

اثر عصاره پروتئینی تریتیکاله روی فعالیت آلفا آمیلاز گوارشی شب پره مینوز گوجه فرنگی *Tuta absoluta* Meyrick (Lep.: Gelechiidae)

مجتبی اسماعیلی^۱ و علیرضا بندانی*

۱- گروه گیاه‌پزشکی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران

(تاریخ دریافت: ۹۳/۱۲/۱۷) (تاریخ پذیرش: ۹۳/۱۲/۸)

چکیده

شب پره مینوز گوجه فرنگی (*Tuta absoluta* Meyrick (Lep.: Gelechiidae) آفتی است چند نسلی و بومی آمریکای جنوبی که تهدیدی جهانی برای محصول گوجه فرنگی شده است. این آفت ابتدا از ارومیه گزارش شد ولی اکنون تقریباً تمامی مناطق گوجه کاری ایران را آلوده کرده است. برای کنترل این آفت از آفتکش‌های مختلف از جمله آفتکش‌های فسفره و پایروتروئیدی و به طور معمول در مقدار زیاد استفاده می‌شود که این باعث ایجاد مقاومت، آلودگی محصول به باقیمانده سموم و حتی آلودگی محیط زیست می‌شود. بنابراین هدف از مطالعه حاضر بررسی اثر عصاره نیمه خالص پروتئینی بذر تریتیکاله روی فعالیت آنزیم‌های آمیلاز این حشره می‌باشد. برای این منظور، عصاره بذر با استفاده از محلول نمکی NaCl استخراج شد و با استفاده از آمونیوم سولفات به صورت نیمه خالص درآمد. سنجش آنزیمی نشان داد که روند مهار کنندگی آنزیم آلفا آمیلاز حشره بسته به غلظت مورد استفاده بود، یعنی با افزایش غلظت مهار کنندگی آنزیم افزایش پیدا کرد. برای مثال، در غلظت نیم میکروگرم پروتئین عصاره بذر، میزان مهار آنزیم ۳۱ درصد بود، در حالی که در هشت میکروگرم پروتئین عصاره بذر میزان مهار آنزیم به ۶۶ درصد رسید. در بررسی تاثیر اسیدیته مشاهده شد که بالاترین میزان مهار کنندگی عصاره پروتئینی در اسیدیته هشت می‌باشد و فراسوی این اسیدیته میزان مهار کنندگی کاهش پیدا کرد. سنجش مهار آنزیم در ژل نیز مشاهدات سنجش آنزیم بهوسیله دستگاه الیزاریدر را تایید کرد، یعنی با افزایش غلظت مهار کننده از شدت باند آمیلازی کاسته شد. این نتایج نشان می‌دهد که پروتئین‌های موجود در عصاره بذر تریتیکاله دارای پتانسیلی هستند تا در کنترل حشرات بیشتر مورد توجه قرار گیرند.

واژه‌های کلیدی: مینوز گوجه فرنگی، آنزیم آلفا آمیلاز، عصاره بذر تریتیکاله

* نویسنده مسئول: abandani@ut.ac.ir

مقدمه

مورد بررسی قرار گیرند (Isman, 2006). در سال‌های اخیر تحقیقات گسترده‌ای در مورد ترکیبات یا ژن‌های به دست آمده از میکروب‌ها و گیاهان انجام شده است تا شاید بتوان جایگزین مناسبی برای کنترل آفات پیدا کرد. بنابراین ترکیباتی مانند مهارکننده‌های آنزیم‌های گوارشی شامل آنزیم‌های آمیلاز و پروتئاز، لکتین‌های به دست آمده از گیاهان و قارچ‌ها و دلتا اندوتوکسین باکتری Bt دارای پتانسیل خوبی هستند که در کنترل تعداد زیادی از آفات استفاده شوند (Franco *et al.*, 2002). استفاده از راهبرد مقاومت در کاهش زیان آفات از لحاظ اقتصادی می‌تواند یک روش مطلوب باشد. بنابراین استفاده از این روش جدید که شامل به کار بردن مهارکننده‌های آمیلاز، پروتئاز و لکتین و احتمالاً دلتا اندوتوکسین می‌تواند در کاهش اتكا به حشره‌کش‌ها بسیار موثر واقع شود و شایان ذکر است که در سال‌های اخیر توجه زیادی در به کار بردن آنزیم‌های گوارشی شده است که رشد و نمو گونه‌های Mehrabadi *et al.*, (2012). مهارکننده‌های پروتئینی آنزیم‌های گوارشی (آمیلازها و پروتئازها) عموماً در اندام‌های تولیدمثلی (دانه) گیاهان، اندام‌های ذخیره‌ای و غالب بافت‌های رویشی گیاهان یافت Ryan, 1990; Richardson, 1991; Shewry (and Lucas, 1997). اعتقاد بر این است که این مهارکننده‌ها، پروتئین‌های ذخیره‌ای و یا تنظیم کننده‌های آنزیم‌های داخلی هستند که در دفاع گیاه در مقابل گیاه‌خواران نقش دارند. بنابراین آن‌ها قادرند که در عملکرد آنزیم‌های گوارشی گیاه‌خواران (حشرات) اختلال ایجاد کنند. به همین دلیل از این پروتئین‌ها برای حفاظت گیاهان در برنامه‌های مدیریت آفات استفاده می‌شود (Moslov *et al.*, 2001; Srinivasan *et al.*, 2005). برای مثال، مهارکننده آنزیم‌های تریپسین به نام مهارکننده کونیتریپسین وقته به رژیم غذایی لاروها اضافه شود می‌تواند در زیست‌شناسی تعداد زیادی از لاروهای بال-Broadway and Duffey, 1985). اولین مثال استفاده از گیاهان تاریخته حاوی ژن‌های

