

بررسی توانایی جلبک *Dunaliella salina* در زداش آلمینیوم از محیط

منصور شریعتی* و ندا اکبرزاده

گروه زیست شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه اصفهان

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۲/۰۴/۲۰؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۰۷/۳۰)

چکیده:

در این مطالعه به بررسی توانایی جلبک *Dunaliella salina* در زداش آلمینیوم محیط پرداخته شد. جلبک در محیط کشت رشد داده شد و اثر غلظت‌های صفر(شاهد)، ۲۵۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۰۰۰ و ۴۰۰۰ میکرومولار آلمینیوم بر روند رشد و میزان کلروفیل کل جلبک طی ۲۷ روز بررسی گردید. نتایج حاکی از آن بود که افزایش غلظت آلمینیوم در محیط باعث کاهش نرخ رشد و کاهش محتوای کلروفیل می‌گردد. به نظر می‌رسد احتمالاً این اثر به ترتیب می‌تواند ناشی از تخریب غشا و کاهش محتوای کلروفیل به واسطه عدم جذب عناصری نظیر کلسیم و منیزیم و متعاقب آن افزایش غلظت آلمینیوم باشد. تیمار سوسپانسیون جلبکی در غلظت‌های مورد بررسی آلمینیوم موجب برقراری پیوند بین سلول‌های جلبکی و یون‌های آلمینیوم شده که در نتیجه آگلوتیناسیون و رسوب یافتن سلول‌ها، کاهش تعداد سلول جلبکی در بخش رویی محیط و متعاقباً حذف آلمینیوم را در پی داشت. افزودن EDTA به محیط جلبکی ضمن پیوند با یون‌های آلمینیوم و جلوگیری نمودن از رسوب سلول‌ها، برقراری پیوند بین سلول‌های جلبکی و یون‌های آلمینیوم را تأیید نمود. همچنین مشاهده گردید که نه تنها هر سلول سوسپانسیون جلبکی ظرفیت مشخصی برای رسوب دادن آلمینیوم دارد بلکه تنها سلول‌های سالم و دست‌نخورده قادر به برقراری پیوند با یون‌های آلمینیوم و رسوب دادن آن می‌باشند. در مجموع، نتایج حاصل از این تحقیق برقراری پیوند مستحکم و مؤثر بین سلول‌های جلبکی و یون‌های آلمینیوم را نشان می‌داده که این امر باعث توقف رشد و تقسیم سلولی، آگلوتینه شدن و رسوب سلول‌های جلبکی و به طور هم‌زمان زداش آلمینیوم محیط می‌گردد.

کلمات کلیدی: آگلوتیناسیون سلولی، آلمینیوم، پاکسازی زیستی، جلبک *Dunaliella*

فرم شیمیایی و حلالت آن توسط فاکتورهای محیطی مختلفی نظیر pH تحت تأثیر قرار می‌گیرد. ورود آلمینیوم به آب‌های اسیدی، افزایش حلالت این عنصر، بروز سمیت و افزایش مقدار کل این فلز را به همراه دارد (Rengel, 1996). ممانعت از رشد ریشه نشانه‌ای بارز از سمیت آلمینیوم است و به نظر می‌رسد غشای پلاسمایی

مقدمه:

فلزات سنگین گروه مهمی از آلاینده‌ها هستند که به طور طبیعی در محیط وجود داشته و یا به واسطه فعالیت انسان به محیط زیست وارد می‌شوند. از جمله این فلزات، می‌توان به آلمینیوم اشاره نمود که حدود ۷ درصد از توده قشر زمین را تشکیل داده (Delhaize and Ryan, 1995) و

محسوب شده و حذف آن کمک شایانی به محیط زیست می‌نماید، بپردازیم.

مواد و روش‌ها:

کشت جلبک: جلبک *D. salina* گونه *Dunaliella* سویه Utex-200 از کلکسیون دانشگاه تگزاس آمریکا تهیه و در محیط کشت Johnson و همکاران (۱۹۶۸) حاوی ۱ مولار CaCl_2 , ۱ مولار MgSO_4 , ۴۰ میلی مولار KNO_3 - $\text{FeCl}_3+\text{Na}_2\text{-EDTA}$, ۷ مولار KH_2PO_4 , ۴۱ میلی مولار CuCl_2 , ۱ میلی مولار MnCl_2 , ۱ میلی مولار ZnCl_2 , ۱ میلی مولار CoCl_2 , ۱ میلی مولار pH NaHCO_3 در $\text{NH}_4\text{MoO}_4+4\text{H}_2\text{O}$ برابر ۷/۵ و غلظت ۲ مولار NaCl در دمای 25 ± 2 درجه سانتی گراد و در رژیم شبانه روزی ۱۴ ساعت نور و ۱۰ ساعت تاریکی با شدت نور ۱۰۰ میکرومول فوتون بر متر مربع بر ثانیه کشت گردید.

اثر آلومینیوم بر رشد (تقسیم سلولی) و میزان کلروفیل: جهت بررسی اثر آلومینیوم بر روند رشد و تغیرات میزان رنگیزه کلروفیل، کشت جلبکی با میزان تقریبی 13×10^4 سلول در میلی لیتر به گونه‌ای توسط نمک AlCl_3 مورد تلقیح قرار گرفت که غلظت‌های انتخابی صفر (شاهد)، ۲۵۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۰۰۰ و ۴۰۰۰ میکرو مولار آلومینیوم حاصل گردید. پس از تلقیح، نمونه‌ها در INFOR AG CH-4103 (روی شیکر) مشت و روی شیکر (BOTTNINGEN) با ۱۰۵ دور در دقیقه قرار داده شدند و طی یک دوره آزمایشی ۲۷ روزه در زمان‌های صفر، روز سوم و سپس هر شش روز یک بار نمونه برداری انجام و شمارش سلولی توسط لام هموسایتو مترا (Schoen, 1988) و در سه تکرار انجام گرفت. به منظور بررسی تغییرات میزان رنگیزه کلروفیل، یک میلی لیتر از سوسپانسیون جلبکی در زمان‌های مذکور برداشته شد و به مدت ۱۵ دقیقه با دور ۱۳۰۰۰ g سانتریفیوژ Eppendorf AG (Eppendorf AG 22331 Hamburg) گردید. سپس محلول رویی به طور

