

جداسازی باکتریهای هوازی تجزیه کننده سلولز از دستگاه گوارش کرم خاکی معمولی (*Lumbricus terrestris*) و بررسی فعالیت اندوگلوکنازی آن ها

جعفر همت*

سودابه کریمی**

علی اکبر حداد مشهد ریزه***

چکیده

به منظور بررسی بوم شناختی باکتری‌های بی‌هوازی اختیاری آبکافت کننده سلولز دستگاه گوارش کرم خاکی و جداسازی باکتری یا باکتری‌های با فعالیت اندوگلوکنازی از روده کرم خاکی، نمونه گیری انجام شد. طی غربال‌گری باکتری‌های تجزیه کننده سلولز، یک سویه سلولوموناس که به لحاظ تعدادی، غالب باکتریهای جدا شده را تشکیل می‌داد و دو سویه باسیلوس با تعداد محدود که فعالیت اندوگلوکنازی نشان دادند، جدا گردیدند. تعداد مشابه شمارش شده در مورد سلولوموناس جدا شده از کرم خاکی با نتایج گزارش شده قبلی در مورد سلولوموناس کرم ابریشم قابل توجه است چرا که هر دو حدود $10^4 \times n$ باکتری را نشان

* سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران- پژوهشکده بیوتکنولوژی.

** پارک علم و فناوری یزد.

*** دانشگاه فردوسی مشهد پست الکترونیک

J.Hemmat@gmail.com

۶۶..... فصلنامه بیوتکنولوژی و میکروبیولوژی کاربردی/سال اول، شماره ۱، بهار ۹۱

دادند. به عبارتی سلولوموناس سویه مشترک تجزیه کننده دو کرم است. گرچه زیستگاه و تغذیه آن‌ها متفاوت است. سویه غالب و دو سویه دیگر در محیط سلولز مایع حداکثر فعالیت (به ترتیب U/ml ۲/۱، U/ml ۰/۹ و U/ml ۲/۹) را در روز ششم نشان دادند. کشت همزمان با سلولوموناس همراه باسیلوس‌های معدود جدا شده نه تنها تضاد عملکردی نشان نداد بلکه با بهینه سازی شرایط، به طور معنی داری فعالیتی حداقل معادل مجموع فعالیت کشت جداگانه آن‌ها نشان داد. لذا سلولوموناس یک باکتری همزیست در این دو کرم تغذیه کننده از سلولز است و ممکن است منبعی برای سلولازهای آن‌ها باشد. با توجه به مقدار قابل توجه پروتئین سویه سلولوموناس و غالب بودن این سویه از لحاظ کمی، می‌تواند این سویه علاوه بر منبع آنزیمی منبع پروتئینی نیز برای کرم ایفاء کند.

واژه های کلیدی: کرم خاکی معمولی، سلولوموناس، اندوگلوکاناز، کشت همزمان

مقدمه

سلولز فراوانترین پلیمر طبیعی تجدید پذیر قابل دسترس است لذا موجودات زنده زیادی از جمله برخی کرم های گیاهخوار همانند کرم ابریشم یا مرتبط با مواد سلولزی از جمله کرم خاکی^۱ از آن به عنوان منبع ماده و انرژی استفاده می کنند. آبکافت زیستی این پلیمر طبیعی به واسطه ساختار فیزیوشیمیایی خاص آن، نیازمند وجود سه نوع آنزیم است که به طور هم افزا آن را تا سطح تک واحد تشکیل دهنده آن یعنی گلوکز آماده مصرف کنند. این سه نوع آنزیم اندو گلوکناز^۲، آگرو گلوکناز^۳ و بتا گلوکوزیداز^۴ می باشند (۱).

