

جداسازی یک سویه سلولوموناس از روده کرم ابریشم و ارزیابی فعالیت اندوگلوکنازی آن

جعفر همت و گیتی امتیازی

عضو هیأت علمی سازمان پژوهش های علمی و صنعتی ایران - پژوهشکده یزد و
دانشیار دانشکده علوم دانشگاه اصفهان

تاریخ پذیرش مقاله ۷۸/۹/۱۷

خلاصه

باکتری یا باکتریهای هیدرولیز کننده سلولز احتمالی، طی دو سال متوالی از روده کرم جدا گردید. بررسی نشان داد که از روده کرم ابریشم در محیط سلولز آگار و در درجهای 30°C و 25°C ۳۰ حداقل یک باکتری مزووفیل بیهوده انتخابی تجزیه کننده سلولز که بعنوان سویه سلولوموناس شناسایی گردید قابل جداسازی است این سویه دارای زمان نسل حدود سه ساعت بود و در محیط کشت شش روزه بیشترین مقدار فعالیت اندوگلوکنازی را (U/ml) (۳) نشان داد بنابراین روده کرم ابریشم حداقل زیستگاه اکولوژیک یک سویه سلولوموناس است که می تواند توانایی بالقوه جهت اهداف بیوتکنولوژی را نیز دارا باشد.

واژه های کلیدی: کرم ابریشم، سلولوموناس، اندوگلوکناز

کربوهیدراتها، قندهای گلوکز، فروکتوز، دکسترین، نشاسته، گالاكتان، آربان، فیر خام و بر حسب برخی گزارشها، مالتوز و پکتین را نیز شامل می شود. فیر خام شامل سلولز، پنتوزان و لیگنین است. ولی اینها بوسیله لارو کرم ابریشم قابل هضم و جذب نیستند (۲). از طرفی امروزه سلولز در روده های کرم ابریشم برگ‌محوار مشخص شده است. منبع سلولز را در حشرات به میکرو ارگانیسمهای همزیست نسبت می دهند (۱، ۶، ۸) سلولز یک سیستم آنزیمی تجزیه کننده سلولز به زیر واحدهای آن است. اولین آنزیم این سیستم از لحاظ عملکرد روی سلولز بنا - ۱ و ۴ - اندوگلوکناز^۱ است که با حمله به انتهای غیر احیای سلولز، برای آنزیم بعدی سیستم یعنی بنا - ۱ و ۴ - اگر و گلوکناز^۲، محل اثر ایجاد میکند. این واسی از آنزیم اخیر، سلوبیوز را از سلولز آزاد می کند. در نهایت آنزیم بنا - ۱ و ۴ - گلوکوزیداز^۳، سلوبیوز را به دو ملکول گلوکز هیدرولیز

مقدمه

موجودات زیادی در طبیعت سلولز را جهت تامین نیاز کربنی و انرژی خود انتخاب نمودند چرا که سلولز زنجیره پلیمری فابل تجزیه از گلوکز است که در آن زیر واحدهای گلوکز بوسیله پوندهای بنا - ۱ و ۴ - گلوکوزیدی بهم متصل شده اند. تاکنون مطالعات و گزارشات متعددی در مورد جداسازی و بررسی خواص باکتریهای تجزیه کننده سلولز از دستگاه گوارش نشخوار کنندگان منتشر شده است (۴، ۵، ۱۳، ۱۴). بعضی حشرات هم از گیاهان و مواد سلولزی تغذیه می کنند (۶). کرم ابریشم^۱ نیز در مرحله لاروی از برگ توت بعنوان تنها منبع غذایی استفاده می کند. برگ توت دارای ترکیبات شیمیایی متعدد است که بر آورنده نیازهای لارو است از جمله این ترکیبات کربوهیدراتهای برگ توت هستند که در رشد مطلوب لاروها بخصوص انواع جوان اهمیت بسزایی دارند. این

1 - *Bombyx mori*

2 - B-1,4-Endo glucanase (E.C.3.2.1.4)

3 - B-1,4-Exo glucanase (E.C.3.2.1.91)

4 - B-1,4-Glu Cosidase (E.C.3.2.1.21)

وجود یا عدم وجود فعالیت اندوگلوبکنازی باکتریهای جدا شده و با روش DNS میزان فعالیت از لحاظ کمی تعیین گردید. واحد آنزیمی (U/ml) معادل مقدار آنزیمی که یک میکرومول قند احیاء را در دمای 50°C ۱۵ دقیقه از سویسترا آزاد می کند، تعريف می شود.