سلول‌های ریشه بیش از سایر قسمت‌ها توسط سمیت آلومینیوم متأثر می‌گردد (Zhang and Rengel, 1999). فلزات سنگین بر موجودات دریایی از جمله فیتوپلانکتون‌ها و جلبک‌ها نیز تأثیر گذاشته و تغییراتی نظری شکسته شدن غشاها تیلاکوئیدی، اجسام پلی فسفات و واکوئل‌های تجمع یافته در بعضی از سلول‌های جلبکی تحت تیمار آلومینیوم یا سرب مشاهده گردیده است (Rengel, 1996). همچنین آلومینیوم سه ظرفیتی به طور مستحکم‌تری جایگزین کلسیم دو ظرفیتی پیوند شده به بارهای منفی سطح غشا شده و بر ساختار و پروتئین‌های غشای سلولی اثر می‌گذارد (Clarkson, 1989). ریز موجودات واکنش پذیری و سیالیت فلزات را تحت تأثیر قرار داده و می‌توانند جهت سمیت‌زدایی فلزات سنگین استفاده شوند (Vilensky et al., 2002; Al-Homaidan, 2006) ویژگی‌هایی نظری تحمل بالا به فلزات سنگین، توانایی رشد به صورت اتوتروفوی و هتروتروفوی، نسبت زیاد سطح به حجم، نورگرایی، توانایی بیان فیتوکلاتین‌ها و قابلیت دستکاری ژنتیکی در جلبک‌ها، آنها را به عنوان گرینه‌های ایده‌آلی برای پاکسازی و تغییض انتخابی فلزات سنگین از محیط مطرح می‌نماید (Suresh and Ravishankar, 2004). مشاهده شده است که برخی از گونه‌های جلبک سبز تک سلولی *Dunaliella* به عنوان سیستم مدل در مطالعات فیزیولوژی گیاهی و تنش‌ها مورد استفاده قرار گرفته (Avron and Ben-Amots, 1992) و توانایی بالایی برای زیست در شرایط نامساعد محیطی دارد (Ben-Amotz and Avron, 1990). این جلبک غلظت‌های بالای فلزات سنگین را تحمل نموده و توانایی قابل توجهی برای جذب و پاکسازی فلزات از محیط‌های آبی دارد (Vilensky et al., 2002; Cabuk et al., 2005). برخی از مشاهدات شخصی اولیه، سلول‌های جلبک *Dunaliella* در حضور آلومینیوم آگلوبتینه شده و رسوب یافته‌ند. این مشاهدات ما را بر آن داشت که به مطالعه توانایی جلبک *Dunaliella* در رسوب دادن و پاکسازی فلز سنگین آلومینیوم که از آلودگی‌های زیست محیطی

فاقد EDTA، تیمار ۴ (افزودن مخلوط ۲۰۰۰ میکرومولار آلومینیوم و ۴۰۰۰ میکرومولار EDTA به سوسپانسیون جلبکی)، تیمار ۵ (افزودن ۴۰۰۰ میکرومولار EDTA به سوسپانسیون جلبکی، مخلوط نمودن و سپس افزودن ۲۰۰۰ میکرومولار آلومینیوم) و تیمار ۶ (افزودن ۲۰۰۰ میکرومولار آلومینیوم به سوسپانسیون جلبکی، مخلوط نمودن و سپس افزودن ۴۰۰۰ میکرومولار EDTA). سپس تمامی نمونه‌ها در حالت سکون کامل قرار داده شدند. شمارش سلولی و نیز بررسی میزان رسوب جلبکی مطابق باشد قبل در زمان‌های صفر و ۹۰ دقیقه پس از تیمار در سه تکرار انجام گرفت.

بررسی توانایی سلول کامل در اتصال و رسوب دادن آلومینیوم: جهت تحقیق پیرامون این که آیا غشاها پاره شده سلول‌های جلبکی و یا مواد متربخه و درون‌سلولی نیز مشابه با یک سلول سالم و زنده، اقدام به برقراری پیوند با آلومینیوم و رسوب دادن آن می‌نمایند، ۲۰ میلی‌لیتر محلول ۴۰۰۰ میکرومولار آلومینیوم به صورت حداًگانه تحت تیمارهای زیر قرار گرفته و به مدت ۱۲۰ دقیقه در حالت سکون قرار داده شدند:

تیمار ۱ (۲ میلی‌لیتر محیط جلبکی حاوی سلول‌های جلبک سالم و دست‌نخورده)، تیمار ۲ (۰/۰۵ گرم رسوب تر حاصل از سانتریفیوژ سلول‌های پاره شده)، تیمار ۳ (۰/۰۵ میلی‌لیتر محلول رویی حاصل از سانتریفیوژ سلول‌های پاره شده)، تیمار ۴ (۰/۰۵ گرم رسوب خشک و پودر شده حاصل از سانتریفیوژ سلول‌های پاره شده) و تیمار ۵ (۰/۰۵ گرم محلول رویی خشک و پودر شده حاصل از سانتریفیوژ سلول‌های پاره شده).

سپس ۱۰ میلی‌لیتر از محلول رویی نمونه‌ها به آرامی برداشته شد و میزان آلومینیوم موجود در آن توسط دستگاه جذب اتمی (Atomic Absorption Spectrophotometer) PHILIPS 9100 PU اندازه‌گیری و بر اساس نتایج حاصله، میزان آلومینیوم رسوب یافته توسط سلول سالم و سایر تیمارها محاسبه گردید. در موارد اشاره شده جهت

کامل خارج شده و به رسوب حاصله ۱ میلی‌لیتر استون ۸۵ درصد اضافه و توسط ورتکس (Heidolph REAXtop) به خوبی مخلوط گردید. مجلداً عمل سانتریفیوژ تکرار، محلول رویی استخراج و با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر (SECOMAM RS232) میزان جذب آن در طول موج‌های ۴۱۲، ۴۳۱، ۴۶۰ و ۴۸۰ نانومتر قرائت و مقدار کلروفیل کل بر حسب میکروگرم در میلی‌لیتر و در سه تکرار محاسبه گردید (Eijkelhoff and Dekker, 1997).

بررسی توانایی جلبک در رسوب دادن آلومینیوم: این بخش مطابق روش (Akbarzadeh and Shariati, 2014) انجام گرفت. در اواسط فاز رشد و پس از انجام دادن شمارش سلولی، سوسپانسیون جلبکی در سه تکرار برای رسیدن به غلظت‌های نهایی صفر (شاهد، ۱۰۰۰، ۵۰۰، ۲۰۰۰ و ۳۰۰۰ میکرومولار آلومینیوم با نمک AlCl_3) تیمار گردید. پس از افزودن آلومینیوم و مخلوط نمودن آن با محیط جلبکی، نمونه‌ها در شرایط سکون کامل قرار داده شدند و در زمان‌های صفر، ۱۰، ۳۰، ۶۰ و ۱۲۰ دقیقه از بخش رویی محیط نمونه برداری شد و شمارش سلولی مجدها انجام گرفت. با توجه به نتایج حاصل از شمارش سلولی، روند کاهش تعداد سلول در بخش رویی محیط و به کمک تصویربرداری از نمونه‌ها طی زمان‌های فوق، افزایش رسوب جلبکی ایجاد شده مورد بررسی قرار گرفت.

