

The ability of some species of cyanobacteria to accumulate the aromatic hydrocarbons

قابلية بعض انواع السيانوبكتيريا على مراکمة الهيدروکاربونات الاروماتية

احمد محسن عذبي ، حامد طالب السعد* و مريم فوزي حميد*

كلية التربية - قسم علوم الحياة - جامعة البصرة

*مركز علوم البحار- جامعة البصرة

الخلاصة

تناولت الدراسة الحالية عزل وتشخيص ثلاثة انواع من الطحالب الخضر - المزرقة (السيانوبكتيريا) وهي *Anabaena variabilis* و *Hapalosiphon aureus* و *Microcystis aeruginosa* حيث جمعت العينات من مناطق مختلفة من شط العرب في قضاء ابي الخصيب خلال شهر تشرين الاول لعام 2008 . وتم تنقية واكتار هذه الانواع مختبرياً للحصول على مزارع وحيدة للطلب Axenic Unialgal culture واكتارها باستخدام الوسط الزراعي (Chu-10) المحور ومن ثم اختبار قابليتها على ترکيز ومراکمة الهيدروکاربونات الاروماتية الكلية.

بيّنت النتائج قابلية هذه الانواع الثلاثة على مراکمة هذه المركبات وبترکيز مختلفة وان طلب *A. variabilis* كان اکثرها ترکيزاً حيث رکز 88.5(ppm) بليه طلب *H. aureus* فقد رکز 86.9(ppm) ثم طلب *M. aeruginosa* حيث رکز 58.6(ppm) وكانت هناك فروق معنوية $P < 0.05$ بين الطحالب من جهة وبين فترة التعريض من جهة اخرى إذ اظهرت النتائج زيادة الترکيز بزيادة فترة التعريض ولكل طلب .

1- المقدمة

بالرغم من ان النفط المتسرّب يعاني من عدة تغيرات فيزيائية وكميائية تؤدي إلى تغيير تركيبه ، إلا أن التكسير الحيوي يعتبر العامل الأكثـر أهمية في التخلص من المركبات النفطية في البيئة المائية والذي لولا وجود الأحياء الدقيقة التي لها القدرة على مهاجمة الـهـيدـروـکـارـبـونـاتـ النـفـطـيـةـ وـتحـطـيـمـهاـ لـبـقـيـتـ هـذـهـ الفـعـالـيـةـ الـحـيـوـيـةـ منـ السـبـلـ الرـئـيـسـيـةـ لـلـإـزـالـةـ الطـبـيـعـيـةـ (Zobell , 1969 ; Nogales et al., 2001 ; Atlas and Bartha , 1972 ; Cerniglia , 1992 , 1996) حيث من المعروف جيداً أن تركيب النفط أو بعض مشتقاته غالباً ما تتغير في البيئة تحت تأثير الكائنات المجهرية للـهـيدـروـکـارـبـونـاتـ النـفـطـيـةـ وـاسـعـةـ الـاـنـشـارـ فيـ الطـبـيـعـةـ (Atlas, 1981) . فـبـالـإـضـافـةـ إـلـىـ الـبـكـتـرـيـاـ وـالـفـطـرـيـاتـ ،ـتـسـتـطـيـعـ بـعـضـ السـيـانـوبـكـتـرـيـاـ وـالـطـحـالـبـ الـحـقـيقـيـةـ التـوـاءـ أـنـ تـكـسـرـ الـهـيدـروـکـارـبـونـاتـ النـفـطـيـةـ (Barth Hans , 2002 ; Al-Thukair , 2003) . أـنـظـهـرـتـ بـأـنـ الـكـائـنـاتـ الـمـجـهـرـيـةـ ذاتـيـةـ التـغـذـيـةـ خـصـوصـاـ السـيـانـوبـكـتـرـيـاـ تـمـثـلـ دـورـاـ مـباـشـرـاـ أوـ غـيرـ مـباـشـرـ فيـ اـيـضـ

يـعـدـ التـسـرـبـ النـفـطـيـ واحدـاـ منـ الـكـوارـثـ الـبـيـئـيـةـ المـخـيفـةـ بـسـبـبـ قـدـرـتـهـ عـلـىـ تـلـوـثـ الـهـوـاءـ وـالـمـاءـ وـالـتـرـبـةـ .ـ وـانـ تـسـرـبـ كـمـيـاتـ قـلـيلـةـ مـمـكـنـةـ إـلـىـ الـبـيـئـةـ مـمـكـنـةـ بـؤـدـيـ إـلـىـ زـيـادـةـ فـيـ تـرـاكـيزـ الـهـيدـروـکـارـبـونـاتـ الـذـائـبـ أـكـثـرـ مـنـ الـحدـودـ الطـبـيـعـيـةـ (Spence et al. , 2005) .ـ وـيـعـرـفـ التـلـوـثـ النـفـطـيـ عـلـىـ اـنـ ظـاهـرـةـ إـدـخـالـ مـرـكـبـ مـعـقـدـ مـنـ عـدـةـ عـنـاصـرـ أـهـمـهـاـ الـهـيدـروـجـينـ وـالـكـارـبـونـ مـاـ بـؤـدـيـ إـلـىـ الـاـضـرـارـ بـالـبـيـئـةـ الـمـائـيـةـ مـنـ خـلـالـ تـغـيـيرـ خـواـصـهاـ الـكـيـمـيـائـيـةـ وـالـفـيـزـيـائـيـةـ وـالـبـيـولـوـجـيـةـ وـالـاـضـرـارـ بـالـاـحـيـاءـ الـمـائـيـةـ وـالـذـيـ يـؤـدـيـ إـلـىـ الـاـضـرـارـ بـالـإـنـسـانـ بـطـرـقـ مـباـشـرـةـ أـوـ غـيرـ مـباـشـرـةـ (Al-Saad et al. , 2003) .ـ وـقدـ خـلـفـتـ حـربـ الـخـلـيجـ وـاحـدـةـ مـنـ أـسـوـءـ الـمـلوـثـاتـ الـبـيـئـيـةـ الـتـيـ سـجـلـتـ نـتـيـجـةـ لـتـسـرـبـ الـنـفـطـ مـنـ الـفـتـرـةـ الـوـاقـعـةـ بـيـنـ شـهـرـ آـبـ مـنـ عـامـ 1990ـ إـلـىـ شـهـرـ شـبـاطـ مـنـ عـامـ 1991ـ ،ـ حـيثـ أـدـتـ إـلـىـ تـسـرـبـ اـكـبـرـ كـمـيـةـ الـنـفـطـ فـيـ تـارـيخـ الـبـشـرـيـةـ فـدـرـتـ بـحـوـالـيـ 6ـ مـلاـيـنـ بـرـمـيلـ مـنـ الـنـفـطـ الـخـامـ وـهـذـهـ الـكـمـيـةـ الـهـائـلـةـ مـنـ الـنـفـطـ سـبـبـتـ دـمـارـاـ وـاسـعـاـ الـبـيـئـةـ الـمـائـيـةـ (Barth Hans , 2002 ; Al-Thukair , 2003) .ـ

