

## نقش رقابت برای جذب آهن توسط سودوموناس‌های فلورسنت در کنترل *Rhizoctonia solani* (Kühn) مرگ گیاهچه لوبیا

روح الله شریفی\* - مسعود احمدزاده - عباس شریفی تهرانی - وحید فلاخزاده<sup>۱</sup>

تاریخ دریافت: ۸۶/۱۱/۱۵

تاریخ پذیرش: ۸۷/۶/۲۷

### چکیده

سودوموناس‌های فلورسنت با به کارگیری مکانیسم‌های متعددی از جمله رقابت بر سر کسب آهن به وسیله سیدروفور باعث کنترل بیمارگرهای خاکزد می‌شوند. برای بررسی نقش سودوموناس‌های فلورسنت در رقابت برای جذب آهن در کنترل بیماری *Pseudomonas fluorescens* (UTPF5, UTPF61, UTPF76), استرین سودوموناس شامل سه استرین داخلی, *P. aeruginosa* MPFM1 و موتانت پایووردین آن 7NSK2 به کار برده شدند. میزان تولید سیدروفور این استرین‌ها به صورت کمی تعیین شد. استرین 7NSK2 با تولید ۶۲۵/۲۹ میکرومول پایووردین بیشترین مقدار تولید سیدروفور را به خود اختصاص داد. نقش غلطهای مختلف آهن در تولید سیانید هیدروژن و سیدروفور به عنوان متابولیت‌های تحت تنظیم آهن بررسی شد. افزایش غلطه آهن به صورت معنی داری تولید سیانید هیدروژن را افزایش و تولید سیدروفور را کاهش داد. در آزمون گلخانه ای اثر کلاته کننده‌های آهن و سولفات روی، روی کاهش بیماری توسط استرین‌های آنتاگونیست مورد مطالعه قرار گرفت. کلاته کننده‌های آهن با فراهم آوردن آهن و درنتیجه کاهش تولید سیدروفور میزان بیوکنترل را کاهش دادند. بیشترین تاثیر کلاته کننده‌ها روی فعالیت استرین UTPF5 با ۷۶٪ بازداری از کنترل بود. این استرین در عدم حضور کلاتهای آهن علاوه بر کنترل بیماری باعث افزایش رشد گیاه در مقایسه با شاهد شد. استرین موتانت MPFM1 در مقایسه با استرین وحشی از قابلیت بیوکنترل پائین تری برخوردار بود.

**واژه‌های کلیدی:** سودوموناس‌های فلورسنت، سیدروفور، پایووردین، لوبیا، *Rhizoctonia solani*

### مقدمه

جذب، با فسفر و کلوئیدهای خاک نیز ارتباط منفی دارد بنابراین غلطه در دسترس آن در خاک‌های کشاورزی که مصرف کودهای فسفره متداول است معمولاً پائین است (۱۶). در فراریشه<sup>۱</sup> به واسطه مصرف آهن توسط ریشه و میکرو‌فلور خاک غلطه آن کمتر هم می‌شود. غلطه پائین آهن محلول و نیاز بالای موجودات هوایی به آن، منجر به رقابت شدید برای جذب آهن ( $\text{Fe}^{3+}$ ) در فراریشه می‌شود.

اگرچه آهن از نظر فراوانی چهارمین عنصر خاک است اما در pH سازگار با رشد گیاهان به واسطه اکسیداسیون سریع و در پی آن تشکیل هیدروکسیدهای غیر محلول، آهن آزاد و قابل جذب خاک خیلی اندک است (۵). میزان آهن قابل

۱- به ترتیب داشتجوی دکتری، دانشیار، استاد، داشتجوی کارشناسی ارشد گروه

گیاهپژوهی داشکده کشاورزی دانشگاه تهران

Email: rsharifi@ut.ac.ir

\* - نویسنده مسئول

نشان دادند که افزودن آهن به خاک اثر مثبت تلقیح باکتری و یا افزودن پایوردین به خاک را از بین می‌برد. نقش پایوردین‌ها در توان آنتاگونیستی تعدادی از سودومonas‌های فلورستن علیه بیمارگرهای گیاهی (*F. solani*, *Pythium spp.* و *oxysporum*) و میکروارگانیسم‌های زیان آور<sup>۲</sup> با استفاده از موتانت‌های که توانایی تولید سیدروفور را از دست داده بودند اثبات شده است<sup>(۹)</sup>. علاوه بر این، مارهوفر و همکاران<sup>(۱۷)</sup> نشان دادند که استرین *P. fluorescens* باعث القای مقاومت سیستمیک<sup>۳</sup> (ISR) علیه ویروس موزائیک توتون می‌شود. در حالی که موتانت پایوردین این باکتری تاثیر خیلی کمی دارد. این نتیجه می‌تواند نشان دهنده اهمیت پایوردین در ایجاد *Arabidopsis* به‌وسیله استرین *CHA0* باشد. در مورد *Peronospora parasitica* و بیمارگر *thaliana* پایوردین استرین *CHA0* همانند استرین وحشی به طور موثری باعث محافظت از گیاه می‌شد<sup>(۱۲)</sup>. علاوه بر کترول بیمارگر سیدروفور پایوردین به عنوان منبعی برای تامین آهن گیاهان نیز مطرح است. افزودن آهن-پایوردین در مقایسه با Fe-EDTA، به صورت بسیار معنی داری باعث افزایش رشد، میزان کلروفیل و آهن در *Arabidopsis thaliana* شده است<sup>(۲۳)</sup>. در ایران نیز رسولی صدقیانی<sup>(۱)</sup> با استفاده از پیوردین متصل به آهن نشان دار نشان داد که سیدروفور نوع پیوردین سودومonas‌های فلورستن نقش مهمی در تامین آهن برای گندم ایفا می‌کند.

## مواد و روش‌ها

انتخاب و شرایط نگهداری استرین‌های باکتری از بین استرین‌های برتر کلکسیون باکتریهای آنتاگونیست در دانشکده کشاورزی دانشگاه تهران، بر اساس میزان هاله بازدارندگی علیه قارچ *R. solani* و همچنین تولید

