

تولید پروتئین تک یاخته از نشاسته خام به روش کشت ناپوسته تغذیه شونده با استفاده از کشت توأم مخمر *Saccharomyces cerevisiae* و *Cryptococcus aerius*

• ایرج نحوی و • رسول شفیعی

دانشگاه اصفهان، دانشکده علوم، گروه زیست شناسی، بخش میکروبیولوژی

تاریخ دریافت: آذرماه ۱۳۸۳ تاریخ پذیرش: خردادماه ۱۳۸۴

Email: Iranahvi@yahoo.com

چکیده

امروزه پساب‌های حاوی نشاسته خام از جمله منابع آلوده کننده محیط زیست در کشورهای در حال توسعه بوده و با توجه به ارزش صنعتی و غذایی نشاسته و توسعه صنایع مرتبط با آن، نیاز به تصفیه و بهینه‌سازی این پساب‌ها روز به روز بیشتر احساس می‌گردد. در این تحقیق پس از جداسازی و شناسایی یک گونه مخمری مولد آمیلاز موسوم به *C. aerius* که قادر به مصرف نشاسته محلول و خام است تولید پروتئین تک یاخته با سه الگوی مختلف کشت ناپوسته تغذیه شونده در فرماتوره‌های آزمایشگاهی به حجم نهایی ۷ لیترمورد بررسی قرار گرفت. در الگوی اول یعنی کشت خالص مخمر *C. aerius* بر روی نشاسته خام گندم، نسبت به الگوی دوم یعنی کشت توأم و همزمان مخمر *C. aerius* با مخمر *S. cerevisiae* بر روی نشاسته خام گندم، میزان بیوماس تولید شده و متعاقب آن میزان پروتئین خام سلولی تولید شده در واحد حجم کاهش چشمگیری دارد. در الگوی کشت سوم که به نحوی نمونه تغییر یافته از الگوی دوم است، به دلیل عدم مصرف کامل قندهای حاصل از تجزیه نشاسته میزان کاهش BOD_5 قابل توجه نمی‌باشد. در نهایت مشخص گردید که با استفاده از الگوی دوم می‌توان علاوه بر کاهش BOD_5 پساب به میزان (۹۵-۸۵٪ نسبت به پساب اولیه) به توده سلولی با $40/2w/w$ ٪ پروتئین خام دست یافت.

کلمات کلیدی: پروتئین تک یاخته، *Saccharomyces cerevisiae*، *Cryptococcus aerius*، کشت توأم، کشت ناپوسته تغذیه شونده، نشاسته

Pajouhesh & Sazandegi: No 75 pp: 33-38

Single cell protein production from raw starch in fed_batch culture by coculture of *Cryptococcus aerius* and *Saccharomyces cerevisiae*

By: I. Nahvi, Professor of Biotechnology, Department of Microbiology, Faculty of Science, Isfahan University, Isfahan, Iran.

R. Shafiei, M.Sc in Microbiology, Department of Microbiology, Faculty of Science, Isfahan University, Isfahan, Iran.

These days, with regard to food and industrial value of starch, wastewater containing starch is one of the main source of environmental contaminant in developing countries. In this research, after isolation and identification of an amylase producing yeast called *Cryptococcus aerius* which was capable of raw and soluble starch assimilation, single cell protein (SCP) production with three different culture patterns was investigated in lab fermenters with total volume of 7 l. In the first pattern, which was a pure-culture of *C. aerius* on raw wheat starch, final biomass and raw cell protein production was less than the second pattern of culture which was a coculture of *C. aerius* and *S. cerevisiae*. In the third culture pattern which was a modification of the second culture pattern, due to incomplete carbohydrate assimilation by yeasts, BOD₅ decrease was not considerable. Finally it was proved that with the second culture pattern, 85- 95% of BOD₅ was decreased (compared with the initial wastewater) and biomass with 40.2% (w/w) raw protein content could be achieved.

Key words: Coculture, *Cryptococcus aerius*, Fed-batch, *Saccharomyces cerevisiae*, Single cell protein, Starch.

