赤点石斑鱼(Epinephelus akaara)精子超微结构及 环境因子对精子活力的影响^{*}

(1. 广州大学生命科学学院 广东广州 510006; 2. 华南农业大学海洋学院 广东广州 510642; 3. 广东省海洋渔业试验中心 广东惠州 516081)

摘要 为揭示赤点石斑鱼精子的超微结构及环境因子对其精子活力的影响,利用扫描电镜和透射 电镜观察赤点石斑鱼精子的超微结构,设置不同梯度的温度、盐度、pH值及不同浓度的 NaCl、KCl、 CaCl₂、MgCl₂、EDTANa₂ 溶液,探究这些因子对赤点石斑鱼精子活力的影响。结果表明:赤点石斑 鱼成熟精子的结构特点是细胞核圆形或卵圆形,核内染色质致密,没有核泡(核空隙)。精子尾部细长, 横切面为典型的"9+2"微管结构。温度、盐度、pH值等环境因子对精子活力的影响表明,精子活力 的适宜温度范围为 23~31 °C, 27.5 °C 时精子寿命最长为 37 min;适宜的盐度范围为 15~35,盐度 15 时精子寿命最长为 50 min;适宜的 pH范围为 7~9, pH为 9 时精子的运动时间最长为 33 min。赤点石 斑鱼精子在 EDTANa₂溶液中呈抑制状态,在 400~700 mmol/L 的 NaCl 溶液、400~600 mmol/L 的 KCl 溶液和 500 mmol/L 的 CaCl₂溶液中精子均具有较好的活动能力。在 MgCl₂溶液中赤点石斑鱼精子的 活动能力不佳。赤点石斑鱼精子的最适温度范围与繁殖季节的最适水温范围符合,适宜盐度范围较 广,对 pH值的变化适应性较强。赤点石斑鱼精子在 NaCl、KCl、CaCl₂溶液中活力较佳,在 MgCl₂ 溶液和 EDTANa₂溶液中呈抑制状态。

关键词 赤点石斑鱼;精子;超微结构;精子活力;环境因子

中图分类号 Q954; S917; S965 doi: 10.11693/hyhz20220300079

赤点石斑鱼(Epinephelus akaara)隶属鲈形目、鲈 亚目、鮨科,分布于北太平洋西部,我国产于南海和 东海南部。作为我国重要的经济鱼类,其具有病害 少、肉质鲜美、营养丰富等特点,深受消费者的喜爱。 由于过度捕捞,自 2003 年以来,赤点石斑鱼已被国 际自然保护联盟(International Union for Conservation of Nature)列为濒危物种(Ahn et al, 2018)。为满足广大 消费者需求,大规模人工繁育赤点石斑鱼显得尤为 重要。赤点石斑鱼是一种雌雄同体且雌性先熟的海洋 鱼类。在自然条件下,大多数个体在 2~3 龄时成熟为 雌性,然后在 5~6 龄时反转为雄性(He et al, 2011)。在 正常养殖条件下, 雌鱼会在养殖初期占据亲鱼的主 导地位, 这不可避免地导致成熟雄鱼稀缺(He *et al*, 2011)和精液质量差(Mylonas *et al*, 2017)等问题, 严 重影响繁育和生产, 使赤点石斑鱼的人工养殖受到 极大的限制(Lee *et al*, 2020)。因此, 对其精子生物学 开展相关研究很有必要。

鱼类大多数为体外受精, 配子的质量及受精时 的环境会影响鱼类的受精效果。精子质量可以被定义 为精子利用其游动能力达到卵母细胞并使其受精的 能力(Fauvel *et al*, 2010)。据报道, 精子的超微结构可 被视为判断精子质量的标准之一(Kestemont *et al*,

通信作者: 舒 琥, 博士, 教授, E-mail: shuhu001@126.com 收稿日期: 2022-03-31, 收修改稿日期: 2022-05-07

^{*} 国家自然科学基金项目, 31972768 号; 广东省基础与应用基础区域联合基金, 2019B1515120064 号; 广东省科技计划项目, 2019B030316022 号; 中国-东盟海上合作基金资助, CAMC-2018F 号; 2021 年国家级大学生创新创业训练计划项目, 202111078034 号。朱雅婷, E-mail: 1650879842@qq.com

