

Rôles du chimiotactisme et de la mobilité flagellaire dans la fitness des Xanthomonas

Arnaud Indiana

▶ To cite this version:

Arnaud Indiana. Rôles du chimiotactisme et de la mobilité flagellaire dans la fitness des Xanthomonas. Biologie végétale. Université d'Angers, 2014. Français.
 $<\!$ NNT : 2014ANGE0009>. $<\!$ tel-01251562>

HAL Id: tel-01251562 https://tel.archives-ouvertes.fr/tel-01251562

Submitted on 6 Jan 2016

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.





Thèse de Doctorat

Arnaud INDIANA

Mémoire présenté en vue de l'obtention du grade de Docteur de l'Université d'Angers sous le label de L'Université Nantes Angers Le Mans

École doctorale : VENAM (Végétal, Environnement, Nutrition, Agroalimentaire, Mer)

Discipline : 3DOSA Spécialité : Sciences Agronomiques Unité de recherche : INRA UMR1345 IRHS

Soutenue le 15/12/2014 **Thèse N° :** 1445

Rôles du chimiotactisme et de la mobilité flagellaire dans la fitness des *Xanthomonas*

JURY

 Rapporteurs :
 Marie-Anne BARNY, Directeur de recherche, iEES

 Matthieu ARLAT, Professeur, LIPM

 Examinateurs :
 Monique ZAGOREC, Directeur de recherche, ONIRIS SECALIM

 Alain SARNIGUET, Directeur de recherche, INRA IGEPP

Directeur de Thèse :

Alain SARNIGUET, Directeur de recherche, INRA IGEPP Philippe SIMONEAU, Professeur, Université d'Angers

Thèse : Marie-Agnès JACQUES, Directeur de recherche, INRA IRHS

Remerciements

Une des parties les plus importantes d'un manuscrit de thèse, sinon la plus importante, est, pour moi, celle qui concerne les remerciements. C'est effectivement l'occasion d'adresser aux gens ma reconnaissance. Je remercie donc avec plaisir toutes les personnes qui ont participé, à leur manière, à ce projet de thèse.

Pour commencer, merci à la région Pays de la Loire et l'INRA pour avoir financé cette thèse.

Je remercie les deux rapporteurs de ma thèse, Marie-Anne Barny et Matthieu Arlat, et les examinateurs, Monique Zagorec, Alain Sarniguet et Philippe Simoneau. Merci d'avoir accepté d'évaluer mon travail. Je remercie aussi les membres de mon comité de suivi de thèse, Emmanuelle Lauber et Ralf Koebnik pour nos discussions scientifiques fructueuses et pour vos propositions de nouvelles idées à tester.

Je remercie toute l'équipe EmerSys pour leur accueil et les partages de tous les jours : Marie-Agnès Jacques, Armelle Darrasse, Martial Briand, Déborah Merda, Perrine Portier, Marion Le-Saux, Matthieu Barret, Tristan Boureau, Nicolas Chen, Samir Rezki, Mylène Ruh, Sophie Bonneau, Karine Durand, Christelle Brin, Anne Préveaux, Géraldine Taghouti, Cécile Dutrieux, Jacky Guillaumes, Céline Rousseau, Audrey Lathus, Jean-François Guimbaud, Amandine Cunty et Sophie Cesbron. Je remercie aussi tous ceux avec qui j'ai interagi dans le bâtiment C et le bâtiment B.

Je tiens à remercier particulièrement ma directrice de thèse, Marie-Agnès Jacques qui m'encadre depuis mon Master 2. Merci pour ta disponibilité lors de ces trois années de thèse, merci pour ton soutien lors des périodes difficiles, merci pour la formatrice enrichissante que tu es, tant au niveau personnel que scientifique, merci beaucoup pour ta grande aide tout au long de cette thèse et tes corrections lors de l'écriture de ce manuscrit. Je te remercie également de m'avoir donné la possibilité, non seulement d'assister mais aussi de participer à un congrès international *via* une communication orale, à Shanghai en Chine, ICPPB2014. De la même façon, ce séjour a été enthousiasmant aussi bien culturellement que scientifiquement. J'en profite pour remercier Boris Vinatzer, David Guttman, Carolee Bull, James Alfano, Caitilyn Allen, Ian Toth et Steven Lindow pour nos conversations enrichissantes lors de ce séjour.

Un grand merci à ma co-encadrante, Armelle Darrasse, c'était un plaisir de partager ton bureau pendant trois ans. Je te remercie de ta disponibilité et ta rigueur scientifique. J'ai bien aimé nos discussions partagées, tes idées toujours riches et variées lors des réunions hebdomadaires et tes corrections de ce manuscrit. Vive les pseudogènes !!! Bises à Ella !

Tristan Boureau, je t'adresse un grand merci pour m'avoir accompagné depuis la licence, pendant le master et jusqu'à la thèse. Je te remercie encore de m'avoir fait confiance et d'avoir tout fait pour m'aider à aller faire un stage à l'Université de Stanford en Californie entre mon Master 1 et mon Master 2. I also want to thank Mary Beth Mudgett for her hospitality during the three-month internship, and the member of the Mudgett Lab especially Jung-Gun Kim, Ken Frame, Kyle Taylor, Franco Errico and Kalyan Mondal for their support when I was far from home. This first professional experience outside of France also allowed me to improve my English (no small challenge, indeed!) personally and scientifically. Thanks!

Je tiens aussi à remercier Martial Briand qui m'a été d'une grande aide pour les études de bioinformatique. Même quand je venais te voir au dernier moment pour te demander des travaux urgents, tu as su te rendre disponible pour mes demandes. Je t'en suis très reconnaissant. Sinon, je te sens ému et j'ai vu que tes yeux brillent depuis que tu as installé une machine virtuelle Windows sur ta machine en Linux. C'était important ! En tout cas, merci beaucoup pour ton aide.

Matthieu Barret « mogette or not mogette, that is the question! », je te remercie pour ta bonne humeur, tu m'as beaucoup fait rire depuis ton arrivée dans l'équipe. Je te remercie aussi pour la relecture critique des papiers et de certaines parties de ce manuscrit.

Je remercie aussi particulièrement Anne Préveaux et Jacky Guillaumes pour leur précieuse aide, notamment pour les tests en tubes capillaires, merci aussi à toi Anne pour les « cocottes » (!!!). Jacky, tu es une source d'inspiration pour de nouvelles idées lors des mises au point, tu m'as beaucoup aidé lors des manips. Anne et Jacky, combien de seringues et aiguilles avons-nous manipulées depuis le début de ma thèse ? Jacky, je t'avais promis de

calculer ça. D'après mes estimations, je dirais qu'on a utilisé 4086 seringues et aiguilles ! En tout cas, sans vous, ma thèse n'aurait pas été celle qu'elle est.

Je remercie les anciens et nouveaux doctorants. Un grand merci particulier à Diane Leforestier avec qui j'ai passé trois ans très agréables. Toutes nos discussions, sérieuses (ou pas), ont structuré les repas du midi que l'on a toujours pris ensemble ! C'était un plaisir de partager tout ça avec toi. Merci à toi pour ton soutien, pour nos sorties très régulières au cinéma (vive Thérèse Desqueyroux et les ch...., tu comprendras... oui juste devant toi !). Diane a un petit talent. Elle est à la pâtisserie, ce que Beethoven est à la musique ! Merci à toi pour toutes ces petites pâtisseries que tu goûtes à peine mais que tu sais faire en grande quantité. C'était vraiment sympa le temps passé avec toi. A poursuivre !

Je tiens aussi à remercier Stéphanie Pochon qui a été très présente lors de mon M2 et de mon début de thèse. Tu m'as très bien guidé et j'ai beaucoup appris à tes côtés. Merci pour ta pédagogie et ta patience. Pour faire référence à tes remerciements, tu es aussi quelqu'un d'atypique avec qui j'ai bien aimé communiquer. Merci à Céline Rousseau qui a répondu à mes nombreuses questions sur R. Tu t'es toujours rendue disponible pour m'aider, merci à toi (je tiens à préciser que nos vélos nous remercierons plus tard pour ce qu'on a fait pour eux) ! Merci à Amandine Cunty qui m'a accompagné à Shanghai, merci pour ton organisation des visites ! Merci à Déborah Merda pour toutes nos discussions en troisième année de thèse. Et oui, elles sont trop cool les cibles ! Merci à Marie De Gracia, Antoine Abrieux (merci pour tes conseils en photographie), Emiliane Taillebois, Antoni Pellizzaro, Matthieu Gaucher, Thibault Leroy, Gaëlle Laloi, Sandrine Mikol, Emmanuelle Dheilly et aux nouveaux arrivants dont Mylène Ruh, que je n'ai pas eu le temps d'apprendre à connaître, et Samir Rezki. Samir, j'aime ta grande curiosité et tes multiples questionnements.

Je remercie aussi les post-doctorants Perrine David, Erika Charbit et Laurana Serres-Giardi. Laurana tu as su faire preuve de beaucoup de pédagogie dans tes réponses lorsque je venais te poser des questions de bioinformatique.

Je voudrais aussi adresser mes remerciements à mon ancienne équipe avec laquelle j'ai continué de collaborer pour les manips d'expression de gènes de défense. Merci à Marie-Noëlle Brisset (Nat'), Jean-Pierre Paulin (le chef), Roland Chartier (Oui, je pense !!!), Chrystelle Heintz (Patton) et Martine Devaux. Nat' et le chef, merci de m'avoir fait confiance depuis mes premières années d'études supérieures. Roland, j'ai une grande pensée pour toi. Toutes tes blagues vont me manquer, je pense... Je remercie Brice Marolleau (Sarrasin) et

Quentin Barrière pour leur aide apportée pour la puce qPFD tomate. Brice, merci aussi pour les lieux que tu m'as fait découvrir pendant cette troisième année de thèse. Je remercie aussi Thomas Dugé de Bernonville (L'imposteur), maintenant maître de conférences à l'Université de Tours, pour l'inspiration que tu m'as donnée lors de mes premiers pas dans la recherche. Tu es le premier doctorant que j'ai connu, et quel exemple à suivre !

Je remercie aussi particulièrement Thomas Guillemette et Benoit Calmes qui m'ont très bien accompagné lors de ma première année d'enseignement. J'ai beaucoup aimé cette période et vous y avez largement contribué en faisant en sorte qu'elle se déroule le mieux possible. J'ai beaucoup apprécié de travailler avec vous.

J'adresse mes remerciements à Benjamin Priol (Sulfo), la huitième merveille du monde ! Je te connais depuis la première année de master. Tu es une très belle rencontre. J'ai beaucoup aimé partager avec toi. Nos riches et nombreuses discussions m'intéresseront toujours ! Je tiens aussi à remercier Jean-François Guimbaud. Quelle rencontre ! Nos partages d'idées vont sincèrement me manquer. En plus tu es si svelte !! Merci aussi à Youness Toualbia pour toutes nos sorties et discussions autour de la musique, de la photographie et autres !

Je continue en remerciant les stagiaires et anciens stagiaire Marion Lecerf (merci pour ton premier cours en photographie qui m'a donné l'envie de continuer !), Camille Li-Marchetti, Agathe Joffre, Maria Zakir, Emeline Théard, Mbaye Adama, Hélène Peteul, Jocelyn Chené, Betty Arnaud, Wesley Delage, Enora Dupas, Félix Mil, Camille Guerin, Ziyi Miao, Maude Jacquel et Sofia Filahi qui ont participé à la bonne humeur dans l'équipe EmerSys.

Je poursuis en remerciant Laurent Noël et Claudine Zischek pour avoir partagé leurs techniques et conseils en biologie moléculaire avec moi. Laurent, merci pour nos discussions intéressantes et ton côté générateur d'idées innovantes, merci aussi pour tes relectures et corrections.

Merci à la plateforme IMAC pour leur sympathie et leur compétence dont Marjorie Juchaux, Fabienne Simonneau et Mayeul Milien pour toutes leurs explications. Je remercie l'équipe INEM et Sylvain Hanteville qui font un boulot difficile. Je remercie en particulier, Joël Bénard (récemment parti à la retraire), Nicolas Dousset, Jacky Granger, Michael Anjuere et Rémi Gardet pour m'avoir fourni des semis et s'être occupés de la maintenance des enceintes de culture : « pas d'plantes, pas d'manip ! ».

Je remercie également les acheteurs Sophie Cesbron, Géraldine Taghouti, Jacky Guillaumes, Christelle Brin pour leur disponibilité. Merci aussi à Perrine Portier et à Marion Le-Saux pour m'avoir fourni des souches de la CFBP.

Merci à Raphaël Cournol et Thibault Clochard pour leur aide lors des premières électroporations.

Merci à Audrey Lathus pour sa précieuse aide à la salle des milieux.

Je remercie Anne Caudron, qui, lorsqu'elle était là, m'a beaucoup fait rire. J'ai bien aimé discuter de ton passé avec toi. J'ai aussi aimé fêter tes anniversaires au restaurant, tu as vraiment été quelqu'un que j'ai beaucoup apprécié. Merci à toi pour tout ça. Merci aussi à Patricia Raffoux, Sylvie Bourel, Patricia Vandaële, Mélissa Lannois, Magali Tabuteau, Valérie Le Mignon et Valérie Hie pour leur aide sur le côté administratif.

Merci à Malika Zaouali, Christine Saulais et Liliane Guillot.

En troisième année de thèse, j'ai participé aux Doctoriales, au Croisic. C'est une formation pendant laquelle nous avons un projet de création d'entreprise innovante à réaliser en 24 heures. Cela m'a donné l'occasion de rencontrer et de communiquer avec beaucoup de doctorants de toutes les disciplines (droit, littérature, histoire, informatique, physique, biologie...). Les échanges d'idées avec des doctorants ayant des formations très différentes de la mienne ont été pour moi une expérience plus que positive ! Je conseille vivement cette formation aux suivants, c'est l'occasion de sortir son nez du laboratoire et de préparer son futur. Je tiens à remercier tout particulièrement Anaïs Boulard d'être allée aux Doctoriales. J'ai ainsi pu te rencontrer et quelle magnifique rencontre ! Merci. Tu es quelqu'un avec qui j'aimerais garder le contact !

Un merci particulier à mon ancien prof de SVT, Hervé Deshaies, du lycée Renaudeau de Cholet. Il se rappelle sûrement de moi et m'a donné le goût de la biologie ! Merci aussi à

Bruno Durand et les autres profs du lycée Jean Moulin d'Angers pour m'avoir donné le goût de la microbiologie.

Je remercie chaleureusement Odrade Nougué pour tout ce que l'on partage quotidiennement. Tu me donnes beaucoup de soutien et j'aime le temps que l'on passe ensemble. J'ai envie de dire : vivement nos futurs voyages en Islande, en Asie et à l'Ile de la Réunion ! Je te souhaite aussi bon courage pour ta fin de thèse.

Mes plus grands remerciements iront à ma famille proche. Merci à mes parents, mon frère et Anaïs, Odrade et merci à mes grands-parents. Je vous remercie tous pour votre présence à tous moments. Vous m'avez toujours soutenu durant tout mon parcours. Vous avez toujours été là pour moi et vous avez toujours cru en moi. Je vous en remercie et je vous en suis reconnaissant !

Table des matières

Remerciements2
Table des matières 8
Abréviations
Introduction générale14
Chapitre 1 : Synthèse bibliographique
1. Phyllosphère
1.1. Définition
1.2. Topographie des feuilles et sites de colonisation par les bactéries20
1.2.1. Trichomes
1.2.2. Cuticule
1.2.3. Epidermes supérieur, inférieur, stomates et parenchymes
1.2.4.Vaisseaux du xylème et du phloème22
1.3.Caractéristiques environnementales de la phyllosphère
1.3.1. Facteurs physiques, environnementaux et survie des bactéries
1.3.2. Disponibilité en nutriments dans la phyllosphère
2. Types d'interactions plantes/bactéries et défense des plantes
2.1. Interaction non-hôte, incompatibilité de base ou résistance non-hôte
2.2. Interaction hôte, compatibilité de base (maladie)
2.3. Interaction hôte, incompatibilité spécifique ou résistance hôte
2.4. Défenses mises en place par les plantes
3. Perception, adaptation des bactéries à l'hôte et déterminants du pouvoir pathogène31
3.1. Le tactisme chez les bactéries
3.1.1. Détection de signaux par les Methyl-Accepting Chemotaxis Proteins (MCP)32
3.1.1.1. Domaines fonctionnels et rôle des MCP
3.1.1.1.1. Les chémorécepteurs
3.1.1.1.2. Les récepteurs tactiques pour l'énergie
3.1.1.2. Organisation spatiale et répartition des MCP
3.1.1.3. Distribution des gènes codants les MCP
3.1.1.4. Evolution des domaines fonctionnels MA et senseurs des MCP35
3.1.2. Transduction du signal chimiotactique
3.1.2.1. Mécanismes
3.1.2.2. Rôle du chimiotactisme dans la colonisation de l'hôte

3	3.2.	Mobilité flagellaire	38
	3.2.1	. Biosynthèse et structure du flagelle	39
	3.2.2	2. Organisation et régulation des gènes flagellaires	40
	3.2.3	Rôle du flagelle dans la colonisation de l'environnement	41
3	3.3.	Autres types de mobilité	42
3	8.4.	Adhésion et formation de biofilm, installation des bactéries sur leur hôte	43
e e	8.5. nultipl	Système de sécrétion de type III et effecteurs de type III, déterminants de lication des bactéries phytopathogènes sur leur hôte	la 45
4.	Bact	éries du genre Xanthomonas, modèles de l'étude	48
4	.1.	Caractéristiques morphologiques, biochimiques et physiologiques	48
4	.2.	Caractéristiques génomiques	49
4	1.3.	Phylogénie et taxonomie des Xanthomonas	50
4	I.4.	Hôtes et maladies	51
	4.4.1 les B	. Xanthomonas campestris, focus sur X. campestris pv. campestris et leurs hô Prassicaceae	tes 52
	4.4	4.1.1. Xanthomonas campestris pv. campestris	52
	4.4	4.1.2. Brassicaceae	53
		4.4.1.2.1. Généralités	53
		4.4.1.2.2. Cas particulier de l'arabette	54
		4.4.1.2.3. Les glucosinolates	54
	4.4.2 vulg	2. X. axonopodis pv. phaseoli, X. fuscans subsp. fuscans et leur hôte Phaseonaris	lus 56
	4.4	4.2.1. X. axonopodis py, phaseoli et X. fuscans subsp. fuscans	56
	4.4	4.2.2. Phaseolus vulgaris	57
En	ieux e	t objectifs de la thèse	58
Ch Xa	apitre nthom	e 2 : Distribution et diversité des senseurs du chimiotactisme chez	les 60
1.	Intro	duction	61
2.	Dive	rsity and distribution of chemotaxis sensors in xanthomonads	62
Ch	anitre	3 · Rôle d'un senseur du chimiotactisme dans la snécificité d'hôte	de
Xa	nthom	nonas campestris pv. campestris1	.03
1.	Intro	duction1	04
2.	A sin	agle chemotaxis sensor defines Xanthomonas campestris host range and restrict it	to
Bra	assicad	ceae10	05
3.	Résu	ltats complémentaires1	38
3	3.1.	Introduction	38
3	3.2.	Matériels et méthodes	39
3	3.3.	Résultats1	39

3.4. Discussion
Chapitre 4 : Mobilité des Xanthomonas et genèse d'une souche non flagellée141
1. Introduction
2. Genome sequence of Xanthomonas fuscans subsp. fuscans strain 4834-R reveals that
flagellar motility is not a general feature of xanthomonads143
3. Draft genome sequence of the flagellated Xanthomonas fuscans subsp. fuscans strain CFBP
4884
4. Résultats complémentaires175
4.1. Matériels et méthodes175
4.2. Résultats
4.3. Discussion
Chapitre 5 : Discussion générale et perspectives
1. Les Xanthomonas ont un nombre élevé de gènes codant les MCP179
2. Hsb1 est présent dans un seul clade chez les Xanthomonas
3. <i>hsb1</i> est localisé dans la cassette d'un intégron
4. Hsb1 contient un domaine PAS cytoplasmique
5. Le chimiotactisme et Hsb1 interviennent pour permettre la pénétration de <i>Xcc</i> ATCC 33913 dans les tissus des plantes hôtes
6. Hsb1 n'élicite pas les réactions de défense de la tomate, plante non-hôte de <i>Xcc</i> 187
7. Hsb1 détecte la sinigrine et la L-phénylalanine mais <i>Xcc</i> ne métabolise aucune des deux molécules
8. <i>hsb1</i> de <i>Xcc</i> 8004 est induit par HrpG
9. La mobilité n'est pas une capacité générale des <i>Xanthomonas</i>
10. Perspectives
Références bibliographiques194

Abréviations

ABA : Acide Abscissique

ABRC : Arabidopsis Biological Resource Center

BL : Brassinolides

Cache : Ca²⁺ channels and chemotaxis receptors

CHASE : Cyclase/Histidine kinase-Associated Sensing Extracellular

DAMP : Damage-Associated Molecular Patterns

DSF : Diffusible Signal Factor

ERIC : Enterobacterial Repetitive Intergenic Consensus

E. coli : Escherichia coli

EPS : ExoPolySaccharide ou Extracellular PolySaccharide

ET : EThylen

ET3 : Effecteur de Type III (T3E: Type III Effector)

ETI : Effector-Triggered Immunity

ETS : Effector-Triggered Susceptibility

FAD : flavine adenine dinucleotide

FMN : flavine mononucleotide

GA : Acide Gibbérellique

GAF : c<u>G</u>MP-dependent phosphodiesterase, <u>A</u>denylyl cyclases, and *E. coli* <u>F</u>hlA (formate hydrogen lyase transcriptional activator)

GL : Genetic Lineage

HAMP : Histidine kinases, Adenylyl cyclases, Methyl-accepting chemotaxis proteins, and Phosphatases

HR : Hypersensitive Response

hrc : hypersensitive response and pathogenicity (hrp) conserved

hrp : hypersensitive response and pathogenicity

JA : Jasmonic Acid

LBR : Ligant-Binding Region

MA : Methyl-Accepting

MAMP : Microbe-Associated Molecular Patterns

Mb : Méga bases

MCP : Methyl-accepting chemotaxis protein

MEB : Microscope Electronique à Balayage (SEM)

MET : Microscope Electronique à Transmission (TEM)

MLSA : MultiLocus Sequence Analysis

MLST : MultiLocus Sequence Typing

MLVA : MultiLocus VNTRs Analysis

MPa : mégapascal (1 MPa = 10^6 Pa)

MTI: MAMP-Triggered Immunity

NASC : The European Arabidopsis Stock Centre

OGM : Organisme Génétiquement Modifié

PAMP : Pathogen-Associated Molecular Patterns

PAS : Period circadian protein, Ah receptor nuclear translocator protein, Single-minded protein

PMF : Proton Motive Force

PR : Pathogenesis-related Protein

Pst : Pseudomonas syringae pv. tomato

PTI : PAMP-Triggered Immunity

PYP : Photoactive Yellow Protein

REP : Repetitive Extragenic Palindromic

ROS : Reactive Oxygen Species

SA : Salicylic Acid

SAR : Systemic acquired resistance

SST3 : Système de Sécrétion de Type III (T3SS : Type III Secretion System)

TAIR : The Arabidopsis Information Resource

TAL : Transcriptional Activator-Like

TBDT : TonB-Dependent Transporters

TFP : Type IV pilus

UFC : Unité Formant Colonie

UV : Ultra-Violet

VNTR : Variable Number Tandem Repeat Xap : Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli Xcc : Xanthomonas campestris pv. campestris Xci : Xanthomonas campestris pv. incanae Xcr : Xanthomonas campestris pv. raphani Xff : Xanthomonas fuscans subsp. fuscans

Introduction générale

Les bio-agresseurs des plantes d'intérêt agronomique ou ornemental sont la cause d'importantes pertes économiques. Lutter contre ces bio-agresseurs est un enjeu mondial majeur. Au niveau international, les principales méthodes de lutte contre les insectes nuisibles, les champignons et bactéries phytopathogènes des plantes d'intérêt économique sont chimiques (insecticides, confusion chimique, pesticides, antibiotique...), génétiques (sélection variétale, organismes génétiquement modifiés (OGM)), culturales, en étant curatives ou prophylactiques. En France, l'utilisation d'OGM et d'antibiotiques est interdite par la loi pour lutter contre les bactéries phytopathogènes. En 2008, l'élaboration du plan Ecophyto 2018 par le Grenelle de l'environnement vise à sécuriser les pratiques de distribution et d'application et à réduire de 50 % l'usage de pesticides sur 10 ans (Ministère de l'agriculture et de la pêche, 2008). Ce plan vise aussi à élargir l'utilisation de méthodes de luttes alternatives. En l'absence de méthodes de lutte chimique efficace et autorisée en France, la lutte contre les bactéries phytopathogènes est essentiellement prophylactique. Cette lutte comprend l'ensemble des techniques visant à éviter l'introduction de l'organisme, réduire sa densité d'inoculum et limiter sa dispersion. Afin d'élargir les possibilités de lutte, une meilleure connaissance de l'écologie des bactéries et de l'épidémiologie des maladies est primordiale. En effet, la connaissance des mécanismes qui amènent une bactérie à être pathogène sur son hôte et à se propager est importante pour lutter et agir de manière ciblée.

Les *Xanthomonas* sont des bactéries associées aux plantes dont la plupart sont connues pour être phytopathogènes. Ces bactéries colonisent et/ou attaquent les parties aériennes des plantes. Une des activités de l'équipe EmerSys (Emergence, systématique et écologie des bactéries associées aux plantes) concerne l'étude des déterminants de la spécificité d'hôte des *Xanthomonas*. La gamme d'hôte est définie comme étant l'ensemble des hôtes qu'une bactérie est capable de coloniser lors de son cycle biologique (Kirzinger et Stavrinides, 2012). Les étapes de l'interaction de ces bactéries avec leur hôte sont les suivantes : (i) attraction de la bactérie par la plante hôte (chimiotactisme et mobilité flagellaire), (ii) installation dans la phyllosphère de la plante hôte (adhésion), (iii) multiplication *in planta* et éventuellement expression du pouvoir pathogène, (iv) dispersion et transmission de la bactérie à d'autres plantes hôtes ou organes végétaux. L'hypothèse formulée dans l'équipe est que la spécificité d'hôte correspond à une adaptation fine des bactéries phytopathogènes en interaction avec leur hôte. Des travaux précédents conduits dans cette équipe ont montré que des adhésines non fibrillaires interviennent dans différentes étapes de la colonisation de la phyllosphère de l'hôte (adhésion aux surfaces abiotiques, formation de biofilm...) et dans la transmission à la graine de bactérie phytopathogènes (Darsonval *et al.*, 2009). Hajri et collègues (2009) montrent que le répertoire d'effecteurs de type III est corrélé à la spécificité d'hôte de ces bactéries phytopathogènes. Mhedbi-Hajri et collègues (2011) montrent que le répertoire de senseurs et d'adhésines corrèle également avec le regroupement des souches en pathovars. Un pathovar est défini comme une division infrasubspécifique rassemblant les souches bactériennes qui induisent un même type de symptôme sur une même gamme d'hôte (Young *et al.*, 1978; Young, 2008).

Dans le cadre de ma thèse, je me suis intéressé à la première étape de la colonisation de l'hôte et j'ai cherché à démontrer le rôle du chimiotactisme et de la mobilité flagellaire dans la colonisation de l'hôte et la spécificité d'hôte des Xanthomonas. Le chimiotactisme regroupe les mécanismes par lesquels les bactéries qui en sont équipées sont attirées ou repoussées par un signal (chimique ou énergétique). D'après Mhedbi-Hajri et collègues (2011), le répertoire de senseurs chimiotactiques des différents pathovars de l'espèce X. campestris est identique, sauf pour un senseur (XCC0324). Ce senseur est présent chez X. campestris pv. campestris (Xcc) et X. campestris pv. raphani (Xcr), mais absent de X. campestris pv. incanae (Xci). Xcc et Xcr sont pathogènes d'une large gamme de Brassicaceae. Xci n'est pathogène que de Matthiola incana, la giroflée. Ce senseur, XCC0324, est-il impliqué dans l'élargissement de la gamme d'hôte de Xcc et Xcr par rapport à Xci ? Lors de ma thèse, je me suis focalisé sur la validation fonctionnelle de cette hypothèse. Est-ce qu'une souche délétée de XCC0324 est toujours tactique ? Quel est son comportement sur plantes hôtes et sur plantes non-hôtes ? Quel(s) signal(aux) est(sont) détecté(s) par XCC0324 ? Je me suis également intéressé d'une manière plus générale à la distribution des senseurs du chimiotactisme chez les Xanthomonas, à leur nombre par souche, à leur localisation dans les génomes. Ces questions font l'objet des chapitres deux et trois de ce manuscrit présentant deux articles en préparation qui interviennent après un premier chapitre de synthèse bibliographique.

Lors de l'analyse de la séquence génomique de la souche 4834-R de *X. fuscans* subsp. *fuscans* (*Xff* 4834-R) coordonnée par l'équipe Emersys, il est apparu que cette souche présentait une importante délétion dans le cluster de gènes codant le système flagellaire, le rendant non fonctionnel. Ce résultat était surprenant car dans la littérature, il est communément admis que les *Xanthomonas* sont mobiles grâce à leur flagelle polaire, caractéristique qui leur conférerait de nombreux avantages et participerait au pouvoir pathogène. Aussi, nous nous sommes interrogés sur la fréquence de cet évènement dans les populations de cet organisme et plus largement des *Xanthomonas*. C'est pourquoi nous avons entrepris l'étude de la distribution des gènes codant le système flagellaire dans une collection de plus de 300 souches représentant la diversité des *Xanthomonas*. Cette étude compose une partie de l'article publié dans BMC Genomics (Darrasse *et al.*, 2013) dont je suis co-auteur Cette souche non flagellée avait été isolée en même temps que des souches flagellées lors d'une épidémie en 1998 dans une parcelle à Beaucouzé dans le Maine et Loire (France). Nous avons fait séquencer le génome d'une de ces souches flagellées et avons procédé à une analyse comparative des génomes de ces deux souches (*Xff* 4834-R et *Xff* CFBP 4884). Cette analyse nous a permis de formuler des hypothèses quant à l'émergence de souches non flagellées dans le genre *Xanthomonas*. Le génome de la souche *Xff* CFBP 4884 a été publié dans la revue Genome Announcements (Indiana *et al.*, 2014). Ces deux articles font l'objet du quatrième chapitre de ce manuscrit de thèse.

Je conclurai ce manuscrit par une discussion générale portant sur l'analyse de mes travaux de thèse, les réponses qu'ils ont apportées aux questions posées et les nouvelles interrogations qu'ils soulèvent.

Chapitre 1

Synthèse bibliographique



Figure 1.1 : Phyllosphère et topographie des feuilles. (a) Photographie de trichomes de feuille d'Arabidopsis thaliana au microscope électronique à balayage. (b) Photographie des bactéries épiphytes Sphingomonas sp. Fr 1 à la surface de la feuille. Les bactéries sont situées dans les cavités formées par les jonctions des cellules épidermiques de plantes. (c) Photographie au microscope à épifluorescence de Pantoea agglomerans 299R exprimant constitutivement cfp (cyan fluorescent protein) et Pseudomonas syringae pv. tomato DC3000 exprimant mCherry (red fluorescent protein), sur des feuilles d'Arabidopsis thaliana. (d) Représentation de la coupe transversale d'une feuille montrant les différents tissus et structures vasculaires (d'après Vorholt, 2012).

Tableau 1.I : Liste des interactions interspécifiques et bilans pour les différents par	rtenaires de
l'interaction (d'après Bronstein, 1994).	

		Bilan pour l'espèce 2			
_		Positif Négatif Neutre			
	Positif	Mutualisme			
Bilan pour	Négatif	Prédation/Parasitisme	Compétition		
Tespece I	Neutre	Commensalisme	Amensalisme	Neutralisme	

1. Phyllosphère

1.1. Définition

La phyllosphère (figure 1.1) est définie comme étant un micro-écosystème, constitué de la feuille et de l'environnement qui est soumis à son influence (Hirano et Upper, 2000). Généralement chez les plantes, la plus grande surface des parties aériennes est composée par les feuilles (Vorholt, 2012). Sur Terre, la surface des feuilles est la plus grande interface biosphère-atmosphère. Elle est estimée à 1 017 260 200 km², soit approximativement deux fois la surface de la Terre (Woodward et Lomas, 2004; Vorholt, 2012). La phyllosphère constituant un habitat pour les microorganismes est d'intérêt pour les microbiologistes pour l'étude de l'autécologie, l'écologie des populations, la dynamique des populations et la compétition (Meyer et Leveau, 2012). Les bactéries sont de loin les colonisateurs les plus nombreux de la phyllosphère (Etrews et Harris, 2000; Leveau, 2006; Redford et al., 2010; Meyer et Leveau, 2012). Elle héberge aussi des archées, des champignons filamenteux, des levures, des algues, des protozoaires, des nématodes et des insectes (Lindow et Leveau, 2002; Lindow et Brandl, 2003). Sur Terre, le nombre total de cellules procaryotes a été estimé de 4 à 6×10^{30} . Cela représente de 3,5 à 5,5 \times 10¹⁷ g de carbone (Whitman *et al.*, 1998). La population bactérienne de la phyllosphère est estimée supérieure à 10^{26} cellules bactériennes. A la surface de la feuille, la population bactérienne est de l'ordre de 10^6 à 10^7 voire de 10^4 à 10^8 unités formant colonies (UFC)/cm² de surface foliaire (Bulgarelli et al., 2013). Chez Arabidopsis thaliana, une étude montre qu'il y a 5.4×10^6 UFC par cm² de surface foliaire. Cela représente 1.5×10^8 UFC par gramme de poids frais (Remus-Emsermann et al., 2014). Ces colonisateurs peuvent avoir une interaction négative, positive ou neutre (tableau 1.I) pour la plante comme c'est le cas par exemple des agents pathogènes ou au contraire de microorganismes protégeant la plante de la colonisation par les agents pathogènes alors que d'autres n'auront pas d'effet sur l'hôte (Bronstein, 1994; Casadevall et Pirofski, 2000; Kishore et al., 2005; Redford et al., 2010; Peñuelas et Terradas, 2014).



Figure 1.2 : Trichomes glandulaires de Lycopersicon (d'après Glas et al., 2012).



Figure 1.3 : Photographies au microscope électronique à balayage de stomates de feuilles d'épinard (a), de stomates de feuilles de laitue Romaine (b) et de trichomes de feuilles de tomate (c) (d'après Sirinutsomboon *et al.*, 2011). Photographie de stomate d'*Allium cepa* en microscopie électronique à cryo-balayage. Epicuticular waxes (EW), guard cells (GC), stomatal wall (SW), substomatal cavity (SSC), and particle (P). La dimension du pore est de l'ordre de 15 μ m (d) (Burkhardt, 2010).

1.2. Topographie des feuilles et sites de colonisation par les bactéries

La surface foliaire n'est ni uniforme ni régulière. Elle peut être comparée à un paysage montagneux composé de pics (trichomes), de vallées (dessinées par les vaisseaux), de cavités (stomates, hydathodes) et de plaines (limbe foliaire) (figure 1.1) (Hirano et Upper, 2000; Beattie, 2002; Lindow et Brandl, 2003; Shepherd et Wagner, 2007). En général, les bactéries sont majoritairement réparties à la face inférieure des feuilles probablement parce que la quantité de stomates ou trichomes y est plus élevée ou que la cuticule est plus fine (Leben, 1988; Beattie et Lindow, 1999). Les sites les plus communément colonisés sont situés dans des cavités comme les jonctions de la paroi cellulaire de l'épiderme (Blakeman, 1985; Davis et Brlansky, 1991; Leveau et Lindow, 2001; Sirinutsomboon *et al.*, 2011), le long des nervures (Leben, 1988; Mariano et McCarter, 1993), à l'entrée et dans les stomates (Mew et Vera-Cruz, 1986; Mariano et McCarter, 1993) et à la base des trichomes (Mew et Vera-Cruz, 1986; Mariano et McCarter, 1993). Elles peuvent aussi être localisée sous la cuticule, dans les dépressions de la cuticule, à proximité ou dans les hydathodes (Mansvelt et Hattingh, 1987; Hugouvieux *et al.*, 1998; Whipps *et al.*, 2008).

1.2.1. Trichomes

Les trichomes (figures 1.2 et 1.3) sont des excroissances épidermiques, poils situés sur l'épiderme des feuilles et sur d'autres organes végétaux (Schilmiller *et al.*, 2008). Les trichomes peuvent être ramifiés ou non (Payne *et al.*, 1978; Wagner, 1991; Hülskamp et Schnittger, 1998). Les trichomes glandulaires sont retrouvés chez environ 30 % des plantes vasculaires (Fahn, 2000; Glas *et al.*, 2012). Ils ont la capacité de produire, stocker et sécréter de grandes quantités de métabolites secondaires de différentes classes (Wagner, 1991; Yadav *et al.*, 2005; Glas *et al.*, 2005; Glas *et al.*, 2012; Tissier, 2012), tels que des terpénoïdes (Aharoni *et al.*, 2006), des phénylpropanoïdes (Schilmiller *et al.*, 2008), des acides gras, des sucres, des alcaloïdes (dérivés d'acides aminés) et des protéines (Yadav *et al.*, 2005; Schilmiller *et al.*, 2008; Sallets *et al.*, 2014). La diversité et la quantité de ces métabolites secondaires sécrétés sont variables en fonction des plantes et de leur stade physiologique. Ils peuvent avoir des activités anti-oxydantes ou antimicrobiennes (Karamanoli *et al.*, 2005; Sallets *et al.*, 2014).



Figure 1.4 : (a) Schéma représentant la structure et les composants principaux d'une coupe transversale de la cuticule. (b) Glycérol, monomères C16 et C18 majeurs de la cutine. (c) Représentation schématique du réseau de molécules formant la cutine (d'après Dominguez *et al.*, 2011).



Figure 1.5 : Structure de la cuticule des plantes. (A) Schéma de la structure principale de la cuticule. (B) Photographie au microscope électronique à balayage de la cuticule et de cellules épidermiques d'*Arabidopsis*. La barre d'échelle mesure 5 μ m. (C) Photographie au microscope électronique à transmission de la paroi cellulaire épidermique d'une tige d'*Arabidopsis*. La barre d'échelle mesure 500 nm (d'après Yeats et Rose, 2013).



Figure 1.6 : Régulation de la biosynthèse de la cuticule. Résumé de l'interaction de gènes codant des protéines régulatrices et de facteurs environnementaux connus pour influencer la biosynthèse de cutine et de cire (d'après Yeats et Rose, 2013).

1.2.2. Cuticule

La cuticule constitue la surface de la feuille (Domínguez, Cuartero, et al., 2011; Domínguez, Heredia-Guerrero, et al., 2011). Elle est présente aussi bien sur la face supérieure et qu'en face inférieure, tout en étant plus épaisse à la face supérieure (Beattie et Lindow, 1999; Whipps et al., 2008). La cuticule est essentiellement composée de cutine et de cire. La cutine est une matrice composée d'un bio-polymère de type polyester, constitué d'acides gras hydroxy et époxy-hydroxy C16 et C18 et de glycérol (figure 1.4 et 1.5) (Wang et al., 2011). La cire, quant à elle, est constituée d'acides gras avec de très longues chaines carbonées allant de C24 à C26 et contenant quelques dérivés ou modifications (Wang et al., 2011). Comme pour les trichomes, la composition en molécules de la cire et de la cutine varie en fonction de l'espèce végétale (Barclay et al., 2007; Koch et al., 2008). Par exemple, la surface des plantes de la famille des Bromeliaceae absorbe l'eau. Au contraire, la surface foliaire du lotus (Nelumbo nucifera) ou du taro (Colocasia esculenta) est hyperhydrophobe. Ces feuilles sont autonettoyantes. Le ruissellement de l'eau enlève les poussières et débris sur son passage (Koch et al., 2008). La biosynthèse de cutine et de cire est induite par un déficit en eau ou par un stress osmotique (Yeats et Rose, 2013). Formant une barrière hydrophobe et limitant la perméabilité de la feuille, la cuticule améliore la résistance des plantes à la perte d'eau et au stress osmotique, via l'induction de la biosynthèse d'acide abscissique (ABA) (Riederer, 2006; Wang et al., 2011). La lumière induit la biosynthèse de cire tandis que le froid l'inhibe (figure 1.6) (Yeats et Rose, 2013). Des nutriments et de l'eau peuvent passer par diffusion passive de l'intérieur de la feuille vers sa surface. Plus la cuticule est épaisse, moins les nutriments peuvent passer. La survie des bactéries épiphytes, due à la disponibilité en nutriments, est donc influencée par l'épaisseur de la cuticule (Hirano et Upper, 2000; Beattie, 2002; Lindow et Brandl, 2003; Müller et Riederer, 2005; Yadav et al., 2005). C'est au niveau de la cuticule que l'adhésion des cellules bactériennes épiphytes se fait.

