

## سنتز برون سلولی سبز نانوذرات $\text{Fe}_2\text{O}_3$ توسط سویه باکتری بومی آبزی آلکالیژن NV06

### مراحم آشنگرف و نسترن و کیلی سهرفروزانی

گروه علوم زیستی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه کردستان، سنندج، ایران

مسئول مکاتبات: مراحم آشنگرف، m.ashengraph@uok.ac.ir

چکیده. در پژوهش حاضر از باکترهای آبزی به عنوان زیست کاتالیزگر برای تبدیل زیستی  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  به نانوذرات  $\text{FeCl}_3$  استفاده شد. در مجموع ۲۵ سویه باکتری آبزی در محیط کشت تریپتیک سوی آگار غنی شده با ۱۰ میلی مولار  $\text{FeCl}_3$  بر اساس تکنیک غنی‌سازی جداسازی شد. در بین سویه‌های باکتری‌های مورد آزمایش، تنها سویه NV06 قادر به سنتز برون سلولی نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  بود که در نهایت بر اساس ویژگی‌های فنوتیپی و مولکولی به عنوان *Alcaligenes* sp. strain NV06 مورد شناسایی قرار گرفت. سنتز برون سلولی نانوذرات آهن تولید شده توسط این سویه، تحت شرایط بهینه واکنش موردنرسی قرار گرفت. نانوذرات سنتز شده توسط سویه باکتری‌ای NV06، به وسیله تجزیه و تحلیل‌های طیف سنتجی UV-Vis، تجزیه و تحلیل‌های میکروسکوپ الکترونی روبشی، آزمون طیف سنتجی پراش ابریزی پرتو ایکس و طیف سنتجی تبدیل فوریه مادون قرمز تعیین خصوصیت شد. نتایج بدست آمده نشان داد که نانوذرات میله‌ای اکسید آهن توسط عصاره عاری از سلول باکتری مذکور، در دمای بهینه ۲۸ درجه سانتیگراد، pH ۶ و در غلظت ۱۰ میلی مولار  $\text{FeCl}_3$ ، به مدت ۹۶ ساعت گرم‌گذاری در دور شیکر rpm ۱۵۰، با میانگین اندازه ابعاد طولی ۸۰/۲ نانومتر و میانگین قطری ۲۵/۵ نانومتر تولید می‌شوند. در این پژوهش، برای نخستین بار سنتز برون سلولی نانوذرات اکسید آهن فریک با اندازه مطلوب از طریق استراتژی عصاره عاری از سلول در سرده *Alcaligenes* گزارش شد. امید است نتایج این پژوهش بتواند طریق‌های بالقوه میکروب‌های آبزی به عنوان زیست کاتالیزگرهای ایمن، ساده و مؤثر در تولید نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  را معرفی نماید.

واژه‌های کلیدی. باکتری آبزی، زیست کاتالیزگر، طیف سنتجی، عصاره عاری از سلول، نانو اکسید آهن فریک

## Green extracellular synthesis of the $\text{Fe}_2\text{O}_3$ nanoparticles by a native marine bacterium, *Alcaligenes* sp. strain NV06

**Morahem Ashengraph & Nastaran Vakili Sohrforouzani**

Department of Biological Science, Faculty of Science, University of Kurdistan, Sanandaj, Iran

Correspondent author: Morahem Ashengraph, m.ashengraph@uok.ac.ir

**Abstract.** This study investigated the potential of aquatic bacteria for their ability as a biocatalyst to synthesized  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  nanoparticles using iron precursor,  $\text{FeCl}_3$ . A total of 25 aquatic bacterial strains were isolated in trypticase soy agar plus 10 mM  $\text{FeCl}_3$  with selective enrichment technique. Among the bacterial strains evaluated, NV06 was the only strain able to synthesize  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  nanoparticles extracellularly. The strain NV06 was identified as *Alcaligenes* sp., on the basis of phenotypic and molecular characteristics. Extracellular synthesis of  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  nanoparticles by this strain was investigated under the optimal conditions. The biosynthesized  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  nanoparticles were characterized using UV-visible spectrophotometry (UV-Vis), Scanning electron microscopy (SEM), Energy-dispersive X-ray spectroscopy (EDX), and Fourier transform infrared (FTIR) spectroscopy. The results showed that cell-free extract (CFE) of the bacterium strain can produce the rod-shaped  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  nanoparticles with mean edge lengths of 80.2 nm and mean diameters of 25.5 nm, after being exposed to  $\text{FeCl}_3$  solution (10 mM), at an optimum pH of 6 and an optimum temperature of 28 °C, after 96 hours of incubation at 150 rpm. This is the first report on the extracellular biosynthesis of  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  nanoparticles using the genus of *Alcaligenes* under the CFE strategy. It could be speculated that the results of the study can hopefully introduce the inherent capabilities of aquatic microbes as safe, simple, and effective biocatalysts in the production of  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  nanoparticles.

**Key words.** aquatic bacterium, biocatalyst, cell-free extract, ferric oxide nanoparticle, spectroscopy

پودری نانوذرات را انجام می‌شوند (Sharaf et al., 2019). همچنین، روش‌های زیستی به واسطه باکتری‌ها، فارچه‌ها، عصاره‌های جلبکی و گیاهی موجب تولید نانوذرات اکسید آهن می‌شوند. فناوری نانو سبز، بویژه سنتز میکروبی نانوذرات مغناطیسی به دلیل کم هزینه بودن، کنترل خوب بر روی خواص مغناطیسی و حرارتی ذرات، کنترل اندازه ذرات از ۱۰۰ تا ۱۰۰۰ نانومتر و اشتعال مغناطیسی بالاتر آن در مقایسه با روش‌های سنتز شیمیابی و فیزیکی ارجحیت بالاتری دارند (Sundaram et al., 2012). اگرچه از سویه‌های باکتری و قارچی مختلف مانند *Actinobacter*, *Magnetospirillum*, *Aquaspirillum magnetotacticum*, *Geobacter*, *Shewanella magnetotacticum*, *Archaeoglobus fulgidus*, *Thermoanaerobacter*, *Alternaria alternata*, *Aspergillus japonicus*, *Pseudomonas aeruginosa* و *E. coli*, *Aspergillus niger* به طور موفقیت آمیزی برای سنتز زیستی نانوذرات اکسید آهن استفاده شده است (Bharde et al., 2008; Revati & Pandey, 2011; Bhargava et al., 2013; Abdeen et al., 2016; Crespo et al., 2017). با این حال مطالعات محدودی در ارتباط با سنتز نانوذرات اکسید آهن توسط میکروارگانیسم‌های آبزی صورت گرفته است. میکروارگانیسم‌های ساکن در زیستگاه‌های آبزی به دلیل توانایی‌های منحصر به فرد تحمل زندگی در محیط‌های افراطی مانند pH اسیدی، محیط نمکی افراطی، عناصر غذایی کم، مقدار زیاد فلز و غیره، به عنوان ثروت‌های طبیعت برای طیف گسترده‌ای از کاربردهای زیستی مورد استفاده قرار می‌گیرند (Soosani et al., 2021). زیست‌بوم‌های آبی، یکی از منابع بسیار غنی دارای فلور میکروبی مناسب برای بیوسنتز نانومواد هستند که راه‌های تازه‌ای را برای استفاده از میکروارگانیسم‌های آبی در تولید نانوذرات پیش رو قرار داده است (Baker et al., 2013; Ashengroph & Sahami-Soltani, 2018). با توجه به مزایای ذکر شده در مورد استفاده از میکروارگانیسم‌های آبزی در تولید زیستی نانومواد، پژوهش حاضر با هدف جداسازی و شناسایی سویه‌های باکتری آبزی با قابلیت سنتز برون سلولی نانوذرات اکسید آهن (مگنتیت) تحت استراتئی سلول در حال استراحت و بررسی برخی پارامترهای موثر از جمله دما، pH و زمان انکوباسیون بر روی سنتز نانوذرات نانوذرات مگنتیت انجام شده است.