2015)。同时,受精环境也会极大影响精子活力,相关 研究表明,鱼类精子活力与多种环境因素有关。Alavi 等(2005)发现激活介质的温度和 pH 会影响精子的运 动时间、受精能力和速度。Griffin 等(1998)研究发现, 当盐度高于或低于最适盐度 16 时,太平洋鲱鱼 (*Clupea pallasi*)游动精子的数量逐步减少。Mylonas 等(2003, 2017)阐述了激素和季节变化对精子活力的 影响。由此可见,鱼类精子活力与温度、pH、盐度、 离子浓度、激素及季节变化等因素有关,这是鱼类精 子生理与环境相适应的结果(潘德博等,2002; 刘鉴毅 等,2014; 郑学斌等,2018)。因此,研究不同的环境因 子对赤点石斑鱼精子活力的影响,对提高精子受精 率、增强人工繁育及增殖能力具有重要意义。目前, 赤点石斑鱼尚未见相关方面的报道。

本文对赤点石斑鱼精子超微结构进行了观察分析,探讨了环境因子(温度、盐度、pH 及不同离子浓度等)对其精子活力的影响,并探究其相关影响机制, 旨在为赤点石斑鱼规模化人工繁育提供基础资料和 指导。

1 材料与方法

1.1 亲鱼来源

实验用赤点石斑鱼(Epinephelus akaara)采自广 东省大亚湾海洋渔业试验中心养殖网箱,选用繁殖 季节健康且发育良好的雄性亲鱼 10 尾(全长 35.2~ 41.0 cm,体质量 770~1 060 g)。

1.2 精子采集与观察

1.2.1 精子采集 用洁净的干毛巾擦干鱼体生殖 孔及周围的水分,沿腹鳍向臀鳍方向挤压腹部,挤出 精巢内的精液,用灭菌的滴管吸取精液,放入取样管 中并立即进行精子活力观察。采集的精液为乳白色, 干净且无尿液、粪便及体表水分污染。

1.2.2 超薄切片标本的制备 取收集的精液加入 等量 2.5%的戊二醛溶液(pH 7.4),双层纱布过滤,制 成精子悬液,3 500 r/min 离心 5 min,去上清液,加适 量 2.5%的戊二醛溶液(pH 7.4)于4°C 固定。然后,样 品经磷酸缓冲液(pH 7.4)冲洗、1%的锇酸后固定,各 级乙醇脱水,Epon812 树脂包埋,切片后使用醋酸铀 和柠檬酸铅染色,在TECNAI 12 透射电镜观察、测量 并拍照。

1.2.3 扫描电镜标本的制备 精子样品用 2.5%的 戊二醛和 1%的锇酸双重固定,各级乙醇脱水,入丙 酮、醋酸异戊酯,临界点干燥仪干燥,镀金后,使用 FEI-XL30环境扫描电子显微镜观察、测量并拍照。

1.3 精子活力观察

将天然海水过滤后灭菌,使用海水晶(盐通,江 苏)和 ddH₂O 调节过滤海水的盐度,设置 10、15、20、 25、30、33、40 共 7 个盐度梯度,其中大亚湾海区天 然海水盐度为 33。用 0.1 mol/L 的 NaOH 和 HCl 溶液 调节过滤海水的 pH 值,设置 6.5、7、7.5、8.1、8.5、 9、9.5 共 7 个 pH 梯度,天然海水 pH 值为 8.5。取适 量过滤海水于烧杯中,置于恒温箱中,设置 4 个温度 梯度(23、27、31、34 °C)。使用去离子水配制不同浓 度的 NaCl、KCl、EDTANa₂、CaCl₂、MgCl₂溶液,本 研究所用 NaCl、KCl、EDTANa₂、CaCl₂、MgCl₂均 为分析纯。

精子活力观察方法参照文献(赵会宏等, 2003)并 加以改进, 观察具体方法如下: 在凹面载玻片上滴加 适量的无菌过滤海水, 然后用微量进样器取等量的 精液与载玻片上的海水混匀, 同时计时。观察精子活 力的方法和指标为: (1) 快速运动时间, 精子自激活 开始到约 90%原处颠动前的激烈运动; (2) 寿命, 精 子自激活开始到约 90%停止颠动。每个处理重复 3 次, 结果取平均值。

1.4 数据处理

所有数据处理均使用统计软件 SPSS 26.0 进行, 所有数据均以"平均数±标准差"表示。

2 结果

2.1 赤点石斑鱼精子的超微结构

2.1.1 扫描电镜下精子的形态 在扫描电镜下, 赤点石斑鱼精子由头部、颈部(中段)和尾部(鞭毛)三部 分组成。可清晰观察到精子头部呈圆形,表面光滑,无 顶体,头长 1.65~2.02 μm,直径约为(1.8±0.095) μm, 颈部(中段)宽(0.94±0.35) μm,长为(0.73±0.26) μm, 尾部(鞭毛)自头部后端的正中部向后伸出,细且长, 约为(30.16±2.49) μm (图 1: 10~12)。

