

دانش گیاه‌پزشکی ایران

دوره ۴۶، شماره ۱، بهار و تابستان ۱۳۹۴ (ص ۷۸-۶۹)

اثرات عصاره اکدایستروئیدی گیاه *Silene aucheriana* و هالوفنوزادی در کنترل موریانه *Reticulitermes sp.* (Isoptera: Rhinotermitidae)

آرزو شاهینی^۱، بهزاد حبیب‌پور^{۲*}، سعید محرومی‌پور^۳ و مینا کوه جانی گرجی^۴

۱. دانشجوی کارشناسی ارشد حشره‌شناسی کشاورزی، گروه گیاه‌پزشکی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه شهید چمران اهواز

۲. دانشیار گروه گیاه‌پزشکی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه شهید چمران اهواز

۳. دانشیار گروه حشره‌شناسی کشاورزی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس

۴. دانشجوی دکتری حشره‌شناسی، دانشکده کشاورزی، گروه حشره‌شناسی کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۳/۹/۵ – تاریخ تصویب: ۱۳۹۴/۳/۲۶)

چکیده

امروزه ترکیبات اکدایستروئیدی، از جمله فیتواکدایستروئیدها و آنالوگ‌های اکدایسون، به دلیل توانایی کنترل آفات مورد توجه قرار گرفته‌اند. آگونیست‌های هورمون پوست‌اندازی با اختلال در پوست‌اندازی باعث مرگ زودرس آفت می‌شوند و برای موجودات غیرهدف، ایمن‌اند. هدف از این مطالعه بررسی اثرهای ترکیبات اکدایستروئیدی موجود در گیاه سیلن ایرانی *Silene aucheriana* در مقایسه با آفت‌کش هالوفنوزادی^۵ روی موریانه *Reticulitermes sp.* و محاسبه مقادیر LT₅₀ و LT₉₀ ترکیبات آفت‌کش هالوفنوزادی^۵ روی موریانه *Reticulitermes sp.* در قالب آزمون‌های انتخابی و غیرانتخابی است. تجزیه و ذکر شده روی موریانه *Reticulitermes sp.* در غلظت‌های ۱۰۰۰، ۲۵۰۰، ۵۰۰۰ و ۱۰۰۰۰ بجای ام هالوفنوزادی یافت. درصد مرگ‌ومیر محاسبه شده در غلظت‌های ۱۰۰۰، ۲۵۰۰، ۵۰۰۰ و ۱۰۰۰۰ بجای ام هالوفنوزادی در آزمون انتخابی به ترتیب ۵۴، ۶۰، ۷۶ و ۸۰ درصد و برای عصاره گیاه *S. aucheriana* در غلظت‌های ۵، ۱۰، ۲۰ و ۴۰ درصد به ترتیب ۵۸، ۶۸، ۷۵ و ۸۹ درصد بود. این ترکیبات (هالوفنوزادی و عصاره سیلن) سبب ایجاد بدشکلی و اختلال در پوست‌اندازی در موریانه *Reticulitermes sp.* شد. نتایج نشان داد که این ترکیبات (هالوفنوزادی و عصاره سیلن) می‌توانند راه حل مناسبی برای کنترل موریانه *Reticulitermes sp.* باشند. بنابراین برای کنترل موریانه‌ها لازم است مطالعات جامعی روی ترکیبات اکدایستروئیدی انجام گیرد.

واژه‌های کلیدی: آنالوگ اکدایسون، ترکیبات اکدایستروئیدی، فیتواکدایستروئید، *Reticulitermes* sp.

رابطه اختصاصی با آفت در سالیان اخیر به خود معطوف داشته‌اند (Pedigo, 2002). این ترکیبات هم به صورت سنتتیک و هم به صورت طبیعی در تعدادی از گیاهان وجود دارند و با تقلید از هورمون پوست‌اندازی ۲۰-هیدروکسی اکدایسون (Rao *et al.*, 1993) باعث پوست‌اندازی نایهنجام و ناقص و سبب از دست‌رفتن همولمف و مرگ زودهنگام حشره می‌شود (Dhadialla *et al.*, 1998; Dinan, 1998).

مقدمه

با توجه به اثرهای سوء آفت‌کش‌ها بر موجودات غیرهدف و بقایای آنها در محیط زیست، استفاده از ترکیبات کم خطر با اثر اختصاصی ضروری به نظر می‌رسد (Rao *et al.*, 1993). در این میان ترکیبات تنظیم‌کننده رشد حشرات توجه زیادی را برای کنترل آفات به دلیل ایجاد نکردن آثار سوء زیست‌محیطی و

چهارمحال وبختیاری (۱۱۰۳۹۴)، ۱۲۷ ۳۲۰ شمال، ۲۸/۶ ۱۸° ۵۱° شرق) شامل طبقات مختلف موریانه، از طریق تله‌های تعبیه شده در خاک باغ، متشکل از رول‌های دستمال کاغذی انجام گرفت. پس از نمونه‌برداری، موریانه‌ها به کمک قلم مو جداسازی و درون ظروف محتوی کاغذهای صافی مطروب برای تغذیه، قرار داده شدند. این ظروف به منظور رفع استرس از موریانه‌ها در انکوباتور تاریک در دمای 28 ± 2 درجه سلسیوس و رطوبت نسبی 80 ± 5 درصد نگهداری شدند. در انجام آزمون‌ها از موریانه‌های کارگر و تعدادی پوره بالدار استفاده شد. موریانه‌های بالغ کارگر و پوره‌های بالدار از طریق خصوصیات ظاهری تفکیک و انتخاب شدند. شناسایی موریانه‌ها توسط فرد متخصص موریانه‌شناس (نویسنده مسئول مقاله) و بهره‌گیری از منابع علمی شامل کلیدهای شناسایی انجام گرفت.

ترکیبات به کار رفته

ترکیبات عبارتند از: هالوفنوزاید (سوسپانسیون ۲۳٪)، تهیه شده در دانشگاه گنت کشور بلژیک) که از گروه ترکیبات آگونیست اکدایسون است (از آب به عنوان حلal استفاده شد؛ عصاره استخراج شده از گیاه *S. aucheriana* (از متابول به عنوان حلal استفاده شد). برای عصاره‌گیری اکدایستروئید از کارتريج Macherey Chromabond C18 متعلق به شرکت Chromabond (Kohjani-Gorji *et al.*, 2014) استفاده شد (Nagel Nagel آزمایش، غلظت‌های تحت نظر بر حسب پی‌پی‌ام (وزنی/ حجمی) و درصد (حجمی/ حجمی) تهیه شدند. غلظت‌های به کار گرفته شده، هالوفنوزاید شامل ۱۰۰۰، ۲۵۰۰، ۵۰۰۰ و ۱۰۰۰۱ پی‌پی‌ام بود و عصاره استخراج شده از گیاه *S. aucheriana* شامل ۲، ۵، ۲۰ و ۴۰ درصد که به سهیله رقیق‌سازی نوبتی با حلal پایه به دست آمد. برای تهیه غلظت‌ها ابتدا آزمون‌های مقدماتی انجام گرفت، سپس حدود غلظتی مناسب انتخاب شد.

