



جداسازی یک باکتری هالوتولرانت نفت خوار و بررسی اثر فاکتورهای محیطی در تجزیه زیستی نفت خام به منظور حفظ محیط زیست

غلامحسین ابراهیمی پور

دکترای میکروبیولوژی، استادیار دانشکده علوم، دانشگاه شهید بهشتی

مریم امینیان

کارشناسی ارشد میکروبیولوژی، دانشکده علوم، دانشگاه شهید بهشتی

علی ابوالحسنی سوورکی

کارشناسی ارشد میکروبیولوژی، مربی دانشکده مهندسی فن آوریهای نوین، دانشگاه شهید بهشتی

Isolation of a Petroleum-degrading Halo Tolerant Bacterium and Study the Effects of Environmental Factors in Biodegrading for Environmental Protection

Gholamhossein Ebrahimipour, Ph.D.

Assistant Professor, Faculty of Science, Shahid Beheshti University

Maryam Aminian, M.Sc.

Faculty of Science, Shahid Beheshti University

Ali Abolhasani Soorki, M.Sc.

Instructor, Faculty of New Technologies Engineering, Shahid Beheshti University

Abstract

Soil and water petroleum pollution threatens living organisms in the environment. This pollution can be removed by an economically cheap and environmentally safe method using bacteria. In this study, a halo tolerant bacterium was isolated from a spring near Dezful in Khuzestan which could effectively degrade petroleum. During growth in a mineral-base medium containing 1 gram per liter of crude oil as the sole carbon source, this strain produced biosurfactants that emulsified oil in the aquatic phase of the medium. The effects of different pH and salinity conditions on petroleum biodegradation were also studied and the minimum amounts of nitrogen and phosphorus sources needed for the optimal degradation of 1-gram crude oil was determined. For obtaining growth curves of bacterium in a mineral-base medium and evaluating oil consumption, both the spectrophotometry (650 nm) method and the Lowry method of total protein determination were performed daily. Results showed that the optimal conditions for petroleum biodegradation were pH 8.5 and a salinity of 0-5 % NaCl. Also, the minimum N and P sources needed for degrading 1 gram crude oil were equal to 292 mg NH_4Cl and 36 mg Na_2HPO_4 , respectively.

Keywords: Biodegradation, Biosurfactant, Halo tolerant and Oil Pollution.

چکیده

آلودگی های نفتی رودخانه ها، چشمه های آب شیرین و خاک ها که می تواند ناشی از ترکیب لوله های نفت، پساب کارخانجات مرتبط با صنایع نفتی و غیره باشد، یکی از مشکلات عمده تهدیدکننده محیط زیست و همچنین بهداشت عمومی شده است. تلاش های زیادی در جهت رفع این آلودگی ها به روش های مختلفی در کشورهای جهان صورت گرفته است. یکی از این روش ها که هم از لحاظ اقتصادی کم هزینه و هم از لحاظ زیست محیطی بسیار مناسب می باشد، استفاده از باکتری ها در جهت رفع آلودگی های نفتی است. در این مطالعه یک سویه باکتریایی گرم مثبت هالوتولرانت از یک چشمه آب شیرین واقع در اطراف دزفول جداسازی شد که قادر است ترکیبات نفتی را به طور مؤثری میترالیزه نماید. این سویه در طول رشد در ارلن های حاوی محیط نفت به عنوان تنها منبع کربن و انرژی، ابتدا تولید بیوسورفاکتانت نموده که موجب امولسیونه کردن نفت در فاز آبی محیط شده و سپس نفت خام موجود را با تولید بیوماس مصرف می کند که به تدریج رنگ محیطها از تیره به روشن تغییر می کند. تأثیر فاکتورهای pH، غلظت نمک و غلظت های مختلف نیتروژن و فسفر در تجزیه زیستی نفت خام توسط این سویه مورد بررسی قرار گرفت. دو شاخص کدورت سنجی در طول موج 650 nm و سنجش پروتئین کل تولید شده، به عنوان شاخص های رشد و مصرف نفت در نظر گرفته شد. نتایج حاکی از آن بود که باکتری، اپتیمم رشد و فعالیت تجزیه کنندگی خود را در pH 8.5، غلظت نمک صفر تا پنج درصد، حداقل غلظت منبع نیتروژن 0/292 گرم NH_4Cl ، و حداقل غلظت منبع فسفر 0/036 گرم Na_2HPO_4 جهت مصرف یک گرم نفت خام دارا می باشد.

کلید واژه ها: آلودگی های نفتی، تجزیه زیستی، بیوسورفاکتانت، هالوتولرانت.

مقدمه

هر ساله مقادیر معتابهی نفت و ترکیبات نفتی از راه‌های مختلف نظیر جنگ، نشست لوله‌های نفتی، فعالیت‌های حفاری و اکتشاف نفت، پالایشگاه‌ها و صنایع مرتبط با نفت خام وارد محیط زیست می‌شود، که این مقدار تقریباً 320 میلیون تن تخمین زده می‌شود (Etkin et al., 1998).