Tuta absoluta Meyrick (Lep.: Gelechiidae) آفت بومی آمریکای جنوبی بوده و اولین بار در آرژانتین در سال ۱۹۶۴ رديابی شد. اين آفت تهدیدي جهانی برای محصول گوجه فرنگی در جنوب امریکا، اروپا، شمال آفریقا و به تازگی در خاورمیانه شده است (Desneux *et al.*, 2010) ۱۳۸۹ از ارومیه گزارش شد و طی گزارش‌های سازمان حفاظ نباتات از استان‌های غربی، جنوب غربی و جنوبی کشور گزارش شده است (جیدروش، ۱۳۹۲). اين آفت از مزووفیل برگ و همچنین گل، میوه و ساقه تغذیه می‌کند و باعث خسارت جدی به محصول می‌شود (Desneux *et al.*, 2010). سوموي که برای کنترل اين آفت استفاده می‌شوند به طور معمول حشره‌کش‌های فسفره و پایروتروئیدی هستند، البته به تازگی سم با نحوه تاثیر متفاوت اسپینوساد نیز برای کنترل آن به کار می‌رود (Reyes *et al.*, 2012). در بعضی از مناطق تولید محصول سempاشی به صورت هفتاهی یک بار صورت می‌گیرد که این باعث جلوگیری از خسارت آفت و همچنین باعث افزایش محصول می‌شود، با وجود این افزایش مصرف سوموم باعث رشد مقاومت، آلدگی محصول به باقیمانده سوموم و حتی آلدگی محیط زیست می‌شود (Reyes *et al.*, 2012). مقاومت به حشره‌کش‌ها یک مشکل بزرگ و عامل محدودکننده در کنترل مینوز گوجه فرنگی در جنوب امریکا و سایر مناطق گسترش این آفت است (Silva *et al.*, 2011; Reyes *et al.*, 2012). با توجه به این که لاروهای داخل بافت‌های گیاهی می‌باشند تاثیر سوموم روی آنها کم بوده و آفت به سوموم مقاوم می‌شود، و مقاومت در برابر برخی از حشره‌کش‌ها در چندین کشور گزارش شده است به عنوان مثال برای ابامکتین و پرمترین در بزرگی گزارش شده است (Siqueira *et al.*, 2000).

اثرات منفی آفت‌کش‌های شیمیایی موجب شده است که از راه‌های جایگزین آفت‌کش‌های شیمیایی جهت کنترل آفات

با دوره نوری ۸:۱۶ (روشنایی:تاریکی) ساعت و در رطوبت نسبی 70 ± 5 درصد روی برگ‌های جدا شده از بوته گوجه فرنگی درون ظروف پرورش ($15\times 20\times 8$ سانتی‌متر) نگهداری شدند.

تشريح و جداسازی اندام گوارashi

برای جداسازی لوله گوارش از لاروهای سن چهارم استفاده شد زیرا لاروهای سن چهارم بیشترین خسارت را به گیاه وارد می‌کنند و همچنین میزان فعالیت آنزیم را دارند. ابتدا لاروهای مورد نظر روی بخشی حس شدند، سپس به وسیله دو پنس ابتدا و انتهای بدن لارو گرفته شد در دو جهت مخالف کشیده شد و لوله گوارش جدا شد. تعداد ۵۰ عدد لوله گوارش داخل میکروتیوب‌های با حجم $1/5$ میلی لیتر حاوی ۷۰۰ میکرولیتر آب مقطر دو بار تقطیر سرد قرار گرفتند.

استخراج آنزیم

استخراج آنزیم طبق روش کزاری و همکاران (Kazzazi et al., 2005) با کمی اصلاحات صورت گرفت. به این صورت که نمونه‌ها توسط یک هموژنایزر دستی روی بخش هموژنایز شدند. سپس نمونه‌ها در دمای چهار درجه سلسیوس با سرعت $15000\times g$ به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ شدند. بعد از این مرحله، بخش رویی نمونه‌ها جدا شده و به عنوان منع آنزیمی در دمای -20 درجه سلسیوس نگهداری شدند.

استخراج مهارکننده تریتیکاله

برای استخراج بازدارنده‌ها، طبق روش بیکر (Baker, 1983) و سعادتی و همکاران (Saadati et al., 2011) با مقداری اصلاحات عمل شد. به صورت خلاصه، مقدار 30 گرم بذر تریتیکاله آرد و در 100 میلی‌لیتر NaCl با مولاریته $0/1$ مخلوط شد و به مدت 90 دقیقه در دمای اتاق هم زده شد. مخلوط حاصل در دمای چهار درجه سلسیوس به مدت 30 دقیقه در دمای 4 درجه سلسیوس با سرعت $\times 8000g$ سانتریفیوژ شدند. به منظور رسوب‌دهی پروتئین با سولفات

تولیدکننده پروتئین‌های سمی گیاهی علیه حشرات، ژن بازدارنده آنزیم تریپسین بود که در گیاه تباکو برای مقابله با لارو بالپولکداران تولید شد (Hilder et al., 1987; Silva et al., 2001). تاکنون تلاش‌های گسترده‌ای صورت گرفته است تا بتوان ژن پروتئین‌های مهارکننده آنزیم‌های گوارashi را شناسایی و از این ژن‌ها با استفاده از علم بیوتکنولوژی در گیاهان جهت مدیریت آفات گیاهخوار استفاده کرد. برای مثال، وقتی ژن بازدارنده آلفا‌آمیلاز موجود در لوبيای معمولی (Phaseolus vulgaris L.) به گیاه نخود منتقل شد، مقاومت گیاه نخود به سوسک Bruchus pisorum را ایجاد کرد (Morton et al., 2000; Silva et al., 2001). همچنین لوبيای آزوکی (Vigna angularis) وقتی ژن مهارکننده آلفا‌آمیلاز از لوبيای معمولی دریافت کرد نسبت به سوسک چینی (Callosobruchus chinensis) و سوسک چهارنقطه‌ای (Callosobruchus maculatus) مقاومت پیدا کرد (Ishimoto et al., 1996).

