



شناسایی آنزیم توماتیناز با تکنیک کروماتوگرافی لایه نازک در جدایه‌های نژاد ۱ قارچ عامل پژمردگی آوندی گوجه فرنگی *Fusarium oxysporum f.sp lycopersici*

در استانهای خراسان شمالی و رضوی

ناهید حیدرزاده^{۱*} - حمید روحانی^۲ - ماهرخ فلاحتی رستگار^۳ - عصمت مهدیخانی مقدم^۴

تاریخ دریافت: ۱۳۸۹/۱۱/۱

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۰/۲/۲۶

چکیده

این تحقیق با هدف شناسایی آنزیم tomatinase در جدایه‌های نژاد فیریولوژیک ۱ قارچ عامل *Fusarium oxysporum f.sp lycopersici* در استانهای خراسان شمالی و رضوی با تکنیک TLC انجام شد. بدین منظور در طی فصل زراعی ۸۸-۸۹ از مناطق عمده گوجه کاری استانهای فوق نمونه برداری صورت گرفت، و ۲۰ جدایه قارچ FoL از بافت آوندی ریشه، ساقه و گیاهان گوجه فرنگی آلووده جداسازی گردید. آزمون اثبات بیماریزایی روی گوجه فرنگی رقم Bonny Best (حساس عمومی) انجام شد و ۱۷ جدایه بیماریزا که باعث پژمردگی آوندی می‌شدند تشخیص داده شد. آزمون اثبات فرم اختصاصی چهت تایید بر اختصاصی بودن جدایه‌های بیماریزا با استفاده از گوجه فرنگی رقم (Bonny Best)، تأثوره، تاجزیزی و نخود انجام گردید که این جدایه‌ها تنها بر روی گوجه فرنگی پژمردگی ایجاد نمودند. تعیین نژاد فیریولوژیک نیز با استفاده از ارقام افتراقی انجام که همه جدایه‌ها مطابق جدول استاندارد عالم بیماری در نژاد ۱ قرار گرفتند. برای شناسایی آنزیم tomatinase، ابتدا سوسپانسیونی از اسپورهای قارچ تهیه و پس از آن عصاره گیری پروتئین‌های قارچ انجام شد و بعد از خالص سازی توسط تیوبهای دیالیز با استفاده از تکنیک TLC (کروماتوگرافی لایه نازک) و به کمک ترکیبات استاندارد tomatidine و tomatinase آنزیم **OX**-tomatine شناسایی گردید.

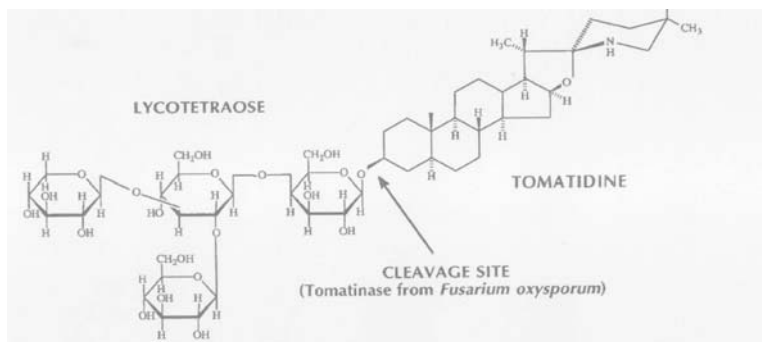
واژه‌های کلیدی: tomatinase, *Fusarium oxysporum*, کروماتوگرافی، گوجه فرنگی

مقدمه

با زایلوز می‌باشد. این ترکیب در غلظت بالای حدود ۱mM در قسمتهای مختلف گیاه از جمله برگ، ساقه، ریشه و میوه گوجه فرنگی تولید می‌شود و نقش مهمی در مقاومت گیاه در برابر پاتوژنهای قارچی دارد (۷). اثر سمی توماتین بر روی قارچها بصورت ترکیب با استرولهای غشاء و افزایش منافذ آن و در نهایت تخریب سلول می‌باشد (۱۳) مطالعات نشان داده که بطوطر کلی پاتوژنهای قارچی گوجه فرنگی حساسیت کمتری نسبت به توماتین در مقابل قارچهای غشاء آنها متفاوت بوده و برخی آنزیم اختصاصی تولید می‌کنند که اثر توماتین را خنثی می‌کند (۱۲) این آنزیم‌ها تحت عنوان tomatinase (که یک آنزیم خارج سلولی بوده و در گیاهان گوجه فرنگی ترکیب ضد قارچی tomatine را در هم شکسته و بی اثر می‌کند) شناسایی شده اند که یک مولکول قدر یا همه قدرهای موجود در ساختمان **OX**-tomatine را حذف می‌کند. این آنزیم در قارچهای مختلفی از جمله *Verticillium*, *Fusarium*, *Alternaria*, *Septoria* گزارش شده که نحوه فعالیت آن در هر کدام متفاوت می‌باشد (۹) (شکل ۱).