آهن یک عنصر ضروری برای موجودات هوایی است در اغلب موارد کمبود آن یک فاکتور محدود کننده برای رشد و فعالیت میکروبی در خاک و به خصوص فراریشه محسوب می‌شود<sup>(۸)</sup>. اغلب موجودات هوایی مکانیسم‌های فعالی را برای کسب آهن توسعه داده اند. در میکروارگانیسم‌ها این مکانیسم بر پایه ترشح سیدروفور و ایجاد کلات آهن-سیدروفور است. این کلات به‌وسیله میکروارگانیسم تولید کننده سیدروفور به‌طور اختصاصی شناسایی شده و جذب می‌گردد<sup>(۲۴)</sup>. تولید این متابولیت تحت تاثیر جمعیت باکتری بوده و توسط سیستم Quorum sensing با ترشح سیگنال شیمیایی ان-اسیل همو سرین لاکتون (AHL)<sup>(۱)</sup> تنظیم می‌شود<sup>(۲۲)</sup>. کمبود آهنی که در نتیجه جذب آهن توسط جوامع فعال میکروبی و گیاهان به وجود می‌آید و بالا رفتن تراکم سودومonas‌های فلورستن در منطقه فراریشه که باعث افزایش تولید AHLs می‌شوند، شرایط را برای تولید سیدروفور در فراریشه مناسب می‌سازد. این فرضیه با استفاده از روش الیزا با آنتی بادی مخصوص پایوردین و ژن گزارشگر *inaZ* تحت کترول پروموتور پایوردین اثبات شده است<sup>(۱۵)</sup>. با توجه به رقابت شدید بر سر گرفتن آهن در فراریشه و میل ترکیبی بالای سیدروفور پایوردین برای آهن انتظار می‌رود این مولکول نقش مهمی در تامین آهن مورد نیاز سایر موجودات خاک داشته باشد. از دهه ۱۹۸۰ تا کنون مطالعات بسیاری در مورد نقش پایوردین تولید شده توسط سودومonas‌های فلورستن در بازداری بیمارگرهای خاکزad و افزایش رشد گیاه انجام شده است. مطالعات روی نقش احتمالی پایوردین در بازداری بیمارگرهای خاکزad با گزارش کلوپر و همکاران<sup>(۱۶)</sup> شروع شد که اظهار داشت افزودن استرین B10 sp. *Pseudomonas* یا پایوردین آن به خاک موجب کاهش بیماری پژمردگی فوزاریومی و پاخوره غلات می‌شود. این گروه علاوه بر این

2- Deleterious microorganism

3- Induced systemic resistance (ISR)

1- N-acyl-homoserine lactone, AHL

گلوگز ۰/۵ گرم در ۱۰۰ میلی لیتر آب (مقدار استریل) اضافه شد و سوسپانسیون حاصل درون لوله‌های یک و نیم میلی لیتری درب دار در دمای ۸۰- درجه سانتی گراد نگهداری شدند (۱۳).

### اندازه گیری میزان تولید سیدروفور به روش اسپکتروفوتومتری

مقدار ۱۰۰ میکرولیتر از کشت ۲۴ ساعته باکتری‌ها در محیط مایع سوکسینات (K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>; 6.0 g/l, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>; 3.0g/l, MgSO<sub>4</sub>. 7H<sub>2</sub>O; 0.2 g/l, NH<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>; 1.0 g/l; succinic acid 4.0 g/l) به ارلن‌های ۱۰۰ میلی لیتری حاوی ۴۰ میلی لیتر محیط کشت تازه سوکسینات منتقل شد. این محیط‌ها به مدت ۴۰ ساعت در دمای ۲۷ درجه سانتی گراد و ۱۲۰ دور در دقیقه روی شیکر نگهداری شدند. سلول‌های باکتری با سانتریفوژ کردن در ۱۰۰۰g به مدت ۱۰ دقیقه رسوب داده شدند. بعد از حذف رسوب باکتری میزان جذب مایع رویی در طول موج ۴۰۰ نانومتر با دستگاه اسپکتروفوتومتر (+PG instruments T70) قرائت شد. داده‌های حاصله با استفاده از فرمول A=εBC به مول در لیتر تبدیل شد (۷).

$$A = \text{میزان جذب} \quad B = \text{ضریب جذب مولی} \quad C = \text{غله} \quad \text{کوت}$$

### نقش روی و آهن در تولید سیدروفور

غله‌های مختلف روی (۷۵، ۱۲۵، ۲۵۰ و ۵۰۰ میکرومول و شاهد همراه یا بدون افزودن ۵۰ میکرومول آهن)، آهن (۲۵، ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ میکرومول) از استوک این عناصر که با فیلتر ۰/۲ میکرون و با دستگاه میلی پور استریل شده بود تهیه شده و به ارلن‌های حاوی ۴۰ میلی لیتر محیط کشت سوکسینات اضافه شدند. هر تیمار دارای سه تکرار بود. برای تلقیح، استرین UTPF5 به مدت ۲۴ ساعت در محیط کشت سوکسینات در دمای ۲۷°C و ۱۲۰ دور در دقیقه نگهداری شدند. میزان ۱۰۰ میکرولیتر از این محیط به محیط‌های جدید حاوی تیمارها منتقل شد و در شرایط مشابه با بالا و به مدت ۴۰ ساعت نگهداری شدند.

سیدروفور به روش اسپکتروفوتومتری، سه استرین UTPF5 (جدا شده از فراریشه پیاز، مازندران)، UTPF76 و UTPF61 (جدا شده از مزارع برنج، الموت قزوین) انتخاب شدند.

استرین P. aeruginosa 7NSK2 جدا شده از مزارع جو در بلژیک به عنوان استرین مرجع مورد استفاده قرار گرفت (۱۱). طبق گزارش بویسنس و همکاران (۶) این استرین قادر توانایی تولید آنتی بیوتیک‌های دی استیل فلورو گلوسینول و پیولوئورین است و در شرایط کمبود فسفات می‌تواند پیوسینین تولید کند. وجود سه نوع سیدروفور پایوردین، پایوچلین و سالیسیلیک اسید در این استرین به اثبات رسیده است که باعث القای مقاومت به بیماریها می‌شوند.

استرین P. aeruginosa MPFM1 موتانت پایوردین استرین 7NSK2 و مقاوم به آنتی بیوتیک کانامایسین می‌باشد (pvd-, kan+). این استرین قادر توانایی تولید سیدروفور نوع پایوردین می‌باشد. دو استرین آخر توسط دکتر میر حسن رسولی صدقیانی عضو هیئت علمی گروه خاکشناسی دانشگاه ارومیه و از پروفسور هوفته از بلژیک تهیه شده اند.

از بین استرین‌های مورد استفاده استرین UTPF5 به علت تولید سیدروفور بالا و نتایج آزمایشات گلخانه‌ای انتخاب و آزمایشات تكمیلی روی سیدروفور آن صورت گرفت.

باکتریها روی محیط King's MVRB<sup>1</sup> داخل لوله آزمایش کشت داده شدند و بعد از رشد کامل، روی آن پارافین مایع دوبار استریل شده (اتوکلاو شده در دمای ۱۲۱ درجه سانتی گراد به مدت ۱۵ دقیقه) ریخته شد و در دمای منهای چهار درجه سانتی گراد نگهداری شدند.

**نگهداری در گلیسروول ۴۰٪:** چند لوب پر از باکتری کشت شده روی محیط کینگ بی به محیط NGY (بروث غذائی ۰/۸ گرم، گلیسروول ۴۰ میلی لیتر، عصاره مخمر ۰/۲ گرم،

از صفر تا چهار مقیاس دهی شدند. آزمایش با سه تکرار و در قالب طرح کرت های کاملاً تصادفی انجام گرفت.

