المؤتمر العلمي الثالث للبيئة والتنمية المستدامة، بغداد، 15-16 تشرين الثاني، 2017

تحفيز البروتين الكلي لثلاث طحالب خضر معزولة محليأ

الخلاصة: سلطت الدراسة الحالية الضوء على امكانية تحفيز كمية البروتين الكلى المنتج من ثلاثة طحالب خضراء (Asterococcus spp, Scenedesmus dimorphus, Chlorococcum humicola) تحت تأثير نزع النتروجين، أضافة كلوريد الصوديوم، اضافة فيتامينات B وتغير سرعة تيار ماء الوسط عزلت الطحالب محليا من البيئة العراقية وتم تنميتها كمزارع نقية على الوسط الزرعي Chu-13 في ظروف بيئية محكمة وتحت درجة حرارة 25م° أضاءه 6:18 ساعة ضوء - ظلام وشدة إضاءة (3000 لوكس) ورقم هيدروجيني 7- 7.5. قدرت كمية البروتين الكلّي بالاعتماد على طريق Lowry المحورة ثم قيست الكثافة الضوئية على الطول الموجّي 665 نانو ميتر ورسم المنحنى القياسي اعتمادا على بروتين البوفين Bovin serum albumin بتراكيز (0-10) مل بينت النتائج حصول تأثيرات متباينة في قيم البروتين الكلي بين اجناس الطحالب المدروسة سواء في الوسطُ القياسي (Chu-13) أو عند المعاملة مع المتغيرات المتمثلة بنزع النتروجين وأضافة NaCl أو أضافة مجموّعة فيتامين B ّو ُتغير سرَعة تيّار الماء، وكانت النتائج كما يلي: سجلت الطحالب Asterococcus sp و S.dimorphus و C.humicola قيم بروتين كلي (109.6، 78.8و 185.9ملغم/غم-1 وبنسبة مئوية 17.2،19.5 و 35.3%) في الوسط القياسي 13-Chu على الترتيب، بينما سجلت (111.2، 51.5 و 170.7) وبنسبة مئوية (27.0، 11.7، 31.7 %)في الوسط منزوع النتروجين -Chu13 NO و(119.4) 112.3 و158.6)ملغم/غم-أ وبنسبة مئوية (28.0، 26.7و 29.3%) في الوسط Chu13+NaCl و (225.3 ، 146.7 ، 216.2)ملغم/غم⁻¹ و (51.1 ، 28.9 ، 40.3 %) في الوسط (B1,B6,B12) + (B1,B6,B12) و (294.7) 46.5، 214.3) ملغم/غم-أو (40.7، 9.1 و 36.9%) عند سرعة تيار 400 لتر /ساعة و (171.6، 127، 145.2) ملغم/غم-1 وب (31.8، 29.2، 28.4%) عند سرعة تيار 850 لتر /ساعة على الترتيب.

الكلمات المفتاحية: البروتين الكلى، المحتوى الكيميائي، الطحالب، الوسط الزرعي، التحفيز.

Stimulation of Total Proteins in Three Locally Isolated Green Algae

Abstract: The current study is an attempt to highlight the possibility of stimulating the amount of total protein of three green algae (Asterococcus spp, Scenedesmus dimorphus, Chlorococcum humicola) under the influence of Nitrogen removal (N2- 0), adding of Sodium chloride (NaCl), mixture of vitamins (B1, B6, B12) and change the current speed (as a mixing factor) of 400 and 850L/h. Algae were Isolated locally from the Iraqi environment and selected culture medium (Chu-13) for culturing and development with controlled conditions (25 \pm 2 $^{\circ}$ C, intensity of illumination 3000 Lux and 8:16 light: darkness system and pH 7-7.5. Total protein was determined depending on the methods of Lowry modified by Lopes et al. (2010) and then the optical density was measured at a wavelength 665 nm and a standard curve depending on the protein (Bovin serum albumin) concentrations (0-10) ml was draw. The results showed varying effects on total protein between algae either in control (Chu-13 medium) or when the transaction with the variables of removing nitrogen and adding NaCl, mixture of vitamins B, current speed change, Results were as follows: Algae Asterococcus sp, S.dimorphus and C. humicola recoded a total protein values (109.6, 78.8 and 185.9) mg/g⁻¹ and percentage (19.5, 20.17 and 35.3.%) in control medium, Chu-13, respectively, while recorded (111.2, 41.5 and 170.7) mg/g⁻¹ and (27.0, 11.7, 31.7%) in Chu13-N0, and (119.4, 112.3 and 158.6) mg/g⁻¹ and (28.0, 26.7 and 29.3%) in the center Chu13 + NaCl and (225.3, 146.7, 216.2) mg/g-1 and (51.1, 28.9, 40.3%) in Chu13 + (B1, B6, B12) and (294.7, 46.5, 214.3) mg/g⁻¹ and (40.7, 9.1 and 36.9%) at 400 and (171.6, 127, 145.2) mg/g⁻¹, and (31.8, 29.2, 28.4%) at 850 l/h current speed respectively.

Keywords: Total protein, Chemical content, Algae, Culture medium, Stimulation.

إبراهيم مهدي السلمان كلية التربية للعلوم الصرفة ابن الهيثم، جامعة بغداد

ثائر حميد العقيلي كلية التربية للعلوم الصرفة ابن الهيثم، جامعة بغداد

تاريخ استلام البحث: 2017/05/01 تاريخ القبول: 2017/11/15 تاريخ النشر: 2018/10/25

كيف تستشهد بهذه المقالة: السلمان، إبر اهيم مهدى والعقيلي، ثائر حميد، "التغيرات الفصلية للطحالب غير الدايتومية الملتصقة على الطين في مو قع التقاء ذراع الثر ثار بنهر دجلة شمال بغداد،" مجلة الهندسة والتكنولوجيا، المجلد 36، العدد الخاص 3، 259-267، 2018.

