

مقاله علمی-پژوهشی:

اثر ریز جلبک *Aphanothece halophytica* بر ترکیب اسیدهای چرب و اسیدهای آمینه ناپلیوس آرتمیا ارومیانا (*Artemia urmiana*)

پریا اکبری^{*}، زهرا امینی خویی^۲، الناز عرفانی فر^۲

*paria.akbary@gmail.com

۱- چابهار، دانشگاه دریانوردی و علوم دریایی چابهار، دانشکده علوم دریایی، گروه شیلات
۲- سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، موسسه تحقیقات علوم شیلاتی کشور، مرکز تحقیقات شیلات
آبهای دور چابهار، چابهار، ایران

تاریخ پذیرش: خرداد ۱۳۹۹

تاریخ دریافت: فروردین ۱۳۹۹

چکیده

تحقیق حاضر، به منظور بررسی اثر ریز جلبک (*Aphanothece halophytica*) بر ترکیب اسیدهای چرب و اسیدهای آمینه ناپلیوس آرتمیا ارومیانا به مدت ۳ هفته صورت گرفت. در این مطالعه، سیستمها تحت شرایط استاندارد تخم‌گشایی شدند. سپس تعداد ۱۲۰۰۰۰۰ عدد ناپلیوس در یک طرح کاملاً تصادفی با ۳ تیمار آزمایشی و ۳ تکرار (با تعداد ۱۰۰۰۰۰ در هر تکرار) که شامل: میزان ۲۰۰ میلی‌لیتر ریزجلبک با تراکم سلولی جلبک به ترتیب ۲۲×۱۰^6 ، ۱۶×۱۰^6 و ۱۳×۱۰^6 سلول در هر میلی‌لیتر و تیمار شاهد (مخمر ۱ گرم به ازای ۱۰۰۰۰ عدد ناپلیوس) بود، مورد استفاده قرار گرفتند. بر اساس نتایج حاصله، در پایان آزمایش، بیشترین میزان ایکوزاپنتانوئیک اسید ($۳/۹۹ \pm ۰/۲۵$ درصد) و دوکوزاهگزانوئیک اسید ($۱/۴۴ \pm ۰/۰۲$ درصد) در تیمار تغذیه شده با ریزجلبک با تراکم سلولی ۱۳×۱۰^6 سلول در هر میلی‌لیتر مشاهده شد. همچنین بیشترین میزان آسپارتیک اسید، گلوتامیک اسید، سرین، گلیسین، هیستیدین، آرژنین، ترئونین، آلانین، تیروزین، والین، متیونین، ایزولوسین، لوسین و مجموع اسیدهای آمینه در تیمار تغذیه شده با ریزجلبک با تراکم سلولی ۱۳×۱۰^6 سلول در هر میلی‌لیتر مشاهده شد و اختلاف معنی‌داری را با سایر تیمارها نشان داد ($p < ۰/۰۵$). در کل، نتایج این تحقیق نشان داد که ناپلیوس آرتمیا تغذیه شده با سطوح مختلف این ریزجلبک ترکیب اسیدهای چرب و اسیدهای آمینه بهتری را در مقایسه با شاهد نشان داد و استفاده از تراکم سلولی ۱۳×۱۰^6 سلول در هر میلی‌لیتر جلبک *A. halophytica* در جیره غذایی ناپلیوس آرتمیا توصیه می‌گردد.

لغات کلیدی: آرتمیا ارومیانا، ترکیب اسید چرب، اسید آمینه، ریزجلبک *Aphanothece halophytica*

*نویسنده مسئول

مقدمه

آرتمیا یکی از غذاهای پرمصرفی است که به عنوان غذای زنده در پرورش لارو آبزیان به کار برده شده است. تغذیه لارو آبزیان از ناپلیوس آرتمیا به جای غذای کنسانتره، مرگ و میر آبزیان را کاهش داده و منجر به تسریع رشد و توسعه لارو آبزیان شده است (Prusinska et al., 2011).

از آن جایی که بیش از ۵۰ درصد ترکیب شیمیایی بدن لارو ماهیان را پروتئین تشکیل می‌دهد، کمیت و کیفیت پروتئین جیره در رشد بهینه لاروها تاثیرگذار است. مهمترین منبع انرژی در مراحل اولیه لاروی از طریق اسید آمینه تامین می‌گردد (Aragao et al., 2004). بنابراین، عدم توازن اسیدهای آمینه در جیره غذایی منجر به افزایش اکسیداسیون اسیدهای آمینه و در نتیجه کاهش رشد و بازده تبدیل غذایی ماهی می‌گردد (Saavedra et al., 2006). بهترین روش برای جبران کمبود اسیدهای آمینه ضروری استفاده از غذای زنده غنی سازی شده با اسیدهای آمینه ضروری یا اضافه کردن این اسیدهای آمینه به غذای خشک شده است.

آرتمیا به عنوان یکی از منابع غذایی سالم قادر به تامین برخی آنزیم‌هایی است که لارو آبزیان در مراحل اولیه رشد قادر به سنتز آنها نمی‌باشند (Kim et al., 2002; Tocher, 2003). جنبه مهم دیگر آرتمیا به دلیل دسترسی و تهیه آسان آن در هر مقدار و زمان مشخص برای پرورش آبزیان می‌باشد (Bengtson et al., 1991; Prusinska et al., 2011). به رغم مزایای بسیار زیاد، یکی از نقاط ضعف آرتمیا این است که چون فاقد اسیدهای چرب اشباع نشده بلند زنجیره سری ۳ برای مثال، ایکوزاپنتانوئیک اسید و دوکوزاهگزانوئیک اسید هستند، لذا سعی در غنی سازی آرتمیا به منظور بالا رفتن ارزش غذایی آن شده است (Navarro and Sargent, 1992). یادآور می‌شود، کمبود این اسیدهای چرب ضروری سبب آسیب‌های بافتی، عصبی شدن و اختلال در رفتارهای حرکتی و تغذیه‌ای می‌شود (Sargent et al., 1995).

