CO₂加富对盐生杜氏藻(*Dunaliella salina*) 叶绿素荧光参数的影响^{*}

臧 $=^{1}$ 黄致远³ 赵新宇¹ 胡顺鑫^{1,2}

(1. 中国海洋大学海洋生命学院 青岛 266003; 2. 山东省海洋资源与环境研究院 烟台 264006;3. 山东省青岛市第五十八中学 青岛 266199)

摘要 大气中 CO₂ 浓度不断升高导致的海水酸化,已经引起了广泛的环境、生态和气候问题。本 实验采用实验生态学的方法,以盐生杜氏藻(*Dunaliella salina*)为研究对象,分析其在 CO₂ 加富的条 件下叶绿素荧光参数的变化。研究表明, CO₂ 加富对盐生杜氏藻光系统 II 最大光化学量子产额(F_v/F_m) 和最大相对电子传递速率(rETR_{max})无显著影响(P>0.05),显著促进了光系统 II 实际光合效率(P<0.05) 和光能利用效率(α) (P<0.05),并且降低了饱和光强(E_k) (P<0.05)。然而, CO₂ 升高增加了盐生杜氏藻 的光抑制参数(β) (P<0.05)和非光化学淬灭(NPQ) (P<0.05),这说明在光照充足的情况下, CO₂ 加富会 对盐生杜氏藻产生负面效应,使其更容易受到光抑制。 关键词 CO₂;海水酸化;盐生杜氏藻;叶绿素荧光 中图分类号 Q14 doi: 10.11693/hyhz20170300051

因为煤炭、石油及天然气等燃料的使用以及森林 破坏的加剧,大气中 CO₂ 含量正急剧升高,并在环 境、生态以及气候等方面导致诸多问题(Hughes, 2000)。海洋作为地球表面最大的碳源之一,可以吸收 人类活动排放 CO₂ 总量的一半,而 CO₂ 排放量上升, 也导致了一系列的负面效应,而这其中最严峻的一 个海洋化学事件就是海洋酸化(Ocean Acidification) (Fabry, 2008)。在以欧洲为代表的工业革命以前,海 水中的 pH 为 8.2,截至目前,海水 pH 下降了 0.1 个 单位,此时大气 CO₂浓度为 390pmv。根据推断,到 2100 年,海表 pH 将下降 0.4 个单位, *p*CO₂ 将上升 200%,届时 CO₂浓度将达到 1000pmv (Caldeira *et al*, 2003; Doney *et al*, 2009)。

海洋酸化改变了海洋化学环境,截至目前,大量研究表明海洋酸化可以降低珊瑚、珊瑚藻类以及贝类的钙化量(Gao *et al*, 1993);海洋酸化对于非钙化生物也会产生影响,CO₂浓度升高可以促进海洋硅藻三角

褐指藻(*Phaeodactylum tricornutum*)的生长和光合作 用,并且下调了其无机碳浓缩机制(Wu *et al*, 2010)。 同时,利用叶绿素荧光技术探讨海洋酸化对藻类影 响的研究也有很多:徐金涛等(2016)研究表明,CO₂ 加富条件能够显著促进塔玛亚历山大藻(*Alexandrium tamarense*)PS II 最大光化学量子产量(F_v/F_m),提高最 大相对电子传递效率(rETRmax)和光能转换效率。当 营养条件及光照条件适宜时,海洋酸化可促进坛紫 菜 (*Pyropia haitanensis*) 与 龙 须 菜 (*Gracilaria lemaneiformis*)的光合作用,并在一定程度上有利于 坛紫菜对病害的抗性(陈斌斌, 2015)。

盐生杜氏藻(Dunaliella salina)是一种单细胞绿 藻,由于其结构简单、可以在高盐环境下生存,抗逆 性较强。作为一种良好的模式生物,其已经被广泛应 用于生物工程和遗传工程中。但关于盐生杜氏藻对环 境胁迫的基础研究仍然不够系统全面,尤其是盐生 杜氏藻光合作用对海洋酸化的响应尚未见报道。因此,

通讯作者:胡顺鑫, E-mail: 290166784@qq.com 收稿日期: 2017-03-12,收修改稿日期: 2017-06-14

^{*} 海洋公益性行业科研专项经费资助项目, 201305027 号; 国家自然科学基金项目, 41476091 号。臧 宇, E-mail: 493687012@qq.com