1. المقدمة

تعد الطحالب بشكل عام والدقيقة منها بشكل خاص مصدرا مهما في المستقبل في إنتاج الغذاء والطاقة المتجددة، وذلك لأن الطحالب الدقيقة لا تتنافس على الأراضي الصالحة للزراعة بل يمكن أن تتمو في المياه في أوساط تعد محدودة النمو لبقية النباتات مثل المياه والترب المالحة والاراضي الصحراوية والصخرية والرطبة والانظمة البيئية الباردة والحارة وغيرها من الاوساط ، كما يمكن استخدام مشتقات المياه المستعملة والمعادة كمكملات غذائية لهذه الاحياء وبالإضافة إلى ذلك، تعد الطحالب الدقيقة مصدرا قابلا للتطبيق للأغذية والأعلاف والمواد الكيميائية عالية القيمة والمستحضرات الصيدلانية وغيرها من المنتجات المهمة اقتصاديا [1,2]، ومن بين المركبات الحيوية المهمة التي يسعى الباحثون في مجال الطحالب الحصول عليها من الطحالب هي البروتينات. وكما هو معروف كيميائيا بأن البروتينات هي جزيئات كيميائية معقدة تعد من أهم الجزيئات التي تحويها الكائنات الحية ومن أكثرها تتوعا، فأنواعها تعد بالآلاف وتختلف باختلاف وظائفها، وهي بمنزلة جنود مسخرة لخدمة الخلية الحية وتقوم بدور أساسي في جميع التفاعلات الحيوية التي تجري في أجسامنا. ومن بين هذه الوظائف عملية بناء مكونات الخلية واعطائها قوامها وتدعيم أجزائها ونقل المعلومات بين أجزاء الخلايا المختلفة وتحفيز التفاعلات الكيميائية، وتتكون البروتينات من وحدات تسمى "الاحماض الأمينية" وعدد الاحماض الأمينية الموجودة في الطبيعة كثيرة جدا، ولكن 20 منها فقط تدخل في تركيب البروتينات. والطحالب بصفة عامة سريعة النمو والتكاثر وأجسامها غنية بمكوناتها العضوية التي تصلح غذاء للإنسان والحيوان، فمادتها الجافة تحتوي على ما يقارب من 19% من مواد كربوهيدراتية وحوالي 25% من الدهون و 7% من البروتينات علاوة على احتوائها على بعض الفيتامينات لاسيما (ب وج) وأملاح كثيرة منها اليود[3,4,5] . ووجد الباحثون كذلك من خلال مختلف الدراسات أن الطحالب الخضر وحيدة الخلية مثلاً تفوق النباتات الراقية من حيث نشاطها إلى عملية التمثيل الضوئي، وقد يرجع السبب في ذلك بالدرجة الأولى إلى كون البلاستيدات بما تتطوى عليه من أصباغ تمثيلية تستغل من جسم الطحالب حيزاً كبيراً وأن المواد العضوية المختلفة تدُّخر داخل جسم الخلية نفسها، بالمقارنة مع البلاستيدات الخضراء من أوراق النباتات الراقية التي تشغل مواقع ثابتة وهي محدودة الحركة، مما يقلل إلى حد بعيد من فرص الاستغلال الكامل للطاقة الضوئية المتاحة على الأوراق، ولكن الخلايا الطحلبية المعلقة في سائل تستطيع أن تغير وضعها بما يكفل حُسن توزيع الإضاءة على سطحها8,7,6] . ولغرض تحقيق الاهداف الاقتصادية والانتاجية من استعمال هذه الطحالب عمدت الدراسات البيئية في السنوات الاخيرة الى تطبيق ما يسمى بالمزارع الطحلبية algal cultures المغلقة والمفتوحة في التنمية لمختلف انواع الطحالب، ثم تطبيق برامج تدعيم هذه المزارع بمختلف محفزات النمو، وقد أعطت هذه التطبيقات نتائج مهمة في زيادة الكتلة الحيوية وتحفيز مستويات الدهون والبروتينات والكاربوهيدرات وغيرها ، وهذه المحفزات المختلفة تبين دورها في احداث تغيرات مهمة على مستوى النمو وفسلجة وكيمياء الحيوية لمختلف انواع الطحالب. على سبيل المثال أمكن تتمية بعض هذه الطحالب تحت ظروف معيشية خاصة لتبنى ما يقارب من 50% من وزنها الجاف من البروتينات، وبذلك تكون مصدرا غذائيا هاما قد تكون الطحالب ملاذاً مهما للعالم من خطر المجاعة التي تهدده نتيجة للزيادة الرهيبة في عدد السكان [9,10,11]. ويرى الباحثون ان سبب تفوق الطحالب على مصادر البروتين الاخرى مثل الاستنبات البكتيري في المختبر وخلايا الحيوانات اللبونة هو حاجتها الاقل كثيرا للرعاية. فهي تحصل على الطاقة الشمسية وثاني اوكسيد الكربون الذي تحتاجه لنموها من بيئتها المحيطة، ناهيك عن كون بروتين الطحالب يتسم باحتوائه على عشرة من الأحماض الأمينية الضرورية أوزان جزيئية منخفضة نسبيا، وهذا يعني طواعيتها لعمليتي الهضم والامتصاص أفضل من المصادر البروتينية الاخرى [12,13,14].

لذا فأن الدراسة الحالية تمثل محاولة لاختبار مستوى تأثير عدد من المعاملات الكيميائية والفيزيائية من خلال تغير نوع الوسط أو أضافة أو انتزاع عنصر أو مادة مغذية أو تغير سرعة تيار وحركة الوسط السائل لمزارع نقية لعزلات من الطحالب المحلية .secendesmus وتقييم مدى استجابة هذه الطحالب في انتاج البروتينات الكلية وأمكانية استثمار هذه الدراسات في الحصول على كميات اكبر من هذه المركبات المهمة في الاستعمالات الطبية والحياتية والغذائية المختلفة.

