



## إنتاج أنزيم البروتيز من عزلات بكتيريا الزوائف الزنجارية وتنقيته ودراسة بعض خصائصه

فراس جمال ابراهيم

ظافر فخري عبدالقادر

جامعة الانبار - كلية التربية للعلوم الصرفة

### الخلاصة:

نفذت هذه الدراسة لغرض عزل وتشخيص البكتريا المحللة للبروتين والمنتجة لانزيم البروتيز وتشخيصها من بعض العينات السريرية للمرضى المراجعين لمستشفيات مدينة الرمادي، وتحديد الظروف المثلى لإنتاج إنزيم البروتيز وتنقيته ودراسة خصائص الإنزيم والظروف المثلى لعمله. واستعمل للعزل واساط زرعية مثل وسط اكار الماكونكي ووسط الجكليت اكار ووسط الدم ووسط الجيلاتين الصلب فضلا عن الفحوصات المورفولوجية والكيموحيوية، واختبرت قابلية العزلات على انتاج انزيم البروتيز باستعمال وسط الجيلاتين الصلب ووسط مسحوق قرون الاغنام ووسط مسحوق كوالح الذرة وتميزت العزلات بقدرتها على انتاج انزيم البروتيز مع وجود اختلاف في كفاءة هذه العزلات، انتخبت العزلة المحلية *P. aeruginosa* المعزولة من الحروق لأنها الاكفأ في انتاج الانزيم. واختبرت كفاءتها في مقاومة المضادات الحيوية، واطهرت العزلة مقاومة لأغلب المضادات الحيوية المستعملة في الدراسة، ولاسيما مضادات البيتايلاكتام والتتراسايكلينات ومجموعة الامينوكلايكوسيد، الا انها كانت حساسة لمضاد البيراسلين. وحددت الظروف المثلى لإنتاج انزيم البروتيز، اذ كان الوسط الزرعى مسحوق قرون الاغنام، ذو الاس الهيدروجيني (٧)، والملح ب(  $10^{-1} \times 1$  ) خلية / ملتر مع الحضان لمدة (٢٤) ساعة في (٣٢) م هي افضل الظروف لإنتاج الانزيم. وأظهرت الخطوات المتسلسلة تنقية إنزيم البروتيز المنتج من العزلة المحلية *P. aeruginosa* بالترسيب بملح كبريتات الامونيوم بنسبة إشباع تراوحت بين (٢٠-٨٠%) وان النسبة ٦٠% هي الأفضل في الترسيب إذ أعطت فعالية نوعية قدرها ٣٢.٠٣ وحدة/ملغم بعدد مرات تنقية ١.٦٠ مرة وحصيلة إنزيمية ٣٣.٦٩%، وأدى إمرار المحلول الإنزيمي على عمود المبادل الأيوني DEAE-Cellulose إلى زيادة نقاوة الإنزيم إذ ارتفعت الفعالية النوعية إلى ٥٧.٦٨ وحدة/ملغم وعدد مرات تنقية إلى ٢.٨٩ مرة وحصيلة إنزيمية ٣٥%. جمعت الأجزاء التي أظهرت فعالية إنزيمية عالية وأخضعت لعملية الفصل بطريقة الترشيح الهلامي بعمود هلام Sephadex-G٢٠٠ أعطت هذه الخطوة فعالية نوعية ٣٤.٨٧ وحدة/ملغم وعدد مرات تنقية ١.٧٤ مرة وحصيلة إنزيمية مقدارها ٣٢.١٦%. وبينت نتائج توصيف الإنزيم ان الرقم الهيدروجيني الأمثل ودرجة الحرارة المثلى لفعاليته بلغت ٦.٥ و ٤٥ م على التوالي، وأعطى الإنزيم أعلى فعالية إنزيمية عند حوضه عند الرقم الهيدروجيني ودرجة الحرارة أعلاه..

### معلومات البحث:

تاريخ التسليم: ٢٠١٣/٠٠/٠٠  
تاريخ القبول: ٢٠١٤/٥/٦  
تاريخ النشر: // ٢٠٢٢

### DOI:

10.37602/juaps.2015,127629

### الكلمات المفتاحية:

انزيم البروتيز.  
بكتريا الزائفة الزنجارية.  
انتاج وتنقية الانزيم.

### المقدمة

توافر بيئة غذائية مناسبة لنمو الكائن المجهرى لإفراز الإنزيم والوصول به إلى أفضل الظروف وان يتوافر كائن مجهرى له قدرة عالية على انتاج الإنزيم، ومن المفضل ان يحتوي المستحضر الإنزيمي ذو الأصل الميكروبي على الإنزيم المعني منفرداً أو مع وجود كمية قليلة جدا من الإنزيمات الأخرى المصاحبة له لان وجودها ربما يسبب بعض المتاعب عند استعمال الإنزيم في المجال التطبيقي (١).

تحتل صناعة الإنزيمات الميكروبية مكاناً بارزاً في عالم الأحياء المجهرية الصناعية وقد وصلت هذه الصناعة إلى مستوى رفيع في كثير من بلدان العالم المتقدمة. وهناك عدة اعتبارات يجب مراعاتها لضمان نجاح إنتاج الإنزيمات بوساطة الأحياء المجهرية فمثلا يجب

\* Corresponding author at University of Anbar - College of Education for Pure Sciences . E-mail address:

مقدرة البكتريا المدروسة على تحلل البروتين ونتاج انزيم البروتيز، وقطر الهالة يعبر عن مدى فعالية البكتريا على انتاج هذا الانزيم. ثم انتخبت العزلة البكتيرية الاكفا في تحلل البروتين لاستخدامها في التجارب اللاحقة.

