# توالی یابی ژن راستی سیانین قبل و بعد از جهش با دی اتیل سولفات در باکتری اسیدیتیوباسیلوس اس پی. FJ2

# سميه فرهمند'، فائزه فاطمي' و رضا حاجي حسيني'

اگروه علوم زیست شناسی، دانشکدهٔ علوم، دانشگاه پیام نور، تهران، ایران؛ <sup>ت</sup>پژوهشکدهٔ مواد و سوخت هستهای، پژوهشگاه علوم و فنون هستهای، سازمان انرژی اتمی، تهران، ایران مسئول مکاتبات: فائزه فاطمی، ffatemi@aeoi.org.ir

چکیده. در باکتری اسیدیتیوباسیلوس فرواکسیدانس، پروتئینهای موجود در مسیر زنجیره انتقال الکترون از جمله پروتئین راستی سیانین، با اکسیداسیون آهن فرو به فریک، سب آزادشدن الکترون و در نهایت استحصال اورانیوم میشوند. تاکنون، ارتباط بین توالی این ژن با میزان استخراج اورانیوم در فرایند بیولیچینگ بررسی نشده است. بنابراین، در این مطالعه پس از تغییر میزان استحصال اورانیوم بر اثر جهش باکتری، بررسی تغییرات ژن *TUS*، میتواند نقش مستقیم و دقیق این پروتئین را آشکار سازد. بدین منظور، در باکتری اسیدیتیوباسیلوس اس پی. FJ2 بومی با دو دوز /۸/، و /۱ از دی اتیل سولفات جهش تصادفی ایجاد شد. سپس، جهت انجام فرایند بیولیچینگ، باکتری-ها به محیط حاوی /۰۰ سنگ معدن اورانیوم منتقل شدند. بعد از اندازه گیری میزان استخراج اورانیوم، آهن، میزان تغییرات اکسیداسیون و احیا و HP در فرایند بیولیچینگ، باکتری-ها به محیط حاوی /۰۰ سنگ معدن اورانیوم منتقل شدند. بعد از اندازه گیری میزان استخراج اورانیوم، آهن، میزان تغییرات اکسیداسیون و احیا و HP بهمنظور بررسی سکانس ژن راستی سیانین ، DNA ژنومی استخراج و پس از انجام PCR، برای تعیین توالی فرستاه شد. سپس، با استفاده از نرمافزار V.2.5 سکانس ژن و حشی با موتانت تحت مقایسه قرار گرفت. نتایج نشان داد که استخراج اورانیوم توالی فرستاده شد. سپس، با استفاده از نرمافزار و وحشی افزایش یافته است. با این وجود، تغییری در نواحی عمل کردی ژن راستی سیانین رخ نداده است. بهنظر می رسد که احتمالاً، SUP این و و حشی افزایش یافته است. با این وجود، تغییری در نواحی عمل کردی ژن راستی سیانین رخ نداده است. بهنظر می رسد که احتمالاً، SUP اثر در در باری می را در زنجیره انتقال الکترون و یا در نواحی تغیمی گذاشته است که نیازمند مطالعات بیشتر در این زمینه است.

**واژههای کلیدی.** انتقال الکترون، بیولیچینگ، پروتئین، جهش تصادفی، میکروار گانیسم

# Sequencing of the *rus* gene before and after the mutation with DES in the bacterial *Acidithiobacillus* sp. FJ2

# Somayeh Farahmand<sup>1</sup>, Faezeh Fatemi<sup>2</sup>, & Reza Hajihosseini<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Department of Biology Sciences, School of Science, Payam-e-Noor University of Tehran, Tehran, Iran; <sup>2</sup>Materials and Nuclear Fuel Research School, NSTRI, Tehran, Iran Correspondent author: Faezeh Fatemi, ffatemi@aeoi.org.ir

**Abstract.** In *Acidithiobacillus ferrooxidans*, the proteins present in the electron transfer pathway cause ferrous iron oxidation which leads to uranium extraction. The relationship between gene sequence and uranium extraction has not been investigated yet. Based on the changes in uranium extraction, the changes of rus gene sequence can reveal the direct and accurate role of this protein. For this purpose, a random mutation was induced in native *Acidithiobacillus* sp. FJ2 by two doses of 0.8% and 1% of DES. Then, the bacteria was transferred into a medium which contained 50% uranium ore to carry out the bioleaching process. After measuring the amount of the extracted uranium, iron, Eh and pH, genomic DNA was extracted to investigate the rusticyanin gene (rus) sequence sent for sequencing after performing PCR. Then, the wild-type gene sequence was compared with the mutant by Bioedit v7.2.5 software. The results showed that uranium extraction increased by mutant bacteria with DES 1% between 7-11 days in comparison with wild bacteria. However, there has been no change in the functional areas of the rusticyanin gene. It seems that DES affected other effective genes in the electron transport chain or regulatory areas, which required further studies.

Keywords. bioleaching, electron transport, microorganism, protein, random mutation

#### مقدمه

یکی از مهم ترین فرایندهای میکروبی، فرایندی موسوم به بیولیچینگ است که در آن، برای انجام یک سری واکنشهای شیمیایی از میکروارگانیسمها استفاده می شود. در این فرایند، با استفاده از باکتریها، فلزاتی همانند اورانیوم، مس، روی، کبالت و طلا به صورت محلول در میآیند ( & Mihaylovich, 2013 آغاز شد و در حال حاضر در بسیاری از کشور نظیر آمریکا، شیلی، آغاز شد و در حال حاضر در بسیاری از کشور نظیر آمریکا، شیلی، کانادا و استرالیا انجام می شود (Miccready & Gould, 1990). اسیدیتیوباسیلوس فرواکسیدانس، مهم ترین باکتری دخیل در بیولیچینگ اورانیوم است. در این تحقیق، باکتری بومی جداشده از چشمه آبگرم رامسر (اسیدیتیوباسیلوس اس پی. FJ2)، در فرایند

پسله ۲۰ بارم راسر راسیاییو با سیون سال یی ۲۰ مام از راید. بیولیچینگ اورانیوم به کار گرفته شده است (Jahani et al., 2015). اسیدیتیوباسیلوس فرواکسیدانس، یک باکتری شیمیولیتو تروف، گرم منفی، اسید دوست و اکسیدکنندهٔ آهن است ( Tsukasa et al., منفی، اسید دوست و اکسیدکنندهٔ آهن است ( راید این باکتری (2004). این باکتری از انتقال الکترون رها شده در مسیر اکسایش مواد معدنی (نظیر یون فرو، گو گرد عنصری، ترکیبات احیا شده گو گردی و کانه سولفیدی) در زنجیره تنفسی، انرژی مورد نیاز خود را تأمین میکند (Rawling, 2002; Ilbert & Bonnefoy, 2012). گیرنده نهایی الکترون در زنجیره تنفسی، اکسیژن مولکولی است که از طریق غشا وارد سلول می شود (Silverman & Lundgren, 1959).