- بررسی رشد و زمان نسل باکتری انتخاب شده

بمنظور بدست آوردن زمان نسل^۵ باکتری جدا شده، منحنی رشد آن بررسی واژ روی آن زمان نسل باکتری مشخص شد. برای بدست آوردن الگوی منحنی رشد، باکتری در محیط کربوکسی متیل سلوزل ۱% با pH ۷ بمیزان ۱% (حجم به حجم) تلچیق و بمدت یک هفته در گرماخانه شیکردار در دمای 30°C قرارداده شد. طی آن روند رشد با نمونه گیریهای متعدد در فواصل زمانی مختلف و خواندن جذب نوری در 60 nm بررسی شد.

- رابطه بین سن محیط کشت و تولید آنزیم

برای بدست آوردن زمان بیشترین مقدار آنزیم تولیدی، از محیط کشت سلوزل مایع (۱%) همانند شرایط فوق الذکر بمدت یک هفته نمونه گیری شد. نمونه هامانند قبل برای سنجش آنزیمی آماده و در فریز نگهداری شدند. در پایان نمونه گیری، فعالیت نمونه ها همانند قبل به روش استاندارد تعیین شد.

نتایج

شناسایی باکتری جدا شده و شمارش آن

مشاهدات روی محیط سلوزل آگار نشان داد که تنها یک باکتری که از لحاظ ریخت شناسی دارای گلپایه کلینی گرد، صاف کرم رنگ (گاه به رنگ لیموئی تغییر رنگ می دهد) با قوام کرهای و حاشیه صاف و قطر $2\text{ تا }5/2\text{ میلیمتر}$ می باشد قابل جداسازی است. از لحاظ میکروسکوپی نیز جز گروه ۱۵ کتاب باکتری شناسی برگی (چاپ ۱۹۸۶) یعنی گروه باکتری های میله ای گرم مثبت نامنظم بدون اسپور قرار می گیرد. با توجه به مطلب اخیر راجع به شرایط نیازمندی اکسیژن باکتری و منع نمونه (شیره گوارش کرم) از یک طرف و شرایط کشت (هوایی و بی هوایی) از طرف دیگر، می توان استنباط کرد باکتری جدا شده جزء زیر گروه بی هوایی های اختیاری می تواند قرار گیرد.

می کند (۳). سویه جدا شده مورد مطالعه دارای سیستم آنزیمی ذکر شده است. در این پژوهش جداسازی یک سویه سلولوموناس^۱ از روده کرم ابریشم و برخی خواص مهم اندوگلوبکنازی آن بررسی می شود.

مواد و روشها

- جداسازی باکتری

لاروها پس از خروج از تخم روی برگ توت سفید قرارداده شدند. پس از طی مراحل رشدی و پوست اندازی آنها، روزانه چند کرم بالغ بطور اتفاقی انتخاب واژ روده آنها در شرایط استریل نمونه گیری به عمل آمد. نمونه های همگن شده از روده و همولنف خارج شده در یک محیط سلوزل آگار در دمای 30°C کشت داده شدند (۴). گلپایهای ظاهر شده، خالص گردید و خواص ریخت شناسی و فیزیولوژیک باکتریها مورد بررسی قرار گرفت. کلیه عملیات دوبار در سالهای ۱۳۷۵ و ۱۳۷۶ انجام گردید.

- شمارش باکتری جدا شده

در حین جداسازی نکته ایکه مورد توجه قرار گرفت شمارش تعداد باکتری مذکور در حجم نمونه همگن شده بکار رفته بود. برای نیل به این هدف جداسازی و شمارش بارقهای مختلف از نمونه همگن شده انجام شد برای تهیه رقت از سرم فیزیولوژیک قلا سترون شده استفاده شد.

- شناسایی سویه باکتری انتخابی

شناسایی باکتری جدا شده انتخابی طبق کتاب مرتع باکتری شناسی برگی^۲ و با توجه به خصوصیات ریخت شناسی و فیزیولوژیک آن انجام گرفت (۱۲ و ۷).

