



## بررسی اثر غلظت‌های مختلف عنصر منیزیم بر میزان رشد و بیوماس جلبک سبز *Chlorella vulgaris*

- مریم فلاحتی، عضو هیأت علمی مرکز تحقیقات ماهیان استخوانی دریای خزر- بندر انزلی
- سید محمد صلواتیان، کارشناس ارشد مرکز تحقیقات ماهیان استخوانی دریای خزر- بندر انزلی

تاریخ دریافت: تیرماه ۱۳۸۳ | تاریخ پذیرش: خرداد ماه ۱۳۸۴

Email: Mahyarparvaneh2003@yahoo.com

### چکیده

در این تحقیق اثر غلظت‌های مختلف عنصر منیزیم بر میزان رشد و بیوماس جلبک سبز *Chlorella vulgaris* به مدت یکسال (۱۳۸۱) در مرکز تحقیقات ماهیان استخوانی دریای خزر- بندر انزلی به صورت آزمایشگاهی مورد بررسی قرار گرفت. این آزمایش با ۷ تیمار و یک شاهد در سه تکرار (مجموعاً ۲۴ عدد) با استفاده از استوک خالص جلبک سبز *Ch.vulgaris* و محیط کشت زایندر (با تغییر غلظت منیزیم در تیمارها) در شرایط آزمایشگاهی (درجه حرارت  $25 \pm 2^\circ\text{C}$  درجه سانتیگراد، شدت نور  $3500 \pm 350$  لوکس) برای مدت ۹۶ ساعت انجام پذیرفت. پس از مدت مذکور، بوسیله دستگاه اسپکتروفتوومتر (طیف سنج) میزان جذب نمونه‌ها در طول موج ۷۵۰ نانومتر خوانده شد. علاوه بر آن شمارش جلبک کلرا با استفاده از لام توما در دو مرحله شروع آزمایش و پایان آزمایش صورت گرفت. نتایج بدست آمده نشان داد که غلظت موثره این عنصر در محدوده  $0.1 / 10$  میلی گرم در لیتر بوده و میزان مؤثره منیزیم برای حداکثر رشد این جلبک  $1 / 10$  میلی گرم در لیتر می‌باشد، در حالی که مقدار آنها در محیط کشت شاهد زایندر  $4 / 6$  میلی گرم در لیتر بوده است. طبق این بررسی‌ها رشد و بیوماس جلبک کلرا در غلظت‌های ذکر شده بیشترین مقدار بوده و مقادیر بالاتر از این اعداد می‌تواند رشد بازدارنده داشته باشد از این‌رو با توجه به نتایج حاضر می‌توان محیط اصلاح شده زایندر را به عنوان یک محیط کشت بهتر برای گونه *Ch.vulgaris* مطرح نمود.

کلمات کلیدی: منیزیم، *Chlorella vulgaris*، محیط کشت زایندر

Pajouhesh & Sazandegi No: 72 pp: 9-13

### Study on effect of different concentrations of magnesium on growth and biomass of *Chlorella vulgaris*

By: M.Fallah. and S.M.Salavatian., Caspian Sea Bony Fishes Research Center. Department of Biotechnology. Anzali, Iran.

In this project, We studied the effects of magnesium macroelement on growth of *Chlorella vulgaris* for annual period of 2002 - 2003 at department of biotechnology in Caspian Sea bony fishes research center, Bndar-e-anzeli of Gilan.

The algal cultures by purified stock of *Chlorella vulgaris* were maintained in 7 treatments with control and Zinder media (by changed in Magnesium concentration of course in treatments) by triplicate under laboratory conditions (Temp. $25 \pm 2^\circ\text{C}$ , light  $3500 \pm 350$  lux) for 96 hours. In the next stage we measurd amounts of absorbtion in 750 nm by

Spectrophotometer and then we count the number of Chlorella algae at the beginning and the end of experiment by a toma slide. It was found that the effective concentration range for this macro element was 0.1 – 10 mg/lit and the effective quantity of magnesium, for providing the maximum growth of chlorella is 0.1 mg/lit where as in control group ( $Z-8\pm N$ ) the amounts was 4.6 mg/lit. This experiment shows us the growth of chlorella biomass in mentioned concentration has the best results where as higher concentrations can create a negative effect on the biomass growth of chlorella. By taking consideration of this experiment, it can be planned to better media for *Chlorella vulgaris* with the modification of Zinder media culture.