### نقش سودوموناس های فلورست در افزایش رشد گیاه و کاهش بیماری

برای تهیه مایه تلقیح قارچ *R. solani* از روش پال و همکاران (۱۹) استفاده شد. به این ترتیب که ابتدا قارچ روی محیط کشت PDA به مدت سه روز در دمای  $27^{\circ}\text{C}$  کشت گردید. سپس پنج قطعه پنج میلی متری از این محیط کشت حاوی قارچ در یک ارلن ۵۰۰ میلی لیتری حاوی  $100\text{ g}$  گرم بذر ارزن و مقدار  $4\text{ g}$  گرم پودر برگ و ریشه لوییا خیس خورده و اتوکلاو شده قرار داده شد. این ارلن به مدت دو هفته در دمای  $27^{\circ}\text{C}$  نگهداری شد.

روش آغشته سازی بذر با باکتری های آنتاگونیست بذر های لوییا قرمز رقم ناز (تهیه شده از گروه زراعت و اصلاح بنا ت دانشگاه تهران) به مدت سه دقیقه با هیپو کلریت سدیم  $2/5$  درصد کلر فعال ضد عفونی سطحی شدند و با چهار بار شستشو در آب مقطر هیپو کلریت آن زدوده شد. به منظور آغشته سازی بذر به استرین های آنتاگونیست از روش ولر و همکاران (۲۵) استفاده شد. یک لوب کامل از کشت  $48$  ساعته هر استرین آنتاگونیست روی محیط کینگ بی، به فلاسک های حاوی  $100\text{ ml}$  لیتر محیط مایع کینگ بی منتقل شده و به مدت  $48$  ساعت روی شیکر ( $120$  دور در دقیقه) در دمای  $27^{\circ}\text{C}$  قرار گرفتند. سلول های باکتریایی به مدت  $10$  دقیقه در  $6000\text{ g}$  سانتریفوژ و چند بار با محلول نمک فیزیولوژیک ( $\text{NaCl} 0/0$  مول) برای برطرف شدن باقیمانده محیط غذایی شستشو شدند. سپس سلول های باکتریایی با استفاده از سانتریفوژ مجدد از این محلول جدا سازی شده سوسپانسیون  $1\times 10^9$  آنها با استفاده از منحنی استاندارد با روش اسپکترو فوتومتری در

اندازه گیری جمعیت باکتری و تولید سیدروفور سلول های باکتری با سانتریفوژ  $10000\text{ g}$   $15$  دقیقه به مدت  $15$  دقیقه رسوب داده شدند و مایع روی برای تائین مقدار  $600\text{ ml}$  سیدروفور جدا شد. میزان رشد باکتری در طول موج  $600\text{ nm}$  و تولید سیدروفور نوع پایور دین در طول موج  $400\text{ nm}$  نانومتر به روش اسپکترو فوتومتری محاسبه شد. با استفاده از ضریب مولی پایور دین این ایزوله میزان تولید پایور دین به صورت کمی به دست آمد.

### نقش آهن در تولید سیانید هیدروژن

برای بررسی تولید سیانید هیدروژن از روش آلستروم و همکاران (۲) با کمی تغیرات استفاده گردید. محیط King's B که دارای  $4/4\text{ g}$  گرم گلایسین در لیتر می باشد، تهیه گردیده و اتوکلاو شد. هنگامی که دمای محیط اتوکلاو شده به حدود  $40$  درجه سانتی گراد رسید غلطت های  $25$ ،  $50$ ،  $100$  و  $200$  میکرومول آهن از استریک یک میلی مول  $\text{O}_2\text{FeCl}_3\cdot 6\text{H}_2\text{O}$  (در اسید کلرید ریک  $10\text{ ml}$  مولار) که با فیلتر  $0/2$  میکرون استریل شده بود تهیه شد. محلول های حاصل در پتری ها ریخته شدند. هر پتری توسط  $100$  میکرولیتر از سوسپانسیون باکتری تلقیح شد. سپس یک کاغذ صافی آغشته به محلول معرف شامل کربنات سدیم دو درصد و اسید پیکریک  $0/5$  درصد در قسمت درب پلیت قرار داده شد. یک پلیت نیز به عنوان شاهد بدون تلقیح باکتری در نظر گرفته شد. پلیت های پتری توسط نوار پارافیلم مسدود شد، تا از خروج هر گونه متابولیت فرار و گازی شکل از جمله سیانید هیدروژن جلوگیری به عمل آید، آنگاه این ظروف به صورت واژگون به مدت  $48$  الی  $72$  ساعت درون انکوباتور قرار داده شدند. در صورت تولید سیانید هیدروژن توسط باکتریها، کاغذ صافی آغشته به محلول معرف از رنگ اولیه زرد به کرم، قهوه ای روشن، قهوه ای تیره و نهایتاً آجری تغییر رنگ می یابد که به ترتیب

بر اساس مقیاس یک تا پنج و با استفاده از روش اصلاح شده کیم و همکاران (۱۳) به صورت زیر ارزیابی شدند.

- = گیاهان سالم بدون هیچگونه علائم آلودگی
  - = کمتر از ۲۰٪ ریشه آلوود شده و حداقل یک شانکر قهوه ای درشت داشته باشد.
  - = حدود ۵۰٪ ریشه دارای شانکرهای تیپیک باشد.
  - = بیش از ۶۰-۷۰٪ ریشه دارای شانکر باشد
  - = مرگ گیاهچه پس از درآمدن از خاک (Postemergence)
  - = مرگ گیاهچه قبل از درآمدن از خاک (Preemergence) یا پوسیدگی بذر
- شاخص بیماری بر حسب درصد و با استفاده از فرمول زیر محاسبه شد.

$$\%DI = \frac{\sum_{i=1}^n (\text{مقیاس آلودگی}_i \times \text{گیاهچه های بیمار}_i)}{5 \times \text{تعداد کل گیاهچه ها}} \times 100$$

محرج کسر حداکثر مقیاس آلودگی  $\times$  تعداد گیاهچه‌های کشت شده است که نتیجه آن حداکثر شدت بیماری ممکن می‌باشد. اثر تیمارها روی افزایش وزن تر و خشک بوته‌ها نیز محاسبه شد.

### محاسبات آماری

تجزیه واریانس و مقایسه میانگین صفات به روش حداقل تفاوت معنی دار<sup>۱</sup> (LSD, P < ۰.۰۵) و با استفاده از روش مدل خطی SAS<sup>۲</sup> (SAS institute, Cary, NC) انجام گرفت. نرمال بودن پراکنش داده‌ها قبل از آنالیز آماری با نرم افزار SAS مورد آزمایش قرار گرفت. در مورد صفاتی که عدد صفر در بین آنها وجود داشت از تبدیل عددی  $\sqrt{x + 0.5}$  استفاده گردید. برای مقایسه اختصاصی

محلول یک درصد کربوکسی متیل سلوژ (Aldich, USA) تهیه گردید.

