

جذب زیستی رنگ آزو کنگورد توسط قارچ *Mucor circinelloides* و کاربرد آن در رنگبری زیستی پساب صنایع نساجی

احسان آذین و حمید مقیمی

بخش زیست فناوری میکروبی، دانشکده زیست شناسی، پردیس علوم، دانشگاه تهران، تهران، ایران

مسئول مکاتبات: حمید مقیمی، hmoghimi@ut.ac.ir

چکیده. سالانه مصرف گسترده رنگ‌ها در صنایع نساجی و تخلیه پساب‌ها به محیط منجر به آلودگی‌های وسیع زیستمحیطی می‌شود؛ بنابراین تصفیه این پساب‌ها با استفاده از روش‌های کارآمد و دوستدار محیط‌زیست ضروری است. در این مطالعه، جداسازی سوبیه‌های توانمند را با روش غنی‌سازی صورت پذیرفت و با توجه به بیشترین میزان جذب رنگ در طول موج ۵۰۰ نانومتر در کمترین زمان، بهترین جدایه انتخاب و در غلظت‌های مختلف از کنگورد مورد بررسی رنگبری قرار گرفت. در این مطالعه ۵۰ گونه قارچی جداسازی شد که ۱۰ جدایه دارای ویژگی رنگبری بود. بر اساس نتایج جدایه ADH8 با جذب ۹۴ درصد از رنگ به عنوان قارچ برتر انتخاب شد. علاوه بر این، طی ۴۸ ساعت ۸۰ درصد از رنگ در غلظت‌های مختلف توسط این جدایه از محیط‌کشت حذف و بیشترین میزان رشد و حذف رنگ در غلظت ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر لیتر به دست آمد. همچنین نتایج حاکی از آن بود که غلظت‌های مختلف نمک، تأثیری بر میزان جذب رنگ توسط جدایه منتخب ندارد. شناسایی مولکولی توالی ITS جدایه ADH8 مشخص کرد که این جدایه به میزان ۱۰۰ درصد مشابه *Mucor circinelloides* می‌باشد و با کد شناسایی UTMC 5032 در کلکسیون میکروارگانیسم‌های دانشگاه تهران ثبت و نگهداری گردید. نتایج حاصل از میزان رنگبری پساب واقعی صنایع رنگرزی نشان داد که بیشترین میزان جذب رنگ توسط *M. UTMC 5032* ۳۵-۶۰ درصد طی تیمار ۳ ساعته زیست‌توده با پساب رنگرزی نسبت به نمونه شاهد بود. نتایج بدست آمده نشان داد *M. UTMC 5032* *circinelloides* توانایی بالایی در جذب رنگ‌های آزو داشته و برای اولین بار جهت جذب پساب‌های صنایع نساجی مورد استفاده قرار گرفته است.

واژه‌های کلیدی. پساب رنگرزی، تصفیه زیستی، جداسازی، غربالگری، جاذب قارچی

The biosorption of Congo red azo dye by fungus *Mucor circinelloides* and its application in the decolorization of textile industry wastewater

Ehsan Azin & Hamid Moghimi

Microbial Technology and Products Research Center, University of Tehran, Tehran, Iran

Correspondent author: hmoghimi@ut.ac.ir

Abstract. The extensive application of dyes in the textile industries and their discharge in the wastewaters leads to numerous environmental pollutions; therefore, treating these wastewaters by efficient and eco-friendly methods is a necessity. In this study, potent strains were isolated by the enrichment technique according to their maximum dye sorption at the lowest possible time at 500nm. Consequently, the best isolate was selected and the dye removal was investigated in different concentrations of Congo red. Therefore, 50 different fungal strains were isolated in this study, of which 10 were able to dye removal. According to the results, isolate ADH8 was selected as the best strain with 94% of dye sorption. Moreover, during 48 hours, 80% of dye content was removed at all dye concentrations by this isolate, and the most growth rate and dye removal was achieved at 1000 mg/l. The results showed that different salt concentrations have no effect on dye sorption of the selected isolate. Molecular identification of ADH8 revealed that this isolate have a 100% similarity to *Mucor circinelloides* which was deposited under the accession number of UTMC5032 in the University of Tehran Microorganisms Collection. The results obtained from the dye removal of textile wastewater showed that the most amount of dye sorption by *M. circinelloides* UTMC5032 was 35-60% during three hours of biomass treatment as compared with the control sample. The obtained results indicated that, *M. circinelloides* UTMC5032 is highly capable in azo dyes sorption and could be utilized in the biosorption of dye in the textile industries wastewaters for the first time.

Key words. biotreatment, dyeing effluents, isolation, myco-sorbent, screening

باشد. در روش جذب زیستی، رنگ موجود در پساب به گروههای عاملی موجود در سطح میکروارگانیسم متصل می‌شود. قارچ‌ها به دلیل داشتن سطوح سلولی گستردۀ، میکروارگانیسم‌های توانمندی در حذف رنگ از پساب‌های نساجی به طریق جذب زیستی هستند (Ranjusha et al., 2010). پساب‌های حاصل از صنایع رنگرزی علاوه بر موارد ذکر شده دارای ۴-۱۰ درصد نمک نیز هستند که حضور نمک می‌تواند در میزان جذب و یا تجزیه رنگ تأثیرگذار باشد (Carmen & Daniela, 2012). با توجه به مطالب ذکر شده و توانایی قارچ‌ها در حذف و جذب زیستی ترکیبات رنگی و نیز تحمل شرایط تنفس‌زای محیطی، هدف از انجام این پژوهش معرفی جدایه‌های قارچی است که توانمندی جذب رنگ‌های آزو را دارا هستند.