چندین پروتئین در فضای پری پلاسمی باکتری وجود دارد که در زنجیره انتقال الکترون شرکت میکنند ( ;Sand *et al.*, 1994). با تحلیل بیوانفورماتیکی سکانس ژنوم اسیدیتیوباسیلوس فرواکسیدانس، اجزای اصلی زنجیره انتقال الکترون که در اکسیداسیون آهن و سولفور نقش دارند، شناسایی شده است که در اکسیداسیون آهن و سولفور نقش دارند، شناسایی شده است و ژنتیک، پیشنهاد شده است که الکترونها از اکسیداسیون آهن فرو Holmes & ییشنهاد شده است که الکترونها از اکسیداسیون آهن فرو و بعضی مسیر بالارونده را طی میکنند. در مسیر پائین رونده و بعضی مسیر بالارونده را طی میکنند. در مسیر پایین رونده، منتقل میشود (2008). از اینجا، بعضی از الکترونها مسیر پائین رونده یو بعضی مسیر بالارونده را طی میکنند. در مسیر پایین رونده، منتقل میشود (2008). از اینجا، در این میان، راستیسیانین، منتقل میشود (2008). این پری پلاسمیک (کاهره) است که نقش مهمی در اکسیداسیون فرو دارد. با افزایش میزان راستیسیانین در

محیط کشت، اکسیداسیون آهن افزایش می یابد ( , . Yarzabal et al. ) 2003). rus دارای یک پرومو تور مستقل است و رونویسی ژنهای Yarzabal et al. ( این اپرون، هدف تنظیمات پس از ترجمه است ( , . 2004) 2004). این پروتئین جزء اصلی در زنجیره انتقال الکترون بوده و بیش از . ۸ کل پروتئینهای موجود در زنجیره را تشکیل می دهد ( Hall et al., 1998). بیان اپران rus بستگی به سوبستراهای انرژی -زای محیط کشت دارد (2003 , . 2014 et al در سطح ترجمه، بسته به منبع اپران rus می شود (2003 , . 2014 et al در سطح ترجمه، بسته به منبع انرژی تنظیم می شود (2013 , . 2014).

یکی از دغدغههای اساسی در مورد فروشویی زیستی اورانیوم، انجام اقداماتی جهت بهبود، تسریع و افزایش استخراج اورانیوم در چگالی پالپهای بالا است که تاکنون اقدام عملی در مورد آن انجام نگرفته و تنها، تعداد معدودی فرضیه و مدلسازی برای آن صورت گرفته است. بنابراین مطالعات و با توجه به اهمیت نقش ژنها در بازده فرایند بیولیچینگ اورانیوم، میتوان با ایجاد تغییراتی بیولوژیکی در جمعیت باکتری وحشی، بازده بیولیچینگ و نیز ارتباط آن با ساختار باکتری را تحت بررسی قرار داد.

با توجه به اینکه ایجاد جهش بر روی باکتری می تواند تأثیر بسزایی در بازده فرایند بیولیچینگ اورانیوم داشته باشد، در این مطالعه، تصمیم گرفته شد تا از یکی از عوامل موتاژن شیمیایی با نام دی اتیل سولفات (DES) با فرمول شیمیایی (C4H<sub>10</sub>O4S)، به منظور ایجاد جهش مورد استفاده قرار گیرد. DES از عوامل آلکینه کننده است که برای القای جهش و دیگر تغییرات ژنتیکی در تعداد زیادی از ارگانیسمها استفاده می شود. DES قادر به آلکینه کردن نو کلئوتیدها در مکان های اکسیژن شامل موقعیت G-<sup>6</sup>O بوده و قادر به تبدیل بار، پس از ایجاد جهش تصادفی در جمعیت باکتری وحشی، میزان بازده استخراج اورانیوم در نمونههای جهش یافته و وحشی میزان بررسی قرار گرفته و در مرحله بعدی، جهت تعیین مکان و میزان

# مواد و روشها جهش با دی اتیل سولفات (DES)

باکتری اسیدیتیوباسیلوس اس پی. FJ2 مورد استفاده در این مطالعه، در تحقیقات قبلی، از چشمه گوگردی رامسر جدا شده

است (Jahani et al., 2015). به منظور جهش با دی اتیل سولفات، غلظت های مختلف DES در آب مقطر تهیه شد. سپس، دا میلی لیتر از محیط کشت حاوی باکتری با غلظت cell/ml ۱۰ میلی لیتر از محیط کشت حاوی باکتری با غلظت (V/V) ۱۰ مار (V/V) به دو پلیت انتقال داده شده و غلظتهای (V/V) (V/V، (V/V) // از دی اتیل سولفات برای هر پلیت استفاده شد. هر پلیت به مدت ۱۵ دقیقه با استفاده از مگنت استیرر هم زده شده و پلیت به مدت ۱۵ دقیقه با استفاده از مگنت استیرر هم زده شده و درنهایت، ۴۰ میکرولیتر از سدیم تیوسولفات /۲۵، به منظور پایان دادن به القای جهش به آن اضافه گردید. جهت ماندگاری تاثیرات جهش، نمونه ها به مدت ۱۲ ساعت در دمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شدند (Ru-an et al., 2009; Jian et al., 2009.

# کشت باکتری و تهیه مایه تلقیح

به منظور تهیه مایه تلقیح از باکتری و حشی و موتانت، باکتری ها در محیط کشت Ak کشت داده شدند. محیط کشت Ak حاوی MgSO4.7H<sub>2</sub>O ۰/۵g ، K<sub>2</sub>HPO4۰/۵g ، (NH4)<sub>2</sub>SO4 ۳/۰g FeSO4.7H<sub>2</sub>O ۴۴/۷g ی Ca(No<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.4H<sub>2</sub>O ۰/۰۱g ،KCl ۰/۱g در است ۲۰۰۰ ۱۹ محیط کشت، Fatemi *et al.*, 2016). پس از اضافه کردن ٪۱۰ باکتری ها به محیط کشت، H محیط به روی ۲ تنظیم شد (Chen *et al.*, 2012; Zhang *et al.*, 2008). سپس، محیط های کشت حاوی باکتری، در دمای ۳۰ درجه سانتی گراد محیط های کشت حاوی باکتری، در دمای ۳۰ درجه سانتی گراد در انکوباتور شیکردار با دور همزن ۱۸۰۳pm به مدت ۲ روز (تا Shahroz ی پس از آن، باکتریها با استفاده از سانتریفیوژ با دور زمان رسیدن باکتری ها به فاز لگاریتمی) انکوبه شدند ( 2012 et *al.*, 2012

#### تحليل سنگ معدن

کانسار اورانیوم از سنگ معدن اورانیوم کم عیار از منطقه معادن ساغند در شمال شرقی استان یزد و در فاصله ۱۸۵ کیلومتری شهرستان یزد جمع آوری شده است. به منظور انجام فرایند Fatemi *et* ایتخاب شد ( ایتخاب شد ( ایتخاب دولیچینگ، ابعاد سنگ ۲۰۹۳ – مال انتخاب شد ( *al.*, 2015 سنگ خرد شده، نمونه برای تحلیل XRF فرستاده شد و نتایج حاصل، نشان دهندهٔ کوارتز، پیریت و همچنین اورانیوم به عنوان ترکیبات اصلی بود.