بذر لوبيا درون سوسپانسيون‌های باکتریایی ریخته شده و به مدت نیم ساعت روی شیکر با ۷۰ دور درقيقة در دمای ۲۷°C قرار داده شدند. در تیمار شاهد بذور درون کربوکسی متیل سلوژ یک درصد فاقد باکتری غوطه ور شدند. بذرهای آغشته شده در معرض جريان هوای استريل هود گذاشته شدند تا خشک شوند.

### اثر منابع آهن و روی در میزان بیوکنترل استرین‌های آنتاکوئنیست

این آزمون بر اساس آزمایشات فاكتوریل (۶×۴) و در قالب طرح کاملاً تصادفی اجرا شد. فاكتور اول شامل پنج استرین باکتری و شاهد بدون باکتری و فاكتور دوم شامل کلات‌های آهن، سولفات روی و شاهد بود. با توجه به آزمایشات قبلی روی جدایه بیمارگر مقدار ۱/۵ گرم اینوکلوم بذر ارزن آلوود به R.solani برای تلقیح یک کیلوگرم خاک (۰.۴۳٪ مواد آلی کل، pH ۷/۷ و ۲/۶۰ میلی گرم بر کیلوگرم آهن) به کار گرفته شد. بدین ترتیب که که نصف گلدان با خاک آلوود پر شد و سپس یک لایه خاک استریل به ارتفاع دو سانتی متر روی آن ریخته شد. سه عدد بذر لوبيا رقم ناز که با استرین‌های مختلف تیمار شده بود در خاک استریل کاشته شده و پس از ۲۴ ساعت میزان ۲۵ میلی لیتر از محلول یک میلی مولار کلاته کننده‌های Fe-EDDHA و Fe-EDTA و ۲۰ میلی گرم بر لیتر ZnSO<sub>4</sub> به گلدان‌ها اضافه شد. گلدان‌های کاشته شده در شرایط گلخانه (demای ۲۰-۲۵ درجه سانتیگراد و رطوبت نسبی ۹۰-۸۰٪) نگهداری شدند. برای حفظ رطوبت و جلوگیری از سله بستن سطح خاک، گلدان‌ها به صورت یک روز در میان و از طریق زیر گلدانی آبیاری شدند. بعد از سه هفته ریشه‌ها به ملایمت در زیر آب شسته شدند و شدت بیماری آنها با

1- Least significant difference (LSD)

2- SAS general linear model procedure (GLM)

## نقش آهن و روی در تولید سیدروفور

وجود آهن در محیط کشت باعث کاهش معنی داری در تولید سیدروفور شد به طوری که در غلظت های بالای ۵۰ میکرومول تولید سیدروفور به صفر رسید در حالی که افزایش غلظت آهن به صورت معنی داری باعث افزایش رشد باکتری می گردد (شکل ۱). مطالعات ملکولی مشخص کرده است که بیان ژن های تولید سیدروفور تحت تنظیم میزان آهن محیط است لذا افزودن آهن نیاز به تولید سیدروفور را در این باکتری مرتفع می سازد (۲۴). همان‌طور که در شکل دو نشان داده شده است عنصر روی بر خلاف آهن، به صورت معنی داری باعث افزایش تولید سیدروفور شد. حتی در حضور ۵۰ میکرومول آهن که بازدارنده تولید سیدروفور است تیمارهای حاوی غلظت های مختلف روی میزان سیدروفور بالایی تولید کردند و در عین حال تولید بیomas نیز در مقایسه با تیمارهای فاقد آهن بالاتر بود. با توجه به نتایج به دست آمده و گزارش صدیقی و همکاران (۲۱) می توان تا حدودی علت تاثیر عنصر روی در بالا بردن کارائی سودومonas های بیوکنترلی را به نقش تنظیمی ثابت آن در تولید سیدروفور نسبت داد. طبق گزارش روسپاچ و همکاران (۲۰) افزایش روی باعث افزایش بیان ژن های تولید سیدروفور در استرین های پزشکی *P. fluorescens* می شود. محیط کشت سوکسینات دارای تولید سیدروفور بالایی است، ولی پایین بودن میزان تولید بیomas آن در مقایسه با محیط های با منابع کربن تجاری مثل گلوكوز و سوکروز مانع آن می شد که این محیط برای تولید تجاری پیشنهاد شود. نتایج این آزمایش نشان می دهد که روی می تواند تا حدودی این مشکل را حل کند در عین حال که سایر کارایی های بیوکنترلی نیز در حضور این عنصر بهبود می یابد.

تیمارهای مورد نظر از رویه مقایسات گروهی مستقل استفاده شد.

