

ساختار و پاسخ رتینوموتوری شبکه چشم ماهی سفید

مریم عباسی^۱ و نادر شعبانی پور^{۲*}

دریافت: ۱۳۹۷/۰۵/۰۲ / اصلاح: ۱۳۹۷/۰۶/۰۴ / پذیرش: ۱۳۹۷/۰۷/۱۱ / انتشار: ۱۳۹۷/۱۲/۲۸

^۱گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه گیلان، رشت، ایران

^۲گروه علوم دریایی، پژوهشکده حوضه آبی دریای خزر دانشگاه گیلان، رشت، ایران

*مسئول مکاتبات: shabani@guilan.ac.ir

چکیده. تحقیق حاضر ساختار شبکه ماهی سفید دریای خزر و واکنش این ماهی در برابر تغییر نور محیطی را در مرحله بلوغ بررسی می‌کند. ماهی سفید دریای خزر (*Rutilus frisii subsp. kutum*) از جمله ماهیان آنادرموس و بومی دریای خزر و از جمله ماهیان همه چیز خوار است. نمونه‌های بالغ از مرکز تکثیر و پرورش ماهیان استخوانی شهید انصاری شهر رشت تهیه شدند و به منظور سازش به شرایط روشنایی و تاریکی به مدت نیم ساعت در تاریکی مطلق و روشنایی روز قرار گرفتند. سپس شبکه چشم جهت مطالعه بافت شناسی با میکروسکوپ نوری و الکترونی جداسازی و آماده شدند. برای آگاهی از ساختار و انواع سلول‌ها و لایه‌های شبکه مقاطع طولی و جهت مشخص کردن آرایش سلول‌های مخروطی شبکه مقاطع عرضی از شبکه تهیه شد. ده لایه سلولی در شبکه ماهی سفید مشاهده شد. در لایه سلول‌های گیرنده نوری علاوه بر سلول‌های استوانه‌ای، سلول‌های مخروطی منفرد کوتاه دیده شد. در مقاطع عرضی آرایش و الگوی مشخصی از ترتیب و قرار گرفتن سلول‌های مخروطی به دست نیامد در بررسی واکنش رتینوموتور در ماهی سفید مشخص شد که شبکه این ماهی به تغییر شرایط نوری پاسخ می‌دهد. نتایج پاسخ رتینوموتور و شاخص رنگدانه‌ای قابل ملاحظه حاکی از اتکای جانور بر دید استوانه‌ای در نور اندک است. از طرف دیگر تغییر میوئید سلول‌های مخروطی نشان‌دهنده قابلیت دید نگی در ماهی سفید نیز هست.

واژه‌های کلیدی. بافت شناسی، پاسخ به نور، ترتیب سلولی، ماهی، میکروسکوپ الکترونی

Retinal morphology and retinomotor response in Caspian kutum (*Rutilus frisii subsp. kutum*)

Maryam Abbasi¹ & Nader Shabanipour^{1,2*}

Received 24.07.2018 / Revised 26.08.2018/ Accepted 03.10.2018/ Published 19.03.2019

¹Department of Biology, Faculty of Sciences, University of Guilan, Rasht, Iran

²Department of Marine Science, Caspian Sea Basin Research Centre, University of Guilan, Rasht, Iran

*Correspondent author: shabani@guilan.ac.ir

Abstract. In this study the morphology and organization of the retina of Caspian kutum and fish response to ambient light via retinomotor reaction were investigated. The *Rutilus frisii subsp. kutum* is an anadromous fish and an important native taxa of the Caspian Sea. The specimens were obtained from Shahid Ansari Teleost Reproduction and Culture Center (Guilan Province, Iran). The fish were exposed to light and darkness conditions for at least 30 minutes prior to death for adaptation. The eye retinae were dissected out and processed for histological and SEM studies. The eye retina of Caspian kutum, similar to most vertebrates, was found to be composed of ten layers. Two types of photoreceptor cells, rods and short single cones, were identified. No particular patterns of cone arrangement was observed in sagittal and transverse retinal sections. The retinomotor response observed in retina adapted to light and dark conditions revealed that Caspian kutum strongly reacted to changing light conditions. A remarkable pigment index indicated that Caspian kutum relied mostly on rod rather than cone vision. The movement of pigment granules and the slight change of cone myoid showed that the fish could recognize colors.

Keywords. cell arrangement, fish, histology, response to light, SEM

مقدمه

Epithelium) و ۲- تغییر موقعیت بخش بیرونی سلول‌های استوانه‌ای و مخروطی (سلول‌های حساس به نور) است. در طی سازش به تاریکی با سازوکار انقباضی در میوئید، سلول‌های مخروطی طولیل شده و استوانه‌ای‌ها کوتاه می‌شوند. روند فوق در معرض نور بر عکس است. بطور همزمان دانه‌های رنگدانه از سلول‌های اپیتلیالی در تاریکی به لایه سلول‌های رنگدانه‌ای عقب نشینی کرده و در حضور نور در مسیر استپاله‌های خود پخش شده و اطراف سلول‌های استوانه‌ای را فرا می‌گیرند (شکل ۱). بنابراین، در تاریکی قسمت بیرونی سلول‌های استوانه‌ای به غشای محدودکننده خارجی نزدیک‌تر می‌شود تا بیشتر در معرض نور اندک تاریکی قرار گیرد و قسمت بیرونی سلول‌های مخروطی بطرف اپیتلیال رنگدانه‌ای کشیده می‌شود. در طی سازش به روشنایی بدلیل تحریک‌پذیری سلول‌های مخروطی با شدت نور بیشتر میوئید منقبض و کوتاه شده تا بدور از رنگدانه نور بیشتری دریافت کنند. سلول‌های استوانه‌ای در عین طولیل شدن میوئید بداخل استپاله‌های پر از رنگدانه سلول‌های اپیتلیالی قرار می‌گیرند تا از شدت نور زیاد محافظت شوند (Ali, 1971). تغییر نور محیطی در زندگی ماهی بطور روزمره بعلا مهاجرت، تغییر زیستگاه و یا عوامل اقلیمی رخ میدهد و پدیده رتینو موتور در عدم وجود مردمک فعال کمک زیادی به دید در آب مخصوصا به ماهیان سطح‌زی می‌نماید (Taylor et al., 2015). رتینو موتور در گونه‌هایی همچون *Danio rerio* (Manger et al., 2005; Vatine et al., 2011)، خورشید ماهی سبز (*Lepomis cyanellus*) (Burnside et al., 1982; Dearry & Burnside, 1989)، Bluegill (*Lepomis macrochirus*) (Gonzales et al., 2004) و سیکیلیدها (Easter & Macy, 1978; Kolbinger et al., 1996)، در اسنپر خاکستری (*Lutjanus griseus*) (Burnside et al., 1982) و *Megalops atlanticus* (Taylor et al., 2017) (Kopperud & Grace, 2017) و مارماهی‌ها (Taylor et al., 2015) نیز مطالعه و مشخص شده است در شرایط نوری متفاوت سلول‌های استوانه‌ای و مخروطی شبکیه پاسخ متفاوتی نسبت به نور محیطی دارند. ساختمان و عمل‌کرد چشم، محل قرارگیری چشم-ها روی سر و تعداد و تنوع سلول‌های حساس به نور در ماهیان مختلف بر اساس محل و نحوه زندگی، تفاوت‌های زیادی را نشان میدهد. در مطالعه حاضر ماهی سفید (*Rutilus frisii* subsp.)

