# تحسين انتاجية انزيم الفا الميليز (α-amylase) الثابت حراريا من العزلة المحلية Bacillus licheniformis H14.

هالة مشعل على غازي منعم عزيز و صبحى جواد حمزة الله

تاريخ قبول النشر 1 /3 /2010

#### الخلاصة

تم الحصول على(28) عزلة من البكتريا العائدة الى جنس الـBacillus المعزولة من التربة, واختبرت قابليتها على انتاج انزيم الفا الميليز الثابت حراريا 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 48.71 Bacillus sp. H14 كونها الاغزر انتاجا للانزيم بفعاليه نوعيه (87.34 حدة /ملغم بروتين) باستخدام المزارع المغمورة واظهرت فحوص التشخيص ان العزلة B.licheniformis H14 ومزت لها 8.licheniformis H14.

تم تحسين انتاجية الانزيم من العزلة المحلية المالات المالات المالات المالزيقة الفيزيائية باستخدام المطفر الفيزيائي التنايتر وزوكوانيدين (الاشعة فوق البنفسجية (Ultraviolet light) والطريقة الكيميائية باستخدام المطفر الكيميائي (النايتر وزوكوانيدين الاشعة فوق البنفسجية واعتماد (النايتر وزوكوانيدين بالاشعة فوق البنفسجية واعتماد نسبه القتل 90% تميز العزلة المحلية الطافرة MI14 المالات المالية العالي للالفا - اميليز بفعالية نوعية (10.201وحدة الملغم بروتين ) خلاله اظهرت نتائج التطفير الكيميائي بالنايتر وزوكوانيدين واعتماد نسبة القتل 90% تميز العزلة المحلية الطافرة HM4 المالات المتالية المحلية الطافرة المحلية الطافرة الملكة المتلكة المتالكة المتالية المتالية المتالية العزلين واعتماد المتالية المالات العزلين المعالية العزلين العزلين العزلين العزلين العزلين العزلين العزلين المالوتين المتنون مصدراً كاربونيا 1.5% ، والمسلوم 1.5% ، والمسلوم 1.5% ، و كلوريد الكالسيوم 1.5% ، و كلوريد الكالميوم 1.5% ، و فوسفات المعنيسوم 1.5% ، و فوسفات المعنيسوم 1.5% ، و فوسفات الصوديوم ثنائية الهيدروجين 1.6% على التوالي ، و لقح الوسط الانتاجي بعدد خلايا 1×80 خلية / مليليتر عند رقم هيدروجيني ابتدائي مقداره 5 بعد 72 ساعة من الحضن بدرجة حرارة 50 م بالحاضنة الهزازة بسرعة 150 دورة التقية .

#### الكلمات المفتاحية: Bacillus licheniformis , a-amylase , Thermostability

#### المقدمة

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

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

الكهر ومغناطيسية والمطفرات الكيميائية (Chemical mutagens) مثلن النايتروزوكوانيدين) Nitrosoguanidine و Nitrousacid و غير ها (Nitrousacid و غير ها (Light) و المنابقة المنابقة

درس تأثير عوامل مختلفة في إنتاج الانزيم من البكتريا B.licheniformis HM14 وشملت مكونات B.licheniformis وشملت مكونات الوسط الغذائي كالمصدر الكربوني والرقم الهيدروجيني ودرجة الحرارة وتركيز كلوريد الكالسيوم ومدة الحضانة (مدة التخمر). ويهدف البحث الى الحصول على عزلة محلية كفؤة من بكتيريا الحصول على عزلة محلية كفؤة من بكتيريا مراريا "وتشخيصها وتحسين انتاجيتها باستخدام طرائق التطفير الفيزياوية والكيمياوية ودراسة الظروف المثلى لها.

