

## 臺灣荖葉與荖花疫病病原菌之鑑定

安寶貞<sup>1,3</sup> 黃德昌<sup>2</sup> 王姻婷<sup>1</sup>

1 台中縣 行政院農業委員會農業試驗所 植物病理系

2 台北市 行政院農業委員動植物防疫檢疫局 植物防疫組

3 聯絡作者：電子郵件 pjann@wufeng.tari.gov.tw，傳真：+886-4-23338162

接受日期：民國91年10月1日

### 摘要

安寶貞、黃德昌、王姻婷. 2002. 臺灣荖葉與荖花疫病之研究. 植病會刊 11:179-188.

自 1978 年至 1998 年自荖花與荖葉栽培區分離疫病菌，其中 1988 年以前分離到的疫病菌均為 *Phytophthora parasitica*，而 1990 年之後者均為 *Phytophthora capsici*。調查時顯示，*P. parasitica* 主要自罹病根系與主莖分得，罹病植株出現生長衰弱等慢性立枯現象，最後終至死亡，甚而全園廢耕。而 *P. capsici* 除自罹病之根系與主莖分得外，在雨季亦經常自罹病葉片、花器與果實分得。本研究共分離到 16 株 *P. parasitica* 與 39 株 *P. capsici* 菌株，其中 *P. parasitica* 為非標準型 (atypical type)，均為 A<sup>2</sup> 配對型；而 *P. capsici* 均為 A<sup>1</sup> 配對型，且完全為標準型 (typical type)。*P. capsici* 菌株在 V-8 培養基上之菌落白色平滑，具不明顯的放射狀花紋；菌絲生長溫度 10-36°C，最適 24-32°C；在培養基上與水中會產生大量胞囊 (sporangia)，每一胞囊梗上著生 3-10 個胞囊。胞囊橄欖形、倒洋梨形或橢圓形，具顯著乳突 (semi-spherical papilla)；大部份胞囊具脫落性，胞囊柄 (pedicels) 長平均 38.9 μm。胞囊大小平均為 56.5 × 40.4 μm，胞囊長寬比平均為 1.39。以分離到的 *P. capsici* 游走子懸浮液接種荖花扦插苗的根系與葉片，無論有無傷口，均可誘發病害，但有傷口時，發病較嚴重。接種葉片時出現的病徵與自然界發生者相同。自荖花分離的 *P. capsici* 對番椒具病原性，反之亦然，且兩者的菌絲蛋白質電泳圖譜幾乎完全一致。

關鍵詞：荖花、荖葉、枸醬、疫病、*Phytophthora capsici*、*Phytophthora parasitica*

### 緒言

荖葉 (枸醬, *Piper betle* L.) 與荖花 (*Piper longum* L.) 屬胡椒科 (Piperaceae) 植物，在臺灣栽培的年代已久，目前主要分布於南投、台南、台東一帶。有關荖葉、荖花的病害，在第三版臺灣植物病害名彙中已記載的有十種<sup>(3)</sup>，包括煤煙病、葉斑病 (*Cercospora piperis-betle* Sawada, *Phyllosticta piperis-betle* Sawada, *Helminthosporium* (?) *piperis-betle* Sawada 及 *Hendersonia piperis-betle* Sawada 等引起)<sup>(24)</sup>、炭疽病 (*Colletotrichum gloeosporioides* Penzig 引起)、白粉病 (*Sphaerotheca fusca* (Fr.) Blumer 引起)<sup>(23)</sup>、疫病、根瘤線蟲 (*Meloidogyne incognita* (Kofoid et White) Chitwood 引起)<sup>(2)</sup> 等，這些病害部分為早年 Sawada 的研究調查結果<sup>(23,24)</sup>。據台東縣荖花、荖葉產銷協會記載 (<http://www.jage.idv.tw/disease.htm>)，目前較重要的病害為根瘤線蟲、細菌性角斑病、炭疽病、白網病、白粉病及疫病等六種，其中疫病為導致荖葉、荖花枯死的主要原因。

在臺灣，Chang & Shu<sup>(11)</sup> 最早於 1981 年報告荖葉的

立枯病由 *Phytophthora palmivora* (Butler) Butler 引起，1983 年更正為 *P. parasitica* Dastur (= *P. nicotianae* Breda de Haan)<sup>(12)</sup>；而呂與高氏<sup>(21)</sup> 於 1981 年在罹病的荖葉上分離到 *P. capsici* Leonion。爾後，一直沒有荖葉與荖花疫病的詳細報告。在此，作者等將數十年來田間荖葉、荖花上疫病菌的種類的變遷情形做一詳細報告。

### 材料與方法

#### 病菌之分離與保存

將疑似罹患疫病的荖葉、荖花病組織採回，包括地下根、莖、葉片、花、果實等。病原菌的分離方法，係先將病組織洗淨、瀝乾水分。分離時 (a). 將地下根與莖部的表皮以小刀刮掉，沿病斑處切成約 10 × 5 × 2 mm<sup>3</sup> 之小塊，(b). 葉片切成 5 × 5 mm<sup>2</sup>，(c). 果實切成 5 × 3 × 2 mm<sup>3</sup>，病組織經 0.5% NaClO 溶液表面消毒一分鐘，以衛生紙瀝乾，放置於含有 20 ml 2% WA (water agar，水瓊脂) 或

5%CV-8A+AMP<sup>(20)</sup> (5% Clarified V-8 juice agar (Campbell Co.) + ampicillin, PCNB, and mycostatin) 半選擇性培養基之培養皿(直徑9 cm)內，置於24°C下，分離可疑病原菌。選擇性培養基的製作為5%CV-8A (5% Clarified V-8 juice agar, 5%V-8 vegetable juice 與0.2% CaCO<sub>3</sub>混合後，經1500 rpm低速離心5分鐘，取上層液，再加入2% Bacto agar (Difco Co.) 於滅菌後加入Ampecillin 100 ppm, PCNB (Penta-chloronitrobenzene) 10 ppm及Mycostatin 50 ppm。於分離後第二天開始，菌絲即陸續自病組織長出，經鏡檢發現長出者為疫病菌時，切取前端菌絲，移植於新鮮之5% V-8A (5%V-8 vegetable juice agar，含5% V-8 Vegetable juice 與0.02% CaCO<sub>3</sub>混合後，加入2% Bacto agar) 上。分離之菌經單游走子分離後，移植於5%V-8A 上，在24°C下無光照培養3-5天，切取前端菌絲塊( $10 \times 5 \times 5 \text{ mm}^3$ )，保存於含無菌水之試管中<sup>(10)</sup>，供下列各項試驗使用。