2.1.2 透射电镜下精子内部结构 透射电镜下, 赤点石斑鱼精子头部在不同切面呈圆形或卵圆形, 直径为 1.65~2.05 μm, 头部几乎全部由细胞核组成, 细胞质相对较少(图 1: 1~3)。细胞核圆形,核膜双层, 核质由电子染色深的颗粒组成,呈现出较大的电子 密度。精子头部有质膜,细胞质包裹在核外周,有波 浪形的皱褶,头部未见顶体或类似顶体的结构(图 1: 2,3,9)。袖套位于核后端、呈筒状,围绕轴丝形成的 空腔称为袖套腔;袖套两侧不对称,分布着大小、数 尾部细长。起始部分位于袖套腔中(图 1:1,8),大 部分伸出袖套腔外。尾部的核心结构为轴丝。尾部起 始端由细胞质、线粒体和轴丝前段构成。中心粒复合体包括近端中心粒和基体两部分,位于植入窝内(图 1:4)。由基体与轴丝相连发出"9+2"微管结构(图 1:6),即9组外周二联微管及1对中央微管对。整个尾部的结构一致,无主段末段之分。



图 1 赤点石斑鱼精子的超微结构

Fig.1 The ultrastructure images of *E. akaara* spermatozoon

注:1. 精子纵切,示头部和尾部;2. 精子头部横切,示细胞核、近端中心粒、植入窝;3. 精子头部横切,示近端中心粒、植入窝、线粒体; 4. 精子头部横切,示近端中心粒、基体;5. 精子头部横切,示近端中心粒、基体、线粒体;6. 精子尾部横切,示轴丝的"9+2"结构;7. 精 子头部横切,示基体、线粒体;8~9. 精子纵切,示头部、尾部及侧鳍;10~12. 扫描电镜下赤点石斑鱼精子外形。A: 轴丝;BB: 基体;H: 头 部;F: 鞭毛;IF: 植入窝;LF: 侧鳍;M: 线粒体;MP: 中段;N: 细胞核;PC: 近端中心粒 2.2 赤点石斑鱼精子活力观察

2.2.1 温度对精子活力的影响 水温对赤点石斑 鱼的精子活力影响见图 2。精子活力从 23 °C 开始缓 慢升高,到 27.5 °C 升至最高值,此时精子的快速运 动时间和寿命分别为 27 min 和 37 min,之后开始下 降。精子的快速运动时间在 23~27.5 °C 变化不大,在 27.5 °C达到最高值后快速下降。精子活力在 23~31 °C 范围内较好。





2.2.2 盐度对精子活力的影响 由图 3 所示,盐度 为 10 时精子无活力,之后随着盐度升高精子活力快 速上升,在盐度为 15 时达最高值,此时精子的快速 运动时间和寿命分别为 43 min 和 50 min。之后,伴随 盐度升高,精子活力开始下降,但在盐度为 30 时又 开始升高,并于盐度为 33 时达到一新的峰值,此时 精子的快速运动时间和寿命分别为 20 min 和 35 min。 随后,精子活力伴随盐度的升高而下降,在盐度为 35 以后快速下降。

2.2.3 pH 值对精子活力的影响 由图 4 可见,在 不同的 pH 值下赤点石斑鱼精子的快速运动时间和寿 命的变化不大;从 pH 8.1 开始,该鱼精子运动的寿命 逐渐延长,到 pH 9 时精子的寿命达到最高值 33 min, 此后精子寿命迅速下降;而精子的快速运动时间则 在 pH 8.1 时就达到最高值 26 min,此后便缓慢下降。

2.3 不同浓度离子溶液对赤点石斑鱼精子运动能力 的影响

由表1可知,赤点石斑鱼精子在400~700 mmol/L 的 NaCl 溶液和400~600 mmol/L KCl 溶液中均具有较 好的活动能力,在 EDTANa₂ 溶液中精子呈抑制状态,在 500 mmol/L 的 CaCl₂ 溶液中精子活动能力亦佳。 在 MgCl₂ 溶液中,精子活力表现不佳。



图 3 盐度与赤点石斑鱼精子活力的关系 Fig.3 The impact of water salinity on the motility duration and lifespan of *E. akaara* spermatozoa



图 4 pH 值与赤点石斑鱼精子活力的关系 Fig.4 The impact of water pH value on the motility duration and lifespan of *E. akaara* spermatozoa

