

بررسی توانایی سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در تجزیه زیستی نفت خام

معین صفری^۱، سلمان احمدی اسبچین^۲ و ندا سلطانی^۳

۱- گروه زیست شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه ایلام، ایران

۲- گروه زیست شناسی سلولی و مولکولی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه مازندران، ایران

۳- پژوهشکده علوم پایه کاربردی جهاد دانشگاهی، دانشگاه شهید بهشتی تهران، ایران

تاریخ دریافت: ۹۲/۱۱/۱۸ تاریخ پذیرش: ۹۳/۴/۱۸

چکیده

هدف اصلی از این مطالعه بررسی توانایی سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در تجزیه زیستی نفت خام و اثر نفت خام بر پاسخ‌های فیزیولوژیک این سیانوباکتر می‌باشد. در این مطالعه تجربی، سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* از کلکسیون ریز جلبک‌ها تهیه شد. نرخ رشد سیانوباکتری در آزمایه ۱٪ نفت خام در طول موج ۷۵۰ nm و مقدار کلروفیل در آزمایه‌های ۰/۵، ۱، ۲ و ۴٪ نفت خام در طول موج ۶۶۵ nm با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر اندازه‌گیری شد. برای تعیین وزن خشک، با استفاده از کاغذ صافی‌های وزن شده، سیانوباکتر از محیط کشت جدا گردید و پس از خشک شدن وزن آنها اندازه‌گیری شد. میزان تجزیه نفت خام به روش آنالیز کروماتوگرافی گازی محاسبه گردید. نتایج نشان داد که رشد این سیانوباکتری در حضور نفت خام تقریباً مشابه با نمونه شاهد افزایش می‌یابد، به طوری که این افزایش نرخ رشد تقریباً مشابه و گاهی کمتر از نمونه شاهد می‌باشد. همچنین با افزایش غلظت نفت خام، میزان وزن خشک سیانوباکتری در آزمایه‌های ۰/۵ و ۰/۲٪ نسبت به نمونه شاهد افزایش و میزان کلروفیل در آزمایه‌های مختلف نفت خام کاهش می‌یابد. میانگین تجزیه زیستی هیدرکربن‌های نفتی در آزمایه‌های روز ۱۴ نسبت به نمونه شاهد ۴۲/۳٪ و در روز ۲۸ به مقدار ۵۴/۲٪ بود. در این مطالعه مشخص شد که سیانوباکتری *Fischerella ambigua* دارای توانایی بالایی در تجزیه زیستی نفت خام است. لذا نتایج حاصل، بیان گر قابلیت کاربرد این سیانوباکتری به عنوان شاخصی جهت رفع آلودگی‌های نفتی در مناطق آلوده می‌باشد.

کلمات کلیدی: سیانوباکتری، تجزیه زیستی، نفت خام، کلروفیل، کروماتوگرافی گازی

هیدروکربن‌های موجود در نفت خام با وزن مولکولی کم از قبیل نفتالن و بنزن و مشتقان آنها انحلال‌پذیری بالایی در آب دارند. بنابراین موجودات زنده، در اثر تماس با آب حاوی این مواد، دچار مسمومیت می‌شوند. در سال‌های اخیر آلودگی برخی از منابع آبی به هیدروکربن‌های نفتی به عنوان یکی از بزرگ‌ترین معضلات زیست محیطی در ایران مطرح می‌باشد. آلودگی‌های نفتی منجر به تجمع اجزای تشکیل‌دهنده نفت خام در انسان و حیوانات دریایی می‌شود. تجمع این هیدروکربن‌ها در بدن انسان به علت سمیت، جهش‌زایی و سرطان‌زایی منجر به نگرانی‌های بسیاری شده است [۲]. هیدروکربن‌های جذب شده بیشتر در بافت‌هایی مثل جگر و پانکراس، کیسه صفراء، لیپوپروتئین در پلاسمما و تمام بافت‌های پوستی و عصبی که ذخیره چربی دارند، تجمع می‌یابند. این هیدروکربن‌ها از طریق تاثیر گذاردن بر مکانیسم‌های سلولی، موجب تغییرات پوستی و فساد نسوج زنده می‌شوند [۴]. ترکیبات نفتی اثرات جبران ناپذیری بر سیستم اعصاب مرکزی و پلی‌نروپاتی می‌گذراند [۵]. نفت شامل بسیاری از ترکیبات شیمیایی فرار و سمی است که استنشاق برخی از آنان توسط زنان باردار موجب تولد نوزاد نارس، نوزاد با وزن کم و یا سقط جنین می‌گردد [۶]. مسئله آلودگی‌های نفتی منتشر شده در محیط زیست از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است: به گونه‌ای که در چند دهه اخیر توجه بسیاری از پژوهشگران را در رشته‌های مختلفی چون مهندسی دریا، مهندسی پتروشیمی، مهندسی شیمی، زیست‌شناسی و مهندسی محیط زیست به خود جلب کرده است. بنابراین امروزه مطالعه بر روی اثرات سوء آلودگی‌های نفتی و راههای حذف و کاهش آنها از محیط زیست بسیار حائز اهمیت است.

روش‌های مختلفی برای پاکسازی آلودگی‌های نفتی و مشتقان آن وجود دارد که این روش‌ها در سه دسته کلی فیزیکی، شیمیایی و زیستی

