

## تحسين انتاجية انزيم الفا-اميليز ( $\alpha$ -amylase) الثابت حرارياً من العزلة المحلية *Bacillus licheniformis* H14.

صباحي جواد حمزة\*

غازي منعم عزيز\*

هالة مشعل علي\*

تاريخ قبول النشر 1 / 3 / 2010

### الخلاصة

تم الحصول على (28) عزلة من البكتريا العائدة الى جنس *Bacillus* المعزولة من التربة، واختبرت قابليتها على انتاج انزيم الفا-اميليز الثابت حرارياً باستخدام الوسط الانتاجي الصلب، وتميزت (15) عزله بقابليتها المختلفة على انتاج الانزيم وذلك بتكوينها هالة شفافة حول المستعمرة البكتيرية بعد تغطية الطبق بمحلول اليود (كاشف لوكال)، ثم انتخبت العزلة المحلية *Bacillus sp.* H14 كونها الاغزر انتاجاً للانزيم بفعاليته نوعيه (48.70 وحدة / ملغم بروتين) باستخدام المزارع المغمورة واطهرت فحوص التشخيص ان العزلة *Bacillus sp.* H14 تعود الى البكتريا *B. licheniformis* ورمزت لها *B. licheniformis* H14. تم تحسين انتاجية الانزيم من العزلة المحلية *B. licheniformis* H14 باستخدام الطريقة الفيزيائية باستخدام المطفر الفيزيائي (الاشعة فوق البنفسجية (Ultraviolet light) والطريقة الكيميائية باستخدام المطفر الكيميائي (النايتروزوكوانيديين (Nitrosoguanidine)، اظهرت نتائج التطفير الفيزيائي بالاشعة فوق البنفسجية واعتماد نسبة القتل 90% تميز العزلة المحلية الطافرة *B. licheniformis* HM14 بانتاجها العالي للالفا- اميليز بفعالية نوعية (102.10 وحدة / ملغم بروتين) كذلك اظهرت نتائج التطفير الكيميائي بالنايتروزوكوانيديين واعتماد نسبة القتل 90% تميز العزلة المحلية الطافرة *B. licheniformis* HM4 بانتاجها العالي للالفا- اميليز بفعالية نوعية (100.94 وحدة / ملغم بروتين). حددت الظروف المثلى لانتاج الانزيم بطريقة المزارع المغمورة لكلا العزلتين الطافرتين *B. licheniformis* HM14 و *B. licheniformis* HM4 باستخدام النشا مصدراً كربونياً 1.5%، و البيتوتن مصدراً نايتروجينياً بتركيز 1.5%، و كلوريد الكالسيوم 0.02%، و كلوريد الصوديوم 0.05%، و فوسفات المغنسيوم 0.05% و فوسفات الصوديوم ثنائية الهيدروجين 0.16% على التوالي، و لقع الوسط الانتاجي بعدد خلايا  $10^8 \times 1$  خلية / مليلتر عند رقم هيدروجيني ابتدائي مقداره 5 بعد 72 ساعة من الحضن بدرجة حرارة 50م° بالحاضنة الهزازة بسرعة 150 دورة/دقيقة.

الكلمات المفتاحية: *Bacillus licheniformis*,  $\alpha$ -amylase, Thermostability.

### المقدمة

الكهر ومغناطيسية والمطفرات الكيميائية (Chemical mutagens) مثل: النايتروزوكوانيديين (Nitrosoguanidine) و Nitrous acid والايثيديوم بروميد Ethidium bromide وغيرها [4]. درس تأثير عوامل مختلفة في إنتاج الانزيم من البكتريا *B. licheniformis* HM14 وشملت مكونات الوسط الغذائي كالمصدر الكربوني والنايتروجيني والرقم الهيدروجيني ودرجة الحرارة وتركيز كلوريد الكالسيوم ومدة الحضنة (مدة التخمر). ويهدف البحث الى الحصول على عزلة محلية كفاءة من بكتريا *Bacillus sp.* المنتجة لانزيم الفا-اميليز الثابت حرارياً وتشخيصها وتحسين انتاجيتها باستخدام طرائق التطفير الفيزيائية والكيميائية ودراسة الظروف المثلى لها.