3 讨论

3.1 赤点石斑鱼精子细胞核的超微结构

赤点石斑鱼精子头部浓缩的细胞核具有较高的 电子密度,非常致密,细胞核中核质部分高度凝聚, 没有空隙(即核泡)存在(图 1: 1, 2),其他一些鱼类精 子头部的细胞核中亦有相似之处(魏刚等,1995;胡谋 等,2014)。此外,赤点石斑鱼精子的核膜紧贴于质膜, 与鲤鱼(Cyprinus carpio)、草鱼(Ctenopharyngodon idellus)、七带石斑鱼(E. septemfasciatus) (廖光勇等,

Tab.1 Effect of different solutions and concentrations on the motility of <i>E. akaara</i> spermatozoa									
NaCl	运动精子	KCl	运动精子	EDTANa ₂	运动精子	CaCl ₂	运动精子	MgCl ₂	运动精子
/(mmol/L)	/%	/(mmol/L)	/%	/(mmol/L)	/%	/mmol/L	/%	/(mmol/L)	/%
100	0	100	0	100	0	100	0	100	0
200	0	200	0	200	0	200	0	200	0
300	40	300	20	300	0	300	20	300	10
400	90	400	90	400	0	400	40	400	20
500	100	500	95	500	0	500	80	500	60
600	95	600	95	600	0	600	50	600	40
700	90	700	60	700	0	700	10	700	30
800	30	800	40	800	0	800	5	800	10
900	0	900	10	900	0	900	0	900	5
1 000	0	1 000	5	1 000	0	1 000	0	1 000	0

表 1 不同浓度的 NaCl、KCl、EDTANa₂、CaCl₂、MgCl₂溶液对赤点石斑鱼精子运动能力影响 Tab 1 Effect of different solutions and concentrations on the motility of *E. akagra* spermatozoa

2011)、兴国红鲤(C. carpio var. singguoensis) (林光华 等, 1998)类似, 但与某些硬骨鱼类的精子不同。管汀 鹭等(1990)发现金鱼(Carassius auratus auratus)精子 核膜与质膜之间有液泡存在, Liu 等(2015)在大西洋 牙鲆(Paralichthys dentatus)中也有类似报道。此外, 在斜带石斑鱼(E. coioides) (赵会宏等, 2003)、日本鳗 鲡(Anguilla japonica) (张涛等, 2010)中观察到精子核 膜与质膜存在较大间隙的现象。林光华等(1998)对革 胡子鲇(Clarias gariepinus)精细胞进行研究发现, 其 头部核后端具有较为丰富的细胞质。但硬骨鱼精子头 部核膜与质膜间空间的大小及所含细胞质的多少对 精子活力究竟有何影响, 对受精过程有何生理意义, 目前尚不清楚, 需进一步研究。

3.2 赤点石斑鱼精子近端中心粒

赤点石斑鱼精子植入窝不在核正中,而是偏向 一侧,中心粒复合体不在细胞核的主轴上,也偏向核 的一侧,近端中心粒和基体不呈常见的"T"字形排列, 而是有一定的角度,与鲫鱼(*C. auratus*)相似。通常硬 骨鱼精子的植入窝多位于细胞核后端,但也有位于 核的一侧。如鲤鱼精子的植入窝就位于核的一侧(尤 永隆等,1996),同赤点石斑鱼精子类似。但鲤鱼的近 端中心粒和基体垂直,呈"T"字形排列。而赤点石斑 鱼精子的近端中心粒和基体的排列形式与鲫鱼、红鳍 东方鲀(*Takifugu rubripes*)(张筱兰等,1999)类似,与 大黄鱼(*Larimichthys crocea*)(尤永隆等,1997)不同, 它的中心粒复合体的走向与细胞核长轴平行。 Madhavi 等(2015)也曾指出:中心粒复合体的相对位 置具有种间特异性,从平行状态到垂直状态均有出 现,差异较大。

3.3 赤点石斑鱼精子尾部结构

赤点石斑鱼精子尾部轴丝为典型的"9+2"结构 (图 1: 6), 与真鲷(Pagrus major) (Liu et al, 2007)、大 西洋牙鲆 (Liu et al, 2015)、 鞍带石斑鱼 (E. lanceolatus)、云纹石斑鱼(E. moara)、鲤鱼、长吻鮠 (Leiocassis longirostris)等鱼类相同。此外, 赤点石斑 鱼精子尾部的轴丝起始段无中央微管对结构, 这与 大黄鱼、红鳍东方鲀相似; 轴丝具有极少量的外周囊 泡, 轴丝之外无其他明显结构, 缺少某些硬骨鱼会出 现的结构, 如白梭吻鲈(Sander lucioperca)精子尾部 的侧鳍(lateral fin) (křišťan et al, 2014)、大黄鱼精子尾部