اعتقاد بر این است که پروتئین‌های ذخیره‌ای در دانه‌های گیاهان غیرمیزان حشره آفت دارای اثرات مهارکننده‌گی بالاتری روی آنزیم‌های گوارashi حشره آفت هستند زیرا این پروتئین‌ها در طول دوره تکاملی حشره در معرض حشره نبوده‌اند تا حشره بتواند مقاومت موجود در آنها را بشکند. بنابراین بدلیل اینکه آنزیم آمیلاز مهم‌ترین آنزیم گوارashi حشرات گیاهخوار می‌باشد و اختلال در فعالیت این آنزیم می‌تواند باعث اختلال در زیست‌شناسی حشره شود، در نتیجه هدف از مطالعه حاضر، بررسی اثر عصاره پروتئینی استخراج شده از بذرهای تریتیکاله روی فعالیت آنزیم آلفا‌آمیلاز لوله گوارashi لاروهای مینوز گوجه فرنگی می‌باشد.

مواد و روش‌ها

پرورش حشره

لاروهای *Tuta absoluta* از مزارع شهرستان کرج جمع-آوری شدند و در شرایط آزمایشگاهی 25 ± 1 درجه سلسیوس

مس (2-morpholinoethan sulfonic acid) و سوکسینات (Hosseinkhani and Nemat-Gorgani, 2003) با اسیدیته‌های ۶ تا ۱۱ استفاده شد. بدین صورت که بیشترین غلظت مهارکننده تریتیکاله به مدت ۳۰ دقیقه در هر اسیدیته انکوبه شد. سپس میزان مهار فعالیت آمیلاز بعد از ۳۰ دقیقه اینکوبه با مهارکننده تریتیکاله محاسبه شد. نمونه کنترل در هر اسیدیته تنها با حضور عصاره آنزیمی و بدون افزودن مهارکننده در نظر گرفته شد. فرمول محاسبه درصد مهارکننده‌گی به صورت زیر می‌باشد (Mehrabadi *et al.*, 2011):

$$\%I = 100 \times [(A540 \text{ control} - A540 \text{ Exp}) / A540 \text{ control}]$$

سنجهش مهارکننده در ژل

زایموگرام فعالیت آمیلویتیکی با استفاده از روش ژل الکتروفورز لاملی (Laemmli, 1970) با کمی اصلاحات انجام شد. به این صورت که از پلیاکریلآمید ۱۰٪ برای ژل جداکننده و ۵٪ برای ژل متراکم کننده استفاده شد. الکتروفورز در ولتاژ ۹۰ ولت تا رسیدن رنگ به انتهای ژل انجام شد. پس از رسیدن رنگ به انتهای ژل از شیشه جدا شده و به مدت ۲۰ دقیقه در محلول ۱٪ تریتون X100 قرار گرفت. سپس برای مدت ۱/۵ ساعت در بافر تریس (Tris-HCl ۰/۰۲ مولار با اسیدیته ۸ حاوی ۲ میلی مولار CaCl₂ و ۱۰ میلی مولار NaCl و ۱٪ ناشاسته قرار گرفت و در پایان ژل با آب مقطر شسته شد و به مدت ۱۵ دقیقه در محلول لوگول (KI ۱٪ و I₂ ۰/۱٪) قرار گرفت. باندهای فعالیت آلفا آمیلازی در زمینه تیره به صورت روشن دیده می‌شوند.

سنجهش میزان پروتئین

به منظور تعیین مقدار پروتئین نمونه‌ها، از روش بردفورد (Bradford, 1976) و از سرم آلبومین گاوه به عنوان پروتئین استاندارد استفاده شد.

بررسی‌های آماری

آمونیوم ۷۰ درصد اشباع محلوت شد. محلوت به دست آمده به مدت ۴۵ دقیقه در دمای چهار درجه سلسیوس به آرامی هم زده شد. محلوت سولفات آمونیوم-پروتئین، به مدت ۳۰ دقیقه در دمای چهار درجه سلسیوس و با سرعت × ۸۰۰۰ g سانتریفیوژ شد و رسوب حاصله با دو میلی‌لیتر بافر-Tris-HCl (۰/۰۲ مولار و اسیدیته ۸) به صورت سوسپانسیون درآمد و به مدت ۲۰ ساعت درون آب مقطر، دیالیز شد و در نهایت به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۷۰ درجه سلسیوس داخل حمام آب گرم قرار داده شد به منظور این که آمیلازهای داخلی غیرفعال شوند. محلوت حاصل به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۱۴ درجه سلسیوس و با سرعت × ۷۵۰۰ g سانتریفیوژ شد. مایع رونشین جمع‌آوری و در دمای ۲۰ درجه سلسیوس نگهداری شد و به عنوان منبع مهارکننده آنزیم مورد استفاده قرار گرفت.

بررسی اثر عصاره پروتئینی استخراج شده از تریتیکاله روی فعالیت آلفا آمیلاز

برای بررسی اثر عصاره پروتئینی تریتیکاله روی فعالیت آلفا آمیلاز طبق روش بیکر (Baker, 1987) و مهرابادی و همکاران (Mehrabadi *et al.*, 2010) انجام شد. بدین منظور از غلظت‌های ۱، ۲، ۴ و ۰/۵ میکروگرم پروتئین تریتیکاله استفاده شد. غلظت‌های مختلف تریتیکاله با عصاره آنزیمی به دست آمده از کانال گوارشی حشره به مدت ۳۰ دقیقه انکوبه شد. سپس فعالیت آمیلویتیکی آن با استفاده از ناشاسته یک درصد به عنوان سوپسترا محاسبه شد. واکنش در محیط بافری (Tris-HCl) با اسیدیته ۸ در دمای ۳۵ درجه سلسیوس انجام شد. سپس معرف DNS به مجموعه اضافه شد و برای مدت ۱۰ دقیقه در آب جوش قرار گرفت. بعد از سرد شدن میزان ۲۰۰ میکرولیتر از نمونه توسط دستگاه الایزا ریدر (ELX 808) در طول موج ۵۴۰ نانومتر خوانده شد.