تأثیر برهم‌کنش جلبک و آلومینیوم: در راستای تأثیر کاهش تعداد سلول در محلول رویی محیط جلبکی و ایجاد رسوب حاصله در اثر برهم‌کشن جلبک و آلومینیوم موجود در سوسپانسیون جلبکی از ترکیب اتین دی آمید ترا استیک اسید (EDTA) به عنوان ماده کلات شونده با آلومینیوم جهت ممانعت از اتصال آلومینیوم با جلبک طبق

۶ تیمار استفاده گردید:

تیمار ۱ (شاهد) (سوسپانسیون جلبکی بدون آلومینیوم و EDTA)، تیمار ۲ (سوسپانسیون جلبکی فاقد آلومینیوم و حساوی ۴۰۰۰ میکرومولار EDTA)، تیمار ۳ (سوسپانسیون جلبکی حاوی ۲۰۰۰ میکرومولار آلومینیوم و

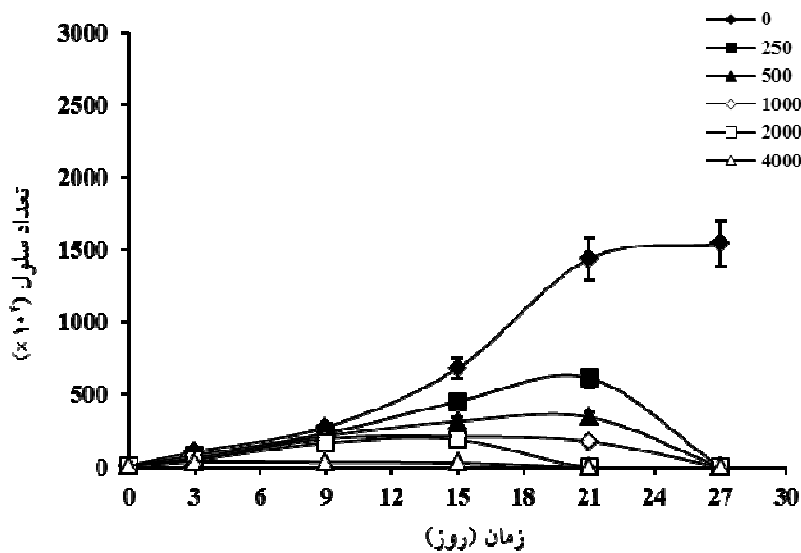
کاهش معنی دار تعداد سلول های جلبک *Dunaliella* می گردد (Shariati and Yahyaabadi, 2006). تحقیقات متعددی نیز به سمیت آلمینیوم و اتصال آن به محلهای نظیر غشای پلاسمایی (Rengel, 1996; Silva *et al.*, 2000) به عنوان مهم ترین محل جهت اتصال یون های آلمینیوم برهم کنش قوی یون های Al^{3+} با ترکیباتی نظیر پروتئین ها، نوکلئیک اسیدها و پلی ساکاریدها دانست که با ممانعت از تقسیم و توسعه سلولی (Mossor-Pietraszewska, 2001) و دستخوش نمودن ترکیب غشای پلاسمایی (Zhang *et al.*, 1997) رشد را متوقف و موجب مرگ سلولی می گردد.

محتوای کلروفیل کل نیز به عنوان یکی از شاخص های مهم رشد در شرایطی مشابه با حالت قبل بررسی گردید. همان گونه که شکل ۲ نشان می دهد، در نمونه شاهد میزان کلروفیل کل هم سو با سیر صعودی رشد (شکل ۱) تا روز ۲۱ با شیب تندی افزایش یافته و پس از این زمان، با تعديل و کاهش سرعت تقسیم سلولی رو به کاهش می گذارد. روند هماهنگی از افزایش میزان کلروفیل در غلظت های ۲۵۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکرومولار و با شیب ملایم تری در غلظت ۲۰۰۰ میلی مولار بیشتر اتفاق می شود که تا روز ۲۱ ادامه و سپس کاهش آلمینیوم دیده می شود که با این زمان آزمایش میزان آلمینیوم می یابد. از سوی دیگر، همراه با توقف رشد سلول ها در غلظت ۴۰۰۰ میکرومولار آلمینیوم، متابولیسم سلولی به گونه ای دستخوش تغییر می گردد که تولید کلروفیل متوقف و میزان کلروفیل کل اولیه نیز کاهش یافته و به صفر می رسد. با توجه به نتایج به نظر می رسد کاهش میزان کلروفیل کل حاصل از تیمار آلمینیوم، احتمالاً ناشی از اختلال در ساختار و عملکرد غشای پلاسمایی و متعاقباً متابولیسم و فرآیندهای سلولی جلبک بوده که منجر به اختلال در جذب عناصر ضروری جهت تولید کلروفیل و نهایتاً کاهش میزان کلروفیل کل نسبت به شاهد می گردد. بررسی های دیگر نیز به کاهش زی توده و

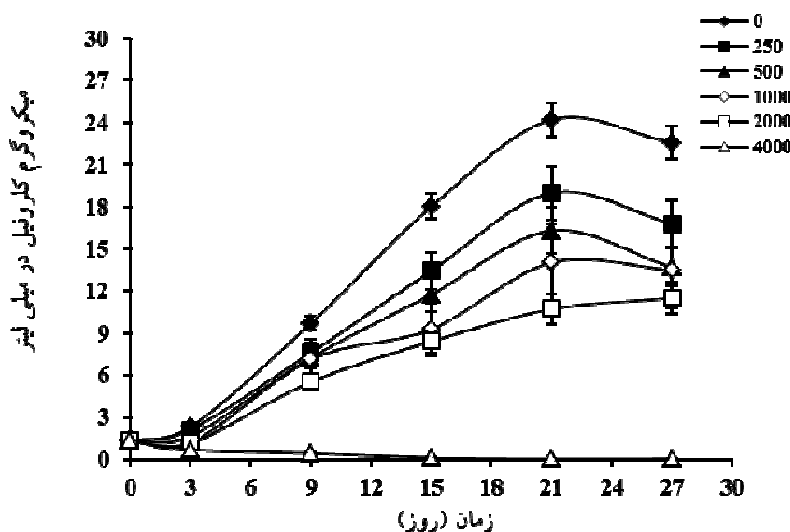
پاره و متلاشی نمودن سلول ها از سونیکیشن (TRANSOMIC 660/H) پاره شدن سلول ها از میکروسکوپ نوری (OLYMPUS OPTICAL CO., LTD, MODEL CH3ORF200) استفاده گردید. همه آزمایش ها در سه تکرار مستقل برای هر تیمار انجام شد. میانگین و انحراف معیار ($\pm SD$) برای هر تیمار اندازه گیری و در موارد مورد نیاز اختلاف آماری معنی دار بین نمونه ها با استفاده از آزمون دانکن ($P < 0.05$) تعیین گردید.

