

## تأثیر نسبت ازت به فسفر و غلظت فسفر بر شکوفائی سیانوباکتر *Nostoc sp.* دریای خزر در محیط آزمایشگاه

\*آنوسا نوری<sup>1</sup>، مریم فالاحی<sup>2</sup>، سیدمحمدرضا فاطمی<sup>3</sup> و علی ماشینچیان<sup>3</sup>

<sup>1</sup>دانشگاه آزاداسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران، گروه بیولوژی دریا، پژوهشکده آبی پروری آبهای داخلی، بندرانزلی،

<sup>3</sup>دانشگاه آزاداسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران، گروه بیولوژی دریا

### چکیده

نسبت‌های متفاوت ازت به فسفر و غلظت‌های مختلف فسفر بر اساس محاسبات لگاریتمی تعیین و تأثیر تغییر این عوامل بر شکوفائی سیانوباکتر *Nostoc sp.* بررسی گردید. مطالعات طی 96 ساعت در محیط آزمایشگاه با شدت نور  $3500 \pm 350$  لوکس و درجه حرارت  $25 \pm 2$  درجه سانتی‌گراد در 3 تکرار انجام شد. شاهد محیط کشت زایندر منفی در نظر گرفته شد، لیکن در تیمارها نسبت ازت به فسفر و غلظت فسفر تغییر داده شد. در ابتدا و انتهای آزمایش تعداد رشته‌های جلبک نوستوک با استفاده از لام توما شمارش شده و درصد رشد محاسبه گردید. نتایج آزمایشات نشان داد که غلظت فسفر در محیط کشت زایندر ( $2/96$  میلی‌گرم در لیتر) مناسب‌ترین غلظت برای شکوفائی نوستوک بود. حداکثر شکوفائی در دامنه نسبت ازت به فسفر  $1: 2/5$  تا  $10:1$  روی داد. بالاترین درصد رشد در نسبت ازت به فسفر  $1: 4$  با غلظت ازت  $11/84$  میلی‌گرم در لیتر و غلظت فسفر  $2/96$  میلی‌گرم در لیتر روی داد که این میزان  $3497/17 \pm 740/18$  درصد بود. با افزایش بیشتر غلظت ازت و بالاتر رفتن نسبت ازت به فسفر درصد رشد کاهش یافت و از نسبت ازت به فسفر  $1: 145/27$  به بالا شکوفائی مشاهده نگردید. بر اساس این نتایج حضور مقادیر کافی هر دو نوترینت ازت و فسفر در نسبت ازت به فسفر پائین برای رسیدن به حداکثر شکوفائی لازم است.

واژه‌های کلیدی: درصد رشد، شکوفائی سیانوباکتریایی، نسبت ازت به فسفر، *Nostoc sp.*

### مقدمه

(2003) و ایجاد طعم و بو در آب می‌گردند. به زیبایی اکوسیستم آسیب رسانده و به سبب شرایطی که پس از تجزیه شدنشان به وجود می‌آید (کاهش اکسیژن محلول و غلظت آمونیاک بالا) و یا تولید سم سبب مرگ جانداران آبی می‌گردند (Havens و همکاران، 2003). شکوفائی‌های سیانوباکتریایی در نتیجه یوتریفیکاسیون روی می‌دهد. با افزایش ورود مواد مغذی به پیکره‌های آبی فراوانی نسبی سیانوباکترها افزایش می‌یابد (Feber و همکاران، 2004). نسبت N به P به‌عنوان عامل مهمی در ارتباط با حضور جلبک‌های سیانوباکتر عنوان می‌شود (Venter و

فواید و آسیب‌های ناشی از سیانوباکترها هر دو اهمیت قابل ملاحظه‌ای دارند. سیانوباکترها تولید کننده اولیه مهم بوده و ارزش غذایی بالایی دارند. برخی محتوی پروتئین بالا، ویتامین و دیگر فاکتورهای لازم برای رشد هستند. گونه‌های تثبیت کننده ازت به باروری خاک و آب کمک می‌کنند (WHO، 1999). لیکن سیانوباکترها در تراکم‌های بالا منجر به تغییر رنگ آب (Venter و همکاران،

\* مسئول مکاتبه atousanouri@yahoo.com

یافت (Lehtimaki, 2000). لیکن Lindahl و Wallstrom در سال 1988 عنوان کردند که در دریای بوتنیان فعالیت هتروسیست و فراوانی آن با افزایش غلظت فسفر افزایش یافت (Lehtimaki, 2000).

