



Toxicity Effect of Silver Nanoparticles on Two Plant Growth Promoting Streptomyces Spp. Strains, Phytopathogenic Fungi *Fusarium Solani* and Phytopathogenic Oomycetes *Pythium aphanidermatum* and *Pythium ultimum*

ARTICLE INFO

Article Type

Original Research

Authors

Karimi E.*¹ MSc,
Sadeghi A.² PhD

How to cite this article

Karimi E., Sadeghi A. Toxicity Effect of Silver Nanoparticles on Two Plant Growth Promoting Streptomyces Spp. Strains, Phytopathogenic Fungi *Fusarium Solani* and Phytopathogenic Oomycetes *Pythium aphanidermatum* and *Pythium ultimum*. Modares Journal of Biotechnology. 2019;10(1):23-27.

¹Microbial Biotechnology Department, Agricultural Biotechnology Research Institute of Iran, Agricultural Research, Education and Extension Organization (AREEO), Karaj, Iran

*Correspondence

Address: Agricultural Biotechnology Research Institute of Iran, Shahid Fahmideh Boulevard, Karaj, Iran. Postal Code: 3135933151
Phone: +98 (26) 32703536
Fax: +98 (26) 32701067
ekarimi@abrii.ac.ir

Article History

Received: December 07, 2016
Accepted: February 18, 2018
ePublished: March 16, 2019

ABSTRACT

Silver nanoparticles have antimicrobial activity and are used in various commercially produced products. In this study, the effects of two types of nanosilver formulations, including LS2000 and L2000 on two strains of Streptomyces and three phytopathogenic agents, *Pythium aphanidermatum*, *Pythium ultimum* and *Fusarium solani* were investigated. Streptomyces and phytopathogenic agents were cultured on ISP2 and PDA medium respectively supplemented with 0, 5, 10, 25, 50 and 70ppm of LS2000 and L2000. The influence of LS2000 and L2000 on mycelium of Streptomyces was investigated by atomic force microscopy (AFM). Colony forming unit (cfu) of the bacteria decreased in response to elevated concentrations of L2000. LS2000 completely inhibited growth of both strains at a concentration of 5ppm. The inhibitory effects of LS2000 on the phytopathogenic agents were more than L2000. *P. aphanidermatum* showed the highest tolerance to L2000 and only at 75ppm of the nanoparticles, the diameter of the colonies was decreased. High susceptibility of *F. solani* to L2000 caused a decrease in fungal colony diameter in lowest concentration of the nanoparticles. The growth of all phytopathogenic agents was decreased by LS2000 and completely stopped in a concentration of 50ppm. The results showed that LS2000 destroyed mycelial networks of the both bacteria in all tested concentrations. Vesicles appeared on the surface of the mycelium branches, subsequent to treatment with L2000. Based on the results, the inhibitory effects of silver nanoparticles on the beneficial soil bacteria were more than on the phytopathogenic agents. Therefore, more caution should be taken in using silver nanoparticles as a fungicide in agriculture.

Keywords Streptomyces; Antifungal Agents; Atomic Force Microscopy; Nanoparticles

CITATION LINKS

- [1] Plant-growth-promoting rhizobacteria
- [2] Plant-microbe interactions promoting plant growth and health: Perspectives for controlled use of microorganisms in agriculture
- [3] Chitinolytic Streptomyces vinaceusdrappus S5MW2 isolated from Chilika lake, India enhances plant growth and biocontrol efficacy through chitin supplementation against *Rhizoctonia solani*
- [4] The family Streptomycetaceae, part I: Taxonomy
- [5] Vegetable diseases: A color handbook
- [6] Antimicrobial effects of silver nanoparticles
- [7] Silver nanoparticles as antimicrobial agent: A case study on E. coli as a model for Gram-negative bacteria
- [8] Antifungal activity and mode of action of silver nano-particles on *Candida albicans*
- [9] Plant growth promoting activity of an auxin and siderophore producing isolate of Streptomyces under saline soil conditions
- [10] Biocontrol activity of salt tolerant Streptomyces isolates against phytopathogens causing root rot of sugar beet
- [11] Atomic force microscopy
- [12] The bactericidal effect of silver nanoparticles
- [13] Nanosilver against fungi: Silver nanoparticles as an effective biocidal factor
- [14] Antimicrobial activity of stable silver nanoparticles of a certain size
- [15] Atomic force microscopy investigation of the characteristic effects of silver ions on *Escherichia coli* and *Staphylococcus epidermidis*

اثر سمی نانوذرات نقره بر دو سویه باکتری استرپتومایسس محرک رشد گیاهی، قارچ بیمارگر فوزاریوم سلوانی و اوومیسست‌های بیمارگر پیتیموم آفانیدرماتوم و پیتیموم اولتیموم

ابراهیم کریمی* MSc

بخش بیوتکنولوژی میکروبی، پژوهشگاه بیوتکنولوژی کشاورزی ایران، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، کرج، ایران