نتایج و بحث:

اثر فلز آلمینیوم بر روند رشد و تقسیم سلولی جلبک *D. salina* گونه *D. salina* Utex-200 تحت تیمار غلظت های نهایی صفر (شاهد)، ۱۰۰۰، ۲۵۰، ۵۰۰، ۲۰۰۰ و ۴۰۰۰ میکرومولار آلمینیوم طی ۲۷ روز بررسی گردید. همان طور که در شکل ۱ مشاهده می شود تعداد سلول در نمونه شاهد تا روز ۲۱ افزایش داشته و سپس در فاز ایستایی رشد با نرخ نسبتاً ثابتی تا پایان زمان آزمایش ادامه می یابد. از سوی دیگر، با افزایش غلظت آلمینیوم تا ۲۰۰۰ میکرومولار رشد به میزان چشم گیری کاهش یافته و در غلظت ۴۰۰۰ میکرومولار متوقف می گردد. نتایج حاصل از اعمال آلمینیوم بر روند رشد حاکی از آن است که همراه با افزایش غلظت آلمینیوم، کاهش و توقف تقسیم و رشد سلولی در زمان کوتاه تر و با سرعت بیشتری اتفاق می افتد. بررسی های انجام شده نشان می دهند که برخی از فلزات سنگین نظیر مس و روی، اگرچه برای متابولیسم ضروری اند، در صورت تجمع یافتن سمیت بالایی ایجاد نموده و موجب توقف رشد و مرگ سلولی می گردد (Steffens, 1990; Gazso, 2001). گزارش ها نشان داده که فلزات سنگینی نظیر سرب و آلمینیوم می توانند باعث تغییرات ساختاری در غشای جلبک های تک سلولی گردد (Sagan *et al.*, 2007). همچنین گزارش شده است که فلز سنگین سرب باعث



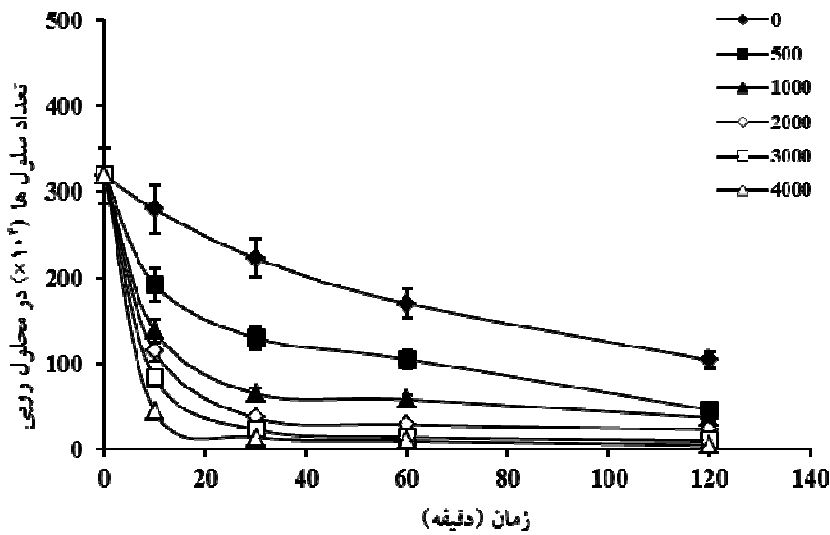
شکل ۱- اثر تیمار غلظت‌های صفر، ۲۵۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۰۰۰ و ۴۰۰۰ میکرومولار آلومینیوم بر روند رشد جلبک *D. salina* سویه Utex-200 طی مدت ۲۷ روز. مقادیر میانگین سه تکرار \pm انحراف معیار می‌باشد.



شکل ۲- تأثیر آلومینیوم بر محتوای کلروفیل کل جلبک *D. salina* سویه Utex-200 طی مدت ۲۷ روز. مقادیر میانگین سه تکرار \pm انحراف معیار می‌باشد.

نموده‌اند. همچنین کاهش میزان کلروفیل کل در جلبک *Dunaliella* تحت تیمار سرب مشاهده شده (Shariati and Yahyaabadi, 2006) و نشان داده شده است که برهم‌کنش یون‌های فلزات با پروتئین‌های غشای سلولی، نفوذپذیری غشا را تحت تأثیر قرار می‌دهد (Khristo Forova *et al.*, 1996). یون آلومینیوم نیز با

محتوای کلروفیل برگ‌ها و ساقه‌های گیاهان (Burzynski and Buczek, 1989; Ouzounidou *et al.*, 1992; Sharma and Gaur, 1995) و ممانعت از عمل برخی از آنزیم‌های مسیر بیوسنتر کلروفیل نظریه δ -آمینولولینیک‌اسید دهیدروژناز و پروتوکلروفیلیدردوکتاز متعاقب تجمع فلزات سنگین (Prasad, 1998) اشاره

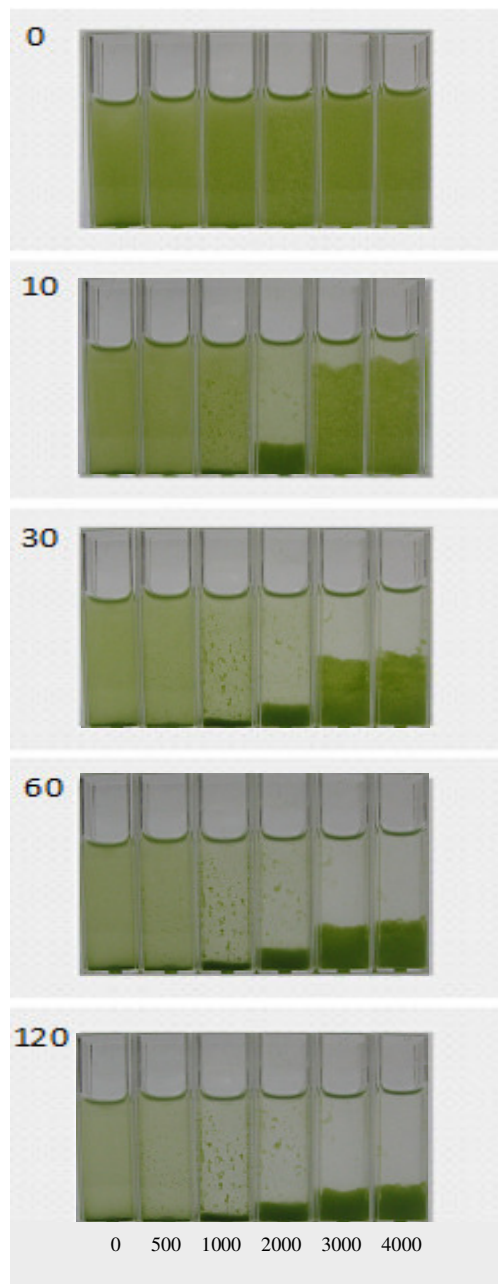


شکل ۳- اثر تیمار غلظت‌های صفر، ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۰۰۰، ۳۰۰۰ و ۴۰۰۰ میکرومولار آلمینیوم بر تعداد سلول در محلول رویی محیط جلبکی *D. salina* سویه 200 Utex به عنوان شاخص میزان آلمینیوم رسوب یافته توسط جلبک طی مدت ۱۲۰ دقیقه. مقادیر میانگین سه تکرار \pm انحراف معیار می‌باشد.

