

مطالعه گروه‌بندی باکتری *Wolbachia*، همزیست گونه‌های غالب زنبور *Trichogramma* در ایران

ریحانه درسوئی^۱، جواد کریمی^{*}^۱، وحید جهانبخش^۲

۱- دانشجوی دکتری حشره‌شناسی کشاورزی، گروه گیاه‌پزشکی دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد
۲- بهترین استادیار و مریب گروه گیاه‌پزشکی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد

چکیده

باکتری *Wolbachia* به عنوان یک همزیست درون سلولی (انگل تولیدمثلی) و تغییردهنده نسبت جنسی در گونه‌های مختلف *Trichogramma* شناخته شده است. با توجه به اهمیت این همزیست در برنامه‌های کنترل بیولوژیک، مطالعه حاضر با هدف تعیین میزان کارایی ژن wsp در شناخت این همزیست و نیز شناخت میزان شیوع آن در برخی جمعیت‌های بومی زنبور *Trichogramma* انجام گرفت. در این بررسی که طی سال‌های ۱۳۸۸ و ۱۳۸۹ انجام شد، از بین نوزده جمعیت تریکوگراما، هفت جمعیت، آلوگری به این باکتری همزیست را نشان دادند. تعداد هشت سویه از باکتری شناسایی شد که از این بین، شش سویه به بالا گروه A و زیرگروه Kue تعلق داشتند. دو سویه باقی مانده مربوط به بالاگروه B و زیرگروه Sib بودند. آلوگری دوگانه و چندگانه نیز در جمعیت‌های *Trichogramma* مشاهده شد. در بین سه گونه *T. brassicae*, *T. evanescens* و *T. embryophagum* در *Wolbachia*، بیشترین فراوانی در *T. brassicae* مشاهده شد. سوشاهای جمع‌آوری شده از استان مازندران بیشترین میزان آلوگری به وجود تفکیک سویه‌های مختلف *Wolbachia* براساس ژن wsp، وجود نوترکیبی نشان داد که نتایج گروه‌بندی این همزیست با استناد به این ژن مورد تردید است. آنالیز نوترکیبی وجود برخی تبادلات ژنتیکی بین سویه‌های مختلف این باکتری در ژن wsp را بوضوح نشان داد. رویکرد جدید با موضوع کاربرد چند ژن (MLST) می‌تواند در مطالعه دقیق‌تر این روابط راهکاری موثر باشد.

واژه‌های کلیدی: فیلوزنی، wsp، نوترکیبی، *Trichogramma*, *Wolbachia*

*نویسنده رابط، پست الکترونیکی: jkb@um.ac.ir

تاریخ دریافت مقاله (۹۰/۱۲/۲۲) - تاریخ پذیرش مقاله (۹۱/۹/۳۰)

مقدمه

مطالعه همزیست‌های حشرات رویکردنی جدید در عرصه جهانی می‌باشد. این همزیست‌ها در کل، به دو گروه همزیست‌های اولیه و ثانویه تقسیم‌بندی می‌شوند (Harris *et al.*, 2010). میکروارگانیسم‌های همزیست حشرات به گروه‌های مختلفی تعلق داشته و متداول‌ترین آن‌ها باکتری‌ها هستند. از مهم‌ترین باکتری‌های همزیست می‌توان به جنس‌های Spiroplasma و Cardinium و Wolbachia Buchnera Portiera اشاره کرد که دو جنس اول (به ترتیب) همزیست اولیه سفید بالک‌ها و شته‌ها و بقیه موارد، همزیست‌های ثانویه محسوب می‌شوند (Harris *et al.*, 2010). باکتری‌های همزیست ثانویه برخلاف همزیست‌های اولیه در باکتریوسیت قرار نداشته و وجودشان نیز برای تغذیه میزبان ضروری نمی‌باشد. این گروه، در سلول‌های بدن حشرات مستقر بوده و قادر نیستند آزادانه زندگی کنند (Novakova *et al.*, 2009). باکتری Wolbachia جنسی از خانواده Rickettsiales (یا راسته Rickettsiaceae) است که در بسیاری از بندپایان و نماتدها، از طریق انتقال عمودی از مادر به‌نتاج منتقل می‌شود (Werren *et al.*, 2008). این همزیست توارث سیتوپلاسمی داشته و در فرد ماده با استقرار در جوار میکروتوبول میزبان با بخش جلویی اووسیت‌ها در حین اووزن ارتباط برقرار می‌نماید (Ferree *et al.*, 2005). پراکنش این همزیست عموماً در تخمدان و بیضه میزبان بوده اما علاوه بر اندام‌های تولیدمثلی، وجود آن در سایر بافت‌های بدن نظیر غدد بزاوی و اجسام چربی نیز بهابات رسیده است (Clark *et al.*, 2005). در کنار انتقال عمودی، انتقال افقی Wolbachia نیز شیوه‌ای مهم در انتقال و تغییر میزبان می‌باشد که در نهایت در بروز پاندمی موثر است (Baldo *et al.*, 2006). شیوه برقراری ارتباط Wolbachia با میزبان، در مطالعه بیولوژی این همزیست حایز اهمیت است. این باکتری با تاثیر روی سلول‌های میزبان، اثرات فنوتیپی متفاوتی را سبب می‌شود که به صورت ماده‌زاوی، نرکشی، ناسازگاری سیتوپلاسمی و تبدیل نرهازی ژنتیکی به ماده بروز می‌کند (Stouthamer *et al.*, 1994). هر یک از این تظاهرات، غالباً سبب افزایش فراوانی ماده‌های آلوه در جمعیت شده و بنابراین راهکاری برای انتقال همزیست محسوب می‌شود (Clark, 2007). عنوان «انگل تولیدمثلی» هم برگرفته از همین تاثیرات می‌باشد (Werren & O' Neil, 1997).. با توجه به‌سخت کشتن بودن باکتری Wolbachia، ردیابی این پرکاریوت استفاده از روش qPCR و روش رنگ‌آمیزی^۱ FISH و مشاهده میکروسکوپی (Hughes *et al.*, 2011b) امکان‌پذیر است. در همین راستا، توسعه روش‌های مولکولی، پیشرفته سریع در مطالعه این همزیست پدید آورده است. بررسی و مطالعات مولکولی در زمینه سویه‌های Wolbachia، نخستین بار با ژن 16S آغاز گردید (Breeuwer *et al.*, 1992) اما به‌دلیل نرخ پایین جایگزینی در توالی این ناحیه و عدم تفکیک سویه‌های این باکتری در ادامه از ژنهای Zfts و به‌دبیال آن wsp که دارای نرخ تکاملی بالاتری هستند برای انجام این مهم استفاده شدند (Kikuchi & Fukatsu, 2003).

تاکنون مطالعه مولکولی انجام گرفته روی Wolbachia، به تقسیم بندی سویه‌های این باکتری در ۱۳ زیر گروه منجر شده است (Augustinos *et al.*, 2011). رابطه Wolbachia با گروه‌های مختلف جانوری به‌این صورت است که بالاگروه‌های A و B با سه گروه عمده بندپایان (سخت‌پوستان، شش‌پایان و کلیسرداران)، C و D با نماتدهای فیلاریال (Casiraghi *et al.*, 2005) E با پادمان (Vandekerckhove *et al.*, 1999) F با برخی از شش‌پایان و نماتدها (Bordenstein & Rosengaus, 2004)، G با برخی عنکبوت‌ها (Rowley *et al.*, 2002) H با موریانه‌ها (Lo *et al.*, 2002)

^۱- Fluorescent in situ hybridization

(2005)، I و J به ترتیب با گونه‌هایی از ککها (Gorham *et al.*, 2003; Casiraghi *et al.*, 2005) و برخی از نماتدهای فیلاریال (*Dipetalonema gracile*) و بالا گروه K، با کنه‌های جنس *Bryobia* مرتبط می‌باشد (Ros *et al.*, 2009). در سال ۲۰۱۱ میلادی نیز Augustinos و همکاران در مطالعه‌ای که در زمینه تعیین آنودگی به *Wolbachia* در جمعیت‌های مختلف شته‌ها انجام دادند دو بالاگروه جدید تحت نام M و N معرفی کردند. این تعدد گروه‌های همزیست مذکور، تاییدی بر تنوع رنگیک بالای *Wolbachia* می‌باشد (Baldo *et al.*, 2006).

مهم‌ترین رویکرد جهانی در زمینه مطالعه *Wolbachia*، به عرصه حشرات ناقل عوامل بیمارگر انسان و نیز فیلاریوزها مربوط می‌شود. مطالعات اخیر حاکی از این است که *Wolbachia* این توانایی را دارد تا حشره همزیست خود را در مقابل طیفی از عوامل بیمارگر محافظت نماید (Bian *et al.*, 2010). در حال حاضر، برنامه‌های تحقیقاتی متعددی در دست اجرا می‌باشد تا در نهایت از طریق همزیستی ولبخیا-حشره، توانایی ناقل را در انتقال عوامل بیمارگری چون عامل مalaria توسط *Aedes aegypti* (Hughes *et al.*, 2011a) و *Anopheles* sp. و تب دنگی از طریق (McMeniman & O'Neill, 2010) آنودگی فیلاریوز توسط *Brugia malayi* Brug است. همزیستی اجباری *Wolbachia* با انگل مذکور این فرضیه را تداعی نموده که حذف *B. malayi* در *B. malayi* Wolbachia احتمالی در درمان این بیماری و بیماری‌های مشابه باشد (Dangi *et al.*, 2009).