اکرم صادقی PhD

بخش بیوتکنولوژی میکروبی، پژوهشگاه بیوتکنولوژی کشاورزی ایران، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، کرج، ایران

چکیده

نانوذرات نقره خواص ضد میکروبی دارند و در محصولات تجاری مختلف استفاده می‌شوند. در این مطالعه تاثیر دو نوع فرمولاسیون نانوقره L2000 و LS2000 بر دو سویه استرپتومایسس محرک رشد گیاهی و سه عامل بیمارگر گیاهی، پیتیموم آفانیدرماتوم، پیتیموم اولتیموم و فوزاریوم سلوانی بررسی شد. استرپتومایسس‌ها و عوامل بیمارگر گیاهی به ترتیب روی محیط ISP2 و PDA حاوی غلظت‌های ۰ تا ۷۵ پی‌پی‌ام از دو نوع فرمولاسیون نانوذرات نقره کشت شدند. تاثیر L2000 و LS2000 بر میسلیم استرپتومایسس‌ها به وسیله میکروسکوپ نیروی اتمی مطالعه شد. واحد تشکیل کلنی (cfu) باکتری‌ها در پاسخ به غلظت‌های افزایشی L2000 کاهش پیدا کرد. در مقابل LS2000 به‌طور کامل از رشد هر دو سویه حتی در غلظت ۵ پی‌پی‌ام جلوگیری کرد. اثر ممانعت‌کننده LS2000 بر عوامل بیمارگر بیشتر از L2000 بود. پیتیموم آفانیدرماتوم بیشترین مقاومت را به L2000 نشان داد و تنها در غلظت ۷۵ پی‌پی‌ام قطر کلنی کاهش پیدا کرد. حساسیت بالای فوزاریوم سلوانی به L2000 موجب کاهش قطر کلنی قارچ در پایین‌ترین غلظت آن شد. رشد هر سه عامل بیمارگر توسط LS2000 کاهش پیدا کرد و در غلظت ۵۰ پی‌پی‌ام به‌طور کامل متوقف شد. نتایج نشان داد که LS2000 شبکه میسلیمی باکتری‌ها را در تمام غلظت‌های آزمایش‌شده تخریب کرد. پس از تیمار با فرمولاسیون L2000 وزیکول‌هایی بر سطح شاخه‌های میسلیمی تشکیل شد. براساس نتایج، اثرات بازدارنده نانوذرات نقره بر باکتری‌های مفید خاک بیش‌تر از عوامل بیمارگر بود. بنابراین، برای استفاده از نانو ذرات نقره به‌عنوان ضدقارچ در کشاورزی باید بیشتر احتیاط شود.

کلیدواژه‌ها: استرپتومایسس، عوامل ضدقارچی، میکروسکوپ نیروی اتمی، نانوذرات

تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۰۹/۱۷

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۶/۱۱/۲۹

*نویسنده مسئول: ekarimi@abrii.ac.ir

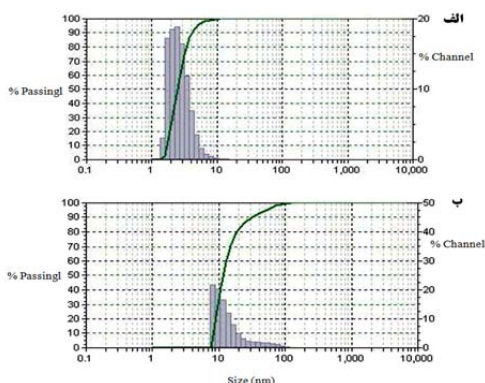
مقدمه

باکتری‌های محرک رشد گیاهی یا PGPR با محلول کردن فسفات، تولید هورمون، تثبیت ازت، توسعه و گسترش سیستم ریشه‌ای و تولید مواد بازدارنده از رشد بیمارگرهای گیاهی موجب افزایش رشد، عملکرد و همچنین سلامت گیاه می‌شوند [1]. کودهای زیستی که به‌عنوان مهم‌ترین گزینه جایگزین یا کمکی برای کاهش مصرف کودهای شیمیایی معرفی می‌شوند حاوی مقادیر مناسبی از یک یا چند نوع از باکتری‌های محرک رشد گیاهی مانند باسیلوس، سودوموناس و استرپتومایسس هستند [2]. گونه‌هایی از جنس استرپتومایسس [3] به‌عنوان باکتری‌های محرک رشد و بیوکنترل شناخته شده‌اند. این باکتری‌های گرم مثبت تنوع بسیاری در محیط‌های طبیعی مانند خاک دارند. اغلب استرپتومایسس‌ها نسبت به شرایط نامساعد محیطی مانند مواد شیمیایی، حرارت، شوری و خشکی مقاوم هستند [4]. بوته‌میری و مرگ گیاهچه از مهم‌ترین بیماری‌های گیاهان جالبزی است که بیشترین خسارت را به این گیاهان وارد می‌کند. خسارت این بیماری به محصولات

