

بررسی و اندازه گیری بیوتوكسین های دریایی در صدف های دوکفه ای

سواحل خلیج فارس و دریای عمان

محمد صدیق مرتضوی*، علی آرامیده، سیده لیلی محبی نودژ

* mseddiq1@yahoo.com

پژوهشکده اکولوژی خلیج فارس و دریای عمان، موسسه تحقیقات علوم شیلاتی کشور، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی

تاریخ پذیرش: خرداد ۱۳۹۴

تاریخ دریافت: بهمن ۱۳۹۳

چکیده

سوم جلبکی به دلیل نقش در مسمومیت انسان و تأثیرات اجتماعی- اقتصادی، توجه جهانی را به خود جلب نموده است. این سوم پس از شکوفایی برخی جلبک های داینوفلاژله تولید گشته در پیکره صدف های فیلتر کننده تغذیه کننده از این جلبکها، تجمع می یابند. در مطالعه حاضر دو گروه از سوم PSP و ASP در بافت عضله صدف های صید شده از بخش شمالی خلیج فارس (بندرعباس، بندرلنگه و بوشهر) و دریای عمان (چابهار) مورد آنالیز قرار گرفت. تعداد نمونه جمع آوری شده از هر منطقه ۳۰ عدد که پس از آماده سازی، استخراج بر اساس روش AOAC با استفاده از ELISA مورد آنالیز قرار گرفتند. میزان PSP از پایین تر از حد تشخیص تا ۳/۹۶۱ و میزان ASP تا ۱/۴۷۷ نانو گرم/گرم صدف متغیر بودند. مقایسه با مقادیر استاندارد نشان داد که تمامی نمونه ها سالم بودند.

لغات کلیدی: بیوتوكسین های دریایی، ASP، PSP، خلیج فارس، دریای عمان

*نویسنده مسئول

مقدمه

از یک ساعت آغاز می گرددند. در حقیقت این سوموم اثرات خود را با میل فراوان برای اتصال به مکان یک کanal وابسته به ولتاژ سدیم آغاز می کند که موجب منع هدایت کانالی گردیده و در نتیجه بلاک در فعالیت سلول های عصبی بوجود می آید (Boelsterli, 2003). شکل فلچ کننده این مسمومیت، با مورمور شدن (tingling) دهان و لب ها، طی ۵ تا ۳۰ دقیقه بعد از مصرف صد خوراکی آلوده، روی می دهد. این احساس به دیگر بخش های بدن نیز گسترش می یابد و بی حسی (numbness) بعد از مورمور شدن هویدا می گردد. در نهایت فلچ و نارسایی تنفسی روی می دهنند. علائم دیگر شامل پراسترزی دور دهانی، سر درد، آتاکسی، جویده حرف زدن، سرگیجه، ضعف عضلانی، فلچ محیطی، اختلال اعصاب معزی، تهوع، استفراغ، ترشح بzac، تشنجی، دیس فازی، درد شکمی، نارسایی تنفسی و اسهال (کمتر شایع) است (نبی پور، ۱۳۸۷). البته سوموم جلبکی به طرق مختلف می توانند تاثیرات نابهنجاری بر ارگانیسم های دریابی داشته باشند. گزارش شده است که DO می تواند موجب مرگ و میر گستردگی در ماهیان پلازیک و نهایتاً پرندها و پستانداران گردد (Work et al., 1993). مرگ و میر گستردگی پرندها در کالیفرنیا در سالهای ۱۹۹۱ و ۱۹۹۲ و همچنین در باجا کالیفرنیا در فاصله سالهای ۱۹۹۴ و ۱۹۹۶ بوسیله سم DA رخ داد. بنظر می رسد این پرندها از ماهیان آنچووی و ماکرل (mackerel) آلوده به *P. pungnus* و *P. australis* تغذیه کرده بودند. این اولین گزارش بود که در آن *P. australis* به تولید سم DA مرتبط می شد (Walz et al., 1994). Amzil و همکاران در سال ۱۹۹۲ نشان دادند که سوموم گروه OA در مجرای هاضمه سخت پوستان فیلترفیدینگ تجمع می یابد که می تواند تهدید جدی برای صنعت آبزی پروری باشد. در سال ۱۹۹۷ بلوم *Pfiesteria piscicida* در خلیج Chesapeake موجب ایجاد خسارت ۴۰ میلیون دلاری به صنایع غذایی دریابی شد (Morris, 1999). تغذیه از آنچووی های آلوده به DA موجب مرگ صدها پلیکان قهقهه ای و مرغ های ماهیخوار Todd, 1991 گردید (Diyed, 1993). در زمان های بلوم فیتوپلانکتونی گاهها این مقادیر به شدت افزایش می یابند. در زمان های غیر بلوم نیز سوموم فیتوپلانکتونی به دلیل درجه سمیت بالا و تاثیرگذاری در غلظت های پایین قابل توجه می باشند. سوموم پایدار تولید

