自然科學進展 第19卷 第8期 2009年8月

835

干出和紫外辐射对坛紫菜光合作用的影响

姜红霞¹ 高坤山^{2**}

1. 常熟理工学院生物与食品工程学院,常熟 215500; 2. 厦门大学近海海洋环境科学国家重点实验室,厦门 361005

摘要 以坛紫菜叶状体为材料,研究了干出和阳光紫外辐射(UVR)对其光合作用的影响.长时间干出和阳光 UVR 不能进一步诱导藻体合成紫外吸收物质,而且 UVR 对干出藻体的叶绿素 *a* 和 类胡萝卜素合成有抑制作用.UVR 显著抑制干出状态下藻体光系统 II (PS II)的有效光化学效率和 藻体的光合固碳速率,而且对光合活性的抑制作用随失水率的增大而增强.

关键词 坛紫菜 干出 紫外辐射 色素 光合活性

坛紫菜(Porphyra haitanensis Chang et Zheng) 是中国南方特有的经济栽培种,在野外其叶状体 生长于潮间带,随着潮汐变化会经历反复干出和 沉水循环,干出时会面临强光、紫外辐射(UVR) 和渗透压等胁迫. 紫外吸收物质 (UV-absorbing compounds)主要因为能屏蔽或减弱紫外波段的有 害作用而成为近些年的关注热点^[1,2].同时,紫外 吸收物质也能起到渗透压调节的作用^[3],而且已 有研究证明渗透压能诱导蓝藻 Chlorogloeopsis PCC 6912 的紫外吸收物合成^[4]. 作者在之前的研究中 发现干出处理能维持坛紫菜叶状体的紫外吸收物 含量[5],但并没能诱导紫外吸收物质的进一步合 成,这可能与藻体的起始含量过高有关^[6],也可 能是每天3h的干出时间还不够长,因而本文将叶 状体在室外进行长时间干出,以研究长时间干出 和阳光紫外辐射(UVR)对其色素含量和光合活性 的影响.

适度干出时,紫菜叶状体表面的水分损失使得 CO₂在水相中的扩散障碍减小,光合作用活性增大, 而进一步的失水则会使其光合速率和光合效率降 低^[7,8].但是,干出过程中,阳光 UVR 对藻体光合 作用活性的影响尚未见有报道.

1 材料与方法

1.1 材料

坛紫菜(*Porphyra haitanensis* Chang et Zheng) 叶状体,从汕头南澳岛(117.09 °E, 23.47 °N)附近海 区的栽培网帘上采集,现场用于实验或在 4 h 内运 回实验室后,通气保存在过滤海水中,室温 15 — 20 ,光强低于 50 μ mol ·m⁻² ·s⁻¹ (photosynthetically active radiation, PAR),第二天用于实验.挑 选健康藻体,因为之前的结果^[5]已表明,藻体基部 和中间部位的色素含量在雌、雄个体间没有差异, 而中间部位较大、容易取材,所以都取中间的营养 组织(2 cm ×2 cm)备用.

1.2 长时间干出实验

选择晴天 (2005-12-08) 的早上,从栽培网帘上 采集材料并带回附近的实验站,共取 50-60 片营 养组织均匀分散于过滤海水中,用不锈钢丝网捞出 后在阳光下进行干出.采用两种辐射处理,以区分 PAR和 UVR 的不同影响: (i) PAB 处理,将滤膜 Ultraphan 295 (UVT 100, Digefra, Munich, Germany)盖在样品上,以获得全波长阳光辐射(PAR +

* 国家自然科学基金重点资助项目(批准号: 90411018)

²⁰⁰⁹⁻⁰¹⁻⁰⁹ 收稿, 2009-02-27 收修改稿

^{* *} 通信作者, E-mail: ksgao @xmu.edu.cn

UV-A+UV-B). 该滤膜能滤除 UV-C, 自然阳光 下可以不用,但本实验中使用它,是为了保证材料 的失水速率与其他处理下相同;(ii)P处理,将滤 膜 Ultraphan 395 (UV Opak, Digefra, Munich, Germany) 盖在样品上, 滤除阳光 UVR, 使样品仅 接受光合有效辐射(PAR);两种滤膜的透射光谱参 照文献[9],材料主要是通过不锈钢丝网下方的空 气流通来进行干出失水.分别在干出前和干出1, 3,6h后取样,每次取样后将一半材料回水15min 后称鲜重并提取色素(预实验表明干出后含水量仅 5%-10%的藻体在回水10-15min后就能吸水充 分),另一半材料在测定有效光化学效率后,转入 弱光 $(5 - 10 \mu mol \cdot m^{-2} \cdot s^{-1} PAR)$ 下回水,并跟踪 其光合活性的恢复,用便携式荧光仪(PAM-Water-EDF, Walz, Effeltrich, Germany)测定光适应样品 PS II 的有效光化学效率 $(F/F_m)^{[10]}$.

