

تحسين انتاجية إنزيم الفا -أميليز (α -amylase) الثابت حرارياً من العزلة المحلية *Bacillus licheniformis* H14.

صحي جواه حمزه*

غاري منعم عزيز*

هالة مشعل على*

تاریخ قبول النشر 1/3/2010

الخلاصة

تم الحصول على (28) عزلة من البكتيريا العائدة إلى جنس *Bacillus* المعزولة من التربة، و اختبرت قابليتها على إنتاج إنزيم الفا -أميليز الثابت حرارياً باستخدام الوسط الانتاجي الصلب ، و تميزت (15) عزلة بقابليتها المختلفة على إنتاج الإنزيم وذلك بتكوينها حالة شفافة حول المستعمرة البكتيرية بعد تقطيع الطبق بمحلول اليود (كاشف لوكال)، ثم اختبرت العزلة المحلية H14 كونها الأغزر إنتاجاً للإنزيم بفعالية نوعية 48.70 وحدة / ملغم بروتين (باستخدام المزارع المغسورة واظهرت فحوص الشخص ان العزلة تعود الى البكتيريا *Bacillus* sp. *B.licheniformis* H14 ورمزت لها *B.licheniformis* . تم تحسين انتاجية الإنزيم من العزلة المحلية H14 *B.licheniformis* H14 باستخدام الطريقة الفيزيائية باستخدام المطفر الفيزيائي (الأشعة فوق البنفسجية Ultraviolet light) والطريقة الكيميائية باستخدام المطفر الكيميائي (النايتروزو-كوانيدin Nitrosoguanidine) . أظهرت تناجم التغيير الفيزيائي بالأشعة فوق البنفسجية واعتماد نسبة القتل 90% تميز العزلة المحلية الطفيرة H14 *B.licheniformis* H14 بانتاجها العالي للالفـ اميـلـيز بفعالية نوعية (10.102.10 وحدة / ملغم بروتين) (ذلك اظهرت تناجم التغيير الكيميائي بالنايتروزو-كوانيدin واعتماد نسبة القتل 90% تميز العزلة المحلية الطفيرة *B.licheniformis* H4 بانتاجها العالي للالفـ اميـلـيز بفعالية نوعية (0.94.100 وحدة / ملغم بروتين) . حدثت الظروف المثلثى لانتاج الإنزيم بطريقة المزارع المغسورة لكلا العزلتين الطافرتين *B.licheniformis* H14 و *B.licheniformis* H4 باستعمال الشما مصدراً كاربونياً 1.5% ، و الببتون مصدراً نايتروجينياً 1.5% ، و كلوريد الكالسيوم 0.02% ، و كلوريد الصوديوم 0.05% ، و فوسفات المغنيسيوم 0.05% و فوسفات الصوديوم ثانية الهيدروجين 0.16% على التوالى ، و لقح الوسط الانتاجي بعده خلايا 1×10^8 خلية / ملليلتر عند رقم هيدروجيني ابتدائي مقداره 5 بعد 72 ساعة من الحضن بدرجة حرارة 50°C بالحاضنة الهزازة بسرعة 150 دور/ دقيقة.

الكلمات المفتاحية: *Bacillus licheniformis* , α -amylase , Thermostability:

المقدمة

الأميـلـيزـات هي الإنـزـيمـات التي لها القدرة على تـكـسـير و تـحـطـيم المـعـقـدـات النـشـوـيـة الكـبـيرـة (كـالـنـشـاـ) إلى عـدـيد السـكـرـيدـ البـسيـطـ (الـكـلـوـكـوزـ) [1] . يـتـجـ الـأـلـفـ اـمـيلـيزـاتـ مـخـتـلـفـةـ كـالـبـانـاتـ وـتـعـدـ الـبـكتـيرـياـ وـالـفـطـرـيـاتـ المنتـجـ الرـئـيـسيـ لهاـ وـبـهـاجـ الـأـلـفــ اـمـيلـيزـ اوـاصـرـ درـسـ تـأـثـيرـ عـوـاـمـ مـحـتـلـفـ فيـ إـنـتـاجـ الـإـنـزـيمـ منـ الـبـكتـيرـياـ *B.licheniformis* H14 وـ الـبـكتـيرـياـ *B.licheniformis* H4 وـ شـمـلـتـ مـكـوـنـاتـ الـوـسـطـ الـغـذـائـيـ كـالـمـصـدرـ الـكـرـبـونـيـ وـ الـنـاـيـتـرـوـجـينـيـ وـ الـرـقـمـ الـهـيـدـرـوـجـينـيـ وـ درـجـةـ الـحرـارـةـ وـ تـرـكـيزـ كـلـورـيدـ الـكـالـسـيـوـمـ وـ مـدـدـ الـحـضـانـةـ (مـدـةـ النـخـمـ)ـ .ـ وـ يـهـدـيـ الـبـحـثـ إـلـىـ الـحـصـولـ عـلـىـ عـزـلـةـ مـلـحـيـةـ كـفـؤـةـ مـنـ بـكـتـيرـياـ *Bacillus* spـ الـمـنـتـجـةـ لـإـنـزـيمـ الفـاــمـيلـيزـ الثـابـتـ حرـارـيـاـ وـ تـشـخـصـهـاـ وـ تـحـسـينـ إـنـتـاجـهـاـ باـسـتـخـدـامـ طـرـائقـ الـنـظـفـيـ الـفـيـزـيـوـيـةـ وـ الـكـيـمـيـوـيـةـ وـ درـاسـةـ الـظـرـوفـ الـمـثـلـىـ لـهـاـ .ـ