本实验以盐生杜氏藻为实验对象, 拟利用叶绿素荧 光技术, 探究 CO₂ 浓度升高对盐生杜氏藻对叶绿素 荧光参数的影响, 以期为预测未来海洋酸化条件下 海洋浮游植物的适应性提供理论基础。

1 材料与方法

1.1 藻种来源及培养条件

实验所用微藻——盐生杜氏藻(Dunaliella salina) 取自中国科学院海洋研究所微藻培养室,培养于改 良后的 f/2 培养基中。所用的海水取自青岛市鲁迅公 园附近的自然海水,经脱脂棉粗过滤、M-50 抽滤器 过滤(滤膜直径 5cm,孔径 0.45μm)细过滤,然后高压 灭菌。光照强度为 80μmol/(m²·s),光暗周期比为 12h :12h,培养温度(22±1)°C,盐度为 32。

1.2 实验设计

实验选取了两种 CO₂ 浓度的气体,分别为 390pmv(目前大气中 CO₂浓度)和1000pmv(2100年 的预测值)。390pmv 浓度的 CO₂ 取自室外空气(气体 采集处应注意通风);1000pmv 浓度的 CO₂ 气体是高 纯二氧化碳气体(99.99%)和空气在二氧化碳光照培 养箱(HP400G, 瑞华, 武汉)内混合而成,二氧化碳光 照培养箱可以控制培养箱内 CO₂ 气体的浓度。借助空 气压缩泵将达到预设浓度的 CO₂ 气体通过 0.22µm 的 针式过滤器泵入培养瓶内,以保证通入培养液的气 体无菌。实验时先将目标微藻培养至指数生长期,将 处于指数生长期的微藻接种 300mL 锥形瓶,实验初 始密度为 5×10⁴cell/mL。微藻接种前,预先向培养液 中通各浓度的 CO₂ 气体 24h,使培养液中的碳酸盐系 统达到稳定。在培养 24、48、72 和 96h 后进行相关 指标的测定。

1.3 叶绿素荧光参数的测定

采用调制叶绿素荧光仪(Water-PAM, Walz, 德国) 测定 390 和 1000ppmv CO₂条件下盐生杜氏藻诱导光 曲线和快速光响应曲线, 来反映 CO₂ 浓度升高对盐 生杜氏藻叶绿素荧光参数的影响。

测定诱导光曲线时, 先将样品暗适应 20min, 使 得光 PS II 处于完全开放状态。打开测量光, 测定初始 荧光值(F_0), 随后打开饱和脉冲, 持续时间为 0.8s, 测得 F_m 和 F_v/F_m 值。40s 之后打开光化光, 每隔 20s 打开饱和脉冲, 连续进行 13 次, 直至最大荧光值(F_m') 达到稳定。所得荧光值按照公式(1)计算光系统 II 的实 际光化学效率(Yield):

 $\text{Yield} = (F_m' - F)/F_m'. \tag{1}$

快速光响应曲线测定方法:打开测量光 [0.01µmol/(m²·s)]测定初始荧光值 F_0 ,然后打开饱和 脉冲[4000µmol/(m²·s), 0.8s],测定 F_m 和 F_v/F_m 值。在 预实验的基础上,光化光强度分别设定为0、90、150、 210、265、295、350、405、480µmol/(m²·s),共8个 梯度。在每个光化光梯度下,测得饱和脉冲前的荧光 值(F)和打开饱和脉冲后测得的 F_m '。相对电子传递速 率(rETR)通过公式(2)计算:

rETR=($F_{m}'-F$)/ F_{m}' ×PAR×A×0.5, (2) 其中, PAR 代表光化光强度; A 表示藻类的吸光系数 0.84; 0.5 代表有 50%的吸收光能被分配到光系统 II 。 随后,以光化光强度为 X 轴, rETR 为 Y 轴制作相对电 子传递速率随 PAR 变化的曲线,即快速光响应曲线 (rapid light curve, RLC)。随后,对快速光响应曲线进 行最小二乘法拟合(Platt *et al*, 1980),得到初始斜率 (a)、最大相对电子传递速率(rETR_{max})、半饱和光强(E_k) 等参数:

 $P=P_m \times (1-e^{-\alpha \cdot PAR/P_m}) \times e^{-\beta \cdot PAR/P_m}$, (3) 其中, *P* 代表给定光化光强度下的相对电子传递速率 (rETR); *a* 代表快速光曲线的初始斜率, 能够反映光 能的利用效率; *P*_m 代表最大相对电子传递速率 (rETR_{max}); *E*_k=*P*_m/*a*, 代表半饱和光强, 反映藻类对光 强的耐受能力; β 代表光抑制参数。

2 结果与分析

由图 1 可知,随着 PAR 强度的提升,盐生杜氏藻的相对电子传递速率先线性上升到最大值后保持不 变。24、48、72、96h 时,390 和 1000ppmv CO₂条件 下盐生杜氏藻快速光响应曲线拟合参数如表 1 所示: 24h 时,1000ppmv 处理组与 390ppmv 处理组相比较,*a* 值无显著性差异(*P*>0.05);48、72、96h 时,1000ppmv 处理组的 *a* 值显著增加(*P*<0.05),与 390ppmv CO₂条 件下相比,分别增加 12.5% (*P*<0.05)、21.7% (*P*<0.05)、8.333% (*P*<0.05)。

在前 72 小时内, 390 和 1000ppmv CO₂ 条件下盐 生杜氏藻光抑制参数 β 无显著性差异(P>0.05); 在 96h 时, 1000ppmv CO₂ 条件下生长的盐生杜氏藻的 β 发生了显著变化,比 390ppmv CO₂ 条件下的值增加 了 45.45%。

对于 rETRmax 值来说,前 72 小时内,1000ppmv CO₂条件下的 rETRmax 值均高于 390ppmv CO₂,但是 无显著差异(P>0.05);在 96h 时,390ppmv CO₂条件下 的的 rETRmax 略高于对照组,但两者间仍无显著性 差异(P>0.05)。

Tab 1

在 24h 时, 390 和 1000ppmv CO_2 条件下盐生杜氏 藻的半饱和光强 E_k 无显著性差异(P>0.05), 但是通过 比较 48、72、96h 的 *E_k* 值发现, 其在 1000ppmv CO₂ 条件下均显著降低(*P*<0.05), 分别为 390ppmv CO₂ 条 件下的 90%、86.79%、87.10%。





Fig.1 The curves of rapid response to light by *D. salina* under different *p*CO₂ in different exposure durations 注: a: 光照时间 24h; b: 48h; c: 72h; d: 96h

	表 1	24、	48、	72、	96h 时-	不同(CO ₂ i	浓度ヿ	下盐生	杜氏	蘽快速	光响应	曲线拟	合参数	攵		
Parame	ter deriv	ved fr	om ci	irves	of ranid	resno	nse to	light	hv D	salina	under	differen	$t n C O_2$	in 24h	48h	72h g	and 96h

时间(h)	CO2浓度(ppmv)	α	β	rETRmax	E_k
24	390	0.24±0.01	$0.40{\pm}0.14$	36.68±1.24	151.64±0.31
24	1000	0.25±0.00	0.56±0.03	39.44±0.44	153.17±2.16
40	390	$0.24{\pm}0.00$	0.43 ± 0.07	38.48 ± 0.80	160.29±2.77
48	1000	$0.27 \pm 0.01*$	0.41 ± 0.08	40.22±1.00	144.25±2.23*
72	390	0.23±0.00	0.35±0.09	47.03±1.74	198.65±6.74
12	1000	$0.28 \pm 0.01*$	0.38 ± 0.06	48.55±0.56	172.41±5.36*
06	390	$0.24{\pm}0.00$	0.22 ± 0.02	55.75±1.35	228.01±3.15
90	1000	$0.26 \pm 0.00*$	$0.32 \pm 0.01*$	52.96±1.35	198.59±6.08*

注: α 代表光能利用效率; β 代表光抑制参数; rETRmax 代表最大相对电子传递速率; E_k 代表饱和光强。"*"表示与对照组具有显著性差异 (P < 0.05)

以 PAR 强度为横坐标,以相应的非光化学淬灭 值为纵坐标作图(图 2),得到不同 CO₂ 浓度下,盐生 杜氏藻非光化学淬灭值随 PAR 的变化规律。结果表 明,随着 PAR 强度的上升,所有实验组中的 NPQ 值 均逐渐增大。通过对比 24、48、72、96h 时,390 和 1000ppmv CO₂条件下盐生杜氏藻非光化学淬灭值发现, 24、48、72h内,当 PAR大于 150 μmol/(m²·s)μmol/(m²·s)时, 1000ppmv CO₂条件下的 NPQ 值均大于 390ppmv CO₂条件下;96h 时,在 PAR 较低时[0—150μmol/(m²·s)],390ppmv CO₂条件下的 NPQ 显著高