مناطق نفت خیز جهان به‌طور یکنواخت بر روی کره زمین پراکنده نشده‌اند بلکه به نواحی ویژه‌ای نظیر منطقه خلیج فارس محدود شده‌اند، لذا این مناطق در معرض بیشترین آلودگی نفتی قرار دارند. به‌عنوان مثال حدود 9 میلیون بشکه نفت خام فقط در اثر جنگ خلیج فارس در سال 1991 میلادی وارد محیط دریا شد که با ایجاد لکه نفتی به بزرگی 600 مایل مربع، باعث بروز مشکلات بسیاری گردید (Canby, 1991). همچنین باران‌های سیاه ناشی از سوختن ناقص نفت خام، مقادیر زیادی از ترکیبات هیدروکربنی را وارد زیستگاه‌های طبیعی و ارزشمند منطقه کرد.

این آلودگی‌های نفتی تحت تأثیر عوامل طبیعی مختلفی مانند تبخیر شدن، فتواکسیداسیون و تجزیه زیستی برطرف می‌شوند (Rheinheimer, et al., 1994; 1981). تخریب زیست محیطی از جانب این آلودگی‌های نفتی، نیاز به استراتژی‌های سازگار با محیط زیست را برای برطرف کردن آنها مطرح کرده است. در این بین، تجزیه زیستی توسط میکروارگانیسم‌ها، نقشی اساسی را به خصوص در حذف اجزای غیر فرار نفت از محیط زیست ایفا می‌کند (Cunningham et al., Harayama et al., 1999). تاکنون تعداد زیادی از باکتری‌های تجزیه کننده اجزای نفتی جداسازی شده‌اند، ولی با این وجود تعداد کمی از آنها به نظر می‌رسد که در تجزیه زیستی نفت در محیط‌های طبیعی حائز اهمیت باشند. در این مطالعه، یک سویه باکتریایی از چشمه آبی واقع در شمال دزفول جداسازی شد که قادر است ترکیبات نفتی را به‌طور بسیار موثری میزباز نماید و ترکیبات سمی نفت را به

بیوماس میکروبی، گاز کربنیک و آب تبدیل کند که نه تنها برای محیط زیست بی‌خطر می‌باشد، بلکه می‌تواند به‌عنوان شروع کننده یک زنجیره غذایی برای آبزیان به حساب آید.

مواد و روش‌ها

نمونه گیری

نمونه گیری از چشمه سریشه در شمال دزفول واقع در استان خوزستان صورت گرفت. نمونه‌ها تا زمان ایزوله کردن باکتری‌ها در یخچال (4 °C) نگهداری شدند و به منظور هوادهی، درب آنها به صورت نیمه باز گذاشته شد. فاکتورهای PH، درصد نمک و دمای آب چشمه نیز به ترتیب بوسیله PH متر، رفرکتومتر و ترمومتر در زمان نمونه برداری تعیین شدند.

محیط‌های کشت

محیط 1: محیط YP - آگار که از 5 گرم عصاره مخمر (Merck)، 3 گرم باکتوپتون (Difco)، 12 گرم آگار آگار (Merck) و 30 گرم NaCl در یک لیتر آب مقطر تشکیل شده بود.

محیط 2: محیط YP - برات که از 1/25 گرم عصاره مخمر (Merck) و 0/75 گرم باکتوپتون (Difco) در یک لیتر آب مقطر تشکیل شده بود.

محیط 3: محیط پایه که در تست‌های تجزیه زیستی نفت خام مورد استفاده قرار گرفت دارای ترکیبات زیر بود: 0/195 گرم کلرید آمونیوم، 0/024 گرم دی سدیم هیدروژن فسفات، 0/001 گرم سولفات آهن (II)، 0/005 گرم کلرید پتاسیم، 0/001 گرم سولفات منیزیم، 0/001 گرم کلرید کلسیم، 3 گرم کلرید سدیم و 0/1 میلی لیتر محلول عناصر میکرو در 100 میلی لیتر آب مقطر بود (Schlegel, 1992). مقادیر نامبرده دی سدیم هیدروژن فسفات (منبع P) و کلرید آمونیوم (منبع N)، بر اساس روش گیبس (Gibbs, 1975) برای تجزیه 1 گرم نفت خام

15 سویه جداسازی شده، یک سویه که از لحاظ مینرالیزه کردن نفت خام بسیار سریع و مؤثر بود به عنوان سویه برتر در تجزیه زیستی نفت خام انتخاب گردید که PDO1 نامگذاری شد. این سویه قادر بود که در مدت 5 روز نفت خام را به طور قابل توجهی مینرالیزه نماید.

تست هالوفیلیته

برای بررسی توانایی رشد باکتری مذکور در درصدهای مختلف نمک و بررسی اینکه آیا سویه هالوتولرانت است، این آزمایش انجام شد. برای این منظور از محیط YP-براث استفاده شد. سپس باکتری در محیط کشت مذکور، با غلظتهای صفر تا 7 درصد نمک تلقیح شد و در 30°C انکوبه گردید. رشد باکتری‌ها از نظر ایجاد کدورت در محیط کشت بررسی گردید.

