

Invenția se referă la biotehnologie, în special la un procedeu de cultivare a algelor verzi care pot fi utilizate la producerea în masă a microalgelor în calitate de hrană pentru fitofagi.

Este cunoscut procedeu de cultivare a algelor care include însămânțarea culturilor algologice pure pe mediul nutritiv *Şenborn* cu următoarea componență (g/l de apă distilată):

NH <sub>4</sub> NO <sub>3</sub>	1,0	
MgSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O	0,2	
KH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	0,2	
CaCl <sub>2</sub> · 2H <sub>2</sub> O	0,1	
MnCl <sub>2</sub> · 4H <sub>2</sub> O	0,0001	
Fe <sub>2</sub> Cl <sub>6</sub> · H <sub>2</sub> O	0,0025	[1].

Dezavantajul procedurii dat constă în obținerea în cantități mici a biomasei de alge.

Cel mai apropiat după esență și rezultatul obținut este procedeu de cultivare a algelor, în special a algei *Chlorella vulgaris*, care include însămânțarea culturilor algologice pure pe un mediu nutritiv cu următoarea componență (g/l de apă distilată):

NH <sub>4</sub> NO <sub>3</sub>	1,0	Soluția de microelemente:	
KH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	0,04	H <sub>3</sub> BO <sub>3</sub>	2,86
FeSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O	0,00001	MnCl <sub>2</sub> · 4H <sub>2</sub> O	1,82
MgSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O	0,04	ZnSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O	0,222
CaCl <sub>2</sub>	0,02	MoO <sub>3</sub>	0,01764
Soluție de microelemente	1,8 ml	NH <sub>4</sub> VO <sub>3</sub>	0,02296

Cultivarea se efectuează timp de 10 zile la temperatura de 24...27°C. Densitatea culturii a fost determinată după biomasa uscată la temperatura de 105°C [2].

Dezavantajul procedurii dat constă în productivitatea joasă a algelor cultivate.

Problema pe care o rezolvă invenția dată constă în asigurarea unui nivel mai înalt al productivității algelor verzi.

problema pusă poate fi rezolvată prin procedeu propus de cultivare a algelor verzi, care include însămânțarea culturilor algologice pure pe un mediu nutritiv cu următoarea componență (g/l de apă distilată):

NH <sub>4</sub> NO <sub>3</sub>	10 <sup>-1</sup>	H <sub>3</sub> BO <sub>3</sub>	5,148·10 <sup>-3</sup>
KH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	4·10 <sup>-2</sup>	MnCl <sub>2</sub> · 4H <sub>2</sub> O	3,276·10 <sup>-3</sup>
FeSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O	10 <sup>-5</sup>	ZnSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O	0,3996·10 <sup>-3</sup>
MgSO <sub>4</sub> · 7 H <sub>2</sub> O	4·10 <sup>-2</sup>	MoO <sub>3</sub>	3,175·10 <sup>-5</sup>
CaCl <sub>2</sub>	2·10 <sup>-2</sup>	NH <sub>4</sub> VO <sub>3</sub>	4,133·10 <sup>-5</sup>
		capsicozid	4·10 <sup>-3</sup> ...5·10 <sup>-3</sup>

totodată cultivarea se efectuează timp de 6...10 zile la temperatura de 24...27°C.

Rezultatul invenției constă în sporirea cantității biomasei algelor verzi de 2-3 ori.

Substanța biologic activă - capsicozid (Moldstim), se obține conform metodei descrise (Tshesche R., Gutwinski H. Capsicozid ain Bisdesmosidisches 22-Hydroxyfurostanol-Glicozid aus samen von *Capsicum annum* - Chem Ber., 1975, vol. 108, № 1, p. 265-272), este de origine naturală, ieftină și accesibilă. Denumirea Moldstim este confirmată în mod oficial (Preparate chimice și biologice de protecție și stimulare a creșterii plantelor. Chișinău, "Știința", 1977).

Rezultatul obținut este cauzat de faptul că substanța biologic activă Moldstim acționează asupra algelor analog factorilor de creștere.

*Exemple de realizare a invenției*

*Exemplul 1*

Se prepară mediul nutritiv conform celei mai apropiate soluții [2]. La acest mediu se adaugă substanța biologic activă capsicozid în cantitate de 0,005 g/l. Se inoculează cultura de alge *Chlorella vulgaris*. În calitate de martor se utilizează mediul celei mai apropiate soluții

pe care se inoculează aceeași cantitate de *Chlorella vulgaris*. Cultivarea se efectuează timp de 10 zile la temperatura de 25°C și intensitatea luminii de 3000 cd/cm<sup>2</sup>, cu agitare periodică în baloane Erlenmayer a câte 1000 ml cu 500 ml mediu de cultură. Măsurările densității suspensiei se efectuează peste 24, 48, 72, 96, 120, 144, 168, 192, 216, 240 ore. Densitatea suspensiei sau efectivul numeric (n) al clorelei, exprimat în milioane de celule la 1 ml de suspensie (mln cel./ml), a fost determinat cu ajutorul camerei Goreaev. Eroarea măsurărilor a constituit în medie 1%.

Rezultate maxime au fost înregistrate după a 8-a zi de cultivare.

#### *Exemplul 2*

Se prepară mediul nutritiv conform celei mai apropiate soluții. La acest mediu se adaugă substanța biologic activă capsicozid în cantitate de 0,004 g/l. Se inoculează cultura de alge *Chlorella vulgaris*. În calitate de martor se utilizează mediul 2 fără capsicozid, pe care se inoculează aceeași cantitate de *Chlorella vulgaris*. Cultivarea se efectuează timp de 10 zile la temperatura de 25°C și intensitatea luminii de 3000 cd/cm<sup>2</sup>, cu agitare periodică în baloane Erlenmayer a câte 1000 ml cu 500 ml mediu de cultură. Măsurările densității suspensiei se efectuează peste 24, 48, 72, 96, 120, 144, 168, 192, 216, 240 ore. Densitatea suspensiei sau efectivul numeric (n) al clorelei, exprimat în milioane de celule la 1 ml de suspensie (mln cel./ml), a fost determinat cu ajutorul camerei Goreaev. Eroarea măsurărilor a constituit în medie 1%.

Rezultate maxime au fost înregistrate după a 8-a zi de cultivare.

Pe mediul nutritiv care conține capsicozid cu concentrația de 0,004 g/l, se obține o creștere a biomasei de 3 ori.

#### *Exemplul 3*

Cultivarea algelor s-a efectuat conform descrierii în exemplul 1-2. Concentrația de capsicozid folosit în experiență a fost de 0,001 g/l.

Conform datelor obținute utilizarea capsicozidului în concentrație de 0,001 g/l contribuie la creșterea biomasei algelor cu 4%, adică efectul stimulator este nesemnificativ.

După cum cu arătat cercetările utilizarea capsicozidului în concentrație de 0,004 și 0,005% prezintă cel mai însemnat efect stimulator. Cantitatea de biomasă în aceste cazuri a sporit de 2 ... 3 ori.