<sup>\*</sup>جامعة بغداد /كلية العلوم /قسم التقنيات الاحيانية البحث مستل من رسالة ماجستير

#### المواد وطرائق العمل:

تشخيص العزلات المحلية المنتجة لأنزيم الفا – أميليز:

تم تشخيص العزلات المحلية المنتجة لأنزيم الفا الميليز وتبعا للفحوصات المجهرية والأختبارات الكيموحيوية والموصوفة في[5] . إختبار قدرة العزلات البكتيرية على انتاج أنزيم الفاء أميليز:

تم التحري عن قابلية العزلات المحلية لبكتريا الـ Bacilus sp. على انتاج الفا- اميليز 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 العزلات على تحليل النشأ وعلى النحو قدرة العزلات على تحليل النشأ وعلى النحو الأتى:

الأتي: كفاءة العز لات لإنتاج الأنزيمات المحللة للنشا = قطر منطقة التحلل(الهالة المتكونة) قطر المرتمرة الكترب فاالنصال الاستكرية)

ا و تريمات المحقلة النفات <u>حر - حصورة المحقورة المحقورة المحقورة المستعمرة البكثيرية (النموالبكثيري)</u>

أما إختيار العزلة الاكفأ على إنتاج أنزيم الفا-أميليـز باستعمال الوسـط الانتـاجي المـذكور في[6] والـذي تـم تحـويره باضـافة مركب فوسـفات الصـوديوم ثنائيـة الهيـدروجين NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>. 2H<sub>2</sub>O

### تقدير فعالية أنزيم ألفا-أميليز:

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

#### التطفير الوراثي (Mutagensis):

التطفير الفيزياتي باستعمال الاشعة فوق البنفسجية (Physical Mutagensis by البنفسجية using ultraviolet light (uv.)) الطريقة الموصوفة من قبل[12,11,10] واحتساب نسبة القتل Killing Percentage بعدد الخلايا المتبقية وتطبيق القانون الاتي:

عدد الخلايا الاصلية. عدد الخلايا المتبقية مدد الخلايا المتوقية المتن = عدد الخلايا الاصلية = 100 ×

وأختير تركيز المطفر الذي يعطي 90% نسبة قتل للخلايا المعرضة او المعاملة.

التطفير الكيميائي باستعمال المطفر الكيميائي (Chemical النايتروزوكوانيدين (Chemical Mutagensis by using (NIG)) أتبعت Nitrosoguanidine (NIG) واختير تركيز المطفر الذي يعطي 90% نسبة قتل للخلايا المعرضة أو المعاملة.

تحديد الظروف البيئية المثلى لانتاج الفا اميليز: تعيين المصدر الكربونية مختلفة (كلوكوز اختيرت مصادر كربونية مختلفة (كلوكوز glucose, مسانيتول sorbitold, مسانيتول , amannitol, مسالتوز starch, نشأ sucrose, مالتوز galactose, كالاكتوز glycerold, كالسرول galactose, كالاكتوز والامثل كليسرول التعيين المصدر الكربوني الامثل لانتاج الانسزيم مسن البكتيريا HM4 بالنسزيم من البكتيريا HM4, تم تعيين التركيز الامثل للمصدر المنتخب باضافته الى الوسط وبتراكيز مختلفة هي: باضافته الى الوسط وبتراكيز مختلفة هي:

### تعيين المصدر النايتروجيني الامشل لانتاج الانزيم:

أختيرت مصادر نايتروجينية عضوية ولاعضوية عدة وقد اشتملت المصادر العضوية على كل من: ( الكازائين casein, التربتون tryptone, الببتون peptone, خلاصة الخميرة yeast extract), اما المصادر خلاصة اللحمة اللحمة والجيلاتين الما المصادر اللاعضوية فاشتملت على :( كبريتات الامونيوم, نترات البوتاسيوم). بنترات البوتاسيوم). وأضيفت هذه المصادر بتركيز 7.0%. ثم تم وأضيفت هذه المصادر بتركيز 7.0%. ثم تم المنتخب باضافته الى الوسط المنتخب وبتراكيز مختلفة هي: ( 2.0,1.5,1.0.7,0.5,0.3)%.

### 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) وهي التاج الفا – اميليز من البكتيريا 8.lichinformis HM4, HM14 في السائل لتحديد التركيز الامثل له.

مجلة بغداد للعلوم مجلد (1)7 مجلة بغداد للعلوم

تعيين الرقم الهيدروجيني الابتدائي الامثل لانتاج انزيم الفا- اميليز:

حضر الوسط الامثل للانتاج بارقام هيدر وجينية مختلفة هي: (9,8,7,6,5,4) لتحديد الرقم الهيدروجيني الامثل لانتاج انزيم الفا- اميليز من العرزلتين المحلية ين الطاعدة B.licheniformis HM4, HM14.

