

بررسی خاصیت آنتاگونیستی و تنوع ژنتیکی جدایه های استرپتومایسین استخراج شده از خاکهای استان کرمان جهت کنترل بیولوژیک فارج بیمارگر *Sclerotinia sclerotiorum*

فاطمه بنی اسدی^۱، امین باقی زاده^{۲*} و غلامحسین شهیدی بنجار^۱

^۱ کرمان، دانشگاه شهید باهنر کرمان، دانشکده کشاورزی

^۲ کرمان، دانشگاه تحصیلات تکمیلی صنعتی و فناوری پیشرفته، پژوهشگاه علوم و تکنولوژی پیشرفته و علوم محیطی، گروه بیوتکنولوژی

تاریخ دریافت: ۹۴/۹/۱۱

تاریخ پذیرش: ۹۶/۱/۱۹

چکیده

در تحقیق حاضر برای تعیین جدایه های مناسب استرپتومایسین، اثرات آنتاگونیستی ۳۰ جدایه استخراج شده از خاکهای استان کرمان علیه فارج بیمارگر *Sclerotinia sclerotiorum* مورد بررسی قرار گرفت. از مجموع این جدایه ها ، ۱۰ جدایه استرپتومایسین در روش Dual Culture از خود خاصیت آنتاگونیستی نشان دادند که بیشترین آن به استرپتومایسین جدایه UK ۳۶۳ مربوط بوده است. آنگاه به منظور بررسی رابطه فیلوجنی و تنوع ژنتیکی ۳۰ جدایه مذکور، استخراج DNA از آنها به روش CTAB صورت گرفت و از ۱۰ آغازگر RAPD روش انجام الکتروفورز ۱۲۸ باند قوی و واضح در محدوده ۲۵۰ bp تا ۲۸۰ bp تشخیص داده شد. اطلاعات به دست آمده توسط نرم افزار NTSYS و به روش UPGMA با ضریب تشابه دایس آنالیز شدند. درختچه به دست آمده، ۳۰ جدایه استرپتومایسین را در خط برش ۵۸ درصد ، در دو گروه کلی قرار داد. در گروه اول ۱۰ جدایه دارای خاصیت آنتاگونیستی و در گروه دوم ۲۰ جدایه فاقد خاصیت قرار گرفتند. گروه بندي جدایه ها با استفاده از روش تجزیه به مؤلفه های اصلی نیز انجام شد و پلانتهای دو بعدی و سه بعدی مربوطه رسم گردید و جدایه ها به هشت گروه مختلف تقسیم شدند.

واژه های کلیدی: استرپتومایسین، *Sclerotinia sclerotiorum*، تنوع ژنتیکی، نشانگر RAPD

* نویسنده مسئول، تلفن: ۰۹۱۳۱۴۱۴۱۵۶، پست الکترونیکی: amin_4156@yahoo.com

مقدمه

یافتن داروهای جدید و به حداقل رساندن اثرات زیان بار قارچکشتهای سنتزی استفاده کنند(۲۵). اکتینومیست ها به دلیل رفتار رشدی خاص، توانایی استقرار بر سطح ریشه گیاه، اثرات بازدارندگی روی میکروبها و تولید متابولیتهای ثانویه متنوع از لحاظ شیمیایی، به عنوان عوامل مقتدر کنترل بیولوژیکی علیه بسیاری از عوامل بیماریزای مهم گیاهی به شمار می روند. در میان اکتینومیست ها *Streptomyces* spp. به عنوان تولید کننده اصلی ترکیبات متنوع فعال زیستی شناخته شده اند (۱۷ و ۱۸). برای استفاده بهینه از این باکتریها به عنوان عوامل بیوکنترل،

فارج *Sclerotinia sclerotiorum* یک پاتوژن گیاهی است که عامل اصلی بیماریهای مهمی مانند کپک سفید، پژمردگی اسکلروتینیایی و پوسیدگی ساقه و طوفه در دامنه وسیعی از گیاهان است، به طوری که به بیش از ۴۰۰ گونه گیاهی از ۶۴ خانواده و ۲۲۵ جنس حمله می کند (۲۵). مبارزه شیمیایی با عامل مذکور خطر ظهور جدایه های مقاوم به قارچکشها و در عین حال آلودگی محیط پیرامونی را به همراه دارد. اما مبارزه بیولوژیک را می توان به دلیل اینمنی بیشتر و خطرات کمتر مورد توجه قرار داد. این موارد محققان را بر آن داشت که از متابولیتهای میکروبی برای



مؤثر و غیرمؤثر بر قارچ بیمارگر *Butrytis alli* را از یکدیگر تمیز داد (۹). بهارلویی و همکاران در سال ۲۰۱۱ اثرات آنتاگونیستی ۱۱۰ جدایه آکتنومیست خاکزی استان کرمان علیه قارچ بیمارگر *Sclerotinia sclerotiorum* را مورد بررسی قراردادند. نتایج نشان داد استرپتومایسین جدایه ۴۲۲ بیشترین خاصیت آنتاگونیستی را دارا می‌باشد (۳). هدف از تحقیق حاضر بررسی تنوع ژنتیکی جدایه‌های استرپتومایسین بومی خاکهای استان کرمان با استفاده از نشانگر مولکولی RAPD تعریف شد، تا بتوان از نتایج آن در اهداف آتی کنترل بیولوژیک قارچهای بیمارگر بهره برد.

