

تولید زیستی نانوذرات طلا با استفاده از باکتری *Streptomyces sp. ERI-3*

ندا فقری زنوز^۱، مجتبی صلوتوی^{۲*}، لیلا دولتیاری^۳

۱- کارشناسی ارشد، گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه و پزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد زنجان، زنجان، ایران

۲- دانشیار، گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه و پزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد زنجان، زنجان، ایران

۳- کارشناسی ارشد، گروه شیمی، دانشکده علوم پایه و پزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد زنجان، زنجان، ایران

*زنجان، کد پستی ۴۵۱۵۶۵۸۱۴۵

saloutim@yahoo.com

(دریافت مقاله: ۹۰/۴/۸؛ پذیرش: ۹۰/۵/۱۷)

چکیده- ساخت نانوذرات به روش‌های شیمیایی، به دلیل آلودگی ناشی از مواد شیمیایی پیش‌ساز و تولید محصولات جانبی خطرناک، کاربرد پزشکی نانوذرات را با مشکل مواجه می‌سازد. روش‌های فیزیکی سنتز نانوذرات نیز کم‌بازده و پرهزینه‌اند. بنابراین، نیاز فرایندهای جهت ارائه روش‌های سنتزی کم‌هزینه، غیرسمی و بی‌خطر برای محیط زیست وجود دارد و این نقش روش‌های زیستی سنتز نانوذرات را پررنگ تر می‌سازد. در بررسی حاضر، روشی ساده و زیست‌سازگار برای بیوسنتز نانوذرات طلا با استفاده از سویه باکتریایی- *Streptomyces sp. ERI-3* ارائه می‌شود. بدین منظور باکتری *Streptomyces sp. ERI-3* از معدن مس سونگون اهر جداسازی شد. بیومس حاصل از این ایزوله با محلول HAuCl₄ در دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد، بر روی شیکر مدور (۲۰۰ دور در دقیقه)، به مدت ۴۸ ساعت انکوبه شد. اسپکتروسکوپی UV-vis، پراش اشعه ایکس (XRD) و میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) جهت بررسی تولید نانوذرات طلا استفاده شد. نانوذرات حاصل بیشینه جذب را در طول موج ۵۴۰ نانومتر (طول موج اختصاصی نانوذرات طلا) اسپکتروسکوپی UV-vis نشان دادند. آنالیز XRD نانوذرات حاصل اثبات کرد که ذرات سنتز شده به صورت نانوکریستال‌های طلاییند. تصاویر به دست آمده از میکروسکوپ الکترونی TEM سنتز نانوذرات طلا، به دو صورت متصل به سطح سلول و خارج سلول، با ابعاد ۲۰-۱۰۰ نانومتر و به اشکال کروی را نشان دادند.

کلیدواژگان: نانوذرات طلا، تولید زیستی، *Streptomyces sp. ERI-3*

۱- مقدمه

تاکنون نشان داده‌اند که توده زیستی حاصل از چند جنس باکتریایی از جمله *Bacillus subtilis*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Shewanella algae*, *Escherichia*, *Rhodopseudomonas capsulate*, *Thermomonospora* sp., *Lactobacillus* sp., *coli* و *Rhodococcus* sp. قادر به سنتز نانوذرات طلایند [۱۳-۹]. با این حال بررسی‌های صورت گرفته در زمینه تولید نانوذرات طلا با استفاده از توده زیستی باکتریایی محدود بوده و نیاز به تحقیقات گستردۀ تری دارد.

جنس استرپتومایسیس متعلق به راسته اکتینومیستال‌ها بوده و به طور گستردۀ ای در خاک یافت می‌شود. این جنس منبع بالقوه‌ای برای تولید انواع آنتی‌بیوتیک‌ها و سایر متابولیت‌های ثانویه در نظر گرفته می‌شود که ناشی از توانایی در ترشح مقادیر زیادی از آنزیم‌های خارج سلولی است [۱۴]. بنابراین، استفاده از استرپتومایسیس‌ها جهت سنتز نانوذرات بسیار جالب توجه خواهد بود. تولید زیستی نانوذرات طلا با استفاده از باکتری‌های استرپتومایسیس در سال ۲۰۰۸ توسط آقای ساپکال و همکارانش بدون ذکر گونه باکتری گزارش شده است [۱۵]. هدف از تحقیق حاضر، تولید نانوذرات طلا با استفاده از توده زیستی سویه *Streptomyces* sp. ERI-3 به منظور معرفی یک سویه بومی در ایران، جهت تولید نانوذرات طلا بوده است.