#### فرايند بيوليچينگ اورانيوم

به منظور انجام فرایند بیولیچینگ، ٪۱۰ از مایههای تلقیح (باکتری وحشی و موتانت) به محیط کشت ۹k حاوی (W/V) ٪۵۰ سنگ معدن اورانیوم منتقل شد. نمونهها در انکوباتور ۳۵ درجه سانتیگراد

و دور همزن ۲pm ۱۵۰ انکوبه شدند. زمانیکه میزان استخراج اورانیوم به بالاترین حد خود رسید، بیولیچینگ متوقف شد. در این زمان، باکتریها با استفاده از سانتریفیوژ با دور g×۲۴۲۲= ۴۵۰۰rpm در زمان ۳۰ دقیقه، جمع آوری شدند. در نمونه کنترل منفی موجود، به جای مایه تلقیح از مخلوط متانول - فرمالدهید به نسبت ۱:۹استفاده شد.

## تحلیلهای لیچ لیکور حاصل از فرایند بیولیچینگ اورانیوم میزان اورانیوم

به منظور تعیین زمانی که میزان استخراج اورانیوم به بالاترین میزان خود رسیده است، در توالیهای ۲۴ ساعته، میزان ۱۰cc از لیچ لیکور برداشته شده و با فیلتر ۲/۰ میکرون، فیلتر شده و محلول حاصل از آن برای تحلیل طیف سنجی نشر اتمی یا ICP (و همچنین اندازه گیری آهن) فرستاده شد. در نهایت میزان لیچ لیکور برداشته شده با آب مقطر ۲=pH جبران شد.

#### pH و Eh

میزان PH و Eh با استفاده از دستگاه pH متر و Eh متر (Metrohm 827)، اندازه گیری شد. pH محیط بر روی ۲ تنظیم و در توالی های ۲۴ ساعته اندازه گیری و مجددا بر روی ۲ تنظیم می-شد. همانند pH، میزان تغییرات Eh نیز در توالی های ۲۴ ساعته در حضور باکتری وحشی و تنش یافته با دزهای مختلف DES اندازه گیری شد. اعداد به دست آمده در این مرحله به صورت نمودار رسم شدهاند.

#### میزان آهن

میزان آهن فرو با بدست آوردن اختلاف آهن فریک از آهن کل محاسبه شد. به منظور اندازه گیری آهن III موجود در نمونه مورد نظر، پس از تهیه منحنی کالیبراسیون، میزان ۱ میلی لیتر از لیچ لیکور فیلتر شده، در یک بالن ۵۰ میلی لیتری ریخته شد. ۳ میلی لیتر سولفوسالیسیلیک اسید ٪۱۰ به آن اضافه و با آب مقطر به حجم رسانده شد. در نهایت، جذب محلول توسط دستگاه اسپکتروفتومتر (IV-Vis) در طول موج ۵۰۰ نانومتر در مقابل محلول شاهد خوانده شد (2002, ۵۰۰ نانومتر در مقابل محلول شاهد آهن کل موجود در نمونه مورد نظر، پس از تهیه منحنی کالیبراسیون، میزان ۱ میلی لیتر از نمونه لیچ لیکور فیلتر شده در بالن ۵۰ میلی لیتری ریخته شد. ۳ میلی لیتر سولفوسالیسیلیک اسید ٪۱۰ و

Downloaded from ndea10.khu.ac.ir on 2025-01-08

حجم رسانده شد. پس از مدت زمان کو تاهی، جذب محلول توسط دستگاه اسپکتروفتومتر (UV- Vis) در طول موج ۴۲۵ نانومتر در مقابل محلول شاهد خوانده شد (Karamanev *et al.*, 2002). در نهایت میزان آهن فرو محاسبه گشت.

#### واکنش زنجیرهای پلیمراز PCR

در این مرحله، باکتریهای جمع آوری شده در فرایند بیولیچینگ اورانيوم، مورد استفاده قرار گرفتند. استخراج DNA ژنومی از اسيديتيوباسيلوس فرواكسيدانس با كيت استخراج DNA (سيناژن) پس از دستورالعمل های تامین کننده انجام شد. ژن با استفاده از پرايمرهای اختصاصی (( GAC AAC GAT CTT ACC) کراند 5'-TAT GTA ACT GTT GGT GCG ) و (F(GAA C-3' /R(G-3) تكثير شد. اين پرايمرها با استفاده از نرم افزار Primer3 و ژن runner طراحی شدند. برای انجام PCR از ۲/۵ میکرولیتر بافر ۱۰۰x PCR، ۱ میکرولیتر از هر آغازگر، ۰/۵ میکرولیتر v/۷۵،dNTPs، میکرولیتر DNA، میکرولیتر ۳/۱، MgCl2 الگو و ۰/۴ میکرولیتر pfu DNA polymerase در مجموع با حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر استفاده شد. مراحل بعدی PCR به ترتیب دناتوراسیون اولیه ۹۵ درجه (۵ دقیقه)، واکنش مرحله دوم در ۳۵ سیکل، شامل دناتوراسیون در دمای ۹۴ درجه (۲۰ ثانیه)، Annealing در دمای ۶۰ درجه (۳۰ ثانیه) و طویل سازی در دمای ۷۲ درجه سانتیگراد (۲ دقیقه و ۳۰ ثانیه) انجام پذیرفت. پس از تکمیل چرخه، طویل سازی نهایی به مدت ۷ دقیقه در ۷۲ درجه سانتیگراد انجام شد. به منظور کنترل و تأیید صحت انجام هر تست PCR از نمونههای کنترل منفی و مثبت استفاده شد. محصولات PCRبا استفاده از الکتروفورز در ژل آگارز ٪۱ مورد تجزیه و

تحلیل قرار گرفتند و باندها بعد از رنگ آمیزی با Safe stain توسط نور UV مشاهده شدند.

#### تعیین توالی ژن راستیسیانین

محصول PCR ژن *rus* پس از تکثیر، جهت تعیین توالی به شرکت تکاپوزیست فرستاده شد. جهت بررسی وجود یا عدم وجود جهش بر روی ژن *rus،* تحلیل توالی ها با استفاده از نرمافزار Bioedit v7.2.5 انجام شد.

#### آنالیز آماری

تفاوتهای بین دادهها با استفاده از نرم افزار SPSS و تست ANOVA تعیین شد. با استفاده از این نرم افزار P- value دادهها،

محاسبه شد و P<۰/۰۵ به عنوان تفاوت معنی دار در نظر گرفته شد. نمودارها با استفاده از نرمافزار Excel به دست آمد.