تأثیر اسیدیته بر مهارکننده‌گی تریتیکاله

به منظور سنجش تاثیر اسیدیته‌های مختلف بر مهارکننده‌گی عصاره تریتیکاله از بافر یونیورسال گلاسین،

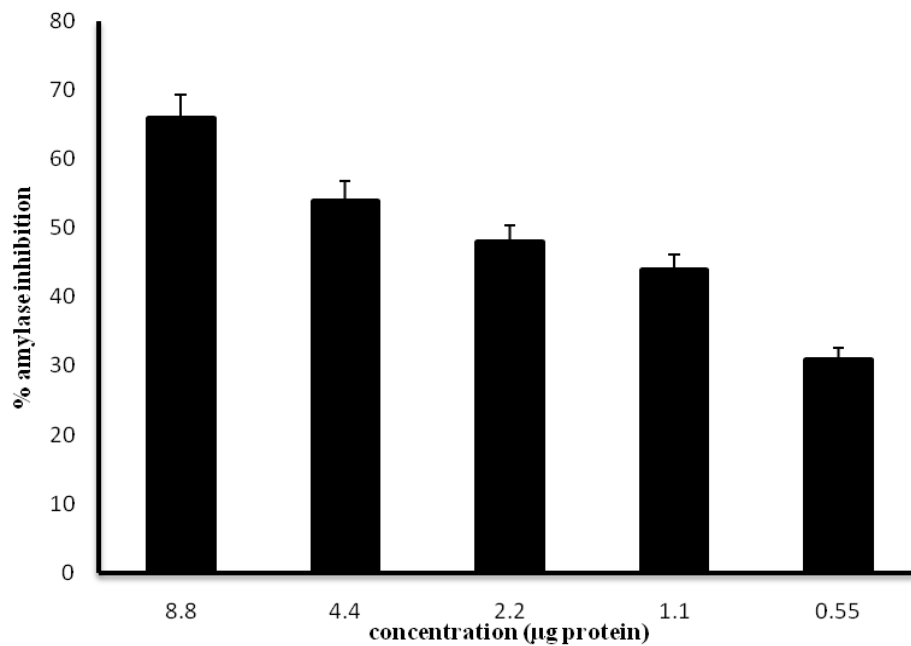
غلظت استفاده شده از مهارکننده در اسیدیته بهینه فعالیت آنزیم، فعالیت آنزیم مذکور ۸۷ درصد مهار شد. همچنین سیواکومار و همکاران (۲۰۰۶) مهار شدن آمیلاز حشرات *Sitophilus oryzae*, *Tribolium castaneum*, *Callosobruchus chinensis*, *Corcyra cephalonica*, *Spodoptera litura*, *Plutella xylostella*, *Helicoverpa armigera*, *Achaea janata* را توسط مهارکننده‌های ارزن به روش سنجش در ژل بررسی کردند. مطالعه زایموگرام نشان داد که تعداد ایزووزایم‌های آنزیم از یک تا هشت عدد متغیر بودند. *H. armigera*, *S. litura*, *C. cephalonica* و *C. chinensis* نشان دادند، درحالی که سایرین دارای یک تا چهار ایزووزایم بودند. مطالعه الکتروفورز مهارکننده ارزن نشان داد که این مهارکننده قادر به کاهش فعالیت آمیلاز *H. armigera* در *C. cephalonica* و *S. litura*, *P. xylostella*, *T. castaneum* میزان مهار کمی دیده شد و داده‌های *S. oryzae* در *A. janata* به دست آمد. در مشابهی در مورد استخراج شده دو باند آمیلاز شد. محمدزاده و همکاران (Mohammadzadeh et al., 2013) تاثیر مهارکننده‌های استخراج شده از گندم و تریتیکاله را روی فعالیت آمیلاز زنبور *Argae rosae* Linnaeus (Hym.: Argidae) بررسی کردند، که نتایج آن‌ها نشان داد که مهارکننده گندم و تریتیکاله به ترتیب ۷۴ و ۶۲ درصد از فعالیت آمیلاز گوارشی این حشره را مهار کردند.

تجزیه و تحلیل داده‌ها بر اساس طرح کاملاً تصادفی با استفاده از نرم افزار SAS انجام شد. گروه‌بندی داده‌ها با استفاده از آزمون دانکن بررسی شد.

نتایج و بحث

اثر مهارکننده تریتیکاله بر آنزیم آلفا آمیلاز

سنجش فعالیت آمیلازی در حضور غلظت‌های مختلف از مهارکننده به این صورت بود که روند مهارکننده‌گی آنزیم آلفا آمیلاز وابسته به غلظت استفاده شده از مهارکننده بود. غلظت‌های ۸، ۲، ۱ و ۰/۵ میکروگرم از عصاره بذر تریتیکاله مورد استفاده قرار گرفت. میزان مهار آنزیم آلفا آمیلاز با استفاده از غلظت‌های ۸، ۲، ۰/۵ و ۰/۱ میکروگرم پرتوئین مهارکننده به ترتیب برابر با ۳۱، ۴۴، ۴۸، ۵۴، ۶۶ و ۷۰ درصد شد (شکل ۱). نتایج بدست آمده با نتایج سایر محققین هم تطابق دارد. برای مثال، دسترنج و همکاران (Dastranj et al., 2013) تاثیر مهارکننده‌های لوبیا و ارقام مختلف گندم را روی فعالیت آنزیم‌های گوارشی سنین مختلف لاروی سوسک آرد بررسی کردند. در این بررسی مهارکننده استخراج شده از لوبیا و رقم MV17 گندم به ترتیب باعث ۷۰/۹ و ۵۸/۳ درصد مهارکننده‌گی آمیلاز شد. Mehrabadi et al., 2012) مهربادی و همکاران (Mehrabadi et al., 2012) مهارکننده استخراج شده از تریتیکاله را روی آمیلاز غدد بزاقی سن گندم اثر دادند که تاثیر مهارکننده روی آنزیم وابسته به دز بود به طوری که نتایج آن‌ها نشان داد در بالاترین



شکل ۱- اثر غلظت‌های مختلف تریتیکاله بر میزان مهار کنندگی آنزیم آلفا آمیلاز مینوز گوجه فرنگی *Tuta absoluta*

Figure 1. Effect of different concentrations of triticale extract on inhibition of *Tuta absoluta* α -amylase activity

