

光照强度对条斑紫菜贝壳丝状体培养的影响

尚浩江¹, 周伟², 胡传明², 申欣¹, 朱朋昌¹, 李帅³

(1. 江苏海洋大学 江苏省海洋生物技术重点实验室, 江苏 连云港 222000; 2. 江苏省海洋水产研究所, 江苏南通, 226007; 3. 上海海洋大学, 上海 201306)

摘要: 光照与温度对条斑紫菜(*Neopyropia yezoensis*)贝壳丝状体生长发育与壳孢子放散水平均具有重要影响。因温度对光强的协同效应以及各培养阶段对光强的需求不同, 本文仅改变培养光强, 研究了不同光照强度对条斑紫菜贝壳丝状体着生、生长、发育及壳孢子放散的影响, 为育苗阶段光照强度管理提供数据支撑。在 16 °C 下采用 1.3~25.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 5 个光照强度梯度, 接种条斑紫菜 Y-9101 丝状体于文蛤壳并培养至壳孢子放散, 利用光学与电子显微镜、色差计与叶绿素荧光仪等, 测量丝状体的着生效率、水平生长速率、纵向生长率、色度值、光合活性及壳孢子放散量。结果显示, 贝壳丝状体着生效率与水平生长速率均呈现先上升后下降趋势, 其中 18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 下着生效率最高, 达到 5.6%, 6.3 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 下水平生长速率最大, 达到 86.6 $\mu\text{m}/\text{d}$, 纵向生长速率随光强增加而增加。6.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 下贝壳丝状体最终生长深度趋于一致、藻斑颜色均为黑色, 且壳孢子放散总量高于其他处理组。25.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 下贝壳丝状体藻斑颜色偏浅黄, 且壳孢子放散量较低, 其最大光化学量子效率低于 6.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 处理组, 呈现光能利用效率下降的趋势。综上所述, 6.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 为条斑紫菜贝壳丝状体生长的适宜光照强度。

关键词: 光照强度; 条斑紫菜(*Neopyropia yezoensis*); 贝壳丝状体; 光合活性; 生长速率

中图分类号: S197.3 文献标识码: A 文章编号: 1000-3096(2022)02-0037-09

DOI: 10.11759/hyxx20210407002

条斑紫菜 (*Neopyropia yezoensis*) 属红藻门 (Rhodophyta), 红藻纲 (Rhodophyceae), 红毛菜科 (Bangiaceae), *Neopyropia* 属^[1], 主要分布于中国浙江舟山群岛以北的东海北部和黄、渤海沿岸、包括日本列岛和朝鲜半岛沿岸等, 是日本、韩国和中国长江以北紫菜人工栽培紫菜的主要种类^[2]。2019—2020 年条斑紫菜育苗面积 $102 \times 10^4 \text{ m}^2$, 栽培面积达 $4.67 \times 10^8 \text{ m}^2$, 行业年总产量达 2×10^{11} 元左右(江苏省紫菜协会 2020 年数据)。在条斑紫菜贝壳丝状体的人工培育过程中, 光照强度的调节对丝状体的生长发育与壳孢子放散起到重要作用, 光照强度过低藻体生长缓慢, 过高则会抑制藻体的光合作用和生长速率^[3]。条斑紫菜的配子体世代为叶状体, 孢子体世代为丝状体^[4], 自然环境下条斑紫菜的孢子体生长在水下贝壳基质中, 所接受的光照强度较低; 而其配子体生长在潮间带的岩石上, 当潮水退却后就暴露在高光强的生境中。有研究表明, 紫菜配子体阶段过多的激发能可以在 PS II 与 PS I 间协调分配, 而在孢子体阶段, 这种协调关系不明显^[5], 这可能是紫菜孢子体耐受光强低于配子体的原因之一。

贝壳丝状体的培养光源和培养方式各不相同, 报道的适宜光强也有较大差异。尾形英二等^[6]研究表明 2 000 Lx 的自然光是贝壳丝状体生长的合适光强; 郑宝福等^[7]研究显示贝壳丝状体在 1 500~6 000 Lx 自然光范围内均可较好地生长; 张学成等^[8]报道在 21 °C~23 °C, 14L : 10D 光周期的荧光灯条件下, 10~200 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$ 是贝壳丝状体生长的合适光强; 许璞^[9]报道 2 500~3 000 Lx 自然光为适合贝壳丝状体生长的光强; 吕峰等^[10]研究表明在 18 °C, 14L : 10D 光周期的荧光灯条件下, 10 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 是贝壳丝状体生

收稿日期: 2021-04-07; 修回日期: 2021-10-15

基金项目: 江苏省种业振兴项目(JBGS(2021)140); 江苏省现代农业产业技术体系(JATS[2021]393、394、395, JATS[2020]371、372、373); 南通市科技计划项目(MS22021016, JC2021087); 江苏省研究生科研与实践创新计划项目(JSCX19_0984)

[Foundation: Jiangsu Seed Industry Revitalization Project, No. JBGS (2021) 140; Modern Agricultural Industrial Technology System of Jiangsu Province, Nos. JATS[2021]393, 394, 395, JATS[2020]371, 372, 373; Nantong Science and Technology Project, Nos. MS22021016, JC2021087; Jiangsu Province Graduate Research and Practice Innovation Program, No. JSCX19_0984]

作者简介: 尚浩江(1991—), 男, 硕士研究生, 主要从事紫菜育苗研究, E-mail: 353867506@qq.com; 胡传明(1980—), 通信作者, E-mail: hucharming@163.com

长的适宜光强;朱建一等^[4]报道,3 000 Lx 自然光是贝壳丝状体的适宜光强。上述研究的差异易造成种苗生产中光照条件的管理混乱,因此有必要针对条斑紫菜种苗不同阶段的适宜光强开展进一步研究,为条斑紫菜种苗生产中的光照控制理论提供依据,对条斑紫菜育苗有着指导性意义。

