

آفات و بیماریهای گیاهی
جلد ۷۱، شماره ۲، اسفند ۱۳۸۲

مقایسه چند روش مختلف برای ردیابی و تعیین میزان *Bacillus thuringiensis* در فرآورده‌های باکتری

Comparison of several methods for detection and quantification of β -exotoxin in commercial *Bacillus thuringiensis* products

رسول مرزبان و محمد رضا تاجبخش

موسسه تحقیقات آفات و بیماریهای گیاهی

(تاریخ دریافت: فروردین ۸۲ تاریخ پذیرش: اسفند ۸۲)

چکیده

تعدادی از استرین‌های باکتری *B. thuringiensis* در زمان رشد و تکثیر تولید بتاگروتوکسین می‌کنند. این توکسین برای همه موجودات زنده از جمله انسان سمی و خطرناک بوده و در برخی کشورها وجود آن در فرآورده‌های تجاری منسوج می‌باشد. به دو روش HPLC^۱ و زیست سنجی، بتاگروتوکسین در فرآورده B.t.H ردیابی گردید. نتایج حاکی از آن است که زیست سنجی غلظت‌های مختلف فاز مایع بالایی حرارت داده شده فرآورده B.t.H روی لارو سن دو *Ephestia kuhniella*, *Galleria melonella* و *Helicoverpa armigera* در سطح ۱٪ تفاوت معنی دار با شاهد دارد. نتایج تست HPLC نشان داد که پیک بتاگروتوکسین خالص به عنوان استاندارد و پیک نمونه BtH از نظر زمان بازداری یکسان می‌باشند. دلایل فرق همگی حکایت از وجود بتاگروتوکسین به مقدار ۸۲۵ ppm در فرآورده B.t.H با ماده مؤثره *B. thuringiensis* subsp. *aizawai* دارد.

۱. High Performance Liquid Chromatography

روش زیست سنجی در مقایسه با کروماتوگرافی HPLC دقیق‌تری در ردبای بناگزوتوكسین نشان داد که می‌تواند ابزار مناسبی برای ردبای بناگزوتوكسین و کترل کیفی فرآورده‌های باکتری *B. thuringiensis* باشد.

واژه‌های کلیدی: فرآورده B.t.H، بناگزوتوكسین، ردبای، HPLC، زیست سنجی،
Bacillus thuringiensis subsp. *aizawai*

مقدمه

بر اساس قوانین و مقررات ثبت آفت‌کش‌های میکروبی سازمان حفاظت محیط زیست^۱، فرآورده‌های بیولوژیک بر اساس باکتری *B. thuringiensis* Ber باستی فاقد بناگزوتوكسین باشند. بناگزوتوكسین که تورینثینسین (thuringiensin) و توکسین مقاوم به حرارت نیز نامیده می‌شود یک آنالوگ نوکلئوتیدی آدنین است که به صورت ترکیبی با قندهای RNA و گلوبولین می‌باشد. این توکسین به دلیل جلوگیری از رونویسی DNA توسط آنزیم پلیمراز مانع سنتز RNA شده و در نتیجه فرآیند تولید پروتئین را در سلول مختلف می‌کند (Taborsky, 1992). بناگزوتوكسین در بافت‌های کلیه و جگر برخی پستانداران صدمات زیادی وارد می‌کند و همچنین مشکوک به موتاسیونزایی است (Meretoja et al., 1977). مک‌کانل و ریچاردز (McConnell and Richards, 1959) برای اولین بار در محیط کشت *B. thuringiensis* بناگزوتوكسین را ردبایی کردند. باند و همکاران (Bond et al., 1969) موفق شدند از زیرگونه Berliner بناگزوتوكسین را به صورت خالص جadasازی کنند و نشان دهند که مشتق نوکلئوتیدی آدنین می‌باشد و وزن مولکولی در حدود ۸۲۵ کیلو دالتون دارد. کدری و همکاران (Qadri et al., 1989) اگزوتوكسین حاصل از کشت *B. thuringiensis* *Musca domestica* تست کردند، نتایج نشان داد که LD₅₀ آن روی لارو سن یک $\mu\text{g}/\text{g}$ ۰/۰۴ است. همچنین اگزوتوكسین خالص را روی *Aedes aegypti* و *M. domestica* تست کردند