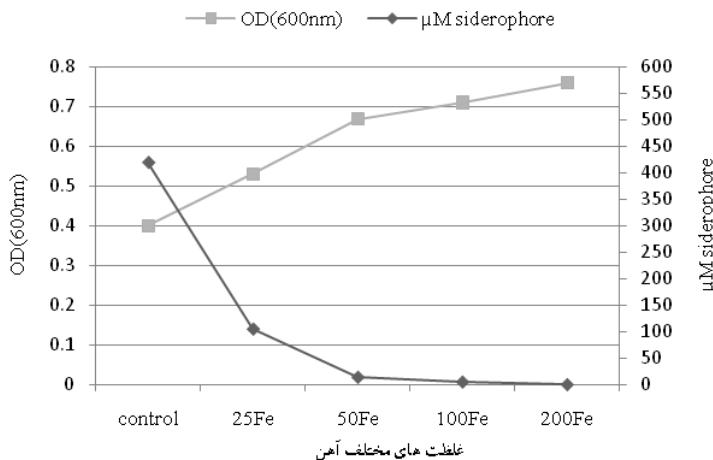
## نتایج و بحث

### تولید سیانید هیدروژن استرین ها در غلظت های مختلف آهن

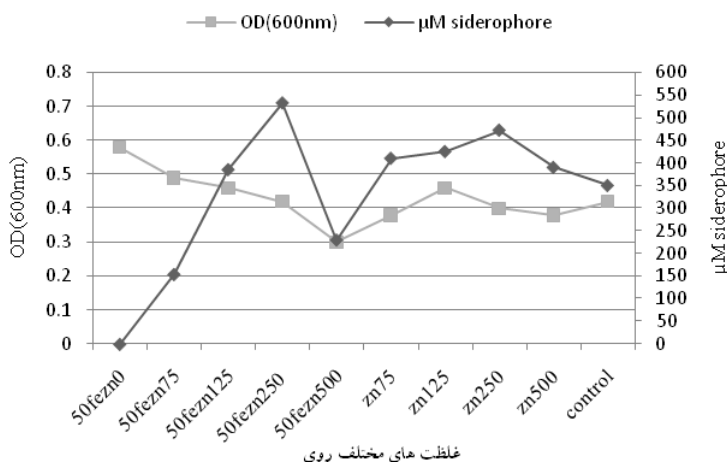
با توجه به اینکه یون آهن عامل مهمی در تنظیم تولید HCN می باشد غلظت های مختلف آهن به محیط کشت اضافه شد. استرین های خارجی مورد استفاده فاقد توانایی تولید سیانید هیدروژن بودند. اضافه کردن غلظت های مختلف آهن نیز باعث تحریک تولید این متابولیت نشد. در بین سایر استرین ها که از قابلیت بالائی در تولید سیانید هیدروژن برخوردار بودند که بیشترین مقدار مربوط به استرین UTPF5 بود. میزان تولید HCN در این استرین به شدت تحت تاثیر میزان آهن محیط بود به طوریکه با افزایش غلظت آهن میزان تغییر رنگ کاغذ صافی به وضوح قابل تمایز بود. در سایر استرین ها با اضافه کردن آهن میزان تولید بیشتر شد ولی اختلاف ایجاد شده نسبتاً ضعیف بود (جدول ۱). در استرین UTPF76 بالا رفتن غلظت آهن به جای ایجاد تغییر رنگ در کاغذ صافی به وضوح باعث تغییر رنگ کلونی باکتری شد. شدت تغییر رنگ از زرد کمرنگ تا قرمز مایل به قهوه ای رابطه مستقیمی با غلظت آهن داشت. این رنگ ممکن است مرتبط با تولید آنتی بیوتیک فنازین باشد (دکتر Bakker مکاتبات شخصی).

جدول ۱- اثر غلظت های مختلف آهن در تولید سیانید هیدروژن استرین های سودومonas

استرین باکتری	غلظت های آهن					
	M <sub>200μ</sub>	M <sub>100μ</sub>	M <sub>50μ</sub>	M <sub>25μ</sub>	شاهد	
	۴	۳	۲	۱	۱	UTPF5
	۲	۲	۲	۱	۱	UTPF61
	۴	۴	۴	۲	۳	UTPF76
	.	.	.	.	.	7NSK2
	.	.	.	.	.	MPFM1



شکل ۱- رشد و تولید سیدروفور توسط ایزوله UTPF5 در حضور غلظت‌های مختلف آهن



شکل ۲- رشد و تولید سیدروفور توسط ایزوله UTPF5 در حضور غلظت‌های مختلف روی با یا بدون ۵۰ میکرومول آهن

داشت و از لحاظ آماری با سایر استرین‌ها اختلاف معنی داری نشان داد. به دنبال آن UTPF61، UTPF5 و UTPF76 با تولید ۴۹۸/۸۲، ۴۸۷/۰۵ و ۲۳۴/۱۱ میکرومول پایوردین در گروههای بعدی قرار گرفتند. همان طور که انتظار می‌رفت موتانت MPFM1 قادر توانایی تولید پایوردین بود.

**اندازه گیری میزان تولید سیدروفور در استرین‌ها**  
در این روش به صورت اختصاصی، مقدار تولید سیدروفور نوع پایوردین قبل ارزیابی است. نتایج به دست آمده از میزان جذب مایع روئی در طول موج ۴۰۰ نانومتر با استفاده از ضریب مولی پایوردین خالص به میکرومول پایوردین تبدیل شد. از بین استرین‌های مورد آزمایش 7NSK2 با تولید ۶۲۵/۲۹ میکرومول پایوردین بیشترین مقدار تولید را

متabolیت در کنترل بیماری‌های گیاهی دست کم در این استرین است.

نتایج به دست آمده نشان داد که استرین‌های باکتریایی پاسخ مشابه‌ای به افرودن کلات‌های آهن و سولفات‌روی نشان ندادند. از بین استرین‌های مورد استفاده، بازدارندگی از بیماری در UTPF5 بسیار وابسته به تغییرات خاک بود. افرودن کلات کننده‌های آهن به خاک گلدان‌های حاوی این استرین به صورت بسیار معنی داری میزان کنترل بیماری Fe-Fe-EDTA باعث کاهش توان بیوکنترلی EDDHA می‌شد. این اختلاف فقط مربوط به استرین UTPF5 نبود و در مورد سایر استرین‌ها نیز این روند با نرخ کمتری قابل مشاهده بود. همان‌طور که نتایج کاربرد عناصر نشان داد غلظت‌های بالای آهن محیط باعث بازداری کامل از تولید سیدروفور در باکتری‌ها می‌شوند. کلات کننده‌های آهن نیز با فراهم آوردن آهن قابل جذب برای باکتری مانع تولید سیدروفور در آن می‌شوند یا تولید آن را به شدت کاهش می‌دهند (۱۵). قابل توجه است که افرودن آهن در فرم‌های غیر کلات به خاک‌ها مخصوصاً در خاک‌های آهکی ایران تاثیری زیادی در فراهم آوردن آهن برای گیاه و میکروارگانیسم‌های خاک ندارد. چراکه این آهن آزاد به سرعت هیدراته شده و به صورت هیدروکسیدهای آهن رسوب می‌کند، لذا قابل استفاده نیست (۳). در مورد کلات آهن Fe-EDTA نیز حالت مشابه ایجاد می‌شود زیرا که پایداری این کلات در خاک‌های ایران پایین است و به سرعت قسمت اعظمی از آهن خود را از دست داده و آن را با عناصر فلزی دیگر مثل مس و روی جایگزین می‌کند (۱۶). آهن جدا شده از کلات رسوب می‌کند و از دسترس موجودات خاک خارج می‌شود، در عوض کلات‌های مس و روی ایجاد شده قابل استفاده هستند. در مورد استرین UTPF61 اختلاف بین کلات‌ها کاملاً مشهود بود به

استرین UTPF76 که در روش‌های کیفی مثل CAS-آگار بیشترین تولید سیدروفور را دارا بود در این روش جزء باکتری‌های برتر قرار نگرفت. همان‌طور که قبل ذکر شد، روش اسپکتروفوتومتری به صورت اختصاصی فقط قادر به تعیین کمیت سیدروفور نوع پاییوردین است، چراکه سیدروفورهای مختلف طول موج‌های متفاوتی دارند. لذا می‌توان این چنین فرض کرد که استرین فوق الذکر علاوه بر پاییوردین قادر است سیدروفورهای دیگری را در حجم بالا تولید کند که عامل گسترش هاله نارنجی در محیط CAS-آگار می‌باشد.

درنتیجه از روی اختلافات موجود بین داده‌های روش‌های CAS-آگار و روش اسپکتروفوتومتری می‌توان به تولید و مقدار تولید سیدروفورهای غیر از پاییوردین در جدایه‌های سودوموناس‌های فلورستن پی برد.