مواد و روشها

تهیه نمونه‌های خاک: به منظور جدا سازی آکتنومیست‌های خاکزی، از خاک نواحی و زمینهای کشاورزی متفاوت در شهرستانهای کرمان، زرند، رفسنجان، راور، بافت، جیرفت، بم، سیرجان، بردسیر و انار در استان کرمان نمونه برداری به عمل آمد. از هر شهرستان سه نمونه تهیه گردید. برای تهیه هر نمونه، برداشت خاک با اوگر از عمق ۱۰ سانتیمتری خاک انجام گردید، برای هر نمونه به میزان ۱۰ گرم نمونه خاک مورد نظر، در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر استریل به صورت سوسپانسیون در آورده شد و روی شیکر دوران به مدت ۳۰ دقیقه و با سرعت ۱۳۰ دور در دقیقه قرار داده شد. پس از آن، از غلاظت 10^{-1} اولیه، رقت‌های متوالی 10^{-2} ، 10^{-3} ، 10^{-4} ، 10^{-5} و 10^{-6} تهیه گردید (۱۱). سپس ۱ میلی لیتر از رقت‌های متوالی 10^{-3} ، 10^{-4} و 10^{-5} و 10^{-6} به دست آمده را در پلیت ریخته و مقدار ۲۰-۲۵ میلی لیتر از محیط کشت CGA را با آن مخلوط کرده و بر روی میز کار آزمایشگاه به صورت عدد هشت

توسعه روشهای مولکولی برای تشخیص این گونه‌ها اهمیت فراوانی دارد. نشانگرهای مولکولی ابزارهای بسیار مهم و قوی در ارزیابی روابط خویشاوندی ژنتیکی، انتخاب گونه‌های برتر و بررسی شباهت و تفاوت بین نمونه‌های مختلف می‌باشند. این نشانگرها از نظر درجه چند شکلی، غالب یا همبارز بودن، توزیع در سطح کروموزوم، تکرارپذیری، نیاز یا عدم نیاز به توالی یابی DNA وغیره با هم تفاوت دارند. انتخاب بهترین سیستم نشانگری به هدف تحقیق و سطح پلولی موجود مورد مطالعه بستگی دارد (۲۶). تا کنون مطالعات اندکی برای مطالعه استرپتومایسین‌ها با استفاده از نشانگرهای مولکولی RAPD صورت گرفته است. در یک مطالعه از نشانگر RAPD جهت تعیین تنوع ژنتیکی ۷۳ جدایه استرپتومایسین تولید کننده آنتی بیوتیک جدا شده از خاکهای اردن استفاده شده است که کلاستر بندی به روش UPGMA، جدایه‌ها را در دو گروه اصلی بزرگ قرار داد. همچنین نتایج بررسی ژنتیکی با تفاوت‌های ظاهری و فنوتیپی جدایه‌ها همخوانی داشت (۷). جهت بررسی تنوع ژنتیکی و حذف جدایه‌های استرپتومایسین مشابه در برنامه غربالگری میکروبی در ژاپن از نشانگر RAPD استفاده شد (۲). اوشی در سال ۲۰۰۴ و کینگ چاو در سال ۲۰۰۸ از نشانگر AFLP جهت بررسی تنوع ژنتیکی آکتنومیست‌ها استفاده کردند (۱۵). از نشانگر RAPD جهت شناسایی و طبقه بندی استرپتومایسین‌ها در فرانسه استفاده شد و نتایج نشان داد که RAPD یک نشانگر مؤثر و کارا در تعیین تنوع ژنتیکی جدایه‌های استرپتومایسین می‌باشد (۱۴). در ایران نیز مطالعات اندکی در این زمینه صورت گرفته است از جمله جرجندی و همکاران در سال ۲۰۱۱ اثرات آنتاگونیستی آکتنومیست‌های خاکزی استان کرمان علیه قارچ بیمارگر *Butrytis alli*، عامل پوسیدگی خاکستری پیاز و تنوع ژنتیکی جدایه‌های استرپتومایسین به وسیله نشانگر مولکولی RAPD را مورد بررسی قرار دادند و نتایج نشان داد که با استفاده از نشانگر RAPD می‌توان جدایه‌های

غلاظت dNTP ۲/۵µM، ۵۰mM ۰/۳µl با غلاظت ۲/۵mM Taq DNA polymerase ۵ unit/µl ۲ پرایمر با غلاظت ۲ µM ۲/۵ µl PCR Buffer دارای غلاظت ۱۰۰ mM Tris-HCl و KCl ۵۰۰ mM [pH=۸/۴] و آب ۱۴/۷ml دو بار تقطیر استریل بود. ترموسایکلر مورد استفاده در این تحقیق از نوع اپندورف در نوع ساده و گرادیان بود. ابتدا دمای اتصال بهینه هر آغازگر با استفاده از ترموسایکلر گرادیان (شیب دمایی) به دست آمد. برنامه دمایی PCR برای همه آغازگرها مانند هم بود و بخش متغیر آن دمای اتصال آغازگر به DNA تک رشته بود. تکثیر بدین صورت انجام گرفت: ۱- واسرت آغازین DNA در ۴۶ درجه سانتی گراد به مدت ۴ دقیقه (یک سیکل)، ۲- ۳۵ سیکل شامل: تک رشته ای شدن DNA در دمای ۴۶ درجه سانتی گراد به مدت ۵۰ ثانیه، اتصال آغازگر به DNA تک رشته ای در دمای اتصال بهینه مریبوط به هر آغازگر (۴۷-۵۵ درجه سانتی گراد) به مدت ۴۰ ثانیه، بسط آغازگر در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۲ دقیقه، ۳- تکمیل بسط در دمای ۷۲ °C به مدت ۸ دقیقه (یک سیکل). پس از انجام برنامه در دستگاه PCR، نمونه ها بلاهاصله خارج شده و تا زمان انجام الکتروفورز، در دمای ۲۰ درجه سانتی گراد حداکثر به مدت یک ماه نگهداری شدند.