مقدمه

نشاسته پلی ساکاریدی است که از واحدهای گلوکزی متصل به هم با پیوندهای گلیکوزیدی $\alpha(1\rightarrow4)$ و $\alpha(1\rightarrow6)$ تشکیل شده است. به دلیل قابلیت سریع تجزیه نشاسته و نیز به دلیل خصوصیات مختلف شیمیایی و فیزیکی موجود در نشاسته، این پلی ساکارید در رژیم غذایی انسان ها جایگاه ویژه ای دارد (۷، ۲۱).

بیشترین نشاسته مورد استفاده در دنیا از دانه های غلات و غده های گیاهی نظیر سیب زمینی، کاساوا و... بدست می آید. براساس روش تولید نشاسته، نوع خالص تر و مرغوب تر آن در صنایع غذایی از جمله تهیه کیک و شیرینی، ژله ها، دسرها، غذای نوزادان و محصولات گوشتی به کار می رود. نشاسته همچنین در صنایع شیمیایی، سرامیک سازی، نساجی، کاغذسازی و صنایع دارویی و بهداشتی کاربرد فراوان دارد (۲، ۱۳، ۲۱). تحقیقات فراوانی نیز جهت تولید نگهدارنده های دارویی و غذایی نظیر ترهالوز از نشاسته به روش های تخمیری در حال انجام است (۱۷) با توجه به ویژگی های منحصر به فرد نشاسته، امروزه تولید آن در کشورهای در حال توسعه روبه افزایش است (۱۴). براساس روش تولید نشاسته، میزان پساب و محتوای آن متفاوت بوده؛ ولی به صورت معمول در یک کارخانه تولیدکننده نشاسته صنعتی با ظرفیت حدود ۳-۴ تن در روز حدود ۱۰۰-۱۲۰ m³ پساب تولید می گردد که به دلیل ماهیت آن قابلیت زیادی در آلوده ساختن محیط زیست دارد (۱۲، ۱۴).

امروزه هر چند تصفیه فاضلاب های صنعتی بیشتر مورد توجه قرار گرفته است؛ اما بهینه سازی پساب ها اصولاً از لحاظ اقتصادی برای صاحبان صنایع با صرفه تر است. در این راستا در برخی کشورها نظیر سوئد اقدام به

تولید پروتئین تک یاخته از نشاسته شده و پساب حاصل از یک کارخانه فرآوری سیب زمینی با روش کشت توأم موسوم به روش سیمبا^۱ به محصولی با محتوای پروتئینی مناسب تبدیل شده است که ارزش تغذیه ای فراوان در خوراک دام را دارا است. توانایی این سیستم جهت تیمار ۲۰ m³ پساب در روز است و در هر ساعت ۲۵۰ kg مخمر خشک تولید می نماید. میزان کارآمد بودن این سیستم در حد استاندارد است به صورتیکه BOD₅ اولیه پساب (۱۶۴۰ mg/l) پس از تیمار به روش سیمبا به حدود ۱۰۰ mg/l کاهش می یابد (۱۴، ۲۰). در برخی از کشورها نظیر هند نیز از نشاسته جهت تولید الکل استفاده می شود (۱۳، ۱۹، ۲۰).

با توجه به تحقیقات قبلی مولفان در زمینه کشت ناپیوسته^۲ مخمر مولد آمیلاز (۱، ۱۶، ۱۷) هدف از این تحقیق در مرحله اول بررسی امکان تولید پروتئین تک یاخته از نشاسته خام در فرمانتورهای آزمایشگاهی به روش کشت ناپیوسته تغذیه شونده^۳ و سپس گزینش بهترین روش جهت تولید محصول (توده سلولی) با محتوای پروتئینی بالا و کاهش BOD₅ نمونه حاوی نشاسته است.