2. المواد وطرائق العمل

تم اختبار خمسة متغيرات تمثلت (نوعية وتركيب الوسط الزرعي وانتزاع N_2 من الوسط و أضافة N_2 و أضافة فيتامينات N_2 و تغير سرعة التيار) لمعرفة تأثيرها في عملية تحفيز انتاج البروتين الكلى في الطحالب المستهدفة في الدراسة. نفذت التجارب في

ظروف مختبرية محكمة تحت درجة حرارة (2 ± 25 م° واضاءة 18 =6 ساعة اضاءة =6 طلام وبشدة اضاءة 3000 لوكس) وكما مبين في الآتي:

اولا: تأثير تغير نوعية الوسط الزرعى

حضرت الاوساط الثلاثة BG11, Chu 13 , Chu 10 واختبرت كفاءتها في تتمية الطحالب المستهدفة والتأثير في الكتلة الحية وكمية البروتين المنتج منها وذلك من خلال المتابعة اليومية ولمدة 49 يوما .

ثانيا: اختبار اجهاد النتروجين

تم اجراء اختبار اجهاد النتروجين وذلك بتحضير أوساط خالية منه بازالة مصدره (المحلول الخزين المجهز للنايتروجين) في الاوساط الثلاثة وبواقع ثلاثة مكررات لتجربة الاختبار الأولى بحجم 150 مل لكل مزرعة واربعة مكررات بحجم 750 مل لكل مزرعة لغرض الانتاج لكل معاملة في الاوساط الزرعية المختبرة.

ثالثا: اختبار اضافة كلوريد الصوديوم NaCl

حضر محلول خزين من NaCl بإذابة 30 في 100 مل المقطر ويكمل الحجم الى 1 لتر وعقم بوساطة المؤصدة وحفظ في درجة حرارة 1 لحين الاستعمال اضيفت الكمية المناسبة لكل مكرر للوصول الى تركيز 2 غرام. لتر $^{-1}$ (اضيف 10 مل من المحلول الخزين لكلوريد الصوديوم للمزرعة ذات الحجم النهائي 150 مل، بواقع 4 مكررات لكل معاملة للأوساط الثلاثة للأجناس المختبرة.

رابعا: اختبار اضافة الفيتامينات (B12,B6,B1)

استعمل محلول مركز من خليط فيتامينات (B12,B6,B1) وبتركيز (100, 100 , 1 ملغم .5 مل $^{-1}$ على التوالي من انتاج شركة acino switzerland اضيف 1 مل من المحلول المركز لكل وسط من الاوساط الثلاثة المستعملة وكمل الحجم الى 33 مل ثم اخذ 1 مل منه وكمل الى 100مل من الاوساط للوصول الى التراكيز (0.001,0.01,0.01) ملغم . لتر $^{-1}$ على التوالي وعقمت بوساطة الترشيح من خلال الترشيح خلال فلتر ذي فتحات 0.2 مايكرون، اذ لا يجوز ان تعقم من خلال الحرارة وحفظت في درجة حرارة 4 م $^{\circ}$ لحسين الاستعمال [15]. تم معاملة الاجناس الثلاثة المختبرة بالتراكيز اعلاه وذلك بإضافة 1.5 مل لمزرعة بحجم 1.5 مل وباستعمال الاوساط الثلاثة المختبرة بواقع 1.5 مكرر لكل معاملة ولمدة سبعة اسابيع.

خامسا: اختبار تغير سرعة التيار

تم اختبار تاثير سرعة التيار على الطحالب الثلاثة المختبرة في اوعية بلاستيكية معقمة سعة (5 لتر) وذلك باستعمال مضختي ماء ذات سرع 400 و 850 لتر ساعة -1) ومقارنة مع معاملة السيطرة التي تم الخلط فيها يدويا مرة واحدة يوميا.

تقدير البروتين الكلى:

قدرت البروتينات الكلية اعتمادا على طريقة Lowry والمحورة من قبل (Lopes et al., 2010) وذلك بوضع 20 مل غرام من الطحالب الجافة في 10 مل من محلول (lysis buffer) لمدة 20 دقيقة في انبوب من نوع (falcon) لغرض تسهيل عملية الاستخلاص الطحالب الجافة في العالق مرة اخرى بمحلول الاستخلاص ثم سحب (0.1) مل واضيف له (0.1) مل من محلول (0.1% كما ذكر في [19,20] . نبذت ثم اضيف 1 مل من محلول (C) المخلوط انيا والمتكون من 8.0% (D) المخلوط انيا والمتكون من 8.0% المحلولين (O مل من المحلول B المتكون من 8.0% المذاب في محلول NaOH 0.1 N و 1 مل من محلول B المتكون من 1.0% من كبريتات النحاس المائية المذابة في 1 من ترترات الصوديوم) لمدة 10 دقائق في 25م ثم أضافة 0.1 مل من المحلول الموجي 660 . (المتكون من الفولن التجاري). تركت العينة لمدة 30 دقيقة في درجة حرارة الغرفة ثم قياس الكثافة الضوئيه على الطول الموجي 660 . (0.1 المحلول ولين البوفين Bovin serum albumin بتراكيز (0 الي 1.0) مل.

3. النتائج والمناقشة

أظهرت النتائج المبينة في الجداول (1-9) اختلافاً واضحاً بين كمية البروتينات الكلية المنتجة من الطحالب الثلاثة المستهدفة بالدراسة الحالية وذلك عند المقارنة بين نوع الطحلب المختبر أو بين نوعية الوسط الزرعي أو طبيعة المعاملة بالإضافة أو الازالة من الوسط كما يأتى: -

اولا: تأثير تغير نوعية الوسط الزرعى.