الأميليزات هي الأنزيمات التي لها القدرة على تكسير وتحطيم المعقدات النشوية الكبيرة (كالنشأ) الى عديد السكريد البسيط (الكلوكوز) [1]. ينتج الالفاميليز من مصادر مختلفة كالنباتات وتعد البكتريا و الفطريات المنتج الرئيسي لها ويهاجم الالفاميليز اواصر  $\alpha$ -1,4glucosidic linkage الموجودة في النشأ وبصورة عشوائية [2]. للأميليزات تطبيقات مهمة في العديد من المجالات مثل: الصناعات الغذائية والتخميرات والمنسوجات وصناعة الورق [3].

تم تحسين إنتاجية الأنزيمات من الأحياء المجهرية بطرائق مختلفة منها الفيزيائية والتي تستخدم فيها العديد من المطفرات الفيزيائية Physical mutagens مثل الأشعة فوق البنفسجية (Ultraviolet light) وأشعة x-rays والأشعة المؤينة ( $\gamma$ - rays) والأشعة

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

وأختبر تركيز المطفر الذي يعطي 90% نسبة قتل للخلايا المعرضة أو المعاملة. التطفير الكيميائي باستعمال المطفر الكيميائي النايتروزوكوانيديين (Chemical Mutagens by using Nitrosoguanidine (NIG)) أتبعنت الطريقة الموصوفة من قبل [10] واختبر تركيز المطفر الذي يعطي 90% نسبة قتل للخلايا المعرضة أو المعاملة.

تحديد الظروف البيئية المثلى لإنتاج الفـا- أميليز: تعيين المصدر الكربوني الأمثل لإنتاج الأنزيم: اختيرت مصادر كربونية مختلفة (كلوكوز glucose, سوربيتول sorbitol, مانيتول mannitol, نشأ starch, مالتوز maltose, سكرروز sucrose, لاكتوز lactose, كليسرول glycerol, كالاكتوز galactose) وبتركيز 1% لتعيين المصدر الكربوني الأمثل لإنتاج الأنزيم من البكتيريا HM4, B.licheniformis HM14, فضلا عن ذلك تم تعيين التركيز الأمثل للمصدر المنتخب بإضافته الى الوسط وبتركيز مختلفة هي: (2.5, 2.0, 1.5, 1.0, 0.5, 0) %.

تعيين المصدر النايتروجيني الأمثل لإنتاج الأنزيم:

أختيرت مصادر نايتروجينية عضوية ولاعضوية عدة وقد اشتملت المصادر العضوية على كل من: ( الكازانين casein, التربتون tryptone, البيبتون peptone, خلاصة الخميرة yeast extract و الجيلاتين gelatin و خلاصة اللحم meat extract), أما المصادر اللاعضوية فاشتملت على: ( كبريتات الامونيوم, نترات الصوديوم, نترات البوتاسيوم). وأضيفت هذه المصادر بتركيز 0.7%. ثم تم تعيين التركيز الأمثل للمصدر النايتروجيني المنتخب بإضافته الى الوسط المنتخب وبتركيز مختلفة هي: ( 2.0, 1.5, 1.0, 0.7, 0.5, 0.3) %.

تأثير تراكيز مختلفة من كلوريد الكالسيوم في إنتاج الأنزيم:

درس تأثير تراكيز مختلفة من كلوريد الكالسيوم وهي: ( 0.05, 0.03, 0.02, 0.015, 0.01, 0) % على إنتاج الفـا – أميليز من البكتيريا HM4, B.licheniformis في الوسط الانتاجي السائل لتحديد التركيز الأمثل له.