۱. Environmental Protection Agency (EPA)

که مشاهده شد سم مذکور برای لاروهای سن ۱ و ۴ *A. aegypti* و برای لارو سن سه *M. domestica* سمی و کشنده است. هوفر و همکاران (Haufer et al., 1985) اگزوتوکسین حاصل از زیرگونه *morrisoni* را روی لارو *Haematobia irrita* آزمایش کردند که میزان مرگ و میر برای لارو حشره در غلظت‌های ۱، ۳ و ۵ میکروگرم در ماده غذایی به ترتیب ۸۱/۸، ۱۲/۸ و ۸۱/۵ درصد بود. لوینسون و همکاران (Levinson et al., 1990) روش تغییر یافته HPLC را برای آشکارسازی و تعیین کمیت بتاگزوتوکسین، حاصل از فاز بالای بدست آمده از سانتریفوژ محیط کشت باکتری استفاده کردند و توانستند نوع جدیدی از بتاگزوتوکسین را از زیرگونه *morrisoni* جداسازی کنند، که روی سوسک کلرادو سبب زمینی خاصیت کشنده‌گی نشان داد. (Hernandez et al., 2001) گوهار و پرشات (Gohar and Perchat, 2001) و هرناندز و همکاران (Hernandez et al., 2001) نیز روش HPLC را برای ردیابی بتاگزوتوکسین پیشنهاد کردند. بخت و همکاران (Bekheit et al., 1993) روش الیزا^۱ را برای ردیابی و تعیین میزان بتاگزوتوکسین در فرآورده‌های گزارش و دریافتند که روش الیزا قادر است سطح پایین بتاگزوتوکسین حدود ۰/۱ ng/ml را ردیابی کند و حساسیت آن بیشتر از روش HPLC است. کارلو و همکاران (Carlo et al., 1987) بتاگزوتوکسین جدا شده از محیط کشت *B. thuringiensis* خانگی تست نمودند. نتایج نشان داد که سمتیت آن برای مرحله شفیرگی (۵ روزه)، ۸۵/۵ میکروگرم بر میلی لیتر و برای بالغ ها ۰/۲۵ میکروگرم بر میلی لیتر محیط غذایی است. کالبرگ و همکاران (Carlberg et al., 1995) دو سروتاپ *B. thuringiensis* را که یکی از آنها بدون بتاگزوتوکسین و دیگری دارای بتاگزوتوکسین بود روی سالمونلا آزمایش کردند و نتایج نشان داد که هیچ کدام از آنها اثر موتاسیونزایی بر سالمونلا نداشت. پرانی و همکاران (Perani et al., 1998) جدایه‌های جدید را از نظر وجود بتاگزوتوکسین آزمایش و مشاهده کردند که ۷/۵۸ جدایه‌ها دارای بتاگزوتوکسین هستند. اسپیناس و همکاران (Espinasse et al., 2002) با مطالعه ۶۴۰ جدایه طبیعی نشان دادند که ژنهای عامل بتاگزوتوکسین روی همان پلاسمیدهای حامل ژنهای Cry هستند.

۱. Elisa

هدف از این تحقیق مقایسه در روش ردیابی بتاگزروتوکسین در فرآورده‌های *B.thuringiensis* است تا بتوان مناسب ترین روش را انتخاب و به کار گرفت.

روش بررسی

تهیه سوپرناتانت^۱

برای جداسازی و خالص‌سازی بتاگزروتوکسین، بر اساس روش اوهبا و همکاران (Ohba et al., 1981) ۲/۸ گرم از پودر فرآورده BtH با ماده مؤثره *B. thuringiensis* subsp. *aizawai* شرکت تل斐ق دانه را در یک لیتر آب مقطر استریل مخلوط و به مدت ۲ ساعت با شیکر دور rpm200 بهم زده شده، سپس با سرعت rpm3000 به مدت ۳۰ دقیقه سانتریفوژ گردید، فاز مایع بالایی بدست آمده را به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۱۲۰ درجه سانتی گراد اتوکلاو نموده آنگاه برای صاف شدن و خلوص بیشتر مجدداً فاز مایع بالایی مذکور سانتریفوژ شد، به کمک تبخیر کننده حجم فاز مایع به ml60 تغییظ گردید.

اندازه گیری با (High Performance Liquid Chromatography) HPLC

برای انجام این آزمایش ابتدا از نمونه استاندارد بتاگزروتوکسین (انستیتو پاستور فرانسه)، محلول استاندارد مادر با غلظت ۱۰۰ ppm تهیه گردید. سپس محلول‌های استاندارد رقیقترا M KH₂PO₄, PH350, 20 ppm و 30 ppm از محلول فوق با استفاده از بافر (Levinson et al., 1990) بددست آمد. شرایط دستگاه HPLC بشرح زیر بوده است:

50 M KH ₂ PO ₄ PH3	Detector: UV: 260nm	HPLC: Model 4110
rate: 2ml/m		فاز متحرک
100 ml		حجم تزریق
ODSI (C18)		نوع ستون
25 cm		طول ستون
/46 cm		قطر ستون

1. Supernatant

دستگاه HPLC با غلظت‌های استاندارد ساخته شده در چند مرحله کالیبره گردید و پس از حصول نتیجه، جهت مقایسه با پیک فاز مایع بالایی حرارت داده شده BtH غلظت ppm20 بتاگروتوکسین خالص که از هر لحظه مناسب بود استفاده گردید.

