

Assessment of the efficacy of aerosol infection by baculovirus on Spodoptera exigua larvae 【Research report】

甜菜夜蛾核多角體病毒噴霧感染甜菜夜蛾之效果評估【研究報告】

Tzyy-Rong Jinn, Suey-Sheng Kao Ying-Ju Chen, Tzong-Yuan Wu* 靳子蓉 高穗生 陳瀅如 吳宗遠*

*通訊作者E-mail : tywu@cycu.edu.tw

Received: 2007/04/24 Accepted: 2007/06/13 Available online: 2007/09/01

Abstract

Spodoptera exigua multiple nucleopolyhedrovirus (SpeiMNPV) is a potentially promising biological control microbe. However, the generation of defective interfering particles (DI) when produced in a laboratory by insect cultures is an obstacle for the practical use of SpeiMNPV based insecticide. In this study, we established a convenient aerosol infection procedure for Spodoptera exigua larvae and occlusion body production by S. exigua larvae. We found that second instar S. exigua larvae were more accessible than third or fourth instar larvae for infection with SpeiMNPV budding virus using aerosol. Furthermore, 2% boric acid can enhance the efficacy of aerosol infection as well as the mortality for S. exigua larvae. We also demonstrated that the S. exigua third instar larvae were optimal for occlusion body production by aerosol infection.

摘要

於本研究中,我們證明加州苜蓿夜蛾核多角體病毒 (Autographa californica multiple capsid nucleopolyhedrovirus, AcMNPV) 可以噴霧的方式感染甜菜夜蛾幼蟲。進一步的研究顯示三齡甜菜夜蛾幼蟲對SpeiMNPV噴霧感染法之感受性較三或四齡甜菜夜蛾幼蟲為高;可達76%的感染率。除此之外我們也證實硼酸可以增強甜菜夜蛾幼蟲對SpeiMNPV噴霧感染法之感受性。因此我們進一步建立以甜菜夜蛾幼蟲蟲體噴霧感染法生產甜菜夜蛾核多角體病毒的方法,結果以三齡甜菜夜蛾幼蟲最適合以噴霧感染法生產甜菜夜蛾核多角體病毒之包含體。

Key words: multiple nucleopolyhedrovirus, spray infection, bioinsecticide, Spodoptera, boric acid

關鍵詞: 核多角體病毒、噴霧感染、生物農藥、甜菜夜蛾、硼酸。

Full Text: PDF(0.59 MB)

下載其它卷期全文 Browse all articles in archive: http://entsocjournal.yabee.com.tw

甜菜夜蛾核多角體病毒噴霧感染甜菜夜蛾之效果評估

高穗生 行政院農委會農業藥物毒物試驗所生物藥劑組 靳子蓉 陳瀅如 吳宗遠* 中原大學生物科技系

要 摘

於本研究中,我們證明加州苜蓿夜蛾核多角體病毒 (Autographa californica multiple capsid nucleopolyhedrovirus, AcMNPV) 可以噴霧的方式感染甜菜夜蛾 幼蟲。進一步的研究顯示二齡甜菜夜蛾幼蟲對 SpeiMNPV 噴霧感染法之感受性較三 或四齡甜菜夜蛾幼蟲爲高;可達 76% 的感染率。除此之外我們也證實硼酸可以增強 甜菜夜蛾幼蟲對 SpeiMNPV 噴霧感染法之感受性。因此我們進一步建立以甜菜夜蛾 幼蟲蟲體噴霧感染法生產甜菜夜蛾核多角體病毒的方法,結果以三齡甜菜夜蛾幼蟲最 適合以噴霧感染法生產甜菜夜蛾核多角體病毒之包含體。

關鍵詞:核多角體病毒、噴霧感染、生物農藥、甜菜夜蛾、硼酸。

前 言

化學農藥是蟲害防治工作的一項利器,其 效果迅速、使用方便和價格便宜,使得以往植 物保護的工作幾乎完全依賴化學農藥,然而自 1962 年,卡遜女士 (Rachel Carson) 之名 著:「寂靜的春天 (Silent Spring)」出版後, 人們也漸漸感受到化學農藥對環境生態所造 成的浩劫,尤其在害蟲對化學農藥產生抗藥性 後,可降低甚至可替代化學農藥的生物防治法 將是未來植物保護研究的重點。在以微生物進 行生物防治的研究資材上, 桿狀病毒 (baculovirus) 是最具潛力的生物防治劑之一 (Moscardi, 1999), 在 1973 年世界衛生組織 及農糧組織 (WHO-FAO) 聯合會議中已揭示 桿狀病毒可作爲有效且安全的微生物殺蟲 劑。桿狀病毒生物農藥的特性爲寄主的專一性 高且對天敵安全、不感染人類和植物、不污染 環境也不易引發寄主抗藥性,並且能在害蟲族 群中形成流行病,而達到長期控制害蟲的目 的。