77.23 , 78.8 , فقد سجل الطحلب S . dimorphus الذي سجل 54.4 , 109.6 , 44.6 Asterococcus S فقد سجل S .

جدول 1: متوسط المحتوى والنسبة المئوية للبروتينات الكلية في الطحالب المختبرة عند تغيير الاوساط الزرعية

النسبة المنوية % الخطأ القياسي ± المتوسط			ملغم.غم أ Control الخطأ القياسي ± المتوسط			المعاملة
BG11	Chu 13	Chu 10	BG11	Chu 13	Chu 10	TP*
19.5 ±0.9A	A19.5 ±0.9	18.6 ± 2.22	54.4 ±2.72A	109.6 ±0.19A	44.6 ±5.31A	Asterococcus sp
27.6 ±1.3A	17.2 ±0.3A	9.0±0.39A	77.2 ±3.63A	78.8 ±1.60A	23.9 ±1.03A	S. dimorphus
12.3 ±1.1A	35.3 ±0.2A	21.6±0.35	40.8 ±3.70A	185.9 ±1.2A	59.9 ±0.98A	C.humicola
3.14	1.68	3.63	9.30	3.57	8.74	LSD 0.05

*TP: البروتينات الكلية.

ان الزيادة في كمية البروتينات في الوسط 13 وسط 13 قد تعود الى كمية 10 في الوسط لأنه العمود الفقري لبناء البروتينات بشكل عام، ويتفق ذلك مع الباحثون [21,8] الذين اشاروا الى ان مصدر النتروجين في الاوساط المختلفة يؤثر في عملية ترجمة الرنا RNA الى بروتينات فضلاً عن الاختلافات بين الاجناس الطحلبية في محتوها العام من البروتينات الكلية.

ثانيا: تأثير ازالة النتروجين من الوسط الزرعي

اظهرت نتائج ازالة N_2 من الاوساط تأثيرا و أضحا على البروتينات الكلية، اذ سجل الطحلب N_2 منائج ازالة N_2 منائج ازالة N_2 منائج ازالة N_3 منائج ازالة N_3 منائج المسائد الذي سجل N_3 الذي المائح منائح المنائح منائح المنائح المنائح

جدول 2: متوسط المحتوى ملغم.غم $^{-1}$ (وزن جاف) للبروتينات الكلية للطحالب المختبرة عند ازالة N_2 من الاوساط الزرعية

Zero N ₂			Control			المعاملة	
الخطأ القياسي ± المتوسط				الخطأ القياسي ± المتوسط			
BG11	Chu 13	Chu 10	BG11	Chu 13	Chu 10	TP*	
15.4	111.2 ±5.9A	19.8 ±1.89a	54.4	109.6 ±0.19A	44.6 ±5.31A	Asterococcus	
±2.2a			±2.72A			sp	
8.9 ±2.6a	51.5 ±5.8Aa	22.2 ±1.24	77.2 ±3.6A	78.8 ±1.60A	23.9 ±1.03A	S. dimorphus	
30.7	170.7 ±4.7A	58.2 ±5.04A	40.8 ±3.7A	185.9 ±1.2A	59.9 ±0.98A	C.humicola	
±3.7A							
8.09	15.19	8.78	9.30	3.57	8.74	LSD 0.05	

 الثلاثة ، وفي C.humicola فقط للوسطين BG11, Chu10. وعند المقارنة بين كل معاملة وسيطرتها وجدت الفروق في الاوساط الثلاثة الطحلب S. dimorphus جدول (3).

جدول 3: متوسط النسبة المئوية للبروتينات الكلية للطحالب المختبرة عند ازالة N2من الاوساط الزرعية

Zero N2 الخطأ القياسي ± المتوسط			Control الخطأ القياسي ± المتوسط			المعاملة/النسبة المنوية
BG11	Chu 13	Chu 10	BG11	Chu 13	Chu 10	TP*
5.7 ±0.81a	27.0 ±1.44A	7.2 ±0.69a	19.5 ±0.9A	19.5 ±0.9A	18.6 ±2.22	Asterococcus sp
3.5 ±1.07a	11.7 ±1.32Aa	7.9 ±0.44	27.6 ±1.3A	17.2 ±0.3A	9.0 ±0.39A	S. dimorphus
$8.8 \pm 1.08A$	31.7 ±0.88A	19.7 ±1.70A	12.3 ±1.1A	35.2 ±0.2A	21.6 ±0.35	C.humicola
2.29	3.41	3.01	3.14	1.68	3.63	LSD 0.05

وهذا قد يعود الى اختلاف كمية الانتاج الكلية للطحلب في هذا الوسط بسبب زيادة الدهون والكاربو هيدرات ، كما يمكن تفسير عملية انخفاض البروتينات بأنها تعود الى قلة النتروجين في الوسط الزرعي والذي يعد اساس بناء الاحماض الامينية المكونة للبروتينات، وهذا يتفق مع ما اشار اليه الباحثان [22] عند دراسته تأثير كلوريد الصوديوم اذ سبب نقص للبروتين وسجل 1.28% مع زيادة للدهون الى 255.0% عند ازالة النتروجين كما سجلت النتيجة نفسها عند ازالة النتروجين من الوسط للطحلب C.humicola اذ انخفضت البروتينات كما ان من 50% الى 13% [23] المختبرة اذ سجلت [24] اختلافا مماثلاً بين Nistizth,chlorella على مستوى كمية البروتينات كما ان الاختلاف الوراثية بين الاجناس الطحلبية تمثل دورا مهما في كمية المحتوى الكيميائي [7].