### تعيين درجة الحرارة المثلى لانتاج انزيم الفا- اميليز:

حضن الوسط الامثل لانتاج الانزيم في درجات حرارية مختلفة هي: (65,60,55,50,45,40) مُ لتحديد درجة الحرارة المثلى لانتاج الانزيم مــن العــزاتين المحليتــين الطـافرتين B.licheniformis HM4, HM14

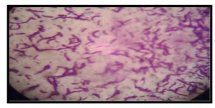
#### تحديد مدة الحضانة المثلى لانتاج انزيم الفا-اميليز:

تم متابعة انتاج الانريم من العزلتين المحليتين الطافرتين B.licheniformis المحلية مختلفة : ( HM4, HM14 بمدد زمنية مختلفة : ( 96,72,48,24 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 اعتمادا على الصفات المظهرية والكيموحيوية وكما هو مذكور في [5] وكما موضح في الشكل (1).



الشكل (1): الخلايا العصوية الموجبة لصبغة غرام المعزلة المحلية B. licheniformis H 14 منماة على وسط اكار النشا على درجة حرارة  $50^{\circ}$  و لمدة 24 ساعة وبقوة تكبير (  $100 \, \mathrm{X}$  ).

# التحري عن قابلية العزلات المحلية لبكتيريا sp. على انتاج الفا أميليز في الوسط الصلب:

أخضعت عزلات بكتيريا . Bacillus . sp. المحلية جميعها الى فحص قدرتها على انتاج انزيم الفا-أميليز, بتنميتها على الوسط الصلب لانتاج الفا- الميليز وتميزت العزلات: (H27,H24,H18,H17,H14) بانتاجها العلي الانزيم مع امتلاكها نسبة تحلل مقدار ها (4.5-1.0) , وتميزت العزلة H14 باعلى نسبة تحلل للنشأ مقدار ها (4.5)، وكما موضح في الجدول (1) والشكل(2).

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

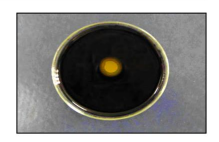
النسبة Z/G	رمز العزلة
0	HI
0	H2
0	H3
1.3	H4
1.2	H5
1.5	H6
0	H7
0	H8
0	H9
0	H10
0	H11
1.0	H12
1.1	H13
4.5	H14
0	H15
0	H16
2.6	H17
2.6	H18
1.2	H19
0	H20
0	H21
1.1	H22
1.3	H23
2.0	H24
1.6	H25
0	H26
2.0	H27
1.8	H28

النسبه (Z / G): كفاء العزلات المطفرة لانتاج الفااميليز.

Z: قطر الهالة المتكونة (ملم).

G: قطر المستعمرة البكتيرية (ملم)

مجلة بغداد للعلوم مجلد (1)7 مجلة بغداد للعلوم



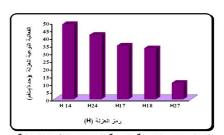
الشكل (2): قدرة العزلة البكتيرية .Bacillus sp على تحليل النشأ و تكوينها الهالة الشفافة حول المستعمرة البكتيرية .

# اختبار العزلة الاكفأ في انتاج ألفا- أميليز في المزارع المغمورة:

أختي رت قدرة العزلات المطت الحميد (العرب التي اعطت الكرب (H27,H24,H18,H17,H14) التي اعطى نسبة تحلل على الوسط الصلب على انتاج الانزيم في المزارع المغمورة لتحديد العزلة الاكفأ في الانتاج وتشير النتائج المبنية في المحدول (2) والشكل(3) ان العزلة المعالية النوعية للانزيم المنتج من هذه العزلة الفعالية النوعية للانزيم المنتج من هذه العزلة النوعية لبقية العزلات بين(41.8) وحدة/ملغم بروتين بينما بلغت الفعالية وحدة/ملغم بروتين.

الجدول (2) الغرباة الكمية لعزلات العائلة العصوية المنتجة للألفا - الميليز.

