

تشکیل بایو فیلم توسط سودوموناس های فلورسنت و نقش آن در کنترل بیولوژیک بیماری

پاخوره گندم در اثر قارچ *Gaeumannomyces graminis var. tritici*سمیه الوانی^{۱*} - حمید روحانی^۲ - ماهرخ فلاحتی رستگار^۳ - مسعود احمدزاده^۴

تاریخ دریافت: ۸۸/۱۰/۲۸

تاریخ پذیرش: ۸۹/۹/۲

چکیده

نقش سودوموناس های فلورسنت در کنترل بیولوژیک بیماری پاخوره گندم با عامل قارچ *Gaeumannomyces graminis var. tritici* (Ggt) در سال های اخیر توسط بسیاری از محققین مورد توجه قرار گرفته است. تشکیل بایو فیلم توسط سودوموناس های فلورسنت در کنترل بیماری های گیاهی از اهمیت فراوانی برخوردار است. برای مطالعه این پدیده، ۱۳۰ جدایه سودوموناس فلورسنت از ریزوسفر گندم در نواحی مختلف استان خراسان جداسازی شد و از این میان ۲۱ جدایه بر اساس توانایی بازدارندگی از رشد قارچ Ggt در روش کشت متقابل انتخاب شدند. جدایه های انتخاب شده از نظر تشکیل بایو فیلم مورد ارزیابی قرار گرفتند و چسبندگی جدایه ها به پلیتهای شیشه ای در طول موج ۴۹۲ نانومتر بررسی شد. نتایج نشان داد که شش جدایه F1، F3، F4، F141، P4 و 2-79 دارای توانایی تولید بایو فیلم بودند. نتایج آزمایشهای گلخانه ای نیز نشان داد که این جدایه ها نسبت به سایرین دارای توانایی بیشتری در بیوکنترل بیماری پاخوره گندم بودند. جدایه های F1، F3، F4، F141، P4 و 2-79 شدت بیماری را به ترتیب به میزان ۰.۷۹، ۰.۸۰، ۰.۷۷، ۰.۷۹ و ۸۰ درصد کاهش دادند؛ در حالی که در سایر تیمارها که تشکیل بایو فیلم مشاهده نشده بود میزان کاهش بیماری بسیار اندک بود، بطوریکه در جدایه F140 تنها ۱۰٪ کاهش در میزان بیماری ناشی از قارچ Ggt در بوته های گندم به ثبت رسید. از سوی دیگر بررسی های انجام شده روی میزان همبستگی بین قابلیت بیوکنترل جدایه های برتر و تشکیل بایو فیلم در آنها نشان داد که همبستگی معنی دار بالائی (۰/۸۴) بین این دو خصوصیت وجود دارد. نتایج این تحقیق بیانگر نقش مهم تولید بایو فیلم توسط سودوموناسهای فلورسنت و ارتباط آن با قابلیت بیوکنترلی آنها در مباحثه. این پدیده را شاید بتوان به کلنیزاسیون بهتر و با دوام تر جدایه های تشکیل دهنده بایو فیلم در سطح ریشه و در منطقه ریزوسفر نسبت داد.

واژه های کلیدی: بایو فیلم، بیوکنترل، پاخوره گندم، سودوموناس فلورسنت، *Gaeumannomyces graminis var. tritici*

مقدمه

کلنی از سطح جدا نگردد، با استفاده از ساختارهای چسبنده مانند پیلوسها عمل تثبیت بر روی سطح را انجام می دهند. تشکیل بایو فیلم طی پنج مرحله شامل: اتصال برگشت پذیر، اتصال برگشت ناپذیر، تشکیل ساختارهای قارچ مانند دارای کانال، تثبیت و پراکنش صورت می پذیرد. پراکنش سلول ها از کلنی بایو فیلم مرحله ضروری سیکل تشکیل بایو فیلم است. این عمل سبب کلونیزه شدن سطوح بیشتری توسط بایو فیلم می گردد. آنزیم هایی مثل dispersin B و deoxyribonuclease سبب تحلیل ماتریکس خارج سلولی شده و مهم ترین نقش را در پراکنندگی بایو فیلم ایفا می کنند (۱۸ و ۲۲). بر این اساس می توان نتیجه گرفت آنزیم های منهدم کننده ماتریکس بایو فیلم به عنوان عوامل ضدبایو فیلم مفید می باشند (۲۳ و ۳۹). در تحقیقات اخیر یک پیام آور اسید چرب به نام cis-2-decenoic acid کشف گردیده است که مسئولیت پراکنش و جلوگیری از رشد بایو فیلم را انجام می دهد (۶). بایو فیلم اغلب بر روی سطوح جامد

بایو فیلم^۵ توده ای از میکروارگانیسم ها می باشد که در آن توده، سلول ها به سختی به یکدیگر و سطحی که بر روی آن قرار گرفته اند چسبیده اند. این سلول های چسبیده و محکم، به وسیله ماتریکس تولید شده حاصل از مواد پلیمری خارج سلولی^۶ سخت در هم قرار گرفته اند. بایو فیلم ممکن است در سطوح زنده و یا غیر زنده تشکیل گردد (۱۱، ۳۲ و ۳۳). با تشکیل بایو فیلم سلول ها از نظر فنوتیپیکی تغییر پیدا می کنند که در این عمل ژن های بسیاری دخیل هستند (۱) ، ۱۰ و ۱۳). تشکیل بایو فیلم با چسبندگی میکروارگانیسم به سطح مربوطه شروع می شود. اولین کلنی ها اتصال ضعیفی را با سطح برقرار می کنند. به نحوی که تحت یک نیرو به سطح چسبیده و چنانچه

۱، ۲ و ۳- به ترتیب دانشجوی کارشناسی ارشد، دانشیار و استاد گروه بیماری شناسی گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد

(*)- نویسنده مسئول: (Email: somaye5778@gmail.com)

۴- دانشیار، گروه بیماری شناسی گیاهی، دانشگاه تهران

5-Biofilm

6- Extracellular Polymeric Substance (EPS)

را در پلیت نشان دادند می باشد (۲۹). با توجه به این مطالب در این تحقیق سعی بر آن شد که تشکیل بایو فیلم در سودوموناس‌های فلورسنت مورد بررسی قرار گیرد و به ارتباط بین تشکیل بایو فیلم و کاهش بیماری پاخوره گندم پرداخته شود.