در عرصه کنترل بیولوژیک، همزیستی *Wolbachia* با دشمنان طبیعی در افزایش شایستگی (fitness) آن‌ها نقش بهسزایی دارد. القای ماده‌زایی در زنبورهای پارازیتویید علاوه‌بر افزایش میزان پارازیتیسم، کاهش هزینه‌های تولید انبوه را به دنبال خواهد داشت (Stouthamer *et al.*, 1999). به علاوه، پیش‌بینی می‌شود که مسیرهای دیگری هم در جهت استفاده از همزیستی ولبخیا-حشرات در راستای کنترل آفات گشوده شود که شامل مهار جمعیت (مشابه روش نر عقیمی) و نیز جایگزینی جمعیت‌ها باشد (Breisfoard & Dobson, 2009). آنودگی به همزیست *Wolbachia* تاکنون در طیف گسترده‌ای از گونه‌های حشرات به اثبات رسیده است (Hilgenbocker *et al.*, 2008). با توجه به نقش قابل توجه بال غناییان به عنوان پارازیتویید آفات، مطالعه عوامل موثر بر کارایی این عوامل، چشم‌اندازی نوین و امیدبخش در عرصه کنترل بیولوژیک می‌باشد. باکتری *Wolbachia* مهم‌ترین عامل تغییر نسبت جنسی به نفع ماده در گروه‌های مهمی از پارازیتوییدها می‌باشد. از میان پارازیتوییدها نقش زنبورهای *Trichogramma* در اکوسیستم‌های زراعی و بازی بیشتر از دیگر پارازیتوییدها در شرایط مشابه می‌باشد (Ashouri, 2001). زنبورهای *Trichogramma* ۱۸۰ گونه در جهان دارند (Pinto, 1999) که از بین آن‌ها ۹ درصد گونه‌ها آنوده به *Wolbachia* هستند (Almeida *et al.*, 2010) و این آنودگی به دو صورت ماده‌زایی (Stouthamer *et al.*, 1994) و افزایش زادآوری (Varve *et al.*, 1999) نمایان می‌شود. با توجه به این که زنبورهای *Trichogramma* پارازیتوییدهایی مهم در برنامه‌های بیوکنترل می‌باشند (Li, 1994)، وجود همزیست *Wolbachia* و به دنبال آن تغییرات ایجاد شده در سیستم تولیدمثل، کاهش هزینه‌های تولید انبوه را به همراه خواهد داشت (Stouthamer *et al.*, 1999).

در تحقیق حاضر، تلاش شده است تا تنوع زیستی سوبه‌های *Wolbachia* ردیابی شده در زنبورهای *Trichogramma* بومی مناطقی از ایران با هدف مطالعه گروه‌بندی *Wolbachia* با استناد به توالی زن wsp مورد بررسی قرار گیرد. در این راستا، بعد از مشخص شدن هویت همزیست پارازیتویید تلاش گردید تا با روش‌های موجود، قابلیت

این ژن در مطالعه روابط بین گروه‌ها و زیرگروه‌های *Wolbachia* ارزیابی شود. دو فرض اصلی این مطالعه عبارت بودند از

(۱) سویه‌های *Wolbachia* همزیست زنبورهای *Trichogramma* می‌توانند قرابت فیلوزنیک چندانی با هم نداشته باشند

(۲) نوترکیبی حاصل از انتقال جانی ژن *wsp* سبب می‌شود که مطالعه روابط بین سویه‌های *Wolbachia* از منشا میزبان‌های مختلف، با استناد به این ژن چندان دقیق نباشد. در این مسیر علاوه بر ارایه اطلاعاتی در خصوص شیوع باکتری در جمعیت‌های *Trichogramma* مورد مطالعه، شناسایی مولکولی پارازیتوبید میزبان نیز در دستور کار قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

نمونه‌برداری

منشا زنبورهای تریکوگرامی مورد استفاده در این بررسی، استان‌های خراسان رضوی، مازندران، گیلان، گلستان، تهران و قم بود که طی سال‌های ۱۳۸۸ و ۱۳۸۹ از انسکتاریومها و تخم‌های پارازیت شده پروانه‌ها از مناطق مذکور، جمع‌آوری گردید. نمونه‌های زنبور پس از تهیه اسلايد میکروسکوپی و برمبانی مشخصات ظاهری افراد بالغ شناسایی و توسط Richard Stouthamer نیز تایید گردید.

مطالعات مولکولی

DNA استخراج

به‌منظور استخراج DNA از کیت استخراج ژنومی بایونیر (با شماره کاتالوگ K-3032) استفاده شد. ابتدا ۲۰ فرد از هر نمونه از داخل الكل ۹۶ درصد روی کاغذ صافی منتقل شد تا الكل آن به‌طور کامل حذف شود. سپس، افراد داخل یک میکروتیوب ۱/۵ میلی‌لیتری منتقل و به‌مدت ۲۴ ساعت در دمای ۲۰–۲۰ درجه سلسیوس نگهداری شد. به‌منظور هر چه بهتر خرد شدن نمونه، میکروتیوب حاوی نمونه در حین خرد کردن به‌داخل نیتروژن مایع منتقل و سپس ۱۸۰ میکرولیتر بافر لیز کننده و ۲۰ میکرولیتر پروتئیناز K به‌تیوب حاوی نمونه اضافه شد. پس از این مرحله، نمونه در دمای ۶۰ درجه سلسیوس به‌مدت چهار ساعت داخل بن ماری و سپس ۱۰ دقیقه در دمای ۹۵ درجه سلسیوس نگهداری شد. سایر مراحل استخراج با توجه به‌دستورالعمل کیت انجام گرفت و در نهایت DNA استخراج شده در دمای ۲۰ درجه سلسیوس تا زمان استفاده، نگهداری شد.

تکثیر ناحیه ITS2 در زنبورهای *Trichogramma*

آغازگرهایی که برای تکثیر ناحیه ITS2 استفاده شد، شامل آغازگر مستقیم (5'-GTCTTGCCTGCTCTGAG- ITS-R ۳'-TGTGAAC TGCA GGAC ACATG- 3') ITS-F (5'-TGTGAAC TGCA GGAC ACATG- 3') و آغازگر معکوس (Stouthamer *et al.*, 1999) ۳') بود. واکنش PCR در حجم ۲۵ میکرولیتر انجام شد. مواد استفاده شده در این واکنش عبارت بود از ۲/۵ میکرولیتر بافر 10X، ۱ میکرولیتر $MgCl_2$ ، ۱ میکرولیتر آغازگر مستقیم و ۱ میکرولیتر آغازگر معکوس، ۰/۵ میکرولیتر dNTPs، ۰/۳ میکرولیتر آنزیم Taq polymerase و ۱ میکرولیتر DNA الگو. برنامه دمایی واکنش

زنجیره‌ای پلی‌مراز به صورت واسرشت اولیه در ۹۴ درجه سلسیوس برای ۵ دقیقه و به دنبال آن، ۳۰ سیکل واکنش (واسرشت در ۹۴ درجه سلسیوس برای ۳۰ ثانیه، اتصال در ۵۲ درجه سلسیوس برای ۹۰ ثانیه، گسترش در ۷۲ درجه سلسیوس برای ۹۰ ثانیه) بود و در نهایت، گسترش نهایی در ۷۲ درجه سلسیوس به مدت ۸ دقیقه انجام شد.

رديابي *Wolbachia*

برای رديابي *Wolbachia* در زنبورهای *Trichogramma* از تکثیر ناحیه *wsp* استفاده گردید. بدین منظور از جفت آغازگر wsp-81F (5'-AAAAAATTAACG) و wsp-691R (5'-TGGTCCAATAAGTGATGAAGAAC-3') قطعه‌ای به طول ۵۹۰ تا ۶۳۲ CTACTCCA-3' استفاده شد (Braig *et al.*, 1998). اين آغازگر با توجه به سويه *Wolbachia* و انتشار *PCR* در حجم ۲۵ ميكروليلتر انجام شد. مواد استفاده شده در اين واکنش عبارت بود از ۳ ميكروليلتر بافر 10X، ۰/۷۵ ميكروليلتر $MgCl_2$ ، ۰/۶ ميكروليلتر از هر يك از آغازگرها، ۰/۵ ميكروليلتر dNTPs، ۰/۳ ميكروليلتر آنزيم تک پلی‌مراز و ۲ ميكروليلتر DNA الگو. برنامه دمایي واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز به صورت واسرشت اولیه در ۹۴ درجه سلسیوس برای ۳ دقیقه، به دنبال آن ۳۶ سیکل مراحل مختلف واکنش (واسرشت در ۹۴ درجه سلسیوس برای ۳۰ ثانیه، اتصال در ۴۸ درجه سلسیوس برای ۴۵ ثانیه و گسترش در ۷۲ درجه سلسیوس برای ۶۰ ثانیه) انجام گرفته و در نهایت، گسترش نهایی ۷۲ درجه سلسیوس به مدت ۵ دقیقه انجام شد. در اين واکنش برای اطمینان از صحت تکثیر ژن مورد نظر، از گونه *Drosophila melanogaster* که آلوده به اين همزیست می‌باشد، به عنوان شاهد مثبت استفاده گردید.