3.4 赤点石斑鱼精子活力

3.4.1 温度、盐度和 pH 值对赤点石斑鱼精子活力的 影响 Lahnsteiner 等(2012)发现精子的供能酶和鞭 毛运动与温度密切相关,过低和过高的温度都会影 响精子的活力。研究表明温度与精子快速运动时间的 关系是一个开口向下的二次曲线函数关系(Van Deurs *et al*, 1973)。本研究中,在 23~34 °C 范围内,赤点石 斑鱼精子的活力先逐步升高,到临界温度时再下降, 说明其精子活力的适宜温度范围是 23~31 °C,最适 温度为 27.5 °C,这与繁殖季节的最适水温范围 (24~28 °C)相符合。

盐度对鱼类精子的影响主要与渗透压和离子浓度的变化相关联。研究表明,鱼类精浆的适宜渗透压为 656.8~838 kPa。因鱼类大多数为体外受精,精子在性腺或精液中通常不运动(Cosson *et al*, 2008),而是在释放到水生环境中后开始运动,由性腺和水生环境之间的物理(渗透压)或化学(离子组成、pH)差异触

发(Byrne et al, 2015)。涉及精子活动激活的机制在物 种之间差异很大(Herrera et al, 2021)。例如, 在海洋硬 骨鱼类中、精子活力因暴露于高盐受精环境相关的 高渗溶液而被激活(Tiersch et al, 2012)。相比之下、在 淡水鱼类中,精子活力因暴露于淡水受精环境相关 的低渗溶液而被激活(Alavi et al, 2006)。从鱼类精子 的适盐性与环境盐度的关系来看、精子所需的适盐 范围与该物种繁殖季节的盐度密切相关。从本试验结 果来看、赤点石斑鱼精子的适宜盐度范围较广、在 15~35 之间, 能很好地适应大亚湾海区赤点石斑亲鱼 产卵阶段的盐度(28~34.8)。由于赤点石斑鱼的卵属于 浮性卵、即正常盐度的海水能够起到筛选卵子的作 用、而精子活力也只是在这一较窄范围内活力最高、 这也反映了它对环境的适应。此外、赤点石斑鱼精子 对 pH 值的变化适应性较强, 这与大多数海水鱼类相 似(区又君等, 2011)。

3.4.2 离子浓度对赤点石斑鱼精子活力的影响

离子浓度是影响精子活力的重要因素。 鱼类精浆 中一般富含 K^+ 、 Na^+ 、 Ca^{2+} 和 Mg^{2+} 等、因此精子激活 的直接动力被认为源于精浆与海水中这些离子含量 的差异(严安生等, 1993)。适宜的 Na⁺、K⁺浓度, 是保 持鱼类精子活力的重要条件。Na⁺对鱼类精子活力的 影响已被许多研究所证实。萨罗罗非鱼(Sarotherodon melanotheron)在NaCl浓度为30时精子快速运动时间 最长(罗明坤等, 2014); 鲤、团头鲂(Megalobrama amblycephala)在 5 的 NaCl 溶液中快速运动及寿命最 长(严安生等, 1993); 宽体沙鳅(Sinibotia reevesae)精 子活力在 4 时达到最高(王永明等, 2016); 点带石斑 鱼(Epinephelus malabaricus)在15的NaCl溶液中寿命 最长(王小刚等, 2013)。在本试验中, 赤点石斑鱼精子 在 400~700 mmol/L 的 NaCl 溶液中, 活动精子可达 90%以上。NaCl 浓度在 200 mmol/L 以下及 900 mmol/L 以上不能激活赤点石斑鱼精子。

赤点石斑鱼精子在 400~600 mmol/L 的 KCl 溶液 中活动能力较佳,变化趋势与精子在 NaCl 溶液中相 似。萨罗罗非鱼在 K⁺浓度为 0.5%时精子活力最强, 寿命也最长。宽体沙鳅在 0.4%的 KCl 时精子活力最强, 存活时间也最长。此外, Morisawa 等(1983)发现, K⁺的存在增加了鲤科鱼类精子的游动速度。 Lahnsteiner(2014)也发现, 0.25 mmol/L 浓度的 K⁺使河 鲈(*Perca fluviatilis*)精子的游动速度增加。但同时, Billard等(1987)与 Cosson等(1989)发现 20~40 mmol/L 的 K⁺浓度完全抑制了虹鳟鱼精子的活力。Dumorné 等(2018)报道 K⁺对鲑鱼精子的运动性具有抑制作用。 严安生等(1993)对鲤、团头鲂等鲤科鱼类的研究表明, K⁺对精子的影响表现与 Na⁺相似,并且相同渗透压的 K⁺具有延长精子寿命的作用。本研究也可得出类似的 结果, K⁺对赤点石斑鱼精子活力的影响与 Na⁺类似, 但同样在 800~1 000 mmol/L 的高离子浓度下,精子 在 K⁺环境中的活动能力强于 Na⁺。

