

Purification , characterization of chitinase produced from *Bacillus subtilis* and inhibitory activity on some fungi

تنقية وتصنيف إنزيم الكايتينيز المنتج من بكتيريا *Bacillus subtilis* وتأثيره التثبيطي على بعض الفطريات

علااء جبار عبد آل منهل

قسم علوم الاغذية/ كلية الزراعة / جامعة البصرة
البصرة – العراق

الخلاصة

اختررت عزلات عدة من بكتيريا *Bacillus sp.* المعزولة من التربة لتحديد كفاءتها في انتاج إنزيم الكايتينيز وشخصت العزلة الأكثر إنتاجاً فظهرت على أنها نوع *Bacillus subtilis*, إذ أنتجت الكايتينيز عند الزرع في الوسط الحاوي على مسحوق المخلفات البحرية كمصدر رئيس للكربون ، نقى إنزيم الكايتينيز باستعمال التبادل الايوني والترشيح الهلامي وبمحضلة انزيمية 33.18 % وعدد مرات تنقية 11.06 ، ووجد ان وزنه الجزيئي 37 كيلو دالتون و درجة الحرارة المثلثي للنمو 55 م ورقم هيدروجيني امثل للنمو 6.5 وللثباتية 5.5-8 ، ووجد أن نمو بعض الفطريات قد ثبتت بنسبة 100 % بعد الحضن لمدة ساعتين مع محلول الإنزيم المنقى .

الكلمات المفتاحية: بكتيريا *Bacillus subtilis* ، الكايتينيز ، تنقية ، تثبيط الفطريات

Abstract

Bacillus subtilis with highest production of chitinase was selected among other *Bacillus sp.* Chitinase was extracted from culture media contain shrimp and fish-shell powder as the major carbon.

Enzyme was purified by anion exchanger (DEAE) and Sephadex G-50 Gel filtration with yield and Purification fold, 33.18% and 11.01 respectively.

Optimum PH for activity and stability was 6.5 and 5.5-8 respectively, The purified enzyme had Mw. 37 Kd. Inhibitory activity was 100% against some molds after incubation for 2h with sterilized chitinase solution (Unit).

Key words: *Bacillus subtilis* , chitinase , purification , fungal lysis

المقدمة

الكايتين سكر متعدد ذو وزن جزيئي عالي وغير قابل للذوبان ، يأتي بعد السليولوز من حيث تواجده في الطبيعة وهو بشكل بوليمر عضوي مكون من وحدات مشابهة من N-acetylglucosamine الاحادية المرتبطة مع بعضها بواسطة او اصل كلايكوسيدية من نوع (1-4) β ، كما ان تركيبة مشابه جداً للسليولوز إذ يحتوي في موقع الكربون C₂ على مجموعة acetylamino بدلاً من مجموعة الهيدروكسيل [1] ، وهو يتواجد في كائنات مختلفة تتضمن النباتات الراقية واللافقريات البحرية والحضرات والفصريات والفطريات والطحالب [2] . الكايتين يتحلل أما كيميائياً بواسطة الحوامض والقواعد القوية وهذا له مساوى من حيث التسمم والتآكل الحامضي ، وصعوبة السيطرة على ظروف التفاعل كذلك يتطلب سحب الاملاح الناتجة عن التركيز العالي للوصول إلى حالة التعادل وغيرها ، او ان يتحلل بواسطة إنزيم الكايتينيز وهو من إنزيمات التحلل المائية (3.2.1.14) يعمل على تحلل الكايتين عشوائياً الى وحداته الاولية [3].

اصبح العديد من الاحياء الممرضة مثل البكتيريا والفطريات مقاومة للمضادات الحيوية والادوية الكيميائية حتى ان بعضها يقاوم كل المضادات الحيوية المستعملة ، اذ اشارت الاحصاءات الى ان اكثر من مليون طن من المضادات اطلقت خلال الخمسين سنة الماضية وهذا ادى الى تدفق كبير للجيئنات في عالم الميكروبات مما ولد لديها مقاومة ضد مدى واسع من المضادات [4]. لذلك اتجهت الدراسات الحديثة الى انتاج الكايتينيز من مصادر مختلفة وبالاخص الاحياء المجهرية بهدف الاستفاده منه في تحلل الكايتين والذي ينتج عنه سكريات متعددة قصيرة السلسلة ذات الاممية الصحية فضلاً عن الاممية التثبيطية للفطريات، فقد قام (Wang) وجماعته [5] بانتاج الكايتينيز من بكتيريا *Bacillus subtilis* الممنامة على صدف الاسماك كمصدر وحيد للكربون، كذلك عمل [3] على انتاج وتنقية الكايتينيز من بكتيريا 191 *Cellulosimicrobium cellulae* ودراسة تأثيره التثبيطي، اما [6] فقد انتج الكايتينيز الخارجي من بكتيريا *Bacillus sp.* المحبه للحرارة العالية .

وعلى هذا الاساس جاءت هذه الدراسة لانتاج انزيم الكايتينيز من بكتيريا *Bacillus sp.* للاستفادة منه في تحلل الكايتين المحضر من مصادر رخيصة ومتوفرة واستعماله في تثبيط الفطريات .