### المواد وطرائق العمل:

تشخيص العزلات المحلية المنتجة لأنزيم الفـا – أميليز:

تم تشخيص العزلات المحلية المنتجة لأنزيم الفـا – أميليز وتبعاً للفحوصات المجهرية والأختبارات الكيموحيوية والموصوفة في [5]. إختبار قدرة العزلات البكتيرية على إنتاج أنزيم الفـا- أميليز:

تم التحري عن قابلية العزلات المحلية لبكتريا الـ *Bacillus sp.* على إنتاج الفـا- أميليز بتحضير الوسط الانتاجي على وفق ماذكره [6] وباستعمال محلول اليود وذلك عن طريق تغطية الطبق بمحلول اليود ثم بعدها قياس قطر المستعمرة البكتيرية (growth) او النمو البكتيري وقطر منطقة التحلل (Zone) او الهالة المتكونة لكل عزلة، ومنها احتسبت قدره او الهالة المتكونة لكل عزلة، ومنها احتسبت قدرة العزلات على تحليل النشا وعلى النحو الآتي:

كفاءة العزلات لإنتاج الأنزيمات المحللة للنشا = قطر منطقة التحلل (الهالة المتكونة) قطر المستعمرة البكتيرية (النمو البكتيري)

أما إختبار العزلة الاكفاً على إنتاج أنزيم الفـا- أميليز باستعمال الوسط الانتاجي المذكور في [6] والذي تم تحويله بإضافة مركب فوسفات الصوديوم ثنائية الهيدروجين  $NaH_2PO_4 \cdot 2H_2O$  وبتركيز 0.16%.

تقدير فعالية أنزيم الفـا-أميليز:

قدرت فعالية أنزيم الفـا – أميليز وبالاعتماد على المنحنى القياسي للمالتوز وفق الطريقة الموصوفة من قبل [7, 8] واعتماداً على السكريات المختزلة المتحررة نتيجة التحلل المائي للنشا بفعل الأنزيم. أما طريقة تقدير البروتين فقد قدرت وفق الطريقة الموصوفة من قبل [9].

### التطفير الوراثي (Mutagensis):

التطفير الفيزيائي باستعمال الأشعة فوق البنفسجية (Physical Mutagensis by using ultraviolet light (uv.)) وأتبعنت الطريقة الموصوفة من قبل [10, 11, 12] وباحتساب نسبة القتل Killing Percentage بعدد الخلايا المتبقية وتطبيق القانون الآتي:

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

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

أخضعت عزلات بكتيريا *Bacillus sp.* المحلية جميعها الى فحص قدرتها على انتاج انزيم الفـا-اميليز. بتتميتها على الوسط الصلب لانتاج الفـا-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 للنشا مقدارها (4.5)، وكما موضح في الجدول (1) والشكل (2).

الجدول (1): الغريلة شبه الكمية لعزلات العائلة  
العصوية المنتجة لانزيم الفـا- اميليز.

النسبة Z / G	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

النسبة (Z / G): كفاء العزلات المطفرة لانتاج  
الفـا-اميليز.

Z: قطر الهالة المتكونة (ملم).

G: قطر المستعمرة البكتيرية (ملم)

تعيين الرقم الهيدروجيني الابتدائي الامثل لانتاج  
انزيم الفـا- اميليز:

حضر الوسط الامثل للانتاج بارقام هيدروجينية  
مختلفة هي: (4,5,6,7,8,9) لتحديد الرقم  
الهيدروجيني الامثل لانتاج انزيم الفـا- اميليز من  
العزلتين المحليتين الطافرتين  
*B.licheniformis* HM4, HM14

تعيين درجة الحرارة المثلى لانتاج انزيم الفـا-  
اميليز:

حضر الوسط الامثل لانتاج الانزيم في درجات  
حرارية مختلفة هي: (40,45,50,55,60,65)  
م لتحديد درجة الحرارة المثلى لانتاج الانزيم  
من العزلتين المحليتين الطافرتين  
*B.licheniformis* HM4, HM14

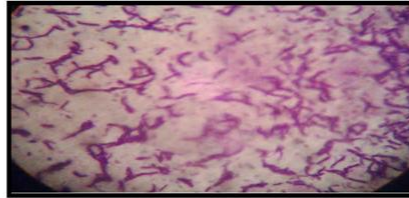
تحديد مدة الحضانة المثلى لانتاج انزيم الفـا-  
اميليز:

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

النتائج والمناقشة:

تشخيص الجنس *Bacillus*:

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



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

تشخيص العزلات الكفوة المنتجة لانزيم الفـا- اميليز:

توضح النتائج المبينة في الجدول (3) الفحوصات المجهرية والاختبارات الكيموحيوية للعزلات المنتجة لانزيم الفـا- اميليز ودلت النتائج المستحصلة ان العزلة H14 تعود الى البكتيريا *B.licheniformis* H14

الجدول (3) الاختبارات المجهرية و الكيموحيوية للعزلات المحلية العائدة لبكتيريا *Bacillus sp.* المنتخبة من عمليتي الغرلة النوعية و الكمية المنتجة لانزيم ألفا - اميليز و تبعاً للمفتاح المبسط لـ (parry) و جماعته (1983), [13]

العزلة	النوع	إسبابة	النمو	الاستهلاكية	انتاج	مقار	الكامل
		تعايش	للأغذية	المسوية	الكثيفة	النوع	النوع
H14	<i>B.licheniformis</i>	+	+	+	-	مضوي	+
H17	<i>Bacillus sp.</i>	-	-	-	+	مضوي	+
H18	<i>Bacillus sp.</i>	-	-	-	+	مضوي	+
H24	<i>B.licheniformis</i>	+	+	+	-	مضوي	+
H27	<i>B.licheniformis</i>	+	+	+	-	مضوي	+

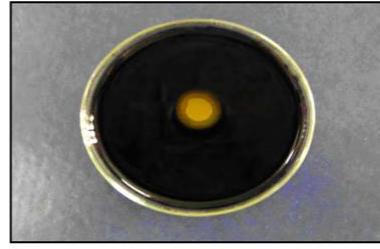
(+) نتيجة موجبة

(-) نتيجة سالبة

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

تحديد المدة الزمنية المثلى للتطفير بالإشعة فوق البنفسجية:

درس تأثير مدد زمنية مختلفة مختلفة على نمو *B.licheniformis* H14 ثابته لتعريض البكتيريا البنفسجية بطول موجي 253.7 نانومتر واختيرت المدة 10 ثانية كونها المدة المناسبة لاعطاء نسبة قتل 90% وعدت الخلايا المختارة خلايا طافرة للعزلة H14 *B.licheniformis* لاعطاء نسبة قتل 92.5%. أدخلت المستعمرات الطافرة لعمليتي الغرلة النوعية (شبه الكمية) والثانوية (الكمية) لاختيار العزلة الاكفأ على انتاج الفـا- اميليز و اظهرت العزلة الطافرة *B.licheniformis* كفاءة عالية في انتاج انزيم الفـا- اميليز قياساً بالعزلة الاصلية فكانت نسبة تحلل (Z/G) لها (7.6) وبلغت الفعالية النوعية للانزيم المنتج منها 102.10 وحدة/ملغم بروتين وكما موضح في الجدولين (4) و (5).



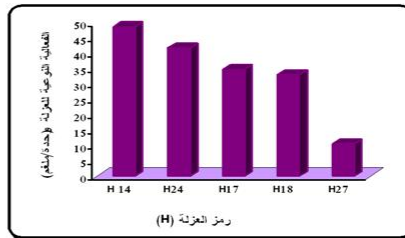
الشكل (2): قدرة العزلة البكتيرية *Bacillus sp.* H14 على تحليل النشا و تكوينها الهالة الشفافة حول المستعمرة البكتيرية.

اختبار العزلة الاكفأ في انتاج ألفا- اميليز في المزارع المغمورة:

أختيرت قدرة العزلات (H27, H24, H18, H17, H14) التي اعطت اعلى نسبة تحلل على الوسط الصلب على انتاج الانزيم في المزارع المغمورة لتحديد العزلة الاكفأ في الانتاج وتشير النتائج المبينة في الجدول (2) والشكل (3) ان العزلة H14 تميزت بانتاجها العالي للانزيم . اذ بلغت الفعالية النوعية للانزيم المنتج من هذه العزلة 48.7 وحدة/ملغم بروتين بينما بلغت الفعالية النوعية لبقيّة العزلات بين (10.4-41.8) وحدة/ملغم بروتين.

