№1, 2022

УДК 632.911.2:632.913

СПОСОБ ДИАГНОСТИКИ ВОЗБУДИТЕЛЯ СОСУДИСТОГО БАКТЕРИОЗА КРЕСТОЦВЕТНЫХ

М.А. Кузнецов¹, А.А. Щербаков¹, С.В. Иващенко¹, О.С. Ларионова¹, М.Н. Киреев²

1 – ФГБОУ ВО СГАУ им. Н.И. Вавилова, г. Саратов, Россия 2 – ФКУЗ РосНИПЧИ "Микроб" Роспотребнадзора, г. Саратов, Россия

Введение

Сосудистый бактериоз крестоцветных — широко распространённое заболевание сельскохозяйственных культур, поражающее до 90 % урожая и ведущее к его значительным потерям как на поле, так и — особенно — во время хранения [1]. Возбудителем является Xanthomonas campestris (X. campestris), широко распространённая в природе и являющаяся опасным фитопатогеном. Заражение растений происходит через корневую систему и поверхность листовых пластин посредством насекомых-вредителей и капель влаги [2]. Важной особенностью возбудителя является способность в неблагоприятных для него условиях вызывать инфекцию, протекающую без внешних признаков поражения растения или с незначительным поражением.

На сегодняшний день, наибольший эффект в борьбе с возбудителем даёт профилактика заражения посадочного материала: соблюдение севооборота, выращивание устойчивых сортов и гибридов, предпосевная обработка семян и — для хозяйств закрытого грунта — почвы. Большое значение имеет борьба с сорными растениями семейства крестоцветных, которые способствуют распространению возбудителя и чьи растительные остатки благоприятствуют накоплению возбудителя в почве [3]. Связано это, в том числе, с тем, что развитие инфекции способствует развитию других заболеваний, таких как кила, фузариозное увядание, серая и белая гнили — что приводит к массовой гибели рассады, большим потерям и порче урожая (более 70 %) [4] и ухудшению качества поступающей в торговую сеть продукции

Следует отметить, что, согласно требованиям ГОСТ, предъявляемым к свежей белокочанной капусте [5], наличие признаков поражения перечисленными выше заболеваниями является недопустимым. Однако, визуальные методы контроля, предлагаемые для выявления этих признаков, недостаточны из-за возможности скрытого развития патогена.

Это делает актуальным вопрос о выборе метода выявления сосудистого бактериоза крестоцветных. Основными критериями, которым должен соответствовать метод, являются: точность, скорость выполнения анализа, малая трудоёмкость, минимальные требования к оснащению лаборатории и квалификации персонала. Это особенно актуально в связи со значительными объёмами выращивания крестоцветных: капусты всех видов — по данным 2020 года — 2,7 млн. т., кормовых корнеплодов (турнепса, брюквы) — до 0,4 млн. тонн, рапса — 2,6 млн. т [6].

На сегодняшний день, наиболее эффективными являются молекулярно-генетические и серологические методы диагностики. Первые представлены различными вариантами и модификациями полимеразно-цепной реакции (ПЦР) и достаточно широко распространены в лабораторной практике. Метод обладает высокой чувствительностью (порядка 10^2 КОЕ/мл) [7] и точностью (погрешность 0,01 %) и хорошо отработан на практике [8, 9]. Однако, его серьёзными недостатками являются: дороговизна оборудования и расходных материалов, длительность проведения анализа и относительная сложность пробоподготовки.

Этих недостатков лишены серологические методы.

Наибольший интерес с этой точки зрения представляет метод дот-иммуноанализа (ДИА). Сущность метода заключается во взаимодействии меченых коллоидным золотом специфических антител к антигенам выявляемого возбудителя на нитроцеллюлозной подложке. Основными преимуществами метода являются: скорость выполнения анализа, простота постановки реакции, доступность и относительная дешевизна необходимых расходных материалов. Ярко выраженная цветовая реакция удобная для визуального учёта результатов – при качественном анализе, и для использования в автоматизированных системах – при количественном. Анализ проводится с использованием небольших количеств взаимодействующих веществ, что позволяет не только свести их расход к минимуму, но и проводить несколько исследований одновременно – что позволяет создавать тестовые системы с высокой эффективностью и, в совокупности с другими качествами, делает метод перспективным [10, 11].