ورود فسفر اضافی به پیکره آبی سبب تکثیر سیانوباکترها تا حد شکوفایی می‌گردد. در بسیاری از پیکره‌های آبی، فسفات ماده مغذی محدودکننده برای رشد سیانوباکترها است. افزایش فسفر عامل اصلی و عمده بروز پدیده شکوفایی سیانوباکتریایی است (Stockner و Stal و همکاران، 2000؛ Shortreed, 1998؛ Falconer, 1998؛ Lilover و Stips, 2008). Vuorio و همکاران در سال 2005 عنوان کردند سیانوباکترهای هتروسیست دار که قادر به تثبیت ازت اتمسفری برای تکمیل نیاز ازت خود هستند اصولاً به وسیله عدم در دسترس بودن فسفر محدود می‌شوند. افزایش غلظت ازت و فسفر در اکوسیستم‌های آبی به واسطه تخلیه پساب‌های خانگی، صنعتی و کشاورزی در حال افزایش است. دریای خزر نیز یکی از این اکوسیستم‌های آبی است که بر پایه تحقیقات انجام شده (Nasrollahzadeh و همکاران، 2003) میزان مواد مغذی آن طی سال‌های اخیر افزایش یافته است. لیکن مطالعاتی بر روی پدیده شکوفایی در جلبک‌های بومی منطقه صورت نگرفته است. لذا لزوم بررسی بر روی نسبت N به P به عنوان عامل مهم ایجاد کننده شکوفایی سیانوباکتریایی در این اکوسیستم احساس می‌شود. *Nostoc sp.* یکی از سیانوباکترهای رشته‌ای تثبیت‌کننده ازت در دریای خزر است. کشت تک‌جلبکه جهت بررسی تاثیر عوامل مهم بر رشد سیانوباکترها در آزمایشگاه استفاده می‌شود (Lehtimaki, 2000). طی این مطالعه از کشت تک جلبکه *Nostoc sp.* جهت تعیین نسبتی از ازت به فسفر که منجر به حداکثر شکوفایی و عدم

همکاران، 2003). بسیاری از محققین عنوان کردند که گسترش شکوفایی جلبک‌های سیانوباکتر وابسته به نسبت N به P پایین است. (Stal و همکاران، 2003؛ WHO, 1999؛ Lehtimaki, 2000؛ Stockner و Shortreed, 1988؛ Vuorio و همکاران؛ Lips, 2005؛ 2005).

Eynard و همکاران در سال 2000 نسبت‌های ازت به فسفر سه دریاچه مختلف از ناحیه Baltezers را محاسبه کردند. در دریاچه Sudrabezers جایی که نسبت محاسبه شده همیشه بالاتر از 50 بود، سیانوباکترها فقط در مقایسه کمی حضور داشتند، در حالی که در دریاچه‌های Mazais Baltezers و Lielais Baltezers شکوفایی‌ها هنگامی که این نسبت پایین‌تر از 10 بود بسیار مهم بودند. برخلاف سایر فیتوپلانکتون‌ها سیانوباکترهای تثبیت‌کننده ازت مستقل از منبع ازت مانند نیترات و آمونیوم هستند. هتروسیست در این رشته‌های سیانوباکتریایی دارای آنزیم نیتروژناز است. آنزیمی که تثبیت ازت را کاتالیز می‌کند (Stal و همکاران، 2003). در نتیجه از آن جایی که آن‌ها توسط ازت محدود نمی‌شوند آغاز شکوفایی آن‌ها در جایی که فسفر در دسترس باشد، روی می‌دهد (Plinski و Jozwiak, 1999). زمانی که ازت رشد جلبکی را محدود کند افزایش در فراوانی هتروسیست‌ها به‌منظور تثبیت ازت مشاهده می‌گردد. لیکن سیانوباکترها هنگام دسترسی به آمونیوم، هتروسیست‌های بسیار کمی تولید می‌کنند. زیرا تثبیت ازت نیازمند انرژی فراوان است (12 مول ATP برای هر مول ازت تثبیت شده) که این هزینه را هنگامی که نیازی به ازت نباشد، مصرف نمی‌کنند (Feber و همکاران، 2004). Lindahl و همکاران در سال 1978 بیان کردند که فراوانی هتروسیست در *Aphanizomenon flos-aquae* در طول مطالعه در Baltic proper به سبب غلظت بالای ازت کاهش

شکوفائی در این جلبک می‌گردد، استفاده شد. همچنین جهت تکمیل مطالعات، تأثیر غلظت‌های مختلف فسفر بر رشد نوستوک بررسی شده است.

### مواد و روش کار

به منظور انجام کشت و پرورش آزمایشگاهی نوستوک در آزمایشگاه جلبک پژوهشکده آبی‌پروری آب‌های داخلی از روش Miller (1978) استفاده شد. استوک جلبک نوستوک ایزوله شده از آب‌های دریای خزر از پژوهشکده آبی‌پروری آب‌های داخلی دریافت و در محیط کشت زایندر منفی (Z-8-N) کشت داده شد.

**مطالعه بر روی نسبت ازت به فسفر:** آزمایشات مطالعه نسبت N:P در دو گروه جداگانه، آزمایشات حداکثر شکوفایی و عدم شکوفایی انجام گرفت. شاهد محیط کشت استاندارد زایندر منفی (Z-8-N) بود لیکن در تیمارها نسبت ازت به فسفر تغییر داده شد. جهت مطالعه بر روی حداکثر شکوفایی 8 تیمار و عدم شکوفایی 6 تیمار با نسبت‌های متفاوت ازت به فسفر (تعیین شده بر اساس محاسبات لگاریتمی Piri و Ordog, 1997) و یک شاهد هر یک در 3 تکرار در نظر گرفته شد. لازم به ذکر است که تعداد تیمارها و دامنه نسبت‌های بررسی شده پس از آزمایشات متعددی به دست آمد.

**مطالعه بر روی غلظت فسفر:** پس از آزمایشات متعدد جهت دستیابی به دامنه غلظت مناسب آزمایش نهایی در 9 تیمار با غلظت‌های تعیین شده توسط محاسبات لگاریتمی Piri و Ordog (1997) و 1 شاهد (Z-8-N) هر یک در 3 تکرار انجام شد.