منجر به ایجاد بیشترین حجم رسوب جلبکی و به تبع آن بیشترین شفافتی محلول رویی می‌گردد. برخی مطالعات به توانایی شماری از میکروارگانیسم‌ها نظری باکتری، قارچ، مخمیر، سیانوباكتری و جلبک برای اتصال یافتن به تعداد زیادی از فلزات سنگین اشاره نموده (Gupta *et al.*, 2000) و غشای پلاسمایی سلول را به عنوان اولین محلی که تحت تأثیر سمیت این گروه از فلزات قرار می‌گیرد، معرفی می‌نمایند (McBrien and Hassall, 1965; Barber, 1968) نظر می‌رسد گرایش بالای آلمینیوم برای اتصال محکم به گروه‌های فسفات غشای سلولی، سبب تشدید این امر و برهم‌کنش مؤثر جلبک و آلمینیوم گشته (Gunse *et al.*, 1997) و آگلوتیناسیون شدید سلول‌های جلبکی را در پی دارد. به منظور تأثیر رابطه مستقیم جلبک و آلمینیوم در آگلوتیناسیون سلولی، رسوب یافتن جلبک و به تبع آن زدایش آلمینیوم از بخش رویی محیط جلبکی، از ترکیب

ایجاد تغییر در ساختار لپید غشای سلولی و مختلط نمودن جذب و تجمع عناصری نظیر کلسیم و منیزیم، تولید کلروفیل را تحت تأثیر قرار می‌دهد (Rengel and Robinson, 1989)

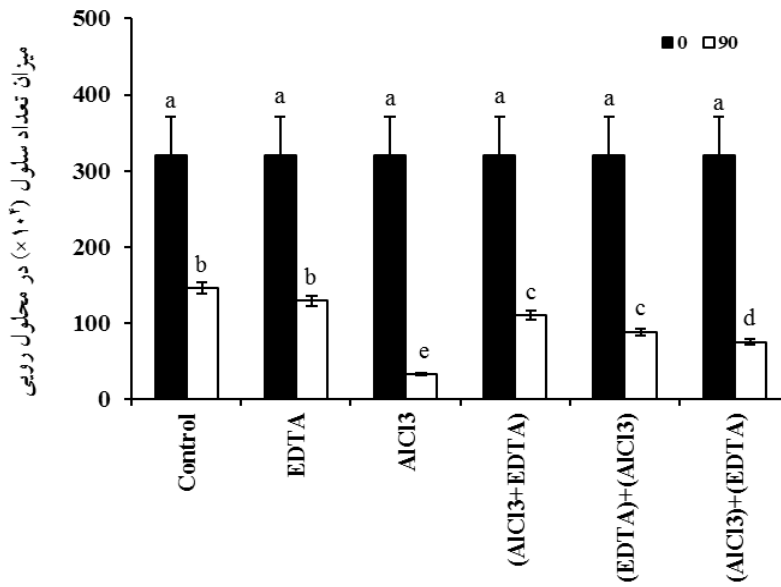
شکل ۳ روند کاهش تعداد سلول در محلول رویی محیط جلبکی تیمار شده با آلمینیوم را به عنوان شاخصی از آلمینیوم رسوب یافته و تصاویر شکل ۴ روند افزایش حجم رسوب جلبکی طی مدت ۱۲۰ دقیقه را نشان می‌دهد. همان‌طور که در شکل ۳ مشاهده می‌شود تعداد سلول موجود در محلول رویی نمونه شاهد با شبیه نسبتاً آرامی کاهش می‌یابد که این امر می‌تواند به واسطه وزن سلول‌های جلبکی باشد. افزایش غلظت آلمینیوم موجب روند شدیدتر کاهش تعداد سلول در محلول رویی و از سوی دیگر افزایش حجم رسوب جلبکی (شکل ۴) طی مدت ۱۰ دقیقه می‌شود، به گونه‌ای که در شروع آزمایش، بیشترین سرعت کاهش تعداد سلول در محلول رویی مربوط به غلظت ۴۰۰۰ میکرومولار آلمینیوم بوده که



شکل ۴- روند تشکیل رسوب جلبکی به واسطه پیوند آلومینیوم با سلول‌های جلبک *D. salina* سویه Utex-200 تحت تیمار غلاظت‌های صفر، ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۰۰۰، ۳۰۰۰ و ۴۰۰۰ میکرومولار آلومینیوم طی مدت ۱۲۰ دقیقه.

آلومینیوم و یا هر دو را نشان می‌دهد. همان‌طور که ملاحظه می‌گردد افزودن EDTA به تنها یکی به محیط جلبکی موجب کاهش تعداد سلول در محلول رویی و نیز ایجاد رسوب جلبکی قابل توجهی در مقایسه با نمونه شاهد نمی‌گردد. این در حالی است که افزودن آلومینیوم به

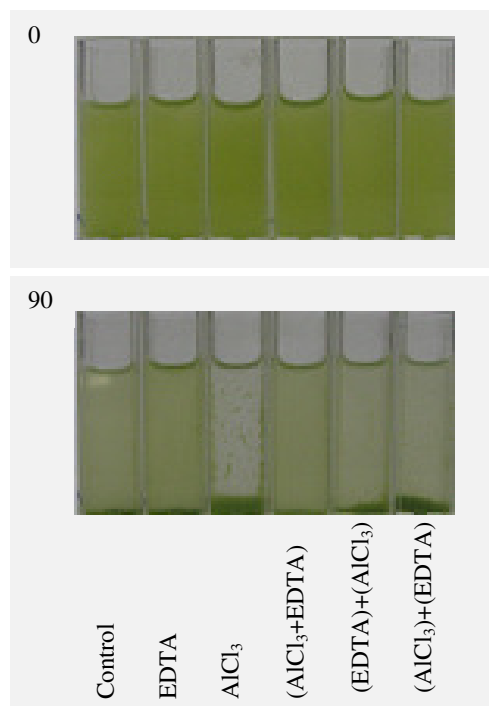
EDTA به عنوان کلات جهت باند نمودن آلومینیوم و جلوگیری از پیوند شدن آن با سلول‌های جلبکی استفاده گردید. شکل ۵ روند کاهش تعداد سلول در محلول رویی و تصاویر شکل ۶ اختلاف حجم رسوب جلبکی ایجاد شده در نمونه شاهد و نمونه‌های تیمار شده با EDTA.