مواد و روش‌ها

جداسازی باکتری‌های سودوموناس فلورسنت

تعداد ۶۰ نمونه خاک (شامل ریشه‌های گندم همراه با خاک ریزوسفری اطراف آن) از مناطق مختلف استان‌های خراسان جمع‌آوری گردید. سپس یک گرم از خاک ریزوسفری از نمونه‌ها جدا و آنگاه با استفاده از آب پپتون (پپتون ۲ گرم؛ آب ۱۰۰ mL) سریهای رقت تهیه شد. رقت‌های مختلف روی محیط کشت کینگ ب آگار (KB^۲) پخش شدند و تست‌های پتری در انکوباتور در دمای ۲۸°C قرار گرفتند. پس از گذشت ۲۲-۴۸ ساعت، باکتری‌ها خالص سازی شده و پرگنه‌های واجد نور فلورسنت توسط نور ماوراء بنفش (طول موج ۳۶۵ نانومتر) شناسایی شدند.

شناسایی سودوموناس‌های فلورسنت

برای تشخیص جدایه‌های سودوموناس فلورسنت، جدایه‌ها از نظر واکنش‌های کاتالاز، اکسیداز، رشد بی هوازی، گرم، تولید آرژینین دهیدرولاز، هیدرولیز نشاسته، هیدرولیز ژلاتین، تولید لوان از سوکروز روی محیط آگار مغذی حاوی سوکروز پنج درصد، احیای نیترات، تولید رنگدانه فلورسنت روی محیط کینگ ب، رشد در ۴ و ۴۱ درجه سانتی گراد و آزمون‌های استفاده از منابع قندی مختلف مورد بررسی قرار گرفتند (۲۵ و ۳۵).

بررسی اثر بازدارندگی سودوموناس‌های فلورسنت نسبت

به قارچ *Gaeumannomyces graminis var. tritici*

بدین منظور از محیط‌های کشت PDA و KB استفاده شد. پس از رشد ۲۴ ساعته جدایه‌های باکتری بر روی محیط کشت کینگ ب آگار در دمای ۲۸°C این جدایه‌ها در فاصله ۰/۵ سانتی متری لبه تشک پتری به صورت نقطه ای کشت داده شدند و قطعه ای از قارچ Ggt که تحت نام جدایه TI از نواحی آلوده به بیماری پاخوره در استان مرکزی جداسازی شده بود در وسط پتری قرار داده شد. پس از قرار دادن پتری‌ها به مدت چهار روز در ۲۵°C، قطر هاله بازدارندگی در مورد جدایه‌های مختلف اندازه گیری و مورد مقایسه با شاهد قرار گرفتند. این بررسی در قالب طرح کاملاً تصادفی در سه تکرار برای

یافت می گردد. ولی بر روی سایر سطوح و همچنین روی اندام‌های گیاهی نیز یافت می گردد. بسیاری از میکروارگانیسم‌ها مثل باکتری ها، پروتوزوا، قارچ ها، جلبک‌ها قادر به تشکیل بایو فیلم می باشند. در تشکیل بایو فیلم موادی تولید می گردد که باکتری‌های منفرد توانایی تولید آن را ندارند (۶، ۱۸ و ۳۴). نتایج مختلف نشان داده است که مقاومت در برابر آنتی بیوتیک‌ها در بایو فیلم به ۱۰۰۰ برابر افزایش پیدا می کند. به این ترتیب نقش مهم آن در کلنیزه کردن، مشخص می گردد (۳۶). در میان باکتری ها، به باکتری‌های گرم منفی در این رابطه توجه بسیاری شده است (۲۷ و ۳۱). باکتری *Pseudomonas aeruginosa* به عنوان مدل برای بررسی‌های تشکیل بایو فیلم مورد استفاده قرار می گیرد (۱۴ و ۱۵). بررسی‌ها نشان داده است در تشکیل بایو فیلم در این باکتری تاژک، پیلوسهای نوع چهارم و آگزوپلی ساکاریدها نقش مهمی دارند (۲۰ و ۳۷). تحقیقات انجام شده وجود چندین مکانیسم را که منشا ژنتیکی دارند در تشکیل بایو فیلم نشان می دهد. که از آن جمله می توان به پدیده احساس حد نصاب (QS^۱) و یک پیام آور جدید ثانویه تحت نام سیکلیک دی جی ام پی^۲ را نام برد. طی بررسی‌های انجام شده، نحوه تشکیل بایو فیلم در *P.aeruginosa* بسته به نوع منبع کربنی دارد که در دسترس باکتری می باشد (۵، ۱۴، ۱۵، ۱۶، ۲۴ و ۳۵).

سیستم کروم سنسینگ در مراحل مختلف تشکیل بایو فیلم تاثیر می گذارد (۲، ۲۱ و ۴۰). یکی از محاسن تشکیل بایو فیلم، حضور باکتری در سطوح گیاهی می باشد. در نتیجه متابولیت‌های تولید شده توسط باکتری از جمله آنتی بیوتیک‌ها که در تجمع بالای باکتری در مرحله تشکیل بایو فیلم تولید می شوند، در کنترل بیمارگرهای گیاهی تاثیر زیادی دارند. بررسی‌های انجام شده بر روی *P.putida* نشان داده که این باکتری سطوح ریشه را به خوبی کلنیزه کرده و سبب ایجاد سدی حفاظتی در برابر عوامل خسارت زا می گردد (۷ و ۳۰). به طور کلی اغلب میکروارگانیسم‌ها از جمله باکتری‌ها قادر به تشکیل بایو فیلم در سطح اندام‌های گیاهی می باشند. این ارتباط تاثیر تبیین کننده ای در کنترل بیماری‌های مختلف دارد (۱۲ و ۲۹). کاربرد سودوموناس‌ها همراه بذور سبب محافظت آنها در برابر عوامل بیماری زای خاکزی شده و افزایش محصول را به دنبال دارد (۳، ۸، ۱۷، ۱۹ و ۲۶). مبحث بایو فیلم و کنترل بیمارگرها، از مباحث جدیدی است که در سال‌های اخیر به آن توجه شده است. باکتری *P.chlororaphis*، از باکتری هایی می باشد که سبب کنترل بیماری پاخوره در گندم می گردد، در پژوهشی تاثیر تشکیل بایو فیلم در این باکتری و کنترل بیماری پاخوره صورت گرفت. نتایج نشان دهنده کنترل موثر قارچ Ggt در جدایه هایی که بیشترین چسبندگی

1 - Quorum sensing

2 - Cyclic-di-GMP

هر جدایه باکتری در نظر گرفته شد.