### نتايج و بحث

# میزان اورانیوم استخراج شده در طی فرایند بیولیچینگ

همانطور که در شکل ۱ نشان داده شده است، میزان استخراج اورانیوم توسط باکتری جهش یافته با (V/V) ٪۱ DES در پالپ (W/V) ٪۵۰، در حد فاصل روزهای ۷ تا ۱۱ نسبت به باکتری وحشی به تدريج رو به افزايش است. نتايج بيانگر اين مطلب بود كه استخراج اورانیوم موجود در محیط پس از ایجاد جهش با (V/V) // DES در روز دهم به (٪۹۰/۳۲) رسیده است که این میزان استخراج بیشتر از باکتری وحشی(٪۸۲/۱۵) در همان روز است. میزان استخراج اورانیوم توسط باکتری جهش یافته با (V/V) ./۸٪ DES کمتر از باکتری وحشى در روز دهم است. اين نتايج بيانگر اين مطلب است كه غلظت DES 1% (V/V) ، اثر مطلوبتری در استخراج اورانیوم داشته است. نتایج حاصل از این بخش با نتایج Ru-an و همکارانش که نشان دادند با تأثیر دزهای متفاوت جهش DES بر روی اسیدیتیوباسیلوس فرواکسیدانس، ضریب فرونشست فسفر محلول حاصل از سنگ فسفات سولفيد آهن، با كاربرد اسيديتيوباسيلوس فرواكسيدانس القا شده با دی اتیل سولفات (V/V) ٪۱ به میزان بالایی افزایش یافته است، مطابقت دارد (Ru-an., 2009). مطالعات Ehling و همكاران روی القای خاص لوکوس و جهش غالب-کشنده با DES روی اسپرماتوزوآ و اسپرماتید تاخیری موش نر انجام شد. نتایج بیانگر آن بود که جهش ناشی از القای خاص لوکوس، منجر به ٪۸۳ مرگ و میر در اسپرماتوزوآ و اسپرماتید تاخیری می شود. در حالی که جهش روی لو كوسهاي غالب-كشنده بسته به دوز DES ميزان جهش متغير است. بطوریکه در فاصله روزهای ۸-۵ فراوانی جهش با mg/kg DES =۲۰۰ برابر با DES =۳۰۰ Mg/kg و جهش با DES =۳۰۰ mg/kg برابر با ۵-۱۰×۷/۵ در هر لو کوس بود ( V/۵×۱۰۰ در هر لو کوس بود ( Ehling & Neuhiuser-Klaus 1988). با توجه به اینکه در پژوهش حاضر در دوز (V/V) ٪۱ از DES نتایج بهتری نسبت به دوز (V/V) ٪۸/۰ حاصل گشته است، می توان این گونه بیان نمود که نتایج حاصل از این تحقیق با نتایج Ehling مطابقت دارد. بیشترین میزان استخراج تاکنون در پالپ //۱۲/۵ از باکتری اسیدیتیوباسیلوس اس یی. FJ2 به میزان /۲/۶ ±۶۸ در مدت ۲۰ روز گزارش شده بود (Jahani et al., 2015).



**شکل ۱**- میزان استخراج اورانیوم توسط باکتری وحشی در مقایسه با باکتری جهش یافته با (V/V) ٪۱ و ٪N.C) DES (N.C: کنترل منفی، W: باکتری وحشی، ٪۸/۰: جهش ناشی از (V/V) ٪۸/۰ DES ، ٪۱: جهش ناشی از (V/V) ٪۱ DES).

**Fig. 1.** Uranium extraction concentrations by wild bacteria compared with mutated bacteria by (V/V) 1%; 0.8% DES. (NC: Negative Control, W: wild Bacteria, 0.8%: Mutation caused by DES 0.8% (V/V), 1%: Mutation caused by DES 1% (V/V)).

محيط منجر مي شود ( Meruane & Vargas, 2003; Dong Ru-an (et al., 2011 و همكاران (2009) روى ضريب فرونشست فسفر محلول حاصل از سنگ فسفات سولفيد آهن، با کاربرد اسیدیتیوباسیلوس فرواکسیدانس القا شده با (V/V) ٪۱ از DES مطالعه نمودند و اظهار داشتند که میزان pH یس از 5 روز به حداقل مقدار خود (مقدار تعادل) رسیده است. با توجه به اكسيداسيون سولفيد آهن از طريق اسيديتيوباسيلوس فرواکسیدانس یون Fe<sup>+2</sup> که از Fe<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> حاصل شده است به Fe<sup>+3</sup> تبدیل میشود. واکنش مزبور با کاهش pH محیط، موجب ايجاد انرژى لازم براى رشد اسيديتيوباسيلوس فرواکسیدانس شده و سنگ معدن مزبور نیز به کمک H2SO4 به حالت محلول در میاید و در نهایت منجر به تولید فسفر محلول مي شود (Ru-an., 2009). Hiroyoshi و همكاران(1999) نشان دادند كه جاروسيت به عنوان يك عامل ممانعت کننده بر رشد باکتری محسوب می شود زیرا مواد مورد نیاز باکتری را از دسترس آن خارج میکند. تنظیم میزان pH محيط مي تواند پديدهٔ جاروسيت را کنترل نموده و آن را به حداقل برساند (Hiroyoshi et al., 1999). این نتایج با یافته های حاصل از این پژوهش مطابقت دارد.

بررسی تغییرات pH و Eh نتایج حاکی از آن است که میزان pH در روزهای ابتدایی افزایش یافته و پس از آن به تدریج کاهش مییابد. میزان pH در باکتری جهش یافته با (V/V) ٪۱ DES در روز ۱۲ به حداقل مقدار خود (pH=1/۸۹) رسیده است که این میزان pH مصرفی در باکتری وحشی در همان روز برابر با pH=۲/۰۳ است (شکل ۲). همهٔ باکتری هایی که در فروشویی میکروبی بکار میروند، در یک محدوده خاصی از pH اسیدی فعالیت دارند. کاهش زياد pH مي تواند روي پروتئين هاي زنجيره انتقال الكترون تأثير سوء داشته باشد، بهطوریکه pH زیر ۱/۵ فعالیت باکتری را كاهش مي دهد (Fetter, 1998). در طي انجام فرايند بیولیچینگ، pH محیط در روز اول افزایش و از روز دوم تا دوازدهم کاهش یافته است. pH، یکی از فاکتورهای مهم در رشد باکتری است که می تواند روی اکسیداسیون آهن فرو تأثیر گذار باشد (Meruane & Vargas, 2003). در روزهای ابتدایی، باکتری با مصرف <sup>+</sup>H در اکسیداسیون آهن فرو شرکت نموده که این امر باعث افزایش pH محیط می شود. با پیشرفت زمان فروشویی باکتریایی، Fe<sup>+3</sup> به Fe<sup>+3</sup> اکسید میشود و باعث تشکیل <sup>+</sup>H می شود که در نهایت به کاهش تدریجی pH



زمان ( روز ) N.C= Negative control W= Wild 0.8%= DES 1% = DES

**شکل ۲-** تغییرات pH محیط توسط باکتری وحشی در مقایسه با باکتری جهش یافته با (V/V) ٪۱ و ٪۸.۸ DES. (N.C: کنترل منفی، W: باکتری وحشی، ٪۸/۰: جهش ناشی حاصل از (V/V) ٪۸/۰ DES ، ٪۱: جهش ناشی از (V/V) ٪۱ DES ۱

**Fig. 2.** The values of the environmental pH by wild bacteria compared with mutated bacteria by DES 0.8%, 1% (V/V). (NC: Negative Control, W: wild Bacteria, 0.8%: Mutation caused by DES 0.8% (V/V), 1%: Mutation caused by DES 1% (V/V)).