۲- مواد و روش‌ها

۲-۱- مواد شیمیایی و محیط‌های کشت

محلول HAuCl₄ از شرکت سیگما-آلدریچ (Sigma-Aldrich) خریداری شد. کلیه مواد شیمیایی و سایر مواد مورد نیاز برای ساخت محیط‌های کشت از شرکت مرک (Merck) خریداری شد.

از دهه ۱۹۷۰، محققان در حال تلاش جهت ارائه سیستم‌های قادر به انتقال هدفمند مواد به نواحی خاصی از بدن، برای تشخیص و درمان بسیاری از بیماری‌ها به ویژه سرطان‌ها، هستند. عدم سمتی سلولی نانوذرات طلا برای بافت‌های سالم، آن‌ها را به کاندیداهای مناسبی برای کاربردهای درمانی در شرایط درون‌تنی^۱ تبدیل می‌سازد. ویژگی‌های بی‌نظیر نانوذرات طلا از قبیل اندازه هسته، نسبت بالای سطح به حجم و آسان‌بودن عملکردی کردن آن‌ها با هر نوع مولکول زیستی، امکان هدف‌گیری، انتقال و تنظیم فرایندهای تحويل دارو را فراهم می‌آورد [۳-۱]. نانوذرات طلا همچنین می‌توانند به عنوان سیستم‌های انتقال ژن برای درمان بیماری‌های ژنتیکی عمل کنند [۷-۴].

تولید نانوذرات طلا با استفاده از روش‌های شیمیایی، علاوه بر تحمیل هزینه‌های بالا، آلودگی‌های زیست‌محیطی بسیاری را به همراه دارد. روش‌های فیزیکی تولید نانوذرات طلا نیز، علاوه بر سختی مسیر فرایند، دارای بازده تولید کم است. از سوی دیگر، با توجه به کاربرد رو به رشد نانوذرات طلا، ضرورت تولید انبوی این نانوذرات توسط روش‌های زیستی حس می‌شود [۸، ۹]. سیستم‌های زیستی از قبیل گیاهان، جلبک‌ها، قارچ‌ها، مخمرها و باکتری‌ها قادر به تولید نانوذرات طلا هستند. در زمینه تولید زیستی نانوذرات، باکتری‌ها بیشترین اهمیت را به خود اختصاص داده‌اند. از مزایای استفاده از باکتری‌ها جهت تولید نانوذرات سهولت کار با آن‌ها و دستکاری ژنتیکی آسان به دلیل فقدان هسته مشخص است. بررسی‌های به عمل آمده

1. In vivo

سانتی گراد نگهداری شد [۱۷]. فرآورده حاصل از PCR با استفاده از برنامه توالی یابی خودکار Genetic Analyser 3130, Applied Biosystem, (USA) توالی یابی شد. توالی به دست آمده با استفاده از نرمافزار NCBI BLAST موجود در سایت <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/website> از نظر میزان تشابه با سایر گونه‌های باکتریایی موجود در بانک ژنومی مقایسه شد.