محیط آبی تنوع زیادی در گستره طیف نوری داشته و به‌طور همگام ماهیان تنوع در سازش‌های آنتوژنیک (Bozzano & Catalan, 2002; Kroger et al., 2003) و درون‌گونه‌ای دارند (Myrberg & Fuiman, 2002). مطالعات متعدد تغییراتی را در مورد مورفولوژی شبکیه گونه‌های مختلف ماهی مطرح می‌سازد که با توجه به شدت نور و عمق آب منعکس‌کننده سازگاری با محیط زیست و سبک زندگی آنها است (McFarland, 1991; Kröger et al., 2003). با توجه به اهمیت نور در زندگی روزمره ماهیان، نور در بسیاری از گونه‌ها مهاجرت روزانه، رفتار جمع‌گرا و تشکیل گله را تحریک می‌کند و دانش آن بر صنعت صیادی نیز تأثیرگذار است. اهمیت نور بر رفتار و تغذیه ماهی را در استفاده از روش‌های مختلف صیادی می‌توان به‌خوبی مشاهده کرد و حتی برای صیادانی که با شیوه‌های سنتی و ابتدایی صیادی می‌کنند شناخته شده است (Donatti & Fanta 1999).

توانایی سازش به تغییرات شرایط نوری یک خصوصیت لازم و ضروری برای تمام سیستم‌های بینایی است. سازوکارهای مختلفی در طی روند تکاملی به‌منظور عمل‌کرد تغییرات فتومکانیکی در طی سازش به نور و تاریکی بوجود آمده است. رتینوموتور یکی از این سازوکارها بوده که در اوایل روند تکامل مهره‌داران یعنی ماهیان تکامل یافته است، درحالی‌که تغییر اندازه مردمک در پاسخ به محرک نور تنها در پستانداران و خزندگان یافت می‌شود (Burnside & Basingert, 1983). همانند عمل‌کرد تغییر قطر مردمک، حرکت رتینوموتور عکس‌العمل مورفولوژیکی شبکیه چشم ماهی به نور است وقتی مردمک ثابت در معرض شدت‌های مختلف نور قرار می‌گیرد (Blaxter & Staines, 1970; Ali, 1971, 1975; Ali & Klyne, 1985). سلول‌های مخروطی گربه ماهی در دامنه‌ای کوچک هنگام غروب طولیل شده و در سپیده‌دم کوتاه می‌شود (Welsh & Osborne, 1937). چرخه شبانه‌روزی حرکت مداوم رتینوموتور، آهنگ یا ریتم رتینوموتور درونی خوانده می‌شود (Donatti & Fanta, 2007). شبکیه چشم مهره‌داران دارای ده لایه است و واکنش رتینوموتور در لایه‌های یک و دو شبکیه ماهیان دیده می‌شود. واکنش رتینوموتور شامل ۱- مهاجرت گرانول‌های رنگدانه از جسم سلول رنگدانه‌ای به درون استپاله‌های سلول (RPE, Retinal Pigment)

الکل ۹۰ درجه شستشو شدند. برای جلوگیری از تأثیر رطوبت و نشست گرد و غبار لام‌ها در محفظه‌هایی تا زمان تصویر برداری نگه داری شدند. سپس نمونه‌ها در دانشگاه شهید بهشتی طلا پوش و توسط میکروسکوپ الکترونی روبشی (Hitachi SU3500) تصویر برداری شدند.

جهت ارزیابی میزان پراکنش رنگدانه‌ها شاخص رنگدانه (Pigment Index) و اندازه گیری میوئید مخروطی‌ها شاخص مخروطی‌ها (Cone Myoid Index) به طریق زیر محاسبه شد (Ali et al., 1961):

$Pigment\ Index = \frac{mean\ width\ (P)}{mean\ width\ (V)}$
 $Cone\ Myoid\ Index = \frac{mean\ length\ (M)}{mean\ width\ (V)}$
 به طوری که P ضخامت محدوده پراکنش رنگدانه در سلول‌های اپیتلیوم رنگدانه‌ای، V فاصله بین لبه بیرونی لایه اپیتلیال رنگدانه‌ای تا غشای محدودکننده خارجی (یا لایه سلول بینایی) و M طول میوئید سلول مخروطی است (شکل ۱) (Ali et al., 1961; Masuma et al., 2001; Torisawa et al., 2007). این اندازه گیری‌ها با استفاده از نرم افزار Image J (IJ 1.46r) برای هر ماهی در شرایط تاریکی و روشنایی از مقاطع طولی شبکه انجام شد. از آزمون T-Test نیز برای مشخص کردن معنی دار بودن اختلاف بین داده‌ها استفاده شد.