استخراج عصاره

۵۰ گرم از قسمت هوایی گیاه *S. aucheriana* متعلق به تیره Caryophyllaceae در هوای اتاق خشک شد و

۲۰۰۱). ترکیبات سنتیک شباهدایسونی اولین بار در سال ۱۹۸۳ توسط شرکت Rohm and Haas ساخته شد. هالوفنوزاید از جمله ترکیبات آگونیست اکدایسون است که تسريع‌کننده تغییر جلد محسوب می‌شود و سمیت بالایی برای بال‌پولکداران آفت دارد. اکدایستروئیدهای گیاهی نیز پتانسیلی بالا برای حفاظت از محصولات کشاورزی در برابر حشرات آفت دارند (Lafont, 1997). این ترکیبات برای انسان و دیگر پستانداران کم خطرند و احتمال بروز مقاومت آفات در برابر این سوموم بسیار کم است، به این دلیل که ترکیبات اکدایستروئیدی مشابه هورمون حشرات است و حشرات نسبت به هورمون‌های خود مقاوم نمی‌گردند (Dinan, 1995; Slama & Lafont, 1995) سالیانه میلیون‌ها دلار صرف کنترل موریانه‌ها در سراسر جهان می‌شود که هشتاد درصد از این هزینه‌ها مربوط به خسارت واردشده توسط موریانه‌های زیرزمینی و هزینه‌های ناشی از کنترل آن است، پژوهش‌های اندکی درباره خواص حشره‌کشی ترکیبات اکدایستروئیدی بر موریانه‌ها انجام گرفته است. در این پژوهش گونه *Silene aucheriana* Boiss هالوفنوزاید برای بررسی اثرات آنها بر موریانه *Reticulitermes* sp. به کار گرفته شدند. موریانه تحت بررسی در این تحقیق اجتماعات خود را درون درختان زنده مستقر می‌کند و باعث مرگ گیاهانی مانند درختان مو در شهرکرد (ایران) می‌شود. با توجه به خسارتی که موریانه *Reticulitermes* sp. ایجاد می‌کند و نیز مقاومت این گونه از آفات به سوموم شیمیایی، هدف از این مطالعه بررسی نقش ترکیبات اکدایستروئیدی گیاهی در راستای کنترل آفات و مقایسه با ترکیب قوی سنتیک آگونیست اکدایسون (هالوفنوزاید) و بررسی امکان استفاده از مواد سمی کند اثر برای کنترل موریانه‌های زیرزمینی بود. استفاده از این ترکیبات می‌تواند یکی از استراتژی‌های مهم و قابل اتکا در مدیریت تلفیقی موریانه‌ها محسوب شود.

مواد و روش‌ها

جمع‌آوری و نگهداری موریانه‌ها
جمع‌آوری نمونه‌ها از شهر فرخشهر واقع در استان

شناساگر UV تزریق و جذب در ۲۵۴ نانومتر خوانده شد.

روش اجرای آزمون‌های انتخابی و غیرانتخابی آزمون غیرانتخابی
هدف از این آزمایش بررسی تأثیر ترکیبات اکدایستروئیدی روی موریانه در شرایطی بود که مجبور به تغذیه از کاغذ صافی تیمارشده باشد. ابتدا درون هر پتربی دیش پلاستیکی با قطر ۹ سانتی‌متر، کاغذ واتمن ۱ قرار گرفت و هر کاغذ به یک میلی‌لیتر از غلظت‌های ترکیبات مورد نظر بهصورت یکنواخت آغشته گردید و بهمدت ۲ ساعت در دمای اتاق قرار گرفت تا حلal تبخیر شد. کاغذ صافی پس از خشک شدن و وزن کردن، با ۱ میلی‌لیتر آب مقطر مرطوب شدن. سپس ۵۰ شاهد تنها با آب مقطر مرطوب شدن. میزان موریانه کارگر و ۲۰ پوره بالدار در هر پتربی دیش قرار گرفت. واحدهای آزمایشی به انکوباتور تاریک در دمای ۲۸±۲ درجه سلسیوس و رطوبت نسبی ۸۰±۵ درصد منتقل شدند. میزان مرگ‌ومیر هر ۲۴ ساعت یکبار بهمدت ۳ هفته ثبت شد (موریانه‌هایی که با تحریک کردن حرکت نداشتند، به عنوان مرده ثبت شدند). در پایان دوره آزمایش، با وزن کردن مجدد کاغذ صافی، میزان تغذیه موریانه‌ها از کاغذ تیمارشده با نمونه‌های شاهد مقایسه شد. برای هر کدام از ترکیبات ۴ تکرار در نظر گرفته شد.

آزمون انتخابی

هدف از این آزمایش تعیین تمایل موریانه به تغذیه از کاغذ آغشته به ترکیبات اکدایستروئیدی تحت نظر در غلظت‌های معین بود. در این آزمون کاغذ صافی واتمن ۱ به دو نیم تقسیم شد؛ بهطوری که وقتی کاغذها درون هر یک از ظروف پتربی دیش به قطر ۹ سانتی‌متر قرار داده شد، بین دو نیمه از کاغذ صافی فاصله ۱/۵ سانتی‌متری ایجاد گردید. یک نیمه از کاغذ به ۰/۵ میلی‌لیتر از ترکیبات تحت نظر بهصورت یکنواخت آغشته شد و بهمدت ۲ ساعت در دمای اتاق قرار گرفت تا حلal تبخیر شد. کاغذ صافی پس از خشک شدن و وزن شدن، با ۱ میلی‌لیتر آب مقطر مرطوب گردید و

با آسیاب بهصورت پودر درآمد و به آن ۲۵۰ میلی‌لیتر متانول ۷۰ درصد اضافه شد. سپس بهمدت ۳ ساعت در دمای ۵۵ درجه سلسیوس درون حمام اولتراسونیک مدل 510 Power Sonic (ساخت کشور کره) قرار گرفت. پس از سرد شدن، عصاره متانولی به شیشه‌ای درپوش‌دار منتقل و شیشه در یخچال نگهداری شد. به رسوب بهدست‌آمده دو بار دیگر ۲۵۰ میلی‌لیتر متانول ۷۰ درصد اضافه گردید و هر بار ۳ ساعت در دمای ۵۵ درجه سلسیوس قرار گرفت. عصاره متانولی حاصل به شیشه قبلی منتقل شد. حلال عصاره بهدست‌آمده توسط دستگاه تقطیر در خلا در دمای ۵۰ درجه سلسیوس و دور متوسط تبخیر گردید. عصاره تغییظشده حدود ۵ میلی‌لیتر و وزن تقریبی آن ۱۰ گرم بود. برای جداسازی اکدایستروئیدها از کارتريج Macherey Nagel استفاده شد. ۱/۵ میلی‌لیتر از عصاره غلیظشده فالکون ریخته شد و سانتریفیوژ گردید. پس از برداشتن مایع رویی این کار سه بار تکرار شد. پس از فعل کردن کارتريج، مایع رویی حاصل از مراحل قبل از کارتريج عبور داده شد و سپس ۵ میلی‌لیتر متانول با درصدهای ۲۵، ۶۰ و ۱۰۰ درصد از کارتريج عبور داده شد. مایع بهدست‌آمده از محلول متانولی ۶۰ درصد حاوی بیشترین میزان فیتواکدایستروئید است.