مقدمه

رشد روز افزون فعالیت‌های صنعتی از یک سو و عدم رعایت الزامات زیست محیطی از سوی دیگر موجب شده طی چند دهه اخیر مقادیر زیادی از آلاینده‌های نفتی وارد محیط زیست شوند [۱]. نفت خام اساساً از هیدروکربن‌ها تشکیل شده است. این هیدروکربن‌ها که تعداد اتم کربن‌شان بین ۱ تا ۵۰ می‌باشد، در سه گروه پارافینی (آلکان‌ها)، نفتی (سیکلوآلکان‌ها) و آروماتیک قرار می‌گیرند. علاوه بر هیدروکربن‌ها، نفت دارای مقدار کمی ترکیبات آلی گوگرددار، نیتروژن‌دار و اکسیژن‌دار و مقدار بسیار جزئی ترکیبات آلی فلزی با پایه نیکل، وانادیم و آهن می‌باشد. همچنین مقادیری از نمک، آب و سولفید هیدروژن در نفت خام وجود دارد. نفت خام ممکن است در اثر عواملی به رنگ‌های زرد، سبز، قهوه‌ای، قهوه‌ای تیره تا سیاه با ویسکوزیته متغیر مشاهده گردد. نفت خام در سطح زمین دارای ویسکوزیته بیشتری است و در اصطلاح ویسکوزتر است. تعداد ترکیبات مولکولی نفت خام وابسته به عواملی همچون سن زمین‌شناسی، عمق و منشا تشکیل و موقعیت جغرافیایی می‌باشد. ارزش اقتصادی نفت خام بر مبنای وزن مخصوص آن سنجیده می‌شود. لذا نحوه محاسبه وزن مخصوص مهم است. در اکثر کشورهای جهان، وزن مخصوص نفت خام بر حسب درجه A.P.I که یک درجه‌بندی آمریکایی است، بیان می‌شود. مشابه همین درجه‌بندی و سنجش، وزن مخصوص نفت خام در کشورهای اروپایی با درجه‌بندی Baume بیان می‌گردد که از لحاظ مقدار اندکی از درجه A.P.I کمتر است. تغییرات دما سبب تغییر در وزن مخصوص نفت خام می‌شود، یعنی با بالا رفتن دما، وزن مخصوص کمتر شده و به درجه A.P.I افزوده می‌شود. همچنین افزایش درجه حرارت اثر معکوس بر روی ویسکوزیته نفت خام می‌گذارد. A.P.I نفت سنگین در محدوده ۲۰-۱۰۵ درجه، A.P.I نفت متوسط در محدوده ۳۰-۲۰ درجه و A.P.I نفت سبک بیش از ۳۰ درجه می‌باشد [۲].

تجزیه یا تبدیل هیدروکربن‌ها شناسایی شده‌اند [۸]. سیانوباتری‌ها در سال‌های اخیر به دلیل قابلیت استفاده در بیوتکنولوژی بسیار مورد توجه قرار گرفته است [۱۳]. ایده استفاده از سیانوباتری‌ها در صنعت، اولین بار در حدود شش دهه قبل مطرح شد و از آن زمان به بعد گزارش‌های متعددی در مورد استفاده از آنها در فرآیند پاکسازی زیستی فاضلاب‌ها، آب‌ها و خاک‌های آلوده به آلاینده‌ها سمی گزارش شده است [۱۴]. یکی از مهم‌ترین کاربردهای سیانوباتری‌ها در صنعت نفت است که این موجودات هم در تشكیل و هم در تجزیه این ترکیبات نقش دارند [۱۵]. مطالعات اولیه محققان نشان داده که عموماً سیانوباتری‌ها دارای اثرات مفیدی در کاهش آلودگی‌های ناشی از نشت نفت می‌باشد و مداخله این میکرووارگانیسم‌ها از طریق فرآیندهای فیزیکی و یا شیمیایی چندان پیچیده نیست [۱۶]. کوریتز و ولک در سال ۱۹۹۵ نشان دادند که سیانوباتری‌های *Anabaena sp.* و *Nostoc ellipsoспорوم* دارای توانایی طبیعی تجزیه ترکیبات الیفاتیک سمی می‌باشند [۱۷]. راگوکومار و همکاران در سال ۲۰۰۱ تجزیه زیستی نفت خام توسط سیانوباتری‌های دریایی را بررسی کردند و دریافتند که در حدود ۴۵ تا ۵۵٪ ترکیبات اصلی نفت خام در حضور سیانوباتری‌ها طی ۱۰ روز حذف می‌شوند [۱۸]. میزان حساسیت گونه‌های سیانوباتری‌ایی نسبت به آلودگی‌ها متفاوت است. در بیشتر موارد حضور آلودگی‌های نفتی سبب افزایش رشد سیانوباتری‌ها می‌شود. این امر نشان می‌دهد که این میکرووارگانیسم‌ها به احتمال زیاد قادر به تجزیه و استفاده از این ترکیبات می‌باشند [۸]. همچنین مطالعات محققین نشان داده که این میکرووارگانیسم‌ها قادر به تجزیه زیستی نفت خام و سایر ترکیبات هیدروکربنی می‌باشند [۸ و ۱۹]. از این رو، با توجه به گسترش آلودگی‌های نفتی در نواحی متعددی از دنیا، شناسایی سیانوباتری‌های توانمند و همچنین بررسی توانایی آنها در حذف آلودگی‌های

دسته‌بندی می‌شود. روش‌های زیستی که به طور معمول شامل تبدیل آلودگی‌ها به مواد غیرسمی با استفاده از فرآیندهای میکروبی است، مؤثرتر و بی‌ضررتر از روش‌های فیزیکوشیمیایی در می‌باشد [۷]. هر چند روش‌های فیزیکوшیمیایی در کاهش تاثیرات سوء ترکیبات نفتی بر اکوسیستم‌ها تأثیر گذارند، ولی قادر به حذف کامل ترکیبات نفتی از محیط نیستند. روش‌های زیستی ضمن سازگاری با محیط زیست، از نظر اقتصادی نیز نسبت به دیگر روش‌های پاکسازی برتری دارند [۸]. در حال حاضر تجزیه زیستی آلاینده‌های نفتی به عنوان یکی از کارآمدترین و مقرون به صرفه‌ترین روش‌ها در رفع آلودگی‌های نفتی از محیط به حساب می‌آید [۹]. مکانیسم کلی تجزیه زیستی بدین صورت است که میکروب‌ها و باکتری‌ها به قطرات نفتی حمله‌ور شده و پس از در برگرفتن آنها و یا به اصطلاح خوردن قطرات، تجزیه و هضم اجزاء آغاز می‌شود. و در نهایت آب و گازهای بی‌خطری چون دی‌اکسیدکربن تولید می‌شود [۱۰]. عوامل متعددی بر روی میزان تجزیه زیستی نفت خام در محیط‌های دریایی تأثیر می‌گذارد. از جمله این عوامل می‌توان به عوامل طبیعی، اکسیژن، موجودات زنده، نیتروژن، فسفر، دما و pH اشاره کرد [۱۱]. شناخت عوامل تأثیرگذار بر میزان تجزیه زیستی برای تعیین راهبردهای اساسی به منظور طراحی سیستم‌های زیست سالم‌سازی و بهبود جمیعت میکروبی دارای اهمیت خاصی است [۱۲]. امروزه روش‌های زیستی در کشورهای صنعتی نظری آمریکا، ژاپن، آلمان، انگلستان، کره جنوبی و روسیه به طور معمول استفاده می‌شود و در سایر کشورها به خصوص حوزه خلیج فارس از جمله ایران در مرحله تحقیقاتی است. در حال حاضر حدود ۷۹ جنس از باکتری‌ها شناسایی شده‌اند که توانایی استفاده از هیدروکربن به عنوان منبع کربن و انرژی را دارا می‌باشند، همچنین ۹ جنس سیانوباتری، ۱۰۳ جنس قارچ و ۱۴ جنس جلبک با توانایی