بررسی اثر PH و غلظت نمک و تعیین حداقل مقدار مورد نیاز N و P برای مینرالیزه کردن نفت خام توسط سویه PDO1

برای این منظور باکتری در ارلن‌های شیار دار 250 ml حاوی 100 ml محیط پایه کشت داده شد و به ترتیب مقادیر اپتیمم PH، نمک، N و P تعیین شدند. در ابتدا به منظور تعیین PH اپتیمم، PH محیط‌ها توسط بافر Tris/HCl قبل از اتوکلاو بر روی 6، 6/5، 7، 7/5، 8، 8/5، 9، 9/5، 10، 10/5، 11، 11/5 و 12 تنظیم شد. با در نظر گرفتن PH اپتیمم، به منظور تعیین مقدار اپتیمم نمک، مقادیر مختلف صفر تا هفت درصد کلرور سدیم به محیط‌ها افزوده شد. سپس با در نظر گرفتن مقادیر اپتیمم دو فاکتور PH و نمک، برای تعیین حداقل مقدار اپتیمم N برای تجزیه یک گرم نفت خام توسط سویه غربال سازی شده، مقادیر متفاوت یک چهارم تا هفت چهارم مقدار N ارائه شده توسط گیبس یعنی 0/049، 0/097، 0/146، 0/195، 0/244، 0/292 و 0/341 گرم NH₄Cl در محیط‌ها بکار برده شد. در نهایت، برای تعیین حداقل مقدار اپتیمم P

به کار برده شد. محلول میکرو عناصر نیز شامل 70 میلی گرم کلرید روی، 100 میلی گرم کلرید منگنز، 200 میلی گرم کلرید کبالت، 100 میلی گرم کلرید نیکل، 20 میلی گرم کلرید مس II، 50 میلی گرم مولیبدات سدیم، 26 میلی گرم سلنیت سدیم، 10 میلی گرم وانادات سدیم، 30 میلی گرم ولفرامات سدیم، 1 میلی لیتر اسید کلریدریک در 25 در 1000 میلی لیتر آب مقطر بود. PH محیط‌ها قبل از اتوکلاو بر روی 7/9 تنظیم شد. نفت خام به عنوان تنها منبع کربن به میزان (w/v) درصد 1 در محیط‌های مایع به کار برده شد. کلیه آزمایش‌ها در شرایط استریل انجام شدند.

جداسازی باکتری‌ها

رقت‌هایی از نمونه آب تهیه گردید و از هر رقت 100 میکرولیتر به وسیله میله شیشه‌ای سرکج (دریگالسکی)² بر روی پلیتهای YP-آگار کشت داده شد و در دمای 30°C 25±5 انکوبه شدند. سپس کلنی‌های با مورفولوژی متفاوت برداشته شدند و با کشتهای متوالی بر روی YP-آگار خالص سازی شدند. باکتریهای ایزوله شده، از لحاظ توان تولید بیوسورفاکتانت و تجزیه نفت مورد آزمایش قرار گرفتند.

تست تجزیه زیستی نفت خام

بررسی مینرالیزه کردن نفت خام توسط ایزوله‌های خالص سازی شده، با تلقیح حدود 10⁸ باکتری به ارلن‌های شیار دار حاوی 100 ml محیط پایه صورت گرفت. یک ارلن شاهد بدون باکتری نیز تهیه شد. ارلن‌ها پس از افزودن یک گرم نفت خام استریل در دمای آزمایشگاه (30°C) 25±5 بر روی شیکر (140rpm) قرار داده شدند و از جهت تولید بیوسورفاکتانت (بر اساس مشاهده ایجاد امولسیون نفت در آب) و مصرف کردن نفت خام به عنوان تنها منبع کربن و انرژی (روشن شدن رنگ محیط) مورد بررسی قرار گرفتند. با استفاده از این تکنیک از بین

میکروارگانیزم‌هایی را در جهت استفاده از این ترکیبات به‌عنوان منبع کربن و انرژی تکامل داده است. این پژوهش نیز در راستای دستیابی به همین هدف، یعنی جداسازی یک باکتری هالوتولرانت که قادر باشد با تولید بیوسورفاکتانت نفت را تجزیه کند، صورت گرفت که امکان استفاده از آن در اکثر مناطق ایران وجود دارد. باکتری‌هایی که بطور انتخابی از میکروارگانیزم‌های بومی مناطق نفت‌خیز ایزوله می‌شوند، عمدتاً برای درمان زیستی مناطق آلوده به نفت در آینده به کار خواهند رفت (Lazar *et al.*, 1997). عموماً در میکروبیولوژی صنعتی به‌منظور یافتن میکروارگانیزمی با فعالیت خاص، مکان‌هایی مد نظر قرار می‌گیرند که با داشتن شرایط محیطی ویژه، القاء این فعالیت خاص را موجب گردند (Korda *et al.*, 1997). لذا با همین فرض، جهت یافتن یک باکتری هالوتولرانت نفت‌خوار، از چشمه‌ای واقع در دزفول در استان خوزستان نمونه‌گیری شد، که به‌طور طبیعی در معرض این آلاینده قرار دارد. همچنین درصد نمک این چشمه در معرض تغییرات بسیار شدید قرار دارد به‌طوری‌که در تابستان که تبخیر آب بیشتر است، بیش از 7 درصد بوده و در زمستان که میزان بارش بیشتر است، این مقدار تا حدود صفر می‌رسد. با آگاهی به این مطالب، احتمال حضور یک باکتری هالوتولرانت نفت‌خوار در این منطقه بسیار بالاست و هدف از این انتخاب، امکان استفاده از این سویه در اکثر آب‌ها و خاک‌های شور و شیرین کشور می‌باشد. جدول 1 برخی خصوصیات فیزیکوشیمیایی چشمه مورد نمونه‌گیری را نشان می‌دهد.