قارچ *Fusarium oxysporum* یک پاتوژن گیاهی خاکزد با دامنه میزبانی وسیع بوده که باعث پژمردگی آوندی در گیاهان مختلف می‌شود (۳). این پاتوژن دارای فرمهای اختصاصی فراوان می‌باشد. در گیاه گوجه فرنگی این پاتوژن یکی از مهمترین بیماریهای گوجه فرنگی را موجب می‌شود و تاکنون ۳ نژاد فیریولوژیک برای آن گزارش شده است (۱). گیاه گوجه فرنگی مانند سایر گیاهان بطوطر طبیعی دارای مکانیسم‌های دفاعی مختلفی در مقابل حمله پاتوژنهای می‌باشد که از جمله این مکانیسم‌های دفاعی، تولید ترکیب ضد قارچ **OX**-tomatine می‌باشد (۸). توماتین یک گلیکو آکالولوئید بوده که شامل دو بخش tomatidine (Tomatinidine) و تتراساکارید (β -lycotetraose) که خود شامل ۲ مولکول گلوكزو یک گالاكتوز

۱، ۲، ۳ و ۴- به ترتیب دانشجوی دکتری، استادان و دانشیار گروه گیاه‌پزشکی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد
(nahidheidarzadeh@yahoo.comEmail:)- نویسنده مسئول:



شکل ۱- ساختمان توماتین و نحوه اثر آنزیم توماتیناز

اثبات بیماریزایی جدایه‌های *F.oxysporum*

این آزمون جهت شناسایی قدرت بیماریزایی جدایه‌های F.O. صورت گرفت. بدین ترتیب که ابتدا اقدام به تهیه سوسپانسیون با غلظت 10° آسپور در میلی لیتر نموده و سپس مایه زنی با استفاده از روش فرو بردن ریشه در سوسپانسیون آسپور در گلخانه و در شرایط استاندارد و بر روی گوجه فرنگی رقم حساس عمومی (Bonny) در مرحله شش برگ گیاهچه‌ها صورت گرفت (۱). گیاهچه‌ها پس از مایه زنی به گلدانهای حاوی خاک سترون با نسبت مساوی خاک: خاک برگ: ماسه سترون منتقل شدند. برای هر جدایه ۴ تکرار و یک شاهد در نظر گرفته شد که گیاهچه شاهد توسط آب مقطر سترون مایه زنی گردید. ثبت عالیم ۱۰ روز پس از مایه زنی و به مدت ۵ هفته بصورت روز در میان انجام و نمونه‌های آلوده جهت بررسی اصول کخ به آزمایشگاه منتقل گردیدند (۳).

اثبات فرم اختصاصی جدایه‌های *F.oxysporum*

در این آزمون کلیه جدایه‌هایی که در آزمون بیماریزایی مشخص شدند که بیماریزا هستند مورد استفاده قرار گرفتند. بدین ترتیب مانند روش قبل ابتدا مایه تلقیح تهیه و سپس گیاهان تاتوره، تاجریزی و نخود و گوجه فرنگی در رقم حساس عمومی (در مرحله شش برگی) مورد آزمایش قرار گرفتند. برای هر جدایه ۴ تکرار و یک شاهد در نظر گرفته شد و مانند روش قبل گیاهان مایه زنی شده به آزمایشگاه منتقل و مجددًا قارچ عامل بیماری از آنها جدا گردید.