**Key word:** Magnesium , *Chlorella vulgaris*, Zinder

(۳). علاوه بر نقش آن در آبزی پروری از نظر دارویی، استخراج مواد و غیره نیز مهم می‌باشدند.

تاکنون مطالعات مختلفی در رابطه با تاثیر برخی فاکتورهای فیزیکی از جمله نور ، pH ، دما بر روی این جلبک توسط محققین داخلی و خارجی صورت گرفته است ولیکن تاثیر عنصر منیزیم بر روی رشد آن ندرتاً مورد توجه بوده است.

به نظر می‌رسد تا کنون هیچ مقاله‌ای در زمینه تاثیر رشد عناصر ماکروالمان خصوصاً عنصر منیزیم بر روی جلبک *Ch. vulgaris* منتشر نشده است . در این راستا محققین محیط کشت‌های مختلفی برای رشد جلبک‌ها در نظر گرفته‌اند که غلظت منیزیم در آنها مشخص گردیده است، ولی تاکنون در ایران با توجه به گونه‌ها و واریته‌های اکوسیستم‌های آبی کشورمان هیچ مطالعه‌ای بر روی تعییر این غلظت‌ها و بدست آوردن بهترین شرایط مناسب برای تولید انبوه آنها انجام نشده است، لذا با التفات به اینکه این عنصر نقش اساسی در عمل فتوسنتز و ساختار رنگدانه‌ها دارد ضرورت ایجاب می‌کند که مورد بررسی و تحقیق قرار گیرد.

## مقدمه

فیتوپلانکتون‌ها از تولید کنندگان اصلی در اکوسیستم‌های آبی می‌باشند که عمل فتوسنتز را به عهده دارند . برخی از آنها به مقادیر مختلفی از ماکروالمان و میکروالمان جهت رشد نیاز دارند که در شرایط مصنوعی و طبیعی می‌باشد این عناصر را فراهم نمود (۲) . باید دقت نمود که جهت پرورش جلبک‌ها شرایط آزمایشگاهی نزدیک به شرایط طبیعی فراهم گردد ، لذا عواملی چون درجه حرارت، نور، هوادهی،  $\text{CO}_2$ ، شوری، pH، ویتامین‌ها، مواد معدنی، موادغذایی به میزان متفاوت در انواع جلبک‌ها جهت رشد و فتوسنتز لازم می‌باشد (۱) .

منیزیم یک عنصر اساسی در پدیده فتوسنتز بوده و نیاز جلبک‌های مختلف به آن متفاوت می‌باشد . وجود این عنصر برای بعضی از گونه‌های جلبکی بعنوان ماده تشکیل دهنده کلروفیل حیاتی بوده و به عنوان یکی از عناصر ماکروالمان نقش مهم و اساسی در رشد و نمو دارد (۲) .

جلبک *Ch. vulgaris* از گونه‌های مهم شاخه جلبک سبز (Chlorophyta) در استخراج‌های پرورش ماهی و اکوسیستم‌های آبی خصوصاً تالاب انزلی بوده که مورد تغذیه روتبیفر، انواع لارو آبزیان و بعضی از ماهیان (مثل ماهی فیتوفاگ) قرار می‌گیرد

## مواد و روش‌ها

ابتدا جلبک کلرلا خالص سازی گردید، برای اینکار نمونه‌ای از آب محیط طبیعی که از تور ۲۰ میکرون عبور داده شده بود به اطاق کشت که توسط اشعه ماوراء بنش (UV) استریل شده منتقل و توسط دستگاه لامینار باکس و زیر میکروسکوپ Invert خالص سازی و در محیط کشت Zinder (۶، ۹) که به اختصار  $Z-8+N$  نوشته می‌شود در دمای ۲۳ الی ۲۵ درجه سانتیگراد ، نور  $3500 \pm 300$  لوکس و ۱۴ ساعت روشناختی و ۱۲ ساعت تاریکی (۱۱) کشت نیمه انبوه داده شد. جلبک پس از رشد و اطمینان از خالص بودن آن به محیط کشت‌های بزرگتر منتقل گردید.

شد. شایان ذکر است که شمارش جلبک فوق توسط لام توما (Toma) صورت گرفت.

در این بررسی از ضریب همیستگی جهت ارتباط بین غلظت منیزیم و تراکم کلرلا، آزمون مقایسه میانگین ها (LSD) در تیمارهای مختلف از نرم افزار SPSS و برای ترسیم نمودارها و جداول از نرم افزار EXCEL استفاده گردید.