اندازهٔ A۰۰mV افزایش یافته است. همچنین، طبق مطالعهٔ Barrett و همکاران (2006)، پس از ایجاد جهش بر روی ژن *rus و* با تبدیل H143M، میزان Eh تقریبا به اندازهٔ ۴۰۰mV نسبت به نوع وحشی افزایش یافته است (Barrett *et al.*, 2006). این نتایج با نتایج حاصل از این پژوهش مطابقت دارد.

#### میزان آهن فرو

شکل ۴ میزان <sup>Fe+2</sup> مصرفی محیط را در باکتری جهش یافته نسبت به باکتری وحشی نشان میدهد. مشاهدات بیانگر کاهش آهن محیط در باکتری جهش یافته با (V/V) ٪/ DES، به تدریج در حدفاصل روزهای ۱۰ تا ۱۲ است. میزان آهن فرو در باکتری جهش یافته با (V/V) ٪/ DES در روز ۱۲ به حداقل مقدار خود ( ppm ۰) رسیده است، در حالیکه مصرف آهن در باکتری وحشی Fe<sup>+2</sup> در همان روز ( more from ) است. مطالعات بیانگر این مطلب است در همان روز ( more from ) است. مطالعات بیانگر این مطلب است محیط دارد ( Walsh, 1997) است. مطالعات بیانگر این مصرف Fe<sup>+2</sup> محیط دارد ( walsh, 1997). آهن برای رشد باکتری ضروری نتیجه مصرف آن، انرژی مورد نیاز خود را به دست می آورد. است. باکتری با اکسیداسیون آهن دو ظرفیتی به سه ظرفیتی و در بنابراین، با مصرف آهن فرو در محیط، و تولید آهن فریک، سار (IV) به فرم قابل حل (U) اکسیده شود ( walsh 1974 و Yingbo دایج با مطالعات این نتایج با مطالعات ( 2011) و همکاران (2011) که نشان دادند پس از ایجاد جهش در باکتری

شکل ۳ تغییرات اکسیداسیون و احیا (Eh) در باکتری جهش یافته نسبت به باكترى وحشى را نشان مىدهد. نتايج نشان دهندهٔ افزايش تدریجی Eh در باکتری جهش یافته با (V/V) ٪/ DES، به تدریج در حدفاصل روزهای ۱۰ تا ۱۳ است. میزان Eh در باکتری جهش یافته با (V/V) // DES در روز ۱۰ به حداکثر مقدار خود (mv ۵۴۱/۶۶) رسیده است که این میزان Eh، بیشتر از باکتری وحشی(۴۱۸/۳۳ mv) است. میزان اکسیداسیون و احیا توسط باکتری جهش یافته با (V/V) ./۸٪ DES کمتر از باکتری وحشی است که با نتایج استخراج اورانیوم همخوانی دارد. اکسیداسیون غيرمستقيم باكتريايي كه سبب آزادسازي فلزات بوسيله آهن فريك می شود، به میزان Eh بسیار وابسته است. در طول اکسیداسیون آهن فرو بوسیله باکتری، Eh محیط به تدریج افزایش می یابد. باکتری-های هوازی به پتانسیل ردوکس مثبت احتیاج دارند که این افزایش پتانسیل در نتیجه اکسایش یون فرو و افزایش یون فریک است که حاكي از فعاليت باكترىها است (Natarajan, 1998). با استناد به  $E_0 = -\cdot/14V$ ,  $E_0 Fe^{+3} = -\cdot/\cdot 1V$ ) جدول پتاسیل ردوکس Fe<sup>+2</sup>) و با توجه به بالا بودن غلظت يون فرو در محيط و تبديل آن به يون فريک طي فرايند بيوليچينگ و با استناد به معادلهٔ نرنست، میزان Eh محیط افزایش مییابد. در مطالعه ای که Kanbi و همكاران (2002) انجام دادند، بیان نمودند كه پس از ایجاد جهش بر روی ژن *rus* و با تبدیل met148leu میزان Eh به



**شکل ۳-** میزان اکسیداسیون و احیا توسط باکتری وحشی در مقایسه با باکتری جهش یافته با (V/V) ۱٪و ٪۸./DES. (N.C: کنترل منفی، W: باکتری وحشی، /۸/۰: جهش ناشی حاصل از (V/V) ٪/DES ۰/۸٪ (Des ۰/۸) یا DES ۱٪ (V/V) ۲۰ علامت \*\* نشان دهنده نتیجه حاصل از تحلیل آماری باکتری جهش یافته با /۱٪ DES بوده که با باکتری وحشی معنی دار هستند (۲۰/۵).

**Fig. 3.** Oxidation and reduction rates by wild bacteria compared with mutated bacteria by DES 0.8%, 1%. (NC: Negative Control, W: wild Bacteria, 0.8%: Mutation caused by DES 0.8% (V/V), 1%: Mutation caused by DES 1% (V/V)). The \*\* sign represents the result of statistical analysis Des 1% (V/V) mutant, which is significant with Wild bacteria (P < 0.05).



**شکل ۴**- میزان مصرف Fe<sup>+2</sup> توسط باکتری وحشی در مقایسه با باکتری جهش یافته با (V/V) ٪۱ و ٪۸.۹ DES. (N.C: کنترل منفی، W: باکتری وحشی، ٪۸/۰: جهش ناشی حاصل از (V/V) ///(DES. ٪۱: جهش ناشی از (V/V) /./DES). علامت \* نشان دهنده نتیجه حاصل از تحلیل آماری باکتری وحشی بوده که با گروه کنترل معنیدار است (۰/۰۵). علامت \*\* نشان دهنده نتیجه حاصل از تحلیل آماری باکتری جهش یافته با (V/V) ٪۱ DES بوده که با گروه کنترل معنیدار هستند(۰/۰۰>P). علامت # نشان دهنده نتیجه حاصل از تحلیل آماری باکتری جهش یافته با (V/V) ٪۱ DES با کتری وحشی معنی دار

**Fig. 4.** Fe<sup>+2</sup> consumption rates by wild bacteria compared with mutated bacteria by DES 0.8%, 1% (V/V). (NC: Negative Control, W: wild Bacteria, 0.8%: Mutation caused by DES 0.8% (V/V), 1%: Mutation caused by DES 1% (V/V)). The \* sign represents the result of statistical analysis of the Wild bacteria, which is significant with Negative control (P < 0.05). The \*\* sign represents the result of statistical analysis Des 1% (V/V) mutant, which is significant with Wild bacteria (P < 0.05). The # sign represents the result of statistical analysis Des 1% (V/V) mutant, which is significant with Wild bacteria (P < 0.05). The # sign represents the result of statistical analysis Des 0.8% mutant, which is significant with Wild bacteria (P < 0.05).