### 疫病菌之產胞

**胞囊的產生：**將供試菌株先在5% V-8A 上培養3天，再移至光照定溫箱內(2000-3000 Lux, 24°C) 1-4天，每日鏡檢有無胞囊長出。或等菌株生長4-6天時，將含有先端菌絲的培養基切成 $5 \times 3 \times 2 \text{ mm}^3$ 小塊，移植於裝有20 ml無菌水的玻璃培養皿(Pyrex Co.)中，再經光照處理。接種實驗時，則依Hwang等<sup>(17)</sup>研發的方法，讓供試菌株產生大量胞囊。供試菌株先在5% V-8A 上培養3-5天，將先端的菌絲切成 $2 \times 2 \times 2 \text{ mm}^3$ 小塊。配製含有20 ml的10%V-8A 培養皿(9 cm diam., Pyrex Co.)，且鋪上一層滅菌玻璃紙(cellophane paper)。每皿放置9-12塊菌絲塊，在24°C無光照培養24 hr。再將含菌塊之玻璃紙移入另一滅菌培養皿內，倒入20 ml新鮮5%V-8J(不添加瓊脂的5%V-8A)，再於24°C黑暗中培養24 hr。第三天以礦物鹽液(mineral solution)漂洗三次，每次間隔30 min。之後，將培養皿置於光照定溫箱內(2000-3000 Lux, 24°C) 1-4天，每日鏡檢，等待胞囊長出。胞囊長出後，在顯微鏡下觀察與測量孢子大小，每菌株測量100個孢子。

**游走子釋放(胞囊間接發芽)：**產生胞囊的菌絲培養皿，每皿加入20 ml無菌水，置於15°C下低溫靜置30 min，再放回24°C約30 min，大部分成熟之胞囊均會間接發芽，釋放游走子(zoospores)。將游走子懸浮液濃度調節成每毫升含 $10^{4-5}$ 游走子，供接種試驗。

### 配對型的測定與卵孢子的產生

**配對型(mating type)的測定：**供試菌株先在新鮮5%V-8A 上培養3-5天，將先端的菌絲切成 $2 \times 2 \times 2 \text{ mm}^3$ 小塊，移入含有10 ml的新鮮10%V-8A 培養皿(6 cm diam., Pyrex Co.)的中央，每皿放置單一菌株，每皿3-4塊菌絲

塊，在24°C無光照培養6-10天。爾後，在顯微鏡下鏡檢有無卵孢子產生。如有卵孢子形成，該菌即為同絲型(Homothallic)；如無則可能為異絲型的，則依Ann & Ko<sup>(6)</sup>發展的方法將供試菌株與標準菌株(*Phytophthora parasitica*之P991 (A<sup>1</sup>)與P731 (A<sup>2</sup>))對峙培養，測定供試菌株的配對型。方法為將新鮮10%V-8A 切成 $15 \times 10 \times 5 \text{ mm}^3$ 大小，放置於直徑9 cm的培養皿內，沿邊緣排成一圈，每皿6-8塊。再將供試菌株的菌絲塊放在上述洋菜塊的一端，測試配對型的A<sup>1</sup>或A<sup>2</sup>菌株的菌絲塊放在洋菜塊的另一端，兩者約距0.5 cm。之後，將培養皿以蠟膜紙(paraffin paper)密封，外以鋁箔紙包裹，避免光線照射，於24°C下培養6天。經對峙培養後，如果僅與A<sup>1</sup>配對培養會產生卵孢子者定為A<sup>2</sup>配對型，僅與A<sup>2</sup>配對產生卵孢子者定為A<sup>1</sup>配對型；如果與兩者配對均可行有性生殖者定為A<sup>1</sup>A<sup>2</sup>，而均不產生卵孢子者定為A°。

**卵孢子產生：**利用Ko氏<sup>(18,19)</sup>發展之夾膜(Nucleopore membrane)方法，測定供試菌株產生之卵孢子(Oospores)的大小及Sexuality type。欲產生卵孢子的菌株先在新鮮20%V-8A 瓊脂塊( $20 \times 15 \times 5 \text{ mm}^3$ )上於24°C下無光照培養6天，而供作產生hormone刺激有性生殖產生的相對配對型菌株則在相同大小的培養基上生長24 hr。將一塊生長六天的菌絲塊放入9 cm 培養皿中央，上面覆蓋一張滅菌的薄膜(polycarbonate membrane, 0.2 μm, 90 mm diameter; Nucleopore, Pleasanton, CA94566, USA)，再將生長一天具相對配對型、同樣大小菌塊，以菌絲面朝下的方向密貼其上。培養皿以蠟膜紙密封，置於24°C無光照培養6天。爾後，去除薄膜與上層菌塊，在相同條件下培養六天後，等待卵孢子成熟。同時在顯微鏡下觀察與測量藏卵器、卵孢子、藏精器的大小(每菌株測量50-100個)，並訂定供試菌株的sexuality type<sup>(19)</sup>。

### 菌絲生長與溫度的關係

配置5%CV-8A 培養基，每直徑9 cm 培養皿中含有20 ml。供試菌株先在5% V-8 瓊脂上培養3-5天，將先端的菌絲切成 $2 \times 2 \times 2 \text{ mm}^3$ 小塊(新鮮接種原)，移入含CV-8A 培養皿的一端(約距邊緣1 cm)上。溫度每4°C一間隔，分成8,12,16,20,24,28,32,36°C等8處理，每一溫度兩培養皿，自第二天開始每日測量菌絲的直線生長速率，至菌絲長滿培養皿或第十天為止。每處理兩皿，試驗重複一次。

### 疫病菌的鑑定

**形態、生理特性比較：**測定供試菌株的菌落形態、產生胞囊與卵孢子的條件、胞囊與卵孢子的形態與大小、是否會形成厚膜孢子與菌絲膨脹體、菌絲生長所需的溫度條件、及菌絲蛋白質電泳圖譜。再依疫病菌之分類文獻<sup>(27,28)</sup>，予以鑑定之。菌落形態的觀察：將供試菌株於室溫

下(24-28°C)培養於含有5%CV-8A的9 cm直徑培養皿中培養4-6天。其餘形態與生理特性的測量在上述試驗中均有詳細說明。

**菌絲之蛋白質電泳分析<sup>(1)</sup>**：配置新鮮5%V-8J，每250 ml三角瓶中含有50 ml培養液。每一三角瓶中接種5塊供試菌株的新鮮菌絲塊( $5 \times 5 \times 3 \text{ mm}^3$ )，每供試菌株2瓶，放置於24°C下培養5-7天。將接種菌塊挑出，經0.05 M之磷酸緩衝液(Phosphate buffer, pH 7)漂洗三次，再經濾紙(Filter paper, Bateman No.1)濾乾水份，放置於-20°C下過夜。經冷凍處理之菌絲，在含有海砂(sea sand)及少量磷酸緩衝液之研體中磨碎，再經離心力27,000 g低溫(0-4°C)離心30分鐘，離心後之澄清上層液(clear supernatant)供膠體電泳試驗(gel electrophoresis)。依Davis<sup>(13)</sup>之方法，進行菌絲抽出液中蛋白質在SDS-Polyacrylamide gel上電泳分離，以比較荖葉、荖花菌株與其他寄主分離的*P. capsici*菌株(表二)之蛋白質圖譜(Protein patterns)之異同。