1.2.3. Epidermes supérieur, inférieur, stomates et parenchymes

Les épidermes supérieur et inférieur des feuilles sont situés juste en dessous de la cuticule. Les stomates (figure 1.1 et 1.3) sont des cavités majoritairement réparties sur la face inférieure de la feuille (Yadav *et al.*, 2005). Les stomates servent à contrôler les échanges d'eau (par transpiration) (Barrs, 1971; Bunce, 1996) et de gaz (comme le dioxygène O₂ ou le dioxyde de carbone CO₂) entre l'intérieur de la plante et l'environnement (Vorholt, 2012). Le cycle de l'eau



Figure 1.7 : Photographie de microscopie électronique à balayage illustrant la colonisation des vaisseaux du xylème de feuilles de maïs doux par *Pantoea stewartii* subsp. *stewartii*. (A et B) Souche sauvage DC283. (C) Souche mutante ESN51, délétée du gène *esa1* est réprimée dans la biosynthèse d'EPS. (D) Souche mutante ESAIR, délétée du gène *esaR* produit de grandes quantités d'EPS. Les images sont des coupes de xylème infecté. Barres d'échelle : (A) 20 μ m, (B) 5 μ m, (C et D) 10 μ m (d'après Koutsoudis *et al.*, 2006).



Figure 1.8 : Caractéristiques internes et externes des hydathodes. (A) Hydathodes sur la surface adaxiale de la feuille, dispersés et arrangés de manière linéaire entre la nervure centrale et la marge de feuille de *Ficus formosana* Maxim. f. *Shimadai* Hayata. (B)
Grossissement d'hydathodes groupés (encerclés). (C) Schéma d'une coupe longitudinale d'un hydathode (d'après Chen et Chen, 2005 ; Singh et Singh, 2013).

et du carbone passe majoritairement par les stomates. Les précipitations annuelles mondiales sont de l'ordre de 110 000 km³ (soit 110×10^{15} kg). L'évapotranspiration et la transpiration sont de l'ordre de 70×10^{15} kg (Jackson *et al.*, 2001; Hetherington et Woodward, 2003). La fermeture des stomates est, entre autres, régulée par la lumière. Lors d'un stress lumineux, la concentration en Ca²⁺ du cytoplasme augmente et induit la fermeture des stomates (O'Carrigan et al., 2014). Par ailleurs, plus l'humidité relative est basse (Diachun et Valleau, 1939), plus la concentration en CO₂ est élevée (Negi et al., 2014) ou plus la concentration en acide abscissique (ABA) augmente (Giday et al., 2014), plus les stomates se ferment. Le contrôle de la fermeture des stomates permet aux plantes de mieux résister à la sécheresse (Hu et al., 2006; Savchenko et al., 2014), à la dessiccation (Giday et al., 2014; Negi et al., 2014) et à l'entrée des agents pathogènes dans les tissus (Gudesblat et al., 2009; Büttner et Bonas, 2010). La bactérie Pseudomonas syringae pv. tomato synthétise la coronatine, une toxine, qui mime les effets du méthyl jasmonate, une hormone végétale induisant l'ouverture des stomates, ce qui in fine permet à la bactérie d'entrer dans les tissus de la plante hôte (Melotto et al., 2006; Underwood et al., 2007; Zeng et al., 2010; Zheng et al., 2012; Lee et al., 2013). Le parenchyme palissadique est situé sous l'épiderme supérieur tandis que le parenchyme lacuneux est localisé au-dessus de l'épiderme inférieur (figure 1.1). Il est riche en chloroplastes qui sont le siège de la photosynthèse (Allen et al., 2011; Jensen et Leister, 2014). La photosynthèse consiste à la transformation de l'énergie lumineuse et de la matière inorganique (eau (H₂O) et dioxyde de carbone (CO₂)) en matière organique et en O₂ (Renger, 2010; Allen et al., 2011). Les organes photosynthétiques, essentiellement les feuilles, sont appelés des organes sources car ils constituent une zone de production de matière organique. Cette matière est redistribuée aux organes puits via la sève élaborée transportée par les vaisseaux du phloème (Lemoine et al., 2013). Les composés synthétisés lors de la photosynthèse sont redistribués depuis leurs sites de synthèse jusqu'aux éléments des vaisseaux du phloème. Pour cela, soit ils passent par la voie symplastique, soit par la voie apoplastique (Turgeon, 1989; Steudle et Frensch, 1996; Buckley, 2014). Ces deux voies font respectivement référence aux plasmodesmes (petits canaux cytoplasmique entre cellules) et aux espaces libres extracellulaires ils passent de cellule à cellule via de petits canaux cytoplasmiques.

1.2.4. Vaisseaux du xylème et du phloème

Les vaisseaux du xylème et du phloème permettent respectivement le transport de la sève brute (eau et sels minéraux) et de la sève élaborée (eau, lipides, glucides, acides aminés...)



Figure 1.9 : Les gouttes de guttation contiennent des composés organiques et inorganiques comprenant des métabolites, des enzymes, des hormones, des vitamines, des sels, des ions et des nutriments (d'après Singh et Singh, 2013).



Figure 1.10 : Variation de la température, de l'humidité relative et de l'humidité à la surface des feuilles de poirier en fonction du temps. Les mesures ont été réalisées toutes les 10 minutes pendant trois jours (d'après Montesinos *et al.*, 2002).

(Dinant *et al.*, 2010; S. H. Taylor *et al.*, 2012; López-Portillo *et al.*, 2014). La sève élaborée est un environnement riche en nutriments. La pression osmotique y est donc, en général, trop élevée pour les bactéries. Cependant, les mollicutes des genres *Spiroplasma* et *Phytoplasma* vivent dans le phloème (Bové *et al.*, 2003; Danhorn et Fuqua, 2007). Les bactéries, lorsqu'elles sont vasculaires colonisent les vaisseaux du xylème (figure 1.7) (Koutsoudis *et al.*, 2006; Danhorn et Fuqua, 2007).

Les hydathodes (figure 1.8) constituent des prolongements des vaisseaux du xylème et forment des sites d'entrée préférentiels pour les bactéries (Beattie et Lindow, 1999). C'est, par exemple, le cas pour Xanthomonas campestris pv. campestris (Staub et Williams, 1972; Bretschneider et al., 1989; Hugouvieux et al., 1998). Les hydathodes sont situés en marge des feuilles dans la région convergente entre la face adaxiale et la face abaxiale de la feuille. Une feuille mature d'Arabidopsis thaliana Col-0 comporte de deux à 16 hydathodes répartis sur toute la marge de la feuille (Wang et al., 2011). En condition de transpiration faible et lorsque l'humidité du sol est élevée, la pression racinaire élevée conduit à la sécrétion de gouttes de sève par les hydathodes. C'est le phénomène de guttation (Chen et Chen, 2005, 2006, 2007; Singh et Singh, 2013). Les gouttes de guttation sont composées de composants organiques et inorganiques dont des métabolites, des enzymes, des hormones, des vitamines, des sels, des ions et des nutriments (figure 1.9) (Singh et Singh, 2013). Lorsque l'humidité relative diminue, les gouttes de guttation sont réabsorbées par les hydathodes, les composés complexes absorbés peuvent être transférés du xylème au phloème par les cellules de transfert (Pate et Gunning, 1972; Nagai et al., 2013). Lorsque les gouttes de guttation sont réabsorbées, les bactéries présentes en surface des feuilles et situées dans les gouttes de guttation sont, par la même occasion, réabsorbées par les hydathodes (Ryan et al., 2011).

1.3. Caractéristiques environnementales de la phyllosphère

1.3.1. Facteurs physiques, environnementaux et survie des bactéries

Les microorganismes qui vivent à la surface des feuilles subissent un environnement très variable (figure 1.10 et tableau 1.II) (Turner *et al.*, 2013). La fitness, la réponse chimiotactique, l'adhésion (...) des bactéries de la phyllosphère sont directement affectés par les paramètres environnementaux de la phyllosphère. Les conditions de température, de rayonnement UV,

Strain	Time p.i. (h) ^a	UV-C dose (J m ⁻²)	% Survival [®]	In planta/in vitro survival ratio ^c
T5.1	0	50	49.1	0.9
		100	20.5	2.0
		150	11.5	15.7
		200	8.5	202.4
		250	2.7	540.0
	24	50	41.1	0.8
		100	20.1	2.0
		150	12.3	16.8
		200	8.2	195.2
		250	15.7	3,140.0
	48	50	43.9	0.8
		100	31.1	3.0
		150	11.2	15.3
		200	8.4	200.0
		250	11.1	2,220.0
	72	50	100.0	1.9
		100	41.1	4.0
		150	47.6	64.9
		200	27.9	664.3
		250	13.6	2,720.0
	96	50	67.8	1.3
		100	21.6	2.1
		150	19.0	25.9
		200	8.9	211.9
		250	1.5	300.0

Tableau 1.II : Survie de la souche T5.1 de *Clavibacter michiganensis* sur des feuilles d'arachide irradiées par différentes doses d'UV-C (d'après Jacobs et Sundin, 2001).

(a) (p.i., post-inoculation). Après l'inoculation des bactéries par pulvérisation, les plantes ont été incubées dans une chambre de culture en condition d'humidité relative élevée.

(b) (Moyenne de la taille de population totale provenant des feuilles irradiées sur la moyenne des populations totales provenant des feuilles non-irradiées) \times 100. Les populations bactériennes ont été récupérées par sonification et énumérées après des étalements et des dilutions.

(c) Ratios calculés à partir du pourcentage de survivants déterminés *in planta* sur le pourcentage de survivants déterminés *in vitro* à la même dose de UV-C.

d'humidité relative et d'humidité des feuilles sont effectivement très variables (Hirano et Upper, 2000; Montesinos et al., 2002; Lindow et Brandl, 2003; Whipps et al., 2008; Redford et al., 2010; Rastogi et al., 2013). Par exemple, les rayonnements UV, notamment ceux de petites longueurs d'onde UV-B (de 290 à 320 nm) causent des dommages sur l'ADN et d'autres fonctions de la cellule bactérienne ce qui fait diminuer la taille des populations microbiennes (Gunasekera et Paul, 2007). Xanthomonas sp. est plus sensible aux UV-B que Corynebacterium aquaticum (Gunasekera et Paul, 2007). Plus la dose d'UV-C est grande, plus la survie de Clavibater michiganensis est altérée (Jacobs et Sundin, 2001). Les microorganismes vivant dans la phyllosphère doivent être résistants à ces stress abiotiques. C'est très souvent le cas des bactéries pigmentées qui sont rarement localisées dans la rhizosphère mais prédominent à la surface foliaire (Andrews, 1992). Les pigments sont généralement à l'origine d'une meilleure résistance aux rayonnements UV (Sundin et Jacobs, 1999; Jacobs et Sundin, 2001; Lindow et Brandl, 2003). Pour résister à ces stress environnementaux, les cellules bactériennes de la phyllosphère peuvent aussi former des micro-colonies et s'agréger en biofilm (Morris et al., 1997, 1998; Jacques et al., 2005). Un biofilm est défini comme un ensemble de bactéries adhérant ensemble et/ou à une surface et/ou à une interface contenu dans une matrice d'exopolymères (Costerton et Lewandowski, 1995; Flemming et Wingender, 2010) (pour plus de détails, voir le paragraphe 3.4). La disponibilité en eau à la surface des feuilles est un facteur limitant le développement des microorganismes (Boyer, 1968; O'toole et Cruz, 1980; Burkhardt et al., 1999; Beattie, 2011; Fernández et al., 2014). Par exemple, la disponibilité en eau à la surface des feuilles diminue avec la maturité des feuilles et passe de -2,5 MPa à -3 MPa respectivement pour des jeunes feuilles et feuilles matures de chêne vert (Fernández et al., 2014). La dessiccation peut être la cause d'une augmentation de la concentration en solutés au niveau de la phyllosphère, ce qui a pour conséquence une augmentation de la pression osmotique à la surface foliaire. Si les bactéries de la phyllosphère ne sont pas résistantes à cette augmentation de la pression osmotique, cela est dommageable à leur l'intégrité cellulaire (Beattie et Lindow, 1995). La pluie peut aussi contribuer négativement à la colonisation de la phyllosphère en lessivant les parties aériennes des plantes infectées (Kinkel, 1997). Pendant et après les pluies, la taille et la composition des populations bactériennes varie (Jackson et al., 2006). Il a, par exemple, été montré pour Pseudomonas syringae pv. tomato, que les fortes chutes de pluie lessivent et réduisent la taille de la population épiphyte de cette bactérie lorsqu'elle n'est pas installée comme dans le cas d'une situation non-hôte. A l'inverse, les pluies stimulent la croissance des populations de P. syringae pv. tomato sur tomate (Pietrarelli et al., 2006). La pluie est donc aussi un facteur de dissémination des bactéries (Fitt et al., 1989;



Amino acid

Figure 1.11 : Contenu relatif (%) des différents acides aminés dans les exsudats (Ex) et la sève élaboré du phloème (Ph) de l'avoine (Oats) et de l'orge (Barley). Les barres d'erreurs représentent l'erreur standard de la moyenne (d'après Weibull 1990).



Figure 1.12 : Photographie en microscopie électronique à balayage de feuilles de *Brassica oleracea* après avoir précédemment pulvérisées des particules de (a) (NH₄)₂SO₄ et (b) NH₄HSO₄. Echelle : $1 \mu m$ (d'après Burkhardt, 2010).

		1775).		
Lipid class	Chemical structure	chain length range	Comment	Crystal morphology
n-Alkanes	CH ₃ (CH ₂) _n CH ₃	C ₂₁ -C ₃₉	Common component; odd chain lengths dominate	Amorphous
Wax esters	$CH_3(CH_2)_nCO_2(CH_2)_mCH_3$	C ₃₂ -C ₆₄	Major component in wax of many plants	Plates or needles
Aldehydes	CH ₃ (CH ₂) _n CHO	C ₂₆ -C ₃₂	Usually minor component; even chain lengths	Granules or ribbons
Ketones	$CH_3(CH_2)_nCO(CH_2)_mCH_3$	C ₂₅ -C ₃₅	Major component in some plants (e.g. <i>Brassica</i>)	Spiky plates
Secondary alcohols	CH ₃ (CH ₂) _n CHOH(CH ₂) _m CH ₃	C ₁₅ -C ₃₅	Major component in wax of some plants	Plates or tubes
β -Diketones	CH ₃ (CH ₂) _n COCH ₂ CO(CH ₂) _m CH ₃	C ₂₇ -C ₃₃	Dominant in wax of some Gra- mineae	Tubes
Fatty alcohols	CH ₃ (CH ₂) _n CH ₂ OH	C14-C36	Often dominant component; even chain lengths	Plates
Fatty acids	CH ₃ (CH ₂) _n CO ₂ H	C ₁₀ -C ₄₀	Common, sometimes dominant; even chain lengths	Unknown
Triterpenoids	$C_{30}H_{50}O$ (with ursane or oleane ring skeleton)		Sometimes major components; α -amyrin and β -amyrin, ursolic acid, oleanolic acid, and related compounds	Unknown

Tableau 1.III : Classes majeures	de lipides épicuticulaires	de plantes (d'après Eigenbrode	,
	1995)			

Tableau 1.IV : Rendement en huiles essentielles et concentration des composés phénoliques extraits des surfaces foliaires de 19 espèces végétales (d'après Karamanoli *et al.*, 2005). (1) Aucune huile essentielle et aucun composé phénolique n'a été détecté dans les autres plantes testées : oignon, chou-fleur, laitue, poireau, pomme de terre, céleri, chou et aneth. (2) poids sec. (3) poids frais. Les valeurs signifient : moyenne ± écart type.

Espèces végétales ¹	Huile essentielle (ml/100g de ps) ²	Composés phénoliques $(\mu g/g \text{ de pf})^3$
Cèdre	$0,2 \pm 0,04$	-
Oranger	$0,\!4 \pm 0,\!1$	$18,6 \pm 3,1$
Lavande	$0,8 \pm 0,2$	$23,4 \pm 1,2$
Laurier	$1,2 \pm 0,1$	$23,8\pm2,1$
Tabac	-	$25{,}3\pm1{,}7$
Ail	-	$33,0 \pm 5,8$
Olivier	-	$36,6 \pm 2,7$
Eucalyptus	$1,3 \pm 0,1$	$52,6 \pm 2,9$
Origan	$2,9 \pm 0,3$	$370 \pm 3,1$
Romarin	$1,9 \pm 0,3$	$487 \pm 3,6$
Sauge	$2,0 \pm 0,2$	$545 \pm 3,8$



Figure 1.13 : Variations des quantités de fructose, glucose, saccharose et d'acide malique collectées à la surface inférieure des feuilles de *Nicotiana plumbaginifolia*, en fonction de l'âge et de la position des feuilles. Les feuilles sont divisées en trois groupes de trois feuilles (F1, F2 et F3) avec F1 correspondant aux feuilles les plus âgées (d'après Derridj, 1996).

Constantinidou *et al.*, 1990; Hirano *et al.*, 1996; Jacques *et al.*, 2005). La pluie, les vents violents, le gel sont autant de facteurs qui favorisent les blessures et entrainent le relargage de produits nutritifs favorisant la pénétration des bactéries dans les tissus (Hirano *et al.*, 1996).

1.3.2. Disponibilité en nutriments dans la phyllosphère

La colonisation de la surface foliaire par les bactéries épiphytes est fonction de la disponibilité en nutriments, de la quantité et de la diversité des exsudats foliaires. Contrairement à la rhizosphère et aux vaisseaux du phloème, où de grandes quantités de nutriments sont accessibles aux bactéries, la surface foliaire et l'apoplasme en sont pauvres (Lindow et Brandl, 2003; Vorholt, 2012). Au niveau de la surface foliaire, les sources de carbone majoritaires, mais présentes en très faibles quantités, sont des sucres simples comme le saccharose, le glucose et le fructose (Tukey, 1970; Fiala et al., 1990; Weibull et al., 1990; Lindow et Brandl, 2003; Whipps et al., 2008). La disponibilité et la composition en nutriments comme les acides organiques, les acides aminés (figure 1.11), les carbohydrates ou les minéraux (figure 1.12) varient en fonction de l'espèce végétale (tableau 1.III et 1.IV), de l'organe, de l'âge et de l'état physiologique de la feuille (figure 1.13) et de la présence ou non de tissus endommagés (Blakeman, 1972; Fiala et al., 1990; Derridj, 1996; Karamanoli et al., 2005; Burkhardt, 2010). Chez Nicotiana plumbaginifolia, la concentration de fructose, glucose, saccharose et acide malique est au moins deux fois supérieure à la surface des vieilles feuilles qu'à celle des jeunes feuilles (Derridj, 1996). Bien que les nutriments retrouvés en surface foliaire proviennent de l'intérieur de la feuille (diffusion à travers la cuticule, transpiration, exsudats, gouttes de guttation...), il est possible de trouver d'autres types de nutriments provenant de l'extérieur. Par exemple, lorsque des pucerons colonisent la feuille, ils puisent leurs nutriments dans les cellules criblées des vaisseaux du phloème (sève élaborée) et sécrètent du miellat à la surface des feuilles. Le miellat est très riche en nutriments variés (sucres, acides aminés et protéines, Woodring et al., 2004; Dinant et al., 2010; Leroy et al., 2011; S. H. Taylor et al., 2012; Sabri et al., 2013). Le pollen, les débris cellulaires et le miellat contribuent positivement à la colonisation des bactéries épiphytes (Mercier et Lindow, 2000; Stadler et Müller, 2000). Des métabolites secondaires comme des alcaloïdes, glucosinolates, terpènes (huiles essentielles) (tableau 1.IV), acides phénoliques (flavone, quercétine et naringénine) et protéines de défense (défensines, lipases et chitinases...) peuvent aussi être présents à la surface des feuilles et à proximité des blessures (Kubo et al., 1995; Rauha et al., 2000; Ancillo et al., 2003; Karamanoli et al., 2005; Oh et al., 2005; Silverstein et al., 2005; Yadav et al., 2005; Ruppel et al., 2008; Tableau 1.V : Quantités de sucre en surface des feuilles avant et après colonisation bactérienne et capacité de diverses plantes à supporter la croissance bactérienne. (a)
« Bacterial carrying capacity » est défini comme la taille de population bactérienne la plus grande atteinte après 2 jours d'incubation en condition d'humidité saturée et après une inoculation de *P. fluorescens* A506 à une concentration égale à 10⁶ UFC/mL. (b) Erreur standard de la moyenne (d'après Mercier et Lindow, 2000).

Dlogt	Destavial commine conseits	Total sugars (µg/g)		
species	(log CFU/g) ^a	Before colonization	After colonization	
Bean	7.19 ± 0.04^b	1.08 ± 0.22	0.31 ± 0.06	
Corn	6.29 ± 0.13	0.08 ± 0.02	0.07 ± 0.02	
Cucumber	7.04 ± 0.04	1.38 ± 0.22	1.46 ± 0.19	
Pea	5.81 ± 0.12	0.06 ± 0.02	0.14 ± 0.03	
Tomato	7.48 ± 0.03	1.55 ± 0.38	0.40 ± 0.05	
Savchenko *et al.*, 2014). La colonisation et la croissance bactérienne de la surface des feuilles fait diminuer la disponibilité en nutriments (tableau 1.V) (Mercier et Lindow, 2000). Sur les feuilles colonisées, il existe une quantité résiduelle de nutriments qui ne sont pas physiquement accessibles pour les bactéries. Ceci est dû à la faible disponibilité en eau et/ou à la diffusion des nutriments à travers la surface foliaire (Mercier et Lindow, 2000). Aussi, du fait de la faible quantité en nutriments à la surface des feuilles, les bactéries qui se développent en surface n'atteignent pas des tailles de population élevées contrairement à celles qui peuvent pénétrer et se développer à l'intérieur des tissus en utilisant les ressources internes sans que la plante ne se défende (Darsonval *et al.*, 2008).



Figure 1.14 : Les MAMP (microbe-associated molecular patterns), les DAMP (damageassociated molecular patterns) et les effecteurs sont perçus par la plante comme des signaux de danger, l'alertant de la présence d'un pathogène. En réponse à cette détection, la plante met en place des défenses vis à vis du pathogène (d'après Boller et Felix, 2009).

2. Types d'interactions plantes/bactéries et défense des plantes

Trois types d'interaction plantes/bactéries ont été décrits. Ce sont l'incompatibilité de base ou résistance non-hôte, la compatibilité de base et l'incompatibilité spécifique.

2.1. Interaction non-hôte, incompatibilité de base ou résistance non-hôte

Grâce à des mécanismes naturels de défense, les plantes sont résistantes à la plupart des bioagresseurs qu'elles rencontrent (Thordal-Christensen, 2003; Alfano et Collmer, 2004). En premier lieu, la cuticule et la paroi cellulaire forment des barrières physiques, constitutives, qui s'opposent à la pénétration de la plupart des microorganismes. Au niveau de la surface des feuilles, la cuticule freine la pénétration de l'agent pathogène puisque pour pénétrer dans la plante, l'agent pathogène doit posséder des cutinases pour dégrader la cutine de la cuticule. Si certains agents pathogènes parviennent à franchir ces premières lignes de défense, l'issue de la confrontation entre cet «intrus» et la plante dépend de la capacité qu'a la plante à percevoir ce dernier, puis à déclencher des réactions de défense propres à empêcher le développement de la maladie. Il peut, dans ce cas, y avoir une réponse hypersensible (HR) (Heath, 2000). Au niveau macroscopique, la HR est caractérisée par des lésions sèches clairement délimitées qui bloquent la progression de l'agent pathogène. Ces lésions correspondent à l'induction rapide d'une mort cellulaire localisée autour du point d'infection. La reconnaissance se fait grâce à certains composés, appelés éliciteurs. Ces éliciteurs sont des molécules capables d'induire des réactions de défense des plantes. Ils peuvent être exogènes ou endogènes. Lorsqu'ils sont exogènes (apportés par le microorganisme lui-même), ce sont des MAMP (Microbe-Associated Molecular Patterns) ou anciennement appelés PAMP (Pathogen-Associated Molecular Patterns); et lorsqu'ils sont endogènes (apportés par la plante), ce sont des DAMP (Damage-Associated Molecular Patterns) (figure 1.14) (Heil, 2009). L'exemple le plus connu de MAMP est le peptide flg22 de certaines flagellines bactériennes, reconnu par le récepteur FLS2 (FLAGELLIN SENSING2) (Zipfel et al., 2004; Chinchilla et al., 2006; Altenbach et Robatzek, 2007; Naito et al., 2007; Luna et al., 2011). Les plantes sont capables de reconnaitre



Figure 1.15 : Modèle en zigzag illustrant la course à l'armement entre la plante et l'agent pathogène, et la résistance ou la sensibilité de la plante face à ce pathogène. Dans la phase 1, la plante détecte une molécule du pathogène Pathogen-associated molecular patterns (PAMP) et déclenche une défense basale de type PAMP-triggered immunity (PTI). Dans la phase 2, les agents pathogènes sécrètent des effecteurs qui interfèrent avec la PTI. Il y a expression de la maladie effector-triggered susceptibility (ETS). Dans la phase 3, un effecteur (indiqué en rouge) est reconnu par une protéine de résistance R de la plante, induisant une effector-triggered immunity (ETI). L'ETI est une version amplifiée du PTI qui dépasse souvent le seuil pour induire une réaction hypersensible (HR). Dans la phase 4, les pathogènes, qui ont perdu l'effecteur rouge et qui en ont peut-être gagné d'autres pouvant supprimer l'ETI, peuvent provoquer de nouveau la maladie. C'est de nouveau l'ETS. La sélection favorise les nouveaux allèles de résistance des plantes qui reconnaissent un effecteur modifié ou un nouvel effecteur. C'est de nouveau l'ETI (d'après Jones et Dangl, 2006).

spécifiquement ces molécules microbiennes *via* des récepteurs du type NB-LRR (Nucleotide-Binding Leucine-Rich Repeat) (Enkhbayar *et al.*, 2004; Altenbach et Robatzek, 2007). La fixation d'un éliciteur sur un récepteur de la cellule végétale déclenche une cascade d'évènements qui aboutit à la biosynthèse de composés de défense. C'est l'élicitation des réactions de défenses basales de type MTI ou PTI (MAMP- ou PAMP-Triggered Immunity) (Newman *et al.*, 2013).

2.2. Interaction hôte, compatibilité de base (maladie)

L'interaction compatible est une situation pendant laquelle, l'agent pathogène est capable de contourner les réactions de défenses de la plante pour provoquer la maladie. Un agent pathogène est capable de provoquer la maladie sur une ou plusieurs espèce(s) végétale(s). Ces différentes plantes représentent la gamme d'hôte de cet agent pathogène. Dans la « course à l'armement » entre la plante et la bactérie, certaines bactéries ont acquis des gènes codant des facteurs du pouvoir pathogène (Boller et Felix, 2009; Lukasik et Takken, 2009; Dodds et Rathjen, 2010). Ces facteurs sont dans certains cas, capables de contourner les défenses basales de la plante. C'est souvent le cas des effecteurs de type III (ET3) présents chez de nombreuses bactéries phytopathogènes (Mudgett, 2005; Kim *et al.*, 2009, 2013; K. W. Taylor *et al.*, 2012).

2.3. Interaction hôte, incompatibilité spécifique ou résistance hôte

La résistance des génotypes de plantes hôtes face à un agent pathogène, peut passer par la reconnaissance spécifique par un récepteur R d'effecteurs bactériens appelés protéines d'avirulence ou protéines Avr. Cette résistance est qualitative et est dite « gène pour gène » ou R/Avr (Flor, 1971). Plus la plante reconnait rapidement l'agent pathogène et plus l'induction des défenses est rapide, plus la résistance de la plante en question face à cet agent pathogène est grande. La reconnaissance R/Avr conduit à une HR (Heath, 2000). Ce type d'interaction sélectionne les plantes et les agents pathogènes qui sont de plus en plus armés avec respectivement des protéines de résistance R ou des protéines d'avirulence Avr. Cette course à l'armement a été expliqué par le concept de modèle en zig-zag (figure 1.15) (Jones et Dangl,

2006; Ma *et al.*, 2006; Ma et Guttman, 2008; Stuart *et al.*, 2013). Ce modèle met en évidence la coévolution entre les agents pathogènes et leurs plantes hôtes. En effet, lorsque la plante détecte un PAMP, elle déclenche un mécanisme complexe de défenses de type PTI (Zhang *et al.*, 2010; Thomma *et al.*, 2011). Une acquisition ou évolution d'un ET3 conduit à la maladie (ETS, Effector-Triggered Susceptibility). Face à l'évolution des ET3, la plante évolue et acquiert de nouveaux gènes de résistance R. Dans ce cas, le nouvel ET3 est reconnu par la plante qui va déclencher une HR de plus forte intensité appelée ETI (Effector-Triggered Immunity). Par la suite, une évolution du répertoire des ET3 chez les bactéries permettra de contourner les défenses de la plante jusqu'à ce que celle-ci acquière à son tour de nouveaux gènes de résistance. Le « gagnant » de l'interaction est donc successivement la plante puis la bactérie, et ainsi de suite (Jones et Dangl, 2006).

2.4. Défenses mises en place par les plantes

Au cours de leur vie, les plantes peuvent être soumises à de nombreux facteurs pouvant gêner leur bon développement. Tout d'abord, les plantes peuvent avoir à faire face à différents stress abiotiques dont les variations de températures parfois extrêmes et sur une courte période (du chaud au froid ou inversement), la salinité élevée, la sécheresse, l'anoxie ou l'hypoxie, les stress aux métaux lourds et des carences nutritionnelle. Les plantes peuvent également subir des attaques de différents bioagresseurs tels que les insectes, les nématodes, les herbivores, les champignons, les bactéries ou les virus. Contrairement à la plupart des animaux, elles n'ont pas la possibilité de se déplacer pour échapper à ces stress biotiques et abiotiques. Pour survivre, elles doivent donc mettre en place des défenses afin de faire face à la majorité des stress qu'elles sont susceptibles de rencontrer.

Lorsque les cellules végétales sont attaquées par un agent pathogène, elles peuvent envoyer des signaux chimiques aux autres cellules saines ou à la plante entière. L'induction des défenses devient alors systémique et protège la plante d'infections ultérieures. Trois phytohormones principales semblent intervenir dans la transmission de ce signal et le contrôle des défenses des plantes. Ce sont l'acide salicylique (SA, Salicylic Acid), l'acide jasmonique (JA, Jasmonic Acid) et l'éthylène (ET) régulant respectivement les voies de signalisation dites du SA (Pieterse et van Loon, 1999), du JA (Mueller *et al.*, 1993) et de l'ET (Alonso et Stepanova, 2004). Les différentes voies de signalisation agissent indépendamment, en synergie ou de manière



Figure 1.16 : Modèle indiquant les interactions probables entre les différentes voies de signalisation pendant une interaction plante/pathogène. ABA (Abscissic Acid); JA (Jasmonic Acid) ; ET (Ethylene) ; SA (Salicylic Acid) ; GA Gibberellic Acid) ; BL : brassinolides (d'après Robert-Seilaniantz *et al.*, 2007).

antagoniste (figure 1.16) (Feys et Parker, 2000; Kunkel et Brooks, 2002; Pieterse *et al.*, 2009; Kliebenstein, 2014; Wei *et al.*, 2014). Ces hormones régulent chacune des gènes spécifiques de défense et en co-régulent d'autres (Salzman *et al.*, 2005). De nombreuses voies de défense des plantes peuvent être mises en place (Dixon, 2001; Dudareva *et al.*, 2013). Les défenses passent par la modification de la paroi cellulaire (pectine, lignine) et dépôts de callose ralentissant la progression de l'agent pathogène (Kudlicka et Brown, 1997; Raven *et al.*, 2007; Luna *et al.*, 2011; Yi *et al.*, 2014), le stress oxydatif (ROS : radical superoxyde O_2^{-} , radical hydroxyl OH⁻, péroxyde d'hydrogène H₂O₂) (Baxter *et al.*, 2014), la production de protéines PR (Pathogenesis-related Protein) (Pieterse et van Loon, 1999) (PR2, glucanase) et les voies des phénylpropanoïdes (flavonoïdes, dihydrochalcones, polyphénols) (Gang *et al.*, 2001; Dugé de Bernonville *et al.*, 2010, 2011; Naoumkina *et al.*, 2010), des isoprénoïdes (mono et polyterpernes, sesquiterpenes...) (Kirby et Keasling, 2009; Jirschitzka *et al.*, 2013) et des cystéines sulfoxides (oxydes de propanthial, polysulfides) (Hansen *et al.*, 1997).



Figure 1.17 : Cycle biologique d'une bactérie du genre *Xanthomonas* sur une plante hôte (d'après Jacques, 2014, comm. pers. ; Bren et Eisenbach, 2000 ; Linke *et al.*, 2006, Büttner et Bonas, 2010).

3. Perception, adaptation des bactéries à l'hôte et déterminants du pouvoir pathogène

D'une manière générale, le cycle biologique d'une bactérie sur son hôte se compose de quatre étapes : attraction, installation, multiplication et dispersion (figure 1.17). Les étapes d'attraction et d'installation constituent la phase d'adaptation à l'hôte. Le chimiotactisme et la mobilité flagellaire permettent l'étape d'attraction. La réussite de cette phase d'adaptation conditionne la phase parasitaire dépendante de différents systèmes de sécrétion et en particulier du système de sécrétion de type III (SST3). Le cycle se termine par une étape de dispersion *via* les graines, vent, éclaboussures d'eau, aérosols contaminants... Un nouveau cycle pourra redémarrer à partir de ces sources d'inoculum.

3.1. Le tactisme chez les bactéries

Pour survivre et se développer dans un environnement dont les conditions physicochimiques varient constamment, les bactéries doivent continuellement adapter leur métabolisme (Vladimirov et Sourjik, 2009; Alexandre, 2010). Les nutriments tels que les acides aminés, les sucres et les acides organiques et d'autres facteurs tels que le dioxygène (accepteur final d'électron), la lumière ou la température sont métabolisables ou peuvent affecter le métabolisme. Tous ces facteurs physico-chimiques peuvent agir comme des signaux pour les bactéries (Alexandre, 2010). La détection de signaux spécifiques dépend de la présence de récepteurs dédiés, qui sont caractérisés par leur spécificité vis-à-vis du signal détecté et la sensibilité de la détection. Quelle que soit la nature des signaux détectés, tous les récepteurs se composent d'au moins une région senseur et d'une région de transduction/signalisation (Alexandre, 2010). Un des systèmes de transduction du signal le mieux caractérisé est le chimiotactisme. Le chimiotactisme est défini comme le mouvement dirigé de cellules mobiles dans des gradients de divers paramètres physico-chimiques (Alexandre, 2010). Que les signaux soient attractifs ou répulsifs, ils sont détectés par les Methyl-accepting Chemotaxis Proteins (MCP). Le chimiotactisme a pour fonction de réguler la probabilité de changement dans le sens de rotation du ou des moteur(s) flagellaire(s). Ce changement dans le sens de rotation affecte à son tour la façon dont les bactéries nagent dans leur environnement. La rotation du moteur



Figure 1.18 : Représentation schématique des structures et fonctions des MCP actuellement décrits chez les bactéries. Il existe deux types de MCP : (A) les chémorécepteurs et (B) les récepteurs tactiques pour l'énergie. Les chémorécepteurs sont caractérisés par un domaine senseur périplasmique capable de se lier directement à des molécules comme des acides aminés, des sucres, des acides nucléiques et des peptides. Les récepteurs tactiques pour l'énergie peuvent détecter des changements de niveau énergétique ou redox intracellulaire induits par la lumière, des accepteurs terminaux d'électron (O₂), des composés Redox actifs ou des substrats métabolisables (donneurs d'équivalents réducteurs). Les domaines PAS de classes I (Aer) et II (AerC) peuvent se lier de manière covalente au FAD tandis que les autres PAS ne se lient pas au FAD. Abréviations : PMF (Force Proton Motrice), ETS (Système de Transport d'électrons), FAD (Flavine adénine dinucléotide), PAS (Period circadian protein, Ah receptor nuclear translocator protein, Single-minded protein) (d'après Alexandre *et al.*, 2010 ; Schweinitzer *et al.*, 2010 ; Xie *et al.*, 2010).

flagellaire est possible grâce à un gradient électrochimique transmembranaire, la force motrice protonique (PMF : proton motive force). Les changements de sens de rotation du moteur flagellaire sont contrôlés par la voie de transduction du signal chimiotactique (Berg, 2003; Wadhams et Armitage, 2004; Alexandre, 2010).

3.1.1. Détection de signaux par les Methyl-Accepting Chemotaxis Proteins (MCP)

3.1.1.1.Domaines fonctionnels et rôle des MCP

Les MCP sont généralement composés de domaines MA (\underline{M} ethyl- \underline{A} ccepting) et HAMP (pour \underline{H} istidine kinases, \underline{A} denylyl cyclases, \underline{M} ethyl-accepting chemotaxis proteins, and \underline{P} hosphatases) cytoplasmiques, d'un ou plusieurs domaine(s) senseur(s) (cytoplasmique ou périplasmique). Ils peuvent aussi être composés d'une ou plusieurs région(s) transmembranaire(s) dont le rôle est d'ancrer les MCP dans la membrane cytoplasmique (figure 1.18).

Le **domaine MA** (figure 1.18) est le domaine de transduction/signalisation. Il est présent dans tous les types de MCP (Alexandre, 2010; Schweinitzer et Josenhans, 2010). Ce domaine est méthylé lorsqu'il est lié à une molécule de signalisation, ou déméthylé par les protéines CheR et CheB. Il interagit directement avec les protéines CheW et CheA dans le cytoplasme.

Le **domaine HAMP** (figure 1.18 et 1.19) permet de contrôler la méthylation du domaine MA et la phosphorylation de CheA. En présence d'un attractant, le domaine HAMP change de conformation et le domaine MA est déméthylé. Cela conduit à l'absence d'activité kinase de CheA (la protéine CheA est non phosphatée). Au contraire, lorsqu'un répulsif est détecté, le domaine HAMP change de conformation, le domaine MA est méthylé. Cela conduit à l'activité kinase de CheA (la protéine CheA est phosphatée) (Stewart, 2014). CheA-P va alors transférer son phosphate à CheY. La mutation du domaine HAMP entraine l'activation de l'activité kinase de CheA induisant le mouvement désordonné (Watts *et al.*, 2011; Airola *et al.*, 2013; Stewart, 2014).

Le **domaine senseur** (figure 1.18) des MCP ou « Ligand-Binding Region » (LBR) leur permet de détecter un ou des signaux attractifs et/ou répulsifs. Il existe deux types de MCP : les chémorécepteurs et les récepteurs tactiques pour l'énergie (figure 1.18) (Alexandre, 2010; Schweinitzer et Josenhans, 2010). Les chémorécepteurs (figure 1.18A) sont caractérisés par un domaine senseur périplasmique généralement capable de détecter des gradients de



Figure 1.19 : Fonctionnement du domaine HAMP des MCP et conséquence sur le sens de rotation du flagelle. En présence d'un répulsif (REP), il y a changement de conformation du domaine HAMP et le domaine MA est méthylé. Cela conduit au fonctionnement de l'activité kinase et à la rotation horaire du flagelle (CW : clockwise). En présence d'un attractant (ATT), le domaine HAMP revient dans sa position initiale et le domaine MA est déméthylé. Cela conduit au non fonctionnement de l'activité kinase et à la rotation anti-horaire (CCW : couterclockwise) du flagelle (d'après Stewart, 2014).

concentrations de molécules comme des acides aminés, des sucres, des acides nucléiques et des peptides. Les récepteurs tactiques pour l'énergie peuvent aussi bien être périplasmiques que cytoplasmiques (figure 1.18B). Ils détectent des variations de niveau énergétique.