## مواد و روش‌ها

نمونه برداری، غنی سازی و جداسازی سویه‌های باکتری آبزی نمونه‌های آب سطحی از سارال دیواندره، استان کردستان، غرب ایران در ظرف‌های استریل جمع‌آوری شد. نمونه‌های آب

## مقدمه

نانوذرات فلزی به دلیل اندازه، خصوصیات فیزیکی و شیمیابی بی‌نظیر خود، بسیار مورد توجه قرار گرفته‌اند. هنگامی که اندازه مواد در حد نانو کاهش می‌یابد، ذرات حاصل خصوصیات ویژه‌ای از جمله خواص مکانیکی، مغناطیسی، حرارتی، نوری، الکترونیک، بار و انرژی سطحی، نسبت سطح به حجم و پایداری فیزیولوژیک از خود بروز می‌دهند (Pat-Espadas & Cervantes, 2018; Abo-zeid & Williams, 2019). تاکنون روش‌های فیزیکی و شیمیابی مختلفی شامل ذوب مکانیکی، نانولیتوگرافی، فرسایش لیزر، اسپاترینگ (sputtering)، تجزیه حرارتی، سلزل، رسوب بخار شیمیابی و پیرولیزیز برای سنتز نانوذرات فلزی استفاده شده است (Jeevanandam et al., 2016; Ealias & Saravanakumar, 2017). گرچه روش‌های سنتز فیزیکی و شیمیابی نتایج امیدوارکننده‌ای با مورفولوژی‌های مختلف نانوذرات برای کاربردهای مختلف نشان داده‌اند، اما همچنان گران قیمت و دارای مواد شیمیابی خطرناک هستند. این اشکالات منجر به ظهور روش‌های سنتز سبز بر اساس استفاده از مواد سازگار با محیط زیست مانند میکروارگانیسم‌ها و عصاره‌های گیاهی شده است (Jeevanandam et al., 2016). سنتز زیستی یک رویکرد سبز و سازگار با محیط‌زیست برای سنتز نانوذرات غیرسمی و غیرقابل تجزیه است. گرچه فرایندهای زیستی با مشکلاتی از قبیل دوره زمانی طولانی (بهدلیل کشت میکروب‌ها)، توزیع اندازه و تبلور، مشکل در کنترل شکل و غیره همراه هستند، اما این روش‌ها به علت بی‌خطر و ارزان بودن، پایداری و سازگاری با محیط زیست برای تولید نانوذرات بسیار مناسب هستند (Dinali et al., 2017). طی سال‌های اخیر، پیشرفت فناوری نانو دانشمندان را ترغیب به سنتز نانوموادی مانند فلزات، اکسیدهای فلزی، نیمه‌هادی‌ها و مواد ترکیبی کرده است. در بین نانوذرات فلزی، به طور خاص، نانوذرات اکسید آهن به دلیل ساختار و ویژگی‌های منحصر به فرد، فعالیت‌های کاتالیزوری بالا و واکنش‌پذیری ذاتی بالا علاقه زیادی را به استفاده در تصویربرداری، تحويل دارویی، تحويل زنی، جداسازی مغناطیسی سلول‌های ایمنی، کاربردهای مهندسی بافت، پیشگیری از غفوت ایمپلنت ارتوبدی، حذف آرسنیک، اصلاح محیط زیست، تصفیه فاضلاب، انواع حسگرهای و کاتالیز جلب کرده‌اند (Arias et al., 2018). در حال حاضر، مسیرهای فیزیکی، شیمیابی و زیستی مختلفی برای سنتز نانوذرات اکسید آهن وجود دارد. مسیرهای سنتز شیمیابی می‌توانند از طریق هم‌رسوبی محلول‌های آبی آهن فرو و فریک، روش میکروامولسیون، سنتز هیدروترمال، رسوب الکتروشیمیابی و روش‌های سونوشیمی انجام شوند. مسیرهای سنتز فیزیکی از طریق ذرات معلق در هوا، رسوب فاز گازی، تجزیه پرتوهای ناشی از لیزر و استخراج توب

انکوبه گذاری شد. به طور همزمان از محلول  $\text{FeCl}_3$  (بدون تلچیق عصاره عاری از کشت باکتری) و عصاره عاری از سلول (بدون حضور  $\text{FeCl}_3$ ) به عنوان محیط‌های کنترل منفی استفاده شد (Ashengroph et al., 2020). ویژگی نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  (Ashengroph et al., 2020) ت Shiکل شده در واکنش، مورد تجزیه و تحلیل چشمی از طریق بررسی تغییر رنگ مخلوط واکنش زیست تبدیلی و Specord 210 (Mdl ۲۱۰) (Chauhan Analytikjena، کشور آلمان) قرار داده شد (Upadhyay, 2019).

#### تعیین هویت ریخت‌شناسی و ملکولی سویه باکتری آبزی NV06

بررسی اولیه ریخت‌شناسی سویه باکتری NV06 با استفاده از رنگ آمیزی گرم و مشاهده مورفولوژی به کمک میکروسکوپ نوری انجام داد. از مشاهدات میکروسکوپ الکترونی روبشی برای تایید ریخت‌شناسی سلول باکتری استفاده شد. سپس خصوصیات فیزیولوژیکی و تست‌های بیوشیمیابی مختلف طبق دستورالعمل برگی سنجیده شد (Berger & Holt, 1994). برای انجام آزمون کاتالاز از آب اکسیژنه ۳ درصد (حجمی/حجمی) استفاده شد. برای انجام تست اکسیداز از دیسک اکسیداز حاوی تترامتیل پارافنیل دی‌آمین دی‌هیدروکلراید استفاده شد. از محیط کشت نیمه جامد SIM برای بررسی حرکت باکتری، تولید سولفید هیدروژن و تست اندول (بررسی حضور آنزیم تریپتوفاناز) استفاده شد. توانایی استفاده از نشاسته (تولید آمیلاز) در محیط کشت نشاسته آگار، توانایی استفاده از اوره (تولید اوره آر) در محیط کشت اوره آگار و همچنین توانایی ذوب ژلاتین (آنژیم ژلاتیناز) در محیط ژلاتین انجام شد. رشد در دماهای مختلف در محیط کشت تریپتیک سوی براث و آگار انجام شد. رشد بر روی منابع کربوهیدراتی شامل گلوکز، فروکتوز، مانوز و آرابینوز در محیط آبگوشتی فنل رد براث انجام شد. استخراج DNA ژنومی سویه باکتری NV06 به روش فنل-کلروفرم انجام شد (Murray & Thompson, 1980). از واکنش زنجیره‌ای پلیمراز به کمک پرایمرهای همگانی ژن برای تکثیر ژن 16S rDNA ۱۶S rDNA برای این منظور، از پرایمرهای همگانی ژن ۱۶S rDNA Fd1 (5'-AGAGTTTGATCCTGGCTCAG-3') و Rp2 (5'-ACGGCTACCTTGTACGACTT-3') استفاده شد (Weisburg et al., 1991). واکنش زنجیره‌ای پلیمراز در دستگاه ترموسایکلر با حجم ۲۵ میکرولیتر حاوی ۱۲/۵ میکرولیتر مسترمیکس، یک میکرولیتر از هر پرایمر (با غلظت اولیه ۲۵ میکرومولار)، یک میکرولیتر DNA الگو (با غلظت ۸۰ نانوگرم بر میکرولیتر) و ۹/۵ میکرولیتر آب مقطر

جمع‌آوری شده در ظرف‌های استریل ریخته شد و پس از انتقال به آزمایشگاه در دمای یخچال تا هنگام استفاده نگهداری شدند. ۵ میلی لیتر از نمونه‌های آب جمع‌آوری شده به لوله‌های فالکون ۱۵ میلی لیتری استریل انتقال داده شد و در ۵۰۰۰ دور به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ شد. سپس محلول رویی را دور ریخته و مقدار ۵۰۰ میکرولیتر از مایع تحتانی به محیط‌های کشت استریل تریپتیک سوی آگار (TSA) غنی شده با ۱۰ میلی مولار  $\text{FeCl}_3.6\text{H}_2\text{O}$  (با خلوص بالای ۹۹ درصد و خردباری شده از شرکت سیگما-آلدریچ) افزوده شد. پلیت‌ها به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۲۵ درجه سانتیگراد انکوبه گذاری شدند. جدایه‌های خالص باکتری با استفاده از ویژگی‌های ریخت‌شناسی مشخص شدند. سویه‌های باکتری غنی شده به عنوان بیوکاتالیست جهت آزمایشات مربوط به سنتز زیستی نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  استفاده شد (Ashengroph & Hosseini, 2021).