۴-۲- تولید زیستی نانوذرات طلا

توده زیستی باکتری طی رشد ایزووله در ارلن‌مایرهای ۵۰۰ میلی‌لیتری محتوی محیط MGYP براث (۳ گرم عصاره مالت، ۱۰ گرم گلوكز، ۳ گرم عصاره مخمر و ۵ گرم پیتون در یک لیتر آب مقطر استریل در pH ۷) تهیه شد [۱۸]. نمونه‌ها داخل گرمانه متحرک^۳ در دمای ۲۸ درجه سانتی گراد با سرعت ۲۰۰ دور در دقیقه به مدت ۴۸ ساعت قرار داده شدند. سپس، توده زیستی حاصل از رشد باکتری با استفاده از سانتریفیوژ (۶۰۰۰×g) در دمای ۲۰ درجه سانتی گراد به مدت ۲۰ دقیقه از محیط مایع جداسازی شد. توده‌ی زیستی حاصل سه بار با آب مقطر استریل شستشو داد شد، تا هرگونه اجزای محیط کشته از آن جدا شود. محلول ۱ میلی مولار HAuCl₄ (شرکت سیگما) با استفاده از آب مقطر دیونیزه تهیه و pH آن با محلول NaOH ۰/۱ مولار در ۷ تنظیم شد [۱۰]. حدود ۲ گرم از وزن خیس توده زیستی در ارلن‌مایر ۵۰۰ میلی‌لیتری جمع‌آوری و ۱۰۰ میلی‌لیتر از محلول HAuCl₄ به آن اضافه شد. سپس نمونه‌ها در گرمانه متحرک، در دمای ۲۸ درجه سانتی گراد و با سرعت ۲۰۰ دور در دقیقه به مدت ۴۸ ساعت، گرمانه‌گذاری شدند.

3. Shaker-incubator

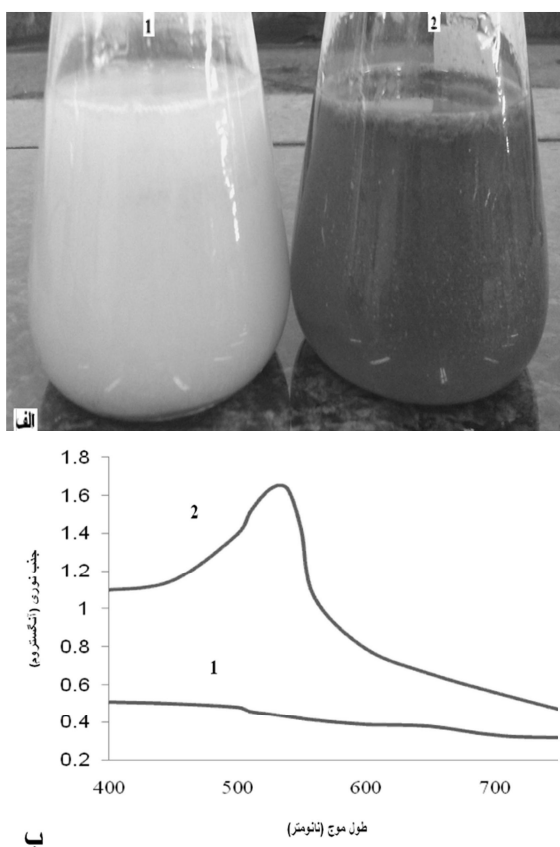
۲-۲- جداسازی باکتری استرپتومایسین

نمونه‌برداری از معدن مس سونگون اهر، واقع در شمال غرب ایران، صورت پذیرفت. جهت جداسازی جنس استرپتومایسین از نمونه‌های خاک معدن، رقت‌های اولیه و ثانویه تهیه شد. سپس ۵۰ میکرولیتر از رقت ثانویه در محیط کشت افتراچی استرپتومایسین (استارچ کازین آگار^۲ محتوی ۱۰ گرم ناشاسته، ۰/۳ گرم کازین، ۰/۰۲ گرم کربنات کلیسیم، ۰/۰۱ گرم سولفات آهن، ۰/۰۵ گرم پتاسیم هیدروژن فسفات، ۲ گرم نیترات پتاسیم، ۰/۰۱ گرم سولفات منیزیم، ۲ گرم کلرید سدیم و ۱۵ گرم آگار در یک لیتر آب مقطر استریل در pH ۷) کشت شد. بعد از ۵ تا ۷ روز گرمانه‌گذاری در دمای ۲۸ درجه سانتی گراد، باکتری‌های استرپتومایسین براساس ویژگی‌های مورفوژیکی و بیوشیمیایی جداسازی شدند [۱۶].