تهیه سوسپانسیون آسپور

برای این منظور، جدایه‌های بیماریزایی قارچ FoL به محیط کشت PDB منتقل و به مدت ۱ هفته در دمای ۲۸ درجه سانتیگراد و بر روی شیکر با سرعت ۱۲۰ rpm (در شرایط آزمایشگاهی) قرار داده شدند. پس از این مدت میکروکنیدیهای موجود در محیط کشت از فیلترهای با اندازه‌های مختلف $10\text{ }\mu\text{m}$ و $1\text{ }\mu\text{m}$ عبور داده شده و مایع

برای شناسایی فعالیت آنزیمی تکنیک‌های مختلف وجود دارد از جمله تکنیک TLC (Thin Layer Chromatography) کروماتوگرافی با لایه نازک که اساس این روش نیز همانند سایر روش‌های کروماتوگرافی بر پایه فاز ثابت و متحرک می‌باشد (۳) این تکنیک در بین سایر تکنیک‌های کروماتوگرافی دارای مزایای زیادی بوده و در تحقیقات آزمایشگاهی برای تشخیص ترکیبات مختلف از جمله اسیدهای آمینه، قندها، اسیدهای ارگانیک، آنزیمهای و ترکیبات ناشناخته کاربرد فراوانی دارد و هدف از این تحقیق نیز شناسایی فعالیت آنزیم tomatinase در جدایه‌های بیماریزایی قارچ با TLC می‌باشد (۱۱).

مواد و روش‌ها

در سال زراعی ۸۸-۸۹ نمونه برداری از مناطق عمله گوجه کاری استانهای خراسان شمالی و رضوی براساس عالیم ظاهری شامل مرگ گیاهچه در مراحل اولیه رشد و زردی برگها و پژمردهای گیجک طرفه گیاهان انجام شد (۲) نمونه‌ها پس از انتقال به آزمایشگاه توسط آب بخوبی شستشو داده شده و سپس قطعات چند میلی متری از بافت آوندی ریشه، طوقه و ساقه تهیه و پس از ضدغونی توسط هیپوکلریت سدیم ۱٪ به مدت ۵-۱ دقیقه و ۳ مرتبه شستشو با آب مقطر سترون، بر روی کاغذ صافی سترون به مدت ۲ ساعت نگهداری شدند تا خشک شوند. سپس نمونه‌ها به محیط کشت Nash & Snyder, PDA منتقل و در انکوباتور با دمای ۲۵ درجه سانتیگراد قرار گرفتند. جهت اسپورزایی و تشکیل اسپورودوکیوم از محیط کشت CLA با استفاده از قفسه نوری با شرایط تناوب نوری ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی در دمای اتاق (۲۰ تا ۲۵ درجه سانتیگراد) استفاده شد (۵) پس از تشکیل اسپورودوکیوم با استفاده از روش تک اسپور خالص سازی صورت گرفت و جدایه‌های بدست آمده با استفاده از کلید شناسایی بوس و نلسون شناسایی گردیدند (۴ و ۱۱).

شدند، پس از ترزیق صفحه سیلیکاژل به تانک حاوی بافر حلال که شامل اسید استیک، اتیل استات، متانول و آب به حجم (۱:۲۰:۳۰:۱۰) بود منتقل گردید. بعد از حدود ۲ ساعت و تا رسیدن بافر به نزدیکی لبه انتهایی، صفحه مجدداً بر روی هیتر با دمای ۱۱۰ درجه سانتیگراد بمدت ۳۰ دقیقه برای نمایان شدن لکه های حاصل از فعالیت توماتیناز قرار گرفت (۱۰ و ۱۴).

نتایج

جداسازی قارچ از بافت آلووده کیا

پس از جمع آوری نمونه ها از تمام مراحل رشد گیاه عامل بیماری جداسازی گردید. پس از حدود ۳-۴ روز قارچ از حاشیه بافت آلووده شروع به رشد نمود. پس از خالص سازی شناسایی جدایه ها با استفاده از کلید شناسایی نلسون و همکاران (۴) و بوس و همکاران انجام شد. در این بررسی ۲۰ جدایه از بافت آوندی بخش های ریشه، طوقه و ساقه بعنوان *F. oxysporum* شناسایی شدند.

اثبات بیماریزایی

آزمون بیماریزایی جدایه های مختلف بر روی گیاهچه های گوجه فرنگی رقم Bonny Best (حساس عمومی) نشان داد که جدایه های بدست آمده از نظر علایم بیماری مطابق روش استاندارد به ۵ گروه تقسیم می شوند (۱۱).