桿狀病毒屬於桿狀病毒科 (Baculoviridae), 可分為 Nucleopolyhedrovirus (NPV) 和 Granulovirus (GV) 兩個屬 (Mayo, 2002)。 桿狀病毒已知可以感染超過 500 種以上的昆 蟲,尤其是鱗翅目昆蟲,例如吉普賽舞蛾 (Lymauhia dispar (gypsy moth)), 擬尺蠖 (Trichoplusia ni (cabbage looper)), 斜紋夜 蛾 (Spodoptera lifura), 甜菜夜蛾 (Spodoptera exigua) 和玉米穗蟲 (Helicoverpa armigera

Hubner)等,都可以利用桿狀病毒加以防治。至今至少已有 30 種以上的桿狀病毒登記作爲生物防治劑,而全世界已有 18 個國家,以桿狀病毒進行鱗翅目昆蟲的生物防治工作(Moscardi, 1999)。

雖然桿狀病毒是目前最被看好的生物性 農藥之一,但對於大量的商業化生產並於田間 實際運用尚有下述之障礙需克服:(1)桿狀病 毒對害蟲的致死效率和能迅速致死的化學農 藥相較差異極大,一般需要 4~8 天或以上的時 間方能殺死其寄主,因此受感染的害蟲仍能持 續危害農作物一段時間。(2)每一種桿狀病毒 有其特定的寄主,使其防治之害蟲種類較窄, 無法作爲廣效性之生物防治製劑。(3)桿狀病 毒的生產成本高,尤其是以昆蟲細胞大量培養 生產桿狀病毒作爲生物製劑時。

自 Smith et al. (1983) 成功的利用桿狀 病毒:加州苜蓿夜蛾核多角體病毒 (Autographa californica multiple capsid nucleopolyhedrovirus, AcMNPV) 作爲眞核 外源蛋白表現系統起,現在已有數百種以上的 外源蛋白以重組桿狀病毒自昆蟲細胞成功的 生產 (Possee, 1997; Kost et al., 2005)。基因 工程的引進除作爲重要的重組蛋白生產工具 外,亦提供了解決野生型桿狀病毒緩慢致死效 率和狹窄寄主的方法。諸如以 (1) 能減少昆蟲 血淋巴量 (hemolymph volume) 的 diuretic hormone esterase (Maeda, 1989),或 (2) 蘇力 菌毒素 (Bt toxin) (Merryweather et al., 1990) 以及 (3) 針對昆蟲之神經系統作用的昆蟲專 一性神經毒素,包括蝎毒 AaIT (Hammock et al., 1990, Maeda et al., 1991, Tomalski and Miller, 1991), 蠟蜂毒素 antigen 5 (Tomalski et al., 1993) 和蟎毒素 (Mite toxin, Txp-1, Maeda, 1991) 等酵素基因或毒蛋白基因進行 改造時,都可以增益殺蟲之效率。Cory 等人

於 1993~1994 年,以含蠍毒基因之桿狀病毒 進行田間測試時與野生型 AcMNPV 對擬尺蠖 的毒殺效果相較,含蠍毒基因的 GMBV 確實 縮短了桿狀病毒對擬尺蠖的致死時間,同時對 作物的損害也大爲的降低 (Cory et al., 1994)。因此基因工程的引進將可以解決桿狀 病毒緩慢致死的缺點,甚至透過寄主因子基因 (host range factors) 的選殖進而擴大桿狀病 毒的寄主範圍。因此桿狀病毒生物農藥能否普 及施用的關鍵將在於開發一低成本的工業化 量產流程。於桿狀病毒的生產上,以昆蟲細胞 進行發酵量產,是工業界常用的方法,此方法 雖然較省人力,但其機器設備與細胞培養液卻 都是高成本。除了成本高外,以甜菜夜蛾核多 角體病毒 (SpeiMNPV) 為例,當以甜菜夜蛾 細胞株進行甜菜夜蛾核多角體病毒生產時,則 會有稱爲缺陷病毒粒子 (defective interfering particles,簡稱 DI) 的產生,而使甜菜夜蛾核 多角體病毒的殺傷力降低 (Pijlman et al., 2001),因此在甜菜夜蛾的防治上,用蟲體生 產桿病毒生物農藥是較佳的選擇。然而當以蟲 體進行量產開發時仍有障礙待克服: 昆蟲的飼 育,雖然成本上較昆蟲細胞發酵生產來得低 廉,卻較爲費時並需要較高的人工成本。因此 開發省時省力的蟲體量產桿狀病毒方法將是 發展桿狀病毒生物農藥的重要工作。於本研究 中,我們發現桿狀病毒 AcMNPV 可以噴霧的 方式,有效的感染擬尺蠖幼蟲,而對小菜蛾 (Plutella xyllostella) 和甜菜夜蛾幼蟲也有 30~40% 的感受性,但對斜紋夜蛾及玉米穗蟲 則無法以 AcMNPV 進行噴霧感染。由於甜菜 夜蛾是危害本省蔬菜的重要經濟作物害蟲,因 此我們進一步建立以蟲體噴霧感染法生產甜 菜夜蛾核多角體病毒的方法,並計算蟲體產生 PIB 之數目,以評估用噴霧感染法生產甜葉夜 蛾核多角病毒的可行性。

