

بررسی فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز مترشحه از ایزووله‌های ایرانی قارچ Fusarium oxysporum

محمد رضا زمانی، مصطفی مطلبی و محمد علی عارف پور ترابی

استاد باران و دانشجوی سابق کارشناسی ارشد علوم سلولی و مولکولی گروه

زیست‌شناسی دانشگاه رازی - کرمانشاه

تاریخ پذیرش مقاله ۷۸/۱۱/۲۷

خلاصه

در این تحقیق شدت بیماریزایی و میزان تولید آنزیم پلی‌گالاکتوروناز (PG) در پانزده ایزووله قارچ *Fusarium oxysporum* جمع‌آوری شده از مناطق مختلف ایران مورد بررسی و مطالعه قرار گرفت. در این آزمایش از نخود ایرانی رقم جم و باکشت ایزووله‌ها در چهار محيط کشت مختلف جهت تعیین شدت بیماریزایی استفاده گردید. آسیبهای ناشی از حمله قارچ به قسمتهای مختلف گیاهچه بطور روزانه تا روز پنجم مورد مطالعه قرار گرفت. در هر مورد سه تکرار و در هر تکرار دوازده گیاهچه مورد بررسی واقع شد. بر حسب گیاهچه‌های نکروزه شده و آسیب دیده توسط ایزووله‌های مختلف، چهار ایزووله (F15, F18, F23, F47) که بیش از ۴۵٪ آندگی ایجاد می‌کردند با شدت بیماریزایی زیاد (Highly virulent, HV) و دوازده ایزووله (F21, F58) که کمتر از ۲۵٪ آندگی ایجاد می‌کردند با شدت بیماریزایی کم (Weakly virulent, WV) مشخص و تعیین گردیدند. دو دسته فوق از نظر میزان رشد، تولید پروتئین و فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز مورد مقایسه قرار گرفتند. نتایج حاصله نشان داد که میزان رشد و تولید پروتئین‌های مترشحه دو دسته فوق با هم تفاوت محسوسی نداشتند، در صورتیکه آنزیم پلی‌گالاکتوروناز در چهار ایزووله HV دارای فعالیت بیشتری بسبت به دو ایزووله WV بود.

واژه‌های کلیدی: فوزاریوم، پلی‌گالاکتوروناز، آنزیمهای پکتیکی، بیماریزایی

بیماریزایی می‌باشد (۱۵ و ۱۷). این آنزیمهها معمولاً ترشحی هستند، و دارای وزن ملکولی کم می‌باشند (۶ و ۸). آنزیمهای مذکور معمولاً بصورت ایزو-آنزیمهای مختلفی تولید می‌شوند که از نظر اندازه، بالاترکریکی، پایداری و توانایی برای تخریب دیواره‌های سلولی مختلف هستند (۵ و ۶ و ۱۳). آنزیمهای تجزیه کننده پکتین از جمله پلی‌گالاکتوروناز، پکتین لیاز، پکتات لیاز و پکتین استراز، اگز-آنزیمهای ترشحی بوده که جهت ایجاد بیماری توسط قارچ فوزاریوم ترشح می‌شوند (۶ و ۱۳ و ۲۱).

تولید آنزیمهای پکتیکی، همانند پکتات لیاز و پکتین استراز برای تخریب کامل پکتین لازم می‌باشد (۱۰). اهمیت

مقدمه

یکی از مهمترین بیماری‌ها در نخود معمولی *Cicer arietinum* بیماری زردی است که عامل آن قارچ *F. solani* و *Fusarium oxysporum* خسارت وارد به این گیاه در بعضی از مزارع توسط این بیماری تا ۷۵٪ برآورد گردیده است (۱). عوامل بیماریزایی گیاهان مقدار زیادی از آنزیمهایی را که قادر به تخریب ترکیبات ساختمانی دیواره سلولی گیاه هستند تولید می‌کنند (۱۴). توانایی عوامل بیماریزایی گیاهان برای تولید آنزیمهایی که پلی‌ساقاریدهای پیچیده دیواره سلولی گیاه را تجزیه می‌کنند احتمالاً اولین مرحله در فرآیندهای

عمل نمود.

محیط کشت واتر آگار (Water Agar, WA): ۲۰ گرم آگار را در ۱۰۰۰ میلی لیتر آب مقطر بر روی شعله حل نموده و پس از ستون شدن توسط اتوکلاو بین پلیتها تقسیم گردید.

محیط کشت PDA: ۳۹ گرم محیط کشت PDA را در ۱۰۰۰ میلی لیتر آب مقطر حل کرده و بر روی شعله حرارت داده شد تا محیط شفاف گردد و سپس توسط اتوکلاو ستون گردد.

محیط کشت Czapeck - Dox: ۴۸ گرم محیط کشت Czapeck - Dox - را در ۱۰۰۰ میلی لیتر آب مقطر حل کرده و بر روی شعله حرارت داده شده تا محیط شفاف گردد و سپس توسط اتوکلاو ستون گردد.