ثالثًا: تأثير اضافة كلوريد الصوديوم للوسط الزرعي

اظهرت نتائج اضافة NaCl بتركيز 2 غم لتر $^{-1}$ الى الاوساط الثلاثة تباينا بين كمية البروتينات الكلية اذ سجل الطحلب NaCl بنين 2 غم $^{-1}$ بينما C.humicola المغم غم $^{-1}$ فضلا عن 180.1 , 119.4 , 66.3 sp المخم غم $^{-1}$ بينما BG11 , Chu13 , Chu13 , Chu10 على التوالي، وكانت الفروق معنوية بين المعاملة وسيطرتها نجد الوسط 15.0 , 158.6 , 79.0 وفي الطحلب BG11 وفي الطحالب المختبرة في الوسط 1931 , Chu13 للطحالب الثلاثة وفي الوسط 10.10 للطحالب الثلاثة وفي الوسط 10.10 للطحالب (4).

جدول 4: البروتينات الكلية ملغم غم 1 (وزن جاف) للطحالب المختبرة عند اضافة NaCl غم. لتر 1 للأوساط الزرعية

NaCl Shock الخطأ القياسي ± المتوسط			Control			المعاملة
سط	عطا القياسي ± المنو	الح	ط	فطأ القياسي ± المتوسي	<u> </u>	
BG11	Chu 13	Chu 10	BG11	Chu 13	Chu 10	TP*
180.1 ±0.5Aa	119.4 ±4.1	66.3 ±6.41	54.4	109.6 ±0.19A	44.6	Asterococcus sp
			±2.72A		±5.31A	
45.6 ±2.5Aa	112.3 ±11.3	83.4 ±7.23a	77.2 ±3.6A	78.8 ±1.60A	23.9	S. dimorphus
					±1.03A	
54.7 ±3.4A	158.6	79.0 ±5.23	40.8 ±3.7A	185.9 ±1.2A	59.9	C.humicola
	±0.8A				±0.98A	
6.94	19.27	17.45	0.30	3.57	8.74	LSD 0.05

وعند حساب النسبة المئوية للبروتينات الكلية بعد اضافة NaCl ســـجـــل الطحلب 83.0, 32.6 Asterococcus sp ســجـــل الطحلب 85.1, 28.0, 32.6 أما BG11 في الاوساط الزرعية , 15.9, 29.3 , 27.9 C.humicola و 13.7 , 26.7 ,30.4 S. dimorphus و Asterococcus sp للاوساط Chu13 , Chu10 على التوالي، وكانت الفروق معنوية بين النسب المئوية الطحلبين Asterococcus sp فقط الما عند المقارنة بين الطحالب الثلاثة ضمن الوسط الثلاثة مقارنة مع محليل سيطرتها وفي 13.3 Chumicola مع الطحلب Asterococcus sp فقط جدول (5).

جدول 5: متوسط النسبة المئوية للبروتينات الكلية للطحالب المختبرة عند اضافة NaCl ، 2غم. لتر-1 للأوساط الزرعية

		NaCl Shock			Control الخطأ القياسي ± ا	المعاملة /النسبة المنوية
الخطأ القياسي ± المتوسط						
BG11	Chu 13	Chu 10	BG11	Chu 13	Chu 10	TP
51.1 ±0.15Aa	28.0 ±0.97a	32.6 ±3.1a	19.5 ±0.9A	19.5 ±0.9A	18.6 ±2.22	Asterococcus sp
13.7 ±0.77a	26.7 ±2.25a	30.4 ±2.6a	27.6 ±1.3A	17.2 ±0.3A	9.0 ±0.39A	S. dimorphus
15.9 ±1.01	29.3 ±0.14a	27.9 ±1.8	12.3 ±1.1A	35.2 ±0.2A	21.6 ±0.35	C.humicola
2.05	3.90	7.16	3.14	1.68	3.63	LSD 0.05

ويتضح ان اعلى كمية بروتين كلية سجلت في الطحلب 5.180.1 Asterococcus sp وكانت 180.1 Asterococcus sp وكانت 13.7 كان هذه النتائج قد تشير الى وكانت 51.1 % و اقل كمية في 5.1 dimorphus وكانت 51.1 كان هذه النتائج قد تشير الى الاختلاف في مدى تحمل الطحالب المختبرة للتغيير في نسبة الملوحة مما يؤدي الى تغييرات كيميائية في البروتينات والدهون والكاربوهيدرات [25] . كما تتفق النتائج مع أراء الباحثين [26] التي تحيث زيادة البروتينات الكلية تحت اجهاد الملح, و تتفق كذلك مع ما اشار اليه [27] عند دراسة عدة انواع من الطحالب التي تعيش تحت تأثير أجهاد العطش والمناطق الصحراوية.

رابعا: تأثير اضافة الفيتامينات (B12, B6, B1) للوسط الزرعي

اظهرت نتائج اضافة خليط من فيتامينات (B12, B6, B1) فروقا واضحة اذ سجل الطحلب M203.6, Asterococcus sp بينما C.humicola المحترب 84.2, 146.7, 69.1 فسحجل S. dimorphus سحجل 225.3, 133.5 فسحجل BG11, Chu13, Chu10 على التوالي، وكانت الفروق معنوية بين الطحالب المختبرة وكانت الفروق معنوية بين الطحالب المختبرة في الوسطين BG11, Chu10 وللطحلب S. dimorphus في الدوساط الثلاث للطحلبين Asterococcus sp وفي الوسط Chu10 وفي الوساط الثلاث للطحلبين Asterococcus sp و C.humicola وفي الوسط (6).