گروه ۱: فاقد علایم

گروه ۲: کلروز خفیف، توقف رشد یا پژمردگی

گروه ۳: کلروز متوسط، توقف رشد یا پژمردگی

گروه ۴: کلروز شدید، توقف رشد یا پژمردگی

گروه ۵: مرگ گیاهچه

اولین علایم بیماری ۱۵ روز بعد از مایه زنی گیاهان در مرحله ۶ برگی بصورت زردی و پژمردگی بروز کرد و از نمونه های آلووده در آزمایشگاه، قارچ عامل بیماری مجدد شناسایی گردید. بدین ترتیب در بین ۲۰ جدایه قارچ F.O ۱۷ جدایه بیماریزا و ۳ جدایه غیر بیماریزا بودند (جدول ۱).

اثبات فرم اختصاصی جدایه ها

آزمون اثبات فرم اختصاصی مانند آزمون اثبات بیماریزایی انجام گرفت، با این تفاوت که در این آزمون از گیاهچه های گوجه فرنگی حساس عمومی، علفهای هرز تا توره تاجریزی و نخود استفاده شد. گیاهچه های ارقام فوق توسط ۱۷ جدایه بیماریزا قارچ مایه زنی شدند که علایم بیماری تنها بر روی ارقام گوجه فرنگی مشاهده گردید و سایر ارقام هیچگونه علایمی نشان ندارند (جدول ۲).

حاصل بمدت ۱۵ دقیقه به سانتیفیوژ 10000g ۱۰۰۰۰ دمای ۴ درجه سانتیگراد انتقال داده شد. پس از آن به اسپورهای حاصله گلیسروول به ۳۰ درصد اضافه و در دمای -۸۰ درجه سانتیگراد نگهداری شدند (۷).

تهیه عصاره قارچ

در این روش از محیط کشت اختصاصی (Casamino Acid)CA استفاده شد که شامل کاسامینو اسید ۱۰gr/li، سولفات آمونیوم ۰/۵ gr/li و ۱۰mM ۲×۱۰ می باشد. سپس سوسپانسیون حاصل از روش قبل به غلظت ۰/۵ gr/li سیکر ۱۲۰rpm و دمای ۲۸ درجه سانتی گراد قرارداده شد. پس از این زمان ۲۰µg/ml از محلول o-matine در بافر سیترات پتابسیم (PH=4) ۵۰mM ۱۲۰rpm ۴۸ ساعت که بر روی شیکر با سرعت ۱۲۰rpm درجه سانتیگراد قرار گرفته مایع حاصله از فیلترهای مختلف ۱µm و ۱۰µm عبور داده شده و سپس بمدت ۱۵ دقیقه به سانتیفیوژ ۱۰۰۰۰g ۱۰۰۰۰ دمای ۴ درجه سانتیگراد منتقل و در نهایت مایع بدست آمده از فیلتر ۰/۲۲µm عبور داده شده (۶).

حالص سازی نسبی عصاره قارچ

در این روش که به کمک تیوبهای دیالیز برش داده شد درون آب مقطر و محلول سولفیت سدیم و اسید سولفوریک ۲۰۰cc از عصاره قارچی حاصل از روش قبل به این تیوبها منتقل که پس از قرار گرفتن تیوبها در محیط ۱۰mM (35000)PEG (PH=6/7) بمدت یک شباهه روز و دمای ۴ درجه سانتیگراد منتقل شدند پس از آن محلول بدست آمده توسط دستگاه فریزدرایر بمدت ۲۴ ساعت خشک و پودر حاصله به فریزر -۲۰ درجه سانتیگراد انتقال داده شد (۱۲).

TLC آنالیز

جهت انجام این آزمون ۴µg از عصاره خالص شده مورد استفاده قرار گرفت که به این عصاره ۱۰mM توماتین اضافه گردید. و در دمای اتاق بمدت یک شباهه روز قرار داده شد، پس از آن توسط دیسکاتور رطوبت آن گرفته شد و بعد در حجم مناسبی متانول (%) حل گردید. سپس صفحه سیلیکاژل ۶۰ بروی هیتر بمدت ۱۰ دقیقه و دمای ۱۲۰ درجه سانتیگراد قرارداده شد که برای ترزیق نمونه ها آمده شود. پس از آن توسط لوله های مسئن در قسمت پایین صفحه بصورت نقطه ای جدایه ها ترزیق شدند، و بهمراه نمونه ها دو استاندارد tomatidine و tomatidine o-niz به همان غلظت نمونه ها ترزیق