مواد و روش‌ها

تهیه نمونه‌های خاک

در این مطالعه ۶ نمونه خاک از نمونه‌های شور و خاک اطراف صنایع نساجی در کاشان جمع‌آوری شد. قبل از استفاده این نمونه‌ها به طور کامل کوبیده و همگن شده و برای جداسازی جدایه‌های قارچی مورداستفاده قرار گرفت.

محیط کشت و شرایط رشد

در این مطالعه روش غنی‌سازی جهت جداسازی قارچ‌های توانمند در جذب رنگ‌های آزو مورد استفاده قرار گرفت. بدین منظور از محیط کشت دارای ترکیبات زیر بر حسب گرم بر لیتر استفاده شد: گلوکز (۲۰)، عصاره مخمر (۰/۵)، KH_2PO_4 (۱)، Na_2HPO_4 (۰/۰۱)، $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ (۰/۰۵)، $\text{MgSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ (۰/۰۱)، CaCl_2 (۰/۰۰۱)، $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ (۰/۰۵)، $\text{MnSO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ (۰/۰۰۱)، $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ (۰/۰۰۲) در یک لیتر آب دیونیزه و pH محیط کشت در 7 ± 0.2 تنظیم (Ma et al., 2014). همچنین کنگورد به عنوان رنگ آزو مورداستفاده قرار گرفت. سپس محیط کشت مذکور همراه با ۱۰۰ میلی‌گرم بر لیتر رنگ کنگورد اتوکلاو شده و ۱۰۰ میلی‌گرم بر لیتر آنتی‌بیوتیک تتراسایکلین به منظور جلوگیری از رشد باکتری‌ها به محیط کشت افزوده شد. در ادامه ۰/۱ گرم از نمونه خاک همگن شده به محیط کشت موجود در هر فلاسک اضافه و فلاسک‌ها به شیکر انکوباتور با دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد و ۱۷۰ دور در دقیقه منتقل گردید. پس از مشاهده رنگ‌بری در فلاسک ۱۰۰ میکرولیتر از محیط غنی‌شده بر روی محیط کشت PDA دارای تتراسایکلین به صورت کشت گستردۀ کشت داده شد و پلیت‌ها به درون انکوباتور ۲۸ درجه سانتی‌گراد منتقل گردید.

مقدمه

در حال حاضر بیش از صد هزار نوع رنگ به صورت تجاری وجود دارد که سالانه بیش از ۲۰۰ هزار تن از این رنگ‌ها در سراسر جهان تولید و به مصرف می‌رسند. رنگ‌های آزو گروه بزرگی از رنگ‌های مصنوعی بوده که در صنایع مختلف از قبیل صنایع کاغذسازی، لوازم آرایشی، صنایع غذایی و بهویژه نساجی Amoozegar et al., 2011; Sivasamy & Sundarabal 2011; Taran, 2013 مورد استفاده قرار می‌گیرند (Jafari et al., 2013; Almeida & Corso, 2014). این رنگ‌ها با پیوندهای دوگانه میان دو اتم نیتروژن خود شناخته می‌شوند (Carmen & Daniela, 2012). در حدود ۱۰-۲۵ درصد از رنگ‌های مورداستفاده در صنایع رنگرزی وارد پساب شده و ۲-۲۰ درصد به طور مستقیم وارد محیط‌زیست می‌شوند (Jafari et al., 2013; Wang et al., 2015). این رنگ‌ها به محیط‌زیست علاوه بر چهره نازیابی که به محیط می‌دهند باعث جلوگیری از نفوذ نور و اکسیژن درون آب شده و در نتیجه خطر از بین رفتن آبزیان را به دنبال دارد (Stingley et al., 2010; Wang et al., 2015). از جمله روش‌های حذف این رنگ‌ها از پساب‌های تولیدی صنایع نساجی می‌توان به روش‌های فیزیکی و شیمیایی و روش‌های زیستی اشاره نمود. روش‌های فیزیکی و شیمیایی دارای معایبی نسبت به روش‌های حذف زیستی هستند که می‌توان به هزینه بالای تجهیزات و تولید مقادیر زیادی لجن اشاره کرد. این موارد باعث شده که روش‌های زیستی حذف رنگ از پساب‌های نساجی به علت هزینه‌های پایین نسبت به سایر روش‌ها مناسب‌تر باشد. حذف زیستی رنگ‌های آزو توسط گروههای مختلف میکروارگانیسم‌ها شامل انواع باکتری‌ها، قارچ‌ها، مخمراها و جلبک‌ها گزارش شده که به دو شکل تجزیه زیستی و جذب زیستی صورت می‌گیرد (Sivasamy & Sundarabal, 2011). در تجزیه زیستی میکروارگانیسم، رنگ را از طریق آنزیم‌های اکسیدورودکتازی خود شکسته که در برخی موارد ترکیبات سمی‌تر از رنگ اولیه به صورت آمین‌های آروماتیک تولید می‌گردد که این عمل سمی‌تر شدن پساب تولیدی را در پی دارد (Katuri et al., 2009). روش جذب زیستی نسبت به تجزیه زیستی به دلیل عدم تولید متابولیت‌های سمی و همچنین استفاده گستردۀ در شرایط محیطی مناسب‌تر به نظر می‌رسد. این در حالی است که در روش تجزیه زیستی که در آن آنزیم‌ها دخیل هستند باید شرایط محیطی به‌گونه‌ای باشد تا آنزیم در آن عملکرد مناسبی داشته

گرفت (Watanabe, 2010). جهت شناسایی سویه منتخب به طریق مولکولی مقدار ۱۰۰ میلی گرم زیست توده قارچی در هاون ریخته و با استفاده از ازت مایع زیست توده، منجمد شده و در هاون کوبیده شد. استخراج DNA قارچ با استفاده از روش فنل-کلروفرم صورت گرفت (Sambrook & Russell 2001).