1 材料与方法

1.1 实验材料

供试条斑紫菜自由丝状体取自国家级紫菜种质推广品系 Y-9101 品系,接种贝壳为文蛤壳。

1.2 实验器材

丙林 MGZ-120B-3 光照培养箱、Nikon-E800 生物显微镜、JSM-6510 扫描电镜、WALZ-UKEA0388 叶绿素荧光仪 PAM、远方 SFIM-300 光谱闪烁照度计、搅拌机、柯尼卡 CM-700D 色差计等。

1.3 实验方法

1.3.1 丝状体接种与培养

将 Y-9101 条斑紫菜自由丝状体打碎成 40~60 μm 小段,接种于放置 15 枚规格一致的文蛤壳的培养盒内,接种密度为 150 个/ cm^2 ,照度计放入培养盒内测量光照值,设置 1.3 ± 1.0 、 6.3 ± 1.0 、 12.5 ± 1.0 、 18.8 ± 1.0 和 25 ± 1.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 5 个梯度的光照强度,培养光源为拟全光谱荧光灯(图 1),培养温度 16 $^{\circ}\text{C}$,海水盐度 27‰,光照周期 12D:12L,另设一个自然环境对照组(光照强度在 $1.3\sim(12.5\pm 1)$ $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 之间,温度与光周期随南通市环境变化而变化)。

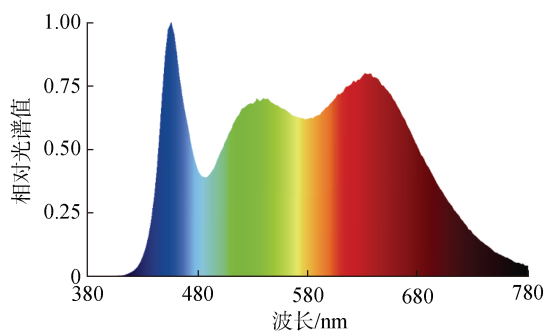


图 1 培养光源相对光谱曲线

Fig. 1 Relative spectral curve of the cultivation light source

1.3.2 着生密度与效率的测量

接种后每周观察丝状体着生情况,接种 6 周后肉眼观察,计数贝壳上的藻斑数量,计算着生密度

(着生密度=藻斑数/贝壳面积),从而计算出着生效率(着生密度/接种密度,%)。

1.3.3 水平生长面积与纵向生长长度的测定

接种 2 周起测量贝壳丝状体的藻斑直径(藻斑近似圆形),至藻斑生长交连到一起时停止测量。分别于第 55 d 与第 100 d 将贝壳压碎后,每组随机选取 30 个藻斑纵切面采用扫描电镜测量纵向生长长度。

1.3.4 光合活性及色度值测定

1.3.4.1 色度值测定

接种 50 d 后,采用柯尼卡 CM-700D 色差计测量藻斑色度值。测量采用 $\phi 3$ mm 的目标罩,选择 10 $^{\circ}$ 角标准观察者(CIE1964),光源为 D65 标准光源,采用 SCI 模式(包含镜面反射光),测得 L^* 、 a^* 、 b^* 值, L^* 值表示明度,范围在 0(黑)~100(白),值越大,色越亮; a^* 值表示绿色值/红色值,正值为红色; b^* 值表示蓝色/黄色值,正值为黄色。

1.3.4.2 最大量子效率测定

样品在测试前暗处理 2 h,将光纤探头直接置于贝壳表面进行测定。先打开测量光(约 0.3 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$),测得最小荧光值(F_0),随后提供 0.88 s 约 4 000 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 饱和脉冲光,测得最大荧光值(F_m),最大量子效率(F_v/F_m)计算公式: $F_v/F_m = (F_m - F_0)/F_m$, F_v 为可变荧光。

1.3.5 贝壳丝状体壳孢子放散测量

将接种 120 d 的贝壳每组取 4 枚清洗干净,放入装有 50 mL 海水的烧杯中,在 (31.3 ± 1) $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强,12L:12D 的光照培养箱内培养 2 周,诱导壳孢子放散。培养 2 周后,连续 20 d 每天下午 14:00 测定各光强组壳孢子放散量^[11]。放散期培养温度为 16 $^{\circ}\text{C}$,光照条件为 7:00—12:30 光强 (31.3 ± 1) $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$, 12:30—18:30 光强 (6.3 ± 1) $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$, 18:30~次日 7:00 黑暗条件。计数后清洗贝壳表面,更换培养海水。

1.3.6 实验数据处理

各组实验数据采用 GraphPad Prism 7(GraphPad Software Inc., 美国)进行处理。数据显著性分析采用 SPSS 22(IBM, 美国)进行单因素方差分析,设置显著水平 $P < 0.05$ 。