الكتروفورز

به منظور مشاهده نواحي تکثیر شده، چهار ميكروليلتر از محصول PCR در کنار نشانگر نرdbانی ۱۰۰ جفت بازی روی ژل آكاروز يك درصد بارگذاري شد و توسط اتيديوم بروماید رنگآمیزی گردید.

توالي يابي

به منظور مشاهده نواحي تکثیر شده، چهار ميكروليلتر از محصول PCR توسط کيت خالص‌سازی بايونير خالص و در نهایت، جهت توالي يابي به شركت ماکروژن (<http://www.macrogen.com>) كره جنوبی ارسال شد. برای اطمینان، از هر جمعیت سه نمونه با هر دو آغازگر واکنش PCR توالي يابي شد.

استفاده از روش RFLP

توالي ITS2 به دست آمده برمبناي الگوي برش در شرایط *in silico* ارزیابی گردید. براساس نتایج به دست آمده و اطلاعات پیشین در خصوص آنزیم های برشی موثر در تفکیک گونه‌های *Trichogramma* (Sumer *et al.*, 2009)، آنزیم‌های برشی EcoRI و MseI و TaqI (Kumar *et al.*, 2009)، آنزیم‌های برشی *J* و *EcoRI* به منظور مطالعه پروفیل حاصل از هضم آنزیمی انتخاب گردید. انجام واکنش برمبنای دستورالعمل شرکت سازنده آنزیم انجام گردید و در نهایت محصول هضم شده روی ژل آكاروز ۲ درصد الکتروفورز گردید.

آنالیز داده‌ها

کروماتوگرام توالی‌های به دست آمده توسط نرم افزار Bioedit (Hall, 1999) بررسی و در صورت نیاز ویرایش شد. بعد از اطمینان از صحت توالی‌ها، دو رشته توالی‌بایی شده مستقیم و معکوس توسط نرم افزار DNA Baser به یک رشته واحد تبدیل گردید. برای تعیین گروه‌بندهای سویه‌های *Wolbachia*, توالی‌های مرتبط با ناحیه wsp از بانک ژن (Larkin *et al.*, 2007) Clustal X (www.ncbi.nlm.nih.gov) دریافت و به همراه توالی‌های حاصل، توسط نرم افزار (Tamura *et al.*, 2007) MEGA4 برای تعیین هم‌ردیف شده و در آنالیز استفاده گردید (جدول ۱). سپس، از نرم افزار NJ (Felsenstein, 1985) برای تعیین روابط تبارشناصی، از روش Neighbor joining (NJ) با ۱۰۰۰ تکرار بوت استرپ (BootScan) و مدل جایگزینی نوکلئوتیدی K2P استفاده شد (Kimura, 1980). میزان نوترکیبی بین نژادهای مختلف *Wolbachia* توسط روش‌های Maxchi (Martin *et al.*, 2005), RDP (RDP3) (RDP3 محاسبه گردید. در این آنالیز، تمام تنظیمات به صورت پیش فرض در نظر گرفته شد. بالاترین مقدار P value معادل ۰/۰۱ و مقدار Variable site for windows نیز ۷۰ بود.

تعیین فراوانی *Wolbachia*

به منظور تعیین نرخ آلدگی *Trichogramma* به *Wolbachia*, آلدگی به عنوان متغیر وابسته در نظر گرفته شد. بدین صورت که حضور باکتری با کد یک و عدم حضور با کد صفر مشخص شد. تفاوت در نرخ آلدگی در میان گونه‌ها و استان‌های مختلف توسط آزمون Kruskal-Wallis (Zar, 1999) محاسبه گردید و معنی‌دار بودن تفاوت‌ها با $P < 0.05$ نشان داده شد. آزمون Dunn نیز برای مقایسه دو تایی مورد استفاده قرار گرفت. تمام آنالیزهای آماری براساس نرم افزار SPSS ver.19 محاسبه شد.

جدول ۱- فهرست گونه های *Trichogramma* که توالی ژن wsp آن ها در مطالعه حاضر به کار گرفته شده است.

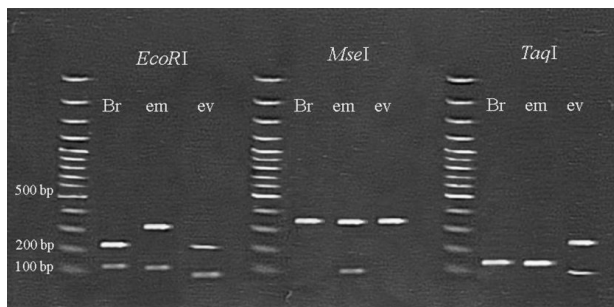
Table 1-The list of *Trichogramma* species and accession numbers of their wsp gene in current study.

| Host | Accession numbers | Strain of wolbachia | origin |
|------------------------|-------------------|---------------------|-------------|
| <i>T. atopovirilia</i> | FJ746073 | | Brazil |
| <i>T. bourarachae</i> | AF071913 | wBou | Netherlands |
| <i>T. brassicae</i> | FJ441291 | wBaT.bra | Iran |
| <i>T. bruni</i> | FJ746074 | | Brazil |
| <i>T. cordubensis</i> | AF245164 | Grey | Portugal |
| <i>T. deion</i> | AF020084 | wdei | USA |
| <i>T. dendrolimi</i> | AB094397 | wDen Fukuyama | Japan |
| <i>T. dendrolimi</i> | DQ017752 | wDen Tongliao | China |
| <i>T. dendrolimi</i> | DQ017750 | wDen Weihe | China |
| <i>T. dendrolimi</i> | DQ017754 | wDen Jiaohe | China |
| <i>T. dendrolimi</i> | DQ017751 | wDen Qiqihae | China |
| <i>T. embryophagum</i> | AF245165 | Uro3 | Iran |
| <i>T. evanescens</i> | AF245167 | M36 | France |
| <i>T. kaykai</i> | AF071924 | wKayB | Netherlands |
| <i>T. nubilale</i> | AF071926 | wNub | Netherlands |
| <i>T. oleae</i> | AF245166 | S2 | Yugoslavia |
| <i>T. ostriniae</i> | AY633580 | wOstC | China |
| <i>T. ostriniae</i> | FJ997917 | wHLJYMT.o B | China |
| <i>T. ostriniae</i> | FJ997916 | wHLJYMT.o A | China |
| <i>T. ostriniae</i> | FJ997911 | wHBYMT.o A | China |
| <i>T. ostriniae</i> | EU403113 | wOstDBWA | China |
| <i>T. ostriniae</i> | AY633578 | wOstDBWA | China |
| <i>T. ostriniae</i> | EU157104 | wOstGDAb | China |
| <i>T. pratissolii</i> | FJ746078 | 23 | Brazil |
| <i>T. pratissolii</i> | FJ746079 | 25 | Brazil |
| <i>T. pretiosum</i> | FJ746071 | 5 | Brazil |
| <i>T. semblidis</i> | AF245162 | Senv | France |
| <i>T. turkestanica</i> | DQ137265 | | Netherlands |

نتايج

در واکنش PCR، ناحیه ITS2 زنبورهای *Trichogramma* همراه با نواحی مژی 5.8S و 28S تکثیر شد و سپس توسط توالی‌های موجود در بانک ژن، مرز نواحی مشخص گردید. توالی ناحیه ITS2 در برخی گونه‌های مورد مطالعه با شماره دسترسی‌های HQ343301، HQ332598، HQ214958، HQ162663، HQ335390، HQ143675، HQ143677، HQ143678، HQ143679، HM063427، HQ335390، HQ143675، HQ143677، HQ143678، HQ143679 در بانک ژن به ثبت رسید. این ناحیه توانست گونه‌های مختلف را با درصد شباهت زیاد از یکدیگر متمایز کند. در بین جمعیت‌های جمع‌آوری شده از مناطق مختلف کشور گونه‌های *T. embryophagum* و *T. evanscens* *T. brassicae* به ترتیب ۵۶، هشت و یک جمعیت را به خود اختصاص دادند که *T. brassicae* به عنوان گونه غالب معرفی می‌شود. نتایج حاصل از RFLP نشان

داد که سه آنزیم *TaqI* و *MseI* و *EcoRI* قادرند سه گونه *T. evanescens* و *T. brassicae* و *T. embryophagum* را از یکدیگر متمایز کنند (شکل ۱). مقایسه الگوی برش ناحیه ITS2 توسط سه آنزیم *EcoRI*، *MseI* و *TaqI* با نتایج قبلی که توسط Kumar و همکاران (۲۰۰۹) و Sumer و همکاران (۲۰۰۹) ارایه شده بود اطباق داشت.