**انتخاب أكفا عزلة بكتيريا منتجة لإنزيم البروتيز على الأوساط المحلية الصلبة وأفضل مصدر نتروجيني محلي.**

لتحديد أكفا عزلة بكتيريا منتجة لإنزيم البروتيز وأفضل مصدر نتروجيني محلي للبكتيريا المنتجة للإنزيم، فقد استعمل مصدران بروتينيان محليان هما مسحوق قرون الاغنام ومسحوق كوالح الذرة، إذ حضرت من خلال تجفيف كل منها عند درجة حرارة 70 م لمدة 48 ساعة في الفرن الكهربائي ثم طحنت ونخلت بمنخل سعة تقويه 40 مايكرون. مزج كل من هذين المصدرين المحليين مع مكونات الوسط وعقمت ومن ثم صب الوسط في اطباق وبقوع ثلاثة مكررات لكل مصدر. زرعت العزلة تحت الدراسة على هذه الاوساط بطريقة زراعة دائرة قطرها اسم في مركز الطبق وحضنت بدرجة حرارة (37) م ولمدة 48 ساعة.

#### تشخيص العزلة المنتخبة

أجريت تشخيص العزلة التي اختيرت كأفضل عزلة بكتيرية محللة للبروتين اعتمادا على عدد من المراجع العلمية؛ (4) (9) وقد اشتملت فحوصات التشخيص على ملاحظة المواصفات الزرع والمجهريّة ونتائج الاختبارات الكيموحيوية والتي بينت ان هذه العزلة تحمل صفات بكتريا *P. aeruginosa*

#### فحص الحساسية للمضادات الحيوية.

استعملت طريقة الاقراص الورقية وكما وردت في (5) وكالاتي :-

- نقلت عدد من المستعمرات البكتيرية النقية المنماة على وسط الاكار المغذي والمحضونة ب (37) درجة مئوية لمدة ساعة الى (5) مل من محلول الملح الفسلجي لتهيئة عالق بكتيري ذي عكوره مساوية تقريبا لعكورة محلول ثابت العكرة القياسي.
- نشرت خلايا العالق البكتيري على وسط اكار مولر - هنتون باستعمال مسحة قطنية معقمة، غمرت بالعالق البكتيري ثم ضغطت على جوانب الانبوبة للتخلص من المحلول الفائض ونشرت بعدها المسحة بعدة اتجاهات وبشكل متجانس.

يعد إنزيم البروتيز من الإنزيمات ذات الانتشار الواسع في الطبيعة والذي يحفز تفاعلات التحلل المائي التي تحطم جزيئات البروتين الى ببتيدات وأحماض أمينية إذ يحفز تحليل الأصرة الببتيدية للبروتينات في مواقع مختلفة وتحت ظروف مختلفة (2). وتوجد إنزيمات البروتيز بكثرة في الطبيعة وفي مصادر مختلفة، وتعد الأحياء المجهرية المتمثلة بالبكتريا والفطريات والخمائر من أهم المصادر المنتجة للإنزيمات المحللة للبروتينات وذلك لإمكانية السيطرة على إنتاجها خلال سهولة السيطرة على البيئة التي تنمو فيها وسهولة تطوير إنتاجها بواسطة تقنيات الهندسة الوراثية فضلاً عن مقدرتها على النمو السريع في الأوساط الغذائية الرخيصة (2)، كذلك كما وتعد بعض الإنزيمات الميكروبية أكثر استقراراً من مثيلتها الإنزيمات المستخلصة من النباتات والحيوانات، كذلك فان إنتاجها يكون أكثر سهولة وأكثر أماناً (3).

#### المواد وطرائق العمل

##### جمع العينات

جمعت خلال الدراسة (70) عينة سريرية من مختبرات مستشفى الرمادي التعليمي العام ومستشفى الرمادي التعليمي للنسائية والاطفال وكانت هذه العزلات من عدة حالات (جروح، حروق، ادراج، خروج) وبعد عملية الجمع نميت هذه العينات على بعض الاوساط الزرعية مثل وسط الماكونكي اكار والجلكيت اكار واكار الدم ويتم حضنها لمدة 24 ساعة وبدرجة حرارة 37 م ولوحظ بعدها حالات النمو ومن ثم اخذت هذه العزلات وحفظت في انابيب حاوية على وسط المرق المغذي مضاف اليه الكليسرين ووضعت في الثلجة لحين الاستخدام.