از آن جایی که بدن آبزیان قادر به سنتز این نوع اسیدهای چرب نمی‌باشد، لازم است به جیره غذایی اضافه شوند

(Henderson, 1996; Tocher, 2003). به طور همزمان، اسیدهای چرب غیر اشباع بلند زنجیره در تشکیل لیپیدهای غشاء سلولی و در طیف وسیعی از عملکردهای بیولوژیک مانند پروستاگلاندین، پروستاگلین، ترومبوکسان و لکوترین‌ها شرکت دارند (Kim et al., 2002).

در شروع تغذیه خارجی لارو آبزیان، از آن جایی که سیستم ایمنی آنها به طور کامل توسعه نیافته است، توانایی هضم پروتئین‌های پیچیده را ندارد ولی لارو به منظور رشد به ذخیره پروتئین نیاز دارد. لذا، حضور کمی و کیفی ذخایر اسید آمینه‌های آزاد در جیره غذایی از اهمیت ویژه‌ای برای لارو آبزیان برخوردار است (Carter and Houlihan, 2001).

ریز جلبک‌ها به دلیل تولید محصولات جانبی از جمله کارتنوئیدها (بتاکاروتن، آستازانتین، کانتازانتین و لوتئین)، سایر رنگدانه‌ها (فیکوسیانین و فیکواریتین)، اسیدهای چرب امگا ۳ و ۶ [ایکوزاپنتانوئیک اسید (EPA)^۱، دوکوزا هگزانوئیک اسید (DHA)^۲، ویتامین‌ها (توکوفرول‌ها، ویتامین B_{۱۲} و پیش‌ویتامین A)، پلی‌ساکاریدها و پروتئین‌ها و رشد سریع در صنایع مختلف دارویی، غذایی و تولید سوخت زیستی مورد استفاده قرار می‌گیرند (Bigogno et al., 2002؛ حافظیه، ۱۳۸۳).

تاکنون مطالعات زیادی در مورد کاربرد ریز جلبک‌ها در آبی پروری انجام شده است. برای مثال، استفاده از ریز جلبک اسپیرولینا و کلرلا در تغذیه میگوی آب شیرین (*Macrobrachium reosenbergii*) و میگوی سفید (*Litopenaeus schmitti*) موفقیت‌هایی را به دنبال داشته است (Radhakrishnan et al., 2014). تحقیقات در این زمینه نشان داده است که برخی جلبک‌ها با تامین اسیدهای چرب ضروری، اثرات مثبتی بر جانوران از نظر فیزیولوژیک اعمال نموده‌اند (Spolaore et al., 2006).

احمدی فرد و همکاران (۱۳۸۶) نتایج قابل توجهی در رشد و ترکیب اسیدهای چرب روتیفرهای آب شیرین (*Brachionus calyciflorus*) با استفاده از ریز

^۱ Eicosapentaenoic acid, 20:5

^۲ Docosahexaenoic acid, 22:6

سپس پس از ۱۵ روز، قبل از استفاده برای غنی‌سازی آرتمیا، سه غلظت مختلف از این جلبک به ترتیب ۱، ۲ و ۳:۱ تهیه شد سپس با کمک دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۵۵۰ نانومتر کدورت ۰/۶۰۱، ۰/۳۲۴ و ۰/۲۱۹ قرائت شد (Andesen, 2005)

آماده سازی ناپلیوس آرتمیا و تیمار بندی

پس از تخم‌گشایی سیستم آرتمیا طبق شرایط کشت استاندارد (شوری ۳۵-۳۰ گرم در لیتر، دمای ۲۶-۲۵ درجه سانتی‌گراد، pH ۸/۵-۷، نور ۲۰۰۰ لوکس)، ناپلی‌ها با استفاده از رفتار نورگرایی مثبت از پوسته‌ها جداسازی شدند. سپس تعداد ۱۲۰۰۰۰۰ عدد ناپلیوس (مرحله اینستار II) در یک طرح کاملاً تصادفی به ۴ تیمار با ۳ تکرار (با تعداد ۱۰۰۰۰۰ در هر تکرار) تقسیم شدند. گروه شاهد با ۱ گرم پودر مخمر نانویی (*Saccharomyces cerevisiae*) به اِزاء ۱۰۰۰۰ عدد ناپلیوس و تیمارهای آزمایشی با میزان ۱۰۰ میلی‌لیتر به ازای هر لیتر ریز جلبک *A. halophytica* که به ترتیب عبارت بودند از: تیمار ۱ (تراکم ریز جلبک $A. halophytica \times 10^6 \times 22$ سلول در هر میلی‌لیتر)، تیمار ۲ (تراکم ریز جلبک *A. halophytica \times 10^6 \times 16 سلول در هر میلی‌لیتر) و تیمار ۳ (تراکم ریز جلبک *A. halophytica \times 10^6 \times 13 سلول در هر میلی‌لیتر) در ظروف پلاستیکی استوانه‌ای-مخروطی ۲ لیتری در دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد و شوری ۳۰ گرم در لیتر، به مدت ۳ هفته تغذیه شدند (مناف، ۱۳۸۰).**

سنجش ترکیب اسیدهای چرب

مقدار ۲۰۰-۱۰۰ میلی‌گرم از نمونه ریزجلبک درون ظرف شیشه‌ای درب دار ریخته شد. سپس ۱ میلی‌لیتر از محلول حاوی H_2SO_4 ۲/۵ درصد و متانول ۹۸ درصد (۱/۴۰v/v) به هر ظرف نمونه اضافه گردید و سپس به مدت ۱ ساعت در دمای ۸۰ درجه سانتی‌گراد قرار داده شد. پس از سرد شدن در دمای اتاق، ۵۰۰ میکرولیتر هگزان با ۱/۵ میلی‌لیتر NaCl ۹ درصد مخلوط گردید و به نمونه اضافه شده تا اسید چرب متیل استر استخراج گردد (Pérez et al., 2017). پس از سانتریفیوژ نمونه