材料與方法

一、蟲體飼育

購自美國亞培 (Abbott) 的擬尺蠖及台灣 南方地區 (員林、官田) 田間採集的甜菜夜 蛾,以人工飼料繼代飼育幼蟲及以含蜂蜜水配 方餵飼成蛾,之後置於產卵箱內進行交尾產 卵,卵塊經 5% 福馬林溶液進行卵表面之消 毒。卵孵化後置於裝有人工飼料之布丁杯中集 體飼育,至末齡蟲即需分散飼養,以防止幼蟲 自相殘食及因飼育密度高而引發蟲體罹病。進 行測試實驗是以健康之幼蟲爲試驗蟲。生長箱 條件為 25±1℃,光暗週期為 12L:12D,相 對溼度為 65±5% R. H.。

二、芽體 SpeiMNPV 桿狀病毒之製備

首先以1×109 PIBs/ml 甜菜夜蛾核多角 體病毒進行餵食感染,接種於三齡末之甜菜夜 蛾幼蟲,經四天,達到病毒表現的高峰期,隨 後將所有甜菜夜蛾供試蟲收集,加入 10 ml 之 無菌水,研磨,過濾,以 5000 rpm 離心 30 分,取上清液,即為 SpeiMNPV 之芽體病毒。 (每次此試驗均感染 30 隻健康之三齡末甜菜夜 蛾幼蟲)

三、紅螢光病毒 vAcRed 之製備與定量

在我們先前的研究結果顯示,攜有源自珊 瑚紅螢光蛋白基因 DsRed 的重組 AcMNPV 病毒,可以使感染的擬尺蠖幼蟲,在日光下發 出肉眼即可見的紅螢光,因此我們可以很輕易 的判斷測試之標的害蟲 (target pest) 是否受 重組桿狀病毒感染 (Jinn et al., 2005)。

製備含珊瑚的紅螢光蛋白基因 DsRed 的 重組 AcMNPV 病毒 vAcRed 方法如下: 我們 以聚合酶連鎖反應 (polymerase chain reaction, PCR) 將位於質體 pDsRed1-N1 (ClonTech) 上,選殖自珊瑚 Discosoma sp. (Matz et al., 1999) 的 DsRed 基因進行增 幅。進行PCR 反應的引子對序列如下:5'NheI ATCGGCTAGCGGTCGCCACCATGGTGC GCTCT 和 3'EcoRI GTAGGAATTCGCTAC AGGAACAGGTGGTGG (限制酶切位 NheI 和 EcoRI 如標線所示)。經 PCR 反應所得的 DNA 片段經限制酶 NheI 和 EcoRI 處理後再 選殖進桿狀病毒轉移載體 pBlueBac4.5 (Invitrogen),並將此載體命名爲 pBacRed。 將 pBacRed 與桿狀病毒 DNA, Bac-N-Blue (Invitrogen),一起共轉染秋行軍蟲卵巢細胞 株 Sf21 並將所得含 DsRed 基因的重組病毒以 終點稀釋法進行純化,所得之病毒命名為 $vAcRed \circ$

四、噴霧感染流程

配製所需之試驗病毒液 (包括 AcMNPV 與 SpeiMNPV 之芽體病毒),並置於冰上備 用。同時挑取 30 隻齡期一致之健康蟲體於固 定容器中,秤重後放置於噴霧塔 (Spray tower; Burkard Co. Ltd) 下,以每平方英寸 含 8 英磅 (8 lb/in^2) 的壓力將已配製之 1 ml病毒液進行噴霧感染,待各蟲體表面全乾後, 分別至入 30 孔之飼育盤。於試驗期間,這些 被噴霧感染之供試蟲被放置於 25±1℃,12L: 12D,65±5% R. H.定温箱中,每日提供新鮮 人工飼料。並逐日觀察及記錄該供試蟲之累積 死亡數、螢光數及秤重。