2 结果

2.1 光强对条斑紫菜贝壳丝状体着生的影响

通过扫描电镜及光学显微镜观察,丝状体藻段接种贝壳基质后,先将一端粘附在基质表面,然后从粘附的一端钻入基质中,钻入方式由接触基质的

方式决定,因此被丝状体着生的贝壳表面出现圆形、椭圆形以及不规则的孔洞(图 2a)。贝壳丝状体形态与自由丝状体差异较大,主分枝多于 2 条,向四周辐射

生长,侧枝多呈对生,且多出现不定形隆起(图 2 b、2c),纵向主要生长于珍珠层内,有少量藻丝深入棱柱层(图 2d)。

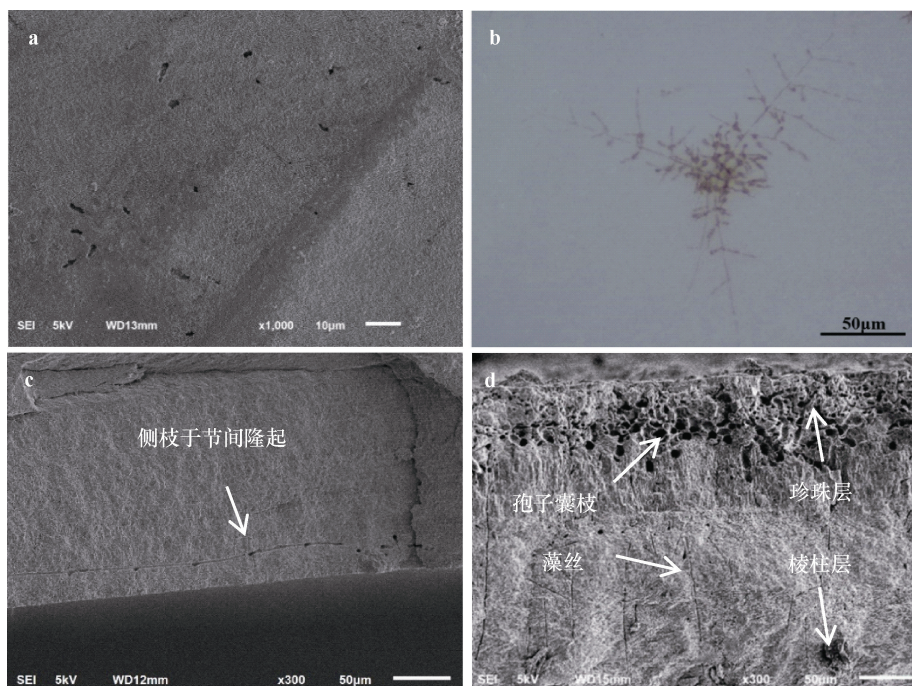


图 2 贝壳丝状体着生于贝壳表面与切面图

Fig. 2 Surface and longitudinal section photographs of *N. yezoensis* shell conchocelis

a. 丝状体钻入贝壳后贝壳表面电镜照片,标尺=10 μm; b. 贝壳丝状体横向显微照片,标尺=50 μm; c. 孢子囊枝阶段贝壳的纵切面,标尺=50 μm; d. 丝状藻丝阶段贝壳纵切面,标尺=50 μm

a. SEM photograph of the shell surface after conchocelis drilling into the shell, scale bar=10 μm; b. Micrographic section of the conchocelis, scale bar=50 μm; c. SEM photograph of the longitudinal sections of the shell under the sporangial branchlets stage, scale bar=50 μm; d. SEM photograph of the longitudinal sections of the shell under the vegetative stage, scale bar=50 μm

不同实验组均采用相同接种密度,通过测量着生密度计算与分析不同光强下贝壳丝状体的着生效率。结果显示,18.8 μmol/(m²·s)光照强度下丝状体着生效率最大,为(5.6±1)% ,着生密度达(8.4±1.55)个/cm²,其次为 12.5、6.3、25 μmol/(m²·s),着生效率平均为 6.1 个/cm²,1.3 μmol/(m²·s)下着生效率最低,为(1.1±0.9)% (图 3)。

2.2 光强对贝壳丝状体立体分布的影响

通过对贝壳丝状体水平和纵向生长的连续观测,分析光强对贝壳丝状体在贝壳中不同发育时期的分布情况。结果如表 1 所示。

根据第 70 天贝壳丝状体水平生长面积计算各组生长速率:对照>6.3>12.5>18.8>25.0>1.3 μmol/(m²·s) ($P<0.05$),即处理组中,6.3 μmol/(m²·s)生长速度最快,达到 86.6±22.7 μm/d,1.3 μmol/(m²·s)最慢,为 29.7±12.5 μm/d。

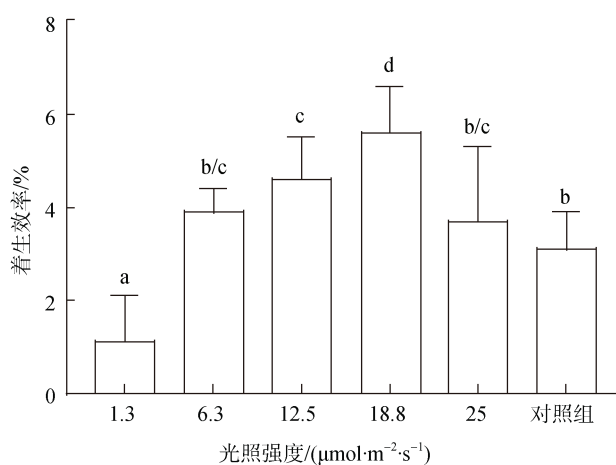


图 3 不同光照强度下条斑紫菜贝壳丝状体着生效率
Fig. 3 Implanting efficiency of *N. yezoensis* shell conchocelis at different light intensities

相同大写字母表示不同组间未达显著差异水平($P>0.05$),下同
The same capital letters indicated that there was no significant difference between groups ($P>0.05$), the same below

表 1 不同培养条斑紫菜贝壳丝状体生长情况
Tab. 1 Growth of *N. yezoensis* shell conchocelis at different light intensities

培养光强/($\mu\text{mol}\cdot\text{m}^{-2}\cdot\text{s}^{-1}$)	培养时间/d	生长情况
6.3~25.0	10	丝状体钻入贝壳
6.3~25.0	14	形成藻斑
1.3	28	丝状体钻入贝壳
6.3~25.0	30	藻斑肉眼可见
6.3~18.8	35	水平方向快速生长
1.3	50	藻斑肉眼可见
18.8	70	藻斑相互重叠