ذوب تحت ارزیابی قرار داد. وی مشاهده نمود که نقطهٔ ذوب در DNA ی باکتری وحشی ۰/۱±۹۴/۶ و میزان GC برابر با ٪۶۱/۵ است، در حالی که در باکتری جهش یافتهٔ مقاوم به گلایسین نقطهٔ ذوب ۹۶/۲±۰/۱ و میزان GC برابر با ٪۶۵/۵ است. طبق این نتایج، تغییر زیادی در توالی نوکلئوتیدی پس از ایجاد جهش مشاهده نشده است (De Ley, 1964). مطالعات Ronen و همكاران (1964) که با ایجاد جهش توسط DES جهت بازگشت لوسین روى سالمونلاتايفي موريوم اگزوتروف انجام شد، بيانگر اين مطلب بود که ۵ml از DES بعد از ۵ روز تغییرات کمی در باکتری ایجاد میکند. از بین ۱۰ لوله آزمایشی که ارزیابی شد، در ۵ لوله میزان بازگشت لوسین برابر با (۱۰<sup>-۵</sup>×۶–۰/۵) بود و در ۵ لولهٔ دیگر این میزان جهش کمتر و برابر با (۱۰<sup>-۹</sup>×۲۰/۲۰–۸–۱×۵) بود (Ronen, 1964). طبق مطالعات Albooshoke و همكاران cyc1) نتايج هم رديفي نوكلئوتيدي توالى جهش يافتهٔ ژن (2017) موجود در زنجیره انتقال الکترون در مرغ بومی خراسان، ٪۹۹ شباهت را با توالی مشابه در ژنوم نوکلئوتید مرغ وحشی نشان داد. بیشترین تنوع ژنتیکی در توالی ناحیه غیرکدشونده گزارش شده است. مطالعات Xie و همکاران (2013) روی جداسازی آرسنیک و آهن از سنگ آرسنیک حاوی طلا پس از ایجاد جهش ترکیبی UV60s و اولتراسونیک به مدت ۱۰ دقیقه روی مخلوطی از باکتریهای اسیدیتیوباسیلوس فرواکسیدانس و اسیدیتیوباسیلوس كريپتوم، نشان دهندهٔ اين مطلب بود كه اكسيداسيون آهن فرو افزایش یافته است. در طی بیولیچینگ سنگ آرسنیک حاوی طلا، تراکم باکتریهای جهش یافته طی ۱۵ روز، به بیش از ۱۰ برابر باکتری ها در کشت اصلی رسید. میزان استخراج آهن پس از ۱۵ روز به میزان ٪۹/۹ و میزان استخراج آرسنیک پس از ۱۲ روز به میزان ٪۴۶/۱ در مقایسه با باکتری وحشی افزایش یافت. همچنین میزان pH در روزهای ابتدایی افزایش یافت و پس از آن تا روز هجدهم از مقدار آن به تدریج کاسته شد. این میزان کاهش pH در باکتری جهش یافته بیشتر از باکتری وحشی گزارش شده است. مطالعات Kang و همكاران (2009) روى بيوليچينگ كلكوسيت به وسيلهٔ ايجاد جهش توسط مواد جهش زاى شيميايي NO2<sup>-</sup> DES و UV روی مخلوطی از باکتری های جدا شده (اسيديتيوباسيلوس، لپتوسپيريليوم، اسيديفيلوم و سولفوبا سيلوس) از شیرابه های معادن نشان داد که ایجاد جهش توسط (V/V)

اسیدیتیوباسیلوس فرواکسیدانس، سرعت اکسیداسیون آهن فرو در باكترى جهش يافته نسبت به باكترى وحشى افزايش مى يابد مطابقت دارد. بررسی میزان استخراج اورانیوم، تغییرات اکسیداسیون و احیا، مصرف pH و آهن محیط بیانگر این مطلب بود که باکتری جهش يافته با (V/V) // DES توانسته است با تنظيم pH محيط پديده جاروسیت را در چگالی پالپ بالا کنترل کند و با اکسیداسیون آهن فرو و تولید آهن فریک در محیط و مصرف آن، U<sup>+4</sup> را به فرم قابل حل U<sup>+6</sup> اکسید کند ( U<sup>+6</sup> اکسید کند ( U<sup>+6</sup> (1999). بهترین نتایج در نمونه های حاصل از پالپ (W/V) ٪.۵۰ در مورد پارامترهای pH، آهن و Eh در روز ۱۰–۱۲ حاصل شده است، بطوریکه در روز دوازدهم میزان آهن فرو و pH به کمترین مقدار خود رسیده است و این مقدار کمتر از باکتری وحشی در همان روز است. میزان Eh نیز در روز دهم به بیشترین مقدار خود رسیده است که این مقدار بیشتر از باکتری وحشی در همان روز است. در طی این مدت نیز میزان استخراج اورانیوم به تدریج افزایش یافته است. این میزان استخراج اورانیوم در روز دهم به مجددا افزایش یافته است که این نشان دهندهٔ این مطلب است که باکتری های جهش یافته سعی در تطابق خود با محیط داشته و تا حد آستانه خاصی قادر به تحمل شرایط سمی اورانیوم هستند.

# نتایج PCR و توالی یابی با نرمافزار Bioedit

بنابر نتایج حاصله، ژن *rus* به عنوان یکی از مهم ترین ژنهای دخیل در انتقال الکترون، انتخاب شده و توالی مورد نظر از DNA ژن *rus* در باکتری وحشی و جهشیافته که به روش PCR تکثیر یافتند تحت بررسی قرار گرفتند (شکل ۵). پس از تعیین توالی ژنهای جهش یافته، جهت بررسی مکان جهش، تحلیل توالیها با نرم افزار ۲.2.5 Bioedit تحت ارزیابی قرار گرفتند. ژن دارای ۱۸۷ نو کلئوتید است که ۳۲ نو کلئوتید اول آن سیگنال پپتید است. این ژن با احتساب سیگنال پپتید دارای یک دومین (۸۵– ۱۸۷) است (Www.uniprot.org). بررسی ها نشان می دهد که هیچ جهشی در توالی ژنها رخ نداده است (شکل ۶). با توجه به دارد جهش در بقیهٔ ژنها و یا مراکز ژنها رخ داده باشد. است، امکان پس از ایجاد جهش با UV، روی باکتری آگروباکتریوم تومه فاسینس و مقایسهٔ آن با نوع وحشی، میزان جهش را از روی نقطهٔ

100					
1000bp					
750bp			525bp		
500bp					
	DES0.8%	DES1%	CO50	CO+	CO-

*شکل* ۵– باند محصولات PCR بر روی ژل اگاروز با استفاده از پرایمرهای اختصاصی ژن *rus.* **Fig. 5.** PCR product band on agarose gel using *rus* gene specific primers.