تجزیه و شناسایی اکدایستروئیدها با کمک دستگاه HPLC/MS انجام گرفت. دستگاه مجهز به پمپ پیستونی و دتکتور Mass بود. ستون فاز معکوس Diasorb C16/T و اندازه ذرات ۵ میکرومتر است. حلال‌ها شامل آب، استونیتریل و تتراهیدروفوران به نسبت (۱۰۰:۱۶:۴) با سرعت ۰/۷ میلی‌لیتر در دقیقه است. محلول‌هایی با غلظت متفاوت از ۲۰-۵۰-هیدروکسی اکدایسون خالص، برای کالیبراسیون دستگاه استفاده می‌گردد (دینان و همکاران، ۲۰۰۱). برای شناسایی فیتواکدایستروئیدها، عصاره تهیه شده از گیاه *S. aucheriana* (Column Zorbax- HPLC به دستگاه *aucheriana* SIL (5 μ m) 250 mm long, 4.6 mm i.d) فاز متحرک: دی کلرومتان- ایزوپروپانول- آب (۳:۴۰)، سرعت ۱ میلی‌لیتر در دقیقه مجهز به

نتایج و بحث

آزمون تغذیه‌ای غیرانتخابی عصاره *S. aucheriana* روی موریانه *Reticulitermes* sp.

بر اساس نتایج، مقایسه میزان تغذیه از کاغذ صافی تفاوت معناداری میان میزان تغذیه موریانه‌ها در اثر غلظت‌های مختلف عصاره سیلن نشان داد. به طوری که با افزایش غلظت، تغذیه کاهش یافت ($P < 0.0001$, $df = 4$, $F = 10/49$) (شکل ۱-الف). میزان مرگ‌ومیر با افزایش غلظت عصاره افزایش یافت. مقایسه میانگین مرگ‌ومیر موریانه‌ها بین غلظت‌ها تفاوت معناداری را در سطح سطح آطمیان آماری ۹۵ درصد نشان داد ($P < 0.0001$, $df = 4$, $F = 237/2$) (شکل ۱-ب). با محاسبه مقادیر LT_{50} و LT_{90} بر اساس آنالیز پربویت مشخص شد که با افزایش غلظت، زمان کشندگی کاهش یافته است. کمترین میزان LT_{50} و LT_{90} در بالاترین غلظت به کاررفته یعنی ۴۰ درصد به دست آمد. این مقادیر به ترتیب ۴ و ۱ روز بود. روند شیب بیانگر افزایش سرعت تلفات با افزایش غلظت است (جدول ۱). اثرات مخرب عصاره روی موریانه‌ها در بیشتر غلظت‌ها مشاهده شد (شکل ۲-الف).

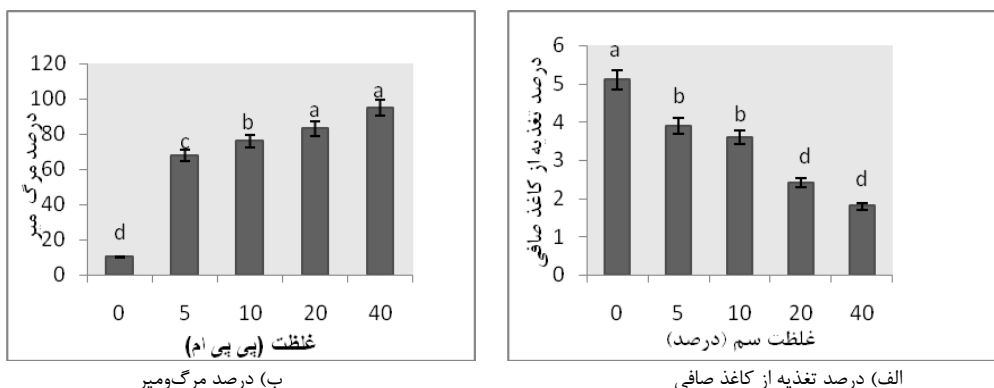
نمونه‌های شاهد تنها با آب مقطر مرتبط شدند. سپس ۵۰ موریانه کارگر و ۲۰ پوره بالدار در هر پتری دیش قرار گرفت. واحدهای آزمایشی به انکوباتور تاریک در دمای $28 \pm 2^\circ$ سلسیوس و رطوبت نسبی 80 ± 5 درصد منتقل شدند. میزان مرگ‌ومیر هر ۲۴ ساعت یکبار به مدت ۳ هفته ثبت شد (موریانه‌هایی که با تحریک کردن حرکت نداشتند، به عنوان مرده ثبت شدند). در پایان آزمایش با وزن کردن مجدد هر کاغذ صافی میزان تغذیه موریانه‌ها از کاغذ تیمارشده با نمونه‌های آزمایش با شاهد مقایسه شد. برای هر کدام از ترکیبات ۴ تکرار در نظر گرفته شد.

تجزیه داده‌ها

برای آنالیز واریانس (ANOVA) از نرم‌افزار SAS 9.1 (ANOVA) از نرم‌افزار LSD در سطح آطمیان آماری ۹۵ درصد برای مقایسه میانگین‌ها استفاده شد و نمودارهای مرتبط با استفاده از نرم‌افزار EXCEL 2007 رسم گردید. آنالیز پربویت با استفاده از نرم‌افزار SAS ۹.1 برای تخمین مقادیر LT_{50} و LT_{90} انجام گرفت.