آبزیان به عنوان یک منبع پروتئینی ارزشمند در سبد غذایی بسیاری از مردم وجود دارد و تخمین زده می شود که بین ۱۵ تا ۲۰ درصد از پروتئین های حیوانی از منابع آبی تأمین می شود (FAO, 2008). دارا بودن مقادیر زیاد چربی های غیر اشباع و کلسترول کم، بالا بودن میزان هضم و جذب پروتئین آن ها را به صورت یکی از مهم ترین تولیدات بسیاری از کشورها از جمله ایران در آورده است. با این وجود این آبزیان می توانند دارای میزان خطرناکی از بعضی سوموم و آلودگی ها تجمع یافته باشند که ممکن است هم برای ماهی و هم برای افرادی که آن ها را مصرف می کنند مخاطره آمیز باشد.

در سراسر دنیا، سوموم جلبکی، عامل بیش از ۶۰ هزار مسمومیت در سال بوده که با نرخ مرگ و میر ۱/۵ درصد توأم می باشند. منشاء سوموم جلبکی، جلبک های تک سلولی هستند که در پاسخ به شرایط مساعد زیستی، تکثیر یافته و انباسته های متراکمی از سلول ها یا «بلوم=شکوفایی» را تولید می کنند. در بسیاری از موارد، گونه های سمی در تراکم کم وجود دارند و اثرات زیان آوری بر انسان ها و محیط زیست فراهم نمی کنند، اما سمیت به صورت عمومی با این ارگانیسم ها زمانی روی می دهد که در تراکم بالایی انباست پیدا می کنند. شرایطی که فیتوپلانکتون ها تولید سوموم می کنند را «شکوفایی (بلوم) جلبکی مضر» می نامند. تقریباً ۲۰ گونه از داینوفلازله ها و شمار کمی از دیاتومه ها سوموم جلبکی را تولید می کنند (کمتر از ۰.۲٪ از تمام گونه های جلبکی). نرمتنان صدف دار، زئوپلانکتون ها و ماهیان پلانکتون خوار سوموم را اغلب با اثر بیماری کم یا بدون بیماری در بدن خود تغییظ می کنند و از طریق زنجیره غذایی موجب انتقال سوموم می گرددند. پنج گروه مهم از سوموم جلبکی شناسایی شده است که در گروههای تاثیر گذار بر Neurotoxic Shellfish Poisoning, سیستم اعصاب (Diarrhetic Shellfish Poisoning, NSP)، ایجاد کننده اسهال (Paralytic Shellfish Poisoning, DSP)، ایجاد کننده فراموشی (Amnesic Poisoning, PSP) به ترتیب با علایم اختصاری Shellfish Poisoning, ASP و PSP، DSP، NSP و ASP جا می گیرند.