### 病原性測定

**接種原與供試植物**：配製供試菌株的游走子懸浮液，調節成每毫升含 $10^{4-5}$ 游走子。供試接種植物包括甜椒(藍星, Blue star)與荖花扦插苗。甜椒幼苗於室溫下(25-28°C)栽培於含有介質(Bio-mix potting substratum, Tref Substrates Schoonebeek B. V., Netherlands)的三寸塑膠花盆中，每盆兩株，生長約1月。荖花則自田間採直徑約0.5 cm粗的莖部，扦插於四號南海蛭石中，約生根後三個月內供試。接種前將荖花植株輕輕拔起，以水洗淨，以吸水紙吸乾水分後供接種試驗。

**接種方法**：荖花扦插苗之接種，配製游走子懸浮液200 ml倒入滅菌玻璃燒杯中，將燒杯放置於含冰塊的塑膠容器內保持低溫，再將2-4株扦插苗根系浸於游走子懸浮液中一小時，之後種植於含土壤的三寸鉢中。接種後將接種植物置於陰涼溫度約25-28°C處。發病情形之調查：荖花的罹病級數(disease index)分為三級(2：萎凋死亡；1：根系腐敗，生長受阻；0：健康)，調查接種三個月時的發病級數，計算罹病度(disease incidence)(%) =  $(0n^0 + 1n^1 + 2n^2) / N \times 100$  ( $n^0, n^1, n^2$ 分別為各罹病級數的株數，N為全部接種株數)。葉片的接種，先以10支昆蟲針(no.3)綁成一束，輕刺葉面一下，再將含有0.5 ml游走子懸浮液的消毒棉覆於葉片的傷口上，接種後將苗木置於塑膠袋內保持高濕一星期，再除去塑膠袋，調查二星期內葉片發病情形。每處理接種10葉片。罹病級數分為三級(2：葉片掉落或病斑直徑5 cm以上；1：病斑直徑(0.5-5 cm；0：無病斑或病斑直徑0.5 cm以下)。罹病度(%) =  $(0n^0 + 1n^1 + 2n^2) / N \times 100$  ( $n^0, n^1, n^2$ 分別為各罹病級數的葉片，N為全部接種葉片數)。甜椒的接種，以消毒棉纏繞幼苗基部，將1 ml游走子懸浮液滴於消毒棉上，接種後將

幼苗放置陰涼處，調查接種後兩星期內的幼苗死亡率，每處理10株。所有的對照處理均接種蒸餾水，實驗均重複一次。接種後並將發病的組織剪下，洗淨後，以0.5% NaClO溶液表面消毒三分鐘，以衛生紙瀝乾後，放置於半選擇性培養基上，於室溫下培養數天，觀察有無菌絲長出，來確定罹病部位是否為接種菌株所引起。

### 危害番椒與危害荖葉、荖花的病菌*P. capsici*的交叉接種試驗

將番椒分離到的疫病菌*P. capsici*三株與荖花上分離到疫病菌*P. capsici*四株做交叉接種試驗。荖花的接種選擇扦插苗的展開葉供試，番椒的接種選擇生長一個月大的甜椒品種藍星供試，接種與病害調查方法同前。對照處理接種蒸餾水。實驗同時，將危害夏威夷康乃馨<sup>(8)</sup>及進口西洋杜鵑<sup>(5)</sup>上分離得到的非標準型*P. capsici* (*Phytophthora tropicalis* Aragaki & Uchida)一併供試，測定其對甜椒與荖花的病原性，以茲比較。

## 結 果

### 病徵與病菌的分離

***Phytophthora parasitica* 的分離與其引起的相關病徵**：台灣在1980年代，栽培3-4年以上的荖葉與荖花園經常出現慢性立枯(slow decline)的現象。地上部病徵：開始時，病株的葉片顏色變淡並稍微下垂，植株的生長日漸緩慢且衰弱，逐漸出現頂梢枯萎、葉片黃化掉落且新葉變小，最後整株死亡，嚴重時整園廢耕。地下部病徵：挖開生長較差的荖花根圈土壤，可見細根稀少，粗根嚴重壞疽腐敗，嚴重時連主根或莖基部組織都褐變崩潰。從罹病組織上可分離得到疫病菌*Phytophthora parasitica* (= *P. nicotianae*)。此外，利用葉片誘釣法<sup>(7)</sup>，將荖花葉片塊( $1 \times 1 \text{ cm}^2$ )懸浮於於罹病荖葉與荖花的根圈土壤溶液上，均可誘釣得到相同的疫病菌。在1977與1978年兩年間共分得16菌株(表一)，且均為A<sup>2</sup>配對型(mating type)。菌株特性與1981年Chang & Shu<sup>(12)</sup>對該菌的描述完全一致，不再在此重複。

***Phytophthora capsici* 的分離與其引起的相關病徵**：10年過後，在1992-1996年之間，再前往全台荖葉與荖花的產區(包括南投、彰化、嘉義、台南、台東等地)調查疫病發生的情形。在出現慢性立枯病徵(圖一、二)的荖葉與荖花的腐敗根系上同樣可以分離得到疫病菌，但是所有分離到的疫病菌均為*Phytophthora capsici*。此外，在連續降雨季節，疫病菌亦會危害荖葉與荖花的地上部組織，包括葉片(圖三)、莖、花及果實。被害葉片首先出現水浸狀斑點，而後病斑迅速擴大成黑褐色大型斑點，鄰近病斑會互相癒合，造成葉片腐敗落葉。從新梢嫩莖到地基部直徑

表一、自台灣 *Piper* 屬作物分離疫病菌之情形Table 1. Isolation of *Phytophthora* from diseased tissues of *Piper* species in Taiwan