• جمع العينات

جمعت العينات من مناطق مختلفة من قضاء

أبي الخصيب في نهر العرب بواسطة قناني بلاستيكية نظيفة سعة 500 مل وجلبت إلى المختبر . إذ ثبت جزء من العينة باستخدام الفورمالين بتركيز 4 % لغرض الفحص المجهري بينما ترك الجزء الآخر دون تثبيت لعرض استرداد الطلب. أستخدم الوسط الزراعي 10 - Chu المحور (جدول 1-) والذي حضرت مكوناته بشكل محاليل خزينة Stock solution إذ حضر الوسط الزراعي السائل بالإضافة 1 مل من كل محلول خزينة في دورق حجمي سعة 1 لتر ثم كمل الحجم إلى اللتر بالماء المقطر الخالي من الأيونات ونظم الأس الهيدروجيني إلى 7.3 وذلك بالإضافة قطرات من محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH تركيز 0.2N الذي قيس باستخدام جهاز pH -meter (EUTECH) من إنتاج شركة OAKTON (211285) ثم عقم الوسط الزراعي باستخدام جهاز المؤصدة الكهربائية (Autoclave) نوع Hirayama من (Hirayama manufacturing corporation Japan) بدرجة حرارة 121 °م وضغط 1.5 باوند/أنج² ولمدة 20 دقيقة ثم ترك ليبرد بدرجة حرارة المختبر ويضاف إليه الفسفور بعد تعقيمه بالترشيح من خلال أوراق الترشيح (milipores) ذات فتحات 0.2 ميكرومتر وذلك لمنع ترسب الفوسفات خلال التعقيم . أما الوسط الزراعي الصلب فقد حضر بالإضافة 1.5 غم من مادة الأغار (Agar) لكل 100 مل من الوسط الزراعي السائل بعدها عقم الوسط وصب في أطباق بتري معقمة تحت ظروف التعقيم ، تركت الأطباق بدرجة حرارة المختبر لمدة (24) ساعة للتأكد من خلوها من التلوث ثم حفظت مقلوبة في الثلاجة بدرجة حرارة 4 °م .

وتحلل الهيدروكاربونات (Cerniglia et al., 1980 ; Cohen, 2002 ; Radwan and Al-Hassan, 2002) . أن دور السيانوبكتيريا وأسهامها في عمليات التحلل الحيوي للنفط أخذ اهتماماً خاصاً حيث لوحظ النمو الكثيف للسيانوبكتيريا على النفط مباشرةً بعد تسربه إلى الخليج العربي بعد حرب الخليج عام 1991 (et al., 1992 ; Sorkhoh et al., 1995) حيث يعتقد أن السيانوبكتيريا تسهم وبشكل غير مباشر في تحلل النفط (Cohen, 2002) ، Cohen من خلال توفيرها للظروف الملائمة لتحليل النفط بواسطة البكتيريا وذلك من خلال توفيرها للأوكسجين وتراكيز من المغذيات والدالة الحامضية الملائمة Abed et al., 2002 ; Raeid and Cohen, 2002 ، Jurgen 2005) وأن نمو السيانوبكتيريا الخيطية خلال طبقة النفط يكون على السطح بينما تنمو الطبقة البكتيرية تحت هذه الطبقة والتي تستهلك المواد العضوية والأوكسجين لذلك يكون النفط محصوراً بين طبقة السيانوبكتيريا في الأعلى وبين طبقة البكتيريا في الأسفل وهذا هو الوضع المناسب للتحلل الحيوي حيث يعزل النفط . Harayama et al., (2004) ويزال من البيئة المحيطة . وتنتج السيانوبكتيريا سكريات متعددة خارجية تعتبر الأساس في الاستحلاب الحيوي Bioemulsification في حين أن البكتيريا الهوائية المحللة للنفط تكون أكثر نشاطاً في هذا الوسط بسبب الإنتاج العالي للأوكسجين بواسطة السيانوبكتيريا (GPI, 2003) . ونظراً لأهمية السيانوبكتيريا في تراكم الهيدروكاربونات الاروماتية في داخل أجسامها وبالتالي تخليص البيئة من أخطر الملوثات كونها لا تتحلل بسهولة وتبقى مترسبة لفترة طويلة في البيئة . ارتأينا أن نقوم بهذه الدراسة .

2- طرق العمل

جدول (1): التركيب الكيميائي للوسط الزرعي (Chu-10) المحور

الكمية غم / لتر	المادة	الكمية غم / لتر	المادة
0.045	MnCl ₂ .4H ₂ O	53.3	NaNO ₃
0.007	(NH ₄) ₆ MO ₇ O ₂₄ .4H ₂ O	10	K ₂ HPO ₄
0.056	ZnSO ₄ .7H ₂ O	25	MgSO ₄ .7H ₂ O
0.02	CuSO ₄ .5H ₂ O	40	CaCl ₂ .2H ₂ O
0.01	COCl ₂ .6H ₂ O	1.46	FeCl ₃ .6H ₂ O
0.72	H ₃ BO ₃	6.2	Na ₂ SiO ₃ .9H ₂ O
7.3	PH	31.8	Na ₂ .EDTA
		25	NaHCO ₃

Species : *Hapalosiphon aureus* (west and

West)

Class : Cyanophyceae

Order : Nostocales

Family : Nostocaceae

Genus : *Anabaena*

Species : *Anabaena variabilis* (Kützing ex Born. Et Flah)

• تنقية الطحالب

بعد الحصول على العزلات وحيدة الطحالب من الفقرة السابقة نقيت من الجراثيم والفطريات ، فقد اعتمدت الطريقة الموصوفة من قبل (Wedeman et al. 1984) ، إذ غسلت الطحالب بالماء المقطر المعقم ثم طردت مركزيًا بسرعة 3000 دورة / دقيقة ولمدة 50-90 ثانية أهمل الراشح وأعيد مزج الراسب مع الماء المقطر المعقم مرة أخرى ، كررت العملية 12 مرة على الأقل للتأكد من نقاوة العزلات فقد أتبعت الطريقة الموضحة من قبل Stein

(1975)، والمتضمنة الفحص المجهرى للعزلات بعد زراعتها على الوسط الزراعي Nutrient agar للتأكد من خلوها من الجراثيم وعلى الوسط الزراعي Potato carrot agar للتأكد من خلوها من الفطريات ، وفي حال خلوها من النمو الجرثومي والفطري تعتبر العزلة نقية (Axenic culture)

• استزراع الطحالب

بعد الحصول على عزلات وحيدة الطحالب نقية زرعت تلك العزلات باستخدام الوسط الزراعي المذكور سابقًا حيث

• عزل وتشخيص الطحالب

ركزت عينات الطحالب بعد جمعها باستخدام جهاز الطرد المركزي (Centrifuge) بسرعة 3000 دورة / دقيقة . أخذ الجزء الراسب وفحص باستخدام المجهر الضوئي نوع Novel(XSZ - 107BN) الشرائح المجهرية ثم زرعت على الوسط الزراعي الصلب بطريقة التخطيط (Streaking method) وباستخدام اللاقح (Dilution method) (loop) واستخدمت طريقة التخفيف (loop) بالنسبة للأوساط السائلة والموضختان من قبل

لغرض الحصول على عزلات وحيدة الطحالب

(unialgal cultures) وحضنت في حاضنة مضادة شدة أضاءتها 150-130 (مايكروأنسنلين م² / ثا بفتررة أضاءة) 16 ضوء: 8 ظلام (ساعة بدرجة حرارة (27±2) °C لحين ظهور النمو بعدها صنفت الطحالب اعتماداً على المصادر التالية (Prescott , Bourrely , 1980 , 1975 ; Desikachary , 1959) وكما هو مبين أدناه :

Division : Cyanophyta

Class : Cyanophyceae

Order : Chroococcales

Family : Chroococcaceae

Genus : *Microcystis*

Species : *Microcystis aeruginosa* (Kütz)

Class : Cyanophyceae

Order : Stigonematales

Family : stigonemataceae

Genus : *Hapalosiphon*

لقد أستخدم تركيز 2 mg/l من النفط الخام الحاوي على المركبات الأروماتية فقط بعد فصل المركبات الأليفاتية عنه . وقد أتبعت طريقة (Pothuluri et al., 1995) في إضافة المركبات الهيدروكاربونية وذلك كما يلى :