图 2 不同 CO₂浓度下不同光照时间盐生杜氏藻非光化学淬灭 Fig.2 NPQ (non-photochemical quenching) of *D. salina* under different *p*CO₂ in different light exposure durations 注: a: 光照时间 24h; b: 48h; c: 72h; d: 96h





Fig.3 F_v/F_m of *D. salina* under different *p*CO₂ in different light exposure length

注: a: 光照时间 24h; b: 48h; c: 72h; d: 96h

于 1000ppmv CO₂ (*P*<0.05), 随着 PAR 的上升, 390ppmv CO₂ 条件下 NPQ 值增长速度逐渐低于 1000ppmv CO₂条件下,当PAR 值大于 295μmol/(m²·s) 时,1000ppmv CO₂条件下 NPQ 显著高于 390ppmv CO₂条件下 NPQ 值。

24、48、72、96h 时, 390 和 1000ppmv CO₂条件 下盐生杜氏藻诱导光曲线中 PS II 的潜在 *F_v/F_m* 和 PS II 的实际光合效率如图 3 和图 4 所示。结果表明,



图 4 24、48、72、96h 时不同 CO₂ 浓度下盐生杜氏藻 PS II 的实际光合效率

Fig.4 Yield of *D. salina* under different *p*CO₂ at 24h, 48h, 72h, 96h.

在 24、48、72、96h 时, 390 和 1000ppmv CO₂条件下 盐生杜氏藻 PS II 的潜在 F_v/F_m 均无显著差异。然而, 在 24、48、96h 时,与对照组相比,1000ppmv CO₂条 件下盐生杜氏藻的 PS II 的实际光合效率分别被促进 了 5.8% (P<0.05)、6.9% (P<0.05)和 3.8% (P<0.05)。

3 讨论

当外界环境发生变化时,叶绿素荧光是反映环 境变化对光合生物影响的重要指标之一(Maxwell *et* al, 2000), 能够客观地反映光合生物本身的光合特征 及其对环境变化的适应能力(Jiang et al, 2003; 李鹏 民等、2005)。通过叶绿素荧光技术测定光合生物的 快速光响应曲线和诱导曲线、不但可以反映细胞在 实验条件下对光能的分配和响应能力、同时也可以 反映细胞在不同光合环境条件下的潜在光合特征 (Frank et al, 1996)。本研究结果表明, CO₂浓度升高 并没有改变盐生杜氏藻 PS II 的 F_{v}/F_{m} 和 rETR_{max},这 与徐金涛等(2016)对塔玛亚历山大藻的研究结果相反、 当 CO₂ 浓度由 370ppmv 增加至 1000ppmv 时, 塔玛亚 历山大藻的 F_{ν}/F_m 值和 rETR_{max} 显著增加。尽管 CO₂ 升高并没有改变盐生杜氏藻的 F_{v}/F_{m} 和 rETR_{max}, 但 是从光能利用效率、半饱和光强以及 PSⅡ的实际光 化学量子产额的角度上来讲, CO2浓度升高对盐生杜 氏藻的 PSⅡ产生了积极的促进作用。通常来说,光 能利用效率(a)反映了光合生物对光能的吸收和利用 效率(Fu et al, 2007, 2008)。对盐生杜氏藻来说, 高浓 度 CO₂ 条件下盐生杜氏藻的光能利用效率明显高于 对照组,这可能是由于对照组中,更多的能量被用来 浓缩 CO₂ 以满足核酮糖-1,5 二磷酸羧化酶的需要,因 此在吸收光能不变的情况下,高浓度 CO₂ 下更多的 能量被用于光合固碳、从而提高了光能利用效率 (Olischläger et al, 2013)。 类似的结果在 Synechococcus sp.和 Ulva prolifera 中也同样被发现 (Fu et al, 2007; Liu et al, 2012)。Olischläger 等(2013) 发现,在10°C条件下,Neosiphonia harveyi的光能利 用效率在 1411ppmv CO₂条件下被显著促进, 但是当 温度升高至 17.5°C 时, CO₂升高对其光能利用效率无 显著影响, 这说明其他环境因子(如温度)在一定程度 下会影响光能利用效率对 CO_2 升高的响应。