تعیین شدت بیماریابی: برای تعیین شدت بیماریابی، ایزوله‌ها بر روی محیط‌های کشت PZ و Czapek - Dox, PDA, WA و Czapek - Dox, PDA, WA کشت داده شد و در دمای ۲۵ درجه سانتیگراد نگهداری گردید. تا قارچ رشد کند و قطر کلی آن به ۴ سانتیمتر برسد. از طرفی نخودها (رقم جم) را با آب ژاول ۲ درصد ضدغونی کردیم و در داخل پلیت استریل قرار دادیم تا ریشه بزند. وقتی که اندازه ریشه به ۲ سانتیمتر رسید، طبق روش یانگ ۱۹۹۳ و دولمانس و همکاران ۱۹۹۵ (۲۲ و ۹) گیاهچه‌ها را مماس بر کلی قارچ قرار دادیم و تا مدت ۱۲۰ ساعت نگهداری کردیم. هر ۲۴ ساعت یکبار از ریشه‌های آلوده یادداشت برداری گردید. در هر مورد سه تکرار و در هر تکرار دوازده گیاهچه مورد بررسی قرار گرفت. در نهایت بر اساس درصد آلوگی ایجاد شده، قارچها به دو دسته تقسیم گردیدند: قارچهایی که بیش از ۴۵٪ آلوگی ایجاد می‌کردند بعنوان قارچهای با شدت بیماریابی زیاد (Highly Virulent, HV) و قارچهای که کمتر از ۲۵٪ آلوگی ایجاد می‌کردند بعنوان قارچهای بیماریابی کم (Weakly Virulent, WV).

اندازه‌گیری فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز: جهت بررسی نقش آنزیم پلی‌گالاکتوروناز در قارچ F. oxysporum شرایط مناسب برای تولید فعالیت این آنزیم در شرایط آزمایشگاهی مورد مطالعه و بررسی قرار گرفت. بدین منظور یک ایزوله از قارچ مذکور را بصورت تصادفی انتخاب نموده و در ۱۰ ml PZ محیط کشت بسته ده روز کشت داده شد. برای بدست آوردن شرایط مناسب پارامترهای مختلفی نظری pH های متفاوت (۴/۵، ۴، ۵، ۵/۵، ۶، ۵/۵) همین دستور بدون اضافه کردن آگار باید

پلی‌گالاکتوروناز در بیماریابی بعضی از عوامل بیماریابی اثبات شده است. گزارش‌ها نشان داده که F. oxysporum تولید اندوپلی‌گالاکتوروناز خارج سولولی می‌کند که باعث ایجاد آلوگی در گیاه گوجه‌فرنگی می‌گردد (۶ و ۸). همچنین اگزولپلی‌گالاکتوروناز در بعضی بیماریهای گیاهی از جمله در پژمردگی آوندی گوجه‌فرنگی که بواسیله (Sacc.) F. oxysporum schiecht: fr f.sp ایجاد می‌شود یک نقش مهم را بازی می‌کند (۷).

در این تحقیق ایزوله‌های مختلف قارچ F. oxysporum جمع آوری شده از مناطق مختلف، از نظر شدت بیماریابی و فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز مورد بررسی و مطالعه قرار می‌گیرد.

مواد و روشها

ایزوله‌های مختلف F. oxysporum: ایزوله‌های F. oxysporum که در طول این تحقیق مورد بررسی و مطالعه قرار گرفته بومی ایران بوده و محل جمع آوری آنها در جدول شماره ۱ آورده شده است.

محیط کشت و نگهداری قارچ: ۸۰ گرم گندم در داخل شیشه شیر ریخته شد، و به آن ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر اضافه گردید و به مدت ۲۴ ساعت در دمای آزمایشگاه گذاشته شد تا گندمها جوانه بزند سپس Potato Dextrose Agar, PDA می‌گردید. قارچهای رشد یافته در محیط سترون گردید. قارچهای رشد یافته در دمای ۲۶ درجه سانتیگراد نگهداری شدند.

محیط کشت زایموگرم (Pectic Zymogram medium, PZ) برای فراهم نمودن شرایط مناسب جهت تولید آنزیمهای پکتینی توسط ایزوله‌های مختلف قارچ F. oxysporum از محیط کشت PZ معرفی شده توسط سویتینگهام و همکاران ۱۹۸۶ (۲۰) استفاده گردید. ۱۰ گرم پکتین (Citrus pectin, Merck) را در ۱۰۰۰ میلی لیتر آب مقطر حل کردیم و به آن ۲۰ گرم آگار، ۰/۳۴ گرم دی‌پتاسیم‌هیدروژن‌فسفات و ۰/۱۴ گرم سولفات آمونیوم، ۰/۲۶ گرم pH می‌گردید. برای تنظیم گردید. برای تهیه محیط کشت مذکور بصورت مایع طبق همین دستور بدون اضافه کردن آگار باید

نوری بدست آمده می‌بایست آنها را با مقادیر جذب نوری استاندارد در قالب منحنی استاندارد مقایسه کنیم. با استفاده از محلول پروتئینی که حاوی ۱ / ۰ میلی‌گرم بر لیتر پروتئین بیوین سرم آلبومین (BSA) می‌باشد، غلظتها مشخصی از پروتئین تهیه و بعد از ۲۰ دقیقه میزان جذب در طول موج ۵۹۵ نانومتر اندازه‌گیری گردید. منحنی استاندارد با استفاده از این دو پارامتر (غلظتها مختلف پروتئین و جذب نوری حاصل از این غلظتها) رسم گردید و با مقایسه مقادیر جذب نوری نمونه‌های مربوط به ایزوله‌ها با نمونه‌های استاندارد، میزان پروتئین نمونه‌های مربوط به ایزوله‌ها محاسبه شد.