در این مطالعه با استفاده از تکنیک غربال‌سازی، 15 سویه باکتریایی جداسازی شد که 5 سویه قادر به تولید بیوسورفاکتانت در محیط نفت بودند. از بین این سویه‌ها، PDO1 به‌عنوان سویه برتر در تولید بیوسورفاکتانت و تجزیه زیستی نفت خام انتخاب شد. به‌طوری‌که در کمتر از 5 روز نفت خام موجود را تقریباً به‌طور کامل مصرف

برای تجزیه یک گرم نفت خام نیز مقادیر متفاوت یک چهارم تا هفت چهارم مقدار P ارائه شده توسط گیبس یعنی 0/006، 0/012، 0/018، 0/024، 0/036 و 0/042 گرم Na_2HPO_4 در محیط‌ها استفاده شد.

ارلن‌ها پس از تلقیح حدود 10^8 باکتری و افزودن یک گرم نفت خام استریل، در دمای آزمایشگاه ($25 \pm 5^\circ\text{C}$) بر روی شیکر (140 rpm) قرار گرفتند و روزانه به منظور بررسی رشد با استفاده از تعیین OD 650 nm و پروتئین کل، نمونه برداری صورت گرفت.

اندازه‌گیری پروتئین

در این مطالعه اندازه‌گیری میزان پروتئین کل سنتز شده، یکی از شاخص‌های دقیق تجزیه زیستی نفت، محسوب می‌شود. برای این منظور 1 میلی‌لیتر از محیط کشت در داخل لوله اسپندورف در $10000 \times g$ سانتریفوژ شد. رسوب سلولی توسط سود 0/3 مولار به مدت 90 دقیقه در بن‌ماری 60 درجه سانتی‌گراد لیز شد. رنگ آمیزی پروتئین به روش لاری (Sueszmuth *et al.*, 1987) صورت گرفت و با استفاده از منحنی خطی استاندارد از آلومین سرم گاوی، مقدار پروتئین کل تولیدی، به‌طور روزانه تعیین شد.

نتایج و بحث

اتفاقات ناگوار تانکرهای نفتکش در دریاها از اواسط دهه 1980 میلادی، مقامات مسئول محیط زیست بین‌المللی را متوجه اثرات زیست‌محیطی ناشی از این آلودگی‌ها و تلاش در جهت یافتن راه‌حلی برای رفع آنها کرده است. بررسی‌های میکروبیولوژیکی نشان داد که طبیعت خود قادر به رفع این آلودگی‌های نفتی، با روندی آهسته ولی مؤثر می‌باشد، و با فراهم آوردن شرایط اپتیمم می‌توان این فرآیندهای طبیعی را از نظر زمانی شتاب داد (Gibbs, 1975; Atlas, 1977). حضور هیدروکربن‌های نفتی در محیط، طی دوره‌های تکاملی

عبارتی دیگر فاز تاخیر کوتاه‌تری دارد. در PH 8/5 میزان پروتئین کل تولیدی پس از 5 روز، 5/7 و در محیط با PH 9، 5 میلی گرم بود. در PH‌های 6 و 6/5 رشد بسیار کمی مشاهده شد درحالی‌که در PH‌های 11/5 و 12 هیچ‌گونه رشدی صورت نگرفت (شکل 3- الف و ب). گزارش شده است که تولید بیوسورفاکتانت‌های آنیونی و همچنین متابولیسم ترکیبات نفتی توسط باکتری‌ها که باعث ایجاد مواد حد واسط اسیدی می‌شود، سبب کاهش PH محیط، به‌ویژه در سطح آزمایشگاهی می‌شود و از این لحاظ بررسی و کنترل PH محیط کشت بسیار حائز اهمیت می‌باشد.

نتایج حاصل از بررسی مینرالیزه کردن نفت توسط سویه PDO1 در غلظت‌های مختلف نمک در شکل 4 نشان داده شده است. بر اساس این نتایج باکتری هالوتولرانت PDO1 قادر است در غلظت‌های صفر تا هفت درصد کلرور سدیم (تقریباً معادل صفر تا 1/2 مول NaCl) رشد نموده و نفت خام را مینرالیزه نماید؛ هرچند در شوری‌های 6 و 7 درصد کلرور سدیم میزان مینرالیزه کردن کاهش یافته است (شکل 4- الف و ب). بنا به اظهارات Gilmore (1990)، Marquez et al., (1987) و Rheinheimer (1981)، میکروارگانیزم‌هایی که با آب شیرین و شور قادر به رشد هستند هالوتولرانت نامیده می‌شوند. Gilmore مقدار نمک برای این باکتری‌ها را بین صفر تا 1 مول NaCl (بین صفر تا حدود 6 درصد) بیان کرده است. همچنین نتایج تست هالوفیلیته موید هالوتولرانت بودن سویه مذکور می‌باشد (جدول 2).