فاز مایع بالایی BtH که به ml60 تغليظ شده بود به تدریج با محلول بافر M ۵۰ KH2PO4 تا ۲۵ بار رقیق گردید تا قابل تجزیه بوسیله دستگاه HPLC باشد. محلول رقیق شده قبل از آنالیز با استفاده از فیلتر نایلونی m45 /m45 صاف گردید. و سپس به ستون دستگاه HPLC تزریق و فراکشن^۱ حاصل جمع‌آوری شد.

جهت اطمینان از اینکه یک شناسایی شده در فاز مایع بالایی BtH همان پیک بتاگروتوکسین می‌باشد فاز مایع BtH و بتاگروتوکسین خالص ترکیب و محلول بدست آمده به ستون HPLC تزریق و نتایج جمع‌آوری گردید.

آزمایش زیست‌سنگی

زیست‌سنگی بر اساس روش لوینسون و همکاران (Levinson et al., 1990) با کمی تغییر استفاده شد. آزمایشات زیست‌سنگی روی لاروهای سن دو کرم قوزه پنبه (Ephestia kuhniella) و لاروهای بیدآرد (Helicoverpa armigera) و پروانه مسوم‌خوار (Galleria melonella) انجام گردید.

برای این کار فاز مایع عاری از کریستال و اسپور فرآورده BtH بر اساس روش اوها و همکاران (Ohba et al., 1981) تهیه شد (تغليظ نشده)، سپس غلظت‌های مختلف فاز مایع BtH شامل ۵×5 برابر دز مصرفی در مزرعه)، ۱۰×۱۰، ۲۵×۲۵، ۵۰×۵۰ تهیه و اگروتوکسین خالص (استاندارد) بعنوان کنترل مثبت و شاهد به عنوان کنترل منفی بکار برده شدند. که برای این کار از هر غلظت با ۱۰ گرم ماده غذایی مخلوط شد. زیست‌سنگی به صورت انفرادی در m13 از هر غلظت با شش تیمار در سه تکرار انجام گرفت، به این صورت که یک گرم قالب طرح کاملاً تصادفی با شش تیمار در سه تکرار انجام گرفت، به این صورت که یک گرم

1. Fraction

ماده غذایی تیمار شده در داخل قوطی فیلم قرار داده و یک عدد لارو سن دو به قوطی اضافه گردید برای هر تیمار از ۱۰ لارو سن دو استفاده شد. بعد از یک هفته مرگ و میر لاروها ثبت گردید.

نتیجه و بحث

زمان بازداری استاندارد ppm20 بتاگزوتوکسین خالص ۱۲/۸۴ دقیقه تعیین شد و پیک نمونه ۷۳/۱۲ B.t.H دقیقه تعیین گردید (شکل ۱). جهت اطمینان از اینکه پیک نمونه B.t.H همان پیک بتاگزوتوکسین خالص است ملاحظه شد که با اضافه کردن بتاگزوتوکسین خالص به نمونه BtH تنها پیک ۱۲/۷۴ بزرگتر شده و بقیه پیک‌های اضافی نمونه بدليل رقیقت‌شدن محلول کوچکتر شده‌اند (شکل ۱) و این مسئله تأیید کننده وجود بتاگزوتوکسین در نمونه BtH بر اساس ماده موئره *B.thuringiensis* subsp. *aizawai* است. طبق کروماتوگرام‌های حاصل شده غلظت بتاگزوتوکسین در نمونه BtH رقيق شده (به میزان ۵۵ بار) حدوداً ۱۵ ppm بدست آمد که در حجم 2 ml تغليظ شده ppm825 می‌باشد.