جدول 6: متوسط المحتوى ملغم.غم-1 (وزن جاف) للبروتينات الكلية للطحالب المختبرة عند اضافة الفيتامينات (B12,B6,B1) الى الاوساط الزرعية

		Vitamin			Control	المعاملة /النسبة المنوية
	وسط	الخطأ القياسي ± المتر		الخطأ القياسي ± المتوسط		
BG11	Chu 13	Chu 10	BG11	Chu 13	Chu 10	TP
203.6	225.3 ±9.9a	133.5 ±5.09Aa	54.4	109.6	44.6	Asterococcus sp
±7.0Aa			±2.72A	±0.19A	±5.31A	
84.2 ±4.5A	146.7	69.1 ±0.60Aa	77.2 ±3.6A	78.8 ±1.60A	23.9	S. dimorphus
	±19.6A				±1.03A	
107.9 ±6.9A	216.2 ±9.4	88.1 ±0.95A	40.8 ±3.7A	185.9 ±1.2A	59.9	C.humicola
					±0.98A	
17.26	39.99	8.28	9.30	3.57	8.74	LSD 0.05

وبمتابعة نتائج تقدير النسبة المئوية للبروتينات الكلية نجد ان الطحلب Asterococcus sp سجل 49.0, 51.1, 39.4 سجل 49.0, 51.1, 39.4 سجل 28.5, 40.3, 21.9 % و 25.6, 28.9, 17.4 dimorphus سجل 28.5, 40.3, 21.9 % في الاوساط 25.6, 28.9, 17.4 dimorphus على التوالي، وكانت الفروق معنوية بين النسب المئوية في الوسطين Chu13, Chu10 للطحالب الثلاثة المختبرة، وفي الطحلب Asterococcus sp في الوسط 11.5 هنوية في المعاملات الثلاث في للطحلب BG11, Chu13 بعد المعاملة بالفيتامينات للطحلب BG11, Chu13 بعد المعاملة بالفيتامينات للطحلب جدول (7).

جدول 7: متوسط النسبة المنوية للبروتينات الكلية للطحالب المختبرة عند اضافة الفيتامينات الى الاوساط الزرعية

		Vitamin			Control	المعاملة النسبة
	توسط	الخطأ القياسي ± الم		المتوسط	الخطأ القياسي ا	المئوية
BG11	Chu 13	Chu 10	BG11	Chu 13	Chu 10	TP
49.0 ±1.69Aa	51.1 ±2.25Aa	39.4 ±1.5Aa	19.5 ±0.9A	19.5 ±0.9A	18.6 ±2.22	Asterococcus
						sp
25.6 ± 1.39	28.9 ±3.87A	17.4 ±0.15Aa	27.6 ±1.3A	17.2 ±0.3A	9.0	S. dimorphus
					±0.39A	
28.5 ±1.83a	40.3 ±1.76Aa	21.9 ±0.41A	12.3 ±1.1A	35.2 ±0.2A	21.6 ±0.35	C.humicola
4.53	7.64	2.42	3.14	1.68	3.63	LSD 0.05

هذه النتائج تشير الى ان اعلى قيمة للبروتينات الكلية بعد اضافة الفيتامينات سجلت عند الطحلب S. dimorphus عند الوسط S. dimorphus عند الحديث S. dimorphus عند الدراسة S. dimorphus عند الحداية نلاحظ ارتفاعا معنويا في البروتينات الكلية عند اضافة الفيتامينات الى الاوساط الزرعية اذ بلغت اعلى كمية بروتينات كلية 225 ملغم. S. dimorphus عند تنميته في الوسط S. dimorphus المضاف اليه ملغم. S. dimorphus عند تنميته في الوسط S. dimorphus الفيتامينات وبلغت S. dimorphus الفيتامينات وبلغت S. dimorphus الفيتامينات وبلغت S. dimorphus الفيتامينات وبلغت S. dimorphus عند تنميته في الوسط S. dimorphus الفيتامينات وبلغت S. dimorphus الفيتامينات تعمل كمساعد انزيمي (Co-factor) ملغم. S. dimorphus منه المحالف الامينية كالترجمة والمثيلة والاكسدة في الطحالب المختلفة S. dimorphus

خامسا: تأثير تغير سرعة التيار للوسط الزرعي

أظهرت نتائج تغيير سرعة التيار ان الطحلب قد .Asterococcus sp سجل .171.6, 294.7 اما S. dimorphus فسجل .171.6, 294.7 أما S. dimorphus فسجل .145.2 , 214.3 ملغم غم التوالي . <math>S. dimorphus فسجل .145.2 , 214.3 ملغم غم التوالي . <math>S. dimorphus e في الطحلب .46.5 ملغم غم التوالي عند سرعة تيار .400 لتر ساعة الوسط بالسرعة .400 لتر ساعة الوسط بالسرعة .400 لتر ساعة الوسط بالسرعة .400 لتر ساعة S. dimorphus e ملغم غم التورن جاف واقل قيمة لها عند الطحلب S. dimorphus e وكانت .46.5 ملغم غم سرعتى التيار المختبرة (جدول 8).

جدول 8: متوسط محتوى البروتينات الكلية للطحالب المختبرة (ملغم. غم-1) عند تغير سرعة تيار الماء في الاوساط الزرعية.

	Current Speed الخطأ القياسي ± المتوسط	Control الخطأ القياسي ± المتوسط	المعاملة
850 لتر/ساعة	400لتر/ساعة	Chu 13	TP
171.6 ±6.89 a A	294.7 ±21.06 a A	109.6 ±0.20A	Asterococcus sp
127 ±6.62 a A	46.5 ±9.99 aA	78.8 ±1.60A	S. dimorphus
145.2 ±1.85 A	214.3 ±9.53 aA	185.9 ±1.55A	C.humicola
14.82	39.96	3.56	LSD 0.05

تتوافق النتائج كذلك مع النسبة المئوية للبروتينات الكلية، اذ كانت اعلى نسبة لها 40.7 % للطحلب 850 % للبروتينات الكلية، اذ كانت اعلى نسبة في S. dimorphus وسجلت 9.1 %، كانت الفروق معنوية بين الطحالب الثلاث المختبرة في سرعتي التيار Asterococcus sp, لتر ساعة أو عند الطحلبين S. السيطرة والمعاملتين كانت الفروق معنوية عند الطحلبين S. السرعتين المختبرة بينما كانت معنوية عند 850 لتر ساعة S. فقط في الطحلب S. السرعتين المختبرة بينما كانت معنوية عند 950 لتر ساعة S.