جالبزی تا ۱۰۰٪ نیز گزارش شده است. گونه‌های مختلفی از جنس فیتوفتورا، پیتیموم، رایزوکتونیا و فوزاریوم به‌عنوان عامل بیماری بوته‌میری و مرگ گیاهچه جالبزی معرفی شده‌اند [5]. اخیراً استفاده از فرمولاسیون‌های حاوی نانوذرات نقره به‌عنوان سموم شیمیایی موثر علیه عوامل بیماری‌زای گیاهی مورد توجه واقع شده است. با وجود خصوصیات ضدباکتریایی، قارچی و ویروسی این مواد بررسی‌های کمی در زمینه برهم‌کنش آن با فلور میکروبی موجود در محیط زیست انجام شده است. تاثیر کشنده نانوذرات نقره بر برخی از باکتری‌های گرم مثبت و منفی توسط محققین نشان داده شده است [6, 7]. همچنین تاثیر مخرب این مواد بر ساختار غشای سلولی و بازداری از فرآیند طبیعی جوانه‌زنی برخی قارچ‌های بیماری‌زای انسانی گزارش شده است [8]. اگرچه استفاده از مواد ضد میکروبی جدید می‌تواند مشکل مقاومت قارچ‌ها و عوامل بیمارگر گیاهی به قارچ‌کش‌های موجود را برطرف کند اما خسارات زیست‌محیطی احتمالی استفاده از این محصولات و تاثیر مخربی که بر فلور خاک و به‌ویژه میکروبیوم‌های مفید خاک دارند نیز باید به دقت مورد توجه قرار گیرد. در این مطالعه تاثیر دو فرمولاسیون حاوی نانوذرات نقره بر دو سویه استرپتومایسس PGPR که در برنامه‌های مدیریت بیماری‌های قارچی خاکزاد به‌عنوان عوامل کنترل زیستی استفاده می‌شوند (باکتری‌های مفید خاک) و سه بیمارگر گیاهی شامل پیتیموم آفانیدرماتوم (*Pythium aphanidermatum*)، پیتیموم اولتیموم (*Pythium ultimum*) و فوزاریوم سلوانی (*Fusarium solani*) بررسی شده است.

مواد و روش‌ها

بررسی اندازه نانوذرات نقره: در مطالعه تجربی حاضر از دو فرمولاسیون به نام‌های LS2000 و L2000 (نانوصب پارس؛ ایران) استفاده شد. ۲۵ میلی‌لیتر از هر فرمولاسیون به‌مدت ۵ دقیقه با سونیکاتور پروبی تیمار شد. فرمولاسیون همگن‌شده برای بررسی متوسط اندازه نانوذرات نقره با بهره‌برداری از روش پراکندگی نور دینامیکی (DLS) توسط دستگاه تجزیه اندازه ذره StabiSizer 200 (Particle Metrix؛ آلمان) مورد سنجش و ارزیابی قرار گرفت. به‌منظور اطمینان از تکرارپذیری روش سنجش اندازه‌گیری سه‌بار تکرار شد. نتایج نشان داد متوسط اندازه ذرات در دو فرمولاسیون LS2000 و L2000 به ترتیب برابر با ۲/۱ و ۹/۹ نانومتر است. همچنین محدوده توزیع اندازه ذرات فرمولاسیون LS2000 از ۱/۶ تا ۳/۰۵٪ تا ۱۵/۱۹ نانومتر (۰/۱٪) و در فرمولاسیون L2000 از ۰/۳ تا ۹/۰۳ نانومتر (۲۱/۷۵٪) تا ۱۴۴/۵ نانومتر (۰/۱٪) بود (نمودار ۱).



نمودار ۱ محدوده توزیع اندازه نانوذرات نقره: الف) فرمولاسیون LS2000، ب) فرمولاسیون L2000

نانوذرات نقره بر رشد باکتری، غلظت‌های فوق به محیط کشت ISP2 مایع اضافه شد. پس از دو روز نگهداری درون شیکر انکوباتور و در شرایط ۲۹°C و ۱۵۰ دور در دقیقه مقدار ۱۰۰ میکرولیتر از هر تیمار روی پتری‌دیش‌های محتوی ISP2 پخش و پس از ۴۸ ساعت نگهداری در دمای ۲۹°C تعداد کلنی‌های تشکیل شده بر سطح محیط شمارش و واحد تشکیل کلنی (cfu) در واحد میلی‌لیتر محاسبه شد.

تهیه لام و بررسی با میکروسکوپ نیروی اتمی (AFM): از فلاسک‌های حاوی کشت استرپتومایسس تیمار شده با نانوذرات نقره مقدار ۲۰ میکرولیتر روی لامل از جنس میکا پخش شد. پس از هوا خشک شدن نمونه لامل روی پایه دستگاه (DME) AFM (دانمارک) با پروب نوع AC و روبشگر DS 95-50-E بارگذاری و پس از تنظیمات نرم افزاری، تصویربرداری به صورت خط به خط انجام شد [11].