**کشت جلبک:** هر لیتر محیط کشت زایندر به‌میزان 250 میلی‌لیتر در ارلن مایرهای 500 میلی‌لیتری تقسیم شد سپس محلول نترات سدیم (جهت تغییر در نسبت ازت به فسفر) و فسفات پتاسیم (جهت تغییر غلظت فسفر) به هر ارلن اضافه گردید. سپس بر

مبنای وزن خشک توده جلبک میزان 1 میلی‌گرم جلبک از استوک خالص به هر ارلن اضافه شد. پس از کشت، 2 میلی‌لیتر نمونه از هر تیمار و شاهد جهت شمارش جلبک‌ها برداشت و توسط فرمالین 4 درصد فیکس شد (Miller, 1978).

ارلن‌ها توسط پیپت‌های هوا به هوادهای واقع بر روی میز کشت جلبک که به لامپ‌های فلورسنت مجهز هستند متصل گردیده و در شرایط آزمایشگاهی مناسب رشد جلبک یعنی میزان نور  $3500 \pm 350$  لوکس که به صورت 14 ساعت روشنایی و 10 ساعت تاریکی تنظیم گردیده و درجه حرارت  $25 \pm 2$  درجه سانتی‌گراد قرار داده شدند. (Piri و Ordog, 1997). آزمایشات تعیین رشد طی زمان 96 ساعت (4 روز) انجام شد. پس از سپری شدن 96 ساعت مجدداً 2 میلی‌لیتر نمونه از تیمارها و شاهد برداشت و توسط فرمالین 4 درصد فیکس گردید. سپس جذب نوری 10 میلی‌لیتر از هر تیمار و شاهد جهت مشخص شدن تراکم محلول توسط دستگاه طیف سنج مدل DR-2000 در طول موج 750 نانومتر خوانده شد. همچنین pH نیز توسط دستگاه pH متر مدل HANA HI 9025 قرائت گردید. لازم به ذکر است که میزان تغییر رنگ محلول بیرنگ زایندر به رنگ سبز-آبی پس از 96 ساعت شاخص کیفی شکوفایی در آزمایشات حاضر بود.

**شمارش:** شمارش با استفاده از لام توما و میکروسکوپ نوری انجام گرفت. لام توما از دو مربع بزرگ تشکیل شده است که حجم هر مربع 0/0001 سانتی‌متر مکعب است. جهت شمارش تعداد جلبک یک قطره از هر نمونه توسط پیپت پاستور برداشت و روی مربع بزرگ ریخته شد. سپس بر روی قطره لامل گذاشته و پس از یک دقیقه که قطره‌ها رسوب کردند، تعداد رشته‌ها شمارش گردید. با توجه به این که حجم هر مربع 0/0001 سانتی‌متر مکعب است، میانگین تعداد رشته‌ها در یک میلی‌لیتر به دست آمد

غلظت فسفر 2/96 میلی گرم در لیتر و نسبت ازت به فسفر 1:0/0033 بود که پس از 96 ساعت منجر به شکوفایی گردید. میانگین درصد رشد در شاهد 1708/08±781/66 و جذب نوری در طول موج 750 نانومتر 0/263 محاسبه گردید. نتایج نشان داد که نسبت ازت به فسفر در دامنه 1:2/5 تا 10:1 منجر به حداکثر شکوفایی در نوستوک می‌گردد. (شکل 1) بالاترین درصد رشد در نسبت 4:1 با غلظت ازت 11/84 میلی گرم در لیتر و غلظت فسفر 2/96 میلی گرم در لیتر، مشاهده شد. درصد رشد در این نسبت 3497/17±740/18 بود که این میزان 2 برابر شاهد می‌باشد (شکل 1). همچنین تغییر رنگ محلول به سبز تیره و میزان جذب نوری نیز در این نسبت مشاهده شد (جدول 1). آزمون چند دامنه دانکن نشان داد که درصد رشد در نسبت ازت به فسفر 4:1 به طور معنی داری از درصد رشد در شاهد و نسبت‌های 1:1، 1:1/6، 1:15 و 1:27 بالاتر بود ( $P < 0/1$ )، اما با درصد رشد در نسبت‌های 1:2/5، 1:6/3 و 1:10 اختلاف معنی داری نداشت ( $P > 0/1$ ).

(فلاحی، 1379). بر اساس تعداد رشته‌های محاسبه شده در نمونه‌های پیش و پس از 96 ساعت هر تیمار، درصد رشد محاسبه گردید.

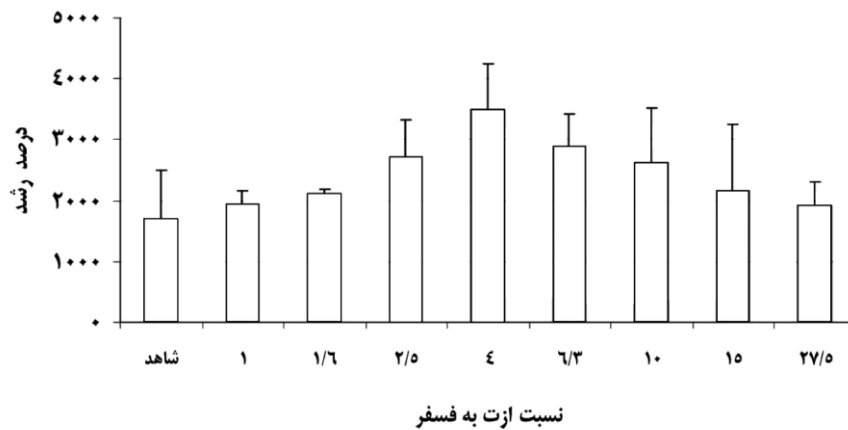
**روش‌های آماری مورد استفاده در تجزیه و تحلیل داده‌ها:** در این تحقیق جهت مقایسه میانگین درصد رشد در تیمارهای مختلف با توجه به نرمال بودن توزیع داده‌ها در آزمایش حداکثر شکوفایی و مطالعه بر روی غلظت فسفر از آزمون آنالیز واریانس یکطرفه و با توجه به غیر نرمال بودن توزیع داده‌ها در آزمایش عدم شکوفایی از آزمون کروسکال-والیس استفاده شد. برای مقایسه جفتی تیمارها و تعیین اختلاف معنی دار آماری از آزمون چند دامنه دانکن استفاده گردید. جهت ترسیم شکل‌ها و جدول‌های آماری، نرم‌افزار SPSS و مورد استفاده قرار گرفت.