#### اثر منابع آهن و روی در کاهش بیماری *R. solani* به واسطه استرین‌های باکتری

به علت توان تهاجمی بالای جدایه قارچی به کار رفته در این آزمایش اکثر گیاهچه‌های شاهد دچار مرگ گیاهچه قبل و بعد از بالا آمدن از خاک شدند. از نتایج جدول تجزیه واریانس و مقایسه میانگین‌ها می‌توان چنین استباط کرد که اغلب باکتری‌های مورد استفاده در این آزمایش به صورت معنی داری باعث کاهش شدت بیماری شدند. بیشترین بازدارندگی مربوط به استرین UTPF5 بود که شدت بیماری را تا ۷۰٪ کاهش داد. باکتری UTPF76 نیز کنترل رضایت بخشی را نشان داد. کمترین میزان بازدارندگی از بیماری MPFM1 مربوط به استرین موتابنت به در شکل چهار قابل مشاهده است این باکتری از لحاظ آماری تفاوت معنی داری با شاهد آلوده نشان نداده است. اختلاف معنی دار بین استرین 2NSK7 به عنوان استرین وحشی با موتابنت پاییوردین همین باکتری گواهی بر اهمیت نقش این

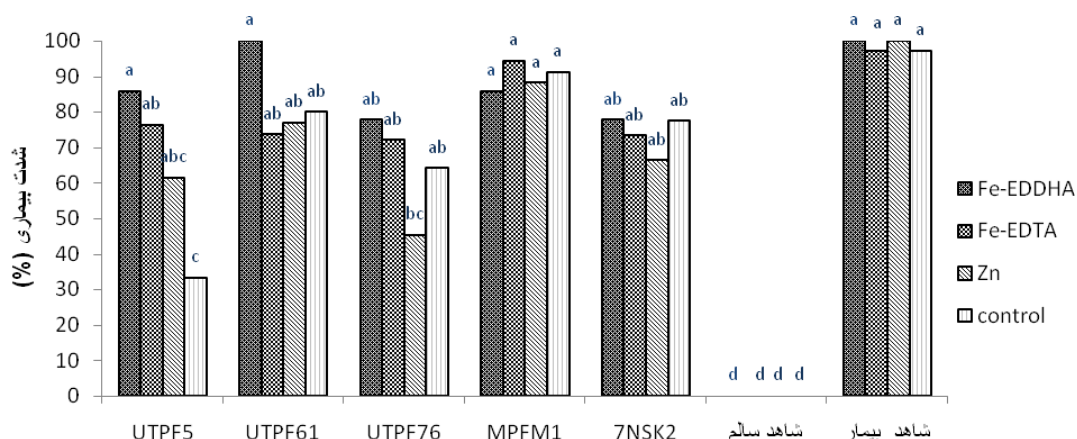
در آزمایش‌های توان بیوکنترل، تیمارها علاوه بر تاثیراتی که در کاهش بیماری داشتند رشد گیاه را نیز تحت تاثیر قرار دادند. در آزمایش قبلی مشخص شد که کلات آهن-Fe-EDDHA به صورت معنی داری باعث افزایش رشد و تولید کلروفیل در گیاه می‌شود. در آزمایش بیوکنترل نتایج بدین گونه بود که در استرین‌های که مکانیسم کنترل آنها به نحوی مرتبط با میزان آهن خاک و در پی آن تولید سیدروفور بود افزودن کلات آهن نه تنها باعث افزایش رشد نمی‌شد بلکه وزن بوته را نیز به شدت کاهش می‌داد. افزودن این کلات و در کل کلات‌های آهن باعث افزایش شدت بیماری شد، درنتیجه بافت‌های ریشه نکروز شده و کارایی خود در فعالیت‌های فیزیولوژیکی طبیعی را به صورت جزیی یا کامل از دست دادند. این ریشه‌ها قادر به تامین نیازهای گیاه نبودند و میزان محصول به شدت کاهش پیدا کرد. وزن بوته در تیمارهای دارای استرین MPFM1 به افزودن کلات‌های آهن پاسخ مثبت نشان داد. چراکه این استرین توان تولید پیوپوردين را ندارد و مکانیسم بیوکنترل آن وابسته به آهن نیست. همان‌طور که قبلاً ذکر شد روی باعث افزایش کارایی باکتری‌های آنتاگونیست مورد آزمایش می‌شود به غیر از استرین UTPF5 که کارایی آن کاهش پیدا کرد. نتایج این اثر در وزن بوته نیز مشهود بود. تمام تیمارها دارای اثر متقابل مثبتی با روی بودند به غیر از باکتری UTPF5. در این آزمایش روی بیشترین اثر مثبت را روی باکتری 7NSK2 داشت و میزان رشد گیاه را در مقایسه با تیمار بدون روی سه برابر افزایش داد. درمجموع داده‌های حاصل از تجزیه واریانس و مقایسه میانگین اثرات متقابل، تیمار UTPF5 بدون به کارگیری منابع آهن و روی به عنوان بهترین تیمار شناخته شد.

نتایج مقایسات گروهی مستقل (Orthogonal comparisons) نشان دادند که استرین MPFM1 به صورت بسیار معنی داری چه در کنترل بیماری و چه در افزایش رشد

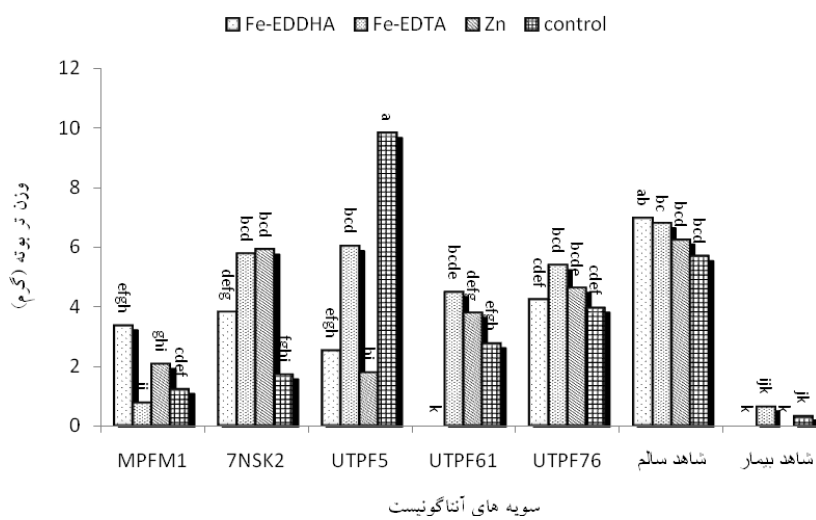
طوری که کلات آهن Fe-EDDHA باعث بازداری کامل از بیوکنترل باکتری می‌شد، اما کلات Fe-EDTA از لحاظ آماری هیچ تفاوتی با شاهد بدون کلات کنترل نشان نداد. لازم به ذکر است که کلات‌های آهن علاوه بر اثری که در فراهم آوردن آهن برای باکتری دارند روی سایر موجودات درگیر در این پاتوسیستم یعنی بیمارگر و میزبان نیز اثر می‌گذارند، لذا فراهم آوردن آهن برای آنها نیز ممکن است عامل مهمی در ایجاد این نتایج باشد.