Year	Location <sup>1</sup>	Host <sup>2</sup>	Source of isolation	Species of <i>Phytophthora</i>	No. of isolates, mating type and designation
1977	Tsaotuan, Nantow	<i>Piper longum</i>	Root	<i>P. parasitica</i>	4A <sup>2</sup> , PPPb1-1~4
1977	Tsaotuan, Nantow	<i>P. longum</i>	Root	<i>P. parasitica</i>	6A <sup>2</sup> , PPPb2-1~6
1977	Tsaotuan, Nantow	<i>P. longum</i>	Soil	<i>P. parasitica</i>	4A <sup>2</sup> , PPPb3-1~4
1978	Minjien, Nantow	<i>P. longum</i>	Root	<i>P. parasitica</i>	1A <sup>2</sup> , PPPb4
1992	Puli, Nantow	<i>P. longum</i>	Basal stem	<i>P. capsici</i>	7A <sup>1</sup> , PcaPb1-1~7
1992	Shueili, Nantow	<i>P. longum</i>	Root & stem	<i>P. capsici</i>	4A <sup>1</sup> , PcaPb2-1~4
1992	Shueili, Nantow	<i>P. longum</i>	Root & stem	<i>P. capsici</i>	4A <sup>1</sup> , PcaPb3-1~4
1992	Tsaotuan, Nantow	<i>P. longum</i>	Root & stem	<i>P. capsici</i>	2A <sup>1</sup> , PcaPb4-1~2
1992	Tsaotuan, Nantow	<i>P. longum</i>	Root	<i>P. capsici</i>	1A <sup>1</sup> , PcaPb5
1992	Tsaotuan, Nantow	<i>P. longum</i>	Root & stem	<i>P. capsici</i>	4A <sup>1</sup> , PcaPb6-1~4
1992	Tsaotuan, Nantow	<i>P. longum</i>	Root & stem	<i>P. capsici</i>	2A <sup>1</sup> , PcaPb7-1~2
1992	Tsaotuan, Nantow	<i>P. longum</i>	Root & stem	<i>P. capsici</i>	2A <sup>1</sup> , PcaPb8-1~2
1992	Shienyi, Nantow	<i>P. longum</i>	Root & stem	<i>P. capsici</i>	3A <sup>1</sup> , PcaPb9-1~3
1993	Beihuo, Tainan	<i>P. longum</i>	Root	<i>P. capsici</i>	2A <sup>1</sup> , PcaPb10-1~2
1994	Tsaotuan, Nantow	<i>P. longum</i>	Root	<i>P. capsici</i>	3A <sup>1</sup> , PcaPb11-1~3
1996	Tianwei, Changhua	<i>P. longum</i>	Root	<i>P. capsici</i>	4A <sup>1</sup> , PcaPb12-1~4
1996	Taitung	<i>P. longum</i>	Stem	<i>P. capsici</i>	1A <sup>1</sup> , PcaPb13
1996	Taitung	<i>Piper betle</i>	Stem	<i>P. capsici</i>	1A <sup>1</sup> , PcaPb14
1996	Taitung	<i>P. betle</i>	Stem	<i>P. capsici</i>	1A <sup>1</sup> , PcaPb15
1996	Taitung	<i>P. betle</i>	Leaf	<i>P. capsici</i>	1A <sup>1</sup> , PcaPb16
1996	Taitung	<i>P. betle</i>	Leaf	<i>P. capsici</i>	1A <sup>1</sup> , PcaPb17
1996	Taitung	<i>P. betle</i>	Root	<i>P. capsici</i>	1A <sup>1</sup> , PcaPb18
1996	Taitung	<i>P. betle</i>	Basal stem	<i>P. capsici</i>	1A <sup>1</sup> , PcaPb19
1996	Taitung	<i>P. longum</i>	Stem	<i>P. capsici</i>	1A <sup>1</sup> , PcaPb20

5 cm 以上老莖都可被感染，莖部感染後表皮褐化，患部並向莖中心侵入，造成組織嚴重褐變壞疽，導致被害莖部以上部位全部枯萎。花與果實染病後，組織褐化腐敗、提早掉落，氣候潮溼時，花器與果實上會長出白色霉狀物。從地上部罹病組織上分離得到的均為疫病菌，且均為 *P. capsici* (表一)。

### *Phytophthora capsici* 病菌特性與鑑定

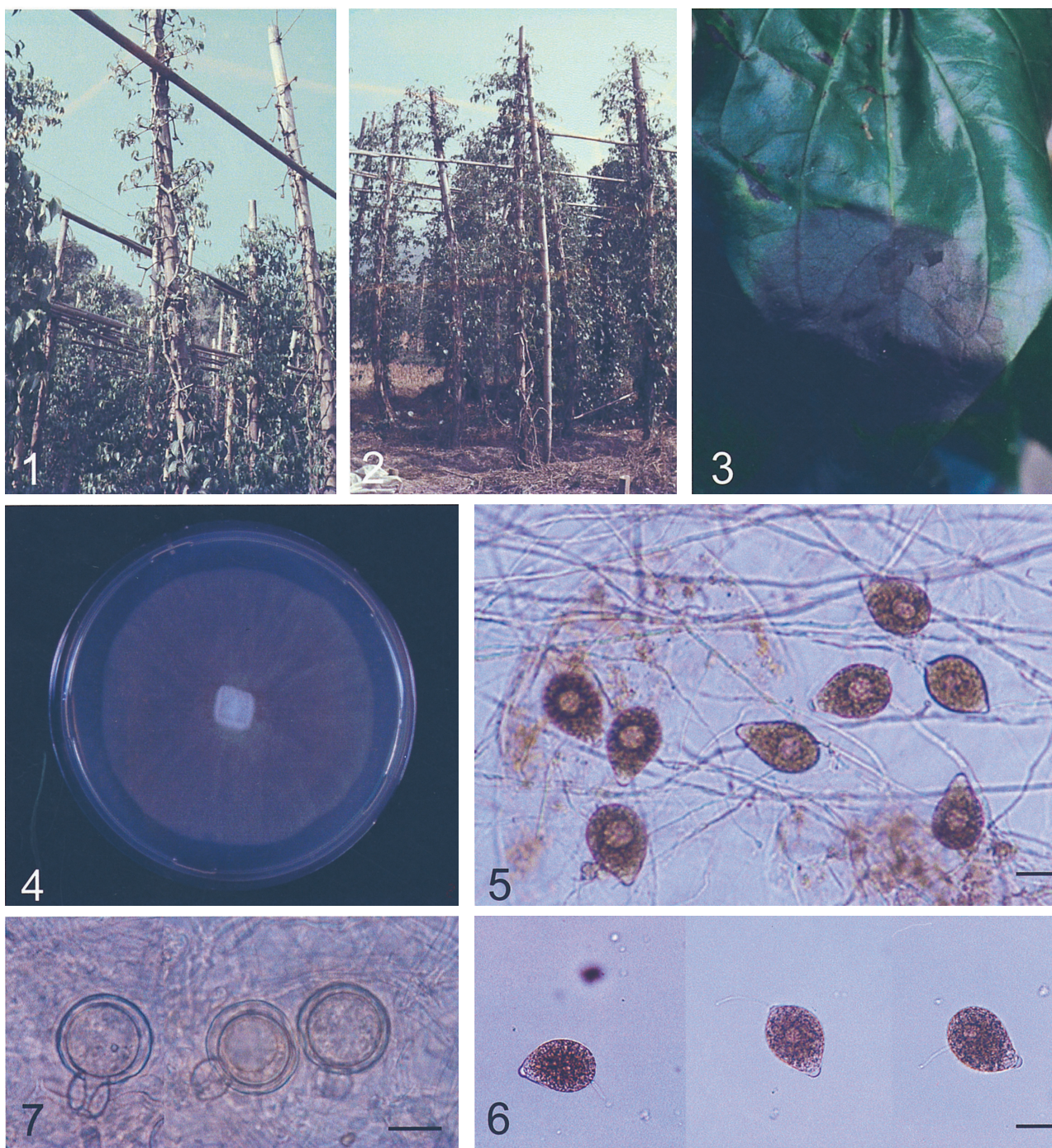
自 20 果園內罹病的老葉與老花組織上共分得 39 株 *P. capsici*。所有 39 個 *P. capsici* 菌株的菌絲均為白色透明，於室溫下 (24-28°C) 在 5% CV-8 瓊脂上生長之菌落形態平滑，具不顯著放射狀花紋，氣生菌絲稀少 (圖四)。菌絲可在 10-36°C 生長，最適生長溫度為 24-32°C (表二)。