在接种后 55 d, 贝壳丝状体仍多处于营养藻丝阶段, 光强越高, 钻入深度越深, 贝壳丝状体在 25.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下钻入的深度最深, 达(68.6 \pm 28.9) μm , 1.3 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下最浅, 达(14.2 \pm 6.6) μm (图 4)。

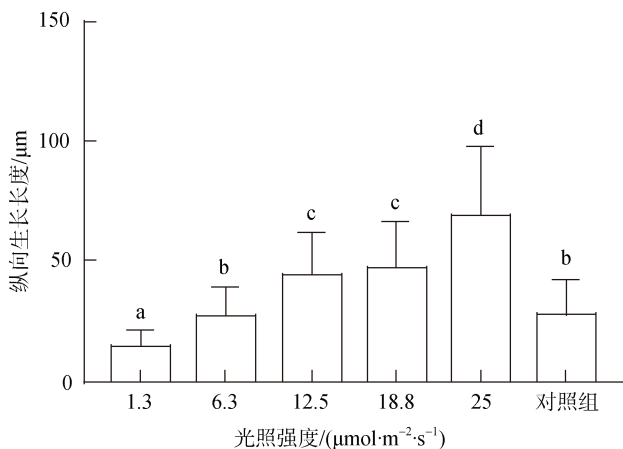


图 4 接种后 55 d 不同光强下条斑紫菜贝壳丝状体营养藻丝纵向生长长度

Fig. 4 Longitudinal growth length of *N. yezoensis* shell conchocelis under the vegetative stage with varied light intensities after 55 days of the implantation

接种 100 d 后贝壳丝状体由营养藻丝大多发育为孢子囊枝, 在 6.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强范围内, 孢子囊枝的分布深度基本一致, 为(73 \pm 17.7) μm , 高于对照组的(55.4 \pm 16.5) μm , 25.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下钻入深度达到(88.6 \pm 36.1) μm (图 5)。

2.3 光强对贝壳丝状体颜色的影响

为了研究光强对贝壳丝状体颜色的影响, 采用色差计对培养 8 周的贝壳丝状体藻斑进行色度值检测。检测结果显示, 6.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下丝状体同对照组的 L^* 值无显著性差异, 肉眼可见各组

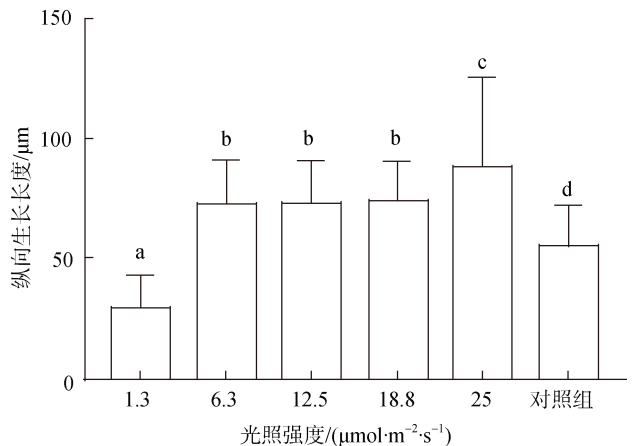


图 5 接种后 100 d 不同光强下条斑紫菜贝壳丝状体孢子囊枝纵向生长长度

Fig. 5 Longitudinal growth length of *N. yezoensis* shell conchocelis under the sporangia branches stage at different light intensities after 100 days of the implantation

颜色趋于一致, 为黑色; 25.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下的 L^* 值最大, 藻斑颜色呈浅黄色; 将 25.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下培养的贝壳丝状体放入 12.5 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下培养 2 周后, L^* 值降低, 丝状体颜色变深(图 6)。

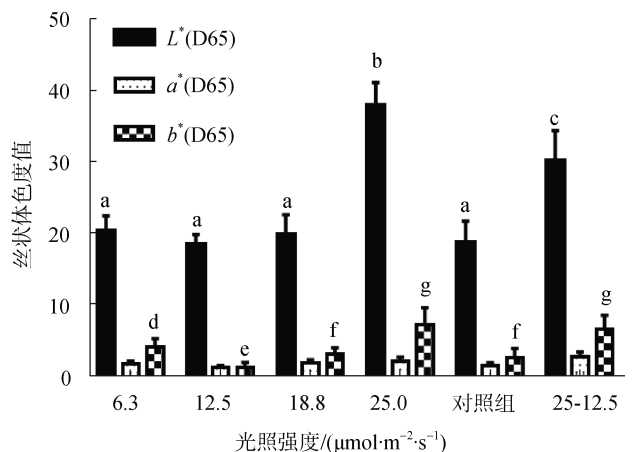


图 6 不同光强下条斑紫菜贝壳丝状体色度值

Fig. 6 Chromatic value of *N. yezoensis* shell conchocelis at different light intensities

2.4 光强对贝壳丝状体叶绿素荧光参数的影响

应用 WALZ-UKEA0388 叶绿素荧光仪 PAM 分析不同光照强度对接种 60 d 后贝壳丝状体光合活性的影响。结果显示, 贝壳丝状体的实际量子效率和最大光化学量子效率在 1.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 呈上

上升趋势，随光强的升高呈现先上升后下降的趋势，在 18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强条件下最高，达到 0.59 ± 0.02 。25.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强条件下培育贝壳丝状体的 Fv/Fm 低于 1.3 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$ 光强条件下培育的贝壳丝状体，为 0.48 ± 0.02 。为了验证贝壳丝状体在 18.8~25.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强间的光合活性变化趋势，将 18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 处理条件下部分接种 8 周的贝壳放入 22.5 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下培养 2 周，其 Fv/Fm 值下降为 0.52 ± 0.01 ，贝壳丝状体在 18.8~25 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强范围内的 Fv/Fm 值随光强的升高而降低(图 7)。