الجدول (2) الغرلة الكمية لعزلات العائلة العصوية المنتجة للألفا - اميليز.

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



الشكل (3): الغرلة الكمية للعزلات الكفوة للعائلة العصوية المنتجة للألفا - اميليز

تحديد المدة الزمنية المثلى للتطهير  
بالنايتروزوكوانيديين وبتريكينز (400  
مايكروغرام/ملييلتر):

درس تأثير المطفر الكيميائي  
النايتروزوكوانيديين وبتريكينز  
400مايكروغرام/ملييلتر [14] وبمدد زمنية  
مختلفة تراوحت بين (1.5, 1.0, 0.5) ساعة.  
واظهرت الدراسة ان افضل مدد زمنية لاجراء  
عملية التطهير لبكتيريا *B.licheniformis*  
H14 كانت بعد مرور ساعة واحدة من المعاملة  
اذ كانت نسبة القتل للخلايا 90% والحصول  
على خلايا طافرة تحت هذه الظروف. ادخلت  
هذه المستعمرات الطافرة لعمليتي الغرلة  
النوعية (شبه الكمية) والثانوية (الكمية) لاختبار  
العزلة الاكفا في انتاج الفاساميليز وتميزت  
العزلة الطافرة H14 *B.licheniformis*  
كونها الاغزر انتاجاً قياساً بالعزلة الاصلية  
فكانت نسبة تحلل (Z/G) لها (7.5) وبلغت  
الفعالية النوعية للانزيم المنتج منها 100.94  
وحدة/ملغم بروتين وكما موضح في الجدولين  
(6) و(7). ان تأثير المطفر الكيميائي  
النايتروزوكوانيديين يكون عن طريق حدوث  
طفرة تحول (انقلاب) Transition Mutation  
للقواعد النايتروجينية من النوع GC الى AT,  
وكذلك AT الى GC في شريط ال DNA ومن  
ثم حدوث الطفرة [10].

الجدول (6) الغرلة شبه الكمية للعزلات B.  
H14 *licheniformis* الطافرة المنتجة لانزيم  
الفا- اميليز بعد تعريضها للمطفر الكيميائي  
النايتروزوكوانيديين بتركيز 400 مايكرو غرام/  
ملييلتر وبمدد زمنية مختلفة.

النسبة Z / G	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

النسبة (Z / G) : كفاءة العزلات المطفرة لانتاج  
الفا - اميليز .  
Z: قطر الهالة المتكونة (ملم).  
G: قطر المستعمرة البكتيرية (ملم).

الجدول (4) : الغرلة شبه الكمية لعزلات B.  
H14 *licheniformis* الطافرة المنتجة لانزيم  
الفا - اميليز بعد تعريضها للاشعة فوق البنفسجية.

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

النسبة (Z / G) : كفاءة العزلات المطفرة لانتاج  
الفا اميليز .

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

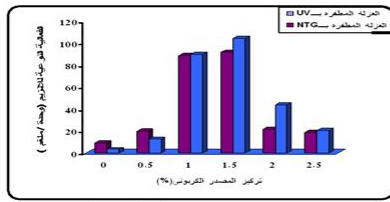
الجدول (5) : الغرلة الكمية لعزلات B.  
H14 *licheniformis* الطافرة المنتجة لالفا -  
اميليز بعد تعريضها للاشعة فوق البنفسجية.

الفعالية النوعية (وحدة/ملغم بروتين)	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

ان تأثير الاشعة فوق البنفسجية يكون بشكل  
مباشر في المادة الوراثية للخلية (DNA)  
Deoxyribnucleic acid مسبباً قتل الخلايا  
نتيجة حدوث ازواج ثنائي لقواعد البريميدين  
(الثايمين) والذي يمكن اصلاحه بوساطة نظام  
الضوء والظلام لاصلاح ال DNA المعطوب  
وعند عدم اصلاح هذا العطب في اشربة  
ال DNA فهذا يؤدي الى موت الخلية وحصول  
القتل للخلايا المعاملة [12].