- (1) حضر 27 دورق زجاجي 12 منها سعة 250 مل وضع فيها 200 مل من الوسط الزراعي ، ولحق كل دورق بـ 20 مل من المزرعة النقية لكل طحلب من الطحالب الثلاثة المعزولة وفي الطور اللوغارتمي وتمت هذه العملية تحت ظروف معقمة .
- (2) تركت الدوارق لمدة يومين لإتاحة الفرصة لنمو الطحالب .
- (3) أضيفت الهيدروكاربونات الأروماتية الكلية بتركيز 2 mg/l وبحجم 1 مل لكل دورق وبواقع ثلاث مكررات لكل طحلب من الطحلب المعزولة وحضرت في حاضنة هزاردة بدرجة حرارة (27 ± 2) مه وبسرعة 50 دورة / دقيقة وشدة أضاءة 130 - 150 مايكروانشتاين m^{-2} / ثا مع فترة أضاءة 16 ضوء : 8 ظلام لفترة أسبوعين ، ويكون الحصاد كل ثلاثة أيام بترشيح 50 مل من كل دورق .
- (4) حصدت المزارع الطحلبية كل ثلاثة أيام من خلال سحب حجم قدره 50 مل من كل مزرعة للطحالب المدروسة لتحديد تركيز الهيدروكاربونات في داخل الطحلب وفي الوسط الزراعي . علماً انه وضعت دوارق سيطرة لكل نوع من الطحالب الثلاثة والتي تحوي وسط زراعي وطحالب فقط .

• استخلاص المركبات الهيدروكاربونية الأروماتية

- (1) رش حجم قدره 50 مل وبواقع ثلاث مكررات لكل مزرعة طحلبية كل ثلاثة أيام بواسطة جهاز الترشيح الكهربائي وباستخدام أوراق ترشيح نوع milipore filter ذات قطر ثقب 0.45 مايكرومتر . وذلك لفصل الطحالب عن الراشح الحاوي على المركبات الهيدروكاربونية الأروماتية .
- (2) أخذ الراشح وأجريت له عملية الاستخلاص حسب الطريقة الموصوفة في دليل (UNESCO , 1976 ; UNEP , 1993) ، استخلص الراشح مع رباعي كلوريد الكاربون بـ 15 دققة ونقلت إلى قمع الفصل Separating funnel جيداً بعدها تركت لتنستقر وانفصلت إلى طبقتين الطبقة العليا تهمل والسفلى والتي تكون حاوية على رباعي كلوريد الكاربون مع المركبات الهيدروكاربونية ، مررت العينة على عمود فصل حاوي على صوف زجاجي وكبريتات

نقل كل نوع منها سواء كان من الوسط السائل بواسطة ماصة معقمة أو من الوسط الصلب بواسطة اللاحق المعقم أو من كلا الوسطين إلى عدد من الدوارق الزجاجية المعقمة حجم 100 مل يحتوي كل دورق على 70 مل من الوسط الزراعي المعقم وتغلق فوهات الدوارق بالقطن المعقم وتنقل إلى كابينة الزرع ، رجت العينات على الأقل مرتين يومياً لمنع ترسب أو تجمع الطحالب على الجدران . استمرت عملية الزرع لحين الحصول على نمو جديد .

● قياس معدل النمو

قياس معدل النمو للعزلات المنتخبة بطريقة الكثافة الضوئية (Optical density) حيث قدرت كثافة الخلايا المتجلسة باستخدام جهاز المطياف الضوئي (Spectrophotometer) عند طول موجي 650 نانومتر (Stein , 1975) .

و عبر عن معدل النمو Growth rate بثابت النمو K والذي قدر بطريقة (Fogg , 1975) من خلال المعادلة الآتية :

$$K = \frac{\log N_t - \log N_0}{t}$$

حيث

K = معدل النمو (ثابت النمو) .
 N_t = الامتصاصية بعد (t) يوم
 N_0 = الامتصاصية في بداية التجربة
 t = الزمن (الأيام)

أما زمن التضاعف G الذي حسب من المعادلة التالية :

$$G = 0.301$$

$$G = \frac{k}{\ln 2}$$

● إكثار العزلات الطحلبية

أُسْتَعْمِلَتْ دوارق زجاجية جافة ونظيفة سعة 250 مل وأضيف لكل دورق 200 مل من الوسط الزراعي المعقم ولحق كل دورق بـ 20 مل من المزرعة الخزينة (Stock culture) وفي الطور اللوغارتمي للحصول على كميات كافية من المزارع الطحلبية (Stein , 1975) . وتحت ظروف الزرع المشار إليها سابقاً حيث حصلنا على مزارع كافية لأجراء التجارب المختبرية اللاحقة .

● إضافة الهيدروكاربونات الأروماتية الكلية إلى المزارع الطحلبية :

• وصف الطحالب المعزولة:

Microcystis aeruginosa (Kütz.) •

طحلب أخضر مزرق يتواجد في المياه العذبة في الأنهار ومحطات تصفية مياه الشرب والبرك وأحواض تربية الأسماك ، غالباً ما يكون أزدهارات مائية شديدة في البحيرات الثرية ، تتواجد أفراده على هيئة مستعمرات غير منتظمة محاطة بغلاف هلامي شفاف وواضح تحوي خلايا متراصفة ومزدحمة ، الخلايا كروية الشكل أو شبه كروية تحوي حبيبات كثيرة خضراء وفجوات غازية Gas vacules واضحة ، يتراوح قطر الخلية بين 3 - 7 ميكرومتر (صورة 1-).

• *Hapalosiphon aureus* (West and West)

تتفرع الخيوط تفرعاً حقيقياً متشابهاً باتجاه واحد من الخط الأصلي ونادراً ما تكون باتجاهين ، وغالباً ما تكون قصيرة ، الخلايا برميلية الشكل أو اسطوانية خصوصاً في التفرعات قطرها 6 - 9 ميكرومتر ، طولها 12 - 24 ميكرومتر محاطة بغلاف رقيق ومغلق وعديم اللون في التفرعات وأحياناًبني ذهبي في الخط الأصلي والذي يكون قطر الخلايا فيه 11 - 12.5 ميكرومتر ، الحويصلات المغيرة بيئية (صورة 2-).

Anabaena variabilis (Kützing ex Born. et Flah)

يتواجد في الترب الرطبة وفي البرك الراكدة والجادوال والأنهار . يكون بشكل خيوط متراوحة وملتوية وبلون أخضر غامق لاتحوي غلاف ، الخلايا مخروطية أو برميلية الشكل قطرها 4 - 6.5 ميكرومتر أحياناً تحوي فجوات غازية ، الحويصلات المغيرة دائرة أو بيضوية بعرض 5.5 - 6 ميكرومتر وطول 5.8 - 6.5 ميكرومتر وأحياناً أكثر من 8 ميكرومتر ، الكونيديا بيضوية في سلسلة بعيدة عن الحويصلات المغيرة قطرها 6.8 - 7.5 - 8.2 ميكرومتر (صورة 3-).

الصوديوم اللامائية ، وتم التخلص من رباعي كلوريد الكاربون باستخدام جهاز المبشر الدوار بعدها أضيف الهكسان الاعتيادي لإذابة المركبات الهيدروكارbone بعدها تم قياس شدة الانبعاث بجهاز الفلور.