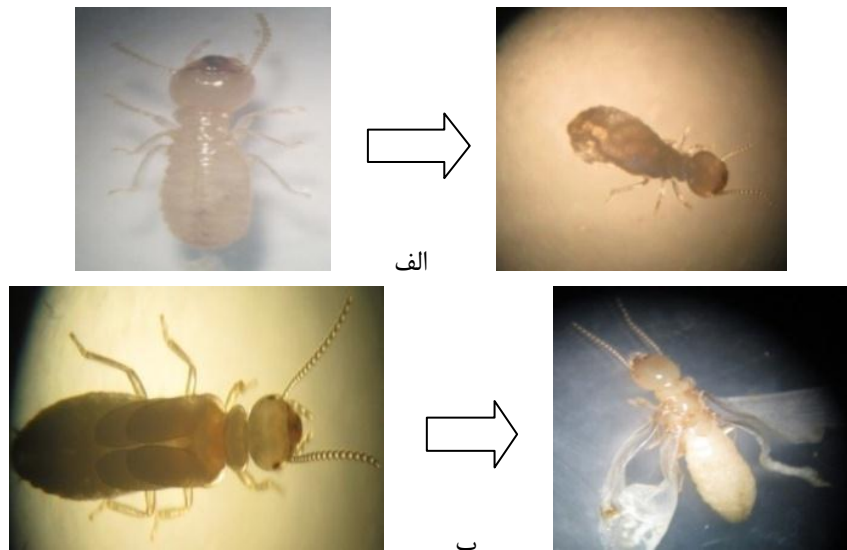
جدول ۱. تجزیه پربویت زمان کشندگی در اثر غلظت‌های مختلف عصاره اکدایستروئیدی *S. aucheriana* در شرایط تغذیه غیرانتخابی در جمعیت آزمایشگاهی موریانه *Reticulitermes* sp.

P -value	χ^2	خطای استاندارد \pm شیب	حدود آطمیان LT_{90} (روز)	حدود آطمیان LT_{50} (روز)	df	تعداد	غلظت (درصد)
۰/۵۳۳	۲۱/۱	۱/۸۰ \pm ۰/۰۷۲	۴۸/۱ (۴۲/۴-۵۵/۷)	۹/۳ (۸/۹-۹/۸)	۴	۲۰۰	۵
۰/۴۲۶	۱۶/۳	۱/۸۷ \pm ۰/۰۷۱	۳۹/۱ (۳۵/۱-۴۴/۳)	۸/۱ (۷/۷-۸/۵)	۴	۲۰۰	۱۰
۰/۳۲۳	۲۶/۷	۲/۴۱ \pm ۰/۰۷۴	۱۴/۸ (۱۳/۹-۱۵/۷)	۴/۳ (۴/۱-۴/۶)	۴	۲۰۰	۲۰
۰/۳۲۱	۲۱/۷	۲/۵۲ \pm ۰/۰۷۶	۱۳/۱ (۱۲/۴-۱۳/۹)	۴ (۳/۸-۴/۳)	۴	۲۰۰	۴۰



شکل ۱. پاسخ‌های موریانه *Reticulitermes* sp. در شرایط تغذیه غیرانتخابی از کاغذ صافی آغشته به سیلن پس از ۳ هفته *

* میانگین‌هایی که حداقل یک حرف مشترک دارند، با استفاده از آزمون LSD در سطح ۵ درصد اختلاف معنادار ندارند.



شکل ۲. ناهنجاری‌های رشدی ایجادشده ناشی از تأثیر ترکیبات اکدایستروئیدی در موریانه *Reticulitermes* sp.

الف) ابلق شدن بدن موریانه بعد از کاربرد عصاره سیلن

ب) پیچیدگی بال در موریانه بال دار پس از پوست‌اندازی در اثر کاربرد هالوفنوزاید روی پوره بال دار

-۳ افزایش یافت ($P<0.0001$, $F=75/26$, $df=4$) (شکل ۳-۱). مقادیر LT_{50} و LT_{90} محاسبه و مشخص شد که با افزایش غلظت، زمان کشنندگی کاهش یافته است. کمترین میزان LT_{50} و LT_{90} در بالاترین غلظت به کاررفته یعنی ۴۰ درصد به دست آمد. این مقادیر به ترتیب $5/2$ و $18/4$ روز بود. مقادیر شیب نشان داد که با افزایش غلظت، سرعت تأثیر سم افزایش یافت (جدول ۲). اثرات مخرب عصاره روی موریانه‌ها در بیشتر غلظت‌ها مشاهده شد (شکل ۲-الف).

آزمون تغذیه‌ای انتخابی عصاره *S. aucheriana* روی موریانه *Reticulitermes* sp.

مقایسه میزان تغذیه از کاغذ صافی تفاوت معناداری میان میزان تغذیه موریانه‌ها در اثر غلظت‌های مختلف عصاره نشان داد. با افزایش غلظت عصاره، تغذیه کاهش یافته است ($P<0.0001$, $F=164/5$, $df=4$) (شکل ۳-الف). میزان مرگ‌ومیر با افزایش غلظت عصاره افزایش یافت. مقایسه میانگین مرگ‌ومیر موریانه‌ها بین غلظت‌ها تفاوت معناداری را نشان داد. با افزایش غلظت، مرگ‌ومیر نیز

جدول ۲. تجزیه پربویت زمان کشنندگی در اثر غلظت‌های مختلف عصاره اکدایستروئیدی *S. aucheriana* در شرایط تغذیه انتخابی *Reticulitermes* sp. در جمعیت آزمایشگاهی موریانه

P -value	χ^2	خطای استاندارددشیب	حدود اطمینان LT ₉₀ (%)	حدود اطمینان LT ₅₀ (%)	df	تعداد	غلظت (درصد)
۰/۴۳۵	۱۰/۳	۱/۴۸±۰/۰۷۰	۹۸/۸ (۸۰/۶-۱۲۶/۲)	۱۳/۶ (۱۲/۷-۱۴/۶)	۴	۲۰۰	۵
۰/۵۲۴	۱۱/۲	۱/۶۷±۰/۰۷۲	۶۷/۹ (۵۸-۸۱/۸)	۱۱/۶ (۱۱-۱۲/۳)	۴	۲۰۰	۱۰
۰/۴۶۲	۲۶/۴	۱/۷۰±۰/۰۷۰	۵۸/۷ (۵۰/۸-۶۹/۴)	۱۰/۴ (۹/۸-۱۱)	۴	۲۰۰	۲۰
۰/۳۲۶	۳۱	۲/۳۵±۰/۰۹۵	۱۸/۴ (۱۶/۹-۲۰/۲)	۵/۲ (۴/۸-۵/۶)	۴	۲۰۰	۴۰

نشان داد. با افزایش غلظت هالوفنوزاید، تغذیه کاهش یافت ($P<0.0001$, $F=128/6$, $df=4$) (شکل ۴-الف).