المواد وطرائق العمل

- تحضير مسحوق المخلفات البحرية : حضر في المختبر وحسب طريقة [7] وذلك بمعاملة المخلفات (قشور الروبيان وصف الاسماك) مع الماء المغلي بعدها جفف في فرن بدرجة 60 م وطحن ونخل في منخل بقطر mesh (100-140) .

- عزل البكتيريا : 8 عينات من التربة الموجودة قرب محلات الاسماك في اسوق العشار والبصرة و5 ميل والجمهورية , حيث اخذ 10 غم من كل عينة ووضعت في فلاسك حاوي على 90 مل من ماء البeton المعقم (0.1%) والتسخين في حمام مائي بدرجة 70 م لمندة 30 دقيقة ثم حضرت التخافيف العشريه الاخرى , بعدها اخذ 0.1 مل من كل تخفيف ونشر على طبق يحتوي على وسط Nutrient Agar والمحضن بدرجة 37 م لمندة 24 ساعة [8] .

- الغربلة والانتاج : استعمل وسط التخمر المكون من (غرام /لتر) K_2HPO_4 , 0.7 ; KH_2PO_4 , 0.3 ; $MgSO_4$, 0.02 , $(NH_4)_2SO_4$, 0.25; Yeast extract, 0.02, $ZnSO_4$, 0.01; $MnCl_2$, 0.01; $FeSO_4$, 0.01; NH_4 مع اضافة 10 غرام من مسحوق المخلفات المحضر (قشور الروبيان والصفاف بنسبة 1:1) و 15 غرام اكار عند رقم هيدروجيني 7 [9] . ومحضن بدرجة 30 م لمندة 3 ايام , العزلات غربلت اعتماداً على قطر الهالات المتكونه clearing zones(cz) [10] , اذ نقلت العزلات الجيدة الى وسط الانتاج المحظوي على نفس المكونات اعلاه عدا استبعاد الاكار منه وتمت باستعمال فلاسك سعة 250 مل حاوي على 100 مل من الوسط السائل ووضع في حاضنه هزازة بدرجة 30 م وبسرعة 150 دورة / دقيقة ولمندة 96 ساعة , قدرت الفعالية الانزيمية حسب طريقة (Lee) [6] , باستعمال الكايتين الغروي كمادة اساس وعرفت الفعالية الانزيمية على انها كمية الانزيم اللازمة لتحرير 1 مايكرومول من N-acetyl glucosamine لكل دقيقة تحت ظروف التجربة .

- تحضير الكايتين الغروي : حضر في المختبر وحسب طريقة [6] وذلك بطحن 1 غم من رقائق الكايتين ليكون بشكل مسحوق واضيف اليه 20 مل من حامض HCl المركز ووضع على خلاط مغناطيسي لمدة ليلة كاملة بدرجة 4 م , واضيف للمعلق 200 مل من الايثانول المبرد (95 %) مع التحريك السريع لمدة (12) ساعة , بدرجة 25 م ، جمع الراسب باستعمال النبذ المركزي بسرعة 5000 دورة / دقيقة ثم غسل 20 دقيقة ثم غسل باستعمال ماء مقطر لجعل الكايتين الغروي يصبح متواحد (pH 7) وجفف ليصبح بشكل مسحوق وخزن بدرجة 4 م لحين الاستعمال .

- تقدير تركيز البروتين : قدر حسب طريقة [11] .

- التشخيص: شخصت العزلة المنتجة للانزيم اعتماداً على الفحوصات المظهرية والكيموحيوية [12] .

- دراسة الظروف المثلث لانتاج الانزيم : درست نسب الاضافة من مسحوق المخلفات الى وسط النمو عند 0.5, 2.5, 5, 7, 10, 15, 20, 25, 35, 37, 48, 56, 65, 72, 75, 80, 85, 90, 95, 96, 98, 100 على هزار بسرعة 150 دورة / دقيقة لمندة 24 ساعة [10] .

- تنقية الانزيم : نقى الانزيم من راشح المزرعة بعد انتهاء مدة الحضن وباستعمال النبذ المركزي بسرعة 12000xg لمدة 20 دقيقة , تم تركيز الراشح باستعمال كبريتات الامونيوم عند نسبة تشبغ 90-20 % بدرجة 4 م بعدها اجريت ديلزة ضد داري فوسفات الصوديوم (50, pH 6) . نقى الانزيم بعد ذلك ب بواسطة التبادل الايوني باستخدام المبادل DEAE G-100 A-50 Sephadex 2.5×45cm و بمعدل جريان 30 مل / ساعة و بواقع 5 مل / جزء . تلاه الترشيح الهلامي 1.5×80 سم و بواقع 5 مل / جزء , جمعت الأجزاء الحاوية على قمة الفعالية الانزيمية وركبت باستعمال جهاز التجفيف [13] .

- تقدير الوزن الجزيئي : قدر حسب طريقة [14] بوجود SDS-PAGE .