DES ۰/۸، او ۲/۷ (V/V) یک و بعد از جهش با (V/V) یک و بعد از جهش با (V/V) یک و بعد از جهش با (V/V) یک و . **Fig. 6.** Graph depicted by Bioedit software. Sequence analysis of *Acidithiobacillus ferrooxidans* before and after mutation by DES 0.8%, 1% (V/V).

افزایش استخراج مس به میزان ٪/۱۰/۶ توسط باکتریهای جهش یافته در مقایسه با باکتریهای وحشی منجر میشود. این نتایج با نتایج حاصل از این پژوهش مطابقت دارد.

#### نتيجه گيري

نتایج به دست آمده از این تحقیق حاکی از آن است که هرچند تغییری در توالی ژن جهش یافتهٔ rus در پالپ (W/V) ٪۰۰ ٪۱ DES به مدت ۶۰ دقیقه بهترین عمل کرد را در لیچینگ کلکوسیت دارد و این جهش منجر به افزایش استخراج <sup>2+</sup>Cu در مدت ۲۰ روز در مقایسه با نمونه وحشی میشود. مطالعات Wu و همکاران (2017) نشان داد که پس از ایجاد جهش توسط UV به مدت ۱۲۰ ثانیه روی باکتری پروویدنسیا I-TAL، تراکم سلولهای باکتری جهش یافته در فاز ثابت ٪۲۶ و آمونیاک تولیدشده توسط باکتریهای جهش یافته نیز ٪۱۲ افزایش یافته است. این امر به

#### REFRENCES

- Albooshoke, N., Tahmoorespour, M. and Nassiry M.R. 2017. Identification and sequencing of Mt-COX1 gene in Khorasan native chicken. – Genetics in the 3rd Millennium 12: 3520-3527.
- Barrett, M.L., Harvey, I., Sundararajan, M., Surendran, R.R., Hall, J.F., Ellis, M.J., Hough, M.A., Strange, R.W., Hillier, I.H. and Hasnain, S.S. 2006. Atomic resolution crystal structures, EXAFS, and quantum chemical studies of rusticyanin and its two mutants provide insight into its unusual properties. – Biochem. J. 45: 2927-2939.
- **Borisovich, U.A. and Mihaylovich, K.A.** 2013. Bioleaching of low grade uranium ore containing pyrite using *A. ferrooxidans* and *A. thiooxidans.* – J. Radioanal. Nucl. Chem. 295: 151-156.
- Chen, P., Yan, L., Wang, Q., Li, Y. and Li, H. 2012. Surface alteration of realgar (As4S4) by *Acidithiobacillus ferrooxidans.* – Int. Microbiol. 15: 9-15.
- **De Ley, J. 1964.** Effect of mutation on DNA-composition of some bacteria. Antonie van Leeuwenhoek 30: 281-288.
- Dong, Y., Lin, H., Wang, H. and Mo, X. 2011. Effects of ultraviolet irradiation on bacteria mutation and bioleaching of low-grade copper tailings. – Miner. Eng. 24: 870-875.
- Dutrizac, J.E. and MacDonald, R.J.C. 1974. Ferric iron as a leaching medium. Miner. Sci. Engng. 6: 59-62.
- Ehling, U.H. and Neuhiuser-Klaus, A. 1988. Induction of specific-locus and dominant-lethal mutations in male mice by diethyl sulfate (DES). – Mutat Res. 199: 191-198.
- Fatemi, F., Arabieh, M. and Jahani, S. 2016. Application of response surface methodology to optimize uranium biological leaching at high pulp density. – Radiochim. Acta. 104: 239-246.
- Fatemi, F., Rashidi, A. and Jahani, S. 2015. Isolation and Identification of native sulfur-oxidizing bacterium capable of uranium extraction. – Prog. Biol. Sci. 5: 207-221.
- Fetter, C.W. 1998. Applied hydrogology. Pub New York, pp: 4-5.
- Hall, F.J., Kanbi, D.L., Harvay, I., Murphy, M.M. and Hasnain, S.S. 1998. Modulating the Redox Potential and Acid Stability of Rusticyanin by Site-Directed Mutagenesis of Ser86. – Biochem. 37: 11451-11458.
- Hiroyoshi, N., Hirota, M., Hirajima, T. and Tsunekawa, M. 1999. Inhibitory effect of ironoxidizing bacteria on ferrous-promoted chalcopyrite leaching. – Biotechnol. Bioeng. 64: 478-83.
- Hoffmann, G.R. 1980. Genetic effects of dimethyl sulfate, diethyl sulfate, and related compounds. Mutat. Res. 75: 63-129.
- Holmes, D. and Bonnefoy, V. 2006. Genetic and bioinformatic insights into iron and sulfur oxidation mechanisms of bioleaching organisms. – Biomining pp: 281-307.
- **Ilbert, M. and Bonnefoy, V.** 2012. Insight into the evolution of the iron oxidation pathways. Biochim Biophys Acta 1827: 161-75.

مشاهده نشده است، اما جهش ناشی از (V/V) ٪۱ DES تأثیر بسزایی در افزایش استخراج اورانیوم در پالپ (W/V) ٪۵۰ از روز ۷–۱۱ داشته است. به عبارتی دیگر، باکتری جهش یافته با (V/V) ۸/۸/ DES در پالپ (W/V) ٪۵۰ فعالیتی کمتر از باکتری وحشی داشته است، در حالیکه فعالیت باکتریهای جهش یافته با (V/V) ۱/۲ DES افزایش نشان می دهند. با توجه به تصادفی بودن جهش و عدم مشاهده تغییر در توالی باکتری، می توان اینگونه نتیجه گیری نمود که احتمالا جهش در بقیهٔ ژنها یا مراکز ژنها رخ داده است که است. با توجه به اهمیت موضوع، با بررسی سایر ژنها و یا ایجاد جهش هدفمند، می توان ژن یا مراکز ژنی را که پس از جهش، منجر به افزایش استخراج اورانیوم میشود، پیدا نمود.

سپاسگزاری

نویسندگان این مقاله از خانم سبا میری که در انجام این تحقیق همکاری نمودند تشکر می کنند.