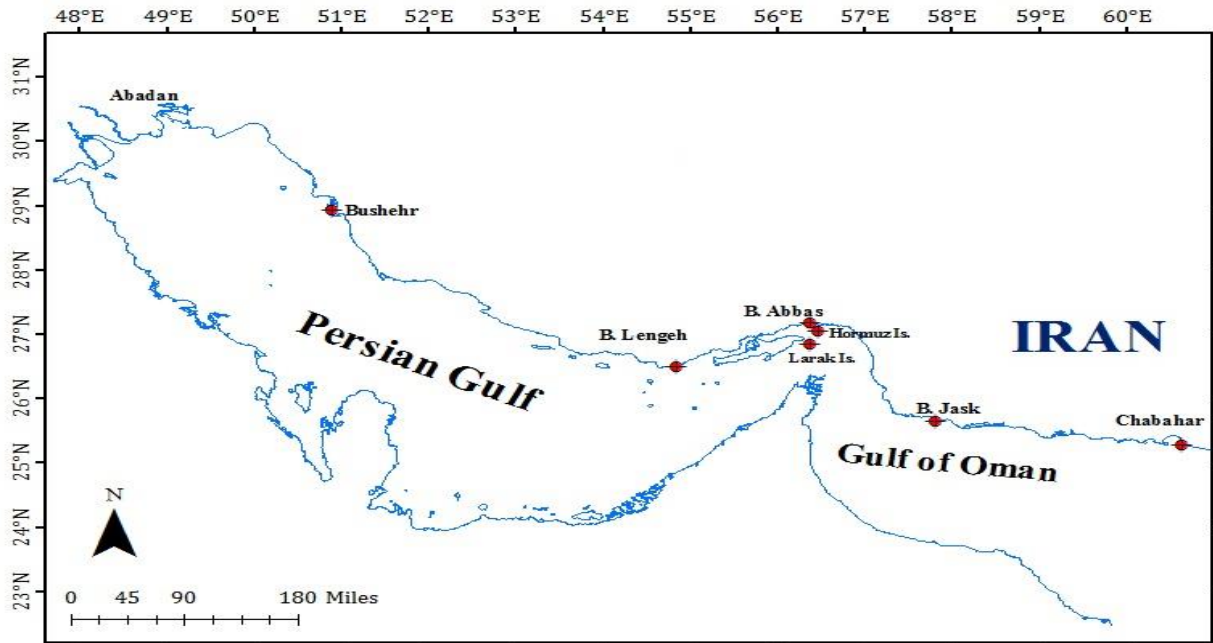
مکان اولیه اثر سوموم PSP (ساکسی توکسین) در انسان، سیستم اعصاب محیطی است که با اتصال سه، علائم در کمتر

در دمای ۲۰- فریز شدند. صدف های صید شده از بندر عباس گونه *Calista Umbonella*, بندرلنگه گونه *Circenitha*, جاسک گونه *Pinctada radiata calypiga* و چابهار گونه *Chlamys rosenbergii* بود. موقعیت دقیق نمونه برداریها در شکل ۱ نشان داده شده است. آنالیز نمونه ها با سه بار تکرار انجام پذیرفت و هر تکرار در بر گیرنده حداقل ۱۰ نمونه بود. کیت های ELISA برای شناسایی ۲ دسته سموم شامل ASP و PSP از یک شرکت کانادایی (Institute for Marine Bioscience) خریداری شد. قبل از شروع کار با دستگاه ELISA صدف ها از فریز خارج و پس از شستشو و تمیز کردن گوشت آن جدا گردید. از دستورالعمل سازنده کیت برای شناسایی سموم استفاده گردید. بدین صورت که به ۱ گرم گوشت صدف ۱ میلی لیتر آب اضافه و به مدت ۱ دقیقه مخلوط گردید. در ادامه به نمونه ۲ میلی لیتر اتانول ۱۰۰٪ اضافه و پس از ۱ دقیقه به هم زدن، در دور X ۲۰۰۰ به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوز گردید. محلول پس از رقیق سازی به میزان ۵۰ میکرولیتر در درون چاهک های ELISA ریخته شد و در ادامه به آن ۵۰ میکرولیتر استاندارد سموم اضافه و به مدت ۶۰ دقیقه اجازه داده شد تا واکنش بین آنتی بادی و آنتی ژن صورت پذیرد. پس از شستشوی چاهک ها، ۵۰ میکرولیتر محلول سوبسترا و Chromogen اضافه و انکوباسیون به مدت ۳۰ دقیقه در درجه حرارت اتاق در تاریکی انجام پذیرفت. در مرحله آخر میزان جذب براساس دستورالعمل شرکت سازنده کیت ها قرائت گردید.