مطالعه میزان رشد: برای بررسی میزان رشد قارچها از وزن خشک، آنها بعنوان شاخص رشد استفاده گردید. ایزوله‌های مورد مطالعه (پیانزده ایزوله) در محیط کشت PZ با $pH = ۴ / ۵$ همراه با بهم زدن کشت داده شدند. پس از ۶ روز توسط کاغذ صافی واتمن شماره یک. میسیلیومها جمع آوری و بمدت ۴۸ ساعت در دمای ۶۰ درجه سانتیگراد خشک گردیده و وزن آنها اندازه‌گیری شد.

نتایج

تعیین شدت بیماریزایی: برای مطالعه شدت بیماریزایی از روش آزمایشگاهی یانگ ۱۹۹۳ و دولمنس و همکاران ۱۹۹۵ (۹) و (۲۱) جهت بررسی خدمات وارد به گیاهچه نخود استفاده گردید. بیزان خدمات وارد به گیاهچه‌های نخودها مورد بررسی و ارزیابی قرار گرفته و یادداشت برداری شد (شکل ۱).

مطالعه و بررسی میزان خدمات وارد به گیاهچه نخودها نشان داد که بهترین زمان برای تعیین شدت بیماریزایی ایزوله‌ها ۷۲ ساعت پس از قرار دادن نخودها در محیط کشت و در معرض ایزوله‌های قارچ می‌باشد (شکل ۲). با توجه به نتایج بدست آمده در چهار محیط کشت انتخابی از بین پیانزده ایزوله قارچ F. oxysporum چهار ایزوله F. oxysporum F15, F18, F23 و F47 که بیش از ۴۵٪ آلدگی را ایجاد می‌کردند بعنوان HV و دو ایزوله F21 و F58 با کمتر از ۲۵٪ ایجاد آلدگی بعنوان WV شناسایی شدند (شکل ۱).

بررسی میزان فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز: برای بدست آوردن شرایط بهینه جهت تولید آنزیم پلی‌گالاکتوروناز توسط ایزوله‌های مختلف قارچ F. oxysporum از ایزوله F25 که بصورت تصادفی

۷، ۸ و ۹)، روزهای مختلف (۲، ۴، ۶، ۸ و ۱۰ روز) و دو حالت با بهم زدن (۱۰۰ دور در دقیقه) و ثابت مورد بررسی و مطالعه قرار گرفت. در هر یک از حالتهای فوق، میسیلیوم قارچها در محیط‌های کشت مربوطه را توسط کاغذ صافی واتمن شماره یک جمع آوری نموده و محیط صاف شده به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتیگراد سانتی‌یفوژ (۱۲۰۰۰ g) گردید. محلول بدست آمده بعنوان محلول حاوی آنزیمهای مترشحه در مراحل بعدی مورد استفاده قرار گرفت. فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز با استفاده از روش کولمر ۱۹۸۷ (۴) همراه با تغییراتی، به شرح زیر اندازه‌گیری گردید. ۴۰ میکرولیتر از محلول آنزیمی با ۲۱۰ میکرولیتر محلول ذخیره سوبسترا در لوله اپندورف مخلوط شده، و برای ۲۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد نگهداری گردید. واکنش با اضافه کردن ۲۵۰ میکرولیتر معرف مس و نیز قرار دادن در حمام آب جوش بمدت ۱۰ دقیقه متوقف شد. پس از سرد شدن ۵۰۰ میکرولیتر معرف آرسنومولیدات به مخلوط اضافه و سانتی‌یفوژ شده و جذب نوری در طول موج ۵۹۵ نانومتر بوسیله اسپکتروفوتومتر خوانده شد. در این آزمایش از دی - گالاکتورونیک اسید بعنوان استاندارد استفاده شد در این شرایط یک واحد آنزیم در مدت ۲۰ دقیقه تشکیل یک میکرومول اولیگو‌گالاکتورونیک را میدهد.

اندازه‌گیری مقدار پروتئین: برای اندازه‌گیری مقدار پروتئین در محیط کشت از روش برادفورد ۱۹۷۶ (۳) استفاده گردید. این روش بر اساس باند شدن رنگ آبی کوماسی Coomassie Brilliant Blue G250) به پروتئین می‌باشد. در pH اسیدی محیط، رنگ به حالت کاتیونی درآمده، که در این حالت فاقد جذب قوی در طول موج ۵۹۵ نانومتر می‌باشد، ولی وقتی رنگ به پروتئین متصل گردید با گرفتن دو پروتون به حالت آنیونی درآمده و پایدار می‌گردد. در این حالت جذبی قوی در طول موج ۵۹۵ نانومتر خواهد داشت.