### نتایج

غلظت موثره عنصر منیزیم بر جلبک سبز کلرلا پس از آزمایشاتی بین ۰/۱ تا ۱۰ میلی گرم در لیتر تشخیص داده شد. پس از شمارش جلبک ها با لام توما، میانگین شمارش اولیه و ثانویه نمونه ها در یک میلی لیتر و میانگین درصد تغییرات تراکم سلولی نسبت به شاهد برای عنصر منیزیم (طبق نمودار شماره یک) محاسبه گردید و نشان داده شد که بیشترین میانگین درصد تغییرات تراکم سلولی در غلظت ۰/۱ میلی گرم در لیتر بوده است.

با توجه به غلظت های مختلف عنصر منیزیم، میزان جذب پس از ۹۶ ساعت رشد، در نهایت توسط دستگاه اسپکتروفوتومتر (طیف سنج) با طول موج ۷۵۰ نانومتر خوانده شد. نتایج نشان داد که بیشترین میزان جذب در غلظت ۰/۱ میلی گرم در لیتر برای عنصر منیزیم می باشد (نمودار شماره ۲).

با کاهش شمارش اولیه از ثانویه و نیز مقایسه میزان جذب در طول موج ۷۵۰ نانومتر در تیمارهای مختلف و نمونه شاهد می توان درصد افزایش رشد را محاسبه و بهترین غلظت منیزیم که بالاترین رشد جلبک در آن صورت می گیرد را ارائه نمود.

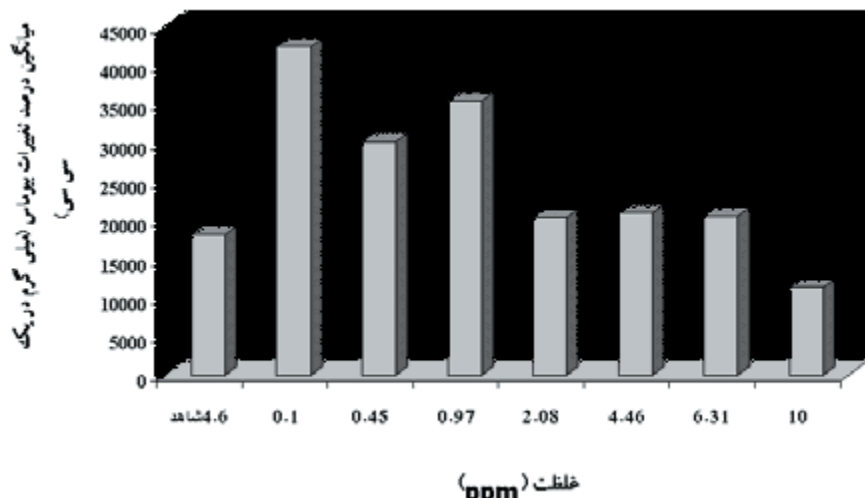
در این بررسی مقادیر بیوماس جلبک *Ch. vulgaris* در غلظت های مختلف نیز تعیین گردید، بر این اساس (طبق نمودار شماره سه) بالاترین عدد میانگین درصد تغییرات بیوماس نیز در غلظت مصرفی ۰/۱ میلی گرم در لیتر منیزیم بوده که مطابق با اطلاعات حاصله از روش شمارش سلولی می باشد. نتایج آزمون LSD نشان داد که فقط زوج های (۴/۶ و ۶/۳۱) و (۱۰ و ۰/۱) در سطح ۹۵ درصد اختلاف معنی دار دارند. همچنین نتایج

جدول ۱- غلظت مصرفی منیزیم در تیمارهای مختلف بر حسب ppm

تیمارها	غلظت مصرفی منیزیم (ppm)
شاهد	۴/۶
۱	۰/۱
۲	۰/۴۵
۳	۰/۹۷
۴	۲/۸۰
۵	۴/۴۶
۶	۶/۳۱
۷	۱۰

منیزیم محیط کشت در هر یک از تیمارها طبق جدول ۱ در نظر گرفته شد. یعنی محیط کشت زایندر با تغییر در میزان منیزیم مورد مطالعه قرار گرفت. شایان ذکر است که این محدوده غلظت پس از چندین مرحله آزمایش حاصل آمد.