مراحل آزمایش، پس از اطمینان از خالص بودن کلنجهای موجود در کشت جامد، کلنجهای به محیط کشت مایع BG11 منتقل گردید و در اتاقک رشد تحت هوادهی و تابش نور مداوم در دمای $28\pm2^{\circ}\text{C}$ نگهداری شدند نور سفید با لامپ‌های فلورسانس به میزان نور $60 \mu\text{mol/m}^2 \text{s}$ فوتون تامین شد. دمای اتاق کشت توسط ترموستات در 25°C تا 30°C ثبیت گردید. هوادهی نمونه‌ها توسط پمپ هوای فیلتر دار و از طریق لوله و پیپ اتوکلاو شده انجام شد تا هوای ورودی به اrlen‌ها کاملاً استریل باشد [۲۲].

تأثیر نفت خام بر میزان رشد سیانوباکتری-
Fischerella am-

bigua ISC67

در این تحقیق، نفت خام تهیه شده از مخازن نفتی نفت شهر کرمانشاه (چاه ۲۵) به مدت 20 min در دمای 120°C در اتوکلاو استریل شد و پس از سرد شدن برای تهیه آزمایه استفاده گردید. برای تهیه آزمایه سیانوباکتری مورد بررسی، منبع کربن (NaCO_3) از ترکیبات محیط کشت BG11 حذف شد و برای جبران کمبود سدیم، NaCl با غلظت 40 mgL^{-1} به آن افزوده شد. این محیط کشت در $\text{pH}=7$ توسط pH متر تنظیم گردید و سپس در اتوکلاو استریل شد [۸]. به منظور بررسی میزان رشد سیانوباکتری آزمایه‌هایی با غلظت 1% نفت خام و همچنین آزمایه شاهد (بدون نفت خام) تهیه شد. اrlen‌های حاوی سیانوباکتری‌های آزمایه داده شده در اتاق کشت با دمای 28°C و نوردهی دائمی قرار داده شد و هوادهی انجام گرفت. سپس جذب نوری سیانوباکتری در آزمایه 1% نفت خام و آزمایه شاهد در طول موج 750 nm با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر طی 12 روز به صورت روزانه هر روز یکبار اندازه‌گیری شد. در پایان میزان نرخ رشد سیانوباکتری در آزمایه شاهد و آزمایه 1% براساس رابطه زیر محاسبه گردید.

$$\mu = \frac{\ln(\text{OD}_{8\text{th}}) - \ln(\text{OD}_{6\text{th}})}{t_2 - t_1} \quad (1)$$

نفتی دارای اهمیت خاصی است. با این وجود، در کشور ایران تاکنون مطالعات کاربردی چندانی در زمینه بررسی توانایی این میکرووارگانیسم‌ها در رفع آلودگی‌های نفتی، انجام نشده است. هدف اصلی از این مطالعه بررسی توانایی سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در تجزیه زیستی نفت خام و اثر نفت خام بر پاسخ‌های فیزیولوژیک، میزان رشد، مقدار رنگ دانه‌ها و وزن خشک این سیانوباکتری می‌باشد.

مواد و روش‌ها

کشت و خالص‌سازی سیانوباکتری

در این مطالعه تجربی، سیانوباکتری-
Fischerella am-

bigua ISC67 از کلکسیون ریز جلبک‌ها در پژوهشکده علوم پایه کاربردی جهاد دانشگاهی دانشگاه شهید بهشتی تهران تهیه شد. ابتدا جهت اطمینان از خالص بودن نمونه، خالص سازی سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* به روش پلیت آگار بر روی محیط کشت جامد BG11 انجام شد [۲۰]. محیط کشت BG11 رایج ترین محیط کشت مورد استفاده برای سیانوباکتری‌ها است که در هر لیتر حاوی 150 mg NaNO_3 ، $75 \text{ میلیگرم MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ، $6 \text{ میلیگرم CaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ، $1 \text{ میلیگرم Citric Acid}$ ، $20 \text{ میلیگرم Ferric ammonium citrate}$ ، $1 \text{ میلیگرم EDTA (TriplexIII)}$ ، $1 \text{ میلیگرم Na}_2\text{CO}_3$ و $1 \text{ میلیلیتر محلول trace metal mix}$ می‌باشد [۲۱]. برای تهیه محیط کشت جامد، g 15 آگار به محیط کشت مایع BG11 اضافه شد و پس از 20 min اتوکلاو شدن در دمای 120°C ، به ظروف پتری منتقل شد. پس از سرد شدن محیط کشت جامد، کلنجهای سیانوباکتری‌ها توسط لوب به صورت زیگزاگی روی آن کشت داده شد. این کار برای به دست آوردن کلنجهای خالص سیانوباکتری‌ها چندین بار تکرار گردید و هر بار کلنجهایی که نیاز به کشت دوباره داشتند، از طریق تهیه اسلاید و بررسی میکروسکوپی انتخاب شدند. به منظور افزایش سیانوباکتری مورد نظر و به دست آوردن مقدار کافی از آن برای انجام

بررسی توانایی سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در تجزیه زیستی نفت خام

به منظور بررسی توانایی سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در تجزیه زیستی نفت خام، محیط کشت BG11 فاقد کربن تهیه شد. پس از تنظیم pH محیط کشت در عدد ۷ توسط pH متر، محیط کشت آماده شده در اتوکلاو به مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۱۲۰ °C استریل شد. میزان فعالیت تجزیه‌ای این سیانوباکتری با استفاده از روش آنالیز کروماتوگرافی گازی (GC) تعیین گردید [۱۵].