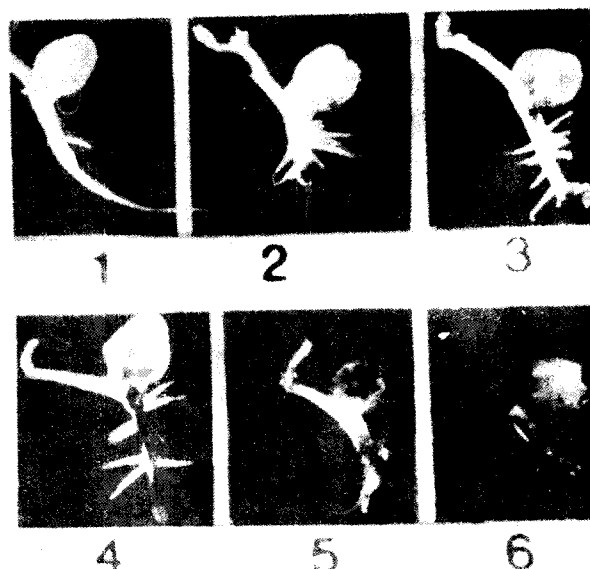
برای اندازه‌گیری مقدار پروتئین محیط ۱۰ میکرولیتر از محلول روئی با ۱۹۰ میکرولیتر از محلول بافری مخلوط شد سپس ۲ میلی لیتر معرف پروتئینی به آن اضافه شده و به شدت تکان داده شد. بعد از حداقل ۲۰ دقیقه (بهترین زمان از ۲ دقیقه تا ۲۰ دقیقه است) بیزان جذب نوری ماده رنگی فوق در طول موج ۵۹۵ نانومتر اندازه‌گیری شد.

برای بدست آوردن مقادیر پروتئین، با استفاده از جذب

(جدول ۲). از طرفی با مقایسه فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز در روزهای ۲، ۴، ۶، ۸ و ۱۰ در حالتی مختلف مشخص گردید که فعالیت این آنزیم معمولاً در روز ششم به حداقل میزان فعالیت خود می‌رسد (جدول ۲ و شکل ۳). همچنین بررسی فعالیت این آنزیم در pHهای مختلف نشان داد که فعالیت آنزیم در $pH = 4/5$ به حداقل میزان خود میرسد (جدول ۲ و شکل ۴).

بررسی نتایج بدست آمده از شرایط فوق نشان داد که احتمالاً بهترین شرایط برای کشت ایزوله‌ها و مطالعه و بررسی فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز در محیط کشت $pH = 4/5$ ، شش روز کشت در دمای ۲۵ درجه سانتیگراد وجود بهم زن می‌باشد.

بنابراین جهت مطالعه فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز در ایزوله‌های مورد بررسی از شرایط مناسب بدست آمده فوق استفاده گردید. نتایج بدست آمده نشان داد که دو ایزوله F21 و F58 هیچگونه فعالیتی را نشان نداده در صورتیکه چهار ایزوله F47, F23, F18, F15 دارای بیشترین فعالیت بوده و فعالیت آنزیمی سایر ایزوله‌ها بین این دو دسته قرار می‌گیرد (شکل‌های ۵ و ۶). مطالعه میزان رشد و تولید پروتئین: همانگونه که در قسمت فوق مشاهده گردید دو ایزوله F21 و F53 که بعنوان WV شناسایی شدند، فاقد فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز می‌باشد. در پاسخ به این سوال که آیا عدم فعالیت آنزیمی در این ایزوله‌ها از خصوصیات ذاتی آنها بوده و یا به میزان رشد ایزوله‌ها در محیط کشت بستگی دارد، میزان رشد آنها مورد بررسی قرار گرفت. برای بررسی میزان رشد قارچها از وزن خشک آنها بعنوان شاخص رشد استفاده گردید. نتایج حاصله نشان داد که وزن خشک ایزوله‌های مختلف بین حدود ۹۰ تا ۹۵ میلی‌گرم می‌باشد که دلالت بر رشد تمام ایزوله‌ها در محیط کشت PZ دارد. مقایسه میزان وزن خشک ایزوله‌های F47, F23, F18, F15 (با میزان فعالیت آنزیم زیاد) و ایزوله‌های F21 و F58 (با میزان فعالیت آنزیمی کم) نشان داد که تفاوت محسوسی در میزان وزن خشک آنها وجود ندارد. بنابراین نتایج فوق نشان میدهد عدم فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز در دو ایزوله F58, F21 مربوط به میزان رشد آنها نبوده زیرا وزن خشک که یکی از شاخصهای رشد می‌باشد در ایزوله‌های مختلف تفاوت محسوسی ندارد بلکه عدم تولید آنزیم پلی‌گالاکتوروناز احتمالاً یکی از خصوصیات ذاتی قارچهای فوق می‌باشد.