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



الشكل (3): الغربلة الكمية للعزلات الكفؤة للعائلة المعصوية المنتجة للألفا – أميليز

#### تشخيص العزلات الكفؤة المنتجة لانزيم الفا-امبليز:

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

الجدول (3) الإختبارات المجهرية و الكيموحيوية للعزلات المحلية العائدة لبكتيريا , Bacillus sp. المنتخبة من عمليتي الغربلة النوعية و الكمية المنتجة لأنزيم ألفا – أميليز و تبعاً للمفتاح المبسط لـ (parry) و جماعته (1983).[13]

الكاناليز	نبكل	إبناح	إسفهات	النعو	إسالة	النوع	لعرلة
	النوع	الليستنبر	السفرات	اللاهوانب	العلانس		
+	بيضوي		+	+	+	B.licheniformis	H <sub>14</sub>
+	بيضوي	+	+	-	-	Bacillus sp.	H <sub>17</sub>
+	ببضوي	+	+	-	-	Bacillus sp.	H <sub>18</sub>
+	ببضوي	-	+	+	+	B.licheniformis	H <sub>24</sub>
+	ببضوي		+	+	+	B.licheniformis	H <sub>27</sub>

(+)نتيجة موجبة (-)نتيجة سالبة

تحسين انتاجية العزلة B.licheniformis H14 باستخدام التطفير الفيزياني والكيمياني:

#### تحديد المدة الزمنية المثلى للتطفير بالاشعة فوق البنفسجية:

B.licheniformis لاعطاء نسبة قتل هو2.5% أدخلت المستعمرات الطافرة لعمليتي الغربلة النوعية (شبه الكمية) والثانوية (الكمية) لاختيار العزلة الاكفأ على انتاج الفا-اميليز واظهرت العزلة الطافرة B.licheniformis كفاءة عالية في انتاج انزيم الفا-اميليز قياسا كلعزلة الاصلية فكانت نسبة تحلل (Z/G) وبلغت الفعالية النوعية للانزيم المنتج منها 102.10وحدة/ملغم بروتين وكما موضح في الجدولين (4) و (5).

الجدول ( 4 ): الغربلة شبه الكمية لغزلات .B. المحدول ( 4 ): الغربلة شبه الطافرة المنتجة لأنزيم الفا – اميليزبعد 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

النسبه (Z / G): كفّاء العزلات المطفرة لانتاج الفا-اميليز

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

الجدول (5): الغربلة الكمية لعزلات B. الغربلة الكمية لعزلات Hicheniformis H14 الطافرة المنتجة للألفا – اميليز بعد تعريضها للأشعة فوق البنفسجية.

الفعالية النوعية (و هذة/ملغم بر وتين)	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 الخلية (DNA) مباشر في المادة الوراثية الخليا Deoxyribnucleicacid مسبباً قتل الخلايا نتيجة حدوث ازدواج ثنائي القواعد البريميدين (الشايمين) والذي يمكن اصلاحه بوساطة نظام الضوء والظلام الاصلاح الNAU المعطوب وعند عدم اصلاح هذا العطب في اشرطة الحملايا المعاملة [12].

تحديد المدة الزمنية المثلى للتطفير بالنايتروزوكوانيدين وبتركيسز (400 مايكروغرام/مليليتر):

النايتروزوكوانيـــــدين وبتركيــ 400مايكروغرام/مليليتـر[14] وبمــدد زمنيـــة مختلفة ترواحت بين (1.5,1.0,0.5) ساعة. واظهرت الدراسة ان افضل مدد زمنية لاجراء عملية التطفير لبكتيريا B.licheniformis H14 كانت بعد مرور ساعة واحدة من المعاملة اذ كانت نسبة القتل للخلايا 90% والحصول على خلايا طافرة تحت هذه الظروف. أدخلت هذه المستعمرات الطافرة لعمليتي الغربلة النوعية (شبه الكمية) والثانوية (الكمية) لاختبار العزلة الأكفأ في أنتاج الفا-أميليز وتميزت العزلة الطافرة H14 العزلة الطافرة 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). أن تاثير المطفر الكيميائي النايتروزوكوانيدين يكون عن طريق حدوث طفرة تحول(انقلاب) Transition Mutation للقواعد النايتروجينية من النوع GC الى AT, وكذلكAT الى GC في شريط ال DNA ومن ثم حدوث الطفرة[10].