نتایج

چشم ماهی سفید دریای خزر دارای شبکه‌ای با ده لایه سلولی کاملاً مشخص است که در شکل ۲-A نشان داده شده است. لایه‌های شبکه عبارتند از ۱- لایه بافت اپیتلیال رنگدانه‌ای است که پس از مشیمیه قرار داشته و از سلول‌های چند ضلعی (PEL) واجد رنگدانه تشکیل شده است (شکل ۲-E). ۲- لایه سلول‌های گیرنده نوری که شامل سلول‌های مخروطی (C) و سلول‌های استوانه‌ای (R) است. ۳- لایه غشای محدودکننده خارجی (OLM) و ۴- لایه هسته دار خارجی (ONL) که شامل جسم سلول‌های افقی و هسته سلول‌های حساس به نور است. ۵- لایه مشبک خارجی (OPL) ارتباط سلول‌های دوقطبی با سلول‌های حساس به نور ۶- لایه هسته دار داخلی (INL) شامل سلول‌های دوقطبی و آماکرین است ۷- لایه مشبک داخلی (IPL) محل سیناپس سلول‌های دوقطبی و آماکرین با سلول‌های عقده‌ای بوده، ۸- لایه سلول‌های

(kutum) به عنوان یکی از مهمترین ماهیان استخوانی سواحل و رودخانه‌های حاشیه جنوبی دریای خزر انتخاب شد. این ماهی از نظر رژیم غذایی جزو ماهیان همه چیز خوار بوده ولی برخلاف سایر ماهیان همه چیز خوار به دلیل کوتاه بودن طول روده دارای طیف غذایی محدودی است. هدف از مطالعه حاضر بررسی ساختار شبکه و پاسخ رتینوموتور طی سازش به روشنایی و تاریکی در ماهی سفید دریای خزر است.

مواد و روش‌ها

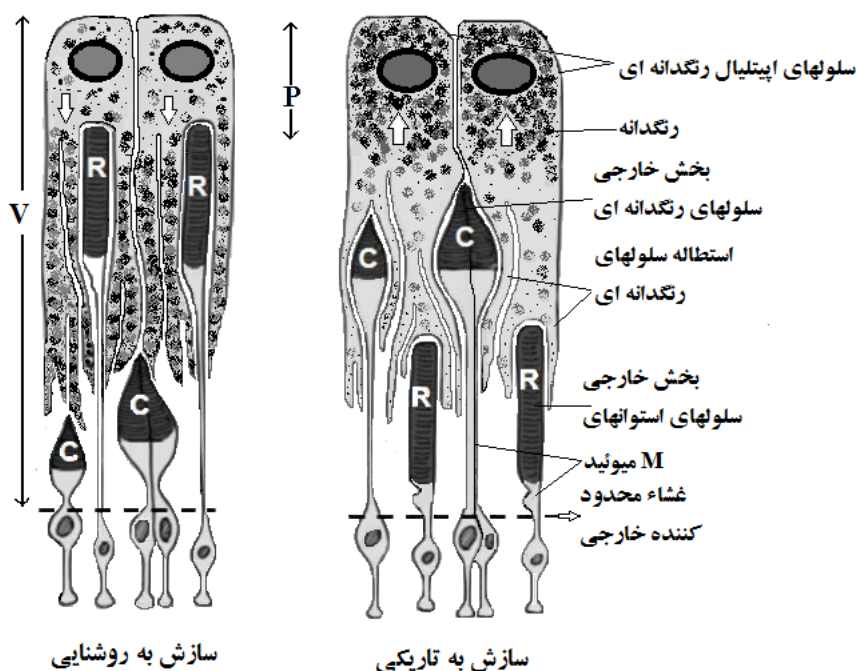
ده قطعه ماهی سفید بالغ با وزن $(1100 \pm 1/47\ g)$ ، طول کل (cm) $(17/6 \pm 1/5)$ و قطر چشم $(1/13 \pm 1/61)$ از مرکز تکثیر و پرورش ماهیان استخوانی شهید انصاری رشت تهیه شد. از نمونه تازه تلف شده چشم راست از کاسه چشم جدا و در محلول بوئن تثبیت شد. از کره چشم تثبیت شده بترتیب قرنیه و عدسی برداشته و در نهایت صلیبه جدا شده شبکه به همراه بخشی از مشیمیه برای مراحل بعدی استفاده شد. مقاطع بافتی در دو جهت طولی (sagittal) برای شناسایی انواع سلول‌های حساس به نور، بررسی لایه‌های مختلف شبکه و تعیین محدوده پراکنش رنگدانه‌ها استفاده شد. مقاطع عرضی (transverse, coronal) جهت تشخیص انواع سلول‌های مخروطی و طرز قرارگیری آن‌ها در شبکه به کار رفت. مقاطع پارافینی با ضخامت ۴ میکرون با میکروتوم چرخان تهیه و پس از آن بوسیله هماتوآکسیلین و اتوزین رنگ آمیزی شدند.

ایجاد رتینو موتور

برای بررسی واکنش ماهی به تاریکی، ماهی نیمه جان تا تلف شدن کامل در کیسه‌های مشکی و اتاق تاریک نگه داری شد تا چشم به تاریکی سازش یابد. چشم‌ها در تاریکی زیر نور قرمز غیر مستقیم جدا و تثبیت شدند. نمونه‌های چشم سازش یافته به روشنایی از ماهیانی گرفته شد که در نور طبیعی روز تلف شدند.

آماده سازی برای میکروسکوپ الکترونی

پس از مطالعه مقاطع رنگ آمیزی شده و ارزیابی جزئیات آن‌ها بررسی دقیق تر ساختار شبکه و سلول‌های حساس به نور توسط تصاویر میکروسکوپ الکترونی انجام شد. بدین منظور از نوار مقاطع پارافینی که قسمتی از آن رنگ آمیزی و ارزیابی شده بود، تعدادی انتخاب و روی لامل‌های کوچک 1×1 گسترانده شدند. مقاطع پس از خشک شدن به ترتیب با گزیلول پارافین زدایی و با



شکل ۱- مدل پاسخ شبکیه بصورت سازش به تاریکی و روشنایی.

Fig. 1. Retinal response model adapted to dark and light.

گانگلیونی (GCL) که شامل سلول‌های پیام رسان به مغز است ۹- لایه رشته‌های عصبی (NFL) شامل آکسون سلول‌های عقده ای است و ۱۰- لایه غشای محدودکننده داخلی (ILM) که پایانگر محدوده شبکیه است (شکل ۲- C).

لایه سلول‌های گیرنده نوری دارای سلول‌های مخروطی منفرد (شکل ۲- D) با تعداد کمتر و سلول‌های استوانه‌ای بیشتر است که در سراسر شبکیه پراکنده شده‌اند. این سلول‌ها از لحاظ ظاهری با یکدیگر متفاوت هستند. با توجه به تصاویر بدست آمده بوسیله میکروسکوپ نوری و الکترونی، مخروطی‌ها ظاهری دوکی شکل داشته و بخش بیرونی آنها کوتاه و ضخیم است (شکل ۲- B و D). در حالیکه بخش بیرونی سلول‌های استوانه‌ای بلند و کشیده‌تر به نظر می‌رسد (شکل ۲- B). سلول‌های مخروطی دوتایی یا دو قلو در شبکیه ماهی سفید مشاهده نشدند.

