

PAPER DETAILS

TITLE: Imidaclorpid ve Lambda-cyhalothrin`in Capoeta capoeta umbla Böbrek Dokusunda Glikoz 6-Fosfat Dehidrogenaz Enzimi Üzerine In Vitro Etkileri

AUTHORS: Muammer KIRICI,Mahinur KIRICI,Mesut ISI^K,Muhammed ATAMANALP

PAGES: 8-14

ORIGINAL PDF URL: <https://dergipark.org.tr/tr/download/article-file/262487>



İmidacloprid ve Lambda-cyhalothrin'in *Capoeta capoeta umbla* Böbrek Dokusunda Glikoz 6-Fosfat Dehidrogenaz Enzimi Üzerine *In Vitro* Etkileri

Mahinur KIRICI¹, Muammer KIRICI^{2*}, Mesut İŞIK³, Muhammed ATAMANALP⁴

¹Bingöl Üniversitesi, Fen-Edebiyat Fakültesi, Kimya Bölümü, Bingöl, TÜRKİYE

²Bingöl Üniversitesi, Ziraat Fakültesi, Su Ürünleri Bölümü, Bingöl, TÜRKİYE

³Atatürk Üniversitesi, Fen Fakültesi, Kimya Bölümü, Erzurum, TÜRKİYE

⁴Atatürk Üniversitesi, Su Ürünleri Fakültesi, Su Ürünleri Yetiştiriciliği Bölümü, Erzurum, TÜRKİYE

Geliş Tarihi/Received: 31.12.2014

Kabul Tarihi/Accepted: 19.02.2015

*Sorumlu Yazar/Correspondence: mkirici@bingol.edu.tr

Özet: Pestisit toksitesi, metabolizmada DNA hasarı, lipid peroksidasyonunun artması, protein sulfidril gruplarının oksidasyonu ve enzim inaktivasyonu gibi oksidatif hasara neden olur. Bu çalışmada, *Capoeta capoeta umbla* (*C. c. umbla*) böbrek dokusundan imidacloprid ve lambda-cyhalothrin pestisitlerinin glikoz 6-fosfat dehidrogenaz (E.C.1.1.49; G6PD) enzimi üzerine etkileri *in vitro* olarak incelenmesi amaçlanmıştır. Bu amaç doğrultusunda enzim, *C. c. umbla* balık böbreğinden hemolizat hazırlanması, amonyum sülfat çöktürmesi ve 2',5'-ADP Sepharose 4B afinité kromatografisi yöntemleri kullanılarak spesifik aktivitesi 11.26 EU mg^{-1} protein ve % 22.7 verimle saflaştırıldı. Enzim saflığını kontrol etmek için sodyum dodesil sülfat-poliakrilamid jel elektroforezi (SDS-PAGE) yapıldı ve enzimin tek bant olduğu görüldü. Çalışma sonucunda imidacloprid ve lambda-cyhalothrin pestisitlerinin *in vitro* olarak G6PD enzimini etkili bir şekilde inhibe ettiği belirlenmiştir. Sonuç olarak, lambda-cyhalothrin enzimi imidacloprid'den daha fazla inhibe etmektedir.

Anahtar Kelimeler: *Capoeta capoeta umbla*, glikoz 6-fosfat dehidrogenaz, saflaştırma, pestisit, inhibitör

In Vitro Effects of Imidacloprid and Lambda-cyhalothrin on Capoeta capoeta umbla Kidney Glucose 6-Phosphate Dehydrogenase Enzyme

Abstract: Pesticide toxicity causes oxidative damage such as DNA damage, enhanced lipid peroxidation, the oxidation of protein sulfhydryl groups and enzyme inactivation in the metabolism. In this study, we investigated the *in vitro* effects on glucose 6-phosphate dehydrogenase (E.C.1.1.49; G6PD) from *Capoeta capoeta umbla* kidney of imidacloprid and lambda-cyhalothrin. For this purpose, the enzymewas purified from kidney of *C. c. umbla* with a specific activity of 11.26 EU mg^{-1} proteins and 22.7% yield using hemolysate preparation, ammonium sulfate precipitation and 2',5'-ADP Sepharose 4B affinity gel chromatography methods. In order to control the enzyme purification sodium dodecyl sulfate polyacrylamide gel electrophoresis (SDS-PAGE) was done. SDS-PAGE showed a single band for the enzyme. The results of this study suggested that imidacloprid and lambda-cyhalothrin have significant inhibition effect on the activity of G6PD in *in vitro*. In conclusion, lambda-cyhalothrin inhibits the enzyme activity more than imidacloprid.