Ca²⁺、Mg²⁺离子是精浆中的重要组成成分,但它 们对精子的作用与 Na⁺、K⁺离子不同。Morisawa 等 (1983)发现,0~16 mmol/L 的 Ca²⁺或 Mg²⁺溶液不影响 大马哈鱼精子的运动时间。赤点石斑鱼精子仅在 500 mmol/L 的 CaCl₂ 溶液中精子活力较佳,高于或低于 此浓度,精子活力明显下降,产生较强的抑制作用。 在 MgCl₂溶液中,精子活力均受到抑制。可能是由于 外源性的 Ca²⁺、Mg²⁺离子引起精子内部的渗透压或内 环境发生变化从而导致活力下降,该结果与金属离 子对中华倒刺鲃(*Spinibarbus sinensis*)(张春霖等, 1999)及中华鲟精子的研究结果一致。

EDTANa₂ 为二价金属离子的螯合剂,它们对赤 点石斑鱼精子的抑制作用可能是由于其螯合了 Ca²⁺、 Mg²⁺引起的,这与鳗鲡(*Anguilla japonica*)、牙鲆(*P. olivaceus*)(王宏田等, 1999)的研究结果一致。

4 结论

赤点石斑鱼成熟精子的结构特点是细胞核圆形 或卵圆形,核内染色质致密,核膜紧贴于质膜,没有 核泡(核空隙)。精子植入窝和中心粒复合体偏向核的 一侧,尾部细长,横切面为典型的"9+2"微管结构。精 子的最适温度范围与繁殖季节的最适水温范围符合, 适宜盐度范围较广,对 pH 值的变化适应性较强,符 合海水鱼类的特性。精子在 NaCl、KCl、CaCl₂溶液 中活动能力较强,在 MgCl₂溶液和 EDTANa₂溶液中 呈抑制状态。

参考文献

- 王小刚, 骆剑, 尹绍武, 等, 2013. 点带石斑鱼的精子活力及 超低温冷冻前后精子超微结构的比较[J]. 海洋科学, 37(2): 70-75.
- 王永明, 陈瑜, 胡雨, 等, 2016. 宽体沙鳅精子超微结构及 Na⁺、K⁺、Ca²⁺对其精子活力的影响[J]. 四川动物, 35(1): 38-43.
- 王宏田, 张培军, 1999. 环境因子对牙鲆精子运动能力的影响 [J]. 海洋与湖沼, 30(3): 233-237.
- 区又君, 廖光勇, 陈超, 等, 2011. 七带石斑鱼精子活力及其 与环境的关系[J]. 海洋环境科学, 30(4): 516-519.
- 尤永隆, 林丹军, 1996. 鲤鱼精子超微结构的研究[J]. 动物学

研究, 17(4): 377-383.