میشرا^۵ چهار گونه کرم خاکی را از لحاظ فعالیت سلولازی مقایسه و میزان آن را در آن ها متفاوت گزارش نمود. او بیشینه فعالیت سلولازی و پروتئازی را در ناحیه خلفی^۶ روده کرم گزارش کرد (۵). تاثیر روده بر تعداد کلی باکتری عبوری از جمله باکتری های گرم منفی از لوله گوارش کرم های خاکی لومبریکوس توسط پدرسن گزارش شد (۶). وین سسلا^۷ و همکاران به منظور تعیین منشأ سلولزهای روده کرم خاکی *ایسینیا فتیدا*^۸ بافتهای دیواره قسمت های مختلف را ضد عفونی کرده و در شرایط درون شیشه ای^۹ کشت داده و فعالیت سلولازی آن ها را بررسی کردند. آن ها فعالیت اندوگلوکناز و آگروگلوکناز را در دستگاه گوارش کرم مشخص کردند. این امر مبین این است که این آنزیم عمدتاً توسط میکروارگانیسم های همزیست تولید می شود و به نوعی برای آبکافت سلولز وجود هم افزایی را بین آنزیم های سلولی و میکروارگانیسم های تجزیه کننده سلولز به صورت فرضیه ارائه نمودند (۱۰). ایریا^{۱۱} تاثیر کرم خاکی *ایسینیا فتیدا* را روی خصوصیات بیوشیمیایی خاک همچنین فعالیت آنزیم های خاک اثبات کرد. در مطالعه ای

1 *Lumbricus terrestris*

2 β 1,4-Endoglucanase (E. C 3.2. 1.4) or CMCase

3 β 1,4-EXoglucanase (E.C 3.2. 1.91)

4 1,4-Glucosidase (E.C 3.2. 1.21) or Cellobiase

5 1,4-Glucosidase (E.C 3.2. 1.21) or Cellobiase

6 posterior

7 Vincelsa-Akpa

8 *Eisenia fetida*

9 In vitro

10 Aira

۵۸ فصلنامه بیوتکنولوژی و میکروبیولوژی کاربردی/سال اول، شماره ۱، بهار ۹۱

دیگر او و همکارانش تاثیر کرم خاکی ایسینیا فتیدا را در تحریک رشد قارچ و افزایش میزان تجزیه سلولز طی فرایند کمپوستی شدن بوسیله کرم^۱ را بررسی نمودند. در حضور این کرم، تجزیه سلولز به طور معنی دار افزایش نشان داده است اما دخالت و مشارکت مستقیم معنی دار نبوده است. گر چه حضورش باعث افزایش توده زیستی میکروبی و فعالیت آنزیمی (سلولازی و بتا گلوکوزیدازی) می‌گردد. جالب آن که چون قارچ ممکن است بخشی از رژیم غذایی کرم خاکی باشد، فعالیت کرم، رشد قارچی را طی تولید کمپوست کرمی نشانه می‌گیرد. آن‌ها پیشنهاد کرده‌اند که این فعالیت یک فرایند کلیدی است که به تجزیه کاراتر و شدیدتر ضایعات آلی منجر می‌گردد (۳ و ۲). قبلا یک گونه سلولوموناس جدا شده از دستگاه گوارش ابریشم گزارش و خواص اندوگلوکانازی و آگرو گلوکانازی آن را بررسی شده است (۱). در این پژوهش جهت بررسی بوم شناختی باکتری های تجزیه کننده سلولز دستگاه گوارش یک نوع کرم خاکی ایران و باکتری (های) دخیل احتمالی در فرایند آبکافت تر کیبات سلولزی و معرفی باکتری (های) مولد آنزیم نسبت به جداسازی و مطالعه باکتری های تجزیه کننده سلولز اقدام گردید.