آنالیز آماری: هر آزمون دارای سه تکرار و هر تکرار شامل سه پتری‌دیش یا فلاسک کشت هم‌اندازه بود. تجزیه واریانس داده‌ها به وسیله نرم‌افزار SAS 9.4 انجام شد. مقایسه میانگن تیمارها با استفاده از آزمون چنددامنه‌ای دانکن صورت گرفت.

یافته‌ها

تاثیر نانوذرات نقره بر رشد باکتری استرپتومایسس: نتایج نشان داد هر دو سویه باکتری در درجه اول شدیداً تحت تاثیر اندازه ذرات و در درجه بعد تحت تاثیر غلظت نانوذرات نقره قرار گرفتند. کاهش جمعیت هر دو سویه باکتریایی روی محیط کشت کاملاً مشخص بود. جمعیت سویه C در هر میلی‌لیتر از کشت مایع تیمار شده با غلظت‌های صفر، ۵، ۱۰ و ۲۵ پی‌پی‌ام ذرات L2000 به ترتیب ۱/۲×۱۰^۶، ۱/۲×۱۰^۶، ۸×۱۰^۵ و ۴×۱۰^۴ واحد تشکیل کلنی بود. در غلظت‌های بالاتر از این فرمولاسیون رشدی دیده نشد. جمعیت سویه S2 در غلظت‌های صفر، ۵ و ۱۰ پی‌پی‌ام از این فرمولاسیون به ترتیب ۱/۳×۱۰^۶، ۴/۱×۱۰^۵ و ۳×۱۰^۴ cfu در هر میلی‌لیتر از محیط بود. در غلظت‌های بالاتر از این فرمولاسیون باکتری رشد نکرد. هیچ‌یک از سویه‌های باکتری در تیمار با فرمولاسیون LS2000 رشد نشان ندادند (جدول ۱).

باکتری و شرایط کشت: در این مطالعه از دو سویه باکتری استرپتومایسس (سویه C و S2) که مقاومت به شوری، خصوصیات محرک رشد و کنترل زیستی آنها در مطالعات پیشین بررسی شده بود [9, 10] و دو بیمارگر گیاهی از رده اوومیست‌ها شامل *پیتئوم آفانیدرماتوم* و *پیتئوم اولتیموم* و یک قارچ بیمارگر گیاهی، *فوزاریوم سولانی* استفاده شد. در حال حاضر برای کنترل جمعیت این بیمارگرها از انواع سموم شیمیایی استفاده می‌شود. باکتری‌ها روی پلیت حاوی محیط کشت اینترنشنال استرپتومایسس پراجکت ۲ (ISP2؛ ۱۰ گرم در لیتر عصاره مالت، ۴ گرم در لیتر عصاره مخمر، ۴ گرم در لیتر گلوکز و ۱۸ گرم در لیتر آگار با اسیدیته ۷/۲) کشت و به مدت پنج روز در دمای ۲۹°C نگهداری شدند. برای تهیه کشت مایع سوسپانسیون کشت جوان باکتری در سرم فیزیولوژی (کلرید سدیم ۰/۹%) استریل با غلظت ۱۰ واحد تشکیل کلنی بر میلی‌لیتر تهیه شد. یک میلی‌لیتر از این سوسپانسیون در ۵۰ میلی‌لیتر محیط کشت ISP2 مایع در فلاسک‌های کشت ۲۵۰ میلی‌لیتری کشت شد. فلاسک‌ها به مدت ۴ روز درون شیکر انکوباتور و در شرایط ۲۹°C و ۱۵۰ دور در دقیقه قرار داده شدند. قارچ‌ها روی محیط کشت جامد سیب‌زمینی دکستروز آگار (PDA) کشت و به مدت یک هفته در دمای ۲۳°C نگهداری شدند.

بررسی تاثیر نانوذرات نقره بر رشد باکتری و قارچ: غلظت‌های ۱۰۰، ۲۵۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰ و ۲۰۰۰ پی‌پی‌ام از هر دو نوع نانوذرات نقره به محیط ISP2 و PDA اتوکلاو شده اضافه و سپس در پتری‌دیش پخش شدند. مقدار ۱۰۰ میکرولیتر از سوسپانسیون هر سویه باکتری روی پتری‌دیش‌های محتوی ISP2 تیمار شده با نانوذرات نقره کشت شد. پس از ۴۸ ساعت نگهداری در دمای ۲۹°C میزان رشد باکتری‌ها بررسی شد. برای کشت قارچ یک بلوک کوچک از هر سویه به طور وارونه روی سطح پتری‌دیش‌های محتوی PDA تیمار شده با نانوذرات نقره قرار داده شد. پس از یک هفته نگهداری در دمای ۲۳°C میزان رشد قارچ‌ها بررسی شد. با توجه به عدم رشد سویه‌های باکتریایی و عوامل بیمارگر در تیمارهای اعمال شده، غلظت‌های کمتر شامل صفر، ۵، ۱۰، ۲۵، ۵۰ و ۷۵ پی‌پی‌ام از نانوذرات نقره تهیه و مطابق قبل به محیط کشت اضافه و رشد باکتری و عوامل بیمارگر بررسی شد. برای بررسی کمی تاثیر