شکل ۵- اثر تیمار ۴۰۰۰ میکرومولار کلات (EDTA)، ۲۰۰۰ میکرومولار کلورآلومینیوم ($AlCl_3$)، مخلوط ۲۰۰۰ میکرومولار کلورآلومینیوم و ۴۰۰۰ میکرومولار کلات ($AlCl_3+EDTA$)، افزودن کلورآلومینیوم بعد از تیمار با کلات (EDTA)+($AlCl_3$) و قبل از تیمار با کلات ($AlCl_3$)+(EDTA) در قیاس با شاهد بر تعداد سلول در محلول رویی محیط جلبکی *D. salina* سویه Utex-200 در زمان‌های صفر و ۹۰ دقیقه. مقادیر میانگین سه تکرار \pm انحراف معیار می‌باشد. مقایسه میانگین‌ها بر اساس آزمون دانکن انجام گرفته و حروف غیر مشابه بیانگر اختلاف معنی‌دار در سطح $0.05 < P < 0.005$ می‌باشد

یون‌های آلومینیوم با EDTA کلات شده‌اند به محیط جلبکی افزوده شود، یون‌های آلومینیوم به واسطه اتصال با کلات، توانایی اتصال به سلول‌های جلبکی را نداشته و قادر به کاهش تعداد سلول و ایجاد رسوب جلبکی نمی‌باشند. اما زمانی که ابتدا کلات به محیط اضافه شده و سپس آلومینیوم افزوده می‌گردد کلات موجود در محیط با یون‌های آلومینیوم اضافه شده قبل از این که آلومینیوم به غشای سلول متصل گردد باند شده و از کاهش شدید تعداد سلول و تشکیل رسوب جلبکی ممانعت می‌نماید و علی‌رغم اینکه میزان رسوب نسبت به شاهد اندکی بیشتر می‌باشد به طور معنی‌داری نسبت به وجود آلومینیوم بدون کلات، کمتر می‌باشد. از سوی دیگر افزودن آلومینیوم قبل از اضافه نمودن کلات به محیط جلبکی، این فرصت را ایجاد می‌نماید که بین گروه‌های آمین، فسفریل، سولفیدریل و کربوکسیل موجود در سطح سلول‌های (Gonzales-Davila *et al.*, 1995) جلبکی با آلومینیوم

محیط جلبکی، تعداد سلول در محلول رویی را به طور قابل توجهی کاهش داده (شکل ۵) و بیشترین میزان رسوب جلبکی نیز مشاهده می‌گردد (شکل ۶). کاهش تعداد سلول در محلول رویی و نیز حجم رسوب جلبکی ایجاد شده متعاقب افزودن محلولی از آلومینیوم و EDTA و نیز در حالتی که آلومینیوم پس از تیمار محیط جلبکی با کلات، افزوده شود قابل توجه نمی‌باشد. این در حالی است که افزودن آلومینیوم قبل از افزودن کلات به محیط جلبکی سبب کاهش قابل توجه تعداد سلول و تشکیل رسوب جلبکی می‌گردد. نتایج حاکی از آن است که افزودن آلومینیوم به محیط جلبکی موجب اتصال یون‌های آلومینیوم به غشای سلولی جلبک، آگلوتینه شدن و رسوب یافتن سلول‌ها که زدایش آلومینیوم از محلول رویی را نیز به همراه دارد شده و لذا به طور معنی‌داری بیشترین میزان رسوب جلبکی در مقایسه با سایر نمونه‌ها نیز ایجاد می‌گردد. زمانی که مخلوط آلومینیوم و کلات که در آن

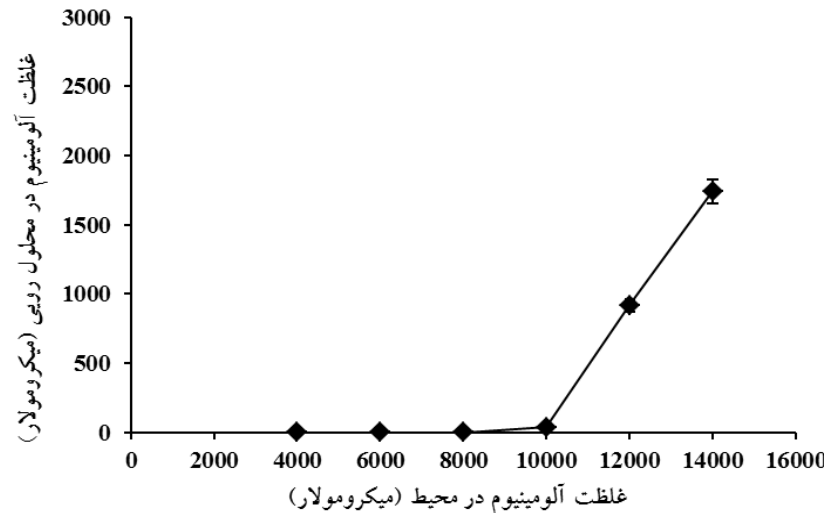


شکل ۶- اثر تیمار $4000\text{ میکرومولار کلات (EDTA)}$ ، $2000\text{ میکرومولار آلومینیوم (AlCl}_3)$ ، مخلوط $2000\text{ میکرومولار کلرور آلومینیوم و }4000\text{ میکرومولار کلات (AlCl}_3+\text{EDTA)}$ ، افزودن کلرور آلومینیوم بعد از تیمار با کلات $(\text{AlCl}_3)+(\text{AlCl}_3+\text{EDTA})$ و قبل از تیمار با کلات $(\text{AlCl}_3)+(\text{EDTA})$ در قیاس با شاهد بر میزان رسوب جلبکی *D. salina* Utex-200 سویه در زمان‌های صفر و ۹۰ دقیقه.