واکنش PCR جداسازی شده با استفاده از پرایمرهای 5-TCC GTA GGT GAA CCT ITS1 و ITS4 و 5-TCC TCC GCT TAT TGA ITS4 و GCG G-3 TAT GC-3 (Taha et al., 2014) انجام شد. محصول PCR توسط شرکت ماکروژن کره جنوبی تعیین توالی شده و نتیجه به دست آمده از طریق هم‌ردیفی توالی و مقایسه آن در پایگاه اطلاعاتی NCBI مورد بررسی قرار گرفت (Jafari et al., 2014).

مقایسه میزان جذب زیستی رنگ توسط زیست توده تر و

M. circinelloides UTMC 5032

در این مطالعه علاوه بر بررسی جذب رنگ در محیط کشت، میزان جذب زیست توده خشک با میانگین ۶۰۰ در غلظت ۶ میلی گرم بر لیتر رنگ محلول در آب مقطر مورد مقایسه قرار گرفت. بدین منظور جهت تهیه زیست توده، *M. circinelloides* UTMC 5032 در محیط کشت PDB تلخیج زیست توده تولیدی پس از یک هفته با سانتریفوژ شسته شد. جهت تهیه زیست توده خشک، بیومس قارچی حاصل به مدت یک شبانه‌روز در فور ۶۰ درجه سانتی‌گراد قرار داده شد. ۰/۵ گرم از زیست توده تر و ۰/۱ گرم از زیست توده خشک تهیه شده به فلاسکهای حاوی ۲۰ میلی‌لیتر محلول آب و رنگ ۶۰۰ میلی-گرم بر لیتر افزوده شده و فلاسکها به شیکر با دور ۱۷۰ منتقل شد. پس از ۳ ساعت میزان جذب رنگ و حذف آن از طریق سانتریفوژ محلول و بررسی میزان رنگ باقیمانده با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۵۰۰ نانومتر اندازه‌گیری شد.

بررسی میزان جذب رنگ *M. circinelloides* UTMC 5032 از پساب صنایع نساجی

به‌منظور بررسی عملکرد زیست توده قارچی در حذف رنگ از پساب صنایع نساجی از ۳ حوضچه پساب کارگاه رنگرزی نمونه‌گیری انجام شد. سپس در هر یک از فلاسکها ۲۰ میلی‌لیتر از پساب ۰/۵ گرم از زیست توده تر حوضچه مختلف ریخته و به میزان آماده شده در مرحله قبل به هر یک از فلاسکهای حاوی پساب رنگی افزوده شد و فلاسکها به شیکر با دور ۱۷۰ منتقل شدند. پس از ۳ ساعت، پساب‌های تیمار شده با زیست توده، سانتریفوژ شده و

پس از رشد قارچ‌ها در پلیت جدایه‌های قارچی حاصل بر روی محیط کشت PDA خالص‌سازی شد.

انتخاب جدایه با بیشترین میزان جذب رنگ

پس از خالص‌سازی جدایه‌های قارچی در محیط کشت PDA، انتخاب جدایه برتر بر اساس حداکثر میزان جذب رنگ انجام شد. بر این اساس، هر یک از جدایه‌های خالص‌سازی شده در محیط کشت مایع حاوی ۱۰۰ میلی گرم بر لیتر کنگورد کشت داده شده و برای یک هفته در شیکر انکوباتور با دور ۱۷۰ و دمای ۲۸ درجه، سانتی‌گراد گرما گذاری گردید. در ادامه پس از یک هفته، محیط کشت در ۴۰۰۰ دور به مدت ۵ دقیقه سانتریفوژ شده و جذب سوپرناتانت با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۵۰۰ نانومتر از طریق رابطه زیر مورد بررسی قرار گرفت. معادله زیر مربوط به نحوه محاسبه میزان حذف رنگ با استفاده از خواندن حذب نمونه تیمار شده و نمونه شاهد را نشان می‌دهد. در این رابطه D برابر با درصد حذف رنگ، Ct برابر با میزان جذب بعد از رنگ بری و Ci برابر با میزان جذب اولیه رنگ است (Taha et al. 2014). سنجش میزان رنگ‌بری در هر یک برای هریک از جدایه‌ها با ۳ تکرار انجام شد.

$$D = 100 \left(\frac{Ci - Ct}{Ci} \right)$$

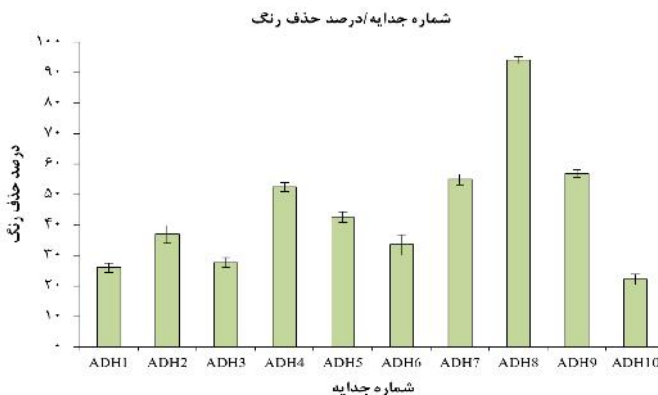
معادله ۱

سنجش میزان رنگ‌بری جدایه منتخب

پس از انتخاب جدایه برتر از لحاظ میزان جذب رنگ سنجش‌های مربوط به رنگ‌بری این جدایه در غلظت‌های مختلف رنگ مورد آزمایش قرار گرفت. در این مرحله جدایه منتخب در محیط کشت همراه با غلظت‌های ۱۵۰، ۳۰۰، ۳۰۰، ۸۰۰ و ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر لیتر رنگ کشت داده شد و به شیکر با دور ۱۷۰ و دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد منتقل گردید. سنجش میزان رنگ‌بری در هر یک از غلظت‌های رنگ با ۳ تکرار انجام شد. بعد از ۴۸ ساعت میزان جذب رنگ و حذف آن از طریق سانتریفوژ محلول رویی و بررسی میزان رنگ باقیمانده با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۵۰۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. درنهایت میزان زیست توده خشک تولید شده در محیط‌های کشت رنگی با غلظت مختلف جهت بررسی سمیت رنگ بر جدایه با انتقال به فور با دمای ۶۰ درجه سانتی‌گراد برای یک شبانه‌روز مورد وزن سنجی قرار گرفت.