ارزیابی پاسخ رتینوموتور در شبکیه سازش یافته به روشنایی استطاله‌های سلول‌های رنگدانه- ای (PE) (شکل ۱ و ۲- A) گسترش زیادی یافته و در میان سلول‌های گیرنده نوری نفوذ کرده‌اند. پراکنش رنگدانه‌ای به طور قابل توجهی در این نوع سازش افزایش یافته و شاخص رنگدانه‌ای

نتایج آزمون T-Test نشان داد که اختلاف بین شاخص رنگدانه ای در تاریکی و روشنایی نسبت به شاخص میوئید مخروطی بطور معنی داری بیشتر بود ($P \leq 0.05$). (شکل ۳ A و B) نحوه پراکنش رنگدانه از سلول‌های رنگدانه‌ای را در واکنش به روشنایی و تاریکی نشان می‌دهد. در سازش به روشنایی لایه‌ای از گرانول

بزرگتری نسبت به تاریکی نشان می‌دهد (جدول ۱). همچنین کاهش اندکی در طول میوئید سلول‌های مخروطی (کاهش شاخص مخروطی m/v) دیده می‌شود. در روشنایی سلول‌های استوانه‌ای طی افزایش طول میوئید به طرف سلول‌های اپیتلیالی حرکت کرده و توسط استطاله‌های حاوی رنگدانه احاطه می‌شوند. در وضعیت سازش به تاریکی (شکل ۲- C) سلول‌های مخروطی به سمت لایه اپیتلیالی حرکت کرده (شاخص مخروطی اندکی افزایش می‌یابد)، با جمع شدن میوئید سلول‌های استوانه ای به سمت غشاء محدودکننده خارجی کوتاه شده و رنگدانه‌ها به داخل سلول‌های اپیتلیالی مهاجرت میکنند (شاخص رنگدانه‌ای کوچک‌تر) تا سلول‌های استوانه ای از احاطه رنگدانه‌ها خارج شده و نور بیشتری در تاریکی دریافت نمایند.

نتایج آزمون T-Test نشان داد که اختلاف بین شاخص رنگدانه ای در تاریکی و روشنایی نسبت به شاخص میوئید مخروطی بطور معنی داری بیشتر بود ($P \leq 0.05$). (شکل ۳ A و B) نحوه پراکنش رنگدانه از سلول‌های رنگدانه‌ای را در واکنش به روشنایی و تاریکی نشان می‌دهد. در سازش به روشنایی لایه‌ای از گرانول

ارزیابی پاسخ رتینوموتور

در شبکیه سازش یافته به روشنایی استطاله‌های سلول‌های رنگدانه- ای (PE) (شکل ۱ و ۲- A) گسترش زیادی یافته و در میان سلول‌های گیرنده نوری نفوذ کرده‌اند. پراکنش رنگدانه‌ای به طور قابل توجهی در این نوع سازش افزایش یافته و شاخص رنگدانه‌ای

جدول ۱ - ارزیابی رتینوموتور در شبکه سازش یافته به تاریکی و روشنایی (میانگین \pm انحراف معیار).

Table 1. Retinomotor assessment in dark and light adapted retina.

	PI index(P/V)	Cone Index (M/V)
شبکیه سازش یافته به تاریکی	0.37 ± 0.57	0.37 ± 0.29
شبکیه سازش یافته به روشنایی	0.64 ± 0.18 *	0.21 ± 0.29

*: اختلاف معنی دار

*: significant difference

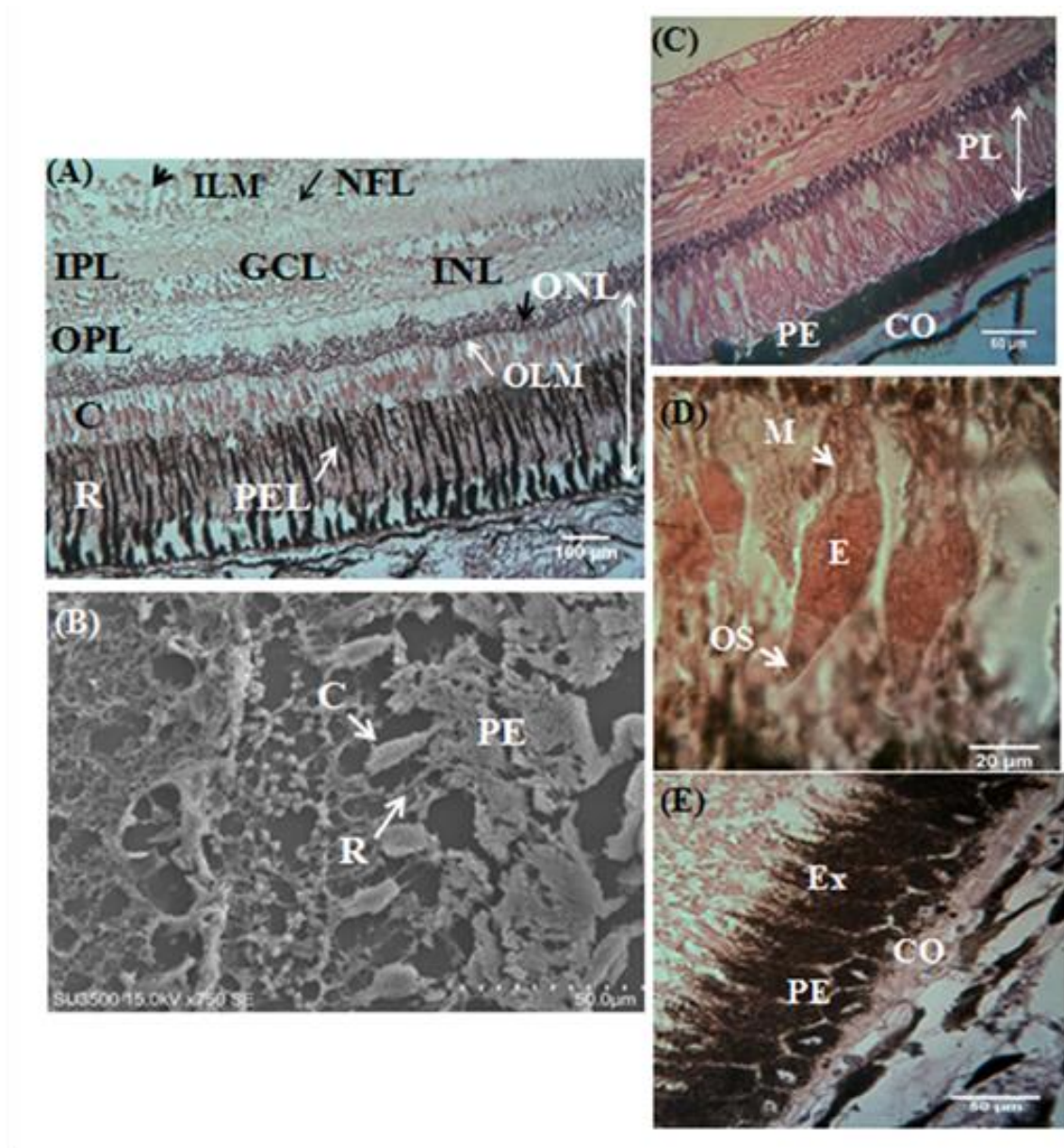
سلول‌های مخروطی در تشخیص مکانی، فضایی و ادراک حرکتی عمل کرد بهتری نسبت به سلول‌های استوانه‌ای دارند (Gegenfurter et al., 1999). علاوه بر این سلول‌های مخروطی منفرد اغلب به نور فرابنفش حساس هستند (Novales & Harosi, 2000). در بعضی از گونه‌ها نیز حساسیت به نور فرابنفش نقش مهمی در افزایش تمایز و تشخیص شکار دارد (Losey et al., 1999; Reckel et al., 2003). وجود سلول‌های مخروطی منفرد در شبکه ماهی سفید می‌تواند در تشخیص شکار و شناسایی ماهیان هم گونه به این جانور کمک کند.