توانایی تشکیل بایو فیلم توسط جدایه‌های سودوموناس فلورسنت

در ابتدا جدایه‌های باکتریایی در محیط تریپتیکاز سوی براث (TSB) در دمای ۳۰ درجه سانتی گراد به مدت ۱۸-۲۴ ساعت رشد داده شدند؛ سپس یک میلی لیتر از این محیط کشت به ۱۰ میلی لیتر محیط TSB استریل اضافه شد و کدورت آن با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر (Apel ژاپن) در طول موج ۶۲۵ نانومتر معادل ۰/۰۸ تا ۰/۱ تنظیم گردید. ۲۵۰ میکرولیتر از این سوسپانسیون به هر چاهک در تشتکهای پلاستیکی حاوی ۹۶ چاهک انتقال داده شد. به چاهک‌های شاهد به همان میزان محیط کشت استریل بدون باکتری افزوده شد. بعد از قرار دادن تشتکها به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۰ °C، محیط حاوی باکتری رشد یافته از چاهک‌ها خارج و هر چاهک سه مرتبه توسط ۳۰۰ میکرولیتر سرم فیزیولوژی استریل شسته شد. باکتری‌های متصل به دیواره و کف چاهک، با ۲۵۰ میکرولیتر اتانول ۹۶٪ تثبیت شدند. بعد از ۱۵ دقیقه، محتویات چاهک‌ها تخلیه شد و پلیت‌ها تا خشک شدن کامل در شرایط آزمایشگاه قرار داده شدند. سپس پلیت‌ها به مدت پنج دقیقه با ۲۰۰ میکرولیتر محلول کریستال ویوله (کریستال ویوله ۲ گرم در ۲۰ میلی لیتر اتیل الکل و ۸ گرم اگزالات آمونیوم در ۸۰ میلی لیتر آب مقطر) رنگ آمیزی شدند. حال بر اساس میزان چسبندگی باکتری‌ها به چاهک‌های پلیت میزان تشکیل بایو فیلم در آنها سنجیده شد. بدین منظور تشکیل بایو فیلم به وسیله اضافه کردن ۲۰۰ میکرولیتر اسید استیک ۳۳٪ به هر چاهک صورت گرفت. سپس کدورت در طول موج ۴۹۲ نانومتر توسط دستگاه ELISA reader خوانده شد (۲۸).

آزمایش‌های گلخانه ای

در آزمایش‌های گلخانه ای تاثیر ۲۱ جدایه باکتری بر کنترل بیولوژیکی بیماری پاوره گندم مورد ارزیابی قرار گرفت. برای تهیه ماده تلقیح قارچ از محیط کشت ارزن و ماسه به نسبت ۱:۱ استفاده شد. سپس ارلن‌های حاوی ماسه و ارزن طی دو نوبت به فاصله ۲۴ ساعت از هم در دمای ۱۲۱ °C به مدت ۳۰ دقیقه استریل گردیدند. قارچ Ggt رشد یافته بر روی محیط کشت سیب زمینی دکستروز آگار ضعیف شده به مدت ۴ روز کشت داده شد و ۱۰ قطعه ۸ میلی متری از این قارچ درون هر ارلن قرار داده شد. ارلن‌ها در دمای اتاق (۲۵°C-) (۲۲) نگهداری شد، بعد از دو هفته برای رشد بهتر، ارلن‌ها را تکان داده و دو هفته دیگر نیز نگهداری شد. سپس ماده تلقیح را از ارلن خارج و در شرایط استریل کاملاً خشک داخل پاکت‌های کاغذی استریل در

دمای ۴ °C تا زمان استفاده نگهداری شدند. به منظور تهیه مایه تلقیح جدایه‌های باکتری، جدایه‌ها به مدت ۴۸ ساعت در محیط کشت Nutrient broth yeast extract agar در دمای ۲۷ °C رشد داده شدند؛ سپس با پنج میلی لیتر آب مقطر استریل از این باکتری‌ها سوسپانسیون تهیه و دو میلی لیتر از آن در محیط کشت KB کشت داده شد. از محیط جدید سوسپانسیون دیگری تهیه شد که حاوی ۰/۵ درصد کربوکسی متیل سلولز بود. در نهایت سوسپانسیونی به غلظت 10^7-10^8 واحد تشکیل دهنده کلنی در میلی لیتر^۲ (CFU/ml) تهیه

شد. این سوسپانسیون بر اساس میزان جذب در طول موج ۵۴۶ نانومتر که تقریباً برابر ۰/۱ می باشد تعیین می گردد. بذور ضد عفونی شده گندم رقم فلات به مدت ۴۵ دقیقه در سوسپانسیون باکتری قرار گرفت. سپس ماده تلقیح قارچ به نسبت ۵٪ با خاک اتوکلاو شده (خاک طبیعی همراه ماسه به نسبت دو به یک) گلدان‌ها مخلوط گردید. بذور گندم به تعداد هفت عدد در هر گلدان بین دولایه ماسه قرار داده شدند. تیمار شاهد سالم بدون قارچ و شاهد آلوده با قارچ در نظر گرفته شدند. گلدان‌ها در شرایط گلخانه به مدت چهار هفته در دمای ۲۸-۲۰ °C قرار گرفت. این آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۲۳ تیمار و سه تکرار اجرا شد و داده‌های حاصل با نرم افزار MSTATC مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند. در نهایت میانگینها با استفاده از تست دانکن در سطح ۵ درصد از یکدیگر جدا شدند. شدت بیماری پاوره در گیاهچه‌ها بر حسب میزان آلودگی بر اساس درجه بندی شد. بر این اساس درجه صفر نشان دهنده ریشه‌ها و طوقه‌ها بدون لکه‌های نکروزه، درجه یک ریشه دارای یک یا چند لکه نکروزه و طوقه‌ها فاقد هرگونه علائم، درجه دو ریشه‌ها دارای لکه‌های ممتد نکروزه (نکروز بیشتر از ۲۵٪ و کمتر از ۵۰٪)، درجه سه نکروز بیشتر از ۵۰٪ ریشه‌ها و کمتر از ۷۵٪ و ظهور سیاه شدگی طوقه، درجه چهار ریشه‌ها تقریباً سیاه رنگ با توسعه ۷۵٪ سیاه شدگی طوقه و درجه پنج ریشه‌ها و طوقه کاملاً سیاه رنگ و سبز خشک شدن گیاه می باشد. سپس گیاهان به دقت بر اساس وزن ریشه و اندام‌های هوایی و وزن کل نیز توزین گردیدند.