شناسایی سویه منتخب

به‌منظور شناسایی قارچ جداسازی شده با تهیه اسلامید کالچر و رنگ‌آمیزی با لاکتوفنل کاتن بلو ویژگی‌های میکروسکوپی و مورفولوژیکی کلونی قارچی در محیط PDA مورد بررسی قرار



شکل ۱- درصد حذف کنگورد در غلظت اولیه ۶۰۰ میلی گرم بر لیتر توسط ۱۰ جدایه قارچی مختلف به دست آمده طی مرحله غنی سازی.

Fig. 1. Congo red removal percentage at initial concentration of 600 mg/l by 10 fungal isolates obtained during the enrichment step.

مراحل بعدی آزمایش در دمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شدند.

انتخاب جدایه با بیشترین میزان جذب رنگ بررسی توانایی هر یک از جدایه های به دست آمده در حذف ۶۰۰ میلی گرم بر لیتر رنگ نشان داد که از میان ۱۰ جدایه، جدایه شماره ADH8 با ۹۴ درصد حذف رنگ بیشترین میزان جذب رنگ را دارا است (شکل ۱). بر اساس نتایج ارائه شده در شکل ۱ سایر جدایه ها نیز میزان حذف بین ۳ تا ۵۵ درصد را نشان دادند. جدایه ADH8 به عنوان جدایه برتر برای ادامه بررسی ها انتخاب شد.

سنجهش میزان رنگ بروی جدایه منتخب بررسی های انجام گرفته در مورد میزان و زمان جذب جدایه منتخب نشان داد که این جدایه توانایی بالایی در جذب رنگ در کمتر از ۴۸ ساعت را دارا است. بر اساس نتایج به دست آمده و بررسی های آماری نشان داده شد که حضور غلظت های مختلف رنگ تاثیر معناداری بر میزان رشد جدایه قارچی نداشته است (شکل ۲ A). نتایج حاصل از آنالیز آماری میزان حذف رنگ جدایه منتخب در غلظت های متفاوت رنگ از ۱۵۰ تا ۱۰۰۰ میلی گرم بر لیتر نشان از معنی دار بودن داده ها حاصل داشت. این سویه در جذب مقادیر بالای رنگ تا ۱۰۰۰ میلی گرم بر لیتر توانمند ارزیابی شد (شکل ۲ B).

شناسایی جدایه منتخب

بررسی های ریخت شناسی کلی پنبه ای شکل در محیط PDA و اسلاید کالچر تهیه شده از قارچ منتخب ساختار سلول های سینه سیستی همراه با اسپوراتیزیوم، اسپوراتیزیو سپور و کلمولای متورم مشاهده شده نشان داد که جدایه منتخب متعلق به جنس *Mucor* است. شناسایی مولکولی این قارچ با استفاده از پرایمرهای ITS1 و ITS4 و BLAST در پایگاه اطلاعاتی NCBI نشان داد که

میزان حذف رنگ از پساب با استفاده از اسپکترو فوتومتر مورد بررسی قرار گرفت. جهت بررسی میزان حذف رنگ، جذب نور پساب مورد آزمایش در طول موج های بین ۴۰۰ تا ۸۰۰ نانومتر مورد خوانش قرار گرفت و با جذب نمونه شاهد مورد مقایسه قرار گرفت (Almeida & Corso, 2014).

اثر NaCl بر میزان جذب زیستی رنگ توسط *M. circinelloides* UTMC 5032

در این مرحله به منظور ارزیابی اثر نمک بر میزان جذب رنگ *M. circinelloides* UTMC 5032 توسط زیست توده تر ۰۰۰، ۵۰، ۲۵، ۰۰ و ۱۰۰ گرم در لیتر از NaCl مورد بررسی قرار گرفت. بدین منظور فلاسک های مربوطه برای ۳ ساعت به انکوباتور شیکردار منتقل گردید. سپس هر یک از نمونه ها سانتریفیوژ و جذب آن ها با استفاده از دستگاه آسپکترو فوتومتر مورد سنجهش قرار گرفت.

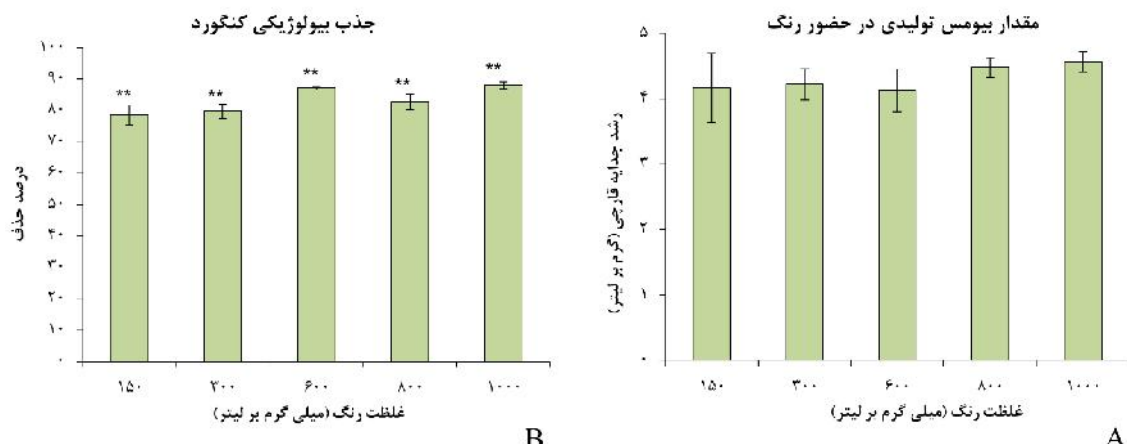
آنالیز آماری

نتایج و اطلاعات به دست آمده در مراحل مختلف، بوسیله نرم افزار آماری SPSS 19 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. در این پژوهش از آزمون آماری Tukey One - way ANOVA با ضریب اطمینان ۹۵ درصد استفاده شده و سطح معناداری نتایج به صورت ۰.۰۵ P گزارش شد.