3.1.1.1.1. Les chémorécepteurs

Chez E. coli, quatre types de MCP dont le domaine senseur est périplasmique ont été décrits : Tsr, Tar, Tap et Trg. Ayant le même domaine InterPro IPR003122 (domaine TarH : Taxis towards Aspartate and Related amino acids and Homologs), ces quatre MCP sont regroupés sous le nom de Tsr (figure 1.18A). La structure des domaines senseurs des Tsr est en « Four-Helix Bundle Methyl-accepting Chemotaxis Protein » (4HB_MCP, IPR024478) (Kim et al., 1999; Ulrich et Zhulin, 2005). Ils détectent, via la force proton motrice (PMF), respectivement au moins la sérine, le maltose et l'aspartate, les dipeptides et les pyrimidines, le galactose et le ribose (Manson et al., 1998; Hazelbauer et al., 2008; Hazelbauer, 2012b). Tsr et Tar peuvent être sensibles aux changements de pH cytoplasmique, glycérol et température (Pham et Parkinson, 2011). Par exemple, une chute de pH induit une réponse attractive par Tar tandis qu'elle induit une répulsion par Tsr. Cette différence de réponse est due à quelques variations d'acides aminés du domaine HAMP entre ces deux types de récepteurs (Krikos et al., 1985; Umemura et al., 2002; Pham et Parkinson, 2011). Les domaines Cache, pour Ca²⁺ channels and chemotaxis receptors, sont largement répandus chez les bactéries. Ce domaine détecte des petites molécules présentes dans le périplasme comme des acides aminés, des sucres et des acides organiques (Anantharaman et Aravind, 2000; Mougel et Zhulin, 2001; Zhulin et al., 2003; Baraquet et al., 2009; Dolphin, 2012; Sisti et al., 2013).

3.1.1.1.2. Les récepteurs tactiques pour l'énergie

D'autres MCP sont des récepteurs tactiques pour l'énergie (figure 1.18B). Ces MCP sont capables de détecter des changements de niveau énergétique ou redox intracellulaire induits par la lumière, des accepteurs terminaux d'électron (O₂), des composés redox actifs ou des substrats métabolisables (donneurs d'équivalents réducteurs) (Manson *et al.*, 1998; Alexandre, 2010; Schweinitzer et Josenhans, 2010).

Les domaines PAS, pour <u>P</u>eriod circadian protein, <u>A</u>h receptor nuclear translocator protein, <u>S</u>ingle-minded protein (Ponting et Aravind, 1997; Zhulin *et al.*, 1997; Taylor et Zhulin, 1999; Möglich *et al.*, 2009), détectent des variations de la concentration en O₂, du potentiel redox et de la lumière (Taylor et Zhulin, 1999; Taylor, 2007), *via* l'hème (Key et Moffat, 2005), la flavine mononucléotide (FMN) (Möglich et Moffat, 2007), la flavine adénine dinucléotide



Figure 1.20 : Structure des chémorécepteurs (MCP). (A) Structure cristallographique d'un homodimère de MCP ; (B) représentation schématique de la structure et des régions fonctionnelles d'un homodimère (d'après Falke et Hazelbauer, 2001).



Figure 1.21 : Interaction en trimères d'homodimères de MCP aux pôles des cellules bactériennes (d'après Wadhams et Armitage, 2004).

(FAD) (Key *et al.*, 2007), l'acide 4-hydroxycinnamic (4-HCA) (Pellequer *et al.*, 1998), les acides carboxyliques C3 et C4 (malonate, malate et succinate), les acides carboxyliques C6 (citrate) (Reinelt *et al.*, 2003) et les cations métalliques divalents (Cheung *et al.*, 2008; Zhou *et al.*, 2008; Green *et al.*, 2009; Möglich *et al.*, 2009; Alexandre, 2010; Schweinitzer et Josenhans, 2010; Henry et Crosson, 2011). Trois classes de PAS ont été décrites. La première classe groupe les Aer (Manson *et al.*, 1998; Gosink, 2006; Alexandre, 2010; Armitano *et al.*, 2013). Les Aer sont ancrés dans la membrane cytoplasmique grâce aux régions transmembranaires. La deuxième classe groupe les AerC. Les AerC sont des MCP cytoplasmiques (Xie *et al.*, 2010). Ils n'ont pas de région transmembranaire leur permettant d'être ancrés dans la membrane cytoplasmique. Les domaines PAS de ces deux premières classes se lient au FAD. Une troisième classe comprend des domaines PAS génériques ne se liant pas au FAD (figure 1.18B).

Il existe d'autres domaines senseurs, les domaines GAF et les domaines CHASE (Zhulin *et al.*, 2003; Cheung et Hendrickson, 2010; Lacal *et al.*, 2010). Le domaine GAF (pour c<u>G</u>MPdependent phosphodiesterase, <u>A</u>denylyl cyclases, and *E. coli* <u>F</u>hlA (formate hydrogen lyase transcriptional activator)) (figure 1.18B) détecte le cAMP (cyclic adenosine monophosphate) et le cGMP (cyclic guanosine monophosphate) (Aravind et Ponting, 1997; Zhulin, 2000; Wang *et al.*, 2010; Jäger *et al.*, 2012). Le domaine CHASE (pour <u>Cyclase/H</u>istidine kinase-<u>A</u>ssociated <u>S</u>ensing <u>E</u>xtracellular) détecte diverses petites molécules comme la cytokinine (phytohormone) ou des peptides (Anantharaman et Aravind, 2001; Mougel et Zhulin, 2001; Zhulin *et al.*, 2003; Henry et Crosson, 2011).

3.1.1.2. Organisation spatiale et répartition des MCP

Les MCP sont organisés en trimères d'homodimères (Wadhams et Armitage, 2004; Hazelbauer *et al.*, 2008; Khursigara *et al.*, 2008; Briegel *et al.*, 2009, 2012; He et Bauer, 2014). Un homodimère (figure 1.18, 1.19 et 1.20) est formé de deux copies d'un même MCP. Un trimère (figure 1.21) est constitué d'une combinaison de trois homodimères identiques ou différents (Studdert et Parkinson, 2004; Gosink, 2006). Les MCP sont généralement regroupés et localisés aux pôles de la cellule bactérienne mais peuvent être aussi cytoplasmiques (Maddock et Shapiro, 1993; Lybarger et Maddock, 2000; Sourjik et Berg, 2000; Wadhams *et al.*, 2000, 2002, 2003; He et Bauer, 2014). Ce type d'organisation permet d'amplifier le signal détecté (Gestwicki et Kiessling, 2002; Sourjik, 2004; Parkinson *et al.*, 2005). Ainsi, les bactéries équipées de MCP peuvent détecter des molécules faiblement concentrées (Boldog *et al.*, 2006). Chez *E. coli*, le nombre de copies de MCP est variable selon le type de MCP. Il y a les MCP fortement abondants (Tar et Tsr, 3000 molécules par cellule) et les MCP faiblement abondants (Tap, Trg et Aer, quelques centaines de molécules par cellule) (Feng *et al.*, 1997; Weerasuriya *et al.*, 1998; Wadhams *et al.*, 2000; Li et Hazelbauer, 2004; Parkinson *et al.*, 2005; Gosink, 2006; Lan *et al.*, 2011).

3.1.1.3.Distribution des gènes codants les MCP

Généralement, chez les bactéries, les gènes codant les MCP sont majoritairement regroupés dans un (des)ilot(s) génomique(s) dédié(s) au chimiotactisme et à la mobilité flagellaire (Darrasse *et al.*, 2013; Kumar *et al.*, 2013). Dans les ilots, les *mcp* peuvent être dupliqués et répétés en tandem (Wangs *et al.*, 1982; Moine *et al.*, 2014). Chez les *Xanthomonas*, le nombre de MCP est élevé. Un nombre élevé de MCP répétés en tandem n'est pas commun chez les bactéries. Cela suggère que chez les *Xanthomonas*, les MCP sont importants pour leur mode de vie (Thieme *et al.*, 2005; Mhedbi-Hajri *et al.*, 2011). Il n'y a pas de corrélation entre le nombre de MCP et la taille du génome, le nombre de MCP est variable dans les espèces en fonction du style de vie de la bactérie (Lacal *et al.*, 2010). Chez les *Enterobacteriaceae*, qui vivent généralement dans un environnement stable, le nombre de MCP est faible (Lacal *et al.*, 2010). Contrairement aux *Enterobacteriaceae*, les bactéries marines comme les *Alteromonadales* et les *Oceanospirales* ont un grand nombre de MCP. C'est également le cas des bactéries ubiquistes du sol et des environnements aquatiques comme les bactéries appartenant à l'ordre *Pseudomonadales* (Timmis, 2002; Daniels *et al.*, 2010; Lacal *et al.*, 2010).

3.1.1.4. Evolution des domaines fonctionnels MA et senseurs des MCP

D'une manière générale, les différents domaines fonctionnels des *mcp* ne sont pas soumis aux mêmes pressions de sélection. Interagissant directement avec les protéines Che responsables de la transduction du signal chimiotactique des MCP à la protéine FliM du flagelle, le domaine MA est très conservé et est présent dans tous les MCP identifiés à ce jour (Lacal *et al.*, 2010). Les domaines senseurs évoluent plus rapidement que le domaine MA. Ils sont, en effet, fréquemment sujet à des évènements de « naissance » et de « mort » et leur séquence varie au cours du temps (Wuichet et Zhulin, 2003; Wuichet *et al.*, 2007). La variabilité de ces séquences est expliquée par le fait que les MCP sont capables de détecter une large gamme de familles de molécules et de signaux différents (Krell *et al.*, 2011).



Figure 1.22 : Représentation de la voie de transduction du signal du chimiotactisme chez les bactéries. (A) Ancrés dans la membrane, les chémorécepteurs (MCP) se chargent de détecter des signaux chimiotactiques et de les transmettre aux protéines cytoplasmiques Che. A travers une cascade de phosphorylation, les protéines Che transfèrent le signal jusqu'à la protéine FliM du flagelle, modifiant son sens de rotation. Le schéma n'est pas à l'échelle (d'après Bren et Eisenbach, 2000). (B) Schéma illustrant les méthylations/déméthylations des MCP et phosphorylations/déphosphorylations des protéines Che. (C) Schéma représentant le changement de sens de rotation du flagelle en fonction de l'interaction entre FliM et CheY-P (d'après Porter *et al.*, 2011).

3.1.2. Transduction du signal chimiotactique

3.1.2.1. Mécanismes

La transduction du signal chimiotactique bactérien a été particulièrement étudiée chez Escherichia coli et Salmonella thyphimurium (figure 1.22) (Bren et Eisenbach, 2000; Wadhams et Armitage, 2004; Alexandre, 2010; He et Bauer, 2014). Au niveau moléculaire, la transduction du signal chimiotactique comprend une voie de transduction des signaux à deux composantes. L'information perçue par les MCP est transmise au(x) moteur(s) flagellaire(s) par l'intermédiaire d'une série d'événements de phosphorylation initiées par CheA (Alexandre, 2010). Les protéines CheR (méthyltransferase : méthylation des MCP) et CheB (méthylestérase : déméthylation des MCP) ajustent le niveau de méthylation des MCP afin d'activer CheA (Kentner et Sourjik, 2006), une histidine kinase organisée en dimère. Une des protéines CheA catalyse le transfert d'un groupement phosphate de l'ATP sur la chaîne histidine imidazole de l'autre protéine CheA du dimère. Ce groupement phosphate est ensuite transféré sur une chaîne aspartyl de la protéine CheY (Wadhams et Armitage, 2004; Baker et al., 2006). La forme phosphorylée de CheY (CheY-P) se lie à la protéine FliM du moteur flagellaire et augmente la probabilité de sens de rotation horaire du flagelle (Brown et al., 2007; Porter et al., 2011). Cela modifie le déplacement de la bactérie dans son environnement (Wadhams et Armitage, 2004; Hazelbauer et al., 2008). La déphosphorylation de CheY-P est réalisée par la phosphatase CheZ (Baker et al., 2006). Ainsi, la forme phosphorylée de CheY constitue le principal signal du système de chimiotactisme. Le contrôle de l'activité kinase de CheA correspond au mécanisme principal par lequel le niveau de CheY-P est régulé (Baker et al., 2006). La protéine CheB est aussi phosphorylée par CheA-P. La phosphorylation de CheB active son activité méthylestérase, ce qui augmente la dé-méthylation des MCP. La déméthylation des MCP réduit la capacité d'autophosphorylation de CheA (Wadhams et Armitage, 2004) et limite alors le sens de rotation horaire du flagelle (figure 1.22).

Pour résumer, sans attractant, CheR méthyle les MCP, CheA et CheY sont phosphorylés, CheY-P se lie à FliM, le flagelle tourne dans le sens des aiguilles d'une montre, le mouvement de la bactérie est alors désordonné. En présence d'un attractant, CheB-P déméthyle les MCP, CheA est déphosphorylée et CheZ déphosphoryle CheY (Porter *et al.*, 2011). Le flagelle tourne dans le sens inverse des aiguilles d'une montre (sens par défaut), la bactérie nage vers l'attractant.

Les bactéries ont une mémoire chimiotactique (Vladimirov et Sourjik, 2009; Guzmán *et al.*, 2010; Vladimirov *et al.*, 2010; Hazelbauer, 2012a, 2012b; Yuan *et al.*, 2012). Lorsqu'elles sont dans un gradient de concentration, cette mémoire leur permet de comparer les concentrations précédentes à la concentration actuelle et de se diriger vers la concentration optimale (Szurmant et Ordal, 2004; Guzmán *et al.*, 2010). La mémoire chimiotactique est dépendante de la vitesse de méthylation et déméthylation des MCP. La méthylation étant plus lente que la déméthylation (réponse par défaut), la méthylation constitue la mémoire chimiotactique des bactéries permettant la comparaison des concentrations rencontrées récemment dans le passé (Vladimirov *et al.*, 2010). *E. coli* et *Salmonella* ont une mémoire chimiotactique d'environ une seconde, la mémoire optimale étant de 1 à 10 secondes (Koshland, 1974, 1981).

3.1.2.2.Rôle du chimiotactisme dans la colonisation de l'hôte

De nombreuses études montrent que le chimiotactisme est important dans les premières phases de l'interaction entre la bactérie et son hôte. Des mutants de Ralstonia solanacearum dans les gènes cheA et cheW sont altérés dans leur virulence sur tomate (Yao et Allen, 2006). Les auteurs concluent que le chimiotactisme contribue à une fitness compétitive et optimale pendant les phases d'invasion et de colonisation des plants de tomate. En 2002, de Weert et collègues montrent que le chimiotactisme est important pour la colonisation de la racine de tomate par Pseudomonas fluorescens. En effet, ils ont muté le gène cheA chez quatre souches sauvages de P. fluorescens. Une co-inoculation à la même concentration de plants de tomate avec P. fluorescens sauvage et son mutant dans le gène cheA, montre que le mutant est 10 à 1000 fois moins efficace que la souche sauvage dans la colonisation de la racine des plants de tomate. Des souches de *E. coli* isolées de différents hôtes (carnivores, herbivores et omnivores) montrent une différence de comportement vis-à-vis de deux acides aminés attractifs (Dzinic et al., 2008). Cette étude démontre que les souches isolées des carnivores répondent significativement plus à l'aspartate qu'à la sérine. Quant aux souches isolées d'herbivores, elles répondent de façon équivalente ou supérieure à la sérine par rapport à l'aspartate. Cela suggère que le chimiotactisme intervient de façon importante dans la colonisation spécifique de l'hôte (Dzinic et al., 2008). D'autres données suggèrent que la colonisation des racines de tomate par Bacillus amyloliquefaciens T-5 est influencée par les acides organiques sécrétés par les racines. Ces acides organiques induisent le chimiotactisme et la mobilité par essaimage de cette souche (Tan et al., 2013). Des mutants de Dickeya dadantii dans les gènes cheB, cheW, cheY et cheZ sont affectées dans leur virulence sur chicorée (María Antúnez-Lamas et al., 2009). Le chimiotactisme et l'aérotactisme confèrent un avantage à *Salmonella thyphimurium* pour provoquer la colite de la souris (Rivera-Chávez *et al.*, 2013). Un double mutant de *Ralstonia solanacearum* dans les gènes *aer1* et *aer2* est altéré dans sa capacité à détecter et coloniser les racines des plants de tomate par rapport au sauvage (Yao et Allen, 2007). Un autre étude montre qu'un mutant d'*Azospirillum brasilense* dans un *mcp* codant Tlp1 est très altéré dans sa capacité à coloniser la racine de blé (Greer-Phillips *et al.*, 2004).

3.2. Mobilité flagellaire

Pour se déplacer et nager dans leur environnement, certaines bactéries sont pourvues d'un ou de plusieurs flagelles. Différentes ciliatures existent (Leifson, 1951; Leifson et Hugh, 1953). Si n'y a qu'un seul flagelle polaire, plusieurs flagelles polaires, un flagelle à chaque pole ou beaucoup de flagelles autour de la cellule, les bactéries sont respectivement dites à ciliature monotriche (Xanthomonas, Vibrio...), lophotriche (Pseudomonas...), amphitriche ou pétriche (Erwinia, Escherichia coli) (Fujii et al., 2008; Kazmierczak et Hendrixson, 2013). La mobilité par nage autrement appelée « swimming motility » est la mobilité flagellaire des bactéries dans un milieu liquide ou semi-liquide (maximum 0,4 % d'agar). La mobilité par nage est initiée par une cellule bactérienne. La mobilité en essaim ou « swarming motility » est la mobilité flagellaire des bactéries dans un milieu plus visqueux (de 0,3 à 0,7 % d'agar). Cette mobilité est organisée et touche plusieurs cellules bactériennes, d'où l'appellation mobilité en essaim. Chez E. coli, le moteur flagellaire fonctionne grâce à l'énergie donnée par la force proton motrice générée à travers la membrane bactérienne (Soutourina et Bertin, 2003). Dans ce cas, le moteur flagellaire tourne en moyenne entre 170 et 250 Hz (en passant par 0 et 300 Hz) (Lowe et al., 1987; Soutourina et Bertin, 2003; Murphy et al., 2006; Xing et al., 2006; Bai et al., 2012). Chez Vibrio alginolyticus, la force est générée par des canaux sodium. Dans ce cas, le moteur flagellaire peut tourner à environ 1700 Hz (Magariyama et al., 1994; Soutourina et Bertin, 2003; Thormann et Paulick, 2010). La vitesse de nage des bactéries est variable en fonction de l'espèce considérée. Elle oscille en moyenne entre 15 et 100 μ m/s (Berg, 2003; Sowa et Berry, 2008; Bai *et al.*, 2012). Chez *E. coli*, la vitesse moyenne de nage dans l'eau est de 25 μ m/s. Chez *Rhodobacter sphaeroides*, cette vitesse est plutôt de l'ordre de $35 \,\mu$ m/s (Ping, 2012) Certaines bactéries marines peuvent aller jusqu'à 300 μ m/s voire 400 μ m/s. C'est le cas des bactéries ovoïdes magnétotactiques comme la souche MO-1 (Mitchell et al., 1995; Johansen et



Figure 1.23 : Structure du flagelle et organisation des protéines flagellaires. Les protéines en gras sont codées par les gènes du « core » du système flagellaire (d'après Liu et Ochman, 2007).

Pinhassi, 2002; Locsei et Pedley, 2009; Zhang *et al.*, 2012). A l'heure actuelle, le record de vitesse est attribué à *Thiovulum majus*, qui mesure entre 5 et 25 μ m de diamètre et qui peut aller à une vitesse supérieure à 600 μ m/s (Fenchel, 1994; Johansen et Pinhassi, 2002).

3.2.1. Biosynthèse et structure du flagelle

Le flagelle est un complexe protéique composé de 3 parties : (i) un corps basal complexe composé d'un cylindre central et d'une série d'anneaux superposés, (ii) une structure courte incurvée en crochet et (iii) un long filament hélicoïdal (figure 1.23) (Vonderviszt et Namba, 2000; Macnab, 2003; Liu et Ochman, 2007; Büttner, 2012).

- (i) Chez Salmonella typhimurium (Aldridge et al., 2006), le corps basal comprend quatre anneaux localisés dans le cytoplasme (anneau C), la membrane interne (anneau MS), le peptidoglycane (anneau P) et la membrane externe (anneau L). Chez Vibrio, la structure et la biosynthèse du flagelle sont similaires à celles de Salmonella typhimurium (Zhu et al., 2013). La biosynthèse du flagelle commence par l'anneau MS (FliF) (Vonderviszt et Namba, 2000). La biosynthèse continue avec l'anneau C (FliG, FliM et FliN). C'est le complexe protéique qui permet au flagelle de changer de sens de rotation (Brown et al., 2007). Puis, l'assemblage des protéines FlhA, FlhB, FliH, FliI, FliO, FliP, FliQ et FliR constitue l'appareil de sécrétion de type III flagellaire. Le cylindre qui est situé au centre du flagelle est composé de FliE, FlgF, FlgB, FlgG, FlgC et FlgJ. Ensuite, les anneaux P (FlgA et FlgI) puis L (FlgH) sont synthétisés. Tous ces anneaux forment le corps basal du flagelle (Liu et Ochman, 2007). Une fois le cylindre mature, la biosynthèse du flagelle continue par la synthèse du crochet (FlgE).
- (ii) Le crochet est constitué d'environ 130 sous unités de FlgE (50-60 nm). FlgD a un rôle d'échafaudage permettant à FlgE d'initier sa polymérisation (Ohnishi *et al.*, 1994; Moriya *et al.*, 2006, 2011). La jonction entre le crochet et le filament est constituée de FlgK et FlgL (Homma et Iino, 1985; Ikeda *et al.*, 1985).
- (iii) Puis, la sécrétion de la flagelline (FliC) entre FlgL et FliD est réalisée par l'appareil de sécrétion de type III flagellaire. FliD est la protéine chapeau (« cap protein ») à l'extrémité de FliC, vers l'extérieur (Ohnishi *et al.*, 1994; Ikeda *et al.*, 1996; Inaba *et al.*, 2013). La similarité de structure entre le flagelle et le SST3 est remarquable (Blocker *et al.*, 2001; Holmes *et al.*, 2003; Macnab, 2003; Erhardt *et al.*, 2010) (figure 1.24). L'ATPase FliI permet à l'appareil de sécrétion d'avoir de l'énergie



Figure 1.24 : (A) Comparaison schématique des différents composants du système de sécrétion du flagelle et du système de sécrétion de type III. (B) Photographie en microscopie électronique à transmission du corps basal et du crochet du flagelle. (C) Photographie en microscopie électronique à transmission du système de sécrétion de type III. Barre d'échelle : 50 nm (d'après Macnab, 2003).



Figure 1.25 : Localisation chromosomique des opérons formant le régulon flagellaire chez Salmonella enterica serovar typhimurium. Les opérons sont notés E, M ou L selon le moment de leur expression (E pour « early » ou précoce, M pour « middle » ou intermédiaire et L pour « late » ou tardive). (d'après Chilcott et Hughes, 2000).

pour sécréter FliC et construire le filament (Konishi *et al.*, 2009). La longueur du filament varie en fonction du nombre de flagellines FliC sécrétées. Le filament est en effet constitué de 10 000 à 40 000 unités de FliC (Liu et Ochman, 2007).

MotA et MotB sont les stators du flagelle. Ces protéines créent des canaux permettant aux protons de passer pour générer la force proton-motrice et permettre au flagelle de tourner (Blair et Berg, 1991; Blair *et al.*, 1991; Blair, 2003; Hossain *et al.*, 2005; Charon *et al.*, 2012). Ces protéines qui sont essentielles au bon fonctionnement du moteur flagellaire ne sont, par contre, pas indispensables à la biosynthèse du flagelle (Blair et Berg, 1991; Blair *et al.*, 1991; Ottemann et Lowenthal, 2002; Wilharm *et al.*, 2004; Hossain *et al.*, 2005). FlgN, FliS et FliT sont respectivement des chaperonnes de FlgK et FlgL, FliC, FliD. FliJ est une chaperonne générale (Bennett *et al.*, 2001; Bardy *et al.*, 2003; Macnab, 2003).

3.2.2. Organisation et régulation des gènes flagellaires

L'organisation et la régulation des gènes flagellaires ont été bien étudiées chez Salmonella thyphimurium et E. coli. Environ 60 gènes regroupés en quatre ou cinq clusters (figure 1.25) codent des protéines de la structure du flagelle (cluster I), de la régulation, de l'assemblage, du moteur flagellaire et des gènes du chimiotactisme (cluster II), de l'appareil de sécrétion de type III flagellaire, de la flagelline et des facteurs sigma spécifiques du flagelle (cluster III et IV). Chez Salmonella, un cinquième cluster code FljB, qui est une flagelline alternative à FliC exprimée lors de la variation de phase de Salmonella enterica. Lorsque FljB est exprimé, fljA est transcrit au même moment. fljA code un répresseur transcriptionnel du gène codant FliC (Bonifield et Hughes, 2003; McQuiston et al., 2008; Meng et al., 2013). L'expression des gènes flagellaires est régulée par des facteurs externes tels que, la température, le pH, l'osmolarité, les sources carbonées (Soutourina et Bertin, 2003; Smith et Hoover, 2009). Plusieurs régulateurs de l'expression des gènes flagellaires ont été identifiés. FliA est un facteur sigma (σ^{28}) qui régule l'expression des gènes codant des protéines tardives du flagelle, comme *fliC* (Ohnishi et al., 1990; Jubelin et al., 2011). FliZ est aussi un régulateur des gènes codant le flagelle (Lanois et al., 2008; Jubelin et al., 2011, 2013). Chez Pseudomonas aeruginosa, FleN régule le nombre de flagelles synthétisés au pôle de la cellule bactérienne. En effet, chez P. aeruginosa, un mutant fleN a un nombre de flagelles supérieur à celui du parent (Dasgupta et al., 2000). La protéine FleQ est un facteur sigma (σ^{70}). C'est le régulateur majeur de la biosynthèse du flagelle chez P. aeruginosa (Dasgupta et al., 2002). RpoN est un facteur sigma (σ^{54}) . Des mutants dans le gène *rpoN* ont un système flagellaire non fonctionnel. Ces mutants n'expriment pas la flagelline (Jagannathan *et al.*, 2001; Dasgupta *et al.*, 2003; Hu *et al.*, 2005; Yang *et al.*, 2009; Tian *et al.*, 2014).

3.2.3. Rôle du flagelle dans la colonisation de l'environnement

Conférant la mobilité aux bactéries qui en sont munies, le système flagellaire est considéré comme un facteur d'agressivité pour de nombreuses bactéries pathogènes. La virulence est définie comme étant la capacité d'un agent pathogène à provoquer une maladie sur un hôte, c'est un caractère qualitatif (Casadevall et Pirofski, 1999, 2010). L'agressivité est définie comme étant la quantité de symptômes qu'un agent pathogène peut produire sur son hôte, c'est une composante quantitative du pouvoir pathogène (Lannou, 2012). De nombreuses études montrent que des mutants du flagelle sont altérés dans leur agressivité. En effet, chez de nombreuses bactéries, le flagelle est essentiel pour la réussite de la colonisation de l'hôte (Josenhans et Suerbaum, 2002). En effet, Malamud et collègues (2011) ont, par exemple, montré que le flagelle de Xanthomonas axonopodis pv. citri est un déterminant de la formation de biofilm mature à la surface foliaire de la feuille de citronnier et, par conséquent, pour le développement du chancre citrique. Chez Vibrio cholerae, le flagelle intervient surtout pour son rôle dans la mobilité qui permet à la bactérie de traverser la couche visqueuse de mucus et atteindre l'épithélium intestinal pour exercer son pouvoir pathogène (Richardson, 1991; Butler et Camilli, 2004, 2005). Chez Yersinia enterocolitica, des mutants non mobiles sont moins invasifs dans l'hôte par rapport aux souches mobiles (Young et al., 2000). Une souche non mobile de Dickeya dadantii mutée dans le gène motA est affectée dans son agressivité sur chicorée (María Antúnez-Lamas et al., 2009). Chez Erwinia carotovora subsp. carotovora, le pouvoir pathogène des mutants non mobiles dans les gènes fliC et motA est réduit (Hossain et al., 2005).

Cependant, le flagelle est aussi un désavantage pour la bactérie lors de certaines phases de l'interaction avec son hôte. En effet, la flagelline du flagelle est aussi un éliciteur des réactions de défenses des plantes (figure 1.14 et 1.15) (Gómez-Gómez et Boller, 2002). Elle est également connue comme étant capable d'induire la mort cellulaire chez les dicotylédones (Naito *et al.*, 2007). Plus précisément, c'est la zone conservée de la partie N-terminale de la flagelline qui est responsable de l'induction des défenses des plantes. Cette zone, appelée flg22, est reconnue par la protéine de résistance des plantes FLS2 (Chinchilla *et al.*, 2006; Naito *et al.*, 2007). Dans leur processus d'infection, certaines bactéries se servent de leur flagelle juste pour rejoindre des sites favorables à l'installation. Ensuite, lorsqu'elles sont dans leur phase de multiplication dans



Figure 1.26 : Pili de type IV observés en microscopie électronique à balayage chez *Xyllela* fastidiosa. La barre d'échelle représente 1 μ m (d'après Meng *et al.*, 2005).



Figure 1.27 : Modèle d'extension et de rétraction du pilus de type IV. L'extension de ce pilus est faite par PilB et PilC tandis que la rétraction est faite par PilT (d'après Mattick, 2002).

les espaces intercellulaires ou dans les vaisseaux du xylème, elles le perdent. C'est par exemple le cas de la bactérie *Erwinia amylovora*. En effet, cette bactérie perd ses flagelles lorsqu'elle entre à l'intérieur de la plante (Cesbron *et al.*, 2006). Les mutants de *Salmonella thyphimurium* dans les gènes *fliC/fljB* sont plus agressifs que le parent (Olsen *et al.*, 2013). Une autre étude montre que la diversification allélique des MAMP du flagelle (flg22 et flgII-28) est une stratégie de virulence chez *Pseudomonas syringae* pv. *tomato* (Clarke *et al.*, 2013). Les auteurs ont montré que la détection de flgII-28 est restreinte à quelques espèces de *Solanaceae*. L'expression d'un allèle de FLS2 de la tomate ne confère pas, à *Nicotiana benthamiana*, la capacité à détecter flgII-28. Chez la tomate, des mutants FLS2 détectent toujours flgII-28. Ils font alors l'hypothèse de l'existence d'un co-récepteur qu'ils appellent FLS3. Sun et collègues (2006) ont montré que des extraits bruts d'une collection de 12 souches de *Xcc* élicitent de manière variable les réactions de défenses. Cette variabilité est due au polymorphisme de la région flg22. Le polymorphisme de l'acide aminé en position 43 détermine la détection de flg22 par *Arabidopsis*.

Il a été montré que le flagelle pouvait avoir d'autres rôles que la mobilité comme, par exemple, la sécrétion de facteur de virulence et l'adhésion. Chez *Campylobacter jejuni*, la sécrétion des protéines Cia (*Campylobacter* invasion antigens) passe effectivement par l'appareil de sécrétion du système flagellaire (Konkel *et al.*, 2004). D'autres études chez *E. coli* et *Pseudomonas aeruginosa* montrent que le flagelle est un déterminant de l'adhésion et de la formation de biofilm (Pratt et Kolter, 1998; Klausen *et al.*, 2003; Prüss *et al.*, 2006; Conrad, 2012; Duan *et al.*, 2013; Haiko et Westerlund-Wikström, 2013).

3.3. Autres types de mobilité

La mobilité flagellaire n'est pas le seul moyen utilisé par les bactéries pour se mouvoir (Kearns, 2010). En effet, le pilus de type IV est impliqué dans la « twitching motility » des bactéries qui en sont pourvues (Wall et Kaiser, 1999; Shi et Sun, 2002; Meng *et al.*, 2005; Bahar *et al.*, 2009). Ce mouvement est aussi bien efficace sur des surfaces biotiques que sur des surfaces abiotiques (Mattick, 2002). Le pilus de type IV va alterner entre des phases d'extension, d'accrochage aux surfaces et de rétraction du pilus faisant avancer la bactérie de façon saccadée (figure 1.26 et 1.27). Chez *P. aeruginosa*, la vitesse de déplacement au moyen du pilus de type IV est estimée à $0,2 \mu m/s$ (Skerker et Berg, 2001). L'extension (assemblage de



Figure 1.28 : Autotransporteurs chez les bactéries. (A) Longueurs de YadA (~ 23 nm) et BadA (~ 300 nm) observées en microscopie électronique à transmission en coloration négative (Linke *et al.*, 2006). (B) Sécrétion des autotransporteurs. Les autotransporteurs conventionnels (comme BadA) sont clivés à la surface de la bactérie, après le passage de la membrane externe. Les autotransporteurs trimériques ne sont pas clivés à la surface de la bactérie (d'après Cotter *et al.*, 2005).



Figure 1.29 : Illustration des étapes de la formation d'un biofilm. Etape 1 : attachement initial des cellules aux surfaces. Etape 2 : production d'EPS favorisant l'attachement irréversible des cellules bactériennes. Etape 3 : développement précoce du biofilm. Etape 4 : maturation de l'architecture du biofilm. Etape 5 : dispersion de cellules bactériennes isolées du biofilm mature. Les photographies de *Pseudomonas aeruginosa*, au microscope électronique à transmission, représentent chaque étape de la formation d'un biofilm sur une lame de verre (d'après Stoodley *et al.*, 2002).

la piline) est réalisée grâce à PilB tandis que la rétraction (désassemblage de la piline) est réalisées par PilT à une vitesse environ de l'ordre de 1000 à 1500 sous-unités de piline par seconde (Merz *et al.*, 2000; Mattick, 2002). L'extension et la rétraction sont réalisés à un rythme moyen de 0,5 µm/s (Skerker et Berg, 2001). Les mutants *pilT* sont incapables de rétracter leurs pili de type IV, leur conférant un phénotype hyperpilié et incapable de twitching motility (Mattick, 2002; Salzer *et al.*, 2014). Il a été montré chez *X. campestris pv. campestris* que les gènes, codant pour des protéines impliquées dans la twitching motility, sont surexprimés dans la sève brute (provenant du xylème) (Dugé de Bernonville *et al.*, 2014) En plus de la swimming, la swarming et la twitching motility, deux autres types de mobilité existent : la gliding motility (Nan et Zusman, 2011; Nan *et al.*, 2013) et la sliding motility (Martínez *et al.*, 1999; Murray et Kazmierczak, 2008). Ces deux types de mobilité ne sont ni dépendantes du flagelle ni du pilus de type IV. La gliding motility semble impliquer des structures multiprotéiques complexes, des protéines de régulation et des filaments du cytosquelette. La sliding motility est une mobilité d'étalement par la croissance d'une colonie bactérienne. Les cellules se poussent entre elles en se multipliant.

3.4. Adhésion et formation de biofilm, installation des bactéries sur leur hôte

Lors des premières étapes de l'interaction avec la plante, la bactérie va tout d'abord détecter un site favorable grâce à ses senseurs du chimiotactisme et s'y diriger. Elle va ensuite s'y fixer et former une microcolonie. C'est l'étape initiale de la formation de biofilms. L'étape d'adhésion des bactéries est réalisée *via* des adhésines protéiques (non fibrillaires et fibrillaires) et/ou polysaccharidiques (exopolysaccharides -pour EPS- et lipopolysaccharides -pour LPS-).

Les adhésines non fibrillaires ont été identifiées chez les α -, β - et γ -protéobactéries. Ces adhésines appartiennent à une famille très large de mono- ou d'oligo-mères de protéines de surface (Gerlach et Hensel, 2007) comprenant des autotransporteurs trimériques (TAA : Trimeric Autotransporter Adhesins ou type Va) tels que XadA et YadA (figure 1.28) (Desvaux *et al.*, 2004; Cotter *et al.*, 2005; Linke *et al.*, 2006; Gerlach et Hensel, 2007), et des systèmes de sécrétion à deux partenaires (TPS : two-partner secretion system ou type Vb) comme les hémagglutinines filamenteuses tels que FhaB et YapH (Henderson et Navarro-garcia, 2004;

Mazar et Cotter, 2006; Darsonval *et al.*, 2009). Chez *X. fuscans* subsp. *fuscans* (*Xff*), une mutation du gène *yapH* supprime la formation de biofilms et l'adhésion aux surfaces biotiques et abiotiques (type polypropylène) (Darsonval *et al.*, 2009). La protéine YapH est donc essentielle pour l'adhésion de la bactérie aux graines, aux feuilles et aux surfaces abiotiques. Cette étape est considérée comme étant la première étape de la formation d'un biofilm (figure 1.29) (Stoodley *et al.*, 2002). En ce qui concerne l'attachement, le processus de formation d'un biofilm résulterait de la contribution successive d'adhésines non-fibrillaires comme YapH pour initier l'attachement des cellules aux surfaces abiotiques puis d'adhésines fibrillaires. Il a aussi été montré que le mutant *yapH* de *Xff* est hyper-agressif (Darsonval *et al.*, 2009).

Les adhésines fibrillaires ou pili de type IV (TFP) ont généralement un diamètre compris entre 5 et 7 nm et peuvent s'allonger de quelques micromètres (figure 1.26 et 1.27). Environ 40 gènes sont impliqués dans la biosynthèse et les fonctions mécaniques des pili (Mattick, 2002). La biosynthèse des TFP est régulée par le facteur σ^{34} (RpoN) (da Silva Neto *et al.*, 2007). La protéine structurale majeure des TFP est appelée la piline (PilA). La piline est arrangée en hélice avec une conformation de 5 sous-unités par tour. Le gène *pilD* code une enzyme de clivage permettant le passage de PilA de la forme immature à la forme mature (Mattick, 2002). Ces structures permettent d'une part, l'adhésion des bactéries à la surface foliaire et d'autre part, l'adhésion des bactéries entre elles pour la formation de colonies (Bahar *et al.*, 2009; Darsonval *et al.*, 2009). Il a aussi été montré que des mutants *pilA* de *Vibrio vulnificus* étaient altérés dans la formation de biofilm tridimensionnel (Paranjpye et Strom, 2005). Le gène *pilA* est aussi impliqué dans la transmission vasculaire de *Xff* à la graine mais pas dans la transmission par la voie florale (Darsonval *et al.*, 2009).

Les adhésines polysaccharidiques interviennent aussi dans l'adhésion des cellules bactériennes et dans la formation de biofilm (Danhorn et Fuqua, 2007). En effet, les EPS et LPS sont des structures externes polysaccharidiques (Roper *et al.*, 2007; Vu *et al.*, 2009; Hori et Matsumoto, 2010). Danese et collègues (2000) ont montré que la production d'EPS était nécessaire pour le développement de la structure en biofilm d'*E. coli*. D'autres études montrent que la proportion d'EPS dans les biofilms pouvait être comprise entre 50 et 90 % de la matière organique totale (Donlan, 2002; Vu *et al.*, 2009; Flemming et Wingender, 2010). La capacité d'adhésion de *Helicobacter pylori* dépend aussi de la biosynthèse de LPS (Chang *et al.*, 2011). La plupart des bactéries vasculaires des plantes produisent de grandes quantités d'EPS. Cela conduit à la formation de biofilms obstruant les vaisseaux de la plante. Les tissus végétaux à



Figure 1.30 : Représentation schématique et localisation cellulaire des effecteurs des huit systèmes de sécrétion des bactéries à Gram négatif. Les effecteurs peuvent être (i) ancrés dans la membrane externe et localisés à la surface cellulaire comme c'est le cas pour les protéines du T5SS ; (ii) des appendices de la surface cellulaire comme le flagelle ou les structures de type pilus, (pilus de type IV via le T2SS, l'injectisome via le T3SS, le flagelle via le T3SS, le pilus de type T via le T4SS, le pilus de type I via le T7SS (chaperone-user pathway) ou le curli via le T8SS (extracellular nucleation-precipitation pathway)); (iii) relargués dans le milieu extracellulaire via les T1SS, T2SS, T3SS, T4SS, T5SS et T6SS; (iv) directement injectés dans une cellule eucaryote ou procaryote via les T3SS et T4SS. Les protéines exportées sont (a) relarguées dans le périplasme via les systèmes de translocation tels que Sec, Tat ou Holin ; (b) des lipoprotéines ancrées soit dans la membrane interne, soit dans la membrane externe du côté périplasmique via le système Lol; (c) sujettes à une seconde translocation à travers la membrane externe via les T2SS, T4SS, T5SS, T7SS ou T8SS. Les flèches noires indiquent les voies des protéines ciblées à la CM et présentant un peptide signal N-terminal ciblées pour les systèmes de translocation membranaires, tandis que les flèches bleues indiquent les voies utilisées par des protéines qui n'ont pas de peptide signal. Les flèches rouges sont liées à la sécrétion. Les flèches violettes sont liées à l'intégration de protéines membranaires (IMP). Les flèches vertes sont liées à l'exportation. Les protéines sécrétées sont en bleu et les protéines exportées sont de couleur verte. Abréviations: Cyto, cytoplasme; CM, membrane cytoplasmique (interne); Peri, périplasme; OM, la membrane externe; Ext, milieu extracellulaire (d'après Desvaux et al., 2009).

proximité ne sont plus alimentés par les vaisseaux et dépérissent (Tyson *et al.*, 1985; Newman *et al.*, 2003; Danhorn et Fuqua, 2007).