### نتایج

آزمایشات مطالعه بر روی نسبت ازت به فسفر: آزمایش نهایی حداکثر شکوفایی در *Nostoc sp.* با 8 تیمار در دامنه بین 1N:1 P تا 27/5N: P انجام گرفت. در محلول شاهد غلظت ازت 9/9 میکروگرم در لیتر،

جدول 1- جذب نوری و pH هر تیمار در آزمایش حداکثر شکوفایی *Nostoc sp.*

pH	جذب نوری در طول موج 750 نانومتر	غلظت فسفر (میلی گرم در لیتر)	غلظت ازت (میلی گرم در لیتر)	نسبت ازت به فسفر (N:P)
7/74	0/263	2/96	0/0099	شاهد (1:0/0033)
7/76	0/284	2/96	2/96	1:1
7/80	0/293	2/96	4/74	1:6/1
7/98	0/309	2/96	7/4	1:2/5
8/21	0/384	2/96	11/84	4:1
8/12	0/329	2/96	17/76	1:6/3
7/96	0/340	2/96	29/6	10:1
7/82	0/306	2/96	44/4	1:15
7/74	0/270	2/96	81/4	1:27/5



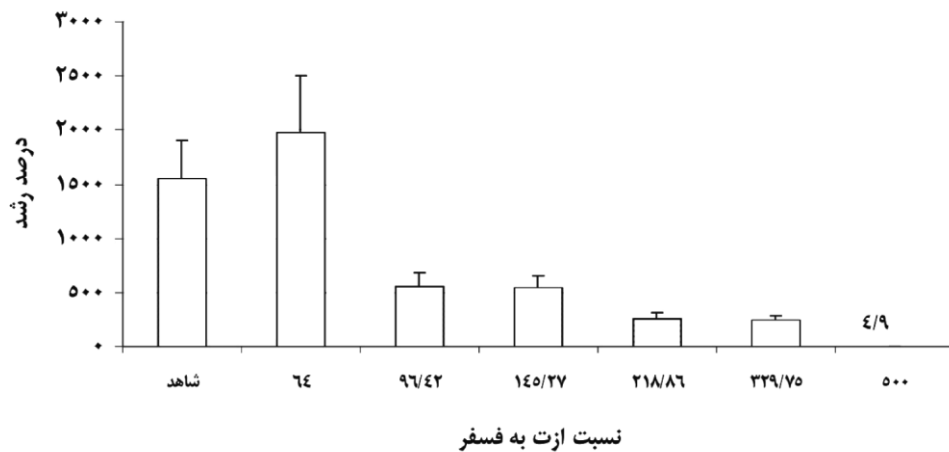
شکل 1- رابطه درصد رشد با نسبت ازت به فسفر در آزمایش حداکثر شکوفایی *Nostoc sp.*

(شکل 2). در نسبت‌های بالاتر از 1: 145/27 درصد رشد همچنان کاهش یافت و در نسبت 500:1 به  $4/89 \pm 1/13$  یعنی 0/003 شاهد رسید (شکل 2). میزان جذب نوری نیز متناسب با کاهش رشد کاهش یافت (جدول 2). درصد رشد در نسبت‌های بالاتر از 64:1 به طور معنی‌داری از شاهد و نسبت 64:1 کمتر بود ( $P < 0/05$ ). افزایش غلظت ازت علاوه بر تأثیر بر درصد رشد منجر به کاهش در تعداد هتروسیست و افزایش اندازه سلول‌های رویشی شد. همچنین همان‌طور که در جداول و شکل‌های 1 و 2 مشخص است pH محیط کشت نیز پس از 96 ساعت متناسب با افزایش درصد رشد افزایش و با کاهش درصد رشد کاهش یافت.

نتایج آزمایشات عدم شکوفایی نشان داد که درصد رشد تا نسبت 64:1 با وجود عدم اختلاف معنی‌دار ( $P > 0/05$ ) همچنان از شاهد بیشتر بود (شکل 2) اما با افزایش بیشتر غلظت ازت و بالاتر رفتن نسبت ازت به فسفر درصد رشد نسبت به شاهد کاهش یافت (شکل و جدول 2). از نسبت 1: 145/27 با غلظت ازت 429/99 میلی‌گرم در لیتر و غلظت فسفر 2/96 میلی‌گرم در لیتر به بالا شکوفایی متوقف گردید. از این نسبت هیچ‌گونه تغییر رنگی در محلول مشاهده نشد و محیط کشت کاملاً بی‌رنگ باقی ماند. درصد رشد شاهد در آزمایش نهایی عدم شکوفایی 1553/08 $\pm$ 358/66 بود و در نسبت 1: 145/27 به  $\frac{1}{3}$  این میزان یعنی  $534/44 \pm 123/42$  کاهش یافت.