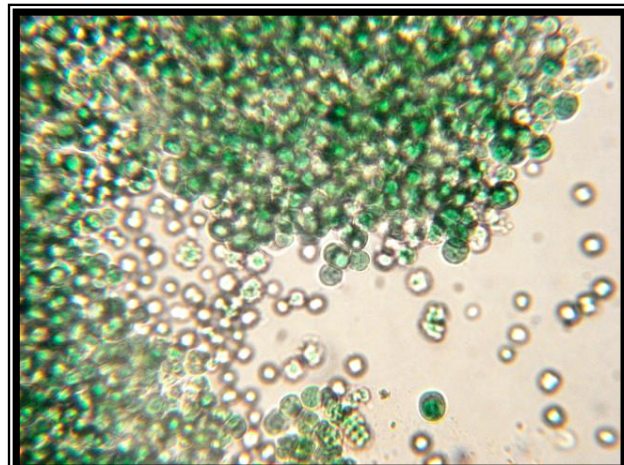
(3) جفت أوراق الترشيح بدرجة حرارة المختبر ثم أجري لها عملية الاستخلاص بجهاز الاستخلاص المنقطع (thumble) لمدة 24 ساعة وذلك بوضعها في كشتان Goutex and Saliot (1980)، المستخدمة من قبل (1993)، UNEP حيث استخدم خليط ميثانول : بنزين بنسبة 1:1 بعدها تم إجراء عملية الصوبنة (Saponification) للعينة بإضافة 20 مل من محلول MeOHKOH بتركيز 4N (والذي حضر بإذابة 22.44 غ من KOH في 20 مل من الماء المقطر ويكمم الحجم إلى 100 مل بالميثانول) لمدة ساعتين عند 40°C وباستخدام جهاز الاستخلاص .

(4) تركت العينة لتبرد ثم نقلت إلى قمع فصل وأضيف لها (50) مل من مذيب الهكسان النقي ، رجت جيداً ثم تركت لتسقى مكونة طبقتين تهمل السفلى أما الطبقة العليا الحاوية على الهيدروكاربونات الأرomaticية المذابة في الهكسان أجري لها عملية تنقية من المواد غير النفطية باستخدام عمود الفصل الكروماتوغرافي المكون من 3 غ من مادة الألومينا (أوكسيد الالمنيوم المتعادل) للتخلص من الأحماس الدهنية و 3 غ من كبريتات الصوديوم اللامائية لامتصاص الماء وأن وجد في العينة مر المزيج الحاوي على المركبات الهيدروكاربونية الأرomaticية المذابة في الهكسان خلال عمود الفصل ، ببخر الأخير حتى الجفاف ثم تم إذابة المتبقى بالهكسان وأصبح جاهزاً لقياس بجهاز الفلور لغرض قياس تراكيز الهيدروكاربونات الأرomaticية المدصنة من قبل الطحالب .

3- النتائج

• عزل الطحالب وتنقيتها

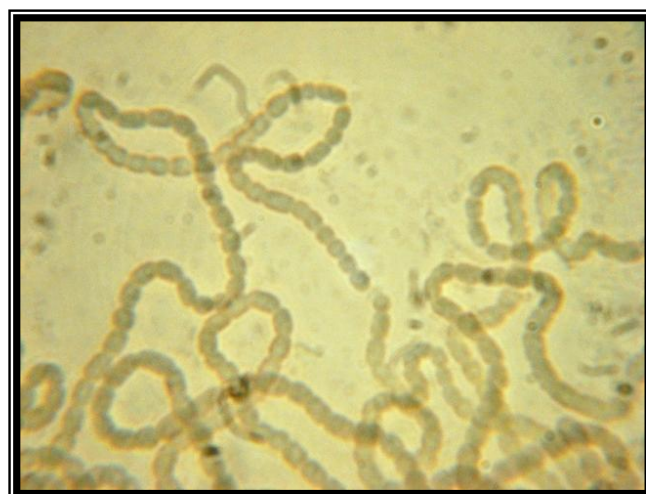
تم في الدراسة الحالية عزل وتنقية ثلاثة أنواع من العزلات الطحلبية Axenic culture والتي تعود إلى قسم الطحالب الخضر المزرقة (Cyanobacteria) والتي تباهنت من حيث الشكل بعضها على هيئة مستعمرات *Microcystis aeruginosa* Colonies وتمثلت بالنوع *Hapalosiphon* إلى الخليطي المتفرع متمثلة بالطحلب *aureus* وغير المتفرع كما هو الحال في طحلب *Anabaena variabilis*



(صورة-1-) الطحلب الأخضر المزرق *M. aeruginosa*



(صورة-2-) الطحلب الأخضر المزرق *H. aureus*



(صورة-3-) الطحلب الأخضر المزرق *A. variabilis*

الذي بدأ منذ اليوم الثالث وأستمر بالزيادة المطردة لغاية اليوم العاشر، أي أن النمو وصل إلى الطور المستقر في اليوم الحادي عشر ولغاية اليوم الرابع والعشرين ليبدأ بعدها طور التناقص ، حصد الطحلب في اليوم السابع أي في منتصف الطور الأسني وسجل ثابت النمو ومقداره $K=0.44$ ومعدل زمن التضاعف له $= G = 0.68$. وفي طحلب A. *variabilis* فإن طور النمو التمهيدي استغرق ثمانية أيام وصولاً إلى الطور الأسني الذي بدأ في اليوم التاسع واستمر بالزيادة في النمو حتى وصل إلى اليوم السادس والعشرين والذي مثل بداية الطور المستقر وكان حصاد الطحلب في اليوم السابع عشر، وقد أظهر الطحلب ثابتًا للنمو مقداره $G=0.286$ أما زمن التضاعف فكان $G=0.220$ $K=1.362$

• معدل النمو

أظهرت نتائج الدراسة لمنحنى نمو الطحلب *M. aeruginosa* أن الطور التمهيدي Lag phase استغرق أربعة أيام وصولاً إلى الطور الأسني Exponantial في اليوم الخامس والذي لوحظ بعده زيادة مطردة في النمو وصولاً إلى اليوم الخامس عشر إذ مثلت بداية الطور المستقر Stationary phase ، حصد الطحلب في منتصف الطور الأسني أي في اليوم العاشر ، كما أظهر الطحلب ثابتًا للنمو مقداره $K=1.053$ بينما كانت قيمة زمن التضاعف للطحلب $G=0.286$ (جدول -2) . أما فيما يخص الطحلب *H. aureus* فقد لوحظ أن طور النمو التمهيدي استغرق يومين وصولاً إلى الطور الأسني

جدول (2): الفترة الزمنية للنمو مقدرة بالـ (يوم) وقيم ثابت النمو (K) وزمن التضاعف (G) للطحلب المعزولة

Generation time (G)	Growth Rat (K)	الأطوار (الأيام)			النوع
		الاستقرار	الأسني	التمهيدي	
0.28	1.05	32 - 16	15 - 5	4	<i>M. aeruginosa</i>
0.68	0.44	24 - 11	10 - 3	2	<i>H. aureus</i>
0.22	1.36	48 - 27	26 - 9	8	<i>A. variabilis</i>

في اليوم الأخير من التجربة وفي المقابل كانت هناك زيادة مطردة في تركيز هذه المركبات في الطحلب ، وهذا ما أكدته نتائج التحليل الإحصائي حيث بينت هذه النتائج وجود فروق معنوية بين الأنواع المدروسة من السيانوبكتيريا وكذلك وجود فروق معنوية بين الفترات الزمنية .

و عند إجراء اختبار أقل فرق معنوي معدل R.L.S.D. عند مستوى الاحتمالية $0.05 < P$ تبين أن طحلب A. *variabilis* كان من أكثر الطحالب تركيزاً لهذه المركبات في نهاية التجربة حيث ركز الطحلب 88.5 ppm وفي المقابل كان هناك تناقص مطرد في التركيز في الوسط الزراعي ليصل إلى أقل تركيز والذي بلغ 0.09 ppm ، (جدول -3) ، (شكل -1) .

