中華民國第55屆中小學科學展覽會作品說明書

高中組 生物(生命科學)科

第二名 最佳創意獎

040705

紅燈行,綠燈停

-三尾扁蟲光行為與共生藻的互利共生

學校名稱:國立科學工業園區實驗高級中學

作者:

指導老師:

高二 羅建雄

揭維邦

高二 葉昌庭

關鍵詞:三尾扁蟲(Convolutriloba)、

共生藻(Zoochlorellae)、

光避性與光聚性(Photophobia and

photoaccumulation)

摘要

本研究水族缸裡的三尾扁蟲(Convolutriloba)經外型描述、無性生殖等證據,證明本種是台灣地區的新紀錄屬或是新種。由於至今尚無報告指出野生棲地,而本研究首次探討其自然環境,並自墾丁外海發現野生三尾扁蟲多棲息於礁石洞口。Shannon, et al, 2009 指出三尾扁蟲具有光避性與光聚性,但未探討其原因,我們設計模擬棲地使其在黑暗與光照交替的環境下生存,確認扁蟲的自然分布乃是光避性(photophobia)與光聚性(photoaccumulation)彼此調節的結果。比較扁蟲以及其體內共生藻(Zoochlorellae)在不同色光下的生理現象後,發現共生藻紅光下光反應效率高,而在其他色光下光反應效率低,此項發現說明了扁蟲在紅光下不具光避性,而在其他色光下扁蟲有明顯光避性的原因。此結論也同時說明了扁蟲野生棲息地位於礁石洞口的原因。

壹、研究動機

長期觀察下,我們發現這個神秘的生物:三尾扁蟲(convolutriloba),居然不需要進食,便可存活長達三個月,甚至進行繁殖,在基礎生物(一)第六章中,我們知道一個穩定的生態系具備穩定的物質與能量循環,扁蟲的生存與繁殖過程顯然需要相當的能量來源,那麼它所需的能量從何而來呢?

扁蟲的能量完全依賴體內共生藻,蟲綠藻(Zoochlorellae)行光合作用(Shannon et al., 2007),在基礎生物(一)第六章中我們了解到,不同物種之間的共生關係可能會對彼此的行為模式有相當的影響。除此之外,我們也觀察到扁蟲特殊的行為模式與光有相當大的關係。因此,我們便著手實驗,探討其特殊的光行為與體內共生藻的關聯性,並了解他們的共生機制。

另外,以往的論文都是在水族缸中取得扁蟲標本,由於我們水族缸中的生物與石頭多來 自屏東,在一番追本溯源下,年初時,我們成功在屏東紅柴坑附近海域約8公尺深的區域發 現野生扁蟲的棲地,這也是全球第一次在野外觀察到扁蟲,我們觀察了扁蟲在野外生存方式, 也成功印證了我們諸多實驗結果。

貳、研究目的

- 利用無性生殖型態、構造觀察等證據鑑定其品種
- 探討扁蟲在不同波長色光下避光行為的程度是否有差異
- 探討體內蟲綠藻的光反應效率是否受色光環境影響
- 以共生行為的角度解釋扁蟲光避性、光聚性以及野外棲地特殊分佈的原因

參、研究設備及器材

一、 硬體設備

(一)、使用器材

離心機振盪器

離心管 紅色濾光片

顯微光譜儀 自製長型跑道

自製模擬棲地 振盪器

雙眼複視光學顯微鏡 切片機

玻片染色架 烘片機

防水相機



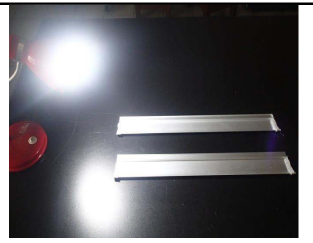


圖 3-1-1 自製模擬棲地

圖 3-1-2 自製長型跑道



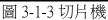
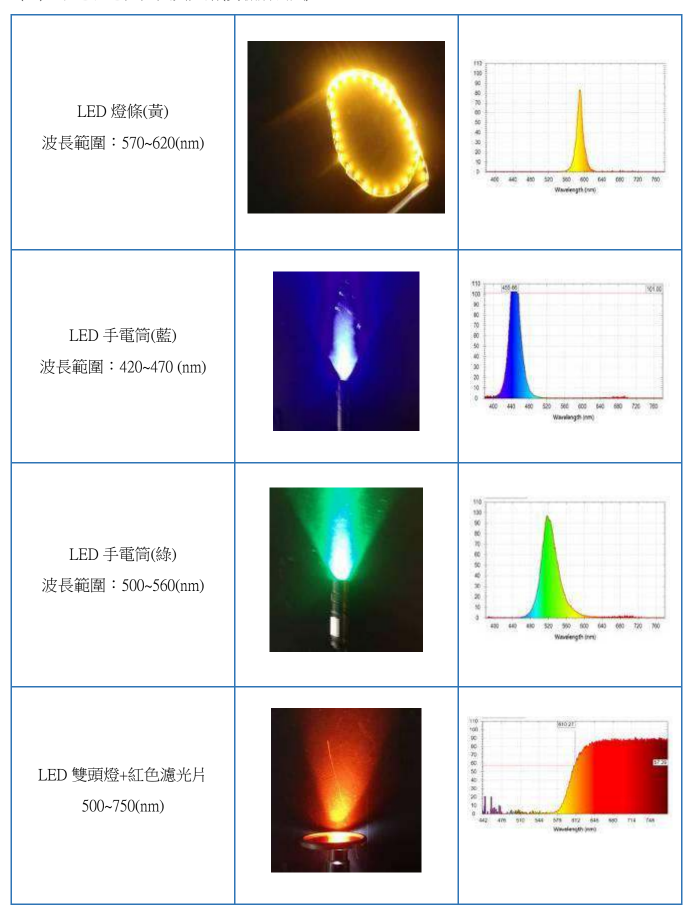


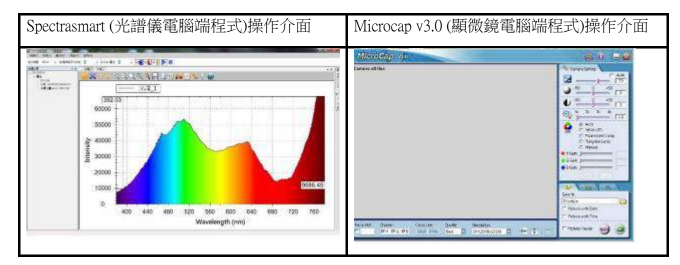


圖 3-1-4 照度計

(二)、各色純色光光與其光譜(實驗前測試):



二、使用軟體:

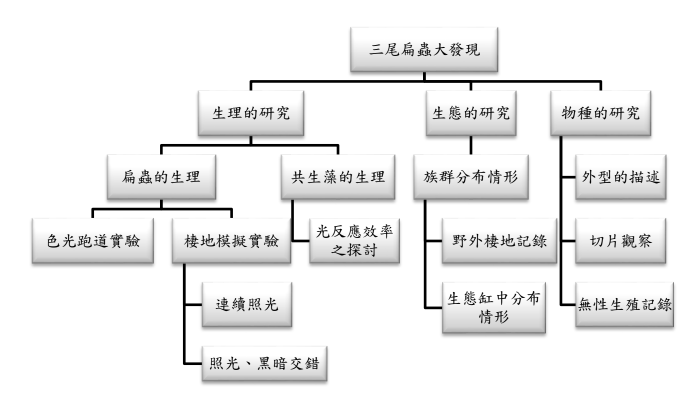


肆、研究過程與方法

一、研究流程

- (一) 物種的鑑定
 - 1. 外型描述
 - 2. 無性生殖紀錄
 - 3. 切片觀察
- (二)三尾扁蟲(Convolutriloba)之生理研究
 - 1. 【實驗一、連續黑暗實驗】連續黑暗與生存率之關係
 - 2. 【實驗二、色光跑道實驗】扁蟲在不同色光環境下的避光行為差異
 - 3. 【實驗三、族群散布實驗】不同底棲是否影響扁蟲散布情形,與野生棲地比較
 - 4. **【實驗四、棲地模擬實驗】**扁蟲野外棲地之模擬,並探究其特殊散布情形的原因
- (三) 三尾扁蟲(Convolutriloba)體內共生藻(Zoochlorellae)之生理研究
 - 1. 【實驗五、光反應效率實驗】-不同色光下共生藻的光合作用效率比較

二、實驗架構圖



三、實驗步驟

【組織切片標本製作】

說明:製作三尾扁蟲的標本,以利顯微鏡觀察。

(一) 標本製作步驟——組織切片(tissue):

1. 固定(fixation):

- (1) 將愈固定的扁蟲用滴管滴於濾紙上。
- (2) 在未完全乾透前迅速將整張濾紙移至預先冷凍的固態固定液(主要為 24%福馬林)上。
- (3) 靜置於室溫下,直到固定液完全液化,且標本部分脫離濾紙。
- (4) 輕輕的將標本由濾紙拭起,進行脫水步驟。

2. 脫水(dehydrate):

- (1) 將標本置入 70%酒精中 10 分鐘。
- (2) 將標本置入 95%酒精中 10 分鐘, 重複兩次。
- (3) 將標本置入 99.5%酒精中 10 分鐘,重複兩次。

3. 透明(clearing):

- (1) 將標本置入 99.5%酒精與二甲苯替代品(substitute of xylene)等比例混和溶液中 15 分鐘。
- (2) 將標本置入二甲苯替代品中(substitute of xylene)15 分鐘。

4. 浸潤(infiltration):

- (1) 將標本置入軟蠟與二甲苯替代品等比例混合的溶液中(約55度),浸潤15分鐘。
- (2) 將標本置入熔融 100%軟蠟中,並浸潤 20 分鐘。

5. 包埋(embedding):

- (1) 在鐵模中注入軟蠟至一半的高度。
- (2) 將標本移入軟蠟中,並細調使之垂直立起。
- (3) 靜置軟蠟,使其些許凝固,再加入軟蠟使鐵模完全被蠟覆蓋。
- (4) 待蠟塊完全凝固後即可切片。

6. 切片(cutting):

- (1) 將蠟塊固定於木塊上並修整蠟塊成等腰梯形體。
- (2) 使用切片機進行切片。
- (3) 將切下含有組織的蠟薄片浸貼於微濕的玻片上
- (4) 放入烘片箱

7. 蘇木素-伊紅染色(Haematoxylin-Eosin staining):

- (1) 將標本放入玻片染色架中
- (2) 逆向進行透明與脫水步驟,並將時間縮減為每步驟3分鐘
- (3) 將標本浸入蒸餾水中3分鐘
- (4) 將標本浸入蘇木素中數秒鐘
- (5) 將標本放入裝水容器中,並使水持續流動,等待蘇木素完全氧化
- (6) 將標本浸入70%酒精後約3分鐘後,放入伊紅約1分鐘
- (7) 進行脫水與透明步驟,並將時間縮減為每步驟數秒鐘

8. 封片(mounting)

- (1) 僅保留些許二甲苯於標本玻片上,即可進行封片
- (2) 塗抹二甲苯稀釋後的加拿大香脂(Canada balsam),使其形成一薄層,並放置蓋玻片
- (3) 將封片後標本玻片放入烘片機,等待完全密封後,於玻片上記錄標本資訊即完成組織切片標本。

(二)標本製作步驟——全埋標本(wholemount):

說明:製作全體扁蟲的標本利於顯微鏡觀察。

步驟:進行上述脫水、透明、(染色)、封片步驟即可完成全埋標本。

【生理實驗】

【實驗一、連續黑暗實驗】

1. 說明:藉由觀察三尾扁蟲在不受光情況下的死亡率,證實蟲綠藻行光合作用所產生之養分,為扁蟲極重要的養分來源。

2. 步驟:

- (1) 將 3 個 200mL 燒杯分別裝滿海水。
- (2) 分別置入 18 隻扁蟲,一共 54 隻。
- (3) 蓋上鑽洞塑膠蓋減少海水蒸發,避免鹽度產生劇烈改變。
- (4) 放入木箱中,並蓋上蓋子,僅留隙縫。
- (5) 置入恆溫箱中,並設置常溫。
- (6) 每隔3小時進行記錄。

【實驗二、色光跑道實驗】

1. 說明:建立不同色光環境的跑道系統,觀察扁蟲的光避性是否受光的波長影響

2. 步驟:

- (1) 以滴管取40隻扁蟲,以肉眼判斷盡量避免取樣到無眼點的個體並以燒杯盛裝。
- (2) 架設不同色光光源,並將自製長型跑道放置到適當位置,再將整個實驗裝置移置暗室
- (3) 打開光源,利用照度計測量後,標籤紙註記跑道上各位置照度,並固定起點(近光源)、終點(遠光源)之照度
- (4) 將 40 隻扁蟲用滴管滴在跑道起點(近光源)
- (5) 靜置 30 分鐘, 待個體不再移動完全穩定後紀錄結果