جدول 2- جذب نوری و pH هر تیمار در آزمایش عدم شکوفایی *Nostoc sp.*

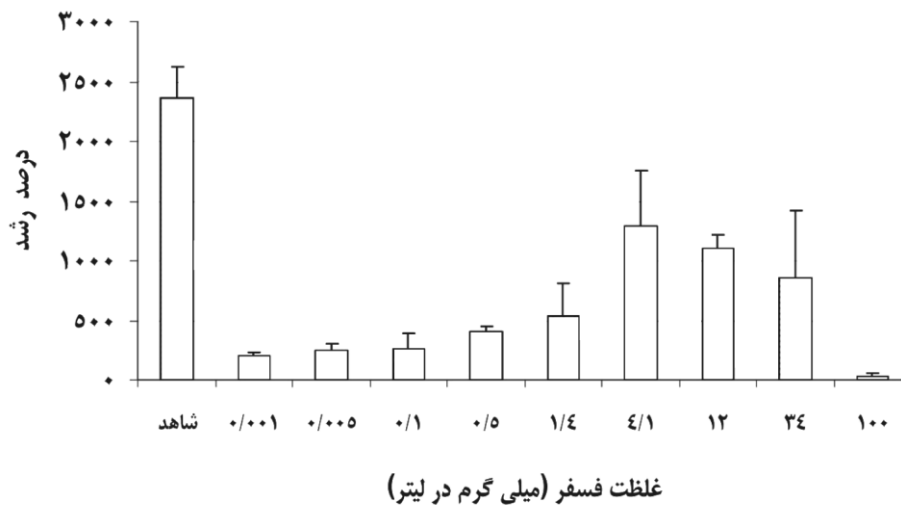
pH	جذب نوری در طول موج 750 نانومتر	غلظت فسفر (میلی‌گرم در لیتر)	غلظت ازت (میلی‌گرم در لیتر)	نسبت ازت به فسفر (N:P)
10	0/240	2/96	0/0099	شاهد (1: 0/0033)
9/99	0/220	2/96	189/44	64:1
9/74	0/226	2/96	285/4	96/42:1
9/57	0/185	2/96	429/99	145/27:1
9/53	0/125	2/96	647/82	218/86:1
9/34	0/114	2/96	976/06	329/75:1
9/11	0/034	2/96	1480	500:1



شکل 2- رابطه درصد رشد با نسبت ازت به فسفر در آزمایش عدم شکوفایی *Nostoc sp.*

با یکدیگر اختلاف معنی‌دار نداشتند ( $P > 0/05$ ). درصد رشد در غلظت‌های فسفر بالاتر از شاهد (4/1، 12، 34 میلی‌گرم در لیتر) به‌طور معنی‌داری از شاهد کمتر بود ( $P < 0/05$ ) اما از غلظت‌های فسفر کمتر از شاهد به‌طور معنی‌داری بیشتر بود ( $P < 0/05$ ). اما درصد رشد با افزایش غلظت فسفر به 100 میلی‌گرم در لیتر درصد رشد به  $25/59 \pm 28/97$  یعنی  $\frac{1}{92}$  شاهد کاهش یافت (شکل 3). طی این آزمایش تغییر در غلظت فسفر سبب تغییر در تعداد هتروسیست‌ها گردید. کاهش غلظت فسفر نسبت به شاهد سبب کاهش در تعداد هتروسیست‌ها شد. با افزایش غلظت فسفر تعداد هتروسیست‌ها افزایش یافت. همان‌طور که در شکل و جدول 3 مشخص است، pH محیط کشت نیز متناسب با افزایش درصد رشد افزایش و با کاهش درصد رشد کاهش یافت.

آزمایشات بررسی تأثیر غلظت فسفر: بیشترین میانگین درصد رشد در شاهد با غلظت فسفر 2/96 میلی‌گرم در لیتر مشاهده شد. میانگین درصد رشد در شاهد  $2364/1 \pm 252/44$  و جذب نوری در طول موج 750 نانومتر 0/275 بود. (جدول و شکل 3) از غلظت فسفر 1/4 میلی‌گرم در لیتر به پائین شکوفایی متوقف گردید و محیط کشت بی‌رنگ باقی ماند. درصد رشد در این غلظت  $536/34 \pm 277/36$  محاسبه گردید که این میزان حدود  $\frac{1}{5}$  درصد رشد شاهد بود (شکل 3). جذب نوری نیز در این غلظت 0/117 بود (جدول 3). با کاهش غلظت فسفر به 0/001 میلی‌گرم در لیتر درصد رشد به  $205/93 \pm 23/73$  یعنی حدود  $\frac{1}{11}$  شاهد کاهش یافت (شکل 3). جذب نوری در این غلظت 0/090 بود (جدول 3). آزمون چند دامنه دانکن نشان داد که درصد رشد در غلظت‌های فسفر کمتر از شاهد (0/001، 0/005، 0/01، 0/5، 1/4 میلی‌گرم در لیتر)