- دراسة تأثير الحرارة والرقم الهيدروجيني في الفعالية الانزيمية : درست حسب طريقة [6] باستعمال درجات حرارة تراوحت بين 35-80 م في داري الفوسفات (50 ملي مولاري pH 7) , الثباتية الحرارية للانزيم قدرت بالاعتماد على الفعالية المتبقية بعد الحضن بمدى من 50-70 م لمندة 60 دقيقة , كذلك قدرت الفعالية على ارقام هيدروجينية مختلفة تراوحت بين (4-9) .

- دراسة افضل مادة اساس : الانزيم المنقى حضن مع مواد اساس مختلفة (1%) مكون من الكايتين الغروي , مسحوق المخلفات البحرية , الكايتوسان , كاربووكسي مثيل سيليلوز CMC , والنشا الذائب في 50 ملي مولاري من داري فوسفات الصوديوم عند رقم هيدروجيني 6.5 ودرجة حرارة 55 م لمندة 45 دقيقة [6] .

- دراسة تأثير الايونات المعدنية على الفعالية الانزيمية : درس اضافة الايونات Na^+ , Fe^{+2} , Mg^{+2} , Ca^+ , Cu^{+2} , Zn^{+2} , K^+ وبنكيرز 4 ملي مولاري الى خليط التفاعل [6] .

- تطبيق الانزيم المنقى في تحلل جدران الفطريات وتثبيتها : استعملت الفطريات التالية بعد عزلها من التربة وتشخيصها اعتماداً على المفاتيح التصنيفية المعتمدة في [15, 16] وهي *Rhizopus sp.* , *Mucor sp.* , *Penicillium sp.* , *Fusarium sp.* واعتمدت طريقة [3] لمعرفة تثبيتها باستعمال الانزيم المنقى وذلك بتنمية كل *Aspergillus niger* , *Trichoderma sp.* فطر على حده في طبق حاوي على وسط PDA لمدة 7 ايام بدرجة 28 م , بعد تكون الابواغ لقح الوسط الزراعي بالابواغ والمكون من (غرام/لتر) نشا ذاتي, 10 ; كازين, 0.3 ; 2, $NaCl$; 2, KNO_3 ; 0.05, $MgSO_4 \cdot 7H_2O$; 0.02, $CaCO_3$; 0.01 باستعمال فلاسك سعة 100 مل حاوي على 50 مل من الوسط اعلاه بدرجة حرارة 28 م وبسرعة 150 دورة / دقيقة لمندة 20 ساعة , اجريت عملية نبذ مركزي بسرعة 3000xg لمدة 6 دقائق بدرجة 5 م , المايسيليوم غسل ثلاث مرات مع الماء المقطر وعلق في داري الفوسفات (0.2 ملي مولاري ورقم هيدروجيني 5.8) , بعدها نقل 0.5 مل من المعلق الفطري

وخلط مع 182 وحدة من الانزيم المنقي (معلق/ مل) حضن بدرجة 50 م لمندة 2 ساعة وحرك في فترات منتظمة ، الخلايا المحتلة لوحظت تحت المجهر ، حيث استعمل المعلق بدون الانزيم للمقارنة .

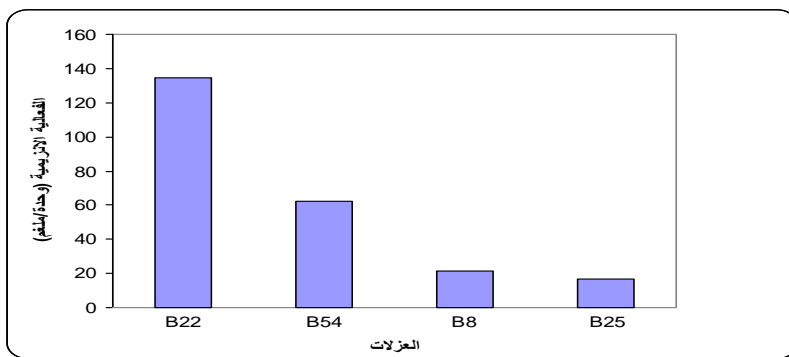
النتائج والمناقشة

العزل والغربلة: اجريت عملية عزل لبكتيريا *Bacillus* من التربة ولاماكن مختلفة من خلال تسخين العينات على درجة 70 م القضاء على الاحياء المجهرية التي لا تحتمل الدرجات الحرارية العالية [8] ، بعدها غربلت البكتيريا المعزولة لتحديد كفافتها في انتاج الانزيم من خلال تتميّتها على الوسط الصلب الحاوي على مسحوق المخلفات الغني بالكابيتين والذي يعتبر مصدر كربوني فضلا عن كونه مادة حاثة لانتاج الانزيم وهذا ما أكدته العديد من الدراسات [7,10,17] اذ لوحظ ظهور الاهالات حول بعض المستعمرات دلالة على قدرتها على تحلل الكابيتين ، حيث ظهرت 46 مستعمرة نامية على الوسط 11 منها فقط اعطت هالات ، هذه العزلات والمسماة B_1 الى B_{46} صنفت اعتمادا على قطر الاهالات كجيدة كونها اكبر من 1 او ضعيفة كونها اصغر من 1 وكما هو مبين في جدول (1) كانت العزلات B_8 ، B_{22} ، B_{25} ، B_{34} افضلها والتي نقلت الى الوسط السائل .