نتایج

شناسایی سودوموناس‌های فلورسنت

بر اساس آزمون‌های انجام شده و با استفاده از کلیدهای شناسایی، ۱۳۰ جدایه باکتری به عنوان سودوموناس فلورسنت شناسایی شدند. همه باکتری‌های سودوموناس فلورسنت گرم منفی و اکسیداز مثبت می باشند. تولید رنگدانه فلورسنت روی محیط کینگ ب می کنند. آزمون آرژنین دهیدرولاز آنها مثبت می باشد و بر روی

سه تکرار می باشد. ستون‌هایی که با حروف مختلف نمایش داده شده اند براساس بر اساس آزمون دانکن در سطح ۰/۰۵ با یکدیگر اختلاف معنی دار دارند.

تشکیل بایو فیلم در جدایه‌های باکتریایی

تجزیه و تحلیل داده‌های مربوط به تشکیل بایو فیلم در ۲۱ جدایه انتخاب شده با استفاده از نرم افزار MSTATC نشان داد که اختلاف معنی داری بین تشکیل بایو فیلم در جدایه‌های باکتری و شاهد وجود دارد.

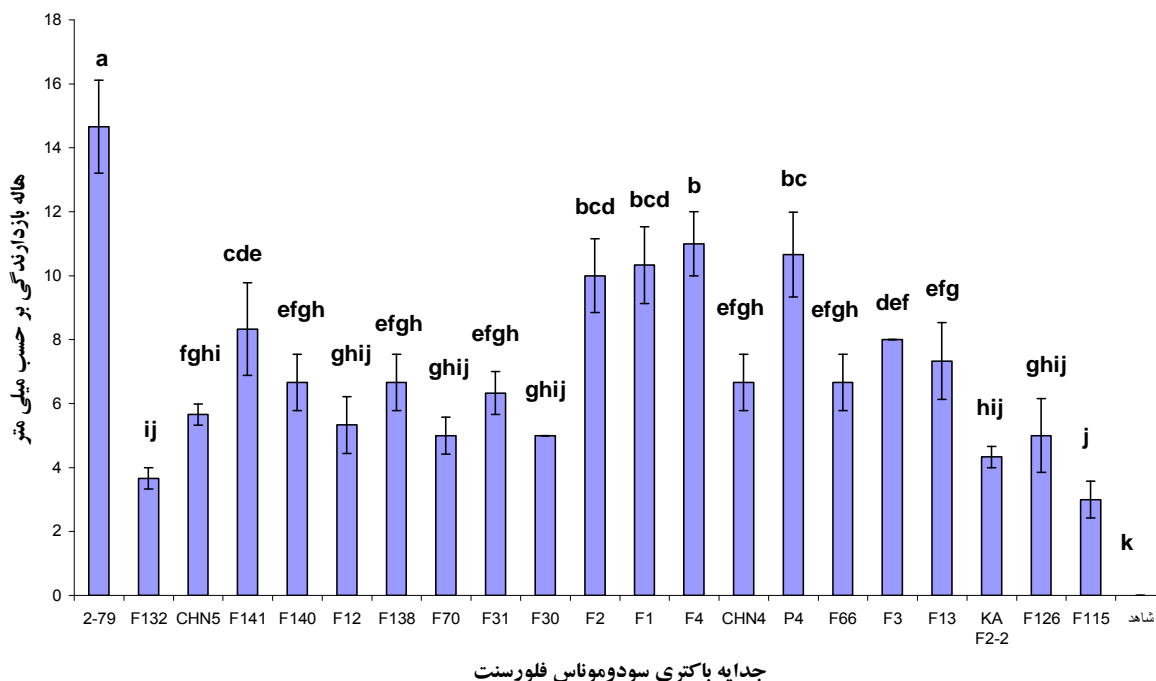
بر اساس یافته‌های حاصل و گروه بندی تیمارها، جدایه‌های باکتریایی F3، F1، P4، F141، F4 و 2-79 بیشترین اختلاف معنی دار را با شاهد نشان دادند و دارای توانایی بالایی از نظر تشکیل بایو فیلم بودند. جدایه‌های CHN5، CHN4، F70، F115، F30 نیز بعد از ۶ جدایه ذکر شده جذب بالایی در طول موج ۴۹۲ نشان دادند که نشان دهنده تشکیل بایو فیلم بیشتر می باشد (نمودار ۲).

داده‌ها میانگین سه تکرار برای هر جدایه می باشند. ستون‌هایی که با حروف مختلف نمایش داده شده اند براساس بر اساس آزمون دانکن در سطح ۰/۰۵ با یکدیگر اختلاف معنی دار دارند.

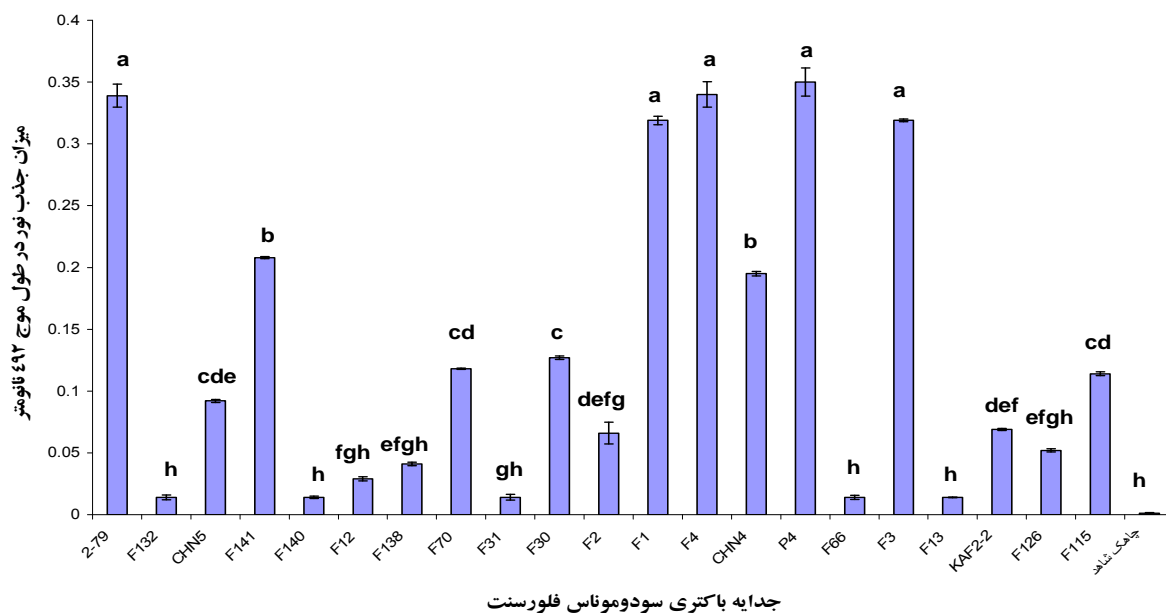
برگ‌های توتون در آزمون فوق حساسیت در گونه‌های مفید که به عنوان عوامل بیوکنترل مطرح می باشند، علائمی را ایجاد نمی کنند. سودوموناس‌ها عموماً قادر به احیای نیترات نیستند ولی جدایه‌های *P. fluorescens* می توانند از نیترات به عنوان گیرنده نهایی الکترون در مسیر تنفسی استفاده نموده و آنرا احیا کنند. هیچ یک از گونه‌ها در دمای ۴۱ درجه سانتی گراد رشد نکرد ولی همگی در دمای ۴ درجه سانتی گراد رشد کردند. بر اساس آزمون‌های شناسایی برای تشخیص گونه، جدایه‌های باکتری در گونه‌های *P. fluorescens* و *P. chlororaphis* قرار گرفتند.