Downloaded from ndea10.khu.ac.ir on 2025-01-08

- Jahani, S., Fatemi, F., Firoz-e-zare, M.A. and Zolfaghari, M.R. 2015. Isolation and Characterization of *Acidithiobacillus ferrooxidans* Strain FJS from Ramsar, Iran. – eJBio. 11: 138-146.
- Jian, k., Guan-zhou, Q., Jian, G., Hai-hua, W. and Xueling, W. 2009. Bioleaching of chalcocite by mixed microorganisms subjected to mutation. – J. Cent. South Univ. T. 16: 0218-0222.
- Karamanev, D.G., Nikolov, L.N. and Mamatarkova, V. 2002. Rapid simultaneous quantitative determination of ferric and ferrous ions in drainage waters and similar solutions. Miner. Eng. 15: 341-346.
- Kanbi, L.D., Svetlana, A., Hough, M.A., Hall, J. F., Dodd, F.E. and Hasnain, S.S. 2002. Crystal Structures of the Met148Leu and Ser86Asp Mutants of Rusticyanin from *Thiobacillus ferrooxidans*: Insights into the Structural Relationship with the Cupredoxins and the Multi Copper Proteins. – J. Mol. Biol. 320: 263-275.
- Kang, J., Qiu, G.Z. and Gao, J. 2009. Bioleaching of chalcocite by mixed microorganisms subjected to mutation. – J. Cent. South Univ. T. 16: 0218-0222.
- Meruane, G. and Vargas, T. 2003. Bacterial oxidation of ferrous iron by *Acidithiobacillus ferrooxidans* in the pH range 2.5-7.0. Hydrometallurgy 71: 149-158.
- McCready, R.G. and Gould, W.D. 1990. Bioleaching of uranium. In Microbial mineral recovery, (H. L. Erlich and C. L. Brierley, Eds.). – McGraw-Hill, New York. pp: 107-126.
- Natarajan, K.A. 1998. Electro chemical aspects of bioleaching of base treatal sulfides, microbial mineral Recovery. – Erlich, H. pub, New York, 162 pp.
- Pulgar, V., Nunez, L. and Moreno, F. 1993. Expression of rusticyanin gene is regulated by growth condition in Thiobacillus ferrooxidans. In: Torma AE, Wey JE, Lakshmanan VI (eds) Biohydrometallurgical technologies. – TMS. 2: 541-548.Rawlings, D.E. 2002. Heavy metal mining using microbes. – Annu. Rev. Microbiol. 56: 65-91.
- **Robert, C., Black, I.I. and Shute, A.E.** 1994. Respiratory Enzymes of *Thiobacillus ferrooxidance* kinetic properties of an Acid stable Iron: Rusticyanin oxidoreductae. – Biochem. 33: 9220-8.
- **Ronen, A.** 1964. Back mutation of leucine-requiring auxotrophs of *Salmonella typhimurium* induced by diethylsulphate. J. Gen. Microbil. 37: 49-58.
- Ru-an, C.H., Xiao-hui, H., Chun-qiao, X., Yuan-xin, W.U. and Wen-xue, Z. 2009. Bioleaching of soluble phosphorus from rock phosphate containing pyrite with DES-induced *Acidithiobacillus ferrooxidans*. – J. Cent. Sout Univ T. 16: 0758-0762.
- Sand, W., Gerke, T., Hallmann, R. and Shippers, A. 1995. Sulfur chemistry, biofilm and the (in) direct

attack mechanisms- a crucial evaluation of bacterial leaching. – Appl. Microbiol. Biotechnol. 43: 961-965.

- Silverman, M.P. and Lundgren, D.G. 1959. Studies on the chemoautotrophic iron bacterium *Ferrobacillus* ferrooxidans. I. An improved medium and a harvestingnprocedure for securing high cell yields. – J. Bacteriol. 77: 642-647.
- Shahroz, K., Faizul, H., Fariha, H., Kausar, S. and Rahat, U. 2012. Growth and Biochemical Activities of *Acidithiobacillus thiooxidans* Collected from Black Shale. – J. Microbiol. Res. 2: 78-83.
- Tsukasa, I., Kenichi, S. and Satoshi, O. 2004. Isolation, characterization, and in situ detection of a novel chemolithoautotrophic sulfur-oxidizing bacterium in wastewater biofilms growing under microaerophilic conditions. – Appl Environ Microbiol. 70: 3122-3129.
- Valdés, J., Pedroso, I., Quatrini, R., Dodson, R., Tettelin, H., Blake, R., Eisen, J.A. and Holmes, D.S. 2008. Acidithiobacillus ferrooxidans metabolism: from genome sequence to industrial applications. – BMC Genomics 11: 597-621.
- Vaghar, R. 1999. Microbial technology in metallurgy. Univ. Ind. Mines. Tehran, 372 pp.
- Walsh, D. 1997. Recent developments at the Girilambone heap leach-SX-EW operation. Girilambone copper company, pub. In: ALTA Copper Hydrometallurgy Forum, October 20–21. – Queensland, Australia pp: 1-15.
- Wu, A.X., Hu, K.J., Zhang, A.Q. and Yang, Y. 2017. Effect of ultraviolet mutagenesis on heterotrophic strain mutation and bioleaching of low grade copper ore. – J. Cent. South Univ T. 24: 2245-2252.
- Xie, X., Yuan, X., Liu, N., Chen, X., Abdelgadir, A. and Liu, J. 2013. Bioleaching of Arsenic-Rich Gold Concentrates by Bacterial Flora before and after Mutation. – Biomed. Res. Int. 2013: 1-10.
- Yarzabal, A., Duquesne, K. and Bonnefoy, V. 2003. Rusticyanin gene expression of Acidithiobacillus ferrooxidans ATCC33020 in sulfur- and in ferrous iron-media. – Hydrometallurgy 71: 107-114.
- Yarzabal, A., Appia-Ayme, C., Ratouchniak, J. and Bonnefoy V. 2004. Regulation of the expression of the Acidithiobacillus ferroxidans rus operon encoding two cytochromes c, a cytochrome oxidase and rusticyanin. – Microbiology 150: 2113-2123.
- Yingbo, D., Hai, L., Han, W., Xiaolan, M., Kaibin, F. and Hongwei, W. 2011. Effects of ultraviolet irradiation on bacteria mutation and bioleaching of low-grade copper tailings. – Miner. Eng. 24: 870-875.
- Zhang, Y., Qin, W., Wang, J., Zhen, S., Yang, C., Zhang, J., Nai, S. and Qiu, G. 2008. Bioleaching of chalcopyrite by pure and mixed culture. – Trans. Nonferrous Met. Soc. China. 18: 1491-1496.

#### \*\*\*\*

How to cite this article:

**Farahmand, S, Fatemi, F. and Hajihosseini, R.** 2019. Sequencing of the *rus* gene before and after the mutation with DES in the bacterial *Acidithiobacillus* sp. FJ2. – Nova Biol. Reperta 6: 50-60.

**فرهمند، س.، فاطمی، ف. و حاجیحسینی، ر.** ۱۳۹۸. توالییابی ژن راستی سیانین قبل و بعد از جهش با دی اتیل سولفات در باکتری اسیدیتیوباسیلوس اس پیFJ2 . – یافته های نوین در علوم زیستی ۶: ۶۰–۵۰.