الـأـمـيلـيزـاتـ هيـ الـإـنـزـيمـاتـ الـمـنـتـجـةـ لهاـ الـقـدـرـةـ عـلـىـ تـكـسـيرـ وـ تـحـطـيمـ الـمـعـقـدـاتـ النـشـوـيـةـ الـكـبـيرـةـ (كـالـنـشـاـ)ـ إـلـىـ عـدـيدـ السـكـرـيدـ الـبـسيـطـ (الـكـلـوـكـوزـ)ـ [1]ـ .ـ يـتـجـ الـأـلـفـ اـمـيلـيزـاتـ مـخـتـلـفـةـ كـالـبـانـاتـ وـتـعـدـ الـبـكتـيرـياـ وـالـفـطـرـيـاتـ المنتـجـ الرـئـيـسيـ لهاـ وـبـهـاجـ الـأـلـفــ اـمـيلـيزـ اوـاصـرـ تـمـ تـحـسـينـ إـنـتـاجـ الـإـنـزـيمـاتـ مـنـ الـأـحـيـاءـ الـمـجـهـرـيـةـ بـطـرـائقـ مـخـتـلـفـةـ مـنـ الـفـيـزـيـوـيـةـ وـ الـكـيـمـيـوـيـةـ وـ تـسـتـخـدـمـ فـيـهـاـ الـعـدـيدـ مـنـ الـمـطـفـرـاتـ الـفـيـزـيـوـيـةـ وـ الـكـيـمـيـوـيـةـ وـ تـطـبـيقـاتـ مـهـمـةـ فـيـ الـعـدـيدـ مـنـ الـمـحـالـاتـ مـثـلـ الـصـنـاعـاتـ الـغـذـائـيـةـ وـ الـتـخـمـرـاتـ وـ الـمـنـسـوجـاتـ وـ صـنـاعـةـ الـوـرـقـ [3]ـ .ـ تمـ تـحـسـينـ إـنـتـاجـ الـإـنـزـيمـاتـ مـنـ الـأـحـيـاءـ الـمـجـهـرـيـةـ بـطـرـائقـ مـخـتـلـفـةـ مـنـ الـفـيـزـيـوـيـةـ وـ الـكـيـمـيـوـيـةـ وـ تـسـتـخـدـمـ فـيـهـاـ الـعـدـيدـ مـنـ الـمـطـفـرـاتـ الـفـيـزـيـوـيـةـ وـ الـكـيـمـيـوـيـةـ وـ تـطـبـيقـاتـ مـهـمـةـ فـيـ الـعـدـيدـ مـنـ الـمـحـالـاتـ مـثـلـ الـصـنـاعـاتـ الـغـذـائـيـةـ وـ الـتـخـمـرـاتـ وـ الـمـنـسـوجـاتـ وـ صـنـاعـةـ الـوـرـقـ [3]ـ .ـ

*جامعة بغداد / كلية العلوم / قسم التقنيات الاحيائية
البحث ممثل من رسالة ماجستير.

وأختير تركيز المطفر الذي يعطي 90% نسبة قتل للخلايا المعرضة او المعاملة. التطهير الكيميائي باستعمال المطفر الكيميائي (Chemical Mutagenesis by Nitrosoguanidine (NIG)) أتبعد الطريقة الموصوفة من قبل [10] وأختير تركيز المطفر الذي يعطي 90% نسبة قتل للخلايا المعرضة او المعاملة.

تحديد الظروف البيئية المثلى لانتاج الفا-أميليز: تعين المصدر الكربوني الامثل لانتاج الانزيم: اختبرت مصادر كربونية مختلفة (كلوکوز glucose, سوربيتول sorbitol, mannitol, maltose, starch, sucrose, lactose, galactose, glycerol, كالاكتوز (galactose) وبنتركيز 1% لتعيين المصدر الكربوني الامثل لانتاج الانزيم من البكتيريا HM4 *B.licheniformis* HM14, فضلاً عن ذلك تم تعين التركيز الامثل للمصدر المنتخب باضافته الى الوسط وبنتركيز مختلفة هي: .(2.5,2.0,1.5,1.0,0.5,0)

تعين المصدر النايتروجيني الامثل لانتاج الانزيم: اختبرت مصادر نايتروجينية عضوية ولاعضوية عدة وقد اشتملت المصادر العضوية على كل من: (الказائين casein, التربتون tryptone, البيتون peptone, خلاصة الخميرة yeast extract والجيلاتين gelatin) ،اما المصادر اللاعضوية فاشتملت على: (كبريتات الامونيوم ،نترات البوتاسيوم). وأضيفت هذه المصادر بنتركيز 0.7 %. ثم تم تعين التركيز الامثل للمصدر النايتروجيني المنتخب باضافته الى الوسط المنتخب وبنتركيز مختلفة هي: .(2.0,1.5,1.0,0.7,0.5,0.3)

تأثير تراكيز مختلفة من كلوريد الكالسيوم في انتاج الانزيم: درس تأثير تراكيز مختلفة من كلوريد الكالسيوم وهي : (0.05,0.03,0.02,0.015,0.01,0) % على انتاج الفا - أميليز من البكتيريا *B.licheniformis* HM4, HM14 وباحتساب نسبة القتل Killing Percentage بعد الخلايا المتبقية وتطبيق القانون الآتي:

المواد وطرق العمل:
تشخيص العزلات المحلية المنتجة لأنزيم الفا-أميليز:

تم تشخيص العزلات المحلية المنتجة لأنزيم الفا-أميليز وتبعاً لفحوصات المجهريه والأختبارات الكيموح giove والموصوفة في [5]. اختبار قدرة العزلات البكتيرية على انتاج انزيم الفا-أميليز:

تم التحري عن قابلية العزلات المحلية لبكتيريا *Bacillus sp.* على انتاج الفا-أميليز بتحضير الوسط الانتاجي على وفق ما ذكره [6] وباستعمال محلول اليود وذلك عن طريق تقطير الطبق بمحلول اليود ثم بعدها قياس قطر المستمرة البكتيرية (growth) او النمو البكتيري وقطر منطقة التحلل (Zone) او الهالة المتكونة لكل عزلة ، ومنها احتسب قدره او الهالة المتكونة لكل عزلة، ومنها احتسب قدرة العزلات على تحويل النشا وعلى النحو الآتي:

$$\text{قدرعة العزلات لانتاج} = \frac{\text{قطر منطقة التحلل (الهالة المتكونة)}}{\text{قطر المستمرة البكتيرية (النمو البكتيري)}}$$