جلبک‌های آب شیرین کلرلا (*Chlorella sp.*) و سندسموس (*Scenedesmus obliquus*) به دست آوردند. در شروع تغذیه خارجی لارو آبزیان، از آن جایی که سیستم ایمنی آنها به طور کامل توسعه نیافته است، توانایی هضم پروتئین‌های پیچیده را ندارد، ولی لارو به منظور رشد به ذخیره پروتئین نیاز دارد. لذا حضور کمی و کیفی ذخایر اسید آمینه‌های آزاد در جیره غذایی از اهمیت ویژه‌ای برای لارو آبزیان برخوردار است (Carter and Houlihan, 2001). از آن جایی که ریزجلبک *Aphanothece halophytica* از دسته ریز جلبک‌هایی است که به راحتی کشت شده، با توجه به شرایط اقلیمی چابهار انتخاب شده، دارای رشد زیاد بوده و از نظر مقدار اسیدهای چرب دارای ۳/۲۷ درصد EPA و ۶/۳۳ درصد DHA و مجموع اسیدهای آمینه ۲/۷۹ میلی‌گرم بر گرم وزن جلبک می‌باشد (امینی خوئی و همکاران، ۱۳۹۸)، لذا به عنوان یکی از گونه‌های مهم جلبکی برای تامین اسیدهای چرب ضروری و اسیدهای آمینه آبزیان می‌توان آن را مد نظر قرار داد.

از این رو، این تحقیق، با هدف بررسی اثر سطوح مختلف ریزجلبک *Aphanothece halophytica* بر ترکیب اسیدهای چرب و اسیدهای آمینه ناپلیوس آرتمیا ارومیا انجام شده است.

مواد و روش‌ها

کشت ریز جلبک *Aphanothece halophytica*

ابتدا تمام ابزار آلات شیشه‌ای و فلزی در داخل آون ۱۶۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲ ساعت قرار داده شدند. سپس برای سترون نمودن محیط‌های کشت جلبک از دستگاه اتوکلاو با دمای ۱۲۱ درجه سانتی‌گراد با فشار ۱/۶ اتمسفر و از محیط کشت F/2 برای استفاده شد. شرایط محیطی مطلوب برای رشد این ریزجلبک، نور سفید تک رنگ با روشنایی ۲۰۰۰ لوکس و درجه حرارت 2 ± 25 درجه سانتی‌گراد و pH ۸-۷/۵ در نظر گرفته شد. ریزجلبک رشد یافته پس از گذشت ۱۰ روز در حالی که در انتهای مرحله رشد لگاریتمی و در اوج ارزش غذایی و تراکم بود، برای غنی‌سازی ناپلیوس آرتمیا مورد استفاده قرار گرفت.

نهایت در داخل یخچال قرار گرفت. پس از مرحله هضم، برای مرحله اشتقاق، ۱۰ میکرولیتر بافر استات به لوله هضم حاوی اسید آمینه خشک شده اضافه شده و بعد از مخلوط کردن مجدداً ۴۹۰ میکرولیتر بافر استات به مخلوط اضافه شده و به مدت ۵ دقیقه آنکوباسیون گردید و سپس بافر بورات و ۱۰۰ میکرولیتر محلول OPA (۰-۵ phthaldialdehyde) اضافه شده و پس از ۲ دقیقه آنکوباسیون، ۵۰ میکرولیتر اسید کلریدریک ۰/۷۵ مولار به ترکیب اضافه شده تا واکنش متوقف شد و نهایتاً ۲۰ میکرولیتر از ترکیب نهایی با سرنگ مخصوص به دستگاه HPLC (۱۲۹۰ infinity کشور انگلیس) به مشخصات ستون (۴×۱۰۰ mm OPA specific column RP۱۸) و دمای ستون ۳۰ درجه سانتی‌گراد تزریق گردید.

آنالیز آماری

تجزیه و تحلیل داده‌ها (سه تکرار برای هر تیمار) از طریق آزمون تجزیه واریانس یک طرفه (one way ANOVA) و مقایسه میانگین بین تیمارها بر اساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح معنی‌دار ۵ درصد استفاده گردید. با استفاده از تست کولموگراف اسمیرنوف نرمال بودن داده‌ها و از تست لون برابری واریانس‌ها و تجزیه و تحلیل کلیه داده‌ها با نرم افزار SPSS ویرایش ۱۹ صورت گرفت و جهت محاسبات آماری از نرم افزار Excel ویرایش ۲۰۱۰ استفاده گردید.

نتایج

در جدول ۱ ترکیب اسیدهای چرب (کل درصد اسیدهای چرب) تیمارهای مختلف در پایان دوره آزمایش ارائه شده است. بیشترین میزان مریستیک اسید ($1/97 \pm 0/36$ درصد)، پالمیتیک اسید ($19/29 \pm 0/09$ درصد) و استئاریک اسید ($4/84 \pm 0/14$ درصد) و مجموع اسیدهای چرب اشباع شده در شاهد که فقط با مخمر تغذیه شده بودند، مشاهده گردید که اختلاف معنی‌داری را با سایر تیمارها نشان داد ($P < 0/05$).

(۱۰ دقیقه با ۴۰۰۰ دور در دقیقه)، بخش رویی محلول (شامل هگزان) جداسازی شده و برای تعیین پروفایل اسید چرب به دستگاه گاز کروماتوگرافی تزریق گردید (AOAC, 2000; Pérez *et al.*, 2017). برای جداسازی و شناسایی انواع اسیدهای چرب، از دستگاه کروماتوگرافی مدل Unicam ۴۶۰۰ (مستقر در شرکت میزان سنجش پاسارگاد تهران) استفاده شد. ستون این دستگاه از نوع $10 \times Bp$ به طول ۳۰ متر و قطر ۰/۱ میلی‌متر بود آشکارساز دستگاه از نوع FID و گاز حاصل از دستگاه هلیوم بود. فشار گاز هیدروژن ۳۰ میلی‌لیتر بر ثانیه، اکسیژن ۳۰۰ میلی‌لیتر بر ثانیه، دمای آشکارساز Detector ۲۵۰ درجه سانتی‌گراد، دمای Injector ۲۴۰ درجه سانتی‌گراد و دمای ستون ۲۰۰ درجه سانتی‌گراد تنظیم گردید. ۱ میکرولیتر از عصاره مورد نظر با سرنگ هامیلتون به دستگاه تزریق گردید با عبور گازی هلیوم و حرارت تدریجی، استرهای متیله اسیدهای چرب که به صورت بخار درآمدند، یکی پس از دیگری از ستون خارج شدند و منحنی رسم شد و زمان بازداری مربوط به هر اسید چرب با منحنی مربوط به اسیدهای چرب استاندارد و زمان بازداری مقایسه شد و بدین ترتیب، نوع و میزان اسید چرب (بر حسب درصد کل اسیدهای چرب) تعیین گردید.