أما طحلب *H. aureus* فقد جاء بالمرتبة الثانية في تأثيره على المركبات الهيدروكاربونية الأرomaticية الكلية بعد طحلب A. *variabilis* حيث بلغ تركيز هذه المركبات في الطحلب في نهاية المدة 86.9 ppm في حين كان تركيز

• الهيدروكاربونات الأرomaticية الكلية

تم قياس تركيز الهيدروكاربونات الأرomaticية الكلية في كل من الطحلب والوسط الزراعي السائل باستخدام جهاز الفلورة وأظهرت النتائج قابلية السيانوبكتيريا على تراكم المركبات الهيدروكاربونية الأرomaticية الكلية في خلاياها إذ لوحظت عدة تغيرات طرأت على طبقة طافي النفط فقد اختلفت هذه الطبقة من سطح الوسط الزراعي وانتشرت على شكل قطرات صغيرة كما وأن بعض أجزاء النفط التسقّت بجدار الدورق . ولوحظ استمرار الطحلب بالنمو والزيادة في العدد حتى نهاية التجربة وقد ساعد على ذلك عمليات المزج الناتج من وجود الدوارق في الحاضنة الهزازة .

تم مراقبة النقصان التدريجي الحاصل للمركبات الهيدروكاربونية الأرomaticية الكلية في الوسط الزراعي وزيادتها في جسم الطحلب خلال فترة التجربة . وكان انخفاض التركيز في الوسط الزراعي يحدث بصورة متقارنة بين الأنواع ليصل إلى أعلى معدل في الانخفاض

المدروسة إذ يزداد التركيز بزيادة فترة التعرض . ففي طحلب *A. variabilis* كانت التركيز (88.5 26.2, 53.2, 68.9 ppm) للفترة (16, 12, 8) يوم على التوالي ، (جدول -3) ، (شكل -1) وهذا بالنسبة للأنواع الأخرى في طحلب *H. aureus* كانت التركيز (15.7, 27.8, 53.7, 86.9 ppm) لنفس الفترة ، (جدول -4) ، (شكل -2). أما في طحلب *M. aeruginosa* كانت التركيز ولنفس الفترة (21.2, 26.9, 30.6, 58.6 ppm) ، (جدول -5) ، (شكل -3).

المتبقي منها في الوسط الزراعي في نهاية التجربة ppm 0.06 (جدول -4-) ، (شكل -2-).

أما فيما يخص طحلب *M. aeruginosa* فقد كان تركيز المركبات الهيدروكارbone الأромاتية الكلية في الطحلب في اليوم الأخير هو 58.6 ppm في حين أن قيمة المتبقي من هذه المركبات في الوسط الزراعي لنفس الفترة هو 3.6 ppm ، (جدول -5-) ، (شكل -3-).

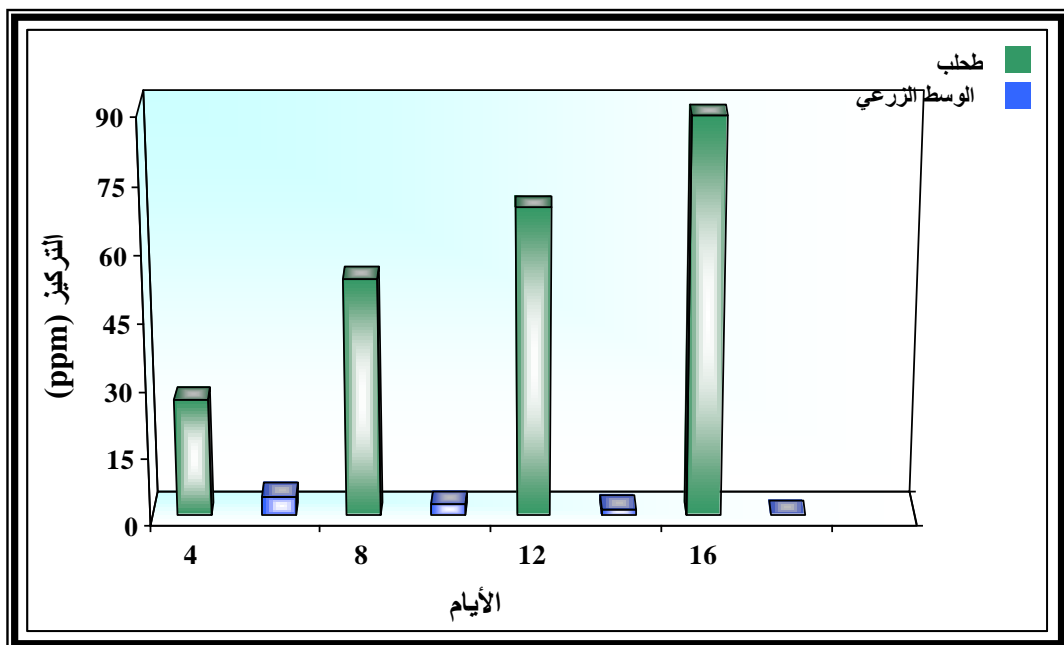
كما لوحظ أن لفترة التعرض أثر واضح على تركيز المركبات الهيدروكارbone الأромاتية الكلية في الطحالب

جدول (3): تركيز المركبات الهيدروكارbone الأромاتية الكلية في طحلب *A. variabilis* ووسطه الزراعي

تركيز الهيدروكاربونات الأромاتية في الوسط (ppm)			تركيز الهيدروكاربونات الأромاتية في طحلب (ppm)			اليوم
الأنحراف المعياري	المعدل	مدى التركيز	الأنحراف المعياري	المعدل	مدى التركيز	
0.379	4.3	4.7 - 4.0	0.153	26.2	26.3-26.0	الرابع
0.058	2.5	2.6 – 2.5	0.361	53.2	53.5-52.8	الثامن
0.289	1.3	1.6 - 1.1	0.058	68.9	68.9-68.8	الثاني عشر
0.006	0.09	0.10-0.09	0.569	88.5	89.0-87.9	السادس عشر

(R.L.S.D.) =0.0336 للوقت والتركيز

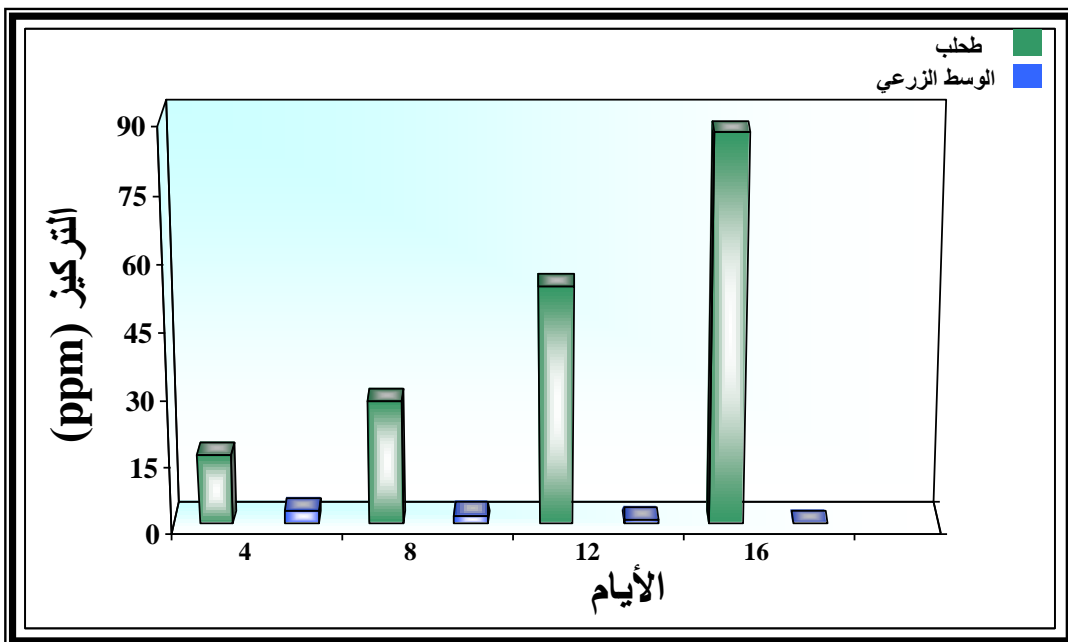
(R.L.S.D.) =0.0425 للنوع والوقت والتركيز