پس از آماده سازی محیط کشت در تیمارها و شاهد از نمونه خالص جلبک *Chlorella* به میزان یک میلی گرم در لیتر (۱۱) در تیمارها و شاهد ریخته شد. ارلن ها را تکان داده و پس از همگن نمودن، پنج میلی لیتر از آب آنها جهت شمارش اولیه جلبک برداشت گردید، سپس با پیپت های هوا همراه با فیلتر سر ارلن ها بسته و به میزهای کشت با شرایط دمای ۲۳ تا ۲۵ درجه سانتیگراد و نور  $3500 \pm 300$  لوکس به مدت ۹۶ ساعت انتقال داده شد. پس از طی زمان فوق مجدداً پنج میلی لیتر از هر یک از ارلن ها را جهت شمارش ثانویه جلبک مورد بررسی قرار گرفت. جذب نیز با دستگاه اسپکتروفوتومتر مدل HACH ۲۰۰۰ خوانده و با کاستن میزان شمارش اولیه از ثانویه و مقایسه جذب ۷۵۰ در تیمارها و شاهد میزان درصد افزایش رشد محاسبه گردید و بهترین غلظت منیزیم جهت رشد این جلبک کسب



نمودار ۱- تأثیر عنصر منیزیم بر میانگین درصد تغییرات تراکم سلولی *Chlorella vulgaris* پس از ۹۶ ساعت بر جلبک

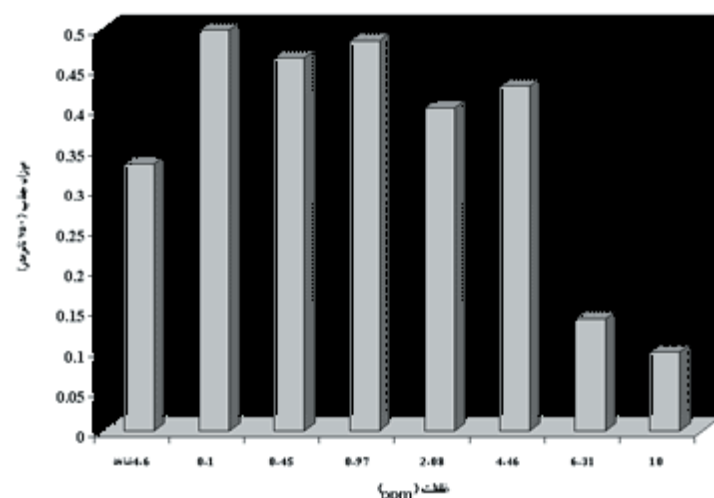
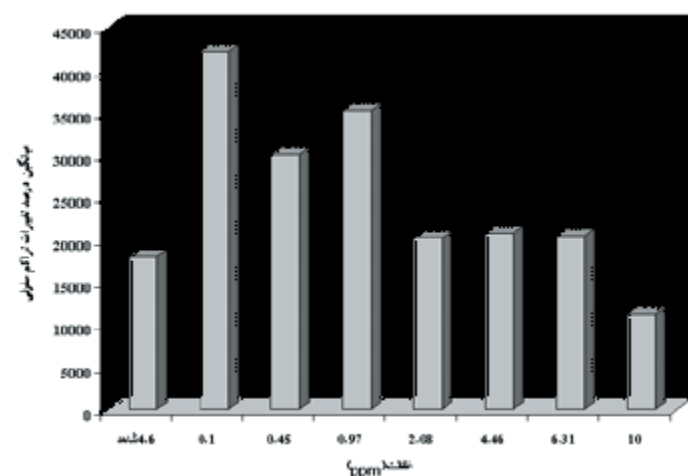
همچنین در بسیاری از واکنش‌های آنزیمی لازم است (۱۴). عناصر کربن، اکسیژن، نیتروژن، فسفر، پتاسیم، منیزیم، گوگرد و آهن عمده‌ترین عناصر شیمیایی در رشد جلبک کلرلا و سندسموس (*Scenedesmus*) هستند (۷).

گروهی از محققین (۵) مطالعاتی روی رشد *Chlorella pyrenoidosa* در غلظت‌های مختلف ماکروالمان (شامل نیتریت، پتاسیم، منیزیم، گوگرد، فسفر و کلر) و میکروالمان (آهن، مس، روی، منگنز، بر و مولیبدن) انجام دادند. نیازهای معدنی قابل رشد برای سیستم‌های اتوتروفی و هتروتروفی (بوسیله قند) به صورت زیر بیان شده است:

در مورد نیازهای غذایی برای سیستمهای اتوتروف و هتروتروفی رشد در جلبک کلرلا بیان نمودند که منیزیم برای رشد اتوتروفی به غلظت  $200\text{ ppm}$  میلی گرم در لیتر و برای رشد هتروتروفی به میزان  $20\text{ ppm}$  میلی گرم در لیتر نیاز است. طبق نمودار ۱ طی بررسی‌های حاضر وقتی که جلبک سبز کلرلا در محیط کشت زاندر کشت داده می‌شود بعد از ۹۶ ساعت بالاترین تراکم سلولی کلرلا در غلظت  $10\text{ ppm}$  میلی گرم در لیتر بدست آمد این در حالی بود که در محیط کشت شاهد غلظت منیزیم  $4/6\text{ ppm}$  میلی گرم در لیتر را نشان می‌داد. از این رو می‌توان گفت در شرایط آزمایشگاهی حداقل تراکم سلولی برای جلبک *Ch. vulgaris* غلظت  $10\text{ ppm}$  میلی گرم در لیتر بوده (میانگین شمارش اولیه در یک میلی لیتر  $22221$  و میانگین شمارش ثانویه  $9411458$  عدد در یک میلی لیتر) و غلظت‌های بالاتر از این مقدار سبب کاهش تراکم سلولی کلرلا طبق شمارش سلولی شد (خصوصاً در غلظت  $10\text{ ppm}$  میلی گرم در لیتر که پایین ترین تراکم سلولی مشاهده شد)، بدین معنی که غلظت‌های بالاتر از  $10\text{ ppm}$  منیزیم عامل بازدارنده در رشد داشته که نمودار شماره ۲ این موضوع را کاملاً نشان می‌دهد. این موضوع را McLachlan (۸) هم به اثبات رساند یعنی مقدار اپتیمم نسبت منیزیم به کلسیم برای جلبک دریایی *Dunaliella*، چهار است و غلظت‌های بالای منیزیم می‌تواند عامل بازدارنده ایجاد کند. یعنی در غلظت  $10\text{ ppm}$  گرم در لیتر منیزیم، تراکم سلولی کلرلا بعد از ۹۶ ساعت نه تنها رشد لگاریتمی نداشته بلکه روند کاهشی داشته و مقدار میانگین شمارش اولیه در یک میلی لیتر از  $22222$  به  $2518888$  رسید.

طی نتایج حاضر علاوه بر شمارش نمونه‌های جلبکی، میزان جذب غلظت‌های مختلف منیزیم با دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج  $750\text{ nm}$  خوانده شد که اعداد بدست آمده هم عدد  $10\text{ ppm}$  میلی گرم در لیتر را تائید کرد یعنی در غلظت  $10\text{ ppm}$  میلی گرم در لیتر عدد میانگین جذب  $498\text{ ppm}$  بود، در حالی که در غلظت  $10\text{ ppm}$  میلی گرم در لیتر منیزیم، جذب به عدد  $98\text{ ppm}$  رسید که تائیدی بر عامل بازدارنده‌گی رشد بود (نمودار شماره ۲).

در نهایت میانگین درصد تغییرات بیوماس جلبکی بر حسب میلی گرم در یک میلی لیتر بدست آمده که حداقل بیوماس

نمودار ۲- تأثیر غلظت‌های مختلف عنصر منیزیم بر میزان جذب جلبک *Chlorella vulgaris*نمودار ۳- تأثیر عنصر منیزیم بر میزان بیوماس جلبک *Chlorella vulgaris*

همین آزمون ببروی میزن جذب در طول موج  $750\text{ nm}$  نانومتر نشان داد که زوج‌های  $(0/0/31)$  و  $(0/1/1)$ ،  $(0/0/45)$  و  $(0/0/46)$ ،  $(0/0/97)$  و  $(0/0/98)$  در سطح  $95\text{ nm}$  درصد اختلاف معنی‌داری را دارا می‌باشند.

## بحث

منیزیم ماده تشکیل دهنده کلروفیل می‌باشد. به طور قطعی نیاز بیشتر پیگمان‌ها به این عنصر وجود دارد. نیازی که جلبک‌ها به منیزیم دارند بیش از نیازی است که به عنصر کلسیم دارند چون فقدان منیزیم در بسیاری از جلبک‌ها مانند جلبک کلرلا مانع تقسیم سلولی می‌شود (۱۲).