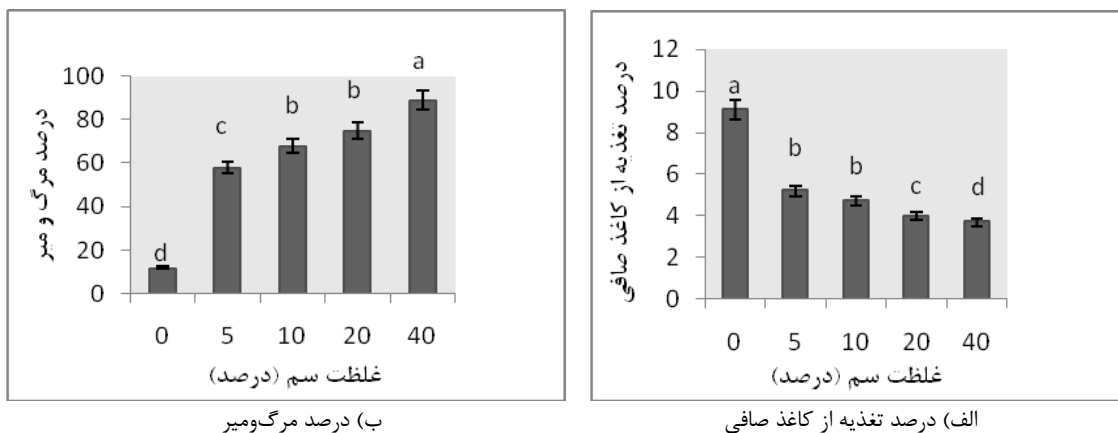
میزان مرگ‌ومیر با افزایش غلظت هالوفنوزاید افزایش یافت. مقایسه میانگین مرگ‌ومیر موریانه‌ها بین

آزمون تغذیه‌ای غیرانتخابی هالوفنوزاید روی موریانه *Reticulitermes* sp.

مقایسه میزان تغذیه از کاغذ صافی تفاوت معناداری میان میزان تغذیه موریانه‌ها در اثر غلظت‌های مختلف

به کاررفته یعنی ۱۰۰۰ پی‌پی‌ام بهدست آمد. این مقادیر به ترتیب $\frac{3}{4}$ و $\frac{9}{8}$ روز بود. روند شیب بیانگر افزایش سرعت تلفات با افزایش غلظت است (جدول ۳). اثرات مخرب هالوفنوزاید روی موریانه‌ها در بیشتر غلظت‌ها مشاهده شد (شکل ۲-ب).

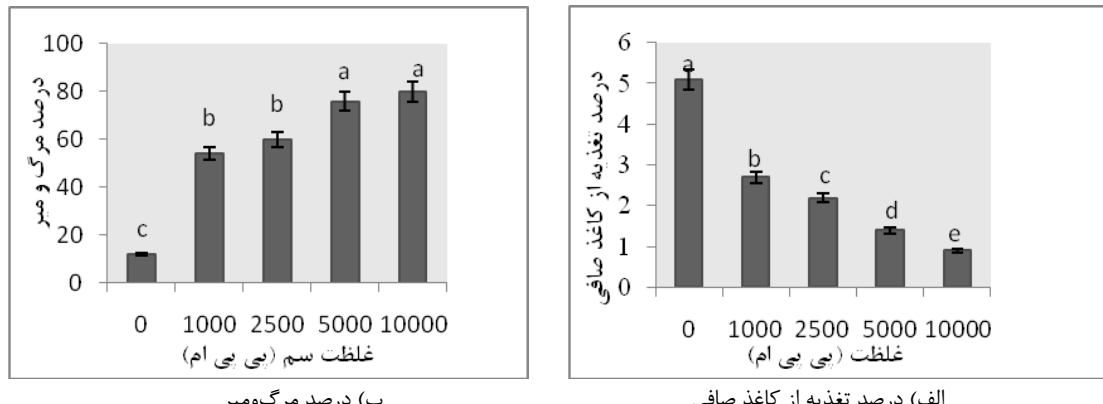
غلظت‌ها تفاوت معناداری نشان داد ($P < 0.0001$) ($F = 346.7$ ، $df = 4$) (شکل ۴-ب). با محاسبه مقادیر LT_{90} و LT_{50} بر اساس آنالیز پربویت مشخص شد که با افزایش غلظت، زمان کشنندگی کاهش یافت. کمترین میزان LT_{50} و LT_{90} در بالاترین غلظت



شکل ۳. پاسخ‌های موریانه *Reticulitermes* sp. در شرایط تغذیه انتخابی از کاغذ صافی آغشته به عصاره سیلن پس از ۳ هفته *میانگین‌هایی که حداقل یک حرف مشترک دارند با استفاده از آزمون LSD در سطح ۵٪ درصد اختلاف معنادار ندارند.

جدول ۳. تجزیه پربویت زمان کشنندگی در اثر غلظت‌های مختلف هالوفنوزاید در شرایط تغذیه غیرانتخابی در جمعیت آزمایشگاهی موریانه *Reticulitermes* sp.

P-value	χ^2	خطای استاندارد \pm شیب	حدود اطمینان LT ₉₀ (روز)	حدود اطمینان LT ₅₀ (روز)	تعداد df	غلظت (پی‌پی‌ام)
۰/۴۵۲	۲۲/۱	۱/۹۸ \pm ۰/۰۷۲	۳۳/۷ (۳۰/۵-۳۷/۶)	۷/۶ (۷/۲-۸)	۴	۲۰۰
۰/۴۶۲	۱۸/۱	۲/۲۶ \pm ۰/۰۷۵	۲۳/۵ (۲۱/۹-۲۵/۵)	۶/۴ (۶-۶/۷)	۴	۲۰۰
۰/۶۵۳	۴۸	۲/۵۰ \pm ۰/۱۲۳	۱۲/۶ (۱۱/۵-۱۳/۹)	۳/۸ (۳/۴-۴/۲)	۴	۲۰۰
۰/۶۵۶	۱۲/۸	۲/۸۱ \pm ۰/۰۸۵	۹/۸ (۹/۴-۱۰/۴)	۳/۴ (۳/۲-۳/۶)	۴	۲۰۰



شکل ۴. پاسخ‌های موریانه *Reticulitermes* sp. در شرایط تغذیه غیرانتخابی آغشته به هالوفنوزاید پس از ۳ هفته *میانگین‌هایی که حداقل یک حرف مشترک دارند با استفاده از آزمون LSD در سطح ۵٪ درصد اختلاف معنادار ندارند.

تفاوت معناداری را نشان داد. با افزایش غلظت، مرگومیر نیز افزایش یافت ($P<0.0001$, $df=4$, $F=60/86$) (شکل ۵-ب). مقدادر LT_{50} و LT_{90} محاسبه و مشخص شد که با افزایش غلظت، زمان کشنده‌گی کاهش یافته است. کمترین میزان LT_{50} و LT_{90} در بالاترین غلظت به کارفته یعنی 1000 mg/L بود. این مقادیر به ترتیب $7/4$ و $7/4$ پی‌پی‌ام به دست آمد. این مقادیر به ترتیب $7/4$ و $7/4$ روز بود. مقدادر شیب نشان داد که با افزایش غلظت سرعت تأثیر سم افزایش یافت (جدول ۴). آثار مخرب هالوفنوزاید روی موریانه‌ها در اکثر غلظت‌ها مشاهده شد (شکل ۲-ب).