ارتباط مشخصی بین رفتار جانوران و ساختار شبکه یافت شده است به طوری که در شبکه جانور روز فعال سلول‌های مخروطی و در شبکه جانور شب فعال سلول‌های استوانه‌ای غالب است (Fishelson et al., 2004; Hodel et al., 2006). ماهی سفید دریای خزر *R. frisii kutum* تنها دارای سلول‌های مخروطی منفرد بوده و هیچ آرایش خاصی در آن مشاهده نشد اما تعداد زیاد سلول مخروطی حاکی از دید مناسب جانور در طی روز است. گربه ماهی آب‌های داخلی آمریکا نیز دارای مخروطی‌های منفرد و فاقد الگوی خاص در ترتیب سلولی است (Nag & Sur, 1992; Kawamura et al., 2016). سلول‌های مخروطی و استوانه‌ای پس از دریافت نور و تبدیل آن به علامات الکتریکی از طریق سلول‌های واسط مانند سلول‌های افقی، دو قطبی و آماکرین علامات را تنظیم و به سلول‌های عقده‌ای رسانده تا به لوب بینایی مغز ارسال و بازخوانی شوند. (Bozzano & Colin, 2000). عدم وجود عامل کنترلی مردمک باعث شده در اغلب ماهیان مردمک همیشه باز داشته و در بسیاری از ماهیان استخوانی سلول‌های حساس به نور با تغییر موقعیت به شدت نور محیطی پاسخ دهند (Kusmic & Gualtieri, 2000). با اینکه شدت نور به عنوان

میله‌ای شکل رنگدانه‌ها در اطراف سلول‌های استوانه‌ای قابل رویت است (شکل ۳-A). دانه‌های میله‌ای شکل رنگدانه (Pb) از طریق استتال‌های سلول‌های اپیتلیالی، سلول‌های استوانه‌ای (R) را احاطه می‌کنند. رنگدانه‌ای تا حد زیادی توسط گرانول‌های رنگدانه‌ای پوشیده شده است. این گرانول‌ها در سلول حالت تجمعی داشته و مرز بین سلول‌ها در تصویر کاملاً مشخص است. دو نوع گرانول رنگدانه‌ای در بافت پوششی قابل مشاهده بود، دانه‌های رنگدانه که در اطراف سلول‌های گیرنده نوری هستند میله‌ای شکل (Pb) بوده و آن‌ها که در نزدیکی قاعده سلول‌های پوششی و دورتر قرار گرفته اند شکل کروی (Pg) دارند (شکل ۳-B). سلول‌های مخروطی (C) با سطح مقطع بزرگتر بصورت دسته‌هایی ظاهر شده (شکل ۳-C و D) و در بین آن‌ها سلول‌های استوانه‌ای (R) دیده می‌شوند. بنابراین آرایش خاصی در بین سلول‌های حساس به نور شبکه دیده نمی‌شود.