##### عزل البكتيريا المحللة للبروتين

لغرض عزل البكتريا المحللة للبروتين والمنتجة لأنزيم البروتيز زرعت ونميت جميع العزلات التي حصلنا عليها في مراحل العزل الاولية على وسط الجيلاتين الصلب وبطريقة التخطيط على الوسط الزرع الصلب وحضنت بدرجة حرارة 37 م ولمدة 24 ساعة بعدها لوحظ النمو على الاطباق اذ نمت الغالبية العظمى من العزلات على هذا الوسط. أعيدت تنقية العزلات Sub-Culturing للتأكد من أنها محللة للبروتين بزراعتها على الوسط نفسه اعلاه داخل دائرة قطرها 1 سم في المركز (وسط الطبق) وحضنت بدرجة حرارة (37) م ولمدة 24 ساعة. وكشف بعدها عن صفة تحلل البروتين بقياس قطر نمو المستعمرات وباستعمال كاشف فريزر، ان تكون هالة شفافة حول المستعمرة بعد اضافة الكاشف وتركه بضعة دقائق ثم سكبها، يدل على

عدل الرقم الهيدروجيني لوسط النمو باستعمال محلول هيدروكسيد الصوديوم بتركيز 1 مولاري ومحلول حامض الهيدروكلوريك بتركيز 1 مولاري للحصول على كل من الأرقام الهيدروجينية الآتية (5,0 و 5,5 و 6,0 و 6,5 و 7,0 و 7,5 و 8,0) لتحديد الرقم الهيدروجيني الأمثل لإنتاج الإنزيم في الوسط السائل للعزلة المراد دراستها، ثم قدرت الفعالية الإنزيمية وثبت الرقم الهيدروجيني الأمثل للمراحل اللاحقة.

#### استخلاص الانزيم.

استخلص انزيم البروتيز المنتج بواسطة العزلة المنتخبة وبتابع الظروف المثلى للإنتاج كما يأتي:

- لقع وسط الإنتاج بإضافة (1%) من التركيز الأمثل للعزلة الكفوءة، وحقن في (37) م في الحاضنة الهزازة (150 دورة / دقيقة) لمدة (24) ساعة.

- نبذ المزروع البكتيري بمنبذة مبردة بسرعة (8000 دورة/ دقيقة) لمدة (20) دقيقة.

- جمع الراشح في قناني معقمة و قدرت له الفعالية الإنزيمية وتركيز البروتين

#### تنقية الانزيم.

تمت تنقية الانزيم بطريقة تضمنت الترسيب بكريتات الامونيوم ثم استخدم المبادل الايوني السالب DEAE-Cellulose تلى ذلك الترشيح بهلام Sephadex G-200 توصيف إنزيم البروتيز المنقى جزئياً.

درست بعض صفات انزيم البروتيز المنقى جزئياً وهي :

#### تعيين تأثير الرقم الهيدروجيني الأمثل لفعالية الإنزيم.

حضرت مادة التفاعل في محاليل دائرة مختلفة الرقم الهيدروجيني وباستعمال المحلول المنظم Tris-HCl بتركيز 0.2 مولاري ، حضرت محاليل بأرقام هيدروجينية 6.0 و 6.5 و 7.0 و 7.5 و 8.0 و 8.5 و 9.0 بعدها قدرت فعالية الإنزيم لكل رقم هيدروجيني ثم ثبت الرقم الهيدروجيني الأمثل للفعالية.

#### تعيين تأثير درجة الحرارة المثلى لفعالية الإنزيم.

قدرت فعالية الإنزيم المنقى جزئياً عند درجات حرارة مختلفة تراوحت بين (28-44) م ولمدة حضانة (60) دقيقة وعند الرقم الهيدروجيني الأمثل ثم ثبتت درجة الحرارة المثلى لفعالية الإنزيم.

#### النتائج والمناقشة

- تركت الاطباق لمدة (30) دقيقة بدرجة حرارة الغرفة بعدها وزعت اقراص المضادات الحيوية على سطح الاطباق وتركت مسافة (22) ملم بين قرص واخر و(24) ملم عن حافة الطبق.

- حضنت الاطباق في (37) م لمدة (24) ساعة، وسجلت النتائج بقياس قطر منطقة التثبيط بالملم حول كل قرص ثم قورنت بالجدول العالمية للمعدلات القياسية لاقطار مناطق التثبيط للمضادات الحيوية (6).

#### تحديد الظروف المثلى لإنتاج الانزيم.

##### تحديد الوسط الزراعي الأمثل لإنتاج انزيم البروتيز.

استعمل الوسط الحاوي على مسحوق قرون الاغنام والذي تبين أنه أفضل مصدر نتروجيني محلي لإنتاج إنزيم البروتيز في الوسط الصلب لتحديد العوامل المؤثرة في إنتاج الإنزيم في الوسط السائل، باستعمال دوارق مخروطية سعة 250 ملتر وضع في كل منها 100 ملتر من الوسط وعقمت في المؤسدة . لقت الاوساط في الدوارق بعد تبريدها بالعزلة *P. aeruginosa* والتي انتخبت كأفضل عزلة منتجة للإنزيم وحضنت في الحاضنة الهزازة بسرعة 150 دورة / دقيقة باستعمال معايير مختلفة شملت درجة الحرارة والرقم الهيدروجيني والمصادر النيتروجينية وتركيزها وظروف التهوية ومدد الحضانة.

##### تحديد تركيز اللقاح الأمثل لإنتاج انزيم البروتيز

اتبعت الخطوات الآتية لتحديد تركيز اللقاح الأمثل وهي:

- لقع وسط المرق المغذي بالعزلة *P. aeruginosa*، وحقن في (37) م لمدة (18) ساعة.

- قيس الامتصاصية للمزروع البكتيري على طول موجي (600) نانوميتر.