آزمون تعذیه‌ای انتخابی هالوفنوزاید روی موریانه

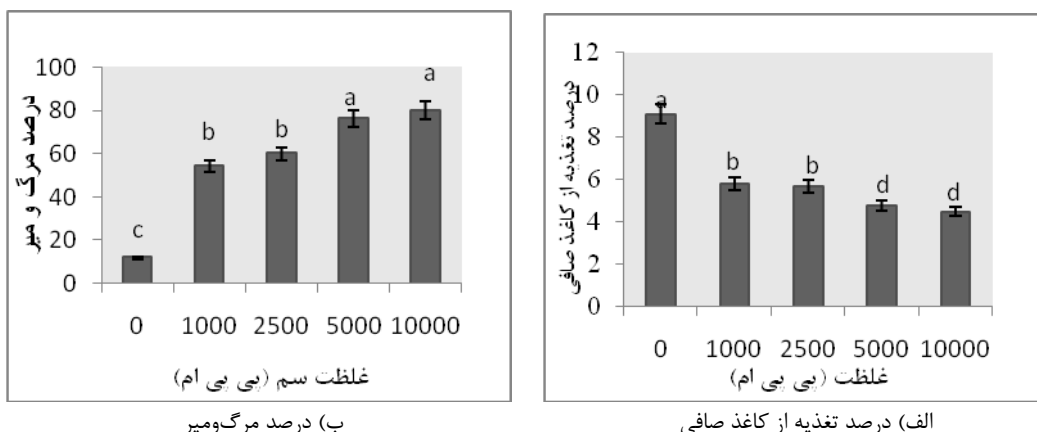
Reticulitermes sp.

مقایسه میزان تعذیه از کاغذ صافی تفاوت معناداری میان میزان تعذیه موریانه‌ها در اثر غلظت‌های مختلف هالوفنوزاید نشان داد. با افزایش غلظت، تعذیه کاهش یافته است ($P<0.0001$, $df=4$, $F=105/2$) (شکل ۵-الف). تجزیه آماری داده‌های مربوط به مرگومیر موریانه *Reticulitermes* sp. حاصل از کاربرد هالوفنوزاید و تیمار شاهد در چهار غلظت نشان داد که میزان مرگومیر با افزایش غلظت سم افزایش یافت. مقایسه میانگین مرگومیر موریانه‌ها بین غلظت‌ها

جدول ۴. پربویت زمان کشنده‌گی در اثر غلظت‌های مختلف هالوفنوزاید در جمعیت آزمایشگاهی موریانه

Reticulitermes sp.

P-value	χ^2	خطای استاندارد \pm شیب	حدود اطمینان (٪/٪) (روز)	حدود اطمینان (٪/٪) (روز)	df	تعداد	غلظت (پی‌پی‌ام)
.0532	18	$1/40 \pm 0/09$	119 (94/5-157/1)	24/6 (13/6-15/8)	4	200	1000
.0463	9	$1/43 \pm 0/068$	98/4 (80-126/1)	12/5 (11/7-13/4)	4	200	2500
.0635	27/4	$1/69 \pm 0/06$	58/3 (50/5-68/9)	10/2 (9/8-10/7)	4	200	5000
.0368	29	$1/92 \pm 0/070$	34/5 (31/2-38/8)	7/4 (7/7-8)	4	200	10000



الف) درصد تعذیه از کاغذ صافی

شکل ۵. پاسخ‌های موریانه *Reticulitermes* sp. در شرایط‌تعذیه انتخابی از کاغذ صافی آشته به هالوفنوزاید پس از ۳ هفتۀ *

در بسیاری از پژوهش‌ها مطالعاتی در زمینه تأثیر ترکیبات اکدایستروئیدی روی دیگر آفات از جمله بالپولکداران آفت انجام گرفته است. به طور مثال، تغذیه از فیتوakkدایستروئیدها در بالپولکدارانی مانند *Cynthia cardui* L. *Aglaia urticae* L. و *Cynthia cardui* L. *Inachis io* L. Blackford از خانواده Nymphalidae (Dinan, 2001).

ترکیبات اکدایستروئیدی هنوز در سطح وسیع استفاده نشده‌اند، اما از لحاظ ایمنی و انتخابی بودن بسیار مناسب‌اند (Dallaire et al., 2004). حدود ۶ درصد از گونه‌های گیاهی آزمایش شده قادر به سنتز اکدایستروئیدها هستند و تنها کمتر از ۲ درصد از گیاهان برای وجود این ترکیبات بررسی شده‌اند

آفات انباری *Teribolium castaneum* Herbst *Rhizopertha Fabricius* و *Sitophilus oryzae* L. سبب کاهش تشکیل شفیره در سن آخر *dominica* لاروی و موجب بخششکلی‌های مرغولوژی در حشرات تحت آزمایش و نهایتاً سبب مرگ در طول تعویض جلد شد (Kostyukovsky *et al.*, 2000). نتایج تحقیق حاضر با نتایج این تحقیقات مطابقت داشت. مطالعات دیگر نیز نشان می‌دهد که لاروهای شبپره آرد در صورتی که از ترکیبات اکدایستروئیدی گیاه اسفناج تغذیه کنند، این ترکیبات موجب مرگ‌ومیر حشرات، اختلال در جفتگیری و کاهش تخم‌ریزی خواهد شد (Sahaf & Moharramipour, 2013) لاروها و حشرات کامل بخششکل مشاهده شد. بیشترین اختلالات مشاهده شده در زمان پوست‌اندازی یا دگردیسی حشره دیده شد که این پدیده بیانگر اثر هورمونی موجود در این ترکیبات است؛ زیرا ترکیبات تنظیم‌کننده رشد حشرات نظریه اکدایستروئیدها و ترکیبات شبه‌هورمون جوانی چنین علائمی را از خود بروز می‌دهند. ترکیب استخراج شده از گیاه سیلن را می‌توان در گروه ترکیبات تنظیم‌کننده رشد حشرات (IGRs) قلمداد کرد. به طور کلی می‌توان نتیجه گرفت که ترکیبات اکدایستروئیدی گیاه سیلن و سم هالوفنوژاید به طور گسترشده‌ای می‌توانند موجب اختلال در رشد موریانه تحت نظر شود. زمان کشنندگی سموم کند اثر گوارشی وابسته به دزی است که موریانه از طریق طعمه کسب می‌کند. از سوی دیگر یک حشره‌کش با اثر کند کشنندگی، به عنوان ماده‌سمی معروفی می‌شود که بعد از ۲۴ ساعت از زمان در معرض قرارگیری، سبب کمتر از ۱۵ درصد تلفات روی موریانه‌های تحت آزمایش و ۹۰ درصد تلفات بعد از ۱۴ روز می‌شود (Logan *et al.*, 1990). در این آزمایش LT_{50} محاسبه شده هالوفنوژاید در غلظت‌های ۱۰۰۰۰ و ۵۰۰۰ پی‌پی‌ام و عصاره *S. aucheriana* در غلظت‌های ۴۰ و ۲۰ درصد به ۱۴ روز نزدیک است. از طرفی میزان تغذیه موریانه‌ها در غلظت ۱۰۰۰۰ پی‌پی‌ام هالوفنوژاید ($10/0\cdot9$) و غلظت ۴۰ درصد عصاره *S. aucheriana* در آزمون غیرانتخابی و غلظت ۱۰۰۰۰ پی‌پی‌ام هالوفنوژاید ($1/18$) در تیمار ۴۰ درصد عصاره