این‌طور به نظر می‌رسد که به‌دلیل آنکه چشمه محل نمونه برداری در طول سال دارای تغییرات زیاد شوری می‌باشد، باکتری جداسازی شده نسبت به این تغییرات سازگار شده و قادر به فعالیت در دامنه تغییرات مربوطه می‌باشد. هالوتولرانت بودن سویه PDO1 مزیت آن محسوب می‌گردد، چرا که می‌توان از آن در رفع آلودگی‌های نفتی اکثر آبها، رسوبات و خاک‌های شیرین و شور (تا 7

کرد و رنگ محیط کشت کاملاً روشن گردید و دیگر هیچ نفتی در محیط مشاهده نشد. در شکل 1 به ترتیب مراحل قبل از شروع رشد باکتری، تولید بیوسورفاکتانت و پس از مصرف شدن نفت توسط سویه PDO1 مشاهده می‌گردد. باکتری مذکور با تولید بیوسورفاکتانت نفت خام را امولسیونه می‌نماید که با این عمل نسبت سطح به حجم نفت بسیار افزایش می‌یابد (Schlegel, 1992) و کارآیی باکتری در مینرالیزه کردن نفت به‌طور قابل توجهی بالا می‌رود. شکل 2 اتصال باکتری‌های سویه PDO1 به قطره‌های ریز معلق نفت را نشان می‌دهد. تولید بیوسورفاکتانت توسط میکروارگانیزم‌های مینرالیزه کننده ترکیبات نفتی و یا افزودن سورفاکتانت‌ها به محیط آنها کارایی آنها را در مصرف نفت، بسیار افزایش می‌دهد (Moran et al., Desai et al., 1997; Bardi, 2000; Rahman et al., 2002; 2000). به دام افتادن سلول‌های باکتری درون قطرات نفت باعث غیرفعال شدن سلول می‌شود و پوشیده شدن محیط توسط لایه نفتی، مانع از نفوذ اکسیژن مورد نیاز برای متابولیسم باکتری‌ها به درون محیط می‌شود که بیوسورفاکتانت با امولسیونه کردن نفت از این اثرات ممانعت به عمل می‌آورد (Schlegel, 1992; Rheinheimer, 1981).

در بررسی اثر فاکتورهای محیطی در تجزیه نفت توسط باکتری ایزوله و انتخاب شده در این پروژه دو شاخص کدورت سنجی در طول موج 650 nm و سنجش پروتئین کل تولید شده، به عنوان شاخص‌های رشد و مصرف نفت مورد ارزیابی قرار گرفت. شکل 3 نتایج حاصل از این بررسی را در مورد فاکتور PH نشان می‌دهد. همان‌طور که مشخص است، سویه PDO1 قادر است در دامنه وسیعی از PH 7 تا 11 فعالیت کند و نفت خام موجود را مینرالیزه نماید که منحنی رشد سلولی و پروتئین کل تولیدی نشان دهنده این مطلب می‌باشد (شکل 3- الف و ب). باکتری در PH 8/5 و 9 نسبت به سایر PH‌ها سریع‌تر وارد فاز رشد لگاریتمی شده یا به

است، گزارش شده که مقدار مواد مغذی معدنی شامل منابع N و P موجود در محیط، از فاکتورهای مهم تعیین کننده سرعت و میزان مینرالیزه شدن هیدروکربن های نفتی می باشد (Atlas & Bartha, 1993). گیس مقدار N و P لازم برای تجزیه یک گرم نفت خام را به ترتیب معادل 0/195 گرم NH_4Cl و 0/024 گرم Na_2HPO_4 گزارش کرده است. از آنجاییکه در مطالعات تجزیه زیستی نفت خام، تعیین حداقل مقدار مورد نیاز N و P، جهت حفظ محیط زیست و همچنین کاهش هزینه های کاربردی لازم می باشد، در این مطالعه مقادیر یک چهارم تا هفت چهارم موارد گزارش شده توسط گیس انتخاب گردید و مینرالیزه شدن نفت خام در شرایط نامبرده مورد بررسی قرار داده شد که نتایج آن در شکل های 5 و 6 نشان داده شده است. همان طور که در این شکل ها مشخص است حداقل مقدار موثر N و P برای تجزیه 1 گرم نفت خام توسط سویه PDO1 به ترتیب معادل 0/292 گرم NH_4Cl و 0/036 گرم Na_2HPO_4 تعیین شد که نسبت به موارد گزارش شده توسط گیس بالاتر می باشد.