- 尤永隆,林丹军,1997. 大黄鱼精子的超微结构[J]. 动物学报, 43(2):119-126.
- 刘鉴毅, 黄晓荣, 章龙珍, 等, 2014. 盐度、温度和 pH 对 2 种 篮子鱼精子活性的影响[J]. 海洋渔业, 36(6): 523-528.
- 严安生,王其和,李诗模,1993. 渗透压和钾对鲤、团头鲂精子 活力的影响[J]. 淡水渔业,23(3):19-21.
- 张春霖,李英文,邹奇志,等,1999. 金属离子及低温对中华 倒刺鲃精子活力的影响[J]. 西南农业大学学报,21(3): 274-278.
- 张涛,柳凌,张洁明,等,2010.日本鳗鲡精卵的超微结构以 及受精过程观察[J].水生生物学报,34(4):769-778.
- 张筱兰,姜明,姚斐,等,1999. 红鳍东方鲀精子形态的研究[J]. 青岛海洋学报,29(2): 255-259.
- 林光华, 林琼, 胡成钰, 等, 1998. 草鱼、兴国红鲤和革胡子鲇 精子超微结构的比较研究[J]. 南昌大学学报(理科版), 22(3): 283-287.
- 罗明坤,赵岩, JEERAWAT T,等,2014. pH、盐度及 K⁺、Ca²⁺ 和葡萄糖对萨罗罗非鱼精子活力的影响[J]. 南方农业学 报,45(11):2076-2080.
- 郑学斌, 张清科, 朱咏梅, 等, 2018. 几种环境因子对马口鱼 精子活力的影响[J]. 生物学杂志, 35(6): 74-78.
- 赵会宏,刘晓春,林浩然,等,2003. 斜带石斑鱼精子超微结 构及盐度、温度、pH 对精子活力及寿命的影响[J]. 中国 水产科学,10(4):286-290.
- 胡谋, 苗亮, 李明云, 等, 2014. 黄姑鱼(*Nibea albiflora*)与大黄 鱼(*Pseudosciaena crocea*)精子超微结构的观察与比较[J]. 生物学杂志, 31(2): 1-4.
- 管汀鹭, 黄丹青, 黄国屏, 1990. 金鱼精巢的细胞构造与精子 的发生和形成[J]. 水生生物学报, 14(3): 233-238.
- 廖光勇, 区又君, 李加儿, 等, 2011. 七带石斑鱼精子的超微 结构[J]. 上海海洋大学学报, 20(1): 71-75.
- 潘德博,谢骏,王广军,2002.环境因子对日本鳗鲡精子活力 影响的研究[J].水产科技情报,29(5):198-200.
- 魏刚, 戴大临, 陈怀辉, 等, 1995. 长吻鮠精子超微结构的观察[J]. 四川动物, 14(2): 56-57.
- AHN J Y, PARK J Y, LIM H K, 2018. Effects of different diluents, cryoprotective agents, and freezing rates on sperm cryopreservation in *Epinephelus akaara* [J]. Cryobiology, 83: 60-64.
- ALAVI S M H, COSSON J, 2005. Sperm motility in fishes. I. Effects of temperature and pH: a review [J]. Cell Biology International, 29(2): 101-110.
- ALAVI S M H, COSSON J, 2006. Sperm motility in fishes. (II) Effects of ions and osmolality: a review [J]. Cell Biology International, 30(1): 1-14.
- BILLARD R, COSSON M P, CHRISTEN R, 1987. Some recent data on the biology on trout spermatozoa [C] // Proceedings of the Third International Symposium on Reproductive Physiology of Fish. St John's, Newfoundland: 187-190.
- BYRNE P G, DUNNE C, MUNN A J, et al, 2015. Environmental osmolality influences sperm motility activation in an anuran amphibian [J]. Journal of Evolutionary Biology, 28(3): 521-534.
- COSSON M P, BILLARD R, LETELLIER L, 1989. Rise of

internal Ca^{2+} accompanies the initiation of trout sperm motility [J]. Cell Motility and the Cytoskeleton, 14(3): 424-434.

- COSSON J, GROISON A L, SUQUET M, *et al*, 2008. Studying sperm motility in marine fish: an overview on the state of the art [J]. Journal of Applied Ichthyology, 24(4): 460-486.
- DUMORNÉ K, FIGUEROA E, COSSON J, *et al*, 2018. Protein phosphorylation and ions effects on salmonid sperm motility activation [J]. Reviews in Aquaculture, 10(3): 727-737.
- FAUVEL C, SUQUET M, COSSON J, 2010. Evaluation of fish sperm quality [J]. Journal of Applied Ichthyology, 26(5): 636-643.
- GRIFFIN F J, PILLAI M C, VINES C A, et al, 1998. Effects of salinity on sperm motility, fertilization, and development in the Pacific herring, *Clupea pallasi* [J]. The Biological Bulletin, 194(1): 25-35.
- HE Q T, LU G, CHE K, *et al*, 2011. Sperm cryopreservation of the endangered red spotted grouper, *Epinephelus akaara*, with a special emphasis on membrane lipids [J]. Aquaculture, 318(1/2): 185-190.
- HERRERA F, BONDARENKO O, BORYSHPOLETS S, 2021. Osmoregulation in fish sperm [J]. Fish Physiology and Biochemistry, 47(3): 785-795.
- KESTEMONT P, DABROWSKI K, SUMMERFELT R C, et al, 2015. Biology and Culture of Percid Fishes: Principles and Practices [M]. Dordrecht: Springer: 163-191.
- KŘIŠŤAN J, HATEF A, ALAVI S M H, et al, 2014. Sperm morphology, ultrastructure, and motility in pikeperch Sander lucioperca (Percidae, Teleostei) associated with various activation media [J]. Czech Journal of Animal Science, 59(1): 1-10.
- LAHNSTEINER F, 2014. The effect of K⁺, Ca²⁺, and Mg²⁺ on sperm motility in the perch, *Perca fluviatilis* [J]. Fish Physiology and Biochemistry, 40(2): 469-480.
- LAHNSTEINER F, MANSOUR N, 2012. The effect of temperature on sperm motility and enzymatic activity in brown trout *Salmo trutta*, burbot *Lota lota* and grayling *Thymallus thymallus* [J]. Journal of Fish Biology, 81(1): 197-209.
- LEE C H, HUR S W, KIM B H, et al, 2020. Induced maturation and fertilized egg production of the red-spotted grouper, *Epinephelus akaara*, using adaptive physiology of photoperiod and water temperature [J]. Aquaculture Research, 51(5): 2084-2090.
- LIU Q H, LI J, ZHANG S C, *et al*, 2007. Flow cytometry and ultrastructure of cryopreserved red seabream (*Pagrus major*) sperm [J]. Theriogenology, 67(6): 1168-1174.
- LIU Q H, MA D Y, XU S H, et al, 2015. Summer flounder (Paralichthys dentatus) sperm cryopreservation and application in interspecific hybridization with olive flounder (P olivaceus) [J]. Theriogenology, 83(4): 703-710.
- MADHAVI M, KAILASAM M, MOHANLAL D L, 2015. Ultrastructure of sperm of the Spotted scat (*Scatophagus argus*, Linnaeus, 1766) observed by scanning and transmission electron microscopy [J]. Animal Reproduction