سنتز بون سلولی نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  توسط سویه‌های باکتری آبزی جداسازی شده تحت استراتژی عصاره عاری از سلول (Cell free extract=CFE)

سویه‌های باکتری در ارلن‌های ۱۲۵ میلی لیتری حاوی ۲۵ میلی لیتر محیط کشت تریپتیک سوی براث در دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد بر روی همزن مدور (۱۵۰ دور در دقیقه)، به مدت ۲۴ ساعت انکوبه گذاری شد. سپس ۱ درصد از سوسپانسیون باکتری‌های تهیه شده (با غلظت معادل نیم مک‌فارلند cell/ml) را در ارلن‌های ۲۵۰ میلی لیتری حاوی ۵۰ میلی لیتر محیط کشت تریپتیک سوی براث در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد بر روی شیکر مدور (۱۵۰ دور در دقیقه)، به مدت ۲۴ ساعت گرم‌گذاری شد. برای جدا کردن توده زیستی باکتری از سانتریفیوژ یخچالی با سرعت ۵۰۰۰ دور در دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۰ دقیقه استفاده گردید. پس از سه بار شستشو با آب دوبار تقطیر استریل، ۱۵ گرم از توده زیستی مذکور در ارلن‌های ۲۵۰ میلی لیتری که حاوی ۵۰ میلی لیتر آب دوبار تقطیر استریل بود، ریخته شد و به مدت ۲۴ ساعت در شیکر انکوباتوردار در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد و دور شیکر ۱۵۰ rpm قرار داده شد. پس از طی دوره گرم‌گذاری، توده زیستی باکتری با استفاده از سانتریفیوژ جدا شده و از عصاره عاری از توده زیستی باکتری (CFE) به عنوان بیوکاتالیست برای تبدیل زیستی  $\text{FeCl}_3$  به نانو اکسید آهن  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  استفاده شد. برای این منظور به ارلن‌های ۲۵۰ میلی لیتری حاوی ۵۰ میلی لیتر از CFE باکتری، محلول استوک  $\text{FeCl}_3.6\text{H}_2\text{O}$  با غلظت نهایی ۱۰ میلی مولار اضافه شده و به مدت ۴۸ ساعت ۱۵۰ rpm تحت شرایط دمایی ۲۵ درجه سانتی‌گراد و دور شیکر

(NV06) و بررسی طیف‌های جذبی اسپکتروفوتومتری (UV-vis spectrophotometer Specord 210, Germany تجزیه و تحلیل‌های میکروسکوپ الکترونی روبشی مجهر با Field emission scanning electron microscopy; TESCAN Mira 3-LMu, Czech Republic Fourier transform infrared spectroscopy; ) FTIR PCR (Bruker Vector 22 FT-IR Spectrometer به منظور تعیین گروه‌های عاملی دخیل در سنتز و پایداری نانوذرات سنتزی استفاده شد. به منظور جداسازی و رسوب نانوذرات تشکیل شده از سانتریفیوژ با دور بالا (سرعت ۱۵۰۰۰ دور به یک ساعت) استفاده شد. نانوذرات رسوبی حاصل در دستگاه فریز درایر به مدت ۲۴ ساعت خشک شده و سپس تجزیه و تحلیل‌های طیف سنجی و میکروسکوپی ذکر شده بر روی آنها صورت گرفت (Bolbanabad et al., 2020).

## نتایج

### جداسازی سویه‌های باکتری آبزی با قابلیت سنتز خارج سلولی نانوذرات Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

پس از جمع‌آوری نمونه‌های آب سطحی از سارال دیواندره، از تکنیک غنی سازی کشت برای جداسازی سویه‌های باکتری آبزی با قابلیت تحمل پذیری کلرید آهن هگزاھیدرات استفاده شد. در این راستا، محیط کشت تریپتیک سوی آگار غنی شده با ۱۰ میلی مolar FeCl<sub>3</sub> به عنوان محیط غنی کننده استفاده شد. در مجموع ۲۵ سویه باکتری آبزی (متفاوت از نظر ریخت شناسی) جداسازی شد. بعد از چندبار کشت دادن متواالی و به دست آوردن کلني تک، از خالص‌سازی سویه‌ها اطمینان حاصل شد. سویه‌های باکتری غربال‌گری شده در محیط کشت تریپتیک سوی براحت رشد داده شدند و پس از تهیه عصاره عاری از سلول این سویه‌ها که در بخش مواد و روش‌ها توضیح داده شده است، از این براساس نتایج به دست آمده تنها عصاره عاری از سویه باکتری NV06 قادر به سنتز برون سلولی نانوذرات Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> بود که با استفاده از مشاهدات چشمی و طیف سنجی جذبی مشخص شد. براساس مشاهدات چشمی FeCl<sub>3</sub> تیمار نشده با عصاره عاری از سلول (محیط کنترل) دارای رنگ زرد است، این در حالی است که در نمونه تیمار شده با عصاره عاری از سلول سویه باکتری NV06 رنگ محلول واکنش به سبب تشکیل نانوذرات Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> به رنگ قرمز آجری تیره تغییر رنگ داده است. بررسی نمونه‌ها با

دیونیزه سترون انجام شد. چرخه حرارتی به صورت یک چرخه واسرتشت سازی اولیه به مدت چهار دقیقه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد شروع و در ادامه بصورت ۳۰ چرخه حرارتی شامل واسرتشت سازی در دمای ۹۴ درجه سانتی‌گراد به مدت یک دقیقه، اتصال آغازگر در دمای ۵۲ درجه به مدت یک دقیقه و بسط در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت دو دقیقه و در نهایت یک سیکل پایانی در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۰ دقیقه انجام شد (Bereswill et al., 1995). پس از تخلیص محصول PCR توسط کیت تخلیص DNA. محصول نهایی جهت توالی یابی به شرکت ماکروژن کره جنوبی ارسال شد. توالی‌های به دست آمده پس از ویرایش توسط نرم افزار BioEdit با توالی‌های موجود در بانک اطلاعات ژن (NCBI) با استفاده از ابزار جستجوی بلاست مقایسه گردید. برای رسم درخت فیلوزنیک، توالی ژن 16S rDNA ۱۶S سویه باکتری مورد نظر با توالی‌های 16S rDNA سایر باکتری‌های مشابه موجود در بانک ژن از طریق الگوریتم BLASTN مقایسه شد. تجزیه و تحلیل و رسم درخت فیلوزنیک به روش الحق همسایگان (Neighbor Joining) (Neighor Joining) با استفاده از نرم افزار MEGA ورژن 7.0 و تجزیه و تحلیل بوت استرپ ۱۰۰۰ با هدف تخمین قابل اطمینان وابستگی سویه‌ها انجام شد (Kumar et al., 2016).