آنالیز باندهای حاصل از الکتروفورز: جهت بررسی فرآورده های واکنش زنجیره ای پلیمراز از ژل آکارز ۱ درصد استفاده شد. پس از انجام الکتروفورز و مشاهده باندها در دستگاه ژل نگار، از ژل با فرمتهای مختلف عکس تهیه گردید. سپس عکسها به نرم افزار Gene tools منتقل گردید. حضور یا عدم حضور هر کدام از باندهای مشاهده شده برای هر یک از ۱۰ آغازگر به ترتیب با اعداد ۱ و ۰ امتیازدهی شدند و سپس در نرم افزار Excel یک ماتریس از اعداد ۱ و ۰ برای آغازگرهای مورد استفاده تهیه شد. تعیین تشابه بین نمونه ها با استفاده از شاخص دایس و تجزیه خوش ای با استفاده از روش UPGMA در نرم افزار

انگلکسی به حرکت در آورده شد. آنگاه نمونه ها در دمای ۲۸ درجه سانتی گراد نگهداری شدند (۲۰ و ۲۱).

خالص سازی نمونه ها: پس از ۷-۱۰ روز انکوباسیون، پرگنه های اکتینومیست ها و همچنین برخی قارچها و باکتریها ظاهر شدند. از هر پرگنه اکتینومیست، کشت خطی بر روی محیط کشت CGA تهیه شد و نمونه های خالص انتخابی بر اساس خصوصیات مورفوЛОژیکی، فیزیکی و شیمیابی (۳۰ نمونه) در دمای ۲۸ درجه سانتی گراد انکوبه شدند (۲۲).

تهیه گونه خالص قارچ: قارچ بیماریزای گیاهی *Sclerotinia sclerotiorum* از دانشکده کشاورزی کرج-دانشگاه تهران، به صورت کشت خالص تهیه گردید. محیط کشت مناسب جهت رشد این قارچ (Potato Dextrose Agar) بود.

غربالگری جدایه های استرپتومایسین به منظور تعیین فعالیت ضد قارچی: به منظور تعیین توانایی جدایه های استرپتومایسین به دست آمده در تولید ماده ضد قارچی عليه قارچ مذکور، قطعه ای از پرگنه های هر جدایه ۷-۱۰ روزه در کشت خطی همراه با محیط کشت به قطر ۶ میلی متر توسط چوب پنبه سوراخ کن جدا نموده و بر روی کشت چمنی تازه قارچ قرار داده شد. سپس پلیتها به مدت ۵ روز در دمای ۲۸ درجه سانتی گراد قرار گرفتند و بر اساس قطر ناحیه ممانعت از رشد، جدایه های استرپتومایسین فعال انتخاب گردیدند (۲۳ و ۲۴).

استخراج DNA استرپتومایسین ها و انجام PCR با نشانگر RAPD : پس از غربالگری جدایه های استرپتومایسین، DNA ژنومی هر جدایه با روش CTAB استخراج گردید (۱۰) و واکنش زنجیره ای پلیمراز با ۱۰ آغازگر تصادفی RAPD انجام پذیرفت. مواد واکنش دهنده در مخلوط ۲۵ میکرولیتری PCR شامل، ۱µl از DNA الگوی تهیه شده با غلاظت ۵۰ng/µl MgCl₂ ۲µl با

جدول ۱- تنظیم جدایه های استرپتومایسین فعال بر اساس روش El-Trabily و همکاران (۵)

منطقه	جدایه های ممانعت	استرپتومایسین ممانع	منطقه	جدایه های
از رشد	فعال	از رشد	فعال	از رشد
++	۳۷۰ UK	+++	۳۶۳ UK	
++	۱۳۹ UK	++	۳۶۰ UK	
+	۲۷۳ UK	++	۳۶۱ UK	
+	۳۶۴ UK	++	۳۴۴ UK	
+	۲۶۲ UK	++	۲۴۶ UK	

نتایج حاصل از امتیاز دهی ژل ها و تجزیه و تحلیل آنها:
پس از مشاهده باندها و عکس برداری از ژلها با دستگاه ژل نگار ، مجموعاً ۱۲۸ باند قوی و واضح توسط ۱۰ آغازگر در محدوده bp ۲۵۰ تا ۲۸۰۰ تشخیص داده شد. تعداد باندهای ایجاد شده برای هر پرایمر متفاوت بوده و بین ۶ باند برای آغازگر ۳۹۱ تا ۲۰ باند برای آغازگر ۵۴ متغیر بود(شکل ۲). به طور متوسط هر آغازگر ۱۲/۸ باند را تکثیر نمود. میانگین تعداد باند چند شکل برای هر آغازگر ۱۱/۶ بود (جدول ۲).

درختچه حاصل از تجزیه خوشه ای با ضربیت تشابه دایس در شکل ۳ نشان داده شده است. اگر خط برش در فاصله تشابه ۵۸ درصد در درختچه حاصل از تشابه دایس زده شود، جدایه های استرپتومایسین به دو گروه کلی تقسیم می شوند. گروه اول شامل جدایه هایی است که توانایی جلوگیری از رشد قارچ و ایجاد هاله ممانعت را داشتند، یعنی جدایه های استرپتومایسین UK,۳۶۳UK,۳۶۰UK,۲۶۲UK,۲۷۳UK,۳۶۴UK,۳۷۰UK,۳۴۴UK UK,۱۳۹ و ۲۴۶ که در فاصله تشابه ۶۱ درصد ، این جدایه ها خود به سه زیرگروه تقسیم می شوند (جدول ۳).

گروه دوم شامل جدایه های استرپتومایسین ۳۵۳UK, ۱۲۶UK, ۱۴۵UK, ۴۳۱UK, ۳۵۹UK, ۲۱۱UK, ۳۶۷UK, ۳۶۵UK, ۳۳۵UK, ۳۰۲UK, ۹۸UK, ۴۲۵UK, ۱۵۷UK

NTSYS صورت گرفت برای کاهش حجم داده ها و تفسیر راحت تر مشاهدات، با استفاده از تجزیه به مؤلفه های اصلی پلاتهای دو بعدی و سه بعدی نیز رسم شد.