ابتدا برای تهیه آزمایه به اrlen‌های استریل با حجم ۵۰۰ mL، ۳۰۰ mL از محیط کشت BG11 فاقد کربن اضافه شد. سپس نفت خام با غلظت ۱٪ به اrlen‌ها افزوده شد. به اrlen حاوی محیط کشت و ۱٪ نفت خام، ۳۰ mL از سیانوباکتری رشد کرده اضافه شد. سه آزمایه نفتی به همراه یک شاهد برای ۱۴ روز و سه آزمایه نفتی و یک شاهد برای ۲۸ روز آماده گردید. آزمایه‌های تهیه شده برای انجام روش کروماتوگرافی گازی (GC) در اتاق رشد نگهداری شد و تحت هوادهی و تابش دائمی نور قرار گرفت. به منظور آماده‌سازی آزمایه‌ها جهت تزریق به دستگاه کروماتوگرافی گازی، آزمایه‌ها پس از سپری شدن ۱۴ و ۲۸ روز از پمپ هوا جدا شد. تمام نمونه‌ها ابتدا ۱۵ دقیقه با دور ۴۰۰۰ rpm سانتریفیوژ شدند و با ۱۰ mL-هگزان چندین بار شستشو داده شد و عصاره‌گیری گردید. استخراج با استفاده از قیف دکانتور انجام شد و در نهایت ۱ mL از نمونه داخل ویال اتوسمپلر ریخته شده و ۰/۰۳ µm از آن به دستگاه تزریق شد.

آنالیزهای آماری

برای آنالیز آماری داده‌ها از نرم‌افزار SPSS نسخه ۲۰ استفاده شد. همچنین برای توصیف متغیرهای تحقیق از پارامترهای آمار توصیفی مانند میانگین و انحراف معیار استفاده گردید.

تأثیر نفت خام بر مقدار کلروفیل و وزن خشک سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67*

به منظور بررسی اثر نفت خام بر میزان وزن خشک و مقدار کلروفیل سیانوباکتری آزمایه‌هایی با غلظت‌های نفت خام ۰/۵، ۲، ۰/۱ و ۰/۴٪ تهیه شد. آماده‌سازی آزمایه در اrlen‌های ۲۵۰ mL استریل صورت گرفت. به هر کدام از این اrlen‌ها محیط کشت بدون کربن به مقدار ۱۵۰ mL افزوده شد. نفت خام با غلظت‌های ۰/۵، ۱، ۰/۲ و ۰/۰۴٪ به محیط‌های کشت اضافه شد. سپس سیانوباکتری مورد بررسی در شرایط کاملاً استریل به محیط کشت وارد گردید. برای افزودن سیانوباکتری به اrlen‌های حاوی محیط کشت و نفت خام، ابتدا اrlen‌های کشت مایع از پمپ هوادهی جدا گردید تا سیانوباکتری ته نشین و متراکم شده و از محیط کشت جدا نمود. پس از جدا سازی محیط کشت، به هر یک از محیط‌های کشت محتوی غلظت‌های مختلف نفت خام و همچنین محیط کشت شاهد فاقد نفت خام، ۱۵ mL از سیانوباکتری مورد بررسی به صورت جداگانه افزوده شد.

برای سنجش مقدار کلروفیل از روش مارکر [۲۳] استفاده گردید. بدین ترتیب که ابتدا ۱ mL از سوسپانسیون سیانوباکتریابی به مدت ۲۰ دقیقه با دور ۴۰۰۰ rpm سانتریفیوژ شد، سپس محلول فوقانی جدا شده و با ۱ mL متابول خالص جایگزین گردید. نمونه به مدت یک روز در دمای ۴ °C قرار داده شد. سپس جذب نوری این عصاره در طول موج ۶۶۵ nm اندازه گیری گردید و با استفاده از رابطه زیر مقدار کلروفیل بر حسب $\mu\text{g/mL}$ محاسبه شد [۲۳]:

$$C_{\text{chl}} = 13.14 \times OD_{665} \quad (2)$$

برای اندازه گیری وزن خشک مطابق روش لیگانس و همکاران [۲۴]، با استفاده از کاغذ صافی‌های وزن شده، سیانوباکتری از محیط کشت جدا گردید. سپس به مدت ۲۴ ساعت در آون با دمای ۷۰ °C قرار گرفته و وزن آنها اندازه گیری شد [۲۴].

این سیانوباکتری و نمونه شاهد اختلاف معنی‌داری وجود ندارد (جدول ۱).

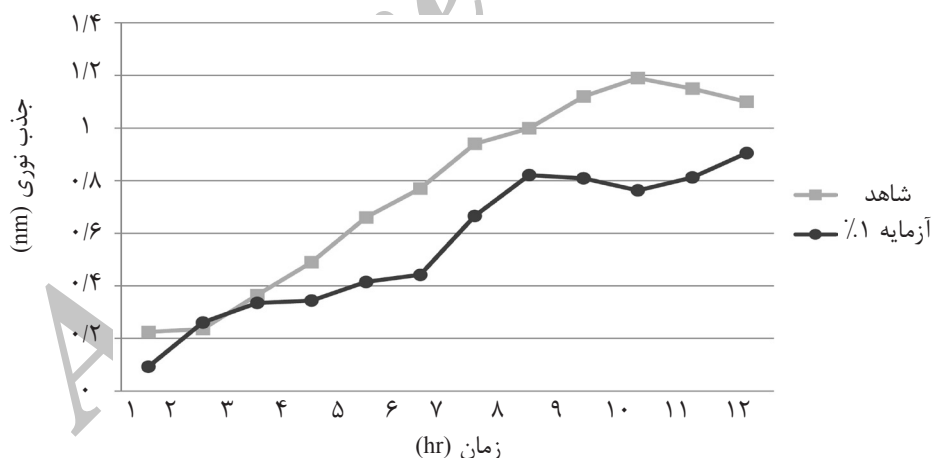
میانگین مقادیر وزن خشک در آزمایه‌های مختلف سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در جدول ۲ ارائه شده است. میانگین وزن خشک سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در نمونه شاهد $4/43 \text{ mg/mL}$ بود. این مقدار در آزمایه $5/0\%$ افزایش یافت و به بالاترین میزان خود $5/47 \text{ mg/mL}$ رسید. این روند افزایشی با افزودن مقادیر بالاتر نفت خام همچنان ادامه یافت و در آزمایه $2/0\%$ به $4/91 \text{ mg/mL}$ رسید. میانگین وزن خشک در آزمایه $1/0\%$ و $4/0\%$ با مقداری کاهش مواجه شد.