سنجش ترکیب اسید آمینه

جهت سنجش ترکیب اسیدهای آمینه از روش Lindroth و Mopper (۱۹۷۹) با کمی تغییر استفاده گردید. ابتدا ۰/۱ گرم آرمیا خشک شده از هر تکرار تیمار در دستگاه فریز درایر (۷۰۱۲-Operon، کشور کره جنوبی) به لوله هضم اضافه و ۷/۵ میلی‌لیتر اسید کلریدریک ۶ نرمال به آن اضافه شد و پس از خارج کردن هوای داخل لوله با گاز نیتروژن، در داخل آون با دمای ۱۱۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۴ ساعت قرار گرفت و سپس حجم اسید موجود در لوله تا حجم ۲۵ میلی‌لیتر با آب خالص رقیق گردید و با فیلترهای سر سرنگی ۰/۴۵ میکرونی محلول فیلتر شده و ۱۰ میکرولیتر از این محلول فیلتر شده در ظروف شیشه‌ای ریخته شد و تحت شرایط خلاء قرار گرفته و در

جدول ۱: ترکیب اسیدهای چرب (درصد کل اسیدهای چرب) کل تیمارهای مورد مطالعه

Table 1: Composition of fatty acids (percentage of total fatty acids) of all studied treatments

تیمارها				
شاهد (۱ گرم مخمر به ای ۱۰۰۰۰ ناپلیوس)	تراکم سلولی ریز جلبک ۲۲×۱۰ ^۶ سلول در هر میلی لیتر	تراکم سلولی ریز جلبک ۱۶×۱۰ ^۶ سلول در هر میلی لیتر	تراکم سلولی ریز جلبک ۱۳×۱۰ ^۶ سلول در هر میلی لیتر	اسیدهای چرب
۱/۹۷ ± ۰/۳۶ ^a	۱/۴۸ ± ۰/۲۰ ^b	۱/۵۰ ± ۰/۴۰ ^b	۱/۰۰ ± ۰/۱ ^c	C۱۴:۰
۰/۰ ± ۰/۰ ^c	۱/۲۰ ± ۰/۰۹ ^a	۱/۲۰ ± ۰/۰۹ ^a	۰/۷۳ ± ۰/۰۵ ^b	C۱۵:۰
۹/۲۹ ± ۰/۰۹ ^a	۳/۸۰ ± ۰/۰۹ ^b	۲/۸۵ ± ۰/۱۲ ^c	۲/۸۵ ± ۰/۱۲ ^c	C۱۶:۰
۰/۹۹ ± ۰/۰۷ ^c	۳/۳۷ ± ۰/۱۴ ^a	۲/۳۱ ± ۰/۱۵ ^b	۲/۳۱ ± ۰/۱۵ ^b	C۱۷:۰
۴/۸۴ ± ۰/۱۴ ^a	۴/۲۹ ± ۰/۳۵ ^b	۳/۹۸ ± ۰/۱۳ ^b	۳/۹۸ ± ۰/۱۳ ^b	C۱۸:۰
۰/۰ ± ۰/۰	۰/۰ ± ۰/۰	۰/۰ ± ۰/۰	۰/۰ ± ۰/۰	C۲۰:۰
۰/۰ ± ۰/۰	۰/۰ ± ۰/۰	۰/۰ ± ۰/۰	۰/۰ ± ۰/۰	C۲۲:۰
۱۷/۰۹ ± ۰/۳۳ ^a	۱۴/۱۶ ± ۰/۶۹ ^b	۱۰/۸۷ ± ۰/۴۷ ^c	۱۰/۸۷ ± ۰/۴۷ ^c	SFA*
۷/۰۴ ± ۰/۱۴ ^d	۱۲/۰۲ ± ۰/۰۶ ^b	۱۳/۹۳ ± ۰/۰۶ ^a	۱۳/۹۳ ± ۰/۰۶ ^a	C۱۶:۱n
۰/۰ ± ۰/۰ ^d	۱/۴۹ ± ۰/۴ ^a	۱/۰۶ ± ۰/۴ ^b	۱/۰۶ ± ۰/۴ ^b	C۱۸:۱n-۹
۲۷/۶۹ ± ۰/۱۱ ^b	۱۹/۹۰ ± ۰/۱۳ ^d	۲۱/۰۷ ± ۰/۴۳ ^c	۲۱/۰۷ ± ۰/۴۳ ^c	C۲۰:۱n-۹
۳۴/۷۳ ± ۰/۵۸ ^a	۳۳/۴۱ ± ۰/۷۴ ^b	۳۶/۰۶ ± ۰/۶۲ ^c	۳۶/۰۶ ± ۰/۶۲ ^c	MUFA**
۰/۰ ± ۰/۰ ^c	۲/۱۰ ± ۰/۰۱ ^a	۱/۳۷ ± ۰/۳۶ ^b	۱/۳۷ ± ۰/۳۶ ^b	C۲۰:۲n-۳
۲۴/۳۳ ± ۰/۱۴ ^a	۱۶/۹۷ ± ۰/۱۴ ^c	۱۹/۵۷ ± ۰/۱۳ ^d	۱۹/۵۷ ± ۰/۱۳ ^d	C۱۸:۲n-۶
۲/۵۳ ± ۰/۲۵ ^b	۴/۱۳ ± ۰/۸۵ ^a	۴/۴۱ ± ۰/۳۲ ^a	۴/۴۱ ± ۰/۳۲ ^a	C۱۸:۳n-۳
۰/۰ ± ۰/۰	۰/۰ ± ۰/۰	۰/۰ ± ۰/۰	۰/۰ ± ۰/۰	C۲۰:۳n-۶
۰/۰ ± ۰/۰ ^c	۱/۶۸ ± ۰/۳۷ ^a	۱/۳۹ ± ۰/۳۲ ^b	۱/۳۹ ± ۰/۳۲ ^b	C۲۰:۴n-۶
۱/۳۵ ± ۰/۱۷ ^d	۲/۹۷ ± ۰/۰۶ ^c	۳/۹۹ ± ۰/۲۵ ^a	۳/۹۹ ± ۰/۲۵ ^a	C۲۰:۵n-۳
۰/۰ ± ۰/۰ ^b	۰/۰ ± ۰/۰ ^b	۰/۰ ± ۰/۰ ^b	۰/۰ ± ۰/۰ ^b	C۲۲:۴n-۶
۰/۳۴ ± ۰/۰۶ ^d	۰/۴۹ ± ۰/۰۱ ^b	۱/۴۴ ± ۰/۰۲ ^a	۱/۴۴ ± ۰/۰۲ ^a	C۲۲:۶n-۳
۲۸/۵۵ ± ۰/۵۵ ^d	۳۰/۸۱ ± ۰/۲۵ ^a	۳۲/۱۷ ± ۰/۲۴ ^b	۳۲/۱۷ ± ۰/۲۴ ^b	PUFA***