- بررسی خاصیت اندوگلوبکنازی باکتریهای جدا شده

باکتریهای جدا شده در محیط سلوزل مایع در گرماخانه شیکردار با سرعت شیکر ۱۵۰ دور در دقیقه و دمای 30°C کشت داده شدند. از محیط کشت پنج روزه توسط سانتریفوژ یخچالدار با سرعت ۱۰۰۰۰ دور در دقیقه بمدت ۱۰ دقیقه مایع رویی^۳ عاری از سلول تهیه و جهت سنجش فعالیت اندوگلوبکنازی استفاده شد. سنجش فعالیت آنزیمی طبق دو روش استاندارد یکی به روش DNS^۴ و دیگری روش پلیتی انجام شد (۱۱ و ۱۰). باروش پلیتی

1- Cellulomonas

2 - Bergey's manual

3 - Supernatant

4- DNS (dinitrosalicylic acid)

5 - Generation time

6- Carboxymethyl cellulose

جدول ۱ - برخی خواص تمايزی جنس سلولوموناس " در مقایسه با خواص سلولوموناس جدا شده از کرم ابریشم (sw97)

سلولاری	زیستگاه	کاتالاز	حرکت	نیازمندی	رنگ آمیزی	وجود	ریخت شناسی	سیلیکون	سلولوموناس	میله ای بیننظم
خاک و مواد	به اکسیرن	بیهواری	-	-	-	-	-	-	-	بعضی
در حال تجزیه	D	اختیاری	+b	+b	-	-	-	-	-	باکتری
روده کرم	-	بیهواری	-	-	-	-	-	-	-	کوکوسی
		اختیاری	+b	+b	-	-	-	-	-	جدا شده
										بعضی
										کوکوسی

(+) ، ۹۰٪ یا بیشتر سویه ها مثبت و (-) ، ۱۰٪ یا کمتر سویه ها منفی D : در قسمت عده گونه ها متفاوت است . b : براحتی بیرنگ میشوند .

زمینه تیره محیط قابل رویت است . بر این اساس سویه ۹۷w: در محیط سلولز و کربوکسی متیل سلولز فعالیت اندوگلوکنازی نشان می دهد . محلهایی که بصورت هاله تو خالی است محلول رویی محیط کشت عاری از باکتری و محلهایی که بصورت هاله یکنواخت است محلول آنزیمی دارای باکتری است .

رابطه سن محیط کشت و تولید آنزیم

بررسی روند تولید آنزیم اندوگلوکنازی و زمان بیشته بین مقدار آنزیم تولید شده طی یک هفته نشان داد که فعایت اندوگلوکنازی در محیط سلولز ۱٪ (دمای ۳۰°C و pH اولیه معادل ۷) در روز اول قابل سنجش است و در روز ششم به حد اکثر مقدار خود (۳U/ml) می رسد و پس افت می کند (شکل ۳) .

بحث

جداسازی سویه سلولوموناس از روده کرم ابریشم طی دو سال سجزا از دو سری کرم مجزا میں آن است که روده کرم ابریشم شرایط لازم برای زیست باکتری مزووفیل بیهواری اختیاری همانند باکتری تجزیه کننده سلولز موجود در روده کرم است اما می توان گفت در شرایط عمل شده سویه ۹۷w: کی از باکتریهای موجود و احتمالاً منبع سلولاز شیر گوارشی ذکر شده برای کرم ابریشم است (۱) . طبق اطلاعات ما این اولین گزارش جداسازی سویه مزبور از سلولوموناس را دارد . البته نمی توان ادعا کرد که این تنها دستگاه گوارش کرم ابریشم است . بگوین و ایسن نیز قبل از خواص سلولازی یک گونه سلولوموناس جدا شده از مجرای گوارشی کرم خاکی را بررسی کرده بودند (۴) . ملکزاده و همکاران سیز سلولوموناس را از خاک ، زیستگاه اصلی این باکتری ، جداسازی نموده اند (۹) . پس می توان گفت روده این کرم (و شاید کرم های