Keywords: *Capoeta capoeta umbla*, glucose 6-phosphate dehydrogenase, purification, pesticide, inhibition

1. Giriş

Glukoz 6-fosfat dehidrogenaz (E.C.1.1.49; G6PD), pentoz fosfat yolunun başlangıç aşamasını

katalizleyen önemli bir antioksidan enzimdir. G6PD enzimi, nikotinamid adenin dinükleotid fosfat (okside form; NADP⁺) varlığında glukoz 6-fosfatin, 6-fosfoglukonata dönüşümünü sağlayarak

hücre için hayatı öneme sahip olan nikotinamid adenin dinükleotid fosfatın (redükte form; NADPH) oluşmasını sağlar (Lehninger ve ark., 1993; Keha ve Küfrevioğlu, 2004). NADPH'ın en önemli rolü ise okside glutatyonun (GSSG) indirgenmiş glutatyon'a (GSH) dönüşmesini sağlamaktır (Çiftçi ve ark., 2004).

İnsan nüfusunun hızla artışı beraberinde ihtiyaç duyulan besin gereksiniminin de artmasına neden olmuştur. Üreticiler, hem daha fazla para kazanmak, hem de daha kısa sürede insanların besin ihtiyacını karşılayabilmek için çeşitli yollarla sentezlenen hormon ve ilaçları kullanmaktadır. Bu ilaçlara genel olarak pestisit denmektedir. Pestisitler, ekonomik olmaları ve kullanımı kolay olduğu için üreticiler tarafından oldukça fazla kullanılmaktadır (Hopa, 2010).

Pestisitlerin üretimindeki amaç, hedef organizmadaki toksisitenin çok fazla, insandaki toksisitenin çok az olmasıdır. Fakat bilincsizce ve aşırı kullanımı durumunda, toprağı ve suyu kirletmeleri yanında kullanıldıkları yerlerden fiziksel ve biyolojik yollarla çok uzak bölgelere taşımaktadırlar (Bayar, 2013). Pestisitler, sucul ortamlarda yaşayan ve üreyen canlılara veya bitkilere karşı yapılan ilaçlamalarla, pestisit üretilen fabrikaların atıkları ile ve tarım bölgelerinde yapılan zirai faaliyetler sonucunda direkt veya yağmur suları ile su kaynaklarına karışırlar (Atamanalp ve Yanık, 2001).

Tarımda yaygın olarak kullanılan ve sucul ortama girerek balıklar için büyük bir tehdit oluşturan pestisitler, oksidatif reaksiyonları katalizleyerek; hidrojen peroksit, süperoksit, singlet oksijen ve hidroksil radikal gibi reaktif oksijen türlerinin oluşumuna yol açarlar. Bu radikaller, oldukça yüksek reaktif bileşikler olup deoksiribo nükleik asit (DNA), protein ve lipid gibi önemli biyolojik moleküllerin oksidasyonuna ve işlevlerinin bozulmasına neden olur (Yu, 1994; Castillo ve ark., 2002). Reaktif oksijen türlerinin zararlı etkileri antioksidan savunma sistemleri tarafından nötralize edilmektedir. Sağlıklı bir hücrede metabolik tepkimeler sonucu oluşan reaktif radikaller ile çeşitli savunma mekanizmları ile oluşturulan antioksidan molekül düzeyi arasında fizyolojik bir denge söz konusudur (Finkel ve Holdbrook, 2000; Smith ve ark., 2007). Bu dengenin oksidanlar yönünde bozulması oksidatif stres olarak tanımlanır (Sies, 1997). Bu durum ise hücre işlevlerinin bozulması, apoptoz veya nekrozla sonuçlanabilir. Dolayısıyla, antioksidan savunma sistemlerinin işlevselliliği ve oksidanlar/antioksidanlar dengesinin sağlanması hücre için yaşamsal öneme sahiptir (Nordberg ve Arner, 2001).

Bu çalışmamızda ülkemiz içsularında yoğun şekilde bulunan, avlanarak insanlar tarafından tüketilen ve ekonomik değeri olan *C. c. umbra* böbrek dokusundan, önemli bir antioksidan enzim olan G6PD enziminin saflaştırılması amaçlanmıştır. Ayrıca, saflaştırma işlemlerinin ardından tarımsal faaliyetlerde sıkılıkla kullanılan imidacloprid ve lambda-cyhalothrin pestisitlerinin enzimler üzerine inhibisyon etkileri incelenmiştir.

2. Materyal ve Yöntem

2.1. Balık materyali

Araştırmada, iç sularımızda bulunan ve kaliteli gıda kaynağı olarak insanlar tarafından özellikle İç Anadolu, Doğu Anadolu ve Güneydoğu Anadolu Bölgesi'nde fazlaca tüketilen *C. c. umbra* balıkları kullanılmıştır. Balık materyali örnekleri, Bingöl ili Genç ilçesinden geçen Murat Nehrinde tek istasyonda yakalanmıştır.