۳-۲- شناسایی مولکولی ایزووله

DNA ژنومی ایزووله موردنظر بدین ترتیب جداسازی شد؛ ژن rRNA 16S با استفاده از DNA taq پلیمراز و ۵۱ AGT TTG ATC CTG GCT (۲۷f) ۵۱ ACG GCT ACC TTG (۱۴۹۲) و CAG ۳۱ TTA CGA CTT ۳۱ پلیمرهای (PCR) تکثیر یافت. شرایط برای چرخه حرارتی بدین ترتیب بود؛ تحریب DNA هدف در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۴ دقیقه و سپس ۳۰ چرخه در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد برای یک دقیقه، دمای اتصال پرایمر در دمای ۵۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه و نهایتاً پلیمریزاسیون در ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه در پایان چرخه، مخلوط واکنش به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد و سپس در دمای ۴ درجه

2. Starch casein agar (S.C.A)



شکل ۱ (الف) تغییر رنگ بیومس *Streptomyces sp. ERI-3* قبل (۱) و بعد (۲) از ۷۲ ساعت شیک-انکوباسیون، (ب) اسپکتروفوتومتری نمونه‌ها قبل از معلق شدن باکتری در محلول طلا (۱) و بعد از معلق شدن در محلول طلا (۲) به مدت ۴۸ ساعت

نتایج آنالیز XRD نیز تشکیل نانوذرات طلا توسط *Streptomyces sp. ERI-3* را اثبات کرد، به طوری که مقایسه منحنی XRD حاصل از بررسی حاضر با نمونه استاندارد نشان داد که ذرات طلای تشکیل شده در این بررسی به شکل نانوکریستالی بودند. همان‌گونه که در شکل ۲ نشان داده می‌شود، نانوذرات طلا در سطوح 111° , 200° , 220° و 311° به ترتیب پیک‌هایی با مقادیر $38/26^{\circ}$, $44/60^{\circ}$, $44/64^{\circ}$ و $77/54^{\circ}$ را نشان دادند.

۵-۲- شناسایی نانوذرات طلا

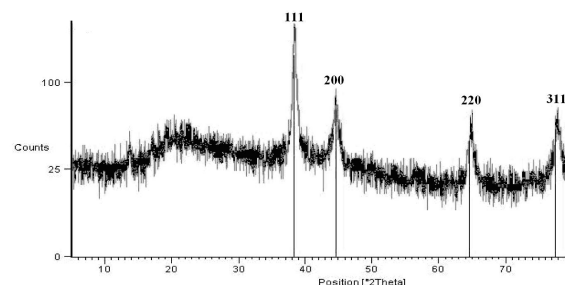
در مرحله اول، تولید نانوذرات طلا با مشاهده تغییر رنگ مخلوط سوسپانسیون سلولی و محلول HAuCl_4 مشخص شد. سانتریفیوژ نمونه‌ها با سرعت $15000 \times g$ به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد، به منظور تعیین طیف جذبی محلول رویی حاصل از سانتریفیوژ، با استفاده از اسپکتروفوتومتر UV-vis (Shimadzu, UV Pharma spec 1700) انجام شد. آنالیز XRD نمونه‌های خشک شده در دمای ۵۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۴ ساعت یز با استفاده از دستگاه پراش اشعه ایکس (Phillips 1800) انجام شد. بعد از آماده‌سازی زیستی نمونه‌ها [۱۹]، نانوذرات سنتز شده (Phillips EM 208S) با میکروسکوپ الکترونی عبوری (Phillips EM 208S) از نظر مکان تولید، شکل و اندازه نانوذرات بررسی شدند.