四、餵食感染

先將飼料塊 (直徑 $7 \text{ mm} \times \text{高} 10 \text{ mm}$) 分別置於 30 孔培養盤中,再以 15 μl 之病毒 液 (含 PIB 之濃度爲 10⁸ PIBs/ml) 均匀滴於 人工飼料塊上,待病毒懸浮液滲透完全並稍陰 乾後再單隻接入供試蟲 (先經飢餓處理 6 小時),另以 15 μl 無菌二次水滴於人工飼料塊上作爲對照組。經上述步驟處理後之幼蟲置於 25±1°C、光照 12L:12D、溼度 65±5% R. H. 之恆溫生長箱中,並於接種後三天,每日更換新鮮無病毒之飼料,並每天記錄供試蟲之幼蟲死亡率。(以上不同之試驗,均於不同時間進行,至少重複三次,每組試驗處理 30 隻幼蟲)。

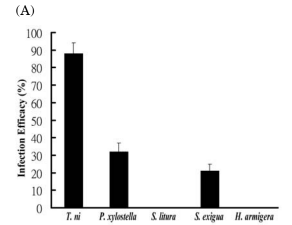
五、PIB 之收集與計數

將噴霧及餵食感染後之死蟲、活蟲收集起來,加入適量的無菌水 (通常不超過 1 ml) 研磨,三層紗網過濾,去除蟲體殘骸。取下層濾液以 5000 rpm、離心 5 min,將 PIBs 沉降,最後再以 1 × PBS 溶液回溶。取 10 μl 至血球計數器,放置於光學顯微鏡下,計數 PIBs 數目,並推算出 PIBs 的密度。

結 果

一、AcMNPV 芽體病毒可以噴霧感染方式感染 鱗翅目害蟲

利用此 vAcRed 重組桿狀病,我們嘗試分析以芽體桿狀病毒對鱗翅目害蟲進行噴霧感染 (spray infection)的可行性。桿狀病毒的生活史中,蟲體間的感染路徑爲包含體病毒經口感染後,在腸道內釋出包含體衍生病毒(PDV)感染腸道內皮細胞後,釋出芽體病毒(budding virus, BV),在細胞間進行感染並透過氣管系統而感染整隻蟲體(Engelhard et al., 1994),因此一般咸信包含體病毒爲蟲體感染之媒介,而芽體病毒只能感染細胞而不會進行蟲體感染。當以包含體基因剔除的 vAcRed 芽體病毒用 Poter Spray Tower 在 8 lb/in²的壓力下,分別對三齡之擬尺蠖、小菜蛾、斜紋夜蛾、甜菜夜蛾和玉米穗蟲噴灑 1 ml



(B)



圖一 重組桿狀病毒 vAcRed 對鱗翅目害蟲噴霧感染的 可行性分析 (A) 與甜菜夜蛾幼蟲噴霧感染 vAcRed 後體色呈現紅螢光而未感染成功的幼蟲 則呈褐色 (左一)。

Fig. 1. Assessment of infection efficacy of vAcRed for Lepidoptera pests (A) and *Spodoptera exigua* larvae emitted red fluorescence under sunlight when infected with vAcRed by aerosol (B).

的病毒液 (1×10⁸ pfu/ml) 時,我們發現以擬尺蠖幼蟲的感受性最佳可達 88%,其次爲小菜蛾和甜菜夜蛾,其感染率分別爲 32% 和 21% (圖一 A)。雖然甜菜夜蛾幼蟲體色較小菜蛾及擬尺蠖幼蟲深但受 vAcRed 芽體病毒噴霧感染後的若蟲於日光下就可呈現紅色 (圖一 B)。但 vAcRed 芽體病毒則無法以噴霧感染的方式對斜紋夜蛾和玉米穗蟲 (圖一 A) 進行感染,雖然以注射方式對斜紋夜蛾仍可以成功的進行感染 (Jinn et al., 2005)。故由上述的實驗結

果顯示,以噴霧的方式可以芽體型式的 AcMNPV 病毒對擬尺蠖、小菜蛾和甜菜夜蛾 進行感染,但以甜菜夜蛾的感受性最差(圖一 A)。然而擬尺蠖在台灣的危害並沒有小菜蛾和 甜菜夜蛾大,因此我們嘗試以甜菜夜蛾核多角 體病毒 (SpeiMNPV) 對甜菜夜蛾幼蟲進行噴 霧感染,測試其感染率是否較 AcMNPV 佳並 探討用桿狀病毒噴霧感染法來生產甜菜夜蛾 核多角體病毒 SpeiMNPV 的可行性。