شده در ارگانیسم های دریایی مصرف کننده جلبکها مانند سخت پستان ها تجمع یافته و وارد سطوح بالایی زنجیره غذایی می گردد. اگرچه تعداد زیادی از ارگانیسم های دریایی قابلیت تجمع سم را دارند، اما تقریبا حدود ۹۰٪ از حوادث مسمومیت های دریایی از غذاهای دریایی ناشی شده اند که مرتبط با نرم تنان بوده اند (Soames-Mraci, 1995) و بهترین مثال دو کفه ایهای فیلتر فیدینگ هستند. استان هرمزگان با دارا بودن بیش ترین مرز ساحلی در جنوب کشور وجود صنایع مهم و مختلفی نظیر پالایشگاه ها، اسکله ها ... از نظر اقتصادی بسیار مهم است. از طرفی دیگر ماهی به عنوان یک منبع ارزشمند در سبد غذایی مردم عادی Sharifian et al., 2011) در سال های اخیر تحقیقات متعددی در زمینه میزان تجمع سموم در جانداران دریایی و خطر ناشی از مصرف آن ها Katikou et al., 2009; Wong et al., 2009; Batoreu, et al., 2005 میزان تجمع سموم دریایی در صدف و آب خلیج فارس وجود ندارد. از این رو هدف این مطالعه اندازه گیری سموم دریایی و ASP در صدف های خوارکی جمع آوری شده از سواحل خلیج فارس و دریای عمان بوده است.

مواد و روش ها

صدف های دو کفه ای زنده از سواحل بندر عباس، بندرلنگه، جزیره لارک و هرمز، بوشهر، جاسک، چابهار در محدوده زمانی بهار تا پاییز سال ۱۳۸۹ جمع آوری و پس از شناسایی نمونه



شکل ۱: موقعیت محلهای نمونه برداری

بندرعباس، بوشهر، بندرلنگه، جاسک و چابهار در جدول ۱ نشان داده شده است.

نتایج
نتایج حاصل از اندازه گیری سوم سوم PSP و ASP در گونه های مختلف صدف های خوراکی صید شده از سواحل

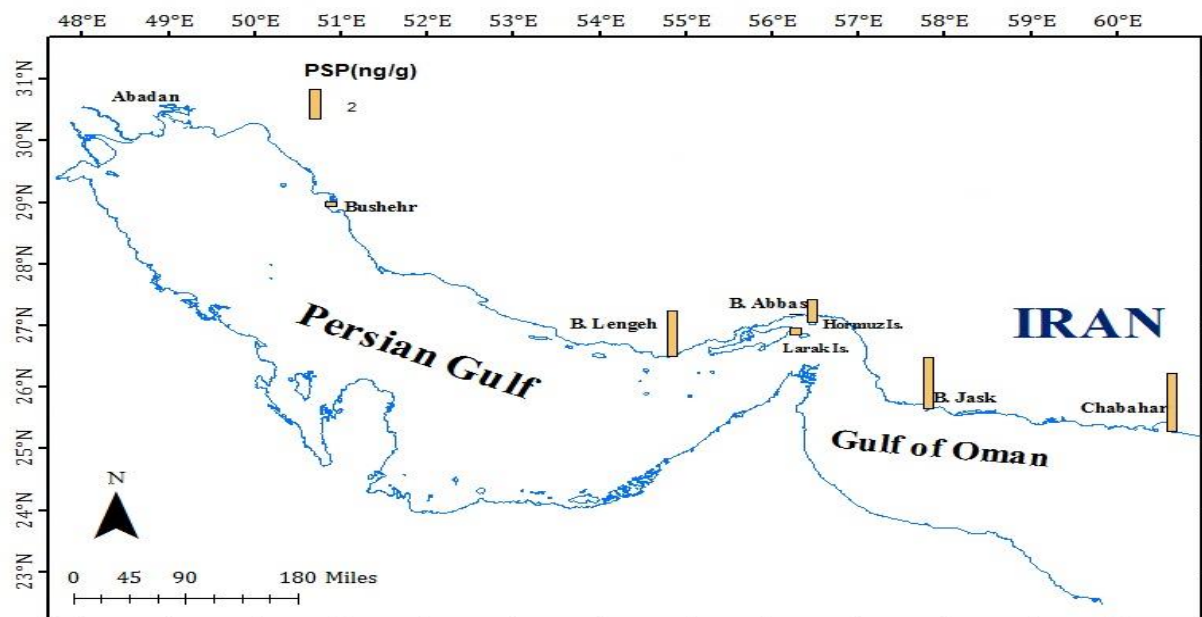
جدول ۱: میزان سوم سوم (نانوگرم بر گرم)* در صدف های صید شده از سواحل شمالی خلیج فارس و دریای عمان

گونه صدف						
Saccostrea cucullata	Solen sp.	Chlamys rosenbergii	Pinctada radiate	Circenitha calypiga	Calista Umbonella	
بوشهر	بوشهر	چابهار	بندر جاسک	بندرلنگه	بندرعباس، لارک و هرمز	
۱/۰۱۵±۰/۷۱۶*	۰/۲۷۳±۰/۰۹۹	۳/۹۶۱±۰/۰۱۶*	۳/۵۴۴±۰/۰۵۲*	۳/۰۷۰±۰/۰۶۴*	ND	PSP
ND	ND	۱/۴۷۷±۰/۲۱*	۰/۲۴۲±۰/۱۴۲*	ND	ND	ASP

* بیانگر تفاوت معنی دار ($P < 0.05$) در بین گونه های مختلف صدف می باشد.