شکل ۱ - میزان صدمات وارده بر کیاهچه نخود توسط فارچ فوزاریوم: شماره ۱، شاهد، شماره ۲، و ۳ کمتر از ۲۵٪ آلوگی، شماره ۴، ۵، ۶ بیشتر از ۴۵٪ آلوگی



شکل ۲ - نحوه قرار داد نخودهای جوانه زده در مجاورت قارچ رشد یافته در محیط کشت و آلوده شدن آنها

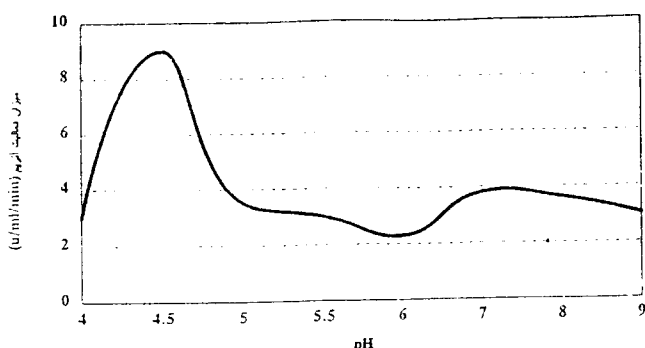
انتخاب شده بود استفاده گردید. برابر روش ذکر شده در بخش مواد و روشها میزان فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز اندازه‌گیری شد. نتایج حاصله نشان داد که میزان فعالیت آنزیم پلی‌گالاکتوروناز در pHهای مختلف در صورت وجود بهم زن (که هواده‌ی را افزایش می‌دهد) نسبت به شرایط ثابت به طور محسوسی افزایش می‌یافت.

جدول ۱ - محل جمع آوری ایزوولد های مختلف *F. oxysporum*

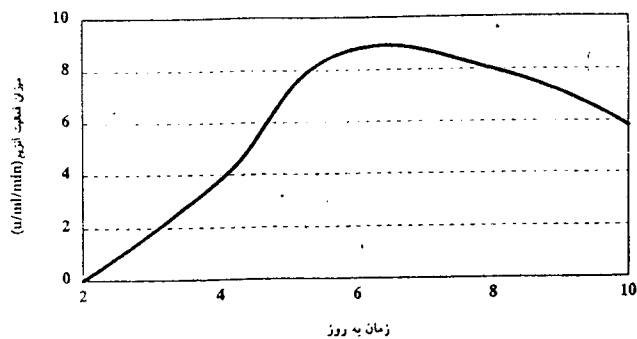
کدنومه	کدنومه	محل جمع آوری	محل جمع آوری	محل جمع آوری
F24			F59	تبریز
F25			F30	کرمانشاه
F26			F31	کرمانشاه
F15			F53	کرمان
F18			F45	لوستان
F21			F47	لوستان
F2			F23	---
F58				تبریز

(Nonshaking-S⁻) و ثابت (Shaking-S⁺) میزان فعالیت آنزیم پلی گالاکتوروناز در pH مختلف، روزهای مختلف و در دو حالت به هم زدن (Time(day)

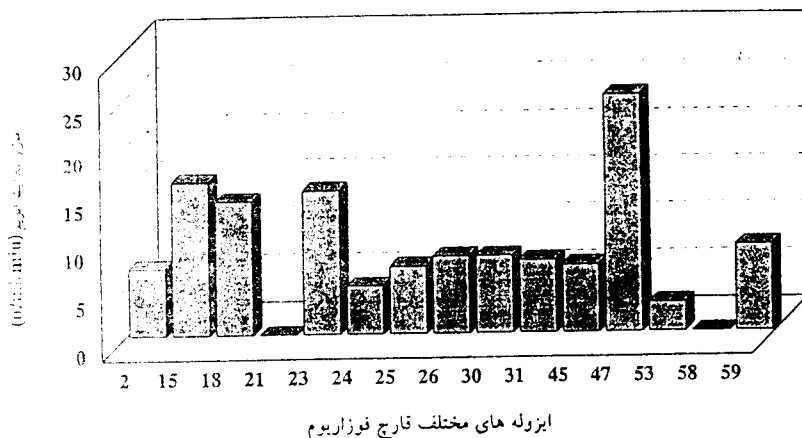
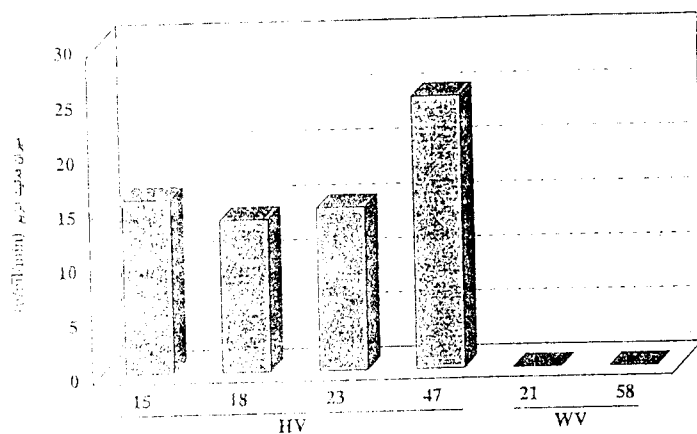
	10	S ⁺	S ⁻	2	pH						
0.0±0.00	2.3±0.06	0.0±0.00	2.3±0.04	2.3±0.04	2.7±0.05	2.3±0.04	2.5±0.06	0.0±0.00	2.3±0.05	4	
0.0±0.00	5.6±0.06	2.0±0.02	7.9±0.07	2.1±0.02	8.8±0.09	2.1±0.02	3.5±0.07	0.0±0.00	0.0±0.00	4.5	
0.0±0.00	0.0±0.00	1.8±0.01	2.2±0.04	2.6±0.04	3.0±0.03	2.3±0.05	2.3±0.06	2.1±0.04	2.3±0.05	5	
0.0±0.00	0.0±0.00	1.8±0.01	2.4±0.03	2.7±0.02	3.0±0.01	2.5±0.02	2.5±0.05	2.1±0.03	2.4±0.04	5.5	
0.0±0.00	0.0±0.00	0.0±0.00	0.0±0.00	2.6±0.03	2.4±0.03	2.6±0.05	2.3±0.04	2.4±0.03	0.0±0.00	6	
0.0±0.01	1.6±0.01	2.1±0.02	2.4±0.04	3.0±0.04	3.7±0.06	2.9±0.03	3.3±0.05	0.0±0.00	0.0±0.00	7	
0.0±0.00	0.0±0.00	2.2±0.03	2.1±0.02	4.0±0.04	3.3±0.04	5.2±0.05	4.7±0.06	0.0±0.00	0.0±0.00	8	
0.0±0.00	0.7±0.01	1.7±0.02	3.0±0.05	2.4±0.04	3.5±0.05	2.1±0.02	3.5±0.06	0.0±0.00	0.0±0.00	9	