جدول (1) الغربلة الاولية للعزلات البكتيرية لتحديد كفافتها في انتاج انزيم الكابيتينيز

الانتاج	تصنيف العزلات	قطر الاهالة الشفافة(سم)
ضعيف	B_1	0.56
	B_3	0.71
	B_9	0.54
	B_{27}	0.99
	B_{31}	0.83
	B_{40}	0.82
	B_{42}	0.77
جيد	B_8	1.24
	B_{22}	2.31
	B_{25}	1.94
	B_{54}	2.28

وقدرت الفعالية النوعية للعزلات التي اعطت افضل انتاجية للانزيم فظهرت ان افضل عزلة هي B_{22} بفعالية نوعية 134.64 وحدة/ملغم مقارنة مع العزلات الاخرى وكما هو مبين في شكل (1) .

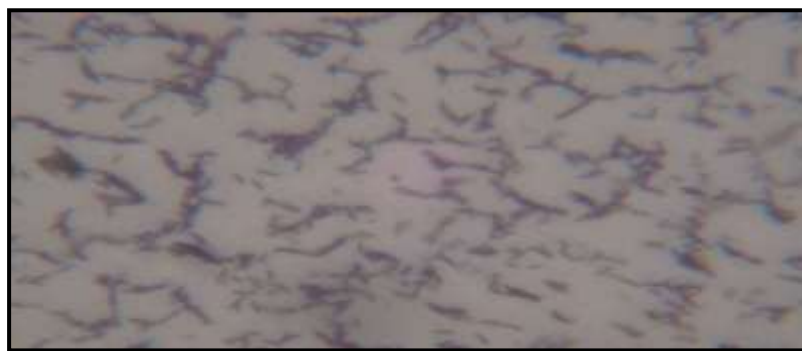


شكل (1) كفاءة العزلات في انتاج انزيم الكابيتينيز من بكتيريا *Bacillus sp.*

وعلى هذا الاساس اعتمدت العزلة وشخصت استنادا الى الصفات المميزة في جدول (2) فظهرت على انها بكتيريا *Bacillus subtilis* وكما هو موضح في شكل (2) .

جدول (2) الفحوصات المضهورية والكيموحيوية لبكتيريا *Bacillus sp.* لتشخيص نوعها

النتائج	الصفات	ت	النتائج	الصفات	ت
-	انتاج الاندول	11	+	صبغة كرام	1
+	تكوين السبورات	12	+	تحلل النشا	2
+	الحركة	13	+	اختبار الفوكس	3
+	الكلوکوز	14	+	تحلل الجيلاتين	4
+	مانوز	15	+	استهلاك السترات	5
-	رافينوز	16	+	اختزال النترات	6
+	فركتوز	17	-	انتاج الغاز	7
+	كالاكتوز	18	+	انتاج الكاتلizer	8
+	سكروز	19	+	فحص الاوكسيديز	9
+	دكسترين	20	-	الفينايل النين	10