شکل ۱- الگوی برش محصول PCR ناحیه ITS2 در گونه‌های *T. evanescens* (ev) و *T. brassicae* (br) *T. embryophagum* (em)

Fig. 1- The restriction profile of PCR product of ITS2 region in *T. embryophagum* (em), *T. brassicae* (br) and *T. evanescens* (ev)

مطالعه رابطه تبارشناسی سویه‌های *Wolbachia* بر مبنای ژن *wsp*

در بین جمعیت‌های *Trichogramma* بومی ایران آلدگی به همزیست *Wolbachia* با تکثیر ناحیه *wsp* در هفت جمعیت تعیین گردید (جدول ۲). بعد از تکثیر ناحیه مذکور، توالی‌های ژن *wsp* برای سویه‌های مختلف *Wolbachia* به دست آمد.

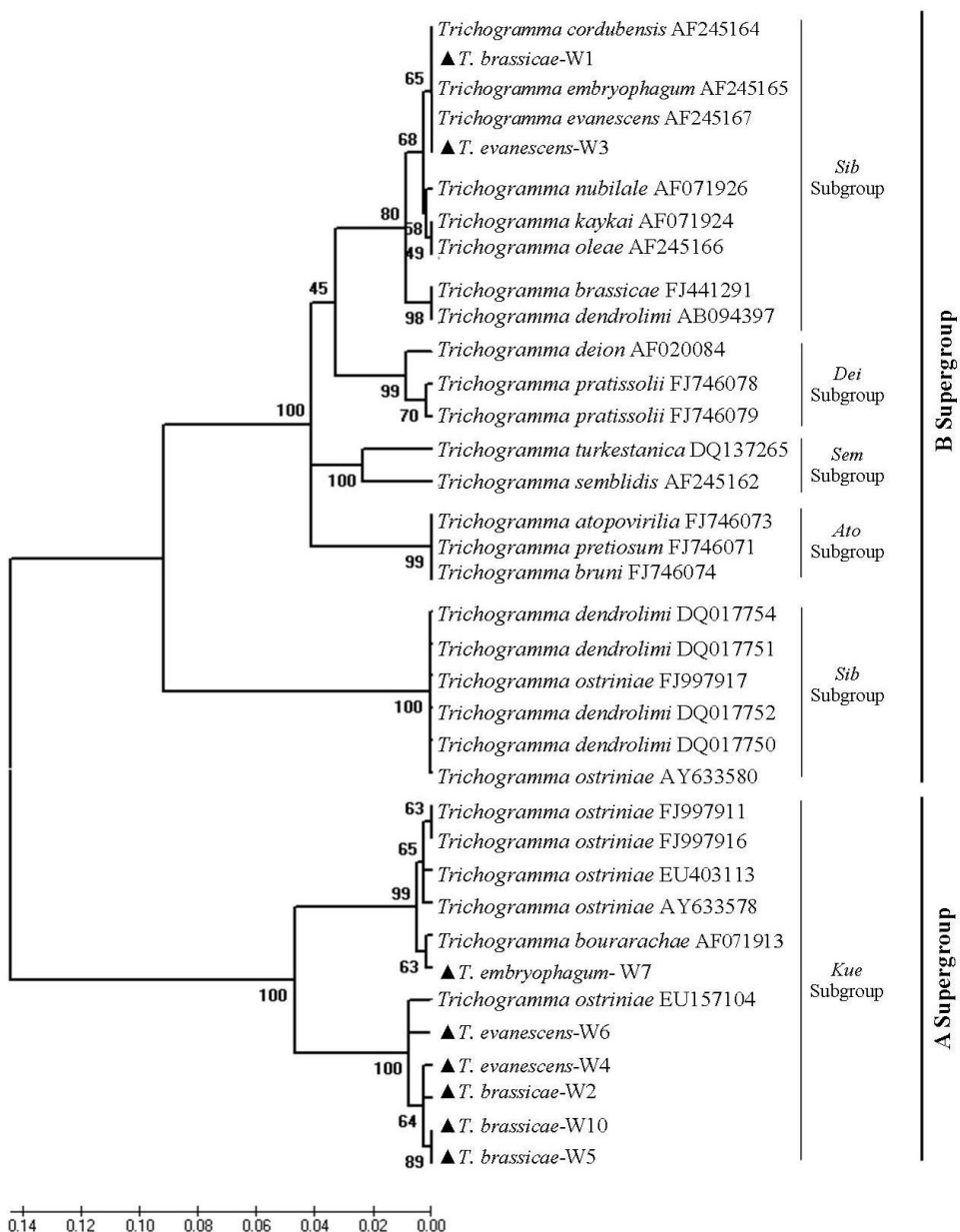
به منظور بازسازی تبارنمای سویه‌های *Wolbachia* براساس ژن *wsp*، ۲۸ توالی ژن مذکور از بانک ژن اخذ و در کنار هشت ایزوله ایرانی بررسی شد. در این آنالیز، ۴۵۸ نوکلئوتید هم ردیف شدند که از این بین ۲۶۹ نوکلئوتید حفاظت شده، ۱۸۹ نوکلئوتید متغیر و ۱۶۵ نوکلئوتید حاوی اطلاعات مفید بود.

در این آنالیز سویه‌های *Wolbachia* در دو بالا گروه A و B قرار گرفتند. بر این اساس، ۳۶/۸ درصد جمعیت‌های جمع‌آوری شده *Trichogramma* آلدگی به این همزیست را نشان داد که از این بین، سهم بالا گروه A و B به ترتیب ۷۷/۵ و ۲۲/۵ درصد بود. در این بررسی، سویه‌هایی از این باکتری که متعلق به بالا گروه A بودند در زیر گروه Kue و سویه‌های بالا گروه B در زیر گروه Sib قرار گرفتند (شکل ۲).

جدول ۲- مشخصات بررسی شده زنبور *Trichogramma* در این مطالعه، منطقه جغرافیایی آنها و حضور *Wolbachia*

Table 2-The *Trichogramma* species, their geographic region and status of *wolbachia* infection

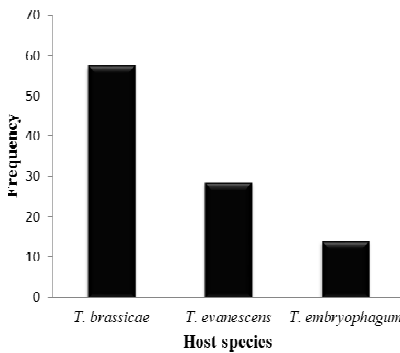
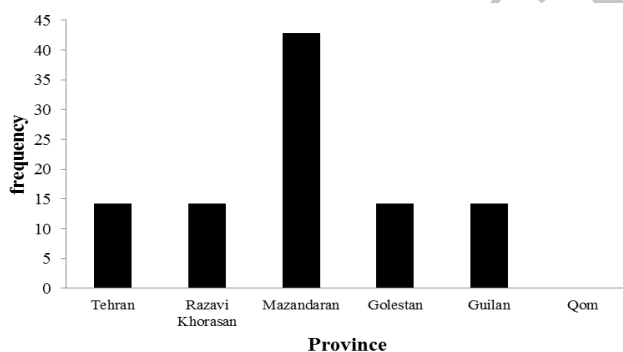
| Host species | Province | Detection of <i>Wolbachia</i> | Host species | Province | Detection of <i>Wolbachia</i> |
|----------------------|------------|-------------------------------|------------------------|-----------------|-------------------------------|
| <i>T. evanescens</i> | Tehran | - | <i>T. brassicae</i> | Guilan | - |
| <i>T. brassicae</i> | Tehran | - | <i>T. embryophagum</i> | Razavi Khorasan | +W7 |
| <i>T. brassicae</i> | Tehran | - | <i>T. evanescens</i> | Mazandaran | - |
| <i>T. brassicae</i> | Tehran | - | <i>T. evanescens</i> | Guilan | +W3 |
| <i>T. brassicae</i> | Tehran | +W2 | <i>T. evanescens</i> | Mazandaran | - |
| <i>T. brassicae</i> | Mazandaran | - | <i>T. evanescens</i> | Golestan | +W4 & W6 |
| <i>T. brassicae</i> | Guilan | - | <i>T. evanescens</i> | Qom | - |
| <i>T. brassicae</i> | Mazandaran | +W10 | <i>T. evanescens</i> | Qom | - |
| <i>T. brassicae</i> | Mazandaran | +W1 | <i>T. evanescens</i> | Qom | - |
| <i>T. brassicae</i> | Mazandaran | +W5 | | | |



شکل ۲- گروه‌بندی سویه‌های مختلف *Wolbachia* براساس روش NJ و مدل دومتغیرهای K2P بر مبنای توالی *wsp*

Fig. 2- Grouping of *Wolbachia* strains based on NJ method and K2P model using *wsp* sequences.