نتایج و بحث

غربالگری جدایه های استرپتومایسین جهت تعیین فعالیت ضد قارچی: پس از انجام آزمایش آنتی بیوگرام به روش دیسک گذاری، منطقه ممانعت از رشد به صورت یک هاله شفاف نزدیک جدایه ها علیه *S. sclerotiorum* ایجاد گردید (شکل ۱) (۴). از مجموع ۳۰ جدایه استرپتومایسین ۱۰ جدایه توانایی جلوگیری از رشد قارچ را داشتند و ۲۰ جدایه دیگر غیر فعال بودند.



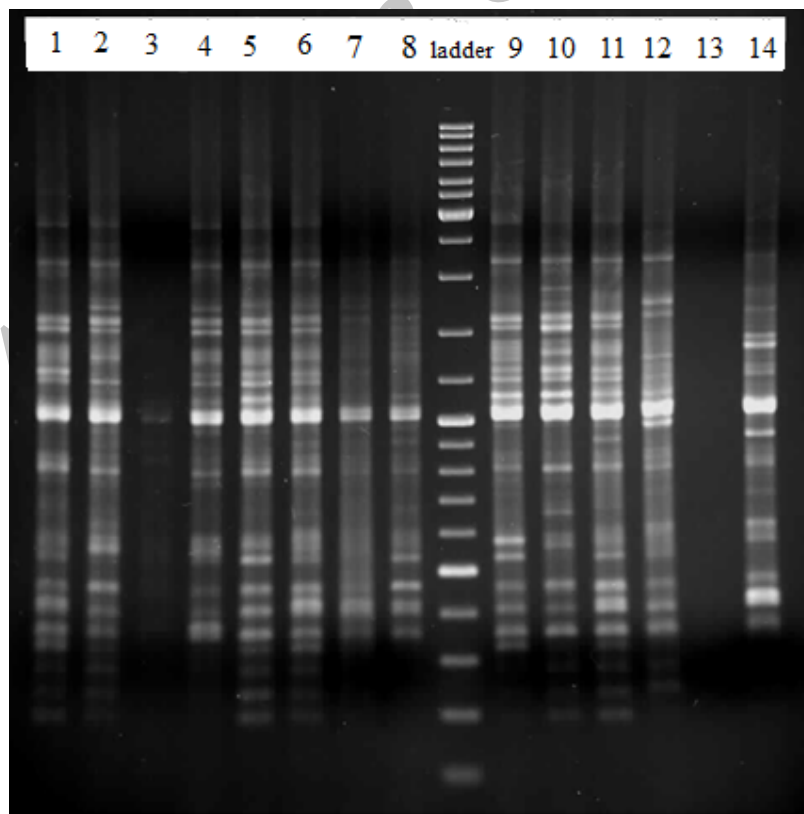
شکل ۱- ایجاد هاله های ممانعت از رشد در اطراف دیسکهای جدایه استرپتومایسین ۳۶۳ UK (چپ و راست) علیه قارچ بیمارگر *Sclerotinia sclerotiorum* در محیط Disc-Agar به روش PDA. (نقل از ۴)

سپس جدایه های استرپتومایسین براساس روش El-Trabily و همکارانش (۵) به چهار دسته تقسیم شدند. سه دسته فعال شامل ۱- قطر هاله ممانعت از رشد برای جدایه های استرپتومایسین ضعیف ۵-۱۰ میلی متر(+)، ۲- برای جدایه های متوسط ۱۰-۳۰ میلی متر(++) و ۳- برای جدایه های قوی بالاتر از ۳۰ میلی متر(++) و یک دسته غیر فعال که هاله ممانعت از رشد ایجاد نمی کنند. جدول ۱ نحوه تمایز جدایه های استرپتومایسین فعال را نشان می دهد.

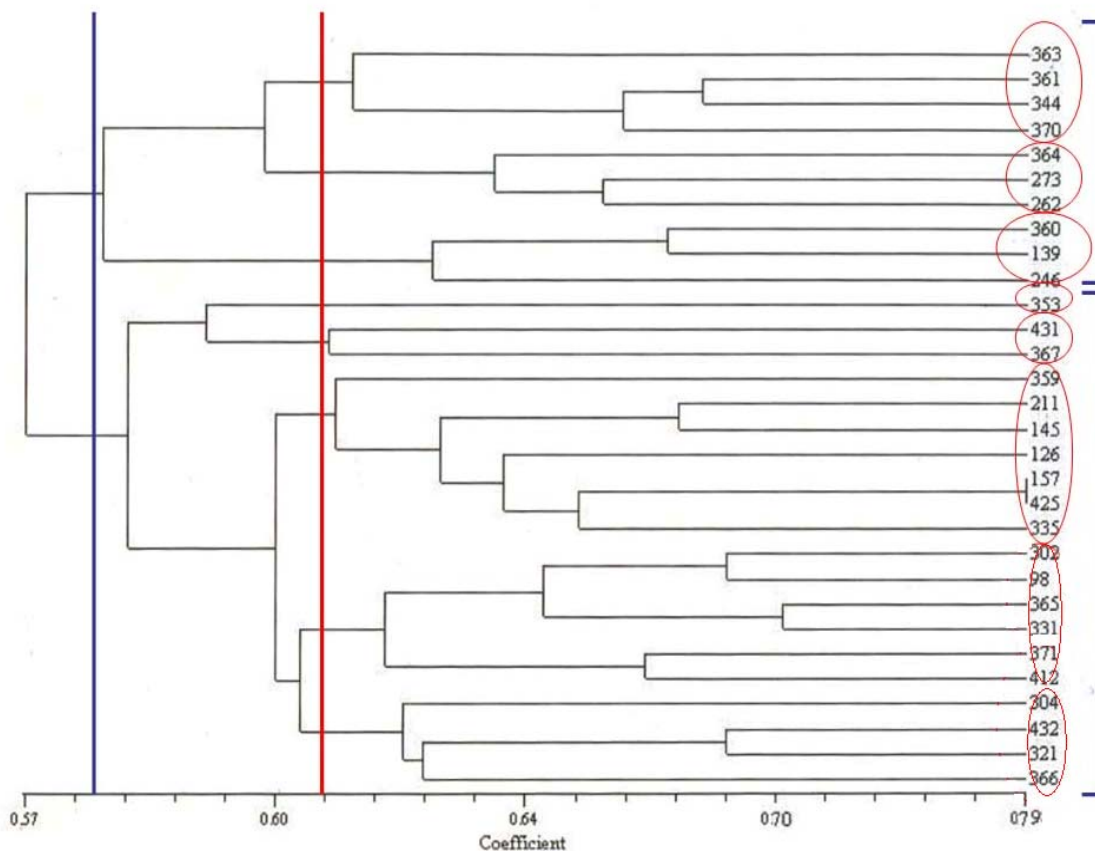
این جدایه‌ها توانایی جلوگیری از رشد قارچ را نداشتند.
خط برش در فاصله تشابه ۶۱ درصد، این جدایه‌ها را در
پنج زیرگروه قرار می‌دهد (جدول ۴).