مقادیر (میانگین ± خطای معیار، حاصل سه تکرار) با حروف نامشابه در هر ردیف نشان دهنده اختلاف معنی دار بین تیمارها است. (P<۰/۰۵). میانگین داده‌ها بر اساس واریانس یک طرفه مورد مقایسه قرار گرفتند. * SFA اسید چرب اشباع ** MUFA اسید چرب تک زنجیره غیر اشباع *** PUFA اسید چرب چند زنجیره غیر اشباع (۳ تکرار از هر تیمار)

(P<۰/۰۵). و بیشترین میزان لینولنیک اسید نیز در تیمار تغذیه شده با جلبک با تراکم سلولی ۲۲×۱۰^۶ و ۱۶×۱۰^۶ سلول در هر میلی لیتر مشاهده شد و اختلاف معنی داری را با هم نشان ندادند (P>۰/۰۵). بیشترین میزان مجموع اسیدهای چرب غیر اشباع بلند زنجیره (۳۵/۵۹±۰/۲۵ درصد) در تیمار تغذیه شده با جلبک با تراکم سلولی ۲۲×۱۰^۶ سلول در هر میلی لیتر مشاهده شده و اختلاف معنی داری را با سایر تیمارها نشان داد (P<۰/۰۵).

همچنین بیشترین میزان اسیدهای چرب تک زنجیره غیر اشباع (۷۲/۵۵±۰/۵۸ درصد) و ایکوزانوئیک اسید (۳۷/۶۹±۰/۱۱ درصد) نیز در تیمار تغذیه شده با مخمر (شاهد) مشاهده شد در حالیکه بیشترین میزان اسیدهای چرب غیر اشباع بلند زنجیره (ایکوزا پنتانوئیک اسید و دوکوزا هگزانوئیک اسید) در تیمار تغذیه شده با جلبک با تراکم سلولی ۱۳×۱۰^۶ سلول در هر میلی لیتر بیشتر از سایر تیمارها بود و اختلاف معنی داری نشان داد

در جدول ۲ ترکیب اسیدهای آمینه کل تیمارهای مورد مطالعه ارائه شده است. بیشترین میزان آسپارتیک اسید، گلوتامیک اسید، سرین، گلیسین، هیستیدین، آرژنین، ترئونین، آلانین، تیروزین، والین، متیونین، ایزولوسین و لوسین و مجموع اسیدهای آمینه در تیمار تغذیه شده با ریز جلبک با تراکم سلولی $10^6 \times 13$ سلول در هر میلی لیتر دیده شد و اختلاف معنی داری با سایر تیمارها نشان داد ($p < 0.05$).

جدول ۲: ترکیب اسیدهای آمینه (میلی گرم اسید آمینه / گرم نمونه) کل تیمارهای مورد مطالعه
Table 2: Amino acid composition (mg amino acid / gram sample) of all studied treatments

تیمارها				اسیدهای آمینه
تراکم سلولی ریز جلبک $10^6 \times 13$ سلول در هر میلی لیتر	تراکم سلولی ریز جلبک $10^6 \times 16$ سلول در هر میلی لیتر	تراکم سلولی ریز جلبک $10^6 \times 22$ سلول در هر میلی لیتر	شاهد (اگر مخمر به ای ۱۰۰۰۰ ناپلیوس)	
۰/۶۳ ± ۰/۰۲ ^a	۰/۳۹ ± ۰/۰۲ ^c	۰/۵۷ ± ۰/۰۲ ^b	۰/۱۸ ± ۰/۰۲ ^d	آسپارتیک اسید
۱/۴۴ ± ۰/۰۳ ^a	۰/۸۰ ± ۰/۰۹ ^c	۱/۰۵ ± ۰/۰۳ ^b	۰/۲۹ ± ۰/۰۱ ^d	گلوتامیک اسید
۰/۵۶ ± ۰/۰۴ ^a	۰/۲۳ ± ۰/۰۵ ^c	۰/۳۷ ± ۰/۰۳ ^b	۰/۰۹ ± ۰/۰۱ ^d	سرین
۰/۵۶ ± ۰/۰۴ ^a	۰/۳۰ ± ۰/۰۹ ^b	۰/۴۰ ± ۰/۰۵ ^b	۰/۱۷ ± ۰/۰۲ ^c	گلیسین
۰/۲۹ ± ۰/۰۱ ^a	۰/۱۴ ± ۰/۰۱ ^b	۰/۲۰ ± ۰/۰۱ ^b	۰/۱۵ ± ۰/۰۵ ^b	هیستیدین
۰/۷۸ ± ۰/۰۱ ^a	۰/۳۶ ± ۰/۰۳ ^c	۰/۵۷ ± ۰/۰۴ ^b	۰/۱۹ ± ۰/۰۱ ^d	آرژنین
۰/۲۶ ± ۰/۰۳ ^a	۰/۱۷ ± ۰/۰۲ ^b	۰/۱۴ ± ۰/۰۱ ^b	۰/۱۲ ± ۰/۰۲ ^b	ترئونین
۰/۵۷ ± ۰/۰۳ ^a	۰/۲۴ ± ۰/۰۵ ^b	۰/۳۰ ± ۰/۰۱ ^b	۰/۱۱ ± ۰/۰۱ ^c	آلانین
۰/۴۸ ± ۰/۰۷ ^{ab}	۰/۵۳ ± ۰/۰۸ ^a	۰/۶۱ ± ۰/۰۷ ^a	۰/۳۷ ± ۰/۰۳ ^c	پروлін
۰/۶۸ ± ۰/۰۳ ^a	۰/۳۰ ± ۰/۰۲ ^c	۰/۵۱ ± ۰/۰۲ ^b	۰/۱۸ ± ۰/۰۲ ^d	تیروزین
۰/۴۷ ± ۰/۰۳ ^a	۰/۲۰ ± ۰/۰۱ ^c	۰/۳۰ ± ۰/۰۱ ^b	۰/۱۷ ± ۰/۰۲ ^c	والین
۰/۲۵ ± ۰/۰۲ ^a	۰/۱۸ ± ۰/۰۱ ^b	۰/۱۶ ± ۰/۰۲ ^b	۰/۰۴ ± ۰/۰۲ ^c	متیونین
۰/۲۷ ± ۰/۰۳ ^a	۰/۱۳ ± ۰/۰۲ ^b	۰/۲۶ ± ۰/۰۵ ^a	۰/۲۵ ± ۰/۰۳ ^a	ایزولوسین
۰/۵۷ ± ۰/۰۳ ^a	۰/۱۹ ± ۰/۰۱ ^c	۰/۳۷ ± ۰/۰۳ ^b	۰/۲۰ ± ۰/۰۱ ^c	لوسین
۰/۸۹ ± ۰/۰۴ ^a	۰/۶۱ ± ۰/۰۴ ^b	۰/۵۹ ± ۰/۰۴ ^b	۰/۸۳ ± ۰/۰۷ ^a	فنیل آلانین
۰/۱۰ ± ۰/۰۱	۰/۰۵ ± ۰/۰۱ ^۵	۰/۱۶ ± ۰/۰۲	۰/۰۷ ± ۰/۰۱	لیزین
۸/۳۵ ± ۰/۱۲ ^a	۴/۳۸ ± ۰/۱۲ ^c	۶/۱۱ ± ۰/۷۶ ^b	۲/۸۴ ± ۰/۵۵ ^d	مجموع