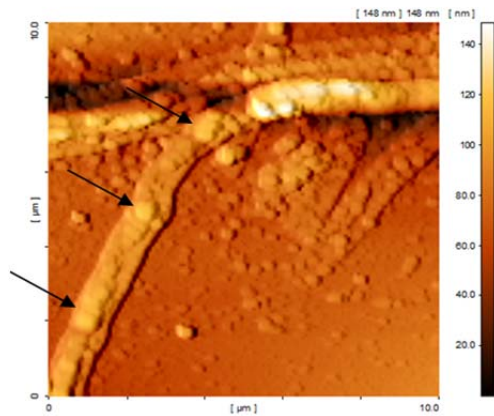
جدول ۱) تاثیر دو فرمولاسیون نانوذرات نقره بر جمعیت دو سویه استرپتومایسس (log10 واحد تشکیل کلنی بر میلی‌لیتر)

LS2000		L2000			کنترل	
۷۵	۵۰	۲۵	۱۰	۵	صفر	نانوذرات نقره غلظت (پی‌پی‌ام)
-	-	-	-	-	۲/۰۶+۱/۳ ^c	۵/۰۹+۲/۰۴ ^b
-	-	-	-	-	-	۵/۶۱+۲/۲۰ ^b
-	-	-	-	-	-	۶/۰۸+۲/۱۷ ^a
-	-	-	-	-	-	۶/۰۷+۲/۱۵ ^a

تیمارهایی که با حروف یکسان نشان داده شده‌اند براساس آزمون دانکن دارای اختلاف معنی‌دار نیستند (P<۰/۰۵)؛ - عدم رشد

بررسی با میکروسکوپ نیروی اتمی: بررسی میسلیم باکتری‌های تیمار شده با غلظت‌های مختلف از نانوذرات نقره با استفاده از میکروسکوپ نیروی اتمی نشان داد به جز تیمار شاهد (صفر پی‌پی‌ام) در همه تیمارها تجزیه و تغییر شکل سلولی وجود داشت. همچنین با افزایش میزان غلظت نانوذرات نقره از هر دو فرمولاسیون بر شدت تجزیه و تغییر شکل سلولی اضافه شد. بررسی‌ها نشان داد شدت تغییرات یاد شده در فرمولاسیون LS2000 بیشتر از L2000 بود. اگرچه فرمولاسیون LS2000 موجب تخریب کامل میسلیم‌های باکتری شد (شکل ۲) و مراحل مختلف تخریب در تصویر مشخص نبود اما تشکیل وزیکول‌های غیرمعمول در تیمار با سمیت کمتر (L2000) کاملاً مشخص بود (شکل ۳). تاثیر نانوذرات نقره بر میسلیم‌های هر دو سویه

تاثیر نانوذرات نقره بر رشد بیمارگرهای گیاهی: یکی از اوومیست‌های مطالعه شده (*پیتئوم اولتیموم*) و قارچ *فوزاریوم سولانی* روی محیط حاوی ۲۵ پی‌پی‌ام از فرمولاسیون LS2000 نانوذرات نقره رشد کرد. قارچ بیمارگر *پیتئوم آفانیدرماتوم* حساسیت بیشتری داشت و تنها تا غلظت ۱۰ پی‌پی‌ام از این فرمولاسیون رشد کرد. هر دو بیمارگر اوومیستی مقاومت بیشتری نسبت به *فوزاریوم سولانی* در برابر غلظت‌های افزایشی از فرمولاسیون L2000 نشان دادند. به طوری که *پیتئوم اولتیموم* و *پیتئوم آفانیدرماتوم* به ترتیب تا غلظت‌های ۲۵ و ۵۰ پی‌پی‌ام از این ماده سمی هیچ‌گونه کاهش رشدی نداشتند. در صورتی که رشد *فوزاریوم سولانی* از غلظت ۵ پی‌پی‌ام تحت تاثیر قرار گرفت و کاهش قابل توجه‌ای نشان داد (شکل ۱ و نمودار ۲).

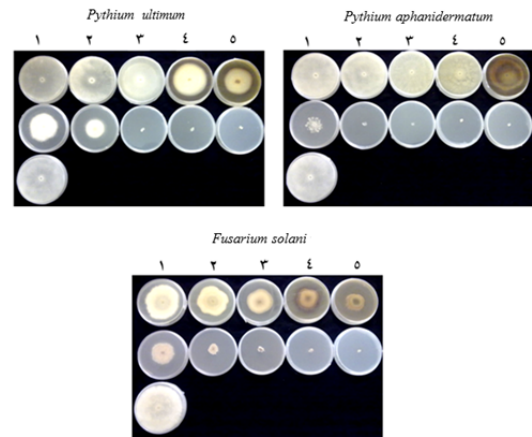


شکل ۳) تاثیر تیمار نانوذرات نقره (L2000) بر میسلیموم باکتری استرپتومایسس (تشکیل وزیکول بر سطح میسلیموم/استرپتومایسس با فلش سیاه‌رنگ نشان داده شده است)