1.3 干出状态下光合固碳的测定

叶状体在干出状态下的光合固碳速率采用 LCA4型红外 CO₂ 分析仪(Analytical Development Company, U. K.)测定,根据光合仪上"*C*"值 (气路经过叶室所造成的 CO₂ 浓度差, μ L/L)及所 用的藻量和气流量来计算光合速率,计算公式为:

 $Pn = C \times F \times 60 \times 273 / [(273 + T) \times 22.4 \times DW]$

其中 *F* 表示气体流速(L/min), *T* 为光合反应温度 (), *DW* 为藻样干重(g).

将4—6块营养组织展开平铺在一块长方形的 尼龙网上(相互不遮光),装入光合仪的叶室内,叶 室采用石英玻璃罩(其透射光谱见文献[11]),可透 全阳光辐射.室外实验在中午时段进行,重复测定 3d(2005-01-18—2005-01-20),每天都是11:00— 12:00间测定 P处理下的,12:00—13:00间测 PAB 处理下的,藻体的固碳速率和接受的光强水平,都 是用这 3d 的平均值来表示,实验期间叶室内温度 是(20 ± 2).同时,我们在室内也重复此实验, 用太阳模拟器作为光源,其发射光谱和当地的阳光 光谱极其相似,样品在灯下 70 cm 处分别接受 P处 理和 PAB 处理,由空调控温在 20 .实验过程中 通过监测藻体重量的变化来获得失水率(WL%): $WL \% = (W_o - W_t) / (W_o - W_d) \times 100$

其中 *W*。为干出初始时的重量,即充分水化状态下的重量; *W*₁为干出一定时间(*t*小时)后的重量; *W*₄为干重(80, 24 h); 含水量则为(1 - *WL*%).

相对于只照射 PAR 的材料而言,由 UVR 引起 的光合作用相对抑制率通过以下公式求得:

$$\ln h_{\rm UVR}$$
 (%) = ($P_{\rm P} - P_{\rm PAB}$)/ ($P_{\rm P}$) ×100

其中 *P*_P 和 *P*_{PAB} 分别代表只照射 PAR 和照射了 PAR + UV-A + UV-B 样品的有效光化学效率或固 碳速率.

1.4 色素的提取和测定

色素的提取方法参见文献[5]. 紫外吸收物质的 浓度根据提取液最大吸收峰(336 nm)的高度来估 测^[12],叶绿素 *a* (chl *a*)浓度依据 Porra^[13]的计算公 式求得,而类胡萝卜素浓度则根据 Wellburn^[14]的 方程来求算.

1.5 辐射的测定

室外即时的阳光辐射值,采用 ELDONET 辐射 计(Real Time Computers, Erlangen, Germany)来 连续测定,此测光仪可收集来自各个方向的辐射 (顶部是半球形的),在每秒钟内测定 UV-B(280— 315 nm)、UV-A(315—400 nm)和 PAR 波段的辐射 值,获取 1 min 内的平均值,并记录于电脑中^[15]; 室内太阳模拟器下的辐射值采用相同方法测定.

1.6 统计分析

所有实验中,都是采用3个重复或是6次测量, 实验数据表示为平均值 \pm 标准差(n为3-6),处理 间的数据结果用 r检验或方差分析(ANOVA)进行 差异显著性检验,以 p < 0.05为差异的显著水平.

2 结果

2.1 长时间干出和阳光 UVR 对叶状体色素含量及 光合活性的影响

实验当天上午偶有云彩(图 1),但仍以晴朗为 主,UV-B,UV-A,PAR的最大辐射值依次是 1.27, 51.6,369 W/m² (1 W/m² = 4.6 μmol ·m⁻² ·s⁻¹ (阳光 PAR)).