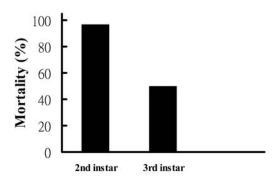
二、SpeiMNPV 芽體病毒可以噴霧感染方式感 染甜菜夜蛾幼蟲

我們以 SpeiMNPV 之 PIB 餵食三齡甜菜 夜蛾幼蟲後,經研磨和離心去除蟲體組織和 PIB,取其含芽體病毒之上清液後,以 Poter Spray Tower 在 8 lb/in²的壓力下,分別對二 齡、三齡和四齡之甜菜夜蛾幼蟲進行噴霧感 染。圖二 A 之結果顯示,對三齡蟲之感染率可 達 41%,約爲 vAcRed 的兩倍 (比較圖一 A 和 圖二 A),而在二齡蟲時,感染率可達 77%, 但對四齡蟲則感染率僅有 13%,因此 SpeiMNPV 之芽體病毒可以噴霧之方式在 8 lb/in² 之條件下成功的感染甜菜夜蛾幼蟲,且 其感受性隨齡期之降低而升高 (圖二 A)。由於 野生型之 SpeiMNPV 並不像 vAcRed 有紅螢 光蛋白作爲標誌,只能以蟲體是否具病毒感染 之特徵進行判斷,爲進一步證實我們測得的感 染率,我們分別在 SpeiMNPV 芽體病毒對二 齡、三齡之甜菜夜蛾進行噴霧感染後的第八 天,記錄蟲體的死亡率,結果如圖二B所示, 其死亡率分別爲 97% 和 50%,和感染率之結 果有一致性,因此 SpeiMNPV 之芽體病毒應 可以噴霧方式對甜菜夜蛾幼蟲進行噴霧感染。

三、硼酸可以增益 SpeiMNPV 對甜菜夜蛾幼蟲 噴霧感染的感受性

(A) 100 Infection Efficacy (%) 80 60 40 20 0 2nd instar 3rd instar 4th instar

(B)

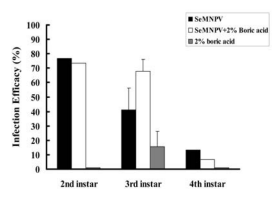


圖二 SpeiMNPV 噴霧感染不同齡期之甜菜夜蛾幼蟲的 感染率分析。

Fig. 2. Aerosol infectivity of SpeiMNPV budding virus on different instars of Spodoptera exigua larva (A) Infection efficacy (B) Mortality.

在我們先前的研究結果顯示, 硼酸除可以 增益 AcMNPV 對擬尺蠖餵食感染的感受性 外, 亦可以增益三齡甜菜夜蛾幼蟲對 SpeiMNPV 的感受性 (Jinn et al., 2004),因 此我們嘗試以 SpeiMNPV 對三齡甜菜夜蛾幼 蟲進行噴霧感染時,添加2%之硼酸做爲協同 劑,並分析其感染率。結果顯示硼酸可以增加 SpeiMNPV 對三齡甜菜夜蛾幼蟲進行噴霧感

染的感受性,感染率由 41% 增加至 70% (圖三)。與此實驗結果一致的是,硼酸的添加亦可增加 SpeiMNPV 芽體病毒在噴霧感染後第 8 天的死亡率,可由 48% 增加至 70% (圖四)。 圖四的結果亦顯示,硼酸的添加亦可加速 SpeiMNPV 對三齡甜菜夜蛾幼蟲噴霧感染的致死效率,如第 5 天時,單獨處理 SpeiMNPV 時,其死亡率僅有 27%,而 2% 硼酸的添加則可以增加至 43%,因此硼酸除可以增益三齡甜菜夜蛾幼蟲對 SpeiMNPV 餵食感染的感受性外,亦可在噴霧感染時發揮相同的效果,因此硼酸對桿狀病毒生物農藥製劑配方的發展將有其重要性。



圖三 2%硼酸對 SpeiMNPV 噴霧感染不同齡期之甜菜 夜蛾幼蟲的感染率分析。

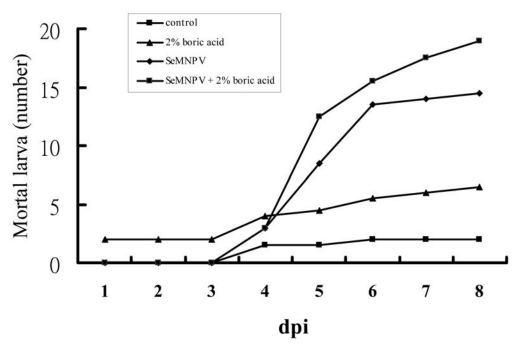
Fig. 3. The effect of 2% boric acid on the infection efficacy of different instars of *Spodoptera* exigua larva infected with SpeiMNPV budding virus by aerosol.