在固體 5% V-8 瓊脂上，所有老葉與老花分離的 *P. capsici* 均易形成胞囊。將菌絲塊切下放入無菌水中光照時，或以礦物鹽液漂洗處理後<sup>(17)</sup>，形成的胞囊更多。胞囊的形成為 unterminated，胞囊梗上先產生一個胞囊，再以前一胞囊為中心從旁邊長出兩個胞囊，如此重複數次，最後每一胞囊梗 (sporangiophore) 上約長有 3 至 10 個胞囊，胞囊的排列方式成傘狀。胞囊成橄欖型、倒洋梨型、檸檬型或橢圓形 (圖五)，具顯著半球型乳突 (papilla)，偶而有

的胞囊有兩個乳突。大部份胞囊具脫落性，脫落率約 50-90%，脫落的胞囊具長短不同的胞囊柄 (Pedicel) (圖六)。老葉與老花疫病菌的菌落形態、胞囊大小與形狀、胞囊脫落率，會因菌株不同而略有差異。供試 8 菌株的胞囊大小為 50-75×25-55 μm，平均為 56.5×40.4 μm，胞囊長寬比 1.0-2.18，平均 1.39。胞囊柄長 10-120 μm，平均 38.9 μm (表三)。老葉與老花疫病菌菌株不會產生厚膜孢子 (Chlamydospores)。

該菌在單獨培養時不形成卵孢子，但與 *P. parasitica* A<sup>2</sup> 菌株 P731 對峙培養後會產生卵孢子，因此均為 A<sup>1</sup> 配對型。當利用夾膜法<sup>(18)</sup>，將菌株與 A<sup>2</sup> 配對型之標準菌株對峙培養後，測試菌株均會單獨產生卵孢子 (圖七)。因此供試菌株屬 Sexuality type S4 (可刺激 A<sup>2</sup> 菌株，及被 A<sup>2</sup> 菌株刺激以形成卵孢子)<sup>(19)</sup>。該疫病菌的藏卵器 (oogonia) 表面平滑，卵孢子為非充實性，藏精器 (antheridia) 單室底著。供試菌株有性生殖器官大小為：藏卵器為 24-36 μm，平均 31.7 μm；卵孢子大小為 20-30 μm，平均 26.1 μm；藏精器大小為 10-20×12-18 μm，平均 15.1×14.8 μm。

不同地點分離的老葉與老花疫病菌的蛋白質電泳圖譜均完全相似 (圖八)，且與番椒上分離到的 *P. capsici* 圖譜幾乎完全一致 (圖八)。



圖一至圖七、荖葉、荖花疫病病徵及病原菌。荖花園出現嚴重立枯病徵(圖一、二)與葉片病徵(圖三)。荖花疫病菌 *Phytophthora capsici* 在5%V-8A 上於24°C 生長五天的菌落型態(圖四)、孢囊(圖五、六)及卵孢子(圖七)。

Figs 1-7. Disease symptoms of piper infected with *Phytophthora capsici* and the pathogen. Slow decline of *Piper longum* (Fig. 1, 2) associated with root rot caused by *P. capsici* and a blight leaf (Fig. 3), colony on 5%CV-8A (5 days) (Fig. 4), and sporangia (Fig. 5, 6) and oospores. (bar=20  $\mu\text{m}$ )

#### *Phytophthora capsici* 菌株病原性測定

將荖花扦插苗浸於游走子懸浮液( $10^4$  zoospores/ml)中，再種植於土壤中，一星期後接種的植物開始出現萎凋情形，有些莖基部亦同時褐變。接種一個月時，植株死亡率達50%以上。

荖花疫病菌的游走子侵入荖花組織不需要傷口。將含有游走子懸浮液的消毒棉覆於葉片上，在適溫(25°C)高濕情形下，2-5天後即會引起接種處出現褐色水浸狀斑點，褐色病斑迅速擴大，有些接種葉片會枯萎脫落，有些病斑會沿葉柄擴展到莖部，大部分接種部位在一星期內均會枯萎脫落，發病率在80%以上。人工接種所造成的病徵與

表二、表列病原性測定或電泳試驗所使用疫病菌 *Phytophthora capsici* (包含 *P. tropicalis*) 菌株之資料Table 2. List of isolates of *P. capsici* (including atypical type = *P. tropicalis*) used in pathogenicity test or electrophoresis study

Isolate no.	Host <sup>1</sup>	Location <sup>2</sup>	Year isolated	Typical or atypical type/mating type
PCaPb6-1	<i>Piper longum</i>	Tsaotuan, Nantow	1992	Typical, A <sup>1</sup>
PCaPb9-1	<i>P. longum</i>	Shinyi, Nantow	1992	Typical, A <sup>1</sup>
PCaPb10-1	<i>P. nigrum</i>	Beihuo, Tainan	1993	Typical, A <sup>1</sup>
PCaPb11-1	<i>P. nigrum</i>	Tsaotuan, Nantow	1994	Typical, A <sup>1</sup>
PCaPb12-1	<i>P. nigrum</i>	Tianwei, Changhua	1996	Typical, A <sup>1</sup>
PCaPb13	<i>P. longum</i>	Taitung	1996	Typical, A <sup>1</sup>
PCaPb14	<i>Piper betle</i>	Taitung	1996	Typical, A <sup>1</sup>
PCaPb15	<i>P. betle</i>	Taitung	1996	Typical, A <sup>1</sup>
PCaPb16	<i>P. betle</i>	Taitung	1996	Typical, A <sup>1</sup>
PCaPb18	<i>P. betle</i>	Taitung	1996	Typical, A <sup>1</sup>
PCa38-1	<i>Capsicum annuum</i> var. <i>grossum</i> (sweet pepper)	Tsaotuan, Nantow	1998	Typical, A <sup>1</sup>
PCa42-1	<i>C. annuum</i> var. <i>grossum</i>	Chiayi	2000	Typical, A <sup>1</sup>
PCa48-1	<i>C. annuum</i> var. <i>grossum</i>	Shilo, Changhua	2001	Typical, A <sup>1</sup>
PCaRh1	Indian azalea	Changhua, imported	1994	Atypical (= <i>P. tropicalis</i> ), A <sup>o</sup>
P129F	Carnation	Hawaii	1987	Atypical, A <sup>o</sup>

表三、從 *Piper* 屬分離到 *Phytophthora capsici* 的孢囊的大小，及菌絲生長溫度的範圍Table 3. Size of sporangia, and mycelial growth reactions to temperatures of isolates of *Phytophthora capsici* isolated from *piper* species

Isolate no.	Length X width ( $\mu\text{m}$ )	Sporangia		Growth reaction to temperatures (°C)
		Length/width	Pedicel ( $\mu\text{m}$ )	
PCaPb9-1	40-(54.5) <sup>1</sup> -60 X 35-(40.4)-50	1.07-(1.34)-1.67	15-(53.9)-90	10-(24-32)-36 <sup>2</sup>
PCaPb10-1	50-(63.4)-75 X 35-(43.2)-50	1.11-(1.46)-1.75	10-(37.5)-120	10-(28-32)-36
PCaPb11-1	50-(63.4)-75 X 35-(44.2)-55	1.22-(1.43)-1.71	10-(31.6)-95	10-(28-32)-36
PCaPb12-1	45-(57.4)-70 X 35-(40.4)-45	1.12-(1.42)-1.82	25-(45.2)-105	10-(24-28)-36
PCaPb13	45-(56.1)-72.5 X 35-(40.8)-50	1.13-(1.38)-1.80	10-(32.4)-85	10-(28-32)-36
PCaPb14	40-(53.6)-65 X 30-(40.2)-50	1.08-(1.33)-1.76	10-(35.6)-100	10-(28-32)-36
PCaPb15	35-(49.9)-65 X 25-(36.1)-48	1.0-(1.38)-2.18	10-(38.8)-100	10-(28-32)-36
PCaPb18	35-(53.9)-70 X 30-(38.2)-48	1.11-(1.41)-1.78	10-(36.5)-95	10-(28-32)-36

<sup>1</sup>. Data in parenthesis are in average.<sup>2</sup>. Mycelial growth reactions to temperatures on V-8 agar are indicated as minimum -(optimum)-maximum.