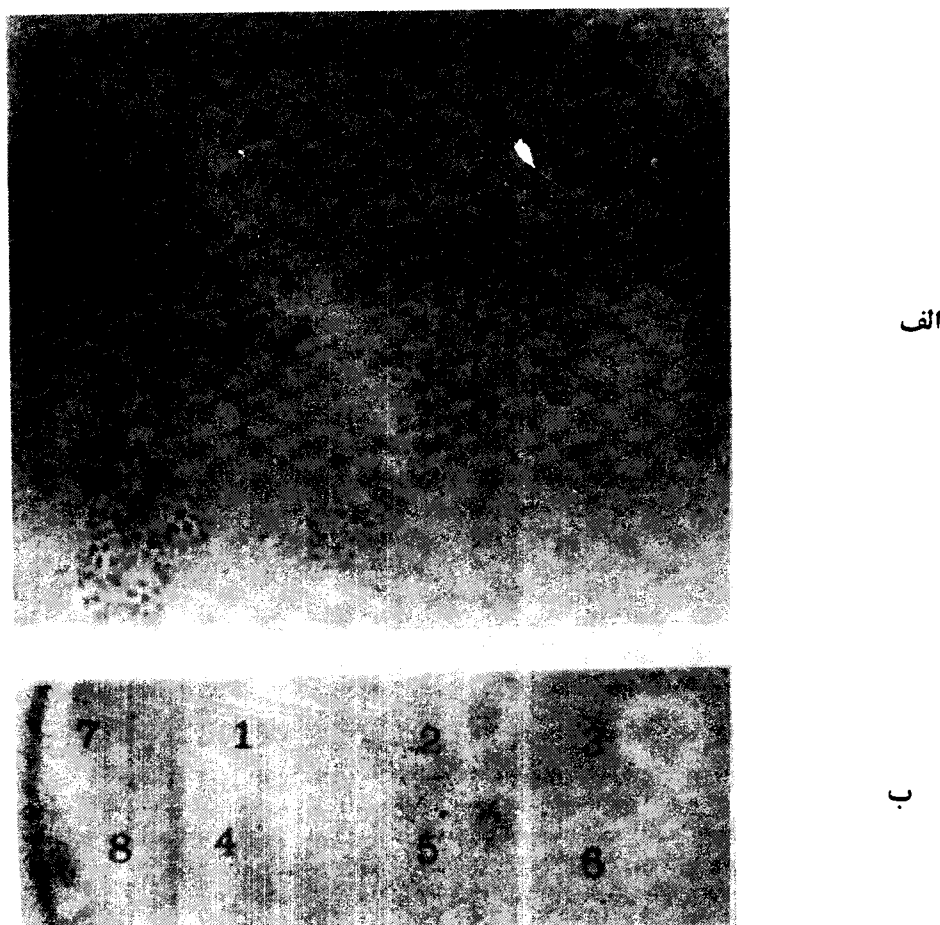
با توجه به خصوصیات بیوشیمیائی جنسهای مزبور و با توجه به خصوصیات شاخص باکتری جدا شده یعنی ریخت شناسی سلولی (میله ای نامنظم ، بعضی کوکوس) ، عدم وجود هیف انشعابی وسیع و سهولت تغییر خصوصیت گرم مثبت بودن و وجود خصوصیت سلولازی (جدول ۱) و دیگر خصوصیات فیزیولوژیکی تاییدی (نتایج آورده نشده است) ، باکتری مزبور در جنس سلولوموناس قرار می گیرد قابل ذکر اینکه بر طبق چاپ ۱۹۹۶ کتاب مذکور ، باکتری جدا شده در گروه بیست و در هر حال جنس سلولوموناس قرار میگیرد (۱۲ و ۷) . این سویه را sw97w: کامگذاری می کنیم (sw: برای کرم ابریشم و ۹۷ برای سال جداسازی) . میانگین برآورد شمارشها نشان داد که در عصره همگن شده همولنف و روده کرم ابریشم 1×10^4 عدد باکتری در میلی لیتر وجود دارد .

بررسی منحنی رشد و زمان نسل

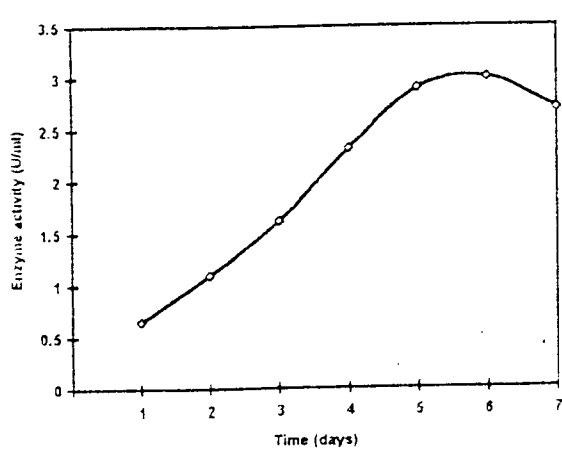
بررسی منحنی رشد باکتری جدا شده نشان داد که این باکتری در محیط کربوکسی متیل سلولز و در شرایط ذکر شده پس از یک مرحله سکون چند ساعت وارد مرحله رشد نمایی می شود و پس از حدود ۴ روز وارد مرحله رکود می گردد (شکل ۲) . طبق منحنی رشد (مقادیر لگاریتمی جذب بر حسب زمان) زمان نسل حدود ۳ ساعت می باشد .