نتایج و بحث

نمودار رشد سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در آزمایه $1/0\%$ نفت خام و نمونه شاهد طی ۱۲ روز نشان داد که رشد این سیانوباکتری در حضور نفت خام، به عنوان تنها منبع کربن نسبت خوبی داشته است (شکل ۱). حداقل نرخ رشد محاسبه شده سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* تحت آزمایه $1/0\%$ نفت خام $d^{-1} 0/21$ بود. همچنین نرخ رشد محاسبه شده در نمونه شاهد $d^{-1} 0/12$ بود. مقدار ضریب رشد ویژه آزمایه یک درصد $d^{-1} 0/22$ به دست آمد. آنالیزهای آماری در سطح $1/0\%$ نشان داد که بین حداقل نرخ رشد آزمایه $1/0\%$ نفت خام

جدول ۱- میزان نرخ رشد سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در آزمایه $1/0\%$ نفت خام و نمونه شاهد

درصد نفت خام	نرخ رشد (d^{-1})
شاهد	$0/12 \pm 0/01$
$1/0\%$	$0/21 \pm 0/03$



شکل ۱- مقایسه رشد سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در آزمایه $1/0\%$ و نمونه شاهد

جدول ۲- مقادیر وزن خشک سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در آزمایه‌های مختلف نفت خام

درصد نفت خام	وزن خشک (mg mL^{-1})
شاهد	$4/043 \pm 0/3^a$
$0/5$	$5/47 \pm 0/03^a$
1	$4/71 \pm 0/01^a$
2	$4/91 \pm 0/04^a$
4	$4/72 \pm 0/14^a$

^a حروف یکسان نشان دهنده عدم تفاوت معنی‌دار است

۰/۰٪ نسبت به نمونه شاهد، اختلاف معنی‌داری بین آنها وجود ندارد (جدول ۳). محتوای کلروفیل در غلظت‌های گوناگون نفت خام سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* متفاوت بوده و بالاترین مقدار کلروفیل در نمونه شاهد و کمترین مقدار در تیمار ۴٪ نفت خام مشاهده شد. مقدار کلروفیل در تیمار ۰/۵٪ نفت خام نسبت به نمونه شاهد کاهش شدیدی داشته است در حالی که کاهش مقدار کلروفیل از تیمار ۰/۵٪ به ۰/۴٪ نفت خام ملایم‌تر است.

نتایج حاصل از آنالیزهای کروماتوگرافی گازی تیمارهای *Fischerella ambigua ISC67* و ۲۸ روزه سیانوباکتری ۱۴ نشان داد که میانگین تجزیه زیستی هیدرکربن‌های نفتی در تیمارهای ۱۴ روز نسبت به نمونه شاهد به میزان ۰/۴۲٪ می‌باشد. از سوی دیگر میانگین تجزیه زیستی نفت خام در ۲۸ روز افزایش شدیدی نشان داد و به مقدار ۰/۵۴٪ رسید. مطابق نتایج نشان که با افزایش زمان، میزان تجزیه نفت خام توسط سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* به طور معنی‌داری افزایش می‌یابد (جدول ۴).

نتایج حاصل از اندازه‌گیری محتوای کلروفیل در نمونه شاهد و نمونه‌های تحت تیمار با غلظت‌های مختلف نفت خام سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* نشان داد که بیشترین میزان کلروفیل به مقدار ۰/۶۴۲ $\mu\text{g/mL}$ در نمونه شاهد مشاهده شده است. در تیمار ۰/۵٪ نفت خام این میزان کاهش یافت و به ۰/۵۱ $\mu\text{g/mL}$ رسید. میزان کلروفیل در تیمار ۱٪ نفت خام نسبت به تیمار ۰/۵٪ و نمونه شاهد کاسته شد که روند کاهش میزان کلروفیل با افزایش غلظت نفت خام، ادامه یافت. به گونه‌ای که در تیمار ۰/۲٪ میزان کلروفیل به طور تقریبی به نصف این میزان در نمونه شاهد، یعنی به مقدار ۰/۳۶۹ $\mu\text{g/mL}$ رسید. با این وجود، با افزایش غلظت نفت خام به ۰/۴٪ میزان کلروفیل کاهش قابل توجهی نسبت به تیمار ۰/۲٪ نشان نداد و به ۰/۲۰۹ $\mu\text{g/mL}$ کاهش یافت (جدول ۳).

نتایج حاصل از تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها در سطح ۱٪ نشان داد که بین میزان کلروفیل در نمونه شاهد و تیمارهای ۱، ۲ و ۴٪ نفت خام اختلاف معنی‌داری وجود دارد. همچنین نتایج آنالیزهای آماری نشان داد که با وجود کاهش میزان کلروفیل در تیمار

جدول ۳- مقدار کلروفیل سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* در آزمایه‌های مختلف نفت خام

درصد نفت خام	مقدار کلروفیل ($\mu\text{g mL}^{-1}$)
شاهد	۰/۶۴۲ ± ۰/۰۲ ^d
۰/۵	۰/۵۱ ± ۰/۰۰۴ ^c
۱	۰/۴۱۹ ± ۰/۰ ^b
۲	۰/۳۶۹ ± ۰/۰۰۱ ^b
۴	۰/۲۰۹ ± ۰/۰۰۵ ^a

^a حروف یکسان نشان دهنده عدم تفاوت معنی‌دار است.