2.2. Homojenatın hazırlanması

Ortalama ağırlıkları yaklaşık 200 g olan 10 adet balık soğuk zincir kuralına göre laboratuvara getirilerek böbrek dokuları hızlı bir şekilde çıkarılmış ve bir kompozit oluşturulmuştur. Çalışmaya 24 saat içinde başlanmış ve dokular çalışmaya başlanacağı süreye kadar -20 °C'de muhafaza edilmiştir. Hazırlanan kompozitten 10 g alınarak kan ve diğer kirlilikleri elimine etmek için % 0.9'luk NaCl ile 3 defa yıkanmıştır. Doku homojenatlarını hazırlamak için, ilk olarak dokular ultratrurax homojenizatör cihazı kullanılarak parçalanmıştır. Daha sonra sıvı azot içinde parçalanarak toz haline getirilmiş ve 3 ml g⁻¹ olacak şekilde 50 mM KH₂PO₄ (pH= 7.4) homojenat tampon çözeltisinin içinde homojenize edilmiştir. Bu süspansiyon 60 dakika 13000 rpm'de 2 defa santrifüj edilmiştir. Pelet atılarak, süpernatant daha sonraki saflaştırma basamaklarında kullanılmıştır (Çam, 2011).

2.3. Enzim aktivitesinin ölçümü

G6PD enziminin aktivitesi 25 °C'de Beutler metoduna göre 340 nm'de spektrofotometrede ölçülerek belirlenmiştir (Beutler, 1971).

2.4. Amonyum sülfat çöktürmesi ve diyaliz

C. c. umbra böbrek dokusundan elde edilen G6PD enzim homojenatı sırasıyla % 0-20, % 20-30, % 30-40, % 40-50, % 50-60, % 60-70 ve % 70-80 aralıklarında katı amonyum sülfat ile çöktürülmüştür. Çöktürme işlemleri sırasında 13000 rpm'de 15 dakika boyunca santrifüj yapılmıştır. Her defasında çökelekte ve süpernatant da enzim aktivitesine bakılmıştır. Amonyum sülfat çöktürmesi sırasında homojenata katı amonyum

sülfat yavaş yavaş katılmış ve her defasında daha önce katılan amonyum sülfatın çözünmüştür olmasına dikkat edilmiştir. Amonyum sülfatın homojenatta çözünme işlemi buz banyosunda manyetik karıştırıcı ile yapılmıştır. İşlem sonucunda, *C. c. umbra* böbrek G6PD enziminin amonyum sülfat çöktürme aralığı % 40-80 olarak belirlenmiştir.

Önce % 40 doygunlukta amonyum sülfat çöktürmesi yapılmıştır. Numune santrifüj tüplerine konularak 13000 rpm'de 15 dakika santrifüj yapılarak çökelek kısmı atılmış, süpernatant kısmı alınmıştır. Daha sonra elde edilen homojenatta % 80 doygunlukta amonyum sülfat çöktürmesi gerçekleştirilmiştir. Elde edilen numune 13000 rpm'de 15 dakika santrifüj edilmiştir. Süpernatant kısmı atılmış, çökelek çözünebileceği minimum fosfat tamponunda (50 mM KH₂PO₄, pH 7.4) çözülmüştür. Amonyum sülfat çöktürmesi işlemleri sırasında ortamın sıcaklığı buz banyosuya düşük tutulmaya çalışılmıştır. Amonyum sülfat çöktürmesi sonucu elde edilen numune diyaliz torbasına yerleştirilerek bir saat süreyle diyaliz tamponuna (50 mM KCH₃COO + 50 mM KH₂PO₄, pH 7.5) karşı diyaliz edilmiştir (Morelli ve ark., 1978; Ninfali ve ark., 1990). Çalışmada enzimin kullanıldığı bütün aşamalar 4 °C'de gerçekleştirilmiştir.

2.5. Afinité kolonunun hazırlanması

10 ml'lik yatak hacmi için 2 g kuru 2',5'-ADP Sepharose 4B jeli tartılarak, 400 ml destile su ile kati maddelerin uzaklaştırılması için birkaç defa yıkanmıştır. Yıkama esnasında jel şişirilmiştir. Şişirilmiş jelin havası su trombu kullanılarak, vakum ile alındıktan sonra dengeleme tamponu (0.1 M KCH₃COO + 0.1 M KH₂PO₄, pH=6.0) ilave edilerek jel süspansı edilmiştir. Süspansı edilmiş jel, 1x10 cm'lik kapalı sistemden oluşan soğutmalı kolona paketlenmiştir. Jel çöktükten sonra peristaltik pompa yardımıyla dengeleme tamponu ile yıkanmıştır. Dengelemede ve yıkamada akış hızı 50 ml h⁻¹ absorbansının eşitlenmesinden anlaşılmıştır. Böylece afinité kolonu hazırlanmıştır (Çam, 2011).