فعالیت اندوگلوکنازی سویه ۹۷w:

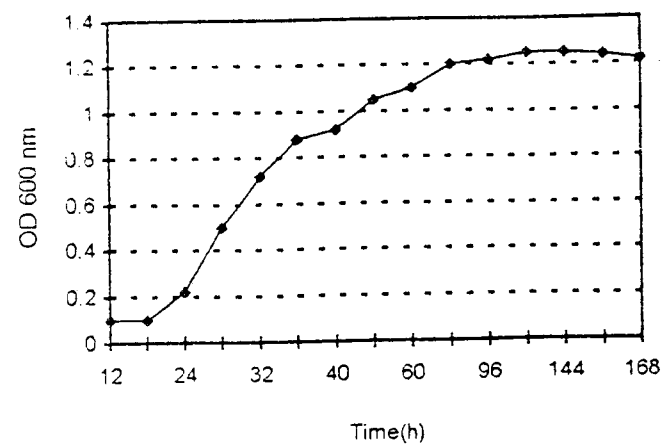
همانطور که قبل ذکر شد بررسی فعالیت اندوگلوکنازی سویه جدا شده به دو روش DNS و پلیتی انجام گرفت . مزیت روش پلیتی این است که با مقدار کمی محلول آنزیمی (مثلاً ۵۰ میکرولیتر) در یک زمان می توان وجود یا عدم وجود فعالیت آنزیمی چند باکتری جدا شده را در یک پلیت با حداقل امکانات بررسی کرد . همانطور که در شکل ۱ ملاحظه می شود محل اثر فعالیت بصورت هاله بیرنگ در



شکل ۱ - الف: خصوصیت ریخت شناسی سویه SW97 ب: سنجش فعالیت اندوگلوکنازی به روش پلیتی، مکانهای ۱، ۲ و ۳، محلول آنزیمی دارای باکتری جدا شده در محیط CMC، ۴، ۵ و ۶، محلول آنزیمی فاقد باکتری در محیط سلولز، ۷، یک نمونه سلولاز تجاری (شاهد مثبت)، ۸، کنترل منفی (محلول آنزیمی جوشانده شده)



شکل ۲ - رابطه سن در محیط کشت و مقدار تولید آنزیم اندوگلوکناز سویه SW97 طی یک هفته در محیط سلولز مایع ۱٪ با pH اولیه معادل ۷ در دمای ۳۰°C



شکل ۳ - منحنی رشد سویه SW97 جدا شده در محیط کشت ۱٪ کربوکسی متیل سلولز (pH=7) طی مدت ۱۶۸ ساعت در دمای ۳۰°C

ابریشم نیز از لحاظ وجود یا عدم وجود فعالیت آنزیم سلولاز بود. بررسی قوارگرفت که با این روش فعالیتی در عصاره مشاهده شد. دلایل این امر می تواند عدم وجود مقدار کافی آنزیم قابل سنجش در عصاره، عدم حساسیت کافی روش پلیتی و یا وجود بازدارنده فعالیت آنزیم در همولف و موارد مشابه باشد. همچنین در این پژوهش فقط وجود باکتریهای بی هوای اختیاری روده کرم ابریشم بررسی شد. بنابراین احتمال وجود میکرووارگانیسمهای دیگر را نمی توان رد کرد. این مطالعه صرفاً از جنبه بررسی اکولوژیکی فلور دستگاه گوارش کرم ابریشم، از جنبه شناسایی منابع باکتریهای بالقوه مفید در زمینه بیوتکنولوژی نیز دارای اهمیت است.