تعیین مناسب ترین جدایه‌ها بر اساس میزان هاله بازدارندگی

در نهایت ۱۹ جدایه همراه با جدایه *Pseudomonas fluorescens* 2-79 (به عنوان جدایه برتر در کنترل بیماری پاخوره) و جدایه *Pseudomonas fluorescens* P4 که از کلکسیون دانشگاه تهران تهیه شده بود بر اساس تست هاله بازدارندگی در محیط کشت برای آزمایش‌های بعدی انتخاب شدند. قطر هاله بازدارندگی در آن‌ها بین ۱۴/۶۶-۳ میلی متر متغیر بود (نمودار ۱). اعداد متن جدول میانگین سه عدد حاصل از هاله بازدارندگی



نمودار ۱- مقایسه هاله باز دارندگی ایجاد شده بین کلنی جدایه های سودوموناس انتخاب شده و کلنی قارچ Ggt.



نمودار ۲- قابلیت تولید بایو فیلم توسط جدایه‌های سودوموناس فلورسنت بر اساس میزان جذب نور در طول موج ۴۹۲ نانومتر

گلخانه در حضور قارچ Ggt نشان داد که تیمار بذور با جدایه‌های F1 ، F3 ، F4 ، F141 ، P4 و 2-79 موجب کاهش شدت بیماری پاخوره گندم در گیاهان حاصل گردید. نتایج اندازه گیری وزن تر ریشه ، اندام‌های هوایی و وزن کل گیاه نیز نشان دهنده افزایش قابل توجه وزن در گیاهان حاصل از بذور تیمار شده با جدایه‌های باکتری به خصوص جدایه‌های برتر می باشد (جدول ۱).

نتایج آزمایش‌های گلخانه ای

گیاهان حاصل از بذور تیمار شده با باکتری‌های سودوموناس فلورسنت نسبت به تیمارهای شاهد سالم و آلوده درجات متفاوتی از آلودگی را نشان دادند (شکل ۱). نتایج حاصل از تاثیر ۲۱ جدایه باکتریایی (۱۹ جدایه باکتری جداسازی شده از استان‌های خراسان+ 2-79 *Pseudomonas fluorescens* و جدایه P4) در شرایط



شکل ۱- ریشه گیاه آلوده به قارچ Ggt و ریشه گیاه سالم (شکل سمت چپ). شاهد سالم، تیمار بذور با جدایه F4 در حضور قارچ Ggt و شاهد آلوده (سمت راست)

جدول ۱- تاثیر جدایه های سودوموناس فلورسنت بر شدت بیماری پاخوره گندم با عامل *Gaeumannomyces graminis var. tritici* و وزن تر ریشه، قسمت های هوایی و کل گیاهچه های گندم پس از چهار هفته رشد در شرایط گلخانه

شدت بیماری پاخوره گندم**	میانگین وزن تر (گرم/بوته)*			جدایه باکتری
	وزن تر اندام هوایی	وزن تر کل گیاهچه	وزن تر ریشه	
۱j	۰/۳۹۱b	۰/۶۷ab	۰/۳۹۱b	2-79
۴/۵bcd	۰/۰۷h	۰/۳۰ghi	۰/۲۳def	F132
۱/۸۳g	۰/۱۳efg	۰/۳۸ef	۰/۲۶cde	CHN5
۱/۰۸ij	۰/۱۹cd	۰/۴۷cd	۰/۲۸cd	F141
۴/۸۳ab	۰/۱۴efg	۰/۳۹ef	۰/۲۶cde	F140
۴/۵ abc	۰/۱۴def	۰/۲۸hij	۰/۱۴gh	F12
۳/۸۳ f	۰/۱۶de	۰/۳۰ghi	۰/۱۵g	F138
۱/۵ ghi	۰/۰۶h	۰/۲۹hij	۰/۲۳def	F70
۳/۹۱ ef	۰/۱۷cde	۰/۳۸efg	۰/۲۱f	F31
۱/۳۳ hij	۰/۱۳efg	۰/۳۸ef	۰/۲۵cdef	F30
۴/۴۱ bcd	۰/۱۶gh	۰/۲۲j	۰/۱۲gh	F2
۱/۰۸ ij	۰/۱۷cde	۰/۴۳de	۰/۲۶cde	F1
۱/۱۶ ij	۰/۲۵ab	۰/۶۲b	۰/۳۷b	F4
۱/۷۵ gh	۰/۱۴def	۰/۳۷efg	۰/۲۳def	CHN4
۱/۱۶ ij	۰/۱۸cde	۰/۵۲c	۰/۳۵b	P4
۴ def	۰/۱۴efg	۰/۲۳ij	۰/۰۹hi	F66
۱ j	۰/۱۶de	۰/۴۱de	۰/۲۵cdef	F3
۴/۱۶cdef	۰/۰۹gh	۰/۳۲fgh	۰/۲۳def	F13
۴/۳۳ cde	۰/۱۵de	۰/۳۹ef	۰/۲۴def	KAF2-2
۴/۴۱ bcd	۰/۰۷h	۰/۳۶efg	۰/۲۹c	F126
۱/۹۱g	۰/۱۶de	۰/۳۸ef	۰/۲۲ef	F115
۴/۹۱ a	۰/۰۷h	۰/۱۴k	۰/۰۶i	شاهد آلوده
۰ k	۰/۲۱bc	۰/۷۲a	۰/۵۱a	شاهد سالم