مواد و روش**گونه های میکروبی**

گونه میکروبی *S. cerevisiae* از کلکسیون میکروبی گروه زیست شناسی دانشگاه اصفهان تهیه گردید. گونه مخمری مولد آمیلاز موسوم به *C. aerius* از یک نمونه آب راکد به روش غنی سازی در محیط حاوی نشاسته جداسازی گردید (۱، ۶، ۱۶) و پس از شناسایی توسط روش های بیوشیمیایی و مورفولوژیک مورد استفاده قرار گرفت (۶) تا به حال گزارشی

انجام شد (۱، ۱۹) بر اساس تحقیقات قبلی با افزایش مقدار نشاسته از ۳w/v٪ میزان تجزیه نشاسته توسط مخمر مولد آمیلاز (*C. aerius*) کاهش می‌یابد؛ لذا سعی گردید در طول تخمیر غلظت نشاسته درون فرمانتور با کاهش و افزایش سرعت خوراک دهی در حد ایده ال (۳w/v٪) برای مخمر مولد آمیلاز حفظ شود. خوراک دهی با حفظ غلظت (۳w/v٪) نشاسته خام تا پرشدن فرمانتورها (حجم مفید ۵l) ادامه یافت و سپس خوراک دهی قطع شد. زمان کل تخمیر پس از قطع خوراک دهی ۴۸ ساعت بوده است.

اندازه‌گیری BOD

میزان BOD خوراک فرمانتورها و نیز محلول داخل فرمانتورها پس از پایان تخمیر به وسیله دستگاه BOD متر Lovibond اندازه‌گیری شد. برای هر نمونه سه بار اندازه‌گیری BOD انجام شد.

اندازه‌گیری میزان نشاسته باقیمانده

میزان نشاسته باقیمانده به روش یدومتری با طول موج ۶۲۰ nm اندازه‌گیری شد (۹، ۱۰، ۱۸).

اندازه‌گیری میزان قند احیاء کننده باقیمانده

میزان قند احیاء کننده باقیمانده با استفاده از روش برن فلد و معرف دی‌نیتروسالسیلیک اسید (DNS) اندازه‌گیری گردید (۳).

اندازه‌گیری پروتئین خام سلولی

میزان پروتئین خام سلولی، پس از هضم سلولها با محلول قلیایی سود داغ با استفاده از کوماسی بلواندازه‌گیری گردید (۵، ۱۵).

محاسبه نتایج

کلیه آزمایش‌ها اعم از الگوهای تخمیری و اندازه‌گیری پارامترها در سه بار تکرار انجام گردید و نتایج ارایه شده میانگین حاصل از سه بار آزمایش تحت شرایط یکسان است.

نتایج و بحث

بررسی مصرف نشاسته توسط سویه مخمری جداسازی شده

براساس مطالعات قبلی حدود ۲۵٪ مخمرهای جداسازی شده قدرت مصرف نشاسته محلول را دارا می‌باشند (۶، ۸)؛ از طرفی مصرف نشاسته خام توسط سویه‌های مخمری مختلف یا کلاً انجام نمی‌گیرد و یا بسیار ضعیف است به صورتیکه گونه‌های مختلف جنس شوانیومایسس^ه که از لحاظ تولید آمیلازها تنوع و قدرت بالایی دارند قادر به رشد بر روی نشاسته خام و ایجاد هاله نمی‌باشند. از این رو با توجه به اینکه مخمر جداسازی شده قدرت بالایی در مصرف نشاسته خام و محلول دارد (شکل ۱) و همچنین با توجه به تفاوت‌های فیزیولوژیک آن با مخمر *S. cerevisiae* (جدول ۱) می‌توان از آن در تولید SCP استفاده نمود.

بررسی رابطه میان بیوماس

تولیدی و نحوه کشت مخمرها درون فرمانتورها

براساس نتایج بدست آمده (جدول ۲) مشخص گردید که تفاوت

مبنی بر بیماریزایی این گونه داده نشده است (۶).

روش و شرایط کشت

کشت اولیه: هر دو گونه مخمری ذکر شده پس از کشت در دمای محیط (حدود ۳۰-۲۵ درجه سانتی‌گراد) به مدت ۲۴ ساعت بر روی محیط YGC آگار، درون محیط مایعی حاوی ۱۰ g/l گلوکز مونو هیدرات، ۵ g/l سولفات آمونیوم، ۵ g/l فسفات مونو آمونیوم، ۰/۵ g/l سولفات منیزیم هپتا هیدرات و ۰/۲ g/l کلرید کلسیم دی هیدرات کشت داده شد و به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۰ درجه سانتی‌گراد با ۱۸۰ rpm انکوبه گردیدند.