Science, 153: 69-75.

- MORISAWA M, SUZUKI K, SHIMIZU H, *et al*, 1983. Effects of osmolality and potassium on motility of spermatozoa from freshwater cyprinid fishes [J]. Journal of Experimental Biology, 107(1): 95-103.
- MYLONAS C C, DUNCAN N J, ASTURIANO J F, 2017. Hormonal manipulations for the enhancement of sperm production in cultured fish and evaluation of sperm quality [J]. Aquaculture, 472: 21-44.

MYLONAS C C, PAPADAKI M, DIVANACH P, 2003. Seasonal

changes in sperm production and quality in the red porgy *Pagrus pagrus* (L.) [J]. Aquaculture Research, 34(13): 1161-1170.

- TIERSCH T R, YANG H P, 2012. Environmental salinityinduced shifts in sperm motility activation in *Fundulus* grandis [J]. Aquaculture, 324-325: 145-150.
- VAN DEURS B, LASTEIN U, 1973. Ultrastructure of the spermatozoa of the teleost *Pantodon buchholzi* Peters, with particular reference to the midpiece [J]. Journal of Ultrastructure Research, 42(5/6): 517-533.

ULTRASTRUCTURE OF SPERMATOZOA AND EFFECTS OF ENVIRONMENTAL FACTORS ON SPERMATOZOA MOTILITY OF GROUPER *EPINEPHELUS AKAARA*

ZHU Ya-Ting¹, ZHANG Ming-Qing¹, WU Yu-Xin¹, ZHAO Hui-Hong², ZHANG Hai-Fa³, SHU Hu¹
(1. School of Life Sciences, Guangzhou University, Guangzhou 510006, China; 2. College of Marine Sciences, South China Agricultural University, Guangzhou 510642, China; 3. Guangdong Marine Fishery Experiment Center, Huizhou 516081, China)

Abstract To reveal the ultrastructure of spermatozoa of grouper *Epinephelus akaara* and the influence of environmental factors on its spermatozoa motility, the ultrastructure of spermatozoa of E. akaara was observed using transmission electron microscope and scanning electron microscope. Before the observations, the effects of temperature, salinity, pH, and different concentrations of NaCl, KCl, CaCl₂, MgCl₂, and EDTANa₂ on spermatozoa motility of E. akaara were investigated. Results show that the nuclear structure of mature spermatozoa of E. akaara is round or oval, with dense chromatin and no nuclear vacuoles. The spermatozoa tail is elongated and the transverse section is typical of "9+2" microtubule structure. The effects of environmental factors of temperature, salinity, and pH value on spermatozoa motility showed that the suitable temperature range of sperm motility was 23~31 °C, and the longest lifespan was 37 min at 27.5 °C. The optimum salinity range was 15~35, and the longest sperm lifespan was 50 min at salinity 15. The optimal pH range was 7~9, and the maximum motility time was 33 min at pH 9. The spermatozoa of E. akaara showed inhibition in EDTANa2 solution, and showed good motility in 400~700 mmol/L NaCl solution, 400~600 mmol/L KCl solution, and 500 mmol/L CaCl₂ solution. In the solution of MgCl₂, the motility of spermatozoa was not so good. The optimum temperature range of spermatozoa of E. akaara was consistent with the optimum water temperature range in the breeding season. The suitable salinity range of spermatozoa was wide, and its adaptability to the change of pH value was strong, which accords with the characteristics of marine fishes. The spermatozoa motility was comparatively good in NaCl, KCl, and CaCl₂ solutions, but inhibited in MgCl₂ and EDTANa₂ solutions.

Key words Epinephelus akaara; spermatozoa; ultrastructure; spermatozoa motility; environmental factors