شده از ساحل بوشهر) و *S. cucullata* (صید شده از سواحل جزیره هرمز و لارک) پایین تراز حد تشخیص دستگاه بود.

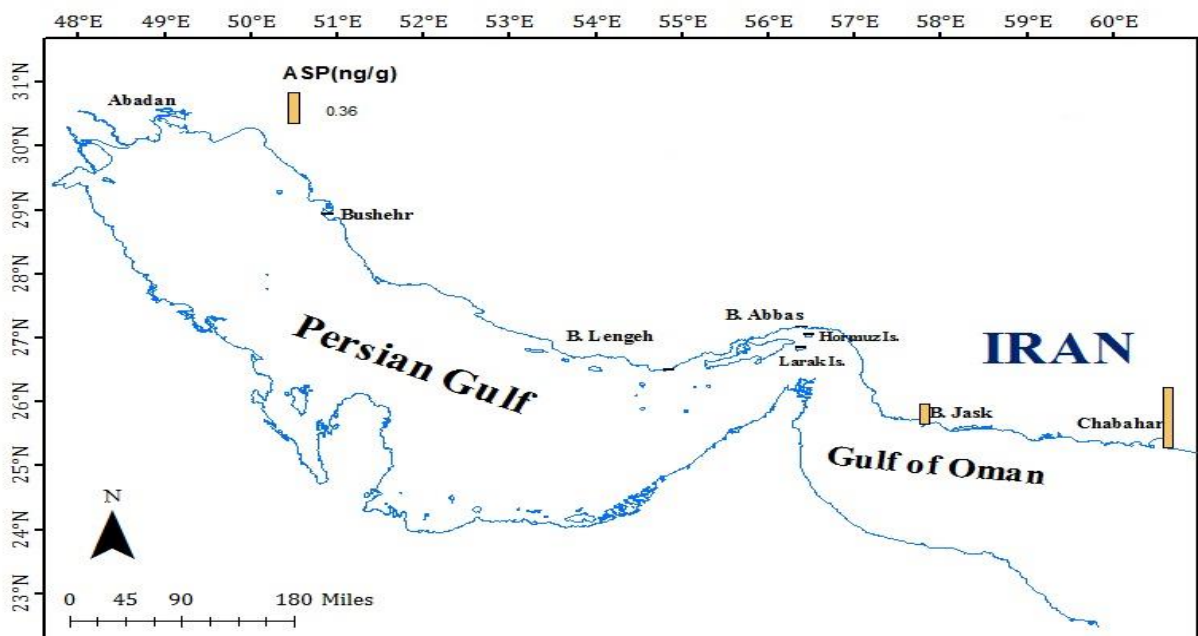
همان گونه که در جدول ۱ نشان داده شده است. میزان هر دو سم PSP و ASP در صدف های *C. umbonella* (صید شده از ساحل بندرعباس و هم چنین ASP در صدف های *C. calypiga* (صید شده از ساحل چابهار)، *Solen sp.*



شکل ۲: توزیع PSP در مناطق مختلف خلیج فارس و دریای عمان

دربافت که گونه های بررسی شده در دریای عمان دارای مقادیر بالاتری از PSP هستند.

شکل های ۲ و ۳ توزیع ASP و PSP در مناطق ساحلی خلیج فارس و دریای عمان را نشان می دهد با توجه به شکل می توان



شکل ۳: توزیع ASP در مناطق مختلف خلیج فارس و دریای عمان

Solen sp صید شده از ساحل بندرعباس ثبت گردید. میزان سم PSP در صدف اسکالوب شناور *C. rosenbergii* صید شده از ساحل چابهار دارای بالاترین مقدار در مقایسه با دیگر گروه ها بود که این موضوع احتمالامی تواند به بروز تعداد بیشتر رخداد کشنید قرمز در دریای عمان در مقایسه با خلیج فارس نسبت داد.