کشت ثانویه: کشت ثانویه در محیطی مایع با ترکیباتی مشابه با محیط مایع کشت اولیه انجام گرفت. تنها برای مخمر مصرف کننده نشاسته (کریبتوکوکوس آيروس) به جای گلوکز از ۱۰ g/l نشاسته خام گندم استفاده گردید. شرایط انکوباسیون مشابه شرایط کشت اولیه است. لازم به ذکر است که pH محیط کشت اولیه و ثانویه ۵/۲ ± ۰/۲ بوده که با استفاده از HCl (۱N) و NaOH (۱N) تنظیم شده است.

کشت اصلی: کشت اصلی در فرمانتورهای Infors مدل AG ۴۱۰۳ Bottminger به حجم نهایی ۷ لیتر (و حجم مفید ۵l) انجام گرفت. دمای محیط کشت در طول فرایند تولید در حد ۳۲ ± ۰/۲ درجه سانتی‌گراد تنظیم گردید و هوادهی به میزان ۵ vvm و دور همزن ۲۵۰ rpm انجام شد.

طرح آزمایش

در الگوی اول، کشت ثانویه از مخمر مولد آمیلازها به حجم ۵۰۰ ml به فرمانتورها انتقال یافته و خوراکی حاوی ۵۰ g/l نشاسته محلول همراه با نمکهای معدنی (با همان غلظت موجود در کشت اولیه) با سرعت‌های متفاوت طبق روش زیر به فرمانتور انتقال یافت و پس از پایان تخمیر برخی از پارامترها مورد آزمایش قرار گرفت.

در الگوی دوم آزمایشها، کشت توأم مخمر مولد آمیلاز به حجم ۵۰۰ ml همراه با ۵۰۰ ml از کشت مخمر ساکارومایسس سرویزیه به فرمانتور انتقال یافت و خوراک دهی طبق روش زیر انجام شد و پس از پایان تخمیر برخی پارامترها مورد آزمایش قرار گرفت.

در الگوی سوم آزمایشها، کشت ثانویه از مخمر مولد آمیلاز به حجم ۵۰۰ ml به فرمانتور انتقال یافته و خوراک دهی طبق روش زیر انجام شد پس از پرشدن حجم مفید فرمانتور، دمای فرمانتور به ۱ ± ۵۰ درجه سانتی‌گراد افزایش داده شد و هوادهی قطع گردید و ۲ ساعت در این دما نگه‌داشته شد؛ هدف از این کار افزایش فعالیت آنزیم‌های آمیلاز برون سلولی و تجزیه سریع تر نشاسته موجود در محیط بود. پس از طی این مدت با کاهش دما نیمی از محلول فرمانتور به جز سلول‌های تنه‌نشین شده به فرمانتور مشابهی انتقال داده شد و ۵۰۰ ml از کشت ثانویه مخمر *S. cerevisiae* به آن منتقل شد و هوادهی شبیه الگوهای کشت اصلی انجام گرفت.

خوراک استفاده شده برای تغذیه فرمانتورها حاوی ۵۰ g/l نشاسته خام گندم و نمکهای معدنی (به میزان اشاره شده در کشت اولیه) بوده است. pH خوراک در حد ۵/۲ تنظیم گردید. میزان خوراک دهی فرمانتورها بر اساس تجربیات قبلی در زمینه مقدار تحمل نشاسته توسط مخمر *C. aerius*