(Valencia-Jime'nez *et al.*, 2008) اثر مهار کنندگاهای پروتئینی گیاهی را روی آمیلاز لارو پروانه *Tecia solanivora* در اسیدیته‌های مختلف بررسی کردند. نتایج آن‌ها نشان داد که در بهترین شرایط ۸۰ درصد از فعالیت آمیلاز در اسیدیته ۹ توسط مهار کننده استخراج شده از تاج خروس وحشی مهار شد که اسیدیته بهینه فعالیت آنزیم نیز بود و همچنین تاثیر مهار کنندگاهای دو رقم لوپیا روی آمیلاز باعث ۷۰ و ۸۷ درصد مهار فعالیت آن در اسیدیته ۶ شد. آن‌ها نتیجه گرفتند که تاج خروس به دلیل اینکه در اسیدیته بهینه فعالیت آمیلاز باعث بیشترین مهار کنندگی می‌شود، مهار کننده بسیار مناسبی برای مهار فعالیت آمیلاز این حشره می‌باشد و بنابراین به عنوان گیاه مناسب برای تولید گیاه تراریخت سیب زمینی انتخاب شد. مهرآبادی و همکاران (Mehrabadi *et al.*, 2010) مشاهده کردند که شدت مهار کنندگی آلفا آمیلاز توسط مهار کننده تریتیکاله، با مقادیر مختلف اسیدیته تغییر کرد. همچنین مهرآبادی و همکاران (Mehrabadi *et al.*, 2010) مشاهده کردند که شدت مهار کنندگی آلفا آمیلاز

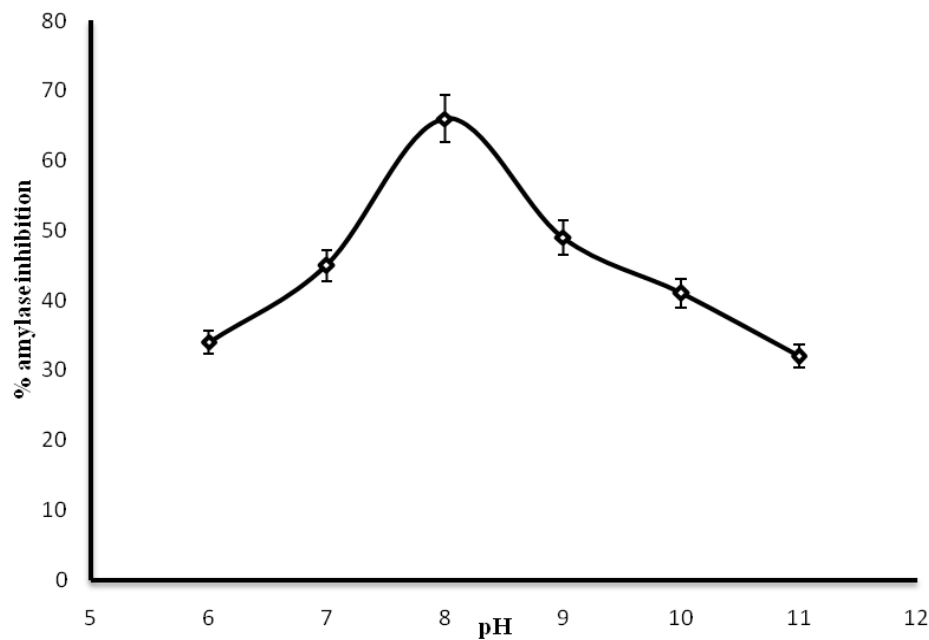
تأثیر اسیدیته بر مهار کنندگی تریتیکاله

برای بررسی تأثیر اسیدیته روی اثر عصاره پروتئینی تریتیکاله (با غلظت ۸ میکرو گرم پروتئین) روی فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز از اسیدیته‌های ۶ تا ۱۱ استفاده شد. همان‌طور که در شکل ۲ دیده می‌شود میزان مهار کنندگی عصاره پروتئینی در اسیدیته‌های مختلف تغییر می‌کند. بیشترین فعالیت مهار کنندگی در اسیدیته ۸ مشاهده شد که با مقدار مهار در سایر اسیدیته‌ها تفاوت معنی‌دار داشت. در واقع بیشترین درصد مهار کنندگی در اسیدیته کanal گوارشی حشره اتفاق افتاد زیرا کanal گوارشی حشره هم دارای اسیدیته قلیایی می‌باشد. پس از آن در اسیدیته‌های ۹ و ۷ مهار کنندگی بیشتری نسبت به سایر اسیدیته‌ها دیده شد، گرچه بین این دو اسیدیته تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد.

گزارش‌های متعددی مبنی بر وابستگی خاصیت مهار کنندگی عصاره‌های پروتئینی گیاهی روی فعالیت آلفا آمیلاز وجود دارد. برای مثال، والنسیا خیمنز و همکاران

بزاقی بود. بنابراین می‌توان چنین انتظار داشت که در شرایط داخل کانال گوارشی مینوز گوجه‌فرنگی، اگر غلظت مناسبی از این مهارکننده‌ها وجود داشته باشد، میزان مهارکنندگی قابل قبولی حاصل شود و با مهار آمیلاز رشد و نمو آن نیز تحت تاثیر قرار می‌گیرد.

(2012) عصاره پروتئینی استخراج شده از تریتیکاله را روی آمیلاز غدد بزاقی سن گندم اثر دادند که تاثیر مهارکننده روی فعالیت آنزیم وابسته به دز بود، به طوری که نتایج آن‌ها نشان داد در بالاترین غلظت استفاده شده از مهارکننده فعالیت آنزیم مذکور ۸۷ درصد مهار شد. بیشترین فعالیت مهارکنندگی آنزیم در اسیدیته ۵ مشاهده شد که بهینه فعالیت آنزیم غدد آنزیم در اسیدیته ۵ مشاهده شد که بهینه فعالیت آنزیم غدد



شکل ۲- اثر اسیدیته بر فعالیت مهارکنندگی تریتیکاله بر آنزیم آلفا آمیلاز مینوز گوجه فرنگی *Tuta absoluta*

Figure 2. The effect of pH on the inhibition of the *Tuta absoluta* α -amylase activity