همان‌طور که قبلاً ذکر شده است عنصر روی با افزایش دادن میزان تولید سیدروفور و بهبود پایداری باکتری در خاک می‌تواند اثر مثبتی را در بیوکنترل داشته باشد (۲۱). نتایج آزمایشات گلخانه‌ای نشان داد که روی باعث افزایش کارایی استرین‌ها در خاک می‌شوند هر چند این تغییرات در اغلب موارد معنی داری نمی‌شد. در بین استرین‌های مورد استفاده بیشترین اثر ناشی از افزودن سولفات روی در استرین UTPF76 مشاهده شد. در این تیمار شدت بیماری از ۶۵٪ در شاهد به ۴۵٪ کاهش یافت. با توجه به اثر مثبتی که این عنصر روی رشد گیاه دارد می‌توان کاربرد توام آن را با باکتری‌های آنتاگونیست توصیه کرد. توان بیوکنترل باکتری UTPF5 در این آزمایش به صورت منفی تحت تاثیر روی قرار گرفت، با افزودن سولفات روی میزان شدت بیماری به صورت معنی داری از ۳۳٪ به ۶۲٪ افزایش پیدا کرد. عنصر روی کوفاکتور تولید هورمون اکسین از تریپتوفان می‌باشد که در غلظت‌های بالا (بالاتر از یک میلی گرم در لیتر) باعث کاهش رشد مخصوصاً در ریشه می‌شود (۴). طبق تحقیقات انجام شده (داده‌ها منتشر نشده است) سویه UTPF5 دارای میزان تولید اکسین بالائی می‌باشد که در اثر افزودن روی این تولید افزایش یافته و ممکن است روی گیاه اثر منفی داشته باشد.

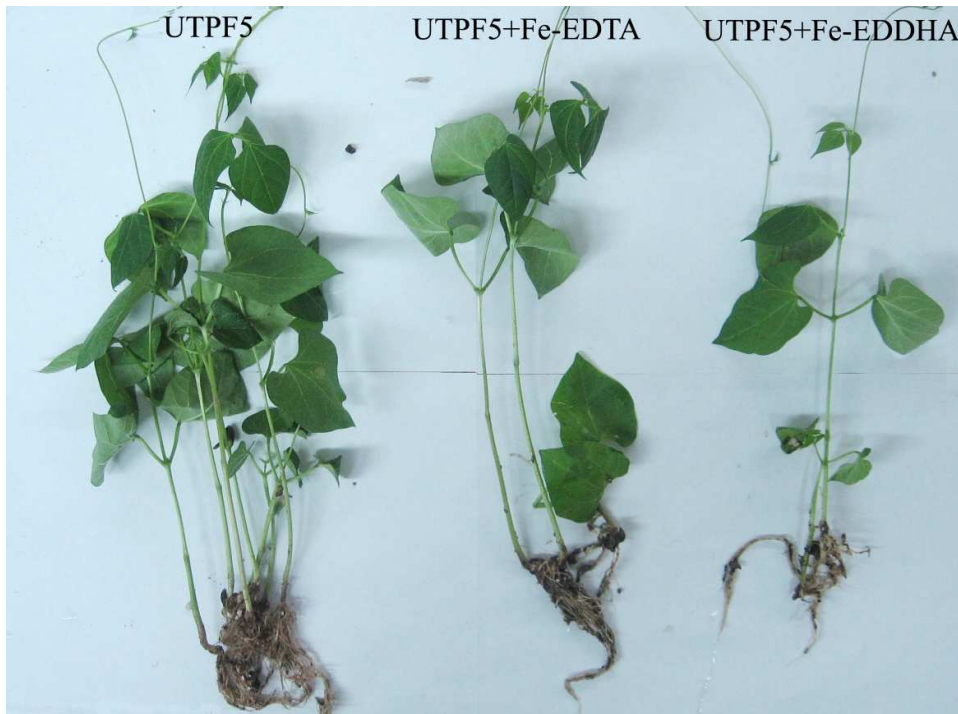
گیاه از استرین وحشی خود ۷NSK2 ضعیف تر عمل می‌کند. با توجه به اینکه موتابیون در این باکتری بر مبنای ترانسپوزون پنج و به صورت اختصاصی صورت گرفته لذا تنها تفاوت این دو استرین فقط مربوط به توانایی تولید



شکل ۴- اثر استرین‌های مختلف باکتری در حضور کلات کننده‌های آهن و سولفات‌روی، روی شدت بیماری مرگ گیاه‌چه لوبيا با عامل *Rhizoctonia solani* حروف روی ستون‌ها مربوط به مقایسه میانگین اثرهای متقابل در سطح  $0/05$  می‌باشد. میانگین‌های دارای حروف مشابه در سطح  $0/05$  اختلاف معنی داری با هم ندارند.



شکل ۵- اثر استرین‌های مختلف باکتری در حضور کلات کننده‌های آهن و سولفات‌روی، روی افزایش وزن تر بوته‌های آلووه شده با *Rhizoctonia solani* حروف روی ستون‌ها مربوط به مقایسه میانگین اثرهای متقابل در سطح  $0/05$  می‌باشد. میانگین‌های دارای حروف مشابه در سطح  $0/05$  اختلاف معنی داری با هم ندارند.



شکل ۶: اثر افزودن کلات کننده‌های آهن در کاهش کنترل بیماری به وسیله استرین UTPF5. هر گروه مربوط به تمام بوتهای زنده آن تیمار است

دکتر Peter A.H.M. Bakker به خاطر راهنمایی‌های فنی

### سپاسگزاری

تشکر می‌گردد.

از دکتر میر حسن رسولی صدقیانی عضو هیئت علمی

دانشگاه ارومیه برای تهیه استرین‌های مرجع، پروفسور Jean

Marie Meyer برای کمک در استخراج پایوردین و از

### منابع

- 1- رسولی صدقیانی، م.، خوازی، ک.، رحیمیان، ح.، ملکوتی، م.ج.، اسدی رحمانی، ه. ۱۳۸۵. ارزیابی توان سویه‌های بومی سودوموناس‌های فلورست ریزوسفر گندم برای تولید سیدروفور. علوم خاک و آب. ۲۰(۱): ۱۴۳-۱۳۵.
2. Alstrom, S. and Burns, R. G. 1989. Cyanide production by rhizobacteria as a possible mechanism of plant growth inhibition. Biol. Fertil. Soil 7: 232-238.
3. Banaei, M. H., Moameni, A., Baybordi, M., and Malakouti, M. J. 2005. The soils of Iran, new achievements in perception. Managements and use. Sana publications, Tehran. Iran.
4. Barazani, O.Z., Friedman, J. 1999. Is IAA the major root growth factor secreted from plant-growth-mediating bacteria? J. Chem. Ecol. 25: 2397-2406.
5. Budzikiewicz, H. 1997. Siderophores of fluorescent pseudomonads. Z. Naturforsch 52: 713-720.
6. Buysens, S., Heungens, K., Poppe, J., and Hofte, M. 1996. Involvement of pyochelin and pyoverdin in suppression of *Pythium*-induced damping-off of tomato by *Pseudomonas aeruginosa* 7NSK2. Appl. Environ. Microbiol. 62: 865-871.