جدول 1- مشخصات فیزیکی شیمیایی چشمه سریشه در زمان نمونه برداری

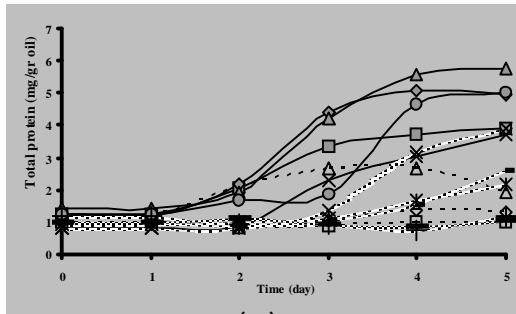
دمای آب	شوری	pH
29 درجه سانتی گراد	30 ‰	7/9

درصد نمک) کشور استفاده کرد. به عنوان مثال از سویه مذکور می توان در خلیج فارس (حدود 3/5 درصد نمک) و علی الخصوص دریای خزر (حدود 1 درصد نمک)، که امروزه از لحاظ وجود مخازن نفتی در آن مورد توجه قرار گرفته و بطور ناخواسته در معرض آلودگی اتفاقی ناشی از این مواد می باشد، استفاده نمود. به دلیل آنکه چشمه محل نمونه برداری نسبت به دریا حجم نسبتاً محدودی دارد، شرایط محیطی تاثیر نسبتاً زیادی بر روی آن دارند و در طول سال دستخوش تغییرات زیاد فاکتورهای فیزیکی شیمیایی مانند نمک و غیره می گردد و این تغییرات در اکولوژی میکروبی آب اثر می گذارد. طبیعتاً، باکتری جداسازی شده از این چشمه به این تغییرات سازگار شده و قادر به فعالیت در دامنه تغییرات مربوطه می باشد. این خصوصیت مزیتی را فراهم می نماید که بتوان از سویه جداسازی شده در رفع آلودگی های نفتی در شرایط محیطی مختلف از نظر نمک بهره برد. در مطالعات وسیعی که بر روی تجزیه زیستی نفت خام توسط باکتری ها در محیط های طبیعی صورت گرفته

جدول 2- نتایج تست هالوفیلیته: رشد بر روی محیط پیتون - عصاره مخمر پراث (PH 7.9) به اضافه مقادیر نامبرده کلرید سدیم، پس از 7 روز

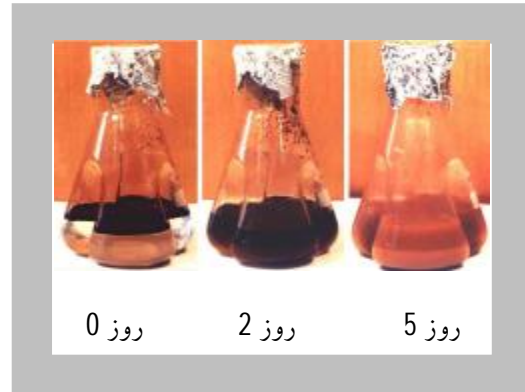
غلظت NaCl	%0	%1	%2	%3	%4	%5	%6	%7	%8	%9	%10
رشد	++	++	++	++	++	++	+	+	+	(+)	-

++ : خیلی خوب، + : خوب، (+) : ضعیف و - : فاقد رشد

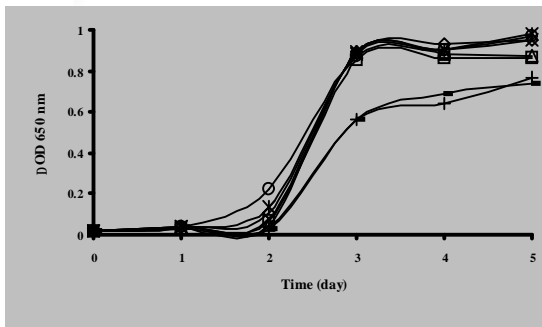
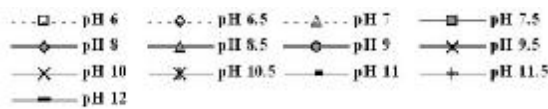


(ب)

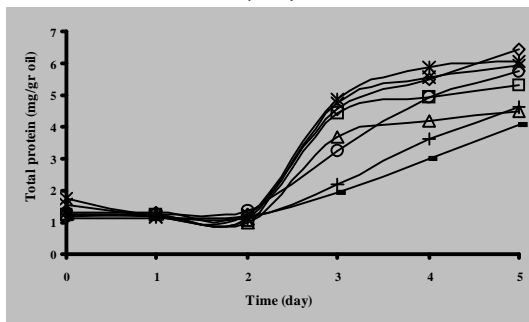
شکل 3- بررسی اثر فاکتور PH در تجزیه زیستی نفت خام توسط باکتری هالوتولرانت PDO1. در محیط پایه با دور شیکر 140rpm و دمای $25 \pm 5^\circ\text{C}$.
الف) منحنی رشد سلولی به روش کدورت سنجی
ب) منحنی پروتئین کل تولید شده



شکل 1- مراحل تولید بیوسورفکتانت و تجزیه نفت توسط باکتری PDO1.