Цель работы – изучение возможности диагностики возбудителя сосудистого бактериоза крестоцветных методом дот-иммуноанализа. В ходе работы решались задачи по получению гипериммунной сыворотки, содержащей соответствующие антитела, и определению её чувствительности.

Работа была выполнена на базе Саратовского государственного аграрного университета им. Н.И. Вавилова и РосНИИПЧИ «Микроб» Роспотребнадзора (г. Саратов).

Материалы и методы

Гипериммунную сыворотку получали подкожной иммунизацией кроликов препаратом дезинтегрированных клеточных мембран. Источником микробных клеток для получения препарата служила культура штамма *X. campestris* B-610. Адъювантом выступала химическая полиэлектролитная субстанция, состоящая из 0,05 %-й раствора полиазолидинамммония, модифицированного гидратионами галогенов, в физиологическом растворе. Для проведения иммунизации использовали 1 мл смеси антигена и адъюванта в соотношении 1:1. Иммунизация проводилась семикратно, с интервалом между последующими иммунизациями в 2 недели, с предварительным отбором крови для определения титра специфических антител [12].

Для дот-иммуноанализа использовались препараты культуры возбудителя, экстракта растений капусты белокочанной (*Brassica oleracea*) сорта «Июньская» без признаков заболевания и экстрактов больных растений. Образцы приготовлялись в 1 мл физиологического раствора и брались как в цельном виде, так и в разведениях 1:10 и 1:100.

Приготовление маркера – коллоидного раствора золота с диаметром частиц 15-17 нм – осуществляют по методу Γ . Френса [13]. Приготовление конъюгата коллоидного золота с белком А стафилококка проводилось методом простой физической адсорбции.

Для постановки дот-иммуноанализа использовали нитроцеллюлозную мембрану фирмы «Миллипор» типа НА с размером пор 0,45 мкм. На её поверхность наносили по 2 мкл исследуемых препаратов в различных разведениях, после чего производили подсушивание на воздухе. Далее, мембрану с нанесёнными на неё образцами помещали в 3 %-й раствор БСА для блокировки неспецифических сайтов связывания, после чего проводили отмывку в 0,05 %-м р-ре Твин 20 и трёхкратно ополаскивали деионизированной водой. Затем подложка помещалась в специфическую гипериммунную сыворотку, взятую в экспериментально установленном оптимальном разведении 1:100 и инкубировалась 30 мин. на шейкере при комнатной температуре. Далее, проводилась отмывка мембраны в растворе Твин 20 и двукратное ополаскивание деионизированной водой. Отмытую мембрану помещали в раствор конъюгата коллоидного золота с белком А и выдерживали до появления окраски.

Результаты и обсуждение

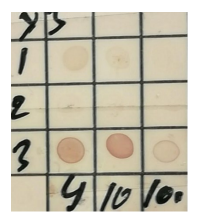
Результаты дот-иммуноанализа фиксировались при помощи цифровой фототехники. Для улучшения считываемости, снимки подвергались последующей обработке в фоторедакторе с изменением настроек яркости, контрастности и насыщенности цвета. Исходная и обработанная версии снимков представлены на рис. 1.

Анализ полученных результатов показывает, что антиген клеточной стенки возбудителя сосудистого бактериоза крестоцветных определяется в препаратах микробной культуры и поражённых тканей листьев капусты белокочанной сорта «Июньская» в разведениях 1:10 и 1:100, при этом реакция с гомогенатом здоровых растений отсутствует.

Также, обращает на себя внимание различие в интенсивности окраски образцов поражённых возбудителем растительных тканей и чистой микробной культуры. В частности, для уверенного обнаружения цветной реакции с чистой культурой потребовалось фотографирование подложки и последующая ретушь изображения. В свою очередь, реакция с препаратом заражённых растительных тканей заметна даже при минимально взятом разведении.

Полученные результаты свидетельствуют о том, что метод дот-иммуноанализа обладает достаточной чувствительностью и может эффективно применяться для выявления возбудителя сосудистого бактериоза крестоцветных на растительных объектах. Это позволяет говорить о возможности создания индивидуальных и комплексных систем экспресс-тестов, пригодных для использования в том числе в полевых условиях и непосредственно в плодоовощных хранилищах.