در جذب این ترکیبات قادر است بیوماس بیشتری را تولید نماید. این مسأله اگرچه در نگاه اول یک حدس ساده به نظر می‌رسد اما با اندازه‌گیری میزان قند احیاء کننده محیط پس از پایان تخمیر (جدول ۲) مشخص گردید که حتی پس از فاز سکون رشد مخمرها در کشت ساده، اندکی قند احیاء کننده در محیط کشت باقیمانده است که توسط مخمر *C. aerius* قابل استفاده نمی‌باشد. ولی در محیط کشت حاوی مخمر *S. cerevisiae* و *C. aerius* تمامی ترکیبات حاصل از تجزیه نشاسته مصرف می‌شود به صورتی که میزان قند باقیمانده قابل سنجش با روش برن فلد نمی‌باشد. بنابر آنچه گفته شد، در کشت توأم، دو مخمر با مصرف کامل منبع کربنی یعنی نشاسته، میزان بیوماس محیط تا حد نهایی افزایش می‌یابد. از طرف دیگر با توجه به اینکه از ۳۰ g/l نشاسته، در نهایت تحت شرایط ایده‌آل حدود ۱۱/۲ g/l بیوماس تولید شده است؛ لذا راندمان یا بازده تولید نسبت به صنایع دیگر نظیر تهیه SCP از ملاس چغندر، یا نیشکراندکی پایین‌تر است (۱۲).

بررسی رابطه میان تولید پروتئین خام سلولی و روش کشت مخمرها در فرماتورها

میزان پروتئین خام سلولی رابطه مستقیمی با روش کشت و نوع سلولهای به کار برده شده در حین تخمیر دارد، به صورتیکه در تهیه انواع SCP از جمله فاکتورهای مهم در گزینش سویه‌های برتر را میزان پروتئین موجود در محصول نهایی می‌دانند (۵) از طرفی روش خوراک دهی در میزان پروتئین خام حاصل اهمیت ویژه‌ای دارد به صورتیکه معمولاً در کشت ناپیوسته به دلایل متعدد میزان پروتئین سلولی نسبت به کشت ناپیوسته تغذیه شونده کاهش می‌یابد و لذا در صنایع تولید پروتئین تک یاخته اصولاً از کشت‌های ناپیوسته تغذیه شونده و یا کشت مداوم با خوراک دهی برنامه‌ریزی شده برای منابع کربنی، نیتروژنی و فسفری استفاده می‌شود (۱۲، ۱۴). براساس نتایج بدست آمده در جدول ۲ با استفاده از کشت‌های توأم دو مخمر، میزان پروتئین خام سلولی حاصل نسبت به کشت‌های ساده بیشتر است. در کشت‌های ساده و توأم نوع و میزان خوراک دهی یکسان است اما آنچه موجب شده که در کشت توأم میزان پروتئین خام سلولی بیشتر باشد احتمالاً ویژگی مخمر *S. cerevisiae* در تولید پروتئین‌های خام درون سلولی است. به هر حال آنچه براساس آزمایش‌های انجام شده مشخص است



شکل ۱- فرماتور آزمایشگاهی Infors با حجم VL

قابل توجهی در میزان بیوماس تولید شده در کشت توأم نسبت به کشت ساده وجود دارد به صورتیکه در کشت توأم میزان بیوماس تولید شده به ازای هر ۳۰ g/l نشاسته، حدود ۲ g/l بیشتر است. آنچه مسلم است مخمر *S. cerevisiae* به دلیل عدم تولید آمیلازها، در کشت توأم تنها یک مصرف کننده است و از محصولات حاصل از تجزیه نشاسته توسط مخمر *C. aerius* استفاده می‌کند (۱)؛ از طرفی با توجه به اینکه ثابت شده مخمرها اصولاً نوع محدودی در تولید آمیلازها دارند (۴، ۱۱)، لذا می‌توان نتیجه گرفت که محصولات حاصل از تجزیه نشاسته توسط آمیلازها احتمالاً حاوی ترکیباتی نظیر دکسترین‌های محدود است که توسط مخمر *C. aerius* قابل جذب شدن نبوده و در محیط کشت باقی می‌ماند؛ درحالیکه در کشت توأم مخمر *S. cerevisiae* به دلیل توانایی

جدول ۱- مقایسه برخی خصوصیات دوگونه مخمری به کار رفته در الگوهای مختلف کشت

نام آزمایش	تخمیر			رشد در دمای ۴۰°C							
	گلوکز	مالتوز	ساکارز	گلوکز	مالتوز	لاکتوز	نیترات	نشاسته	سیترات	اوره	
<i>S. cerevisiae</i>	+	+	+	+	+	-	+	-	+	+	-
<i>C. aerius</i>	-	-	-	+	+	-	+	+	+	+	-