- حضرت سلسلة تخافيف عشرية للمزروع، ونشر (0.1) مل من كل تخفيف على سطح وسط الاكار المغذي وحقن عند (37) م لمدة (24) ساعة وحسبت عدد الخلايا في المليتر الواحد، ثم حضر لقاح منه بتركيز (10<sup>3</sup>-10<sup>8</sup>) خلية /مل.

- لقع (50) مل من وسط الإنتاج الأمثل بإضافة (0.5) مل من كل تركيز وحضنت في (37) م في حاضنة هزازة ولمدة (24) ساعة وبسرعة (150) هزة / دقيقة.

- نبذ المزروع البكتيري، و قدرت فعالية الانزيم وتركيز البروتين في راشح المزرعة.

#### تأثير الرقم الهيدروجيني :

### عزل البكتيريا المحللة للبروتين

زرعت العينات على اوساط زرعية مختلفة منها وسط الاكار المغذي ووسط اكار الماكونكي ووسط اكار الدم ووسط الجوكليت اكار ووسط الجيلاتين الصلب كمرحلة اولية في التشخيص اذ من مجموع (٧٠) عينة سريرية نمت (١٩) عزلة تفاوتت من حيث قابلية النمو وقطر التحلل للوسط الذي نمت عليه كفاءة العزلات البكتيرية المنتخبة في إنتاج إنزيم البروتيز.

أظهر النتائج ان العزلتين ذات الرمز المحلي S٢ و B١ افضل العزلات المحللة للبروتين والمنتجة لإنزيم البروتيز إذ تراوح قطر المنطقة الشفافة لهذه العزلات البكتيرية على التوالي (٣ , ٣.٥) سم صورة (١) و(٢)، وحصل على ١٧ عزلة بكتيريا ذات كفاءة ضعيفة في تحليلها للبروتين ذات قطر (٠.٥) سم، واهملت بقية العزلات لأنها لم تعط اي قطر للتحلل. اختيرت العزلة ذات الكفاءة العالية في تحليل البروتين وإنتاج انزيم البروتيز وهي العزلة ذات الرمز المحلي B١ لأجراء الدراسة عليها.



صورة رقم (٢) تبين قطر المنطقة الشفافة للعزلة المحلية B١ *P. aeruginosa* على وسط الجيلاتين الصلب

### غربة العزلات في الاوساط الصلبة حسب المصدر النتروجيني :

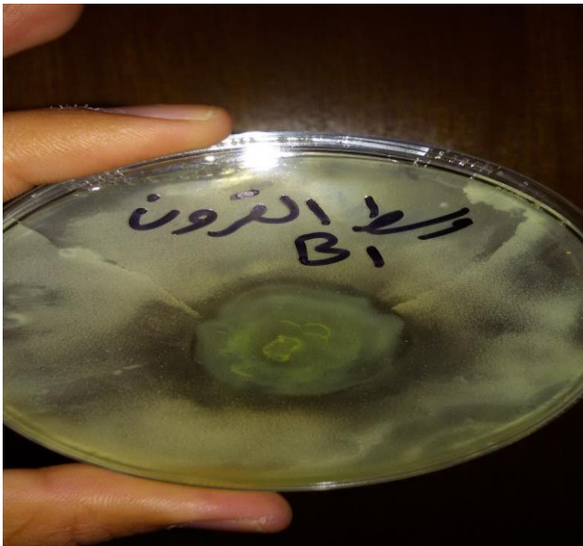
اظهرت النتائج وجود اختلاف في قابلية العزلة المنتخبة في انتاج الانزيم وتحليل المصدر النتروجيني بحسب نوع المصدر المحلي المستعمل، وكان أفضل مصدر نتروجيني هو مسحوق قرون الأغنام الذي اعطى اعلى معدل تحلل المنطقة الشفافة للعزلة البكتيرية إذ بلغ (٣.٥) سم صورة رقم ٣ (A,B).

### التشخيص:

أظهرت نتائج الفحوصات الزرعية والمجهرية والكيمو حيوية للعزلة البكتيرية المنتخبة واعتمادا على (Holt et.al., ١٩٩٤) ان العزلة التي أعطت الرمز المحلي B١ أنها تحمل صفات بكتريا *P. aeruginosa* جدول (١) و(٢):