شکل 3- رابطه درصد رشد با غلظت فسفر در *Nostoc sp.*

جدول 2- جذب نوری و pH هر تیمار در آزمایش مطالعه بر روی غلظت فسفر *Nostoc sp.*

pH	جذب نوری در طول موج 750 نانومتر	غلظت ازت (میکروگرم در لیتر)	غلظت فسفر (میلی گرم در لیتر)
8/36	0/275	9/9	شاهد (2/96)
6/95	0/090	9/9	0/001
7/42	0/093	9/9	0/005
7/51	0/096	9/9	0/1
7/64	0/111	9/9	0/5
7/84	0/117	9/9	1/4
7/97	0/252	9/9	4/1
6/88	0/2	9/9	12
6/43	0/136	9/9	34
6/18	0/059	9/9	100

### بحث و نتیجه گیری

از آن جایی که سیانوباکتر نوستوک به سبب داشتن رنگدانه فیکوسیانین (کیان مهر، 1384) هنگام شکوفایی به محیط کشت بی‌رنگ زاینده رنگ سبز-آبی می‌بخشد، لذا طی مطالعه حاضر تغییر رنگ به‌عنوان شاخص کیفی شکوفایی در نظر گرفته شد. لیکن درصد رشد محاسبه شده از اختلاف تعداد رشته‌های نوستوک در آزمایشات پیش و پس از 96

ساعت به‌عنوان شاخص کمی در نظر گرفته شد و آنالیزهای آماری، تفاوت درصد رشد معنی‌داری در تیمارها را آشکار کرد. نتایج این مطالعات نشان داد که غلظت فسفر در محیط کشت زاینده مناسب‌ترین غلظت برای شکوفایی نوستوک است. این آزمایشات مشخص کرد هنگامی که فسفر به میزان بهینه وجود دارد، نوستوک با کمک گرفتن از توانایی خود در تثبیت ازت

به فسفر 1:0/0033 و نسبت‌های پس از آن یعنی 1:1 و 1/6:1 بیشتر بود ( $P < 0/1$ ). همچنین درصد رشد در نسبت 1:6/3 با غلظت ازت 17/76 میلی‌گرم در لیتر نیز به طور معنی‌داری از شاهد بیشتر است ( $P < 0/1$ ). از آنجایی که نسبت 4:1 با 2/5:1، 6/3:1 و 10:1 اختلاف معنی‌داری نداشت ( $P > 0/1$ ). حداکثر شکوفایی در این دامنه ذکر گردید. با افزایش هر چه بیشتر غلظت ازت و نسبت ازت به فسفر، درصد رشد کاهش یافت، به طوری که در نسبت 15:1 با غلظت 44/4 میلی‌گرم در لیتر و 1:27/5 با غلظت 81/4 به طور معنی‌داری از نسبت 4:1 کمتر بود ( $P < 0/1$ ). پس از آن با افزایش بیشتر غلظت ازت و نسبت ازت به فسفر در آزمایش عدم شکوفایی، شکوفایی متوقف گردید (شکل و جدول 2).

مجموعه این آزمایشات ثابت کرد که حضور مقادیر کافی از هر دو نوترینت ازت و فسفر در نسبت ازت به فسفر پایین برای دستیابی به حداکثر شکوفایی مؤثر است. همان طور که نتایج آزمایشات نشان داد شکوفایی نوستوک در نسبت‌های بالایی از ازت به فسفر برطرف گردید. Berman در سال 2001 عنوان کرد که فرضیه نسبت ازت به فسفر پایین بیانگر این مطلب است که میزان ازت در دسترس بسیار پایین شرایط را تنها برای تثبیت کنندگان ازت مساعد می‌کند، لیکن هنگام وجود منابع خارجی ازت معدنی یا آلی همراه با سایر شرایط لازم جهت شکوفایی سیانوباکترها بدون کمک گرفتن از توانایی تثبیت ازت خود به خوبی رشد می‌کنند.

تغییرات غلظت ازت و فسفر طی آزمایشات حاضر علاوه بر تأثیر بر درصد رشد سبب تغییر در فراوانی هتروسیست گردید و مشخص شد هنگام کمبود ازت (9/9 میکروگرم در شاهد) تعداد هتروسیست‌ها افزایش می‌یابد، زیرا در این هنگام سیانوباکترها به تثبیت ازت

اتمسفیری قادر است در غلظت‌های پائین ازت (9/9 میکروگرم در لیتر در محلول شاهد)، تشکیل شکوفایی دهد. Schindler در سال 1977 بیان کرد که سیانوباکترها به سبب داشتن توانایی تثبیت ازت در پیکره‌های آبی با میزان ازت محلول کم غالب می‌شوند. چنانچه فسفر در پیکره آبی در حال افزایش باشد، سیانوباکترها فسفر دریافت شده را با ازت تثبیت شده ترکیب کرده و بیومس بالایی تشکیل می‌دهند (Feber و همکاران، 2004). لیکن شدت شکوفایی با افزایش غلظت ازت محیط کشت افزایش یافت. Rinne و Tarkianea در سال 1978 بیان کردند که در خلیج فنلاند فسفر برای رشد نودولاریا مهمتر از ازت بود، اما در بخش‌های بسیار یوتروفیک ازت نیز تأثیر افزایشی بر رشد داشت (Lehtimaki، 2000).

حداکثر شکوفایی در جلبک *Nostoc sp.* در دامنه‌ی نسبت ازت به فسفر 1:2/5 تا 10:1 روی داد. پیش از این Schindler (1977)، Seip (1994)، Michard و همکاران (1996)، Bulgakov و Levich (1999) نسبت ازت به فسفر مناسب برای غالب شدن سیانوباکترها را بین 1:5 تا 10:1 ذکر کردند (Tonno، 2004).