四、以噴霧感染進行 SpeiMNPV 包含體的生產

研發桿狀病毒生物農藥最關鍵的技術,在 於能廉價的大量生產桿狀病毒 PIB。目前的生 產方式主要有二種 (1) 以昆蟲細胞進行發酵 生產 (2) 利用蟲體接種生產。當以發酵槽進行 生產時雖然較少人工成本,但其發酵槽設備及 細胞培養液卻都是高價之成本,而利用蟲體生 產時,蟲子飼養之成本與設備雖較低,但卻費 時費力。而在 SpeiMNPV 桿狀病毒生物農藥 的製備上, 尤要考慮的問題是, 當以細胞進行 繼代生產時,只要到了第 5 個繼代即會有 DI 病毒的產生 (Pijlman et al., 2001), 而無法產 生具高感染率的 SpeiMNPV 桿狀病毒,因此 若能利用噴霧感染進行 SpeiMNPV PIB 的生 產應可大量降低人力成本,因利用 Poter Spray Tower 進行噴霧感染時,只要 10 秒的 時間,即可完成對 30 隻幼蟲的感染。因此我 們測試並比較以噴霧感染的方式感染甜菜夜 蛾幼蟲時,其蟲體產生 PIB 之數量與傳統餵食 感染方式所得的 PIB 數目是否有所差異。實驗 結果顯示感染二齡蟲, 餵食感染方式每隻蟲體 約可產生 2.5 × 10⁶ PIB, 而若以噴霧感染時, 則僅有 3.3×10^5 PIB/larva (圖五 A),故二齡 甜菜夜蛾幼蟲雖有較佳的噴霧感染效率,但其 PIB 產量低並不適合做爲量產的宿主。而四齡 蟲則因其噴霧感染效率極低,亦不適合,因此 我們嘗試以三齡甜菜夜蛾幼蟲進行噴霧感染 生產 SpeiMNPV PIB 的宿主。結果顯示其 PIB 產量可達 $5 \times 10^7 / \text{larva}$,約爲二齡蟲的 100 倍,但是其產量僅有以餵食感染所得 PIB 數目的一半 (圖五)。故若要以噴霧感染法進行 SpeiMNPV 桿狀病毒生物農藥之量產時,我 們的實驗結果顯示三齡蟲是最佳的選擇。

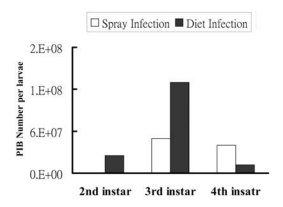
討 論

以蟲體來生產桿狀病毒生物農藥,除成本 低廉的優點外,由於蟲體本身之產能遠大於細 胞培養之產能,是目前量產的最佳途徑。一般 來說,桿狀病毒對幼蟲之感染途徑可分爲兩大 類,病毒在幼蟲個體之間的傳染與進入蟲體後 組織細胞的感染。幼蟲個體之間的感染需由口



圖四 2%硼酸對 SpeiMNPV 噴霧感染三齡甜菜夜蛾幼蟲的死亡率分析。

Fig. 4. The effect of 2% boric acid on the mortality of third instars Spodoptera exigua larva infected with SpeiMNPV budding virus by aerosol.



圖五 不同齡期之甜菜夜蛾幼蟲以 SpeiMNPV 芽體病毒 進行噴霧感染或包含體餵食感染生產包含體之分 析。

Fig. 5. Production of occlusion bodies in different instars of Spodoptera exigua larva infected with SpeiMNPV budding virus by aerosol infection or diet infection.

進入,幼蟲經口感染桿狀病毒包含體 (OV), 再於鹼性之腸道下釋出芽體病毒 (BV) 粒 子,而感染腸道細胞。蟲體本身之組織細胞感 染則是於桿狀病毒進入腸道細胞,約 12 小時 後即可產生出芽體形式桿狀病毒,在蟲體內感 染各組織細胞。由於昆蟲的氣管系統延伸到蟲 體表面形成氣孔 (spiracles),顯示桿狀病毒有 可能經由噴霧的形式以芽體病毒進行蟲體的 感染。而 1994 年美國加州柏克萊大學 Volkman 教授對桿狀病毒之感染途徑所進行 的研究亦顯示昆蟲之氣管系統(tracheal system) 可能是桿狀病毒能在蟲體內快速蔓 延,感染整個蟲體各組織的原因 (Engelhard et al., 1994)。Volkman 的研究小組發現,在 餵食感染的 16 小時後,有 54% 的氣管母細胞

(tracheoblasts) 受感染,是第一個受桿狀病毒感染的非腸道表皮細胞 (non-midgut epithelial cell)。因此我們推測,若以芽體病毒進行噴霧,應可以對幼蟲進行感染。如圖一和圖二的結果所示,桿狀病毒之芽體病毒確實可以對幼蟲進行噴霧感染,但其感受性對不同種的幼蟲則有所差異。我們的結果顯示AcMNPV 芽體病毒對擬尺蠖的感受性最佳,其次是小菜蛾和甜菜夜蛾,但對斜紋夜蛾及玉米穗蟲則無法以噴霧感染法進行病毒接種。是故,雖然腸道細胞的屛蔽已改由昆蟲的氣管系統,但病毒之宿主範圍並無法擴大,進一步的以帶有螢光基因之病毒對幼蟲進行感染,然後進行病理分析,追蹤病毒經氣孔後之感染途徑,將是瞭解此噴霧感染機制的重要工作。