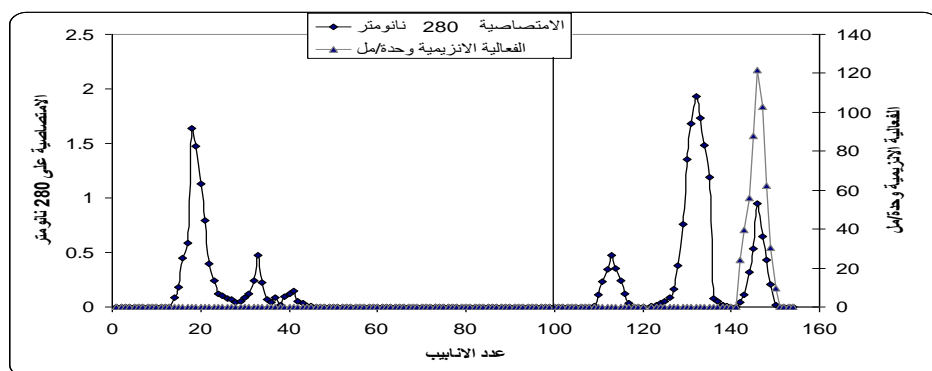


شكل(2) بكتيريا *Bacillus subtilis* تحت المجهر وهي مصبغة بتصبغ كرام

دراسة الظروف المثلث لانتاج الانزيم

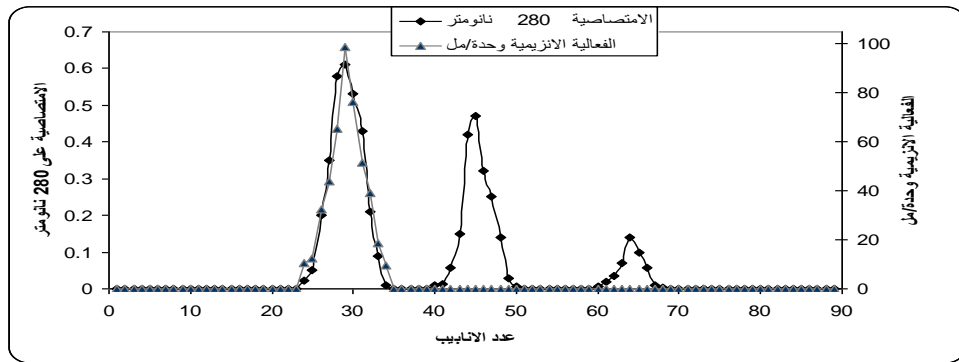
وقد ان افضل تركيز مضاد من مسحوق المخلفات هو 15 غرام/لتر بفعالية نوعية 147.31 وحدة/ملغم في حين ان عدم اضافة المسحوق لم تظهر اي فعالية انزيمية وهذا يدل على ان الكايتينيز هو من الانزيمات المستحبه وهذا ما أكد [5] عند دراستهم للانزيم المنتج من بكتيريا *Bacillus subtilis*, كما ان افضل درجة حرارة هي 35 م ورقم هيدروجيني 6.5 ولمدة 72 ساعة من الحصن والتي وصلت عندها الفعالية النوعية الى 168.46 وحدة/ملغم, وهذا مشابه لما وجد [7] اذ لاحظوا زيادة انتاج الانزيم من بكتيريا *Serratia marcescens* WF. مع زيادة تركيز مسحوق قشور الروبيان كما ان افضل انتاج كان عند رقم هيدروجيني 6.5 ودرجة حرارة 28 م ولمدة 72 ساعة من الحصن .

تنقية الانزيم : راشح المزرعة تم الحصول عليه باستعمال النبذ المركزي والذي يمثل المستخلص الانزيمي الخام ، نقى باستعمال التركيز بكبريتات الامونيوم بنسبة تسبع 75 % ثم الديلازة للتخلص من الاملاح اذ وصلت الفعالية النوعية عندها الى 420.92 وحدة/ملغم عند استخدام المبادل الايوني السالب ، حيث ظهرت ثلاث قمم بروتينية في خطوة الاسترداد كانت القمة الثالثة تمثل انزيم الكايتينيز وكما هو مبين في شكل (3) والجدول(3) في حين لم تظهر اي فعالية انزيمية في خطوة الغسل .



شكل (3) كروماتوغرافيا التبادل الايوني لمستخلص الكايتينيز المنتج من العزلة المحلية B_{22} لبكتيريا *Bacillus subtilis* باستعمال عمود DEAE Sephadex A-50 الموازن بمحلول فوسفات الصوديوم الدارئ بتركيز 0.01 مولاري ورقم هيدروجيني 6 ودرج ملحي 1-0 مولاري .NaCl.

ظهرت ثلاثة قمم بروتينية عند الترشيح الهلامي كانت القمة الأولى تمثل الانزيم اذ لوحظ تطابق الفعالية الانزيمية مع البروتين وهذا يدل على النقاوة العالية [18] ، كما مبين في شكل (4) والجدول(3).



شكل(4) كروماتوغرافيا الترشيح الهلامي لمستخلص الكايتينيز المنتج من العزلة المحلية *Bacillus subtilis* بكتيريا باستعمال عمود Sephadex G-100 الموزان بداري فوسفات الصوديوم بتركيز 0.1 مولاري ورقم هيدروجيني 6

ان طرق التقنية لخصت في جدول (3) اذ بلغت عدد مرات التقنية 11.06 مرة مع حصيلة انزيمية كلية 33.18 % .

جدول (3) خطوات التقنية المتتبعة لتنقية الكايتينيز المستخلص من بكتيريا *Bacillus subtilis*

الخطوات	الحجم (مل)	الفعالية (وحدة/مل)	تركيز البروتين (ملغم/مل)	الفعالية النوعية (وحدة/ملغم)	الفعالية الكلية (وحدة)	عدد مرات التقنية	الحصيلة الانزيمية %
المستخلص الخام	100	52.14	0.31	168.19	5214	1	100
التركيز بكبريتات الامونيوم 75 % مع الديلازة	28	113.65	0.27	420.92	3182.2	2.50	61.03
التبادل الايوني	44	67.18	0.09	746.44	2955.92	4.43	56.69
الترشيح الهلامي	31	55.82	0.03	1860.66	1730.42	11.06	33.18