بیشترین میزان درصد رشد در این دامنه در نسبت ازت به فسفر 4:1 با غلظت ازت 11/84 میلی‌گرم در لیتر مشاهده شد. درصد رشد در این نسبت 2 برابر شاهد محاسبه گردید. طبق مطالعات Rorig و همکاران در سال 1988 نیز هنگام شکوفایی فصلی *Trichodesmium spp.* در آب‌های جنوبی برزیل نسبت ازت به فسفر 4:1 بود. نتایج نشان داد که افزایش میزان غلظت ازت تا 11/84 میلی‌گرم در لیتر و نسبت ازت به فسفر تا 4:1 منجر به بیشتر شدن درصد رشد و افزایش شکوفایی گردید. این افزایش به طور معنی‌داری از شاهد با نسبت ازت



(2000). همان‌طور که بیان شد افزایش غلظت ازت علاوه بر کاهش هتروسیست‌ها سبب افزایش اندازه سلول‌ها گردید. Doyoe و همکاران نیز در سال 2007 بیان کردند با افزایش میزان ازت، اندازه سلولی جلبک محققین عنوان کردند که افزایش اندازه سلول‌ها فضای بیشتری برای ذخیره ازت فراهم می‌کند.

در تمامی آزمایشات این تحقیق pH متناسب با افزایش رشد افزایش و با کاهش رشد کاهش یافت (جدول و شکل‌های 1، 2 و 3). pH با فعالیت‌های فتوسنتزی شکوفایی سیانوباکتریایی مرتبط است. سیانوباکترها هنگام دریافت CO<sub>2</sub> تمایل به افزایش pH دارند (Sotero-Santos و همکاران، 2008). در طی تحقیقات Feber و همکاران در سال 2004 نیز همزمان با کاهش CO<sub>2</sub> آزاد در نتیجه افزایش تولیدات اولیه، pH افزایش یافت. pH در طول رشد سیانوباکترها 8/2-9/2 بود.

### تشکر و قدردانی

از همکاری کلیه کارکنان محترم پژوهشگاه آبی پروری کشور تشکر و قدردانی می‌نمایم.

تکیه می‌کنند. Horne و Comminus در سال 1987 عنوان کردند که ازت معدنی محلول کمتر از  $50-100\mu\text{g.L}^{-1}$  میزان محدود کننده ازت کافی برای تحریک تثبیت ازت می‌باشد (Berman, 2001). Horstmann در سال 1975 مشاهده کرد زمانی که غلظت ازت در دریای بالتیک کم بود افزایشی در فراوانی هتروسیست‌ها مشاهده شد که منجر به توانایی بالاتر تثبیت ازت گردید (Lehtimaki, 2000). طی آزمایشات حاضر با افزایش غلظت ازت تعداد هتروسیست‌ها کاهش یافت. از آن جایی که تثبیت ازت نیازمند انرژی فراوان است، سیانوباکترها این هزینه را هنگامی که نیازی به ازت نباشد، مصرف نمی‌کنند (Feber و همکاران، 2004). لیکن با افزایش فسفات پتاسیم به محیط کشت زاینده منفی که غلظت ازت آن بسیار پائین است، تعداد هتروسیست‌ها افزایش یافت. فسفر برای همه فرآیندهای متابولیکی لازم است، از آن جایی که تثبیت ازت نیازمند انرژی فراوان است فسفر با تولید ATP، انرژی لازم جهت تثبیت ازت را فراهم می‌نماید. در نتیجه با افزایش فسفر در دسترس، تثبیت ازت، تحریک شده و افزایشی در فراوانی هتروسیست‌ها مشاهده می‌گردد (Ahern و همکاران،

### منابع

- 1- فلاحی، م.، 1379. پلانکتون شناسی مقدماتی. دوره آموزشی کوتاه مدت. مرکز تحقیقات شیلات استان گیلان. 50 صفحه.
- 2- کیان‌مهر، ه.، 1384. بیولوژی جلبکها. انتشارات دانشگاه فردوسی مشهد. 334 صفحه.
3. Berman, T., 2001. The role of DON and the effect of N:P ratios on occurrence of cyanobacterial blooms: Implications from the outgrowth of *Aphanizomenon* in Lake Kinnert. *Limnol Oceanogr* 46(2), 443-447.
4. Doyoe, H.R., Buskey, E.J., and Jochem, F.J., 2007. Physiological responses of *Aureoumbra lagunensis* and *Synechococcus* sp. To nitrogen addition in mesocosm experiment. *Harmful Algae* 6, 48-55.
5. Eynard, F., Mez, K., and Walter, J.L., 2000. Risk of Cyanobacterial Toxins in Riga Waters (Latvia). *Water Research* 34, 2979-2988.
6. Falconer, I.R., 1998. Toxic Cyanobacteria in drinking water supply. *Harmful Algae. International Oceanographic commission of Unesco*, 37- 38.
7. Feber, L.R., Levine, S.N., Lini, A., and Livingston, G.P., 2004. Do Cyanobacteria dominate in eutrophic lakes because they fix atmospheric nitrogen? *Freshwater Biology* 49, 690-708.