الجدول(6) الغربلة شبه الكمية للعزلات B. المنتجة لانزيم الطافرة المنتجة لانزيم الفا - اميليز بعد تعريضها للمطفر الكيمياني النايتروزوكوانيدين بتركيز 400 مايكرو غرام/مليليتر وبمدد زمنية مختلفة.

ربت رست .		
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	

النسبه (Z/G) : كفاءه العزلات المطفرة لانتاج الفا الميليز .

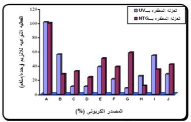
Z: قطر الهالة المتكونة (ملم).
 G: قطر المستعمرة البكتيرية (ملم).

مجلة بغداد للعلوم مجلد (1)7 مجلة عداد للعلوم

الجدول (7): الغربلة الكمية لعزلات B. الغربة الكمية لعزلات H14 licheniformis H14 الطافرة المنتجة لأنزيم الفا المافر الكيمياني النايتروزوكوانيدين بتركيز 400ميكروغرام المبليتر وبمدد زمنية مختلفة.

محسه.	سيبير وبمدد رمنيه
الفعالية النو عية (و حدة/ملغم بر وتين)	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

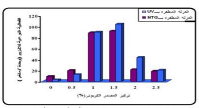
تعيين الظروف البيئية المثلى لانتاج الانزيم: تحديد المصدر الكربوني الامثل لانتاج الانزيم: أستخدمت عشرة مصادر كربونية لدراسة تأثيرها في انتاج انزيم الفا-اميليز وبتركيز 1% لكل مصدر واظهرت النتائج ان احتواء وسط الانتاج على المصدر الكربوني النشأ هو الافضل في انتاج الانزيم لكلتا العزلتين المحلية بين الطافرتين B.licheniformis المحلية بين الطافرتين HM4 B.licheniformis بروتين بوجود النشا مصدرا وحيداً للكربون بروتين بوجود النشا مصدرا وحيداً للكربون وعلى التوالي وكما موضح في الشكل (4).



الشكل (4): تأثير مصادر كاربونية مختلفة في انتاج الفا – أميلين من العزلتين المحليتين المحليتين المافرتين B. B. B.licheniformis HM14 و ... (1%).

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

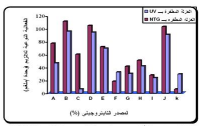
وهذه النتيجة جاءت مشابه لما ذكره [15] اذ ان افضل مصدر كربوني لانتاج الاميليزات من بكتيريا .Bacillussp هو النشأ وأضيف النشأ اللى الوسط الانتاجي بتراكيز مختلفة بوصفه مصدرا كربونيا لانتاج الفا-اميليز من العزلتين .B.licheniformis .B.licheniformis .B.licheniformis .B.licheniformis .B.licheniformis ... بالفعالية النوعية للعزلتين المحليتين المحليتين المحليتين المحليتين المحليتين المحليتين المحليتين الطافرتين .91.8 و .104.42 و ... ملغم بروتين وعلى التوالي وكما موضح في الشكل .(5) .



الشكل (5): تحديد تركيز النشأ الأمثل لأنتاج الفا – أميليــز مــن العــزلتين المحليتــين الطــافرتين B. licheniformisHM14 و B. licheniformisHM4.

### تحديد المصدر النايتروجيني الامثل لانتاج الانزيم:

أختيرت مصادر نتروجينية عضوية ولاعضوية عدة التحديد تأثيرها في انتاج انزيم الفا- اميليز مسن العزلتين المحليت بن الطافرتين المحلية المسادر المسافرتين الطافرتين B.licheniformis HM4 وأضيفت هذه المصادر بتركيز 0.7% الى الوسط الانتاجي أظهرت النتائج ان الببتون هو الاكفأ في انتاج الفا-اميليز قياساً مع مصادر الناتيروجين العضوية والابلغت الفعالية النوعية 06.07 و التعضوية والمعالمة النوعية 06.07 و التوالى وكما موضح في الشكل (6).