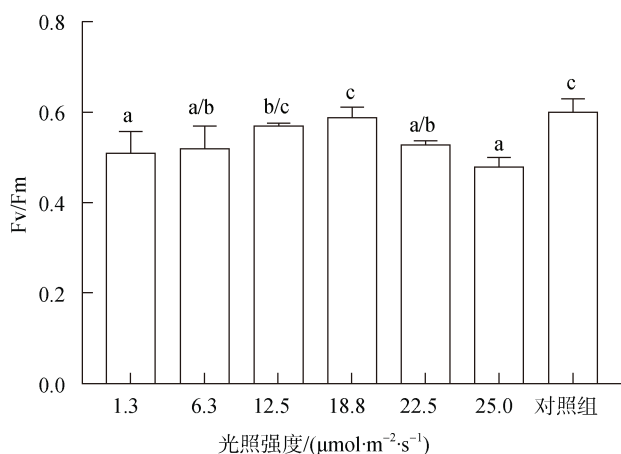


图 7 不同光强下条斑紫菜贝壳丝状体 PS II 最大光化学量子效率(Fv/Fm)

Fig. 7 Maximum photochemical efficiency (Fv/Fm) of *N. yezoensis* shell conchocelis at different light intensities

2.5 光强对贝壳丝状体壳孢子放散的影响

为了研究不同光强培养下的贝壳丝状体壳孢子放散水平，连续 20 d 测定了每个贝壳日放散量。结果显示，从 14 d 内壳孢子平均日放散量由大至小为：对照>18.8>6.3>12.5>25.0>1.3 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ ，即除对照组外，18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下的平均日放散量最大，达 14 746 个，1.3 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$ 光强下的平均日放散量最小，为 4 760 个。生产上将日放散量达 1 000~10 000 个时，作为贝壳丝状体即将出现更高数量级放散的先兆^[12]，因此本研究将日放散量大于 10 000 个的天数计为放散高峰日，通过对放散高峰日的统计发现，放散高峰天数由多至少为：18.8>对照>6.3>12.5=25.0>1.3 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ ，18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 放散高峰天数为 12 d，1.3 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 放散高峰天数为 3 d (图 8)。

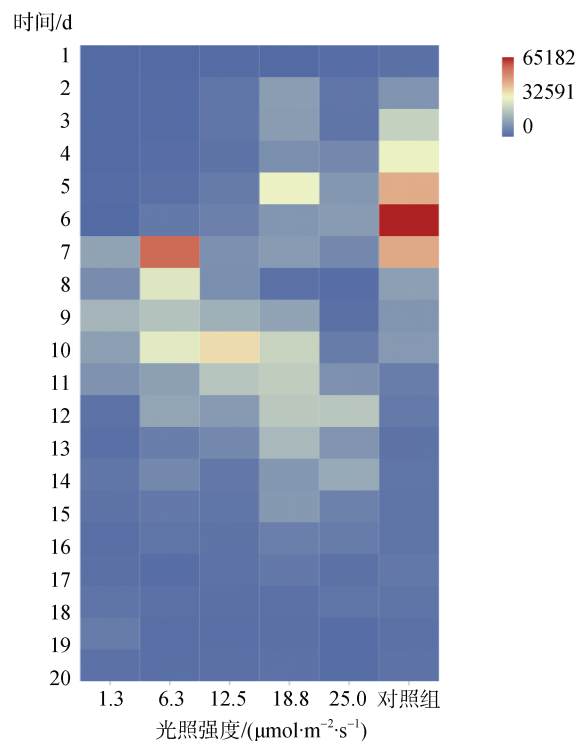


图 8 不同光强下条斑紫菜贝壳丝状体壳孢子放散量
Fig. 8 Release amount of *N. yezoensis* shell conchospores at different light intensities

3 讨论

光照和温度的交互作用对藻类生长具有重要影响，JIANG 等^[13]报道在低温环境下，高光强对蓝藻有很强的抑制作用，温度升高可增加蓝藻对高光强环境的适应能力。阮紫曦等^[14]报道，温度和光强对拟柱孢藻存在显著的交互作用，光照对生长速率的影响强度与温度有关，生长速率对温度的响应取决于光强。因此本研究为了探讨光照强度对条斑紫菜贝壳丝状体的影响，从丝状体接种至壳孢子放散各阶段培育温度均设为 16 $^{\circ}\text{C}$ ，排除了温度变化引起的交互影响。任国忠等^[15]报道条斑紫菜营养藻丝在 5 $^{\circ}\text{C}$ ~30 $^{\circ}\text{C}$ 、孢子囊枝在 12.5 $^{\circ}\text{C}$ ~30 $^{\circ}\text{C}$ 、壳孢子在 12.5 $^{\circ}\text{C}$ ~22.5 $^{\circ}\text{C}$ 范围内均可生长。本研究表明，16 $^{\circ}\text{C}$ 下条斑紫菜贝壳丝状体可以发育成孢子囊枝并放散壳孢子。

一些藻类可以通过调整其在水体中的深度，从而达到调节光照强度的目的^[16]，如衣藻(*Chlamydomonas*)在低中光强的环境下表现为正向的趋光性，在高光强环境中表现为负向的趋光性^[17]。紫菜贝壳丝状体的自然生长阶段正值光强较高的夏季，丝状体通过钻入贝壳基质达到调节光照强度的目的。本

研究条斑紫菜贝壳丝状体培育初期,随着光照强度的增加,丝状体钻入文蛤贝壳深度增加,但纵向生长深度基本不超过珍珠层厚度,只有少量藻丝进入棱柱层,而相同条件培养下,丝状体可穿透厚度为300~400 μm 的海月贝壳生长,海月贝壳为方解石结构,可见光范围内的透光率达80%^[18],文蛤壳珍珠层为文石结构,棱柱层为方解石结构^[19]本研究采用10%浓盐酸溶解文蛤壳角质层,测得珍珠层与棱柱层透光率达15%±3%,再溶解棱柱层后测得珍珠层透光率达36%±2%,因此贝壳丝状体的钻入深度可能与培养基质的结构和透光性相关。