Chez X. campestris pv. campestris, la formation de biofilm est négativement régulée par la production de DSF (Diffusible Signal Factor) (Dow et al., 2003; Crossman et Dow, 2004; He et al., 2007; He et Zhang, 2008; Ryan et Dow, 2010; Ryan et al., 2010). DSF affecte l'expression d'une endo- β -1,4-mannanase manA. Cette enzyme est effectivement capable de disperser les biofilms. En 2010, un nouveau locus de gènes, indispensable pour la production de biofilm, a été décrit (Tao et al., 2010). C'est le locus xagABC codant un système glycosyltransférase associé avec la biosynthèse de polysaccharides. La délétion de xagABC affecte la production d'EPS et réduit la résistance au stress oxydatif (Tao et al., 2010). Les EPS constituent de 50 à 90 % des matières organiques composant un biofilm (Donlan, 2002). La formation et le maintien de l'architecture en biofilm est dépendante de la production d'EPS (Danese et al., 2000). Le confinement créé par les EPS autour des bactéries agrégées en biofilm et le maintien des échanges entre les bactéries assurent la résistance aux stress et la stabilité des populations bactériennes associées à ces biofilms. Etant protégées contre les différents stress qu'elles rencontrent, les populations bactériennes agrégées en biofilm jouent un rôle très important dans la colonisation de l'hôte et dans le développement de la maladie (Costerton et al., 1987).

3.5. Système de sécrétion de type III et effecteurs de type III, déterminants de la multiplication des bactéries phytopathogènes sur leur hôte

Les bactéries interagissent avec leur environnement notamment grâce à leurs systèmes de sécrétion. Jusqu'à présent, huit types de systèmes de sécrétion ont été décrits (figure 1.30) (Desvaux *et al.*, 2009). Le système de sécrétion de type III (SST3) est au cœur des interactions entre les bactéries et leurs hôtes eucaryotes (végétaux ou animaux). Chez les bactéries pathogènes d'animaux, le SST3 est une aiguille (figure 1.31). Le SST3 des bactéries pathogènes de plantes est équipé d'un long pilus flexible (Troisfontaines et Cornelis, 2005; Büttner et He, 2009). Le SST3 est une nanomachine capable de traverser la membrane d'une cellule hôte eucaryote afin d'injecter des effecteurs de type III (ET3 pour 'Effecteur de Type III') aux activités biochimiques diverses et variées (Cornelis, 2006; Tseng *et al.*, 2009) pouvant moduler



Figure 1.31 : Représentation schématique du système de sécrétion de type III des bactéries pathogènes des plantes (A) et celui des bactéries pathogènes des animaux (B) (d'après Büttner et He, 2009).

la fonction de molécules essentielles à l'hôte (Mudgett, 2005). Il semblerait que le SST3 et le flagelle aient une origine commune (Galán et al., 2014). Les structures des SST3 et du système flagellaire sont effectivement très similaires chez de nombreuses bactéries (figure 1.24). Les similarités de séquences protéiques peuvent également être élevées (Troisfontaines et Cornelis, 2005; Diepold et Wagner, 2014). Le SST3 des bactéries phytopathogènes est codé par le cluster *hrp/hrc* (hypersensitive response and pathogenicity/hrp conserved) (Bogdanove et al., 1996; Alfano et Collmer, 2004). Ce SST3 est retrouvé chez les bactéries phytopathogènes à gram négatif (Preston et al., 2005), sauf Agrobacterium tumefaciens, X. albilineans et Xylella fastidiosa (Büttner et Bonas, 2010). Des mutants dans les gènes hrp sont associés à la perte de la virulence sur plantes sensibles et de la réaction hypersensible (HR) chez les plantes résistantes (Lindgren, 1997; Büttner et Bonas, 2010). Bien que le jeu de gènes codant la machine du SST3 soit très conservé, le set de ET3 est très variable d'une souche à l'autre (Troisfontaines et Cornelis, 2005). Chez les Xanthomonas, les répertoires des ET3 corrèlent avec le regroupement des souches en pathovars. Cela illustre leur rôle dans la spécificité d'hôte (Hajri et al., 2009). En condition d'infection, le SST3 est exprimé et régulé par les masters régulateurs HrpG et HrpX (Guo et al., 2011). HrpG induit l'expression de hrpX (Wengelnik et al., 1996) et induit aussi l'expression de gènes codant des protéines impliquées dans la dégradation de la paroi cellulaire, l'attachement, la production de phytohormones et des transporteurs TonB-dépendants (TBDT) (Valls et al., 2006; Blanvillain et al., 2007; Zhang et al., 2009; Guo et al., 2011). La protéine HrpX induit l'expression des gènes hrp et hrc (Wengelnik et al., 1996; Koebnik et al., 2006; Zhang et al., 2009).

Les ET3 sont classés en fonction de leur mode d'action (Mudgett, 2005). Certains ET3 comme AvrPtoB de *Pseudomonas syringae* pv. *tomato* (*Pst*) agissent en tant que suppresseur de la mort cellulaire programmée (HR) (Alfano et Collmer, 2004). *Pst* peut aussi activer la voie JA en sécrétant dans la cellule végétale de la coronatine (COR). Une telle activation a habituellement lieu lors de blessures provoquées par l'action des herbivores ou insectes. L'activation de cette voie induit une répression de la voie SA par l'action de JA/COI1 (COronative Insensitive 1). La répression de la voie SA augmente la sensibilité aux attaques bactériennes (Ellis *et al.*, 2002; Glazebrook *et al.*, 2003; Zhao *et al.*, 2003; Glazebrook, 2005; Yi *et al.*, 2014). D'autres, comme YopJ et XopD (SUMO (Small Ubiquitin-like MOdifier) protéases) (Kim *et al.*, 2013), YopT et AvrRpt2 (Cystéines protéases) (Niño *et al.*, 2014), HopPtoD2 (Protéine phosphatase) (Espinosa *et al.*, 2003), sont des ET3 ayant des activités biochimiques sur des cibles de l'hôte (Mudgett, 2005). Certains ET3 comme AvrPto inhibent la régénération de la paroi cellulaire et le dépôt de callose (Hauck *et al.*, 2003). D'autres ET3

sont des activateurs de transcription. Ce sont les TALE (Transcriptionnal Activator-Like Effectors) (Mak *et al.*, 2013). Ces effecteurs activent l'expression de gènes cibles de la plante tels que des gènes impliqués dans le transport de sucre comme OsSWEET, d'autres impliqués dans la sensibilité ou la défense des plantes (Kay et Bonas, 2009; White *et al.*, 2009; Bogdanove *et al.*, 2010; Scholze et Boch, 2011; Verdier *et al.*, 2012; Mak *et al.*, 2013). Le premier TALE identifié fut AvrBs3 de *Xanthomonas euvesicatoria* (anciennement *X. campestris* pv. *vesicatoria*). AvrBs3 induit l'hypertrophie des cellules de mésophylle du poivron (Bonas *et al.*, 1989; Marois *et al.*, 2002).


Figure 1.32 : Observation au microscope électronique à transmission du flagelle polaire de de la souche CFBP 6996 de *Xanthomonas axonopodis* pv. *phaseoli*. Barre d'échelle : 200 nm (copyright INRA, photographie SCIAM, Angers,).



Figure 1.33 : Carte génétique de l'opéron *gum* de *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* montrant l'organisation des gènes (d'après Becker *et al.*, 1998).

4. Bactéries du genre Xanthomonas, modèles de l'étude

4.1. Caractéristiques morphologiques, biochimiques et physiologiques

Les bactéries du genre Xanthomonas appartiennent à la classe des γ -protéobactéries, à l'ordre des Xanthomonadales et à la famille des Xanthomonadaceae. Les Xanthomonas sont des bacilles à Gram négatif. Elles mesurent de 0,2 à 0,6 μ m de large et de 0,8 à 2,9 μ m de long. Elles sont généralement seules, par paires, ou occasionnellement en chaînette (Bergey *et al.*, 1923; Swings et Civerolo, 1993; Swings *et al.*, 1993). Ces bactéries sont habituellement pourvues d'un seul flagelle polaire (figure 1.32) leur conférant une mobilité par nage en milieu liquide ou semi-liquide.

Les *Xanthomonas* ne produisent pas de spores, ont un métabolisme respiratoire aérobie strict, sont catalase positive, oxydase négative ou faiblement positive, uréase négative et indole négative. Elles n'accumulent pas de poly-β-hydroxybutyrate, ne réduisent pas les nitrates et ne dénitrifient pas (Lepoivre, 2003; Saddler et Bradbury, 2005). Elles sont riches en acides gras et les lipides comptent pour 20 % du poids de la bactérie. Trois acides gras, 11:0 iso, 11:0 iso 3OH et 13:0 iso 3OH, sont spécifiques du genre *Xanthomonas* (Yang *et al.*, 1993). En grec, le terme « xantho » signifie « jaune ». Sur milieux standards, la plupart des *Xanthomonas* forment des colonies jaunes, convexes, rondes et butyreuses ayant une croissance optimale comprise entre 25 et 30°C (Bradbury, 1984; Saddler et Bradbury, 2005).

Lors des phases exponentielles et stationnaires de croissance, elles produisent un exopolysaccharide (EPS) caractéristique, le xanthane (Büttner et Bonas, 2010). Sur les milieux de culture riche en sucre, cet EPS confère à la colonie un aspect muqueux et est associé à la protection des cellules bactériennes contre les stress environnementaux tels que les rayonnements UV, le froid et la dessiccation (Dunger *et al.*, 2007). Chez *X. campestris* pv. *campestris*, la production de xanthane est assurée par le cluster *gum*. Ce cluster est constitué de 12 gènes (de *gumB* à *gumM*) (figure 1.33) codant des protéines contrôlant l'assemblage des unités pentasaccharidiques, le transfert des constituants non-glycosidiques, la polymérisation et l'exportation du xanthane (Becker *et al.*, 1998; Crossman et Dow, 2004). La production de xanthane est régulée par le cluster *rpf* pour « regulation of pathogenicity factors ». Ce cluster est constitué de neuf gènes (de *rpfA* à *rpfI*). Les protéines RpfC et RpfG forment respectivement



Figure 1.34 : Modèle des rôles respectifs de RpfC, RpfG dans la détection d'une molécule de signalisation diffusible (Diffusible Signal Factor, DSF) et dans la régulation de fonctions cellulaires impliquées dans le pouvoir pathogène des bactéries (d'après Ryan et Dow, 2010).



Figure 1.35 : Pigmentation différentielle des colonies bactériennes du genre *Xanthomonas* sur un milieu gélosé. A gauche, des colonies blanches de *X. axonopodis* pv. *mangiferaeindicae* ne produisant pas de xanthomonadine ; à droite, des colonies jaunes de *X. campestris* pv. *campestris* produisant de la xanthomonadine ; en bas, des colonies de *X. fuscans* subsp. *fuscans* produisant de la xanthomonadine et un pigment brun diffusible, appelé *fuscans* (photographie INRA).

les domaines senseur et régulateur d'un système de transduction du signal à deux composantes (figure 1.34). Le domaine senseur de RpfC détecte le signal DSF (acide cis-11-méthyl-2-dodecenoique). Cette détection conduit à l'autophosphorylation de RpfC, ce qui provoque la phosphorylation du régulateur. La phosphorylation de RpfG va non seulement induire les gènes du cluster *gum* pour la biosynthèse d'EPS mais également des gènes de virulence. La mutation de gènes *rpf* inhibe la biosynthèse d'exoenzymes comme des enzymes de dépolymérisation des parois cellulaires végétales (carboxyl-méthylcellulase, protéase, endo- β -1,4-mannanase et pectate lyase) et de xanthan (Crossman et Dow, 2004; He *et al.*, 2006; Thowthampitak *et al.*, 2008; Ryan et Dow, 2010). Par contre, RpfC inhibe les gènes *rpfF* et *rpfB* qui sont, quant à eux, impliqués dans la biosynthèse de DSF (Slater *et al.*, 2000; Ryan *et al.*, 2006, 2011; Ryan et Dow, 2008; An *et al.*, 2013; O'Connell *et al.*, 2013).

Suite à la production d'un pigment caroténoïde photoprotecteur, la xanthomonadine, la majorité des *Xanthomonas* forment des colonies jaunes (figure 1.35). Ce pigment inhibe la péroxydation des lipides habituellement provoquée par la lumière (Rajagopal *et al.*, 1997). La xanthomonadine participerait ainsi à la survie épiphyte de certaines bactéries (Poplawsky *et al.*, 2000). En effet, un mutant de *X. juglandis* déficient en xanthomonadine est moins résistant que le parent sauvage à des stress environnementaux (Jenkins et Starr, 1982). Cependant, certains pathovars aux compétences épiphytes connues tels que *X. axonopodis* pv. *manihotis* ne produisent pas de xanthomonadine (Kemp *et al.*, 2004; Büttner et Bonas, 2010) ; les colonies sont alors blanches (figure 1.35).

4.2. Caractéristiques génomiques

Actuellement, plus de 200 génomes de *Xanthomonas* ont été séquencés. Le génome des bactéries du genre *Xanthomonas* est généralement composé d'un chromosome circulaire (Ryan *et al.*, 2011). L'analyse des 80 génomes disponibles publiquement (base de données du NCBI en juillet 2014) montre que la taille moyenne du génome des *Xanthomonas* est de 4,92 Mb. La taille des génomes varie de 3,70 à 5,53 Mb. Les génomes les plus petits sont ceux de de la souche de *Xanthomonas* sp. NCPPB1131 et de la souche GPE PC73 de *X. albilineans* qui ne mesurent respectivement que 3,70 Mb et 3,85 Mb. Le génome séquencé la souche NCPPB1131 a un nombre de contigs très élevé (3224 contigs) ce qui peut faire douter de la taille exacte de ce génome contrairement à la séquence du génome de la souche GPE PC73 qui est complète et

assemblée (Pieretti *et al.*, 2009). Le nombre moyen de gènes prédits dans les génomes des *Xanthomonas* est de 4147 avec un minimum de 3208 pour la souche GPE PC73 et 5027 pour la souche ATCC19865 de *X. gardneri*. La taille moyenne des gènes est de 1154 pb. Le pourcentage en GC moyen du génome des *Xanthomonas* est de 64,8 % avec un minimum de 61,8 % pour la souche NCPPB4381 de *X. campestris pv. musacearum* et de 69 % pour la souche NCPPB4393 de *X. sacchari*. Un nombre variable, mais généralement faible, de plasmides complète le génome de certaines souches (Meyer et Bogdanove, 2009). Sur 80 génomes des souches GPE PC73 de *X. alibilineans*, Aw12879 de *X. citri* subsp. *citri*, 306 de *X. axonopodis* pv. *citri*, et 85-10 de *X. campestris* pv. *vesicatoria* ont respectivement trois, deux, deux et quatre plasmides.

4.3. Phylogénie et taxonomie des Xanthomonas

C'est en 1883 qu'une maladie provoquée par une bactérie du genre Xanthomonas a été décrite pour la première fois (Wakker, 1883). Depuis 1883, la classification et la taxonomie des Xanthomonas ont beaucoup évolué. A l'époque, cette bactérie a été nommée Bacterium hyacinthi. Elle provoquait une maladie sur jacinthes (Wakker, 1883). Puis, toutes les bactéries phytopathogènes ont été classées dans la tribu des Erwinieae (Bergey et al., 1923). Cette tribu a été subdivisée en deux genres, les genres Erwinia et Phytomonas. Les Xanthomonas faisaient partie des Phytomonas (Bergey et al., 1923). C'est en 1939, que le genre Xanthomonas a été créé (Dowson, 1939). Les bactéries étaient alors classées en prenant en compte des caractéristiques phénotypiques, morphologiques, biochimiques et/ou sérologiques. Ainsi les Xanthomonas étaient-ils subdivisés en 5 espèces dont l'espèce type Xanthomonas campestris (Young et al., 1978; Hayward, 1993). Le terme pathovar a été défini par Young et collègues (1978) pour grouper les souches selon leur capacité à provoquer un type de symptômes sur une gamme d'hôtes donnée. C'est grâce à la technique d'hybridation ADN-ADN que la taxonomie du genre Xanthomonas a été redéfinie en 1995. En effet, 20 espèces ont alors été décrites dans le genre Xanthomonas (figure 1.36) (Vauterin et al., 1995, 2000; Vauterin et Swings, 1997). Les contours de l'espèce X. campestris qui comptait plus de 100 pathovars avant cette étude ont été redessinés. Sensu stricto depuis ces travaux, les souches regroupées au sein de l'espèce X. campestris sont toutes pathogènes de Brassicaceae. Toutefois, cette étude n'ayant pu être



Figure 1.36 : Représentation schématique des réarrangements de la nomenclature des bactéries à l'intérieur du genre Xanthomonas. Les " ✓ " indiquent que les espèces sont supportées par la techniques d'empreinte génétique. Les " * " indiquent que les espèces sont hétérogènes (d'après Vauterin et al., 2000).



Figure 1.37 : Arbre des groupes (9.1 à 9.6) de *Xanthomonas axonopodis* (cluster C) définis par Rademaker et collègues en 2005. Les chiffres entre parenthèse indiquent le nombre de souches utilisées.



Figure 1.38 : Arbre en Neigbor-Joining construit à partir des données concaténées des séquences partielles de quatre gènes de ménage (*dnaK*, *fyuA*, *gyrB* et *rpoD*). L'analyse a été réalisée sur 119 souches représentant la diversité des bactéries du genre Xanthomonas. Les chiffres 9.1 à 9.6 correspondent aux groupes définis par Rademaker au sein de l'espèce *X. axonopodis* (d'après Young *et al.*, 2008).

totalement exhaustive une soixantaine de pathovars auparavant placés dans X. campestris n'ont pu être repositionnés phylogénétiquement et leur nomenclature n'a pas été mise à jour ce qui crée une certaine confusion, puisque des souches pathogènes sur des plantes très diverses peuvent encore être dénommées X. campestris. Grâce à des méthodes d'empreintes moléculaires basées sur un typage d'éléments répétés (BOX (conserved repetitive sequences), ERIC (enterobacterial repetitive intergenic consensus) et REP (repetitive extragenic palindromic)), Rademaker et collègues (2005) ont confirmé les résultats obtenus avec l'hybridation ADN-ADN (figure 1.36) par Vauterin et collègues (1995). Au sein du groupe 9, correspondant à l'espèce X. axonopodis, six groupes ont été défini (de 9.1 à 9.6) (figure 1.37) (Rademaker et al., 2005). Par la suite, la technique MLSA (MultiLocus Sequence Analysis) a été développée. Cette technique est basée sur l'analyse phylogénétique de séquences de gènes de ménage (gènes codant des protéines impliquées dans le métabolisme de base des bactéries) (Maiden et al., 1998; Gevers et al., 2005; Maiden, 2006; Fargier et al., 2011; Jacques et al., 2012). Une analyse MLSA basée sur quatre gènes de ménage (dnaK, fyuA, gyrB et rpoD) a été réalisée sur une collection de 119 souches représentatives des différentes espèces du genre Xanthomonas (figure 1.38) (Young et al., 2008). Cette étude suggère que X. gardneri et X. cynarae pourraient être synonymes. Rodriguez-R et collègues (2012) se basent sur l'analyse de données génomiques pour faire la phylogénie des bactéries du genre Xanthomonas. Basée sur un alignement des groupes d'orthologues, cette phylogénie montre, par exemple, que les souches de l'espèce X. fuscans pourraient être classées dans l'espèce X. citri qui rassemblerait alors les groupes 9.5 et 9.6 de Rademaker. C'est aussi ce qu'avaient conclu Young et collègues (2008) et Ah-You et collègues (2009).

4.4. Hôtes et maladies

Les bactéries du genre *Xanthomonas* sont des bactéries associées aux plantes. La plupart d'entre elles sont connues comme étant phytopathogènes. Les hôtes des *Xanthomonas* ont souvent un intérêt économique majeur (figure 1.39) (da Silva *et al.*, 2002; Thieme *et al.*, 2005; Jacques *et al.*, 2005; Ah-You *et al.*, 2009; Pruvost *et al.*, 2009; Carter *et al.*, 2010; Kimbrel *et al.*, 2011; Pieretti *et al.*, 2012; Rai *et al.*, 2012; Jalan *et al.*, 2013; Kim *et al.*, 2013). En effet, plus de 400 espèces de plantes (124 monocotylédones et 268 dicotylédones) dont le riz, la banane, les haricots et les agrumes sont hôtes des *Xanthomonas* (Ryan *et al.*, 2011). Parmi les



Figure 1.39 : Photographies de symptômes provoqués par divers Xanthomonas sur plantes.
(a) Echaudure des feuilles de canne à sucre provoquée par X. albilineans ; (b) maladie du flétrissement bactérien du riz provoquée par X. oryzae pv. oryzae ; (c) chancre bactérien des agrumes provoquée par X. citri subsp. citri ; (d) graisse commune du haricot provoquée par X. axonopodis pv. phaseoli ou X. fuscans subsp. fuscans (photographie INRA).



Figure 1.40 : Photographies de symptômes provoqués sur *Brassica* spp. par différents pathovars de X. campestris. (a) Nervation noire des *Brassicaceae* provoquée par le pathovar campestris ; (b) Maladie des tâches foliaires des *Brassicaceae* provoquée par le pathovar raphani ; (c) Nervation noire des *Brassicaceae* provoquée par le pathovar incanae (d'après Fargier et al., 2007).

monocotylédones, les hôtes sont répartis dans au moins 11 familles comprenant au moins 70 genres. Parmi les dicotylédones, les hôtes sont répartis dans au moins 57 familles comprenant au moins 170 genres (Hayward, 1993). Il existe aussi des bactéries du genre *Xanthomonas* qui ne sont pas pathogènes des plantes. Elles sont dans ce cas connues comme étant associés aux plantes (Vauterin *et al.*, 1996).

4.4.1. Xanthomonas campestris, focus sur X. campestris pv. campestris et leurs hôtes les Brassicaceae

Trois pathovars ont été décrits dans l'espèce *X. campestris* (Fargier et Manceau, 2007) : les pathovars *campestris* (*Xcc*), *raphani* (*Xcr*) et *incanae* (*Xci*) (figure 1.40). Ces trois pathovars provoquent respectivement des maladies appelées la nervation noire des *Brassicaceae*, la maladie des tâches foliaires des *Brassicaceae* et le dépérissement des giroflées. *Xcc* et *Xci* sont des bactéries vasculaires (Kendrick et Baker, 1942; Williams, 1980) tandis que *Xcr* colonise le parenchyme (McCulloch, 1929; White, 1930). Les souches de *Xcc* ont une grande diversité génétique (Fargier *et al.*, 2011; Guy *et al.*, 2013). Sur la base de réactions différentielles sur *Brassicaceae*, neuf races ont été identifiées chez *Xcc* (Fargier et Manceau, 2007) et trois chez *Xcr* (Vicente *et al.*, 2006).

4.4.1.1.Xanthomonas campestris pv. campestris

Xcc est considérée comme la bactérie nécrotrophe dont l'impact économique est le plus important sur les *Brassicaceae* (Vicente et Holub, 2012). Cette bactérie pénètre dans les tissus de ces plantes en passant par des blessures ou des entrées naturelles (Shigaki *et al.*, 2000) dont principalement, les hydathodes (Hugouvieux *et al.*, 1998). Quand l'humidité est élevée, par exemple très tôt le matin, des gouttes de guttation sont visibles à l'extrémité des hydathodes. Ce phénomène est dû à une humidité élevée, une forte pression racinaire combinée à un faible niveau d'évapotranspiration (Ruissen et Gielink, 1994). Lorsque l'hygrométrie diminue, les gouttes de guttation sont alors réabsorbées. Par conséquent, les bactéries qui se trouvent dans ces gouttelettes sont absorbées dans les vaisseaux du xylème. Par la suite, *Xcc* se disperse dans les vaisseaux du xylème et provoque la nervation noire des *Brassicaceae* (Dugé de Bernonville *et al.*, 2014). Ces auteurs montrent que lorsque *Xcc* est cultivé dans un extrait de sève brute, des gènes impliqués dans l'adhésion et la mobilité par « twitching » sont induits, alors que ce n'est pas le cas dans un milieu minimum. Cela indique que certaines fonctions comme le transport,



Figure 1.41 : Symptômes de la nervation noire des *Brassicaceae* sur feuille de chou provoqués par *X. campestris* pv. *campestris*. Nervation noire et vascularisation de *Xcc* (a) ; lésion en « V » illustrant la pénétration de *Xcc* par les hydathodes sur feuille et sur chou entier (b et c), (photographie INRA, Ontario).



Figure 1.42 : Brassicaceae d'intérêt économique. (A) Quelques Brassicaceae d'ornement :
(a) Monnaie-du-Pape (Lunaria annua), (b) Cardamine des près (Cardamine pratensis), (c) Giroflée (Matthiola incana). (B) Quelques Brassicaceae cultivées : (a) Roquette (Eruca sativa), (b) Chou pommé (Brassica oleracea), (c) Radis (Raphanus sativus).



Figure 1.43 : Photographies d'*Arabidopsis thaliana*. (a) Plante entière au stade floral ; (b) fleurs d'*Arabidopsis thaliana* (photographie : Arabidopsis Biological Resource Center).

la mobilité et la formation de biofilms ont une part très importante dans la colonisation de la plante hôte par Xcc. La nervation noire des Brassicaceae est favorisée par une température et une humidité élevée. Les symptômes induits par cette bactérie vont des chloroses à des lésions nécrotiques commençant à la marge de la feuille avec un noircissement des tissus vasculaires. Les lésions jaunâtres symétriques en forme de « V » tout au long de la marge des feuilles et dirigées vers l'intérieur de la feuille sont caractéristiques de cette maladie (figure 1.41) (Kamoun et al., 1992; Hugouvieux et al., 1998; Alvarez, 2001). Les lésions jaunâtres deviennent brunes et nécrosent au fur et à mesure que les bactéries progressent dans le système vasculaire et le parenchyme (Fargier et Manceau, 2007). La dégradation des parois végétales est due à la présence d'une grande quantité d'enzymes pouvant notamment dégrader la pectine (pectates lyases, pectines lyases, pectines méthylestérases, polygatacturonases), la cellulose (cellulases comme les endoglucanases, cellobiosidases et β-glucosidases) ou l'hémicellulose comme le xylane (xylanases et xylosidases) (Wei et al., 2007; Déjean et al., 2013). Des enzymes extracellulaires comme des protéases, des endoglucanases et des amylases contribuent collectivement à la virulence de Xcc (Gough et al., 1990; Tang et al., 1990; Chan et Goodwin, 1999; Wei et al., 2007). Il a aussi été montré que cette bactérie était capable de contrôler l'ouverture des stomates. Ce contrôle est dû à la sécrétion de DSF (Gudesblat et al., 2009). Cette bactérie peut se transmettre aux et par les semences de ses plantes hôtes (Schaad et Dianese, 1981; Franken, 1992; Lema et al., 2012). Xcc est capable de survivre sur des résidus de choux jusqu'au moins 507 jours après inoculation (Schultz et Gabrielson, 1986). La culture de choux dans des zones où il y a déjà des résidus de choux est donc à éviter pour limiter les risques de contamination d'une culture à l'autre. La dispersion de Xcc dans l'environnement est favorisée par les insectes (Shelton et Hunter, 1985), l'irrigation (Grimm et Vogelsanger, 1990), le vent (Kuan et al., 1986) et la pluie (Williams, 1980). Néanmoins, les semences contaminées restent la source majeure d'inoculum. La lutte prophylactique contre la nervation noire des Brassicaceae passe alors par le contrôle des lots de semences contaminées par Xcc. Cette méthode de lutte doit être prolongée au champ par la mise en place de bonnes pratiques culturales et l'optimisation de ces pratiques.

4.4.1.2.Brassicaceae

4.4.1.2.1. Généralités

Les *Brassicaceae* (figure 1.42) sont une famille de plantes qui était auparavant appelée les Crucifères. Ce sont des dicotylédones qui appartiennent à l'ordre des *Brassicales*. La famille

Glucosinolate	Trivial name	Side chain structure
2-Propenyl	Sinigrin	R
3-Butenyl	Gluconapin	R
3-Hydroxypropyl	-	R
4-Hydroxybutyl		R
3-Methylsulfinylpropy l	Glucoiberin	RS_
4-Methylsulfinylbutyl	Glucoraphanin	R
5-Methylsulfinylpentyl	Glucoalyssin	RS_
6-Methylsulfinylhexyl	Glucohesperin	R C S
7-Methylsulfinylheptyl	Glucoibarin	RS_
8-Methylsulfinyloctyl	Glucohirsutin	R C S
3-Methylthiopropyl	Glucoibervirin	RS_
4-Methylthiobutyl	Glucoerucin	R S
6-Methylthiohexyl	Glucosquerellin	R ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~
7-Methylthioheptyl	-	RS_
8-Methylthiooctyl	-	R S
Indol-3-ylmethyl	Glucobrassicin	R
4-Methoxyindol-3- ylmethyl	4-Methoxygluco- brassicin	R OCH ₃
1-Methoxyindol-3- ylmethyl	<i>Neog</i> lucobrassicin	R R
4-Hydroxyindol-3- ylmethyl	4-Hydroxygluco- brassicin	R
Benzyl	Glucotropaeolin	R
2-Phenylethyl	Gluconastrutiin	R

Figure 1.44 : Chaine latérale de divers glucosinolates. R représente la structure cœur conservée chez tous les glucosinolates (figure 45) (d'après Radojcic Redovnikovic *et al.*, 2008).

Brassicaceae regroupe entre 3000 et 4000 espèces réparties en 350 genres environ. Il y a 25 tribus dans cette famille. Parmi les *Brassicaceae*, beaucoup d'espèces sont d'intérêt économique : dans l'alimentation (huile, fourrage et condiment) et comme espèces ornementales. Par exemple, la tribu *Brassicae* contient les genres *Brassica, Raphanus* et *Eruca* (Al-Shehbaz *et al.*, 2006). Ces genres regroupent des espèces comme le colza (*B. napus*), les navets (*B. rapa*), les moutardes, la moutarde noire (*B. nigra*), le chou commun (*B. oleracea*). Cette dernière espèce regroupe notamment le chou-fleur (*B. oleracea* var. *botritis*), le chou pommé (*B. oleracea* var. *capitata*), le chou rave (*B. oleracea* var. *gongylodes*), le chou fourrager (*B. oleracea* var. *acephala*), les choux de Bruxelles (*B. oleracea* var. *gemminifera*) et le brocoli (*B. oleracea* var. *italica*).

4.4.1.2.2. Cas particulier de l'arabette

Arabidopsis thaliana (figure 1.43) est considérée comme une mauvaise herbe appartenant à la famille des Brassicaceae. Elle est aussi appelée, dans le langage commun, « Arabette des Dames ». Avec 25 498 gènes prédits, son génome est le plus petit génome végétal connu. C'est la première espèce végétale dont le génome a été séquencée (The Arabidopsis Genome Initiative, 2000). L'arabette est une plante modèle très utilisée par les biologistes. Son statut de plante modèle est notamment dû à la petite taille de son génome, la facilité et la rapidité à la cultiver en laboratoire (cycle court, environ 2 mois lorsque les conditions sont optimales), son côté très prolifique (plusieurs dizaines de milliers de graines par individu). Beaucoup d'études sur les interactions plante-bactérie ont été réalisées sur A. thaliana (Dangl et Jones, 2001; Mudgett, 2005; Rong et al., 2010; Roux et al., 2011; Segonzac et Zipfel, 2011). Plusieurs bases de données et ressources génétiques sur l'arabette existent. La base TAIR de Stanford en Californie (The Arabidopsis Information Ressource) regroupe et maintient une base de données génétiques et de biologie moléculaire sur cette plante (Huala et al., 2001; Rhee et al., 2003; Lamesch et al., 2012). L'ABRC (Arabidopsis Biological Ressource Center) et le NASC (The European Arabidopsis Stock Centre) sont des centres de ressources biologiques qui fournissent des graines et d'autres ressources biologiques (mutants, lignées cellulaires...) d'Arabidopsis et d'autres espèces proches (Scholl et al., 2000; Craigon et al., 2004).

4.4.1.2.3. Les glucosinolates

Les glucosinolates (figure 1.44) font partie des métabolites secondaires typiques des *Brassicaceae*. En effet, plus de 130 glucosinolates différents ont été identifiés chez les *Brassicaceae* (Redovniković *et al.*, 2008). Ils partagent tous une structure cœur, constituée



Figure 1.45 : Structure cœur conservée chez tous les glucosinolates. R représente ici les différents acides aminés possibles qui peuvent former un glucosinolate (figure 44) (d'après Radojcic Redovnikovic *et al.*, 2008).



Figure 1.46 : Action de la myrosinase sur les glucosinolates et diversité des produits synthétisés. R représente les différents acides aminés possibles formant les glucosinolates ou leurs produits de dégradation. (a) L'hydrolyse des glucosinolates, catalysée par la myrosinase, donne des aglucones instables et libère du glucose en consommant de l'eau. En fonction des conditions de réaction et de la structure de R, une série de produits peuvent être formés : nitriles, isothiocyanates, thiocyanates, epithionitriles et oxazolidine-2-thiones. (b) Structure chimique des isothiocyanates aromatiques anticancéreux. (c) Structure chimique des isothiocyanates d'origine naturelle et de leurs analogues synthétiques norbornyles (d'après Dinkova-Kostova *et al.*, 2012).

d'une partie β -D-thioglucoside, d'un résidu N-hydroxyiminosulfate et d'une chaine (R) dérivée d'acides aminés (figure 1.45) (Bringmann *et al.*, 2005). Sur la base de la structure des différents acides aminés, les glucosinolates sont divisés en trois classes : glucosinolates aliphatiques (dérivés de la méthionine, isoleucine, leucine ou valine), aromatiques (dérivés de phénylalanine et tyrosine) et indoliques (dérivés de la tyrosine) (Velasco et Soengas, 2008).

Les glucosinolates sont dégradés par l'action de la myrosinase, une β -thioglucosidase (figure 1.46) (Bridges et al., 2002; Kliebenstein et al., 2005; Halkier et Gershenzon, 2006; Hopkins et al., 2009; Dinkova-Kostova et Kostov, 2012; Abdalsamee et al., 2014; Bell et Wagstaff, 2014; Beran et al., 2014). Chez les Brassicaceae, les glucosinolates et leur enzyme de dégradation, la myrosinase, sont dans des compartiments cellulaires différents. Dans le cas d'une blessure, il y a un relargage des produits de dégradation des glucosinolates permettant à la plante de se défendre contre les nuisibles (Bohinc et al., 2012). Ces molécules et leurs produits de dégradation sont aussi en parties responsables du goût et de l'odeur de certaines espèces de Brassicaceae comme la sensation piquante de la moutarde (Kim et al., 2002; Li et Kushad, 2004). Leurs produits de dégradation (isothiocyanates volatile, thiocyanates, cyanides organiques, oxazolidinethiones, nitriles, epithionitriles et oxazolidine-2-thiones) ont des propriétés antimicrobiennes (Tierens et al., 2001; Zukalová et Vasak, 2002; Kliebenstein et al., 2005; Aires et al., 2009; Blažević et Mastelić, 2009; Bohinc et al., 2012; Dufour et al., 2012). Ils sont, en général, répulsifs pour les herbivores mais peuvent favoriser l'oviposition de certaines espèces d'insectes spécialistes des plantes contenant des glucosinolates (Redovniković et al., 2008). C'est le cas de deux papillons appelés Pieris rape (Pieride de la rave) (Miles et al., 2005) et Hellula undalis (tisseuse du chou) (Mewis et al., 2002). Ce sont des métabolites de défense des plantes.

La teneur en glucosinolates des *Brassicaceae* est dépendante de l'espèce, la variété, l'âge, les parties de la plante et des conditions environnementales (Rosa et Rodrigues, 2001; Brown *et al.*, 2003; Bellostas *et al.*, 2004; Castro *et al.*, 2004; Chun *et al.*, 2013). La sinigrine, progoitrine et sinalbine sont à un haut niveau de concentration dans les fleurs. La concentration en glucosinolates décroit des fleurs aux racines (Zrybko *et al.*, 1997; Agneta *et al.*, 2014). Les racines ont donc la concentration la plus basse en glucosinolates. Les tissus les plus jeunes en contiennent plus (Blažević et Mastelić, 2009). Chez *B. oleracea* les glucosinolates majeurs sont la sinigrine, glucobrassicine et glucoiberine. Ils représentent respectivement 35, 29 et 25 % des glucosinolates totaux (Abdel-Farid *et al.*, 2006). De fortes concentrations en sinigrine ont été trouvées chez *B. nigra*, *B. juncea* var. *rugosa* et *B. oleracea* (choux de Bruxelles, choux, choufleur et Broccoli chinois). La gluconapine représente 86 % des glucosinolates totaux de *B. rapa*.



Figure 1.47 : Dendrogramme construit par la méthode du Neighbor-Joining d'empreintes AFLP montrant les relations phylogénétiques entre des souches de *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* et *X. axonopodis* pv. *phaseoli* et des souches de *Xanthomonas* proches phylogénétiquement (d'après Alavi *et al.*, 2008).

La glucobrassicanapine et la gluconasturtiine sont les autres glucosinolates majeurs de cette espèce (Abdel-Farid *et al.*, 2006). Les glucosinolates s'accumulent lors des blessures provoquées par l'attaque de bioagresseurs (Bohinc *et al.*, 2012), après l'application de métaux lourds (Jahangir *et al.*, 2008) et après traitement avec l'acide salicylique, l'acide jasmonique et le méthyl-jasmonate (Ludwig-Müller *et al.*, 1997; Liang *et al.*, 2006).

4.4.2. X. axonopodis pv. phaseoli, X. fuscans subsp. fuscans et leur hôte Phaseolus vulgaris

4.4.2.1.X. axonopodis pv. phaseoli et X. fuscans subsp. fuscans

X. axonopodis pv. phaseoli (Xap) et X. fuscans subsp. fuscans (Xff) sont les bactéries responsables de la graisse commune du haricot (Phaseolus vulgaris) (Vauterin et al., 1995, 2000; Chan et Goodwin, 1999; Jacques et al., 2005; Mahuku et al., 2006; Darrasse et al., 2013). L'agrégation en biofilms permet à ces bactéries de résister aux stress environnementaux et ainsi de coloniser de manière épiphyte et durable leur hôte, le haricot (Jacques et al., 2005). Xap et Xff colonisent les parenchymes suite à la colonisation des stomates ou par pénétration par les blessures. Elles colonisent également le xylème du haricot et contaminent les graines par voie florale et vasculaire (Darsonval et al., 2008). Les symptômes de la graisse commune du haricot sont des taches huileuses évoluant en nécroses sur les feuilles, les tiges, les gousses et les graines. La lutte contre cette maladie passe principalement par le contrôle des lots de semences de haricots. Des études de diversité génétique ont montré l'existence de quatre lignées génétiques parmi les agents de la graisse commune. Les souches des lignées génétiques GL2, GL3 et *fuscans* sont phylogénétiquement éloignées des souches de la lignée GL1 (figure 1.47) (Alavi et al., 2008; Hajri et al., 2009; Mhedbi-Hajri et al., 2011). Les lignées GL2, GL3 et fuscans sont dans le groupe 9.6 de Rademaker tandis GL1 se positionne dans le groupe 9.4. Autrefois les souches de ces quatre lignées étaient classées dans une même espèce et un même pathovar (Xap) (Vauterin et al., 1995). Les souches fuscans ont été depuis reclassées dans une nouvelles espèce (X. fuscans) mais les souches des lignées GL2 et GL3 n'ont pas été prises compte dans cette étude (Schaad et al., 2005, 2006). En conséquence la nomenclature actuelle ne reflète pas les relations phylogénétiques entre les lignées. Les souches des différentes lignées génétiques provoquent le même type de symptômes sur P. vulgaris. Regroupant des souches phylogénétiquement éloignées ayant au moins un hôte commun, le haricot, ces différentes lignées constituent donc un bon modèle pour étudier la convergence pathologique. Néanmoins,



Figure 1.48 : Caractéristiques morphologiques du haricot. (a) racines, (b) cotylédons, (c) cataphylle, (d) feuille trifoliolée, (e) fleur, (f) gousse (d'après Messiaen, 1975).

sur *P. vulgaris*, les souches *fuscans* sont généralement plus agressives que les souches non*fuscans* (Mutlu *et al.*, 2008). Les souches *fuscans* peuvent se différencier sur milieu de culture contenant de la tyrosine. Elles sont, en effet, capables de produire un pigment brun caractéristique (figure 1.35).