降雨季節田間的發病情形相同。而接種蒸餾水的對照處理在試驗期間則無發病。罹病組織經表面消毒後，可再分得相同之接種疫病菌 *P. capsici*。

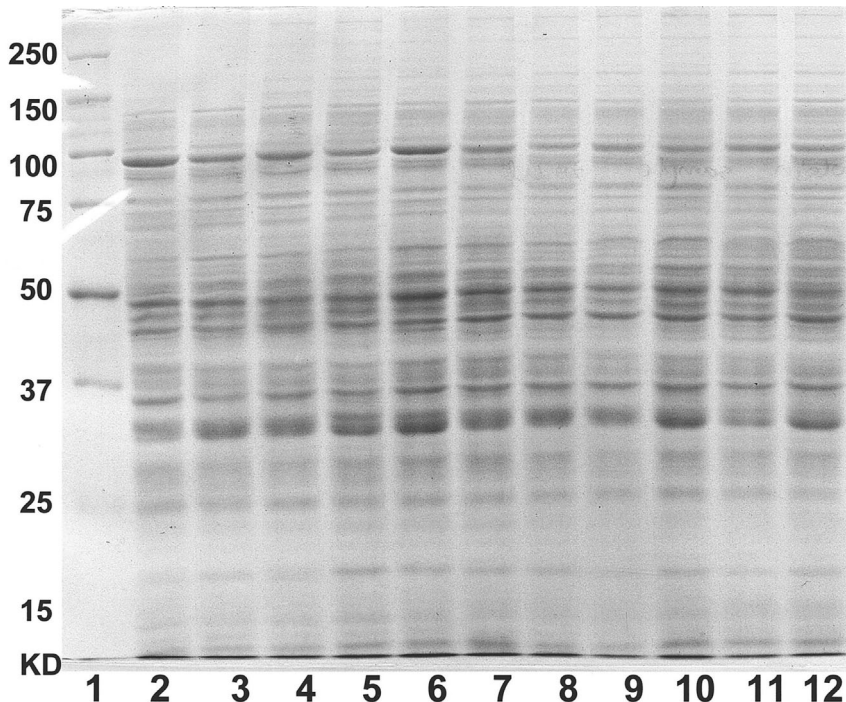
### 危害番椒的疫病菌 *P. capsici* 與危害荖葉、荖花的疫病菌 *P. capsici* 的交叉接種試驗

將番椒分離到的疫病菌 *P. capsici* 三株與荖花上分離到疫病菌 *P. capsici* 四株做交叉接種實驗。結果自番椒分離的疫病菌可以感染荖花的扦插苗，並引起葉片腐敗與落葉；而同樣的，自荖葉、荖花分離到的 *P. capsici* 菌株可以感染甜椒藍星幼苗的莖基部，造成植株萎凋死亡，兩者間並無明顯差異（表四）。但自夏威夷康乃馨<sup>(8)</sup> 及進口西洋杜鵑上<sup>(5)</sup> 分離得到的非標準型 *P. capsici* 均不能感染甜

椒，以針刺接種荖花葉片時，僅造成直徑 0.2 cm 以下的褐斑。

### 討 論

在印度與東南亞國家，有關胡椒 (black pepper, *Piper nigrum* L.)、荖葉 (betle vine, *P. betle*) 及荖花 (pepper, *P. longum*) 瘟病的記錄很多<sup>(14)</sup>，主要的疫病菌包括 *Phytophthora parasitica* (= *P. nicotianae*)、標準型 *P. palmivora* (Butler) Butler (*P. palmivora* MF1 & MF2)、非標準型 *P. capsici* (= *P. palmivora* MF4) 三種等。早年 (1990 年代以前)，國外對危害 *Piper* 的疫病菌屬於 *P. parasitica* 或 *P. palmivora* 一直爭論不休<sup>(16)</sup>，主要原因在於病原菌特性介



圖八、荖葉、荖花分離的 *Phytophthora capsici* 與從番椒上分的 *P. capsici* 的菌絲蛋白質電泳 (SDS page) 圖譜比較。

**Fig. 8.** The SDS electrophoretic patterns of mycelial protein of *Phytophthora capsici* isolated from different hosts including *Piper betle*, *P. longum* (No. 5-12) and *Capsicum annuum* var. *grossum* (No. 2-4) (Indication of line number: 1.protein marker, 2.PCa38-1, 3.PCa42-1, 4.PCa48-1, 5. PCaPb9-1, 6.PCaPb10-1, 7.PCaPb12-1, 8.PCaPb13, 9. PCaPb14, 10.PCaPb15, 11.PCaPb16, 12.PCaPb18.)

表四、比較從 *Piper* 與甜椒分離到的 *Phytophthora capsici* 菌株的病原性

Table 4. Comparisms of the pathogenicity of *Phytophthora capsici* isolated from *Capsicum annuum* and *Piper*.

Inoculum	Host	Seedlings of sweet pepper	Disease incidence (%) <sup>1</sup>	
			<i>Piper longum.</i>	Seedlings
PCaPb9-1	<i>P. longum</i>	95	83	50
PCaPb10-1	<i>P. longum</i>	100	100	75
PCaPb11-1	<i>P. longum</i>	90	83	50
PCaPb12-1	<i>P. longum</i>	90	83	50
PCa38-1	<i>C. annuum</i> var. <i>grossum</i>	100	100	67
PCa42-1	<i>C. annuum</i> var. <i>grossum</i>	95	100	50
PCa48-1	<i>C. annuum</i> var. <i>grossum</i>	100	83	67
PCaRh1	Indian azalea	0	0	0
P129F	Carnation	0	0	0

<sup>1</sup>. Disease incidence of sweet pepper were counted as % seedling killed; leaf and seedling of *P. longum* as %  $(0n^0 + 1n^1 + 2n^2)/N$ .  $n^0$ ,  $n^1$ ,  $n^2$  representing the numbers of inoculated plants or leaves of each disease grade and N indicating the total numbers of inoculated.