(شكل-1-) تراكيز المركبات الهيدروكارbone الأروماتية الكلية في طحلب *A. variabilis* ووسطه الزراعيجدول(4): تراكيز المركبات الهيدروكارbone الأروماتية الكلية في طحلب *H. aureus* ووسطه الزراعي

اليوم	تركيز الهيدروكاربونات الأروماتية الكلية في طحلب			تركيز الهيدروكاربونات الأروماتية في الوسط		
	التركيز المعياري (ppm)	التركيز المعياري (ppm)	الاتحراف المعياري	التركيز المعياري (ppm)	التركيز المعياري (ppm)	الاتحراف المعياري
الرابع	0.208	2.9	3.1 – 2.7	0.400	15.7	16.1-15.3
الثامن	0.153	1.8	2.0 – 1.7	0.265	27.8	28.1-27.6
الثاني عشر	0.289	0.9	1.1 – 0.6	0.764	53.7	54.4-52.9
السادس عشر	0.006	0.06	0.06-0.05	0.529	86.9	87.5-86.5

(R.L.S.D.) = 0.0336 للفترة والتركيز

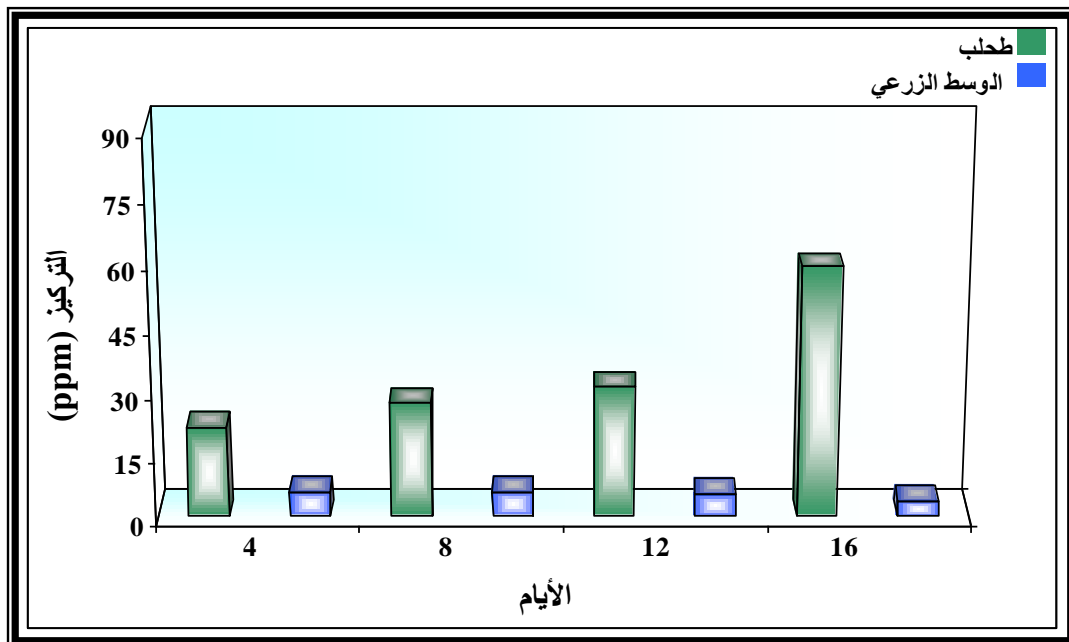
(R.L.S.D.) = 0.0425 للنوع والفترة والتركيز

(شكل-2)- تراكيز المركبات الهيدروكارbone الأروماتية الكلية في طحلب *H. aureus* ووسطه الزرعيجدول (5): تراكيز المركبات الهيدروكارbone الأروماتية الكلية في طحلب *M. aeruginosa* ووسطه الزرعي

تركيز الهيدروكاربونات الأروماتية في الوسط (ppm)			تركيز الهيدروكاربونات الأروماتية في طحلب (ppm)			اليوم
الأنحراف المعياري	المعدل	مدى التركيز	الأنحراف المعياري	المعدل	مدى التركيز	
0.100	5.8	5.9 – 5.7	0.964	21.2	22.3-20.5	الرابع
0.058	5.5	5.6 – 5.5	0.173	26.9	27.1-26.8	الثامن
0.361	5.1	5.5 – 4.8	0.208	30.6	30.8-30.4	الثاني عشر
0.000	3.6	3.6	0.289	58.6	58.9-58.4	السادس عشر

(R.L.S.D.) = 0.0336 للفترة والتركيز

(R.L.S.D.) = 0.0425 للنوع والفترة والتركيز



(شكل-3-) تركيزات المركبات الهيدروكارbone الأروماتية الكلية في طحلب *M.aeruginosa* ووسطه الزراعي

كما أظهرت نتائج الدراسة قابلية الأنواع الطحلبية الثلاث المعزولة التأثير على الهيدروكاربونات الأروماتية الكلية حيث لوحظ مع تقدم وقت التجربة تحول طبقة طافي النفط على سطح الوسط الزراعي إلى قطرات صغيرة في الوسط الزراعي مسببة تعرضاً واضحاً كما أن بعض أجزاء النفط التصقت بجدار الدورق العظماوي ، (Austin et al., 1977 ; Higashihara et al. , 1978) وأن هذه التغيرات الفيزيائية دليل مرئي وملموس لفعل الكائنات المجهرية ومنها السيانوبكتيريا (Austin et al., 1995) و الموسوي ، (1999) . وأن هذه التغيرات الفيزيائية خارجية والتي تعمل على الاستحلاب الحيوي للنفط (G.P.I. , 2003) Bioemulsification وهذه هي الخطوة الأولى في عملية التراكم حيث أشار Cohen (2002) إلى أن السكريات المتعددة السيانوبكتيرية تمثل دوراً أساسياً في استحلاب النفط والتي تؤدي إلى تكسيره إلى قطرات صغيرة. كما أكد Bruheim et al. (1984) و Britton,(1984) و فريد، (2001) بأن الأحياء المجهرية المكسرة للهيدروكاربونات النفطية قادرة على إفراز مواد كيميائية هي عبارة عن عوامل مستحلبة تعمل على تجزئة الطبقة السطحية للنفط مؤدية إلى إستحلاب النفط في الماء منتجة العكوره . ومن ثم احتفاء هذه الطبقة ، حيث حصل ترکیز لهذه المركبات داخل خلايا الطحالب الثلاث ألا أن

المناقشة

• عزل الطحالب وتنقيتها

أظهرت نتائج العزل والتنقية في الدراسة الحالية توأمة أجناس مختلفة من الطحالب في بيئتنا المحلية على مختلف أنواعها والتي منها *Hapalosiphon* , *Anabaena* *Microcystis* التي تمتاز بانتشارها الواسع وسهولة جمعها من البيئة وعزلها وتنقيتها مختبرياً إضافة إلى نموها السريع وإمكانية السيطرة عليها ودراسة مدى قابليتها على تركيز الهيدروكاربونات والعناصر من البيئة المحيطة وبالتالي مساهمتها في تخلص البيئة من الملوثات