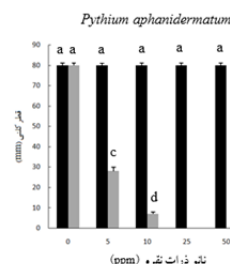
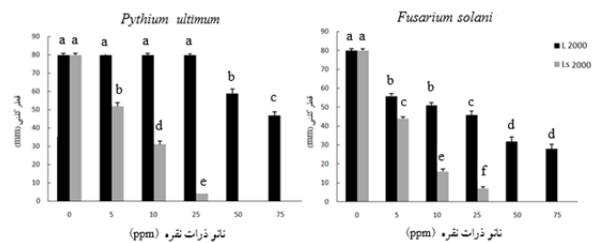
بحث

نتایج نشان داد غلظت‌های ۱۰۰، ۲۵۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰ و ۲۰۰۰ پی‌پی‌ام از هر دو نوع فرمولاسیون نانوذرات نقره (LS2000 و L2000) به‌طور کامل از رشد میکروارگانیسم‌های مورد مطالعه شامل دو سویه باکتریایی و سه بیمارگر قارچی جلوگیری کرد. اگر چه کنترل کامل بیمارگرهای گیاهی برای کشاورزان مزایایی به همراه دارد اما توجه به این نکته که حتی سم‌پاشی در پایین‌ترین غلظت ممانعت‌کننده بررسی شده در این تحقیق (۱۰۰ پی‌پی‌ام) ممکن است خسارات جبران‌ناپذیری را به فلور میکروبی خاک وارد کند، قابل توجه است. در حال حاضر فرمولاسیون L2000 با نام تجاری نانوسید L2000 در بازار ایران موجود و به‌عنوان یک باکتری‌کش و قارچ‌کش قوی معرفی شده است. نتایج این مطالعه با استفاده از غلظت‌های پایین‌تر (۵، ۱۰، ۲۵، ۵۰ و ۷۵ پی‌پی‌ام) از ذرات نانونقره نیز نشان داد که فرمولاسیون LS2000 که ذرات نقره کوچکتری (متوسط قطر ۲ نانومتر) نسبت به فرمولاسیون L2000 (متوسط قطر ۱۰ نانومتر) دارد به‌مراتب کشنده‌تر است و حتی در غلظت ۵ پی‌پی‌ام آن نیز رشد باکتری مشاهده نشد. سویه C تا غلظت ۲۵ پی‌پی‌ام و سویه S2 تا غلظت ۱۰ پی‌پی‌ام از فرمولاسیون L2000 رشد کرد. کاهش جمعیت سویه‌های باکتریایی از مضر ۱۰ به مضر ۱ از ۱۰ در غلظت ۱۰ پی‌پی‌ام و کاهش شدید تا مضر ۱ از ۱۰ در غلظت ۲۰ پی‌پی‌ام از فرمولاسیون حاوی ذرات بزرگتر نقره مشاهده شد.

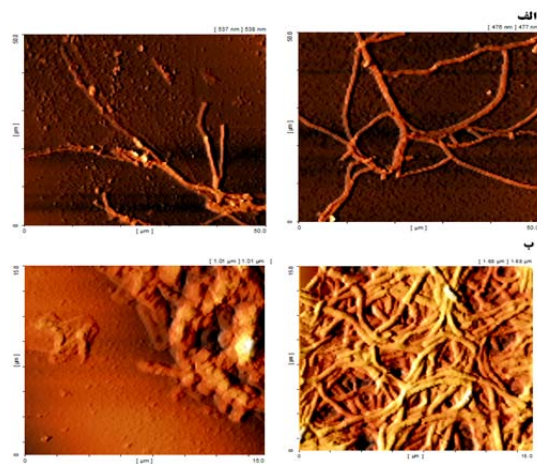
نتایج مطالعه‌ای که روی باکتری *اشریشیا کلی* انجام شد نشان داد که خاصیت ضدباکتریایی نانوذرات نقره کاملاً به اندازه ذرات وابسته است و تنها زمانی که از ذرات کوچکتر (۱ تا ۱۰ نانومتر) استفاده می‌شود احتمال مرگ باکتری وجود دارد [12]. تاثیر کشنده غلظت‌های پایین از فرمولاسیون LS2000 بر بیمارگرهای گیاهی نیز بیشتر از فرمولاسیون L2000 بود. با وجود اینکه دو بیمارگر پیتنیوم *اولتیموم* و *فوزاریوم سولانی* تا غلظت ۲۵ و پیتنیوم *آفانیدرماتوم* تا غلظت ۱۰ پی‌پی‌ام از فرمولاسیون LS2000 رشد کرد اما در غلظت‌های بالاتر از این ماده هیچ رشدی دیده نشد. حساسیت اوومیست‌های بیمارگر مطالعه‌شده به فرمولاسیون LS2000 کمتر از قارچ *فوزاریوم سولانی* بود. اوومیست‌ها تا غلظت ۵۰ پی‌پی‌ام کاهش رشد نداشتند در حالی که کاهش رشد *فوزاریوم سولانی* از غلظت ۵ پی‌پی‌ام شروع شد. اخیراً مطالعه‌ای روی تاثیر نانوذرات نقره بر رشد دو قارچ ساپروفیت متفاوت شامل *کلادوسپوریوم کلادوسپوریویدس* (*Cladosporium cladosporioides*) و *آسپرژیلوس نایژر* (*Aspergillus niger*)