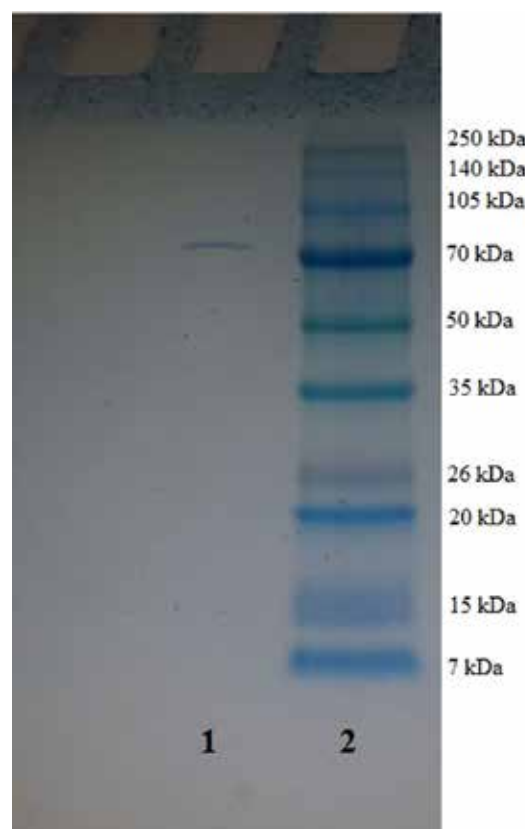
2.6. Numunenin afinité kolonuna tatbiki ve G6PD'nin elüsyonu

Amonyum sülfat çöktürmesinden elde edilen derişikleştirilmiş numune, 0.1 M KCH₃COO + 0.1 M KH₂PO₄ (pH= 6.0) tamponu ile dengelenmiş kolona tatbik edilmiştir. Daha sonra kolon sırasıyla 25 ml 0.1 M KCH₃COO + 0.1 M KH₂PO₄ (pH= 6.0), 25 ml 0.1 M KCH₃COO + 0.1 M KH₂PO₄ (pH= 7.85) ve 25 ml 0.1 M KCl + 0.1 M KH₂PO₄ (pH= 7.85) çözeltisiyle yıkanmıştır. Dengeleme ve yıkama hızı 50 ml h⁻¹'e ayarlanmıştır. Akış hızı peristaltik pompa ile kontrol altında tutulmuştur.

Böylece enzimin büyük bir kısmı jelle tutunmuş ve diğer safsızlıklar uzaklaştırılmıştır. Daha sonra 80 mM KH₂PO₄ + 80 mM KCl + 0.5 mM NADP⁺ + 10 mM EDTA (pH= 7.85) çözeltisi kolona uygulanarak enzim elüe edilmiştir. Elüsyonlar 1 ml olacak şekilde ependorf tüplere alınmış ve her birinde aktivite ayrı ayrı ölçülmüştür. Bütün bu işlemler esnasında sıcaklık 4 °C'de kontrol altında tutulmuştur (Morelli ve ark., 1978; Ninfali ve ark., 1990).

2.7. Sodyum dodesil sülfat-poliakrilamid jel elektroforezi (SDS-PAGE)

Enzim saflaştırıldıktan sonra enzimin saflık derecesi, % 3-8 kesikli SDS-PAGE kullanılarak Laemmlı metoduna göre belirlenmiştir (Şekil 1) (Laemmlı, 1970).



Şekil 1. *C. c. umbra* böbrek dokusundan saflaştırılan G6PD enziminin SDS-PAGE bandları (1: Böbrek; 2: Standart Proteinler)

2.8. Protein miktarının hesaplanması

Protein miktarının ölçümü Bradford metoduna göre 595 nm'de spektrofotometre kullanılarak yapılmıştır. Ölçümde sığır serum albumin (BSA) proteini standart olarak kullanılmıştır (Bradford, 1976).

2.9. *In vitro* olarak pestisitlerin etkisi

İnhibitor olarak imidacloprid ve lambda-cyhalothrin pestisitleri kullanılmıştır. İnhibitor uygulanan ve inhibitör uygulanmayan çalışmalarla substrat (G6-P) konsantrasyonları, 0,03, 0,06, 0,09, 0,15 ve 0,27 mM olarak uygulandı. İnhibitor konsantrasyonu (IC_{50}) değerini hesaplamak için beş farklı inhibitör konsantrasyonu belirlenmiştir (imidacloprid: 2,33, 2,72, 3,27, 3,5 ve 3,89 mM; lambda-cyhalothrin: 0,1, 0,4, 0,53, 0,7 ve 0,8 mM). Her bir pestisit için 5 farklı inhibitör konsantrasyonlarında yüzde (%) Aktivite-[Pestisit] grafikleri çizildi. Pestisit uygulanmayan küvetin aktivitesi % 100 kabul edilmiş, % 50 inhibisyonu neden olan pestisit konsantrasyonu (IC_{50}) grafiklerinden hesaplanmıştır (Çam, 2011).