میکروگرم پروتئین) عصاره، باند آمیلاز به شدت کاهش یافت ولی در پایین‌ترین غلظت (۰/۵ میکروگرم پروتئین) با شاهد تفاوت نداشت. این نتایج با نتایج سایر محققان هم خوانی دارد برای مثال، والنسیا و همکاران (Valencia *et al.*, 2000) دو مهارکننده لوبيا و تاج خروس را خالص‌سازی کردند و تأثیر آن را روی آلفا آمیلاز *Hypothenemus hampei* مورد بررسی قرار دادند. نتایج حاصل نشان داد که مهارکننده لوبيا قادر است میزان بالایی از فعالیت آنزیم را مهار کند. آن‌ها آنزیم را همراه این مهارکننده‌ها در ژل الکتروفورز بارگذاری کردند. تصویر ژل نیز نتایج حاصل از نورسنجدی را تأیید کرد و شدت رنگ باند در حضور مهارکننده لوبيا در مقایسه با شاهد

سنجهش مهارکنندگی در ژل

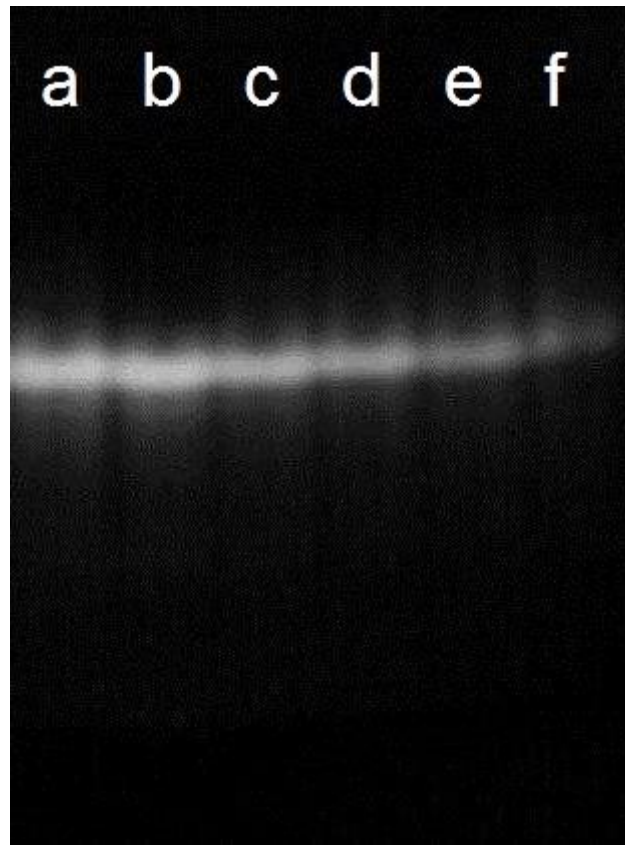
با توجه به سنجهش فعالیت مهارکننده با روش طیف-سنجدی (الایزا ریدر) تاثیر عصاره پروتئینی تریتیکاله روی آمیلاز گوارشی مینوز گوجه فرنگی، خاصیت مهارکنندگی آن در ژل نیز مورد بررسی قرار گرفت. برای این منظور ۵ غلظت مختلف از مهارکننده در دمای ۳۷ درجه سلسیوس و به مدت ۰/۵ ساعت با آنزیم انکوبه شدند. سپس زایموگرام توسط ژل پلی اکریل آمید مورد بررسی قرار گرفت. همانطور که در شکل ۳ دیده می‌شود روند مهارکنندگی وابسته به غلظت است و با افزایش غلظت مهارکننده شدت باند کاهش می‌یابد به طوری که در بالاترین غلظت (۸

تراریخته حاوی ژن‌های تولید‌کننده پروتئین‌های سمی گیاهی علیه حشرات، ژن بازدارنده آنزیم تریپسین بود که در گیاه Hilder *et al.*, 2001 تباکو برای مقابله با لارو بالپولکداران تولید شد (al., 1987; Silva *et al.*, 2001). از آن زمان تاکنون تلاش‌های گوناگونی صورت گرفته تا از ژن‌های تولید‌کننده پروتئین‌های سمی علیه حشرات استفاده شود. وقتی ژن *Phaseolus vulgaris* به گیاه نخود منتقل شد، مقاومت گیاه نخود به Morton *et al.* (1999) سوسک *Bruchus pisorum* را ایجاد کرد (al., 2000; Silva *et al.*, 2001) بنابراین یکی از راه‌های ایجاد گیاهان مقاوم به آفات انتقال ژن‌های کد کننده مهارکننده‌های آمیلاز و پروتئاز به گیاهان مختلف و تولید گیاهان تراریخته می‌باشد.

سپاسگزاری

نویسنده‌گان مقاله از معاونت پژوهشی دانشگاه تهران به خاطر فراهم آوردن هزینه‌های انجام این طرح قدردانی می‌نمایند.

بسیار کاهش یافت، در صورتی که در حضور مهارکننده تاج خروس، رنگ باند تغییر چندانی نکرد. مهرآبادی و همکاران (Mehrabadi *et al.*, 2012) در بررسی‌های ژل الکتروفوروز نشان دادند که همه ایزوفرم‌های آنزیم آمیلاز غدد بزاقی به مهارکننده استخراج شده از تریتیکاله در درجات متفاوت Borzouei *et al.*, 2013) تاثیر مهارکننده‌های استخراج شده از غلات را بر آمیلاز غدد بزاقی کرم گلوگاه اثار بررسی کردند که نتایج آن‌ها نشان داد مهارکننده گندم در بالاترین غلظت استفاده شده باعث حذف کامل باندهای آمیلازی در ژل شد. گیت هاوس و همکاران (Gatehouse *et al.*, 1979) اولین افرادی بودند که اعلام کردند بازدارنده‌های آنزیم‌های گوارشی می‌توانند باعث مقاومت گیاهان به آفات شوند، که انتخاب این ویژگی‌ها در ابتدا به وسیله روش‌های سنتی اصلاح گیاهان انجام می‌گرفت ولی امروزه با توسعه روش‌های بیوتکنولوژی ژن یا ژن‌های مورد نظر به گیاهان منتقل می‌شوند تا در گیاهان Redden *et al.*, 1983; Lecardonnel *et al.*, 1999) بیان شوند (Ussuf *et al.*, 2001). اولین مثال استفاده از گیاهان



شکل ۳- بررسی اثر مهار کنندگی تریتیکاله روی آمیلاز گوارشی مینوز گوجه فرنگی *Tuta absoluta* در ژل. تیمار شاهد در سنجش آمیلاز گوارشی ستون اول از سمت چپ (a) می‌باشد. با افزایش غلظت مهار کننده فعالیت آمیلاز کاهش یافت. غلظت‌های مهار کننده به ترتیب ۸ میکروگرم پروتئین (f)، ۴ میکروگرم پروتئین (e)، ۲ میکروگرم پروتئین (d)، ۱ میکروگرم پروتئین (c)، ۰.۵ میکروگرم پروتئین (b) و شاهد بدون مهار کننده (a).