№1, 2022



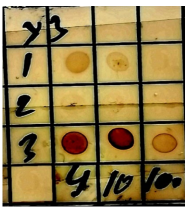


Рис. 1 — Испытание чувствительности и селективности диагностического препарата на основе антигена клеточной стенки X. campestris методом дот-иммуноанализа (слева — до цифровой обработки, справа — после): 1 — препарат культуры X. campestris B-610, 2 — препарат тканей здоровых растений, 3 — препарат тканей зараженных растений

Заключение

Сосудистый бактериоз крестоцветных является опасным заболеванием сельскохозяйственных имеющим большое культур, значение для народного хозяйства и продовольственной безопасности. Его своевременное обнаружение является важной мерой эпифитотий по недопущению и повышению качества и сохранности собираемого урожая.

Наиболее эффективным по соотношению «цена-качества» способом диагностики возбудителя заболевания являются серологические методы и тестсистемы на их основе. Их отличают такие важные качества, как: низкая стоимость, простота, чувствительность.

Использование серологических методов критически зависит от гипериммунных сывороток, специфичных к выявляемому возбудителю. С этой целью, была проведена работа по созданию такой сыворотки и оценке возможности её практического применения.

Эксперимент показал возможность эффективного использования сыворотки, специфичной к бактериям семейства *Xanthomonas*. Предлагаемый метод позволяет достоверно выявлять заражение патогеном, не прибегая к специальным методам пробоподготовки, может быть использован с автоматизированными системами учёта и обработки результатов и пригоден для внедрения в широкую лабораторную практику.

Литература

- 1. Игнатов А.Н. Распространение возбудителей опасных бактериозов растений в Российской Федерации // Бактериальные и фитоплазменные болезни сельскохозяйственных растений. Защита картофеля: сб. тр. междунар. науч.-практич. конф. Большие Вяземы: ВНИИ фитопатологии, 2014 г. № 2. С. 53–57.
- 2. Козулин В.В. Углеводсодержащие биополимеры Xanthomonas campestris и их роль в фитопатогенных процессах: Автореф... дис. д-ра биол. наук. Саратов: СГАУ, 2009. 21 с.
- 3. Мазурин Е.С., Джалилов Ф.С., Игнатов А.Н. Диагностика зараженности семян капусты сосудистым бактериозом методом ИФА // Доклады ТСХА. 2009. Вып. 281. С. 24–26
- 4. Попов Ф.А. Болезни капусты белокочанной в период хранения / Ф.А. Попов // Защита растений и карантин. 2011. № 9. С. 25–28.
- 5. ГОСТ 51809 2001 Капуста белокочанная свежая, реализуемая в розничной торговой сети. М.: Стандартинформ, 2010. 10 с.
- 6. Российский статистический ежегодник. 2021. Статистический сборник. / М.: Росстат 2021 692 с 7. Мазурин Е.С., Джалилов Ф.С., Игнатов А.Н., Варицев Ю.А. Усовершенствование диагностики зараженности семян капусты сосудистым бактериозом методом иммуноферментного анализа // Известия ТСХА. 2009. Вып. 1. С. 66–72
- 8. Lema, M. Identification of Sources of Resistance to Xanthomonas campestris pv. campestris in Brassica napus Crops / M. Lema, P. Soengas, P. Velasco, M. Francisco, M.E. Cartea // Plant Dis. 2011. V. 95. P. 292–297. 101
- 9. Lizyben, C. Characterisation of Xanthomonas campestris pv. campestris isolates from South Africa using genomic DNA fingerprinting and pathogenicity tests / C. Lizyben, Cornelius C.B. // Eur J Plant Pathol. 2012. V. 133. P. 811–818.
- 10. Носкова О.А. Применение дот-иммуноанализа для выявления антигенов чумного микроба в посевном материале / О.А. Носкова, Т.Ю. Загоскина, Е.Н. Субычева // Проблемы особо опасных инфекций. 2014 Вып.3. С. 69–71.
- 11. Полтавченко А.Г. Выбор системы детекции для мультиплексного дот-иммуноанализа антител / А.Г. Полтавченко, А.В. Ерш, Ю.А. Крупницкая // Клиническая лабораторная диагностика. 2016 61 (4) С. 229–233.
- 12. Кузнецов М.А., Щербаков А.А., Савина С.В., Скорляков В.М., Иващенко С.В., Муртаева В.С. Получение специфических антител к клеточным мембранам Xanthomonas campestris // Аграрный научный журнал. 2017. № 6, С. 46–49.
- 13. Frens G. Controlled Nucleation for the Regulation of the Particle Size in Monodisperse Gold Suspension // Nature Phys. Sci. 1973. Vol. 241. № 1. P. 20–22.