IC_{50} değerleri hesaplanan imidacloprid ve lambda-cyhalothrin pestisitlerinin K_i değerlerini belirlemek amacıyla *C. c. umbra* böbrek G6PD enzim aktivitesini yarıya düşüren pestisit konsantrasyonu ile bu değerin altında ve üstünde iki sabit pestisit konsantrasyonları alınarak, uygun beş substrat konsantrasyonu ile aktivite ölçümleri yapılmıştır. Çalışmalarda uygun beş farklı substrat konsantrasyonu stok çözelti kullanılarak ön deneme ile belirlenmiştir. Elde edilen değerlerle her bir inhibitör için Lineweaver-Burk grafikleri çizilmiştir. Grafik denkleminde yarışmalı inhibisyon için eğime eşit olan Eşitlik 1 ifadesinden, yarışsız inhibisyon için Eşitlik 2'den yararlanılarak K_i değerleri belirlenmiştir (Çam, 2011).

$$K_M / V_{max} (1 + [I] / K_i) \quad (1)$$

$$V_{max} = V'_{max} (1 + [I] / K_i) \quad (2)$$

Bu eşitliklerde; K_M , Michaelis-Menten sabiti; V_{max} , Maksimum hız; I , İnhibitor; K_i , Enzim inhibitör kompleksinin ayırmaya sabiti; V'_{max} , İnhibitorun maksimum hızını ifade etmektedir.

3. Bulgular ve Tartışma

Bu çalışmada, iç sularımızda bulunan *C. c. umbra* balığının böbrek dokusundan G6PD enzimi saflaştırılarak, imidacloprid ve lambda-cyhalothrin pestisitlerinin G6PD enzimi üzerine etkileri *in vitro* olarak incelenmiştir.

Çalışmanın ilk basamağında *C. c. umbra* böbrek dokusundan homojenat hazırlanmış ve elde edilen homojenattan amonyum sülfat çöktürmesi yapılarak G6PD enziminin % 40-80 amonyum sülfat doygunluk aralığında daha yoğun şekilde çöktüğü belirlenmiştir. Başka canlı ve dokularda G6PD enziminin amonyum sülfat doygunluk aralığını belirlemek için birçok çalışma yapılmıştır. Örneğin; gökkusağı alabalığı eritrositinde % 40-65 (Erdoğan ve ark., 2005), çipura karaciğerinde % 40-60 ve solungacında % 50-70 (Çam, 2011), insan eritrositlerinde % 35-65 (Büyükokuroğlu ve ark., 2001), *Bacillus sp.* bakterisinde % 0-60 (Çiftçi ve ark., 2004), kaz eritrositinde % 40-60 (Beydemir ve ark., 2003), koyun eritrositinde % 50-60 ve göz lensinde % 0-30 (Beydemir, 2002) amonyum sülfat doygunluk aralıkları belirlenmiştir. Amonyum sülfat çöktürmesi uzun zamandan beri uygulanan kısmı bir saflaştırma yöntemidir. Amonyum sülfat çöktürmesi yöntemi kullanılarak bazı safsızlıklar uzaklaştırılır ve böylece proteinler biraz daha saf olarak elde edilir. Amonyum sülfat çöktürmesinden sonra numuneye diyaliz yapılarak ortamdaki diğer iyonların ortamdan uzaklaştırılması sağlanır (Çiftçi ve ark., 2004).

Saflaştırma işlemi sonunda Tablo 1'de görüldüğü gibi spesifik aktivitesi 11.26 EÜ mg^{-1} protein olan enzim, % 22.7 verimle 402.14 kat saflaştırılmıştır. Enzimlerin saflığını kontrol etmek için SDS-PAGE yapılmış ve jelde tek band gözlenmiştir (Şekil 1). Şentürk ve ark. (2009) gökkusağı alabalığı eritrositlerinde G6PD enzimini, % 63 verimle 1691 kat ve spesifik aktivite $16.235 \text{ EÜ mg}^{-1}$ protein olarak

Tablo 1. *C. c. umbra* böbrek G6PD enziminin 2',5'-ADP Sepharose-4B afinité kolon materyali ile saflaştirılma basamakları

Numune türü	Aktivite (EÜ ml ⁻¹)	Protein (mg ml ⁻¹)	Toplam hacim (ml)	Toplam aktivite (EÜ)	Toplam protein (mg)	Spesifik aktivite (EÜ mg protein ⁻¹)	Saflaştırma katsayısı	% Verim
Homojenat	0.274	9.78	31	8.494	303.18	0.028	1	100.0
Amonyum sülfat çöktürmesi ve diyaliz	0.462	14.2	6	2.772	85.2	0.033	1.18	32.6
2',5'- ADP Sepharose-4B afinité kromatografisi	0.642	0.057	3	1.926	0.171	11.26	402.14	22.7