Acrolepiopsis assectella Zeller (*et al.*, 1997) از خانواده Acrolepiidae باعث کاهش وزن و افزایش مرگ‌ومیر لاروها و ایجاد بخششکلی می‌شود. مطالعات کمی درباره فیتواکدایستروئیدها و آنالوگ‌های اکدایسون روی موریانه‌ها انجام گرفته است. در این پژوهش عصاره اکدایستروئیدی گیاه سیلن و هالوفنوژاید باعث افزایش مرگ‌ومیر و ایجاد بخششکلی در Moryane‌ها شد. در Moryane (Rhinotermitidae) *Coptotermes formosanus* Shiraki باعث کاهش شایان توجهی در میزان تخم‌ریزی و نهایتاً مرگ در اثر تشکیل کوتیکول ناقص در Moryane شد (Raina *et al.*, 2003). *C. formosanus* تحقیق با تحقیق حاضر مطابقت دارد. اثرات هالوفنوژاید *Aubeonymus mariaefranciscae* روی سوسک‌های *Leptinotarsa decemlineata* Say و نتایج آن تشکیل شفیره ناسالم، ایجاد بخششکلی، کاهش میزان تخم‌ریزی و کاهش پروتئین زرده و مقدار کل پروتئین تخدمان را نشان داد (Farinos, 1999). اثرات هالوفنوژاید روی *Boisduvalia littoralis* زودرس در این آفت می‌شود (Smagghe *et al.*, 2000) بررسی اثر طعمه سمی حاوی لوفنورون، دیفلوبنزورون و نویفلورون علیه Moryane *C. formosanus* نشان داد که این ترکیبات باعث تشکیل کوتیکول ناقص در Moryane می‌شود و مرگ‌ومیر با افزایش غلظت این ترکیبات افزایش می‌یابد (Gautam *et al.*, 2014). طعمه سمی حاوی هگزافلومورون در کنترل Moryane‌های زیرزمینی *Reticulitermes* و *Reticulitermes flavipes* Kollar باعث گذاشت و در طول عمر و تولید مثل آنها اختلال ایجاد کرد و سبب افزایش مرگ‌ومیر در آنها شد و با افزایش غلظت، تغذیه کاهش یافت (Stansly *et al.*, 2001). اثرات فلوروکس (بازدارنده سنتز کیتین) روی Moryane *Microcerotermes diversus* Silvestri (Isoptera: Termitidae) اختلالات رشدی و مرگ‌ومیر ایجاد کرد (Habibpour, 2008). این پدیده در حشرات دیگر تغذیه کرده از ترکیبات اکدایستروئیدی مشاهده شده است. آنالوگ اکدایسون RH-5849 و تبوفنوژاید روی

نشان داد که روند مرگومیر موریانه *Reticulitermes* sp. ناشی از تأثیر ترکیبات اکدایستروئیدی وابسته به غلظت بوده است. بنابراین موریانه‌های کارگری که از کاغذهای صافی آغشته به این ترکیبات تغذیه می‌کنند می‌توانند این ماده سمی را قبل از آنکه تلف شوند به بقیه افراد اجتماع خود انتقال دهند. در آزمایش‌های انجام‌گرفته، اثرات مخرب این ترکیبات روی موریانه مشاهده شد. این اثرات به صورت پیچیدگی بال در موریانه و ابلق شدن بدن موریانه بود (شکل ۲-الف و ب). از طرفی، نتایج نشان داد که با افزایش میزان عصاره گیاه سیلن مرگومیر نیز افزایش یافت و از ۶۹/۵ درصد (در شرایط تغذیه غیرانتخابی) و ۵۸ درصد (در شرایط انتخابی) برای غلظت ۵ درصد به ۹۵ درصد (در شرایط تغذیه غیرانتخابی) و ۸۹ درصد (در شرایط انتخابی) برای غلظت ۴۰ درصد رسید. برای هالوفنوزاید، از ۷۸/۵ درصد (در شرایط تغذیه غیرانتخابی) و ۱۰۰۰ درصد (در شرایط انتخابی) برای غلظت ۱۰۰۰ پی‌پی‌ام به ۹۷/۵ درصد (در شرایط تغذیه غیرانتخابی) و ۱۰۰ درصد (در شرایط انتخابی) برای غلظت ۱۰۰۰ پی‌پی‌ام رسید. بر اساس نتایج داده‌های مربوط به مرگومیر موریانه‌ها، هالوفنوزاید بیشترین تأثیر را در القای مرگومیر موریانه‌ها در آزمون غیرانتخابی داشته است.

نتیجه‌گیری

ترکیبات اکدایستروئیدی شامل عصاره گیاه سیلن و هالوفنوزاید پتانسیل بالایی برای کنترل موریانه *Reticulitermes* sp. دارند و استفاده از آنها به عنوان پایه و اساسی برای توسعه روش‌های نوین و بی‌خطر کنترل آفات کشاورزی پیشنهاد می‌شود.