【實驗三、族群散布實驗】



圖 4-3-1 、 海水生態缸

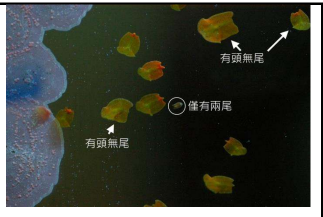


圖 4-3-2 、 海水生態缸玻璃壁上扁蟲

說明:藉由觀察海水缸中扁蟲棲地的位置,進行分布密度計算,初步了解其生存方式與以及 對於不同物質的棲息偏好。

步驟:

- (1) 對缸中材質進行分類,進行取樣。
- (2) 在海水中將扁蟲由取樣物清出並統計數量。
- (3) 用方格紙量測取樣物面積。
- (4) 進行密度計算。
- (5) 重複以上步驟三次並將數據平均。

【實驗四、棲地模擬實驗】

說明:在觀察到野外扁蟲的棲息情況後,我們自製模擬棲地,證實扁蟲的分布情形是其 光聚性與光避性平衡後的結果。

步驟:

- 1.自製模擬棲地跑道,使用透明玻璃為主體,模擬洞穴則使用遮光材料包覆(圖 4-4-1)。
- 2.滴管取50隻扁蟲,用燒杯盛裝,並將自製棲地模擬跑道裝滿海水。
- 3.將扁蟲滴在起點。
- 4.將起點朝向向陽處,終點朝向相反方向。
- 5.相隔一日後紀錄扁蟲分布情形。

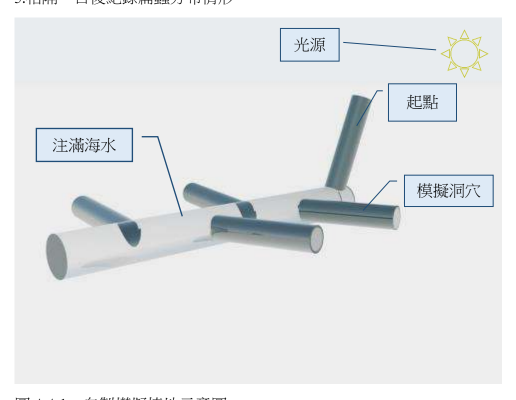


圖 4-4-1、自製模擬棲地示意圖

【實驗五、光反應效率實驗】

原理:

- 1. 指示劑褪色:
 - (1) 希爾反應- (2H) _2 O+2DCPIP→2DCPIPH_2+O_2
 - (2) 光反應- $2H_2O \rightarrow 4H^+ + 4e^- + O_2$
 - (3) 光反應中的水解作用產生電子,而 DCPIP 取代了 NADP+接受電子而還原褪色。
- 2. 共生藻分離:
 - (1) 利用滲透壓差將扁蟲溶解,而共生藻因有細胞壁保護可維持細胞形狀故仍可存 活(圖 4-2-1)。

步驟:

- 1. DCPIP(2,6-dichlorophenolin dophenol) 氧化型藍色電子接受劑 指示劑的配置:
 - (1) 將 42mg NaHCO3 溶於 50mL 蒸餾水, 攪拌使之均勻混合。
 - (2) 將碳酸氫鈉溶液加入 50mL DCPIP, 再加水至 200mL。
 - (3) 用深色瓶盛裝,再用鋁箔紙將整瓶溶液包覆後存放於冰箱。

2. 實驗組:

- (1) 各取 15 隻扁蟲至五支離心管內,加生理食鹽水靜置 20 分鐘使其溶解破裂。
- (2) 將樣本離心(5000轉3分鐘)後將上清液去除,加入 0.5mL 海水作緩衝液,以及 配置好的 DCPIP 溶液一滴。
- (3) 將樣本置於振盪器上 1-2 分鐘, 使沉澱物、緩衝液、指示劑均勻混和。
- 3. 對照組:另取5支離心管,加入海水0.5mL及DCPIP溶液一滴作為對照組。
- 4. 利用照度計控制好各色光環境之光強度(390~410 lux),將五組實驗組和對照組置於 五種色光環境內,並靜置 40 分鐘。
- 5. 四十分鐘後取出並二次離心(3000轉5分鐘)後取上清液,並利用顯微光譜儀及其軟體測量波長450nm光之穿透率,每組紀錄二十次後取平均值。
- 6. 重複進行實驗五次以進行分析。

伍、研究結果

一、物種的鑑定

(一) 外型描述

1. 顯微鏡下的三尾扁蟲(Convolutriloba),可以清楚看到明顯的分岔成三節的尾巴,以及眼點、口等構造,我們以體長和體寬定義個體大小並將海水缸內三尾扁蟲(Convolutriloba)以體型區分為五種類別如(表 5-\1-1)

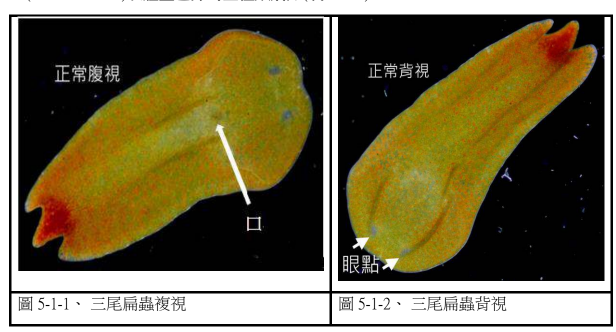


表 5-1-1、三尾扁蟲各型態大小						
體型描述	長(mm)	寬(mm)				
極小型個體	0.59	0.43				
小型個體	0.86	0.52				
半體	0.81	1.15				
正常個體	1.36	0.70				
大型個體	2.34	0.73				

2. 三尾扁蟲(*Convolutriloba*)的無性生殖,我們只觀察到橫向的斷裂生殖(Fragmentation reproduction),剛分裂完的個體可分為前半與後半,最大的差異在於前半段個體具眼域,後半段個體尚未發育出眼域。

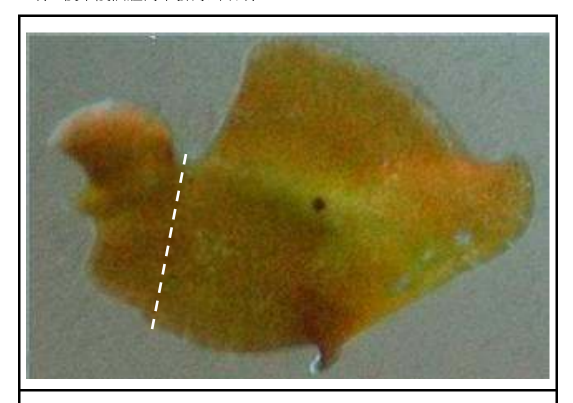
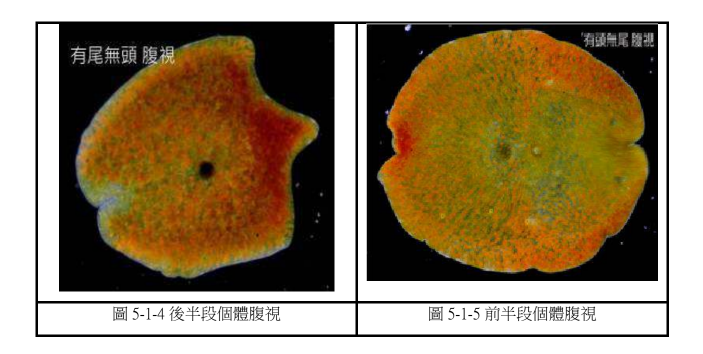