شکل ۲ - میزان فعالیت آنزیم پلی گالاکتوروناز در pHهای مختلف



شکل ۳ - میزان فعالیت آنزیم پلی گالاکتوروناز در روزهای مختلف

شکل ۴ - میزان فعالیت آنزیم پلی گالاکتوروناز در ایزولهای مختلف قارچ *Fusarium oxysporum*شکل ۶ - میزان فعالیت آنزیم پلی گالاکتوروناز در ایزولهای HV, WV مختلف قارچ *Fusarium oxysporum*

مورد مطالعه قرار گرفت. نتایج بدست آمده نشان داد که چهار ایزووله F47, F23, F18, F15 (HV) دارای حداقل فعالیت پلی گالاکتوروناز و دو ایزووله F21 و F58 (WV) (WV) دارای حداقل فعالیت آنزیمی را از خود نشان میدادند. این یافته با گزارش‌های ارائه شده در خصوص اهمیت آنزیم مذبور در ایزووله‌های HV قارچ Rhizoctonina solani مطابقت دارد (۲۳). ضمن اینکه میزان فعالیت آنزیم پلی گالاکتوروناز در ایزووله‌های مورد مطالعه مؤید دسته‌بندی ایزووله‌های این قارچ توسط آزمایش بیماری‌ایی انجام شده در این تحقیق می‌باشد.

یکی از نکات قابل بررسی در این نتایج این است که آیا عدم وجود فعالیت آنزیمی در دو ایزووله F21 و F58 (WV) از خصوصیات ذاتی آنها بوده یا ناشی از عدم رشد ایزووله‌ها در محیط کشت می‌باشد. بررسی مطالعه میزان رشد ایزووله‌ها نشان داد که این ایزووله‌ها از نظر رشد با سایر ایزووله‌ها تفاوت محسوسی را نشان نمی‌دهند. بنابراین این نتایج نشان میدهد که عدم فعالیت آنزیم پلی گالاکتوروناز در دو ایزووله F21 و F58 مربوط به میزان رشد آنها نبوده بلکه احتمالاً یکی از خصوصیات ذاتی ایزووله‌های مذبور می‌باشد.

بررسی و مطالعه تولید و ترشح پروتئینها نشان داد که تفاوت محسوسی در میزان تولید این پروتئینها در ایزووله‌های مختلف وجود ندارد، از طرف دیگر فعالیت آنزیمی پلی گالاکتوروناز در ایزووله‌های WV و HV دارای تफوالت زیادی می‌باشد. بنابراین ایزووله‌های WV پروتئینها ترشحی تولید نموده ولی این پروتئینها فعالیت آنزیمی پلی گالاکتوروناز از خود نشان نمی‌دهند.

در مجموع نتایج بدست آمده در این تحقیق از آزمایش بیماری‌ایی و بررسی فعالیت آنزیم پلی گالاکتوروناز مربوط به ایزووله‌های مختلف قارچ F. oxysporum دسته‌بندی نسبتاً مشخصی از پانزده ایزووله مورد مطالعه را ارائه داد. بنحویکه چهار ایزووله F58 و F21 و F23, F18, F15 بعنوان HV و دو ایزووله F47 و WV شناسایی شدند.