از بین سه گونه پارازیتویید، *T. brassicae* بیشترین فراوانی آلدگی به باکتری *Wolbachia* را به خود اختصاص داد (شکل ۳). از لحاظ جغرافیایی نیز استان مازندران بیشترین جمعیت‌های آلدود را دربرداشت (شکل ۴).

شکل ۳- فراوانی نسبی باکتری همزیست در گونه‌های مختلف *Trichogramma*Fig. 3- The Prevalence of the Wolbachia endosymbiont within different species of *Trichogramma*

شکل ۴- فراوانی نسبی باکتری Wolbachia در استان‌های مورد مطالعه

Fig. 4-The prevalence of Wolbachia in different studied area

آنالیز نوترکیبی

آنالیز نوترکیبی بین سویه‌های مختلف Wolbachia، موید آن بود که بین ایزوله‌های W5، W3 و W7 که به ترتیب با گونه‌های رابطه همزیستی داشتند، نوترکیبی وجود داشت. سویه W7 دارای پتانسیل نوترکیبی بوده و دو ایزوله W3 و W5 به ترتیب با پتانسیل کم و زیاد به عنوان والدین نوترکیبی تعیین شدند. در بین روش‌های استفاده شده برای انجام این آنالیز، فقط روش Maxchi درصدی از نوترکیبی را نشان داد. قطعه نوترکیب ۳۰۲ جفت باز طول داشت به طوری که عمل انفصال، از نوکلئوتید ۳۹۳ شروع و در محل نوکلئوتید ۹۱ پایان یافت.

بحث

تاکنون از ویژگی‌های مختلفی برای شناسایی زنبورهای *Trichogramma* استفاده شده است که بیشتر آن‌ها وابسته به خصوصیات ظاهری بوده است (Pinto, 1999; Stouthamer *et al.*, 1999). در سال‌های اخیر، به کارگیری تکنیک‌های مولکولی که مبتنی بر توالی‌یابی DNA می‌باشند، رواج یافته است. تکنیک مولکولی که در این مطالعه به

منظور شناسایی زنبورهای *Trichogramma* به کار گرفته شد، بر مبنای توالی یابی ناحیه ITS2 استوار بود. این ابزار محدودیت‌های روش‌های کلاسیک را که به ویژگی‌های ظاهری به ویژه ژنتیالیای جنس نر وابسته می‌باشد (Pinto *et al.*, 1989) را ندارد. در این تحقیق، ناحیه مذکور به طور موفقیت‌آمیز گونه‌های مختلف جنس *Trichogramma* را از یکدیگر متمایز کرد. پیش از این نیز از این ناحیه بین ژنی برای تفکیک گونه‌های نزدیک در جنس *Trichogramma* استفاده شده بود (Stouthamer *et al.*, 1999; Kumar *et al.*, 2001; Ciociola *et al.*, 2009). علاوه بر این، (Sumer *et al.*, 2009) با استفاده از ناحیه ژنی مذکور و تکنیک RFLP به ترتیب برای گونه‌های *Trichogramma* بومی هندوستان، برباز و نواحی مدیترانه کلید شناسایی مولکولی تهیه کردند.

برخی از گونه‌های *Trichogramma* آلوده به همزیست *Wolbachia* هستند و در برخی موارد از این ویژگی می‌توان به عنوان ابزاری برای تفکیک گونه‌های نزدیک بهم استفاده کرد (Pinttureau, 1997). دو گونه *T. embryophagum* و *T. cacoeciae* از نظر ظاهری بسیار بهم شبیه می‌باشند و به دلیل ماده‌زاپی در این دو گونه، تراکم افراد نر بسیار پایین بوده و همین امر شناسایی آن‌ها را از روی ژنتیالیای جنس نر با مشکل مواجه کرده است. توالی ناحیه ITS2 این دو گونه نیز امکان تفکیک این دو گونه را میسر نمی‌سازد. هم‌چنین ماده‌زاپی در افراد *T. cacoeciae* ژنتیکی بوده ولی در *T. embryophagum* این تغییر در سیستم تولیدمثلی به وجود همزیست *Wolbachia* برمی‌گردد (Stouthamer *et al.*, 1990). این همزیست در *T. cacoeciae* (al., 1990; Pintureau, 1993) آلودگی بالایی به این همزیست را نشان داده است (Pintureau *et al.*, 2002).

در سال‌های اخیر، مطالعه روی *Wolbachia* به صورت روندی جهانی درآمده است. عملده مطالعات انجام شده در جهت تعیین مشخصات سویه‌های این همزیست مستند به اطلاعات توالی ژن wsp بوده است (Werren & Bartos, 2001). این ناحیه نشان‌گری مهم به منظور گروه‌بندی و تعیین آلودگی *Wolbachia* در میزان‌های مختلف بوده است (Casiraghi *et al.*, 2005). کارکرد ژن مذکور کماکان نامعلوم مانده است اگر چه نظریاتی مبنی بر نقش احتمالی آن در برقراری رابطه میزان همزیست وجود دارد (Braig *et al.*, 1998).

در میان ۱۸۰ گونه *Trichogramma* که تاکنون توصیف شده‌اند، آلودگی به *Wolbachia* در ۲۰ گونه گزارش شده است (Pintureau, *et al.*, 2002) که در این میان دو گونه *T. oleae* Voegele & Pointel و *T. cordubensis* Vargas به طور کامل (fixed) این آلودگی را نشان می‌دهند بدین صورت که تمام افراد جمعیت، ماده بوده و از طریق ماده‌زاپی از دیاد می‌یابند (Pintureau, *et al.*, 2002). هجدۀ گونه باقی مانده نیز در صورتی که *Wolbachia* به عنوان همزیست در جمعیت‌های آن‌ها حضور داشته باشد قادر به ماده‌زاپی می‌باشد (Pintureau *et al.*, 2002). در بین هجدۀ گونه *Trichogramma* که آلودگی و حضور *Wolbachia* در جمعیت آن‌ها جزئی است (mixed)، پنج گونه آلودگی بالایی را از خود نشان می‌دهند که *T. embryophagum* از این گروه می‌باشد (Pintureau *et al.*, 2002). شیوع همزیست در سیزده جمعیت باقی مانده این جنس محدود بوده و در مواردی، هیچ آلودگی در بین جمعیت‌ها مشاهده نمی‌شود (Pintureau *et al.*, 2002). نتایج مطالعات گذشته نشان می‌دهد که سویه‌های *Wolbachia* همزیست با *Trichogramma* در دو بالاگروه A و B جای می‌گیرند (Almeida, 2004; Pintureau *et al.*, 2002). بیشترین تفاوت نوکلئوتیدی بین گروه‌های A و B، ۱۵ درصد گزارش شده است. این در حالی است که این تفاوت در بین سویه‌های درون بالاگروه A به ۳ درصد کاهش می‌یابد (Werren *et al.*, 1995). ابتدا سویه‌های *Wolbachia* در زنبورهای *Trichogramma* در چهار زیرگروه Sib، Dei، Kay و Kue دسته‌بندی شدند (Van Meer *et al.*, 1999). سپس،

و همکاران (۲۰۰۲) زیرگروه دیگری تحت نام Sem گزارش کردند که *Wolbachia* همزیست با گونه *T. semblidis* را در برداشت علاوه بر این، زیرگروه Sib و Kay را که تفاوتی کمتر از ۲/۵ درصد داشتند را با یکدیگر تلفیق کرده و تحت نام Sib معرفی کردند. Almeida در سال ۲۰۰۴ میلادی زیرگروه دیگری را تحت نام Ato معرفی کرد در این زیرگروه همزیست زنبور *T. atopovirilia* قراردادشت. لازم به ذکر است که زیرگروه Kue به بالاگروه A و سایر زیرگروه‌ها به بالاگروه B تعلق دارند. تاکنون مطالعات متعددی مبنی بر گروه‌بندی *Wolbachia* در زنبورهای *Trichogramma* انجام گرفته است. در مطالعه‌ای که Pintureau و همکاران (۲۰۰۲) روی همزیست *Wolbachia* در *T. brassicae* این گروه از زنبورهای پارازیتوبیید انجام دادند تمام استرین‌های شناسایی شده *Wolbachia* در سه گونه *T. brassicae* و *T. embryophagum* در بالاگروه B قرارگرفتند این در حالی است که در تحقیق حاضر، از بین *T. brassicae* *T. evanescens* و *T. embryophagum* تعلق داشتند، در بالاگروه A در کنار ایزولهایی از همزیست *T. ostirnae* قرارگرفتند. Poorjavad و همکاران (۲۰۱۲) استرینی از *Wolbachia* را در زنبور *T. brassicae* ردیابی کردند که در بالاگروه B قرارگرفت و رابطه نزدیکی با *T. deion* نشان داد.