جدول ۱ - جدایه های *F. oxysporum* جمع آوری شده از مزارع گوجه فرنگی استان خراسان شمالی و رضوی

ردیف	نام جدایه	محل جمع آوری	کد بیماری بر اساس علائم استاندارد در رقم اندام گیاه که قارچ از آن جداسازی گردید	Bonny Best
۱	F _{t1}	نصر آباد	تریت جام	۵
۲	F _{t2}	علی آباد	تریت جام	۴
۳	F _{b3*}	مؤمن آباد	تریت جام	۱
۴	F _{t4*}	حاجی آباد	تریت جام	۱
۵	F _{ta1*}	حومه	تایید	۱
۶	F _{b1*}	حومه	بنجورد	۳
۷	F _{c1}	قره کوسه	چناران	۴
۸	F _{c2}	قوشق آباد	چناران	۳
۹	F _{c3}	چهار طاق	چناران	۲
۱۰	F _{c4}	درنگ آباد	چناران	۴
۱۱	F _{c5}	رضا آباد	چناران	۴
۱۲	F _{c6}	چهار طاق	چناران	۲
۱۳	F _{c7}	به آباد	چناران	۳
۱۴	F _{c8}	زن آقل	چناران	۲
۱۵	F _{f1}	جیم آباد	فریمان	۵
۱۶	F _{f2}	کته ششییر	فریمان	۳
۱۷	F _{f3}	تپه سلام	فریمان	۵
۱۸	F _{f4}	قلندر آباد	فریمان	۳
۱۹	F _{f5}	انداد	فریمان	۴
۲۰	F _{g1}	فتح آباد	قوچان	۴

جدول ۲- اثبات فرم اختصاصی ۲۵ جدایه بیماریزای *F. oxysporum* بر روی ارقام محک در استانهای خراسان شمالی و رضوی

ردیف	نام جدایه	شاهد	ارقام محک و کد بیماری بر اساس علائم استاندارد استفاده شده	Mobil	Bonny Best	تجربی نخود خوبیزه	تاتوره
۱	F _{f1}	۱	۱	۱	۴	۵	۱
۲	F _{f2}	۱	۱	۱	۵	۵	۱
۳	F _{n1}	۱	۱	۱	۳	۴	۱
۴	F _{c1}	۱	۱	۱	۳	۴	۱
۵	F _{g1}	۱	۱	۱	۴	۴	۱
۶	F _{t1}	۱	۱	۱	۵	۵	۱
۷	F _{f3}	۱	۱	۱	۳	۵	۱
۸	F _{t2}	۱	۱	۱	۳	۴	۱
۹	F _{k1}	۱	۱	۱	۳	۴	۱
۱۰	F _{m1}	۱	۱	۱	۳	۴	۱
۱۱	F _{m3}	۱	۱	۱	۲	۳	۱
۱۲	F _{m5}	۱	۱	۱	۴	۴	۱
۱۳	F _{f4}	۱	۱	۱	۳	۴	۱
۱۴	F _{f5}	۱	۱	۱	۳	۴	۱
۱۵	F _{e2}	۱	۱	۱	۳	۳	۱

جدول ۳- تعیین نژادهای فیزیولوژیک *F.oxysporum f.sp. lycopersici* با استفاده از واکنش ارقام افتراقی

ردیف	نام جدایه	ارقام افتراقی و کد بیماری بر اساس علائم استاندارد استفاده شده	شاهد	نژاد	VFN-8	Walter	Bonny Best
۱	۱	۱	۱	۵	F _{f1}	۱	
۱	۱	۱	۱	۵	F _{f2}	۲	
۱	۱	۱	۱	۴	F _{n1}	۳	
۱	۱	۱	۱	۴	F _{c1}	۴	
۱	۱	۱	۱	۴	F _{g1}	۵	
۱	۱	۱	۱	۵	F _{t1}	۶	
۱	۱	۱	۱	۵	F _{f3}	۷	
۱	۱	۱	۱	۴	F _{t2}	۸	
۱	۱	۱	۱	۴	F _{k1}	۹	
۱	۱	۱	۱	۴	F _{m1}	۱۰	
۱	۱	۱	۱	۳	F _{m3}	۱۱	
۱	۱	۱	۱	۴	F _{m5}	۱۲	
۱	۱	۱	۱	۴	F _{f4}	۱۳	
۱	۱	۱	۱	۴	F _{f5}	۱۴	
۱	۱	۱	۱	۳	F _{c2}	۱۵	