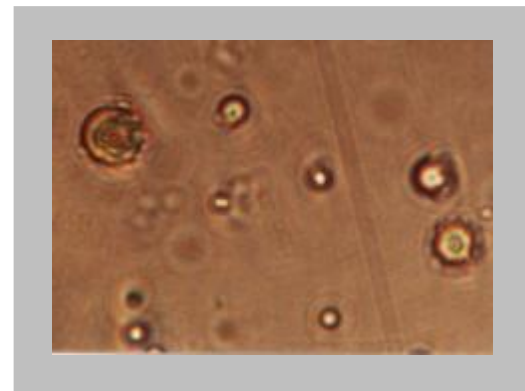


(الف)

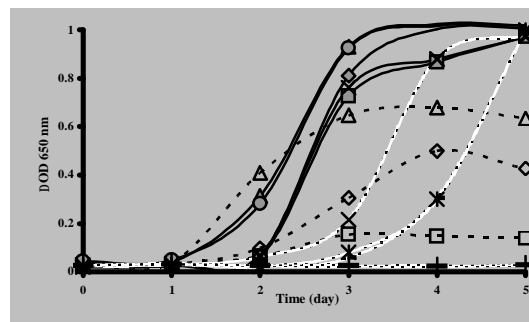


(ب)

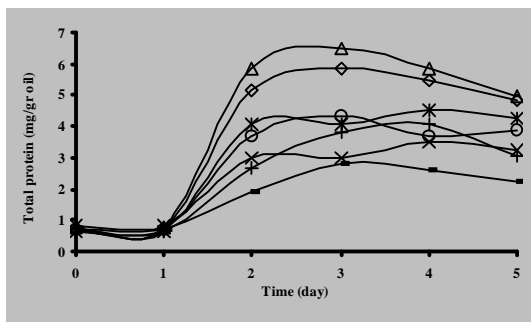
شکل 4- بررسی اثر غلظت نمک در تجزیه زیستی نفت خام توسط باکتری هالوتولرانت PDO1. در محیط پایه با دور شیکر 140 rpm و دمای $25 \pm 5^\circ\text{C}$.
الف) منحنی رشد سلولی به روش کدورت سنجی
ب) منحنی پروتئین کل تولید شده



شکل 2- میکروارگانیسمها در اطراف ذرات امولسیونه شده نفت خام در محیط مایع. فلشها، باکتریها را دور ذرات نفت نشان می‌دهد.



(الف)



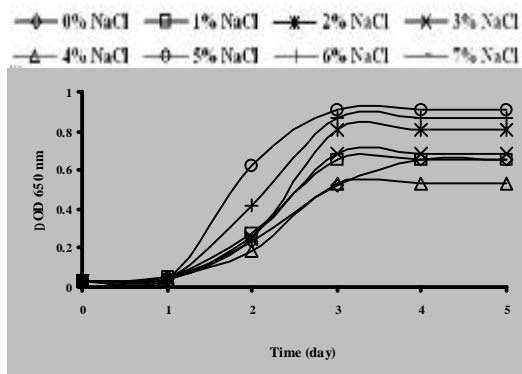
(ب)

شکل 6- بررسی اثر غلظت منبع فسفر (Na_2HPO_4) در تجزیه زیستی نفت خام توسط باکتری هالوتولرانت PDO1 در محیط پایه با PH 8/5، غلظت نمک صفر در صد، NH_4Cl گرم 0/292، دور شیکر 140 rpm و دمای $25 \pm 5^\circ\text{C}$.

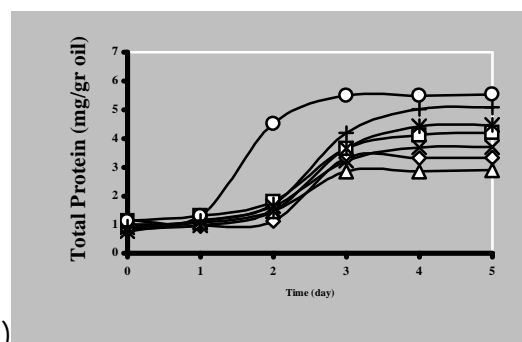
الف) منحنی رشد سلولی به روش کدورت سنجی

ب) منحنی پروتئین کل تولید شده

Na_2HPO_4 گرم 0/012 = *
 Na_2HPO_4 گرم 0/006 = —
 Na_2HPO_4 گرم 0/024 = *
 Na_2HPO_4 گرم 0/018 = +
 Na_2HPO_4 گرم 0/036 = —
 Na_2HPO_4 گرم 0/030 = —
 Na_2HPO_4 گرم 0/042 = —



(الف)



(ب)

پی نوشت ها

- 1- Biodegradation
- 2- Drigalski

منابع

Atlas, R. M. (1977). Stimulated petroleum biodegradation. *CRC Crit Rev Microbiol*. Sep 5(4): 371-86.

Atlas, R.M., and N. Bartha (1993). *Microbial Ecology: Fundamentals and Applications*. 3rd ed. Addison Wesley Longman Publishers, Amsterdam.

Bardi, L., A. Mattei, S. Steffan, and M. Marzona, (2000). Hydrocarbon degradation by a soil microbial population with beta-cyclodextrin as surfactant to enhance bioavailability. *Enzyme Microb Technol*. Nov 15; 27(9): 709-713.