جدول ۴- میزان تجزیه نفت خام توسط سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67*

زمان	بخش تجزیه شده نفت خام (%)	بخش تجزیه نشده نفت خام (%)
پس از ۱۴ روز	۴۲/۳۲	۵۷/۶۶
پس از ۲۸ روز	۵۴/۲۱	۴۵/۷۹

میزان وزن خشک کاهش می‌یابد [۲۷]. یکی از دلایل کاهش وزن خشک در موارد تنفس (فیزیکی، شیمیایی و زیستی)، شکل‌گیری گونه‌های فعال اکسیژن است. تمام تنش‌های محیطی منجر به تولید گونه‌های فعال اکسیژن در ریز جلبک‌ها می‌شود. تولید گونه‌های فعال اکسیژن موجب تنفس اکسیداتیو شده و تعادل بین گونه‌های اکسیژن فعال و فعالیت تجزیه‌کنندگی آنتی‌اکسیدان‌ها مختل می‌شود. نتیجه این پدیده نابودی اکسیداتیو می‌باشد [۲۸].

براساس نتایج به دست آمده از سنجش میزان کلروفیل در تیمارهای مختلف نفت خام، میزان این رنگیزه با افزایش نفت خام کاهش می‌یابد. بیشترین میزان رنگیزه در میان تیمارها در نمونه ۰/۵٪ مشاهده می‌گردد و تیمار ۴٪ نفت خام کمترین محتوای کلروفیل را دارد. بنابراین، می‌توان نتیجه گرفت که افزودن نفت خام به محیط کشت سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* منجر به کاهش محتوای کلروفیلی در این سیانوباکتری شده است. کاهش محتوای کلروفیل به دلیل تنش‌های مختلف می‌تواند به دلیل مهار بیوسنتز کلروفیل باشد که با مهار آلفا‌امینولولونیک اسید دهیدروژناز و پروتوكلروفیلید روکتاز ایجاد می‌گردد [۲۹].

همچنین بر اساس نتایج ساندارام و سومیا آلینده‌های محیطی از قبیل پنزن و تولئن در غلظت‌های بالا منجر به کاهش مقدار کلروفیل و غیرفعال شدن فرآیندهای حیاتی از قبیل فتوسنتر و جذب نیترات می‌شوند [۳۰].

این نتایج با تحقیقات ال-شیخ و همودا [۳۱] و پیمدا و باناگ [۳۲] مطابقت دارد. ایشان نشان دادند که با افزایش غلظت نفت خام و روغن موتور، میزان کلروفیل موجود در تیمارها پس از ۱۵ روز کاهش می‌یابد [۳۱ و ۳۲]. بر اساس نتایج به دست آمده، سیانوباکتری *Fischerella ambig ua ISC67* توانایی بالای

براساس نتایج به دست آمده از اندازه‌گیری میزان رشد سیانوباکتری در *Fischerella ambigua ISC67* در تیمار نفت خام مشخص شد که میزان رشد این سیانوباکتری در حضور نفت خام افزایش می‌یابد. افزایش نرخ رشد تقریباً مشابه و گاهی کمتر از نمونه شاهد می‌باشد که این امر نشان دهنده مقاومت این گونه سیانوباکتری نسبت به حضور نفت خام است. در مطالعه مشابهی، ابد به این نتیجه رسید که میزان رشد سیانوباکتری *Synechocystis PCC6803* در حضور هیدروکربن‌های نفتی افزایش می‌یابد. در حالی که این افزایش رشد اختلاف معنی‌داری با رشد در نمونه شاهد ندارد [۲۵]. این محقق بیان کرد که رشد مناسب سیانوباکتری‌ها در حضور هیدرکربن‌ها نشان دهنده مقاومت آنها به هیدروکربن‌های نفتی است و این سیانوباکتری‌ها قادر به حذف هیدروکربن‌های نفتی از محیط می‌باشند [۲۵]. علی‌جمیلا و همکاران در تحقیق خود نشان دادند که میزان رشد سویه‌های سیانوباکتری *Anabaena* و *Scillatoria* در حضور نفت خام ۰/۱٪ نسبت به نمونه شاهد افزایش می‌یابد. ولی این سویه‌های رشد، بیشینه متفاوتی از خود نشان دادند [۲۶].

نتایج حاصل از این پژوهش موید این مطلب است که با افزایش غلظت نفت خام، میزان وزن خشک سیانوباکتری *Fischerella ambigua ISC67* نسبت به نمونه شاهد افزایش می‌یابد. به گونه‌ای که میزان وزن خشک در تیمارهایی با غلظت ۰/۵٪ افزایش می‌یابد، ولی در تیمار ۴ و ۱٪ از این میزان کاسته می‌شود. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که کاهش وزن خشک وابسته به غلظت نفت خام است و غلظت بالای نفت موجب مهار رشد سیانوباکتری‌های مورد بررسی می‌شود. این نتایج مطابق با یافته‌های گائور و کومار در بررسی تاثیر نفت خام بر وزن خشک سیانوباکتری *Anabaena doliolum* است که اظهار داشته وزن خشک این سیانوباکتری وابسته به غلظت نفت خام بوده و با افزایش غلظت نفت خام،

همچنین بیان کردند که با وجود سیانوباکتری‌ها در این توده‌ها، برخی از میکروارگانیسم‌های تجزیه کننده هیدرکربن‌ها که در حضور نور فعالیت‌شان کاهش می‌یابد، قادر به رشد بوده و فعالیت تجزیه کننده‌گی آنها افزایش می‌یابد [۳۵]. ابد و همکاران بیان کردند که سیانوباکتری‌ها با باکتری‌های تجزیه کننده نفت همکاری می‌کنند و توسط پلی ساکاریدهای خارج سلولی خود از شسته شدن آنها جلوگیری می‌کنند، همچنین آنها گزارش کردند سیانوباکتری‌ها برای این باکتری‌ها اکسیژن و نیتروژن ثبیت شده را فراهم می‌کنند [۳۶]. این نقش غیر مستقیم سیانوباکتری‌ها در موقیت مراحل پاکسازی زیستی بسیار مهم است. با این حال نتایج این مطالعه به خوبی نشان می‌دهد که سیانوباکتری‌ها قادرند به طور مستقیم نفت را تجزیه نمایند، زیرا کشت خالص سیانوباکتری *Fischerella ambigua* ISC67 در طی ۲۸ روز ۵۴٪/۲۱ تجزیه زیستی نفت خام را نشان داد.