半饱和光强 E_k 代表光合生物保持捕获光能和处 理光能的最佳平衡点(Olischläger *et al*, 2013)。本实 验中,在高浓度 CO₂条件下,光能利用效率的升高和 未发生显著变化的最大相对电子传递速率引起盐生 杜氏藻 E_k 的降低。CO₂ 浓度升高导致的 E_k 降低并非 普遍存在于所有浮游植物类群中,Suárez-Álvarez 等 (2012)的实验表明,*Hypnea spinella* 的 E_k 在高浓度 CO₂条件下显著增加,这可能是 CO₂升高使得最大相 对电子传递速率被显著促进所导致的;另外,也有研 究表明, CO₂升高并不改变浮游植物的 E_k (Wu *et al*, 2010; Yang *et al*, 2012)。从这个角度上讲,未来在海 洋酸化条件下,盐生杜氏藻对光照强度的依赖程度 将会减弱,大大降低了在自然环境中遭受光强限制 的可能性。与酸化情况下 *E_k* 不变或升高的浮游植物 类群相比, 盐生杜氏藻在种群竞争和群落演替过程 中将比现在更具竞争优势。

不断加剧的海洋酸化将会对海洋中的钙化生物 产生严重的威胁、主要表现为降低钙化生物的钙化 速率、表面钙片脱落等(Gao et al, 1993; Riebesell et al, 2000)。对海洋中的非钙化生物来说, 虽然 CO₂ 升高 导致的海洋酸化促进了非钙化生物的生长、光合和初 级生产力、但是酸化对非钙化生物同样也是一个潜 在的胁迫因子。本研究发现,在1000ppmv CO₂条件 下,盐生杜氏藻光系统 II 的光抑制率(β)显著增加, 并且伴随着较高的 NPQ 值。Tchernov 等(2001)指出, 浮游植物可以通过无机碳浓缩机制(CCMs)的运行耗 散多余的光能、分流电子以起到缓解光抑制的作用。 因此、盐生杜氏藻光抑制程度增加可能是由于高浓 度 CO₂下调了 CCMs 的运行所致。在光限制条件下, 下调 CCMs 所节省的能量可能会促进浮游植物的生 长和光合作用;但是在光充足的情况下,这部分能量 不但不会补充藻细胞对光能的需求、反而增加了过 剩光能引起的光抑制程度、类似的结果在三角褐指 藻和浒苔幼苗中也同样被发现(Wu et al, 2010; Liu et al, 2012).

4 结论

基于本实验的结果, CO₂ 导致的海洋酸化将会对 盐生杜氏藻光系统 II 产生促进作用, 主要表现为增 加的光能利用效率和 PS II 的实际光化学量子产额以 及降低的半饱和光强; 但是在光能充足的条件下, CO₂ 升高导致的海洋酸化增加了盐生杜氏藻的光抑 制程度, 并且导致了更高的 NPQ 值。海洋酸化对盐 生杜氏藻的正面效应和负面效应的净值将决定其最 终对海洋酸化的响应。比较之前的研究可以发现, 浮游植物对海洋酸化的响应存在种间差异, 而这种 种间差异很可能会改变浮游植物的种间竞争关系, 甚至会影响浮游植物类群的进化。

参考文献

- 李鹏民, 高辉远, Strasser R J, 2005. 快速叶绿素荧光诱导动力 学分析在光合作用研究中的应用. 植物生理与分子生物 学学报, 31(6): 559—566
- 陈斌斌,2015. 海洋酸化背景下经济海藻龙须菜与坛紫菜的生物学特性. 广州: 华南理工大学博士学位论文
- 徐金涛, 庞 敏, 马 新等, 2016. CO₂加富对塔玛亚历山大藻 叶绿素荧光参数及产毒的影响. 海洋与湖沼, 47(3): 557—563