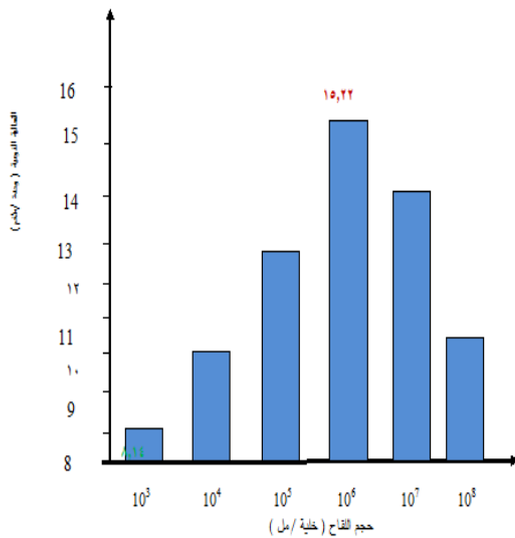


صورة رقم (١) تبين قطر المنطقة الشفافة للعزلة المحلية S٢ على وسط الجيلاتين الصلب





النتائج ان تلقيح الوسط بـ (١ × ١٠<sup>٣</sup>) خلية / مل قد اعطت اقل فعالية نوعية والتي بلغت (٨.١٤) وحدة / ملغم. قد يعزى هذا الاختلاف الى انه في التراكيز القليلة يكون استهلاك البكتريا لمكونات الوسط لغرض النمو والانقسام بدرجة اساس مما يؤدي الى التأثير سلبا في انتاج الانزيم , ومع زيادة اللقاح ووصول النمو الى قمة الطور اللوغاريتمي تبدأ البكتريا بإنتاج الانزيم كعامل مساعد يسهم في ادامة حياتها من التغيرات الحاصلة في المزرعة (٩)، اما زيادة حجم اللقاح اكثر من الحد المناسب فانه يؤدي الى حدوث حالة تنافس على مكونات الوسط الغذائي فضلا عن زيادة النواتج الثانوية للخلايا والتي قد تؤدي الى موتها ومن ثم انخفاض الانتاج (١٠).



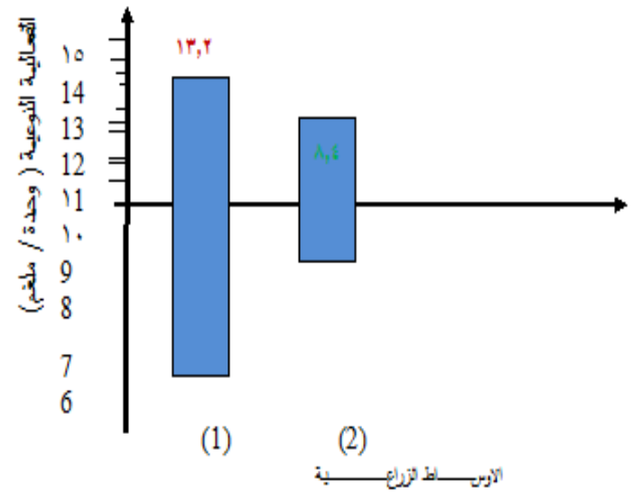
شكل (٢) تحديد تركيز اللقاح الامثل لإنتاج انزيم البروتيز من بكتريا

### *P. aeruginosa*

تحديد الاس الهيدروجيني الامثل لإنتاج انزيم البروتيز.

حدد الاس الهيدروجيني الامثل لإنتاج انزيم البروتيز من العزلة *P. aeruginosa* باستعمال الوسط الزراعي الانتاجي (مسحوق قرون الاغنام) بقيم من الاس الهيدروجيني تراوحت بين (٥-٨) وبتدرج مقداره نصف درجة، وأظهرت النتائج ان اعلى انتاج للإنزيم كان عند الاس

المواد العضوية والمعدنية المتنوعة في الوسط الغذائي والتي تؤثر في انخفاض انتاج الانزيم أو زيادته , فضلا عن تأثيرها في فعاليته وثباتيته (٧). اشارت عدد من الدراسات الى استعمال اوساط زرعية مختلفة لإنتاج الانزيم , فلقد استعمل وسط مسحوق قرون الاغنام من قبل (٨) وقد اعطى اعلى انتاجية وبفعالية نوعية بلغت (١٤.٦) وحدة / ملغم, وهذا يتفق مع الدراسة الحالية اذ اعطى وسط مسحوق قرون الاغنام اعلى انتاجية.



شكل (١) تحديد الوسط الزراعي الامثل لإنتاج انزيم البروتيز من بكتريا

### *P. aeruginosa*

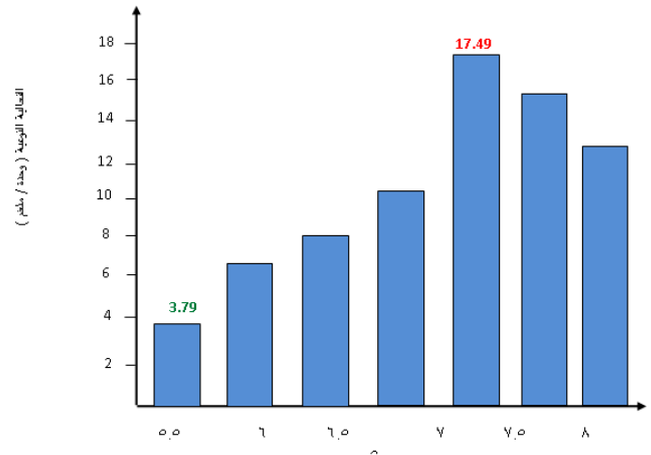
١- وسط مسحوق قرون الاغنام

٢- وسط مسحوق كوالح الذرة

تحديد تركيز اللقاح الامثل لإنتاج انزيم البروتيز.