圖 5-1-3 三尾扁蟲(Convolutriloba)橫向斷裂生殖



3. 共生藻(Zoochlorellae): 顯微鏡下可以清楚看到三尾扁蟲(Convolutriloba)體內遍布著 共生藻,這種共生藻隸屬 Zoochlorellae 屬,種尚未被鑑定,這些共生藻的主要功能 為提供三尾扁蟲能量,由於扁蟲繁殖、移動皆須消耗大量能量,卻無觀察到有進食 的行為,故共生藻對其生存是不可或缺的



圖 5-1-6、三尾扁蟲體背背視圖,頭朝右

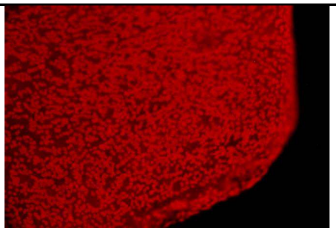


圖 5-1-7 螢光顯微鏡下的三尾扁蟲 註:紅色亮點為共生藻

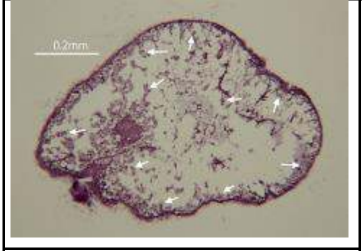


圖 5-1-8、三尾扁蟲 切片組織記錄

註:箭頭所指處為共生藻

4. 體表色素細胞:橘色體表是三尾扁蟲(Convolutriloba)的特色之一,在顯微鏡下我們觀察到許多色素細胞,針對這些色素細胞目前尚未找到相關文獻著述其功能,然而一連串實驗之後我們對它的功能有合理的推測,詳見討論。

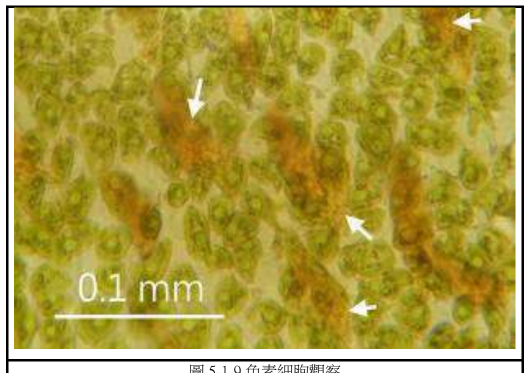
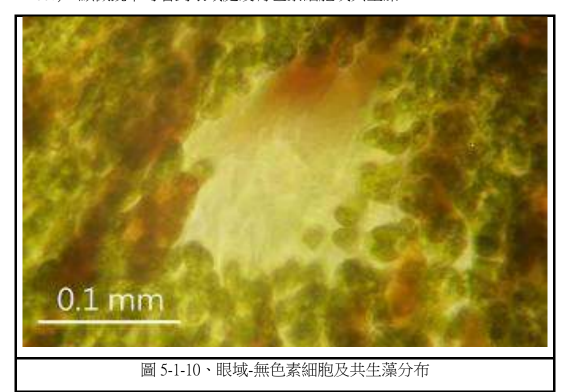


圖 5-1-9 色素細胞觀察 註: 新頭所指處為色素細胞

5. 眼域(eyefields):扁蟲有一對眼域作為感光構造,且感光能力敏銳(Shannon, et al, 2007),顯微鏡下可看到眼域處沒有色素細胞或共生藻。



6. 我們將三尾扁蟲(Convolutriloba)斷裂生殖的新個體後半段,也就是尚未發育出眼域的個體與正常個體照光進行比較,在這種照度的強光環境下即使是活動力差的個體也都會有反應,由此結果可知有無眼域確實是避強光行為的決定因子。

表 5-1-2 後半段體與正常個體三尾扁蟲在不同照度差環境下的行為 註:「 - 」表示無反應;「+」表示遠離強光源,趨向弱光源							
強光源 弱光源 照度差 後半體(無眼域) 全體(有眼域)							
2190(lx)	1380(lx)	810(lx)	-	+			
1980(lx)	1470(lx)	510(lx)	-	+			
1570(lx)	1410(lx)	180(lx)	-	+			

(二) 無性生殖紀錄:

目前 Convolutriloba 屬共有 4 個種被發現,如下表所示:

表 5-1-3、Convolutriloba 屬已鑑定之四種

種小名	retrogemma	hastifera	longifissura	macropyga
發表年代	1988	1990	1997	2007
發表人	Hendelberg,	Winsor	Bartolomaeus,	Shannon,
	Akesson		Balzer	Achatz
參考文獻編號	+	+	九	六
無性生殖方式	反向出芽生殖	斷裂生殖	斷裂生殖	反向出芽生殖
		只有橫裂	先横裂再縱裂	
		子代數:1	子代數:2	
無性生殖示意				
平均體型	次大	較小	較小	較大

目前只觀察到本種行橫向分裂,無法確認其不會行縱向分裂,文獻中對於扁蟲的性腺也有一些描述,但是我們在顯微鏡觀察、切片標本觀察及全埋標本觀察中皆沒有發現性腺。 只能說依照斷裂生殖的分裂方式分類上最接近 Convolutriloba hastifera、Convolutriloba longifissura 這兩個種。

二、三尾扁蟲(Convolutriloba)之生理研究

(一)【實驗一、連續黑暗實驗】30小時開始死亡,4天全數死亡

表 5-2-1 三尾扁蟲(Convolutriloba)在完全黑暗環境下的生存情形



在實驗中我們觀察到,在前30個小時,扁蟲並沒有出現個體死亡的情形,但在超過30小時後,便開始陸續出現死亡,而存活個數也在75小時左右減至一半,並在最後一天(74~96小時)內全數死亡。