* Fermentation = تخمیر

**Assimilation = جذب

جدول ۲- میزان بیوماس، پروتئین و قند احیاکننده نهایی باقیمانده در الگوهای مختلف کشت

میزان قند نهایی باقیمانده (mg/100ml)***	میزان پروتئین خام (%)**	بیوماس نهایی (g/l)*	پارامتر الگوی کشت
۳۴	۳۲/۱۱	۹/۲۵	الگوی اول
۰	۴۰/۲	۱۱/۲	الگوی دوم
۱۹۰	۳۵/۱	۶/۴	الگوی سوم

* بیوماس نهایی براساس گرم سلول خشک در واحد حجم فرمانتور (پس از پایان تخمیر) ذکر شده است.

**میزان پروتئین براساس مقدار گرم پروتئین در ۱۰۰g از محصول خشک (مخمّر خشک شده) ذکر شده است.

***میزان قند نهایی برحسب میلی گرم قند احیاکننده باقیمانده در ۱۰۰ml از محلول فرمانتور (پس از پایان تخمیر) ذکر شده است

در یک کشت ناپیوسته تغذیه شونده استفاده شد. به دلیل سادگی این روش در کشت اولیه، نیاز به یک گونه مخمر و عدم نیاز به کنترل کامل و دقیق مراحل تخمیر این روش از لحاظ نیروی کار مقرون به صرفه تر است؛ اما با توجه به اینکه این روش تأثیر کمتری در حذف BOD_۵ داشته و محصول نهایی نیز دارای مقدار پروتئین کمتری بوده و بیوماس تولید شده نیز در واحد حجم فرمانتور کمتر است؛ لذا استفاده از آن محدود می گردد. در الگوی دوم کشت، که روشی مشابه با روش سیمبا می باشد علیرغم اینکه نسبت به الگوی اول پیچیده تر است اما به دلایل متعدد از جمله بازده زیاد در تولید بیوماس و پروتئین میکروبی و کاهش بیشتر BOD_۵ به عنوان یک روش برتر در نظر گرفته می شود.

الگوی سوم کشت، با اینکه از دو الگوی قبلی پیچیده تر و در حد صنعتی نیاز به تجهیزات پیچیده تر و نیروی کار ماهرتری دارد ولی از لحاظ بازده تولید بیوماس و پروتئین نسبت به دو الگوی دیگر برتری خاصی نداشته؛ و با توجه به اینکه از جمله اهداف بهینه سازی پسابها کاهش BOD_۵ آن

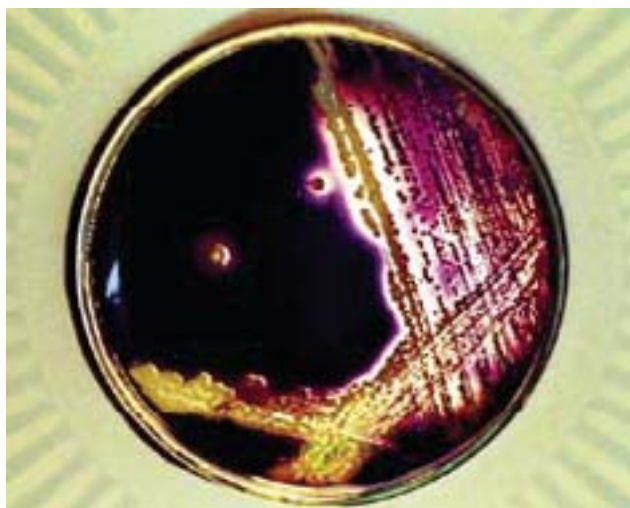
با استفاده از کشت توأم علاوه بر اینکه میزان پروتئین در هر گرم محصول نهایی زیادتر است در واحد حجم فرمانتورها نیز میزان تولید بیوماس و به طبع آن تولید پروتئین بیشتر خواهد بود.