Figure 3. In gel assay of the effect of triticale extract on the of *Tuta absoluta* α -amylase activity. First column of the left hand side shows control. With increasing the inhibitor concentrations the amount of the enzyme activity decreases. 8 μ g protein (f), 4 μ g protein (e), 2 μ g protein (d), 1 μ g protein (c), 0.5 μ g protein (b) and control without inhibitor (a).

References

- Heidarvash, S.** 2013. Study of amylase and proteinase enzymes of tomato leaf miner (*Tuta absoluta*). Msc. thesis. University of Tehran.
- Baker, J.** 1983. Properties of amylases from midguts of larvae of *Sitophilus zeamais* and *Sitophilus granarius*. **Insect Biochemistry** 13: 421-428.
- Baker, J.** 1987. Purification of isoamylases from the rice weevil, *Sitophilus oryzae* (L.) (Coleoptera: Curculionidae), by high-performance liquid chromatography and their interaction with partially-purified amylase inhibitors from wheat. **Insect Biochemistry** 17: 37-44.
- Borzouei, E., Bandani, A. R. and Goldansaz, S. H.** 2013. Effect of cereal seed proteinaceous extracts on α -amylase and protease activity of salivary glands of Carob moth, *Ectomyelois ceratoniae* (Lepidoptera: Pyralidae). **Journal of Crop Protection** 2 (3): 285-296.
- Bradford, M. M.** 1976. A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. **Analytical Biochemistry** 72: 248-254.

- Broadway, R. M. and Duffey, S. S.** 1985. The effect of dietary protein on the growth and digestive physiology of larval *Heliothis zea* and *Spodoptera exigua*. **Journal of Insect Physiology** 32: 673-680.
- Dastranj, M., Bandani, A. R. and Mehrabadi, M.** 2013. Age-specific digestion of *Tenebrio molitor* (Coleoptera: Tenebrionidae) and inhibition of proteolytic and amylolytic activity by plant proteinaceous seed extracts. **Journal of Asia-Pacific Entomology** 16: 309-315.
- Desneux, N., Wajnberg, E., Wyckhuys, K. A., Burgio, G., Arpaia, S., Narváez-Vasquez, C. A., González-Cabrera, J., Ruescas, D. C., Tabone, E. and Frandon, J.** 2010. Biological invasion of European tomato crops by *Tuta absoluta*: ecology, geographic expansion and prospects for biological control. **Journal of Pest Science** 83: 197-215.
- Franco, O. L., Rigden, D. J., Melo, F. R. and Grossi-de-Sá, M.F.** 2002. Plant α -amylase inhibitors and their interaction with insect α -amylases. **European Journal of Biochemistry** 269: 397-412.
- Gatehouse, A. M., Gatehouse, J. A., Dobie, P., Kilminster, A. M. and Boulter, D.** 1979. Biochemical basis of insect resistance in *Vigna unguiculata*. **Journal of the Science of Food and Agriculture** 30: 948-958.
- Hilder, V. A., Gatehouse, A. M. R., Scheerman, S. E., Baker, R. F. and Boulter, D.** 1987. A novel mechanism of insect resistance engineered into tobacco. **Nature** 300: 160-163.
- Hosseinkhani, S. and Nemat-Gorgani, M.** 2003. Partial unfolding of carbonic anhydrase provides a method for its immobilization on hydrophobic adsorbents and protects it against irreversible thermoinactivation. **Enzyme and Microbial Technology** 33: 179-184.
- Ishimoto, M., Sato, T., Chrispeels, M. J. and Kitamura, K.** 1996. Bruchid resistance of transgenic azuki bean expressing seed alpha amylase inhibitor of common bean. **Entomologia Experimentalis et Applicata** 79: 309-315.
- Isman, M. B.** 2006. Botanical insecticides, deterrents, and repellents in modern agriculture and an increasingly regulated world. **Annual Review Entomology** 51: 45-66.
- Kazzazi, M., Bandani, A. R. and Hosseinkhani, S.** 2005. Biochemical characterization of α -amylase of the Sunn pest, *Eurygaster integriceps*. **Entomological Science** 8: 371-377.
- Laemmli, U. K.** 1970. Cleavage of structural proteins during the assembly of the head of bacteriophage T4. **nature** 227: 680-685.
- Lecardonnel, A., Chauvin, L., Jouanin, L., Beaujean, A., Prévost, G. and Sangwan-Norreel, B.** 1999. Effects of rice cystatin I expression in transgenic potato on Colorado potato beetle larvae. **Plant Science** 140: 71-79.
- Mehrabadi, M., Bandani, A. R., Mehrabadi, R. and Alizadeh, H.** 2012. Inhibitory activity of proteinaceous α -amylase inhibitors from Triticale seeds against *Eurygaster integriceps* salivary α -amylases: Interaction of the inhibitors and the insect digestive enzymes. **Pesticide Biochemistry and Physiology** 102: 220-228.
- Mehrabadi, M., Bandani, A., Saadati, F. and Mahmudvand, M.** 2011. α -Amylase activity of stored products insects and its inhibition by medicinal plant extracts. **Journal of Agricultural Science & Technology** 13: 1173-1182.
- Mehrabadi, M., Bandani, A. R. and Saadati, F.** 2010. Inhibition of Sunn pest, *Eurygaster integriceps*, α -amylases by α -amylase inhibitors (T- α AI) from Triticale. **Journal of Insect Science** 10: 179.
- Mohammadzadeh, M., Bandani, A. R. and Borzouei, E.** 2013. The effect of cereal seed extracts on amylase activity of the rose sawfly, *Arge rosae* Linnaeus (Hymenoptera: Argidae). **Archives of Phytopathology and Plant Protection** 46: 1-10
- Morton, R. L., Sschroeder, H. E., Bateman, K. S., Chrispeels, M. J., Armstrong, and Higgins, T. J. V.** 2000. Bean alpha-amylase inhibitor 1 in transgenic peas (*Pisum sativum*) provides complete protection from pea weevil (*Bruchus pisorum*) under Weld condition. **proceedings of the national academy of sciences of the united states of america** 97: 3820-3825.
- Mosolov, V. V., Grigor'eva, L. I. and Valueva, T. A.** 2001. Plant proteinase inhibitors as multifunctional proteins. **Applied Biochemical Microbiology** 37: 545-551.