4.4.2.2.Phaseolus vulgaris

Originaire d'Amérique latine, le haricot ou *P. vulgaris* (figure 1.48) est une plante dicotylédone de la famille des *Fabaceae* (Messiaen, 1975). Plus de 30 espèces du genre *Phaseolus* ont été décrites. Seulement cinq sont domestiquées : *P. acutifolius* A. Gray (haricot tépari), *P. coccineus* L. (haricot d'Espagne), *P. lunatus* L. (haricot de Lima), *P. polyanthus* Greenman (year-long bean), et *P. vulgaris* L. (haricot commun) (Michael, 1994; Singh, 2001). Le haricot est, à l'état sauvage, une liane tropicale, autogame, à gousses déhiscentes, à petites graines non dormantes (Broughton *et al.*, 2003). Les anciennes sélections avaient pour objectifs de gérer la taille des graines, de diminuer la déhiscence des gousses et d'atteindre une germination simultanée des graines (Broughton *et al.*, 2003). La sélection plus récente avait pour objet le raccourcissement du haricot en transformant le bourgeon terminal végétatif en bourgeon floral et en diminuant le nombre et la taille des entrenœuds (Broughton *et al.*, 2003). Ces plantes sont une source de protéines importante pour l'alimentation. Elles sont consommées pour leurs gousses et leurs graines (matures ou immatures), à l'état sec, frais ou en conserve (Broughton *et al.*, 2003). Les graines des haricots contiennent généralement entre 20 et 25 % de protéines dont la phaséoline (Ma et Bliss, 1978; Sturm *et al.*, 1987).

Enjeux et objectifs de la thèse

L'enjeu de ce travail de thèse est de comprendre le rôle du chimiotactisme et de la mobilité flagellaire dans les étapes précoces de l'interaction entre les bactéries phytopathogènes et leurs plantes hôtes. Ce travail pourra éventuellement, à terme, faire l'objet d'applications dont le développement de nouvelles méthodes de lutte contre ces bactéries. Sur la base de ce qui est actuellement connu dans la littérature, il semble qu'aussi bien le chimiotactisme que la mobilité flagellaire aient un rôle important dans la détection de signaux attractifs ou répulsifs et ainsi dans la capacité des bactéries à se diriger vers les sites permettant de coloniser les tissus des plantes hôtes. Cependant, il existe seulement quelques exemples du rôle des MCP dans la fitness des bactéries du genre *Xanthomonas*.

Afin de comprendre le rôle que joue la détection de signaux par les MCP chez *Xanthomonas*, nous avons étudié la distribution et la diversité des MCP chez ces bactéries. L'étude plus approfondie de la structure des MCP de Xcc ATCC 33913 a permis d'émettre des hypothèses quant à leurs rôles dans les diverses environnements dans lesquels *Xcc* est retrouvé. Ces travaux ont permis de confirmer qu'un allèle d'un MCP, *XCC0324*, est spécifique de l'espèce *X. campestris*. Ainsi, nous faisons l'hypothèse que la détection de signaux par XCC0324 fait partie de la détermination de la spécificité d'hôte de *Xcc* et de la fitness de *Xcc* sur les *Brassicaceae*, plantes hôtes de *Xcc*. Pour tester cette hypothèse, nous avons inoculé la phyllosphère d'une gamme de plantes hôtes et non-hôtes avec *Xcc* et son mutant dans le gène *XCC0324*. Des nervures centrales de feuilles de choux ont été blessées et inoculées à proximité de la blessure, avec *Xcc* ou son mutant dans le gène *XCC0324*. D'autres tests *in vitro* ont permis d'en savoir un peu plus sur les molécules détectées par XCC0324 comme étant attractives. Les résultats obtenus pour ce premier modèle ont permis de comprendre, en partie, le rôle de XCC0324, dans la fitness et la spécificité d'hôte de *Xcc*.

Ces résultats ont été complétés par l'étude de la distribution du système flagellaire chez les *Xanthomonas* combinée à l'étude de la mobilité de ces *Xanthomonas*. Nous avons pu remarquer que tous les *Xanthomonas* ne sont pas mobiles par nage. Le séquençage des génomes de *Xff* 4834-R (souche non mobile) et de *Xff* CFBP 4884 (souche mobile) a permis de faire des études de génomique comparative. Cette analyse a permis d'émettre des hypothèses quant à l'origine de la délétion dans l'ilot de gènes codant des protéines impliquées dans le système flagellaire de *Xff* 4834-R.

Chapitre 2 :

Distribution et diversité des senseurs du chimiotactisme chez les Xanthomonas

1. Introduction

Ce chapitre a comme objectif d'analyser la distribution des gènes codant les MCP dans le genre Xanthomonas. La précédente analyse de distribution des MCP (Mhedbi-Hajri et al., 2011) avait été faite par PCR sur une collection de souches comprenant très majoritairement des souches des espèces X. axonopodis, X. vasicola, X. campestris et X. oryzae. Il s'agit ici dans un premier temps, d'élargir cette étude à l'ensemble du genre en ayant accès à au moins une souche de chaque espèce décrite dans le genre Xanthomonas et pour certaines espèces, à de nombreuses souches représentant leur diversité. Il s'agit également de rechercher l'ensemble des gènes codant potentiellement des MCP par la recherche de la séquence consensus du domaine 'Methyl Accepting' caractéristique des MCP, sans se limiter aux MCP précédement identifiés comme tels dans quelques génomes de référence. Par ailleurs, cette nouvelle étude vise à rechercher directement dans les séquences génomiques nos cibles sans passer par une technique intermédiaire telle que la PCR. Dans un deuxième temps, nous avons analysé la diversité du MCP XCC0324 chez les souches de Xanthomonas dans lesquelles il a été identifié. Associée à l'analyse de l'environnement génomique de XCC0324 chez les Xanthomonas, ces études nous permettent d'apporter des éléments, quant à l'histoire évolutive de ce MCP. Un groupe d'allèles de XCC0324 est spécifique de X. campestris et est identifié chez X. campestris pv. campestris (Xcc) et X. campestris pv. raphani (Xcr) mais pas chez X. campestris pv. incanae (Xci). L'hypothèse que l'on pose suite à cette étude est que XCC0324 serait en partie responsable de l'élargissement de la gamme d'hôte chez Xcc et Xcr et par son absence responsable de la gamme d'hôte restreinte de Xci.

L'ensemble des résultats obtenus est présenté sous forme d'un article en préparation. Cet article est formaté pour être prochainement soumis dans le journal BMC Genomics.

2. Diversity and distribution of chemotaxis sensors in 1 xanthomonads 2 3 Arnaud Indiana^{1,2,3}, Armelle Darrasse^{1,2,3}, Martial Briand^{1,2,3}, Céline Rousseau^{1,2,3}, Marie-4 Agnès Jacques^{1,2,3,*} 5 6 7 ¹ INRA, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, F-49071 Beaucouzé, 8 France. 9 ² AGROCAMPUS OUEST, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, F-10 49045 Angers, France. 11 ³ Université d'Angers, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, SFR 12 4207 QUASAV, F-49045 Angers, France. 13 14 15 Correspondance Marie-Agnès Jacques, IRHS, 42, rue Georges Morel, BP60057, 49071, Beaucouzé France, 16 Tel: +33 2 41 22 57 07, Fax: +33 2 41 22 57 05, email: marie-agnes.jacques@angers.inra.fr 17 18 Running title: Distribution of MCPs in xanthomonads 19 20

20 Abstract

Background: Chemotaxis is the mechanism used by bacteria to detect and move in function 21 of the physico-chemical composition of the environment. Attractants and repellents are 22 detected by cell membrane-bound or cytosolic receptors, called Methyl-accepting Chemotaxis 23 Proteins (MCPs). Xanthomonads and in particular X. campestris pv. campestris (Xcc) are 24 25 plant associated bacteria responsible for diseases with a high economic impact on large host ranges. These bacteria first colonize the leaf surface, then must ingress inside host tissues to 26 27 engage pathogenic interactions with their host plants. To ingress, these bacteria should detect 28 attractive signals from the phyllosphere of host plants. The purpose of this study was to gain 29 insights into chemotaxis gene content of xanthomonads and of Xcc ATCC33913 taken as a 30 model.

31 Results: A wide distribution analysis of chemotactic sensor encoding genes in 133 Xanthomonas genomes showed that the average number of genes encoding MCPs per 32 Xanthomonas genome was 21. Despite this high number of MCPs per strain, only one MCP 33 was common to all strains and constitute the core MCP group. In contrast, a high number of 34 specific MCPs was found with 33 groups of homologs found in two strains and 37 MCPs 35 36 found in only one strain. In Xcc ATCC33913, among the 19 MCPs containing a MA domain, 37 13 MCPs contained also a sensor domain and should be functional. The diversity of sensors identified in these MCPs suggests a great diversity of sensed signals. The MCP XCC0324 38 39 previously thought to be specific of Xcc, was found in several lineages of Xanthomonas. 40 However, a group of alleles of XCC0324 was confined to X. campestris, while groups of 41 divergent alleles were found in phylogenetically closely related strains belonging to species X. 42 hortorum, X. arboricola, X. dyei, and X. pisi, none of which being pathogenic on 43 Brassicaceae. Polymorphism accumulated in the PAS domain of these divergent alleles. The

44 MCP *XCC0324* was located in Xcc chromosome in the cassette of an integron indicating that45 it was certainly acquired by horizontal gene transfer.

46 Conclusions: Altogether this work indicates that according to the diversity of MCPs found in
47 xanthomonads their importance in lifestyle and plant colonization should be major and for

48 some of them in link with the host range.

49 Keywords: Chemotaxis, Methyl-accepting Chemotaxis Protein, *Brassicaceae*,
50 Xanthomonads, Integron, Genomic Island.

51

52 Background

Bacteria are able to adapt their movement to changes in the physico-chemical composition of the environment [1]. Environmental signals are detected by chemotaxis sensors known as Methyl-accepting Chemotaxis Proteins (MCPs) [2]. Upon detection of a signal, the information is transduced through several phosphorylation reactions from MCPs to the flagellum motor by Che proteins [3]. This system allows the bacterium to move toward an attractive signal or to move away from a repulsive one thanks to flagellar motility [4, 5].

Two types of MCPs have been described in function of the signal detected [6, 7]. On the one hand, chemoreceptors physically bind directly to the chemoeffectors, or to a cofactor, which is bound to the effector. Chemoeffectors are diverse molecules such as amino acids, sugars, pyrimidines or peptides [2, 8, 9]. On the other hand, energy taxis receptors detect indirectly signals *via* their effects on intracellular energy levels. In this case, signals are terminal electron acceptors, light, redox-active compounds, and metabolizable substrates, which act as donors of reducing equivalents to the electron transport system [7].

Typical MCPs, exemplified by Tsr, first identified in Escherichia coli [10], are 66 composed of three domains: one sensor domain located in the periplasm or in the cytoplasm 67 68 that is flanked by two transmembrane regions anchoring it in the bacterial inner membrane; 69 one HAMP (present in histidine kinases, adenylyl kinases, methyl-accepting chemotaxis proteins and phosphatases) domain allowing signal conversion and one cytoplasmic signaling 70 71 domain (Methyl-Accepting: MA) structured in antiparallel helix [3, 4, 6, 11–14]. The MA 72 domain is highly conserved in MCPs [6, 15], whereas sensor domains are diverse certainly as 73 a result of the diversity of molecules that MCPs can detect [13, 16]. The Per-Arnt-Sim (PAS) 74 domain appears in many MCPs where it is used as a signal sensor domain [17, 18]. Two types 75 of MCP-like sensors, PAS domain-containing sensors and Proton Motive Force (PMF) sensing MCPs, have been reported so far in plant-associated bacteria [6]. These two types of 76

MCP-like sensors have in common to present a methyl-accepting (MA) domain, which hencecan be used to identify such proteins.

The number of genes encoding MCPs per genome is variable according to the bacterial lifestyle (Lacal *et al.*, 2010; Charkowski *et al.*, 2012). For instance, strict pathogens such as *Bacillus anthracis* or bacteria with narrow ecological niches, such as *Nitrosococcus oceani*, *Nitrobacter winogradskyi*, and *Nitrosomonas europaea* contain far less genes encoding MCPs in their genomic sequences than metabolic versatile bacteria such as most species belonging to the genera *Pseudomonas* and *Ralstonia* (an average of 33 and 29 genes encoding MCPs per genome, respectively) [12].

86 Xanthomonads are bacterial plant pathogens responsible for diseases on more than 400 plants, some of them (rice, citrus, wheat and relatives, banana, legumes...) having a huge 87 economic importance. The bacterial species X. campestris contains three pathovars 88 89 (campestris, raphani, and incanae) defined on the basis of the host range and symptoms that 90 they cause on Brassicaceae [19, 20]. X. campestris pv. campestris (Xcc) is responsible for 91 black rot of Brassicaceae. X. campestris pv. raphani (Xcr) is responsible for leaf spot of 92 Brassicaceae. Xcc and Xcr have a large host range whereas, X. campestris pv. incanae (Xci) causes the bacterial blight of garden stock (Matthiola incana) [20]. 93

94 Events leading to host specificity of plant pathogenic xanthomonads occur as early as 95 chemotactic attraction by the host. Mhedbi-Hajri and colleagues (2011) showed that most 96 pathovars of Xanthomonas spp. (i.e. groups of strains inducing the same disease on the same 97 host range) are characterized by unique repertoires of genes encoding MCPs, other sensors 98 and adhesins. The analysis of molecular signatures of selection of chemotactic-related genes encoded in these bacterial strains shows that adaptive divergence acts on most genes. These 99 100 sets of data show that MCPs are shaped by the host [21]. The purpose of this study was to 101 provide deeper insights into chemotaxis gene content of xanthomonads in relation to host



Figure 1 Number of MCP encoding genes per species based on the collection of 133 xanthomonads genomes. Boxplot indicates the median, 25%, 75%, and extreme values of the dataset. Different letters indicate that distributions of MCPs per species are significantly (p < 0.05) different on the basis of the Kruskal-Wallis test.

102 range. We analyzed the distribution of chemotactic sensor encoding genes in a large 103 collection of *Xanthomonas* genome sequences, with a focus on Xcc ATCC33913. The 104 distribution of the MCP XCC0324 previously shown to be restricted to the Xcc was analyzed 105 in details and in link with the host specificities of the strains.

- 106
- 107 **Results**

108 Diversity and genomic localization of genes encoding MCPs in xanthomonads

109 The diversity of MCP encoding genes present in xanthomonads was assessed by OrthoMCL 110 analysis on 133 genome sequences. These genomes represent all species and a wide range of 111 pathovars of Xanthomonas (Additional file 1). Sequences of MCPs were retrieved in the proteomes of these genomes by blastP of the consensus protein sequence of 14,325 MA 112 domains (MA, SM00283). In total 2,799 sequences were retrieved in the 133 xanthomonads 113 114 sequences, and 11 sequences were retrieved in the Stenotrophomonas maltophilia proteomic 115 sequences used as outgroup. It should be noted that no MCP sequences have been identified 116 in the two Xylella fastidiosa proteomic sequences that were used as controls. Indeed, X. 117 fastidiosa is non motile and hence do not use chemotaxis to adapt its behavior to environmental changes. This reveals the specificity of the sequence retrieval, using this 118 consensus protein sequence of MA domain. The average number of genes coding MCPs per 119 120 Xanthomonas genome was 21.0 and ranged from seven in X. campestris pv. vasculorum NCPPB1381 to 33 MCPs in X. sacchari NCPPB4393 (Figure 1). OrthoMCL analysis 121 122 identified only one group of homologs (defined here as protein-coding gene sharing at least 80% identity and a P-value cut-off of 10⁻⁵) conserved in all strains of Xanthomonas spp., 123 hence representing the core MCP group. Twelve groups of homologs are present in 99% -124 125 75% of the strains and are defined as conserved MCP group; seven groups of homologs are present in at least 74% - 25% of the strains and are defined as variable MCP group; 33 groups 126



Figure 2 Genomic localization of chemotaxis and flagellum encoding genes Xcc strain ATCC33913. of А chromosomal island clusters 58 genes encoding proteins devoted to chemotaxis and flagellar structure encoding 10 MCPs, 12 chemotaxis proteins and 36 flagellum structure elements. Furthermore, genes encoding nine MCPs, 18 chemotaxis proteins and two flagellum structural proteins are dispersed in the chromosome. The arrows indicate XCC0324, cheY and fliC.

of homologs are present only in two strains and are defined as rare MCP group; and 37 genes
encoding MCPs are present in only one strain of *Xanthomonas* spp. hence defining the group
of unique MCPs. The number of rare or unique MCPs represents a low proportion of MCPs in
each repertoire and most strains do not present specific MCP (Figure 1, Additional file 1).

131 Overall we did not find any correlation between the level of conservation of MCP 132 homologs and their location in the genome sequences. Indeed, it is known based on the 133 analysis of high quality fully assembled xanthomonads genomes [22, 23] that a majority of 134 MCP encoding genes clusters within a genomic island, which also contains most flagellar and 135 chemotaxis genes and that only a few MCP, chemotaxis, and flagellar genes are dispersed 136 over the genomes (Figure 2). It was therefore tempting to speculate that the genes encoding 137 the core and conserved fractions of the MCP repertoires were part of the dedicated island and 138 that the plasticity of MCP repertoire was mostly due to dispersed genes. The location of gene 139 encoding MCPs was analyzed on 47 genome sequences of Xanthomonas (Figure 3, Table S1). 140 The quality of other sequences was judged insufficient to allow a precise location of the 141 genes. While the gene encoding the core MCP group is located in the chromosomal 142 chemotaxis island of these genomes, only 42% of the conserved homolog groups and a large majority of the variable MCPs (71% of homolog groups) cluster in the chemotaxis island. 143 Furthermore, in the chemotaxis island, most variable homolog groups (14, 15, 17-19) present 144 145 paralogs. Concerning rare and unique mcp genes, 43% and 33% of groups, respectively, are 146 located within the chemotaxis island. Hence, the dispensable fraction of the MCP contents is 147 represented both in the island and all over the genomes, and the diversity of MCP content 148 among xanthomonads does not seem to be mainly due to the acquisition of isolated MCPs.

As a correlation between pathovar clustering and repertoires of MCPs was previously highlighted [21], we looked for *mcp* genes that were confined to strains sharing similar host ranges as potential determinants of host specificity. For those pathovars for which several



Figure 3 Localization in the chemotactic island of MCP homolog groups per species. The values represent the percent of homolog groups localized in the chemotactic island per conservation group (core, conserved, variable, rare, and unique) and per species. Data could be retrieved for 47 genome sequences, which assembling allowed a precise localization of genes.

genome sequences are available, we found six groups of homologs, which distribution was 152 153 restricted to one pathovar or a genetic lineage (GL). For example, group 36 is limited to X. 154 axonopodis pv. phaseoli GL1 strains, group 25 is limited to X. musacearum and half of X. 155 vasculorum strains, groups 31 and 32 are limited to X. oryzae py. oryzicola strains, groups 33 156 and 39 are limited to X. translucens pv. translucens and X. translucens pv. graminis strains 157 (Additional file 1). In contrast to previous results [21], the distribution of XCC0324 (group 22, Additional file 1) was not restricted to Xcc, but orthologs were identified in five species, 158 159 i.e. X. campestris, X. hortorum, X. arboricola, X. dyei, and X. pisi.

160 Chemotaxis gene content of Xcc ATCC33913

Based on the presence of a MA domain, Xcc ATCC33913 genome contained 19 MCPs 161 162 coding genes to which three genes annotated as MCP could be added [22] (Figures 4 and 5). Thirteen of these genes contained both a MA domain and a sensor domain and could hence be 163 164 considered as functional MCPs [6, 7]. Only one (XCC1727) of these 13 MCPs should be 165 cytoplasmic, as no transmembrane (TM) regions were predicted in the sequence. The others 166 should be anchored in the cytoplasmic membrane and presented cytoplasmic sensors (three 167 MCPs), periplasmic sensors (eight MCPs) or both (one MCP). The prediction of the sensor 168 domains of XCC1869, XCC1875, XCC1878, XCC1879, XCC1884, XCC2047 was four-Helix Bundles MCP (4HB MCP, IPR024478). This domain is located between two 169 170 transmembrane helices indicating that it should detect extracellular signals that passively crossed the external membrane (Figure 5). In XCC1880 one Ca²⁺ channels and CHEmotaxis 171 172 (CACHE, IPR004010) domain was predicted between two transmembrane helices and should be periplasmic. In XCC3522, the CACHE domain at the N-terminal part of the MCP was 173 174 followed by a transmembrame helix and should also be periplasmic. One PAS domain (IPR000014) was identified in XCC0324 and in XCC1869. These PAS domains should be 175 located in the cytoplasmic part of the MCP as two transmembrane regions are predicted at the 176


Figure 4 Venn diagram representing the MCPs identified in Xcc ATCC33913. MA domain-containing MCPs and annotated MCPs lacking an MA domain are reported with indications of their cellular localization and type of sensor domain. N-terminal part of the proteins. The cytoplasmic MCP XCC1727 present three PAS domains
(IPR000014), three PAC (PAS motif extended in the carboxyl direction) motifs (IPR001610),
and two PAS-associated domains (IPR000700). XCC0276 and XCC1876 present unclassified
sensor domains.

181 Among the incomplete MCPs, at least two pairs of genes could correspond to pseudogenized genes. In these genes, it seems that a sense codon has acquired a point 182 mutation turning it into a stop codon causing premature termination of translation leading to a 183 184 kind of in-frame stop. XCC1873 codes for a MA domain, while XCC1874 codes for a HAMP domain, TM regions and a periplasmic sensor-like domain (IPR029151). These two genes 185 186 could correspond to the N-terminal and C-terminal parts of complete orthologs (2673 pb) 187 found in Xcc ATCC33913 phylogenetically closed strains such as Xcc 7700, Xca 6865, Xcr 756C, Xcr 5828, Xcb 5825, and Xci 1606. Concerning the other couple made of XCC1881 188 189 and XCC1882, a preliminary event of duplication of XCC1880 could have preceded the 190 mutation in the paralog leading to XCC1881 and XCC1882. It should however be noticed that 191 these two pairs of genes are still translated as mRNAs of the correct sizes were identified by 192 transcriptomics (our unpublished data). The four gene fragments, XCC1962, XCC2701, 193 XCC2181, and XCC3321, with only a few domains predicted should result from gene erosion. The 622 amino acids long gene XCC3084 codes for an incomplete MCP since it lacks a 194 195 sensor domain.

196 Polymorphism of *XCC0324* orthologs

Our genome survey for MCP encoding genes in xanthomonads revealed that orthologs of XCC0324 were not restricted to *X. campestris*. In contrast, XCC0324 orthologs (Additional file 1, group 22) seem to have a distribution loosely correlated with a clade gathering strains from five species: *X. campestris*, *X. hortorum*, *X. arboricola*, *X. dyei*, and *X. pisi*. It was unexpected, as based on the analysis of Mhedbi-Hajri and colleagues (2011), this MCP was



Figure 5 Schematic representation of the structure of MCPs identified in Xcc ATCC33913. The domains identified by Interproscan in MA domain-containing MCPs (A), MA domain-containing MCPs but lacking a sensor domain (B) and annotated MCPs lacking an MA domain (C) are indicated together with their predicted cellular localization. TransMembrane region (TM); Histidine kinases Adenylyl cyclases, Methyl-accepting chemotaxis proteins, and Phosphatases domain (HAMP); <u>Ca²⁺</u> channels and chemotaxis receptors domain (Cache); four-Helix Bundles Methyl-accepting Chemotaxis Protein domain (4HB_MCP); Period circadian protein, Ah receptor nuclear translocator protein, Single-minded protein domain (PAS); PAS C-terminal conserved residues (PAC motif); Methyl-Accepting domain (MA).

comparison f haplotype itman's test e neutrality	Fu & Li's F*
orthologs in the values of and Kre values of the values of the values of the values of the values from the lices from the values of the values	Fu & Li's D*
r <i>XCC0324</i> c pes (Hap); 1 t the Mc Dor , and the ind	Tajima's D
resented fo of haploty ociated with ; Θw, [46])	Θw
stics are p ne number -value assc s $(\Theta_{\pi}, [45])$	Θπ
uences. Descriptive stati analyzed sites (sites); th nd total mutations, the P- cleotide diversity indice	MK test D _N /Ds; P _N /Ps; P-value
Type II seq number of ymous (S) ai [48]) the nu	Total mutations
Type I and lisplayed the (NS), synon d) (MK test,	S mutations
orthologs in genes. Are c nsynonymous not determine * and F* [30].	NS mutations
CO324 keeping pr of no ant, nd Li's D*	Н
im of <i>XC</i> e housel ae numbe -signific. 9], Fu &	Hap
lymorphis nees of fiv d, [45]); tl <i>1</i> ; ns: non ma's D [2 ⁰	Sites
Table 1 Polwith sequendiversity (H(***: <0.00	Locus XCC0324

				NS	s	Total	MK test			Tajima's	Fu & Li's	Fu & Li's
Locus XCC0324	Sites	Hap	Н	mutations	mutations	mutations	D _N /Ds; P _N /Ps; P-value	Θπ	Θw	D	D*	Н*
Types I and II	1797	18	0.994	120	388	508	101/96; 108/344; ***	0.13906	0.09856	0.56786	0.06666	0.25312
Type I	1797	L	0.964	17	LL	94	nd	0.01753	0.01996	-0.71304	-0.6255	-0.72133
Type II	1797	11	1	95	305	400	nd	0.07815	0.08132	-0.86009	-0.58533	-0.74568
atnD												
Types I and II	1403	18	0.994	6	151	160	0/7: 9/144: ns	0.02763	0.02916	-0.64095	-1.20698	-1.20914
Type I	1403	L	0.964	0	41	43	nd	0.01168	0.01155	-0.06179	-0.17697	-0.16727
Type II	1403	11	1	L	113	120	pu	0.02085	0.02774	-1.37374	-1.43896	-1.61547
dnaK												
Types I and II	1923	18	0.994	12	209	221	1/8; 13/205; ns	0.02801	0.0305	-0.77685	-1.2674	-1.30586
Type I	1923	Г	0.964	ю	69	72	nd	0.01248	0.01404	-0.73528	-0.84968	-0.91849
Type II	1923	11	1	10	163	173	nd	0.02281	0.02894	-1.32163	-1.22194	-1.41745
ofP												
Types I and II	567	16	0.965	9	50	56	1/5; 5/45; ns	0.03015	0.02523	0.27319	-0.31435	-0.16311
Type I	567	5	0.786	0	5	5	nd	0.00334	0.0034	-0.08352	0.12651	0.08576
Type II	567	11	1	S	43	48	pu	0.01956	0.02589	-1.52464	-1.53378	-1.73822
olnA												
Types I and II	1410	18	0.994	10	166	176	0/17; 12/154; ns	0.03774	0.03287	0.06817	-0.02371	0.00441
Type I	1410	L	0.964	2	49	51	nd	0.01472	0.01368	0.2957	0.54768	0.54514
Type II	1410	11	1	10	121	131	nd	0.02449	0.0293	-1.09658	-0.70517	-0.91555
() our												
Types I and II	1875	17	0.988	20	212	232	0/9· 23/206· ns	0.03281	0.0338	-0.42992	-0.64269	-0.67475
Type I	1875	9	0.929	16	83	66	nd	0.02211	0.01996	0.46272	0.59694	0.63144
Type II	1875	11	1	~ ~	157	165	pu	0.02213	0.02865	-1.29929	-1.30553	-1.48138



Figure 6 Comparison of the phylogenetic trees of (A) XCC0324 orthologs and (B) bacterial strains based on the concatenated set of 6 housekeeping gene sequences (atpD, dnaK, efp, glnAI, gyrB and rpoD). Neighbor-Joining trees present data concerning the strains: X. arboricola arboricola CFBP7697 (Xar 7697), X. arboricola pv. juglandis CFBP7651 (Xaj 7651), X. arboricola CFBP7604 (Xar 7604), X. arboricola X. pisi CFBP4643 (Xp 4643), X. campestris pv. raphani 756C (Xcr 756C), X. campestris CFBP7700 (Xc 7700), X. campestris pv. raphani CFBP5828 (Xcr 5828), X. campestris pv. barbareae CFBP5825 (Xcb 5825), X. campestris pv. campestris B100 (Xcc B100), X. campestris pv. aberrans CFBP6865 (Xca 6865), X. campestris pv. campestris ATCC33913 (Xcc 33913), and X. campestris pv. campestris 8004 (Xcc 8004). CFBP6827 (Xar 6827), X. arboricola pv. populi CFBP3123 (Xapo 3123), X. hortorum pv. carotae M081 (Xhc 081), X. dyei CFBP7245 (Xd 7245). pv. juglandis CFBP7634 (Xaj 7634), X. arboricola pv. pruni CFBP3894 (Xapr 3894), X. arboricola pv. corylina CFBP1159 (Xaco 1159), X Bootstrap scores (1,000 replicates) over 80 are displayed at each node.

supposed to be restricted to Xcc and Xcr. Here we detected orthologs of XCC0324 in 19 202 203 strains out of the 133 analyzed genomes (Additional file 1). However, the protein alignment 204 of these 19 orthologs revealed two types of sequences (Figure 6A and Additional file 3). Each 205 type of sequence was found in a distinct clade of species as indicated by the phylogenetic 206 position of strains (Figure 6B). The type I was present only in the X. campestris species, while 207 the type II was found in strains belonging to X. hortorum, X. arboricola, X. dyei, and X. pisi species, which are, unlike X. campestris, non-pathogenic on Brassicaceae. The two types of 208 209 sequences were significantly divergent according to the McDonald and Kreitman's test (Table 210 1). Using this test XCC0324 showed robust signature of adaptive divergence compared to the 211 five housekeeping genes, which did not display any signal of positive selection. The 212 nucleotide diversity indicators were higher within sequences of the type II ($\Theta_{\pi} = 0.07815$ and $\Theta_{\rm W} = 0.08132$) than within the type I ($\Theta_{\pi} = 0.01753$ and $\Theta_{\rm W} = 0.01996$). For type I these 213 214 indicators are similar for XCC0324 and housekeeping genes, while for type II the indicators 215 are significantly higher for XCC0324 compared to housekeeping genes indicating that type II 216 XCC0324 accumulated polymorphism. Indeed, high numbers of non-synonymous 217 replacements were accumulated in the type II XCC0324 sequences. These nonsynonymous mutations are mainly located in the PAS domain of the type II XCC0324, which could 218 indicate adaptive divergence of XCC0324 orthologs within this cluster (Additional file 3, 219 220 Table 1). Due to a high frequency of recombination within the sequences of each cluster (data 221 not shown), it was not possible to use models to test advanced hypotheses of evolution on 222 XCC0324 sequences.

223 *XCC0324* is part of an integron

Analysis of the genomic environment of *XCC0324* in Xcc strain ATCC33913 revealed that *XCC0324* is located in the cassette of an integron (Figure 7). Integrons are genetic elements capable of acquiring, rearranging, and expressing genes contained in highly diverse gene



of the 21 strains is indicated in a Neighbor-Joining tree based on the concatenated set of 6 housekeeping gene sequences (atpD, dnaK, efp, glnAI, X. campestris pv. raphani CFBP5828 (Xcr 5828), X. campestris pv. barbareae CFBP5825 (Xcb 5825), X. campestris pv. campestris B100 (Xcc B100), X. campestris pv. campestris ATCC33913 (Xcc 33913), X. campestris pv. campestris 8004 (Xcc 8004), and X. campestris pv. aberrans CFBP6865 (Xca 6865)), the genome sequence of one strain containing a W XCC0324 (X. campestris pv. incanae CFBP1606 (Xci 1606)), the genome sequences of four phylogenetically closely related strains that do not contain XCC0324 orthologs (Xanthomonas cynarae CFBP4188 (Xcy (Xci 2527)), and the genome sequences of two distant strains (X. axonopodis pv. vesicatoria 85-10 (Xeu 8510), and X. axonopodis pv. citri 306 (Xac 306)). Nucleic sequences were pairwise blasted using genoPlotR package and Rstudio. In each genome, the ortholog of XCC0324 is part of yellow, type I XCC0324 are in red, type II XCC0324 are in pink, W XCC0324 of Xci 1606-R genome sequence is in red diagonal stripes, and genes of transposases are in black. Homology between sequences is represented by grey lines; the darker the grey is, the higher the homology is. These Figure 7 Maps of integrons containing orthologs of XCC0324 in Xanthomonas strains in relation to the strain phylogeny. (A) The phylogeny gyrB and rpoD). Bootstrap scores (1,000 replicates) over 80 are displayed at each node. (B) The gene content of the integron was analyzed in a set juglandis CFBP7634 (Xaj 7634), X. arboricola CFBP7697 (Xar 7697), X. arboricola pv. pruni CFBP3894 (Xapr 3894), X. arboricola CFBP6827 (Xar 6827), X. arboricola CFBP7604 (Xar 7604), X. arboricola pv. populi CFBP3123 (Xapo 3123), X. campestris pv. raphani 756C (Xcr 756C), an integron located downstream of *ilvD*. Genes are represented by arrows following a color code: conserved genes are in green, integrases are in of 14 Xanthomonas genome sequences containing XCC0324 orthologs (X. arboricola pv. juglandis CFBP7651 (Xaj 7651), X. arboricola pv. 4188), X. arboricola pv. juglandis CFBP2528 (Xaj 2528), X. arboricola pv. juglandis CFBP7179 (Xaj 7179), X. campestris pv. incanae CFBP2527 integrons are all on the negative strand 227 cassettes [24–26]. According to Labbate and colleagues (2009) and Cambray and colleagues 228 (2010), the cassette of the integron of Xcc strain ATCC33913 contains 22 genes downstream 229 of *ilvD* (XCC0345) up to XCC0322 (Figure 7). This integron is known to be broadly 230 distributed in xanthomonads [27]. Indeed, based on the presence of the *intI*, the gene encoding 231 the recombinase, copies of this integron were found in 116 out of the 133 analyzed sequences 232 (data not shown), but only 19 Xanthomonas genome sequences present an integron containing 233 an XCC0324 orthologs. Due to differences in sequence quality among the genomic sequences 234 that contain orthologs of *XCC0324*, we only performed comparative genomics on the integron sequences for 14 XCC0324 positive and 7 XCC0324 negative strains (Figure 7B, Additional 235 236 file 1). Overall the genomic content of each integron is highly variable with the exception of 237 this genomic intI that is systematically present in region, except for X. arboricola pv. juglandis CFBP7651. This is perhaps not surprising since this gene encodes 238 239 the site-specific recombinase IntI [28]. A set of five genes (XCC0322-XCC0324, XCC0326, 240 and XCC0328, in Xcc strain ATCC33913) is conserved among the 14 XCC0324 positive 241 integrons examined. Although insertion of the Xanthomonas integron at the same locus 242 (downstream of *ilvD*) suggests that this genetic element was acquired by the last common ancestor of Xanthomonas [27], it could be hypothesized that a particular gene cassette 243 composed in part of XCC0324 was acquired by the last common ancestor of the clade 244 currently grouping X. campestris, X. cynarae, X. gardneri, X. hortorum, X. populi, X. 245 arboricola, X. vesicatoria, X. dyei, and X. pisi, and subsequently lost by X. cynarae, X. 246 247 *campestris* pv. *incanae* and some strains of X. *arboricola* pv. *juglandis*. The environment of 248 the XCC0324 locus seems to have been impacted by more genetic rearrangements in the Type 249 II than in Type I (Figure 7B). Within Type I a higher conservation of the *XCC0324* genetic 250 environments coupled with lower polymorphism of XCC0324 orthologs, and negative values

for neutrality tests (D of Tajima, 1989; D* and F* of Fu and Li, 1993) suggest that type I *XCC0324* orthologs experienced purifying selection.

253

254 Discussion

255 By which means bacteria do detect a host as a favorable environment to settle on and enter 256 leaf tissues and in contrast detect a non-host plant as an unsuitable environment? It has been shown that chemotaxis is an important trait for pathogenicity of Ralstonia solanacearum, 257 258 since this bacterium is more strongly attracted to root exudates from a host plant than to those from a non-host plant [31]. In addition, mutants of R. solanacearum deficient in chemotaxis 259 260 signal transduction proteins are only impaired in root colonization during the first step of the 261 infection process, a phenomenon that is abolished when the bacteria are directly inoculated into the host vascular system [31]. Agrobacterium tumefaciens are attracted at wounded sites 262 by low-molecular-weight phenolic compounds and monosaccharides, which induce virulence 263 264 genes through a two component regulatory system (for review see [32]). Flavonoids act as 265 chemoattractants and inducers of nodulation genes transcription allowing root infection in the 266 rhizobia - legumes symbiosis [33]. Dickeya dadantii is attracted by jasmonic acid, which diffuses from wounds and induces the expression of bacterial genes involved in virulence and 267 268 survival in the plant apoplast [34]. No data concerning chemoattraction in xanthomonads has 269 so far been provided.

Here we found that xanthomonads have on average 21 genes that contain a MAdomain per genome. This value is higher than the average for bacteria, which was determined to be 13.9 MCPs per genome [12]. Xanthomonads are known to colonize various plantassociated niches, and to face unstable and stressful environments as a consequence of instability of climatic parameters and plant defense molecules. Hence, in accordance with Lacal et colleagues (2010) who indicated that the abundance of MCP genes in bacterial

73

genomes is determined by the metabolic diversity, the stability of the habitat and the ability to 276 277 interact with other living organisms the xanthomonads lifestyle predicts a high number of MCPs encoding genes. It should however be noticed that the raw number of MCP encoding 278 279 genes may overestimate the number of functional MCPs. For example, in Xcc ATCC33913 280 only 13 of the 19 MCPs found in the genome of this strain should be functional based on the 281 simultaneous presence of a sensor and a MA domain in the MCP sequences [6, 7]. The low 282 size (one MCP) of the core 'chemotome' in the analyzed 133 genome sequences is surprising 283 and has to be compared to the 70 groups present in one or two genomes. The low size of the core 'chemotome', composed of a putative partial sequence of MCP, in one hand, and the 284 285 abundance of rare or specific MCP, in the other hand, suggests that the perception of the 286 environment is highly specific among these plant-associated bacteria. With the diversity of 287 domains predicted in the sensors of the xanthomonads MCPs, a large range of molecules and 288 physical parameters could be detected and induced modifications of the bacterial behavior. In 289 Xcc ATCC33913 MCP repertoire at least six types of domains were identified in potentially 290 functional MCPs. Four helix bundles MCPs are known to sense proton motive force, which 291 could be considered as the final outcome of energy generation and hence metabolic activity [6, 35]. Cache-domain represents single ligand binding pocket that accommodates multiple 292 ligands with varying affinity as recently demonstrated for Campylobacter jejuni Ci1564, 293 294 which interacts with the chemoattractants isoleucine, purine, malic acid and fumaric acid and 295 chemorepellents lysine, glucosamine, succinic acid, arginine and thiamine [36]. PAS domain-296 containing MCP allows sensing a stimulus originating in the electron transport chain. These 297 MCPs sense light, oxygen or redox potential as input signals. For instance, it has recently 298 been shown that Xcc responses to light by 13 PAS domain-containing proteins. Light 299 signaling led to modification of metabolism, motility and virulence [37]. However, no MCPs 300 were involved in light signaling in this strain.