اما اختبار العزلة الاكفاء على انتاج انزيم الفا-أميليز باستعمال الوسط الانتاجي المذكور في [6] والذي تم تحويره باضافة مركب فوسفات الصوديوم ثانية الهيدروجين .%0.16 $\text{NaH}_2\text{PO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$

تقدير فعالية انزيم الفا-أميليز: قدرت فعالية انزيم الفا - أميليز وبالاعتماد على المنحنى القياسي للمانوز وفق الطريقة الموصوفة من قبل [8,7] واعتماداً على السكريات المختزلة المتحررة نتيجة التحلل المائي للنشا بفعل الانزيم. أما طريقة تقدير البروتين فقد قدرت وفق الطريقة الموصوفة من قبل [9].

التطهير الوراثي (Mutagenesis): التطهير الفيزيائي باستعمال الاشعة فوق البنفسجية by using ultraviolet light (uv.) الطريقة الموصوفة من قبل [12,11,10] وباحتساب نسبة القتل Killing Percentage بعد الخلايا المتبقية وتطبيق القانون الآتي:

$$\text{النسبة المئوية للقتل} = \frac{\text{عدد الخلايا الأصلية} - \text{عدد الخلايا المتبقية}}{100} \times 100$$

التحري عن قابلية العزلات المحلية لبكتيريا *Bacillus sp.* على انتاج الفا-اميليز في الوسط الصلب:

أحضرت عزلات بكتيريا *Bacillus sp.* المحلية جميعها إلى فحص قدرتها على انتاج انزيم الفا-اميليز، بتقييدها على الوسط الصلب لانتاج الفا-اميليز وتميزت العزلات: (H27,H24,H18,H17,H14) بانتاجها العالي الانزيم مع امتلاكها نسبة تحلل مقدارها (4.5-1.0) ، وتميزت العزلة H14 باعلى نسبة تحلل للنشاء مقدارها (4.5)، وكما موضح في الجدول (1) والشكل(2).

الجدول (1): الغربلة شبه الكمية لعزلات العائلة العصوية المنتجة لأنزيم الفا-اميليز.

Z / G النسبة	رمز العزلة
0	H1
0	H2
0	H3
1.3	H4
1.2	H5
1.5	H6
0	H7
0	H8
0	H9
0	H10
0	H11
1.0	H12
1.1	H13
4.5	H14
0	H15
0	H16
2.6	H17
2.6	H18
1.2	H19
0	H20
0	H21
1.1	H22
1.3	H23
2.0	H24
1.6	H25
0	H26
2.0	H27
1.8	H28

Z / G (نسبة): كفاء العزلات المطفرة لانتاج الفا-اميليز.

Z: قطر الهالة المتكونة (ملم).
G: قطر المستعمرة البكتيرية (ملم)

تعيين الرقم الهيدروجيني الابتدائي الامثل لانتاج انزيم الفا-اميليز:

حضر الوسط الامثل لانتاج بارقام هيدروجينية مختلفة هي: (9,8,7,6,5,4) لتحديد الرقم الهيدروجيني الامثل لانتاج انزيم الفا-اميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين

. *B.licheniformis* HM4, HM14

تعيين درجة الحرارة المثلى لانتاج انزيم الفا-اميليز:

حضر الوسط الامثل لانتاج الانزيم في درجات حرارية مختلفة هي: (65,60,55,50,45,40) م لتحديد درجة الحرارة المثلى لانتاج الانزيم

من العزلتين المحليتين الطافرتين . *B.licheniformis* HM4, HM14

تحديد مدة الحضانة المثلى لانتاج انزيم الفا-

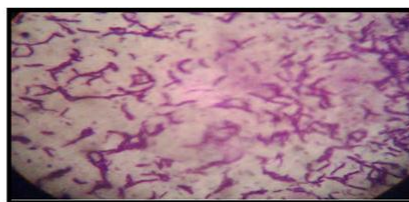
اميليز:

تم متابعة انتاج الانزيم من العزلتين *B.licheniformis* HM4, HM14 بمدد زمنية مختلفة : (96,72,48,24) ساعة لتحديد المدة الزمنية المثلى لانتاج الانزيم.

النتائج والمناقشة:

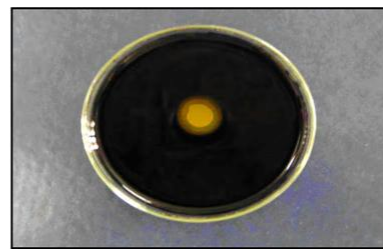
:*Bacillus* الجنس

امكن في هذه الدراسة الحصول على (28) عزلة من التربة تعود لجنس العائلة العصوية شخصت عن الاجناس الاخرى اعتماداً على الصفات المظهرية والكيموحيوية وكما هو مذكور في [5] وكما موضح في الشكل (1).



الشكل (1): الخلايا العصوية الموجبة لصبغة غرام للعزلة المحلية *B. licheniformis* H 14 من نسخة على وسط اكار النشا على درجة حرارة 50°C و لمدة 24 ساعة وبقوة تكبير (100 X).

تشخيص العزلات الكفؤة المنتجة لانزيم الفا-أمييليز:
توضح النتائج المبنية في الجدول (3) الفحوصات المجهرية والاختبارات الكيموحيوية للعزلات المنتجة لانزيم الفا-أمييليز ودللت النتائج المستحصلة ان العزلة H14 تعود الى البكتيريا *B.licheniformis* H14



الجدول (3) الاختبارات المجهرية و الكيموحيوية للعزلات المحلية العادلة لبكتيريا *Bacillus sp.* المنتخبة من عللمي الغربلة النوعية و الكمية المنتجة لانزيم الفا - أمييليز و تبعاً للمفتاح المبسط لـ [parry] (1983) و جماعته [13].