نتایج

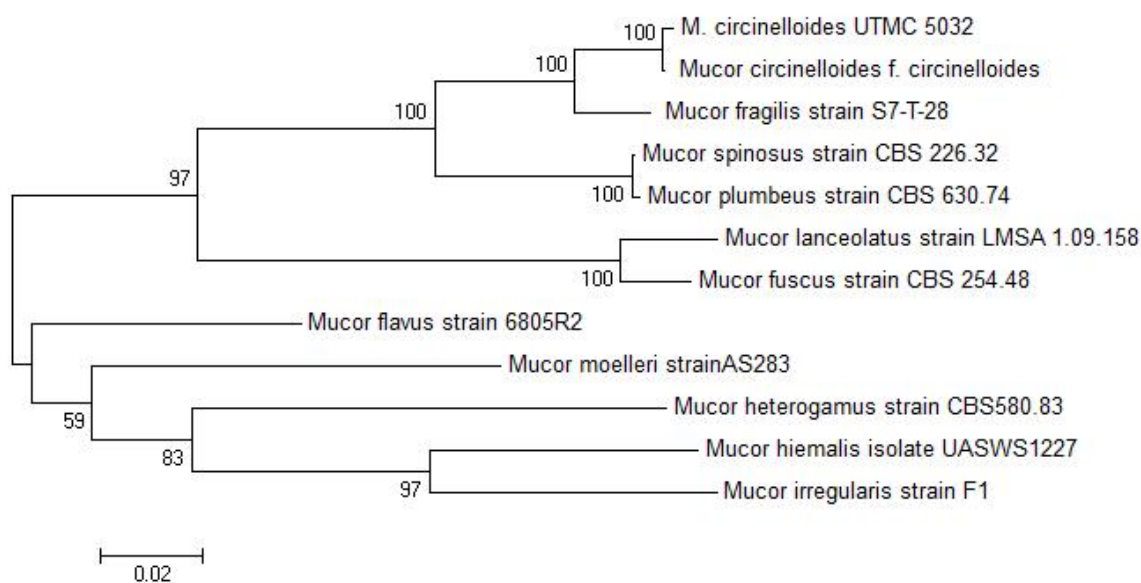
جداسازی و خالص سازی جدایه های قارچی مختلف

در این مرحله از ۶ نمونه خاک جمع آوری شده از اطراف کارخانجات نساجی کاشان ۵۰ جدایه قارچی از فلاسک های غنی سازی جداسازی به دست آمد که ۱۰ جدایه قارچی مختلف دارای توانایی رنگ بروی با ویژگی های ریخت شناسی متفاوت در محیط PDA خالص سازی شد. جدایه های قارچی به منظور انجام



شکل ۲- A. میزان زیست توده قارچی تولید شده در غلظت های مختلف کنگورد. B. درصد جذب کنگورد توسط جایه منتخب قارچی در غلظت های مختلف رنگ بعد از ۴۸ ساعت. علامت ** نشان دهنده سطح معناداری با $P = 0.01$ است.

Fig. 2. A. Amount of fungal biomass produced in different concentrations of Congo red. B. Adsorption percentage of Congo red by selected fungal isolate at different dye concentrations after 48 hours. ** = $P = 0.01$.



شکل ۳- موقعیت فیلوجنتیکی توالی ژن *M. circinelloides* UTMC 5032 ITS آنالیز اتصال-همسایگی با استفاده از بوت استرپ ۱۰۰۰ پرایمرهای ITS با الگوریتم اتصال-همسایگی برای هم زدی و تعیین فاصله توالیها و نیز نرم افزار مگا ۵/۱ نشان می دهد.

Fig. 3. Phylogenetic position of partial ITS gene from *M. circinelloides* UTMC 5032. Neighbor-joining analysis using 1000 bootstrap replicates was used to infer tree topology by MEGA 5.1.

مقایسه میزان جذب زیست توده تر و خشک در *M. circinelloides* UTMC 5032

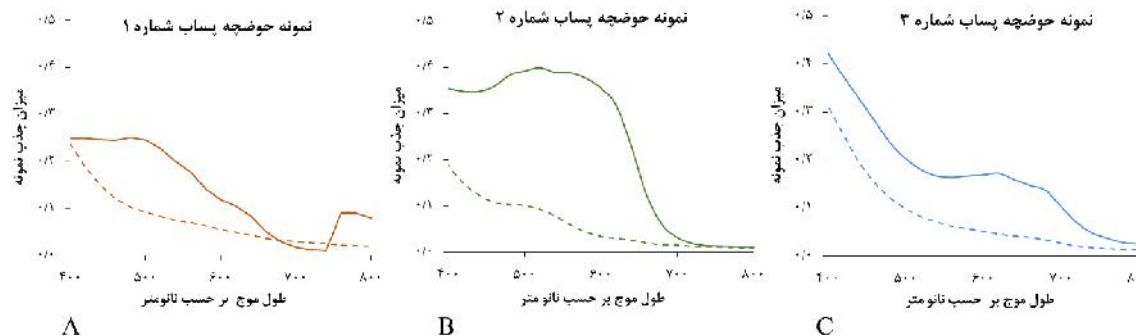
بررسی های انجام گرفته جهت مقایسه میان جذب زیستی رنگ توسط زیست توده تر و زیست توده خشک نشان داد مکائیسم جذب غیر فعال بوده و هر دو نوع جاذب خشک و تر تهیه شده قادر به جذب زیستی رنگ هستند. براساس نتایج به دست آمده (شکل ۴ و جدول ۲) در این مرحله، ادامه آزمایش ها روی زیست توده تر انجام شد.