مقادیر (میانگین ± خطای معیار، حاصل سه تکرار) با حروف نامشابه در هر ردیف نشان دهنده اختلاف معنی دار بین تیمارها است. ($P < 0.05$). میانگین داده‌ها بر اساس واریانس یک طرفه مورد مقایسه قرار گرفتند (۳ تکرار از هر تیمار)

بحث

عشقی و همکاران (۱۳۹۵) نشان دادند که استفاده از ریز جلبک دونالیا (*Dunaliella salina*) منجر به افزایش معنی دار اسیدهای چرب ایکوزاپنتانوئیک اسید و دوکوزاهگزانوئیک اسید آرتمیا فرانسیسکانا (*A. franciscana*) در مقایسه با آرتمیای تغذیه شده با سبوس برنج، شد. می توان گفت که ترکیب و مقادیر اسیدهای چرب بدن آرتمیا به شدت تحت تاثیر کمیت و

نتایج حاصل از این تحقیق نشان داد که بیشترین میزان اسیدهای چرب غیر اشباع بلند زنجیره (ایکوزا پنتانوئیک اسید و دوکوزا هگزانوئیک اسید) در تیمار تغذیه شده با ریز جلبک با تراکم سلولی $10^6 \times 13$ سلول در هر میلی لیتر بیشتر از سایر تیمارها بود و بیشترین میزان لینولنیک اسید نیز در تیمار تغذیه شده با ریز جلبک با تراکم سلولی $10^6 \times 13$ و $10^6 \times 16$ سلول در هر میلی لیتر مشاهده شد.

غذایی ریزجلبک‌ها بر پرورش آبزیان نشان دادند که ریز جلبک‌های *Thalassiosira*، *Chaetoceros muelleri* و *Nannochloris atomus* و *pseudonana* دارای مقادیر بالایی از اسیدهای آمینه آسپاراتات و گلوتامات (۹/۱ درصد) بودند.

نتایج، به طور کلی نشان داد که استفاده از ریزجلبک *Aphanothece halophytica* منجر به بهبود اسیدهای چرب غیر اشباع بلند زنجیره ایکوزاپنتانوئیک اسید و دوکوزا هگزانوئیک اسید و پروفایل اسیدهای آمینه آرتمیما گردید و بهترین سطح این ریزجلبک جهت غنی سازی آرتمیما $10^6 \times 13$ سلول در هر میلی‌لیتر به دست آمد که می‌تواند استفاده از آرتمیما غنی شده با این گونه ریزجلبک در پرورش لارو ماهی و سخت پوستان به منظور تامین اسیدهای چرب و اسیدهای آمینه ضروری توصیه گردد.

تشکر و قدردانی

بدین وسیله از زحمات کارشناس شرکت سنجش پاسارگاد تهران و ریاست محترم مرکز تحقیقات علوم شیلاتی آبهای دور (چابهار) که امکانات و تجهیزات آزمایشی را فراهم نمودند، تشکر و قدردانی می‌گردد.

منابع

احمدی فرد، ن.، عابدیان کناری، ع.م. و فلاحی، م.، ۱۳۸۶. مقایسه رشد و ترکیب اسید چرب روتیفر آب شیرین *Brachionus calyciflorus* تغذیه شده با دو جلبک سبز *Chlorella sp* و *Scenedesmus obliquus* مجله علمی شیلات ایران، ۱۶(۴)، ۱۵-۲۶. امینی خوئی، ز.، عرفانی فر، ا.، دلوکیان، ا.م.، جدگال، س. و صوفی مقدم، ع.ر.، ۱۳۹۸. تولید بیومس ریزجلبک تک سلولی *Aphanothece halophytica* جداسازی شده از آبهای سواحل دریای عمان و معرفی آن برای بهره برداری در صنعت آبزی پروری، نخستین همایش ملی علوم، صنایع دریایی و توسعه پایدار سواحل مکران، چابهار، دانشگاه دریانوردی و علوم دریایی چابهار، ۱-۵.