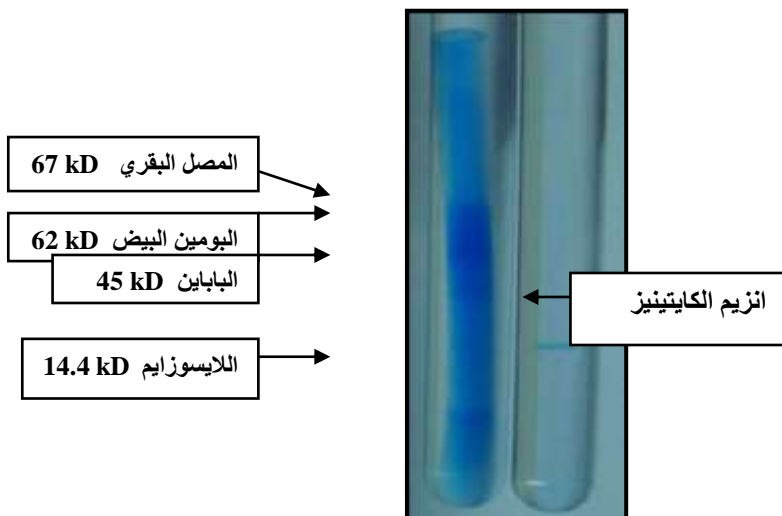
خصائص الانزيم

الخصائص العامة للانزيم المنقى والمبين في جدول (4) اظهر حزمة بروتينية منفردة وكما هو مبين في شكل(5) وهذا يعطي صورة واضحة على مدى كفاءة عمليات التنقية الهدفية للتخلص من كل البروتينات المرافقة للانزيم في المستخلص الخام والحصول عليه بشكل مفرد يدل على النقاوة العالية للانزيم [19] بوزن جزيئي 37 كيلو دالتون كما ان افضل درجة حرارة 55 م و التي عندها احتفظ الانزيم بكامل فعاليته ولمدة ساعة من الحضن الا انه فقد 47.32 % من فعاليته بعد مرور ساعتين من الحضن وهذا يعود الى تأثير الحرارة السلبية في مكونات التفاعل كون الجزيئات المتفاعلة تمتض طاقة عالية تؤدي الى تغيير التركيب الثلاثي للانزيم ومن ثم مسخه وفقدانه جزء من فعاليته [18] كما ان افضل رقم هيدروجيني للفعالية كان عند 6.5 اذ وصلت الفعالية الى 182.11 وحدة/مل، اذ ان للرقم الهيدروجيني تأثير في المجاميع القابلة للتأين الموجودة في الموقع الفعال او على المادة الاساس [19].

وهذه النتائج جاءت متفقة مع دراسات مشابهه كالتي قام بها [13] اذ و جدا ان الوزن الجزيئي لانزيم الكايتينيز المنتج من بكتيريا *Bacillus sp.* هو 35 كيلو دالتون ، وهو ذو سلسلة مفردة ، كذلك مع [6] الذي انتاج الانزيم من بكتيريا *Bacillus sp.* فكانت افضل درجة حرارة 60 م ورقم هيدروجيني 6.5 .

جدول(4) الخصائص العامة لانزيم الكايتينيز المستخلص من بكتيريا *Bacillus subtilis*

الخصائص	النتائج
الوزن الجزيئي	37 kD
الحرارة المثلى	55 م
ثبات الحرارة	عند 55 م ثابت لمدة ساعة
الرقم الهيدروجيني	6.5
ثبات الرقم الهيدروجيني	8-5.5



شكل (5) الوزن الجزيئي لانزيم الكايتينيز المنتج من بكتيريا *Bacillus subtilis*

تم دراسة تخصص الانزيم تجاه المادة الاساس وكما هو مبين في جدول (5) اذ وجد ان افضل مادة اساس لعمل الانزيم هو الكايتين الغروي مقارنة مع المواد الكربوهيدراتية الاخرى يأتي بعده مسحوق المخلفات المستخلص وبفعالية متبقية 49.8% في حين لم ي عمل الانزيم بوجود CMC والنشا وهذا يؤكد ان الانزيم هو الكايتينيز كونه يعمل على تحلل الاصرة الكلائicosidية بين N-acetylglucosamine و N-acetylglucosamine- مشابه لما ورد في الدراسات [6,13] ، وكانت هذه النتائج مشابهة لما وجد [17] الذي استخدم عدة مواد كربوهيدراتية كمواد اساس كان افضلها الكايتين الغروي .

جدول (5) المواد الكربوهيدراتية المستعملة كمواد اساس لعمل انزيم الكايتينيز المنتج من بكتيريا *Bacillus subtilis*

المواد الاساس	الفعالية المتبقية %
الكايتين الغروي	100
مسحوق المخلفات	49.80
الكايتوسان	31.29
كاربوكسي مثيل سليلوز	0
النشاء الذائب	0