مواد و روشها

جداسازی، خالص سازی و شمارش سویه ها

کرم های خاکی معمولی از خاک مناطق باغات کشاورزی و فضای سبز شهر یزد برداشت و جهت جداسازی باکتری ها استفاده گردید. برای این منظور، کرم ها در آب استریل شده شسته شده و در پتری دیش استریل واجد رطوبت کافی قرارداد شدند. پس از استریل سطحی بدن آن‌ها به طریق استریل دستگاه گوارش کرم ها خارج گردید و روده میانی آن ها جدا گردید. روده‌ها به سرم فیزیولوژیک استریل منتقل و در آن همگن سازی قطعات انجام گردید. توالی رقت 10^{-3} تا 10^{-10} از مایع یکنواخت شده دستگاه گوارش تهیه شد و $25 \mu l$ آن پس از تهیه رقت در محیط سلولز آگار کشت داده شد. محیط کشت واجد 0.25% (w/v) yeast extract, 0.5% K_2HPO_4 , 0.1% NaCl, 0.02% $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ 0.06% $(NH_4)_2 SO_4$ 1.0% carboxymethyl cellulose (CMC) بود. نمونه‌ها در گرم‌خانه $30^\circ C$ درجه سانت گراد به

1 Vermicomposting

جداسازی باکتریهای هواری تجزیه کننده سلولز از دستگاه گوارش کرم خاکی معمولی..... ۵۹

مدت چهار روز نگهداری و و پس از ظهور پرگنه ها نسبت به شمارش و خالص سازی آن ها اقدام گردید.

شناسایی سویه ها

شناسایی سویه ها باکتری طبق کتاب مرجع شناسایی و طبقه بندی باکتری ها برگگی^۱ انجام شد(۹).

بررسی خصوصیات اندوگلوکنازی سویه ها

پرگنه های خالص شده به ارلن های محتوی محیط کشت دارای کربوکسی متیل سلولز^۲ به عنوان منبع کربن با pH معادل ۷ تلقیح و تا شش روز در دمای ۳۰ درجه سانتی گراد گرمخانه گذاری و با سرعت ۱۷۰rpm شد. جهت مقایسه کمی فعالیت مایه تلقیح با OD مشابه استفاده شد. در پایان پس از تهیه مایع رویی محیط کشت میزان فعالیت بر اساس میزان قند احیای آزاد شده و به روش دی نیترو سالیسیک اسید (DNS) سنجش شد (۱ و ۲). واحد آنزیمی (U/ml) معادل مقدار آنزیمی است که $1\mu\text{mol}$ قند احیای را طی ۱۵min در دمای ۵۰°C از سویه آزاد می کند.

بررسی روند تولید اندوگلوکناز سویه ها

جهت روند تولید آنزیمی سویه های جدا شده برای هر سویه طی شش روز، تولید آنزیم اندوگلوکناز در محیط مایع در گرمخانه هوادهی و بررسی گردید. شرایط کشت و سنجش فعالیت همانند مورد فوق بود.

کشت همزمان دو سویه جدا شده

جهت بررسی و شبیه سازی همزیستی حالت هم افزایی احتمالی سویه ها در روده کرم خاکی، فعالیت سویه های جدا شده به همراه هم در محیط کشت مایع سلولز همچنین کشت جداگانه آن ها طی پنج روز مقایسه گردید. برای این هدف دو سویه w1 و w2 به نسبت حجمی و شرایط رشدی یکسان به تنهایی و همراه هم به محیط کشت سلولز مایع تلقیح و

1 .Bergay

2 . CMC; Carboxy Methyl Cellulose

۶ فصلنامه بیوتکنولوژی و میکروبیولوژی کاربردی/سال اول، شماره ۱، بهار ۹۱

گرم‌خانه گذاری شدند. و روز پنجم میزان فعالیت اندوگلوکنازی محیط سنجش شد. همین رویه نسبت به دو سویه ew3 و ew1 اعمال گردید.

نتایج و بحث

مشاهده و بررسی کلنی های ظاهر شده در روی محیط کشت سلولز آگار و خالص سازی آن ها از کرم‌های مختلف به شناسایی سه باکتری تجزیه کننده سلولز منجر شد که یکی غالب (ew1) و بقیه (ew2 و ew3) تعداد معدودی را شامل می‌شدند. سویه غالب ew1 10^4 * ۶/۲۵ واحد زنده تشکیل دهنده پرگنه (CFU) در واحد حجم میلی لیتر مایع همگن شده نمونه‌گیری شده قابل جدا سازی بود و بقیه بین 10^2 * ۳ - ۱ واحد زنده تشکیل دهنده پرگنه متغییر بودند.