藻体的含水量持续降低(图 2),开始1h内就已 失水 60%—70%,之后失水速率减慢,6h后含水 量仅为1%.藻体的紫外吸收物含量,在实验的6h 中都没有明显变化,而且 PAB 和 P 处理间也没有 显著差异(图 3(a)).chl a 含量在干出1h后没有明 显变化,而3h后则分别降为起始值的48%(PAB) 和 63%(P),两种辐射处理间没有显著差异,6h 后 P 处理下(81%)显著高于 PAB 处理(39%)的, 但 P 处理下在干出3h和6h后的含量间没有显著差 异(图 3(b)).类胡萝卜素含量在 PAB 处理下没有 变化,而 P 处理下在1h后显著增高了16%,之后 则保持不变,PAB 和 P 处理间没有差异(图 3(c)).

藻体在阳光下干出 1 h 后,有效光化学效率就 急剧降低为起始值的 17 % (PAB)和 31 % (P), UVR 引起的相对抑制率为 45 %,转入弱光下回水 30 min 后光合活性就都完全恢复了(图 4(a)).干出 照光 3 h 后,藻体的光化学效率降低至测不出,转 入弱光下回水 3 h 后,接受过 P 处理的藻体完全恢



图 3 室外长时间干出实验期间,只接受阳光 PAR(P处 理)和接受全阳光辐射(PAB处理)的藻体,其紫外吸收物 质(a)、chl a(b)和类胡萝卜素(c)含量的变化情况(n=3) 柱状图上的横线在不同水平位置表示不同辐射处理间存在显著差 异;"*"表示与起始值间存在显著差异

复,而接受过 PAB 处理的藻体只恢复到起始值的 54 %(图 4(b)).在阳光下连续干出 6 h 后,藻体光 化学效率的恢复相对较慢,只接受过 P 处理的藻体 需要 16 h 恢复完全,而接受过 PAB 处理的藻体只 恢复到 74 %(图 4(c)).



图 4 长时间干出实验期间,坛紫菜藻体在只接受阳 光 PAR(P处理)和接受全阳光辐射(PAB处理)下,干 出 1h(a),3h(b),6h(c)后以及转入弱光下回水期 间有效光化学效率的变化情况(n = 6)

2.2 干出状态下阳光 UVR对叶状体光合固碳的影响 在室外实验中,重复测定的 3 d 都是晴朗,中 午时段(11:00 —13:00) UV-B, UV-A, PAR 的平 均辐射值依次是 1.27,41.6,265 W/m²;各辐射 处理下,叶状体的光合固碳速率在失水 20%时没有 明显变化(p > 0.2),之后则随失水率增大而降低 (图 5(a)).在室内的太阳模拟器下,藻体接受的 UV-B,UV-A,PAR 辐射值依次是 3.32,73.7,



图 5 室外阳光下,坛紫菜营养组织在干出状态下只接受 PAR(P)和全阳光辐射 PAR+UVA+UVB(PAB)处理, 其光合固碳速率随失水率的变化(n = 3)(a)和 UVR引起 的光合作用相对抑制率随失水率的变化(b)

340 W/m²;藻体的固碳速率同样随失水率增大而降低,在失水 20%时,P处理下没有显著降低(p > 0.05),但 PAB处理下已降低为起始的 51%,随着进一步的失水,P处理下固碳速率也持续降低(图 6(a)).在实验所测的各失水阶段,从失水 20%开始,P处理下藻体的光合固碳速率大都显著高于 PAB 处理下的,UVR引起的光合作用抑制率随失水率的增大而增高(图 5(b),6(b));失水约 70%时,PAB 处理下藻体的光合固碳作用首先降到测不出.

3 讨论

用刚采集的坛紫菜叶状体进行长时间干出,紫 外吸收物质的含量没有进一步增高,可能正如 Gröniger等^[16]以及 Karsten 和 West^[6]认为的那样, 是因为藻体中紫外吸收物质的起始含量很高.

坛紫菜叶状体的 chl a 含量不仅受高 PAR 的影响,还进一步受到 UVR 的影响,这与紫菜 *P. leu-costicte*^[17] 是一致的, chl a 含量在下午的恢复受 UVR 抑制. 高光强 PAR 照射下,藻体因为吸收过 多的能量而形成较多激发态的叶绿素 (¹ chl 和³ chl),



图 6 室内太阳模拟器下,坛紫菜营养组织在干出状态 下接受 PAR (P)和 PAR+ UVA+ UVB (PAB)处理,其 光合固碳速率随失水率的变化(n = 3)(a)和 UVR引起的 光合作用相对抑制率随失水率的变化(b)

后者与 O₂ 作用而产生大量的单线态氧,色素被氧 化损伤,或是由于光子传递速率超过了电子从 PS II 向 PS I的传递速率,电子传递链上还原状态的质体 Q_A 库能介导一种反馈调节机制,通过影响基因的 表达来限制色素的合成^[18].在 UVR 漂白色素时, 主要是 UV-B 起作用,叶绿素的卟啉环是 UV-B 的 光敏剂,产生的单线态氧使色素发生光氧化,从而 造成直接的损伤;另外,UV-B 还影响电子的传递, 叶绿素吸收光而激发的高能电子传不出去,积累的 高能量导致卟啉环发生光氧化-开环,从而造成间接 的破坏^[18].