کیفیت غذاست و عوامل ژنتیکی تاثیر چندانی بر آن ندارد (Bengston et al., 1991).

این موضوع نشان می‌دهد که احتمالاً استفاده از ریزجلبک، در تغذیه آرتمیما می‌تواند جبران کننده مقادیر کم اسیدهای چرب غیر اشباع بلند زنجیره به ویژه دوکوزاهگزانوئیک اسید در اکثر گونه‌های آرتمیما باشد (عشقی و همکاران، ۱۳۹۵). به طور کلی، عواملی مانند پایین بودن ارزش غذایی مخمر نانوائی از نظر اسیدهای چرب غیر اشباع و وجود ترکیبات غیر قابل هضم در لایه خارجی دیواره سلولی مخمر از مهم‌ترین عواملی هستند که احتمالاً سبب شدند که آرتمیما تغذیه شده با مخمر کمترین میزان اسیدهای چرب غیر اشباع را از خود نشان دهد (Stottrup and McEvoy, 2003; Marques et al., 2004).

مناففر (۱۳۸۰) نشان داد که غنی سازی آرتمیما با ریزجلبک دونالیا، میزان ایکوزاپنتانوئیک اسید را ۲ میلی‌گرم بر گرم وزن خشک نسبت به نمونه شاهد افزایش داد که با تحقیق حاضر هم‌خوانی داشت. همچنین Rekhad و همکاران (۲۰۰۷) در غنی سازی آرتمیما با ریزجلبک نانوکلوپسیس *Nannochloropsis salina* نشان دادند که میزان ایکوزاپنتانوئیک اسید ۸/۰۵ درصد بود و Zaki و همکاران (۲۰۱۰) میزان اسیدهای چرب غیر اشباع در ریز جلبک‌های *Chlorella salina*، *N.salina* و *D.salina* را به طور میانگین به ترتیب ۲/۴۵، ۳/۴۲ و ۱/۳۰ میلی‌گرم بر گرم وزن خشک گزارش کردند.

نتایج این تحقیق نشان داد که بیشترین میزان آسپاراتیک اسید، گلوتامیک اسید، سرین، گلیسین، هیستیدین، آرژینین، ترئونین، آلانین، تیروزین، والین، متیونین، ایزولوسین، لوسین و مجموع اسیدهای آمینه در تیمار تغذیه شده با جلبک با تراکم سلولی ۰/۲۱۹ میلی‌گرم بر لیتر مشاهده گردید، می‌توان گفت که سطح بالای اسید آمینه آزاد در غذای لارو از اهمیت زیادی برخوردار است و عدم توازن اسیدهای آمینه در جیره غذایی می‌تواند سبب افزایش اکسیداسیون اسیدهای آمینه و در نتیجه کاهش رشد و بازده تبدیل غذایی شود (Saavedra et al., 2006). Brown و همکاران (۱۹۹۷) با بررسی خصوصیات

- Biology, (Eds). CRC Press, Boca Raton, FL: pp. 255-280.
- Bigogno, C., Khozin-Goldberg, I., Boussiba, S., Vonshak, A. and Cohen, Z., 2002.** Lipid and fatty acid composition of the green oleaginous algae *Parietochloris incisa*, the richest plant source of arachidonic acid. *Phytochemistry*, 60(5), 497-503. DOI: org/10.1016/S0031-9422(02)00100-0.
- Brown, M.R., Jeffrey, S.W., Volkman, J.K. and Dunstan, G.A., 1997.** Nutritional properties of microalgae for mariculture. *Aquaculture*, 151(1-4): 315-331. DOI: org/10.1016/S0044-8486(96)01501-3.
- Carter, C.G. and Houlihan, D.F., 2001.** Protein synthesis. In: Wright, P.A. and Anderson, A.J. (Eds.), Nitrogen Excretion. Academic Press, San Diego, USA, pp. 31-75.
- Henderson, R.J., 1996.** Fatty acid metabolism in freshwater fish with particular reference to polyunsaturated fatty acids. *Archive Animal Nutrition*, 49(1), 5-22. DOI: 10.1080/17450399609381859
- Kim, H.J., Myiazaki, M. and Ntambi, J.M., 2002.** Dietary cholesterol opposes PUFA-mediated repression of the stearoyl-CoA desaturase-1 gene by SREBP-1 independent mechanism. *Journal of Lipid Research*, 43: 1750-1752. DOI: 10.1194/jlr.M100433-JLR200.
- Lindroth P. and Mopper, K., 1979.** High performance liquid chromatographic determination of subpicomole amounts of amino acids by precolumn fluorescence
- حافظیه، م.، ۱۳۸۳. بررسی اثر تغذیه ای کلرلا، کیتوسروس بر نرخ رشد و بازماندگی *Artemia urmiana*، مجله علمی شیلات ایران، ۱۵(۳)، ۵۵-۶۰.
- عشقی، ش.ن.، نوری، ف.، ایمانی، ا. و آق، ن.، ۱۳۹۵. اثرات جایگزینی جلبک دونالیلا *Dunaliella salina* با سبوس گندم و برنج و پروبیوتیک *Lactobacillus rhamnosus* بر شاخص‌های رشد، تجزیه تقریبی بدن و ترکیب اسیدهای چرب *A.franciscana* مجله علمی شیلات ایران، ۲۶(۱)، ۲۰۷-۲۱۴.
- مناف فر، ر.، ۱۳۸۰. غنی سازی ناپلئوس *Artemia urmiana* با امولسیون اسیدهای چرب و جلبک دونالیلا و بررسی متابولیسم HUFA تحت انکوباسیون سرد. پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تربیت مدرس. ۳۴۵ صفحه.
- Andersen, R.A., 2005.** Algal culturing Techniques. Elsevier, Academic Press, USA, 596 P.
- AOAC, 2000.** Official Methods of Analysis. 17th Edition, the Association of Official Analytical Chemists, Gaithersburg, MD, USA. Methods 985.29, 991.43. DOI: org/10.1016/j.aquaculture.2004.09.015.
- Aragao, C., Conceicao, L.E.C., Fyhn, H.J. and Dinis, M.T., 2004.** Estimated amino acid requirements during early ontogeny in fish with different life styles Gilthead seabream (*Sparus aurata*) and Senegale sole (*Solea senegalensis*). *Aquaculture*, 242:589-605. DOI: org/10.1016/j.aquaculture.2004.09.015.
- Bengtson, D.A., Léger, P. and Sorgeloos, P., 1991.** Use of *Artemia* as a food source for aquaculture. In: Broune, R.A., Sorgeloos, P. and Trotman, C.N.A., (ed) *Artemia*

derivatization with ophthaldialdehyde. *Analytical chemistry*, 51(11), 1667-1674.