(二) 【實驗二、色光跑道實驗】紅光下扁蟲無避光性,其他色光下扁蟲避光性顯著

說明:我們利用 50%個體數分布界線來表示每個色光跑道上的賽跑結果,界線以前和以 後各有 50%個體數分布。用這條界線代表該跑道上族群向弱光移動的趨勢。

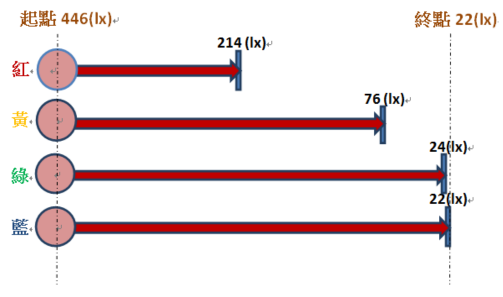


圖 5-2-1、50%個體數分布界線示意圖

結論:紅光環境下扁蟲的光避性明顯較其他色光弱,而其中又以緣、藍光的 光避性最顯著、強烈。

(三)【實驗三、族群散布實驗】

1. 海水生態缸棲息分布調查:



圖 5-2-3、海水生態缸玻璃取樣區塊示意圖

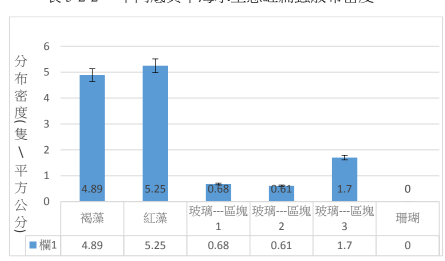


表 5-2-2、不同底質下海水生態缸扁蟲散布密度

結果:由觀察結果可知扁蟲在藻類上的散布情形最為密集,尤以紅藻為甚。此外,扁蟲 並不會附著於珊瑚上。

2. 野外棲地描述及棲地比較:

(1) 在翻查台灣各地潛水的照片時,意外發現墾丁海域野生扁蟲的紀錄,於是年初又再次前往屏東進行潛水,並成功在紅柴坑附近海域發現扁蟲的蹤影。有趣的一點是,在野外中,扁蟲僅散布在一些小型洞穴的洞口,是為十分奇特的景象。這個散布情形與缸裡大有不同,說明著扁蟲為適應不同環境裡的各種因素,在棲地的選擇上也會有所改變

表 5-2-3、海水生態缸與野外棲地之三尾扁蟲(Convolutriloba)族群散布比較 註:「一」表示無族群散佈;「+」表示有族群散佈;斜線表示無該底棲

底質環境	說明	野外-墾丁紅柴坑	海水生態缸
珊瑚	Heteroxenia	_	
	Montipora	_	
	Porites	_	
	Echinophyllia	_	
	Goniastrea1	_	
	Favia 1	_	
	Goniastrea2	_	
	Pocillopora	_	
	Millepora	_	
	Galaxea 1	_	
	Acropora	_	
	Galaxea 2	_	
	穗軟珊瑚		_
礁石	活石或珊瑚骨骼	_	+
藻類	大型綠藻、紅藻及褐藻	_	+
礁石洞口		+	_

(2) 地點:屏東縣墾丁紅柴坑珊瑚礁海域

深度:八公尺

水温:24℃

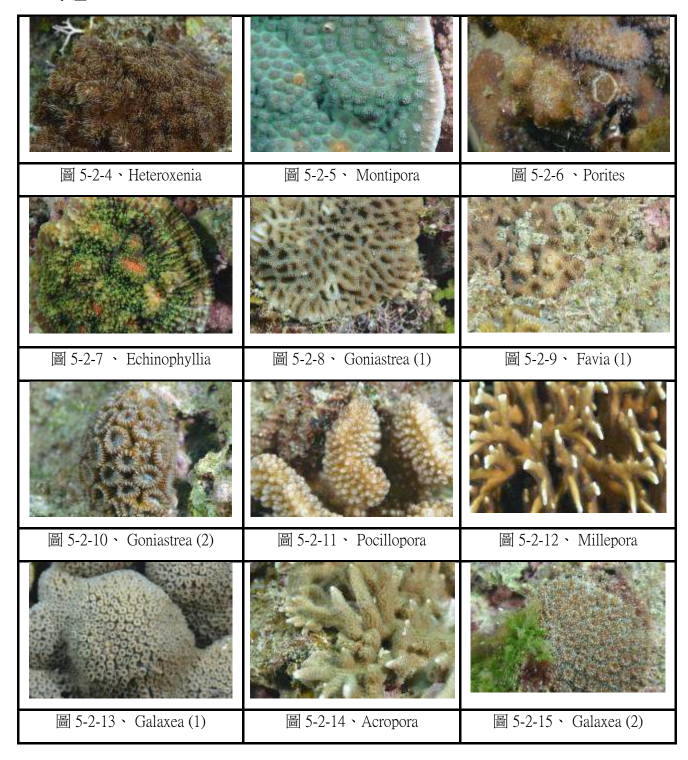




圖 5-2-20、礁石洞穴口 遠觀

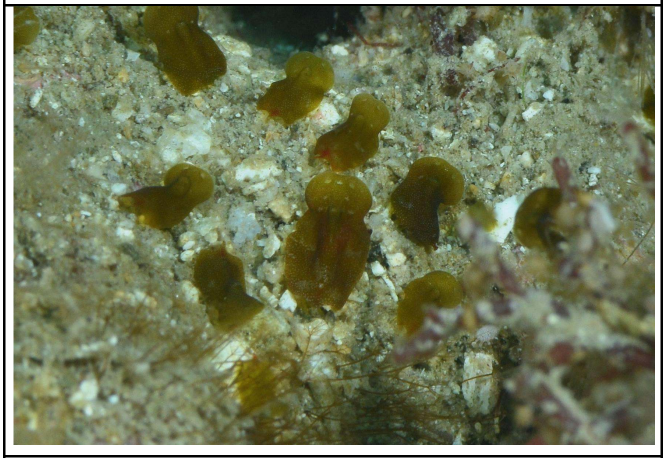


圖 5-2-21、礁石洞穴口 近視

(四) 【實驗四、棲地模擬實驗】

說明:我們將模擬棲地分成多個區域,如示意圖 5-2-4,並討論兩種情形-連續照光與 自然光 源,差異在於自然光源組經過了白天→黑夜→白天的過程。此外我們定義洞穴□管 中(0-4cm)管□組成的區域,由此進行比較。