حد مجاز PSP در صدف برای مصرف خوراکی به میزان ۰/۸ میکروگرم/ گرم بافت عضله صدف تعیین شده است (FAO, 2004). واضح است که میزان سموم PSP اندازه گیری شده در گونه های مختلف صدف در این مطالعه بسیار پایین تر از حد مجاز تعیین شده می باشد. با این وجود نمونه های متعددی از گونه های صدف با میزان بالای PSP در سراسر جهان گزارش شده است. مقایسه ای از داده های بدست آمده در مطالعه حاضر با سایر داده های گزارش شده در جدول ۲ آمده است.

بالاترین میزان هر دو گروه از سم PSP و ASP در صدف *C. rosenbergii* جمع آوری شده از ساحل چابهار و به ترتیب برابر ۳/۹۶۱ و ۱/۴۷۷ نانوگرم/گرم اندازه گیری گردید. نتایج حاصل از اندازه گیری هم چنین نشان داد که میزان سموم PSP در بین گونه های مختلف از لحاظ آماری دارای تفاوت معنی داری ($p < 0.05$) است.

بحث

بیماری و مرگ و میر با مسمومیت فلنج کننده توسط مصرف صدف (PSP) در قرن های گذشته نیز ثبت گردیده است. این سموم شایع ترین و گسترده ترین سموم صدفی هستند. ترکیبات ایجاد کننده این بیماری ساکسی توکسین ها (STXs) می باشد (Wang, 2008). تاکنون ۵۷ گروه از ساکسی توکسین ها جداسازی و شناسایی شده است (Wiese, 2010). مسمومیت حاصل از سم DO و OA در منطقه آسیای شرقی به ترتیب در سالهای ۲۰۰۹ و ۲۰۱۰ (Anderson, 2009; Etheridge, 2010) گزارش گردید.

جدول ۲: مقایسه داده های حاضر از مطالعه حاضر برای سم PSP با سایر نقاط جهان

محل جمع آوری صدف	نوع صدف	غلظت گزارش شده	مرجع
چابهار	<i>C. rosenbergii</i>	کمتر از حد مجاز	مطالعه حاضر
سواحل اسپانیا	-	۷۰۰ ± ۶۰ میکروگرم/ کیلوگرم صدف	Reboreda و همکاران (۲۰۱۰)
جزیره آلاسکا	<i>Clinocardium sp</i>	حداقل ۸ میکروگرم/ ۱۰۰ گرم	Costa و همکاران (۲۰۱۰)
خلیج Luanda در آنگولا	<i>Mytilus trossulus</i>	حداکثر ۱۳۴ میکروگرم/ ۱۰۰ گرم	Vale و همکاران (۲۰۰۹)
بالاتر از حد مجاز	<i>Semele proficua</i>	بالاتر از حد مجاز	

می دهد. کسانی که از بیماری شدید جان سالم به در می بردند. دچار از دست دادن همیشگی حافظه کوتاه مدت می شوند. دومیک اسید به طور طبیعی توسط جلبک های میکروسکوبی، به ویژه دیاتومه های *Pseudo-nitzschia* تولید می گردد (Mohd Syaifudin et al., 2009). وجود دومیک اسید در صدف در مکان های متعددی از جهان گزارش شده است (FAO, 2004; Garthwaite, 2004; Costa, 2005). در مطالعه حاضر میزان سموم در گونه های مختلف صدف دارای تفاوت معنی داری ($p < 0.05$) بود. مطالعات متعددی

(۲۰۰۴) حد مجاز میزان سموم ASP در صدف را ۲۰ میکروگرم در گرم بافت عضله اعلام نموده است. همان گونه که در جدول ۱ نشان داده شده است میزان این سم نیز در تمامی گونه های صدف صید شده از نواحی مختلف خلیج فارس بسیار پایین تر از حد مجاز تعیین شده بود. ASP یا مسمومیت فراموشی با صدف به وسیله گروهی از سم های محلول در آب به نام دومیک اسید ایجاد می گردد. در صورت وجود مصرف صدف هایی با غلظت های بالای سم در صدف، پس از طی ۳ تا ۴ ساعت، تنگی نفس، تشنج، کما و مرگ روی