متعلق به *Mucor circinelloides* بوده و با کد ADH8 در کلکسیون میکروارگانیسم های دانشگاه تهران ثبت و نگهداری گردید. جدول ۱ ویژگی های ژن تعیین توالی شده و سویه مشابه به دست آمده را نشان می دهد. همچنین رسم درخت فیلوجنی این جدایه نشان داد که ADH8 بیشترین نزدیکی را با *M. circinelloides* دارد (شکل ۳).



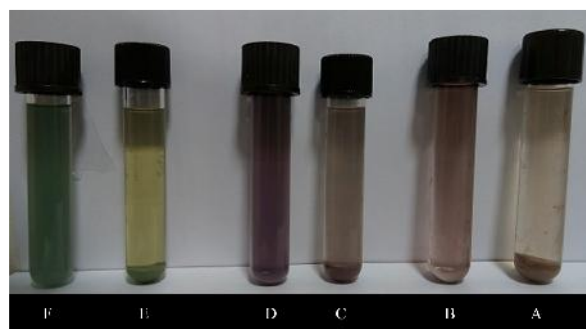
شکل ۴- A. شاهد کنگورد ۶۰۰ میلی گرم بر لیتر. B. زیست توده تر در غلظت ۶۰۰ میلی گرم بر لیتر محلول رنگ. C. زیست توده خشک در غلظت ۶۰۰ میلی گرم بر لیتر محلول رنگ بعد از گذشت ۳ ساعت از زمان تلخیج.

Fig. 4. A. Congo red control, 600 mg/l. B. wet biomass at 600 mg/l dye solution. C. dry biomass at 600 mg/l dye solution after 3h from inoculation.



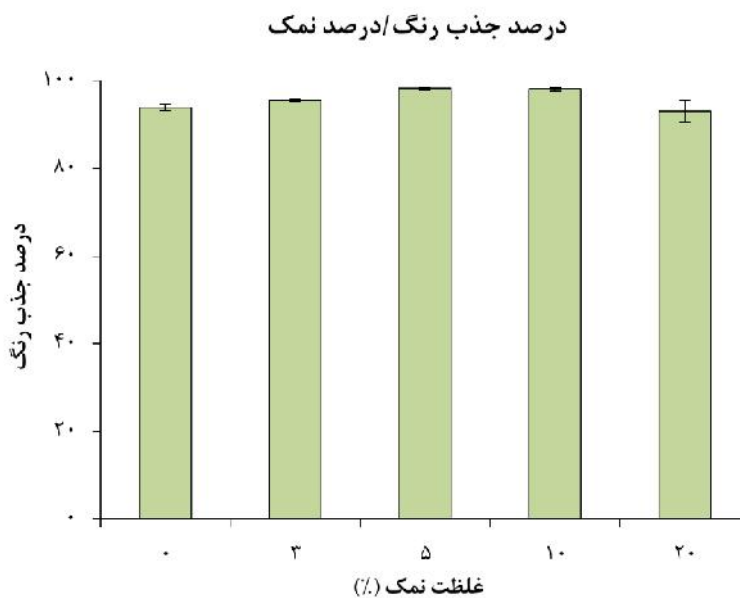
شکل ۵- جذب نمونه های کنترل (خط) و تیمار شده با زیست توده قارچی (خط چین) پساب های ۳ حوضچه مختلف پساب کارخانه رنگری در طول موج بین ۴۰۰ تا ۸۰۰ نانومتر.

Fig. 5. Absorbance of controls (lines) and fungal biomass treated wastewater (dashes) of three different textile wastewater ponds in 400-800 nm.



شکل ۶- A. پساب حوضچه شماره ۱ تیمار شده با قارچ . B. نمونه شاهد از حوضچه شماره ۱، C. پساب تیمار شده با قارچ حوضچه شماره ۲، D. نمونه شاهد از حوضچه شماره ۲، E. پساب تیمار شده با قارچ حوضچه شماره ۳، F. نمونه شاهد از حوضچه شماره ۳.

Fig. 6. A. Pond 1 treated wastewater with the fungal isolates. B. Pond 1 control sample. C. Pond 2 treated wastewater with the fungal isolates. D. Pond 2 control sample. E. Pond 3 treated wastewater with the fungal isolates. F. Pond 3 control sample.



شکل ۷- درصد حذف کنگورد در محلول ۶۰۰ میلی گرم بر لیتر رنگ با غلظت‌های مختلف نمک ($p>0.05$).

Fig. 7. Congo red removal percentage at 600mg/l dye solution with different salt concentrations ($p>0.05$).