Casamino Acid متقل و طی مراحل عبور از فیلترهای مختلف و سانتریفوژ عصاره قارچی تهیه گردید. پس از آن چون عصاره قارچی حاوی پروتئین های مختلفی می باشد، خالص سازی عصاره با تیوبهای دیالیز(Cut off) 10000 Da انجام که پس از قرار گرفتن تیوبهای حاوی عصاره قارچی در محیط PEG(35000) عصاره حدود ۱۰ برابر غلظت تر گردید، پس از آن عصاره حاصله به بافرسیترات پتابسیم متقل و در نهایت توسط دستگاه فریز درایر بمدت ۲۴ ساعت آبگیری انجام و پودر خالصی بدست آمد.

آنالیز TLC پس از اضافه کردن tomatine به عصاره خالص سازی شده واکنش بین tomatinase صورت گرفته و بر روی صفحات سیلکاژل دو لکه نمایان گردید. این لکه ها حاصل فعالیت آنژیم tomatinase و در هم شکستن ساختار tomatine می باشد. در این آزمون دو استاندارد tomatidine و tomatidine قرار گرفتند. پس از طی مراحل مختلف آنالیز TLC، لکه حاصل از tomatidine در قسمت پایین صفحه و لکه حاصل از tomatidine در قسمت بالای صفحه قرار می گیرد که در نمونه های تریزیق شده جدایه های مختلف قارچ نیز بدلیل حضور آنژیم tomatinase دو لکه در قسمت پایینی و بالایی صفحه نمایان گردید که نشان دهنده فعالیت آنژیم است:

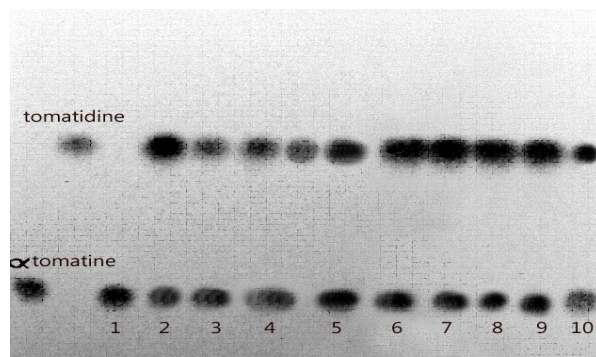
تعیین نژادهای فیزیولوژیک *Fusarium oxysporum f.sp. lycopersici*

تعیین نژاد قارچ عامل بیماری آوندی گوجه فرنگی از استانهای خراسان شمالی و رضوی با مقایسه عکس العمل ارقام افتراقی گوجه فرنگی به این جدایه ها مطابق دستورالعمل استاندارد صورت گرفت (۱۱).

در این آزمون گیاهچه های ۶ برگی گوجه فرنگی (حساس عمومی)، VFN-8، (دارای ژن مقاوم به نژاد ۱ و ۲)، (دارای ژن مقاوم به نژاد ۱) توسط جدایه های قارچ مایه زنی شدند. اولين عالييم بيماري ۱۰ روز پس از مایه زنی در شرایط گلخانه بر روی رقم Bonny Best و در برگهای پایین بصورت کلروز مشاهده گردید. ثبت عالييم بمدت ۵ هفته انجام گرفت و جدایه ها براساس عالييم که بر روی ارقام افتراقی ايجاد نمودند گروه بندی شدند. براساس نتایج بدست آمده در اين آزمون جدایه ها از نظر نوع عالييم بر روی رقم Bonny Best در ۵ گروه قرار گرفتند در حالیکه دو رقم VFN-8 و walter یا هيچگونه عالييمی نشان نداده و یا زردي بسيار خفيف بر روی برگهای پايين آنها مشاهده گردید. نمونه های آلوده به آرمایشگاه متقل و ميزان تغيير رنگ آوندی آنها نيز بررسی گردید. بدین ترتيب كلیه جدایه های بيماريزا در نژاد ۱ قرار گرفتند (جدول ۳).