جدول 9: متوسط النسبة المنوية للبروتينات الكلية للطحالب المختبرة عند تغير سرعة تيار الماء في الاوساط الزرعية.

1, 33 3- 5-	J. J. J. J.		3 12 63 1
	Current Speed الخطأ القياسي ± المتوسط	Control الخطأ القياسي ± المتوسط	المعاملة
850 لتر/ساعة	400لتر /ساعة	Chu 13	TP
31.8 ±1.27 A a	40.7 ±2.91 A a	19.5 ±0.97 A	Asterococcus sp
29.2 ±1.38 a	9.1 ±1.96 A a	17.2 ±0.35 A	S. dimorphus
28.4 ±0.36 a	36.9 ±1.64 A	35.2 ±0.22 A	C.humicola
3.05	6.15	1.68	LSD 0.05

يظهر من النتائج ان اعلى انتاج للبروتينات الكلية عند المقارنة بين جميع المعاملات والسيطرة سجل في الطحلب S. dimorphus بسرعة تيار 400 لتر. ساعة -أ و كانت 294.7 ملغم.غم -أ و هي تمثل 40.7% أما اقل قيمة سجلت في الطحلب 294.7 البروتينات الكلية عند سرعة 400 لتر ساعة -أ وبلغت 46.5 ملغم.لتر -أ والتي تمثل 1.9 %. و هذه النتائج تشير الى ارتفاع معنوي في كمية البروتينات الكلية في السرعتين 400 و 450 لتر. ساعة -أ في الطحلب 450 مغنويا في Asterococcus sp , S. dimorphus وفي السرعة 400 لتر. ساعة -أ في الطحلب في السرعتين 400 و معنويا في 1850 لتر. ساعة -أ في الطحلب 850 لتر. ساعة -أ في الطحلب 850 لتر. ساعة -أ في الطحلب 850 لتر. ساعة -أ وفي سرعة 400 لتر. ساعة -أ وفي سرعة 650 لتر. ساعة -أ عند الطحلب 850 لتر. ساعة -أ وفي سرعة 650 لتر. ساعة -أ وفي سرعة 650 لتر. ساعة -أ عند الطحلب 1850 للبروتينات الكلية عن زيادة السرعة في التجربة التي الكده الباحثان [[31] اللذان وجدا ان الطحلب 450 للروتينات الكلية عن زيادة السرعة في التجربة التي استمرت 8 ايام، وبلغت نسبة الزيادة في معدلات الاحماض الدهنية والبروتينات الكلية عن زيادة السرعة في التجربة التي معامد ذكره [32] من ان استخدام تقنية والمحالة والمحالة والمحالة المحبورية المعادلة المولوتين الكلي معاد ذكره [32] من ان استخدام تقنية والبحثون [33, 26] من أن ادخال التقنيات المختلفة لزيادة الكتلة الحيوية للطحالب سوف يدعم عالية التاج الطاقة الحيوية متعددة الاغراض والتي سوف تسهم بشكل كبير في الاستقرار الاقتصادي والتنمية المستدامة والحفاظ على موارد البيئة الطبيعية وخاصة الغطاء النباتي والاستفادة القصوى في انتاج الوقود الحيوي.

References

[1] F.M. Hassan, I. M. Alsalman and H.T. Abdulamer, "Qualitative and quantitative study of phytoplankton in litin ecosystem, Iraq," Mesopotamia Environ, Juor. ,2 (1): 46-63, 2015.

[2] العكيلي، ثائر محمد ابراهيم، "محاولة تحفيز بعض الطحالب المعزولة محليا لانتاج الوقود الحيوي", أطروحة دكتوراه مقدمة لقسم علوم الحياة في كلية التربية للعلوم الصرفة ابن الهيثم، جامعة بغداد – العراق, 2016.

[3] Y. Chisti, "Biodiesel from microalgae," Biotechnol Adv 25, 294–306, 2007.

[4] A. Juneja, R.M. Ceballos and G.S. Murthy, "Effects of Environmental Factors and Nutrient Availability on the Biochemical Composition of Algae for Biofuels Production," A Review. Energies.6, 4607-4638, 2013.