۳- یافته‌ها

کلندی‌های خالص به دست آمده از رشد استرپتومایسین جداسازی شده از معدن مس سونگون بر اساس ویژگی‌های مورفولوژیکی، بیوشیمیایی و مولکولی به عنوان زیستی به دست آمده از رشد این ایزوله قادر به احیای HAuCl_4 به نانوذرات طلا بود که با ایجاد تغییر رنگ مخلوط واکنش از زرد-سفید به قرمز-ارگوانی شناسایی شد (شکل ۱ (الف)). آنالیز نمونه‌ها با اسپکتروفوتومتری UV-vis پیک جذبی را در طول موج 540 نانومتر (پیک اختصاصی برای نانوذرات طلا) نشان داد که نشان دهنده تولید نانوذرات طلا توسط ایزوله جداسازی شده بود (شکل ۱ (ب)).

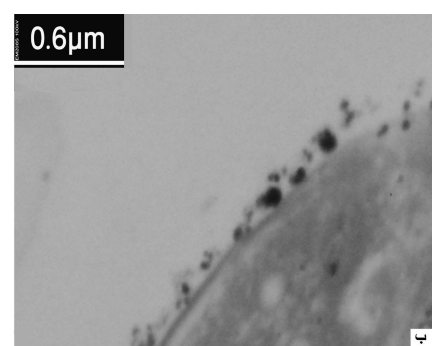
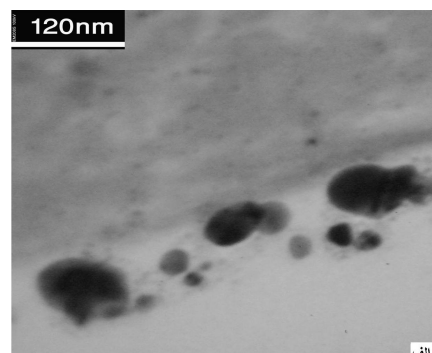
۴- بحث

تولید نانوذرات طلا از طریق سیستم‌های زیستی، به‌ویژه باکتریایی، از بهترین روش‌های تولیدی زیست‌سازگار به شمار می‌آید [۹، ۱۰]. در تحقیق حاضر، سعی شده است، با بهره‌گیری از باکتری‌های استرپتومایسیس جداسده از معدن مس سونگون ایران، یک سویه بومی برای تولید نانوذرات طلا، که دارای کاربردهای فراوان در زمینه‌های مختلف مخصوصاً بخش پزشکی هستند، عرضه شود. در این بررسی، مخلوط توده زیستی باکتریایی و محلول طلا در ابتدا دارای رنگ سفید مایل به زرد بود، اما با سپری شدن مدت زمان ۴۸ ساعت رنگ مخلوط واکنش به قرمز ارغوانی تغییر پیدا کرد. نتایج تحقیقات منдал و همکارانش در سال ۲۰۰۶ نیز نشان می‌دهد که توده زیستی باکتری باسیلوس سوبتیلیس، بعد از مواجهه با محلول HAuCl_4 ، می‌تواند در مدت ۴۸ ساعت یون‌های طلا را به نانوذرات طلا احیا کند و سپس آن‌ها را در دیواره سلولی خود انباسته سازد [۹]. سرعت تولید نانوذرات طلا توسط این باکتری گرچه قابل مقایسه با باکتری مورد بررسی در تحقیق حاضر است، اما باکتری *Streptomyces* sp. ERI-3 نانوذرات از این نظر ارجح است. در تحقیقات دیگری نیز گرچه گزارش شده است که چند جنس باکتریایی مانند شوانلا آگکه، سودوموناس آیروژینوزوا و ردوسودوموناس کپسولاتا قادر به تولید خارج سلولی نانوذرات طلا در طی تماس توده زیستی خود با محلول HAuCl_4 هستند، اما سرعت تولید نانوذرات در این باکتری‌ها کمتر از باکتری مورد مطالعه ماست، [۱۳، ۱۸]. در تحقیق دیگری نیز، توسط احمد و همکارانش، اکتینومیست گرمادوست ترمومونوسپورا نیز بعد از ۱۲۰ ساعت گرمانه‌گذاری تغییر رنگ، از رنگ سفید مایل به



شکل ۲ آنالیز XRD حاصل از نمونه‌های سنتز شده نانوذرات طلا

تصاویر به‌دست آمده از میکروسکوپ الکترونی TEM نیز سنتز نانوذرات طلا، به صورت خارج سلولی و متصل به سطح سلول، با ابعاد ۲۰–۱۰۰ نانومتر و اشکال کروی را نشان داد (شکل ۳ الف و ب).