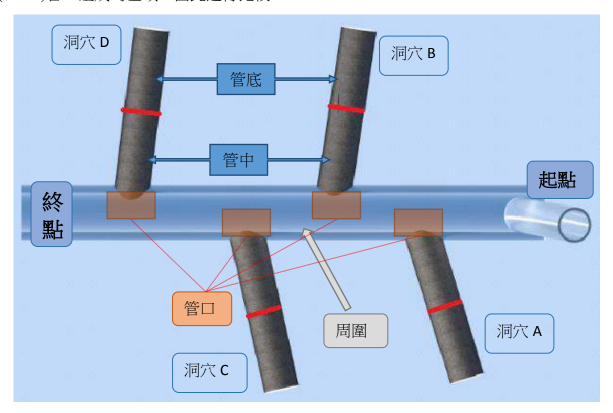
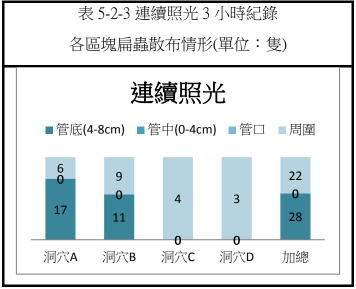
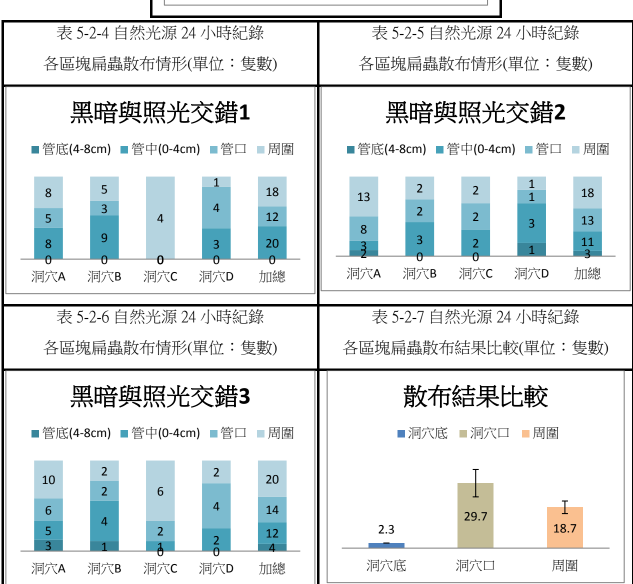


圖 5-2-22 模擬棲地分區示意圖

結論: 從表中可以看出在連續照光的情況下,躲進洞裡的扁蟲皆分布於管底(4-8cm)處,而自然光源,有隔夜的實驗組,扁蟲卻大多散布於管內(0-4cm)至管口處,也就是我們定義的洞穴口,由此得知野生棲地的情況是經過日夜變化後才會出現的散布情形。





三、三尾扁蟲(Convolutriloba)體內共生藻(Zoochlorellae)之生理研究

(一) **【實驗五、光反應效率實驗】**不同色光下共生藻的光合作用效率比較

₹	長 5-3-1 實縣	儉組與對照約	狙 450nm 光	穿透率差值	1	說明
	白	紅	黄	綠	藍	我們定義對照組與其對
data1 data2 data3 data4 data5	0.025 0.02 0.016 0.006 0.002	0.073 0.054 0.069 0.087	9.021 0.022 0.002 0.021 0.004	0.031 0.008 0.007 0.015 0.012	0.0190.0080.020.0150.01	應實驗組的 450nm 光穿透率差值為其反應效益,差值越大表示指示劑還原比例越高,即光反應效率越高。我們重複相同實驗五次以進行
表 5-3-	-2、實驗絲	且與對照組	450nm 光穿	^至 透率差值 [長條圖	分析。
0.1 0.08 0.06 0.04 0.02		計照組450 n	m 光穿透2	ጆ差值比較	台紅黃綠藍	從長條圖可以明顯看出 紅光源組的數據遠大於 其他色光源組,ANOVA 分析、T檢定結果為顯 著差異。
表 5-3-3 0.1 0.09 0.08 0.07 0.06 0.05 0.04 0.03 0.02 0.01 0	*	對照組 4501		率差值之平 藍 藍	均值 □■■■ □■□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□	*表示顯著差異(P<0.05),誤差值取95%信賴區間

表 6-2-1 紅光與的	∃光 T 檢定	顯著差異		表 6-2-2 白光與終	绿光進行 T	檢定-P>0.05
	白光	紅光			白光	綠光
平均數	0.0138	0.074		平均數	0.0138	0.0146
變異數	9.22E-05	0.000191		變異數	9.22E-5	9.43E-05
觀察值個數	5	5		觀察值個數	5	5
自由度	4			自由度	4	
T統計	-6.12059			T 統計	-0.17079	
P(T≦t)單尾	0.001805			P(T≦t)單尾	0.436339	
臨界值:單尾	2.131847			臨界值:單尾	2.131847	
表 6-2-3 白光與藍	蓝光進行 T	檢定- P>0.0	5	表 6-2-4 白光與資	黃光進行 T	檢定- P>0.05
	白光	藍光			白光	黄光
平均數	0.0138	0.0144		平均數	0.0138	0.14
變異數	9.22E-05	2.83E-05		變異數	9.22E-05	0.000102
觀察值個數	5	5		觀察值個數	5	5
自由度	4			自由度	4	
T 統計	-0.14569			T 統計	-0.04241	
T 統計 P(T≦t)單尾	-0.14569 0.445605			T 統計 P(T≦t)單尾		
	0.445605				0.484102	
P(T≦t)單尾	0.445605 2.131847	五組資料進	行 A	P(T≦t)單尾	0.484102 2.131847	
P(T≦t)單尾	0.445605 2.131847	五組資料進 自由度	行 A	P(T≦t)單尾 臨界值:單尾 NOVA 分析-顯著	0.484102 2.131847 音差 異	臨界值