جدول ۲- تعداد باندها و میزان چندشکلی آغازگرهای RAPD مورد استفاده

شماره آغازگر	نام آغازگر	توالی آغازگر	تعداد کل باندها	تعداد باندهای چند شکلی	درصد چند شکلی
۳۹۱	۱	5' GCG-AAC-CTC-<G> ۳'	۶	۵	۸۳
۳۹۶	۲	5' GAA-TGC-GAG-<G> ۳'	۱۱	۱۱	۱۰۰
۳۷۹	۳	5' GGG-CTA-GGG-<T> ۳'	۱۵	۱۳	۸۷
۳۹۲	۴	5' CCT-GGT-GGT- <T> ۳'	۱۲	۱۱	۹۲
۵۴	۵	5' GTC-CCA-GAG-<C> ۳'	۲۰	۱۷	۸۵
۶۲	۶	5' TTC-CCC-GTC-<G> ۳'	۱۳	۱۲	۹۲
۶۹	۷	5' GAG-GGC-AAG-<A> ۳'	۱۴	۱۳	۹۳
۶۳	۸	5' TTC-CCC-GCC- <C> ۳'	۱۱	۱۱	۱۰۰
۶۶	۹	5' GAA-TGC-GAG-<G> ۳'	۱۸	۱۶	۸۹
۵۳	۱۰	5' CTC-CCT-GAG- <C> ۳'	۸	۷	۸۷



شکل ۲- باندهای چند شکلی مشاهده شده با نشانگر ۶۶ در تعدادی از جدایه‌های استریوتومابیس پس از الکتروفورز



شکل ۳- درختچه حاصل از تجزیه خوشه ای ۳۰ جدایه استرپتومایسین مورد بررسی با ضریب تشابه دایس

جدول ۳- زیر گروههای مربوط به گروه اول درختچه حاصل بر اساس ضریب تشابه دایس

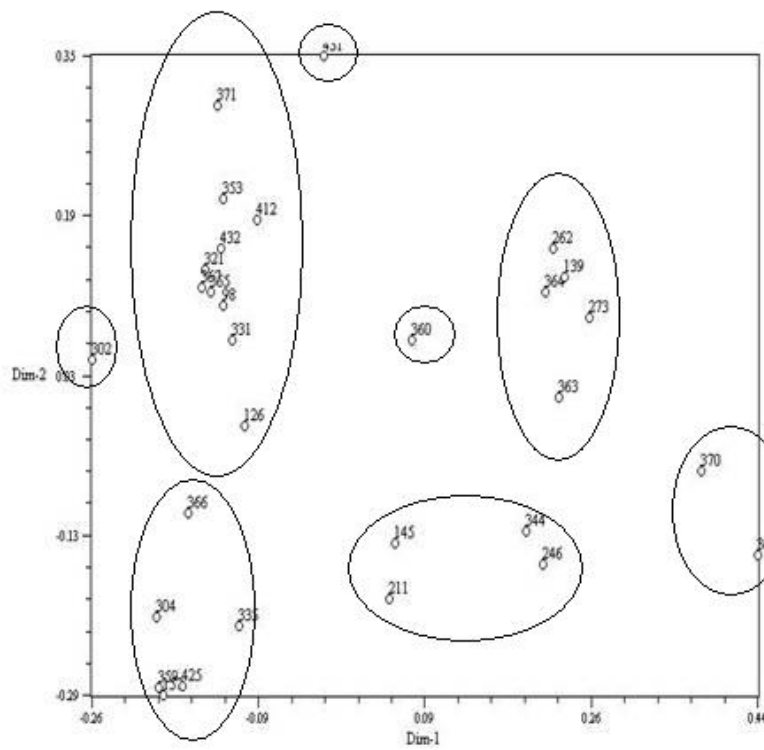
زیر گروه	الفا
۲۶۳ UK, ۳۷۰ UK, ۳۴۴ UK, ۳۶۱ UK	
۲۷۳ UK و ۲۶۲ UK, ۳۶۴ UK	ب
۲۴۶ UK و ۱۳۹ UK, ۳۶۰ UK	ج