شکل ۳ میکروگراف‌های TEM به‌دست آمده از نانوذرات تولید شده توسط *Streptomyces* sp. ERI-3 (الف) نانوذرات سنتز شده به صورت خارج سلولی (ب) نانوذرات سنتز شده به صورت متصل به سطح سلول

pH، مدت زمان گرمانه‌گذاری و دما، بتوان کل تولید نانوذرات طلا توسط *Streptomyces sp.* ERI-3 را به حالت خارج سلولی و بازده بیشتر سوق داد [۱۳].

زرد به قرمز ارغوانی، به معنای تولید نانوذرات طلا را نشان داده است که این مدت زمان طولانی نشان دهنده آهستگی فرایند سنتز نانوذرات طلا توسط این باکتری است [۱۰].

۵- مراجع

- [1] Daniel, M. C. and Astruc, D., (2004) “Gold nanoparticles: Assembly, supramolecular chemistry, quantum-size-related properties and applications toward biology, catalysis and nanotechnology”, *Chem. Rev.*, Vol. 104, pp. 293-346.
- [2] Jianrong, C., Yuqing, M., Nongyue, H., Xiaohua, W. and Sijiao, L., (2004) Nanotechnology and biosensors. *Biotech Advances.* 22, 505-518.
- [3] Gade, A., Ingle, A., Whiteley, C. & Rai, M. (2010) “Mycogenic metal nanoparticles: progress and applications”, *Biotech. Lett.*, 32, 593-600.
- [4] Hirsch, L. R., Stafford, R. J., Bankson, J. A., Sershen, S. R., Rivera, B., Price, R. E., Hazle, J. D., Halas, N. J. and West, J. L., (2003) “Nanoshell mediated near-infrared thermal therapy of tumors under magnetic resonance guidance”, *Proc. Natl. Acad. Sci. USA.*, 100, 13549-13554.
- [5] Sinha, R., Kim, G. J., Nie, S. and Shin, D. M., (2006) “Nanotechnology in cancer therapeutics: bioconjugated nanoparticles for drug delivery”, *Mol. Cancer. Ther.*, 5(8), 1909-1917.

تولید نانوذرات طلا با روش اسپکتروسکوپی UV-vis نیز به آسانی قابل بررسی است، به‌طوری که با استناد بر طیف‌های به‌دست آمده از اسپکتروسکوپی UV-vis و ایجاد پیک جذبی در طول موج ۵۴۰ نانومتر (طول موج اختصاصی نانوذرات طلا) تولید نانوذرات طلا توسط باکتری *Streptomyces sp.* ERI-3 تایید شد. تشکیل چنین پیک جذبی در مورد باکتری‌های دیگر تولیدکننده نانوذرات طلا نیز گزارش شده است [۱۳-۹]. در آنالیز XRD نمونه‌ها نیز پیک‌های حاصل با پیک‌های مربوط به نانوکریستال‌های طلا هماهنگی نشان می‌دهد [۲۰، ۱۱].

استفاده از تکنیک میکروسکوپ الکترونی روشنی سودمند برای تعیین اندازه، شکل و مکان سنتز نانوذرات TEM است. تصاویر حاصل از میکروسکوپ الکترونی TEM سنتز نانوذرات طلا به صورت خارج سلولی و متصل به *Streptomyces sp.* ERI-3 سطح سلول توسط باکتری ایزوله شده در تحقیق حاضر در این است که سنتز داخل سلولی نانوذرات هزینه‌بر بوده و نیاز به یک مرحله اضافی جهت استخراج نانوذرات از درون سلول دارد [۱۲]. بنابراین، چنانچه از نتایج بررسی حاضر بر می‌آید، با استفاده از باکتری *Streptomyces sp.* ERI-3 تولید سریع و خارج سلولی نانوذرات طلا، بدون نیاز به مراحل پیچیده استخراج، می‌تواند صورت گیرد. به نظر می‌رسد، با اعمال تغییراتی در شرایط واکنش توده زیستی *HAuCl₄* و محلول *Streptomyces sp.* ERI-3 از نظر