یکی از متداول‌ترین باکتری‌های همزیست درون سلولی می‌باشد (Hobbs *et al.*, 1998) که اثرات متنوعی را روی میزان خود سبب می‌شوند (Stouthamer *et al.*, 1999). این چنین بهنظر می‌رسد که *Wolbachia* برخی از مشخصه‌ها را برای میزان خود بهبود می‌بخشد که در این بین می‌توان بهافزايش طول عمر زنبور *Trichogramma* در غیاب میزان و افزایش توان پراکندگی در شرایط طبیعی و نه در محیط آزمایشگاهی اشاره کرد (Pintureau *et al.*, 2002). بنابراین، شناخت دقیق تاثیر *Wolbachia* روی زنبور میزان، می‌تواند در مسیر کنترل بیولوژیک و انتخاب مناسب‌ترین جمعیت عامل کنترل، مفید باشد (Stouthamer, 1993).

همان‌طور که اشاره شد، ژن wsp به‌طور گستره‌ای طبقه‌بندی مولکولی جنس *Wolbachia* استفاده شده است (Zeh *et al.*, 2005; Casiraghi *et al.*, 2005). اما مسایل متعددی این ژن را برای تعیین بالاگروه‌ها نامناسب کرده است (Baldo *et al.*, 2006). یکی از مهم‌ترین این مسایل، نوترکیبی داخل ژنی بین بالاگروه‌ها است که موجب نامناسب بودن معیارهای فعلی برای تعیین بالاگروه‌ها شده است (Baldo & Werren, 2007). در مورد ژن wsp علاوه‌بر انتقال عمودی در برخی مواقع انتقال افقی نیز مشاهده می‌شود (Huigens *et al.*, 2000). نتیجه انتقال افقی می‌تواند آلدگی دو یا سه گانه را به‌همراه داشته باشد (Huigens *et al.*, 2000). این پدیده زمانی بروز می‌کند که زنبورهای آلدده به سویه‌های مختلف *Wolbachia* در یک میزان تخریبی می‌کنند (Werren, 1997). بیش از ۲ درصد گونه‌های آلدده به همزیست مذکور آلدگی چندگانه دارند (Werren *et al.*, 1995). این نوع آلدگی، امکان بروز نوترکیبی بین سویه‌های مختلف *Wolbachia* را می‌سازد (Huigens *et al.*, 2000). در برخی سویه‌های مختلف این باکتری، مواردی از تبادل DNA در ژن wsp مشاهده شده است (Werren & Jiggins *et al.*, 2001; Bartos, 2001; Werren & Bartos, 2001; Jiggins *et al.*, 2001). همین امر سبب شده که بررسی انواع سویه‌ها با اکتفا به یک ژن چندگانه قابل اعتماد نباشد اصلی در نواحی که بیش از حد متغیر هستند درون یک ژنوم واحد جا به‌جا می‌شود اما حالات این انتقال DNA در *Wolbachia* تا کنون ناشناخته باقی مانده است. ضمن این‌که وقوع گستره آلدگی‌های مشترک در یک میزان به‌وضوح، یک عرصه مناسب را برای این نوع تبادلات فراهم آورده است (Baldo *et al.*, 2005). وجود نوترکیبی در

ژن wsp، استفاده از آن را بهتنهایی در مطالعات مربوط به تعیین مشخصات و گروه‌بندی *Wolbachia* با چالش مواجه کرده است (Baldo *et al.*, 2005). نوترکیبی به صورت مشخص درون سویه‌های یک بالاگروه (Baldo *et al.*, 2005) و بهندرت بین سویه‌های متعلق به بالاگروه‌های مختلف (Baldo & Werren, 2007) مشاهده شده و این رخداد، میزان اطمینان به گروه‌بندی جدایه‌های *Wolbachia* با استناد به ژن مذکور را کاهش داده است (Baldo *et al.*, 2005). گرچه جهش‌هایی که در wsp رخ می‌دهد، دارای فرکانس بالاتری از نوترکیبی است اما انتظار می‌رود که نوترکیبی به مراث تاثیر قابل توجه‌تری در ظهور انواع پروتئین و افزایش بسیار سریع تنوع در میان پروتئین‌ها را به همراه داشته باشد (Jiggins, 2002). علاوه‌بر این، نوترکیبی در ژن gltA (Baldo *et al.*, 2006) ftsZ، wsp و gltA (Baldo *et al.*, 2006) در گزارش شده است. به طور کلی، استفاده از ژن wsp با فرض این‌که نوترکیبی بین بالاگروه‌های مختلف رخ ندهد قابل قبول خواهد بود. با این حال چند مورد، استفاده از ژن wsp را برای تعیین بالاگروه‌ها با چالش مواجه نموده است (Baldo *et al.*, 2006; Baldo & Werren, 2007): اول این‌که نوترکیبی بین سویه‌های بالاگروه‌های مختلف به احتمال زیاد بیش از حد انتظار رخ می‌دهد و دوم، روش‌های کنونی برای تعیین تیپ بالاگروه‌ها، قادر معیارهای استاندارد می‌باشند. سویه‌های مختلف متناسب به بالاگروه‌های A و B در مطالعات گذشته به عنوان مرجع در مطالعات حاضر استفاده می‌شوند. این در حالی است که احتمال اشتباه در تعیین بالاگروه‌های این مراجع وجود خواهد داشت. عوامل مذکور و تنوع زیاد ژن wsp، تعیین زیرگروه و بالاگروه‌ها را در *Wolbachia* با استفاده از این ژن نامعتبر می‌کند (Baldo & Werren, 2007). در این راستا، رهیافت موثر، کاربرد چند ناحیه ژنی به جای یک ژن می‌باشد. این رویکرد MLST¹ نام داشته که در آن از مشخصات چند لوکوس به صورت همزمان برای تعیین «تیپ»² جدایه *Wolbachia* استفاده می‌شود (Baldo *et al.*, 2006). این سیستم در سال‌های اخیر رواج یافته و رویکردی استاندارد و بدون ابهام است که می‌توان از آن به طور گسترده برای تعیین جایگاه و تیپ‌بندی همزیست‌هایی چون *Wolbachia* بهره گرفت (Malloch & Fenton, 2005; Sintupachee *et al.*, 2006; Zeh *et al.*, 2005; Haine & Cook, 2005). در مورد گروه‌های مختلف باکتری‌ها و از جمله گروه‌های همزیست، تعداد نواحی مورد استفاده، متغیر است هر چند شناخته شده‌ترین این ژن‌ها، پنج ژن خانه داری³ می‌باشند که عبارتند از fbpA، hcpA، CoxA، gatB و ftsZ (Baldo *et al.*, 2006).

مطالعه میزان تفاوت نوکلئوتیدی ناحیه wsp سویه‌های ایرانی *Wolbachia* منجر به ارایه نتایجی در این بررسی گردید که لازم است با استفاده از رویکرد جدید مبتنی بر چند لوکوس (MLST)، این بررسی تکمیل شود تا برخی ابهامات موجود مرتفع گردد

سپاسگزاری

هزینه اجرای این پژوهش توسط معاونت محترم پژوهشی دانشگاه فردوسی مشهد (طرح مصوب شماره ۱۴۹۰۶) تأمین شده که بدین وسیله قدردانی می‌شود. از همکاری Paul Rugman و Paul de Almeida، Richard Stouthamer

¹ Multi Locus Sequence Typing

². Type

³. Housekeeping gene

Jones در مراحلی از انجام پژوهش، قدردانی می‌شود. دکتر مجتبی حسینی در آنالیز برخی داده‌ها یاری رساندند که بدین وسیله سپاسگزاری می‌شود.