* گروه بندی بر اساس آزمون دانکن در سطح ۵٪. ستون های دارای حروف مشترک فاقد اختلاف معنی در سطح ۵٪ میباشند
 ** ۰= ریشه ها و طوقه ها بدون لکه های نکروزه، ۱= ریشه دارای یک یا چند لکه نکروزه و طوقه ها فاقد هرگونه علائم، ۲= ریشه ها دارای لکه های ممتد نکروزه ۳= نکروزه بیشتر از ۵۰٪ ریشه ها و کمتر از ۷۵٪ و ظهور سیاه شدگی طوقه، ۴= ریشه ها تقریباً سیاه رنگ با توسعه ۷۵٪ سیاه شدگی طوقه و ۵= ریشه ها و طوقه کاملاً سیاه رنگ و سبز خشک شدن گیاه

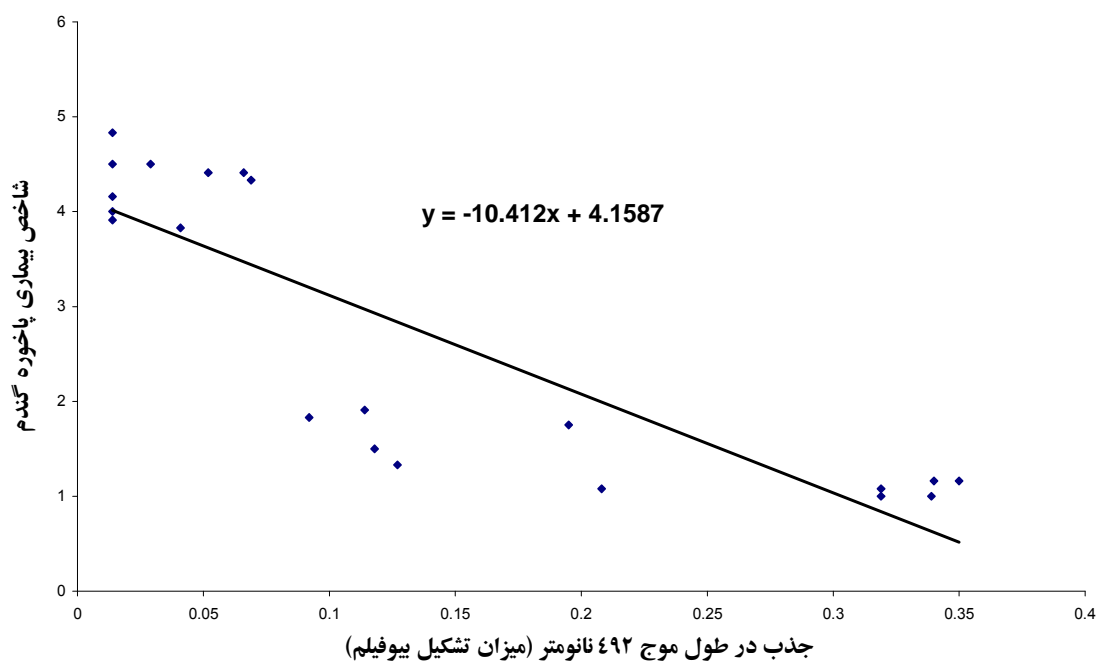
بازدارندگی نشان دهنده بیشترین میزان بازدارندگی از رشد قارچ Ggt توسط جدایه های برتر بوده است. این جدایه ها در شرایط آزمایشگاهی نیز بیشترین میزان بازدارندگی از رشد میسلیم های قارچ Ggt را نشان دادند.

استفاده از سودوموناس های فلورسنت برای کنترل بیماری پاخوره گندم توسط بسیاری از محققین مورد توجه قرار گرفته است. فعالیت باکتری های سودوموناس فلورسنت و میزان کنترل عوامل بیماریزا توسط آن ها به کلینزاسیون موثر ریشه توسط این باکتریها بستگی دارد (۷). باکتری های آنتاگونیست روی ریشه اساساً به صورت میکروکلونی هستند. تحقیقات جدید نشان می دهد در اغلب موارد تشکیل بایو فیلم می دهند و به این ترتیب باکتریها به صورت بهترین حالت سطوح ریشه را کلنیزه می کنند.

نتایج بررسی همبستگی نشان داد که بین تشکیل بایو فیلم و شاخص بیماری پاخوره در گیاهچه های گندم ارتباط معناداری در سطح ۰/۰۰۱ با ضریب همبستگی ۰/۸۴ وجود دارد؛ به این معنا که جدایه هایی که چسبندگی بیشتری را در آزمون تشکیل بایو فیلم داشتند، در گلخانه نیز شدت علائم بیماری پاخوره گندم را تا حد قابل توجهی پایین آوردند و نسبت به سایر جدایه های باکتری عملکرد بالاتری را در کنترل قارچ Ggt نشان دادند (نمودار ۳).

بحث

نتایج این پژوهش نشان داده است که جدایه هایی که بایو فیلم قوی تری را تشکیل داده اند توانایی بسیار بالایی را در کاهش بیماری پاخوره گندم در شرایط گلخانه ای نشان دادند. نتایج تست هاله



نمودار ۳- همبستگی بین تشکیل بایو فیلم (جذب در طول موج ۴۹۲ نانومتر) توسط جدایه‌های سودوموناس فلورسنت و شاخص بیماری پاختوره گندم در شرایط گلخانه

است (۹). مدولا و همکاران (۲۹)، تشکیل بایو فیلم در جدایه *P. chlororaphis* را مورد بررسی قرار دادند. نتایج پژوهش آنها بیانگر نقش موثر تشکیل بایو فیلم در این باکتری در کنترل قارچ Ggt می باشد. نتایج حاصل از پژوهش ما نشان داد جدایه‌های موثر در کنترل قارچ در شرایط گلخانه ای یعنی جدایه‌های F1، F3، F4، F141، P4 و 2-79 از تشکیل بایو فیلم نیز قوی عمل کردند و اختلاف معنی داری بین تشکیل بایو فیلم در این جدایه‌ها و چاهک شاهد وجود دارد. این جدایه‌ها از نظر کاهش میزان شاخص بیماری پاختوره گندم در گلخانه نیز عملکرد بالایی را داشتند. جدایه‌های F70، F30، F115، CHN5 و CHN4 نیز شدت بیماری پاختوره گندم را پایین آورده بودند و در مرتبه بعد از شش جدایه اول قرار گرفتند. تشکیل بایو فیلم در این پنج جدایه نیز پس از شش جدایه برتر خوب بوده است. در سایر گیاهان تیمار شده با جدایه‌های باکتری کنترل بیماری پاختوره گندم به خوبی دیده نشد. این جدایه‌ها در تست تشکیل بایو فیلم نیز عملکرد مناسبی نداشتند. نتایج این پژوهش با یافته‌های محققین هم خوانی داشته است. بر این اساس توجه خاصی بر روی نقش باکتری‌های مفید شده است چون در محدود کردن بسیاری از بیمارگرها و فاکتورهای بیماریزا در طول آلودگی گیاه بسیار مهم می باشد. بر اساس تولید آنتی بیوتیک‌ها در جمعیت‌های بالا در حالت بایو فیلم و سیستم‌های پیچیده بیان ژن‌های مسئول تولید متابولیت‌های