### بهینه سازی سنتز برون سلولی نانوذرات Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> توسط سویه باکتری NV06 تحت استراتژی CFE

با هدف بهبود سنتز برون سلولی نانوذرات سنتزی Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> توسط عصاره عاری از سلول سویه باکتری NV06 تاثیر فاکتورهای مختلف شامل اثر دماهای مختلف (۲۴، ۳۲، ۲۸ و ۴۰ درجه سانتی‌گراد)، اثر pH های مختلف (۵، ۶، ۷ و ۸) و در نهایت با هدف تعیین بهترین زمان واکنش زیست تبدیلی، اثرات دوره انکوباسیون شامل (۲۴، ۴۸، ۷۲، ۹۶ و ۱۲۰ ساعت بر روی سنتز خارج سلولی نانوذرات Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> در محیط زیست تبدیلی تحت شرایط دمای بهینه و pH بهینه به دست آمده از مراحل قبل بررسی شد (Chauhan & Upadhyay, 2019). جذب نمونه‌ها در محدوده مربوط به پیک جذبی نانوذرات خارج سلولی Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> و با روش اسپکتروفوتومتری گرفته شد و مورد مقایسه قرار گرفت. همه آزمایش‌ها در سه تکرار صورت گرفت.

### تعیین خصوصیت طیف سنجی و میکروسکوپی نانوذرات تشکیل شده در مخلوط واکنش زیست تبدیلی تحت شرایط بهینه شده

تایید اولیه سنتز خارج سلولی نانوذرات Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> تحت استراتژی CFE، از طریق مشاهدات چشمی (تغییر رنگ محلول واکنش پس از تیمار با عصاره عاری از سلول سویه باکتری آبزی FeCl<sub>3</sub>

**تاثیر فاکتورهای مختلف بر روی سنتز برون سلولی نانوذرات *Alcaligenes* sp. strain NV06**

اثر دماهای مختلف بر روی سنتز نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  تحت استراتژی عصاره عاری از سلول مورد بررسی قرار گرفت. براساس نتایج بدست آمده بیشینه جذب نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  در دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد در غلظت ۱۰ میلی مولار  $\text{FeCl}_3$  تحت pH برابر ۷ و دور شیکر ۱۵۰ rpm بعد از ۴۸ ساعت گرم‌گذاری حاصل شد. در دماهای بالاتر از ۲۸ درجه سانتی‌گراد نرخ تبدیل زیستی پیش ساز  $\text{FeCl}_3$  به نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  کاهش یافته است. به عبارت دیگر دمای بهینه برای تولید نانوذرات مذکور، دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد است (شکل ۴).

نتایج حاصل از تاثیر pH های مختلف بر روی سنتز خارج سلولینانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  در شکل (۵) نشان داده شده است. براساس نتایج بدست آمده بیشترین سنتز نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  تحت دمای بهینه ۲۸ درجه سانتی‌گراد و در غلظت ۱۰ میلی مولار  $\text{FeCl}_3$  در pH برابر ۶ بدست آمد. در pH های بالاتر از ۶ نرخ تبدیل زیستی  $\text{FeCl}_3$  به نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  کاهش یافته است. به عبارت دیگر بیشترین راندمان سنتز نانوذرات مذکور در pH برابر ۶ بدست آمده است.

با هدف بهبود تبدیل زیستی  $\text{FeCl}_3$  به نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  تحت شرایط بهینه بدست آمده در مراحل قبل واکنش (دمای بهینه ۲۸ درجه سانتی‌گراد و pH بهینه برابر ۶)، اثر زمان انکوباسیون (۴۸، ۷۲، ۹۶، ۱۲۰ ساعت) مورد ارزیابی قرار گرفت (شکل ۶). براساس نتایج بدست آمده، سنتز نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  پس از ۲۴ ساعت واکنش در حضور عصاره عاری از سلول آغاز و پس از ۹۶ ساعت به حداقل مقدار خود رسیده است. به عبارت دیگر بیشترین طیف جذبی نانوذرات تشکیل شده در واکنش زیست تبدیلی پس از ۹۶ ساعت مشاهده شده است. در فاصله زمانی بین ۹۶ تا ۱۲۰ ساعت یک کاهش تدریجی در طیف جذبی نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  مشاهده شد.

**آزمون‌های میکروسکوپی و طیف سنجی نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  سنتز شده از طریق استراتژی عصاره عاری از سلول**

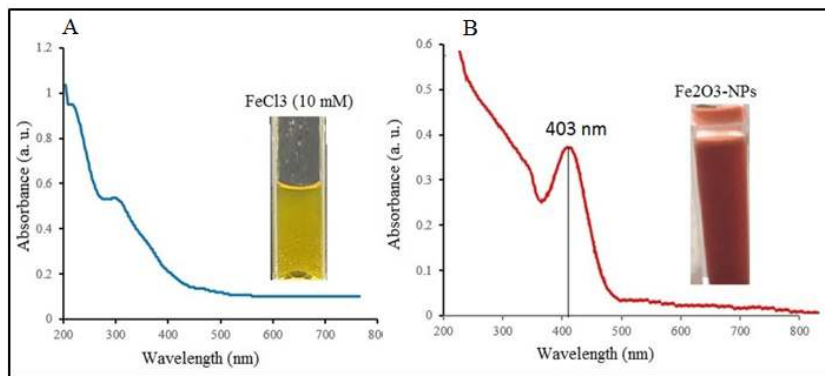
نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  سنتزی بوسیله عصاره عاری از سلول باکتری *Alcaligenes* sp. strain NV06 تحت شرایط بهینه، پس از استخراج و خشک کردن توسط دستگاه فریز درایر، جهت تعیین شکل ظاهری و دامنه پراکنش ذرات توسط میکروسکوپ الکترونی FESEM مورد بررسی قرار گرفت (شکل ۷). بررسی ساختار سطحی نانوذرات تولیدی توسط میکروسکوپ الکترونی FESEM، سنتز نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  میله ای شکل با میانگین ابعاد طولی ۸۰/۲ نانومتر و میانگین قطری ۲۵/۵ نانومتر را نشان داد.

اسپکتروفوتومتری یک پیک جذبی را در طول موج ۴۰۳ نانومتر نشان داد که براساس منابع معتبر بیشینه پیک جذبی نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  در طول موج های ۴۰۲ و ۴۱۵ نانومتر است (Jagathesan & Rajiv, 2018). در محیط کنترل هیچ پیک جذبی مرتبط با رزنانس پلاسمون سطحی نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  مشاهده نشده است (شکل ۱).

**تعیین هویت سویه باکتری منتخب NV06**

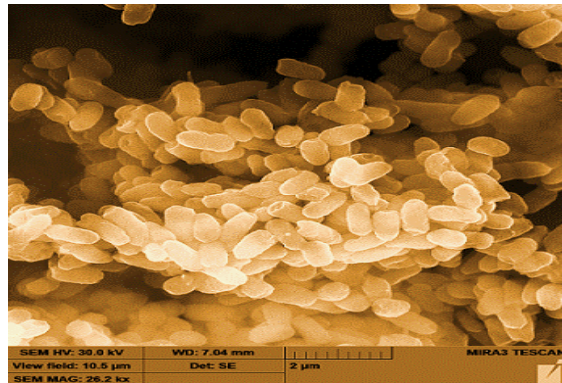
سویه باکتری آبزی NV06 که براساس تجزیه و تحلیل‌های چشمی و طیف سنجی جذبی قابلیت تبدیل زیستی به  $\text{FeCl}_3$  را به نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  را دارا بود، انتخاب و براساس ویژگی‌های مورفولوژیک، فیزیولوژیک، بیوشیمیایی و ملکولی مورد شناسایی قرار گرفت. براساس نتایج بدست آمده، سویه باکتری مذکور از نظر واکنش گرم بصورت گرم منفی و از نظر مورفولوژی بصورت اشکال میله‌ای شکل با میانگین ابعاد ۱/۵۵ تا ۱ میکرون از نظر طول و ۰/۲۵ تا ۰/۰۶ میکرون از نظر عرض است (شکل ۲).