1003

- Caldeira K, Wickett M E, 2003. Oceanography: anthropogenic carbon and ocean pH. Nature, 425(6956): 365
- Doney S C, Fabry V J, Feely R A et al, 2009. Ocean acidification: the other CO₂ problem. Annual Review of Marine Science, 1: 169—192
- Fabry V J, Seibel B A, Feely R A *et al*, 2008. Impacts of ocean acidification on marine fauna and ecosystem processes. ICES Journal of Marine Science, 65(3): 414–432
- Frank H A, Cogdell R J, 1996. Carotenoids in photosynthesis. Photochemistry and Photobiology, 63(3): 257–264
- Fu F X, Warner M E, Zhang Y et al, 2007. Effects of increased temperature and CO₂ on photosynthesis, growth, and elemental ratios in marine *Synechococcus* and *Prochlorococcus* (cyanobacteria). Journal of Phycology, 43(3): 485—496
- Fu F X, Zhang Y, Warner M E et al, 2008. A comparison of future increased CO₂ and temperature effects on sympatric *Heterosigma akashiwo* and *Prorocentrum minimum*. Harmful Algae, 7(1): 76—90
- Gao K, Aruga Y, Asada K *et al*, 1993. Calcification in the articulated coralline alga *Corallina pilulifera*, with special reference to the effect of elevated CO₂ concentration. Marine Biology, 117(1): 129–132
- Hughes L, 2000. Biological consequences of global warming: is the signal already apparent? Trends in Ecology & Evolution, 15(2): 56-61
- Jiang C D, Gao H Y, Zou Q, 2003. Changes of donor and acceptor side in photosystem 2 complex induced by iron deficiency in attached soybean and maize leaves. Photosynthetica, 41(2): 267-271
- Liu Y T, Xu J T, Gao K, 2012. CO₂-driven seawater acidification increases photochemical stress in a green alga. Phycologia,

51(5): 562-566

- Maxwell K, Johnson G N, 2000. Chlorophyll fluorescence-a practical guide. Journal of Experimental Botany, 51(345): 659-668
- Olischläger M, Wiencke C, 2013. Ocean acidification alleviates low-temperature effects on growth and photosynthesis of the red alga *Neosiphonia harveyi* (Rhodophyta). Journal of Experimental Botany, 64(18): 5587—5597
- Platt T, Gallegos C L, Harrison W G, 1980. Photoinhibition of photosynthesis in natural assemblages of marine phytoplankton. J Mar Res, 38: 687–701.
- Riebesell U, Zondervan I, Rost B È et al, 2000. Reduced calcification of marine plankton in response to increased atmospheric CO₂. Nature, 407(6802): 364-367.
- Suárez-Álvarez S, Gómez-Pinchetti J L, García-Reina G, 2012. Effects of increased CO₂ levels on growth, photosynthesis, ammonium uptake and cell composition in the macroalga Hypnea spinella (Gigartinales, Rhodophyta). Journal of Applied Phycology, 24(4): 815—823
- Tchernov D, Helman Y, Keren N *et al*, 2001. Passive entry of CO_2 and its energy-dependent intracellular conversion to HCO_3^- in cyanobacteria are driven by a photosystem I-generated $\Delta\mu H^+$. Journal of Biological Chemistry, 276(26): 23450–23455
- Wu Y, Gao K, Riebesell U, 2010. CO₂-induced seawater acidification affects physiological performance of the marine diatom *Phaeodactylum tricornutum*. Biogeosciences, 7(9): 2915–2923
- Yang G Y, Gao K S, 2012. Physiological responses of the marine diatom *Thalassiosira pseudonana* to increased pCO₂ and seawater acidity. Marine Environmental Research, 79: 142—151

EFFECTS OF ELEVATED CO₂ ON CHLOROPHYLL FLUORESCENCE TO DUNALIELLA SALINA

ZANG Yu¹, HUANG Zhi-Yuan³, ZHAO Xin-Yu¹, HU Shun-Xin^{1, 2}

(1. College of Marine Life Science, Ocean University of China, Qingdao 266003, China;

2. Shandong Marine Resource and Environment Research Institute, Yantai 264006, China;

3. Qingdao No. 58 High School of Shandong Province, Qingdao 266199, China)

Abstract The increasing atmosphere carbon dioxide have led to a reduction in pH in the ocean and caused a wide range of environment, ecology, and climate problems. To investigate the potential effect of elevated CO₂ on marine microalgae photosynthesis, *Dunaliella salina* was exposed to two different pCO₂ levels: 390 and 1000 ppmv. Results show that the elevated CO₂ level stimulated the light utilization efficiency (α), actual photochemical efficiency (Yield), non-photochemical quenching (NPQ), and photoinhibition rate (β), decreased the light saturation point (E_k) of *D. salina*, while rETR_{max} and F_v/F_m remained stable.

Key words CO₂; ocean acidification; *Dunaliella salina*; the chlorophyll fluorescence