於兩者之間。他們認為由 *Piper* 分離到的菌株與 *P. parasitica* 相似的特徵包括(a). 胞囊大部分具不脫落性、(b). 厚膜孢子與卵孢子的形態與大小、(c). 菌絲可以在 35°C 生長等；然而因胞囊的形態(胞囊較長，L/B 平均為 1.5) 與 *P. palmivora* 較相近，因此大部分的學者把它當成 *P. palmivora*。作者於 1977-1978 年在南投地區分離到的荖花疫病菌的特性亦是如此，與 Holiday & Mowat<sup>(16)</sup> , Chang

& Shu<sup>(12)</sup> 對該菌的描述完全相同。但是我們仍然認為它應該屬於 *P. parasitica*，此與 Dastur 的觀點相同，最主要原因為：(a). 標準型 *P. palmivora* 的胞囊脫落率幾乎為 100%，而且胞囊柄長度約為 2-5 μm；(b). *P. palmivora* 的胞囊在胞囊梗上著生的排列方式較密，且數目較多，有時可達 10-20 個胞囊。而荖花疫病菌相鄰胞囊間相距較遠，與 *P. parasitica* 排列方式相同。此外，荖花疫病菌在 5% V-8

上生長時呈嵌紋點狀 (mosaic spot patterns) 花紋，亦與 *P. parasitica* 相近。而當時學者認為“胞囊長寬比 (L/B) 大於 1.2”的特徵在某些 *P. parasitica* 菌株中亦常見到，並非為分種的充分條件。

在台灣，Chang<sup>(11,12)</sup> 最早於 1981 年報告荖花疫病由 *P. palmivora* (後更正為 *P. parasitica*) 引起，而同年 Leu & Kao<sup>(21)</sup> 等即在荖花園分離到另一疫病菌 *P. capsici*。十年以後，作者等在全台荖葉、荖花的主要栽培區調查與分離疫病菌，但是園內的疫病菌相已經改變，*P. parasitica* 被 *P. capsici* 取代，不復被分離得到。

在 1980 年代以後，國外有許多報告指出從前在 piper 上出現的 *P. palmivora* 並非標準型的 MF1 或 MF2 型，而是 MF4 型，與一些危害澳洲胡桃、木瓜等作物上的 atypical *P. capsici* 應該相同<sup>(8,25)</sup>，因此將其更名為 *P. capsici*。作者亦曾在康乃馨<sup>(8)</sup> 與進口的西洋杜鵑<sup>(5)</sup> 上分離到這種 *P. capsici*，由於這一類的 *P. capsici* 對番椒無病原性<sup>(8)</sup>，且形態、生理特性與 Lionian<sup>(22)</sup> 當初的描述有相當的差異，故以 atypical *P. capsici* 稱之。最近，Aragaki & Uchida<sup>(9)</sup> 已正式將這種 atypical *P. capsici* 命名為 *P. tropicalis* Aragaki & Uchida。然而在台灣，近年來在荖葉、荖花上分離得到的 39 株 *P. capsici* 均為標準型 (typical type)，其特性與 Lionian 在 1922 年命名番椒疫病菌時的描述完全一致。同時所有菌株的配對型均為 A<sup>1</sup> mating type，與目前台灣已發現的 typical *P. capsici* 菌株的配對型一致，尚無 A<sup>2</sup> 菌株出現。這些危害台灣 Piper 的疫病菌菌株為 typical type 的證據包括：(a). 胞囊著生排列方式如放射狀、或傘狀，數目 3-10 個 (atypical type 的胞囊數目較多，有時可達 20 個以上)。(b). 胞囊脫落性，胞囊柄長平均 32-54 μm (atypical type 平均 80 μm 以上)<sup>(4,9,14,25,26)</sup>。(c). 人工培養時不形成厚膜孢子 (atypical type 會形成)。(d). 卵孢子產生量多 (atypical type 幾乎不形成)。(e). 菌絲最高生長溫度可達 36°C (atypical type 最高為 32-33°C)。(f). 對番椒具強烈毒性 (virulent) (atypical type 無病原性或很弱)。(g). 菌絲蛋白質圖譜與番椒分離者一致。因此由以上各種形態、生理特徵、菌絲蛋白質圖譜及病原性測定的結果，均顯示自荖葉與荖花罹病組織分離到的疫病菌與危害番椒的 *P. capsici* 完全相同。

台灣近年來經濟進步，與國外的貿易交流絡繹頻繁，新的品種、物種不斷被引進。十數年來台灣亦有許多新病害被發現<sup>(3)</sup>，其中也包括許多台灣新記錄的疫病菌。自從 1977 年 *Phytophthora capsici* 在台灣出現以後<sup>(21)</sup>，造成了農業上嚴重的損失，重要寄主<sup>(15)</sup> 包括番椒、番茄、茄子、瓜類、康乃馨、滿天星、大理花及荖葉、荖花等。Aragaki & Uchida<sup>(9,26)</sup> 認為標準型的 *P. capsici* 主要危害茄科 (Solanaceae) 與葫蘆科 (Cucurbitaceae) 作物，而危害可可、澳洲胡桃、木瓜的 *P. tropicalis* (= 非標準型的 *P. capsici*)，在自然界不會侵染番椒等作物。但在台灣，除

了偶而在進口植物上直接分離到非標準型的 *P. capsici* 外，一般田間分離到的 *P. capsici* 均是標準型的，因此作者認為 *P. capsici* 的寄主範圍不應僅侷限於上述兩科作物。推想該菌在台灣寄主較廣泛的原因，可能因為台灣的耕地狹小而作物相太過複雜與密集，茄科、瓜類作物上的疫病菌 *P. capsici* 很容易藉流水與風雨的傳播而覓得新的寄主，目前荖葉、荖花上的疫病菌可能亦是從這兩種作物上傳染過來的。更有甚者，可能因為 *P. capsici* 的毒性較 *P. parasitica* 為強，兩菌之間可能存在拮抗作用，因此 *P. parasitica* 逐漸被取代而在荖葉、荖花田消失不見。欲明瞭台灣的 *P. capsici* 的寄主範圍為何較世界其他地區為廣泛，將來可經由 DNA 等分析予以詳細比較。很可惜的是 1978 年之前在荖花與荖葉上分離的 *P. parasitica* 已無菌株存活，將來無法與國外菌株比較。至於國外 Piper 上的疫病菌因鑑定引起的爭論問題，屬於 *P. palmivora*、*P. parasitica* 或 *P. capsici* (or *P. tropicalis*)？或是也與台灣一樣，田間的疫病菌出現新種或被取代，均需詳細研究與探討。

## 誌謝

本研究報告承行政院農業委員會經費補助，謹此致謝。

## 引用文獻

- 黃德昌、安寶貞、許迪川. 1997. 蒯葉、荖花疫病之病原及其防治. 植保會刊 39(4):405-406. (摘要).
- 蔡東纂、林奕耀. 1983. 臺灣中部荖花及荖葉根瘤線蟲病害之發生. 植保會刊 25:281-284.
- 蔡雲鵬. 1991. 台灣植物病害名彙(三版). 植物保護學會 & 植物病理學會出版. 臺灣台中. 604 頁.
- Alizadeh, A. and Tsao, P. H. 1985. Effect of light on sporangium formation, morphology, ontogeny, and caducity of *Phytophthora capsici* and "*P. palmivora*" MF4 isolates from black pepper and other hosts. Trans. Br. Mycol. Soc. 85:47-69.
- Ann, P. J. 2000. New disease records of flowering potted plants caused by *Phytophthora* species in Taiwan. Plant Pathol. Bull. 9:1-10.
- Ann, P. J., and Ko, W. H. 1988. Hormonal heterothallism in *Phytophthora parasitica*: a novel mode of sexual reproduction? J. Gen. Microbiol. 134:2985-299.
- Ann, P. J. and Ko, W. H. 1994. An asexual variant of *Phytophthora insolita*. Can. J. Microbiol. 40:810-815.
- Ann, P. J., Kunimoto, R., and Ko, W. H. 1990. *Phytophthora* wilt of carnation in Taiwan and Hawaii. Plant Prot. Bull. 32:145-152.
- Aragaki, M., and Uchida, J. 2001. Morphological