• الهيدروكاربونات الأروماتية الكلية :

أظهرت الدراسة الحالية إستمرار الطحالب المعزولة بالنمو والزيادة في العدد حتى بعد إضافة المركبات الهيدروكارbone الأروماتية ويعزى ذلك إلى أن هذه الطحالب عزلت من مناطق قد تكون ملوثة لذا فإنها تكون منكيفة بشكل جيد للتلوث النفطي (Hickman and Novak , 1984; Abed et al. , 2002 ; Al – Thukair et al. , 2007 . حيث أن التعرض المستمر إلى مستويات عالية من النفط ينتج تجمعات من الأحياء المجهرية منكيفة للهيدروكاربونات النفطية . Abed et al. , (2002)

و *Pleurocapsa* و *Synechocystis* والذين لاحظوا أنها تراكم *Dermocarrella* الهيدروكاربونات من الوسط السائل داخل أجسامها. وكشف المجهر الإلكتروني بأن العزلات تخزن الهيدروكاربونات في الفراغات الداخلية للثاليوكويد.

5-المصادر

- العظاماوي ،محمد عجة عودة (1995) بعض الجوانب البيئية لأنواع من الطحالب الخضر المزرقة (السيانوبكتيريا) المثبتة للنيتروجين المعزولة من جنوب العراق. رسالة ماجستير / كلية التربية / جامعة البصرة، 72 ص.
- الموسوي ،سمية عبد الرزاق علي (1999) قابلية الطحالب الخضر المزرقة (السيانوبكتيريا) على تكسير بعض مركبات (النفط الخام) مع دراسة بعض التغيرات الحاصلة لها بتأثير (النفط الخام). رسالة ماجستير / كلية التربية / جامعة البصرة ، 73 ص.
- فريد ،وسن عبد الأمير علي (2001) دراسة التكسير الحيوى البكتيري للهيدروكاربونات النفطية في ترب محافظة البصرة. رسالة ماجستير/كلية التربية/جامعة البصرة ، 82 ص .
- Abed, RMM. ; Safi, NMD. ; Köster, J. ; Beer, D. ; El-Nahhal, Y. ; Rullkötter, J. and Garcia-Pichel, F. (2002). Microbial diversity of a heavily polluted microbial mat and its community changes following degradation of petroleum compounds. Appl. Environ. Microbiol ,68 : 1674 – 1683 .
- Al – Hasan, R. H. ; Khanafer, M. ; Eliyas, M. and Radwan, S. S. (2001). Hydrocarbon accumulation by picocyanobacteria from the Arabian Gulf . J.of Appl. Microbiology , 91(3) : 533 –540 .
- Al – Saad, H. T. ; Saeed, A. and Salman, N. A. (2003) Marine pollution , Hadida University Pub. Yamen, 260p.
- Al – Thukair, A. A. (2002). Effect of oil pollution on euendolithic cyanobacteria of

هناك تفاوت في مقدار ما يركزه كل طحلب إذ أظهرت النتائج أن طحلب *A. variabilis* كان أكثرها تركيزاً من النوعين الآخرين حيث بلغ مقدار ما يركزه الطحلب في نهاية فترة الحضن 88.5 ppm . يليه طحلب *H. aureus* ، حيث رکز من هذه المركبات مقدار 86.9 ppm ومن ثم طحلب *M. aeruginosa* الذي رکز 58.6 ppm . ويعزى ذلك إلى أن تركيز هذه المركبات يعتمد على نوع الطحلب وقابليته الحيوية في التراكم وهذا ما أشار إليه O'Brien and Dixon,(1976) من خلال دراستهما حيث وجدا أن السيانوبكتيريا تؤثر على النفط الخام ويعتمد تأثيرها على كمية النفط المتسربة والظروف البيئية ونوع الطحلب والمدة الزمنية بين الطحالب والنفط وعلى نوع النفط وعلى الجرعة الملوثة وجود أو عدم وجود ملوثات أخرى في البيئة. كما لوحظ أن فترة التعرض أثراً واضحاً على تركيز مركبات الهيدروكاربونات الأروماتية الكلية لكل طحلب من الطحالب المدروسة حيث يكون النقصان واضحاً بترافقها في الوسط الزراعي بازدياد الفترة الزمنية والتي يقابلها زيادة تدريجية بهذه المركبات داخل الطحالب . وهذه النتيجة مشابهة لما توصل اليه العظاماوي ، (1995) و الموسوي ، (1999) إذ لاحظ التناقض في تراكيز المركبات الهيدروكاربونية في الوسط بازدياد الفترة الزمنية كما أشاروا أيضاً إلى أن نمو السيانوبكتيريا لم يتوقف في الدوارق المزروعة بعد مرور أسبوعين من بداية الحضن وإنما أزداد عددها .

كما لاحظ Cohen (2002) أن تجمعات الأحياء المجهرية لها القدرة على تقليل المركبات الهيدروكاربونية ومن المحتمل تحلل هذه الملوثات وهذه القدرة تقلل من ضرر هذه الملوثات بيئياً . كما أشارت الدراسات (Colwell and Walker , 1977 ; Coony 1984 Floodgat , 1984) أن عدد الكائنات المجهرية التي لها القدرة على أيض المركبات الهيدروكاربونية تزداد عند التعرض المستمر للملوثات النفطية أو الملوثات البيئية الأخرى .

ونستنتج من دراستنا الحالية أن للطحالب المدروسة دوراً واضحاً في تراكمها للهيدروكاربونات الأرماتية الكلية وذلك من خلال تركيزها لهذه الملوثات داخل أجسامها وهذا ما أكدته Al – Hasan et al. (2001) ،

لهيدروكاربونات بواسطة جهاز كروموجرافى الغاز Gas Liquid Chromatography (GLC) (*Synechococcus* لأربعة عزلات طحلبية هي

- crude oil and the effect of various surfactants. Can. J. Microbiol, 43(1) : 17 – 22.
- Cerniglia, C. E. (1992) Biodegradation of polycyclic aromatic hydrocarbons . Biodegradation, 3 : 351 – 368 .
- Cerniglia, C.E. ; Baalen, C.V. and Gibson, D.T. (1980). Metabolism of naphthalene by the cyanobacterium *Oscillatoria sp.* Strain JCM. J. Gen Microbiol. 116 : 485 – 494 .
- Cohen, Y. (2002). Bioremediation of oil by marine microbial mats . Int. Microbiol 5 : 189 – 193 .
- Colwell, R. R. and Walker, J. D. (1977). Ecological aspects of microbial degradation of petroleum in the marine environment . Crit. Rev. Microb. , 5 : 423 – 445 .
- Coony, J. J. (1984). The fate of petroleum pollutants in fresh water ecosystem. In: Petroleum microbiology , Ed. Atlas, R. M. MacMillan publishing Co. New York , 399 – 434 p.
- David, A. R. ; Alistair, G. B. P. and Emma, L. J. (2006). Ecological consequences of copper contamination in macroalgae : effects onepifauna and associated herbivores .Environ. Toxicol. And Chemi , 25 (9):2470 – 2479 .
- Desikachary, T. V. (1959). Cyanophyta Indian .Concil of Agricultural Research . New Delhi , India .
- Floodgate, G. (1984). The fate of petroleum in marine ecosystem .In : Petroleum microbiology ,Ed. Atlas, R. M. MacMillan publishing Co. ,New York , 355 – 388 p.
- the Arabian Gulf . Environ. Microb. ,4(2) : 125 – 129 .
- Al – Thukair, A. A. ; Abed, R. M. M. and Mohamed, L. (2007). Microbial community of cyanobacteria mats in the intertidal zone of oil – polluted coast of Saudi Arabia , (Science Direct) Marine Pollution Bulletin ,54 : 173 – 179 .
- Atlas, R. M. (1981). Microbial degradation of petroleum hydrocarbons :an environmental perspective . Microbiol Rev. ,45 : 180 – 209 .
- Atlas,P. M. and Bartha, R. (1972). Biodegradation of petroleum in sea water at low temperatures .Can. J. Microbiol, 18 : 1851 – 1855 .
- Austin, B. ; Colwell, R. R. and Calomiris, J. (1977). The application of numerical taxonomy to the study of petroleum degrading bacteria isolated from the aquatic environment , In : Development in industrial microbiology ,Appli. of the Society for industrial microbiology 685 – 695 p .
- Barth Hans – Jörg (2003). The influence of cyanobacteria on oil polluted intertidal soil at the Saudi Arabian Gulf shores .Marine Pollution Bulletin , 46(10) : 1245 – 1252 .
- Bourrely, P. (1980). Les algues deau douce , initiation .Alga Systematic que. Soc. Nouu. Edit. Bon. Bee. Paris , 517 p.(cited by Venkataraman and Becker ,1985).
- Britton, L. N. (1984). Microbial degradation of aliphatic hydrocarbons . In :Microbial degration of organic compound . Ed. Gibson, D. T. , 89 – 129 p. Dekker INC , New York and Basel 129 .
- Bruheim, P. ; Bredholt, H. and Eimhjellen, K. (1997). Bacterial degradation of emulsified