اظهرت النتائج زيادة تدريجية في انتاج انزيم البروتيز من العزلة المحلية لبكتريا *P. aeruginosa* مع زيادة تركيز اللقاح البكتيري شكل (٢) , اذ ازدادت الفعالية النوعية للإنزيم بزيادة تركيز اللقاح , اما التركيز الامثل فكان (١ × ١٠<sup>٦</sup>) خلية/مل اذ اعطى فعالية نوعية بلغت (١٥.٢٢) وحدة / ملغم لتتخفض هذه الفعالية الى (١٤.٣٨) وحدة / ملغم , عند زيادة الخلايا البكتيرية الى (١ × ١٠<sup>٧</sup>) خلية/ مل , كما بينت

الهيدروجيني (٧) الشكل (٤)، إذ بلغت الفعالية النوعية (١٧.٤٩) وحدة /ملغم، وانخفضت لتصبح (١٤.٢٥) وحدة /ملغم و(١٢.٣٣) وحدة/ملغم، عند اس هيدروجيني و(٧.٥ و ٨) على التوالي. اما الانتاج الاقل للإنزيم كان عند الاس الهيدروجيني (٥) إذ بلغت الفعالية النوعية (٣.٧٩) وحدة/ملغم. يؤثر الاس الهيدروجيني في انتاج الانزيم عن طريق تأثيره في ذائبية المواد في الوسط الزراعي المستخدم وانتقاله وتأينه، والتي تنعكس على نمو الكائن المجهرى وانتاجه للإنزيمات المختلفة (١١).



شكل (٤) تحديد الاس الهيدروجيني الامثل لإنتاج انزيم البروتيز من

#### بكتريا *P. aeruginosa*

استخلاص وتنقية انزيم البروتيز.

تم انتاج انزيم البروتيز من العزلة المحلية *P. aeruginosa* على وفق الظروف المثلى التي حددت في الفقرة السابقة بوسط مسحوق قرون الاغنام ذي الاس الهيدروجيني (٧) وبدرجة حرارة (٣٢) م لمدة حضن (٢٤) ساعة , بعدها استخلص الانزيم الخام بالنبذ المركزي وحددت الفعالية له والتي وجد انها مساوية الى (١٩.٩٣) وحدة/ملغم جدول (٥). اجريت بعد ذلك عملية تنقية الانزيم على وفق الخطوات الاتية :

#### الترسيب بكبريتات الامونيوم.

استعملت كبريتات الامونيوم في الترسيب للتخلص من نسبة كبيرة من الماء والبروتينات الاخرى لزيادة تركيز الانزيم، ورفعت نسبة الاشباع تدريجيا الى (٦٠%) وهذه النسبة من الاشباع استعملها عدد من الباحثين في تنقية الانزيم من بكتريا *P. aeruginosa* والتي اعتمدت كبريتوكول لترسيبه من راشح مزرعة هذه البكتريا (١٢) . اظهرت نتائج جدول (٥) بعد الترسيب بكبريتات الامونيوم زيادة في تركيز البروتين وزيادة في الفعالية النوعية لتصبح (٣٢.٠٣) وحدة / ملغم، بعدد مرات تنقية (١.٦٠) وحصيلة انزيمية (٣٣.٦٩%).

#### كروماتوغرافيا التبادل الايوني لإنزيم البروتيز.

مرر محلول البروتين الناتج من عملية الترسيب في عمود المبادل الايوني DEAE-Cellulose كمرحلة ثانية، وحسبت الفعالية النوعية والتي بلغت (٥٧.٦٨) وحدة / ملغم بعدد مرات تنقية (٢.٨٩) وحصيلة انزيمية بلغت (٣٥.٠٠%).

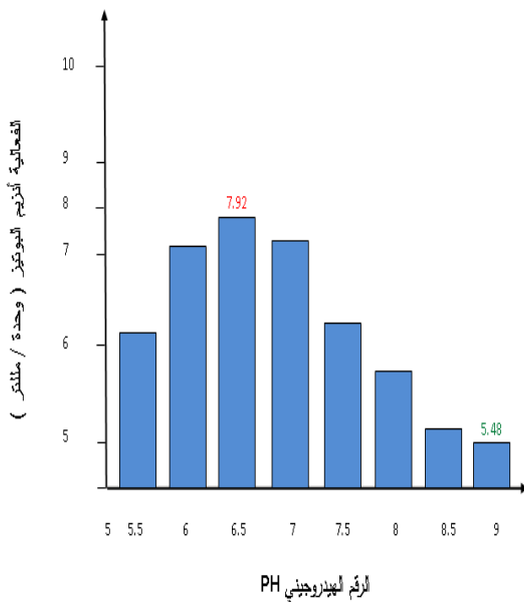
#### كروماتوغرافيا الترشيح الهلامي لإنزيم البروتيز.

مررت الاجزاء الفعالة الناتجة بعد تركيزها من خلال الترشيح الهلامي كمرحلة اخيرة في عملية التنقية باستعمال هلام Sephadex G٢٠٠ - , واطهرت الى ان الفعالية النوعية للمحلول الانزيمي (٣٤.٨٧) وحدة / ملغم بعدد مرات تنقية (١.٧٤) وحصيلة انزيمية (٣٢.١٦%).

جدول (٥) تنقية إنزيم البروتيز المنتج من العزلة البكتيرية المحلية *P. aeruginosa* B١

تتفق هذه النتائج مع ما ذكر في الدراسات والبحوث المتعلقة بالأنزيم لبكتريا *P. aeruginosa* اذ ذكر ان الاس الهيدروجيني الامثل للأنزيم يبلغ (٦) (١٣) ، وذكرت (١٤) ان الاس الهيدروجيني الامثل للفعالية يكون بين (٦ و٧).