REFERENCES

- Arnult, C. & Slama, K. (1986). Dietary effects of phytoecdysones in the leek-moth, *Acrolepiopsis assectella* Zell. (Lepidoptera: Acrolepiidae). *Journal of Chemistry Ecology*, 12, 1979-1986.
 - Blackford, M. J. P. & Dinan, L. (1997). The effect of ingested phytoecdysteroids on the larvae of *urticae*, *Aglais Inachis io*, *Cynthia cardui* (Lepidoptera, Nymphalidae) and *Tyria jacobaeae* (Lepidoptera, Arctiidae). *Journal of Insect Physiology*, 43, 315-327.
 - Dallaire, R., Labrecque, A., Marcotte, M., Bauce, E. & Delisle, J. (2004). The sublethal effects of tebufenozide on the precopulatory and copulatory activities of *Choristoneura fumiferana* and *C. rosaceana*. *Entomologia Experimentalis et Applicata*, 112, 169-181.
 - Dhadialla, T. S., Carlson, G. R. & Le, D. P. (1998). New insecticides with ecdysteroidal and juvenile hormone activity. *Annual Review of Entomology*, 43, 545-569.
 - Dinan, L. (1995). A strategy for the identification of ecdysteroid receptor agonists and antagonists from plants. *European Journal of Entomology*, 92, 271-283.
- S. *acheriana* در آزمون انتخابی است که این میزان نسبت به میزان مرگومیر در گروه شاهد آزمون انتخابی (۰/۵٪) و آزمون غیرانتخابی (۰/۸٪) کاهش یافت. همچنین مقایسه میانگین نشان داد که تفاوت معناداری بین میزان تغذیه موریانه‌ها در اثر غلظت‌های مختلف سم وجود دارد. با افزایش غلظت تغذیه کاهش یافت. در تحقیقات آزمایشگاهی بايستی₅₀ و LT₉₀ ناشی از اثر طعمه بر موریانه‌ها در آزمون انتخابی نیز محاسبه شود تا شرایط آزمایش به شرایط موجود در طبیعت نزدیکتر شود و اثر منابع رقابت‌کننده سلولزی و رقیق‌کننده دز سم در بدن موریانه در افزایش Henderson *et al.* (1994) در این تحقیق مقدار LT₉₀ طعمه در آزمون انتخابی حدود ۲ برابر LT₉₀ در آزمون غیرانتخابی بود. دوره طولانی‌تر مورد نیاز برای این که سمتی این ترکیبات از طریق تغذیه در آزمون انتخابی (نسبت به آزمون غیرانتخابی) ظاهر شود ممکن است این نظر سودمند باشد که مطمئن شویم این ماده سمی قبل از آنکه علائم سمتی ترکیبات اکدایستروئیدی در موریانه‌های حامل ظاهر شود، در همه اجتماع موریانه هدف (ظروف پتروی حامل موریانه) پخش و حمل می‌شود. بنابراین ماده مؤثر سم به همه افراد هم می‌رسد. در تحقیق حاضر مقادیر LT₅₀ و LT₉₀ با غلظت رابطه عکس دارند و با افزایش غلظت، کاهش می‌یابند و مقادیر LT₅₀ و LT₉₀ این ترکیبات برای موریانه *Reticulitermes* sp. وابسته به غلظت است که این یکی از خصوصیات سوموم کند اثر است. شب خط به دست‌آمده نیز بیانگر مرگومیر سریع‌تر در غلظت بالاتر است (جدول‌های ۱، ۲، ۳، ۴). نتایج این بررسی

6. Dinan, L. (2001). Phytoecdysteroids: biological aspects. *Phytochemistry*, 57, 325-339.
7. Farinos, P. G., Smaghe, G., Tirry, L. & Castanera, P. (1999). Action and Pharmacokinetics of a Novel Insect Growth Regulator, Halofenozide, in Adult Beetles of *Aubeonymus mariaefranciscae* and *Leptinotarsa decemlineata*. *Archives of Insect Biochemistry and Physiology*, 41, 201-213.
8. Gautam, B. K. & Henderson, G. (2014). Comparative Evaluation of Three Chitin Synthesis Inhibitor Termite Baits Using Multiple Bioassay Designs. *Sociobiology*, 61(1), 82-87.
9. Habibpour, B. (2008). Laboratory evaluation of Flurox, a chitin synthesis inhibitor, on the termite, *Microcerotermes diversus*. *Journal of Insect Science*, 10(2), 1-8.
10. Henderson, G., Kirby, M. L. & Chen, J. (1994). Feeding stimulants to enhance bait acceptance by Formosan termites. *Proceeding of the 25th Annual Meeting on Wood Preservation*, Bali, Indonesia, P. 513.
11. Kostyukovsky, M., Chen, B., Atsmi, Sh. & Shaaya, E. (2000). Biological activity of two juvenoids and two ecdysteroids against three stored product insects. *Insect Biochemistry and Molecular Biology*, 30, 891-897.
12. Kouhjani-Gorji, M., Moharramipour, M. & Kamali, K. (2014). Phytoecdysterid compounds of *Silene aucheriana* and its nutritional effects on *Plutella xylostella* (Lepidoptera: Plutellidae). *Plant Protection (Scientific Journal of Agriculture)*, 37(3), 37-47. (in Farsi)
13. Lafont, R. (1997). Ecdysteroids and related molecules in animals and plants. *Archives of Insect Biochemistry and Physiology*, 35, 3-20.
14. Logan, J. W. M. & Abood, F. (1990). Laboratory trials on the toxicity of hydramethylnon to *Reticulitermes santonensis* (Isoptera: Rhinotermitidae) and *Microtermes leppidus* (Isoptera: Termitidae). *Bulletin of Entomological Research*, 80, 19-26.
15. Pedigo, L. P. (2002). Entomology and pest management. 4th Edition, Prentice Hall, Hardbound, USA. 724p.
16. Raina, A. K., Park, Y. I. & Hruska, Z. (2003). Ecdysone agonist halofenozide affects corpora allata and reproductive physiology of the Formosan subterranean termite, *Coptotermes formosanus*. *Journal of Insect Physiology*, 49, 677-683.
17. Rao, P. S. C., Bellin, C. A. & Brusseau, M. L. (1993). Coupling biodegradation of organic chemicals to sorption and transport in soils and aquifers: paradigms and paradoxes. In: Sorption and Degradation of Pesticides and Organic Chemicals in Soil. *Sociobiology*, 32, 1-26.
18. Sahaf, B. Z. & Moharramipour, S. (2013). Effects of ecdysteroidal extract of *Spinacia oleracea* on demographic parameters of the diamondback moth, *Plutella xylostella* L. (Lepidoptera: Plutellidae). *Journal of Crop Protection*, 2(2), 109-116.
19. Slama, K. & Lafont, R. (1995). Insect hormones-ecdysteroids: their presence and actions in vertebrates. *European Journal of Entomology*, 92, 355-377.
20. Smaghe, G., Carton, B., Heirman, A. & Tirry, L. (2000). Toxicity of Four Dibenzoylhydrazine orrelates with Evagination-Induction in the Cotton Leafworm. *Pesticide Biochemistry and Physiology*, 68, 49-58.
21. Stansly, P.A., Su, N.Y. & Conner, J.M. (2000). Management of subterranean termites, *Reticulitermes* spp. (Isoptera: Rhinotermitidae) in a citrus orchard with hexaflumuron bait. *Crop Protection*, 20, 199-206.