过高的光强会抑制藻体的光合作用和生长速率,光强越高抑制作用越强。汤文仲等^[20]报道长石莼的Fv/Fm值在18~72 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强范围内随光强增加而升高,当光强范围提高至72~216 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 时,长石莼的Fv/Fm值随光强增加而下降。张玉荣等^[21]报道铜藻幼苗在受到强光胁迫时其Fv/Fm值降至0.4,当光强减弱后,Fv/Fm值可恢复到初始值0.73。在魏家慧等^[22]报道中,条斑紫菜的营养藻丝和孢子囊枝在15 $^{\circ}\text{C}$,40 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ (该研究中最低培养光强)环境下培养3 d,其Fv/Fm值达0.14与0.19,均高于100和300 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 处理组,且营养藻丝和孢子囊枝的Fv/Fm值随光强的升高而降低。而本研究中贝壳丝状体在1.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强范围内的Fv/Fm值随光强增加而增加,其后随光照强度的升高而降低,25 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$ 下的Fv/Fm值为0.48,仍高于上述40 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 时的Fv/Fm值。因此,贝壳丝状体的Fv/Fm随着光强增加呈现先上升后下降趋势,并于18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 时达到最大。张涛等^[23]研究表明,条斑紫菜丝状体在20 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强的叶绿素荧光参数最大,后随光强的增高而降低,这与本研究在18.8~25 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下条斑紫菜丝状体叶绿素荧光参数的变化趋势一致。

在紫菜育苗过程中,丝状体的颜色在一定程度上反应了藻体的生长情况。朱建一等^[4]和许璞等^[9]报道中,健康的条斑紫菜贝壳丝状体呈紫黑色。孙维华^[24]报道中,正常的紫菜丝状体的颜色呈紫褐色,光照强度过低时丝状体呈苍白色,光照强度过高时丝状体呈桃红色。唐兴本等^[25]报道,贝壳丝状体在淡水环境或光照强度过低的条件下,贝壳丝状体呈紫红色。本实验中,光强越高,贝壳丝状体钻入贝壳深度越大。在1.3 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 下贝壳丝状体钻入深度为28.9±14.4 μm ,藻斑颜色偏灰黑;25.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下

钻入深度达88.6±36.1 μm ,少量藻丝进入棱柱层,藻斑颜色偏浅黄,当光强由25.0降低到12.5 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 培养2周后,藻斑颜色变深。在6.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强范围内,贝壳丝状体水平生长速率高于其他处理组,且钻入文蛤壳的深度与藻斑颜色趋于一致,深度达73±17.7 μm ,颜色呈黑色。说明6.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强范围为贝壳丝状体的适宜生长光照范围。

光照强度是条斑紫菜生长的重要因素,条斑紫菜在不同生长阶段的光照强度和温度均不相同。朱建一等^[4, 26]报道条斑紫菜自由丝状体的适宜培养光强为1 200~2 200 Lx,贝壳丝状体营养藻丝的适宜生长光强为3 000 Lx,孢子囊枝阶段的适宜光强为1 500 Lx;孔晓锐等^[27]报道条斑紫菜壳孢子放散时的适宜光照为27 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 。本研究的结果显示,条斑紫菜贝壳丝状体的适宜光照强度为6.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$,低于朱建一等^[26]报道的自由丝状体适宜生长光强范围,推测是由于贝壳丝状体较自由丝状体受光均匀,透光性较强的缘故。

在生产性育苗过程中,贝壳丝状体接受光照强度受天气、育苗池空间布置等原因易出现较大波动,且光强测量位置、方向的不同均会引起较大的误差,因此,光照强度的调节应进行固定方位的周期性记录,以提高准确性。同时贝壳育苗池内会因水质、种质等原因容易造成硅藻等杂藻污染,附着在贝壳表面的杂藻可间接调节光照强度,光照强度越大,贝壳表面附生的硅藻量越大,从而降低贝壳丝状体的光照强度。因此,在实际生产中,光线强度的调节需要综合光照强度、天气、育苗池的空间分布、杂藻、贝壳洗刷成本等各种因素。

4 结论

本研究结果显示,条斑紫菜丝状体着生的最适光照强度范围为6.3~18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 。从贝壳丝状体的着生效率、生长速度、光合生理及壳孢子放散量来看,18.8 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 更有利于丝状体的着生,而在1.3与25.0 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2\cdot\text{s})$ 光强下丝状体着生效率及生长发育水平均处于低水平状态。

参考文献:

- [1] YANG L E, DENG Y Y, RUSSEL S, et al. Redefining *Pyropia* (Bangiales, Rhodophyta): four new genera, resurrection of *Porphyrella* and description of *Calidia pseudolobata* sp. nov. from China[J]. *Journal of Phycology*, 2020, 56(4): 862-879.