در ادامه و با انجام تست‌های بیوشیمیایی مشخص شد که سویه باکتری مذکور از نظر تست‌های اکسیداز، کاتالاز، مصرف سیترات و استات مثبت و از نظر تست‌های احیای نیترات، تست اندول، تست تولید سولفید هیدروژن، فعالیت بتاگلاکتوزیدازی، هیدرولیز ناشاسته، هیدرولیز اوره و ذوب ژلاتین منفی بود. سویه باکتری مذکور قابلیت رشد در دمای ۴ تا ۳۵ درجه سانتی‌گراد را دارا بود. براساس نتایج آزمون های ریخت شناسی و بیوشیمیایی و بر طبق کتاب‌های مرجع و مقالات منتشره در این NV06 ارتباط (Van Trappen et al., 2005)، سویه باکتری به طور موقت به عنوان سویه‌ای متعلق به سرده آلکالیئنس (*Alcaligenes*) تشخیص داده شد. در ادامه و با هدف تعیین هویت دقیق سویه باکتری منتخب، زن 16S rDNA از طریق پرایمرهای همگانی fd1 و rp2 با روش PCR تکثیر گردید. نتایج حاصل از بلاست در سایت NCBI نشان داد که سویه باکتری مذکور دارای شباهت ۹۹/۷ درصدی با گونه باکتری *Alcaligenes aquatilis* LMG 22996 (شماره JX986974) است. درخت فیلورنیک دسترسی در بانک ژنی (JX986974) به روش الحق همسایگان رسم شد که سویه باکتری NV06 وابستگی جدایه باکتری را در بین گونه های مختلف سرده آلکالیئنس نشان داد (شکل ۳). براساس نتایج بدست آمده، سویه باکتری NV06 متعلق به سرده آلکالیئنس و از نظر قرابت ژنتیکی بیشترین مشابهت را با *Alcaligenes aquatilis* در نهایت سویه باکتری مذکور تحت نام *Alcaligenes* sp. در نهایت سویه باکتری NV06 در بانک اطلاعات ژنی با شماره MT920647 ثبت شد.



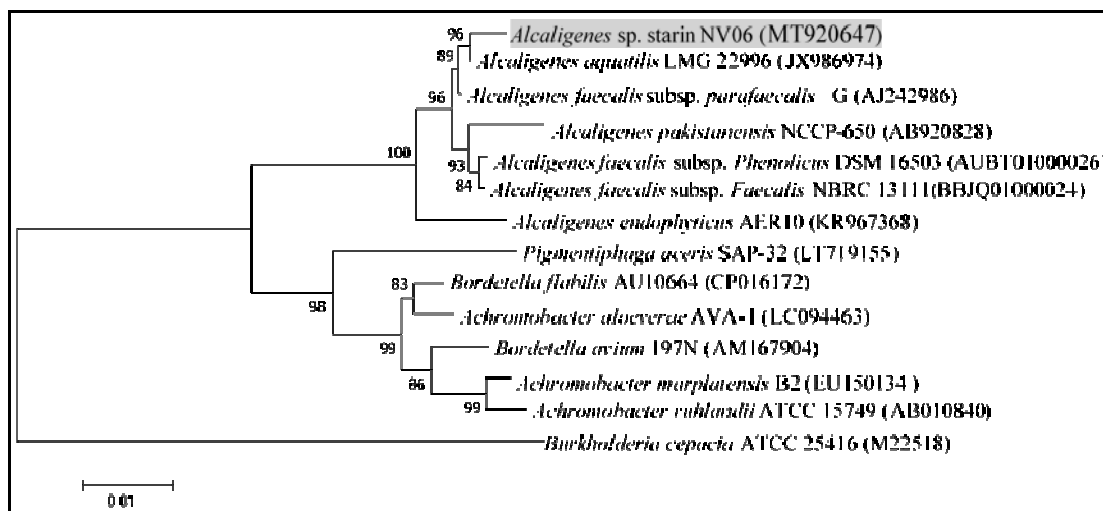
شکل ۱- مشاهدات چشمی و تجزیه و تحلیل‌های اسپکتروفوتومتری محلول ۱۰ میلی مولار تحت شرایط دمایی ۲۵ درجه سانتیگراد و دور شیکر ۱۵۰ rpm پس از ۴۸ ساعت انکوباسیون در محیط کنترل (A: تیمار نشده با عصاره عاری از سلول) و اکتش زیست تبدیلی (B: تیمار شده عصاره عاری از سلول).

**Figure 1.** Visual observation and UV-vis spectra of the FeCl<sub>3</sub> solution (10 mM) in the control sample (A: untreated with CFE) and bioconversion reaction (B: treated with CFE) of after 48 h incubation at 25 °C on a shaker at 150 rpm.



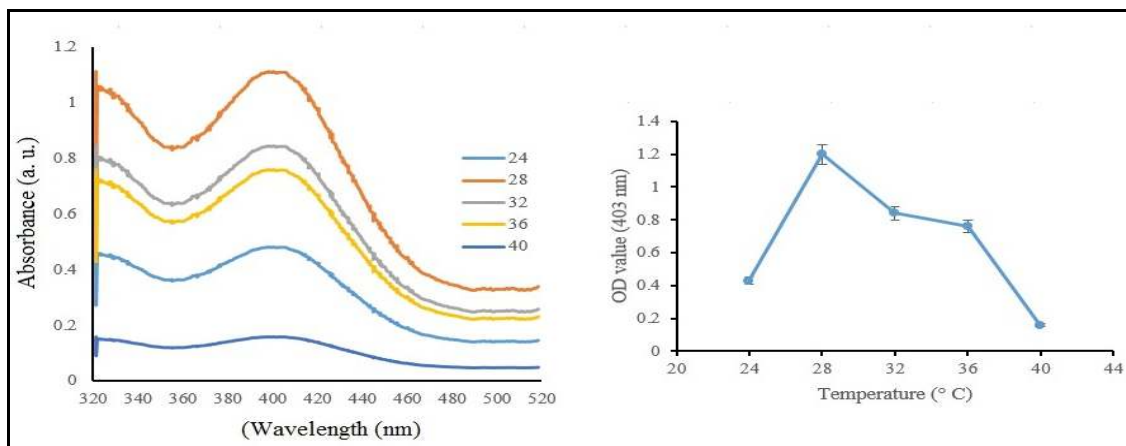
شکل ۲- تصویر میکروسکوپ الکترونی سوبه باکتری *Alcaligenes* sp. NV06

**Figure 2.** SEM micrograph of the *Alcaligenes* sp. strain NV06.



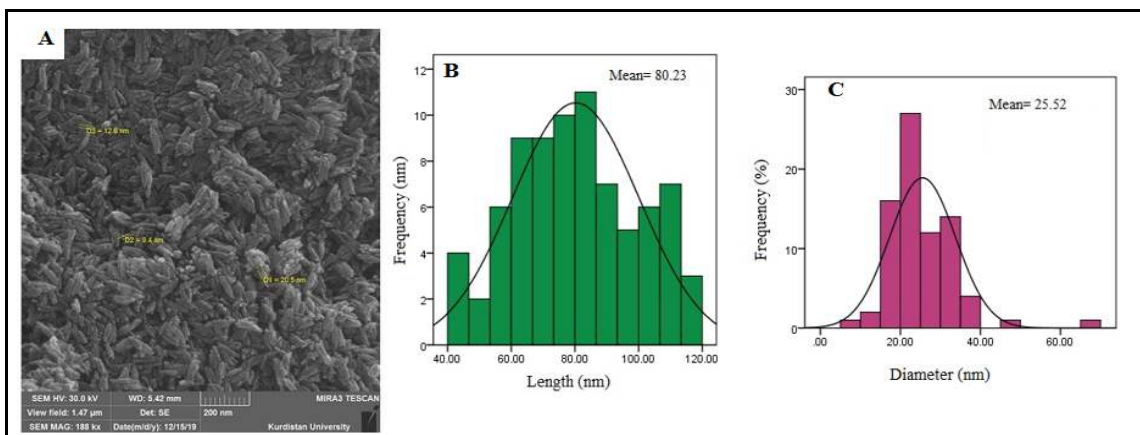
شکل ۳- درخت فیلوجنی رسم شده براساس توالی ژن 16S rRNA که وابستگی سوبه باکتری NV06 را با سوبه‌های باکتری متعلق به گونه‌های مختلف متعلق به سرده آکالیجنس را نشان می‌دهد. شماره دسترسی در بانک ژن متعلق به گونه‌های انتخاب شده در داخل پرانتز آورده شده است.