شکل ۱) کاهش رشد عوامل بیمارگر گیاهی تحت تاثیر نانوذرات نقره: ردیف اول) فرمولاسیون L2000، ردیف دوم) فرمولاسیون LS2000، ردیف سوم) شاهد (شماره‌های ۱ تا ۵ به ترتیب نمایشگر غلظت‌های ۵، ۱۰، ۲۵، ۵۰ و ۷۵ پی‌پی‌ام از نانوذرات نقره هستند)



نمودار ۲) تاثیر غلظت‌های مختلف از دو فرمولاسیون نانوذرات نقره (LS2000 و L2000) بر رشد (قطر کلنی) عوامل بیمارگر گیاهی (تیمارهایی که با حروف یکسان نشان داده شده‌اند براساس آزمون دانکن دارای اختلاف معنی‌دار نیستند؛ $p < 0.05$)



شکل ۲) تاثیر نانوذرات نقره بر میسلیموم‌های استرپتومایسس: الف) سمت راست شاهد سمت چپ تیمار با فرمولاسیون L2000، ب) سمت راست شاهد سمت چپ تیمار با فرمولاسیون LS2000

مقدمه/روش شناس/پژوهشگر اصلی/تحلیلگر آماری (۷۰٪): اکرم صادقی (نویسنده دوم)، روش شناس/پژوهشگر کمکی/نگارنده بحث (۳۵٪)

منابع مالی: پژوهش حاضر تحت حمایت مالی پژوهشگاه بیوتکنولوژی و در قالب پروژه مصوب ۲۳-۸۸-۰۵-۰۵-۴ انجام شد.

منابع

- 1- Lugtenberg B, Kamilova F. Plant-growth-promoting rhizobacteria. *Annu Rev Microbiol.* 2009;63:541-56.
- 2- Berg G. Plant-microbe interactions promoting plant growth and health: Perspectives for controlled use of microorganisms in agriculture. *Appl Microbiol Biotechnol.* 2009;84(1):11-8.
- 3- Yandigeri MS, Malviya N, Solanki MK, Shrivastava P, Sivakumar G. Chitinolytic *Streptomyces vinaceusdrappus* S5MW2 isolated from Chilika lake, India enhances plant growth and biocontrol efficacy through chitin supplementation against *Rhizoctonia solani*. *World J Microbiol Biotechnol.* 2015;31(8):1217-25.
- 4- Kämpfer P. The family Streptomycetaceae, part I: Taxonomy. In: Dworkin N, Falkow S, Rosenberg E, Schleifer KH, Stackebrandt E, editors. *The Prokaryotes*. New York: Springer; 2006. pp. 538-604.
- 5- Koike ST, Gladders P, Paulus AO. *Vegetable diseases: A color handbook*. Burlington MA: Academic Press; 2007.
- 6- Kim JS, Kuk E, Yu KN, Kim JH, Park SJ, Lee HJ, et al. Antimicrobial effects of silver nanoparticles. *Nanomedicine.* 2007;3(1):95-101.
- 7- Sondi I, Salopek-Sondi B. Silver nanoparticles as antimicrobial agent: A case study on *E. coli* as a model for Gram-negative bacteria. *J Colloid Interface Sci.* 2004;275(1):177-82.
- 8- Kim KJ, Sung WS, Suh BK, Moon SK, Choi JS, Kim JG, et al. Antifungal activity and mode of action of silver nanoparticles on *Candida albicans*. *Biometals.* 2009;22(2):235-42.
- 9- Sadeghi A, Karimi E, Abbaszadeh Dahaji P, Ghorbani Javid M, Dalvand Y, Askari H. Plant growth promoting activity of an auxin and siderophore producing isolate of *Streptomyces* under saline soil conditions. *World J Microbiol Biotechnol.* 2012;28(4):1503-9.
- 10- Karimi E, Sadeghi A, Abbaszadeh Dehaji P, Dalvand Y, Omidvarib M, Kakuei Nezhad M. Biocontrol activity of salt tolerant *Streptomyces* isolates against phytopathogens causing root rot of sugar beet. *Biocontrol Sci Technol.* 2012;22(3):333-49.
- 11- Sadegh Hassani S, Afzali J, Khosravi M. Atomic force microscopy. Tehran: Gisoom; 2014. p. 548. [Persian]
- 12- Morones JR, Elechiguerra JL, Camacho A, Holt K, Kouri JB, Ramirez JT, et al. The bactericidal effect of silver nanoparticles. *Nanotechnology.* 2005;16(10):2346-53.
- 13- Pulit J, Banach M, Szczygłowska R, Bryk M. Nanosilver against fungi: Silver nanoparticles as an effective biocidal factor. *Acta Biochim Pol.* 2013;60(4):795-8.
- 14- Mukha IP, Eremenko AM, Smirnova NP, Mikhienkova AI, Korchak GI, Gorchev VF, et al. Antimicrobial activity of stable silver nanoparticles of a certain size. *Appl Biochem Microbiol.* 2013;49(2):199-206.
- 15- Yang X, Yang W, Wang Q, Li H, Wang K, Yang L, et al. Atomic force microscopy investigation of the characteristic effects of silver ions on *Escherichia coli* and *Staphylococcus epidermidis*. *Talanta.* 2010;81(4-5):1508-12.