شناسایی سویه ها

براساس خصوصیات ریخت شناسی و فیزیولوژیک و کتاب مرجع باکتری شناسی برگگی کلنی غالب سویه سلولوموناس^۱ فیمی و سویه‌های دیگر باسیلوس پومیلیس^۲ (تشخیص داده شدند) (۹).

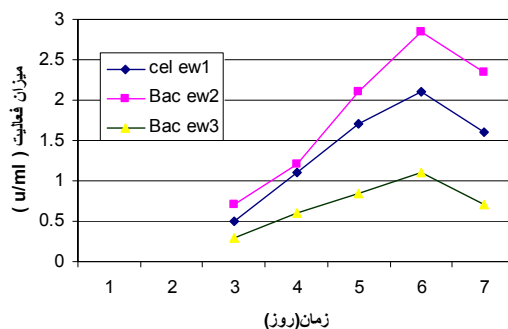
تولید اندوگلوکناز در رابطه با زمان

از آنجایی که تمام سویه‌های جدا شده دارای فعالیت اندوگلوکنازی بودند الگوی تولید آن ها نیز مورد بررسی قرار گرفت. گر چه به لحاظ کمی یکسان نبودند اما طی شش روز مقایسه شده از الگوی تقریباً یکسانی تبعیت می کردند و بین روز پنجم و ششم حداکثر فعالیت اندوگلوکنازی را نشان دادند (شکل ۱).

1 Envonuclease

2 Bacillus pumilus & Bacillus sp.

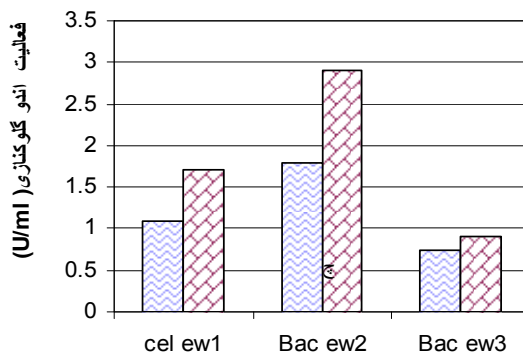
جداسازی باکتریهای هوازی تجزیه کننده سلولز از دستگاه گوارش کرم خاکی معمولی... ۶۱



شکل (۱). بررسی و مقایسه فعالیت اندوگلوکنازی سویه‌های جدا شده از کرم خاکی طی شش روز. سلولوموناس جدا شده (Cel ew1) و دو باسیلوس جدا شده (Bac ew2 و Bac ew3).

سنجش مقایسه‌ای فعالیت اندوگلوکنازی

تمام سویه‌های جدا شده دارای فعالیت اندوگلوکنازی بودند گرچه به لحاظ کمی یکسان نبودند اما بر اساس نتایج قبلی روز چهارم و ششم به عنوان معیار مقایسه اولیه سنجش فعالیت اندوگلوکنازی انتخاب شد. براین اساس Bac ew2 و بیشترین فعالیت و Bac ew3 کمترین و سلولوموناس Cel ew1 در حد واسط آن‌ها فعالیت اندوگلوکنازی نشان داد (شکل ۲).

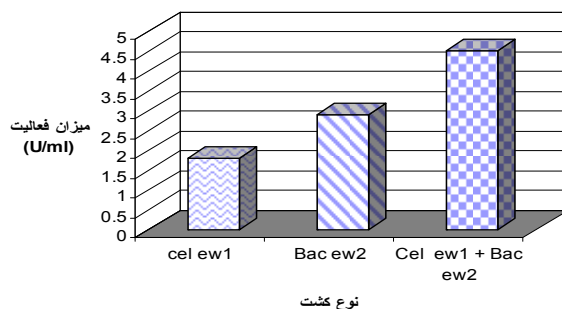


شکل (۲) بررسی و مقایسه فعالیت اندوگلوکنازی سویه‌های جدا شده از کرم خاکی در روزهای چهارم و ششم. سلولوموناس جدا شده (Cel ew1) و دو باسیلوس جدا شده (Bac ew2 و Bac ew3).