جدول ۴- زیر گروههای مربوط به گروه دوم درختچه حاصل بر اساس ضریب تشابه دایس

زیر گروه	الفا
۲۵۳ UK	
۲۶۷ UK و ۴۳۱ UK	ب
۳۳۵ UK و ۴۲۵ UK, ۱۵۷ UK, ۱۲۶ UK, ۱۴۵ UK, ۲۱۱ UK, ۳۵۹ UK	ج
۳۰۲ UK و ۹۸ UK, ۳۶۵ UK, ۳۳۱ UK, ۳۷۱ UK, ۴۱۲ UK	د
۳۰۴ UK, ۴۳۲ UK, ۳۲۱ UK, ۳۶۶ UK	ه

داشتند، نتوانستند از رشد قارچ جلوگیری نمایند و این جدایه‌ها در گروه‌ها و زیر گروه‌های مختلفی قرار گرفتند. تجزیه به مؤلفه‌های اصلی: از تجزیه به مؤلفه‌های اصلی بر روی داده‌های حاصل از RAPD یک پلات دو بعدی (شکل ۴) و یک پلات سه بعدی (شکل ۵) حاصل شد. سه مؤلفه اصلی که بیشترین سهم را در ایجاد تنوع داشته اند به ترتیب ۲۷/۶۸، ۱۶/۱۸ و ۹/۶۴ در صد از میزان کل تنوع را کنترل کرده‌اند.

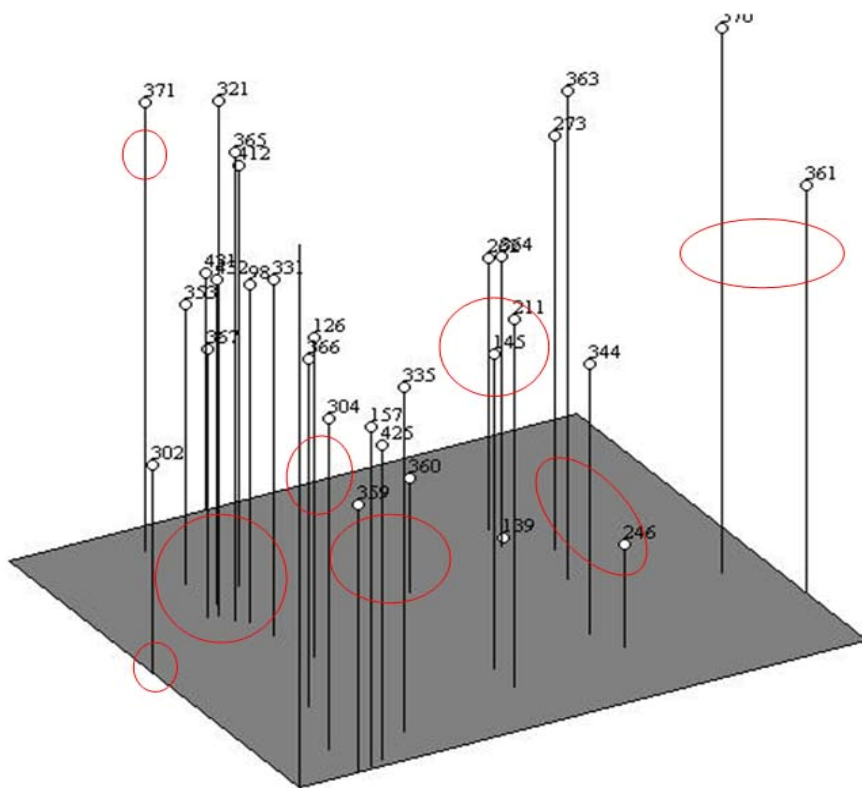
جدایه‌های استرپتومایسین UK، ۳۶۰ UK، ۳۵۹ UK، ۳۶۳ UK، ۳۶۴ UK، ۳۶۵ UK و ۳۶۶ UK از یک مکان جمع آوری شده بودند، نتایج نشان داد که این جدایه‌های جمع آوری شده از یک ناحیه جغرافیایی لزوماً دارای قربات ژنتیکی نمی‌باشند، به طوری که سه جدایه UK، ۳۵۹ UK، ۳۶۵ UK و ۳۶۶ UK برخلاف چهار جدایه دیگر که متعلق به همان مکان بودند و توانایی جلوگیری از رشد قارچ را



شکل ۴- پلات دو بعدی حاصل از تجزیه به مؤلفه‌های اصلی

عوامل بیوکنترل، توسعه روشهای مولکولی برای تشخیص این گونه‌ها اهمیت فراوانی دارد. استفاده از انگشت نگاری یک روش ایده آل است که به طور وسیع در شناسایی موجودات از جمله باکتریها به کار رفته است (۶ و ۱۲). استفاده از نشانگر مولکولی RAPD یکی از روشهای موفق است که می‌تواند جهت تولید الگوهای تکثیری متفاوت برای گونه‌های مختلف به کار رود (۸ و ۱۰).

نتایج حاصل از پلات دو بعدی و سه بعدی اگرچه اطلاعات خلاصه شده و مناسبی از وضعیت جدایه‌های استرپتومایسین را نشان داد، اما نتایج کلی و اطلاعات حاصله نشان می‌دهد که کلاستر بندی حاصل از کل اطلاعات، نتایج دقیق‌تر و جامع‌تری را حاصل کرده است که نشان از انتخاب مناسب نسبی پرایمرها می‌باشد. ضمن آنکه با افزایش تعداد آغازگرها می‌توان اطلاعات دقیق‌تری به دست آورد. برای استفاده بهینه از باکتریها به عنوان



شکل ۵- پلاس سه بعدی حاصل از تجربه به مؤلفه های اصلی

جدول ۵- گروه بندی جدایه های استرپتومایسین بر اساس پلاس سه بعدی

گروه	جدایه های استرپتومایسین
۱	۳۷۰UK, ۳۶۱UK
۲	۲۷۳UK, ۳۶۳UK, ۳۴۴UK, ۲۴۶UK
۳	۳۶۴UK, ۳۶۲UK, ۱۳۹UK, ۱۴۵UK, ۲۱۱UK
۴	۳۳۵UK, ۱۵۷UK, ۴۲۵UK, ۳۶۰UK, ۳۵۹UK
۵	۳۰۴UK, ۳۶۶UK, ۱۲۶UK
۶	۳۷۱UK
۷	۴۳۲UK, ۳۲۱UK, ۴۱۲UK, ۳۶۷UK, ۴۳۱UK, ۹۸UK, ۳۶۵UK, ۳۳۱UK
۸	۳۰۲UK