انجام شد. نتایج این پژوهش نشان داد که مقاومت قارچها نسبت به نانوذرات بزرگ نقره (متوسط ۶۰ نانومتر) متفاوت است. این نوع از نانوذرات نقره در غلظت ۵۰ پی پی ام، رشد *آسپرژیلوس نایژر* و کلادوسپوریوم کلادوسپوریویدس را به ترتیب ۷۰ و ۹۰٪ کاهش دادند. تفاوت مقاومت قارچهای مختلف به یک نوع از نانوذرات نقره در این مطالعه به خوبی نشان داده شده است [13]. تخریب دیواره سلولی توسط نانوذرات نقره در مرحله اول و سپس نفوذ ذرات به داخل آن توسط پژوهشگران [14] گزارش شده است. هر چند چگونگی تخریب دیواره توسط ذرات نقره مشخص نیست. در مطالعه دیگری [15] تفاوت نحوه تخریب دیواره دو باکتری *اشریشیا کلی* و *استافیلوکوکوس اپیدرمیدیس (Staphylococcus epidermidis)* در تیمار نانوذرات نقره نشان داده شد. در نتیجه تیمار *اشریشیا کلی* با نانوذرات نقره، وزیکولهایی بر سطح دیواره پدیدار شد که با افزایش مدت زمان تیمار بر تعداد آن افزوده شد. در صورتی که پس از تیمار با نانوذرات نقره ایجاد شکاف بین سلولهای *استافیلوکوکوس اپیدرمیدیس* مهمترین تغییری بود که مشاهده شد. نتایج تصویربرداری با استفاده از AFM نشان داد که در تیمار نانوذرات نقره میسلیمهای باکتری تجزیه شده و انسجام سلولی از بین می رود. همانگونه که در شکل ۲ دیده می شود برخلاف فرمولاسیون L2000 که موجب تجزیه تدریجی رشته های میسلیمی شده است در تیمار با فرمولاسیون LS2000، میسلیمها به صورت توده ای بی شکل و به طور کامل تجزیه شده اند. تشکیل وزیکول بر سطح میسلیم استرپتومایسس تیمار شده با نانوذرات نقره در این پژوهش نیز قابل مشاهده است. یکی از مواردی که نتایج این تحقیق به خوبی به آن اشاره دارد مقاومت بیشتر بیمارگرهای گیاهی یوکاریوتی نسبت به باکتری های مفید خاک که ساختار پروکاریوتی دارند، است. بنابراین خسارت استفاده غیراستاندارد و بی رویه از ذرات نانونقره به فلور باکتریایی بیشتر از فلور قارچی است.

در مطالعه حاضر تاثیر تنها دو نوع فرمولاسیون نانونقره بر دو سویه استرپتومایسس و سه بیمارگر گیاهی بررسی شد. با توجه به نتایج به دست آمده پیشنهاد می شود با استفاده از روش های توالی یابی نسل جدید (NGS) تاثیر انواع فرمولاسیون های تجاری حاوی نانوذرات نقره موجود در ایران بر جمعیت های میکروبی اکوسیستمها یا محیط های مورد استفاده مانند خاک و آب بررسی شود.

نتیجه گیری

تاثیر تهاجمی نانوذرات نقره بر باکتری ها و قارچها بسیار زیاد است. بنابراین به غیر از مصارف کنترل شده در پزشکی و دامپزشکی، که مقاومت بیمارگرهای انسانی و دامی به آنتی بیوتیک های رایج خسارات جبران ناپذیری را به دنبال دارد، استفاده از این مواد به ویژه در حجم و وسعت زیاد مانند زمین های کشاورزی یا گلخانه باید قبل از بررسی های بیشتر متوقف شود.

تشکر و قدردانی: بدین وسیله از پژوهشگاه بیوتکنولوژی کشاورزی به خاطر فراهم نمودن امکانات انجام این پژوهش، تشکر و قدردانی می شود.

تاییدیه اخلاقی: موردی از سوی نویسندگان گزارش نشد.

تعارض منافع: نویسندگان اعلام می دارند هیچ گونه تعارض منافعی وجود ندارد.

سهم نویسندگان: ابراهیم کریمی (نویسنده اول)، نگارنده