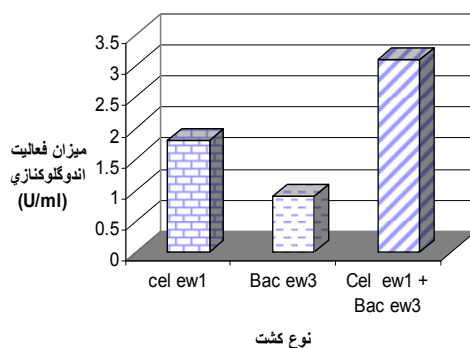
۶ فصلنامه بیوتکنولوژی و میکروبیولوژی کاربردی/سال اول، شماره ۱، بهار ۹۱

کشت هم‌زمان دو سویه

کشت جداگانه سویه سلولوموناس Cel ew1 و باسیلوس Bac ew2 در پایان روز پنجم به ترتیب فعالیتی معادل ۱,۷ و ۲,۹ واحد آنزیمی در واحد حجم نشان دادند. در حالی که کشت هم‌زمان آن‌ها فعالیتی تقریباً معادل مجموع آن‌ها و برابر ۴,۴۲ واحد آنزیمی نشان داد. بنابراین ضمن این که دو سویه تضادی از نظر عملکردی نشان ندادند هم افزایش آنزیمی را در آبکافت سلولز نشان می‌دهند (شکل ۳). در مورد کشت جداگانه و کشت مخلوط Cel ew1 و Bac ew3 به ترتیب ۱,۷ و ۰,۹ (مجموع ۳/۱) گرچه مقدار کل فعالیت آنزیمی کمتر از حالت قبل بود ولی تضاد عملکردی مشاهده نشد و شدت هم‌افزایی اندکی بیشتر از مورد ew1 و ew2 بود (شکل ۴).



شکل (۳). بررسی و مقایسه فعالیت اندوگلوکنازی سویه‌های جدا شده از کرم خاکی در روز پنجم در کشت جدا گانه و هم‌زمان. سلولوموناس جدا شده (Cel ew1) و باسیلوس جدا شده (Bac ew2).



شکل (۴) بررسی و مقایسه فعالیت اندو گلوکنازی سویه های جدا شده از کرم خاکی در روز پنجم در کشت جدا گانه و هم‌زمان. سلولوموناس جدا شده (Cel ew1) و باسیلوس جدا شده (Bac ew3).

جداسازی باکتریهای هوازی تجزیه کننده سلولز از دستگاه گوارش کرم خاکی معمولی..... ۶۳

با توجه به نتایج حاصل از این تحقیق می توان دستاوردهای کاربردی بدست آورد. سلولز فروانترین ماده آلی موجود در طبیعت به عنوان منبع کربن و انرژی مطمئن و همیشه در دسترس و اولویت اول زنجیره غذایی مصرف کننده بوده و هست. از این رو میکروارگانسیمها و ارگانسیمهای متعددی تلاش کرده اند طی تکامل با ایجاد و توسعه توان زیستی خود شرایط بهره مندی از آن را فراهم کنند. سلولز به واسطه ماهیت ساختاری خود آن گاه که بخواهد مورد مصرف قرار گیرد مستلزم همکاری آنزیمهای سلولاز است. بنابراین استفاده از سلولاز توسط جانوران از جمله نشخوارکنندگان و در سطوح پایین آن توسط حشرات و کرمها نیازمند وجود این آنزیمها است. گرچه بیشترین اطلاعات ما از اکولوژی شکمبه نشخوارکنندگان است اما در واقع به لحاظ تکاملی رده های پایین تر زنجیره غذایی از جمله کرمها بایست استفاده از میکروارگانسیمهای مولد آنزیمهای هیدرولیزکننده سلولز را در دستور کار خود قرار داده باشند. بر این اساس پیدا کردن روابطی مشابه آنچه در رده های عالی تر جانوری کشف گردیده است در رده های ابتدایی تر نیز مورد توجه قرار گرفته است.