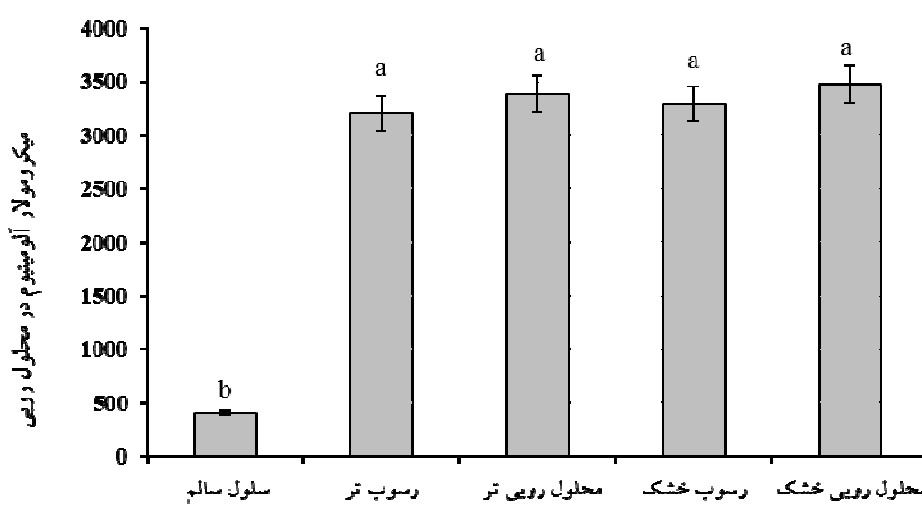
سوسپانسیونی با تعداد $625/8 \times 10^4$ سلول در میلی لیتر، سبب رسوب یافتن کل محتوای آلومینیوم موجود در بخش رویی محیط‌های تیمار شده با غلظت‌های 4000 ، 6000 و 8000 میکرومولار آلومینیوم می‌گردد، به گونه‌ای که پس از 120 دقیقه هیچ گونه آلومینیومی در محلول رویی نمونه‌های مذکور دیده نمی‌شود. با افزایش محتوای آلومینیوم محیط تا غلظت 10000 میکرومولار و بیشتر، میزان آلومینیوم موجود در محلول رویی محیط‌های جلبکی به طور چشم‌گیری رو به افزایش می‌گذارد. نتایج نشان می‌دهد که نه تنها سلول‌های جلبک *Dunaliella* قادرند به طور مؤثری با آلومینیوم باند شده و آن را رسوب دهند بلکه هر سلول جلبکی و در نتیجه یک سوسپانسیون سلولی با تعداد سلول مشخص دارای ظرفیت خاصی برای اتصال به آلومینیوم و رسوب دادن آن می‌باشد و افزایش غلظت آلومینیوم در محیط از حد

اتصال محکمی برقرار شود و لذا کاهش تعداد سلول و حجم رسوب جلبکی قابل توجه می‌باشد. با این وجود کلات افزوده شده، یون‌های آلومینیوم آزاد را باند نموده و از عمل آنها جلوگیری می‌نماید، از این رو میزان رسوب در مقایسه با نمونه‌هایی که تنها با آلومینیوم تیمار شده‌اند، به طور معنی‌داری کمتر است. به نظر می‌رسد عدم توانایی کلات در جلوگیری نمودن از رسوب جلبکی حاکی از اتصال محکم بین جلبک و آلومینیوم بوده و به راحتی قابل گستن نمی‌باشد.

شکل ۷ رابطه بین تعداد سلول جلبکی و میزان رسوب آلومینیوم از محلول رویی سوسپانسیون جلبکی تیمار شده با غلظت‌های نهایی 4000 ، 8000 ، 6000 ، 10000 ، 12000 و 14000 میکرومولار آلومینیوم طی مدت 120 دقیقه را نشان می‌دهد. همان طور که مشاهده می‌شود برقراری پیوند بین یون‌های آلومینیوم و سلول‌های جلبکی



شکل ۷- رابطه بین تعداد مشخص سلول جلبکی (625×10^4) و میزان رسوب آلومنیوم از بخش رویی محیط جلبکی گونه *D. salina* سویه Utex-200 تحت تیمار غلظت‌های ۴۰۰۰، ۶۰۰۰، ۸۰۰۰، ۱۰۰۰۰، ۱۲۰۰۰ و ۱۴۰۰۰ میکرومولار آلومنیوم طی مدت ۱۲۰ دقیقه. مقادیر میانگین سه تکرار \pm انحراف معیار می‌باشد.



شکل ۸- بررسی توانایی سلول سالم، 0.05 گرم رسوب تر و 2 میلی لیتر محلول رویی حاصل از ساتریفیوژ سلول‌های پاره شده، 0.05 گرم رسوب خشک پودر شده و 0.05 گرم محلول رویی خشک شده حاصل از ساتریفیوژ سلول‌های پاره شده جلبک *D. salina* سویه Utex-200 در کاهش میزان آلومنیوم از بخش رویی محلول 4000 میکرومولار آلومنیوم طی مدت ۱۲۰ دقیقه. مقادیر میانگین سه تکرار \pm انحراف معیار می‌باشد. مقایسه میانگین‌ها بر اساس آزمون دانکن انجام گرفته و حروف غیر مشابه بیانگر اختلاف معنی دار در سطح 0.05 ($P < 0.05$) می‌باشد.

در تکمیل آزمایش‌ها، توانایی قطعات غشایی، مواد مترسخه و درونسلولی در رسوب دادن آلومنیوم در قیاس با سلول‌های جلبکی سالم بررسی گردید. به این منظور،

مشخصی که با غلظت نمونه جلبکی کاملاً در ارتباط است، جلبک‌های اشباع شده با آلومنیوم قادر به رسوب آلومنیوم مازاد در محیط نمی‌باشند.

یافتن در حضور آلومنیوم اشاره نمود که سبب زدایش آلومنیوم از محیط می‌گردد. به نظر می‌رسد این امر ناشی از اتصال یون‌های آلومنیوم به غشای سلول‌های جلبک بوده و افزودن EDTA به محیط جلبکی و عدم رسوب ناشی از آن، برقراری این پیوند را تأیید می‌نماید. همچنین رابطه مستقیم مشاهده شده بین تعداد سلول‌جلبکی و میزان آلومنیوم رسوب یافته حاکی از ظرفیت مشخص هر سلول برای اتصال و رسوب دادن آلومنیوم است و تنها سلول‌های سالم و دست نخورده قادر به برقراری پیوند با آلومنیوم و کاهش محتوای آلومنیوم محیط می‌باشند. از این رو می‌توان از اتصال جلبک *Dunaliella* و آلومنیوم به عنوان راهکاری جهت پاکسازی آب‌های آلوده به آلومنیوم استفاده نمود.

تشکر و قدردانی:

بدین وسیله از تحصیلات تکمیلی دانشگاه اصفهان به خاطر حمایت مالی در انجام این تحقیق قدردانی می‌گردد.

محلول ۴۰۰۰ میکرومولار آلومنیوم به مدت ۱۲۰ دقیقه در معرض سلول‌های جلبکی سالم، رسوب و محلول رویی حاصل از سانتریفیوژ سلول‌های جلبکی پاره شده، رسوب خشک و محلول رویی خشک شده حاصل از سانتریفیوژ سلول‌های پاره شده جلبکی قرار گرفت. شکل ۸ نشان می‌دهد که علی‌رغم توانایی سلول‌های سالم در اتصال به آلومنیوم و کاهش دادن شدید میزان آلومنیوم محلول رویی، اختلاف چندانی در میزان آلومنیوم کاهش یافته از بخش رویی محلول آلومنیوم قرار گرفته در معرض سایر تیمارها دیده نمی‌شود. لذا به نظر می‌رسد که تنها سلول جلبکی سالم و زنده قادر به برقراری اتصال با آلومنیوم و رسوب دادن آن می‌باشد و هر گونه آسیب به غشا و ساختار سلولی، پیوند مؤثر سلول‌های جلبکی و یون‌های آلومنیوم را مماعت نموده و لذا کاهش قابل توجهی در میزان آلومنیوم موجود در بخش رویی دیده نمی‌شود.