رابطه میان BOD_۵ نهایی محلول فرمانتورها و طرح کشت درون فرمانتورها

در تمامی روشها پس از مدت زمان مشخصی میزان نشاسته موجود به حد صفر می رسد، درواقع به دلیل نوع واکنش میان ید و نشاسته که در اندازه گیری میزان نشاسته باقیمانده انجام می گیرد، با تأثیر آمیلازا بر روی نشاسته و قطعه قطعه شدن نشاسته، امکان واکنش ید با زنجیره ها به حداقل رسیده و لذا محلول داخل فرمانتورها در ظاهر عاری از نشاسته است. با توجه به اینکه در صنعت تهیه نشاسته به روش های مدرن و سنتی میزان نشاسته پساب براساس عملکرد و دستگاه های خط تولید مابین ۵-۲٪ و گاه بیشتر متغیر است؛ و از طرفی با توجه به اینکه محلول های بیش از ۳۰ g/l نشاسته دارای ویسکوزیته بالایی بوده و نفوذ اکسیژن در آنها به سختی انجام می گیرد و اثر نامطلوب غلظت بالاتر از ۳۰ g/l بر مخمر *Caerius* در تحقیقات قبلی مشخص شده است (۱۶)؛ لذا در صورت استفاده از این پسابها باید میزان نشاسته موجود در آنها تعیین گردد و پس از تعیین غلظت میزان خوراک دهی در حدی تنظیم گردد که ویسکوزیته محیط در حداقل مقدار ممکن باقی بماند، از طرف دیگر در صورت عدم رعایت چنین مسأله ای هدف اصلی انجام چنین پروژه ای یعنی کاهش BOD_۵ پساب به حداقل می رسد؛ چرا که سلول های مخمیری در غیاب اکسیژن محلول نه قادر به شکستن نشاسته اند و نه رشد مؤثری دارند (۱، ۱۶). در صورت رعایت این مسأله همانطور که نتایج نشان می دهد (شکل ۲) میزان BOD_۵ الگوی دوم کشت حدود ۹۰-۸۰٪ نسبت به BOD_۵ محلول نشاسته اولیه کاهش نشان می دهد. در واقع در کشت توأم همانطوری که قبلاً هم توضیح داده شد به دلیل مصرف کامل قند موجود در محیط، میزان کاهش BOD_۵ بسیار بیشتر است.

بررسی طرح های کشت و گزینش روش برتر جهت صنعت

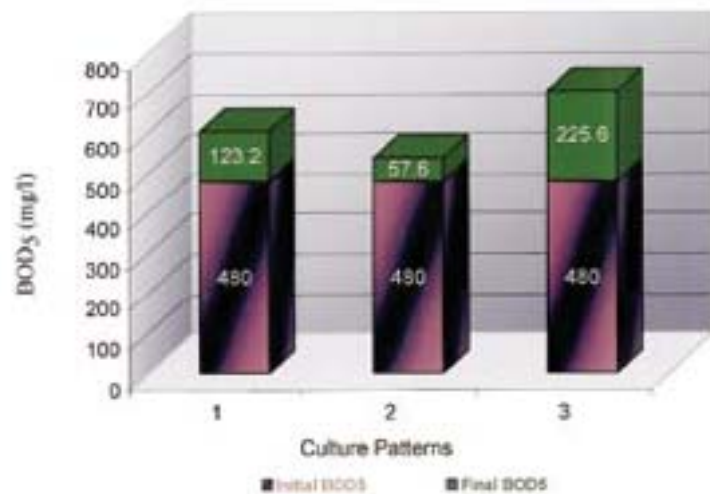
براساس آنچه تاکنون ذکر شد امکان استفاده از سه روش ذکر شده در صنعت وجود دارد؛ اما هر کدام از روشها معایب و محاسنی دارد؛ الگوی اول کشت، در این روش همانطوری که ذکر شد، از مخمر *C.*



شکل ۲- مخمر *C. aerius* کشت داده شده بر روی نشاسته محلول

(هاله های سفید نشان دهنده مصرف نشاسته و بخشهای آبی رنگ نشانه عدم مصرف نشاسته است)

شکل ۳- تأثیر الگوهای مختلف کشت بر روی تغییرات BOD_5 اولیه محلول ۳۰ g/l نشاسته



and export of amylolytic activities in Schw. alluvius. Canadian Journal of Bacteriology. Cell. Biol., 63, 366-371.