ان تغير الاس الهيدروجيني يحدث تحويرات في شكل البروتينات ومنها الانزيمات، اذ تتغير شحنات المجاميع الطرفية البعيدة من مواضع ارتباط المادة بالأنزيم وفي كثير من الاحيان يؤدي ذلك الى تفكك الأنزيم الى وحدات بروتينية ومن ثم يفقد فعاليته (١٥) من جانب اخر تتأثر المادة الاساس، لاحتوائها على مجاميع قابلة للتأين



مما يؤثر في ارتباطها بالأنزيم (١٦).

شكل (٥) الاس الهيدروجيني الامثل لفعالية انزيم البروتيز من بكتريا *P. aeruginosa*

### *Aeruginosa*

تعيين درجة الحرارة المثلى لفعالية الإنزيم.

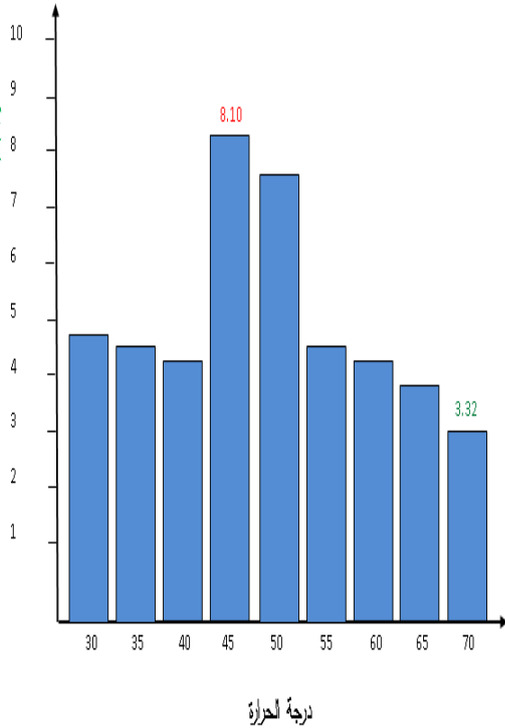
درس تأثير فعالية انزيم البروتيز المنقى بأجراء التفاعل الانزيمي في درجات حرارة مختلفة تراوحت بين (٢٠-٧٠) م، يلاحظ من الشكل (٦) ازدياد الفعالية الانزيمية حتى بلغت اقصاها (٨.١٠)

خطوات التنقية	الحجم (مل)	الفعالية الأنزيمية (ملغ/مل) (وحدة/مل)	تركيز البروتين (ملغ/مل) (وحدة/مل)	الفعالية النوعية (وحدة/مل)	الفعالية الكلية (وحدة)	عدد مرات التنقية (مرات)	الحصيلة %
المستخلص الخام	١٠٠	١٢,٣٦	١٩,٩٣	١٩,٩٣	١٢,٣٦	١	١٠٠
الترسيب بكريات الامونيوم (٨٠-٢٠%)	٦٠	٨,٣٣	٠,٢٦	٣٢,٠٣	٤١,٦٥	١,٦٠	٣٣,٦٩
التبادل الايوني بعمود DEAE-Cellulose	٣٠	١٤,٤٢	٠,٢٥	٥٧,٦٨	٤٣,٢٦	٢,٨٩	٣٥,٠٠
الترشيح الهلامي بعمود Sephadex G٢٠٠	٢٠	١٩,٨٨	٠,٥٧	٣٤,٨٧	٣٩,٧٦	١,٧٤	٣٢,١٦

توصيف إنزيم البروتيز المنقى جزئياً.

تعيين الرقم الهيدروجيني الامثل لفعالية الإنزيم.

درس تأثير الرقم الهيدروجيني في فعالية الإنزيم المنتج و المنقى من العزلة المحلية *P. aeruginosa* بمدى من الاس الهيدروجيني تراوح بين (٥-٩) وبتدرج مقداره نصف درجة باستعمال المحلول المنظم Tris-HCl بتركيز ٠.٢ مولاري. أظهرت النتائج الموضحة في شكل (٥) ان الرقم الهيدروجيني الامثل لفعالية انزيم البروتيز المنتج من العزلة المحلية *P. aeruginosa* - B١ هو ٦.٥ إذ بلغت الفعالية الإنزيمية (٧.٩٢) وحدة / ملتر. ولوحظ ايضا ان فعالية في الاس الهيدروجينية (٦ و٧) قريبة جدا من الفعالية في الاس الهيدروجيني (٦.٥)، اذ بلغت (٧.١٤ و٧.٢٦) وحدة / ملتر على التوالي، فيما انخفضت الفعالية عند قيم من الاس الهيدروجينية القاعدية والحمضية، اذ بلغت الفعالية النوعية (٦.١٢) وحدة / ملتر عند اس هيدروجيني (٥.٥) و(٥.٤٨) وحدة/ ملتر عند اس هيدروجيني (٩).