- Anderson, DM.** 2009. Approaches to monitoring, control and management of Harmful Algal Blooms (HABs). *Ocean & Coastal Management*, 52, 342–347.
- Batoreu, M.C.C., Dias, E., Pereira, P. and Franca, S.** 2005. Risk of human exposure to paralytic toxins of algal origin. *Environmental Toxicology and Pharmacology*, 19, 401–406.
- Boelsterli, U.A.,** 2003. Interactions of xenobiotics with ion transporters. In: Boelsterli, U.A. (Ed.), *Mechanistic Toxicology*. Taylor & Francis, NY, pp. 276–281
- Costa, P.R., Rosa, R., Pereira, J. and Sampayo, M.A.M.,** 2005. Detection of domoic acid, the amnesic shellfish toxin, in the digestive gland of *Eledone cirrhosa* and *Emoschata* (Cephalopoda, Octopoda) from the Portuguese coast. *Aquatic Living Resources* 18 (October–December), pp.395–400.
- Etheridge, S.M.,** 2010. Paralytic shellfish poisoning: Seafood safety and human health perspectives. *Toxicon*, 56, 108-122.
- FAO,** 2008. Food and Agriculture Organization of the United Nations. *Fishery and Aquaculture Statistics*. Rome: FAO; 2008. pp. 20-21.
- FAO,** 2004. Food and Agriculture Organization of the United Nations. FAO food and nutrition paper, 80, 219-221.
- Garthwaite, I.,** 2000. Keeping shellfish safe to eat: a brief review of shellfish toxins, and methods for their detection. *Trends in food science and technology*, 11, 235-244.

نشان داده است که میزان تجمع سموم نه تنها از گونه ای به گونه ای دیگر، بلکه در گونه های مشابه نیز متفاوت است (Noguchi & Arakawa, 2008; Vale et al., 2009) هم چنین ثابت شده است که فصل صید، ویژگی های فردی و حتی نوع اندام مورد بررسی در در نوع و مقدار سم تجمع یافته مؤثر است (Yu & Yu, 2002).

مطالعه اولیه بر روی میزان تجمع سموم جلبکی PSP و ASP در گونه های مختلف صدف صید شده از بخش های گوناگون حوضه شمالی خلیج فارس و دریای عمان به وسیله تست ELISA نشان داد که میزان تجمع این سموم به میزان قابل توجهی پایین تر از استانداردهای مجاز تعیین شده می باشد و مصرف این گونه صدف ها خطری از لحاظ سموم را در بی نخواهد داشت. با این وجود از آن جایی آماری دقیقی از میزان مصرف صدف در کشور وجود ندارد، نمی توان میزان خطر را به طور دقیق پیش بینی نمود. از طرفی دیگر تجمع سموم جلبکی نه تنها در صدف بلکه در گونه های دیگر از قبیل ماهی نیز گزارش شده است. از این رو ضروری است که پایش مدونی برای بررسی این گونه سموم در فصول و گونه های مختلف، علی الخصوص در جوامع با مصرف بالای آبزیان تدوین گردد.

تشکر و قدردانی

مقاله ارایه شده بخشی از نتایج طرح تحقیقاتی باشماره مصوب ۱۲-۸۹۰۹۷۲-۲-۷۵ می باشد بدینوسیله از موسسه تحقیقات علوم شیلاتی کشور بواسطه تامین اعتبار لازم جهت اجرای طرح تشکر می گردد.

منابع

- نبی پور، ا. ۱۳۸۷. پزشکی دریایی. انتشارات دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی بوشهر، ۲۰۵ صفحه
- Amzil, Z., Pouchus, Y. F., Le Boterff, J., Roussakis, C., Verbist, J.-F., Marcaillou-Lebaut, C. and Masselin, P.,** 1992. Short-time cytotoxicity of mussel extracts: a new bioassay for okadaic acid detection. *Toxicon*, 30, 1419-1425.