- Rhodopseudomonas capsulate. *Mat Lett.*, 61, 3984-3987.
- [12] Ahmad, A., Senapati, S., Islam Khan, M., Kumar, R., Ramani, R., Srinivas, V. and Sastry, M., (2003) "Intracellular synthesis of gold nanoparticles by a novel alkalotolerant actinomycete, *Rhodococcus* sp. *Nanotech.* 14, 824-828.
- [13] Mollazadeh Moghaddam, K., (2010) "An Introduction to microbial metal nanoparticle preparation method", *Journal of Young Investigators*, 19, 1-6.
- [14] Valan Arasu, M., Duraipandiyan, V., Agastian, P. and Ignacimuthu, S. (2009) "In vitro antimicrobial activity of *Streptomyces* spp. ERI-3 isolated from Western Ghats rock soil (India)", *Med. Mycology.*, 19, 22-28.
- [15] Sapkal, M. R. and Deshmukh A. M., "Biosynthesis of gold nanoparticles by *Streptomyces* species", *Research Journal of Biotechnology*(2008), 3, 36-39.
- [16] Buchanan, R. E. and Gibbons, N. E. *Bergey's Manual of Determinative Bacteriology*, eight ed, Williams and Wilkins, Baltimore, 1974.
- [17] Enticknap, J. J., Kelly, M., Peraud, O. and Hill, R. T. (2006) "Characterization of a culturable alpha proteobacterial symbiont common to many marine sponges and evidence for vertical transmission via
- [6] Kathiresan, M. A., Manivannan, S., Nabeel, M. A. and Dhivya, B., (2009) "Studies by a marine fungus, *Penicillium fellutanum* isolated from coastal mangrove sediment", *Colloids Surf. B.*, 71, 133-137.
- [7] Simon-Deckers, A., Burn, E., Gouget, B., Carriere, M. and Sicard-Roselli, C., (2008) "Impact of gold nanoparticles combined to X-ray irradiation on bacteria", *Gold Bulletin*, 41(2), 187-194.
- [8] Mohanpuria, P., Rana, N. K. and Yadav, S. K. (2008) "Biosynthesis of nanoparticles: technological concepts and future applications", *Nanopart. Res.*, 10, 507-517.
- [9] Mandal, D., Bolander, M. E., Mukhopadhyay, D., Sarkar, G. and Mukherjee, P., (2006) "The use of microorganisms for the formation of metal nanoparticles and their application", *Appl. Microbiol. Biotechnol*, 69, 485-492.
- [10] Ahmad, A., Senapati, S., Islam Khan, M., Kumar, R. and Sastry, M., (2003) "Extracellular biosynthesis of monodisperse gold nanoparticles by a novel extremophilic actinomycete, *Thermomonospora* sp. *Langmuir.* 19, 3550-3553.
- [11] Shiying, H., Zhirui, G., Yu, Z., Song, Z., Jing, W. and Ning, G. (2007) Biosynthesis of gold nanoparticles using the bacteria

- [19] Gericke, M. and Pinches, A., (2006) “Microbial production of gold nanoparticles”, *Gold Bulletin*, 39(1), 22-28.
- [20] Southamand, G. and Beveridge, T., (1996) “The occurrence of sulfur and phosphorus within bacterially derived crystalline and pseudocrystalline octahedral gold formed in vitro”, *Geochimica et Comochimica Acta*, 60(22), 4369-4376.
- sponge larvae”, *Appl. Environ. Microbiol.* 72, 3724-3732.
- [18] Karbasian, M., Atyabi, S. M., Siadat, S. D., Momen, S. B. and Norouzian D., (2008) “Optimizing Nano-silver Formation by Fusarium oxysporum PTCC 5115 Employing Response Surface Methodology”, *American Journal of Agricultural and Biological Science*, 3, 433-437.