References

- Agustinos, A. A., Santos-Garcia, D., Dionyssopoulou, E., Moreira, M., Papapanagiotou, A., Scarvelakis, M., Doudoumis, V., Ramos, S., Aguiar, A. F., Borges, P. A. V., Khadem, M., Latorre, A., Tsiamis, G. and Bourtzis, K. 2011.** Detection and Characterization of *Wolbachia* Infections in Natural Populations of Aphids: Is the Hidden Diversity Fully Unraveled?. *Plos one*. 6 (12): 1-11.
- Almeida, R. P. 2004.** *Trichogramma* and its relationship with *Wolbachia*: Identification of *Trichogramma* species, phylogeny, transfer and costs of *Wolbachia* symbionts. PhD thesis. Wageningen university, (142 pp.):
- Almeida, R. P. and Stouthamer, R. 2003.** Systematic, Morphology and Physiology, Identification of *Trichogramma cacoeciae* Marchal (Hymenoptera: Trichogrammatidae): A New Record for Peru. *Neotropical Entomology*, 32(2): 269–272.
- Almeida, R. P., van Lenteren, J. C. and Stouthamer, R. 2010.** Does *Wolbachia* infection affect *Trichogramma atropovirilia* behaviour?. *Brazilian Journal of Biology*, 70(2): 435–442.
- Ashouri, A. 2011.** Production and Commercial Use of Biological Control Agents in Worldwide and Iran. Proceedings of Biological Control Development Congress in Iran. 26- 27 July. Pp: 244–253.
- Baldo, L., Dunning Hotopp, J. C., Jolley, K. A., Bordenstein, S. R., Biber, S. A., Choudhury, R. R., Hayashi, C., Maiden, M. C., Tettelin, H. and Werren, J. H. 2006.** Multilocus sequence typing system for the endosymbiont *Wolbachia pipiensis*. *Applied and Environmental Microbiology*, 72: 7098–7110.
- Baldo, L., Lo, N. and Werren, J. H. 2005.** Mosaic nature of wsp (*Wolbachia* surface protein). *Journal of Bacteriology*, 87: 5406–5418.
- Baldo, L. and Werren, H. J. 2007.** Revisiting *Wolbachia* Supergroup Typing Based on WSP: Spurious Lineages and Discordance with MLST. *Current Microbiology*, 55: 81–87.
- Bian, g., Xu, y., Lu, p., Xie, y. and Xi, Z. 2010.** The endosymbiotic bacterium *Wolbachia* induces resistance to dengue virus in *Aedes aegypti*. *PLoS Pathogen*, 6: e1000833.
- Bordenstein, S. R., Paraskevopoulos, C., Hotopp, J. C., Sapountzis, P., Lo, N., Bandi, C., Tettelin, H., Werren, J. H. and Bourtzis, K. 2009.** Parasitism and mutualism in *Wolbachia*: what the phylogenomic trees can and cannot say. *Molecular Biology and Evolution*, 26: 231–241.
- Bordenstein, S. and Rosengaus, R. B. 2005.** Discovery of a novel *Wolbachia* supergroup in Isoptera. *Current Microbiology*, 51: 393–398.
- Braig, H. R., Zhou, W., Dobson, S. L. and O'Neill, S. L. 1998.** Cloning and characterization of a gene encoding the major surface protein of the bacterial endosymbiont *Wolbachia pipiensis*. *Journal of Bacteriology*, 180(9): 2373–2378.
- Breeuwer, J. A. J., Stouthamer, R., Barns, S. M., Pelletier, D. A., Weisburg, W. G. and Werren, J. H. 1992.** Phylogeny of cytoplasmic incompatibility micro-organisms in the parasitoid wasp genus *Nasonia* (Hymenoptera: Pteromalidae) based on 16S ribosomal DNA sequences. *Insect molecular biology*, I: 25–36.
- Brelsfoard, C. L. and Dobson, S. L. 2009.** *Wolbachia*-based strategies to control insect pests and disease vectors. *Asia Pacific Journal of Molecular Biology and Biotechnology*, 17(3): 55–63.
- Casiraghi, M., Bordenstein, S. R. and Baldo, L. 2005.** Phylogeny of *Wolbachia pipiensis* based on gltA, groEL and ftsZ gene sequences: clustering of arthropod and nematode symbionts in the

- F supergroup, and evidence for further diversity in the *Wolbachia* tree. *Microbiology*, 151: 4015–4022.
- Ciociola, J. R. A. I., Zucchi, R. A. and Stouthamer, R.** 2001. Molecular key to seven Brazilian species of *Trichogramma* (Hymenoptera: Trichogrammatidae) using sequences of the ITS2 region and restriction analysis. *Neotropical Entomology*, 30: 259–262.
- Clark, M.** 2007. *Wolbachia* Symbiosis in Arthropods. In *Wolbachia: A Bug's Life in another Bug* (Clark, M. Hoerauf A, Rao RU). *Wolbachia. Issues in Infectious Diseases*. Basel, Karger, 5: 90–123.
- Clark, M. E., Anderson, C. L., Cande, J. and Karr, T. L.** 2005. Widespread prevalence of *Wolbachia* in laboratory stocks and the implications for *Drosophila* research. *Genetics*, 170: 1675–1667.
- Dangi, A., Vedi, S., Nag, J. K., Paithankar, S., Singh, M. P., Kar, S. K., Dube, A. and Misra-Bhattacharya, S.** 2009. Tetracycline treatment targeting *Wolbachia* affects expression of an array of proteins in *Brugia malayi* parasite. *Proteomics*, 9(17): 4192–4208.
- Felsenstein, J.** 1985. Confidence intervals on phylogenies: an approach using the bootstrap. *Evolution*, 39: 783–791.
- Ferree, P. M., Frydman, H. M., Li, J. M., Cao, J., Wieschaus, E. and Sullivan, W.** 2005. *Wolbachia* Utilizes Host Microtubules and Dynein for Anterior Localization in the *Drosophila* Oocyte. *PloS Pathogens*, 2(1): 111–124.
- Gorham, C. H., Fang, Q. Q. and Durden, L. A.** 2003. *Wolbachia* endosymbionts in fleas (Siphonaptera). *International Journal for Parasitology*, 39: 283–289.
- Haine, E. R. and Cook, J. M.** 2005. Convergent incidences of *Wolbachia* infection in fig wasp communities from two continents. *Proceedings. Biological Sciences*, 272(1561): 421–429.
- Hall, T. A.** 1999. Bioedit: a user-friendly biological sequence alignment editor and analysis program for Windows 95/98/NT. *Journal of Nucleic Acids*, 41: 95–98.
- Harris, H. L., Brennan, L. J., Keddie, B. A. and Braig, H. R.** 2010. Bacterial symbionts in insects: balancing life and death. *Symbiosis*, 51: 37–53.
- Hilgenbocker, K., Hammerstein, P., Schlattmann, P., Telschow, A. and Werren, J. H.** 2008. How many species are infected with *Wolbachia*? a statistical analysis of current data. *FEMS Microbiology Letters*, 281: 215–220.
- Hobbs, M. M., Malorny, B., Prasad, P., Morelli, G., Kusecek, B., Heckels, J. E., Cannon, J. G. and Achtman, M.** 1998. Recombinational reassortment among opagenes from ET-37 complex *Neisseria eningitidis* isolates of diverse geographical origins. *Microbiology*, 144 (1): 157–166.
- Hughes, G. L., Koga, R., xue, P., Fukatsu, T. and Rasgon, J. L.** 2011 (a). *Wolbachia* Infections Are Virulent and Inhibit the Human Malaria Parasite *Plasmodium Falciparum* in *Anopheles Gambiae*. *PLoS Pathogens*, 7 (5): 1–11.
- Hughes, G. L., Ren, X., Ramirez, J. L., Sakamoto, J. M., Bailey, J. A., Jedlicka, A. E and Rasgon, J. L.** 2011(b). *Wolbachia* Infections in *Anopheles gambiae* Cells: Transcriptomic Characterization of a Novel Host-Symbiont Interaction. *PLoS Pathogens*, 7 (2): 1–11.
- Huigens, M., Luck, R., Klaassen, R., Maas, M., Timmermans, M. and Stouthamer, R.** 2000. Infectious parthenogenesis. *Nature*, 405: 178–179.
- Jiggins, F. M.** 2002. The rate of recombination in *Wolbachia* bacteria. *Molecular Biology and Evolution*, 19: 1640–1643.
- Jiggins, F. M., von der Schulenburg, J. H. G., Hurst, G. D. D. and Majerus, M. E. N.** 2001. Recombination confounds interpretations of *Wolbachia* evolution. *Proceedings of the Royal Society B: Biological Sciences. London. B.* 268: 1423–1427.
- Keller, G. P., Windsor, D. M., Saucedo, J. M. and Werren, J. H.** 2004. Reproductive effects and geographical distributions of two *Wolbachia* strains infecting the Neotropical beetle, *Chelymorpha alternans* Boh. (Chrysomelidae, Cassidinae). *Molecular Ecology*, 13: 2405–2420.
- Kikuchi, Y. and Fukatsu, T.** 2003. Diversity of *Wolbachia* endosymbionts in heteropteran bugs. *Applied and Environmental Microbiology*, 69: 6082–6090.