مناسب و مقرر به صرفه است. در مطالعه انجام گرفته با توجه به نتایج به دست آمده نشان داده شد که سویه *M. UTMC 5032* *circinelloides* قارچی توانمند در حذف مقادیر بالایی از رنگ دی آزو کنگورد و رنگ‌های موجود در پساب واقعی صنایع رنگرزی است. آزمایشات انجام شده با استفاده از زیست توده تر و خشک نشان از این داشت که هر دو نوع زیست توده قادر به حذف مقادیر قابل توجهی از رنگ هستند. بنابراین بر اساس این مشاهده می‌توان احتمال داد که مکانیسم حذف رنگ توسط این سویه مستقل از متابولیسم قارچ است و به صورت غیرفعال از نوع حذف زیستی سطحی است (Singh 2015). قارچ‌ها به دلیل دارا بودن ترکیبات پلی‌ساقاریدی فراوان از قبیل کیتین و کیتوزان در دیواره خود که دارای تعداد زیادی گروههای عاملی هیدروکسیل و آمین است توانمندی بالایی در حذف آلاینده‌های مختلف از پساب‌ها دارند. وجود تنوع بالایی از گروههای عاملی در ساختار سطحی میکروارگانیسم‌های قارچی عاملی مهم در توانمندی بالای این موجودات زنده برای حذف ترکیبات مختلف هستند. از طرفی دیگر این میکروارگانیسم‌ها به دلیل دارا بودن نسبت سطح به حجم بالاتر نسبت به باکتری‌ها توانمندی بالایی بر روی قارچ‌های آلاینده‌ها از خود نشان می‌دهند. در مطالعه‌ای بر روی قارچ‌های *Trichoderma sp.* و *Aspergillus niger* غلظت رنگ ۲۵ میلی گرم بر لیتر بعد از ۵ ساعت تنها در حدود ۵٪ درصد حذف رنگ مشاهده شد (Sivasamy & Sundarabal 2011). با مقایسه نتایج حاصل از این پژوهش با نتایج مطالعات پیشین می‌توان نتیجه گرفت که *UTMC 5032*

بررسی جذب رنگ جدایه قارچی از پساب واقعی صنایع رنگرزی توسط *M. circinelloides* UTMC 5032

بررسی حذف رنگ توسط زیست توده قارچی از پساب کارگاه رنگرزی نشان از توانمندی این قارچ در حذف رنگ از پساب دارای مخلوطی از رنگ‌های مختلف داشت (شکل ۵ و ۶). شکل ۵ طیف جذبی در طول موج‌های مختلف نمونه‌های حوضچه‌های مختلف پساب رنگی تیمار شده با زیست توده تر قارچ را نسبت به نمونه شاهد نشان می‌دهد. شکل ۶ نمونه‌های تیمار شده با زیست توده تر جدایه منتخب و نمونه شاهد از پساب‌های ۳ حوضچه مختلف یک کارگاه رنگرزی را بعد از گذشت سه ساعت از تیمار نشان می‌دهد.

اثر NaCl بر میزان جذب زیستی رنگ توسط *M. circinelloides* UTMC 5032

با توجه به ماهیت شور پساب صنایع رنگرزی در بسیاری از مناطق کشور اثر غلظت‌های مختلف نمک بر جذب زیستی رنگ در این مرحله مورد ارزیابی قرار گرفت (شکل ۷). بر اساس نتایج به دست آمده و بررسی‌های آماری نشان داده شد که حضور غلظت‌های مختلف نمک تاثیر معناداری بر میزان جذب زیستی رنگ نسبت به نمونه شاهد نداشته است ($p>0.05$).

بحث

امروزه افزایش تولید پساب‌های رنگی صنایع نساجی به عنوان یک مشکل زیست محیطی مهم مطرح است. استفاده از میکروارگانیسم‌های جذب‌کننده این ترکیبات یکی از روش‌های

قارچی به دلیل سطح جذب بالا و دارا بودن پلیمرهای زیستی با توان جذب بالا در ساختار دیواره خود، بسیار حائز اهمیت است.

سپاسگزاری

از کلیه پژوهشگران آزمایشگاه بیوتکنولوژی محیطی دانشگاه تهران که در انجام این پژوهش ما را یاری نمودند سپاسگزاریم.