8. Havens, K.E., James, R.T., East, T.L., and Smith, V.H., 2003. N:P ratios, Light limitation, and cyanobacterial dominance in a subtropical lake impacted by non- point source nutrient pollution. *Environment Pollution* 122, 379-390.
9. Lehtimäki, J., 2000. Characterisation of cyanobacterial strains originating from the Baltic Sea with Emphasis on *Nodularia* and its toxin, Nodularine. Academic Dissertation in microbiology. Dept. of Applied Chemistry and Microbiology. University of Helsinki. Finland.
10. Lilover, M.J., and Stips, A., 2008. The variability of parameters controlling the cyanobacterial bloom biomass in the Baltic Sea. *Journal of Marine Systems*. Article in press.
11. Lips, A.I., 2005. Abiotic factors controlling the cyanobacterial bloom occurrence in the Gulf of Finland. *Dissertation Biologicae Universitatis Tartuensis* 108. Tartu University press 47.
12. Miller, W.E., Green, J.C., and Shiro, T., 1978. The *Selenastrum capricornatum* printz algal assay bottle test. Application and interpretation protocol, Us EPA 600/ 9.126p.
13. Nasrollahzadeh, H.S., Din, Z.B., Foong, S.Y., and Makhloogh, A., 2008. Trophic status of the Iranian Caspian Sea based on water quality parameters and phytoplankton diversity. *Continental Shelf Research* 28, 1153-1165.
14. Plinski, M., and Jozwiak, T., 1999. Temperature and N: P ratio as factors causing blooms of blue- green algae in the Gulf of Gdansk. *Oceanologia* 41(1), 73-80.
15. Piri, Z.M., and Ordogm, V., 1997. Effect of some herbicides commonly used in Iranian agriculture on aquatic food chain. 9- 30.
16. Rorig, L. R., Yunes, J.S., Kuroshima, K.M., Schetinni, C.A.F., Pezzuto, P.R., and Proenca, L.A.O., 1998. Studies on the ecology and toxicity of *Trichodesmium spp.* Blooms in southern coastal waters. *Harmful Algae*. International Oceanographic Commission of Unesco, 22-25.
17. Sotero-Santos, R.B., Carvalho, E.G., Dellamano- Oliveira, M.J., and Rocha, O., 2008. Occurrence and toxicity of an *Anabaena* bloom on a tropical reservoir (Southeast Brazil) *Harmful Algae* 7, 590-598.
18. Stal, L.J., Albertano, P., Bergman, B., Brockel, K.V., Gallon, J.R., Hayes, P.K., Sivonen, K., and Walsby, A.E., 2003. BASIC: Baltic sea cyanobacteria. An Investigation of the structure and dynamics of water blooms of cyanobacteria in the Baltic sea- responses to a changing environment. *Continental Shelf Research* 23, 1695-1714.
19. Stockner, J.G., and Shortreed, K.S., 1988. Response of *Anabaena* and *Synechococcus* to manipulation of nitrogen: phosphorus ratios in a lake fertilization experiment. *Limnol. Oceanogr.* 33 (6, part 1), 1348-1361.
20. Tonno, I., 2004. The impact of nitrogen and phosphorus concentration and N/P ratio on cyanobacterial dominance and N<sub>2</sub> fixation in some Estonian lakes. *Dissertationes biologicae Universitatis Tartuensis* 100. Tartu University press.
21. TRC, 1984. OECD guidelines for testing of chemicals. Section 2, effects on biotic systems. 1-39.
22. Venter, A., Vurren, S.J.V., and Pieterse, A.J.H., 2003. *Oscillatoria simplicissima*: An autecological study. *Water SA* 29 (1), 105-112.
23. Vuoria, K., Lagus, A., Lehtimäki, J.M., Suomela, J., and Helminen, H. 2005. Phytoplankton community responses to nutrient and iron enrichment under different nitrogen to phosphorus ratio in the northern Baltic sea. *Journal of Experimental Marine Biology and Ecology* 322, 39-52.
24. WHO., 1999. Toxic cyanobacteria in water: a Guide to their public health consequences, monitoring and management. E & FN Spon: 416.

## Effect of N: P ratio and phosphorus concentration on cyanobacterial bloom of *Nostoc sp.* In Caspian Sea, Iran in situ

\*A. Nouri<sup>1</sup>, M. Fallahi<sup>2</sup>, S.M.R. Fatemi<sup>3</sup> and A. Mashinchian<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Dept. of Marine Brology, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, <sup>2</sup>Inland Water Aquaculture Institute, Bandar Anzali, <sup>3</sup>Dept. of Marine Brology, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran

### Abstract

Different N: P ratios and varying phosphorus concentrations were considered based on the logarithmic calculations and the effects of these factors on cyanobacterial bloom of *Nostoc sp.* were inspected. The study was performed in situ while the temperature and light intensity were kept at  $25\pm 2^{\circ}\text{C}$  and  $3500\pm 350$  lux respectively. The laboratory tests lasted 96 hours. Zinder media was used as the control medium however different N: P ratios and P concentrations were applied as treatments. Visual counting at the start and end of the experiments were carried out to assess the growth percentage. The results showed that phosphorus concentrations in Zinder media (2.96 mg.L) are the optimum value for *Nostoc* bloom. *Nostoc* achieved its optimum growth at the range of 2.5N: 1P to 10N:1P. The maximum level of growth percentage was reached to  $3497.17\pm 746.18$  percent in 4N: 1P ratio with 11.84 mg.L of nitrogen and 2.96 mg.L of phosphorus. The bloom was eliminated at 145.27: 1. The whole results confirmed that in the presence of enough nitrogen and phosphorus concentrations with low N: P ratio, the maximum bloom intensity observes.

**Keywords:** *Nostoc sp.*; N:P ratio; Cyanobacterial bloom; Growth percentage

\*Corresponding Author; Email: atousanouri@yahoo.com