- [5] O. Savchenko, J. Xing, X. Yang Q. and Gu, "Algal Cell Response to Pulsed Waved Stimulation and Its Application to Increase Algal Lipid Production," Sci, Rep. 7: 4 2003, 2017.
- [6] A. Talebi, M. Tohidfar, A. Baharuddin, S. Mahsa, D. Mousavi and M. Tabatabae, "Biochemical Modulation of Lipid Pathway in Microalgae *Dunaliella sp.* for Biodiesel Production," Bio-Med Resea, ID 597198, 1:12, 2015.
- [7] S.P. Cuellar-Bermudez, "Extraction and purification of high-value metabolites from microalgae: essential lipids, astaxanthin and phycobiliproteins," Microb Biotechnol 8, 190 –209, 10.1111/1751-7915.12167, 2015.
- [8] العكيلي، ثائر محمد ابراهيم ، السلمان، ابراهيم مهدي, "تحفيز معدلات النمو وزمن التضاعف للطحلب الاخضر Scenedesmus dimorpha باستعمال أوساط زرعية مختلفة", مجلة جامعة ديالي، - جامعة ديالي – العراق, 2016.
- [9] السلمان، ابراهيم مهدي ، العكيلي، ثائر محمد ابراهيم _. " تأثير المعاملة بفيتامينات (B1,B6,B12) في تحفيز الدهون الكلية والاحماض الدهنية في ثلاثة اجناس من الطحالب المعزولة محلياً "_. مؤتمر الوراثة والبيئة العلمي الولي الرابع 23-30 تموز ، م 14): 77-87، جمهورية مصر العربية _. 2016
- [10] السلمان، ابر اهيم مهدي ، العكيلي، ثائر محمد ابر اهيم "تأثير اجهاد النتروجين وكلوريد الصوديوم في انتاجية بعض الاحماض الدهنية للطحلب الاخضر Chlorococcum humicola "، مجلة علوم بغداد، 13(4) ، كلية العلوم للبنات جامعة بغداد العراق 2017 .
- [11] النهاوندي، حمُال "تصنيع البروتين من عجائب البرمجيات في الخلايا". علوم وتكنولوجيا. 2014, .http://www.net/news/scienceandtechnology/2014/7/8
- [12] D.J. Murphy, "The biogenesis and functions of lipid bodies in animals, plants and microorganisms," Progress in Lipid Research 40(5), 325–438, 2001.
- [13] S. Mahboob, A. Rauf, M. Ashraf and K.A. Al- Ghanim, "High-density growth and crude protein productivity of a thermotolerant *Chlorella vulgaris*: Production kinetics and thermodynamics," Aquacul, Internat, (3). 10499-011-9477-1, 2011.
- [14] S. Berteotti, M. Ballottri and R. Bassi, "Increased biomass productivity in green algae by tuning non-photochemical quenching," Scientific Repots 6, Views: 6,381, 2016.
- [15] L. Provasoli and F. Carlucci, "Vitamins and growth regulators," In: stewart, W. D. P., ed. Algal physiology and biochemistry, Blackwell scientific, UK, 741-787, 1974.
- [16] V.G. Lopes, C.C. Garcia, G.A. Ferande, G.S. Basto, Y. Chisti, M.F. Sevilla, "Protein measurmends of alagl and cyanobactrial biomass," Bioresurce Technology 101:7587-7591, 2010.
- [17] D.J. Murphy, R.T. Prinsley "Interaction of triton x100 with the plgment portion complex of photo synthetic membranes," Biochem. J., (229):31-37, 1985.
- [18] W.J. Hurkman, C.K. Tanaka, "Solubilization of plant membrane proteins for analysis by two dimensional gel electro phoresis," Plant physiol. (81): 802-806, 1986.
- [19] M.B. Less and S. Paxman, "Modification of the Lowry procedure for the analysis of proteolipid protein," Anal. Biochem., (47):184-192, 1972.
- [20] R.A. Dulley, P.A. Grieve, "A simple technique for eliminating interference by detergents in the Lowry method of protein determination," Anal. Chem. (64):136-141, 1975.
- [21] J.M. Lv, L.H. Cheng, X.H. Xu, L. Zhang and H.L. Chen, "Enhanced lipid production of *Chlorella vulgaris* by adjustment of cultivation conditions," Bioreso. Technol. 101(17): 6797-6804, 2010.
- [22] X. Miao and Q.Y. Wu, "Biodiesel Production from Heterotrophic Microalgal Oil," Biores. Technol. 97: 841-846, 2006.
- [23] Y.B. Mutlu, O. Isik, L. Uslu, Koc, Kemal and Y. Durmaz, "The effect of nitrogen and phosphorus deficiencies and nitrite addition on the lipid content of *Chlorella vulgaris* (Chlorophyceae)," Afr.J. Biotechnol. 10(3):453-456, 2011.
- [24] I.F. Al-juboori, "Lipid production from some local algae at different cultivation conditions," M.Sci. College of Science for Women, Uni. of Baghdad, 2012.
- [25] A. Richmond, "Handbook of microalgal culture," Biotechnology and applied phycology. Blackewll Science Ltd,:1-545., 2004.
- [26] P. Vasudevan and M. Briggs, "Biodiesel production-current state of the art and challenges," Biotechnology, 35: 421-430, 2008.
- [27] A. Kirrolia, N. Bishnoi and R. Singh, "Effect of shaking in cubation temperature, salinity and mediacomposition on growth trats of green microalgae *chlorococcum* sp," J.Algal Biomass Utln . 3(3):46-53., 2012.
- [28]D.H. Shilpkar and S. Sundaramoorthy, "Growth pattern of some desertalal isolates and selection of media"," J. Adv. Dev. Res. (1):29-31, 2010.
- [29] S.A. Desouky, "Alleviation the toxicity effect of lead acetate by riboflivinon grow the parameters, photo synthesis, respiration, carbohydrates proteins, free amino acids and prolin of *Chlorella vulgaris* beier cultures," Al-Azhar bull. Sci. Proceeding of the 5_{th}. Int. Sci. Cont., 277-279, 2003.

- [30] S.A. Desouky, "Response of vitamins on the growth criteria and some metabolic activities of stressed *Scenedesmus obliquus* cultures," Aust. J. Basic&Appl. Sci., 5(6): 89-99, 2011.
- [31] N. Gibbs M. and Duffus, "Natural protoplast *Dunalilla* as source of protein," Appl. Enriron . Microbiol . (31):602-604, 1976.
- [32] M. Coustets, V. Durigneux, J. Hérault, B. Schoefs, V. Blanckaert and J. Garnier, "Optimization of protein electroextraction from microalgae by a flow process," Bioelectrochemistry103:74–81, 2015.
- [33] I.M. Laurens, J.D. Glasser, "A perspective on renewable bioenergy from photosynthetic algae as feedstock for biofuels and bioproducts," Algal Research.24, Part A: 261–264, 2017.