Canby, T. (1991). The Persian Gulf After the Storm. *National Geographic*. 180, 2, pp.2-32

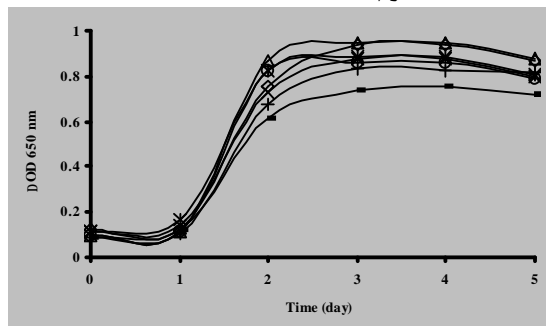
Cunningham, J. A., H. Rahme, G. D. Hopkins, C. Lebron, and M. Reinhard (2001). Enhanced in situ bioremediation of BTEX-contaminated groundwater by combined injection of nitrate and sulfate. *Environ Sci Technol*. Apr 15, 35(8): 1663-70.

شکل 5- بررسی اثر غلظت منبع نیترोजن (NH_4Cl) در تجزیه زیستی نفت خام توسط باکتری هالوتولرانت PDO1 در محیط پایه با PH 8/5، غلظت نمک صفر در صد، دور شیکر 140 rpm و دمای $25 \pm 5^\circ\text{C}$.

الف) منحنی رشد سلولی به روش کدورت سنجی

ب) منحنی پروتئین کل تولید شده

NH_4Cl گرم 0/097 = —
 NH_4Cl گرم 0/049 = —
 NH_4Cl گرم 0/195 = —
 NH_4Cl گرم 0/146 = *
 NH_4Cl گرم 0/292 = —
 NH_4Cl گرم 0/244 = *
 NH_4Cl گرم 0/341 = —



(الف)

- Schlegel, H. G. (1992). *Allgemeine Mikrobiologie*. 7. Auflage. Georg Thieme Verlag
- Smibert, R. M., and N. R. Krieg, (1981). General characterization. In *Manual of methods for general bacteriology*. Edited by P. Gerhardt. American Society for Microbiology, Washington, DC. Pp. 409-443.
- Sueszmuth, R., J. Eberspaecher, R. Haag, & W. Springer, (1987). *Biochemisch-mikrobiologisches praktikum*. Georg Thieme Verlag.
- Wolfe, D. A., M. J. Hameedi, Galt, J. A. Watabayashi, G. Short, J. O'Claire, C. Rice, S. Michel, J. Payne, J. R. Braddock, J. Hanna, S. and D. Sale (1994). The fate of oil spilled from Exxon Valdez. *Environ. Sci. Technol.*, 28, 560-A-568A.
- Desai, J. D., and I. M. Banat (1997). Microbial production of surfactants and their commercial potential. *Microbiol.Mol.Biol.Rev.* 61:47-64.
- Etkin, D. S., P. Wells, M. Nauke, J. Campbell, C. Grey, J. Koefoed, T. Meyer, and S. Reddy (1998). *In: Proceeding of the 21th arctic and marine oil spill program technical seminar*. Environment, Canada, Edmonton, Alberta., pp. 903-910.
- Gibbs, C. F. (1975). Quantitative studies on marine oil biodegradation of crude oil. I. Nutrient limitation at 14°C. *Proc. Roy. Soc. London.* 188:61-82.
- Gilmour, D. (1990). Halotolerant and halophilic microorganism. In: Edwards, C. (ed). *Microbiology of extrem environments. Open University pres.* 147-177.
- Harayama, S., H. Kishira, Y. Kasai, and K. Shutsubo (1999). Petroleum biodegradation in marine environments. *J Mol Microbiol Biotechnol.* Aug; 1(1): 63-70.
- Korda, A., P. Santas, A. Tenente, & R. Santas, (1997). Petroleum hydrocarbon bioremediation: sampling and analytical techniques, in situ treatments and commerial microorganisms currently used. *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 48: 677-686.
- Lazar, I., S. Doborta, A. Voicu, M. Stefanescu, L. Sandulescu, & I. G. Petrisor (1997). Microbial degradation of waste hydrocarbons in oily sludge from some Romanian oil fields. *J. Petroleum Science & Engineering.* 22: 151-160.
- Marques, M. C., A. Ventosa, A. & F. Ruiz-Berraquero, (1987). A taxonomic study of heterotrophic halophilic and non-halophilic bacteria from a solar saltern. *J. Gen. Microbiol.* 133: 45-56.
- Moran, A. and C., N. Olivera, M. Commendatore, J. Esteves, L., F. Sineriz, (2000). Enhancement of hydrocarbon waste biodegradation by addition of a biosurfactant from *Bacillus subtilis* O9. *Biodegradation.* 11(1): 65-71.
- Rahman, K. S., I. M. Banat, Thahira, J. Thayumanavan, and P. Lakshmanaperumalsamy (2002). Bioremediation of gasoline contaminated soil by a bacterial consortium amended with poultry litter, coir pith and rhamnolipid biosurfactant. *Bioresour Technol. Jan.* 81(1): 25-32.
- Rheinheimer, G. (1981). *Mikrobiologie der gewaesser*. 3. Auflage. Gustav Fischer Verlag.