**Figure 3.** Phylogenetic tree based on 16S rRNA gene sequences showing the position of the bacterium strain NV06 within the genus *Alcaligenes*. GeneBank accession numbers are indicated in parentheses.

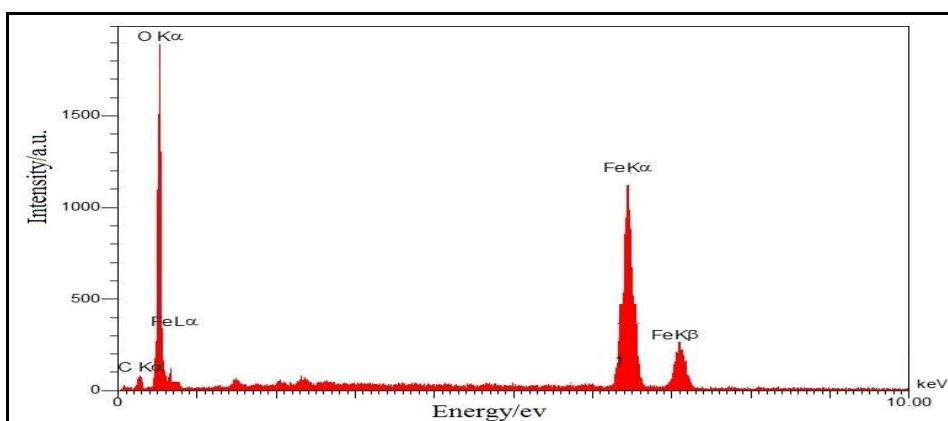


شکل ۴- طیف های جذبی اسپکتروفوتومتری مرتبط با اثر دماهای مختلف بر روی سنتز خارج سلولی نانوذرات  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  در واکنش حاوی عصاره عاری از سلول  $\text{FeCl}_3$  تیمار شده با  $\text{Alcaligenes}$  sp. strain NV06 در غلظت ۱۰ میلی مولار. نتایج ارائه شده میانگین سه بار آزمایش بوده و بار  $\pm 1$  معرف انحراف معیار است.

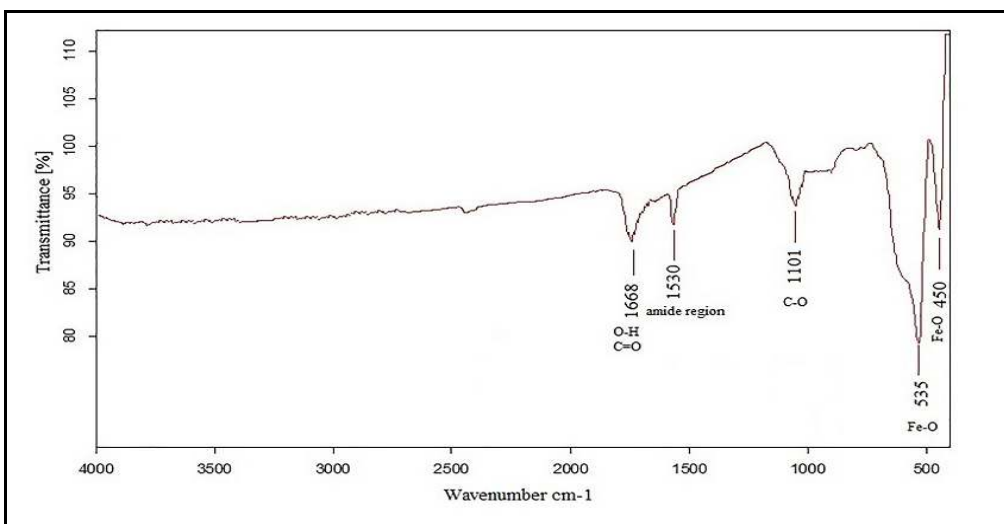
**Figure 4.** UV-visible absorption spectra of extracellular  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  nanoparticles synthesized at varying temperatures under CFE of  $\text{Alcaligenes}$  sp. strain NV06 treated with  $\text{FeCl}_3$  (10 mM). Results represent the means of three separate experiments, and bars  $\pm 1$  indicate standard deviation.



شکل ۷- A. تصاویر حاصل از FESEM. B و C. هیستوگرام توزیع اندازه نانوذرات برون سلولی مگنتیت تولیدی تحت استراتژی عصاره عاری از سلول.  
**Figure 7.** A. FESEM images. B and C. histogram of particle size distribution of magnetite nanoparticles synthesized by cell-free extract strategy.



شکل ۸- طیف EDX نانوذرات برون سلولی  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  تولیدی بوسیله عصاره عاری از سلول باکتری  $\text{Alcaligenes}$  sp. strain NV06.  
**Figure 8.** Energy dispersive X-ray spectroscopy (EDX) of extracellular magnetite nanoparticles synthesized by CFE of  $\text{Alcaligenes}$  sp. strain NV06.



شکل ۹- نتایج FTIR نانوذرات Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> سنتز شده بوسیله عصاره عاری از سلول باکتری *Alcaligenes* sp. strain NV06

**Figure 9.** FTIR (Fourier-transform Infrared Spectroscopy) of F<sub>2</sub>O<sub>3</sub> nanoparticles synthesized by CFE of *Alcaligenes* sp. strain NV06.

باکتری‌ها، قارچ‌ها و عصاره‌های گیاهی گزارش شده است. محققین پس از آن که *Actinobacter* را در معرض FeCl<sub>3</sub> به مدت ۷۲-۴۸ ساعت در انکوباتور قرار دادند، موفق به تولید نانوذراتی از آهن شدند که تمایل داشتند به صورت خوش‌ای کنار هم قرار بگیرند. نانوذراتی که اندازه هر کدام به تنها ۵-۷ نانومتر بود (Bharde et al., 2008). محققین دیگر، طی یک سنتز سبز تک مرحله‌ای از نانوذرات آهن با استفاده از پلی‌فنول‌های چای *Camellia sinensis*, بدون استفاده از سورفاکтанت یا پلیمرها به عنوان عوامل احیاء‌کننده یا پوشاننده، موفق به تولید نانوذرات آهن به شکل کروی و در اندازه ۱۵-۵ نانومتر شدند (Hoag et al., 2009). محققین دیگر توانستند سنتز برون سلولی نانوذرات اکسید آهن را با استفاده از سویه قارچی *Aspergillus japonicus* انجام دهند. ذرات تولید شده توسط آن‌ها مکعبی شکل با ابعاد ۶۰-۷۰ نانومتر بود (Bhargava et al., 2013). برخی محققین با استفاده از عصاره برگ ریحان مقدس *Ocimum sanctum*, از تیره نعناعیان، نانوذراتی تولید کردند که با مطالعات SEM به صورت تجمع یافته نشان داده شدند و در مطالعات TEM, اندازه این نانوذرات زیر ۲۰ نانومتر بود (Balamurughan et al., 2014). همچنین، *Alternaria alternat* نانوذراتی به شکل مکعب‌هایی با اندازه ۵/۴ تا ۱۲/۱ نانومتر تولید کردند که برای این نانوذرات آهن، خواص ضدباکتریایی علیه *Bacillus Subtilis* باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی مانند *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus* و *Mohamed* (*Pseudomonas aeruginosa*) نیز گزارش کردند (Singh et al., 2018).

در ادامه به منظور تحلیل ساختاری و عنصری نانوذرات سنتزی، آزمون به طیف سنجی پراش انتزی پرتو ایکس (EDX) انجام گرفت (شکل ۸). نتایج حضور پیک‌های مربوط به عناصر آهن و اکسیژن موجود در نانوذرات Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> را نشان داد.