وحدة / ملتر عند درجة حرارة (٤٥) م° و(٧.٣٨) وحدة/ ملتر في درجة حرارة (٥٠) م°، لتتخفض الى (٤.٦٤) وحدة / ملتر في درجة (٥٥) م°، واستمرت بالانخفاض لتصبح (٣.٣٢) وحدة/ ملتر في درجة حرارة (٧٠) م°. اشارت الدراسات الى ان افضل فعالية لأنزيم البروتيز تكون عند درجات حرارية بمدى (٥٠-٤٥) م°، ولكن افضل درجة حرارية له عند (٣٢) م° وتتخفض هذه الفعالية بارتفاع درجة الحرارة عن هذا المدى، وفعالية الانزيم تفقد كليا في درجات الحرارة العالية كالتسخين بدرجة(٩٥-١٠٠) م° لمدة (١٥) دقيقة (١٧)

يؤدي ارتفاع درجة الحرارة الى زيادة سرعة التفاعلات الانزيمية بسبب زيادة الطاقة الحركية للجزيئات المتفاعلة وبذلك تصبح الطاقة الحركية للأنزيم تفوق الطاقة لكسر الاواصر الهيدروجينية التي تحافظ على التركيب الثلاثي والثانوي للأنزيم، ويحصل عند هذه الدرجة الحرارية مسخ للأنزيم يرافقه فقدان سريع للفعالية التحفيزية (١٨).

شكل ( ٦ ) درجة الحرارة المثلى لفعالية انزيم البروتيز من بكتريا *P.*

### *aeruginosa*

#### المصادر

- Cooper, M. ; Tavankar, G.R. and Williams, H.D. (٢٠٠٣). Regulation of expression of the cyanid-insensitive terminal oxidase in *Pseudomonas aeruginosa*. Microbiol. Vol. ١٤٩(٥) : ١٢٧٥-١٢٨٤.
- Corbett , C. R. ; Burtnick , M. N. ;Kooi , C. ; Woods , D.E and Sokol , P.A. (٢٠٠٢).Cloning of *Burkholderia cepacia* metalloprotease gene CMS.Poster I.
- Djmal,CH.;Ali,T. and Nelly,C.(٢٠٠٩). Acid Protease Production by Isolated Species of *Penicillium*. European J. Sci.,٣: ٤٦٩-٤٧٧.
- Hachem, R.Y. ; Chemaly, R.F. L Ahmar, C.A. (٢٠٠٧). Colistin is effective in treatment of infection caused by multidrugresistant *Pseudomonas aeruginosa* in cancer patients. Antimicrob. Agent Chemother. Vol. ٥١(٦) : ١٩٠٥-١٩١١.
- Holt, J.G.; Kreig, N.R.; Sneath, P.H.A.; Stanely, J.T. and Williams, S.T. (eds) (١٩٩٤). Bergery's manual of determinative bacteriology , ٩th edition, Williams and Wilkins, USA-P. ٥٣٢-٥٥٣.
- Hooper,D.C.(١٩٩٩). Mode of action of fluoroquinolones. ٥٨(٢): ٦-٢٠.
- Jobling, S. (٢٠٠٤). Improving starch for food and industrial application, current opinion in plant biology. Vol. ٧:١-٩.

- Atlase,R.M. ;(١٩٩٥). Principles of microbiology ١<sup>ST</sup> ed. Mosby year Book , Inc.
- Baron ,E.J. and Finedgold , S.M. (١٩٩٠). Diagnostic microbiology. ٨<sup>th</sup> ed. Mosby –Year – Book. Inc. Missouri. USA.
- Bull, A. T. and Bushnell, M. E. (١٩٧٦) Environmental control of fungal growth. In the filamentous fungi. (eds. J. E. Smith and D. R. Berry). Edward Arnold. London. vol. ٢: ١-٢٦.
- Chiesa ,C. ;Labrossi , P.H.and Aronoff , S.C.(١٩٨٦).Decreased baseline  $\beta$ -Lactamase production and indelibility associated with increased Piperacillin susceptibility of *Pseudomonas cepacia* isolated from children with cystic fibrosis. Pediatric Res.٢٠: ١١٧٤-١١٧٧.

١٢. Laurance,D.R. ;Bennet , P.N.and Baron, M.J.(١٩٩٧).Clinical pharmacology. ٤th-ed. Churchill- livingstone , London.
١٣. Lee, K. H. ; Park, K. K.; Park, H. S. and Lee, J. B. (١٩٨٧) Isolation, Purification and characterization of keratinolytic proteinase from *Microsporium cains*. Yonsei Med. J.; ٢٨(٢): ١٣١-١٣٨
١٤. MacFaddin, J. F. (٢٠٠٠). Biochemical Tests for Identification of Medical Bacteria ٣rd ed. Lippincott Williams and Wilkins, USA.
١٥. Mckevitt,A.I.;Bajaksouzian,S.;Klinger,J.D.and Woods, D.E.(١٩٨٩).Purification and Characterization of an extracellular protase from *Pseudomonas cepacia*.Infect.Immun.٥٧(٣):٧٧١-٧٧٨.
١٦. Meyer, J.M.; Hohnadel, D.and Halle, F.(١٩٨٩).Cepabactin from *Pseudomoanas aeruginosa* ,a new type of siderophore. J.Gen. Microbiol. ١٣٥:١٤٧٩-١٤٨٧.
١٧. NCCLs: National Committee for Clinical Laboratory standerds (١٩٩٧).Performance standerds for antimicrobial disk susceptibility tess.Approved standard M٢-A٦.National committee for clinical Laboratory standerds , Wagne, Pa.
١٨. Nunes, A.S. & Martins, M.L.L. (٢٠٠١). Isolation,properties and kinetics of growth of a thermophilic *Bacillus*.Braz. J. Microbiol., ٣٢: ٢٧١-٢٧٥.