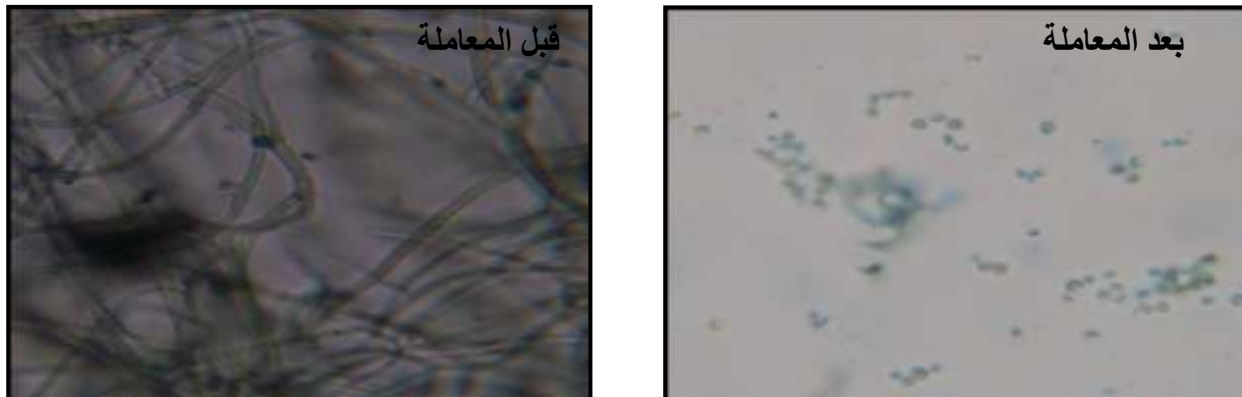
حدد تأثير بعض الايونات المعدنية على الفعالية الانزيمية والمبنية في جدول (6) حيث لوحظ انخفاض الفعالية الانزيمية بوجود ايونات النحاس والحديد في حين ازدادت بوجود كل من المغنيسيوم والصوديوم والبوتاسيوم والخارصين والكلاسيوم ، ان الانخفاض الحاصل في فعالية الانزيم لا يمكن تفسيره الا بتأثير هذه الايونات في تركيب الانزيم او في موقعه الفعال من جهة وفي المادة الاساس من جهة اخرى بتكون معدنات تؤدي الى اعاقة ارتباط الانزيم بالمادة الاساس ، وجاءت النتائج المشار إليها مشابهة لدراسات اخرى فقد اشار [6] الى ان اضافة الايونات ثنائية التكافؤ والتي تشمل Zn^{+2} و Ca^{+2} و Fe^{+2} و Mg^{+2} للانزيم المنقى من بكتيريا *Bacillus* sp. قد ادت الى زيادة الفعالية وبنسب مختلفة في حين انخفضت بوجود ايونات النحاس ، بينما لاحظ [2] عند دراستهم تأثير الايونات المعدنية بتركيز 5 ملي مولاري على فعالية الكايتينيز المنتج من بكتيريا *Bacillus cereus* حصول تثبيط للانزيم باضافة Mg^{+2} و Ca^{+2} و Cu^{+2} في حين زادت الفعالية بوجود Zn^{+2} .

جدول(6) تأثير الايونات المعدنية على الفعالية الانزيمية لانزيم الكايتينيز

الايونات	الفعالية المتبقية %
Control	100
Mg^{+2}	112
Na^{+}	103
K^{+}	107
Fe^{+2}	92.34
Cu^{+2}	88.20
Zn^{+2}	125.43
Ca^{+2}	128.92

الفعالية التبيطية

وقد ان للانزيم المنقى من بكتيريا *Bacillus subtilis* القابلية في تثبيط 6 اجناس من الفطريات والتي لوحظت تحت المجهر اذ بين شكل (6) تحول جدارفطر *Rhizopus sp.* بواسطة الانزيم المنقى مقارنة مع السيطرة والذي وضع في البحث كنموذج للتوضيح, كانت نسبة التحلل عالية في فطر *Rhizopus sp.* و *Rhizopus sp.* مقارنة مع الفطريات الاخرى حيث لوحظ اجزاء متحله من المايسيليوم في الشرائح الزجاجية المحفوظة تحت المجهر الضوئي وبشكل كروية اذ ان الانزيم المنقى جزء او حل الكايتين او الكايتوسان الموجود في جدران خلايا الفطريات المختلفة وهذا يثبت القابلية الحيوية للانزيم في تثبيط الفطريات .
اما فطر *Aspergillus niger* فكان تاثير الانزيم فيه اقل من الفطريات الاخرى من حيث نسبة التحلل في تركيب جدران الخلايا بعد المعاملة مع الانزيم وهذا قد يعود الى الاختلافات في تركيب جدران الخلايا وهذا ربما اعاق عمل الانزيم ، اذ ان عملية التحلل وهضم المايسيليوم بفعل الكايتينيز ينتج عنه تحرير البروتوبلاست الذي يكون واضحا في حالة *Rhizopus sp.* و *Penicillium sp.* وهو مهم في السلالة لتحسين المجموعة الوراثية وتطوير عملية التهجين للسلالة في الفطريات الخيطية كما ان كمية البروتوبلاست المتحررة تعتمد على تركيز الانزيم المضاف وعلى كمية الخيوط الفطرية (المايسيليوم) [17].
اتفقت هذه النتائج مع دراسات مختلفة اكدت على اهمية الكايتينيز كمثبط للفطريات ، فقد لاحظ [20] التاثير التبيطي للكايتينيز *Aspergillus fumigatus*, *Aspergillus flavus* , *Aspergillus niger* , *Aspergillus foetidus* , *Candida tropicalis* , *Candida albicans* , *Rhizopus arrhizus* , *Sclerotium rolfsii*, *Rhizoctonia solani* , *Phytophthora infestans* , *Fusarium oxysporum* and *Phanerochaete chrysosporium* كذلك تمكنا [17] من تثبيط اربعة اجناس من الاعفان وهي *Fusarium moniliforme*, *Aspergillus niger*, *Mucor rouxi* باستعمال انزيم الكايتينيز المنقى من بكتيريا *Enterobacter sp.* NRG4 استطاع [5] من تثبيط عفن *Fusarium oxysporum* بنسبة 100 % عندالحضار مع الكايتينيز المنتج من بكتيريا *Bacillus subtilis* ولمدة يوم واحد ، كما ان هناك دراسات عملت على تحلل جدران الفطريات باستخدام الانزيم التجاري المحلول وهو Novozyme 234 [3,21] .