خالص سازی نسبی عصاره قارچ

پس از تهیه سوسپانسیون اسپور همانگونه که در قسمت مواد و روش توضیح داده شد اسپورهای حاصله به محیط کشت اختصاصی



شکل ۲- آنالیز TLC به کمک استانداردها و ۱۰ جدایه انتخابی از ۵ گروه بیماری زایی قارچ FoL نژاد ۱

در مقابل بیماریهای مختلف مهیا می‌سازد (۱۵). طبق نتایج بدست آمده در این تحقیق بیشترین جدایه‌های *Fusarium oxysporum* f.sp. *lycopersici* مربوط به قسم طوفه و ساقه بودند که نشان دهنده فعالیت بیشتر قارچ در این نواحی می‌باشد و از طرفی بر احتمال بیماریزا بودن جدایه‌ها می‌افزاید. نتایج آزمون اثبات بیماریزا از ضعیف تا شدید را برای نشان داد و درجات مختلفی از بیماریزا از ضعیف تا شدید را برای تمام جدایه‌ها ظاهر نمود. عوامل مختلفی در شدت وضعف بیماری tomatinase دخیل هستند از جمله حضور آنزیم خارج سلولی tomatinase می‌باشد که برای شکستن سد دفاعی گیاه گوجه فرنگی که توسط ساپونین α -tomatine ایجاد می‌شود موثر است. این گلیکوآلکالوئید در قسمتهای مختلف گیاه گوجه فرنگی و به غلظت بالای تویید می‌شود که یکی از مکانسیم‌های دفاعی گوجه فرنگی در برابر حمله پاتوژنها می‌باشد. عوامل بیماری زای گوجه فرنگی رفتار مختلفی در مقابل این مکانسیم دفاعی از خود بروز می‌دهند که از جمله این رفتارها تویید آنزیم tomatinase توسط قارچ‌های مختلف از جمله *Fusarium oxysporum* f.sp. *lycopersici* می‌باشد که میزان این آنزیم بنظر می‌رسد با توجه به نقش آن در شدت بیماریزا و یا تاثیر بیماریزا آنزیم در قارچ *F.oxysporum* در جدایه‌های بیماریزا و ساپروفتی یا غیر بیماریزا قارچ مقاومت باشد. در این تحقیق از مجموع ۱۷ جدایه بیماریزا ۱۵ جدایه آن که اختصاصی گوجه فرنگی بودند از نظر حضور آنزیم tomatinase مورد بررسی قرار گرفتند که تمامی این جدایه‌ها با توجه به قرارگرفتن در یک نژاد فیزیولوژیک و ۵ گروه باید شدت بیماریزا و میزان فعالیت آنزیم tomatinase در گروههای مختلف بیماریزا مورد بررسی قرار گیرد زیرا با توجه به نقش آن در تشدید عالیم بیماری انتظار می‌رود میزان فعالیت آن نیز در گروههای مختلف متفاوت باشد (۱۶).

بحث و نتیجه گیری

صفات فیزیولوژیکی و مورفوЛОژیکی برخی گونه‌های فوزاریوم از *Fusarium oxysporum* f.sp. *lycopersici* جمله تغییرات شدید همراه می‌باشد. احتمالاً بدليل وجود چنین خصوصیات ذاتی، این گونه‌ها قادر به اشغال نواحی اکولوژیکی وسیع در سیاری از مناطق جغرافیایی می‌باشند (۲). در این بررسی نیز Fusarium *oxysporum* f.sp. *lycopersici* در محیط کشت، جم آوری و جداسازی این قارچ از تمامی مراحل رشد گیاه گوجه فرنگی در مناطق مختلف استان خراسان شمالی و رضوی نشان داد که FoL دارای تواناییهای ویژه‌ای برای سازگاری در اقلیم‌های مختلف می‌باشد و تقریباً در تمام مزارع گوجه فرنگی کم و بیش وجود دارد. اگر چه جمعیتی از این قارچ *F.oxysporum* دارای میزانهای اختصاصی بوده و انسداد آوندی را در گیاهان موجب می‌شود ولی بسیاری از جمعیت *F.oxysporum* بصورت ساپروفت در خاک زندگی کرده و از جمله مهاجمان ثانویه گیاهی می‌باشند (۳). ثانیاً جمعیتی از این قارچ نیز باعث پوسیدگی ریشه و طوفه می‌گردد و تغییر رنگ آوندی در آنها محدود به ناحیه ریشه می‌باشد. از اینسو در این تحقیق عدم بیماریزا برخی جدایه‌ها بر روی گوجه فرنگی نباید به معنای غیر بیماریزا بودن آنها تلقی شود زیرا در اینجا تنها جدایه‌هایی که پژمردگی آوندی ایجاد می‌نمودند مورد استفاده قرار گرفتند و این احتمال وجود دارد که سایر جدایه‌ها دارای قدرت بیماریزا بروی میزانهای گیاهی دیگر بوده و به سایر فرمهای اختصاصی قارچ آشته باشند و یا اینکه *F.oxysporum* تعلق آشته باشند و یا عنوان جدایه‌های ساپروفت در گروه مهاجمان ثانویه قرار گیرند (۱۶) با توجه به اینکه در استانهای خراسان شمالی و رضوی اکثر کشاورزان از ارقامی مانند موبیل و جنیا و غیره استفاده می‌کنند که دارای عملکرد مناسب و بازار پسندی خوبی می‌باشند بنظر می‌رسد که کاشت مداوم این ارقام شرایط را برای اسیب پذیری بیشتر گیاه