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



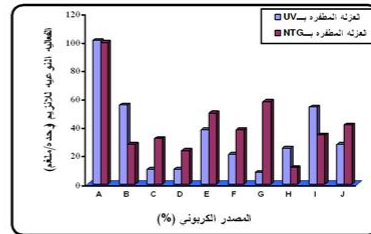
الشكل (5): تحديد تركيز النشا الأمثل لانتاج الفـا - أميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B. licheniformis* HM14 و *B. licheniformis* HM4

تحديد المصدر النايتروجيني الأمثل لانتاج الانزيم:  
أختيرت مصادر نيتروجينية عضوية ولاعضوية عدة لتحديد تأثيرها في انتاج انزيم الفـا- اميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B.licheniformis* HM14 و *B.licheniformis* HM4. وأضيفت هذه المصادر بتركيز 0.7% الى الوسط الانتاجي. أظهرت النتائج ان البيبتون هو الاكفأ في انتاج الفـاميليز 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): الغريلة الكمية لعزلات *B. licheniformis* H14 الطافرة المنتجة لانزيم ألفا - اميليز بعد تعريضها للمطفر الكيميائي النايتروزوكوانيددين بتركيز 400ميكروغرام/ملييلتر وبمدد زمنية مختلفة.

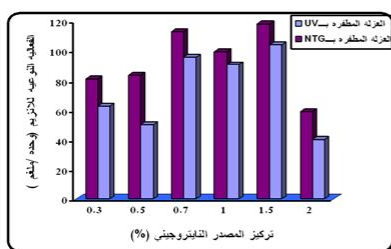
الفعالية النوعية (وحدة/ملغم بروتين)	رمز العزلة
39.16	HM1
46.64	HM2
80.06	HM3
100.94	HM4
45.47	HM5
21.46	HM6
88.41	HM7
71.01	HM8
73.09	HM9
43.85	HM10

تعيين الظروف البيئية المثلى لانتاج الانزيم:  
تحديد المصدر الكربوني الأمثل لانتاج الانزيم:  
استخدمت عشرة مصادر كربونية لدراسة تأثيرها في انتاج انزيم الفـاميليز وبتركيز 1% لكل مصدر واظهرت النتائج ان احتواء وسط الانتاج على المصدر الكربوني النشا هو الافضل في انتاج الانزيم لكنتا العزلتين المحليتين الطافرتين *B.licheniformis* HM14 و *B.licheniformis* HM4 اذ بلغت الفعالية النوعية لهما 100.94 و 99.5 وحدة/ملغم بروتين بوجود النشا مصدراً وحيداً للكربون وعلى التوالي وكما موضح في الشكل (4).



الشكل (4): تأثير مصادر كربونية مختلفة في انتاج الفـا - أميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B. licheniformis* HM14 و *B. licheniformis* HM4 بتركيز (1%).

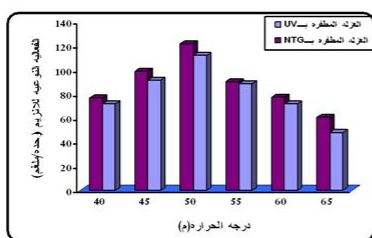
A: Strach  
B: Glucose  
C: Maltose  
D: Glycerol  
E: Galactose  
F: Fructose  
G: Lactose  
H: Mannitol  
I: Sorbitol  
J: Sucrose



الشكل (7): تأثير تراكيز مختلفة للبيوتون (0.3 - 2.0%) في إنتاج الفا - أميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين B.licheniformis HM14 و B.licheniformis HM4

تعيين درجة الحرارة المثلى في إنتاجية الأنزيم:

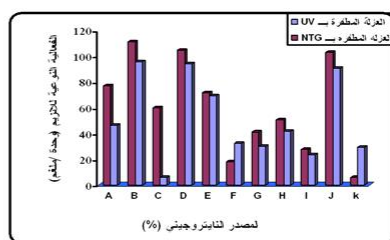
درس تأثير مدى من درجات الحرارة في إنتاج أنزيم الفا- أميليز وبينت النتاج ان درجة الحرارة 50م° هي الأفضل لإنتاج الأنزيم إذ بلغت الفعالية النوعية للأنزيم للعزلتين المحليتين الطافرتين B.licheniformis HM4, B.licheniformis HM14 و 121.83 وحدة/ ملغم بروتين وعلى التوالي وكما موضح في الشكل(8)، هذه النتيجة جاءت مطابقة لما ذكره [15, 17] حيث لاحظوا أن أفضل درجة حرارة لإنتاج الأميليز من بكتريا Bacillus sp. هو 50C°.



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

تحديد الرقم الهيدروجيني الأمثل لإنتاج الأنزيم:

أختبرت قابلية العزلتين المحليتين الطافرتين B.licheniformis HM4 و B.licheniformis HM14 على إنتاج الفا- أميليز

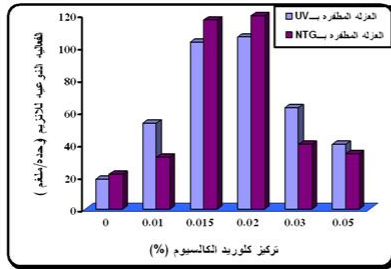


الشكل (6): تأثير مصادر نايتروجينية مختلفة في إنتاج الفا - أميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين B.licheniformis HM14 و B.licheniformis HM4 وبتراكيز (0.7%).

كبريتات الأمونيوم G: مستخلص اللحم  
خلاصة الخميرة H: البيوتون  
الكازئين I: الجلاتين  
نترات البوتاسيوم J: نترات الصوديوم  
E: خلاصة الخميرة + البيوتون K: اليوريا  
F: التريبتون

وهذا ماكدته الدراسة التي قام بها [16] بأن البيوتون من أفضل المصادر النايتروجينية العضوية لانه يحافظ على ثبات تراكيز المكونات الموجودة في وسط الإنتاج. ولأجل تحديد التركيز الأمثل للبيوتون اضيف الى الوسط الانتاجي بتراكيز مختلفة بوصفه مصدرا وحيدا للنايتروجين لإنتاج الفا- أميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين B.licheniformis HM14 و

B.licheniformis HM4 ولوحظ ان أفضل تركيز للبيوتون 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). ان الزيادة المتدرجة في تركيز البيوتون في الوسط الانتاجي قابلتها زيادة في الفعالية الأنزيمية، وهذه النتيجة جاءت مطابقة مع ما ذكره [17] وجماعته. لقد اشارت الادبيات العلمية ان اهم عاملين لإنتاج الأميليزات من الأحياء المجهرية هما: المصدر الكربوني، والمصدر النايتروجيني واعلى إنتاجية للأميليزات من بكتريا B.licheniformis يمكن الحصول عليها عندما تكون النسبة بين C/N في الوسط الانتاجي هي (1.0) [16].



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

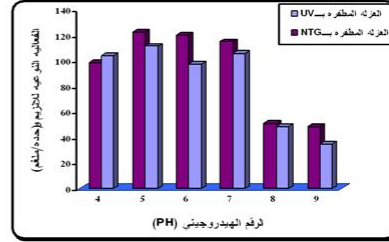
#### B. *B. licheniformis* HM14 و *B. licheniformis* HM4

ولموظ أيضاً من النتائج اعلاه ان الفعالية الأنزيمية تزداد تدريجياً بزيادة تركيز كلوريد الكالسيوم في الوسط الانتاجي، وتنخفض عند التراكيز العالية وهذه النتيجة جاءت متوافقة مع ما ذكره [17]. ان اضافة ايونات الكالسيوم ثنائية التكافؤ (Ca<sup>2+</sup>) الى الوسط تعد محفزات او منشطات للعديد من الأحياء المجهرية المنتجة للأنزيمات وخصوصاً أنزيمات الأميليز.