شكل (6) نموذج يوضح فطر *Rhizopus sp.* قبل المعاملة وبعد المعاملة بانزيم الكايتينيز المنقى من بكتيريا *Bacillus subtilis*

الاستنتاجات

يستنتج من الدراسة الحالية امكانية الحصول على الانزيم بشكله النقى من عزلة بكتيريه محلية منمة باستعمال مصدر كربوني رخيص ومتوفّر على مدار السنة كما اثبت الانزيم مداه التبيطي الواسع ضد مختلف الفطريات وبالتالي يمكن الاستفاده منه في التطبيقات المختلفة .

المصادر

- 1-Kurita, K.(2001). Controlled functionlization of the polysaccharide chitin . *Pro.polym. sci.*,26:1921-1971.
- 2-Wang, S.L. ; Chao , H. ; Liang , W. and Chen , C. (2009). Purification and Characterization of Protease and Chitinase from *Bacillus cereus* TKU006 and Conversion of Marine Wastes by These Enzymes. *Mar Biotechnol* , 11:334–344.
- 3-Fleuri , L.F.; Kawaguti, H. Y. and Sato, H. (2009).Production , Purification and Application of Extracellular Chitinase from *Cellulosimicrobium cellulans* 191 .*Brazilian Journal of Microbiology* , 40: 623-630
- 4- الخفاجي, زهرة محمود (2008) . التقنية الحيوية الميكروبية. دار الكتب والوثائق .جامعة بغداد. 736 صفحة.
- 5-Wang , S.L.;Lin, T.U.;Yen,Y.H.;Liao,H. and Chen, Y.J.(2006) .Bioconversion of shellfish chitin wastes for the production of *Bacillus subtilis* W-118 chitinase. *Carbohydrate Research* , 341: 2507–2515.
- 6-Dai, h.; Hu, L. , Huang , G. and Li , W. (2011). Purification and characterization of a novel extracellular chitinase from thermophilic *Bacillus* sp. Hu1. *African Journal of Biotechnology*, 10(13): 2476-2485.
- 7- Saulés , J. E. Mejía , Waliszewski , K. N. (2006). The Use of Crude Shrimp Shell Powder for Chitinase Production by *Serratia marcescens* WF. *Food Technol. Biotechnol.*, 44 (1) :95–100.
- 8-Benson,(2001). Microbiological application :Laboratory manual in general Microbiology.(8th Edition).The McGrow-Hill Companies.
- 9-Khiyami , M. and Masmali, I. (2008). Characteristics of Thermostable Chitinase Enzymes of *Bacillus licheniformis* Isolated from Red Palm Weevil Gut. *Australian Journal of Basic and Applied Sciences*, 2(4): 943-948.
- 10- Faramarzi,M.A.;Fazeli,M.;Yazdi,M.T.;Adrangi,S.;Alahmadi,K.J.; Tasharrofi N. and Mohseni, F.A.(2009). Optimization of cultural conditions for production chitinase by a Soil isolate of *Massilia timonae*. *Biotechnology*, 8(1) : 93-99.
- 11-Lowry, O. H.; Rosebrough, N. J.; Farr, A. L. and Randall, R. J. (1951). Protein measurement with the folin phenol reagent. *J. Biol. Chem.*, 193: 265-275.
- 12-Buchanan,R.F.andGibbonsN.F.(1974). Bergeys Manual of Determinative Bacteriology 8th ,William And Wilkinsco Baltimore.
- 13-Woo ,C. and Park, H. (2003). An extracellular *Bacillus* sp. Chitinase for the production of chitotriose as a major chitinolytic product. *Biotechnology Letters* 25: 409–412.
- 14-Laemmli , U . K . (1970) .Cleavage of structural proteins during the assembly of the Head of bacteriophage T4 . *Nature* , 227 : 680 – 285 .
- 15-Hoog, G.S.; Guarro, J. ; Tan, C.S. ; Wintermans, R.G.F. and Gene , J.(1995). Atlas of clinical fungi . Centraabureau voor Schimmelcultures ,Netherlands. 707p.
- 16-Pitt, J.I. and Hocking , A.D. (2009). Fungi and food spoilage. Blackie Academic Professional. New York , 519 p .
- 17- Dahiya, N.R.; Tiwari , R.P. and Hoonda , G.S. (2005). Production of an antifungal chitinase from *Enterobacter* sp. NRG4 and its application in protoplast production . *World Journal of Microbiology & Biotechnology* , 21:1611–1616
- 18-Whitaker, J.R. (1972). Principles of enzymology for the food science. Marcel Dekker. Inc. New York, USA.
- 19-Segel, I. H. (1976). Biochemical Calculations. 2nd Edition, John Wiley and Sons, Inc. New York.
- 20-Bhushan, B. (2000). Production and characterization of a thermostable chitinase from a new alkalophilic *Bacillus* sp.BG-11. *Journal of Applied Microbiology*, 88, 800–808.
- 21- EL-Bondkly, A. M. and Talkhan , F.N. (2007).Intra-strain crossing in *Trichoderma harzianum* via protoplast fusion to enhance chitinase productivity and biocontrol activity. Arab J. Biotech., 10, No. (2)):233-240.