E. Miasa , and P. Sorgeloos (1996), International study on *Artemia* population from Namibia and Madagascar: cytogenetics, biometry, hatching characteristics and fatty acid profiles. *Hydrobiologia*, 335: 97–106.