الشكل (6): تأثير مصادر نايتروجينية مختلفة في انتاج ألفا – أميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين B. icheniformisHM14 و B. icheniformisHM4

 A: كبريتات الأمونيوم
 G: مستخلص اللحم

 B: البيتون
 H: البيتون

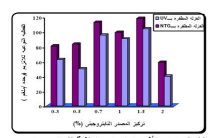
 C: الجلاتين
 II. الجلاتين

 D: نترات البوتاسيوم
 J: البيتوم

 E: خلاصة الخميرة + البيتون
 K: البيتون

 E: البيتون
 K: البيتون

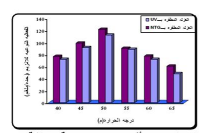
و هذا مااكدت الدراسة التي قام بها[16] بأن الببتون من افضل المصادر النايتروجينية العضوية لانه يحافظ على ثبات تراكيز المكونـات الموجـودة في وسط الانتـاج. ولاجـل تحديد التركيز الامثل للببتون اضيف الى الوسط الانتاجي بتراكيز مختلفة بوصفه مصدرا وحيدا للنايتروجين لانتاج الفا- اميليز من العزلتين المحلية بن الط B.licheniformisHM14 B.licheniformis HM4 ولوحظ ان افضل تركيـز للببتـون كـان 1.5% اذ بلغـت الفعاليـة النوعية للعزلتين المحليتين الطافرتين 104.42 و 118.35 وحدة/ملغم بروتين وعلى التوالي وكما موضح في الشكل (7). أن الزيادة المتدرجة في تركيز الببتون في الوسط الانتاجي قابلتها زيادة في الفعالية الانزيمية وهذه النتيجة جاءت مطابقة مع ماذكره [17] وجماعته. لقد اشارت الادبيات العلمية ان اهم عاملين لإنتاج الأميليزات من الأحياء المجهرية هما: المصدر الكربوني ، والمصد النايتروجيني واعلى انتاجية للأمبليزات من بكتريا B.licheniformis أمكن الحصول عليها عندما تكون النسبة بين C/N في الوسط الانتاجي هي (1.0)[16].



الشكل (7): تأثير تراكيز مختلفة للببتون (0.3 – 0.3)% في انتاج الفا – اميليز من العزلتين المحلين الطاف رتين الطاف . B. واicheniformis HM14

### تعيين درجة الحرارة المثلى في إنتاجية الأنزيم:

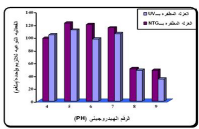
درس تأثيرمدى من درجات الحرارة في انتاج أنريم الفا- أميليز وبينت النتائج ان درجة الحرارة 50م° هي الأفضل لإنتاج الانزيم إذ بلغت الفعالية النوعية للأنزيم للعزلتين المحليتين الطافرتين B.licheniformis HM4, B.licheniformis HM14 (B.licheniformis HM14 (B.licheniformis HM14) التوالي وكما موضح في الشكل(8)، هذه النتيجة لحاءت مطابقة لما ذكره [17,15] حيث لاحظوا أن افضل درجة حرارية لأنتاج الاميليز من 3000.



# تحديد الرقم الهيدروجيني الأمثل لإنتاج الانزيم:

أختبرت قابلية العزلتين المحليتين الطافرتين , B.licheniformis HM4 B.licheniformisHM14 على انتاج الفاء أميليز مجلة بغداد للعلوم مجلد (1)7 مجلة عداد للعلوم

باستخدام الوسط الإنتاجي بأرقام هيدر وجينية مختلفة واظهرت النتائج ان أفضل رقم هيدر وجيني للإنتاج هو (5) إذ بلغت الفعالية التوعية للعزلتين المحليتين الطافرتين 22.52 وحدة/ ملغم بروتين، وعلى التوالي وكما موضح في الشكل (9)، لقد عرفت بكتريا العائلة العصرية بقابليتها على النمو في ارقام هيدر وجينية متنوعة بين (1-11) تقريبا، وان إنتاجها للأميليزات يكون ضمن حدود الرقم الهيدر وجيني الأمثل لنموها.

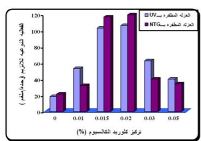


الشكل (9): تاثير قسيم مختلفة من السرقم السرقم الهيدروجيني (4-9) في انتاج الفا – اميليز من الهسروجيني المحليت بن الطافرتين B. B. و licheniformisHM14

إذ لوحظ ان إنتاج الفا - أميليز من اجناس العائلة العصوية المختلفة يكون عند قيم هيدروجينية تتراوح من (3-11) ؛ مما يدل على إمتلاك أنواع هذا الجنس مدى واسع من السرقم الهيدروجيني للنمو وانتاج الأنزيم[13,15].