نتیجه‌گیری

نتایج حاصل از این پژوهش نشان می‌دهد که سیانوباکتری *Fischerella ambigua* ISC67 دارای توانایی بالایی در تجزیه زیستی نفت خام است. و می‌تواند ۵۴٪/۲۱ نفت خام را تجزیه نماید. مشاهدات فیزیولوژیکی و بررسی‌های گاز کرومتوگرافی، این نظر را تایید می‌کند که سیانوباکتری مورد مطالعه قادر است از هیدرکربن‌های نفتی به عنوان منبع کربن استفاده نموده و آنها را به ترکیبات ساده‌تر تجزیه نماید. از آنجایی که نفت یک فرآورده سمی برای سیستم‌های بیولوژیک بوده و یکی از آلاینده‌های اصلی اکوسیستم‌های زیستی محسوب می‌شود، آلودگی‌های نفتی اثرات مضری بر روی انسان و سایر موجودات زنده دارد، نتایج حاصل از این پژوهش بیان‌گر توانایی سیانوباکتری *Fischerella ambigua* ISC67 برای کاربرد به عنوان شاخصی جهت رفع آلودگی‌های نفتی در مناطق آلوده می‌باشد.

در تجزیه زیستی نفت خام دارد، و قادر است بیش از ۹۳٪ از نفت خام را تجزیه کند. ال‌شیخ و همودا در مطالعات مشابهی در مورد تجزیه زیستی نفت خام و هیدرکربن‌های نفتی توسط سیانوباکتری‌ها، نشان دادند که دو گونه سیانوباکتری *Nostoc punctiforme* و *Spirulina platensis* قادرند نفت خام را تجزیه نمایند، و حداکثر رشد و تجزیه نفت در غلظت ۰/۵٪ به دست آمد [۳۱]. آنها بیان کردند که این سیانوباکتری‌ها قادرند ترکیبات آلیفاتیک را به ترکیبات آромاتیک تجزیه نمایند. در مطالعه دیگری ال‌شیخ و همکاران نشان دادند سیانوباکتری *Scenedesmus obliquus* و ریزجلبک *Chlorella vulgaris* توانایی بالایی در تجزیه زیستی نفت خام در غلظت‌های ۰/۵٪ و ۱٪ دارند. آنها بیان کردند که این ریزجلبک‌ها قادرند n-آلکان‌ها و سایر هیدرکربن‌های نفتی و ترکیبات آромاتیک مثل فنول را به ترکیبات ساده‌تری تجزیه نمایند [۸].

با این حال، امروزه نقش سیانوباکتری‌ها در تجزیه هیدرکربن‌های نفتی مورد بحث قرار گرفته است. برخی از مطالعات نشان می‌دهد که این میکروارگانیسم‌ها دارای توانایی بالایی در تجزیه هیدرکربن‌های نفتی می‌باشند [۱۸ و ۳۲]. در حالی که برخی از تحقیقات نیز به این نتیجه رسیده‌اند که ممکن است باکتری‌های هتروتروروف با مشارکت فعال سیانوباکتری‌ها تجزیه هیدرکربن‌های نفتی را انجام دهند [۳۳ و ۳۴]. برای مثال چیلیان و همکاران در مطالعه خود در مورد نقش سیانوباکتری‌ها در تجزیه زیستی نفت خام با استفاده از توده‌های میکروبی نشان دادند که توده‌های تشکیل شده توسط سیانوباکتری *Phormidium animale* مستقیماً توانایی تجزیه هیدرکربن‌های نفتی را ندارند، ولی سایر میکروارگانیسم‌های موجود در این توده‌ها قادر به تجزیه زیستی نفت خام می‌باشند [۱۵]. هولر و همکاران بیان کردند که سیانوباکتری‌ها در این توده‌ها با مشارکت در چرخه‌های اسیدهای آلی و هیدروژن، انرژی لازم برای میکروارگانیسم‌های تجزیه کننده هیدرکربن‌ها را فراهم می‌کنند. آنها

مراجع

- [1]. Hassanshahian M., Emtiazi G., Kermanshahi R. and Cappello S., "Comparison of oil degrading microbial communities in sediments from the Persian Gulf and Caspian Sea, Soil and Sediment Contamination," Vol. 19, No. 3, pp. 277–291, 2010.
- [2]. Baek K. H., Kim H. S., Oh H. M., Yoon B. D., Kim J. and Lee I. S., "Effects of crude oil, oil components, and bioremediation on plant growth," Journal of Environmental Science and Health, Vol. 39 No. 9, pp. 2465–2472, 2004.
- [3]. Ma F., Shi Sh., Sun T. H., Li A., Zhou J. T. and Qu Y. Y., "Biotransformation of benzene and toluene to catechols by phenol hydroxylase from *Arthrobacter sp. W1*," Applied Microbiology and Biotechnology, Vol. 97, No. 11, pp. 5097-103, 2012.
- [4]. Kastner M., "Degradation of aromatic and polycyclic aromatic compounds, Biotechnology," Environmental Processes. Germany: Wiley Vch., 2000.
- [5]. Rashid-Ashmagh F., Rezaei-Kalantary R., Farzadkia M., Joneidy-Jafari A. and Nabizadeh R., "Survey of phenanthrene biodegradation model in contaminated soils by *Acinetobacter SP.*," Iran. J. Health & Environ, 2 (3), pp. 196-203, 2009. (in Persian)
- [6]. Gennaro P. Di, Franzetti A., Bestetti G., Lasagni M, Pitea D. and Collina E., "Slurry phase bioremediation of PAHs in industrial landfill samples at laboratory scale," Waste Management, 28 (8), pp. 1338-1345, 2007.
- [7]. Hassanshahian M., Emtiazi G. and Cappello S., "Isolation and characterization of crude-oil degrading bacteria from the persian gulf and the caspian sea," Marine Pollution Bulletin, 64, pp. 7–12, 2012.
- [8]. El-Sheekh M. M., Hamouda R. A. and Nizam A. A., "Biodegradation of crude oil by *Scenedesmus obliquus* and *Chlorella vulgaris* growing under heterotrophic conditions," International Biodeterioration and Biodegradation, 82, pp. 67-72, 2013.
- [9]. Chena B. and Ding J., "Biosorption and biodegradation of phenanthrene and pyrene in sterilized and unsterilized soil slurry systems stimulated by *Phanerochaete chrysosporium*," Journal of Hazardous Materials, 229, pp. 159– 169, 2012.
- [10]. Erdogan E., and Karaca A., "Bioremediation of curd oil polluted soils," Asian Journal of Biotechnology, 3(3), pp. 206-213, 2011.
- [11]. Xu R., and Obbard J. P., "Effect of nutrient amendments on indigenous hydrocarbon biodegradation in oil contaminated beach sediments," Journal of Environmental Quality, 32, pp. 1234-1243, 2003.
- [12]. Hassanshahian M., Hassanshahian O. and Emtiazi G., "Optimization of biodegradation of crude oil by *Acinetobacter calcoaceticus BS* and *Pseudomonas aeruginosa AS* bacteria isolated from Persian Gulf," Petroleum Research, 20 (63), pp. 72-82, 2010.
- [13]. Abed R. M. M., Dobretsov S. and Sudesh K., "Applications of cyanobacteria in biotechnology," Journal of Applied Microbiology, 106, pp. 1-12, 2009.
- [14]. Patel A., Pawar R., Mishra S. and Tewari A., "Exploitation of marine cyanobacteria for removal of color from distillery effluent," Indian Journal of Environmental Protection, 21 (12), pp. 1118–1121, 2001.
- [15]. Chaillan F., Gugger M., Salilot A. and Oudot J., "Role of cyanobacteria in the biodegradation of