Orthologs of XCC0324 were not restricted to X. campestris as previously reported by 301 302 Mhedbi-Hajri and colleagues (2011). In contrast, comparative genomics based on OrthoMCL 303 analysis indicated that XCC0324 orthologs follow two distinct evolutionary histories. The 304 ancestor of XCC0324 was certainly acquired by a common ancestor of the current X. 305 campestris, X. cynarae, X. gardneri, X. hortorum, X. populi, X. arboricola, X. vesicatoria, X. 306 dvei, X. pisi, and Xanthomonas sp., a yet unnamed species. Afterwards, the gene was apparently lost in some taxa (X. cynarae, X. gardneri, X. hortorum pv. hederae, X. populi X. 307 308 *juglandis*, and *X. vesicatoria*) dispersed in-between this clade. During the evolution, two types 309 of alleles were shaped. Type I is limited to X. campestris. Polymorphism remains low in this 310 group suggesting purifying selection. The other type of alleles, distributed in four species, 311 presents a high polymorphism. The accumulation of non-synonymous mutations in the sensor 312 domain of XCC0324 within the type II suggests that these alleles faced adaptive divergence. 313 Due to the large range of molecules that MCPs detect, mutations preferentially accumulate in 314 the sensor domain [21, 38], while the signaling domain is highly conserved [15]. Our 315 comparative analysis of the Type I XCC0324 distribution supports the data obtained with 316 PCR by Mhedbi-Hajri and colleagues (2011).

The gene encoding the MCP XCC0324 was acquired and maintained in a chromosomal 317 integron. Integrons are genetic elements, which aggregate mobile gene cassettes by means of 318 a site-specific recombination mechanism [39]. Integrons are capable of acquiring, rearranging, 319 and expressing genes contained in highly diverse gene cassettes [24-26]. Chromosomal 320 321 integrons were first identified in Vibrio cholerae in the 1990s [40], and typically carry more 322 gene cassettes than mobile integrons and of more diverse functions. An integron system 323 consists of an integrase gene (intI) mediating recombination between a proximal primary 324 recombination site, attI, and a secondary target, the attC site, and a transcriptional promoter 325 for the cassettes, Pc [28]. Chromosomal integrons have been found in about 10% of the

326 surveyed bacterial genomes from a wide range of habitat [39]. While phylogenetic analysis of 327 IntI suggests that integrons are ancient structures that have contributed to the evolution of 328 bacterial genomes primarily by vertical inheritance, discrepancies found between the 16S 329 rRNA and the integrase phylogenies suggests that horizontal transfers occurred for those 330 integrons found in *Pseudomonas* and *Xanthomonas* [39]. Gillings and colleagues (2005) noticed that *Xanthomonas* spp. strains within individual pathovars had identical cassettes, and 331 332 these exhibited no similarity to cassettes detected in other pathovars. Here, we found that 333 XCC0324 orthologs are present in cassettes of various pathovars belonging to different 334 species. However, the remaining content of these cassettes is highly variable among these 335 strains. This suggests that the ancestral XCC0324-containing integron could have been acquired through lateral gene transfer and had access to a diverse pool of mobile elements. 336 Recently, an antibiotic resistance integron was found in X. oryzae pv. oryzae strains 337 338 conferring resistance to streptomycin. It seems that there was no direct relationship between 339 the chromosomal and the antibiotic resistance integrons in X. oryzae pv. oryzae [41].

340

341 Conclusions

In conclusion, this distribution analysis indicated that xanthomonads present on average a 342 high number of MCPs encoding genes (21), which is in agreement with a diversified lifestyle 343 344 requesting the colonization of various plant tissues and plant surfaces submitted to environmental changes. A wide range of sensor domains should allow the direct detection of 345 346 chemicals as well as the detection of variations in the intracellular energy levels. The focus on 347 XCC0324 indicates that this gene was acquired in the cassette of an integron and followed two distinct evolutionary histories with purifying selection acting on alleles found in *Brassica* 348 349 pathogens, whereas diversifying selection generates multiple alleles closed in

phylogenetically strains, which colonizes various other hosts. Functional genetics is nowneeded to decipher the role of this MCP in plant colonization.

352

353 Methods

354 Genomic comparisons

A total of 133 Xanthomonas spp., 1 Stenotrophomonas maltophilia and 2 Xylella fastidiosa 355 genomic sequences was collected (Additional file 1). The consensus protein sequence of 356 357 14,325 MA domains (SMART's nrdb database: http://smart.embl-heidelberg.de/) was blasted 358 (blastP) on the proteomes of the 136 genome sequences to establish a list of MA domain containing genes. Clustering of homologs (referring to groups of orthologs having or not in-359 360 paralogs) was achieved by orthoMCL analyses [42]. OrthoMCL clustering analyses were performed using the following parameters: P-value Cut-off = 1×10^{-5} ; Percent Identity Cut-361 362 off = 0; Percent Match Cut-off = 80; MCL Inflation = 1.5. Interproscan (http://www.ebi.ac.uk/Tools/pfa/iprscan5/) [43] was used to localized domains and specific 363 364 regions in proteins.

365 Analysis of the genomic environment of *XCC0324*

A set of 14 Xanthomonas genome sequences containing XCC0324 orthologs (X. arboricola 366 pv. juglandis CFBP7651 (Xaj 7651), X. arboricola pv. juglandis CFBP7634 (Xaj 7634), X. 367 368 arboricola CFBP7697 (Xar 7697), X. arboricola pv. pruni CFBP3894 (Xapr 3894), X. arboricola CFBP6827 (Xar 6827), X. arboricola CFBP7604 (Xar 7604), X. arboricola pv. 369 370 populi CFBP3123 (Xapo 3123), X. campestris pv. raphani 756C (Xcr 756C), X. campestris pv. raphani CFBP5828 (Xcr 5828), X. campestris pv. barbareae CFBP5825 (Xcb 5825), X. 371 372 campestris pv. campestris B100 (Xcc B100), X. campestris pv. campestris ATCC33913 (Xcc 373 33913), X. campestris pv. campestris 8004 (Xcc 8004), X. campestris pv. aberrans CFBP6865 (Xca 6865), the genome sequence of one strain containing a Ψ XCC0324 (X. 374

campestris pv. incanae CFBP1606 (Xci 1606)), the genome sequences of four 375 phylogenetically closely related strains that do not contain XCC0324 orthologs (Xanthomonas 376 377 cynarae CFBP4188 (Xcy 4188), X. arboricola pv. juglandis CFBP2528 (Xaj 2528), X. arboricola pv. juglandis CFBP7179 (Xaj 7179), X. campestris pv. incanae CFBP2527 (Xci 378 379 2527)), and the genome sequences of two distant strains (X. axonopodis pv. vesicatoria 85-10 (Xeu 8510), and X. axonopodis pv. citri 306 (Xac 306)) were pairwise blasted to analyze the 380 genomic environments of XCC0324 orthologs or integron organization using the R package 381 382 genoPlotR.

383 Phylogenetic analyses

384 The complete nucleotide sequences of a set of six housekeeping genes (atpD, dnaK, efP, glnA, gyrB and rpoD) were extracted from the 136 genomic sequences (Additional file 1). 385 386 Whole amino acid sequences aligned using MUSCLE (Seaview. were 387 http://doua.prabi.fr/software/seaview) and transposed back to nucleotide sequence level to gain a codon-based alignment. Sequences were concatenated following the alphabetic order of 388 389 the genes, ending in a sequence of 7,841 bp (1-1,379 for *atpD*, 1,380-2,414 for *dnaK*, 2,415-390 2,963 for efp, 2,964-4,318 for glnA, 4,319-6,647 for gyrB and 6,648-7,841 for rpoD). Neighbor-joining (NJ) tree [44] was generated by using the Jukes-Cantor distance methods 391 392 and bootstrap values (1,000 iterations) calculated for the concatenated nucleotide sequences.

393 *XCC0324* sequence analyses

Haplotype (Hap) numbers, haplotype diversity (Hd) values [45], nucleotidic diversity (Θ_{π}) and nuclotidic polymorphism (Θ_{w}) [45, 46], and neutrality estimates (Tajima's D and Fu and Li's D* and F*) [29, 30] were estimated for *XCC0324* sequences and the five housekeeping genes (*atpD*, *dnaK*, *efP*, *glnA*, *rpoD*) for each type (I, II, and I and II) using DnaSP, version 4.0 [47]. The McDonald and Kreitman's test [48] was performed using DnaSP to test the divergence between the two clusters. 400

407

401 Additional files

402 Supporting information

Additional file 1 MCP content of 133 Xanthomonas strains faced with the phylogenetic position of the strains. A list of MA domain-containing proteins was established following BlastP of the consensus protein sequence of MA domains on the proteomes. Clustering of homologs (referring to groups of orthologs having or not in-paralogs) in 94 groups was

408 *atpD*, *dnaK*, *efP*, *glnA*, *gyrB*, and *rpoD* is displayed on the left hand side of the table.
409 Bootstrap scores (1,000 replicates) above 80% are displayed at each node.

achieved by orthoMCL analyses. A NJ tree based on the concatenated complete sequences of

Additional file 2 Localization of MCP encoding genes in *Xanthomonas* genomes. For each genome, genes encoding homologs that are indicated by a bold and red value are localized in the chemotaxis island. Otherwise, the genes are localized in other parts of the genomes. The values represent the number of homologs (orthologs and paralogs) in each genome. Data could be retrieved for 47 genome sequences, which assembling allowed a precise localization of genes.

Additional file 3 Alignment of amino-acid sequences of XCC0324 orthologs. (A) 416 Sequences were aligned using Multalin (Corpet, 1988). Based on the protein sequences of 417 418 XCC0324 and of one of its ortholog in Type II (XARJCFBP7651_a01640 of X. arboricola 419 pv. juglandis CFBP7651), functional domains were predicted using interproscan software. 420 Blue, green, and orange frames represent the PAS domain (SSF55785), the HAMP domain 421 (PS50885) and the MA domain (PF00015), respectively. (B) For each region of the protein a 422 global percentage of identity was calculated based on the number of identical amino acid to 423 the total number of amino acids. The percentage of equivalent function was calculated based 424 on the number of equivalent amino acids to the total number of amino acids. Amino acids (!,

, #, %) are considered equivalent when they have similar physico-chemical properties, and 425 that their substitution have no impact on the protein secondary structure. (1) no functional 426 427 domains have been identified using interproscan in XCC0324 sequence and in 428 XARJCFBP7651_a01640. The aligned sequences were retrieved from X. campestris pv. 429 aberrans CFBP6865 (XCCCFBP6865), X. campestris CFBP7700 (XCMPCFBP7700), X. 430 campestris pv. raphani 756C (XCR), X. campestris pv. campestris 8004 (XC), X. campestris pv. campestris ATCC33913 (XCC), X. campestris pv. campestris B100 (xccb100), X. 431 432 campestris pv. raphani CFBP5828 (XCRCFBP5828), X. campestris pv. barbareae 433 CFBP5825 (XCCFBP5825), X. hortorum pv. carotae M081 (XHC), X. arboricola pv. populi CFBP3123 (XAPLCFBP3123), X. arboricola pv. corylina CFBP1159 (XACYCFBP1159), X. 434 arboricola CFBP6827 (XARBCFBP6827), X. arboricola pv. juglandis CFBP7634 435 (XARJCFBP7634), X. arboricola pv. pruni CFBP3894 (XAPNCFBP3894), X. arboricola 436 437 CFBP7604 (XARBCFBP7604), X. arboricola pv. juglandis CFBP7651 (XARJCFBP7651), X. arboricola CFBP7697 (XARBCFBP7697), X. pisi CFBP4643 (XPICFBP4643), and X. 438 439 dyei CFBP7245 (XDYCFBP7245) protein sequences.

440

441 Abbreviations

MCP: Methyl-Accepting Chemotaxis Protein; MA: Methyl-Accepting; HAMP: present in
histidine kinases, adenylyl kinases, methyl-accepting chemotaxis proteins and phosphatases;
PAS: Period circadian protein, Ah receptor nuclear translocator protein, Single-minded
protein; CACHE: Ca²⁺ channels and chemotaxis receptors; 4HB_MCP: four-Helix Bundles
Methyl-accepting Chemotaxis Protein; Xcc: *Xanthomonas campestris* pv. *campestris*; Xcr: *Xanthomonas campestris* pv. *raphani*; Xci: *Xanthomonas campestris* pv. *incanae*.

448 **Competing interests**

449 The authors declare that they have no competing interests.

450 Author contribution

451 AI and AD contributed to analysis of data and drafted parts of the manuscript. MB 452 contributed to the OrthoMCL and integron analyses. CR contributed to integron and 453 polymorphism analyses. MAJ conceived the study, contributed to analysis of the data, wrote 454 the manuscript. All authors read and approved the final manuscript.

455 Acknowledgements

- 456 Arnaud Indiana is funded by a PhD grant from INRA-SPE and La Région Pays de la Loire,
- 457 France. This work was supported by the French Agence Nationale de la Recherche
- 458 (XanthomiX, ANR-2010-GENM-013) and by the AIP Bioressources project Taxomic (2012).
- 459 The authors gratefully acknowledge Sebastien Carrère and Jérome Gouzy for assembling and
- 460 annotating genome sequences, Marion Fischer-Le Saux, Perrine Portier, Ralf Koebnik,
- 461 Laurent D. Noël and Lionel Gagnevin for sharing unpublished genome sequences, and

462 Matthieu Barret for critical review of the manuscript.

- 463
- 464 **References**
- 465 1. Porter SL, Wadhams GH, Armitage JP: Signal processing in complex chemotaxis
 466 pathways. *Nat Rev Microbiol* 2011, 9:153–65.
- 467 2. Hazelbauer GL: Bacterial chemotaxis: the early years of molecular studies. *Annu Rev*468 *Microbiol* 2012, 66:285–303.
- 3. Hazelbauer GL, Falke JJ, Parkinson JS: Bacterial chemoreceptors: high-performance
 signaling in networked arrays. *Trends Biochem Sci* 2008, 33:9–19.
- 471 4. Vladimirov N, Sourjik V: Chemotaxis: how bacteria use memory. *Biol Chem* 2009,
 472 390:1097–104.
- 5. Sourjik V, Wingreen N: Responding to chemical gradients : bacterial chemotaxis. *Curr Opin Cell Biol* 2012, 24:262–268.
- 475 6. Schweinitzer T, Josenhans C: Bacterial energy taxis: a global strategy? Arch Microbiol
 476 2010, 192:507–20.

- 477 7. Alexandre G: Coupling metabolism and chemotaxis-dependent behaviours by energy
 478 taxis receptors. *Microbiology* 2010, 156:2283–93.
- 479 8. Manson MD, Armitage JP, Hoch JA, Macnab RM: Bacterial locomotion and signal
 480 transduction. *J Bacteriol* 1998, 180:1009–1022.
- 481 9. Liu X, Parales RE: Chemotaxis of *Escherichia coli* to pyrimidines: a new role for the
 482 signal transducer Tap. *J Bacteriol* 2008, 190:972–9.
- 483 10. Silverman M, Simon M: Chemotaxis in *Escherichia coli*: methylation of *che* gene
 484 products. *Proc Natl Acad Sci U S A* 1977, 74:3317–21.
- 485 11. Kentner D, Sourjik V: Spatial organization of the bacterial chemotaxis system. *Curr*486 *Opin Microbiol* 2006, 9:619–24.
- 487 12. Lacal J, García-Fontana C, Muñoz-Martínez F, Ramos J-L, Krell T: Sensing of
 488 environmental signals: classification of chemoreceptors according to the size of their
 489 ligand binding regions. *Environ Microbiol* 2010, 12:2873–84.
- 490 13. Krell T, Lacal J, Muñoz-Martínez F, Reyes-Darias JA, Cadirci BH, García-Fontana C,
 491 Ramos JL: Diversity at its best: bacterial taxis. *Environ Microbiol* 2011, 13:1115–24.
- 492 14. Pineda-Molina E, Reyes-Darias J-A, Lacal J, Ramos JL, García-Ruiz JM, Gavira JA,
- 493 Krell T: Evidence for chemoreceptors with bimodular ligand-binding regions harboring
- 494 **two signal-binding sites.** *Proc Natl Acad Sci U S A* 2012, **109**:18926–18931.
- 495 15. Alexander RP, Zhulin IB: Evolutionary genomics reveals conserved structural
 496 determinants of signaling and adaptation in microbial chemoreceptors. *Proc Natl Acad*497 Sci U S A 2007, 104:2885–90.
- 498 16. Krell T, Lacal J, Busch A, Silva-Jiménez H, Guazzaroni M-E, Ramos JL: Bacterial
 499 sensor kinases: diversity in the recognition of environmental signals. *Annu Rev Microbiol*500 2010, 64:539–59.
- 17. McIntosh BE, Hogenesch JB, Bradfield CA: Mammalian Per-Arnt-Sim proteins in
 environmental adaptation. Annu Rev Physiol 2010, 72:625–45.
- 18. Taylor BL, Zhulin IB: PAS domains : internal sensors of oxygen, redox potential, and
 light. *Microbiol Mol Biol Rev* 1999, 63:479–506.
- Fargier E, Manceau C: Pathogenicity assays restrict the species Xanthomonas
 campestris into three pathovars and reveal nine races within X. campestris pv.
 campestris. Plant Pathol 2007, 56:805–818.
- 508 20. Fargier E, Fischer-Le Saux M, Manceau C: A multilocus sequence analysis of
 509 Xanthomonas campestris reveals a complex structure within crucifer-attacking
 510 pathovars of this species. Syst Appl Microbiol 2011, 34:156–65.

511 21. Mhedbi-Hajri N, Darrasse A, Pigné S, Durand K, Fouteau S, Barbe V, Manceau C,
512 Lemaire C, Jacques M-A: Sensing and adhesion are adaptive functions in the plant
513 pathogenic xanthomonads. *BMC Evol Biol* 2011, 11:67.

22. Da Silva ACR, Ferro JA, Reinach FC, Farah CS, Furlan LR, Quaggio RB, MonteiroVitorello CB, Van Sluys MA, Almeida NF, Alves LMC, do Amaral AM, Bertolini MC,
Camargo LEA, Camarotte G, Cannavan F, Cardozo J, Chambergo F, Ciapina LP, Cicarelli
RMB, Coutinho LL, Cursino-Santos JR, El-Dorry H, Faria JB, Ferreira AJS, Ferreira RCC,
Ferro MIT, Formighieri EF, Franco MC, Greggio CC, Gruber A, et al.: Comparison of the
genomes of two Xanthomonas pathogens with differing host specificities. *Nature* 2002,
417:459–63.

23. Darrasse A, Carrère S, Barbe V, Boureau T, Arrieta-Ortiz ML, Bonneau S, Briand M,
Brin C, Cociancich S, Durand K, Fouteau S, Gagnevin L, Guérin F, Guy E, Indiana A,
Koebnik R, Lauber E, Munoz A, Noël LD, Pieretti I, Poussier S, Pruvost O, RobèneSoustrade I, Rott P, Royer M, Serres-Giardi L, Szurek B, van Sluys M-A, Verdier V, Vernière
C, et al.: Genome sequence of *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* strain 4834-R reveals
that flagellar motility is not a general feature of xanthomonads. *BMC Genomics* 2013,
14:761.

- 528 24. Mazel D: Integrons: agents of bacterial evolution. *Nat Rev Microbiol* 2006, 4:608–20.
- 529 25. Labbate M, Case RJ, Stokes HW: The integron/gene cassette system: an active player
 530 in bacterial adaptation. *Humana Press* 2009, 532:103–125. [*Methods in Molecular Biology*]
- 531 26. Cambray G, Guerout A-M, Mazel D: Integrons. Annu Rev Genet 2010, 44:141–66.
- 532 27. Gillings MR, Holley MP, Stokes HW, Holmes AJ: Integrons in *Xanthomonas*: a source
 533 of species genome diversity. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2005, 102:4419–24.
- 28. Rowe-Magnus DA, Guerout A-M, Biskri L, Bouige P, Mazel D: Comparative analysis
 of superintegrons: engineering extensive genetic diversity in the Vibrionaceae. Genome *Res* 2003, 13:428–42.
- 537 29. Tajima F: Statistical method for testing the neutral mutation hypothesis by DNA
 538 polymorphism. *Genetics* 1989, 123:585–95.
- 539 30. Fu YX, Li WH: Statistical tests of neutrality of mutations. *Genetics* 1993, 133:693–
 540 709.
- 541 31. Yao J, Allen C: Chemotaxis is required for virulence and competitive fitness of the
 542 bacterial wilt pathogen *Ralstonia solanacearum*. J Bacteriol 2006, 188:3697–3708.
- 32. McCullen CA, Binns AN: Agrobacterium tumefaciens and plant cell interactions and
 activities required for interkingdom macromolecular transfer. Annu Rev Cell Dev Biol
 2006, 22:101–27.
- 546 33. Cooper JE: Early interactions between legumes and rhizobia: disclosing complexity in
 547 a molecular dialogue. *J Appl Microbiol* 2007, **103**:1355–65.

- 34. Antúnez-Lamas M, Cabrera E, Lopez-Solanilla E, Solano R, González-Melendi P, Chico
 JM, Toth I, Birch P, Pritchard L, Prichard L, Liu H, Rodriguez-Palenzuela P: Bacterial
 chemoattraction towards jasmonate plays a role in the entry of *Dickeya dadantii* through
- **551 wounded tissues.** *Mol Microbiol* 2009, **74**:662–71.
- 35. Ulrich LE, Zhulin IB: Four-helix bundle: a ubiquitous sensory module in prokaryotic
 signal transduction. *Bioinformatics* 2005:45–48.
- 554 36. Rahman H, King RM, Shewell LK, Semchenko E a, Hartley-Tassell LE, Wilson JC, Day
- 555 CJ, Korolik V: Characterisation of a multi-ligand binding chemoreceptor CcmL (Tlp3)
 556 of *Campylobacter jejuni*. *PLoS Pathog* 2014, **10**:e1003822.
- 37. Mao D, Tao J, Li C, Luo C, Zheng L, He C: Light signaling mediated by PAS domaincontaining proteins in *Xanthomonas campestris* pv. *campestris*. *FEMS Microbiol Lett*2012, 326:31–9.
- 38. Wuichet K, Zhulin IB: Molecular evolution of sensory domains in cyanobacterial
 chemoreceptors. *Trends Microbiol* 2003, 11:195–200.
- 39. Boucher Y, Labbate M, Koenig JE, Stokes HW: Integrons: mobilizable platforms that
 promote genetic diversity in bacteria. *Trends Microbiol* 2007, 15:301–9.
- 40. Mazel D, Dychinco B, Webb VA, Davies J: A distinctive class of integron in the Vibrio
 cholerae genome. Science (80-) 1998, 280:605–608.
- 41. Xu Y, Luo Q-Q, Zhou M-G: Identification and characterization of integron-mediated
 antibiotic resistance in the phytopathogen *Xanthomonas oryzae* pv. oryzae. PLoS One
 2013, 8:e55962.
- 42. Li L, Jr Stoeckert CJ, Roos DS: OrthoMCL: identification of ortholog groups for
 eukaryotic genomes. *Methods* 2003, 13:2178–2189.
- 43. Zdobnov EM, Apweiler R: InterProScan an integration platform for the signature recognition methods in InterPro. *Bioinformatics* 2001, 17:847–848.
- 573 44. Saitou N, Nei M: The neighbor-joining method: a new method for reconstructing
 574 phylogenetic trees. *Mol Biol Evol* 1987, 4:406–25.
- 575 45. Nei M: *Molecular Evolutionary Genetics*. Columbia U.; 1987.
- 46. Watterson G: On the number of segregating sites in genetical models without
 recombination. *Theor Popul Biol* 1975, 7:256–276.
- 47. Rozas J, Sanchez-DelBarrio JC, Messeguer X, Rozas R: DnaSP, DNA polymorphism
 analyses by the coalescent and other methods. *Bioinformatics* 2003, 19:2496–2497.
- 48. McDonald JH, Kreitman M: Adaptive protein evolution at the *Adh* locus in *Drosophila*.
 Nature 1991, **351**:652–654.

Additional file S1 Comparison of the MCP content of 133 *Xanthomonas* strains with phylogenetic position of the strains. A list of MA domain-containing proteins was established following BlastP of the consensus protein sequence of MA domains on the proteomes. Clustering of homologs (referring to groups of orthologs having or not in-paralogs) in 94 groups was achieved by orthoMCL analyses. A NJ tree based on the concatenated complete sequences of *atpD*, *dnaK*, *efP*, *glnA*, *gyrB*, and *rpoD* is displayed on the left hand side of the table. Bootstrap scores (1,000 replicates) above 80% are displayed at each node.

Xff 4834 0.03 Xff 1815 Xff 6166 Xff 6960 Xff 7767 100 Xff 6970 Xff 7766 Xff 6165 ⊣ Xfa 2901 Xfa 11122 Xaan 2913 Xfa 10535 Xad 3132 Xap 6991 100 Xap 6990 Xap 6988 - Xa 7765 – Xavg 7112 Xap 6994 100 100 Xap 6992 Xap 6996 Xac 9322 100 Xac 1083 100 Xac 306 100 Xac 80 93] 9 100 Xac 90-2 Xac 238-24 Xac 20-1 100 Xac 12879 Xami 81-27 100 Xami 56-10 100 Xami 941 Xag 12-2 Xag 2526 Xag 7119 Xavt 7764 Xama 18 Xama 1386 100 Xama 20 L Xama 2388 Xapu 859 Xam 278 87 Xam 151 87 87 Xam 27 Xam 21 100 Xam 1851 l Xam 1 Xap 7430 1<u>00</u> Xap 6546 10 Xap 6984 100 100 Xap 412 Xap 6164 100 Xad 695 100 Xasy 9055 Xasp 2547 Xab 2524 Xaaf 7686 100 Xaaf 3836 Xad 5693 Xp 91-118 Xaal 6107 ட Xaal 6369 Xacm 3371 99 92 00 Xacm 1 100 Xapo 7277 Xeu 8510 Xava 5823 100 Xaax 4924 Xvm 4379 100 Xvm 2005 100 Xvm 4380 100 Xvm 4381 100 100 1 Xvm 4392 Xvm 4394 96 XVM 435

Code Xff 4834 Xff 1815 Xff 6166 Xff 6960 Xff 7767 Xff 6970 Xff 7766 Xff 6165 Xfa 2901 Xfa 11122 Xaan 2913 Xfa 10535 Xad 3132 Xap 6991 Xap 6990 Xap 6988 Xa 7765 Xavg 7112 Xap 6994 Xap 6992 Xap 6996 Xac 9322 Xac 1083 Xac 306 Xac 80 Xac 90-2 Xac 238-24 Xac 20-1 Xac 12879 Xami 81-27 Xami 56-10 Xami 941 Xag 12-2 Xag 2526 Xag 7119 Xavt 7764 Xama 18 Xama 1386 Xama 20 Xama 2388 Xapu 859 Xam 278 Xam 151 Xam 27 Xam 21 Xam 1851 Xam 1 Xap 7430 Xap 6546 Xap 6984 Xap 412 Xap 6164 Xad 695 Xasy 9055 Xasp 2547 Xab 2524 Xaaf 7686 Xaaf 3836 Xad 5693 Xp 91-118 Xaal 6107 Xaal 6369 Xacm 3371 Xacm 1 Xapo 7277 Xeu 8510 Xava 5823 Xaax 4924 Xvm 4379 Xvm 2005 Xvm 4380 Xvm 4381 Xvm 4392 Xvm 4394 Xvv 702



Legend

Homologs of *XCC0324* core group: orthologs present in 100 % of the tested *Xanthomonas* conserved group: orthologs present in 99.9 -75 % of the tested *Xanthomonas* variable group: orthologs present in 74.9-25 % of the tested *Xanthomonas* rare group: orthologs present in more than 2 genomes and up to 24,9 % of the tested *Xanthomonas* orthologs unique to one genome of *Xanthomonas*

Nomenclature	Strain code	BioProject Accession	Assembly
Xanthomonas fuscans subsp. fuscans	4834-R	PRJNA222814	1chr, 3pl
Xanthomonas fuscans subsp. fuscans	CFBP 1815	na	1 chr
Xanthomonas fuscans subsp. fuscans	CFBP 6166	na	l chr
Xanthomonas fuscans subsp. fuscans	CFBP 6960	na	l chr
Xanthomonas fuscans subsp. fuscans	CFBP //0/ CFBP 6070	na	1 chr
Xanthomonas fuscans subsp. fuscans	CFBP 7766	na	1 chr
Xanthomonas fuscans subsp. fuscans	CFBP 6165	na	133 contigs
Xanthomonas fuscans subsp. aurantifollii	CFBP 2901	na	163 contigs
Xanthomonas fuscans subsp. aurantifollii	ICPB11122	PR INA 18837	237 contigs
Xanthomonas axonopodis py, anacardii	CFBP 2913	na	1 molec
Xanthomonas fuscans subsp. aurantifollii	ICPB10535	PRJNA47495	352 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. dieffenbachiae	CFBP 3132	na	185 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 6991	na	1chr
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 6990	na	1 chr
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 6988	na	1 molec
Xanthomonas axonopodis	CFBP 7765	na	122 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. vignicola	CFBP 7112	na	82 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 6994	na	1chr
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 6992	na	lchr
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 6996	na	4 molec
Xanthomonas citri subsp. citri	LMG9322	na	l chr
Xanthomonas citri subsp. citri	FDC1085		Ichr Ishn 2nl
Xanthomonas citri subsp. citri	500 LC20	PRJNAJ/889	lehr
Xanthomonas citri subsp. citri	1E00 2	na	lchr
Xanthomonas citri subsp. citri	J190-2 J1938 94	na	lchr
Xanthomonas citri subsp. citri	LE20-1	na	1chr
Xanthomonas citri subsp. citri	Aw12879	PRJNA194444	lchr. 2pl
Xanthomonas axonopodis py, mangiferaeindicae	LG81-27	na	6 molec
Xanthomonas axonopodis pv. mangiferaeindicae	LG56-10	na	4 molec
Xanthomonas axonopodis pv. mangiferaeindicae	LMG941	PRJNA156757	195 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. glycines	12-2	PRJNA20064	465 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. glycines	CFBP 2526	PRJNA212247	4 molec
Xanthomonas axonopodis pv. glycines	CFBP 7119	PRJNA212249	4 molec
Xanthomonas axonopodis pv. viticola	CFBP 7764	na	76 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. malvacearum	X18	PRJNA172044	4 molec
Xanthomonas axonopodis pv. malvacearum	GSPB1386	PRJNA180039	127 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. malvacearum	A20 GSDB2388	PRJINA 172043	4 molec
Xanthomonas axonopodis py, maivacearum	L MG850	PRINA 168316	217 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. punicae	IBSBE278	PRINA200222	138 contigs
Xanthomonas axonopodis py, manihotis	CIO 151	PRJNA200208	16chr.5pl,15unk
Xanthomonas axonopodis pv. manihotis	ORSTX27	PRJNA200243	133 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. manihotis	UG21	PRJNA200254	148 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. manihotis	CFBP 1851	PRJNA200206	123 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. manihotis	CIO1	PRJNA200207	128 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 7430	na	1chr
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 6546	na	4 molec
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 6984	na	1chr
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 412	na	lchr
Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli	CFBP 6164	na	lchr
Xanthomonas axonopodis pv. dieffenbachiae	LMG695	na	l molec
Xanthomonas axonopodis pv. syngonii	LMG9055	na	6 molec
Xanthomonas axonopodis pv. spondiae	CFBP 254/	na	107 contigs
Xanthomonas alfalfae subsp. alfalfae	CFBP 2524	na	108 contigs
Xanthomonas alfalfae subsp. alfalfae	CFBP 3836	$\frac{11}{12}$	40 contrigs
Xanthomonas axonopodis py dieffenbachiae	CFBP 5693	na	38 contigs
Xanthomonas perforans	91-118	PRJNA63619	291 contigs
Xanthomonas axonopodis py, allii	CFBP 6107	na	54 contigs
Xanthomonas axonopodis py. allii	CFBP 6369	na	3 molec
Xanthomonas alfalfae subsp. citrumelonis	CFBP 3371	na	46 contigs
Xanthomonas alfalfae subsp. citrumelonis	F1	PRJNA73179	1chr
Xanthomonas axonopodis pv. poinsettiicola	CFBP 7277	na	77 contigs
Xanthomonas euvesicatoria	85-10	PRJNA58321	1chr, 4pl
Xanthomonas axonopodis pv. vasculorum	CFBP 5823	na	328 contigs
Xanthomonas axonopodis pv. axonopodis	CFBP 4924	na	288 contigs
Xanthomonas vasicola	NCPPB4379	PRJNA200186	95 contigs
Xanthomonas vasicola	NCPPB2005	PRJNA200185	156 contigs
Xanthomonas vasicola	NCPPB4380	PRLJNA200187	87 contigs
Xanthomonas vasicola	NCPPB4381	PRJNA55437	116 contigs
Aannomonas vasicola	NCPPB4392	PKJINA200189 DD IN A 200100	102 contigs
Aanthomonas vasicola ny vasavlarum	NCDDD702	F KJINA200190 DD IN A 55435	os contigs
Aanatomonas vasicota pv. vascutorum	INCI FD/02	1 NJINAJJ43J	27 contrgs

Reference^a

Darrasse et al., 2013 our unpublished data Moreira et al., 2010 our unpublished data da Silva et al., 2002 our unpublished data Midha et al., 2012 our unpublished data Darrasse et al., 2013 GA Darrasse et al., 2013 GA our unpublished data Cunnac et al., 2013 our unpublished data Cunnac et al., 2013 our unpublished data Sharma et al., 2012 Bart et al., 2012 our unpublished data Jacques et al., 2013 our unpublished data Potnis et al., 2011 our unpublished data our unpublished data our unpublished data Jalan et al., 2011 our unpublished data Thieme et al., 2005 our unpublished data our unpublished data Studholme et al., 2010 Studholme et al., 2010 Studholme et al., 2010 Studholme et al., 2010 unpublished Studholme et al., 2010 Studholme et al., 2010

Xanthomonas vasicola pv. vasculorum Xanthomonas vasicola pv. vasculorum Xanthomonas vasicola pv. vasculorum Xanthomonas vasicola pv. holcicola Xanthomonas oryzae pv. oryzicola Xanthomonas oryzae pv. oryzae Xanthomonas oryzae pv. oryzae Xanthomonas oryzae pv. oryzae Xanthomonas bromi Xanthomonas campestris pv. incanae Xanthomonas campestris pv. incanae Xanthomonas campestris pv. barbareae Xanthomonas campestris pv. raphani Xanthomonas campestris pv. raphani Xanthomonas campestris pv. campestris Xanthomonas campestris pv. aberrans Xanthomonas campestris pv. campestris Xanthomonas campestris pv. campestris Xanthomonas campestris Xanthomonas cynarae Xanthomonas gardneri Xanthomonas hortorum pv. hederae Xanthomonas hortorum pv. carotae Xanthomonas populi Xanthomonas arboricola pv. juglandis Xanthomonas arboricola pv. juglandis Xanthomonas arboricola pv. pruni Xanthomonas arboricola pv. corylina Xanthomonas arboricola pv. juglandis Xanthomonas arboricola Xanthomonas arboricola pv. juglandis Xanthomonas arboricola Xanthomonas arboricola Xanthomonas arboricola pv. populi Xanthomonas vesicatoria Xanthomonas dvei Xanthomonas pisi Xanthomonas sp. Xanthomonas cassavae Xanthomonas cucurbitae Xanthomonas codiaei Xanthomonas melonis Xanthomonas translucens Xanthomonas translucens pv. translucens Xanthomonas translucens pv. graminis Xanthomonas translucens pv. graminis Xanthomonas translucens pv. cerealis Xanthomonas hyacinthi Xanthomonas albilineans Xanthomonas albilineans Xanthomonas sacchari Xanthomonas sacchari Stenotrophomonas maltophilia Xylella fastidiosa

Xylella fastidiosa

NCPPB206 PRJNA200193 PRINA200191 NCPPB1326 PRJNA200192 NCPPB1381 CFBP 2543 na BAI21 na MAI18 na MAI20 na CFBP 2286 na **BLS256** PRJNA54411 BAI20 na BAI15 na PXO99A PRJNA153105 KACC10331 PRJNA58155 MAFF 311018 PRJNA58547 CFBP 1976 na **CFBP 1606** na **CFBP 2527** na **CFBP 5825** na **CFBP 5828** na **PR INA 159539** 756C **B100 PRJNA61643 CFBP 6865** na ATCC 33913 **PRJNA57887** 8004 **PRLNA57595 CFBP 7700** na **CFBP 4188** na ATCC 19865 **PRJNA63615 CFBP 4925** na **M081 PRJNA231570 CFBP 1817** na **CFBP 7179** na **CFBP 2528** na **CFBP 3894** na **CFBP 1159** na **CFBP 7634** na **CFBP 7697** na **CFBP 7651** na **CFBP 6827** na **CFBP 7604** na **CFBP 3123** na ATCC 35937 **PRJNA63613 CFBP 7245** na **CFBP 4643** na CFBP 7698 na CFBP 4642 PRJNA172046 CFBP 2542 na CFBP 4690 na CFBP 4644 na DAR61454 PRJNA185791 DSM18974 PRJNA184834 ART-Xtg29 PRJNA182100 CFBP 2053 na CFBP 2541 na CFBP 1156 na CFBP 2523 na GPE PC73 PRJNA43163 CFBP 4641 na NCPPB4393 **PRJNA86877** R551-3 PRJNA58657 PRJNA57869 Temecula1

9a5c

PRJNA57849

177 contigs 253 contigs 337 contigs 135 contigs 1chr 1chr 1chr 507 contigs 1chr 1chr 1chr 1chr 1chr 1chr 222 contigs 1 molec 1 molec 2 molec 2 molec 1chr 1chr 4 molec 1chr 1chr 15 contigs 102 contigs 552 contigs 313 contigs 154 contigs 407 contigs 14 scafolds 8 scafolds 77 contigs 124 contigs 4 scafolds 8 contigs 6 scafolds 5 contigs 6 contigs 28 contigs 296 contigs 152 contigs 81 contigs 29 contigs 7 molec 181 contigs 110 contigs 37 contigs 620 contigs 551 contigs 788 contigs 2 molec 10 molec 104 contigs 148 contigs 1chr. 3pl 57 contigs 470 contigs 1chr 1chr, 1pl 1chr, 2pl

Studholme et al., 2010 Studholme et al., 2010 Studholme et al., 2010 our unpublished data Bogdanove et al., 2011 our unpublished data our unpublished data Salzberg et al., 2008 Lee et al., 2005 unpublished our unpublished data Bogdanove et al., 2011 Vorhölter et al., 2008 our unpublished data da Silva et al., 2002 Qian et al., 2005 our unpublished data our unpublished data Moreira et al., 2010 our unpublished data Kimbrel et al., 2011 our unpublished data Potnis et al., 2011 our unpublished data our unpublished data our unpublished data Bolot et al., 2013 our unpublished data our unpublished data our unpublished data unpublished Studholme et al., 2010 Whichmann et al., 2013 our unpublished data our unpublished data our unpublished data our unpublished data Pieretti et al., 2009 our unpublished data unpublished unpublished Van Sluys et al., 2003 Simpson et al., 2000