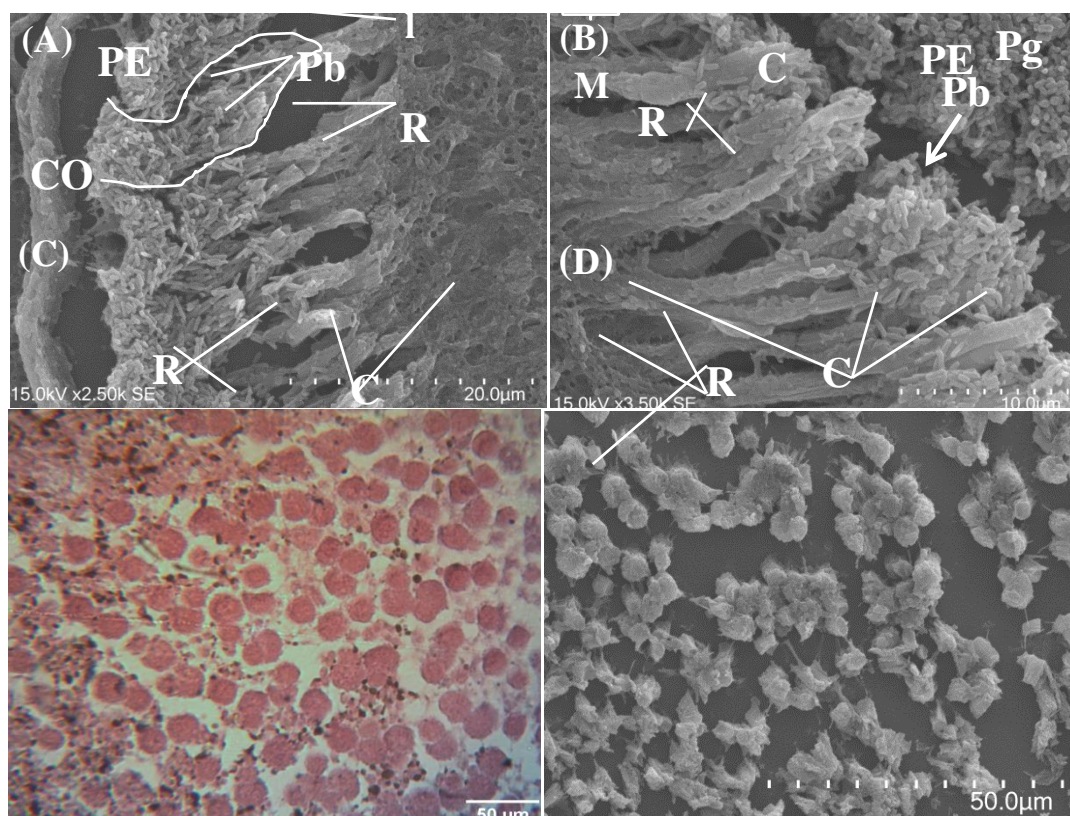
بحث

ساختار شبکه ماهی سفید نیز مشابه ساختار کلی شبکه سایر مهره داران است. شبکه دارای سلول‌هایی اپیتلیالی رنگدانه‌ای چند وجهی حاوی گرانول‌های میله‌ای و کروی است. در سازش به تاریکی دانه‌های رنگدانه بدلیل اشغال فضای کمتر کروی شکل و متراکم‌تر درون سلول‌های اپیتلیالی را پر میکند اما در واکنش به نور بشکل میله‌ای تغییر یافته به درون استتال‌ها کشیده شده و سلول‌های حساس به نور را در بر می‌گیرند (Bozzano et al., 2001). سلول‌های گیرنده نوری از دو نوع مخروطی منفرد و استوانه‌ای بوده و به دلیل وجود سلول‌های استوانه‌ای در شبکه ماهی سفید قابلیت تغذیه در شرایط نوری کم و یا عمق زیاد را دارد. سلول‌های استوانه‌ای نسبت به سلول‌های مخروطی به نور حساس‌تر بوده لذا با شدت نور کمتر تحریک‌پذیرند (Bone & Moore, 2003).



شکل ۲ - مقاطع بافتی از شبکیه چشم ماهی سفید، تصویر میکروسکوپ نوری از لایه‌های مختلف شبکیه در روشنایی (A)، تصویر میکروسکوپ الکترونی (B)، تصویر میکروسکوپ الکترونی (C)، شبکیه چشم ماهی سفید سازش یافته به تاریکی، D: قسمت‌های یک سلول مخروطی، E: سلول‌های پوششی رنگدانه‌ای که به صورت چند وجهی دیده می‌شوند، M - میوئید، E - الیپسوئید، OS - سگمنت بیرونی سلول مخروطی، PEL - لایه اپیتلیال رنگدانه‌ای، PE - لایه سلول‌های حساس به نور شامل سلول‌های مخروطی (C) و سلول‌های استوانه‌ای (R)، OLM - لایه غشای محدودکننده خارجی، ONL - لایه هسته دار خارجی، OPL - لایه مشبک خارجی، INL - لایه هسته دار داخلی، IPL - لایه مشبک داخلی، GCL - لایه سلول‌های گانگلیونی، NFL - لایه رشته‌های عصبی، ILM - لایه غشای محدود کننده داخلی، Ex - استپاله‌های سلول‌های اپیتلیالی، CO - مشیمیه.

Fig. 2. Histological sections of *R. frisii kutum* retina, light microscope image of different layers of retina (A), Retina SEM image (B), C: Dark adapted Kutum retina, D: Different parts of a cone cell, E: Epithelial pigment layer, PE: Cell layer sensitive to light including cone cells (C) and rod cells (R), OLM: Outer limiting membrane, ONL: Outer nuclear layer, OPL: Outer plexus layer, INL: Inner nuclear layer, IPL: Inner plexus layer, GCL: Ganglionic cell layer, NFL: Neural fiber layer, ILM: Inner limiting layer, E: Epithelial cellular extensions, Co: Choroid.



شکل ۳- A: تصاویر میکروسکوپ الکترونی از مقاطع طولی سلول‌های گیرنده نوری شبکه ماهی سفید سازش یافته به روشنایی، **B:** سازش یافته به تاریکی، لطفاً به گسترش استپاله‌ها همراه با دانه‌های رنگدانه در تصویر (A) و تجمع آنها در سلول‌های رنگدانه‌ای تصویر (B) توجه کنید، **C:** تصویر از مقطع عرضی سلول‌های حساس به نور شبکه سازش یافته به روشنایی (لطفاً به سلول‌های استوانه‌ای مابین سلول‌های مخروطی توجه کنید)، رنگ‌آمیزی هماتوکسیلین و ائوزین، **D:** تصویر میکروسکوپ الکترونی از شبکه سازش یافته به تاریکی (فقدان دانه‌های رنگدانه). **CO:** مشیمیه، **PE:** سلول‌های اپیتلیال رنگدانه‌ای، **Pb:** رنگدانه‌ی درون استپاله‌های سلول‌های اپیتلیالی، **Pg:** دانه‌های کروی رنگدانه، **C:** سلول‌های مخروطی، **R:** سلول‌های استوانه‌ای، **M:** میوئید سلول مخروطی، **I:** محدوده یک سلول اپیتلیال رنگدانه‌ای و استپاله‌های که در برگیرنده سلول‌های استوانه‌ای است.

Fig. 3. A: Sagittal sections of **A:** light adapted retina light receptors in *R. frisii kutum* and **B:** Dark adapted, Please note the extension of pigment cells containing pigment beads (A) and pigment regression into the pigment cells (B), **C:** Transverse sections of light adapted receptors (please note the rod cells and pigment beads betwixt the cone cells), **D:** A SEM image from dark adapted cells (Absence of pigment beads). **CO:** Choroid, **PE:** Epithelial pigment cells, **Pb:** Pigment bars in epithelial cell extensions, **Pg:** Spherical pigment beads, **C:** Cone cells, **R:** Rod cells, **M:** Cone cells myoid, **I:** The boundary of an epithelial pigment cell and its extension surrounding rod cells.