EÜ: Enzim Ünitesi

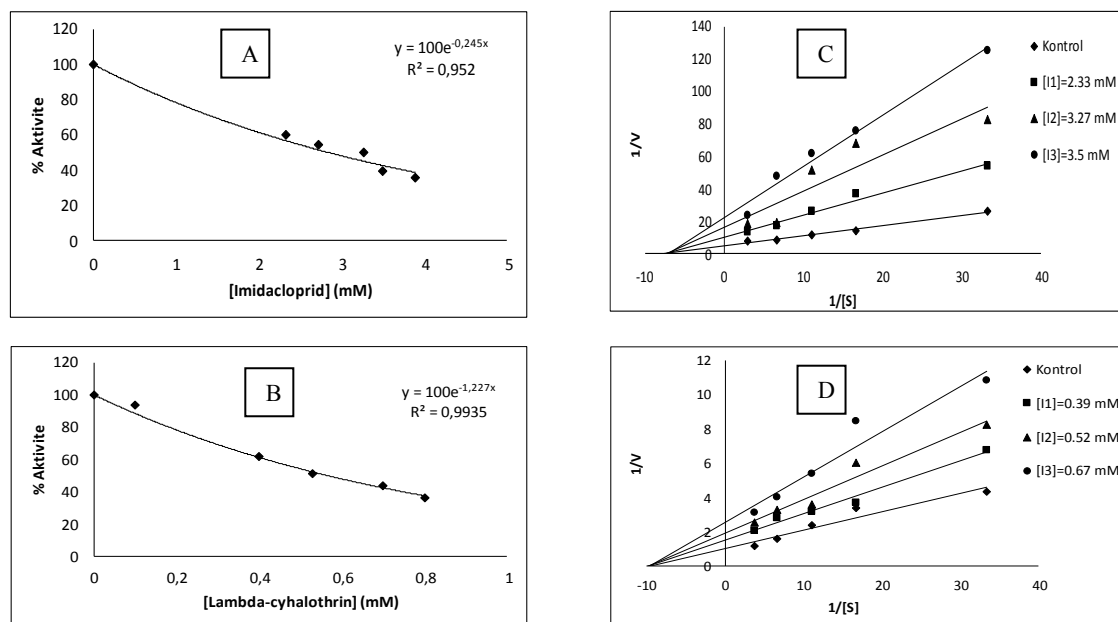
saflaştırmıştır. Çam (2011) çipura balıklarının karaciğer ve solungaç dokularından G6PD enzimini saflaştırmış, çalışma sonucunda, G6PD enzimi çipura karaciğer dokusundan spesifik aktivitesi 68.98 EÜ mg^{-1} protein olan, % 54.6 verimle ve yaklaşık 1864.3 kat; solungaç dokusundan, spesifik aktivitesi 17.15 EÜ mg^{-1} protein olan, % 52.2 verimle ve yaklaşık 283 kat saflaştırılmıştır. Hu ve ark. (2013), Ot Sazanı (*Ctenopharyngodon idella*) hepatopankreasından G6PD enzimini % 19.5 verimlilikle, 1.066 kat ve spesifik aktivite 18 EÜ mg^{-1} protein olarak saflaştırmıştır.

İmidacloprid ve lambda-cyhalothrin pestisitlerinin *in vitro* şartlarda saflaştırılan enzimi inhibe ettikleri belirlenmiştir. İnhibisyon etkisi gösteren bu pestisitlerin IC_{50} değerleri imidaclorpid için 2.83 mM ve lambda-cyhalothrin için 0.565 mM olarak hesaplanmıştır. İnhibisyon tipini belirlemek için Lineweaver-Burk grafikleri çizilmiş ve elde edilen grafikten K_i sabitleri imidaclorpid için 0.931 ± 0.052 ve lambda-cyhalothrin için $0.666 \pm 0.022 \text{ mM}$ olarak tespit edilmiştir (Tablo 2 ve Şekil 2). Araştırma sonucunda, lambda-cyhalothrin'in imidaclorpid'den daha fazla inhibe ettiği tespit edilmiştir.

Tablo 2. *C. c. umbra* böbrek G6PD enzimi için % Aktivite-[I] ve Lineweaver-Burk grafiklerinden elde edilen IC_{50} değerleri, K_i sabitleri ve inhibisyon tipleri

Pestisitler	IC_{50} (mM)	K_i (mM)	İnhibisyon tipi
İmidacloprid	2.83	0.931 ± 0.052	Yarışmasız
Lambda-cyhalothrin	0.565	0.666 ± 0.022	Yarışmasız