- [2] 张学成, 秦松, 马家海, 等. 海藻遗传学[M]. 北京: 农业出版社, 2005: 184-187.
ZHANG Xuecheng, QIN Song, MA Jiahai, et al. The genetics of marine algae[M]. Beijing: Agricultural Press, 2005: 184-187.
- [3] Kok B. On the inhibition of photosynthesis by intense light[J]. Biochimica Et Biophysica Acta, 1956, 21(2): 234-244.
- [4] 朱建一, 严兴洪, 丁兰平, 等. 中国紫菜原色图集[M]. 北京: 中国农业出版社, 2017: 59-106.
ZHU Jianyi, YAN Xinghong, DING Lanping, et al. Color atlas of Chinese laver[M]. Beijing: China Agriculture Press, 2017: 59-106.
- [5] 潘洁, 施定基, 陈建新, 等. 紫菜两个光系统间激发能分配研究对光合进化的启示[J]. 科学通报, 2000, 45(12): 1276.
PAN Jie, SHI Dingji, CHEN Jianxin, et al. Study on excitation energy distribution between two *Pyropia* and its enlightenment to photosynthetic evolution[J]. Chinese Science Bulletin, 2000, 45(12): 1276.
- [6] 尾形英二. ノリ糸状体の生長に関する研究[J]. 水讲研究报告, 1961, 10(3): 423-500.
EIJI O. Study on the growth of *Pyropia yezoensis* conchocelis[J]. Water Lecture Research Report, 1961, 10(3): 423-500.
- [7] 郑宝福, 陈美琴, 费修缙. 培养光强对条斑紫菜丝状体生长发育的影响[J]. 海洋与湖沼, 1980, 1(4): 362-369.
ZHENG Baofu, CHEN Meiqin, FEI Xiugeng. Effects of culture light intensity on the growth and development of *Pyropia yezoensis* conchocelis[J]. Oceanologia et Limnologia Sinica, 1980, 1(4): 362-369.
- [8] ZHANG X C, BRAMMER E, MARIANNE P, et al. Effects of light photon flux density and spectral quality on photosynthesis and respiration in *Porphyra yezoensis*(Bangiales, Rhodophyta)[J]. Phycological Research, 2010, 45(1): 29-37.
- [9] 许璞, 张学成, 王素娟. 中国主要经济海藻的繁殖与发育[M]. 北京: 中国农业出版社, 2013: 118-121.
XU Pu, ZHANG Xuecheng, WANG Sujuan. Reproduction and development of major economic marine algae in China[M]. Beijing: China Agriculture Press, 2013: 118-121.
- [10] 吕峰, 严兴洪, 王小红, 等. 移植量、光密度及温度对条斑紫菜不同品系壳孢子放散量的影响[J]. 江苏农业科学, 2019, 47(10): 186-188.
LV Feng, YAN Xinghong, WANG Xiaohong, et al. Effects of transplantation volume, optical density and temperature on the release of conchospores from different strains of *Pyropia yezoensis*[J]. Jiangsu Agricultural Sciences, 2019, 47(10): 186-188.
- [11] 付春辉, 严兴洪, 黄林彬, 等. 条斑紫菜(*Porphyra yezoensis*)选育品系壳孢子的放散量与耐高温性研究[J]. 海洋与湖沼, 2011, 42(3): 460-466.
FU Chunhui, YAN Xinghong, HUANG Linbin, et al. Study on the release amount and high temperature tolerance of ascospores in the breeding line of *Porphyra yezoensis*[J]. Oceanologia et Limnologia Sinica, 2011, 42(3): 460-466.
- [12] 中国科学院海洋研究所. 条斑紫菜的人工养殖[M]. 北京: 科学出版社, 1978, 23-108.
Institute of Oceanology, Chinese Academy of Sciences. Artificial cultivation of *Porphyra yezoensis*[M]. Beijing: Science Press, 1978, 23-108.
- [13] JIANG H, KONG R, XU X. The N-acetylmuramic acid 6-phosphate etherase gene promotes the growth and cell differentiation in cyanobacteria under light-limiting conditions[J]. Journal of Bacteriology, 2010, 192(8): 2239-2245.
- [14] 阮紫曦, 于婷, 雷腊梅, 等. 光照-温度交互作用及不同氮源对拟柱孢藻生长的影响[J]. 热带亚热带植物学报, 2018, 26(2): 133-140.
RUAN Zixi, YU Ting, LEI Lamei, et al. The effect of light-temperature interaction and different nitrogen sources on the growth of *Cylindrosporium* sp.[J]. Journal of Tropical and Subtropical Botany, 2018, 26(2): 133-140.
- [15] 任国忠, 曾呈奎, 崔广法, 等. 温度对条斑紫菜丝状体生长发育的影响[J]. 海洋科学, 1978, 1(2): 28-38.
REN Guozhong, ZENG Chengkui, CUI Guangfa, et al. Effects of temperature on growth and development of *Pyropia yezoensis* filaments[J]. Marine Sciences, 1978, 1(2): 28-38.
- [16] 高坤山. 藻类固碳[M]. 北京: 科学出版社, 2014: 8-9.
GAO Kunshan. Algal carbon fixation[M]. Beijing: Science Press, 2014: 8-9.
- [17] TAKAHASHI T, WATANABE M. Photosynthesis modulates the sign of phototaxis of wild-type *Chlamydomonas reinhardtii*[J]. Febs Letters, 1993, 336(3): 516-520.
- [18] LI L, ORTIZ C. Pervasive nanoscale deformation twinning as a catalyst for efficient energy dissipation in a bioceramic armour[J]. Nature Materials, 2014, 13(5): 501-507.
- [19] 邓志华. 文蛤贝壳层状结构及其性能研究[D]. 长春: 吉林大学, 2011.
DENG Zhihua. Study on clam shells structure and properties of layered[D]. Changchun: Jilin University, 2011.
- [20] 汤文仲, 李信书, 黄海燕, 等. 不同光强和温度对长石莼(缘管浒苔)光合作用和叶绿素荧光参数的影响[J]. 水产学报, 2009, 33(5): 762-769.
TANG Wenzhong, LI Xinshu, HUANG Haiyan, et al. Effects of different light intensities and temperatures on