رنگدانه‌ای، تغییر در ارتفاع و پهنای الپسوئید سلول‌های مخروطی نیز در پاسخ بوجود آمده موثر است (Gnyubkina & Metynnis, 2012; Maksimovich, 2008; Taylor et al., 2012). در *roosevelli* که در آب‌های سطحی با شدت‌های نوری مختلف زیست می‌کند، واکنش رتینوموتور با دخالت مهاجرت گرانول‌های رنگدانه‌ای مشاهده شده است (Donatti & Fanta, 1999). در روشنایی مهاجرت رنگدانه‌ها به درون استپاله‌ها نه تنها سلول‌های استوانه‌ای را از شدت نور بیش از حد حفظ می‌کند، بلکه با

علت اصلی پاسخ رتینو موتور عنوان شده است ولی دلایل درونی مانند ریتم شبانه‌روزی نیز مطرح است (Burnside et al., 1982). بیشتر عنوان شده بود که پاسخ رتینوموتور تنها به علت تغییر در طول میوئید سلول‌های مخروطی و استوانه‌ای رخ داده و باعث جا به جا شدن سلول‌های گیرنده نوری می‌شود (Ali et al., 1961; Nicol, 1963; González et al., 2004). در بررسی پاسخ رتینوموتور در ماهی آزاد مشخص شد علاوه بر تغییر طول میوئید سلول‌های حساس به نور و پراکنش رنگدانه‌ها از سلول‌های اپیتلیال

REFERENCES

- Ali, M.A., Stevenson, W.R. and Press, J.S. 1961. Histophysiological on the juvenile Atlantic salmon (*Salmo salar*) retina. Rates of light- and dark adaptation. — *Can. J. Zool.* 39: 123-128.
- Ali, M.A. 1971. Retinomotor response: characteristics and mechanisms. — *Vision Res.* 11: 1225-1288.
- Ali, M.A. 1975. Retinomotor responses. In, *Vision in fishes*, edited by M.A. Ali, Plenum, New York, pp: 313-355.
- Ali, M.A. and Klyne, M.A. 1985. *Vision in Vertebrates*. Plenum Press, New York and London.
- Blaxter, J.H. S. and Staines, M. 1970. Pure-cone retinae and retinomotor responses in larval teleosts. — *J. Mar. Biol. Assoc.* 50: 449-460.
- Bone, Q. and Moore, R.H. 2003. *Biology of Fishes*. Taylor and Fransis, 456p.
- Bozzano, A. and Catalan, I.A. 2002. Ontogenetic changes in the retinal topography of the European hake, *Merluccius merluccius*: implications for feeding and depth distribution. — *Mar. Biol.* 141: 549-559.
- Bozzano, A. and Collin, S.P. 2002. Retinal ganglion cell topography in elasmobranchs. — *Br. Behav. Evolu.* 55: 191-208.
- Bozzano, A., Murgia, R., Vallergera, S., Hirano, J. and Archer, S. 2001. The photoreceptor system of the retinae of two dogfishes, *Scyliorhinus canicula* and *Galeus melastromus*: possible relationship with depth and predatory lifestyle. — *J. Fish. Biol.* 59: 1258-1278.
- Burnside, B., and Basingert, S. 1983. Retinomotor pigment migration in the teleost retinal pigment epithelium. 11. Cyclic-30, 50- adenosine monophosphate induction of dark-adaptive movement in vitro. *Invest. Ophthal. Vis. Sci.* 24: 16-23.
- Burnside, B., Evans, M., Fletcher, R.T. and Chader G.J. 1982. Induction of dark-adaptive retinomotor movement (cell elongation) in teleost retinal cones by cyclic adenosine 3',5'-monophosphate. — *J. Gen. Physiol.* 79: 759-774.
- Dearry, A. and Burnside, B. 1989. Light-induced dopamine release from teleost retinas acts as a light-adaptive signal to the retinal pigment epithelium. — *J. Neurochem.* 53: 870-878.
- Donatti, L. and Fanta, E. 1999. Morphology of the retina in the freshwater fish *Metynnis roosevelti Eigenmann* (Characidae, Serrasalminae) and the effects of monochromatic red light. — *Revta bras. Zool.* 16: 151-173.
- Donatti, L. and Fanta, E. 2007. Retinomotor movements in the Antarctic fish *Trematomus newnesi* Boulenger submitted to different environmental light conditions. — *Revta Bras. Zool.* 24: 457-462.
- Easter, S.S. and Macy, A. 1978. Local control of retinomotor activity in the fish retina. — *Vis. Res.* 18: 937-942.
- Fishelson, L., Ayalon, G., Zverdling, A. and Holzman, R. 2004. Comparative morphology of the eye (with particular attention to the retina) in various species of cardinal fish (Apogonidae, Teleostei). — *Anat. Rec. Discov. Mol. Cell. Evol. Biol.* 277: 249-261.

جابجایی میوئیدی، سلول‌های مخروطی در معرض نور و تحریک مناسب قرار می‌گیرند (Ali, Blaxter & Staines, 1970; Fütter et al., 2004; Ali, 1975).

در مطالعه حاضر شاخص رنگدانه و سلول‌های مخروطی نمایانگر وجود ایجاد پاسخ رتینو موتور در شبکیه چشم ماهی سفید است. هر چند وجود سلول‌های مخروطی در شبکیه حاکی از قابلیت تشخیص رنگ در ماهی سفید است ولی عدم تنوع در سلول‌های مخروطی و شاخص رنگدانه ای بالا موید این نکته است که این گونه از کپور ماهیان برخلاف دیگر اعضاء این خانواده (ماهی قرمز حوض و کپور معمولی) (John et al., 1967) قابلیت رنگ بینی قوی ندارد. ماهی سفید دریای خزر ماهی رنگارنگی نیست و با اینکه برای تولید مثل به رودخانه کوچ می‌کند و در فصول معتدل و گرم سال در آب‌های کم عمق تغذیه می‌کند قابلیت مهاجرت به آب‌های عمیق در طول دوره سرما را دارد لذا اتکای جانور به سلول‌های استوانه ای در اعماق کم نور (Menger et al., 2005) توجیه پذیر است.

سپاسگزاری

بدین وسیله از رییس محترم مرکز تکثیر و بازسازی ذخایر ماهیان استخوانی شهید انصاری در شهرستان رشت، مهندس رضا خمیرانی و پرسنل کوشای آن نهاد به خصوص همکاری همه جانبه مهندس مهدی سبحانی در ارائه دانش فنی و تامین نمونه‌های آزمایشگاهی صمیمانه تشکر و قدردانی میشود. همچنین از معاونت پژوهشی دانشگاه گیلان برای حمایت مالی از تحقیق حاضر در قالب رساله دکترا قدردانی می‌شود.