#### تحديد مدة الحضانة المثلى لإنتاج الأنزيم:

تم متابعة إنتاج أنزيم الفا- أميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B. licheniformis* HM14 و *B. licheniformis* HM4 في مدد زمنية مختلفة. وظهرت النتائج ان افضل إنتاج للأنزيم كان بعد 72 ساعة من الحضانة اذ بلغت الفعالية النوعية للعزلتين المحليتين الطافرتين 111.38 و 121.83 وحدة/ ملغم بروتين وعلى التوالي، وكما موضح في الشكل (11). واختافت الأدبيات العلمية في تحديد المدة المثلى لإنتاج أنزيم الفا- أميليز من الأحياء المجهرية، فقد حددها كل من [17] بـ 18 ساعة لبكتريا *Bacillus sp.*، بينما حددت المدة الزمنية لإنتاج الفا- أميليز من بكتريا *B. licheniformis* من (3-5) أيام وكما ذكره [19].

باستخدام الوسط الإنتاجي بأرقام هيدروجينية مختلفة وظهرت النتائج ان أفضل رقم هيدروجيني للإنتاج هو (5) إذ بلغت الفعالية النوعية للعزلتين المحليتين الطافرتين 111.38 و 122.52 وحدة/ ملغم بروتين، وعلى التوالي وكما موضح في الشكل (9)، لقد عرفت بكتريا العائلة العصرية بقابليتها على النمو في ارقام هيدروجينية متنوعة بين (3-11) تقريباً، وان إنتاجها للأميليزات يكون ضمن حدود الرقم الهيدروجيني الأمثل لنموها.



الشكل (9): تأثير قيم مختلفة من الرقم الهيدروجيني (4-9) في إنتاج الفا - أميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين

#### B. *B. licheniformis* HM14 و *B. licheniformis* HM4

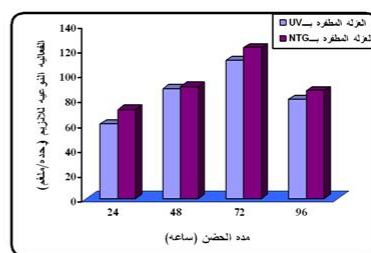
إذ لوحظ ان إنتاج الفا - أميليز من اجناس العائلة العصرية المختلفة يكون عند قيم هيدروجينية تتراوح من (3-11)؛ مما يدل على إمتلاك أنواع هذا الجنس مدى واسع من الرقم الهيدروجيني للنمو وإنتاج الأنزيم [15, 18].

#### تحديد التركيز الأمثل لكلوريد الكالسيوم لإنتاج الأنزيم:

أستعملت تراكيز مختلفة من كلوريد الكالسيوم لتحديد التركيز الأمثل لإنتاج الفا- أميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين *B. licheniformis* HM4 و *B. licheniformis* HM14 وظهرت النتائج ان احتواء وسط الإنتاج على تركيز 0.02% هو الأفضل لإنتاج الأنزيم إذ 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 Eginering. 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*. Prik. Biokhim. Micrbiol. 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 الطافرتين *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  $\alpha$ - 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.; Soccac, C.R.; Soccac, 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. Teye Ekunsaumi, 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  $\alpha$ - Amylase from thermophilic

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

### Improvement of thermostable productivity $\alpha$ -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.* H14 since it was the most efficient. Microbial and biochemical tests showed that the local isolate *Bacillus sp.* H14 was referred to the species *B. licheniformis* that signed as H14 was referred to the species *B. licheniformis* H14. To get a higher yield of alpha – amylase (48.70 unit/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%), magnesium phosphate (0.05%), sodium di –hydrogen phosphate (0.16%), at initial pH (5) and inoculum size  $1 \times 10^8$  cfu/ml at (50°C) For (72) hours, using shaking incubator at (150) rpm.