> mean mini maxi

		up 1	up 2	tp 3	1p 4	tp 5	9 dr	2 dr
Number MCP / genome	Number Group / genome	grot	grot	grot	grot	grot	grou	grot
21	17	1	1	1	4	1	1	1
23	19	1	1	1	4	1	1	1
23	19	1	1	1	4	1	1	1
23	19	1	1	1	4	1	1	1
23	19	1	1	1	4	1	1	1
23	19	1	1	1	4	1	1	1
22	19	1	1	1	3	1	1	1
23	21	1	1	1	3	1	1	1
23	21	1	1	1	3	1	1	1
25	19	1	1	1	3	1	1	1
24	20	1	1	1	3	1	1	1
23	20	1	1	1	3	1	1	1
23	20	1	1	1	3	1	1	1
23	19	1	1	1	3	1	1	1
24	20	1	1	1	3	1	1	1
24	21	1	1	1	1	1	1	1
23	24 20	1	1	1	3	1	1	1
23	20	1	1	1	3	1	1	1
23	20	1	1	1	3	1	1	1
23	20	1	1	1	3	1	1	1
20	18	1	0	1	2	1	1	1
23	20	1	1	1	3	1	1	1
23	20	1	1	1	3	1	1	1
24	21	1	1	1	3	1	1	1
23	20	1	1	1	3	1	1	1
24	20	1	1	1	3	1	1	1
24	20	1	1	1	3	1	1	1
23 24	20	1	1	1	3	1	1	1
24	20	1	1	1	3	1	1	1
23	20	1	1	1	3	1	1	1
22	19	1	1	1	3	1	1	1
21	17	1	1	1	3	1	1	1
20 21	17	1	1	1	3	1	1	1
15	17	1	1	1	0	1	1	1
23	20	1	1	1	3	1	1	1
21	18	1	1	1	2	0	1	1
23	19	1	1	1	3	1	0	1
24	20 21	1	1	1	2	1	1	1
23	18	1	1	1	$\frac{2}{2}$	1	1	1
22	19	1	1	1	2	1	1	1
24	19	1	1	1	3	1	1	1
24	19	1	1	1	3	1	1	1
24	19	1	1	1	3	1	1	1
24 26	24	1	1	1	0	1	1	1
22	18	1	1	1	3	1	1	1
21	17	1	1	1	3	0	1	1
23	19	1	0	1	3	1	1	1
20	16	1	1	1	3	1	1	0
24	19	1	1	1	3	1	1	1
24 24	19	1	1	1	3	1	1	1
26	20	1	1	1	3	2	1	1
23	19	1	1	1	3	1	1	1
24	19	1	1	1	3	1	1	1
24	19	1	1	1	3	1	1	1
23	18	1	1	1	3	1	1	1
23	19	1	1	1	3	1	1	1
19	17	1	1	1	3	0	1	1
19	16	1	1	1	3	1	1	1
17	14	1	1	1	3	1	1	1
15	14	1	0	0	2	1	1	1
17	15	1	1	0	3	1	1	1
17	1/	1	1	1	0	1	1	1
19	16	1	1	1	3	1	1	1
17	17	1	1	1	1	1	1	1

16	16	1	1	0	1	1	1	1
11	10	1	0	1	2	0	1	1
7	7	1	1	0	1	1	1	0
23	20	1	1	1	3	1	1	1
13	15	1	1	1	3	1	0	1
18	16	1	1	1	3	1	0	1
17	17	1	1	1	1	1	0	1
19	17	1	1	1	3	1	0	1
18	16	1	1	1	3	1	0	1
16	16	1		1	1	1	0	1
9	8 7	1	0	1	3	0	0	0
11	9	1	1	1	3	0	0	0
19	18	1	1	1	2	1	1	1
19	16	1	1	1	2	1	1	1
21	17	1	1	1	2	1	1	1
21	17	1	1	1	2	1	1	1
21	18	1	1	1	2	1	1	1
21	17	1	1	1	3	1	1	1
23	19	1	1	1	2	1	1	1
19	17	XCC1962	XCC1869	XCC2701	<i>XCC1875</i> and <i>XCC1878</i>	XCC2315	XCC3321	XCC2047
19	17	1	1	1	2	1	1	1
25	21	1	1	1	2	1	1	1
23	19	1	1	1	3	1	1	1
24	20	1	1	1	<u> </u>	1	1	1
25	23	1	1	1	2	1	1	1
10	10	1	1	1	0	1	1	1
23	19	1	1	1	3	1	1	1
24	20	1	1	1	3	1	1	1
26	21	1	1	1	3	1	1	1
20	22 18	1	1	1	3	1	1	1
25	22	1	1	1	3	1	1	1
28	22	1	1	1	3	1	1	1
27	22	1	1	1	3	1	1	1
25	21	1	1	1	3	1	1	1
20	16	1	1	1	1	1	1	1
20	21	1	1	1	2	1	1	1
23	20	1	1	1	2	1	1	1
24	19	1	1	1	3	1	1	1
18	17	1	1	1	2	1	1	1
15	14	1	1	1	2	1	1	1
21	19	1	1	1	2	1	1	1
19 24	10	1	1	2	1	1	1	0
17	13	1	1	1	1	1	0	0
8	8	1	1	0	1	1	0	0
13	13	1	1	1	1	0	1	0
10	10	1	1	1	0	0	1	1
14	12	1	1	1	0	1	1	0
10 13	9 10	1	1	0	0	0	1	1
31	24	1	1	2	0	1	1	1
33	31	1	1	2	0	1	1	1
11	6	1	1	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
21,0	18,0							
7	7 21							
55	51							

8 dnoor	group 9	group 10	group 11	group 12	group 13	group 14	group 15	group 16	group 17	group 18	group 19
2	1	1	1	1	1	0	1	1	0	1	1
2	1	1	1	1	1	1	1	1	0	0	1
2 2	1	1	1	1	1	1	1	1	0	1	1
2	1	1	1	1	1	1	1	1	0	1	1
2 2	1	1	1	1	1	1	1	1	0	1	1
1	1	1	1	1	1	1	1	1	0	1	1
3	1	0	1	1	1	1	1	2	2	1	1 1
1	1	1	1	0	1	1	1	1	1	1	1
2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
2 2	1	1	1	1	1	0	1	1	2	0	1 1
2	1	1	1	1	1	1	1	2	1	1	1
2	1	1	1	1	1	1	1	0	1	0	0
2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	0	1
2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
2	1	1	1	1	1	0	1	1	1	1	1
2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
2 2	1 1	1	1 1	1	1 1	1 1	1 1	1 1	1 1	1 1	0
2	1	1	1	1	1	1	1	1	2	1	1
2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
2 2	1	1	1	1	1 1	1 1	1	1 1	1	1 1	1 1
2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
2	1	1	1	1	1	0	1	1	2	1	0
2 2	1 1	1	1 1	1 1	1 1	1 1	1 1	1 1	1 2	0	0 0
2	1	1	1	1	1	1	0	0	1	0	0
2	1	1	1	1	1	1	0	2	1	1	1
2 2	1	1	1 1	1	1	1 1	0	$\frac{2}{3}$	1	1 1	1 1
1	1	1	1	1	1	1	0	2	1	0	1
2	1	1	1	1	1	1	0	2	1	1	1
2 2	1 1	1	0 0	1	1	1 1	2 2	2	2	1	1 1
2	1	1	0	1	1	1	2	2	1	1	1
2	0	0	0	1	1	1	0	2	1	0	1
2 1	1	1	1 1	1	1	0	2	0	2	1	0
2	1	1	1	1	1	1	2	1	1	1	1
2	1	1	1	1	1	1	2	2	1	1	1
2 2	1	1	1 1	1	1	1 1	2 2	2 2	1	1	1 1
2	1	1	1	1	0	1	2	2	1	0	0
2	1	1	1	1	1	2	2	1	1	1	1
2 2	1	1	1 1	1	1	1 1	2 2	2 2	1	1 1	1
2	1	1	1	1	1	1	2	1 XCV2261	1	1 XCV1042	1 XCV1044
1	1	0	1	1	0	1	0	1	1	1	1
2 0	1	0	1 0	1 1	0	1	1	1	1	1	0
1	1	1	0	1	1	0	0	0	0	0	1
1	1	1	1	1	0	1	0	0	1	1	1
1	1	0	0 0	1	1	0	0 0	0	0	1	1
1	0	0	1	1	1	1	0	0	1	0	0

1	0	1	1	1	1	0	1	0	0	1	0
1	0	0	1	1	0	0	0	0	1	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	1	1	1	1	1	1	1	1	1	2
1	1	1	1	1	1	1	1	1	0	1	2
1	1	1	1	0	1	0	1	0	0	1	0
0	1	1	1	0	1	0	1	0	0	1	0
1	1	1	1	0	1	0	1	0	0	1	1
1	1	1	1	0	1	0	1	0	1	1	1
1	1	1	1	0	1	0	1	0	1	1	1
0	1	1	1	0	1	0	1	0	0	1	0
1	1	1	1	0	1	0	1	0	0	1	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1
1	1	1	0	1	1	0	1	1	0	1	0
3	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0
3	1	1	1	1	1	2	1	0	0	0	0
3	1	1	1	1	1	2	1	0	0	0	0
2	1	1	1	1	1	2	1	1	0	0	0
2	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0
2	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	1
3	1	1	1	1	1	2	1	1	0	0	1
XCC1879 and XCC1881	XCC1876	XCC3084	XCC3522	XCC1727	XCC1880	XCC1873	XCC1884	0	0	0	0
2	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0
2	1	1	1	1	1	1	1	3	1	0	0
2	1	1	1	1	1	1	1	2	0	0	0
2	1	1	1	1	1	1	1	2	0	0	0
- 2	1	1	1	1	1	1	1	1	Ő	1	Ő
- 2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	0	Ő
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
3	1	1	1	1	1	0	0	1	0	0	0
3	1	1	1	1	1	0	0	1	0	0	0
3	1	1	1	1	1	0	0	1	0	0	0
2	1	1	1	1	1	U	1	3	1	0	U
2	1	1	1	1	1	0	1	2	1	0	U
3	0	1	1	1	0	1	0	3	0	0	U
2	1	1	1	1	1	1	1	3	1	0	U
3	1	1	1	1	1	1	1	3	1	U	U
2	1	1	1	1	1	1	1	3	1	0	0
2	1	1	1	1	1	1	1	2	1	0	0
3	0	1	1	1	0	0	1	3	0	0	0
2	1	1	1	1	1	1	1	2	1	0	0
2	0	1	1	1	1	1	2	2	1	0	0
2	1	1	1	1	1	1	2	2	1	0	0
2	1	1	1	1	1	1	2	2	0	0	0
1	1	1	1	1	0	1	1	0	0	0	1
1	1	1	0	1	0	1	0	0	0	0	1
2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	0	0
2	1	1	0	1	0	1	1	2	0	0	0
0	1	0	1	0	0	1	1	0	1	3	2
0	1	0	0	0	0	1	0	0	1	3	2
0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	1	1	1	0	0	0	1	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	1	1
- 1	0	1	1	0	0	1	1	0	0	3	0
0	v			3	-		0	0	0	1	2
10	1	0	1	0	0	0	0	0	0		
0	1	0	1	0	0	0	0	0	0	1	2
0	1 1	0 0 1	1	0 0	0 0	0	0	0	0	1	2
0	1 1 1	0 0 1	1 1 1	0 0 0	0 0 0	0	0	0	0	1 1 5	2 2 1
	1 1 1	0 0 1 1	1 1 1 1	0 0 0 0	0 0 0 0	0 0 1 1 0	0 0 1 0	0 2 1 0	0	1 1 5 2	2 2 1 0
0 1 1 2	1 1 1 0	0 0 1 1 0	1 1 1 0	0 0 0 1	0 0 0 0	0 0 1 1 0	0 0 1 0 0	0 0 2 1 0	0 0 1 1 0	1 1 5 2 0	2 2 1 0 0
0 1 1 2 0	1 1 1 0 0	0 0 1 1 0 0	1 1 1 0 0	0 0 0 1 0	0 0 0 0 0	0 0 1 1 0 0	0 0 1 0 0 0	0 0 2 1 0 0	0 0 1 1 0 0	1 1 5 2 0 0	2 2 1 0 0 0

up 20	up 21	up 22*	up 23	up 24	up 25	up 26	up 27	up 28
gro	gro	gro	gro	gro	g10	gro	gro	gr0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	1	0	1
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1 XAC3768	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	1
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	1
1	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	1	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	ů 0	0	õ	0	1	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0 0	0
0	0	0	0	Ő	1	0	0 0	0
0	0	0	0	0	1	0	0	0
0	0	0	0	0	1	0	0	0
0	0	0	0	Ő	1	1	1	0
0	0	0	0	0	KWU_05315	0	0	0
0	0	0	U	0	1	0	1	0



group 29	group 30	group 31	group 32	group 33	group 34	group 35
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0 0	0 0	0 0	0 0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0		0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0		0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0 0	0
0 0	0 0	0 0	0	0 0	0 0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0 0	0 0 0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0 0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 0
0	0	0	0	0	0	
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0 0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0 0	0 0
0 0	0 0	0	0	0 0	0 0	0

0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1
0	1	1	0	0	0	0
0	1	1	0	0	0	0
0	XOCM20v1_1560004	XOCM20v1_300006	0	0	0	0
0	1	1	0	0	0	0
0	1	1	0	0	0	0
0	1	1	0	0	0	0
0	0	0	0	0	ů 0	1
0	0	0	0	0	0	XOO2838
0	0	0	0	0	0	1
1	0	0	1	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	2	1	1	0
0	0	0	0	1	0	0
0	0	0	0	XTGCFBP2053_00200	XTGCFBP2053_16910	0
0	0	0	XTCCFBP2541_03770	0	1	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	U	0	0	0	U
0	0	0	1	1	1	0
0	0	0	1	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0

$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	
0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 0 1 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0
0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	
0 0 0 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0
0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0
	0
U U U U O O	0
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0
0 0 0 0 0 0	0
0 0 0 0 XAVGCFBP7112_g00090 0 0 0 0 0 0 XAP6994u1 4770001	0
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0
	0
0 0 0 0 0 0 0 0	0
0 0 0 0 0 0	0
	0
	0
	0
	0
0 0 0 0 0 0	0
	0
	0
	0
	0
0 0 0 0 0 0	0
	0
	0
	0
	0
0 0 1 0 0 0	0
	0
1 0 0 0 0 0	0
	0
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0
AP6164v1_5550008 0 0 0 0 0 0	1
0 0 0 0 0 0 0 0	0
	0
	0
0 0 0 0 0 0	0
	0
	0
	0
	0
0 0 0 0 0 0	0
0 0 0 0 0 0	0
U 0 0 0 0 XA 0 0 0 0 0 0	NACFBP5823_r00130
	0
	0
U U U U O O O O O O O	0 0
	0
	0

0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	ů 0	0	ů 0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	ů	0	Ő	Ő	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	Ő	ů	Ő	Ő	0	0
0	0	0	0	0	0	0
U	U	U	U	U	0	U
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	U	0	0	0	0	U
0	0	0	0	0	U	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	ů	0	Ŏ	Ŏ	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	U	U	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	Ő	ů	ů	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	U	0	U	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	Ő	0 0	Ő	0	0	Ő
0	0	0	Ő	Ő	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	1	0	0	0
0	0	0	1	0	0	0
0	0	0	1	0	0	0
0	0	0	XTGCEBP2053 00660	0	0	0
0	0	0	0	Õ	-	0
0	0	0	0	0	0	0
U	U	U	U	0	U	0
0	1	0	0	0	0	0
0	XALc_1926	0	0	0	0	0
0	1	0	0	0	0	0
0	1	0	0	0	0	0
0	0	Õ	Õ	ů Ú	Ũ	ů N
0	0	0	0	0	0	0
0	U	U	U	U	U	U
U	0	0	0	0	0	0

				_	
p 43	4	p 45	p 46	p 47	p 48
Ino.	Inou	Ino.	Ino.	Ino.	Ino.
0d	60 0	66 0	60 0	0 0	50 0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	XFACFBP2901_bl00010	0
0	0	0	0	1	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	XAVGCFBP7112_j01560	0	0
0	1	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	1
1	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	1	0	1	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0 0	õ	ů 0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0 VcampuN_010100004007
U	0	0	I	U	xcampvN_010100004897
0	0	0	0	0	0
-----------------------	----------	---------------------	--------	--------	--------
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
U VOCR2011 1000022	0	0	0	0	0
NUCB20V1_1000023	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	ů 0	0	0	ů 0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	U	0	U	U	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	ů O	ů 0
0	Ő	0	0	ů 0	0
0	XHC 2209	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	U	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	Ő	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	1	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	U	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	XSACCEBP4641 601910	0	Ő	0
0	0	1	0	Ő	0
0	0	0	0	õ	0
ů 0	0 0	ů 0	ů 0	ů 0	0
0	0	0	0	0	0

up 49	up 50	up 51	up 52	up 53	up 54
gro	0.16	gro	61.0I	gro	0.13
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	XFF6166v1 550020	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	1	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	XASCFBP2547_aw00160	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
v	0	v	5	0	v



group 55	troup 56	group 57	group 58	group 59	09 dnoi
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0 0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0 0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0 0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0 0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0
0	0	0	0	0	0

0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	XVHCFBP2543_e00350	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	XBRCFBP1976 au00170	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
U	U	0	U	U	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	XCYCFBP4188 ak00200
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
XPOPCFBP1817_ah00220	XPOPCFBP1817_p00010	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	XARJCFBP2528_b05060	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
U	U	U	U	U	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	U	0

_	0	3	4	2	2	
np 6	up 6:	up 6.	np 6.	up 6.	nb Q	up 6
gro	gro	gro	gro	gro	gro	gro
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0 0	0	0 0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0 0	0	0	0	0 0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0 0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0 0	0	0 0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0 XAACEBP6107_a01030	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0 XAVACERP5823 WOOD90	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0 0	0	0	0	0
õ	0 0	Ő	0 0	Õ	ů 0	Ő

) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	XCICFBP2527R_00040	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
	0	0	0	U	U
	0	0	0	U	U
	0	0	0	U	U
	0	0	0	0	0
) 0	0	0	VCA 2029	0	0
) 0	0	0	NGA_3920	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	Ő	0	0
) 0	0	0	Ő	0	Ő
) 0	0	0	Ő	0	Ő
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	XARJCFBP7651 a35500	0	0	0
) 0	0	0 -	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	XDYCFBP7245_k008	340 0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0
0	Ű	0	0	U	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
) 0	0	0	0	0	0

~	•		_		~	
39 dr	59 dr)L dr	[L dr	12 dr	32 dr	7∠ dr
grou	grou	grou	grou	grou	grou	grou
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	XAP6164v1_1420001	XAP6164v1_3510011	XAP6164v1_5290001	XAP6164v1_5320001
0	0	0	0	0	0	0
0	0 0	0	0	0	Ő	Ő
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	XPE_0290	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
KWM_20625	0	0	0	0	0	0
0	V XcampmN 010100000360	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	U	0	0	U

0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	Ň
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	Ň
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	U
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	U
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	Ň
0	0	0	0	0	0	U
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	Ň
0	0	0	0	0	0	U
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
U	0	0	0	0	0	U
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
U	U	U	U	U	U	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
-	-	-	-	-	-	õ
0	0	0	0	0	U O	U
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0

up 75	np 76	77 dn	up 78	40 Ju	up 80
gro	gro	gro	g10	61.0	gro
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	XAP6994v1 4790002	XAP6994v1 4800001	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0

0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	U C
0	0	0	0	U	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	ů	ů.	ů.
0	0	0	0	U	U
0	0	0	0	0	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	U	U	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	ů.
0	0	0	U	U	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	U	U	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	ů.
0	0	0	0	U	0
0	0	0	0	0	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
- 0	-	-	0	0	õ
U	U	U	U	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	YEACNA 010100014242	XsacNA 010100015277
0	0	0	0	A300104_010100014342	A30CIN4_010100013377
U	U	U	U	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0

18 qı	1p 82	1p 83	ıp 84	1p 85	98 di
grou	grou	grou	grou	grou	grou
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
ů 0	0	0	0	ů 0	ů 0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
U	Ū	0	v	U	U

0	0	0	0	0	0
	-	-	-		-
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
Ő	0	0	0	Ő	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	U	U	U	U	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
U	0	0	U	0	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
ů.	0	0	ů.	0	0
0	U	U	U	U	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	U	0	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	U O
0	U	U	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	-	0	0	0	0
0	0	0	U	0	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	U	U	U	U	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	U	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	U	U	U	U	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	U	U	U	U	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
Č,	ů.	ů.	Č,	Č.	ů.
U	U	U	U	U	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
U	U	U	0	U	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
ů Č	ů.	ů O	õ	°,	õ
U	U	U	U	U	U
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	U	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
U	U	U	0	0	U
0	0	0	0	0	0
YamaNA 010100015207	VacaNA 010100015207	VaraNA 010100015 422	YamaNA 010100015177	YazaNIA 010100016121	VacaNIA 010100010244
xsaciv4_010100015387	xsacin4_010100015397	XSUCIV4_010100015422	xsaciv4_010100015477	xsaciv4_010100016431	XSUCIN4_010100019341
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0

78 duc	88 quc	68 dnc	06 dnc	19 duc	29 duc	93 oup	by 94
brg	gr	gro	brg	o gro	010	brg 0	brg o
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	ů 0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0 0	0	0	0	0	0 0	0 0	0 0
0	0	0	0	0	0	0	0

0	0	10111 05050	0	0	0	0	0
0	0	KWI_05050	0	0	0	0	0
0	KW5_09875	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
Ő	0	0	0	0	Ő	0	0
0	ů	Ő	Ő	ů	ů 0	ů 0	ů
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő
Ő	ů	ů	Ő	Ő	Ő	Ő	ů
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	U	U	U	U	U	U	U
0	0	U	U	0	0	0	U
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	0	Ő	ů
0	ů 0	Ő	Ő	Ő	0	0	Ő
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	U	0	0	U	U	U	0
U	U	U	U	U	U	U	U
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	XVE_3643	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
A989 09391	0	0	0	0	Ő	0	0
0	ů	Ő	Ő	ů	0 0	ů 0	ů
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	U	U	U	U	0	U	U
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	Smal 1169	Smal 3007	Smal 3633	Smal 3993
Ő	0	Ő	0	0	0	0	0
ñ	0	0	0	0	Ő	Ő	Ő
v	0	0	0	0	0	0	0

Additional file 2 Localization of MCP encoding genes in *Xanthomonas* genomes. For each genome, genes encoding homologs that are indicated by a bold and red value are localized in the chemotaxis island. Otherwise, the genes are localized in other parts of the genomes. The values represent the number of homologs (orthologs and paralogs) in each genome. Data could be retrieved for 47 genome sequences, which assembling allow a precise localization of genes.

	p 1	p 2	p 3	p 4	p 5	p 6	p 7	p 8	6 d	p 10	p 11	p 12	p 13	p 14	p 15	p 16	p 17
Code	grou	trou	trou	tou	rou	rou	trou	trou	trou	trou	rou	tou	trou	trou	rou	rou	rou
Xff 4834	<u>ວມ</u> 1	ວມ 1	ວມ 1	ວມ 	ວມ 1	ວມ 1	ວມ 1	2	ວມ 1	ວມ 1	ວມ 1	ວມ 1	ວມ 1	0 0	ວມ 1	ວມ 1	00 0
Xan 6990	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1
Xap 6988	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	0	1	1	2
Xap 0500 Xa 7765	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	2	1
Xan 6004	1	1	1	1	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	0	1
Xap 6002	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1
Xap 6006	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1
Xap 0990	1	0	1	2	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1
Xac 500	1	1	1	4	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1
Xavt //04	1	1	1	2	1	1	1	2	1	1	1	1	1		1	1	1
Xama 18	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	1	2
Xama 20	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	1	4
Xap /430	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	0	1	1	1	4	2	1
Xap 0984	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	0	1	1	1	4	2	1
Xap 412	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	0	1	1	1	2	2	1
Xap 6164	1	1	1	0	1	1	1	2	0	0	0	1	1		0	2	1
Xad 695	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	I	I	1	0	0	2	1
Xaaf 3836	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	I	I	1	1	2	2	1
Xaal 6369	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	I	I	1	2	2	1	1
Xacm 3371	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	2	2	1
Xacm 1	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	2	2	1
Xeu 8510	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	2	1	1
Xoc 256	1	1	1	3	1	0	1	1	1	1	1	0	1	0	1	0	1
Xoo 10331	1	0	1	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1
Xoo 311018	1	1	1	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1
Xci 1606	1	1	1	2	1	1	1	3	1	1	1	1	1	1	1	0	0
Xci 2527	1	1	1	2	1	1	1	3	1	1	1	1	1	2	1	0	0
Xcb 5825	1	1	1	2	1	1	1	3	1	1	1	1	1	2	1	0	0
Xcr 756C	1	1	1	2	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	0	0
Xcc B100	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	0	0
Xca 6865	1	1	1	2	1	1	1	3	1	1	1	1	1	2	1	1	0
Xcc 33913	1	1	1	2	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	0	0
Xcc 8004	1	1	1	2	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	0	0
Xc 7700	1	1	1	2	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	3	1
Xcy 4188	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	2	0
Xhc 081	1	1	1	2	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1
Xaj 7179	1	1	1	3	1	1	1	3	1	1	1	1	1	0	0	1	0
Xaj 7634	1	1	1	2	1	1	1	3	0	1	1	1	0	1	0	3	0
Xar 7697	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	3	1
Xaj 7651	1	1	1	3	1	1	1	3	1	1	1	1	1	1	1	3	1
Xar 6827	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	3	1
Xar 7604	1	1	1	3	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	2	1
Xapo 3123	1	1	1	1	1	1	1	3	0	1	1	1	0	0	1	3	0
Xce 4642	1	1	1	2	1	1	1	1	1	1	1	1	0	1	1	0	0
Xh 1156	1	1	1	0	1	1	0	1	0	1	1	0	0	1	1	0	0
Xal 2523	1	1	0	0	0	1	1	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0
Xal 73	1	1	0	3	0	1	1	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0
Xs 4641	1	1	2	0	1	1	1	1	1	1	1	0	0	1	1	2	1

Legend

core group: orthologs present in 100 % of the tested Xanthomonas

conserved group: orthologs present in 99,9 -75 % of the tested Xanthomonas

variable group: orthologs present in 74,9-25 % of the tested Xanthomonas

rare group: orthologs present in more than 2 genomes and up to 24,9 % of the tested *Xanthomonas* orthologs unique to one genome of *Xanthomonas*

~	6	0	,	2	3	4	9	00	6	0	-	2	3	4	S.	9		8
-		5	2	5	5	5	5	5	5	3	3	ŝ	33	č	33	Э.	с,	ŝ
Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc	Inc
E C	Б	55	61.C	5 Lo	Бõ	Б.	610	6LC	6LC	6L G	6L G	6LC	6LC	6LC	610	5 Lo	6LC	5 Lo
1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1
1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	1	0	0	0	0	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0
ů –	1	1	Õ	ů 0	ů 0	0	0	0	0	0 0	Ő	Ő	Ő	Õ	Ő	Ő	Ő	1
1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1
1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0
1	1	ů 0	Õ	ů 0	ů 0	Ő	Õ	Ő	Ő	0 0	Ő	Ő	Ő	Õ	Ő	1	Ő	0 0
0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0
0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0
1	1	Ő	Ő	0 0	ů 0	Ő	1	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	1	Ő	Ő	0
0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	1	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	1	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	1	1	1	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	1	1	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő	Ő
0	0	1	1	1	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	1	1	0	1	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	1	1	0	1	0	0	0		0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	2	Õ	Õ	Õ	Õ	Õ	Ő	Õ	Õ	Õ	Õ	Õ	Õ	Õ	Ő	Ő	1	0 0
1	2	ñ	ñ	ñ	ñ	0 0	ñ	0	ñ	ñ	ñ	0	ñ	0 0	ñ	ñ	1	0
1	4	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	1	1	0	0	1	0
2	1	1	0	0	1	U	0	U	U	U	U	4	1	1	0	0	1	0

group 41	group 42	group 44	group 45	group 46	group 49	group 51	group 54	group 60	group 64	group 66	group 71	group 72	group 73	group 74	group 75	group 76	group 77	group 78
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Ő	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	1	1	0	1	0	0	0	0	0	0	1	1	1	1	1	1	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0 0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Õ	Ũ	Õ	1	Ũ	Õ	1	Ũ	Ũ	Ũ	Ũ	Ũ	Ũ	Ũ	Ũ	Ũ	Ũ	Ũ	0
-	-	-		-	-		-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	2



В

Region of the	Posi	tion	Idontity (%)	Equivalent function (%)			
protein	Beginning	End	identity (%)				
/(1)	1	128	79.7	85.2			
PAS domain	129	235	61.7	65.4			
/	236	283	62.5	68.8			
HAMP domain	284	336	73.6	83.0			
/	337	396	70.0	71.7			
MA domain	397	583	80.2	82.4			
/	584	601	5.6	5.6			

Additional file 3 Alignment of amino-acid sequences of XCC0324 orthologs. (A) Sequences were aligned using Multalin (Corpet, 1988). Based on the protein sequences of XCC0324 and of one of its ortholog in Type II (XARJCFBP7651 a01640 of X. arboricola pv. juglandis CFBP7651), functional domains were predicted using interproscan software. Blue, green, and orange frames represent the PAS domain (SSF55785), the HAMP domain (PS50885) and the MA domain (PF00015), respectively. (B) For each region of the protein a global percentage of identity was calculated based on the number of identical amino acid to the total number of amino acids. The percentage of equivalent function was calculated based on the number of equivalent amino acids to the total number of amino acids. Amino acids (!, \$, #, %) are considered equivalent when they have similar physico-chemical properties, and that their substitution have no impact on the protein secondary structure. (1) no functional domains have been identified using interproscan in XCC0324 sequence and in XARJCFBP7651_a01640. The aligned sequences were retrieved from X. campestris pv. aberrans CFBP6865 (XCCCFBP6865), X. campestris CFBP7700 (XCMPCFBP7700), X. campestris pv. raphani 756C (XCR), X. campestris pv. campestris 8004 (XC), X. campestris pv. campestris ATCC33913 (XCC), X. campestris pv. campestris B100 (xccb100), X. campestris pv. raphani CFBP5828 (XCRCFBP5828), X. campestris pv. barbareae CFBP5825 (XCCFBP5825), X. hortorum pv. carotae M081 (XHC), X. arboricola pv. populi CFBP3123 (XAPLCFBP3123), X. arboricola pv. corylina CFBP1159 (XACYCFBP1159), X. arboricola CFBP6827 (XARBCFBP6827), X. arboricola pv. juglandis CFBP7634 (XARJCFBP7634), X. arboricola pv. pruni CFBP3894 (XAPNCFBP3894), X. arboricola CFBP7604 (XARBCFBP7604), X. arboricola pv. juglandis CFBP7651 (XARJCFBP7651), X. arboricola CFBP7697 (XARBCFBP7697), X. pisi CFBP4643 (XPICFBP4643), and X. dyei CFBP7245 (XDYCFBP7245) protein sequences.

Chapitre 3 :

Rôle d'un senseur du chimiotactisme dans la spécificité d'hôte de Xanthomonas campestris pv. campestris

1. Introduction

Afin de vérifier l'hypothèse concernant le rôle de XCC0324 dans l'élargissement de la gamme d'hôte de *Xcc* et *Xcr*, nous avons entrepris des études de génétique fonctionnelle chez *Xcc* ATCC 33913. Un mutant dans le gène *XCC0324* a été construit chez *Xcc* ATCC 33913. Nous avons comparé le comportement de ce mutant à celui du parent dans la phyllosphère de plantes hôtes et non-hôtes. Nous avons aussi vérifié le rôle de XCC0324 dans la détection de signaux attractif du chou avec le développement d'un test de pouvoir pathogène dépendant du chimiotactisme. Pour vérifier les résultats obtenus *in planta*, des tests d'attraction *in vitro* ont été réalisés.

L'ensemble des résultats obtenus est présenté sous forme d'un article en préparation. Il est formaté pour être prochainement soumis dans le journal mBio.

Dans un deuxième temps, des résultats complémentaires concernant l'expression des gènes codant les MCP sont présentés. Afin de comprendre le rôle que peuvent jouer les MCP dans la colonisation de l'hôte, nous avons effectivement étudié l'expression des gènes codant les MCP sous l'influence de HrpG, un régulateur à deux composantes induisant l'expression de gènes codant des protéines impliquées dans l'agressivité et/ou la virulence. Cette analyse a permis d'en savoir plus sur l'expression des MCP chez *Xcc* 8004 et sur l'expression de l'orthologue de *XCC0324*.

1	2. A single chemotaxis sensor defines Xanthomonas
2	campestris host range and restrict it to Brassicaceae.
3	
4	Arnaud Indiana ^{1,2,3} , Armelle Darrasse ^{1,2,3} , Martial Briand ^{1,2,3} , Marie-Noëlle Brisset ^{1,2,3} , Jacky
5	Guillaumes ^{1,2,3} , Anne Préveaux ^{1,2,3} , Laurent D. Noël ^{4,5} , Marie-Agnès Jacques ^{1,2,3,*}
6	
7	¹ INRA, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, F-49071 Beaucouzé,
8	France.
9	² AGROCAMPUS OUEST, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, F-
10	49045 Angers, France.
11	³ Université d'Angers, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, SFR
12	4207 QUASAV, F-49045 Angers, France.
13	⁴ INRA, LIPM UMR 441, F-31326 Castanet-Tolosan, France.
14	⁵ CNRS, LIPM UMR 2594, F-31326 Castanet-Tolosan, France.
15	
16	Correspondance
17	Marie-Agnès Jacques, IRHS, 42, rue Georges Morel, BP60057, 49071, Beaucouzé France,
18	Tel : +33 2 41 22 57 07, Fax : +33 2 41 22 57 05, email : marie-agnes.jacques@angers.inra.fr
19	

Running title: Bacterial ingress into leaf depends on one MCP

21 ABSTRACT

22 Deciphering mechanisms shaping bacterial adaptation to host range should help to predict the emergence of- and control- infectious diseases. During the early stages of infection, 23 24 pathogenic bacteria must enter into host plant tissues to multiply. This process may be mediated by plant signals originating from entry sites. Chemotaxis allows motile bacteria to 25 26 detect and move toward attractants and from repellents through detection by cell membrane-27 bound chemoreceptors, called Methyl-accepting Chemotaxis Proteins (MCPs). To test the 28 contribution of chemotaxis to leaf ingress, the genes encoding a key element of the chemotactic signal transduction system, CheY, and one MCP XCC0324 were mutagenized in 29 30 Xanthomonas campestris pv. campestris (Xcc) strain ATCC33913, a vascular pathogen of brassicas. Both genes were required for an efficient internalization into leaf tissues of host 31 plants, such as radish and arabidopsis. XCC0324 was required for the attraction of Xcc by a 32 33 wound on cabbage leaves. XCC0324 renamed Hsb1 for host specificity in brassicas was not 34 involved in aggressiveness per se, as observed following injection of $Xcc\Delta hsb1$ directly into 35 leaf vasculature. Based on capillary assays Hsb1 conferred to Xcc the ability to detect sinigrin 36 and L-phenylalanine. A structure-based homology search identified a cytosolic Per-ARNT-Sim, (PAS) sensor domain in Hsb1. No link between attraction and metabolization of sinigrin 37 and L-phenylalanine could be evidenced. Our results show that Hsb1 plays a role in the 38 39 detection of attractive signal(s) leading to ingress into host leaf tissues by a yet unknown 40 mechanism.

41 **IMPORTANCE**

42 Understanding the initial steps of the bacterial colonization is essential to control bacterial 43 diseases of plants. During the early stages of infection, pathogenic bacteria must enter into 44 host plant tissues to colonize the vasculature and multiply. Bacterial ingress may be mediated 45 by plant signals originating from wounds or natural openings. Chemotaxis may allow bacteria to reach favorable or to avoid repulsive sites of entry. Our study reveals that events leading to host specificity occur as early as chemotactic attraction by host for a bacterium pathogenic of brassicas. A chemotaxis sensor, Hsb1, is indeed able to detect attractive signals from host plants and repulsive ones from non-host plants. In particular Hsb1 detects attractive signals from cabbage leaf wounds. In addition, this study shows that Hsb1 senses sinigrin as an attractive molecule. Sinigrin is a glucosinolate widely distributed in brassicas. This work evidenced the contribution of chemotaxis in the *Xcc*-brassicas interaction. 53 Bacteria employ various taxis strategies to cope with changing environmental conditions. For 54 instance, bacteria are able to modify their cellular motility in response to fluctuations of temperature, light, chemical concentration or magnetic fields (1). Chemotaxis is one of the 55 56 best studied examples of this behavior in allowing motile bacteria to detect and move in function of the chemical composition of the environment (2-4). Attractive and repulsive 57 58 molecules are detected by cell membrane-bound or cytosolic chemoreceptors, called Methyl-59 accepting Chemotaxis Proteins (MCPs). Upon detection of a signal, conformational change 60 results in autophosphorylation of the histidine kinase, CheA, which associates with the MCP through the coupling protein, CheW, and by a phosphorylation cascade up to CheY, the last 61 62 key protein of the chemotaxis pathway (5–8). The phosphorylated form of CheY (CheY-P) interacts with the flagellar motor protein FliM. This interaction modifies the conformation of 63 64 FliM and results in a change of the direction of flagellum rotation to alter swimming direction 65 (2, 9-11).

Knowledge of molecular mechanisms involved in bacterial ingress into plant tissue is an 66 67 important question in plant pathology, since bacteria, unlike most fungi, lack dedicated 68 structures to achieve this step. Usually, bacteria enter through natural openings such as stomata, hydathodes, lenticels and wounds. A few natural attractants for bacteria have been 69 70 identified at sites of plant entry. The best known examples are low-molecular-weight phenolic 71 compounds and monosaccharides, which attract Agrobacterium tumefaciens at wounded sites 72 and induce virulence genes through a two component regulatory system (for review see (12)). In the rhizobia - legumes symbiosis flavonoids act as chemoattractants and inducers of 73 74 nodulation gene transcription allowing root infection (13). Another well-documented example 75 is the role of jasmonic acid in attraction of Dickeya dadantii. For instance, Antunez-Lamas 76 and colleagues (2009) (14) have demonstrated that jasmonic acid not only acts as a plant 77 defense signal but also as a strong attractant at wounds for D. dadantii. Furthermore, jasmonic

acid induces the expression of bacterial genes involved in virulence and survival in the plant apoplast (14). It has been shown that chemotaxis is an important trait for pathogenicity and fitness of *Ralstonia solanacearum*, since this bacterium is more strongly attracted to root exudates from a host plant than to those from a non-host plant (11). In addition, mutants of *R*. *solanacearum* deficient in chemotaxis signal transduction proteins are only impaired in root colonization during the first step of the infection process, a phenomenon that is abolished when the bacteria are directly inoculated into the host vascular system (11).

85 As in R. solanacearum, events leading to host specificity for plant pathogenic xanthomonads may occur early by bacterial chemotactic attraction by the host (15). Based on 86 87 an analysis of the presence/absence of candidate genes involved in chemotaxis (25 genes), chemical environment sensing (35 genes), and adhesion (10 genes) on a collection of 173 88 strains of Xanthomonas spp., most pathovars (i.e. groups of strains inducing the same disease 89 on the same host range) are characterized by unique repertoires of genes encoding sensors and 90 91 adhesins (15). Furthermore, the analysis of molecular signatures of selection of chemotactic-92 related genes encoded in strains belonging to different pathovars has shown that adaptive 93 divergence is acting on most genes. This suggests that these bacterial genes were shaped by the host (15). 94

95 Xanthomonas spp. are plant-associated bacteria. Most of them are known as plant 96 pathogens and more than 400 plant species are hosts of xanthomonads (16). However, each 97 strain generally presents a narrow host range, which is restricted to a few species within a single family (17). The X. campestris species contains three pathovars (campestris, incanae, 98 99 raphani) defined on the basis of the host range and symptoms (18, 19). While X. campestris 100 pv. campestris (Xcc) and X. campestris pv. raphani (Xcr) have a large host range including 101 Brassica spp., Raphanus spp. and Arabidopsis thaliana (18, 20), X. campestris pv. incanae (Xci) is restricted to garden stock (Matthiola incana). Hydathodes are major sites of 102 109

penetration for *Xcc*, while stomata allows *Xcr* penetration in leaf mesophyll, and wounds are efficient sites of entry for all pathogens (21). Based on a collection of strains belonging to different *Xanthomonas* species, it was shown that one MCP, XCC0324, is specifically found in strains related to *Xcc* and *Xcr* but absent from *Xci*-related strains (15). This result suggests that this MCP could participate in host range definition observed within the *X. campestris* species.

109 Brassicaceae is a plant family grouping between 3000 and 4000 species spread in 110 approximately 350 genus (22-25). Many species are of economic interest as ornamental or 111 food crops. Glucosinolates are plant secondary metabolites, commonly known as mustard 112 oils, synthetized by Brassicaceae and related families (26, 27). All glucosinolates have a common core structure containing a β -D-thioglucose moiety, N-hydroxyiminosulfate esters, 113 and a variable side chain derived from amino acids (28). In defense against pests and 114 115 pathogens, glucosinolates interact with a specific class of β -thioglucosidases, the myrosinases 116 (29). In intact plant tissues glucosinolates and myrosinase are segregated in different cell 117 compartments. Upon cell breakage, these two elements come into contact leading to cleavage 118 of the glucosinolate, thereby liberating D-glucose and a thiohydroximate-O-sulfate (30). This latter product is labile and undergo spontaneous rearrangements to form a variety of toxic 119 products including nitriles, isothiocyanates, and thiocyanates, which are known for their 120 121 activities on microbes (30, 31). Glucosinolates and isothiocyanates derivatives are degraded 122 by diverse bacterial species inhabiting the human intestine (32, 33). Sinigrin is an aliphatic glucosinolate first described in black mustard (Brassica nigra). Sinigrin concentration in the 123 124 phloem sap of young leaves of B. nigra is higher than 10 mM whereas, it is around 1-2 mM 125 and 3 mM in the phloem sap of mature and senescing leaves, respectively (34).