- Futter, C.E., Ramalho, J.S., Jaissle, G.B., Seeliger, M.W., Miguel, C. and Seabra, M.C.** 2004. The role of Rab27a in the regulation of melanosome distribution within retinal pigment epithelial cells. — *Mol. Biol. Cell.* 15: 2264-2275.
- Gegenfurter, K.R., Mayser, H. and Sharpe, L.T.** 1999. Seeing movement in the dark. — *Nature* 398: 475-476.
- Gnyubkina, V.P. and Maksimovich, A.A.** 2008. The Retinomotor Reaction of the Retina of Young Dog Salmon *Oncorhynchus Keta* on Adaptation to Light and the Field of a Permanent Magnet. — *Neurosci. Behav. Physiol.* 38: 821-827.
- González, A., Crittenden, E.L. and García, D.M.** 2004. Activation of muscarinic acetylcholine receptors elicits pigment granule dispersion in retinal pigment epithelium isolated from bluegill. — *BMC Neurosci.* 13: 5-23.
- Hodel, C., Neuhauss, S.C.F. and Biehlaier, O.** 2006. Time course and development of light adaptation processes in the outer zebrafish retina. — *Anat. Rec. A Discov. Mol. Cell. Evol. Biol.* 288: 653-662.
- John, K.R., Segall, M. and Zawatzky, L.** 1967. Retinomotor rhythms in the goldfish, *Carassius auratus*. — *Biol. Bull.* 132: 200-210.
- Kawamura, G., Bagarinao, T.U., Justin, J., Chen, C.Y. and Lim, L.S.** 2016. Early appearance of the retinal tapetum, cones, and rods in the larvae of the African catfish *Clarias gariepinus*. — *Ichthyol. Res.* 6: 1-4.
- Kopperud, K. L. and Grace, M.S.** 2017. Circadian rhythms of retinomotor movement in a marine megapredator, the atlantic tarpon, *megalops atlanticus*. — *IJMS.* 18: 1-15.
- Kolbinger, W., Wagner, D. and Wagner, H.J.** 1996. Control of rod retinomotor movements in teleost retinae: The role of dopamine in mediating light-dependent and circadian signals. — *Cell Tissue Res.* 285: 445-451.
- Kröger, R.H.H., Knoblauch, B. and Wagner, H.J.** 2003. Rearing in different photic and spectral environments changes the optomotor response to chromatic stimuli in the cichlid fish *Aequidens pulcher*. — *J. Exp. Biol.* 206: 1643-1648.
- Kusmic, C. and Gualtieri, P.** 2000. Morphology and spectral sensitivities of retinal and extra retinal photoreceptors in fresh water teleosts. — *Micron.* 31: 183-200.
- Losey, G.S., Cronin, T.W., Goldsmith, T.H., Hyde, D., Marshall, N.J. and McFarland, W.N.** 1999. The UV visual world of fishes: a review. — *J. Fish Biol.* 54: 921-943.
- Menger, G.J., Koke, J.R. and Cahill, G.M.** 2005. Diurnal and circadian retinomotor movements in zebrafish. — *Vis. Neurosci.* 22: 203-209.
- Masuma, S., Kawamura, G., Tezuka, N., Koiso, M. and Namba, K.** 2001. Retinomotor responses of juvenile bluefin tuna *Thunnus thynnus*. — *Fish Sci.* 67: 228-231.
- McFarland, W.N.** 1991. Light in the sea: The optical world of elasmobranchs. — *J. Exp. Zool. Suppl.* 5: 3-12.
- Myrberg, A. A., Jr., and Fuiman, L.A.** 2002. The sensory world of coral reef fishes. Pages 123-148 in P. F. Sale, editor. *Coral reef fishes: dynamics and diversity in a complex ecosystem.* Academic Press, San Diego, California.
- Nag, T.C. and Sur, R.K.** 1992. Cones in the retina of the catfish, *Clarias batrachus* L. — *J. Fish Biol.* 40: 967-969.
- Nicol, A.C.** 1963. Some aspects of photoreception and vision in fishes. — *Adv. Mar. Biol.* 1: 171-208.
- Novales, F.I. and Harosi, F.I.** 2000. Photoreceptors, visual pigments and ellipsosomes in the killifish *Fundulus heteroclitus*: a microspectrophotometric and histological study. — *Vis. Neurosci.* 17: 403-420.
- Reckel, F., Hoffmann, B., Melzer, R.R., Horppila, J. and Smola, U.** 2003. Photoreceptors and cone patterns in the retina of the smelt *Osmerus eperlanus* L. (Osmeridae: Teleostei. — *Acta Zool.* 84: 161-170.
- Taylor, S., Chen, J., Luo, J. and Hitchcock, P.** 2012. Light-induced photoreceptor degeneration in the retina of the zebrafish. — *Methods Mol. Biol.* 884: 247-254.
- Taylor, S. Loew, E and Grace, M.S.** 2015. Ontogenic retinal changes in three ecologically distinct elopomorph fishes (elopomorpha:teleostei) correlate with light environment and behavior. — *Vis. Neurosci.* 32: 1-13.
- Torisawa, S., Takagi, T., Fukuda, H., Ishibashi, Y., Sawada, Y., Okada, T., Miyashita, S., Suzuki, K. and Yamane, T.** 2007. Schooling behaviour and retinomotor response of juvenile Pacific bluefin tuna *Thunnus orientalis* under different light intensities. — *J. Fish Biol.* 71: 411-420.
- Vatine, G., Vallone, D., Gothilf, Y., Foulkes, N.S.** 2011. It's time to swim! Zebrafish and the circadian clock. *FEBS Letters* 585: 1485-1494.
- Welsh, J.H. and Osborn, C.M.** 1937. Diurnal changes in the retina of the catfish *Ameiurus nebulosus*. — *J. Comp. Neurol.* 66: 349.

How to cite this article:

Abbasi, M. and Shabanipour, N. 2019. Retinal morphology and retinomotor response in Caspian kutum (*Rutilus frisii* subsp. kutum). — *Nova Biol. Reperta* 5: 356-364.

عباسی، م. و شعبانی‌پور، ن. ۱۳۹۷. ساختار و پاسخ رتینوموتوری شبکه چشم ماهی سفید. — یافته‌های نوین در علوم زیستی ۵: ۳۵۶-۳۶۴.