العزلة	النوع	النتائج	العنصر	النتائج	العنصر	العنصر	النتائج	العنصر	العنصر
			الكتامبر						
			العنصر						
			العنصر						
			العنصر						
			العنصر						
H14	-	+	-	+	+	-	+	-	<i>B.licheniformis</i>
H17	-	+	-	-	-	-	-	-	<i>Bacillus sp.</i>
H18	-	+	-	-	-	-	-	-	<i>Bacillus sp.</i>
H24	-	+	-	-	-	-	-	-	<i>B.licheniformis</i>
H27	-	+	-	-	-	-	-	-	<i>B.licheniformis</i>

(+)نتيجة موجبة
(-)نتيجة سالبة

تحسين انتاجية العزلة *B.licheniformis* H14 باستخدام التطهير الفيزيائي والكيميائي:

تحديد المدة الزمنية المثلث لتطهير بالأشعة فوق البنفسجية:

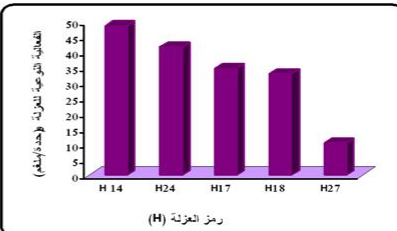
درس تأثير مدد زمنية مختلفة (20,15,10,5) ثانية لتعريض البكتيريا *B.licheniformis* H14 الى الاشعة فوق البنفسجية بطول موجي 253.7 نانومتر واختبرت المدة 10 ثانية كونها المدة المناسبة لاطفاء نسبة قتل 90% وعند الخلايا المختارة خلايا طافرة للعزلة H14 لاطفاء نسبة قتل *B.licheniformis* 92.5%. أدخلت المستعمرات الطافرة لعلمي الغربلة النوعية (شبكة الكمية) والثانوية (الكمية) لاختيار العزلة الاكفاء على انتاج الفا-أمييليز واظهرت العزلة الطافرة *B.licheniformis* كفاءة عالية في انتاج انزيم الفا-أمييليز قياساً بالعزلة الاصلية فكانت نسبة تحمل (Z/G) لها (7.6) وبلغت الفعالية النوعية لعزلة H14 102.10 وحدة/ملغم بروتين وكما موضح في الجدولين (4) و (5).

الشكل (2): قدرة العزلة البكتيرية *Bacillus sp.* H14 على تحليل النشا و تكوينها الهالة الشفافة حول المستعمرة البكتيرية.

اختبار العزلة الاكفاء في انتاج الفا-أمييليز في المزارع المغمورة:
أختبرت قدرة العزلات (H27,H24,H18,H17,H14) التي اعطت أعلى نسبة تحلل على الوسط الصلب على انتاج الانزيم في المزارع المغمورة لتحديد العزلة الاكفاء في الانتاج وتشير النتائج المبنية في الجدول (2) والشكل (3) ان العزلة H14 تميزت بانتاجها العالي لانزيم ، اذ بلغت الفعالية النوعية لانزيم المنتج من هذه العزلة 48.7 وحدة/ملغم بروتين بينما بلغت الفعالية النوعية لباقي العزلات بين (10.4-41.8) وحدة/ملغم بروتين.

الجدول (2) الغربلة الكمية لعزلات العائلة العصوية المنتجة للألفا - أمييليز.

رمز العزلة	الفعالية النوعية (وحدة/ملغم بروتين)
H14	48.70
H24	41.8
H17	34.80
H18	33.0
H27	10.4



الشكل (3): الغربلة الكمية للعزلات الكفؤة للعائلة العصوية المنتجة للألفا - أمييليز

تحديد المدة الزمنية المثلى للتطهير
بالتايتروزوكوانيـ دين وبترـ كـ يـ زـ (400 مـاـيكـ وـغـرامـ مـلـيلـيـتـرـ):
درس تأثير المطهر الكيميـ اـيـ
التـاـيتـرـوـزـوـكـوـانـيـ دـيـنـ وبـتـرـكـيـزـ
400ـ مـاـيكـ وـغـرامـ مـلـيلـيـتـرـ [14]ـ وبـمـددـ زـمـنـيـةـ
مـخـلـفـةـ تـرـواـحـتـ بـيـنـ 1.5ـ 1.0ـ 0.5ـ سـاعـةـ.
وـاظـهـرـتـ الـدـرـاسـةـ أـنـ اـفـضـلـ مـدـ زـمـنـيـةـ لـاجـراءـ
عـلـىـ الـتـطـهـيرـ لـبـكـتـيرـيـاـ
B.licheniformis H14 كانت بعد مرور ساعة واحدة من المعاملة
 إذ كانت نسبة القتل للخلايا 90% والحصول على خلايا طافرة تحت هذه الظروف. أدخلت هذه المستعمرات الطافرة لعملية الغربلة النوعية (شـبـهـ الـكـمـيـةـ)ـ وـالـثـانـوـيـةـ (ـالـكـمـيـةـ)ـ لـاخـتـارـ
الـعـلـةـ الـاـكـفـاـ فـيـ اـنـتـاجـ الـفـاـمـيـلـيـزـ وـتـيـزـتـ
B.licheniformis H14 كـونـهـاـ الـاـغـزـرـ اـنـتـاجـاـ قـيـاسـاـ بـالـعـلـةـ الـاـصـلـيـةـ
 فـكـانتـ نـسـبـةـ تـحلـ (Z/G)ـ لـهـاـ (7.5)ـ وـبـلـغـتـ
 الـفـعـالـيـةـ الـنـوـعـيـةـ لـلـاـنـزـيمـ الـمـنـجـ مـنـهـاـ 100.94ـ
 وـحدـةـ مـلـغـمـ بـرـوتـينـ وـكـمـاـ مـوـضـعـ فـيـ الـجـدـولـ (6)ـ وـ(7)ـ.ـ انـ تـأـثـيرـ الـمـطـهـرـ الـكـيـمـيـاـيـ