7. Castaneda, G. C., Munoz, T. J. J., and Videau, J. R. P. 2005. A spectrophotometric method to determine the siderophore production by strains of fluorescent *Pseudomonas* in the presence of copper and iron. *Microchemical Journal* 81: 35– 40.
8. Crowley, D. 2006. Microbial Siderophores in the Plant Rhizosphere. Pp. 169–198, In L. L. Barton, and J. Abadía (Eds.). *Iron Nutrition in Plants and Rhizospheric Microorganisms*, Springer, Netherlands.
9. Duijff, B. J., Meijer, J. W., Bakker, P. A. H. M., and Schippers, B. 1993. Siderophore-mediated competition for iron and induced resistance in the suppression of Fusarium wilt of carnation by fluorescent *Pseudomonads* spp. *Neth. Plant. Pathol.* 99: 277–289.
10. Geels, F. P., Schmidt, E. D. L., and Schippers, B. 1985. The use of 8-hydroxyquinoline for the isolation and prequalification of plant growth-stimulating rhizosphere pseudomonads. *Biol. Fertil. Soil* 1: 167–173.
11. Hofte, M., Seong, K. Y., Jurkevitch, E., Verstraete, W. 1991. Pyoverdin production by the plant growth beneficial *Pseudomonas* strain 7NSK2: Ecological significance in soil. *Plant Soil* 130: 249–257.
12. Iavicoli, A., Boutet, E., Buchala, A., Metraux, J. P. 2003. Induced systemic resistance in *Arabidopsis thaliana* in response to root inoculation with *Pseudomonas fluorescens* CHA0. *Mol. Plant-Microbe Interact.* 16: 851–858.
13. Kim, D. S., Cook, R. J., and Weller, D. M. 1997. *Bacillus* sp. L324-92 for biological control of three root diseases of wheat grown with reduced tillage. *Phytopathology* 87: 551–558.
14. Kloepffer, J. W., Leong, J., Teintze, M., Schroth, M. N. 1980. *Pseudomonas* siderophores: a mechanism explaining disease-suppressive soils. *Current Microbiol.* 4: 317–320.
15. Lemanceau, P., Robin, A., Mazurier, S., and Vansuyt, G. 2006. Implication of Pyoverdines in the Interactions of Fluorescent *Pseudomonads* with Soil Microflora and Plant in the Rhizosphere. Pp. 165–192, In A. Varma, and S. Chincholkar (Ed.). *Microbial siderophore*. Springer-Verlag, Berlin.
16. Lindsay, W. L. 1979. Chemical equilibria in soils. Wiley, New York.
17. Maurhofer, M., Hase, C., Meuwly, P., Metraux, J. P., Défago, G. 1994. Induction of systemic resistance of tobacco to tobacco necrosis virus by the root-colonizing *Pseudomonas fluorescens* strain CHA0: influence of the *gacA* gene and of pyoverdine production. *Phytopathology* 84: 139–146.
18. Meyer, J. M., Abdallah, M. A. 1978. The fluorescent pigment of *Pseudomonas fluorescens*: biosynthesis, purification and physico-chemical properties. *J. Gen. Microbiol.* 107: 319–328.
19. Pal, K. K., Tilak, K. V. B. R., Saxena, A. K., Dey, R., and Singh, C. S. 2001. Suppression of maize root diseases caused by *Macrophomina phaseolina*, *Fusarium moniliforme* and *Fusarium graminearum* by plant growth promoting rhizobacteria. *Microbiol. Res.* 156: 209–223.
20. Rossbach, S., Wilson, T. L., Kukuk, M. L., Carte, H. A. 2000. Elevated zinc induces siderophore biosynthesis genes and a zntA-like gene in *Pseudomonas fluorescens*. *FEMS Microbiol. Lett.* 191: 61–70.
21. Siddiqui, I. A., Shaukat, S. S., Hamid, M. 2002. Role of zinc in rhizobacteria-mediated suppression of root-infecting fungi and root-knot nematode. *J. Phytopathol.* 150: 569–575.
22. Stintzi, A., Evans, K., Meyer, J. M., Poole, K. 1998. Quorum sensing and siderophore biosynthesis in *Pseudomonas aeruginosa*: lasR/lasI mutants exhibit reduced pyoverdine synthesis. *FEMS Microbiol. Lett.* 166: 341–345.
23. Vansuyt, G., Robin, A., Briat, J. F., Curie, C., and Lemanceau, P. 2007. Iron Acquisition from Fe-Pyoverdine by *Arabidopsis thaliana*. *Mol. Plant-Microbe Interact.* 20: 441–447.
24. Visca, P., Imperi, F., and Lamont, I. L. 2007. Pyoverdine siderophores: from biogenesis to biosignificance. *Trends Microbiol.* 15: 22–30.
25. Weller, D. M., Cook, R. J. 1983. Suppression of Take-All of Wheat by Seed Treatments with Fluorescent *Pseudomonads*. *Phytopathology* 78: 463–469.

## Competition for Iron Uptake by Fluorescent Pseudomonads to Control of *Rhizoctonia Solani* Kuhn Causing Agent of Bean Damping-Off Disease

R. Sharifi\* - M.Ahmadzadeh – A.Sharifi Tehrani – V.Fallahzadeh<sup>1</sup>

### Abstract

Fluorescens pseudomonads can suppress soil-borne plant pathogens by employing several mechanisms such as competition for iron by means of siderophores. Three indigenous strains *Pseudomonas fluorescens* (UTPF5, UTPF61 and UTPF76), *Pseudomonas aeruginosa* 7NSK2 and its pyoverdin mutant, MPFM1, were used for investigation the effect of iron competition on bean damping-off suppression. The rates of siderophore produced by strains were determined quantitatively. Results demonstrated that 7NSK2 with 625.29 µM had the most ability of pyoverdine production. Study of the role of different iron and zinc concentration on siderophore and HCN production exhibited that iron increased HCN and decreased siderophore production significantly. Appling of iron chelates and purified pyoverdine indicated that susceptibility to iron competition is correlated to type of chelates and fungi species. *Pythium aphanidermatum* and *R. solani* exhibited the most and the lowest susceptibility, respectively. Effects of iron chelates and zinc sulphate on biocontrol activity of strains were assessed in greenhouse condition. By providing of iron and subsequently decrease of iron competition, chelates reduced biocontrol activity especially in the case of UTPF5. This strain suppressed disease and increased plant growth in absence of iron chelates. Pyoverdine mutant, MPFM1, showed moderate biocontrol activity in compartion with wild type.

**Keywords:** Bean, Fluorescent Pseudomonads, *Rhizoctonia solani*, Siderophore

\* - Corresponding author Email: rsharifi@ut.ac.ir

1- Contribution from Collrge of Agriculture University of Tehran