رغم این گستردگی و تنوع، متاسفانه هنوز برای پیدا نمودن تنوع استرپتومایسین ها کار چندانی انجام نشده است. در تحقیق حاضر سعی شد که فیلوژنی و تنوع ژنتیکی ۳۰ جدایه استرپتومایسین جدا شده از خاکهای استان کرمان توسط ۱۰ آغازگر تصادفی RAPD مورد بررسی قرار گیرد. ضمن آنکه اثبات آنتاگونیستی جدایه های مذکور علیه قارچ *S. Sclerotiorum* مورد آزمایش قرار گرفت. نتایج

قطعات DNA چند شکلی تکثیر شده، می توانند به عنوان نشانگر جهت تشخیص حضور گونه های استرپتومایسین بکار روند. استرپتومایسین ها کاربردهای بیشماری در علوم مختلف از جمله پزشکی، کشاورزی، میکروبیولوژی و بیوتکنولوژی دارند و میزان استفاده از آنها بسیار گسترده است. با توجه به تنوع شرایط اقلیمی ایران، گونه های بسیاری از استرپتومایسین نیز در ایران وجود دارد، اما علی

دندروگرام حاصل نشان داد که می‌توان از RAPD جهت طبقه‌بندی استرپتومایسین‌ها استفاده کرد (۱۳). این مورد در تحقیقات Martin و همکارانش که در فرانسه (۲۰۰۰) انجام شد، نیز دیده شده است. آنها از تکنیک RAPD جهت شناسایی و طبقه‌بندی استرپتومایسین‌ها استفاده کردند (۱۴).

سپاسگزاری

بدینوسیله از پژوهشگاه علوم و تکنولوژی پیشرفت و علوم محیطی، دانشگاه تحصیلات تکمیلی صنعتی و فناوری پیشرفت به دلیل تأمین هزینه‌های پژوهشی و در اختیار گذاردن کلیه امکانات کمال تشکر را داریم.

حاصل از آزمایش‌های مولکولی با نتایج آزمایش‌های مربوط به کنترل بیولوژیک همخوانی داشت. یعنی جدایه‌هایی که دارای فعالیت بازدارندگی رشد قارچ بودند، از لحاظ ژنتیکی نیز به هم شباهت داشتند و جدایه‌های غیر فعال در کلاستر بندی مولکولی نیز در یک گروه جداگانه قرار گرفتند. Malkawi و همکارانش در اردن در سال ۱۹۹۹، از تکنیک RAPD برای تعیین تنوع ژنتیکی جدایه‌های استرپتومایسین خاکزی استفاده کردند که تجزیه خوش‌ای حضور پلی مورفیسم را میان جدایه‌ها مشخص کرد و دو گروه با تنوع زیاد در میان جدایه‌ها مشخص شد. نتایج آنها نشان داد تکنیک RAPD یک روش مؤثر و کارا در تعیین تنوع ژنتیکی جدایه‌های استرپتومایسین می‌باشد و

منابع

1. Akopyanz N, Bukanov N O, Westblom T U, Kresovich S, Berg D E (1992) DNA diversity among clinical isolates of *Helicobacter pylori* detected by PCR-based RAPD fingerprinting. *Nucleic Acids Research*, 20 (19): 5137-5142.
2. Anzai Y, Okuda T, Watanabe J (1994) Application of the random amplified polymorphic DNA using the polymerase chain reaction for efficient elimination of duplicate strains in microbial screening. II. Actinomycetes. *Journal of Antibiotic*, 47 (2): 183-192.
3. Baharlouei A, Sharifi-Sirchi G R, Shahidi Bonjar G H (2011) Biological control of *Sclerotinia sclerotiorum*(oilseed rape isolate) by an effective antagonist Streptomyces. *African Journal of Biotechnology*, 10(30): 5785-5794.
4. Baniasadi F, Shahidi Bonjar G H, Baghizadeh A, Karimi Nik A, Jorjandi M, Aghighi S, Rashidfarokhi P (2009) Biological control of *sclerotinia sclerotorum*, causal agent of sunflower head and stem rot disease, by use of soil borne actinomycetes isolates. *American Journal of Agricultural and Biological Sciences*, 4(2):146-151.
5. El-Trabily KA, Hardy St GE, Sivasithamparam K, Hussein AM, Kurtboke DI (1997) The potential for the biological control of cavity-spot disease of carrots, caused by *Pythium coloratum*, by streptomycete and non-streptomycete actinomycetes. *New Phytologist*, 137: 495-507.
6. Fani R, Damiani G, Di Serio C, Gallori E, Grifoni A, Bazzicalupo M (1993) Use of random amplified polymorphic DNA (RAPD) for generating specific DNA probes for microorganisms. *Molecular Ecology*, 2 (4): 243-250.
7. Gharaibeh R, Saadoun I, Mahasneh A (2003) Genotypic and phenotypic characteristics of antibiotic-producing soil Streptomyces investigated by RAPD-PCR. *Journal of Basic Microbiology*, 43(1):18-27.
8. Herder S, Bellec C, Meredith S E, Cuny G (1994) Genomic fingerprinting of *Onchocerca* species using random amplified polymorphic DNA. *Tropical medicine and parasitology*, 45 (3): 199-202.
9. Jorjandi M, Shahidi Bonjar G H, Baghizadeh A, Sharifi Sirchi G R, Massumi H, Baniasadi F, Aghighi S, Rashidfarokhi P (2009) Biocontrol of *botrytis allii* munn the causal agent of neck rot, the post harvest disease in onion , by use of a New Iranian Isolate of *Streptomyces*. *American Journal of Agricultural and Biological Sciences*, 4 (1): 72-78.
10. Kieser T, Bibb M J, Buttner M J, Chater K F, Hopwood D A (2000) *Practical Streptomyces Genetics*. Norwich, UK: John Innes Foundation.
11. Lee J Y, Hwang B K (2002) Diversity of antifungal actinomycetes in various vegetative