- Petroleum pollutant degradation by surface water microorganisms .Scientific journals .com ,13 ESPR (5) 320 – 327 .
- Nogales, B. ; Moore,E. R. B. ; Llobet – Brossa, E. ; Rossello – Mora, R. ; Amann, R. and Timmis, K. N. (2001). Combined use of 16S rRNA ribosomal DNA and 16S rRNA to study the bacterial community of polychlorinated biphenyl – polluted soil . Appl. Environ. Microbiol, 67 : 1874 – 1884 .
- O'Brien, P. Y. and Dixon, P. S. (1976). The effects of oil and oil component on algae , Areview Br. Phycol. J. 11 : 115 – 142.
- Pothuluri,J. V. ; Selby, A. ; Evans, F. E. ; Freeman, J. P. and Cerniglia, C. E. (1995). Transformation of chrysene and other polycyclic aromatic hydrocarbons mixture by the fungus *Cunninghamella elegans* . Can. J. Bot. , 73 : 1025 – 1033 .
- Prescott, G. (1975). Algae of the Western great lake area . Ellion C. , Brown Co. pub. ,Dugugue, Iowa , USA .
- Radwan, S. S. and Al – Hassan, R. H. (2000). Oil pollution and cyanobacteria. In :Whitton, B. A. and Potts, M. (Eds.), The ecology of cyanobacteria . Kluwer Academic Publisher ,Dordrecht ,The Netherlands .
- Raeid, M. M. A. and Jürgen K. (2005). The direct role of aerobic heterotrophic bacteria associated with cyanobacteria in the degradation of oil compounds .Science Direct, 29 – 37 p.
- Sorkhoh, N. ; Al – Hasan, R. and Radwan, S. (1992). Self cleaning of Gulf . Nature 359, 109 .
- Sorkhoh, N. A. ; Al – Hasan, R. H. ; Khanafer, R. H. and Radwan,S. S. (1995).
- Fogg, G. E. (1975). Algal culture and phytoplankton ecology . 2nd ed. Univ. Wisconsin press , Wisconsin , USA .
- Goutex, M. and Saliot, A. (1980). Relationship between dissolved and particulate fatty acids and hydrocarbons chlorophyll a and zooplankton biomass in villefranche bay .Mediterranean sea . Mar. Chem. 8: 299 – 318 .
- G.P.I.,(General Project Information) (2003). Role of microbial mats in bioremediation of hydrocarbon polluted coastal zones
- Harayama, S. ; Kasai, Y. and Hara, A. (2004). Microbial communities in oil – contaminated seawater . Science Direct , 15 : 205 – 214 .
- Hickman, G. T. and Novak, J. T. (1984). Acclimation of activated sludge to pentachlorophenol .J. Wat. Pollut. Control Fed. 56: 364 – 369 .
- Higashihara, T. ; Sato, A. and Simidu, U. (1978). An MPN method for enumeration of marine hydrocarbon degrading bacteria . Bull. Japan. Soc. Sci. Fish 44: 1127 – 1134 .
- Hopner, T. ; Yousef, M. ; Berthe- Corti, L. ; Felzmann, H. Struck, H. and Al-Thukair, A. (1996) Cyanobacterial mats on oil-polluted sediments start of promising self-remediation process,ed , KRUPP, F. ; Abuzinada, A. H. and Nader, L. A. ,In :Amarine wildlife sanctuary for the Arabian Gulf- Environmental Research and conservation following the 1991 Gulf war oil spill NCWCD, Riyadh and Senckenberg Institure, Frankfurt a. m., 85 – 95 p.
- Mališa P. A. ; Branimir J. ; Mila I. ; Miroslav M. V. and Jan Schwarzbauer (2006).

- marine pollution studies.United Nation Environmental program.Wairobi,Kenya.
- UNESCO (1976) guide to operational procedures for IGOSS pilot project on marine pollution (petroleum) monitoring,Intergovernmental oceanographic commission, Manuals and Guides No.7,pp 1-50.
- Wedeman, V. E. ; Walne,P. R. and Tainor, F. R. (1984). Anew technique for obtaining axinic culture of algae . Can. J. Bot. , 42 : 985 – 995
- Zobell. C. E. (1969). Microbial modification of crude oil in the sea . In : "Prevention and control of oil spills " American Petroleum Institute pub. 4040 : 317 – 326 .
- Establishment of oil degrading bacteria associated with cyanobacteria in oil polluted soil . Journal of Applied Bacteriology 78 , 194 – 199 .
- Spence, JM. ; Bottrell, SH. ; Thornton, SF. ; Richnow, HH. and Spence, KH. (2005). Hydrochemical and isotopic effects associated with petroleum fuel biodegradation pathways in a chalk aquifer .J. Contam. Hydrol. 79 :67 – 88 .
- Stein, J. R. (1975). Handbook of phycological methods. Cambridge Univ. Press. ,Cambridge , U k.,445p.
- UNEP (1993) Guidelines of monitoring chemical contamination in the sea using marine organisms . Refrence methods for

The ability of some species of cyanobacteria to accumulate the aromatic hydrocarbons

Ahmed M. Athbi ; Hamed T. AL-Ssad* and Mariam F. Bidhani*

Biology dept.- Education college - Basrah University

*Marine Science Center - Basrah University

Abstract

The present study deals with the isolation and identification of three species of blue green algae (cyanobacteria) : *Microcystis aeruginosa* , *Hapalosiphon aureus* and *Anabaena variabilis* which were collected from different stations of Shatt AL-Arab river (Abu AL-Khasib). They are purified isolated in vitro to obtain unialgal and axenic culture to test the ability of three species to accumulate total aromatic hydrocarbons for two weeks .

The results demonstrated the ability of these three species to accumulate these compounds. The results indicate that *A. variabilis* accumulated more hydrocarbons than the other species 88.5 ppm in contrast to *H. aureus* 86.9 ppm and *M. aeruginosa* 58.6 ppm . There were significant differences $P<0.05$ between the species and the exposure period. The results showed that the concentration increased as the period increased

Key Words : Cyanobacteria , Pollution , Hydrocarbons .