甜菜夜蛾是台灣重要的經濟害蟲,年發生 11世代,周年會發生但以 3~4 月及 9~11 月發 生密度較高,由於已對許多化學農藥產生抗藥 性,因此發展有效的生物防治法將有其必要 性,而桿狀病毒 SpeiMNPV 是一很好的選 擇。然桿狀病毒生物農藥要能普遍施用於田 間,則開發低成本的量產製程將是一大關鍵。 於本研究中,我們發現桿狀病毒 AcMNPV 可 以噴霧感染的方式,感染擬尺蠖、小夜蛾和甜 菜夜蛾,但不能以此感染途徑感染斜紋夜蛾和 玉米穗蟲。於是我們進一步利用噴霧感染的方 式,建立以甜菜夜蛾核多角體病毒 (SpeiMNPV) 對甜菜夜蛾幼蟲進行噴霧感 染,發現分離自蟲體的 SpeiMNPV 芽體病毒 可以有效的以噴霧感染方式感染二齡和三齡 的甜菜夜蛾幼蟲,而雖然二齡蟲的感染率可達 77%, 高於三齡蟲的 41%, 但若計算 PIB 的 產量時,則三齡蟲的產量則爲二齡蟲的 100 倍,其PIB產量可達5×10⁷/larva,因此當 利用 SpeiMNPV 芽體病毒以噴霧感染法來進 行甜菜夜蛾核多角病毒生物農藥的量產時,三 齡幼蟲是較佳的選擇。

在我們的實驗中,發現甜菜夜蛾 SpeiMNPV 芽體病毒,可對甜菜夜蛾二齡幼 蟲進行極有效率的噴霧感染,而目前已商品化 的 SpeiMNPV 病毒製劑 Spodex®即主要是針 對二齡之甜菜夜蛾進行防治,而以芽體病毒即 可進行噴霧感染,顯示在田間亦有可能以芽體 病毒進行生物防治。利用包含體病毒進行防治 的好處在於包含體可以抵抗環境之壓力,存於 田間之時日較長,甚至可以造成流行病,然則 若是以基因重組之病毒,其長存於環境之中是 不利的,因此芽體病毒的噴霧感染將可提供另 一選擇,尤其是基因重組之病毒在實驗室階段 或是半田間測試時,省時省力的噴霧感染法將 可做爲評估重組病毒是否具有增益殺蟲效果 的分析平台。除此之外,我們亦發現硼酸的添 加亦可增加 SpeiMNPV 對三齡甜菜夜蛾的致 死效率 (圖四),這與我們先前證明硼酸可做爲 SpeiMNPV 包含體病毒協力劑的研究結果一 致 (Jinn et al., 2004), 因此硼酸亦可應用在 桿狀病毒的噴霧感染防治上。

於本研究中,我們亦嘗試以噴霧感染法來 感染甜菜夜蛾幼蟲,以生產 SpeiMNPV 包含 體,希望能建立一方便且價廉的生產流程。而 且除可降低成本外,以蟲體來生產 SpeiMNPV 亦可避免以細胞培養進行生產時,DI 病毒的 產生。我們的結果顯示二齡甜菜夜蛾幼蟲雖有 最佳之感染率 (圖三),但因其生物質量 (biomass) 較低或是對病毒之抗性較差。其每 隻幼蟲的 PIBs 產量約只有三齡甜菜夜蛾幼蟲 的 1/10 (圖五),因此若於 PIBs 的生產上,三 齡幼蟲是較佳的選擇,而四齡蟲雖生物質量 大,但有鑑於其感染效率與感受性兼低,並不 適合用在 PIBs 的生產上。而若比較噴霧感染 法和餵食感染法,則可知噴霧感染法在 PIBs 的產量上僅有餵食感染的一半。這可能是感染 途徑不同所造成的差異,顯示在自然的環境 下,PIBs 經口感染而釋出 ODV 與經由高壓下 $(約5.5 \times 10^4 \text{ pa})$ 經氣管感染之 BV,於蟲體 內之致病機轉有所不同,而於腸道釋出之 ODV 顯然可以產生較多之 PIBs,這也顯示若 能以 ODV 進行噴霧感染也許可以得到較多之 PIBs °