تبعاً بسته به هوازی یا بی هوازی بودن شرایط، میکروارگانسیمهای دخیل در فرآیند هیدرولیز سلولز تفاوت دارند. در شرایط هوازی قارچها، اکتینومیستها و باکتریها و در شرایط بی هوازی باکتری مولد سلولاز در فرآیند هضم سلولز نقش دارند(۴). به دست آوردن اطلاعات دقیق از میکروفلور تجزیه کننده سلولز کرم خاکی ضمن افزایش آگاهی ما از اکولوژی حاکم بر این میکرومحیط، زمینه ساز توسعه فرآیند تهیه ورمی کمپوست می تواند باشد (۸).

وجود $10^4 \times 6/25$ باکتری غالب در واحد حجم میلی لیتر نمونه همگن شده روده کرم خاکی می تواند از جنبه های گوناگون مورد توجه قرار گیرد. یافته قبلی گزارش شده ما در مورد کرم ابریشم که طی آن $10^4 \times 1,5$ عدد باکتری سلولوموناس شمارش شده بود جنبه دیگر یافته را تقویت می کند که در دستگاه گوارش کرم خاکی همانند کرم ابریشم یک نوع باکتری می تواند تعداد غالب را تشکیل دهد. ضمن آن که جنس باکتری جدا شده یکی است. پس سلولوموناس یک باکتری تجزیه کننده سلولز مشترک در هر دو کرم می باشد. در حالت متمم می توان دیگر سویه ها را همزیست و یا گذرا در نظر گرفت. جهت بررسی دقیق تر و اثبات هر یک از حالات فوق مطالعات در جا نیاز می باشد.

۶۴ فصلنامه بیوتکنولوژی و میکروبیولوژی کاربردی/سال اول، شماره ۱، بهار ۹۱

نگاهی عمقی تر به تعداد تقریباً نزدیک به هم باکتری دو کرم ابریشم و کرم خاکی از لحاظ مبنای لگاریتمی 10^4 قابل توجه و تامل بیشتر است. تعداد سلولوموناس شمارش شده در کرم ابریشم که از برگ درخت توت جمع آوری از محیط تغذیه شده بود با کرم خاکی که به لحاظ تغذیه‌ایی با خاک در تماس می‌باشد تفاوت در حد انتظار نشان نمی‌دهد. در حالیکه در مورد کرم خاکی انتظار تفاوت چشمگیری می‌رود چرا که در واحد حجم غذای مصرفی آن تعداد و تنوع باکتری‌ها به مراتب از برگ بیشتر است. به عبارتی علیرغم میزان ورودی متفاوت باکتری‌ها به لحاظ تنوع و تعداد، نوع نهایی باکتری غالب یکسان و حتی تعداد تفاوتی بیش از نسبت یک به چهار نشان نمی‌دهد. این مهم نقش کلیدی و تعیین کننده جایگاه را در تعیین تراکم باکتری‌های غالب و گذرا تأکید می‌کند. لذا این تشابهات می‌تواند ریشه در انتخاب طبیعی داشته و بر اساس نیاز مشابه و تغذیه نسبتاً مشابه قابل توجیه باشد.

از طرف دیگر بررسی کشت همزمان سویه‌های جدا شده ضمن آن‌که تضادی بین آن‌ها نشان نداد حالت هم افزایی فعالیت اندوگلوکاناز و همکاری دو سویه را به خوبی نشان داد. این امر می‌تواند در روده کرم نیز اتفاق بیفتد و همکاری و هم افزایی بین آن‌ها باعث تولید افزون‌تر آنزیم‌های سلولاز و بهبود عملکرد گردد. وین سسلا و همکاران با مطالعه قسمت‌های مختلف دستگاه گوارش کرم خاکی گونه فتیدا به این نتیجه رسیدند که سلولاز موجود در روده کرم عمدتاً توسط ریزوارهای همزیست تولید می‌شود و به نوعی برای آبکافت سلولز وجود هم افزایی را بین آنزیم‌های سلولی و ریزواره‌های تجزیه کننده سلولز به صورت فرضیه ارایه نمودند. یافته ما موید این نظریه است.