التـاـيتـرـوـزـوـكـوـانـيـ دـيـنـ يـكـوـنـ عـنـ طـرـيقـ حدـوثـ
 طـفـرـةـ تحـوـلـ (ـاقـلـابـ)ـ Transition Mutationـ
 لـقـوـادـ التـاـيتـرـوـجـيـنـةـ مـنـ النـوـعـ GـCـ إـلـىـ AـTـ،ـ وـكـذـلـكـ AـTـ إـلـىـ GـCـ فـيـ شـرـيطـ الـD~NAـ وـمـنـ
 ثـمـ حدـوثـ الـطـفـرـةـ [10].ـ

الجدول (6): الغربلة شـبـهـ الـكـمـيـةـ لـلـعـلـاتـ
B.licheniformis H14ـ الطـافـرـةـ الـمـنـجـ لـلـاـنـزـيمـ
 الفـاـمـيـلـيـزـ بـعـدـ تـعـرـيـضـهـ لـلـاـشـعـةـ فـوـقـ الـبـنـفـسـجـيـةـ.
 مـاـيكـ وـغـرامـ مـلـيلـيـتـرـ 400ـ مـاـيكـ وـغـرامـ مـلـيلـيـتـرـ وبـمـددـ زـمـنـيـةـ مـخـلـفـةـ

Z / G النسبة	رمز العزلة
3.12	HM1
3.37	HM2
5.5	HM3
7.5	HM4
3.33	HM5
1.56	HM6
6.0	HM7
5.0	HM8
5.0	HM9
3.33	HM10

الـنـسـبـةـ (Z / G)ـ كـفـاءـ الـعـلـاتـ الـمـطـهـرـةـ لـاـنـتـاجـ
 الـفـاـمـيـلـيـزـ .ـ Zـ قـطـرـ الـهـالـةـ الـمـتـكـوـنـةـ (ـمـلـ).ـ Gـ قـطـرـ الـمـسـتـعـرـةـ الـبـكـتـيرـيـةـ (ـمـلـ).

الجدول (4): الغربلة شـبـهـ الـكـمـيـةـ لـلـعـلـاتـ
B.licheniformis H14ـ الطـافـرـةـ الـمـنـجـ لـلـاـنـزـيمـ
 الفـاـمـيـلـيـزـ بـعـدـ تـعـرـيـضـهـ لـلـاـشـعـةـ فـوـقـ الـبـنـفـسـجـيـةـ.

النسبة Z / G	رمز العزلة
3.37	HM1
5.0	HM2
4.14	HM3
3.12	HM4
3.71	HM5
3.0	HM6
6.0	HM7
5.0	HM8
5.0	HM9
5.0	HM10
4.66	HM11
5.5	HM12
6.0	HM13
7.6	HM14
5.4	HM15

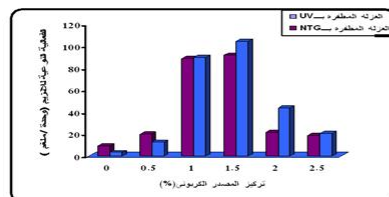
الـنـسـبـةـ (Z / G)ـ كـفـاءـ الـعـلـاتـ الـمـطـهـرـةـ لـاـنـتـاجـ
 الـفـاـمـيـلـيـزـ .ـ Zـ قـطـرـ الـهـالـةـ الـمـتـكـوـنـةـ (ـمـلـ).ـ Gـ قـطـرـ الـمـسـتـعـرـةـ الـبـكـتـيرـيـةـ (ـمـلـ).

الجدول (5): الغربلة شـبـهـ الـكـمـيـةـ لـلـعـلـاتـ
B.licheniformis H14ـ الطـافـرـةـ الـمـنـجـ لـلـاـنـزـيمـ
 اـمـيـلـيـزـ بـعـدـ تـعـرـيـضـهـ لـلـاـشـعـةـ فـوـقـ الـبـنـفـسـجـيـةـ.

النسبة (Z / G) الـفـاـمـيـلـيـزـ (ـوـحدـةـ بـلـغـمـ بـرـوتـينـ)	رمز العزلة
45.73	HM1
77.58	HM2
71.35	HM3
44.55	HM4
45.97	HM5
37.12	HM6
43.51	HM7
75.50	HM8
79.20	HM9
87.00	HM10
86.20	HM11
87.00	HM12
71.25	HM13
102.10	HM14
69.61	HM15

انـ تـأـثـيرـ الـاـشـعـةـ فـوـقـ الـبـنـفـسـجـيـةـ يـكـوـنـ بـشـكـلـ
 مـباـشـرـ فـيـ الـمـادـةـ الـوـرـاثـيـةـ الـخـلـيـةـ (ـD~N~A~)ـ مـسـبـبـاـ قـلـ الخـلـاـيـاـ
 نـتـيـجـةـ حدـوثـ اـرـدـواـجـ ثـانـيـ لـقـوـادـ الـبـرـيمـيـدـيـنـ
 (ـثـائـيـمـيـنـ)ـ وـالـذـيـ يـمـكـنـ اـصـلـاحـ بـوـسـاطـةـ نـظـامـ
 الـضـوءـ وـالـظـلـامـ لـاصـلـاحـ الـD~N~A~ الـمـعـطـوبـ
 وـعـنـدـ عـدـمـ اـصـلـاحـ هـذـاـ عـطـبـ فـيـ اـشـرـطـةـ
 الـD~N~A~ فـهـذـاـ يـوـدـيـ اـلـىـ مـوـتـ الـخـلـيـةـ وـحـصـولـ
 الـقـلـ لـلـخـلـاـيـاـ الـعـالـمـلـةـ [12].

و هذه النتيجة جاءت مشابه لما ذكره [15] اذ ان افضل مصدر كربوني لانتاج الاميليزات من بكتيريا *Bacillus* sp هو النشا . وأضيف النشا الى الوسط الانتاجي بتركيز مختلف بوصفه مصدراً كربونياً لانتاج الفا-اميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B.licheniformis* HM14 و *B.licheniformis* HM4 . ولوحظ ان افضل ترکیز للشاكان %1.5 اذ بلغت الفعالية النوعية للعزلتين المحليتين الطافرتين 91.89 و 104.42 وحدة/ملغم بروتين وعلى التوالي وكما موضح في الشكل (5) .