سپاسگزاری

بدینویسیله از سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی بخاطر تأمین بخشی از هزینه‌های اجرائی طرح تشکر می‌گردد. از

همچنین میزان پروتئینهای مترشحه خارج سلوالی ایزووله‌های مختلف به روش برادرفورد ۱۹۷۶ (۳) مورد مطالعه قرار گرفت. در این آزمایش از محیط کشت PZ با $pH = ۴/۵$ و از بهمنزن استفاده شد. پس از ۶ روز میزان پروتئینهای ترشح شده در محیط کشت اندازه گیری شد. نتایج حاصله نشان داد میزان پروتئین توسط ایزووله‌های مختلف HV و WV تفاوت محسوسی را نشان نمی‌دهد.

بحث

جهت مطالعه شدت بیماری‌ایی بعضی قارچها معمولاً از روشهای گلخانه‌ای استفاده می‌گردد (۱۱ و ۱۹) در این تحقیق از روش آزمایشگاهی جهت بررسی شدت بیماری‌ایی قارچ F. oxysporum استفاده گردید. این روش با هزینه و وقت کمتری امکان‌پذیر می‌باشد.

در این روش میزان صدمات وارد به گیاهچه نخدوهای جوانه زده در پلیت‌های ۱۵ سانتیمتری مورد مطالعه و ارزیابی قرار گرفت. در این آزمایش از چهار محیط کشت مختلف استفاده گردید. این محیط‌های کشت، دارای منابع کربن متفاوتی می‌باشد که بسته به نوع سمع کربن ایزووله‌های قارچ توانایی استفاده از این منابع را بطور متناوبی از خود نشان می‌دهند. در محیط‌های کشت مختلف با توجه به نوع منبع کربن قابل استفاده برای ایزووله‌های قارچ میزان تحریک قارچ جهت تولید آنزیمهای پکتینی و در نتیجه شدت بیماری‌ایی در ایزووله‌های مختلف متفاوت می‌باشد (۶ و ۱۲).

عوامل بیماری‌ای گیاهی مقدار زیادی از آنزیمهای را که قادر به تحریک ترکیبات ساختمانی دیواره سلوالی گیاه هستند تولید می‌کنند. توانایی عوامل بیماری‌ای گیاهی برای تولید آنزیمهایی که پلی‌ساکاریدهای پیچیده دیواره سلوالی گیاه را تجزیه می‌کنند احتمالاً اولین مرحله در فرآیندهای بیماری‌ای می‌باشد (۱۶). بیشتر از بیست نوع آنزیم تجزیه کننده دیواره سلوالی تاکنون شناخته شده که بیشترین توجه بر روی آنزیم پلی گالاکتوروناز، پکتین لیاز و پکتات لیاز متوجه شده است (۲ و ۱۸). با توجه به اینکه گزارش شده است F. oxysporum برای تجزیه تدریجی بافت گیاه مربوط به توانایی آن برای تولید آنزیم پلی گالاکتوروناز می‌باشد (۶ و ۷ و ۸ و ۱۴)، لذا در این تحقیق میزان تولید و فعالیت آنزیم F. oxysporum پلی گالاکتوروناز در ایزووله‌های مختلف قارچ

قارچ و همچنین از آقای مهندس حسن یونسی کارشناس مرکز تحقیقات کشاورزی کرمانشاه تشکر و قدردانی میگردد.

آقای دکتر همایون افشاری آزاد (مؤسسه آفات و بیماریهای گیاهی، بخش تحقیقات بیماریهای گیاهی) برای در اختیار گذاشتن ایزولهای کرج.