در اینجا می توان به نقش سایر عوامل بیوکنترل مثل تولید متابولیت‌ها، مواد فرار و آنتی بیوتیک‌ها اشاره نمود. این متابولیت‌ها در همان حالت زندگی اجتماعی و تشکیل بایو فیلم در باکتری‌ها تولید می گردند. لذا این مبحث از مباحث مهم کنترل بیولوژیک محسوب می گردد. کوک و رویرا (۴)، به نقش باکتری‌های سودوموناس فلورسنت در سطح ریشه گندم پی بردند و نشان دادند که این باکتری‌ها با کلونیزه کردن موثر ریشه گندم توانایی بالایی را در کاهش شدت خسارت بیماری پاختوره گندم دارا می باشند. ولر (۳۸) طی تحقیقی دریافت که میزان کلنیزاسیون ریشه آلوده به Ggt توسط *Pseudomonas fluorescens* 2-79 بیشتر از ریشه سالم می باشد. نتیجه تحقیقات او نشان داد که باکتری‌ها در ریشه آلوده تشکیل بایو فیلم می دهند و با تولید متابولیت‌های ثانویه مثل آنتی بیوتیک‌ها بیماری پاختوره گندم را کنترل می کنند. بر اساس پژوهش‌های هاس و همکاران (۱۱)، قدرت بیوکنترل باکتری‌ها به کلونیزاسیون ریشه و تشکیل بایو فیلم در آن بستگی دارد که با تولید متابولیت‌های مختلف از جمله آنتی بیوتیک‌ها روی عامل بیماریزا اثر می گذارد و یا در برخی موارد اثرات القایی در افزایش مقاومت در گیاه دارند (۱۱)

هیلی و همکاران، بر اساس بررسی‌های خود بر روی باکتری *P. fluorescens* 2P24 مشاهده کردند که این باکتری با تشکیل بایو فیلم و کلنیزاسیون ریشه توانایی بیوکنترل علیه قارچ Ggt را دارا

لازم می‌دانم از همکاری‌های مسئولین آزمایشگاه کنترل بیولوژیک دانشکده کشاورزی دانشگاه تهران قدردانی نمایم. از جناب آقای دکتر صابری و سرکار خانم مهندس لیلا صادقی برای ارسال جدایه‌های مورد نیاز و راهنمایی‌های ارزنده‌شان کمال تشکر را دارم.

مختلف در باکتری‌ها طی مراحل ایجاد بایوفیلم، می‌توان نقش بیوکنترل این آنتاگونیست‌ها را بر روی عوامل بیماری‌زای گیاهی درک کرد. امید است با تحقیقات تکمیلی، روزی شاهد استفاده از این میکروارگانیسم‌های مفید در مقیاس بالا باشیم.

سپاسگزاری

منابع

- 1-An, D., Parsek, M. R. (2007). The promise and peril of transcriptional profiling in biofilm communities. *Curr. Opin. Microbiol.* 10(3): 292-296.
- 2-Arevalo-Ferro, C., Reil, G., Gorg, A., Eberl, L., and Riedel, K. (2005). Biofilm formation of *Pseudomonas putida* IsoF: the role of Quorum sensing as assessed by proteomics. *Syst Appl. Microbiol.* 28(2): 87-114.
- 3-Bull, C. T. (1987). Wheat root colonization by disease-suppressive or non-suppressive bacteria and the effect of population size on severity of take-all caused by *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici*. Ms Thesis, Washington State university, Pullman. (Abstract)
- 4- Cook, R. J., Rovira, A. D. (1976). The role of bacteria in the biological control of *Gaeumannomyces graminis* by suppressive soils. *Soil Boil. Biochem.* 8(2): 269-273.
- 5-Davies, D. G., Parsek, M. R., Pearson, J. P., Iglewski, B. H., Costerton, J. W., and Greenberg, E. P. (1998). The involvement of cell-to-cell signals in the development of a bacterial biofilm. *Science* 280(23):295-298.
- 6-Davies, D. G., Marques Claudia, N. H. (2009). A fatty acid messenger is responsible for inducing dispersion in biofilms. *J. Bacteriol.* 191(5): 1393-1403.
- 7-Gantner, S., Schmid, M., Dürr, C., Schuegger, R., Steidle, A., Hutzler, P., Langebartels, C., Eberl, L., Hartmann, A., and Dazzo, F. B. (2006). In situ quantitation of the spatial scale of calling distances and population density-independent N-acylhomoserine lactone-mediated communication by rhizobacteria colonized on plant root, *FEMS Microbiol. Ecol.* 56(2): 188-194.
- 8-Genavaux, P., Muller, S., and Bauda, P. (1996). A rapid screening procedure to identify mini-Tn10 insertion mutants of *Escherichia coli* K-12 with altered adhesion properties. *FEMS Microbiol Lett* 142(3): 27-30.
- 9-Wei, H. L., Zhang, H. Q., Hailei, W., and Liqun, Z. (2006). Quorum sensing system influences root colonization and biological control ability in *Pseudomonas fluorescens* 2P24. *antonie van Leeuwenhoek.* 89(2): 267-280.
- 10-Hall-Stoodley, L., Costerton, J. W., and Stoodley, P. (2004). Bacterial biofilms: from the natural world to infectious disease. *Nat. Rev. Microbiol.* 2(2): 95-108.
- 11-Hass, D., Keel, C. (2003). Regulation of antibiotic production in root-colonizing *pseudomonas* spp. and relevance for biological control of plant disease. *Ann. rev. Phytopathol.* 41(8): 117-153.
- 12-Hass, D., Défago, G. (2005). Biological control of soil-borne-pathogens by fluorescent pseudomonads. *Nat. Rev. Microbiol.* 3(2): 307-319.
- 13-Hense, B. A., Kuttler, C., Müller, J., Rothballer, M., Hartmann, A., and Kreft, J-U. (2007). Does efficiency sensing unify diffusion and Quorum sensing? *Nat. Rev. Microbiol.* 5(4): 230-239.
- 14-Heydorn, A., Nielsen, A. T., Hentzer, M., Sternberg, C., Givskov, M., Ersbøll, B. K., and Molin, S. (2000). Quantification of biofilm structures by the novel computer program COMSTAT. *Microbiology* 146(13):2395-2407.
- 15-Heydorn, A., Ersbøll, B., Kato, J., Hentzer, M., Parsek, M., and Tolker-Nielsen, T (2002). Statistical analysis of *Pseudomonas aeruginosa* biofilm development: Impact of mutation in genes involved in twitching motility, cell-to-cell signaling, and stationary-phase sigma factor expression. *Appl. Environ. Microbiol.* 68(4): 2008-2017.
- 16-Hoffman, L. R., D'Argenio, D. A., MacCoss, M. J., Zhang, Z., Jones, R. A., and Miller, S. I. (2005). Aminoglycoside antibiotics induce bacterial biofilm formation. *Nature* 436 (7054): 1171-1175.
- 17- Howell, C. R., Stipanovic, R. D. (1979). Control of *Rhizoctonia solani* on cotton seedlings with *Pseudomonas fluorescens* and with an antibiotic produced by the bacterium. *Phytopathology* 69(12): 480-482.
- 18-Izano, E. A., Amarante, M. A, Kher, W. B., and Kaplan, J. B. (2008). Differential Roles of Poly-N-