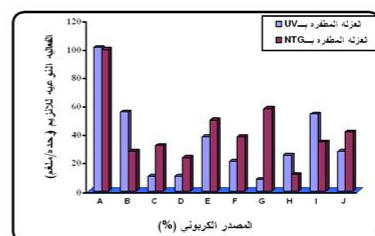
الشكل (5): تحديد تركيز النشا الأمثل لانتاج الفا - اميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B. licheniformis*HM14 و *B. licheniformis*HM4

تحديد المصدر النايتروجيني الامثل لانتاج الانزيم:
اختبرت مصادر نتروجينية عضوية ولاعضوية عدة لتحديد تأثيرها في انتاج انزيم الفا- اميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B.licheniformis* HM14 و *B.licheniformis* HM4 . وأثبتت هذه المصادر بتركيز %0.7 الى الوسط الانتاجي . أظهرت النتائج ان البيتون هو الاكفاء في انتاج الفا-اميليز قياساً مع مصادر النايتروجين العضوية ، اذ بلغت الفعالية النوعية 96.07 و 111.38 وحدة/ملغم بروتين للعزلتين على التوالي وكما موضح في الشكل (6) .

الجدول (7) : الغربلة الكمية لعزلات *B. licheniformis* HM14
الفا - اميليز بعد تعريضها للمطفر الكيميائي النايتروزوكونيدين بتركيز 400 ميكروغرام / ميليلتر وبمدد زمنية مختلفة.

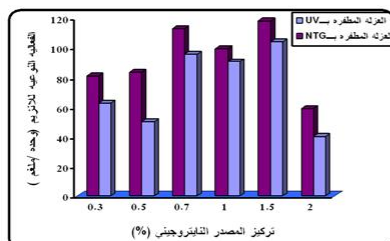
رمز العزلة	الفعالية النوعية (وحدة/ملغم بروتين)
HM1	39.16
HM2	46.64
HM3	80.06
HM4	100.94
HM5	45.47
HM6	21.46
HM7	88.41
HM8	71.01
HM9	73.09
HM10	43.85

تعين الظروف البيئية المثلى لانتاج الانزيم:
تحديد المصدر الكربوني الامثل لانتاج الانزيم:
استخدمت عشرة مصادر كربونية لدراسة تأثيرها في انتاج انزيم الفا-اميليز وبتركيز 1% لكل مصدر واظهرت النتائج ان احتواء وسط الانتاج على المصدر الكربوني النشا هو الافضل في انتاج الانزيم لكلا العزلتين المحليتين الطافرتين *B.licheniformis* HM14 و *B.licheniformis* HM4 اذ بلغت الفعالية النوعية لهما 99.5 و 100 وحدة/ملغم بروتين بوجود النشا مصدراً وحيداً للكربون وعلى التوالي وكما موضح في الشكل (4) .



الشكل (4): تأثير مصادر كربونية مختلفة في انتاج الفا - اميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B. licheniformis* HM14 و *B. licheniformis* HM4 .

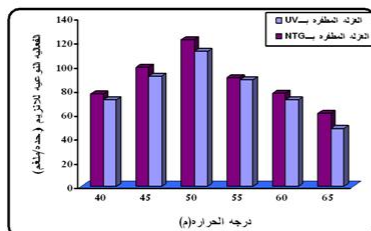
- | | |
|--------------|-------------|
| A: Strach | F: Fructose |
| B: Glucose | G: Lactose |
| C: Maltose | H: Mannitol |
| D: Glycerol | I: Sorbitol |
| E: Galactose | J: Sucrose |



الشكل (7): تأثير تركيزات مختلفة للبيتون (0.3 - 2.0 %) في إنتاج الفا - أميليز من العزلتين *B. licheniformis HM14* و *B. licheniformis HM4*

تعيين درجة الحرارة المثلث في إنتاجية الأنزيم:

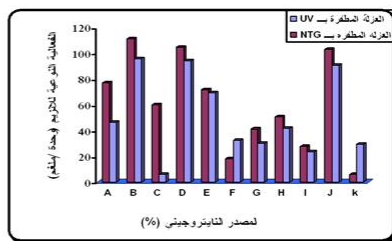
درس تأثير مدى من درجات الحرارة في إنتاج أنزيم الفا-أميلاز وبيتلت النتائج أن درجة الحرارة 50°C هي الأفضل لإنتاج الأنزيم إذ بلغت الفعالية النوعية لأنزيم للعزلتين *B. licheniformis HM14*, *B. licheniformis HM4*, 112.08 و 121.83 وحدة/ملغم بروتين وعلى التوالي وكما موضح في (الشكل 8)، هذه النتيجة جاءت مطابقة لما ذكره [17,15] حيث لاحظوا أن أفضل درجة حرارية لانتاج الأميلاز من بكتيريا *Bacillus sp.* هو 50°C.



الشكل (8): تأثير درجات حرارية مختلفة (40 - 65 °C) في إنتاج الفا - أميليز من العزلتين *B. licheniformis HM14* و *B. licheniformis HM4*

تحديد الرقم الهيدروجيني الأمثل لإنتاج الأنزيم:

أختبرت قابلية العزلتين المحليتين الطافرتين *B. licheniformis HM4*، على إنتاج الفا-أميلاز *B. licheniformis HM14*

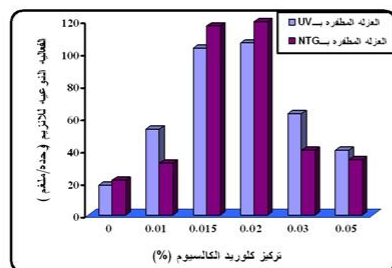


الشكل (6): تأثير مصادر نايتروجينية مختلفة في إنتاج الفا - أميليز من العزلتين المحليتين *B. licheniformis HM14* و *B. licheniformis HM4*.