Gökkuşağı alabalığı (*Oncorhynchus mykiss*) ve sazan (*Cyprinus carpio carpio*) balıklarında yapılan bir çalışmada; lambda-cyhalothrin, deltametrin, diozinon, dorzolamide ve brinzolamide pestisitlerinin balık kanı karbonik anhidraz (CA) enzimini inhibe ettikleri bildirilmiştir (Doğan, 2006). Şentürk ve ark. (2009) *in vivo* ve *in vitro* olarak bazı pestisitlerin (deltamethrin, cypermethrin ve propoxur) gökkuşağı alabalığı eritrositinde G6PD enzimine etkisini incelemiştir. Araştırma sonuçlarına göre; *in vitro* çalışmada, deltamethrin, cypermethrin ve propoxur enzimi inhibe ettiği belirlenmiştir. Aynı araştırmada, IC_{50} değerleri deltamethrin için 0.63 mM , cypermethrin için 1.02 mM ve propoxur için 12 mM olarak hesaplamışlardır. *In vivo* çalışmada sadece



Şekil 2. A, B: *C.c. umbra* böbrek G6PD enzimi için 5 farklı imidaclorpid ve lambda-cyhalothrin konsantrasyonunda elde edilen % Aktivite-[Pestisit] grafiği. C, D: *C. c. umbra* böbrek G6PD enzimi için 3 sabit imidaclorpid ve lambda-cyhalothrin için 5 farklı substrat konsantrasyonlarında çizilen Lineweaver-Burk grafiği

deltamethrinin enzimi inhibe ettiğini bildirmiştirlerdir. Yine gökkuşağı alabalığı kullanılarak yapılan bir çalışmada (Ceyhun ve ark., 2010); *in vivo* ve *in vitro* olarak deltamethrin, diazinon, cypermethrin ve propoxur pestisitlerinin balık solungaç CA enzimine etkileri incelenmiş ve *in vivo* çalışmada sadece deltamethrinin önemli bir inhibisyon etkisi gösterdiği belirlenmiştir. Bununla beraber *in vitro* çalışmada deltamethrin, diazinon, propoxur ve cypermethrin CA enzimini inhibe ettiği ve sırasıyla IC_{50} değerleri 0.137, 0.267, 0.420 ve 0.460 μM olarak tespit edildiği bildirilmektedir.

Bu araştırma sonucunda; birçok çalışmalara paralel olarak, kullanılan pestisitler balık dokusunda incelenen G6PD enzimini inhibe ederek baliğa zarar verdiği belirlenmiştir.

4. Sonuç ve Öneriler

Çalışma sonucunda *Capoeta capoeta umbra* böbrek dokusundan G6PD enzimi, spesifik aktivite 11.26 EU mg^{-1} protein ve % 22.7 verimle 402.14 kat saflaştırılmıştır. Bununla beraber, *in vitro* olarak imidacloprid ve lambda-cyhalothrin pestisitlerinin G6PD enzimini inhibe etkileri belirlenmiştir.

Yoğun ve bilincsiz pestisit kullanımı sonucunda, ekolojik sistem tahrip olmaktadır. Pestisit kaynaklı olumsuz çevresel etkileri azaltmak için;

Pestisit uygulamaları, bilimsel verilere dayalı olarak yapılmalı; üreticiler eğitilmeli; geniş spektrumlu olmayan, toprak ve suda çabuk parçalanın, ekolojik dengenin devamını sağlayan, kırılık yaratmayan pestisitlerin kullanımı tercih edilmeli; uzun vadede pestisit kullanımını azaltılmalı ve organik tarım veya biyolojik tarım gibi alternatif mücadele yöntemleri kullanılmalıdır.