类胡萝卜素是重要的光保护色素,能有效减弱 高 PAR 造成的损伤,因为类胡萝卜素可以淬灭单 线态氧(¹O₂),也可以被脱环氧化而直接淬灭激发 态的叶绿素 (¹chl 和³chl),以避免单线态氧的产 生^[19].对绿藻石莼 *Ulva lactuca* 的研究显示,叶黄 素含量在滤除阳光 UVR 后明显增大,表明 UVR 对高 PAR 诱导的光保护机制有负面影响^[20].本文 的长时间干出实验中,P处理下坛紫菜叶状体的类 胡萝卜素含量增高了 16%,而 PAB 处理下则没有 明显变化,UVR 的存在可能抑制了高 PAR 对类胡 萝卜素合成的诱导.

从长时间干出实验可以看出,坛紫菜叶状体的 光合活性急剧降低,而且 UVR 还引起了进一步的 抑制. 对不同水分含量的海藻叶状体的叶绿素荧光 分析表明,干燥最先产生的有害影响是抑制 PS I 与 PS II 间的电子传递,当叶状体失水 60 % ---70 %时, 从水光解向 PS II 的电子传递终止, PS II 的反应中 心失活,从而导致光合作用停止^[21-23].对紫菜 P. linearis 的研究发现,叶状体的光合活性受干出失 水的影响虽然很大,但再回水后能很快恢复^[24].而 本文也显示,干出照光的时间越长,坛紫菜藻体的 有效光化学效率完全恢复所需要的时间也越长(图 4),表明光抑制程度主要是与接受的辐射剂量有 关,而且只照射过 PAR 的藻体能较快恢复,这一 点在大型红藻角叉菜 Chondrus crispus 中也有报 道^[25]. 坛紫菜叶状体的净光合速率, 在不同光强下 都随干出程度的加深而不断降低^[8],本文也验证了 这一点(图 5, 6),而且发现 UVR 引起的光合作用 抑制率随失水率的增大而增高. 实验期间, 自然阳 光的 UV-B/ PAR 为 0.48%, 而室内太阳模拟器下 则高达 0.97%,所以不难理解在失水 20%时,光合 固碳速率在室外的各辐射处理下都没有降低,而在 室内, 尽管 P 处理下也没有降低, 但 PAB 处理下 却已显著降低为起始值的 51%了,说明增强的 UVR 尤其是 UV-B 辐射较快地产生了抑制作用.

本文结果表明,阳光紫外辐射对坛紫菜叶状体 的光合色素以及光合活性都有明显的抑制作用,低 潮时的干出虽有助于保持藻体的紫外吸收物质,从 而能一定程度上减轻紫外辐射的危害,但干出并不 能诱导紫外吸收物质的进一步合成,而干出导致的 反应中心失活更使得藻体对紫外辐射的抵抗力减 弱.

参考文献

- Franklin LA, Forster RM. The changing irradiance environment: Consequences for marine macrophyte physiology, productivity and ecology. Eur J Phycol, 1997, 32: 207-232
- 2 Karsten U, Friedl T, Schumann R, et al. Mycosporine-like amino acids and phylogenies in green algae : *Prasiola* and its relatives from the Trebouxiophyceae (Chlorophyta). J Phycol, 2005, 41: 557-566