- Redden, R., Dobie, P. and Gatehouse, A.** 1983. The inheritance of seed resistance to *Callosobruchus maculatus* F. in cowpea (*Vigna unguiculata* L. Walp.). I. Analyses of parental, F1, F2, F3 and backcross seed generations. **Crop and Pasture Science** 34: 681-695.
- Reyes, M., Rocha, K., Alarcón, L., Siegwart, M. and Sauphanor, B.** 2012. Metabolic mechanisms involved in the resistance of field populations of *Tuta absoluta* (Meyrick)(Lepidoptera: Gelechiidae) to spinosad. **Pesticide Biochemistry and Physiology** 102: 45-50.
- Richardson, M. J.** 1991. Seed storage proteins: The enzyme inhibitors In: Richardson., M. J, ed. Methods in Plant Biochemistry, Academic Press, New York. pp. 259-305.
- Ryan, C. A.** 1990. Proteinase inhibitors in plants: genes for improving defenses against insects and pathogens. **Annual Review of Phytopathology** 28: 425-449.
- Saadati, F., Bandani, A. R. and Moslemi, A.** 2011. Effect of plant seeds protein extract on the Sunn pest, *Eurygaster integriceps* Puton, growth and development and its gut serine protease activity. **African Journal of Biotechnology** 10: 11502-11510.
- Shewry, P. R. and Lucas, J. A.,** 1997. Plant proteins that confer resistance to pest and pathogens. **Advances in Botanical Research** 26:135-192.
- Silva, C. P., Terra, W. R., Samuels, R. I., Isejima, E. M., Bifano, T. D. and Almeida, J. S.** 2001. Induction of digestive α -amylase in larvae of *Zabrotes subfasciatus* (Coleoptera: Bruchidae) in response to ingestion of common bean α -amylase inhibitor 1. **Journal of Insect Physiology** 47: 1283-1290
- Silva, G. A., Picanço, M. C., Bacci , L., Crespo, A. L. B., Rosado, J. F. and Guedes, R. N. C.** 2011. Control failure likelihood and spatial dependence of insecticide resistance in the tomato pinworm, *Tuta absoluta*. **Pest Management Science** 67: 913-920.
- Siqueira, H. Á. A., Guedes, R. N. C. and Picano, M. C.** 2000 .Insecticide resistance in populations of *Tuta absoluta* (Lepidoptera: Gelechiidae). **Agricultural and Forest Entomology** 2: 147-153.
- Srinivasan, A., Giri, A. P., Harsulkar, A. M., Gatehouse, J. A. and Gupta. V. S.** 2005. A Kunitz trypsin inhibitor from chickpea (*Cicer arietinum* L.) that exerts anti-metabolic effect on podborer (*Helicoverpa armigera*) larvae. **Plant Molecular Biology** 57: 359-374.
- Ussuf, K., Laxmi, N. and Mitra, R.** 2001. Proteinase inhibitors: plant-derived genes of insecticidal protein for developing insect-resistant transgenic plants. **Current Science** 80: 847-853.
- Valencia, A., Bustillo, A. E., Ossa, G. E. and Chrispeels, M. J.** 2000. α -amylase of the coffee berry borer (*Hypothenemus hampei*) and their inhibition by two plant amylase inhibitors. **Insect Biochemistry and Molecular Biology** 30: 207–213.
- Valencia-Jime'nez, A., Arboledav, J. W., Avila, A. L. and Grossi-de-Sá, M.** 2008. Digestive α -amylases from *Tecia solanivora* larvae (Lepidoptera: Gelechiidae): response to pH, temperature and plant amylase inhibitors. **Bulletin of Entomological Research** 98: 575-579.

The effect of Proteinaceous extract of triticale on α -amylase activity of tomato leaf miner, *Tuta absoluta* Meyrick (Lep.: Gelechiidae)

M. Esmaeily¹ and A. R. Bandani ^{2*}

1. Plant Protection Department, University College of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran

(Received: April 28, 2014 - Accepted: March 8, 2015)

Abstract

The Tomato leaf miner is a polyvoltine pest native to South America and is a universal threat to tomato. This pest was first reported from Orumieh but nowadays it has been reported from all tomato fields of Iran. In order to control this pest, various pesticides including organophosphorous and pyrithroid insecticides are used continuously which caused the insect to develop resistance, contamination of products to pesticides residue and contamination of the environment. Thus, the aim of the current study was to study the effect of semi-purified proteinaceous extract of triticale seeds on α -amylase activity of the insect. Seed proteinaceous extract was obtained by NaCl solution and it was semi-purified using ammonium sulfate. Enzyme assay indicated that the insect amylase inhibition is dependant to the extract dose which is used i.e. with increasing inhibitor dose the amount of enzyme inhibition increased. For example, when 0.5 μ g seed extract protein was used only 31% enzyme inhibition was achieved and when 8.0 μ g seed extract protein was used 66% enzyme inhibition was obtained. In monitoring pH it was found that the highest inhibition was obtained at pH 8.0 and beyond this pH the amount of enzyme inhibition reduced. Gel assay confirmed our enzyme assay results which were done by Elisa reader instrument i.e. with increasing inhibitor concentration amylase band intensity decreased.

Key words: Tomato leaf miner, amylase enzyme, Triticale seed extract

*Corresponding author: abandani@ut.ac.ir