- crude oil by a tropical cyanobacterial mat,” Chemosphere, 62, pp. 1574-1582, 2006.*
- [16]. Ellis B. E., “*Degradation of phenolic compounds by freshwater algea,*” Plant Science Letters, 8, pp. 213-216, 1977.
- [17]. Kuritz T. and Wolk C. P., “*Use of filamentous cyanobacteria for biodegradation of organic pollutants,*” Applied and Environmental Microbiology, 61 (1), pp. 234-238, 1995.
- [18]. Raghukumar C., Vipparthy V., David J. J. and Chandramohan D., *Degradation of crude oil by cyanobacteria,* Applied Microbiology and Biotechnology, 57, pp. 433–436, 2001.
- [19]. Ibraheem I. B. M., “*Biodegradation of hydrocarbons by cyanobacteria,*” Journal of Phycology, 46, pp. 818–824, 2010.
- [20]. Andersen R. A., “*Algal culturing techniques,*” Elsevier Academic Press, pp. 16-18, 2005.
- [21]. Allen M. M. and Stanierr Y., “*Growth and division of some unicellular blue-green algae,*” Journal of General Microbiology, (51), pp. 199- 202, 1986.
- [22]. Soltani N., Khavari-Nejad R. A., Yazdi M.T., Shokravi S. and Fernández-Valiente E., “*Screening of soil cyanobacteria for antifungal and antibacterial activity,*” Pharm Biol. 43, pp. 455-459, 2005.
- [23]. Marker A. F. H., “*The use of acetone and methanol in the estimated of chlorophyll in the presence of phaeophytin,*” Freshwater Biol, 2, pp. 361-385, 1972.
- [24]. Leganes F., Sanchez-Maes E. and Fernandez-Valiente E., “*Effect of indolacetic acid on growth and dinitrogen fixation in cyanobacteria,*” Plant Cell Physiology, 28, pp. 529-533, 1987.
- [25]. Abed R. M. M., “*Interaction between cyanobacteria and aerobic heterotrophic bacteria in the degradation of hydrocarbons,*” International Biodeterioration & Biodegradation, 64, pp. 58-64, 2010.
- [26]. Ali-Gamila H., Ibrahim M. B. M and Abd R. M. and El-Ghafar H. H., “*The role of cyanobacteria isolated strains in the biodegradation of crude oil,*” International Journal of Environmental Studies, 60, pp. 435-444, 2003.
- [27]. Gaur J. P., and Kumar H. D., “*Growth response of four micro-algae to three crude oils and furnace oil,*” Environmental Pollution, 25, pp. 77-85, 1981.
- [28]. Kumar S., Habib K. and Fatma T., “*Endosulfan induced biochemical changes in nitrogen fixing cyanobacteria,*” Science of Total Environment, 403, pp. 130-138, 2008.
- [29]. Ouzounidou G., “*Effect of copper on germination and seedling growth of Minuartia, Silene, Alyssum and Thlaspi,*” Biology of Plants, 37, pp. 411–416, 1995.
- [30]. Sundaram S., and Soumya K. K., “*Study of Physiological Alterations in Cyanobacterium under Organic Stress,*” American Journal of Plant Physiology, 6(1), pp. 1-16, 2011.
- [31]. El-Sheekh M. M. and Hamouda R. A., “*Biodegradation of crude oil by some cyanobacteria under heterotrophic conditions,*” Desalination and Water Treatment, 1, pp. 1-7, 2013.
- [32]. Pimda W., and Bunnag S., “*Biodegradation of used motor oil by Nostoc piscinale TISTR 8401,*” African Journal of Microbiology Research, 6 (10), pp. 2367-2372, 2012.
- [33]. Al-Hasan R. H., Khanafar M., Eliyas M. and Radwan S. S., “*Hydrocarbon accumulation by procyanobacteria from Persian Gulf,*” Journal of Applied Microbiology, 91, pp. 533-540, 2001.

- [34]. Abed R. M. M. and Koster J., “*The direct role of aerobic heterotrophic bacteria associated with cyanobacteria in the degradation of oil compounds,*” International Biodegradation and Biodegradation, 55, pp. 29-37, 2005.
- [35]. Hoehler T. M., Bebout B. M. and Des-Marais D. J., “*The role of microbial mats in the production of reduced gases on the early Earth,*” Nature, 412 (6844), pp. 324–327, 2001.
- [36]. Abed R. M. M., Safi N. M. D., Koster J., Beer D., El-Nahhal Y., Rullkötter J. and Garcia Pichel F., “*Microbial diversity of a heavily polluted microbial mat and its community changes following degradation of petroleum compounds,*” Applied and Environmental Microbiology, 68, pp. 1674–1683, 2002.

Archive of SID