Kaynaklar

- Atamanalp, M., Yanık, T., 2001. Pestisitlerin Cyprinidae'lere toksik etkileri. *Ege Üniversitesi Su Ürünleri Dergisi*, 18(3-4): 555-563.
- Bayar, A.S., 2013. Tatlı su baliği *Oreochromis niloticus*'un gonad histolojisi üzerindeki piretroid pestisit deltamethrinin etkileri ve E vitamininin etkisi. Yüksek lisans tezi, Dicle Üniversitesi Fen Bilimleri Enstitüsü, Diyarbakır.
- Beutler, E., 1971. Red Cell Metabolism Manual of Biochemical Methods. Academic Press, London.
- Beydemir, S., Yılmaz, H., Çiftçi, M., Küfrevoğlu, Ö.İ., 2003. Purification of glucose 6-phosphate dehydrogenase from goose erythrocytes and kinetic properties. *Turkish Journal of Veterinary and Animal Sciences*, 27: 1179-1185.
- Beydemir, S., 2002. Koyun eritrositleri ve göz lensinden glukoz-6-fosfat dehidrogenaz enziminin saflaştırılması, karakterizasyonu, bazı ilaç ve kimyasal maddelerin inhibisyon veya aktivasyon kinetiklerinin incelenmesi. Doktora tezi, Atatürk Üniversitesi Fen Bilimleri Enstitüsü, Erzurum.
- Bradford, M.M., 1976. A rapid and sensitive method for the quantization of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. *Analytical Biochemistry*, 72: 248-251.
- Büyükköroğlu, M.E., Altıkat, S., Çiftçi, M., Banoğlu, Z.N., Göçer, F., 2001. Klorpromazin ve haloperidol'un insan eritrosit glukoz 6-fosfat dehidrogenaz enzimi üzerine *in vitro* etkileri. *Klinik Psikofarmakoloji Bülteni*, 11: 101-105.
- Castillo, C.G., Montante, M., Dufour, L., Martinez, M.L., Jimenez-Capdeville, M.E., 2002. Behavioral effects of exposure to endosulfan and methyl parathion in adult rats. *Neurotoxicology and Teratology*, 24: 797-804.
- Ceyhun, S.B., Şentürk, M., Erdoğan, O., Küfrevoğlu, Ö.İ., 2010. *In vitro* and *in vivo* effects of some pesticides on carbonic anhydrase enzyme from rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) gills. *Pesticide Biochemistry and Physiology*, 97: 177-181.
- Çam, M., 2011. Glukoz 6-fosfat dehidrogenaz enziminin çipura karaciğer ve solungaç dokularından saflaştırılması ve enzim aktivitesi üzerine bazı metallerin etkilerinin incelenmesi. Yüksek lisans tezi, Atatürk Üniversitesi Fen Bilimleri Enstitüsü, Erzurum.
- Çiftçi, M., Adıgüzel, A., Erat, M., Şahin, F., 2004. *Bacillus* sp. (BA-142) bakterisinden glukoz 6-fosfat dehidrogenaz enziminin kısmen saflaştırılması ve bazı kinetik özelliklerinin belirlenmesi. *Atatürk Üniversitesi Ziraat Fakültesi Dergisi*, 35(3-4): 151-158.
- Doğan, S., 2006. The *in vitro* effects of some pesticides on carbonic anhydrase activity of *Oncorhynchus mykiss* and *Cyprinus carpio carpio* fish. *Journal of Hazardous Materials A*, 132: 171-176.
- Erdoğan, O., Hisar, O., Köroğlu, G., Çiftçi, M., 2005. Sublethal ammonia and urea concentrations inhibit rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) erythrocyte glucose 6-phosphate dehydrogenase. *Comparative Biochemistry and Physiology Part C*, 141: 145-150.
- Finkel, T., Holbrook, N.J., 2000. Oxidants, oxidative stress and the biology of ageing. *Nature*, 408(6809): 239-247.
- Hopa, E., 2010. İnsan eritrositlerinden glukoz 6-fosfat dehidrogenaz enziminin saflaştırılması, bazı kumarin ve pestisitlerin etkilerinin araştırılması. Doktora tezi, Balıkesir Üniversitesi Fen Bilimleri Enstitüsü, Balıkesir.
- Hu, W., Zhi, L., Zhuo, M., Zhu, Q., Zheng, J., Chen, Q., Gong, Y., Liu, C., 2013. Purification and characterization of glucose 6-phosphate dehydrogenase from grass carp (*Ctenopharyngodon idella*) and inhibition effects of several metal ions on G6PD activity *in vitro*. *Fish Physiology and Biochemistry*, 39: 637-647.
- Keha, E., Küfrevoğlu, Ö.İ., 2004. Biyokimya. Aktif Yayinevi, Erzurum.

- Laemmli, U.K., 1970. Cleavage of structural proteins during assembly of the head of bacteriophage T4. *Nature*, 227: 680-683.
- Lehninger, A.L., Nelson, D.L., Cox, M.M., 1993. Principles of Biochemistry. Worth Publishers, New York.
- Morelli, A., Benatti, U., Gaetani, G.F., De Flora, A., 1978. Biochemical mechanisms of glucose-6-phosphate dehydrogenase deficiency. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 75: 1979-1983.
- Ninfali, P., Orsenigo, T., Barociani, L., Rapa, S., 1990. Rapid purification of glucose-6 phosphate dehydrogenase from mammal's erythrocyte. *Preparative Biochemistry*, 20: 297-309.
- Nordberg, J., Arner, E.S.J., 2001. Reactive oxygen species, antioxidants, and the mammalian thioredoxin system. *Free Radical Biology and Medicine*, 31(11): 1287-1312.
- Sies, H., 1997. Oxidative stress: oxidants and antioxidants. *Experimental Physiology*, 82: 291-295.
- Smith, C., Marks, A.D., Lieberman, M., 2007. Mark's Temel Tibbi Biyokimyası, Klinik Yaklaşım. (Çeviri: İnal ME, Atik U, Aksoy N & Haşimi A), Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara.
- Şentürk, M., Ceyhun, S.B., Erdoğan, O., Küfrevioğlu, Ö.İ., 2009. *In vitro* and *in vivo* effects of some pesticides on glucose-6-phosphate dehydrogenase enzyme activity from rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) erythrocytes. *Pesticide Biochemistry and Physiology*, 95: 95-99.
- Yu, B.P., 1994. Cellular defenses against damage from reactive oxygen species. *Physiological Reviews*, 74(1): 39-16.