REFERENCES

- Ali, N., Hameed, A. & Ahmed, S.** 2009. Physicochemical characterization and Bioremediation perspective of textile effluent, dyes and metals by indigenous Bacteria. *Journal of Hazardous Materials* 164: 322-328.
- Almeida, E. & Corso, C.** 2014. Comparative study of toxicity of azo dye Procion Red MX-5B following biosorption and biodegradation treatments with the fungi *Aspergillus niger* and *Aspergillus terreus*. *Chemosphere* 112: 317-322.
- Amoozegar, M.A., Hajighasemi, M., Hamedi, J., Asad, S. & Ventosa, A.** 2011. Azo dye decolorization by halophilic and halotolerant microorganisms. *Annals of Microbiology* 61: 217-230.
- Carmen, Z. & Daniela, S.** 2012. Textile organic dyes—characteristics, polluting effects and separation/elimination procedures from industrial effluents—a critical overview. *Organic Pollutants Ten Years After the Stockholm Convention-Environmental and Analytical Update*, InTech: Croatia 55-86.
- Jafari, N., Kermanshai, R.K. & Soudi, M.R.** 2013. Screening, identification and optimization of a yeast strain, *Candida palmoleophila* JKS4, capable of azo dye decolorization. *Iranian Journal of Microbiology* 5: 434-440.
- Jafari, N., Soudi, M.R. & Kasra-Kermanshahi, R.** 2014. Biodecolorization of textile azo dyes by isolated yeast from activated sludge: *Issatchenkia orientalis* JKS6. *Annals of Microbiology* 64: 475-482.
- Katuri, K.P., Mohan, S.V., Sridhar, S., Pati, B. & Sarma, P.** 2009. Laccase-membrane reactors for decolorization of an acid azo dye in aqueous phase: process optimization. *Water Research* 43: 3647-3658.
- Ma, L., Zhuo, R., Liu, H., Yu, D., Jiang, M., Zhang, X. & Yang, Y.** 2014. Efficient decolorization and detoxification of the sulfonated azo dye Reactive Orange 16 and simulated textile wastewater containing Reactive Orange 16 by the white-rot fungus *Ganoderma* sp. En3 isolated from the forest of Tzu-chin Mountain in China. *Biochemical Engineering Journal* 82: 1-9.
- Ranjusha, V., Pandir, R., Kumar, K., Dastidar, M. & Sreekrishnan, T.** 2010. Biosorption of Remazol Black B dye (Azo dye) by the growing *Aspergillus flavus*. *Journal of Environmental Science and Health, Part A* 45: 1256-1263.
- Sambrook, J. & Russell, D. W.** 2001. Molecular cloning: a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, New York. 559-562.
- Singh, S. N.** 2015. Microbial degradation of synthetic dyes in wastewaters, Springer. pp: 2-6.
- M. *circinelloides* نسبت به دو قارچ آزمایش شده قادر به حذف درصد بالایی از غلظت رنگ طی مدت زمان کمتری است. مقادیر زیستی توده تولیدی در غلظت‌های مختلف رنگ نشان داد که غلظت‌های بالا رنگ بر روی این قارچ سمی نبوده و سویه معرفی شده در این پژوهش قادر به رشد و جذب رنگ حتی در غلظت‌های بالا (۱۰۰۰ میلی گرم بر لیتر) است. این در حالی است که به طور متوسط میزان غلظت رنگ در پساب صنایع نساجی و رنگرزی ۱۰-۲۰۰ میلی گرم بر لیتر گزارش شده است (Ali et al., 2009). با توجه به شور بودن پساب صنایع نساجی به ویژه در مناطق مرکزی کشور نمک می‌تواند به عنوان یک عامل تاثیرگذار در جذب زیستی رنگ مطرح باشد (Carmen & Daniela, 2012). نتایج به دست آمده از بررسی اثر غلظت‌های مختلف نمک و رنگ بر میزان جذب زیستی رنگ توسط UTMC 5032 نشان داد نمک اثری روی جذب رنگ توسط این سویه نداشته و می‌توان از این سویه در حذف زیستی رنگ از پساب شور صنایع نساجی استفاده کرد.
- براساس نتایج به دست آمده در این پژوهش UTMC 5032 برای اولین بار به عنوان عامل زیستی مناسب و توانمند در جذب رنگ‌های آزو از پساب‌های کارخانجات نساجی معرفی شد که زیست‌توده حاصل از آن توانایی حذف رنگ در غلظت ۶۰۰ میلی گرم بر لیتر رنگ را در شرایط شور با غلظت ۳ گرم بر لیتر نمک NaCl تا بیش از ۹۰ درصد در مدت زمان ۳ ساعت دارا است. با توجه به توانمندی این سویه در جذب رنگ‌های آزو و عدم گزارش آن به عنوان عامل زیستی جذب کننده رنگ-های آزو، این جدایه می‌تواند به عنوان گزینه ارزشمندی در جهت جذب رنگ از پساب‌های صنایع نساجی معرفی شود.

نتیجه گیری

وجود نمک در پساب صنایع نساجی موجب شده است که حذف آلاینده‌های رنگی از این پساب‌ها با مشکلات متعددی همراه باشد. با توجه به نتایج به دست آمده در این پژوهش و توانمندی بالای M. *circinelloides* UTMC 5032 در حذف کنگورد از محلول آبی و همچنین ترکیبات رنگی موجود در پساب‌های واقعی، استفاده از جاذب‌های قارچی می‌تواند راهکاری مناسب در جهت حذف آلاینده‌ها از پساب صنایع نساجی باشد. جذب رنگ کنگورد در غلظت ۲۰۰ گرم بر لیتر نمک سدیم کلرید نشان دهنده عدم تداخل نمک در جذب رنگ توسط جاذب زیستی UTMC 5032 است. با توجه به این نتایج، جداسازی و شناسایی جاذب‌های جدید

- Sivasamy, A. & Sundarabal, N.** 2011. Biosorption of an azo dye by *Aspergillus niger* and *Trichoderma* sp. fungal biomasses. Current Microbiology 62: 351-357.
- Stingley, R.L., Zou, W., Heinze, T.M., Chen, H. & Cerniglia, C.E.** 2010. Metabolism of azo dyes by human skin microbiota. Journal of Medical Microbiology 59: 108-114.
- Taran, M.** 2013. Decolorization of Remazol Black-B by *Halomonas* sp. PTCC1417 isolated from Urmia lake: Optimization by Taguchi methodology. Biological Journal of Microorganism 6: 1-10.
- Taha, M., Adetutu, E., Shahsavari, E., Smith, A. & Ball, A.** 2014. Azo and anthraquinone dye mixture decolorization at elevated temperature and concentration by a newly isolated thermophilic fungus, *Thermomucor indicae-seudataceae*. Journal of Environmental Chemical Engineering 2: 415-423.
- Wang, M.X., Zhang, Q.L. & Yao, S.J.** 2015 A novel biosorbent formed of marine-derived *Penicillium janthinellum* mycelial pellets for removing dyes from dye-containing wastewater. Chemical Engineering Journal 259: 837-844.
- Watanebe, T.** 2010. Pictorial atlas of soil and seed fungi: morphologies of cultured fungi and key to species. CRC press, 119-124.

How to cite this article:

Azin, E. & Moghimi, H. 2020. Biosorption of congo red azo dye and decolorization of textile industry wastewater by fungus *Mucor circinelloides* UTMC 5032. Nova Bioloica Reperta 7: 322-330. (In Persian).

آذین، ا. و مقدمی، ح. ۱۳۹۹. جذب زیستی رنگ آزو کنگورد توسط قارچ *Mucor circinelloides* UTMC 5032 و رنگبری زیستی پساب صنایع نساجی.

یافته‌های نوین در علوم زیستی ۷. ۳۲۲-۳۳۰.