# تحديد التركيز الأمثل لكلوريد الكالسيوم لإنتاج الأنزيم:

أستعملت تراكيز مختلفة من كلوريد الكالسيوم لتحديد التركيز الأمثل لإنتاج الفا- أميليز من العسر لتين المحلية ين الطاق المحلية المحلية الله B.licheniformis HM4, B.licheniformis HM14 واظهرت النتاج ان احتواء وسط الإنتاج على تركيز 0.02% هو الأفضل لإنتاج الأنزيم إذ بلغت الفعالية النوعية للأنزيم من العرزاتين المحلية بن الطافرتين 106.74 وحد/ ملغم بروتين وعلى التوالي وكما موضح في الشكل (10).



الشكل (10): تحديد تركيز كلوريد الكالسيوم الأمثل لانتاج الفا – اميليز من العزلتين المحليتين الطاف تن

### B. § B. licheniformisHM14 .licheniformisHM4

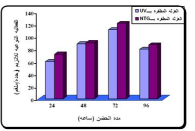
ولوحظ ايضاً من النتائج اعلاه ان الفعالية الأنزيمية تزداد تدريجياً بزيادة تركيز كلوريد الكالسيوم في الوسط الانتاجي، وتنخفض عند التراكيز العالية وهذه النتيجة جاءت متوافقة مع ماذكره[17]. ان اضافة ايونات الكالسيوم ثنائية التكافؤ (Ca+2) الى الوسط تعد محفزات او منشطات للعديد من الأحياء المجهرية المنتجة للأنزيمات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

#### تحديد مدة الحضانة المثلى لإنتاج الأنزيم:

تم متابعة إنتاج أنزيم الفا- اميليز من العزلتين المحليتين الطافرتين B.licheniformis في مدد HM4, B.licheniformis HM14 في مدد زمنية مختلفة . واظهرت النتائج ان افضل إنتاج للأنزيم كان بعد 72 ساعة من الحضن اذ بلغت الفعالية النوعية العزلتين المحليتين الطافرتين العالمية النوالي، وكما موضح في الشكل(11). واختلفت التوالي، وكما موضح في الشكل(11). واختلفت النزيم الفا- أميليز من الأحياء المجهرية، فقد حددها كل من[17] بــ 18 ســاعة لبكتريا المناسخة المنتي عبينا حددت المدة الزمنية عبينا حددت المدة الزمنية النساج الفــا- اميليــز مــن بكتريــا لإنتــاج الفــا- اميليــز مــن بكتريــا لإنتــاج الفــا- اميليــز مــن بكتريــا كلــام وكمــا كنره[19].

Bacillus sp. Strain Ts- 23 and it's Expression in Escherichia coli. J. Appl. Microbiol. 82: 325- 334.

- 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*. 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 subtitis*. J. Biolo. Sci. 2(2): 73 75.
- **16.** Aiyer, P.V.D. 2004. Effect of C:N ratio on alpha amylase production by *Bacillus licheniforms 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 العسرزلتين المحلية بين الطسافرتين B. B. B.licheniformis HM14

#### المصادر:

- 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.
- Cornelis, P. 1987.Microbial amylase Microbiol. sci. 4(11): 342 343.
- 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.
- Perry, J.J. and Staley, J.J. 1997. Microbiology: Dynamics and Diversity, P.P. 304- 312. Saunders college publishing.
- 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.
- Toye 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 thermophilhc

مجلة بغداد للعلوم مجلد (1) 2010

- licheniformis. J. Bacteriol. 121:848–856.
- 19. Saito, N. 1973. A thermophilic Exracellular α-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 αamylase Production in Bacillus

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

Hala M . Ali \*

Ghazi M . Aziz\*

Subhi J. Hamza\*

#### 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 ahigher 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<sup>8</sup> cfu/ml at (50°C) For (72) hours, using shaking incubator at (150) rpm.

<sup>\*</sup>University of Baghdad /College of Science / Department of Biotechnology