كبيريات الأمونيوم: G: مستخلص اللحم
B: البيتون: H: خلاصة الخميرة
C: الكازارين: I: الجلاتين
D: نترات البوتاسيوم: J: نترات الصوديوم
E: خلاصة الخميرة + البيتون: K: الورق
F: التربة

وهذا ما أكدته الدراسة التي قام بها [16] بأن البيتون من أفضل المصادر النايتروجينية العضوية لأنها يحافظ على ثبات تركيز المكونات الموجودة في وسط الإنتاج ولأجل تحديد التركيز الأمثل للبيتون اضيف إلى الوسط الإنتاجي تركيزات مختلفة بوصفة مصدراً وحيدياً للنايتروجين لانتاج الفا-أميلاز من العزلتين المحليتين الطافرتين

B. licheniformis HM14 و *B. licheniformis HM4* ولوحظ أن أفضل تركيز للبيتون كان 1.5% إذ بلغت الفعالية النوعية للعزلتين المحليتين الطافرتين 104.42 و 118.35 وحدة/ملغم بروتين وعلى التوالي وكما موضح في (الشكل 7). إن الزيادة المترادفة في تركيز البيتون في الوسط الإنتاجي قبلتها زيادة في الفعالية الانزيمية، وهذه النتيجة جاءت مطابقة مع ماذكره [17] وجماعته. لقد أشارت الابحاث العلمية أن أهم عاملين لإنتاج الأميلازات من الأحياء المجهرية هما: المصدر الكربوني ، والمصدر النايتروجيني وأعلى إنتاجية للأميلازات من بكتيريا *B. licheniformis* أمكن الحصول عليها عندما تكون النسبة بين C/N في الوسط الإنتاجي هي (1.0) [16].



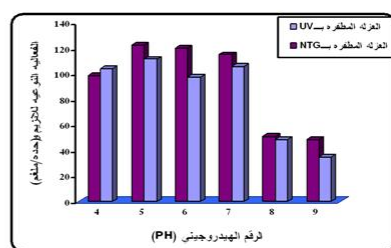
الشكل (10): تحديد تركيز كلوريد الكالسيوم الأمثل لانتاج الفا - امييليز من العزلتين المحليتين الطافرتين

B. *B. licheniformisHM14* و *B. licheniformisHM4*

ولوحظ ايضاً من النتائج اعلاه ان الفعالية الانزيمية تزداد تدريجياً بزيادة تركيز كلوريد الكالسيوم في الوسط الانتاجي، وتتحفظ عند التراكيز العالية وهذه النتيجة جاءت متوافقة مع ما ذكره [17]. ان اضافة ايونات الكالسيوم ثنائية التكافر (Ca²⁺) الى الوسط تعد محفزات او منشطات للعديد من الاحياء المجهرية المنتجة للانزيمات وخصوصاً انزيمات الامييليز.

تحديد مدة الحضانة المثلى لانتاج الانزيم: تم متابعة إنتاج انزيم الفا- امييليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B. licheniformis HM4*, *B. licheniformis HM14* في مدد زمنية مختلفة . واظهرت النتائج ان افضل إنتاج للأنزيم كان بعد 72 ساعة من الحضان اذ بلغت الفعالية النوعية للعزلتين المحليتين الطافرتين 121.83 وحدة/ملغم بروتين وعلى التوالي، وكما موضح في الشكل(11). واحتلت الأدبيات العلمية في تحديد المدة المثلى لانتاج انزيم الفا- امييليز من الاحياء المجهرية، فقد حددتها كل من [17] بـ 18 ساعة لبكتيريا *Bacillus sp.*، بينما حددت المدة الزمنية لانتاج الفا- امييليز من بكتيريا *B. licheniformis* من (5-3) أيام وكما ذكره [19].

باستخدام الوسط الانتاجي بأرقام هيdroجينية مختلفة واظهرت النتائج ان أفضل رقم هيdroجيني للإنتاج هو (5) اذ بلغت الفعالية النوعية للعزلتين المحليتين الطافرتين 111.38 و 122.52 وحدة/ملغم بروتين، وعلى التوالي وكما موضح في الشكل(9)، لقد عرفت بكتيريا العائلة العصوية بقليلتها على النمو في ارقم هيdroجينية متعددة بين (3-11) تقريباً، وان إنتاجها للأمييليزات يكون ضمن حدود الرقم الهيدروجيني الأمثل لنموها.

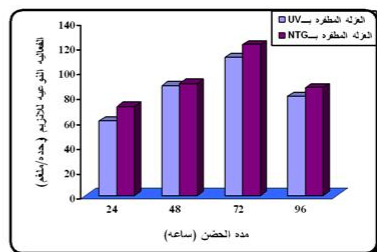


الشكل (9): تأثير قيم مختلفة من الرقم الهيدروجيني (4-9) في انتاج الفا - امييليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B. licheniformisHM14* و *B. licheniformisHM4*

اذ لوحظ ان إنتاج الفا - امييليز من اجلانس العائلة العصوية المختلفة يكون عند قيم هيdroجينية تتراوح من (3-11)؛ مما يدل على امتلاك أنواع هذا الجنس مدى واسع من الرقم الهيدروجيني للنمو وانتاج الانزيم [18,15].

تحديد التركيز الأمثل لكlorيد الكالسيوم لانتاج الانزيم: استعملت تراكيز مختلفة من كلوريد الكالسيوم لتحديد التركيز الأمثل لانتاج الفا- امييليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B. licheniformis HM4*, *B. licheniformis HM14* واظهرت النتائج ان احتواء وسط الإنتاج على تركيز 0.02% هو الأفضل لانتاج الانزيم اذ بلغت الفعالية النوعية للأنزيم من العزلتين المحليتين الطافرتين 106.74 و 119.74 وحدة/ملغم بروتين وعلى التوالي وكما موضح في الشكل(10).