DOI: org. 10.1021/ ac50047a019.

Marques, A., Bossier, P., Dhont, J. and Sorgeloos, P., 2004. Influence of yeast

quality on performance of gnotobiotically-grown *Artemia*. *Journal of Experimental Marine Biology and Ecology*, 310 (2): 249-266. DOI: 10.1016/j.jembe.2004.04.009.

Navarro, J.C. and Sargent, J.R., 1992.

Behavioural differences in starving *Clupea harengus* L. larvae correlate with body levels of essential fatty acids. *Journal of Fish Biology*, 41(3): 509-513. DOI: 10.1111/j.1095-8649.1992.tb02678.x.

Pérez, L., Salgueiro, J. L., Maceiras, R.,

Cancela, Á. and Sanchez, Á., 2017. An effective method for harvesting of marine microalgae: pH induced flocculation. *Biomass and bioenergy*, 97, 20-26. DOI: 10.1016/j.biombioe.2016.12.010.

Prusińska, M., Chepurkina, M.,

Wiszniewski, G., Duda A. and Kolman, R., 2011. Preliminary results of rearing larval Russian sturgeon (*Acipenser gueldenstaedtii*) fed live enriched feed. In: Zakêœ, Z., Demska-Zakêœ, K. and Kowalska, A., (ed) New species in aquaculture. Reproduction, rearing, prophylactics. (Eds.), IRS, Olsztyn, Polish. pp 45-52.

Radhakrishnan, S., Saravana Bhavan, P.,

Seenivasan, C., Shanthi, R. and Muralisankar, T., 2014. Replacement of fishmeal with *Spirulina platensis*, *Chlorella vulgaris* and *Azolla pinnata* on non-

enzymatic and enzymatic antioxidant activities of *Macrobrachium rosenbergii*.

Journal of Basic and Applied Zoology, 67(2): 25-33. DOI:

10.1016/j.jobaz.2013.12.003.

Rekhad, Ch., 2007. Variation in fatty acid

Composition of *Artemia salina* nauplii enriched with microalgae and baker's yeast for Use in larviculture. *Journal of Agriculture Food Chemistry Resource*, 18, 295-389. DOI: 10.1021/jf063654l.

Saavedra M., Conceicao, L.E.C., Pousao-

Ferreira, P. and Dinis, M.T., 2006. Amino acid profiles of *Diplodus sargus* (L., 1758) larvae implications for feed formulation. *Aquaculture*, 261: 587-593. Doi: .org/10.1016/j.aquaculture.2006.08.016.

Sargent, J.R., Bell, J.G., Henderson, R.J.

and Tocher D.R., 1995. Requirement criteria for essential fatty acids. *Journal of Applied Ichthyology*, 11, 183-198. DOI: 10.1111/j.1439-0426.1995.tb00018.x

Spolaore, P., Joannis Cassan, C., Duran, E.

and Isambert, A., 2006. Commercial applications of microalgae. *Journal of Bioscience and Bioengineering*, 101(2): 87-96. DOI: 10.1263/jbb.101.87.

Stottrup, J.G. and McEvoy, L.A., 2003. Live

Feeds in Marine Aquaculture. Blackwell, London, UK, 337P. DOI: 10.1016/j.aquaculture.2006.08.016.

Tocher, D., 2003. Metabolism and functions

of lipids and fatty acids in teleost fish. *Review Fish Science*, 11(2): 107-184. DOI: 10.1080/713610925.

- Zaki, M.I., 2010.** Comparative study on growth and survival of larval and juvenile *Dicentrachus labrax* rearing on Rotifer and *Artemia* enriched with four different microalgae species. *African Journal of Biotechnology Resource*, 9(24): 3680-3684.
DOI: 10.5897/AJB2010.000-3233.

Effect of *Aphanothece halophytica* microalgae on fatty acids and amino acids composition of *Artemia urmiana* nauplius

Akbary P.^{1*}; Aminikhoei Z.²; Erfanifar E.²

*paria.akbary@gmail.com

1- Fisheries Group, Marine Sciences Faculty, Chabahar Maritime University, Chabahar, Iran

2- Agricultural Research Educations and Extension Organization (AREEO), Iranian Fisheries Science Research Institute (IFSRI), Chabahar Offshore Fisheries Research Center, Chabahar, Iran

Abstract

The present study was conducted to evaluate the effect of different levels of *Aphanothece halophytica* microalgae on the fatty acids and amino acids composition of *Artemia urmiana* nauplius for 3 weeks. Cysts were hatched under identical standard conditions and the experiment was conducted in a completely randomized design with 1200000 of nauplius in 3 trial treatments and 3 replicates (n=100000 in each replicate) included: with 200 mL microalgae with 22×10^6 , 16×10^6 and 13×10^6 cell/mL respectively and control group (1g yeast per 10000 nauplius). The results showed that at the end of experiment, the highest EPA ($3.99 \pm 0.25\%$) and DHA ($1.44 \pm 0.02\%$) was showed in treatments fed with 13×10^6 cell/mL. Also, the highest Asp, Gli, Ser, Gly, His, Arg, Thr, Ala, Tyr, Val, Met, Ile, Leu and AA was shown in treatments fed with 13×10^6 cell/mL which showed significant difference compared to other treatments ($P < 0.05$) Overall, the results of the present study revealed that *A. urmiana* nauplius fed with different levels of *A. halophytica* microalgae showed better fatty acid and amino acid composition than to control group, and use of 13×10^6 cell/mL *A. halophytica* algae could suggest for *A. urmiana* nauplius.

Keywords: *Artemia urmiana*, Fatty acid composition, Amino acid, *Aphanothece halophytica* algae

*Corresponding author