در ادامه و با هدف بررسی گروه‌های عاملی پوشاننده Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (Capping agent) دخیل در سنتز و پایداری نانوذرات (FTIR) انجام شد (شکل ۹). بر طبق مشخصه‌یابی طیف سنجی مادون قرمز تبدیل فوریه، پیک‌هایی در محدوده‌های ۱۶۶۸ cm⁻¹, ۱۵۳۰, ۱۱۰۱, ۵۳۵ و ۴۵۰ نمایان شده است. پیک‌هایی مربوط به ترتیب متعلق به گروه‌های هیدروکسیل یا کربونیل (-OH و C=O), گروه‌های آمیدی (N-C=O), گروه‌های C-O کششی و تشکیل باندهای Fe-O مربوط به نانوذرات Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> است. به عبارت دیگر گروه‌های مختلف کربوکسیلی، کربونیلی یا آمیدی موجود در عصاره عاری از سلول باکتری به عنوان عوامل پوشاننده در سنتز نانوذرات مذکور نقش داشته‌اند (Rajeshwari et al., 2014).

## بحث

نانوذرات به دلیل کاربردهای گسترده آن‌ها در زمینه‌های علوم پزشکی، دستگاه‌های الکترونیکی، کاتالیزورها و غیره، در جامعه علمی بسیار مورد توجه هستند. تولید زیستی نانوذرات در محدوده یک تا صد نانومتر و تحت تأثیر پارامترهای مختلفی از جمله دما، pH محلول، ساختار مورفولوژیکی واکنش‌دهنده‌ها، زمان واکنش و غیره قرار دارد (Singh et al., 2018). بیو‌سنتز نانوذرات اکسید آهن در اندازه‌ها و شکل‌های مختلف با استفاده از

طريق ترشح خارج سلولی آنزیم‌های موجود در سویه NV06 و یا ترشح متابولیت‌های ثانویه حادث می‌شود. از دستاوردهای حاصل از این پژوهش می‌توان به معرفی سویه باکتری NV06 متعلق به سرده آلالکالیزنس در سنتز برون سلولی نانوذرات اکسید آهن فریک (مگنتیت) تحت استراتژی عصاره عاری از سلول و بررسی فاکتورهای موثر در بیوسنتز نانوذرات مگنتیت با هدف دست‌یابی به نانوذرات همگن‌تر و همچنین افزایش راندمان تولید اشاره نمود. امید است این پژوهش ضمن کمک به گسترش استفاده از سنتز میکروبی در تولید نانوذرات آهن، منبع قابل اطمینانی برای استفاده از ظرفیت‌های بالقوه سویه‌های باکتری‌های آبری بومی استان کردستان و به طور خاص سویه NV06، به عنوان زیست کاتالیزگرهای ایمن، ساده و مؤثر در تولید نانوذرات آهن در مقیاس‌های بزرگ‌تر از مقیاس آزمایشگاهی باشد.

### سپاسگزاری

این مقاله پژوهشی با حمایت مالی دانشگاه کردستان اجراشده است که بدینوسیله، نویسنده‌گان این مقاله مراتب تشکر و قدردانی خود را اعلام می‌دارند.

### REFERENCES

- Abdeen, M., Sabry, S., Ghozlan, H., El-Gendy, A.A. & Carpenter, E.E.** 2016. Microbial-physical synthesis of Fe and Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> magnetic nanoparticles using *Aspergillus niger* YESM1 and supercritical condition of ethanol. *Journal of Nanomaterials* 2016: 1-7.
- Abo-zeid, Y. & Williams, G.R.** 2019. The potential anti-infective applications of metal oxide nanoparticles: A systematic review. *Wiley Interdisciplinary Reviews: Nanomedicine and Nanobiotechnology* 12: 1-36.
- Arias, L., Pessan, J., Vieira, A., Lima, T., Delbem, A. & Monteiro, D.** 2018. Iron oxide nanoparticles for biomedical applications: A perspective on synthesis, drugs, antimicrobial activity, and toxicity. *Antibiotics* 7: 1-32.
- Ashengroh, M. & Sahami-Soltani, M.** 2018. Antimicrobial effects of extracellular copper sulfide nanoparticles synthesized from *Bacillus licheniformis*. *Journal of Microbial World* 11: 243-257.
- Ashengroh, M., Khaledi, A. & Bolbanabad, E.M.** 2020. Extracellular biosynthesis of cadmium sulphide quantum dot using cell-free extract of *Pseudomonas chlororaphis* CHR05 and its antibacterial activity. *Process Biochemistry* 89: 63-70.
- Ashengroh, M. & Hosseini, S.R.** 2021. A newly isolated *Bacillus amyloliquefaciens* SRB04 for the synthesis of selenium nanoparticles with potential antibacterial properties. *International Microbiology* 24: 103-114.
- 2015). سنتز نانوذرات فلزی توسط میکروارگانیسم‌ها می‌تواند هم به صورت داخل سلولی و هم به شکل خارج سلولی انجام شود. سنتز درون سلولی به صورت انتقال یون‌ها به داخل سلول میکروبی و خارج سلولی به صورت به دام انداختن یون‌های فلزی روی سطح سلول است. سنتز برون سلولی نانوذرات فلزی در مقایسه با سنتز داخل سلولی، آسان‌تر و مقرن‌به صرفه‌تر است (Ashengroh & Sahami-Soltani, 2018; Ashengroh et al., 2020). به دلیل کاربرد و اهمیت نانوذرات خارج سلولی و کارایی گسترده آن‌ها در زمینه‌های مختلف، در پژوهش حاضر، به آزمایش و بررسی توانایی بیوسنتز نانوذرات اکسید آهن فریک توسط باکتری‌های آبری جداسازی شده پرداخته شد. میکروارگانیسم‌های آبری مانند باکتری‌ها، سیانوباکتری‌ها، اکتینیوباکتری‌ها، مخمرها و قارچ‌ها سلول‌های بروکاریوتی و یوکاریوتی هستند که در محیط‌های آبی مانند دریاها و اقیانوس‌ها زندگی می‌کنند. این موجودات، به عنوان فاکتورهای زیستی بالقوه برای تولید داخل سلولی و خارج سلولی نانوذرات محسوب می‌شوند. از طرفی نکته حائز اهمیت در بیوسنتز نانوذرات با استفاده از میکروارگانیسم‌های آبری، ایمن و بی خطر بودن آن‌هاست، چراکه برای انسان غیر بیماری‌زا هستند. همچنین اکوسیستم‌های آبی یک منبع عالی برای استخراج میکروارگانیسم‌های متحمل فلز هستند. زیرا فلزات مختلفی از طرق فعالیت‌های آتش‌نشانی، فرسایش سنگ‌ها، فعالیت‌های انسانی مانند راه‌اندازی صنایع، معادن، کشاورزی، فاضلاب‌های شهری و غیره به سیستم‌های آبی وارد می‌شوند و باکتری‌ها به تدریج خود را برای زندگی در این شرایط تطبیق می‌دهند (Manivasagan et al., 2016). در پژوهش حاضر، بیوسنتز موفقیت آمیز نانوذرات اکسید آهن فریک (Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) با استفاده از یک روش سازگار با محیط زیست، اقتصادی، سریع و مبتنی بر رویکرد شیمی سبز ارائه شده است. سویه NV06 از سرده باکتری آبری آلالکالیزنس، با پتانسیل بیوسنتز نانوذرات آهن، از آب‌های سطحی شهرستان دیواندره استان کردستان ایران جداسازی و طی چندین آزمایش شناسایی شد. توانایی‌های ویژه باکتری‌های آبری، در تحمل محیط‌های افراطی، منجر به ایجاد مکانیسم‌هایی برای مقابله با شرایطی مانند حضور در محیط‌های با غلظت بالای یون‌های آهن، در این موجودات شده است. این مکانیسم‌های مقاومتی که برای حفظ حیات باکتری‌های ضروری است، در نهایت منجر به تولید نانوذرات مورد نظر می‌شود. شواهد به دست آمده در این پژوهش، حاکی از توانایی سویه مذکور در تولید خارج سلولی نانوذرات اکسید آهن فریک است. به طور کلی سنتز خارج سلولی نانوذرات اکسید آهن فریک تولید شده، از