10- Macfaddin, J. F. 2000; Biochemical tests for identification of medical bacteria. Third editions, Lippincott William and Williams, 412-439.

11- Pandey, A., P. Nigam, C. R. Soccol and D. Singh. 2000; Review article: Advance in microbial amylases. Biotechnology and Applied Biochemistry. 31, 135-152.

12- Reed, G., and T. W. Nagoda withana. 1991; Yeast Technology, Second edition, Uanostrand Reinhold, 37-89.

13- Roeher, M.. 2001; The Biotechnology of ethanol: Classical and future applications, Wiley-VCH. 35-42.

14- Rose, A. H. 1979; Microbial biomass. Academic press. 289-311.

15- Scopes, P. K. 1994; Protein purification: Principle and practice. Springer-Verlag, New York INC, 31-32, 349-350.

16- Shafiee, R., Nahvi, I., Emtiazi, G. 2005; Bioconversion of raw starch to SCP by coculture of *Cryptococcus aerius* and *Saccharomyces cerevisiae*. Journal of Biological Science. 5,(6), 717-723.

17- Shafiee, R., Nahvi, I., Emtiazi, G. 2005; Trehalose production by an starch assimilating yeast *Cryptococcus aerius*. Biotechnology. 4(4), 279-283

18- Siendes, B. S. 1984. Purification and characterization of the extracellular amylases of the yeast Schwaniomyces alluvius. Canadian Journal of Bacteriology. 30, 1163-1170.

19- Verma, G., Nigam, P., Singh, D., Chaudhary, K. 2000; Bioconversion of raw starch to ethanol in a single step process by co-culture of amylolytic yeast and *Saccharomyces cerevisiae*. Bioresource Technology. 72, 261-266.

20- Waites, M.J., Morgan, N.L., Rockey, J.S., Higon, G. 2001; Industrial microbiology: An Introduction. BlackWell Science. 144-165, 218-229.

21- Whistler, R. L. and E. F. Paschall. 1984; Starch: Chemistry and technology. Second edition, Academic Press, INC. 234-236.

است، نمی‌تواند به عنوان یک روش مناسب به کار برده شود.

پاورقی‌ها

- 1- Coculture
- 2- Jymba
- 3- Batch Culture
- 4- Fed-Batch Culture
- 5- Schwanniomyces SP.

منابع مورد استفاده

- ۱ - شفیع، ر. ۱۳۸۲؛ جداسازی و بهینه سازی مخمرهای مولد آمیلاز و کاربرد آن در صنعت. پایان‌نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه اصفهان، گروه زیست شناسی.
- ۲ - ملک زاده، فریدون، م. صعودی و ش. ملک زاده. ۱۳۷۹. بیوتکنولوژی میکروبی، جلد اول، انتشارات دانشگاه تهران، شماره ۲۴۸۹ صفحه ۳۲۴-۳۱۳.
- 3- Bernfeld, P., S. P. Colowick, and N. O. Kalpan. 1995; Method in enzymology. Vol 1, Academic Press, New York, 36-44.
- 4- Haruguki, I., M. Chino and K. Miyoshi. 1996; Raw-starch digesting and thermostable α -amylase from the yeast *Cryptococcus* 5-2: purification, characterization and sequencing. Biochemistry Journal. 318, 989-996.
- 5- Jgensen, H. J., L. Olsson and E. A. Palmquist. 2000; Fed-Batch cultivation of baker's yeast followed by nitrogen or carbon starvation. Applied Microbiology and Biotechnology. 59, 310-317.
- 6- Kurtzman, C. P., J. W. Fell. 1998; The Yeasts: A taxonomic study. Fourth edition, Elsevier, Amsterdam.
- 7- Lehninger, A.L. 2000; Principle of biochemistry. Worth publishers, Inc. New York. 287-288.
- 8- Linardi, R. V. and K. M. G. Machado. 1990; Production of amylase by yeasts. Canadian Journal of Bacteriology. 36, 751-753.
- 9- Lusena, C.V., C. C. Champangene and G. B. Calleja. 1985; Secretion