- the photosynthesis and chlorophyll fluorescence parameters of *Ulva linza* (*Environmental variabilis*)[J]. *Acta Fisheries Sinica*, 2009, 33(5): 762-769.
- [21] 张玉荣, 刘峰, 单体锋, 等. 利用叶绿素荧光技术揭示人工培育的铜藻幼苗对胁迫温度、光照和盐度的反应[J]. *南方水产科学*, 2009, 5(2): 1-9.
ZHANG Yurong, LIU Feng, SHAN Tifeng, et al. Stress resistance of young seedlings of *Sargassum homeri* to a variety of temperature, irradiances and salinity revealed by chlorophyll fluorescence measurements[J]. *Southern Fisheries Science*, 2009, 5(2): 1-9.
- [22] 魏家慧, 李国梁, 汪文俊. 条斑紫菜丝状体不同发育时期对光照和温度的光合适应能力[J]. *渔业科学进展*, 2020, 41(6): 115-124.
WEI Jiahui, LI Guoliang, WANG Wenjun. *Pyropia yezoensis* filaments at different developmental stages respond to light and temperature[J]. *Progress in Fisheries Science*, 2020, 41(6): 115-124.
- [23] 张涛, 沈宗根, 李家富, 等. 紫菜不同品系贝壳丝状体叶绿素荧光特性比较[J]. *江苏农业科学*, 2012, 11: 238-242.
ZHANG Tao, SHEN Zonggen, LI Jiafu, et al. Comparison of chlorophyll fluorescence characteristics of conchocelis of *Neopyropia yezoensis*[J]. *Jiangsu Agricultural Sciences*, 2012, 11: 238-242.
- [24] 孙维华. 条斑紫菜丝状体培育技术[J]. *水产养殖*, 1994, 1(2): 11.
SUN Weihua. Cultivation technology of *Pyropia yezoensis* filaments[J]. *Aquaculture*, 1994, 1(2): 11.
- [25] 唐兴本, 陈百尧, 时勤. 根据贝壳丝状体颜色进行紫菜育苗病害防治[J]. *江西水产科技*, 2006, 1(3): 26-27.
TANG Xingben, CHEN Baiyao, SHI Qin. Prevention and control of *Pyropia* seedling diseases based on the color of conchocelis[J]. *Jiangxi Fisheries Science and Technology*, 2006, 1(3): 26-27.
- [26] 朱建一, 郑庆树, 陆勤勤, 等. 条斑紫菜丝状体悬浮培养研究[J]. *水产养殖*, 1997, 12(2): 12-14.
ZHU Jianyi, ZHENG Qingshu, LU Qinqin, et al. Study on suspension culture of *Pyropia yezoensis* filaments[J]. *Aquaculture*, 1997, 12(2): 12-14.
- [27] 孔晓锐, 吴菲菲. 条斑紫菜壳孢子附着条件研究[J]. *现代农业科技*, 2012, 579(13): 236-237.
KONG Xiaorui, WU Feifei. Study on the attachment conditions of *Pyropia yezoensis* conchospores[J]. *Modern Agricultural Science and Technology*, 2012, 579(13): 236-237.

Influence of distinctive light intensities on the conchocelis of *Neopyropia yezoensis*

SHANG Hao-jiang¹, ZHOU Wei², HU Chuan-ming², SHEN Xin¹, ZHU Peng-chang¹, LI Shuai³

(1. Jiangsu Provincial Key Laboratory of Marine Biotechnology, Jiangsu Ocean University, Lianyungang 222000, China; 2. Jiangsu Marine Fisheries Research Institute, Nantong 226007, China; 3. Shanghai Ocean University, Shanghai 201306, China)

Received: Apr. 7, 2021

Key words: light intensity; *Neopyropia yezoensis*; shell conchocelis; photosynthetic activity; growth rate

Abstract: Some of the crucial factors that influence the growth, development, and conchospore release of *Neopyropia yezoensis* shell conchocelis are the light and the temperature. As a consequence of their synergistic effects, as well as the demand for distinctive light intensities at varied cultivation stages, the study of their influence on various cultivation aspects of *N. yezoensis* shell conchocelis was carried out by fluctuating the light intensities to observe the implantation, growth, development, and the conchospores release. This research would promote the administration of light intensity in the shell conchocelis stage of *N. yezoensis* cultivation. For the analysis, the *N. yezoensis* conchocelis of Y-9101 strain was implanted on the clamshells at five distinct light intensities ranging between 1.3–25.0 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$ at 16 °C and was cultured until the conchospores were released. Various observation parameters of the shell conchocelis, such as the growth efficiency, horizontal growth rate, growth depth, chromatic value, photosynthetic activity, and the release amount of conchospores were measured and analyzed by the optical microscope, the scanning electron microscope, the colorimeter, and the chlorophyll fluorometer. The results demonstrated an upward trend initially followed by a downward course in both the implantation efficiency and the horizontal growth rate of *N. yezoensis* shell conchocelis. The highest implantation efficiency of 5.6% was measured at 18.8 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$, and the highest horizontal growth rate of 86.6 $\mu\text{m}/\text{d}$ was measured at 6.3 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$. The longitudinal growth rate proliferated with increased light intensity. The final growth depth of shell conchocelis with the distinctive light intensities ranged between 6.3–18.8 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$ was uniform, and the shell color spots appeared black. Moreover, the total release amount of conchospores was higher in comparison to the other groups. However, the color of the shell conchocelis spots at 25.0 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$ appeared slightly yellow. In addition, the release amount of conchospores, actual quantum efficiency, light energy efficiency, and the maximum photochemical quantum yield under the light intensity of 25.0 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$ was comparatively lower than the distinctive light intensity groups of 6.3–18.8 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$ range. Based on the results, the study concluded that the light intensity range of 6.3–18.8 $\mu\text{mol}/\text{m}^2/\text{s}$ is recommended for the optimal growth of *N. yezoensis* shell conchocelis.

(本文编辑: 谭雪静)