- Bacillus sp.* Strain Ts- 23 and it's Expression in *Escherichia coli*. J. Appl. Microbiol. 82: 325- 334.
9. Bradford, M. 1976. A rapid and sensitive method for the quantitation of micro organism quantities of protein using the principles of protein - dye binding. Anal. Biochem. 72: 248 – 254.
 10. Gerhardt, P.; Murray, R.G.E.; Costilow, R.N.; Nester, E.W.; Wood, W.A.; Krieg, N.R. and Phillips, G.b. 1981. Manual of Methods for general Bacteriology. Section II, p.p. 221 – 242.
 11. Carrasco, A . and Soro, C.1987. Mutagenesis of *Clostridium butyricum*. J. Appl. Bacteriol. 63: 539 – 543.
 12. Mitra, S. 1996.Genetic Egineering. Principles and practice. p.p: 437 – 453.
 13. Parry, J.M.; Turnbull, P.C. and Gibson, J. R. 1983. Methods and characterization tests. In: Acolour Atlas of *Bacillus sp.* Wolf medical publication Ltd.
 14. Slavnova, V.S.; ChigaLeichik, A.D.; Mazanov, A.L.; Shevtsov, V.V. 1986. Chemical Mutagenesis and use of indirect enzymatic criteria for selecting virulent clones of *Bacillus thuringiensis*. Prikl. Biokhim. Mikrobiol. 22(4): 543 – 547.
 15. UI – Haq, I.; Rani, S.; Ashraf, H. and Qadeer, M.A. 2002. Biosynthesis of Alpha-amylase by chemically treated Mutant of *Bacillus subtilis*. J. Biolo. Sci. 2(2): 73 – 75.
 16. Aiyer, P.V.D. 2004. Effect of C:N ratio on alpha – amylase production by *Bacillus licheniformis* sp.T 27. African. J. Biotechnol. 3(10): 519 – 522.
 17. Lin, L.L.; Hsu, WH and Chu, WS. 1998. Production and properties of a raw starch- degrading amylase from the thermophilic and al



الشكل (11): تطور انتاج الفا - اميليز من العزلتين المحليتين بين الطافرتين B. *B.licheniformis* HM14 و *B.licheniformis* HM4

المصادر:

1. Reddy, N.S.; Nimmagadda, A. and Rao, K. R. S. S. 2003. An overview of the microbial α - amylase family. Afri. J. Biotechnol. 2(12): 645-648.
2. Cornelis, P. 1987. Microbial amylase . Microbiol. sci. 4(11): 342 – 343.
3. Pandey, A.; Nigma, P.; Soccal, C.R.; Soccal, V.T.; Singh, D. and Mohan, R. 2000. Advances in Microbial amylase. Biotechnol. Appl. Biochem. 31: 135- 152.
4. Perry, J.J. and Staley, J.J. 1997. Microbiology: Dynamics and Diversity, P.P. 304- 312. Saunders college publishing.
5. Duguid, J.P. 1996. Genus *Bacillus*. In: "Collee, J.G.; Fraser, A.G.; Marmion, B.P. and Simmons, A. (14th ed.)". Practical Medical Microbiology. Vol. 1. Mackie and McCartney. p.p. 131 – 149.
6. Teodoro, C.E. and Martins, M.L.L. 2000. Culture conditions for the production of thermostable amylase by *Bacillus sp.* Brazil. J. Microbiol. 31: 1 – 9.
7. Toye Ekunsami, 2001. uw – Washington country. Laboratory production and assay of amylase by Fungi and Bacteria.
8. Lin, L.L.; Hsu, WH and Chu, WS. 1997. A gene encoding for α - Amylase from thermophilic

- licheniformis*. J.Bacteriol. 121:848–856.
- 19.** Saito, N. 1973. A thermophilic Exracellular α -amylase from *Bacillus licheniformis*. Arch. Biochem. Biophys. 155: 290 – 298.
- 18.** Satio, N. and Yamamoto, K. 1975. Regulatory Factors affecting α -amylase Production in *Bacillus* kaliphilic *Bacillus* sp. Ts- 23. Biotechnol. Appl.Biochem. 28: 61-68.

Improvement of thermostable productivity α -amylase from local isolate *Bacillus licheniformis* H14.

Hala M . Ali *

Ghazi M . Aziz*

Subhi J. Hamza*

*University of Baghdad /College of Science / Department of Biotechnology

Abstract:

(28)Bacterial local isolates of *Bacillus* sp. were obtained from soil samples. Isolates were tested for thermostable alpha- amylase production on solid media; fifteen isolates were able to develop clear zone around the bacterial growth after floating the plates with iodine reagent (Lugol's solution). There were further tested in submerged culture which led to selection of *Bacillus* sp. H14since it was the most efficient .Microbial and biochemical tests showed that the local isolate *Bacillus* sp.H14was refered to the species *B.licheniformis* that signed as H14 was refered to the species *B.licheniformis* H14 ..To get ahiger yield of alpha – amylase(48.70unit/mg protein) production from the local isolate *B.licheniformis* H14 . This study used different mutation ways such as physical way by using the physical mutagen (ultraviolet light) and chemical way by using the chemical mutagen (nitrosoguanidine). Physical mutation results showed that the local isolate *B.licheniformis* HM14 get higher yield of alpha – amylase production(102.10 unit/mg protein) according to killing percentage (90%) while the chemical mutation results showed that the local isolate *B.licheniformis* HM4 get higher yield of alpha –amylase production(100.94 unit/mg protein) from the two mutant local isolates (HM14 and HM4)were the best carbon source starch (1.5%), peptone (1.5%) as nitrogen source, calcium chloride (0.02%), sodium chloride (0.05%), magnicium phosphate (0.05%), sodium di –hydrogen phosphate (0.16%), at initial pH (5) and inoculum size 1×10^8 cfu/ml at (50°C) For (72) hours, using shaking incubator at (150) rpm.