نکته دیگر وجود سلولوموناس در کرم‌های مورد بحث می‌تواند از جنبه تولید پروتئین تک یاخته برای میزبان آن‌ها نیز مورد توجه قرار گیرد. به عبارتی همان‌طور که در فرآیند تکنولوژی میکروبی یکی از جنبه‌های مهم دیگر باکتری سلولوموناس ویژگی قابلیت تولید پروتئین تک یاخته آن است. بعید نیست کرم خاکی و ابریشم نیز علاوه بر استفاده از آنزیم سلولاز تولیدی توسط سویه سلولوموناس از جسم و محتوی پروتئینی آن به عنوان منبع پروتئین نیز استفاده کنند موردی که در مورد استفاده از قارچها گزارش گردیده است (۶).

جداسازی باکتریهای هوازی تجزیه کننده سلولز از دستگاه گوارش کرم خاکی معمولی... ۶۵

تشکر و قدردانی

از سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران به خاطر تقبل بخشی از هزینه‌های این پژوهش تقدیر می‌گردد.

منابع

- ۱- همت، ج. و امتیازی، گ. ۱۳۷۹. جداسازی یک سویه سلولومو ناس از دستگاه گوارش کرم ابریشم و بررسی خصوصیات اندو گلوکنازی آن. مجله علوم کشاورزی ایران، ج ۳۱، شماره (۲): ۲۶۰-۲۵۵.
- 2- Aira, M., F. Monroy, & J. Domínguez, (2003). "Effects of two species of earthworms (*Allolobophora* spp.) on soil systems: a micro faunal and biochemical analysis". *Pedobiologia*. 47, 877-881.
- 3- Aira, M., F. Monroy. & Domínguez, J. (2006). "*Eisenia fetida* (Oligochaeta, Lumbricidae) activates fungal growth, triggering cellulose decomposition during vermicomposting". *Microb Ecol*. 52(4), 738-47.
- 4- Lynd, L.R., P.J. Weimer, W.H. Van Zyl. and I.S. Pretorius, (2002) "Microbial cellulose utilization: fundamentals and biotechnology". *Microbiol. Mol. Biol. Rev.*, 66, 506-577.
- 5- Mishra. P.C., Dash. M.C. (1980). "Digestive enzymes of some earthworms". *Experientia*. 36(10), 1156-7.
- 6- Moody, S.A., M.J.I. Briones, T.G. Pierce and J. Dighton, (1995). "Selective consumption of decomposing wheat straw by earthworms". *Soil Biol Biochem.*, 27, 1209-1213.
- 7- Pedersen, E J.C. Hendriksen N. B. (1993). "Effect of passage through the intestinal tract of detritivore earthworms (*Lumbricus* spp.) on the number of selected Gram-negative and total bacteria". *Biology and Fertility of Soils*. 16 (3), 227-232.
- 8- Sinsabaugh, R.L. and A.E. Linkins, (1993). "Statistical modeling of litter decomposition integrated from cellulose activity". *Ecol.*, 74: 1594-1597.
- 9- Sneath, P. A., N. S. Mair, M. E. Sharpe, J. G. (1986). "Bergey's manual of systematic Bacteriology". Williams & Wilkins. Baltimore.

۶ فصلنامه بیوتکنولوژی و میکروبیولوژی کاربردی/سال اول، شماره ۱، بهار ۹۱

USA.1104-39.,1325-29 .

10- Vincelas-Akpa, M. & M. Loquet, (1996). "Contribution to the study of the origin of cellulase activities of the gut in earthworm *Eisenia fetida* Andrei". C R Acad Sci III. ; 319(12):1113-7 .