陸、討論

一、 三尾扁蟲(Convolutriloba)分類學研究

- (一) 根據無性生殖方式、外型比對等,尚無法鑑定其品種,確定為台灣新紀錄屬 (Convolutriloba),也有可能為自然界四個已知種之外的新種。目前已製作全埋標本、 酒精標本,並預定永久典藏於台灣博物館,以及95%酒精保存預定做進一步的DNA 鑑定。
- (二) 顯微鏡下可以清楚看到共生藻在扁蟲體內分布均勻,可知其共生於扁蟲組織之間,而有行光合作用的功能,且 Shannon et al, 2007 指出扁蟲的養分完全來自於其體內共生藻之光合作用,可見扁蟲與共生藻之間的關聯性非常密切,甚至可以用來解釋扁蟲的行為。由於本種扁蟲尚未被觀察到進食的行為,與 Shannon 的研究對象仍可進食略有不同,因此我們研究的種類,其與共生藻間的相互依存程度,推測更加緊密。
- (三) 眼域(eyefields):扁蟲的光行為被推測是由滲透壓控制(Shannon III,2007),此推測並不成立。從(表 5-1-1)中可以看出是否有避光現象應以有無眼域為主要因素,不具眼域的個體不管滲透壓如何都不會有光行為,然而不具眼域的個體如何在無法感光的情況下與共生藻穩定共生,以及其選擇棲地的依據為何仍需進一步探討,但確定的是眼域這個構造對於扁蟲的光行為有決定性的影響。從(圖 5-1-10)觀察到眼域無共生藻及色素細胞的特性,代表該處並無受到共生藻影響、亦無色素細胞的保護,間接證明了扁蟲確實靠眼域來感應各種色光。
- (四) 色素細胞: 已知表皮色素細胞與扁蟲的防禦、分泌等功能有關,但其真正功能並不明白(中文文獻二)。我們合理推測這就是扁蟲演化出的藍光保護構造,首先橘紅色讓我們聯想到短波長光的吸收,再加上【實驗五、光反應效率實驗】的結果,藍光都不被共生藻所喜好甚至可能對其造成傷害,又從相關文獻中找到先例,某些種的干貝及海鞘都有類似藍光保護裝置緊密的分布於體表,且這些分泌物都與共生藻的刺激有關(Ishikura et al,1997、Maruyama et al, 2003、Hirose et al, 2004、Hirose et al, 2007),不同的是干貝及海鞘都屬無法移動的生物,而扁蟲具移動能力可以找尋適合自己生存的場所,躲避藍光並降低其造成的傷害,或許也是因為如此其色素細胞的分布並不緊密,從(圖 5-1-9)可發現,藍光依然可從縫隙中穿透,也因此才會有特殊的光行為-光避性(photophobia)與光聚性(photoaccumulation)

(五) 有關三尾扁蟲的研究主要來自世界各大水族館的觀察報告,至今沒有任何野外 棲地的發現,本研究的海水生態缸來自屏東海生館,並意外的在墾丁紅柴坑鄰近海 域發現野生族群,此地點與海生館距離僅十多公里,故推論本種極可能是原生的物 種。雖然海生館亦同時與國際各大水族館進行水族交流,但本種仍與同屬其他四種 具部分差異,因此進一步鑑定本種是否為新種是未來十分重要的研究。

二、 三尾扁蟲(Convolutriloba)生理學研究

(一) 扁蟲的生理

【實驗一、連續黑暗實驗】中可以看到在完全黑暗環境下扁蟲 30 小時候開始死亡, 4天全便數死亡,相同環境條件,在有餵食的情況下扁蟲則可生存至近 19 日 (Shannon III ,2007),但本種並無觀察到有進食的行為,故其對共生藻的依賴性更大, 光避性與光聚性等光行為的生理意義也更顯著。【實驗二、色光跑道實驗】中則可 以看出光避性的程度確實受到色光環境影響,相對其他色光而言,紅光環境下扁蟲 光避性最不顯著。數據處理上我們以 50%個體數分布界線呈現趨勢,實際上許多 個體甚至完全沒有光避性行為,而散布在照度強的起點附近。

(二) 共生藻的生理

處理【實驗五、光反應效率實驗】數據時,先將五組資料進行 ANOVA 分析,探討其光反應效率是否與不同色光環境有關係,ANOVA 分析結果顯示五組資料顯著差異,代表色光確實影響著共生藻行光合作用的效率。更進一步處理,將四種色光的反應效益分別與白光做 T 檢定分析,檢定不同色光是否有不同影響。 T 檢定的結果只有紅光與白光呈現顯著差異,也就是四種色光底下,只有紅光環境下共生藻的光反應效率明顯提升。這個結果也與扁蟲野外棲息地的環境條件相符,大部分短波長光已無法穿透至海底八公尺深處,換句話說該環境裡的可見光主要應由紅光組成,故扁蟲體內共生藻利用紅光效率最高是合理的。

(三) 共生藻(Zoochlorellae)與三尾扁蟲(Convolutriloba)的共生關係

從**【實驗一、連續黑暗實驗**】扁蟲在四天內快速的死亡現象,可以看出在共生關係中,共生藻行光合作用所產生的養分對於扁蟲有非常大的重要性,是扁蟲生存所須能量的主要來源,同時,我們也再觀察中發現扁蟲體型縮小,顯示其體內共生藻的死亡,因此,扁蟲必須對光線具備敏感性並移動,使共生藻足以行光合作用,使扁蟲與共生藻皆能生存,為互利共生行為。

從【實驗二、色光跑道實驗】和【實驗五、光反應效率實驗】歸納出的結論,紅光對兩者造成的影響不同於其他色光,扁蟲在紅光下光避性弱,共生藻在紅光下光反應效率高,讓我們不得不將兩者連結成為扁蟲共生的理論,也就是扁蟲在紅光下的行為不同主要是因為這個環境適合共生藻行光合作用,間接的幫助自己獲得足夠能量,因此可以將紅光比喻成兩者共生關係的媒介,這個理論可以合理的推廣至其他色光,也就是扁蟲光避性的強弱,決定於共生藻在該色光環境下是否能有效行光合作用。眼域不具共生藻的特性(圖 5-1-1),再加上扁蟲體內的能量來源完全來自共生藻的光合作用(Shannon, et al, 2007),證明了兩者的共生關係其實也存在彼此控制的機制,扁蟲利用眼域感光控制共生藻,而共生藻提供能量控制扁蟲。

三、 三尾扁蟲(Convolutriloba)生態學研究

比較扁蟲在海水生態缸與野生棲息地的散佈情形後,發現兩者結果差異極大,因此再多對於缸內的觀察或統計資料意義都不大,不同環境會導致扁蟲在選擇棲息地時有截然不同的結果。探討完扁蟲與共生藻的共生關係後,便可以從共生的角度來解釋扁蟲的光行為。光避性不是完全的避光,光聚性也不是完全的光聚,而是取決於扁蟲為提高共生藻效率而聚集在光照處還是為抑制共生藻行光合作用而躲到暗處,這也解釋了扁蟲在野外棲地分布情形。【實驗四、棲地模擬實驗】也證明了避光與光聚是需要時間調節的過程,而實驗室內光照、黑暗交錯的環境就彷彿在野外的扁蟲經歷無數白天黑夜的變化,而自然的處在洞穴與外界的交界附近。