- soils of korea. Canadian Journal of Microbiology, 48: 407-417.
12. Louws F, Rademaker J, de Bruijin F (1999) The three DS of PCR-based genomic analysis of phytobacteria: diversity, detection and disease diagnosis. Annual review of phytopathology, 37: 81-125.
 13. Malkawi H I, Saadoun I, Moumani F A, Meqdam M M (1999) Use of RAPD-PCR fingerprinting to detect genetic diversity of soil Streptomyces isolates. New Microbiology, 22(1):53-58.
 14. Martin P, Dary A, Andre A, Decaris B (2000) Identification and typing of Streptomyces strains: evaluation of interspecific, intraspecific and intraclonal differences by RAPD fingerprinting. Research in Microbiology, 151(10): 853-864.
 15. O'Shea B, Khare S, Bliss K, Klein P, Ficht T A, Adams L G, Rice-Ficht A C (2004) Amplified Fragment Length Polymorphism Reveals Genomic Variability among *Mycobacterium avium* subsp. *paratuberculosis* Isolates. Journal of clinical Microbiology, 42(8): 3600-3606.
 16. Qingchao J, Zhihua J, Qiang W, Yinlin L, Shanjing Y, Peilin C (2008) Genomic variability among high pristinamycin-producing recombinants of *Streptomyces pristinaespiralis* revealed by amplified fragment length polymorphism. Biotechnology Letters, 30, 1423-1429.2008.
 17. Roberts M A (2002) Actinomycetes, biocontrol, questions and answers. Available on internet a: <http://www.palouse.net/ibs/micro2.htm>.
 18. Rowbotham T J, Cross T (1977) Ecology of *Rhodococcus coprophilus* and associated Actinomycetes in fresh water and agricultural habitats. Journal of General Microbiology, 100: 231-240.
 19. Saadoun I, Al-Momani F, Elbetieha A (1999a) Genetic determinants for active antibiotic-producing soil streptomycetes. Microbiologica, 22: 233-234.
 20. Saadoun I, Al-Momani F, Malkawi H I, Mohammad M J (1999b) Isolation, identification and analysis of antibacterial activity of soil streptomycetes isolates from north Jordan. Microbios, 100: 41-46.
 21. Saadoun I, Gharaibeh R (2001) The *Streptomyces* flora of Jordan and it's potential as a source of antibiotics active against antibiotic-resistant gram-negative bacteria. World Journal of Microbiology & Biotechnology, 18: 465-470.
 22. Shahidi Bonjar G H (2004a) Screening for antibacterial properties of some Iranian plants against two strains of *Escherichia coli*. Asian Journal of Plant Sciences, 3: 310-314.
 23. Shahidi Bonjar G H, Karimi Nik A (2004b) Antibacterial activity of some medicinal plants of Iran against *pseudomonas aeruginosa* and *P. fluorescens*. Asian Journal of plant Sciences, 3: 61-64.
 24. Shahidi Bonjar G H, Rashid Farrokhi P, Aghighi S, Shahidi Bonjar L, Aghelizadeh A (2005a) Antifungal Characterization of Actinomycetes Isolated from Kerman, Iran and their Future Prospects in Biological Control Strategies in Greenhouse and Field Conditions. Plant Pathology Journal, 4: 78- 84.
 25. Steadman J R, Marcinkowska J, Rutledge S (1994) A semi-selective medium for isolation of *Sclerotinia sclerotiorum*. Canadian Journal of Plant Pathology, 16:68-70.
 26. Sunil Kumar L (1999) DNA marker in plant improvement: An overview. Biotechnology Advances, 17:143-182.

Evaluation of antagonistic effect and genetic diversity of Streptomyces strains isolated from soils of the kerman province as biological control of *Sclerotinia sclerotiorum*

Baniasadi F.¹, Baghizadeh A.² and Shahidi Bonjar Gh.H.¹

¹ College of Agriculture, Shahid Bahonar University of Kerman, Kerman, I.R. of Iran

² Biotechnology Dept., Institute of Science and High Technology and Environmental Sciences, Graduate University of Advanced Technology, Kerman, I.R. of Iran

Abstract

At the present research, 30 isolates of Actinomycetes have been isolated from agricultural soils of Kerman Province of Iran and assayed for antagonistic activity against *Sclerotinia sclerotiorum*. 10 isolates showed antagonistic effect of In Disc-Agar method, Among selected isolates, Streptomyces isolate 363 UK showed high antagonistic activity. Also, in order to determine genetic diversity of 30 isolates of Streptomyces, the DNA was extracted using CTAB method in laboratory. To do molecular investigation 10 RAPD primers were used for PCR. After doing electrophoresis, 128 sharp bands between 250 and 2800 base pair were recognized. The experiment results were analyzed using NTSYS software and UPGMA method with Dice coefficient. The analyzed cluster found from Dice coefficient divided the 30 Streptomyces isolates in two major groups. In the first group, 10 isolates were antagonistic properties, and in the second group of 20 isolates were no antagonistic effect. Grouping isolates using principal components analysis was performed and two-dimensional and three-dimensional plots respective was drawn. The isolates were divided into eight groups.

Key words: Streptomyces, *Sclerotinia sclerotiorum*, Genetics Diversity, RAPD Molecular Marker