- Acetylglucosamine surface polysaccharide and extracellular DNA in *Staphylococcus aureus* and *Staphylococcus epidermidis* biofilms. *Appl. Environ. Microbiol.* 74(2): 470-476.
- 19- Jabra-Rizk, M. A., Meiller, T. E., James, C. E., and Shirliff, M. (2006). Effect of farnesol on *staphylococcus aureus* biofilm formation an antimicrobial susceptiibility. *Antimicrob Agents chemother.* 50:1463-9.
- 20- Jarrell, K (editor) (2009). *Pili and Flagella: Current Research and Future Trends*. Caister Academic Press. ISBN 976-1-904455-48-6.
- 21- Juhas, M., Eberl, L., and Tümmler, B. (2005) Quorum sensing: the power of cooperation in the world of pseudomonas. *Environ. microbial.* 7(4): 450-471.
- 22- Kaplan, J. B., Ragunath, C., Ramasubbu, N., and Fine, D. H. (2003). Detachment of *Actinobacillus actinomycetemcomitans* biofilm cells by an endogenous β -hexosaminidase activity. *J. Bacteriol.* 185(16): 4693-4698.
- 23- Kaplan, J. B., Ragunath, C., Velliyagounder, K., Fine, D. H., and Ramasubbu, N. (2004). Enzymatic detachment of *Staphylococcus epidermidis* biofilms. *Antimicrob. Agents Chemother.* 48(7): 2633-2636.
- 24- Karatan, E., Watnick, P. (2009). Signals, regulatory networks and materials that build and break bacterial biofilm. *Microbiol. Mol. Biol. Rev.* 73 (2):310-347.
- 25- King, E. O., Ward, M. K., and Rainey, D. E. (1954). Two simple media for the demonstration of pyocyanin and fluorescein. *J. Lab. Clin. Med.* 44: 301-307.
- 26- Kloepper, J. W., Leong, J., Teintz, M., and Schroth, M. N. (1980). Enhanced plant growth by siderophores produced by plant growth promoting rhizobacteria. *Nature* 286(9): 885-886.
- 27- Lazdunski, A. M., Ventre, I., and Sturgis, J. N. (2004). Regulatory circuits and communication in gram-negative bacteria. *Nat. Rev. Microbiol.* 2(8): 581-592.
- 28- Maddula, V. S. R. K., Zhang, Z., Pierson, E. A., and Pierson III, L. S. (2006). Quorum sensing and phenazines are involved in biofilm formation by *Pseudomonas chlororaphis (aureofaciens)* strain 30-84. *Plant Pathology and Microbiology.* 52: 289-301.
- 29- Maddula, V. S. R. K., Pierson, E. A., and Pierson III, L. S. (2008). Altering the ratio of phenazines in *Pseudomonas chlororaphis (aureofaciens)* 30-84: effects on biofilm formation and pathogen inhibition. *J. Bacteriol.* 190(8): 2759-2766.
- 30- Molina, L., Constantinescu, F., Michel, L., Reimann, C., Duffy, B., and Défago, G. (2003). Degradation of pathogen Quorum-sensing molecules by soil bacteria: a preventive and curative biological control mechanism. *FEMS Microbiol. Ecol.* 45(1): 71-81.
- 31- O'Toole, G. A., Kolter, R. (1998). Initiation of biofilm formation in *Pseudomonas fluorescens* WC365 produced via multiple, convergent signaling pathways: a genetic analysis. *Mol. Microbiol.* 28(15): 449-461.
- 32- Parsek, M. R., Green berg, E. p. (2005). Sociomicrobiology: the connections between Quorum sensing and biofilms. *Trends Microbiol.* 13(1): 27-33.
- 33- Rice, S. A., Koh, K. S., Queck, S. Y., Labbate, M., Lam, K. W., and Kjelleberg, S. (2005). Biofilm formation and sloughing in *Serratia marcescens* are controlled by Quorum sensing and nutrient cues. *J. Bactriol.* 187(26): 3477-3485.
- 34- Schaad, N. W., Jones, J. B., and Chun, W. (2001). *Laboratory guide for identification of plant pathogenic bacteria*. St. Paul, USA, APS press. 373pp.
- 35- Stewart, P. S., Peyton, B. M., Drury, W. J., and Murga, R. (1993). Quantitative observations of heterogeneities in *Pseudomonas aeruginosa* biofilms. *Appl. Environ. Microbiol.* 59: 327-329.
- 36- Stewart, P., Costerton, J. W. (2001). Antibiotic resistance of bacteria in biofilms. *Lancet* 385 (9276):135-138.
- 37- Ullrich, M. (editor) (2009). *Bacteriol Polysaccharides: Current Innovations and Future Trends*. Caister Academic Press. 358pp.
- 38- Weller, D. M. (1983). Colonization of wheat roots by a fluorescent pseudomonad suppressive to take-all. *Phytopathology* 73(18): 1548-1553.
- 39- Xavier, J. B., Picioreanu, C., Rani, S. A., Loosdrecht, M. C. M. V., and Stewart. P. S. (2005) Biofilm-control strategies based on enzymic disruption of the extracellular polymeric substance matrix- a modeling study. *Microbiology.* 151(151): 3817-3832.
- 40- Yoshida, A., Ansai, T., Takehara, T., and Kuramitsu, H. K. (2005). LuxS-based signaling affects *Streptococcus mutans* biofilm formation. *Appl. Environ. Microbiol.* 71(28): 2372-2380.