نتیجه‌گیری کلی:

از نتایج حاصل از این تحقیق می‌توان به توانایی سلول‌های جلبک *Dunaliella* به آگلوتینه شدن و رسوب

منابع:

- Akbarzadeh, N. and Shariati, M. (2014) Aluminum remediation from medium by *Dunaliella*. Ecological Engineering 67: 76-79.
- Al-Homaidan, A. A. (2006) Heavy metal levels in Saudi Arabian Spirulina. Pakistan Journal of Biological Sciences 9: 2693-2695.
- Avron, M. and Ben-Amots, A. (1992) Glycerol and β -carotene metabolism in the halotolerant algae *Dunaliella* a model system for biosolar energy conversion. Trends in Biochemical Sciences 6: 297-299.
- Barber, J. (1968) The efflux of potassium from *Chlorella pyrenoidosa*. Biochimica et Biophysica ACTA 163: 531-538.
- Ben-Amotz, A. and Avron, M. (1990) The biotechnology of cultivating the halotolerant algae *Dunaliella*. Trends in Biotechnology 8: 124-129.
- Burzynski, M. and Buczek, J. (1989) Interaction between cadmium and molybdenum affecting the chlorophyll content and accumulation of some heavy metals in the second leaf of *Cucumis sativus* L. Acta Physiologiae Plantarum 11: 137-145.
- Cabuk, A. (2005) Pb₂ biosorption by pretreated fungal biomass. Turkish Journal of Biology 29: 23-28.
- Clarkson, D. T. (1989) Ionic relations. In: Advanced Plant Physiology (ed. Wilkins, M. B.) Pp. 319-353. Longman Scientific and Technical, New York.
- Delhaize, E. and Ryan, P. R. (1995) Aluminium toxicity and tolerance in plants. Plant Physiology 107: 315-321.
- Eijckelhoff, C. and Dekker, J. P. (1997) A routine method to determine the chlorophyll a, pheophytin a and β -carotene contents of isolated Photosystem II reaction center complexes. Photosynthesis Research 52: 69-73.
- Gazso, L. (2001) The key microbial processes in the removal of toxic metals and radionuclides from the environment. Journal of Chemical Technology and Biotechnology 7: 178-185.
- Gonzales-Davila, M., Macdalena-Casiano, M. and Perez-Pena, J. (1995) Binding of Cu (II) to the

- C. S., Chapmans, D. J. and Kremer, B. P.) Pp. 16-22. Cambridge University Press, Cambridge.
- Shariati, M. and Yahyaabadi, S. (2006) The effects of different concentrations of cadmium on the growth rate and beta-carotene synthesis in unicellular green alga *Dunaliella salina*. Iranian Journal of Science and Technology Transection A 30: 57-63.
- Sharma, S. S. and Gaur, J. P. (1995) Potential of *Lemna polyrrhiza* for removal of heavy metals. Ecological Engineering 4: 37-43.
- Silva, J. R., Smyth, T. J., Moxley, D. F., Carter, T. E., Allen, N. S. and Rufty, T. W. (2000) Aluminium accumulation at nuclei of cells in the root tip. Fluorescence detection using lumogallion and confocal laser scanning microscopy. Plant Physiology 123: 543-552.
- Suresh, B. and Ravishankar, G. A. (2004) Phytoremediation-A Novel and promising approach for environment clean-up. Critical Reviews in Biotechnology 24: 97-124.
- Steffens, J. (1990) The Heavy metal-binding peptides of plants. Annual Review of Plant Physiology 41: 553-575.
- Taylor, G. J., McDonald-Stephens, J. L., Hunter, D. B., Bertsch, P. M., Elmore, D., Rengel, Z. and Reid, R. J. (2000) Direct measurement of aluminium uptake and distribution in single cells of *Chara corallina*. Plant Physiology 123: 987-996.
- Vilensky, M. Y., Berkowitz, B., Warshawsky, A. (2002) In situ remediation of groundwater contaminated by heavy-and transition-metal ions by selective ion-exchange methods. Environmental Science and Technology 3: 1851-1855.
- Zhang, G., Slaski, J. J., Archambault, D. J. and Taylor, G. J. (1997) Alteration of plasma membrane lipids in aluminium-resistant and aluminium-sensitive wheat genotypes in response to aluminium stress. Plant Physiology 99: 302-308.
- Zhang, W. H. and Rengel, Z. (1999) Aluminium induces an increase in cytoplasmic calcium in intact wheat root apical cells. Australian Journal of Plant Physiology 26: 401-409.
- surface and exudates of the alga *Dunaliella tertiolecta* in seawater. Environmental Science and Thechnology 29: 289-301.
- Gunse, B., Poschenrieder, Ch. and Barcelo, J. (1997) Water transport properties of roots and root cortical cells in proton- and Al-stressed maize varieties. Plant Physiology 113: 595-602.
- Gupta, R., Ahuja, P., Khan, S., Saxena, R. K. and Mohapatra, H. (2000) Microbial biosorbents: Meeting challenges of heavy metal pollution in aqueous solutions. Current Science 78: 967-973.
- Johnson, M. K., Johnson, E. G., McElroy, R. D., Speer, H. L. and Bruff, B. S. (1968) Effects of salt on the halophilic algae *Dunaliella viridis*. Journal of Experiment Botany 36: 701-712.
- Khristo Forova, N. K., Aizdaicher, N. A. and Berezovskaya, O. (1996) The effect of copper ions and a detergent of green microalgae *Dunaliella tertiolecta* and *Platymonas* sp. Russian Journal of Marine Biology 22: 109-114.
- McBrien, D. C. H. and Hassall, K. A. (1965) Loss of cell potassium by *Chlorella vulgaris* after contact with toxic amounts of copper sulphate. Plant Physiology 18: 1059-1065.
- Mossor-Pietraszewska, T. (2001) Effect of aluminium on plant growth and metabolism. Acta Biochimica Polonica 48: 673-686.
- Ouzounidou, G., Eleftheriou, E. P. and Karataglis, S. (1992) Ecophysical and ultrastructural effects of copper in *Thlaspi ochroleucum* (Cruciferae). Canadian Journal of Botany 70: 947-957.
- Prasad, M. N. V. (1998) Metal-biomolecule complexes in plants: Occurrence, functions and applications. Analisis Magazine 26: 25-28.
- Rengel, Z. and Robinson, D. L. (1989) Aluminium effects on growth and macronutrient uptake by annual ryegrass. Agronomy Journal 81: 208-215.
- Rengel, Z. (1996) Uptake of aluminum by plant cells. New Phytologist 134: 389-406.
- Sagan, M. T., Oztay, F. and Bolkent, S. (2007) Exposure of *Dunaliella tertiolecta* to lead and aluminium: Toxicity and effects on ultrastructure. Biological Trace Element Research 120: 264-277.
- Schoen, S. (1988) Cell counting. In: Experimental phycology: A laboratory manual (eds: Lobban,