- Baker, S., Harini, B.P., Rakshith, D. & Satish, S.** 2013. Marine microbes: invisible nanofactories. *Journal of Pharmacy Research* 6: 383-388.
- Balamurugan, M.G., Mohanraj, S., Kodhaiyolii, S. & Pugalenth, V.** 2014. *Ocimum sanctum* leaf extract mediated green synthesis of iron oxide nanoparticles: spectroscopic and microscopic studies. *Journal of Chemical and Pharmaceutical Sciences* 4: 201-204.
- Bereswill, S., Bugert, P., Bruchmüller, I. & Geider, K.** 1995. Identification of the fire blight pathogen, *Erwinia amylovora*, by PCR assays with chromosomal DNA. *Applied and Environmental Microbiology* 61: 2636-2642.
- Bharde, A.A., Parikh, R.Y., Baidakova, M., Jouen, S., Hannoyer, B., Enoki, T., Prasad, B.L., Shouche, Y.S., Ogale, S. & Sastry, M.** 2008. Bacteria-mediated precursor-dependent biosynthesis of superparamagnetic iron oxide and iron sulfide nanoparticles. *Langmuir* 24: 5787-5794.
- Bhargava, A., Jain, N., Barathi, M., Akhtar, M.S., Yun, Y.S. & Panwar, J.** 2013. Synthesis, characterization and mechanistic insights of mycogenic iron oxide nanoparticles. *Nanotechnology for Sustainable Development* 15: 337-348.
- Bolbanabad, E.M., Ashengroh, M. & Darvishi, F.** 2020. Development and evaluation of different strategies for the clean synthesis of silver nanoparticles using *Yarrowia lipolytica* and their antibacterial activity. *Process Biochemistry* 94: 319-328.
- Chauhan, S. & Upadhyay, L.S.B.** 2019. Biosynthesis of iron oxide nanoparticles using plant derivatives of *Lawsonia inermis* (Henna) and its surface modification for biomedical application. *Nanotechnology for Environmental Engineering* 4: 1-10.
- Crespo, K.A., Baronetti, J.L., Quinteros, M.A., Páez, P.L. & Paraje, M.G.** 2017. Intra- and extracellular biosynthesis and characterization of iron nanoparticles from prokaryotic microorganisms with anticoagulant activity. *Pharmaceutical Research* 34: 591-598.
- Dinali, R., Ebrahiminezhad, A., Manley-Harris, M., Ghasemi, Y. & Berenjian, A.** 2017. Iron oxide nanoparticles in modern microbiology and biotechnology. *Critical Reviews in Microbiology* 43: 493-507.
- Ealias, A.M. & Saravanakumar, M.P.** 2017. A review on the classification, characterisation, synthesis of nanoparticles and their application. *IOP Conference Series: Materials Science and Engineering* 263: 032019.
- Hoag, G.E., Collins, J.B., Holcomb, J.L., Hoag, J.R., Nadagouda, M.N. & Varma, R.S.** 2009. Degradation of bromothymol blue by 'greener' nano-scale zero-valent iron synthesized using tea polyphenols. *Journal of Materials Chemistry* 19: 8671-8677.
- Jagathesan, G. & Rajiv, P.** 2018. Biosynthesis and characterization of iron oxide nanoparticles using *Eichhornia crassipes* leaf extract and assessing their antibacterial activity. *Biocatalysis and Agricultural Biotechnology* 13: 90-94.
- Jeevanandam, J., Chan, Y.S. & Danquah, M.K.** 2016. Biosynthesis of metal and metal oxide nanoparticles. *ChemBioEng Reviews* 3: 55-67.
- Kumar, S., Stecher, G. & Tamura, K.** 2016. MEGA7: Molecular evolutionary genetics analysis version 7.0 for bigger datasets. *Molecular Biology and Evolution* 33: 1870-1874.
- Manivasagan, P., Nam, S.Y. & Oh, J.** 2016. Marine microorganisms as potential biofactories for synthesis of metallic nanoparticles. *Critical Reviews in Microbiology* 42: 1007-1019.
- Mohamed, Y.M., Azzam, A.M., Amin, B.H. & Safwat, N.A.** 2015. Mycosynthesis of iron nanoparticles by *Alternaria alternata* and its antibacterial activity. *African Journal of Biotechnology* 14: 1234-1241.
- Murray, M.G. & Thompson, W.F.** 1980. Rapid isolation of high molecular weight plant DNA. *Nucleic Acids Research* 8: 4321-4326.
- Pat-Espadas, A.M. & Cervantes, F.J.** 2018. Microbial recovery of metallic nanoparticles from industrial wastes and their environmental applications. *Journal of Chemical Technology and Biotechnology* 93: 3091-3112.
- Rajeshwari, S., Pattanathu, K.S.M., Rahman, Rajiv, P., Narendhran, S. & Venkatesh, R.** 2014. Biosynthesis and characterization of *Acalypha indica* mediated copper oxide nanoparticles and evaluation of its antimicrobial and anticancer activity. *Spectrochimica Acta, Part A: Molecular and Bimolecular Spectroscopy* 129: 255-258.
- Revati, K. & Pandey, B.D.** 2011. Microbial synthesis of iron-based nanomaterials-A review. *Bulletin of Materials Science* 34: 191-198.
- Sharaf, S.M., Abbas, H.S. & Ismaeil, T.A.** 2019. Characterization of spirugenic iron oxide nanoparticles and their antibacterial activity against multidrug-resistant *Helicobacter pylori*. *Egyptian Journal of Phycology* 20: 1-28.
- Singh, J., Dutta, T., Kim, K.H., Rawat, M., Samddar, P. & Kumar, P.** 2018. Green synthesis of metals and their oxide nanoparticles: applications for environmental remediation. *Journal of Nanobiotechnology* 16: 1-24.
- Soosani, N., Ashengroh, M. & Chehri, Kh.** 2021. Extracellular green synthesis of zinc oxide nanoparticle by using the cell-free extract *Rhodotorula pacifica* NS02 and investigation of their antimicrobial activities. *Nova Biologica Reperta* 8: 195-205. (In Persian)
- Sundaram, P.A., Augustine, R. & Kannan, M.** 2012. Extracellular biosynthesis of iron oxide nanoparticles by *Bacillus subtilis* strains isolated from *rhizosphere soil*. *Biotechnology and Bioprocess Engineering* 17: 835-840.

- Van Trappen, S., Tan, T.L., Samyn, E. & Vandamme, P.** 2005. *Alcaligenes aquatilis* sp. nov., a novel bacterium from sediments of the Weser Estuary, Germany, and a salt marsh on Shem Creek in Charleston Harbor, USA. International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology 55: 2571-2575.
- Weisburg, W.G., Barns, S.M., Pelletier, D.A. & Lane, D.J.** 1991. 16S ribosomal DNA amplification for phylogenetic study. Journal of Bacteriology 173: 697-703.

\*\*\*\*\*

**How to cite this article:**

- Ashengroh, M. & Vakili Sohrforouzani, N.** 2022. Green extracellular synthesis of the Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> nanoparticles by a native marine bacterium, *Alcaligenes* sp. strain NV06. Nova Biologica Reperta 9: 182-192. (In Persian).
- آشنگرف، م. و وکیلی شهرفروزانی، ن. ۱۴۰۱. سنتز برون سلولی سیز نانوذرات Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> توسط سوبه باکتری بومی آبزی آلکالیژن NV06. یافته‌های نوین در علوم زیستی ۹: ۱۸۲-۱۹۲.