四、 教案設計探討活動

配合基礎生物(下)第六單元-生物與環境,兩物種間的交互作用與利害關係。

- (一) 名稱:扁蟲與共生藻的互利共生
- (二) **目的**:藉由不同色光下,扁蟲的行為以及共生藻的光反應效率,推論兩者的互利共 生關係。
- (三) **說明:** 扁蟲能夠選擇紅光環境棲息,有利於共生藻行光合作用,而光合作用產生的 養分提供扁蟲繁殖、生長所需能量,藉此可知兩者為互利共生
- (四) **器材**:分離後的共生藻、離心管、離心機、振盪器、各色光 LED、顯微光譜儀(可用 分光光度計取代)、玻片、滴管、DCPIP(光反應褪色指示劑)、自製長型跑道、扁蟲、 照度計

(五) 步驟:

- 1. 扁蟲的避光行為
 - (1) 將自製長型跑道固定於光源前方適當距離,
 - (2) 以照度計控制光強度並以標籤紙標示跑道上各位置照度
 - (3) 將扁蟲放在跑道起點,等個體完全不移動時記錄結果
- 2. 共生藻光反應效率檢測
 - (1) 將分離出的共生藻用離心管盛裝
 - (2) 加入海水 0.5 mL 及 DCPIP 一滴
 - (3) 取一空離心管加入海水 0.5 mL 及 DCPIP 一滴作為對照組
 - (4) 將實驗組與對照組放置於設計好的色光環境內
 - (5) 40~50 分鐘後將樣本離心 3000 轉 5 分鐘

(六) 結果:

- 1. 扁蟲的避光行為
 - (1) 以50%個體數分布界線呈現趨勢
- 2. 共生藻光反應效率檢測
 - (1) 取上清液量測 450nm 光吸收度或穿透率值
 - (2) 比較不同色光環境的數據,可利用 ANOVA 檢定、T 檢定等統計方法來分析數據比較差異

(七) 問題與討論:

- 1. 試以扁蟲生存的環境探討紅光為兩者共生媒介的原因
- 2. 為什麼 DCPIP(2,6-dichlorophenolin dophenol)能用於檢定光反應效率,其原理?
- 3. 試想扁蟲與共生藻的共生關係具有什麼樣的生態意義?

柒、結論

- 扁蟲在紅光下光避性弱;在綠、藍光下光避性強。
- 體內共生藻(Zoochlorellae)在紅光下光反應效率高;在綠、藍光下光反應效率低。
- 光聚性與光避性的形成是扁蟲與共生藻兩者的共生關係,彼此控制的結果
- 眼域為影響扁蟲光行為的主要因素,而色素細胞極可能為其藍光保護構造。
- 首次發現三尾扁蟲(Convolutriloba)野外棲地並模擬成功,在光照、黑暗交錯環境下扁蟲 會分布在黑暗洞穴附近,是光避性與光聚性調節的自然結果。
- 種類鑑定證據不足,本種最接近目前已知四個種中的 Convolutriloba longifissura。

捌、未來展望

目前儲有酒精標本,以期將來做 DNA 鑑定與基因庫比對,如此便有更確鑿的證據來確定我們的研究生物是否為新種。一個生物體,不需進食而靠光和氧即可存活,這個驚人的現象值得深究,礙於儀器與研究技術,我們無法深入探討扁蟲體內共生藻除了提供能量,是否還提供了一些生命必要的元素。由於扁蟲為適應環境而產生的特殊光行為,以及與體內共生藻的特殊共生關係是長期演化而形成的模型,我們期許能在自然界中發現更多類似案例或著能把這個模型擴大,推廣至其他神秘的海洋生物。

玖、參考文獻

一、中文文獻

- (一) 基礎生物(下)第六章 兩物種間交互作用
- (二) 海洋舞者-台灣的海扁蟲 2014 海洋生物博物館

二、英文文獻

- (—) Ishikura, M., C. Kato, and T. Maruyama. "UV-absorbing substances in zooxanthellate and azooxanthellate clams." *Marine Biology* 128.4 (1997): 649-655.
- (二) Maruyama, Tadashi, Euichi Hirose, and Masaharu Ishikura. "Ultraviolet-light-absorbing tunic cells in didemnid ascidians hosting a symbiotic photo-oxygenic prokaryote, Prochloron." *The Biological Bulletin* 204.2 (2003): 109-113.
- (三) Hirose, Euichi, et al. "Ultraviolet absorption in ascidian tunic and ascidian-Prochloron symbiosis." *Journal of the Marine Biological Association of the UK*84.04 (2004): 789-794.
- (四) Hirose, Euichi, and Mamiko Hirose. "Body colors and algal distribution in the acoel flatworm Convolutriloba longifissura: histology and ultrastructure." *Zoological science* 24.12 (2007): 1241-1246.
- (五) Shannon, Thomas, Walter I. Hatch, and William K. Fitt. "Evidence of photosynthate translocation in an algal-acoel symbiotic system: An in vivo, qualitative approach."

 Journal of Experimental Marine Biology and Ecology382.1 (2009): 69-75.

- (六) III, Thomas Shannon, and Johannes G. Achatz. "Convolutriloba macropyga sp. nov., an uncommonly fecund acoel (Acoelomorpha) discovered in tropical aquaria." *Zootaxa* 1525 (2007): 1-17.
- (七) Åkesson, Bertil, et al. "Fission in Convolutriloba longifissura: asexual reproduction in acoelous turbellarians revisited." *Acta Zoologica* 82.3 (2001): 231-239.
- (八) Gschwentner, Robert, et al. "Fine structure and evolutionary significance of sagittocysts of Convolutriloba longifissura (Acoela, Platyhelminthes)." *Invertebrate Biology* (1999): 332-345.
- (九) Bartolomaeus, T., and I. Balzer. "Convolutriloba longifissura nov. spec.(Acoela)-the first case of longitudinal fission in Plathelminthes." *Microfauna Marina* 11 (1997): 7-18.
- (+) Winsor, L. "Marine turbellaria (Acoela) from north Queensland." *Memoirs of the Queensland Museum* 28.2 (1990): 785-800.
- (+-) Hendelberg, Jan, and B. Åkesson. "Convolutriloba retrogemma gen. et sp. n., a turbellarian (Acoela, Platyhelminthes) with reversed polarity of reproductive buds." *Fortschr Zool* 36 (1988): 321-327.
- (+=) Shannon III, Thomas. "Photosmoregulation: Evidence of host behavioral photoregulation of an algal endosymbiont by the acoel *Convolutriloba Retrogemma* as a means of non-metabolic osmoregulation."

【評語】040705

- 非常有創意的作品,對相關研究及與前人研究的異同,有明確 及專業的分析及表達。
- 2. 建議加強實驗紀錄的完整性。
- 3. 鼓勵繼續努力,對獨特之處作更深入探討,將會是很有潛力的 作品。