REFERENCES

مراجع مورد استفاده

- ۱ - افشاری آزاد، ه. ۱۳۷۷. شناسایی عوامل قارچی بیماری زردی نخود در ایران. سیزدهمین کنگره گیاهپزشکی ایران. آموزشکده کشاورزی کرج.
2. Blais P., PA. Rogers, & PM. Charest. 1992. Kinetic of the production of polygalacturonase and pectin lyase by two closely related formae speciales of *Fusarium oxysporum*. Experimental Mycology 16: 1-7.
3. Bradford M. 1976. A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye bindig. Annula of Biochemistry 72: 248.
4. Collmer A. 1987. Pectic enzymes and bacterial invasion of plants. In Plant-Microbe Interactions: Molecular and Genetic Perspectives. MacMillan, New York
5. Cooper R. 1983. The mechanisms and significance of enzymic degradtion of host cell walls by parasites. In: Biochemical Plant Pathology.
6. Di- Pietro A. & MIG Roncero. 1996. Endopolygalacturonase from *Fusarium oxysporum* f. sp. *lycopersici*, purification, characterization, and production during infection on Tomato plants. Phytopathology 86: 1324-1330.
7. Di- Pietro A. & MIG Roncero. 1996. Purification and characterization of an exopolygalacturonase from the Tomato vascular wilt pathogen *Fusarium oxysporum* f. sp. *lycopersici*. Mycrobiology letters-FEMS 145: 295-299.
8. Di- Pietro A. & MIG Roncero. 1998. Cloning, experssion, and role in pathogenicity of pgl encoding the major extracellular endopolygalacturonase of the vascular wilt pathogen *Fusarium oxysporum*. Molecular Plant Microbe Interactions, MPMI 11: 91-98.
9. Dulemans A., MG. Korsman, PM. Houterman, & J. Keijer. 1995. *In vitro* analysis of infection specificity of *Rhizoctonia solani*. International Symposium of Rhizoctonia. The Netherlands.
10. Gacto M., JV. Soler, & C. Pardo. 1992. Production and characterization of pectic enzymes from yeasts. In: Profiles on Biotechnology. Servicio de Publications, Universidade de Santiago, Santiago.
11. Jan H. & MV. Wiese. 1991. Virulence forms of *Ascochyta rabiei* affecting in the Palous. Plant Disease 75: 904-906.
12. Mehta A., S. Chopra, V. Kare, & P. Mehta. 1992. Influence of native carbon sources of the production of pectolytic and cellulolytic enzymes by *Fusarium oxysporum* and *Fusarium moniliforme*. Zentralblatt-Fuer-mikrobiologie 147: 557-561.
13. Miyairi K., J. Magata, E. Takeda, T. Okuno & K. Sawai. 1990. Purification and properties of pectolytic enzymes produced by *Fusarium oxysporum* f. sp. *lagenariae*. Bulletin of the Faculty of

- Agriculture Hirosaki University 52: 1-18.
14. Fatino B., ML Posada, MT Gonzalez-Jaen & C. Vazquez. 1997. The course of pectin degradation by polygalacturonases from *Fusarium oxysporum* f. sp. *radicis lycopersici*. *Microbios* 91: 47-54.
 15. Petrini O. & GB. Ouellette. 1994. Host wall alterations by parasitic fungi. APS Press St. Paul, Minnesota, USA.
 16. Rodriguez-Palenzuela P., TJ. Bunn, & A. Collmer. 1991. Polygalacturonase is a virulence factor in *Aspergillus tumefaciens* biovar 3. *Journal of Bacteriology* 173: 6547-6552.
 17. Schafer W. 1994. Molecular mechanism of fungal pathogenicity to plants. *Annual Review of Phytopathology* 32: 461-477.
 18. Schell MA., DP. Roberts, & TP. Denny. 1988. Analysis of *Pseudomonas solanacearum* polygalacturonase encoded by *pgl A* and its involvement in phytopathogenicity. *Journal Bacteriology* 170: 4501-4508.
 19. Singh G. 1990. Identification and designation of physiologic races of *Ascochyta rabiei* in India. *Indian Phytopathology* 1: 48-52.
 20. Seeftingham MW., RH. Cruickshank, & DH Wong. 1986. Pectic zymograms and taxonomy and pathogenicity of the ceratobasidiaceae. *Transactions of the British Mycological Society* 86: 305-311.
 21. Szecsi A. 1990. Analysis of pectic enzyme zymogram of fusarium species 2 comparison of polygalacturonase zymograms of *Fusarium culmorum* and *Fusarium graminearum*. *Journal of Phytopathology* 130: 188-196.
 22. Yang H. 1993. Genetic studies on strains of *Rhizoctonia solani* associated with bare patch disease of cereal in Western Australia., PhD. Thesis, University of Western Australia, pp. 119.
 23. Zamani MR. 1995. The pectic enzymes of *Rhizoctinia solani* AG-8 strains School of Biological and Environmental Sciences, PhD. Thesis. Murdoch University, W-Australia, pp. 123.

**A Study of Polygalacturonase Activity in Different Iranian
Isolates of *Fusarium Oxysporum***

M. R. ZAMANI , M. MOTALLEBI, AND M.A. AREFPOUR TORABI

Assistant Professors and Former Graduate Student, Department of Biology ,

Faculty of Sciences , Univesity of Razi, Kermanshah, Iran.

Accepted Feb. 16, 2000

SUMMARY

In this study a rapid and simple method for pathogenicity test of *Fusarium oxysporum* was developed. Four culture media were selected "Pectin Zymogram, Water Agar, Potato Dextrose Agar, and Czapek-Dox". The media were inoculated with a three-day old growing fungi. The cultures were incubated at 25 °C for five days. The percentage of necrosis to seedlings was measured at 24 hour intervals. Virulence forms were designated according to spectrum of disease reactions, induced by each isolate, on the seedling. Isolates inducing more than 45% and less than 25% necrosis to seedling were distinguished as highly virulent (HV) and weakly virulent (WV), respectively. On the basis of these findings 4 isolates (F15, F18, F23, and F47) were shown to be HV and 2 isolates (F21 and F58) WV. Production of polygalacturonase, amount of proteins, and dry weight of different HV and WV isolates were compared. The results indicated that there was no significant difference between the amount of proteins and dry weights of these two groups, but polygalacturonase enzyme showed higher activity in HV as compared with WV isolates.

Key words: *Fusarium*, Polygalacturonase, Pectic enzymes, Phatogenicity