引用文獻

- Cory, J. S., M. L. Hirst, T. Williams, R. S. Halls, D. Coulson, B. M. Green, T. M. Carty, R. D. Possee, P. J. Cayley, and D. H. L. Bishop. 1994. Field trial of a genetically improved baculovirus insecticide. Nature. 370: 138-l40.
- Engelhard, E. K., L. N. W. Kan-Morgen, J. O. Washburn, and L. E. Volkman. 1994. The insect tracheal system: a conduit for the systemic spread of Autographa californica M nucleopolyhedrosis virus. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 91: 3224-3227.
- Hammock, B. D., B. C. Eonning, R. D. Possee, T. N. Hanzlik, and S. Maeda. 1990. Expression and effects of the juvenile hormone esterase in a baculovirus system. Nature. 344: 458-461.
- Jinn, T. R., S. S. Kao, and T. Y. Wu. 2004. Boric acid as a synergist of Spodoptera exigua and Autograph californica nuclear polyhedrosis viruses. Formosan Entomol. 24: 173-184. (in Chinese)
- Jinn, T. R., S. S. Kao, J. T. C. Tzeng, and T. Y. Wu. 2005. Coral red fluorescence

- protein as genetic modified baculovirus tracer. J. Biotechnol. 119: 255-259.
- Kost, T. A., J. P. Condreay, and D. L. Jarvis. 2005. Baculovirus as versatile vectors for protein expression in insect and mammalian cells. Nat. Biotechnol. 23: 567-575.
- Maeda, S. 1989. Increased insecticidal effect by a recombinant baculovirus carrying a synthetic diuretic hormone gene. Biochem. Biophys. Res. Comm. 165: 1177-1183.
- Maeda, S., S. L. Volrath, T. N. Hanzlik, S. A. Harper, K. Majima, D. W. Maddox, B. D. Hammock, and E. Fowler. 1991. Insecticidal effects of an insectspecific neurotoxin expressed by a recombinant baculovirus. Virology 184: 777-780.
- Matz, M. V., A. F. Fradkov, Y. A. Labas, A. P. Savisky, A. G. Zaraisky, M. L. Markilov, and S. Α. Lukyanov. 1999. Fluorescent proteins from nonbioluminescent Anthozoa species. Nat. Biotechnol. 17: 969-973.
- Mayo, M. A. 2002. Virus taxonomy -Houston 2002. Arch. Virol. 147: 1071-1076.
- Merryweather, A. T., U. Weyer, M. P. Harris, M. Hirst, T. Booth, and R. D. Possee. 1990. Construction of genetically engineered baculovirus insecticides containing the Bacillus thuringiensis subsp. kurstaki HD-73 delta endotoxin. J. Gen. Viral. 71: 1535-l544.
- Moscardi, F. 1999. Assessment of the

- application of baculoviruses for control of Lepidoptera. Annu. Rev. Entomol. 44: 257-289.
- Pijlman, G. P., E. van den Born, D. E. Martens, and J. M. Vlak. 2001. Autographa californica baculoviruses with large genomic deletions are rapidly generated in infected insect cells. Virology 283: 132-138.
- **Possee, R. D.** 1997. Baculovirus as expression vectors. Curr. Opin. Biotechnol. 8: 569-572.
- Smith, G. E., M. D. Summers, and M. J. Fraser. 1983. Production of human beta interferon in insect cells infected with baculovirus expression vector. Mol. Cell. Biol. 3: 2156-2165.

- Tomalski, M. D., and L. K. Miller. 1991. Insect paralysis by baculovirusmediated expression of a mite neurotoxin gene. Narure 352: 82-85.
- Tomalski, M. D., T. P. King, and L. K. Miller. 1993. Expression of hornet genes encoding venom allergen antigen 5 in insects. Arch. Insect Biochem. Physiol. 22: 303-313.

收件日期: 2007 年 4 月 24 日 接受日期: 2007 年 6 月 13 日

Assessment of the efficacy of aerosol infection by baculovirus on Spodoptera exigua larvae

Tzyy-Rong Jinn, Suey-Sheng Kao Biopesticides Division, Taiwan Agricultural Chemicals and Toxic Substances Research Institute, Taichung 413, Taiwan

Ying-Ju Chen, Tzong-Yuan Wu* Department of Bioscience Technology, Chung Yuan Christian University, Chungli 320, Taiwan

ABSTRACT

Spodoptera exigua multiple nucleopolyhedrovirus (SpeiMNPV) is a potentially promising biological control microbe. However, the generation of defective interfering particles (DI) when produced in a laboratory by insect cultures is an obstacle for the practical use of SpeiMNPV based insecticide. In this study, we established a convenient aerosol infection procedure for Spodoptera exigua larvae and occlusion body production by S. exigua larvae. We found that second instar S. exigua larvae were more accessible than third or fourth instar larvae for infection with SpeiMNPV budding virus using aerosol. Furthermore, 2% boric acid can enhance the efficacy of aerosol infection as well as the mortality for S. exigua larvae. We also demonstrated that the S. exigua third instar larvae were optimal for occlusion body production by aerosol infection.

Key words: multiple nucleopolyhedrovirus, spray infection, bioinsecticide, Spodoptera, boric acid