منیزیم یک بخش از کلروفیل <sup>a</sup>، ریبوزوم و کروموزوم است (۴). منیزیم

ایران . صفحات ۷-۸

- 4-Borowitzka,M.A and L.J.Borowitzka.1988; Micro-algal biootechnology Cambridge university press.New York.Port Chester Melbourne sydney.pp.14-15
- 5.Eyster, H .C. , T .E. Brown and H.A . Tanner . 1958; Mineral requirements for *Chlorella pyrenoidosa* under autotrophic and heterotrophic conditions.
- 6-Komarek,J.,1973; Culture collections. In: Carr N.G. and Whitton B.A. The biology of blue- green algae. Blackwell Scientific publ.,pp.519-524.
- 7.Krauss, R.W. 1958; Physiology of the freshwater algae. Annual Review of plant physiology;No.9,pp. :207-44.
- 8.McLachlan ,J . 1960; The culture of *Dunaliella tertiolecta* butcher a euryhaline organism. Canadian Journal of Microbiology,No.6,pp.367-75.
- 9 -Miller , D . E ,Green J . C . and shiroyama ,T . 1978; The selenustrum capricornatum printz algal assay bottle test : Experimental design , application and interperation protocol,P.126.Us Epa 600/9.
- 10- Ordog , V. ,1982 ; Apparatus for laboratory algal bioassay. Int .Rev. Ges .Hydrobiol.,No.67,pp.127-136.
- 11- Piri,Z.M. and V. Ordog ,1997; Effect of some herbicides commonly used in Iranian agriculture on aquatic food chian pp.9-30.
- 12- Round , F, E . 1975; The biology of the algae. Second edition. Edward amold,pp.216-230
- 13-TRC,1984; OECD guidelines for testing of chemicals. Section 2,effects on biotic systems,pp:1-39.
- 14- Wyn J.R.G. and A. Pollard. 1983; Proteins, enzymes and inorganic ions . Encyclopedia of plant physiology ; A . Lauchli , & R . L. Bielecki (ed.), New series, Berlin, Springer Verlag; 15B. pp.528-62.

در غلظت ۱/۰ میلی گرم در لیتر منیزیم عدد ۱۸۱۳۳/۳۳ بوده که خود تأییدی بر رشد بیشتر این جلبک در غلظت ۱/۰ میلی گرم در لیتر از منیزیم می باشد .

از طرفی نتایج آماری طبق آزمون مقایسه چند دامنه LSD نشان داده که بین تیمارهای مختلف اختلاف معنی دار وجود دارد . بنابر این غلظت های مختلف منیزیم بر روی رشد جلبک سبز کلرلا تاثیرات مختلفی داشته و رشد در غلظت های مختلف معنی دار می باشد .

### پیشنهادات

با توجه به اهمیت جلبکها از نظر ارزش غذایی، و سایر جنبه های اقتصادی و متغیر بودن رشد آن تحت شرایط متفاوت و عنایت به اینکه تاکنون نیازمندی های کشت از نظر ماکرو و میکروالمنت ها و ویتامین های مختلف برای گونه ها و واریته های مختلف اکوسیستم های آبی کشورمان تعیین نگردیده است ضرورت ایجاد می کند که مطالعاتی در این زمینه صورت گیرد تا بتوان با کمترین هزینه اقدام به کشت آنها در زمان کمتر و کیفیتی مطلوب تر نمود .

### تشکر و قدردانی

از همکاری های ارزشمند جناب آقای دکتر خانی پور ریاست محترم مرکز تحقیقات ماهیان استخوانی دریایی خزر - بندرانزلی و معاونین محترم ایشان بهجهت فراهم نمودن زمینه های لازم در انجام هر چه بہتر تحقیق و از همکاران محترم بخش بیوتکنولوژی مرکز برای مساعدت های لازم در زمینه اجرای پژوهش کمال تشکر و قدردانی را دارم .

### منابع مورد استفاده

- ۱ - صلوتیان ، م . ۱۳۷۲ ؛ بررسی اکلولوژیکی فیتوپلانکتون ها و روش های نمونه برداری . مرکز تحقیقات شیلاتی استان بوشهر . صفحات ۱۰-۲
- ۲ - فلاحی ، م . ۱۳۷۲ ؛ بررسی پراکنش زئوپلانکتون های تالاب انزلی (آبکنار) . پایان نامه دانشجویی . مرکز تحقیقات شیلاتی استان گیلان . صفحات ۵-۷
- ۳ - فلاحی ، م. قناعت پرست ، ا. صلوتیان ، م. پیری ، م . داشن ، ع . پیری ، ح و شیخ ، غ ، ۱۳۸۲ ؛ گزارش بررسی نقش روتیفر در افزایش بقاء لارو ماهی سفید و مقایسه آن با غذای کسانتره . مؤسسه تحقیقات شیلات