دیگری که به صورتی با خاک در ارتباط هستند) می تواند زیستگاه اکولوژیک سلولوموناس باشد. از این جنبه که آیا سویه جدا شده می تواند در برآوردن نیازهای غذایی کرم ابریشم دخیل باشد، نیازمند بررسی بیشتر است. البته شاید سرعت عبور مواد غذایی در روده، برای تجزیه کامل سلولز کافی نباشد. اما با توجه به زمان نسل ۳ ساعته سویه، و اثر القایی قندها در حضور سلولز برای این سویه (نتایج اینجا نشان داده شده است) باکتری های موجود در روده، احتمالاً اندک سلولازی تولید خواهند کرد و هر باکتری اولیه پس از یک هفته استقرار توان قابل توجه تولید آنزیم را خواهد داشت. ذکر این نکته ضروری می نماید که در روش پلیتی، عصاره همگن شده کرم

REFERENCES

۱. بافری زنوز. ا. ۱۳۷۲. اصول مورفولوژی و فیزیولوژی حشرات. انتشارات دانشگاه تهران. ۳۱۹.
۲. جوانشیر. ک. ۱۳۷۴. توت برای ابریشم و ابریشمها بدون توت. انتشارات دانشگاه تهران. ۶۶ - ۲۶۳.
- 3 . Beguin . P. 1990. Molecular biology of cellulose degradation. *Annu. Rev. Microbiol.* 44: 219-48.
- 4 . Beguin. P., H. Eisen . and H. Roupas. 1977. Free and cellulose - bound cellulases in a *Cellulomonas* sp. *J. Gen. Microbiol.* 101: 191-96.
- 5 . Borneman. W. S., D. E. Akin. and L. G. Ljungdahl. 1989. Fermentation products of plant cell wall-degrading enzymes produced by monocentric and polycentric anaerobic ruminal fungi. *Appl Environ. Microbiol.* 55: 1066-73.
- 6 . Gullan. P. J. and P. S. Cranston. 1994. *The Insects:An outline of entomology*. Chapman & Hall. London. UK. 98. p.
- 7 . Hensyl. L. W. 1994. *Bergey's manual of determinative bacteriology*.Williams & Wilkins. Baltimore USA . 575. p.
- 8 . Hoffman , K. H. 1985. *Enviromental physiology and biotechnology and biochemistry of Insects*. Springer-Verlag. Berlin. 98. p.
- 9 . Malekzadeh , F.. M. Azin.. M. Shahamat and R. R. Cowell . 1993. Isolation and identification of three *Cellulomonas* sp. from forest soil . *W. J. Microbiol. Biotechnol.* 9: 53-55.
- 10 . Mateos. F. F., J. I. Jiminez-Zurdo., J. Chen., A. S. Squartini., S. K. Haach., A. Molina., D. H. Hubbell. and F. B. Dazze, 1992. Cell-associated pectinolytic and cellulolytic enzymes in *Rhizobium leguminosarum* biovar *trifolii*. *Appl. Environ. Microbiol.* 58: 1816-22.
- 11 . Miller. G. 1959. Use of dinitrosalicylic acid reagent for determination of reducing sugar . *Analy. Chemist.* 31: 426-28.
- 12 . Sneath. P. A., N. S. Mair., M. E. Sharpe. and J. G. Holt. 1986. *Bergey's manual of systematic bacteriology*. Williams & Wilkins. Baltimore. U S A . 1261-1328. pp.
- 13 . Torre . M. and C. Casas . 1984. Isolation and characterization of a symbiotic mixed bacterial culture. *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 19: 430-34.
- 14 . Varel. V. H., S. J. Fryda. and I. M. Robinson. 1984. Cellulolytic bacteria from pig large intestine . *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 47: 219-21.

**Isolation of *Cellulomonas* sp. from Silkworm (*Bombyx mori*) Gut and
Evaluation of its Endoglucanase Activity.**

G. HEMMAT AND G. EMTIAZI

**Member of Scientific Board, Iranian Research Organization for Science
and Technology, Yazd Center, and Associate Professor of Science
Faculty , Isfahan University .**

Accepted Dec. 8, 1999

SUMMARY

This study was done in order to determine the cellulolytic-bacterial microflora of silkworm (*Bombyx mori*) gut. A facultative anaerobic and cellulolytic mesophilic bacterium determined as *Cellulomonas* sp. (sw97¹) was isolated from silkworm gut at 25°c and 30°c in cellulose agar. The strain generation time was almost 3 hours. A maximum level of endoglucanase (E. C. 3. 2. 1. 91) was observed 6 days after culture . Thus the gut of silkworm is an ecological niche for *Cellulomonas* sp. that can have a potential usage in biotechnology

Key words: Silkworm, *Cellulomonas*, Endoglucanase.