- analytical detection. Paper presented at the International Conference on Chemistry in Australia, pp.22-25
- Todd, E.C., 1993.** Domoic acid and amnesic shellfish poisoning: a review. *Journal of Food Protection*, 56, 69-83.
- Vale, P., Rangel, I., Silva, B., Coelho, P. and Vilar, A. 2009.** Atypical profiles of paralytic shellfish poisoning toxins in shellfish from Luanda and Mussulo bays, Angola. *Toxicon*, 53, 176–183
- Walz, P., Garrison, D., Graham, W., Cattey, M., Tjeerdema, R. and Silver, M., 1994.** Domoic acid producing diatom blooms in Monterey Bay, California: 1991-1993. *Natural Toxins*, 2, 271-279.
- Wang, D., 2008.** Neurotoxins from marine dinoflagellates: a brief review. *Marine Drugs* 6 (2), 349–371.
- Wiese, M., D'Agostino, P., Mihali, T., Moffitt, M. and Neilan, B., 2010.** Neurotoxic alkaloids: saxitoxin and its analogues. *Marine drugs*, 8(7), 2185–2211.
- Wong, C.K., Hung, P., Lee, K. L.H., Mok, T. and Kam, K.M., 2009.** Effect of steam cooking on distribution of paralytic shellfish toxins in different tissue compartments of scallops *Patinopecten yessoensis*. *Food Chemistry*, 114, 72–80.
- Work, T.M., Barr, B., Beale, A.M., Fritz, L., Quilliam, M.A. and Wright, J.L., 1993.** Epidemiology of domoic acid poisoning in brown pelicans (*Pelecanus occidentalis*) and Brandt's cormorants (*Phalacrocorax penicillatus*) in California. *Journal of Zoo and Wildlife Medicine*, 24, 54-62.
- Iranian Fisheries Organization. Statistical yearbook of Iranian Fisheries: 1999-2009.** Tehran: Iranian Fisheries Organization; 2010. pp. 40-41 (in Persian).
- Katikou, P., Georgantelis, D., Sinouris, N., Petsi, A. and Fotaras, T. 2009.** First report on toxicity assessment of the Lessepsian migrant pufferfish *Lagocephalus sceleratus* (Gmelin, 1789) from European waters (Aegean Sea, Greece). *Toxicon*, 54, 50–55.
- Mohd Syaifudin, A.R., Jayasundera, K.P. and Mukhopadhyay, S.C., 2009.** A low cost novel sensing system for detection of dangerous marine biotoxins in seafood. *Sensors and Actuators B*, 137, 67–75
- Morris, Jr. J. G., 1999.** Harmful algal blooms: an emerging public health problem with possible links to human stress on the environment. *Annual review of energy and the environment*, 24, 367-390.
- Noguchi, T. and Arakawa, O., 2008.** Tetrodotoxin – distribution and accumulation in aquatic organisms, and cases of human intoxication. *Marine Drugs* 6, 220–242.
- Reboreda, A., Lago, J., Chapela, M., Vieites, J. M., Botana, L.M., Alfonso, A. and Cabado, A.G., 2010.** Decrease of marine toxin content in bivalves by industrial processes. *Toxicon*, 55, 235–243
- Sharifian, S., Zakipour, E., Mortazavi, MS. and Arshadi, A., 2011.** Quality assessment of tiger tooth croaker (*Otolithes ruber*) during ice storage. *International Journal of Food Properties*. 2011; 14(2):309-318.
- Soames-Mraci, CP., 1995.** Shellfish poisoning: public health risk, quality assurance and

Marine Biology 140, 1053–1057.

Yu, C.F. and Yu, P.H.F., 2002. Are puffer fish
more toxic in their spawning seasons?

Archive of SID

Investigation and Determination of marine biotoxins in the shellfish of Persian Gulf and Oman Sea

Mortazavi M.S.*; Aramideh A.; Mohebbi L.

* mseddiq1@yahoo.com

Persian Gulf and Oman Sea Ecological Research Center, Iranian Fisheries Science Research Institute, Agricultural Research Education & Extension Organization

Keywords: Marine biotoxin, PSP, ASP, Persian Gulf, Oman Sea

Abstract

Marine algal toxins have drawn worldwide attention because of their involvement in human intoxication and the socio-economic impacts. Marine biotoxins have been produced by harmful bloom algae, known as dinoflagellate. In the present study, two groups of toxins, i.e. PSP, ASP analyzed in the muscle of shellfish caught from the north parts of the Persian Gulf (Bandar Abbas, Bandar Lengeh, Boushehr) and Oman Sea (Chabahar). Sample preparation and extraction were done according to AOAC methods and by ELISA. PSP amounts in the shellfish samples ranged from ND-3.962 and ND-1.477 ng/g muscle. The results showed all samples were safe

*Corresponding author