منابع

- اعتباریان ح. ۱۳۶۸ . بررسی بیماری پژمردگی فوزاریومی گوجه فرنگی و مبارزه شیمیایی با آن در منطقه ورامین . مجله علوم کشاورزی ایران، ۱-۱۲۳ (۱) : ۱۱-۱۲۳
- صارمی ح. ۱۳۷۷ . اکولوژی و تاکسونومی گونه های فوزاریوم . انتشارات جهاد دانشگاهی مشهد. ص ۱۳۲
- 3- Alexander L.J., and Hoover M.M. 1993. Disease resistance in wild species of tomato. Ohio Agricultural experimental station research balltin , 752p.
- 4- Booth C.1997.Fusarium. laboratory guide to the identification of the major species. CMJ. England.
- 5- Bouarab K., Meiton R., Peart J, Baul combe D., and Osbourn A. 2002. asaponin-detoxifying enzyme mediates suppression of plant defences. Matab 415:889-872.
- 6- Bargess L.W. 1981.General Ecology. Fusarium: Disease, Biology and taxonomy(Eds.P.E jurrian, j. and E,A weststeign . 1999.
- 7- Ito so. takahara H., Kawaguchi T., Tanaka S., and Komega M. 2002. Post-transcriptional sciencing of the tomatinase gene in *Fusarium oxysporum f.sp. lycopersici* phytopathol,150:474-480.
- 8- Ito S., Eto T., Tanaka S., Yamaguchi N., Takahara H., and Ikeda T. 2004. tomatidine and lycotetraose, hydrolysis products of α -tomatiane by *Fusarium oxysporum* tomatinase , suppress induced defense response in tomato cells. Lett . 571:31-34
- 9- Ito S., Nagata A., Kai T., Takahara H., and Tanakam S. 2005. symptom less infection of tomato plants by tomatinase producing *Fusarium oxysporum* formae speciales nonpathogen, on tomat, plants, physiol. 66:183-191.
- 10- Ito S., Nagata A., Kai Lai T., Takahara H., and Tanaka S. 2004. Distribution of the fotoml gene encoding tomatinase in formae speciales of *Fusarium oxysporum* and identification of a novel tomatinase from *Fusarium oxysporum* f.sp.radicis –lycopersici, the casual a gent of Fusarium crow and root rot of tomato. Gen plant path, 1.70:195-201.
- 11- Kistler H.C., Scheider R.W., and Elias K.S. 2003. Origen of race 3 of *Fusarium oxysporum* f.sp. lycopersici at single site in California. Phyto pathology, 93: 1014 – 1021.
- 12- Nelson P.E., Toussoun T.A., and Marasos W.F.O. 1983. Fusarim species. The pennsy lvania state university,193p.
- 13- Roldan A., Perza E., Ruiz A., Pubio M. 1999. tomatinas from *Fusarium oxysporum* f.sp. *lycopersici* defines a new class of saponinases. Mol. Plant-nicrobe,12:852-861.
- 14- Summereli B.A., and leslie J.F. 2003. A utilization approach to Fusarium identification , plant disease , 87:117-128.
- 15- Wong M.W. 2003. *Fusarium oxysporum* f.sp. *lycopersici* phytopathol, 85:1348-1355.
- 16- Yolanda P., Isabel M., and Carmen Ruiz – Roldan M. 2008. Tomatinase from *Fusarium oxysporum* f.sp. *lycopersici* is required for full Virulence on tomato plants phytopathol97:1304-1310.