تجزیه واریانس تلفات چهار غلظت فاز مایع انوکلاو شده BtH و دو شاهد مثبت و منفی در تست زیست سنجی روی لارو سن دو، سه گونه حشره نشانگر تفاوت معنی دار در سطح٪ ۱ بود ($F=202.10$ ، $P < 0.01$). در مقایسه میانگین درصد تلفات فاز مایع BtH و تیمارهای شاهد با آزمون دانکن غیر از گونه *G.melonella* بین چهار غلظت فاز مایع فراآورده با شاهد (کنترل منفی) در سطح٪ ۱ تفاوت معنی دار وجود داشت (جدول ۱) به عبارت دیگر با ایستی عامل کشنده‌ای غیر از اسپور و کریستال *B.thuringiensis* در فراآورده باشد که به حرارت نیز مقاوم است. همچنین مشاهده می‌شود که با افزایش غلظت فاز مایع بر تلفات لاروها افزوده شده است و بین افزایش غلظت فاز مایع با افزایش درصد تلفات لاروها ارتباط مستقیم وجود دارد. در روش زیست سنجی حشرات راسته Diptera بعنوان حساس‌ترین راسته حشرات به بتاگزوتوکسین معرفی شده‌اند (Qadri et al., 1989). که در این آزمایش عکس العمل لاروهای کرم قوزه پنبه و بید آرد در پایین ترین دز (x5) با شاهد تفاوت معنی دار نشان داده‌اند لذا می‌توانند به عنوان حشرات حساس به بتاگزوتوکسین در زیست سنجی استفاده شوند. نتایج حاصل از تست زیست سنجی و HPLC تائید کننده قطعی وجود بتاگزوتوکسین

در فرآورده BtH است. برای ردیابی بتاگزروتوكسین در فرآورده‌های تجاری *B.thuringiensis* توصیه می‌شود از هر دو روش زیست سنجی و HPLC به عنوان مکمل هم استفاده شود هر چند روش زیست سنجی روشی طولانی و ملال آور است اما از لحاظ دقیق، کارایی بیشتری نسبت به HPLC دارد که این مسئله توسط لوینسون و همکاران (Levinson et al., 1990) نیز بیان شده است، اما HPLC می‌تواند ما را نسبت به اینکه عامل کشنده در زیست سنجی بتاگزروتوكسین بوده است مطمئن سازد و علاوه بر این می‌تواند میزان بتاگزروتوكسین را در فرآورده براورد نماید. مک کلینتوك و همکاران (McClintock et al., 1995) معتقداند که فرآورده‌های *B.thuringiensis* باستانی عاری از بتاگزروتوكسین باشند و از استرین‌هایی استفاده شود که توانایی تولید بتاگزروتوكسین نداشته باشند. البته بختی و همکاران (Bekheit et al., 1993) نشان دادند که محیط غذایی هم می‌تواند در تولید بتاگزروتوكسین مؤثر باشد. غیر از کشورهای بلوک شرق در سایر کشورها عاری بودن فرآورده‌ای *B.thuringiensis* از بتاگزروتوكسین الزام آور است. اضافه می‌نماید که ماده مؤثره این فرآورده به انسیتیو پاستور فرانسه ارسال و توسط Papierok باکتری *B. thuringiensis subsp. aizawai* تشخیص داده شد.

جدول ۱- مقایسه میانگین درصد تلفات فاز مایع بالایی حرارت داده شده BtH و تیمارهای شاهد روی لارو سن دو، سه گونه بال پولکدار.

Table1: Comparison %mortality average autoclaved supernatant of BtH and controls on the second stage larvae of three Lepidoptera.

H. armigera	خطای معیار \pm میانگین درصد تلفات		
	E. kuhniela	G. melonella	تیمار
11 \pm 1 d	10 \pm 1.15 d	10 \pm 1.15 de	15x
12 \pm 1.15 d	18 \pm 1.52 c	17 \pm 0.58 cd	10x
19 \pm 1 c	20 \pm 57 c	27 \pm 1.15 c	25x
59 \pm 1 b	55 \pm 1.53 b	50 \pm 5.13 b	50x
95 \pm 1.15 a	91 \pm 2.08 a	93 \pm 2.08 a	بتاباگزروتوكسین استاندارد
3 \pm 58 e	0 e	1 \pm 58 e	^a (کنترل مثبت)
			شاهد (کنترل منفی)

¹ غلظت هم‌برابر دز مصرفی فاز مایع حرارت داده شده BtH

² انسیتیو پاستور فرانسه

سپاسگزاری:

بدین وسیله از زحمات و تلاش ارزنده آقایان حسن هدی و غلامرضا صالحی در راه این تحقیق صمیمانه تشکر و قدردانی می گردد.

نشانی نگارنده‌گان: رسول مرزبان، بخش تحقیقات مبارزه بیولوژیک و محمدرضا تاجبخش،
بخش تحقیقات آفت‌کش‌ها، موسسه تحقیقات آفات و بیماریهای گیاهی، صندوق پستی
۱۴۵۴-۱۹۳۹۵ تهران، ایران.