- distinctions between *Phytophthora capsici* and *P. tropicalis* sp. nov. *Mycologia* 93:137-145.
10. Boesewinkel, H. J. 1976. Storage of fungal cultures in water. *Trans. Br. Mycol. Soc.* 66:183-185.
  11. Chang, H. S. 1983. Crop diseases incited by *Phytophthora* fungi in Taiwan. *Plant Prot. Bull.* 25:231-237.
  12. Chang, H. S., and Shu, I. M. 1981. Betel decline in Taiwan. *Bot. Bull. Acad. Sin.* 22:1-7.
  13. Davis, G. J. 1964. Disc electrophoresis. II Method and application to human serum proteins. *Ann. N. Y. Acad. Sci.* 121:404-407.
  14. Erwin, D., and Ribeiro, O. 1996. *Phytophthora* Diseases Worldwide. APS press. Minnesota. 562 pp.
  15. Ho, H. H., Ann, P. J., and Chang, H. S. 1995. The Genus *Phytophthora* in Taiwan. *Acad. Sin. Mon. Ser.* 15. Taipei, Taiwan, ROC. 86 pp.
  16. Holiday, P., and Mowat, W. P. 1963. Foot Rot of *Piper Nigrum* L. (*Phytophthora palmivora*). *Phytopathol. Pap.* 5. Comm. Mycol. Ins. Kew, Surrey, England. CMI Press.
  17. Hwang, S. C., Ko, W. H., and Aragaki, M. 1976. A simplified method for sporangial production by *Phytophthora cinnamomi*. *Mycologia* 68:1233-1234.
  18. Ko, W. H. 1978. Heterothallic *Phytophthora*: evidence for hormonal regulation of sexual reproduction. *J. Gen. Microbiol.* 107:15-18.
  19. Ko, W. H. 1980. Hormonal regulation of sexual reproduction in *Phytophthora*. *J. Gen. Microbiol.* 116:459-461.
  20. Ko, W. H., Chang, H. S., and Su, H. J. 1976. Isolates of *Phytophthora cinnamomi* from Taiwan as evidence for an Asian origin of the species. *Trans. Br. Mycol. Soc.* 72:353-358.
  21. Leu, L. S. and Kao, C. W. 1981. Pepper blight induced by *Phytophthora capsici*. *Plant. Prot. Bull.* 23:59-66.
  22. Leonian, L. H. 1922. Stem and fruit blight of peppers caused by *Phytophthora capsici*. *Phytopathology* 12:401-408.
  23. Sawada, K. 1919. Descriptive Catalogue of the Formosan Fungi 1: 150.
  24. Sawada, K. 1959. Descriptive Catalogue of the Formosan Fungi 11: 142, 155, 167, 202, 224.
  25. Tsao, P. H., and Tummakate, A. 1977. The identity of a *Phytophthora* species from black papper in Thailand. *Mycologia* 69:631-637.
  26. Uchida, J. Y., and Aragaki, M. 1989. Comparison of pepper isolates of *Phytophthora capsici* from New Mexico to other solanaceous and non-solanaceous isolates. *Phytopathology* 79:1219 (Abstr.).
  27. Waterhouse, G. M. 1963. Key to the Species of *Phytophthora* de Bary. *Mycol. Pap.* 92. Comm. Mycol. Ins. Kew, Surrey, England.
  28. Waterhouse, G. M. 1970. The Genus *Phytophthora* De Bary-Diagnoses (or Descriptions) and Figures from the Original Papers. *Mycol. Pap.* 122. Comm. Mycol. Ins. Kew, Surrey, England.

## ABSTRACT

Ann, P. J.<sup>1,3</sup>, Huang, T. C.<sup>2</sup>, and Wang, I. T.<sup>1</sup> 2002. Identification of *Phytophthora* species on *Piper betle* and *P. longum* in Taiwan. Plant Pathol. Bull. 11:179-188. (<sup>1</sup>. Department of Plant Pathology, Taiwan Agricultural Research Institute, Wufeng, Taichung, Taiwan, R.O.C., <sup>2</sup> Bureau of Animal and Plant Health Inspection and Quarantine, Council of Agriculture, Taipei, Taiwan; <sup>3</sup>. Corresponding author, E-mail: pjann@wufeng.tari.gov.tw, Fax: +886-4-3338162)

Species of *Phytophthora* in the fields of *Piper betle* and *Piper longum* in Taiwan were investigated from 1978 to 1996. *Phytophthora parasitica* was detected in all of the investigated fields before 1988, whereas only *P. capsici*, but not *P. parasitica*, was isolated from the diseased tissues of pipers in the fields from 1990-1996. According to investigations, *P. parasitica* was isolated from rhizosphere soil, diseased root and stem of the slow declining plants. The infected plants died eventually 3-5 years after appearance of declining symptoms. However, beside underground portions, *P. capsici* also attacked aboveground portions including leaves, stems and blossoms during rain. The fungus was most frequently isolated from these diseased tissues in wet season. A total of 16 isolates of *P. parasitica* were obtained in the early years. They all belonged to A<sup>2</sup> mating type and were not typical type. All of the 39 isolates, which were obtained after 1990, were typical *P. capsici* belonging to A<sup>1</sup> mating type. Colonies of *P. capsici* grown on V-8 agar were smooth with slightly radiate patterns. The minimum, maximum and optimum temperatures for mycelial growth were 10°C, 36°C and 24-32°C, respectively. Isolates of *P. capsici* produced large amount of sporangia on V-8 agar as well as in water. Each single sporangiophore bore 3 to 10 sporangia arranging like an umbrella. Papillate sporangia were ovoid, obperiform or subspherical, and mostly deciduous with pedicel about 38.9  $\mu\text{m}$  long in average. Chlamdospores were absent. Symptoms similar to those seen in the fields were observed when leaves and stems of cuttings of *P. longum* were inoculated with zoospore suspension of *P. capsici* obtained from *P. betle* and *P. longum* in pathogenicity tests. Wounding was not necessary for infection to take place but enhanced disease progress. The pathogen also caused root rot, wilt and death of the inoculated cuttings. *P. capsici* was reisolated from all artificially infected tissues. All tested isolates of *P. capsici* from *P. betle* and *P. longum* were pathogenic to sweet pepper and vice versa. Meanwhile, the SDS electrophoreic band patterns of mycelium protein of *P. capsici* from both hosts were almost identical.

Key words: *Phytophthora capsici*, typical type, *Phytophthora parasitica*, *Piper betle*, *Piper longum*