- 3 Oren A. Mycosporine-like amino acids as osmotic solutes in a community of halophilic cyanobacteria. Geomicrobiol J , 1997, 14: 231-240
- 4 Portwich A, Garcia-Pichel F. Ultraviolet and osmotic stresses induce and regulate the synthesis of mycosporines in the cyanobacterium *Chlorogloeopsis* PCC 6912. Arch Microbiol, 1999, 172: 187-192
- 5 Jiang H, Gao K, Helbling EW. UV-absorbing compounds in Porphyra haitanensis (Rhodophyta) with special reference to effects of desiccation. J Appl Phycol, 2008, 20: 387-395
- 6 Karsten U, West JA. Living in the intertidal zone —seasonal effects on heterosides and sun-screen compounds in the red alga *Bangia atropurpurea* (Bangiales). J Exp Mar Biol Ecol, 2000, 254: 221-234
- 7 Gao K, Aruga Y. Preliminary studies on the photosynthesis and respiration of *Porphyra yezoensis* under emersed conditions. J Tokyo Univ Fish, 1987, 47: 51-65
- Zou D, Gao K. Effects of desiccation and CO₂ concentrations on emersed photosynthesis in *Porphyra haitanensis* (Bangiales, Rhodophyta), a species farmed in China. Eur J Phycol, 2002, 37: 587-592
- 9 Gao K, Yu H, Brown MT. Solar PAR and UV radiation affects the physiology and morphology of the cyanobacterium *A nabaena* sp. PCC 7120. J Photochem Photobiol B: Biol, 2007, 89: 117 – 124
- 10 Genty BE, Briantais JM, Baker NR. Relative quantum efficiencies of the two photosystems of leaves in photorespiratory and non-photorespiratory conditions. Plant Physiol Biochem, 1989, 28:1−10
- 11 徐军田,高坤山. 阳光紫外辐射对绿藻石莼光化学效率的影响.
 海洋学报,2007,29(1):127-132
- 12 Dunlap WC, Rae GA, Helbling EW, et al. Ultraviolet-absorbing compounds in natural assemblages of antarctic phytoplankton. Antarct J, 1995, 30: 323-326
- 13 Porra RJ. The chequered history of the development and use of simultaneous equations for the accurate determination of chlorophylls a and b. Photosynth Res, 2002, 73: 149-156
- 14 Wellburn AR. The spectral determination of chlorophylls a and b, as well as total carotenoids, using various solvents with spectrophotometers of different resolution. J Plant Physiol, 1994,

144:307-313

- 15 Häder DP, Lebert M, Marangoni R, et al. ELDONET-European Light Dosimeter Network hardware and software. J Photochem Photobiol B: Biol, 1999, 52: 51-58
- 16 Gröniger A, Hallier C, Häder DP. Influence of UV radiation and visible light on *Porphyra umbilicalis*: Photoinhibition and MAA concentratilon. J Appl Phycol, 1999, 11: 437-445
- 17 Figueroa FL, Salles S, Aguilera J, et al. Effects of solar radiation on photoinhibition and pigmentation in the red alga *Porphyra leucosticta*. Mar Ecol Prog Ser, 1997, 151: 81–90
- 18 Franklin LA, Osmond CB, Larkum AWD. Photoinhibition, UV-B and algal photosynthesis. In: Larkum AWD et al., eds. Photosynthesis in Algae. Netherlands: Kluwer Academic Publishers, 2003, 351-384
- Roy S. Strategies for the minimisation of UV-induced damage.
 In: de Mora SJ et al., eds. Effects of UV Radiation in the Marine Environment. New York: Cambridge University Press, 2000, 177-205
- 20 Bischof K, Kr\u00ebbs G, Wiencke C, et al. Solar ultraviolet radiation affects the activity of ribulose-1, 5-bisphosphate carboxylase-oxygenase and the composition of photosynthetic and xanthophyll cycle pigments in the intertidal green alga Ulva lactuca L. Planta, 2002, 215: 502-509
- 21 Wiltens J, Schreiber U, Vidaver W. Chlorophyll fluorescence induction: An indication of photosynthetic activity in marine algae undergoing desiccation. Can J Bot, 1978, 56: 2787-2794
- 22 Wu B, Chen Y, Zang R, et al. Three-stage transformation of chlorophyll transient fluorescence pattern under sustained dehydration and the discovery of critical water content in seaweeds. Acta Bot Sin, 2001, 43(11): 1134-1139
- 23 夏建荣, 邹定辉. 利用 OJ IP 叶绿素 a 荧光评估干出对石莼(Ulva lactuca) 光系统 II 的影响. 海洋通报, 2007, 26(4): 50-55
- Lipkin Y, Beer S, Eshel A. The ability of *Porphyra linearis* to tolerate prolonged periods of desiccation. Bot Mar, 1993, 36: 517-523
- 25 Sagert S, Forster RM, Feuerpfeil P, et al. Daily course of photosynthesis and photoinhibition in *Chondrus crispus* (Rhodophyta) from different shore levels. Eur J Phycol, 1997, 32: 363-371