- Kimura, M. 1980.** A simple method for estimating evolutionary rates of base substitutions through comparative studies of nucleotide sequences. *Journal of Molecular Evolution*, 16 (2): 111–120.
- Kumar, G. A., Jalali, S. K., Venkatesan, T., Stouthamer, R., Niranjana, P. and Lalitha, Y. 2009.** Internal transcribed spacer-2 restriction fragment length polymorphism (ITS2-RFLP) tool to differentiate some exotic and indigenous trichogrammatid egg parasitoids in India. *Biocontrol*, 49, 207–213.
- Larkin, M. A., Blackshields, G., Brown, N. P., Chenna, R., McGettigan, P. A., McWilliam, H., Valentin, F., Wallace, I. M., Wilm, A., Lopez, R., Thompson, J. D., Gibson, T. J. and Higgins, D. G. 2007.** Clustal W and Clustal X version 2.0. *Bioinformatics*, 23: 2947–2948.
- Li, L. Y. 1994.** Worldwide use of *Trichogramma* for biological control on different crops: a survey. in: E. Wajnberg & S.A. Hassan (eds.), *Biological control with egg parasitoids*, p. 37–53. Cab International: Oxon ,UK.
- Lo, N., Casiraghi, M., Salati, E., Bazzocchi, C. and Bandi, C. 2002.** How many *Wolbachia* supergroups exist? *Molecular Biology and Evolution*, 19: 341–346.
- Malloch, G. and Fenton, B. 2005.** Super-infections of *Wolbachia* in byturid beetles and evidence for genetic transfer between A and B super-groups of *Wolbachia*. *Molecular Evolution*, 14: 627–637.
- Martin, D., Williamson, C. and Posada, D. 2005.** RDP2: recombination detection and analysis from sequence alignments. *Bioinformatics*, 21: 260–262.
- McMeniman, C. J. and O'Neill, S. L. 2010.** A virulent *Wolbachia* infection decreases the viability of the dengue vector *Aedes aegypti* during periods of embryonic quiescence. *PLoS Neglected Tropical Diseases*, 4(7): e748.
- Novakova, E., Hypsa, V. and Moran, N. A. 2009.** Arsenophonus, an emerging clade of intracellular symbionts with a broad host distribution. *BMC Microbiology*, 9: 143.
- Pinto, J. D. 1999.** The systematics of the North American species of *Trichogramma*. *Memoirs of the Entomological Society of Washington*, 22, 287p.
- Pinto, J. D., Velten, R. K., Platner, G. R. and Oatman, E. R. 1989.** Phenotypic plasticity and taxonomic characters in *Trichogramma*. *Annals of the Entomological Society of America*, 85, 413–422.
- Pintureau, B. 1993.** Enzymatic analysis of the genus *Trichogramma* (Hym.: Trichogrammatidae) in Europe. *Entomophaga*, 38: 411–431.
- Pintureau, B. 1997.** Systematic and genetical problems revised in two closely related species of *Trichogramma*, *T. embryophagum* and *T. cacoeciae* (Hym. Trichogrammatidae). *Museu de Zoologia*, 20(2): 11-18.
- Pintureau, B., Grenier, S., Heddi, A. and Charles, H. 2002.** Biodiversity of *Wolbachia* and of their effects in *Trichogramma* (Hymenoptera: Trichogrammatidae). *Annales de la Société Entomologique de France*, 38: 333–338.
- Poorjavad, N., Goldansaz, S. H., Machtelinckx, T., Tirry, L., Stouthamer, R. and van Leeuwen, T. 2012.** Iranian *Trichogramma*: ITS2 DNA characterization and natural *Wolbachia* infection. *BioControl*. 57 (3): 361 – 374.
- Reuter, M. and Keller, L. 2003.** High levels of multiple *Wolbachia* infection and recombination in the ant *Formica exsecta*. *Molecular Biology and Evolution*, 20: 748–753.
- Ros, V. I., Fleming, V. M., Feil, E. J. and Breeuwer, J. A. 2009.** How diverse is the genus *Wolbachia*? Multiple-gene sequencing reveals a putatively new *Wolbachia* supergroup recovered from spider mites (Acari: Tetranychidae). *Applied and Environmental Microbiology*, 75: 1036–1043.
- Rowley, S. M., Raven, R. J. and McGraw, E. A. 2004.** *Wolbachia pipiensis* in Australian spiders. *Current Microbiology*, 49: 208–214.
- Saridaki, A. and Bourtzis, K. 2010.** *Wolbachia*: more than just a bug in insects genitals. *Current Opinion in Microbiology*, 13: 67–72.

- Sintupachee, S., Milne, J. R. and Poonchaisri, S. 2006.** Closely related *Wolbachia* strains within the pumpkin arthropod community and the potential for horizontal transmission via the plant. *Microbial Ecology*, 51: 294–301.
- Stouthamer, R. 1993.** The use of sexual versus asexual wasps in biological control. *Entomophaga*, 38: 3–6.
- Stouthamer, R., Breeuwer, J. A. J. and Hurst, G. D. D. 1999.** *Wolbachia pipiensis*: microbial manipulator of arthropod reproduction. *Annual Review of Microbiology*, 53: 71–102.
- Stouthamer, R., Luck, R. F. and Hamilton, W. D. 1990.** Antibiotics cause parthenogenetic *Trichogramma* (Hymenoptera: Trichogrammatidae) to revert to sex. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 87: 2424–2427.
- Stouthamer, R., Luko, S. and Mak, F. 1994.** Influence of parthenogenesis *Wolbachia* on host fitness. *Norwegian journal of agricultural sciences supplement*, 16: 117–122.
- Sumer, F., Tuncbilek, A., Oztemiz, S., Pintureau, B., Rugman-Jones, P. and Stouthamer, R. 2009.** A molecular key to the common species of *Trichogramma* of the Mediterranean region. *Biocontrol*, 54: 617–624.
- Tamura, K., Dudley, J., Nei, M. and Kumar, S. 2007.** MEGA4: Molecular Evolutionary Genetics analysis (MEGA) software version 4.0. *Molecular Biology and Evolution*, 24: 1596–1599.
- Vandekerckhove, T. T. M., Watteyne, S., Willem, A., Swing, J. G., Mertens, J. and Gillis, M. 1999.** Phylogenetic analysis of the 16S rDNA of the cytoplasmic bacterium *Wolbachia* from the novel host *Folsomia candida* (Hexapoda, Collembola) and its implications for Wolbachial taxonomy. *FEMS Microbiology Letters*, 180: 279–286.
- van Meer, M. M. M., Witteveldt, J. and Stouthamer, R. 1999.** Phylogeny of the arthropod endosymbiont *Wolbachia* based on the wsp gene. *Insect Molecular Biology*, 8: 399–408.
- Varve, F., Girin, C. and Bouletraeu, M. 1999.** Phylogenetic status of a fecundity enhancing *Wolbachia* that does not induce thelytoky in *Trichogramma*. *Insect Molecular Biology*, 8: 67–72.
- Verne, S., Johnson, M., Bouchon, D. and Grandjean, F. 2007.** Evidence for recombination between feminizing *Wolbachia* in the isopod genus *Armadillidium*. *Gene*, 397: 58–66.
- Werren, J. H. 1997.** Biology of *Wolbachia*. *Annual Review of Entomology*, 42: 537–609.
- Werren, J. H. and Bartos, J. 2001.** Recombination in *Wolbachia*. *Current Biology*, 11: 431–435.
- Werren, J. H. and O'Neil, S. 1997.** The evolution of heritable symbionts; in: O'Neil S, Hoffmann A. A, Werren. J. H. (eds): *Influential Passengers: Inherited Microorganisms and Arthropod Reproduction*. Oxford University Press, New York. Pp 1-41.
- Werren, J. H., Baldo, L. and Clark, M. E. 2008.** *Wolbachia*: master manipulators of invertebrate biology. *Nature Reviews Microbiology*, 6: 741–751.
- Werren, J. H., Windsor, D. and Guo, L. R. 1995.** Distribution of *Wolbachia* among neotropical arthropods. *Proceedings of the Royal Society of London Series B*, 262: 197–204.
- Zar, J. H. 1999.** Biostatistical Analysis 4th edition. Prentice-Hall, New Jersey. 663 pp.
- Zeh, D. W., Zeh, J. A. and Bonilla, M. M. 2005.** *Wolbachia*, sex ratio bias and apparent male killing in the 16 harlequin beetle riding pseudoscorpion. *Heredity*, 95: 41–49.
- Zhou, W., Rousset, F. and O'Neill, S. 1998.** Phylogeny and PCR-based classification of *Wolbachia* strains using wsp gene sequences. *Proceedings of the Royal Society B: Biological Sciences*, 265: 509–551.

Wolbachia grouping study, in major *Trichogramma* wasps in Iran

R. Darsouei¹, J. Karimi^{2*}, V. jahanbakhsh²

1- PhD student of Agriculture Entomology, Department of Plant Protection, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran

2-Respectively Assistant Professor and Lecturer, Department of Plant Protection, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran

Abstract

The intracellular symbiont bacterium, *Wolbachia* is known as a reproductive parasite in different species of *Trichogramma*. Regard to importance of this symbiont in biological control programms, the present study addressed the efficiency of wsp gene to typing this symbiont from some populations of *Trichogramma* and also its prevalence. In this study which conducted through 2009 to 2010, 19 populations of *Trichogramma* were screened for *Wolbachia* infection. Among these, seven populations were determined as infected by *Wolbachia*. Eight strains of the bacterium were characterized which six strains belonged to subgroup Kue from A supergroup. The two remained strains were related to B supergroup and Sib subgroup. The double infection and superinfection were observed in *Trichogramma* populations. Among three species, *T. embryophagum*, *T. brassicae* and *T. evanescens*, the highest prevalence of *Wolbachia* was observed in *T. brassicae* with 57 % of samples populations. The most infection rate belonged to populations of Mazandaran province. Despite the separation of different strains of *Wolbachia* on the basis of wsp gene, recombination analysis indicated a doubt about the grouping results of this symbiont inferring from this gene. This analysis indicated existence of some genetic exchangesbetween different strains of *Wolbachia* in wsp gene. The new approach called Multilocus Sequence Typing (MLST system) could be effective solution in more accurate characterization of these endosymbionts.

Key words: Phylogeny, *Wolbachia*, *Trichogramma*, *wsp*, Recombination

* Corresponding Author, E-mail: jkb@um.ac.ir
Received:13 Mar. 2012- Accepted:20 Dec 2012