126 The aim of this study was to test the role of chemotaxis in host specificity of 127 xanthomonads. We hypothesized that the MCP-encoding gene, *XCC0324*, which is present in



FIG 1 Motility of wild-type, mutants and complemented mutants in soft-agar assay. Soft-agar (0.2%) motility tests imaged five days after inoculation in MOKA medium containing 2,3,5-triphenyltetrazolium chloride of Xcc ATCC33913 (A), Xcc $\Delta fliC$ (B), Xcc $\Delta cheY$ (C), Xcc $\Delta cheY$ pLAFR3*cheY* (D), Xcc $\Delta hsb1$ (E), and Xcc $\Delta hsb1$::*hsb1* (F). 2,3,5-triphenyltetrazolium chloride is a redox indicator indicating cellular respiration. Its addition in the medium facilitates the observation of the plates, as the growth of the colony corresponds to the red zone. The uncolored zones are not colonized.

Xcc and Xcr genomes but absent from Xci genomes (15), is involved in the expansion of the 128 129 *Xcc* and *Xcr* host range in comparison to *Xci*. To test this hypothesis, we conducted functional 130 genetic experiments with the model strain Xcc ATCC 33913. We tested the ability of the 131 wild-type strain, the mutants deleted of cheY or XCC0324 and the complemented mutants to 132 ingress into leaf tissues of host and non-host plants through dynamics of bacterial population sizes of leaves and sterilized leaves. We developed a pathogenicity test to show that 133 134 XCC0324, renamed Hsb1 for host specificity in brassicas is involved in attraction by host 135 plant extracts diffusing from a wound. Capillary assays were monitored to determine the range of molecules and leaf extracts sensed by Hsb1. Structure-based homology searches 136 137 were run to refine potential mechanisms of Hsb1 taxis. In conclusion, chemotaxis and Hsb1 as a sensor allow *Xcc* to reach favorable sites of ingress into tissues of a susceptible host by a yet 138 139 unknown mechanism hence playing a significant role in host plant recognition.

140

141 **RESULTS**

142 The gene XCC1905 encoding CheY transduces chemotactic information to the flagellum 143 whereas Hsb1 is not requested for in vitro flagellar motility. To globally assess the role of chemotaxis in the interactions of Xcc with plants, we constructed a deletion mutant in Xcc 144 strain ATCC 33913 of a key gene of the chemotactic signal transduction pathway, cheY. 145 146 There are three copies of *cheY* in *Xcc* strain ATCC 33913 genome. The gene *XCC1905*, located in the island dedicated to chemotaxis and motility (35), was considered to be 147 148 orthologous to cheY of E. coli (NP 416396) with 63% amino acids identity on 97% of protein length. The two other copies of cheY in ATCC 33913 (XCC1886 and XCC2053) presented 149 150 only 39% and 29% of amino acids identity on 96% and 93% of protein length, respectively. 151 To assess separately the role of swimming motility from chemotaxis in Xcc behavior, we constructed a mutant in the flagellin encoding gene, *fliC*. In order to assess the role of *hsb1* in 152



FIG 2 Dynamics of population sizes of Xcc ATCC33913, the chemotactic mutants Xcc $\Delta hsb1$ and Xcc $\Delta cheY$, the complemented mutants, Xcc $\Delta hsb1$::hsb1 and Xcc $\Delta cheY$ pLAFR3cheY, and Xci 2527-R in host and non-host plant phyllosphere. The phyllospheres of *A. thaliana* (A, F), radish (B, G), tomato (C and H), stock (D and I), and bean (E and J), were spray-inoculated with bacterial suspensions at 1×10^6 CFU/ml. For each strain, total population sizes (plain line) were quantified 2 h, 1 and 5 days post-inoculation (dpi). Internalized population sizes (dotted lines) determined after leaf surface disinfection with chloroform vapors were quantified 1 and 5 dpi. Means were calculated from the values of five plants per sampling date and per treatment. Error bars represent the standard error of the mean. Within a treatment (strain/day/localization) mean population sizes followed by different letters are significantly (p < 0.05) different on the basis of the Mann-Whitney U test. Three independent tests were conducted and similar results were obtained.

chemotactic behavior of Xcc strain ATCC 33913, we constructed a deletion mutant of this 153 154 gene (hereafter named $Xcc\Delta hsb1$). This mutant was complemented in *cis* using p $\Delta 13$::*hsb1*. 155 The entire gene was integrated in Xcc strain ATCC 33913 by electroporation, in its native 156 location in the genome. Each deletion and complementation were validated by sequencing 157 and by testing the absence of impact on *in vitro* growth (data not shown). We verified that the 158 mutant $Xcc\Delta hsb1$ was motile and tactic, and that $Xcc\Delta cheY$ was not tactic (Fig. 1). The 159 capacity of this mutant to be tactic was restored by the complementation with pLAFR3::cheY. 160 Finally, as expected the aflagelated $Xcc\Delta fliC$ mutant was not able to swim (Fig. 1).

CheY promotes the entry of Xcc in host leaves. In order to assess the in planta role 161 162 of chemotaxis, we compared the behavior of the wild-type and mutant strains in host and non-163 host plants. The dynamics and localization of bacterial population sizes were monitored on plants that were spray-inoculated until runoff with 1 x 10^6 cfu/ml inocula. Total population 164 165 sizes were measured by grinding leaf samples, whereas population sizes located within the 166 leaf tissue (defined here as internal populations) were recovered after leaf surface disinfection 167 with chloroform vapors (36, 37). In A. thaliana and in radish internalized populations of the 168 strain $Xcc\Delta cheY$ were lower than those of the wild-type one and five days post-inoculation (dpi) and this phenotype was partially restored upon complementation (Fig. 2F, 2G). The 169 170 mutant phenotype could not be totally restored likely due to plasmid instability. Indeed, in 171 planta population sizes of Xcc\[]acheY pLAFR3cheY quantified five dpi in TSA 10% Rif were 172 six times higher than in TSA 10% Rif-Tc indicating the loss of the Tc resistance brought by pLAFR3. 173

174 In contrast, in every non-host plants tested, the internal population sizes of the strain 175 $Xcc\Delta cheY$ were higher than those of the wild type (Fig. 2H, 2I, 2J). This phenotype was 176 significantly different for the deletion mutant on tomato five dpi and was restored by 177 complementation. This result suggests that CheY allowed *Xcc* strain ATCC 33913 to avoid



2527-R, Xcc ATCC33913, XccΔhsb1, XccΔhsb1, XccΔcheY, XccΔcheY pLAFR3cheY, and XccΔfliC for inoculum deposited directly on the FIG 3 Chemotaxis-dependent pathogenicity tests of Xcc ATCC 33913, mutants and complemented mutants on cabbage. (A) Detached cabbage in 0.2% agar water was deposited either on the wound or near the wound, *i.e.* at 1 mm of the wound. Petri dishes containing leaves were incubated in a growth chamber under 16 h of light at 25°C and 8 h of darkness at 25°C. Water and Xci 2527-R were inoculated on 4 leaves, whereas 8 to 14 eaves were inoculated for other strains in 2 to 4 independent experiments. Rotting of midrib and spreading (B) was notated on leaves 7 dpi of Xci leaves were inserted in 0.7% agar water. Midrib of leaves were wounded with a needle. A drop (10 μ l) of bacterial suspension at 5 x 10⁸ CFU/ml wound (C) or 1 mm away from the wound (D). In (D) different letters refer to significantly different groups based on the post-hoc analysis. internalization in non-host plants tissues. Altogether, chemotaxis favoured the entry of *Xcc*strain ATCC 33913 in *A. thaliana* leaf tissues and conferred an optimal fitness to this strain
on radish, while it restricts *Xcc* on the surface of non-host plants (Fig. 2).

181 Hsb1 promotes bacterial ingress into host leaves. To test the role of Hsb1 in the 182 bacterial entry into host tissues, we quantified the population dynamics of the mutant deleted from this gene, $Xcc\Delta hsb1$, in host and non-host plant leaves. Xcc strain ATCC 33913, 183 184 $Xcc\Delta hsb1$ and $Xcc\Delta hsb1$::hsb1 populations multiplied in A. thaliana phyllosphere (Fig. 2A). 185 There were no significant differences among total population sizes of these strains up to five dpi. However, $Xcc\Delta hsb1$ displayed internal population sizes that were 10 times lower than 186 187 those of the wild-type strain (Fig. 2A). This indicates a lack of internalization for populations of $Xcc\Delta hsb1$ up to five dpi in A. thaliana leaves. Upon complementation of the mutant, the 188 189 original phenotype was restored. The behavior of this mutant on radish was not different from 190 the wild-type strain. In contrast, total population sizes of Xcc strain ATCC 33913, $Xcc\Delta hsb1$ 191 and $Xcc\Delta hsb1::hsb1$ remained constant on non-host plants of Xcc strain ATCC 33913. The 192 internal population sizes of $Xcc\Delta hsb1$ in leaves of the two non-host plants, stock and tomato, 193 were significantly higher (around five and 25 times, respectively) than those of the wild-type strain (Fig. 2C and 2D). The same trend was observed on bean (Fig. 2E). The behavior of 194 wild-type strain was restored upon complementation of the mutants on stock and tomato (Fig. 195 196 2C, 2D, 2E). Thus, Hsb1 is important for the internalization of Xcc strain ATCC 33913 in leaf 197 tissue of host plants, while limiting Xcc strain ATCC 33913 entry into leaf tissues of non-host 198 plants.

A wound in the midrib of cabbage leaf is attractive for *Xcc*. We thus hypothesized that Hsb1 is involved in the sensing of attractive(s) substance(s) from host plants of *Xcc* strain ATCC 33913. A pathogenicity assay, in which the bacterium should depend on chemotaxis to reach favorable sites of entry was developed (Fig. 3 and Fig. S2 in supplemental material). **Table 1:** Chemotactic responses of Xcc, Xcc $\Delta hsb1$, and Xcc $\Delta hsb1$::hsb1 to leaf extracts. A capillary assay was used to test the effect of leaf washings, leaf grindings, and intercellular washing fluids (IWFs). Bacteria, which were retrieved in the capillary disposal were quantified by dilution plating. The values indicate per strain the ratios between the size of the bacterial population with the tested leaf extract to the size of the bacterial population with water. Different letters indicate significant differences between strains for tested molecule based on the Kruskal-Wallis test (p < 0.05). For the complete set of data please refer to Fig. S1 in the supplementary material.

				Ratio Xcc/
	Хсс	Xcc∆hsb1	Xcc∆hsb1::hsb1	Xcc∆hsb1
Leaf washings				
Arabidopsis	1.9 (a)	0.6 (b)	1.0 (ab)	3.1
Cabbage	1.0 (b)	0.8 (ab)	2.0 (a)	1.3
Radish	1.7	0.6	1.2	2.9
Tomato	0.5	0.9	0.6	0.5
Bean	0.4 (b)	2.7 (a)	0.8 (b)	0.1
Stock	0.8 (b)	1.6 (ab)	1.8 (a)	0.5
Leaf grindings				
Arabidopsis	14.9	7.9	15.2	1.9
Cabbage	11.5	11.6	12.1	1.0
Radish	31.9	16.6	25.9	1.9
Tomato	17.5	37.2	23.6	0.5
Bean	20.5	14.1	15.2	1.4
Stock	9.9 (b)	36.0 (a)	16.4 (ab)	0.3
Intercellular washir	ng fluids			
Arabidopsis	5.7	2.3	4.8	2.5
Cabbage	6.5	4.5	7.5	1.4
Radish	9.5	8.4	10.4	1.1
Tomato	3.0 (b)	12.3 (a)	3.4 (b)	0.2
Bean	4.6 (a)	4.4 (a)	1.6 (b)	1.1
Stock	0.6 (b)	1.8 (a)	1.1 (ab)	0.3

The midribs of detached leaves of cabbage were wounded with a needle and one drop of a 203 bacterial suspension was inoculated 1 mm away from the wound or directly on it. In the 204 205 presence of attractants, chemotaxis should trigger bacterial motion towards the wounds and 206 subsequent penetration within the vein, which will results in degradation of plant tissues. In 207 absence of attractants, no symptom development is expected. It was previously checked that the inoculum deposit on an unwounded midrib does not lead to symptom development. 208 209 Control leaves inoculated with water did not present any symptoms (Fig. 3). All leaves for 210 which Xcc strain ATCC 33913 and Xcc $\Delta hsb1$, Xcc $\Delta cheY$ and Xcc $\Delta fliC$ mutants were 211 inoculated directly on the wound caused similar black rot symptoms (Fig. 3). This indicates 212 that strain growth is similar once inside leaf tissues. Leaves inoculated with Xci 2527-R 213 presented no symptoms. In contrast, when a drop of Xcc strain ATCC 33913 suspension was inoculated 1 mm away from the wound, around 30% of samples developed disease symptoms. 214 215 The mutants $Xcc\Delta hsb1$, $Xcc\Delta cheY$ and $Xcc\Delta fliC$ inoculated at the same distance did not 216 induce any symptoms in any of the leaves (8 to 14) inoculated with each strain. The wild-type 217 phenotype was restored by the complementation of the mutants. Altogether these results 218 indicated that Hsb1 is essential for the recognition of (an) attractive molecule(s) diffusing from the midrib wound of host plant allowing attraction of motile Xcc, which upon ingress 219 into leaf tissue induces disease. 220

Hsb1 detects attractive signal(s) from host plants. The attraction of three types of leaf extracts, such as leaf washings (LWs), leaf grindings (LGs) and intercellular washing fluids (IWFs) from hosts and non-hosts plants was tested for *Xcc* and *Xcc* $\Delta hsb1$ with a capillary assay. In this assay bacteria move toward higher concentrations of the attractive molecules, which are found in the needle. Quantification of bacterial cells in the needle filled in with the solution to be tested revealed that Hsb1 was clearly involved in the attraction of *Xcc* by LWs of Arabidopsis (p < 0.05) and in the repulsion of *Xcc* by LWs of bean, LGs of 114
Table 2: Chemotactic responses of Xcc, $Xcc\Delta hsb1$, and $Xcc\Delta hsb1$::hsb1 to various molecules in capillary assay. Bacteria, which were retrieved in the capillary disposal were quantified by dilution plating. Values indicate per strain the ratio between the size of the bacterial population with the tested molecule to the size of the bacterial population with water. Different letters indicate significant differences between strains for tested molecule based on the Kruskal-Wallis test (p < 0.05). For the complete set of data please refer to Fig. S3 in the supplementary material.

				Ratio
	Хсс	Xcc∆hsb1	Xcc∆hsb1::hsb1	Xcc/Xcc∆hsb1
Sinigrin	4.2 (a)	0.5 (b)	3.4 (a)	8.5
L-Glutamic acid	1.6 (a)	0.6 (ab)	0.3 (b)	2.5
L-Histidine	1.4 (ab)	0.6 (b)	3.7 (a)	2.2
L-Isoleucine	2.1 (a)	0.8 (ab)	0.4 (b)	2.7
L-Phenylalanine	5.1 (a)	0.8 (b)	3.5 (a)	6.5
L-Serine	3.9 (ab)	1.3 (b)	4.5 (a)	3.0
Acetic acid	0.9 (a)	0.2 (b)	0.2 (b)	3.6



FIG 4 Growth curves of *X. campestris* pv. *campestris* strain ATCC 33913 in minimal medium (MME) supplemented with sinigrin, L-phenylalanine, L-serine, L-histidine, L-glutamic acid, L-isoleucine, acetic acid, D-glucose or water. Molecules were concentrated at 10 mM.

stock and IWFs of tomato and stock (Table 1). Hsb1 tended to sense attractant from brassicas
and repellent from non-host plants. While every host LG was attractive to *Xcc*, the MCP Hsb1
limited the Xcc attraction to LGs of stock (Table 1 and Fig. S1 in supplemental material). In a
same way, Hsb1 contributed to a slight attraction of IWFs of all three brassicas tested but
Hsb1 limited significantly the attraction of *Xcc* to IWFs of tomato and stock (Table 1 and Fig.
S1 in supplemental material).

Hsb1 detects sinigrin and L-phenylalanine. To get a better idea of molecule that 234 Hsb1 could detect, a capillary assay was settled. Sinigrin -a glucosinolate-, L-phenylalanine, 235 L-serine, D-fructose, D-galacturonic acid, D-glucose, and D-xylose solutions were more 236 237 attractive for Xcc than water (Table 2, Fig. S3 in the supplemental material). In contrast, Dgluconic acid, itaconic acid, and ethephon solutions were considered as repulsive for Xcc. Xcc 238 concentrations were indeed lower in the needle than for water (Fig. S3 in the supplemental 239 240 material). $Xcc\Delta hsb1$ was significantly impaired in its capacity to be attracted by sinigrin, L-241 phenylalanine and acetic acid as $Xcc\Delta hsb1$ concentrations were significantly lower than that 242 of the Xcc wild type strain (Table 2 and Fig. S3 in supplemental material). Phenotype was 243 fully restored following complementation of the mutant for sinigrin and L-phenylalanine, restoration was partial for acetic acid. For other molecules such as L-histidine and L-serine 244 245 attraction was noticed but was not statistically significant.

Sinigrin and L-phenylalanine are not metabolized by *Xcc*. To test if taxis toward sinigrin and L-phenylalanine was metabolism-dependent, the growth curve of *Xcc* in minimal medium complemented with these chemicals as unique carbon sources was tested. As expected (38), the DO₆₀₀ of *Xcc* in positive control medium (MME supplemented with 10 mM glucose) increase with the time indicating glucose metabolism leading to bacterial multiplication. In the same conditions, however, the DO₆₀₀ of *Xcc* remains stable when



FIG 5 Predicted structure of Hsb1. (A) Using InterProScan software, two transmembrane (TM) regions, a Per-Arnt-Sim (PAS) domain, a Histidine kinase–Adenylyl cyclase–Methyl-accepting chemotaxis protein–Phosphatase (HAMP) domain, and a Methyl-Accepting (MA) domain were predicted the protein sequence of Hsb. Numbers represent the coordinates of different regions and domains in the protein. (B) Protein sequence of Hsb1. Colors represent the same domains and regions of the part A of this figure.

sinigrin and L-phenylalanine were provided (Fig. 4). This behavior was independent of Hsb1and of light (data not shown).

254 Hsb1 has a cytosolic PYP-like superfamily sensor domain. Based on InterProScan 255 predictions, Hsb1 has two transmembrane regions at the N-terminus followed by a 256 cytoplasmic PAS-type sensor domain, a HAMP domain and a MA domain (Fig. 5). This PAS 257 domain belongs to the PYP-like superfamily. PYP-like superfamily contains seven families of 258 proteins including sensory proteins involved in oxygen or light sensing through different kind 259 of binding sites. Hsb1 sensory domain did not seem to belong to any of these families 260 according to InterProScan research. PAS domain of Hsb1 is closest PYP-like domain (SCOP55785), than to any other domain of this superfamily. PYP-like domain was first 261 262 identified in a photoactive yellow protein (PYP) from Halorhodospira halophila (4). Three 263 residues are essential for the interaction with the cofactor 4-hydroxycinnamic acid, conferring 264 sensitivity to blue/near-UV light. None of these residues are conserved in Hsb1. Altogether 265 this suggests that Hsb1 sensory PAS domain corresponded to a new type of PAS domain. The 266 cytosolic localization of Hsb1 PAS domain indicated that sinigrin and L-phenylalanine should 267 be indirectly sensed after a preliminary step generating a cytoplasmic energy signal.

No evidence of elicitation of tomato defense reaction by Hsb1. The deletion of *hsb1* 268 led to high internal population sizes of Xcc strain ATCC 33913 in non-host plants. This 269 observation could mean that Hsb1 is a potential microbe-associated molecular pattern 270 271 (MAMP) eliciting plant defense responses. Therefore detection of this MAMP by non-host 272 plant would induce plant defense reactions and limit bacterial ingress, whereas for $Xcc\Delta hsbl$, 273 non-host defense reactions would be lower than with the wild type. To test this hypothesis, 274 elicitation of 26 genes representing the main defense pathways and layers of plant defense 275 reactions was tested on tomato by qRT-PCR using qPFD (39). Tomato leaves were collected 2, 8 and 24 h after vacuum-infiltration of water, Xcc strain ATCC 33913, Xcc Ahsb1, and 276



FIG 6 Relative normalized expression of 8 defense genes in tomato leaves after bacterial strain infiltration. Tomato leaves were vacuum-infiltrated with 1×10^7 cfu/ml suspensions of *Xcc* ATCC 33913, *Xcc*\Delta*hsb1*, and water as negative control. Samples were taken 2 (A), 8 (B) and 24 h (C) post inoculation. qRT-PCRs were performed in 96-wells plates containing dehydrated primers of triplicate sets of 26 defense genes, three reference genes and one negative control (see Fig. S2 for complete set of results). Expression values were calculated with the $2^{-\Delta\Delta Ct}$ method. Dotted bars represent a 4-times induction or repression relative to the negative control. The mean of water treatment values sampled 2 h post inoculation was used for calibration at each sampling date, and the geometric mean of values obtained for internal controls (*gapdh, actin2*, and *tuA*) was used to normalize each sample. Means and SEM were calculated for data from two independent experiments, each containing two replicates per sample. For the complete set of data please refer to Fig. S4 in the supplementary material.

277 $Xcc\Delta hsb1::hsb1$ and the relative expression of defense genes was calculated in comparison to 278 the water-infiltrated leaves collected 2 h after inoculation to follow the dynamic of plant 279 defense reaction (Fig. 6; Fig. S4). No significant differences in defense-related gene 280 expression were observed in tomato leaves even 24 h after vacuum-infiltration of the three 281 bacterial strains. The genes pr1 and pr4 were strongly induced by the three strains, whereas ppo gene expression was repressed by all the strains. The expression of the 23 other genes 282 was only slightly modified upon inoculation of any of the three strains. The isoprenoid 283 284 pathway genes (*hmgr*, *fpps*, *far*) showed relative expression nearly identical to the reference. A slight transient induction of oxidative stress genes (apox, gst, pox) independent of the 285 286 inoculated strain was monitored 8 h after inoculation. The expression of genes encoding 287 protein involved in cell-wall modification (calS, pect, cad) was not significantly modified by any strain. Genes of the salicylic acid pathway were slightly induced from 2 h after 288 289 inoculation via the WRKY30 transcription factor. Induction of lox2 and repression of jar from 290 jasmonic acid pathway were noticed from 8 h after inoculation. The gene acco, one of the two 291 markers of the ethylene pathway, was induced from 8 h after inoculation. These results 292 suggest that Hsb1 does not elicit tomato defense reactions.

293

294 **DISCUSSION**

295 *Xanthomonas* are plant pathogenic bacteria attacking the aerial parts of plants (40). Most 296 pathogenic strains of *Xanthomonas* are characterized by a restricted host range, generally 297 limited to one or few species of plants. *Xcc* is one of the few xanthomonads to have a wide 298 host range, which nearly embraces the *Brassicaceae* family. Xanthomonads reach the plant 299 surface essentially through contaminated aerosols, contact with neighboring plants, and from 300 the contaminated seeds. As bacteria have no specific structures to force entry into plant 201 tissues, they must therefore detect natural penetration sites, such as stomata and hydathodes or 302 wounds to reach the intercellular spaces and/or vascular vessels, in which they can multiply. 303 Here based on the phenotyping of strains deleted in one chemosensor, Hsb1, and in CheY a 304 key chemotaxis signal transducer we demonstrated the role of chemoattraction in leaf ingress 305 and host specificity of *Xcc*. Analysis of *Xcc\DeltacheY* behavior indicated that transduction of the 306 chemotactic information was requested for an efficient internalization into leaf tissues of host 307 plants, such as radish and A. thaliana. Such a role of chemotaxis in the ingress inside plant tissues was already demonstrated for some bacterial pathogens, such as Agrobacterium 308 309 tumefaciens, Ralstonia solanacearum and Dickeya dadantii (11, 14, 41, 42),

310 The MCP Hsb1 detects attractive environments leading to the ingress of the bacterium 311 in host plants. Attractive signals were perceived in leaf washings, but also in leaf grindings 312 and in intercellular washing fluids. We clearly show that the ingress of Xcc deleted from hsb1 313 is far less efficient in host plant tissues than for the wild-type. It was observed that Hsb1 also 314 detects repulsive environments leading to Xcc confinement on the leaf surface of non-host 315 plants. In capillary assays, Hsb1 sensed leaf washings of Arabidopsis (host plant) as 316 attractive, whereas leaf washings of bean (non-host plant) were sensed as repulsive. Opposite 317 tendencies were obtained for the mutant deleted of *hsb1*, indicating that this sensor is involved in this chemotactic behavior. Behavior of the wild type and the mutant were not 318 always significantly different. However, overall, Hsb1 tended to sense attractants from 319 320 brassicas and repellents from non-host plants. The lack of significantly different behaviors of 321 strains towards some plant extracts, originated from different plant compartments, could be 322 due to the presence of various components, which may have various effects on bacteria. 323 Capillary assays with pure molecules would be more appropriate to assay chemotaxis. Using 324 the pathogenicity test involving chemoattraction that we designed, we showed that the Xcc 325 requires *hsb1* to detect the wound and get entry into tissue to engage in pathogenicity 326 relationships with the host. No differences in symptoms could be observed among the wild327 type and the mutant strains when inoculated on the wound demonstrating that Hsb1 is 328 responsible for attraction but has no role in bacterial *in planta* growth. *Xcc* being attracted at 329 plant wounds, we tested the effect of sinigrin on Hsb1. Sinigrin is an aliphatic glucosinolate 330 liberated upon cell breakage in various brassicas (43, 44). This molecule together with L-331 phenylalanine attracted Xcc through Hsb1. The attraction of bacterial pathogen by plant 332 molecules synthesized at wounding sites was already reported in several case. For instance, 333 jasmonate, which is synthesized in wounded tissues is a strong attractant for Dickeya dadantii 334 and induces the spread of the bacteria through the leaf surface (14). Proline exuded by Medicago sativa seeds attracts its symbiont, Sinorhizobium meliloti through the 335 336 chemoreceptor McpU (45). Low O₂ concentration found in xylem vessels together with high concentration of oxidants such as H₂O₂ are stresses perceived by StoS, a hybrid-type histidine 337 338 kinase sensor of X. oryzae pv. oryzae that mediates stress tolerance and virulence on rice (46).

Altogether the behaviors of $Xcc\Delta cheY$ and $Xcc\Delta hsb1$ support the idea that recognition 339 340 of host and non-host plants occurs at the entry of Xcc into leaf tissues. These results 341 experimentally validate those obtained by Mhedbi-Hajri and colleagues, (2011), who showed 342 a correlation between pathovar clustering and repertoires of sensors and adhesins and strong evidence of adaptive divergence acting on most genes encoding sensors and adhesins. These 343 344 three sets of complementary results indicate that the repertoire of MCPs and especially Hsb1 345 is responsible for the recognition of specific metabolites and determination of host range. Our 346 results suggest that Hsb1 detects multiple molecules. Several MCPs have already been shown 347 to detect different molecules (47-49). The dependence on chemotaxis to direct colonization of 348 preferred niches has been demonstrated for human pathogens such as uropathogenic E. coli in 349 the urinary tract (48), Vibrio cholera in the deep crypts of the small intestine (50) and 350 Campylobacter jejuni in the mucus of the gastric epithelium (49, 51). It has also been demonstrated for the plant pathogen R. solanacearum, which uses aerotaxis to quickly find 351

119

the roots of its host plant to initiate colonization (11, 52), and *D. dadantii*, which locates plant
entry sites through the emission of jasmonic acid at wounded sites (14).

354 From a structural point of view, the PAS sensory module being cytoplasmic Hsb1 355 should detect signals that can cross the cytoplasmic membrane or that are generated in the 356 cytoplasm. Among this latter category are signals related to the redox and/or intracellular 357 energy status of the cell, which include light, terminal electron acceptors, metabolizable 358 substrates and redox-active compounds (53). While being relatively close to PYP-like 359 domain, the sensor domain of Hsb1 is apparently not involved in light signaling as reported 360 by Mao and colleagues (2012) (54) and by our experiments (data not shown). No homology to 361 heme pockets could be identified within the PAS domain suggesting that O₂ is not a signal 362 sensed by Hsb1. The attractants identified for Hsb1 are not metabolized by Xcc eliminating 363 also this possibility as signal. The signals detected by Hsb1 could be weak acids, or redox-364 active compounds such as oxidized quinones that can cross the membrane or act as redox-365 active compounds, respectively (53). Such possibilities should be tested to solve the question 366 of the signal perceived by Hsb1. MCPs containing cytoplasmic PAS domains are classified as 367 Aer, AerC or energy-taxis receptor containing a generic PAS domain (53, 55). Hsb1 exhibits a new structure, in which no periplasmic domain has been predicted and in which the 368 cytoplasmic PAS domain is followed by a HAMP and a MA domain. 369

Recent RNAseq experiments have shown that every MCP-encoding gene was expressed in the wild-type *Xcc* strain 8004 (Roux and Noël, unpublished data). Moreover, the *hsb1* orthologous gene in this strain, *XC_0336*, is the only gene encoding a MCP to be up-regulated in a strain containing a phosphorylated HrpG that mimic activating conditions. HrpG is a Two-Component-Regulator acting upstream of several major pathogenicity factors (56). This suggests that the basal expression of *hsb1* would allow the presence of the sensor bound to the membrane and that upon detection of a plant signal, the number of sensors would be increased

Strains or plasmids	Characteristics	References
Plasmids		
	Derivated from pK18mobsacB, sacB, oriT	
pΔ13	$(RP4), pBM1 ori, ccdB, Cm^{r}$	Guy et al., 2013
pRK600	Cm ^r , <i>tra</i> RK2, <i>ori</i> ColE1	Finan et al., 1986
		Staskawicz et al.,
pLAFR3	Tc ^r ; Tra-, Mob+, cos, RK2 replicon	1987
Bacterial strains		
	X. campestris pv. campestris wild-type	
<i>Xcc</i> ATCC 33913	ATCC 33913; Rif ^r	da Silva <i>et al.</i> , 2002
		Kendrick and Baker,
<i>Xci</i> 2527-R	X. campestris pv. incanae 2527-R; Rif ^r	1942
	E. coli F f980dlacZ:M15 recA1 endA1 gyrA96	
	thi-1 hsdR17 (rK- mK+) supE44relA1 deoR	
DH5a	(<i>lacZYA-argF</i>)U169	Hanahan, 1983
		Devoret and Blanco,
K12	E. coli (helper)	1970
$Xcc\Delta fliC$	ATCC33913Δ <i>XCC1941</i> , Rif ^r	This study
$Xcc\Delta cheY$	ATCC33913Δ <i>XCC1905</i> , Rif ^r	This study
	ATCC33913ΔXCC1905 pLAFR3XCC1905, Rif	ſ ,
Xcc∆cheY pLAFR3cheY	Tc ^r	This study
$Xcc\Delta hsb1$	ATCC33913∆XCC0324, Rif ^r	This study
$Xcc\Delta hsb1::hsb1$	ATCC33913Δ <i>XCC0324</i> :: <i>XCC0324</i> , Rif ^r	This study

Table 3. Strains and plasmids used in this study.

allowing a more efficient chemotactic response. These results are consistent with those
showing the up-regulation of a number of genes involved in motility and chemotaxis in *X*. *oryzae* pv. *oryzae* and *X*. *oryzae* pv. *oryzicola* in minimal medium mimicking the pH and the
nutrient content of the apoplast (57).

Could the differential behavior observed between the wild type and the mutant strain deleted of *hsb1* be a consequence of a differential perception by plant receptors? We have no evidence that Hsb1 is an elicitor of plant defense reactions in non-host tomato. In host plants, type three effectors could have suppressed plant defense reactions elicited by Hsb1. Hence, the MCP Hsb1 is not detected as a MAMP and should not participate in activation of plant immunity.

In summary, we demonstrated that Hsb1 detected a host plant signal as attractant. In 387 contrast, non-host plants were sensed as repulsive environments by Hsb1. Chemotaxis 388 389 through CheY was involved in host specificity of Xcc ATCC 33913 allowing this strain to 390 transfer the signal detected by MCPs to the flagellum allowing an optimal fitness on radish 391 (host plant), a better internalization of Xcc strain ATCC 33913 in A. thaliana tissues and 392 limiting the internalization in non-host plants (tomato, stock and bean). Hsb1 detected, probably indirectly, sinigrin and L-phenylalanine as attractive molecules. Identifying the 393 signal that allow the tropism of Xcc to sites of entry in Brassicaceae will help designing 394 395 control methods active on this plant pathogen.

396

397 MATERIALS AND METHODS

Bacterial strains and culture conditions. Strains used and constructed during this work are
listed in Table 3. Strains were grown on 10% TSA medium (tryptone at 1.7 g/l, soybean
peptone at 0.3 g/l, glucose at 0.25 g/l, NaCl at 0.5 g/l, K₂HPO₄ at 0.5 g/l, and agar at 15 g/l)
supplemented with cycloheximide at 50 mg/l and propiconazole at 10 mg/l to inhibit fungal

402 growth and appropriate antibiotics. Antibiotics were used at the following concentrations: 403 rifamycin (Rif) at 50 mg/l, rifampicin (Rifp) at 50 mg/l, kanamycin (Km) at 25 or 50 mg/l and 404 tetracyclin (Tc) at 10 mg/l. *Xanthomonas* strains were cultivated at 28°C and *Escherichia coli* 405 strains were cultivated at 37°C during 24 h. Every strain was conserved at -80°C in 40% 406 glycerol solution.

407 Mutagenesis techniques to construct mutants of *Xcc* strain ATCC 33913. Deletion 408 mutants were obtained using the « sacB » method with the p Δ 13 plasmid, a Golden Gate 409 derivate of pK18mobsac (58). This method allows the scarless deletion of the gene from the 410 start to the stop codons (Tables 2 and 3). The 5' and 3' regions were PCR-amplified with Taq 411 Phusion Hot Start High-Fidelity DNA Polymerase (Finnzymes, Fisher Scientific, Illkrich, 412 France). A mix of amplified fragments and plasmid were simultaneously digested with BsaI (Fermentas, Villebon sur Yvette, France) and ligated with T4 DNA ligase (Promega, 413 414 Charbonnière, France) in T4 DNA ligase buffer (59). This mix was incubated in a 415 thermocycler using the following program: 37°C and 16°C during 5 and 2 min respectively 416 for 25 cycles; 50°C during 10 min and 65°C during 15 min. Products were cloned into E. coli DH5a (60) and transferred in recipient Xcc strain ATCC 33913 by triparental mating using 417 the mobilizing E. coli K12 (pRK600) (61, 62). Gene was deleted following the selection of 418 419 several recombination events as described in (63).

420 **Complementation of deletion mutants.** Trans-complementation of mutants were 421 performed with pLAFR3 (64). Primers encompassing the target gene were designed to 422 include restriction sites suitable for pLAFR3 (Table 1 and Table S1). PCR products were 423 digested with EcoRI and HindIII (Fermentas, Villebon sur Yvette, France) and ligated into the 424 pLAFR3 plasmid behind the constitutive promoter p*lacZ*. The resulting pLAFR3 vectors were 425 introduced in *Xcc* by triparental mating, as described above. Transconjugants were selected on 426 MOKA medium with appropriate antibiotics.

For complementation of mutants *in cis* using $p\Delta 13$, i.e. introducing the gene at deletion 427 428 site, primers (Table S1) were designed to amplify the target gene and about 500 bp of the 5' 429 and 3' flanking regions of the gene. Plasmids and PCR fragments were BsaI digested and ligated. Then, the construction was introduced in $Xcc\Delta hsb1$ electrocompetent cells by 430 431 electroporation. Electrocompetent cells were prepared according to (65). Electroporation was performed at 2.45 kV, 25 μ F, 200 Ohm (66). Mutants were selected using the «sacB» 432 method with the p Δ 13 plasmid previously described. As a result the gene was inserted back in 433 434 its original location.

Regions containing the deletions and the complementations were PCR amplified (Table 3) and sequenced to validate the constructions. To assess that deletions and complementations had no impact on *in vitro* growth, growth curves were established for each mutant and the wild-type strain *Xcc* strain ATCC 33913 according to (36).

439 Motility tests. Strain motility was tested in soft-agar assays. Xanthomonad strains 440 were grown at 28°C up to 12 days in MOKA (yeast extract 4 g/l; casamino acids 8 g/l; 441 KH₂PO₄ 2 g/l; MgSO₄.7H₂O 0.3 g/l) medium containing 0.2% agar and 0.05% 2,3,5-442 triphenyltetrazolium chloride. A 10 μ l drop of a 1 x 10⁸ cfu/ml suspension is deposited in the 443 middle of the plate and the radius of the colony measured every two days and imaged at five 444 days.

Plant material. Bean (*Phaseolus vulgaris* cv. Flavert), radish (*Raphanus sativus*, cv.
Kocto), tomato (*Lycopersicum esculentum* cv. Super Marmande), Arabidopsis (*Arabidopsis thaliana* ecotype Sf-2), cabbage (*Brassica oleracea* cv. Bartollo), and stock (*Matthiola incana* cv. Mammouth Excelsior) were grown in Neuhaus humin substrat S NF 11-44-551 (Proveg, La Rochelle, France) in growth chamber under 16 h of light at 23°C and 8 h of darkness at 20°C for every plants except *A. thaliana* plants, which were grown under 16 h of light at 22°C and 8 h of darkness at 19°C. Plants were watered three times per week, and once a week,

water was supplemented with 0.3 g/L nitrogen-phosphorous-potassium fertilizer (18:14:18).
One day before inoculation, plants were transferred in growth chamber under 16 h of light at
25°C and 8 h of darkness at 20°C and under high relative humidity (95%). Three independent
experiments were conducted.

Sterilization of the leaf surface and *in planta* dynamics of bacterial population 456 457 sizes. The dynamics of bacterial population sizes were measured in the phyllosphere of host plants (2-weeks-old radish and 5-weeks-old A. thaliana) and non-host plants (5-weeks-old 458 459 stock, 2-weeks-old bean at the V2 stage (67) and 4-weeks-old tomato). Plants were spray inoculated until runoff with bacterial suspensions at 1×10^6 CFU/ml. Leaves (the first or 460 second true leaf for the radish, two leaves from the A. thaliana rosette, 2 leaves of stock (the 461 462 fourth and fifth leaf stages), one leaflet of the first trifoliate leaf of bean, two leaflets of the 3rd leaf of tomato) were sampled 3 hours, 1 and 5 days after inoculation on five plants. To kill 463 464 epiphytic bacteria at 1 and 5 days after inoculation, we performed a chloroform surface 465 disinfection as previously described (37). Samples were weighed and grinded (Stomacher 80; 466 Seward, London, United Kingdom) for 2 min, 120 Hz in 5 ml of sterile distilled water. 467 Samples were diluted and 50 μ l drops were plated on TSA 10% with appropriate antibiotics to enumerate the inoculated strain after 3 days incubation at 28°C. Five plants were sampled per 468 469 treatment at each sampling dates. All experiments were independently conducted at least three 470 times.

Leaf extracts. Three types of leaf extracts were used as sources for capillary assays: leaf washings (LWs), leaf grindings (LGs), and intercellular washing fluids (IWFs). A sample was constituted by two young leaves of Arabidopsis, the fourth leave of cabbage, the first and second leaves of radish, the third leave of tomato, the second leaflet of the V2 stage of bean, or two young leaves of stock. Samples were harvested from six plants per experiment. For LWs leaves were gently agitated for 30 sec in 10 ml of ultra-pure H₂O (Eurobio, Molecular

Biology Grade). For LGs, washed leaves were grinded (Stomacher 80; Seward, London, 477 United Kingdom) for 2 min, 120 Hz in 5 ml of ultra-pure H₂O. IWFs were extracted as 478 479 described in (68) with the following modifications. Leaves were cut off from the petiole and 480 vacuum infiltrated during the 3 min with the extraction buffer (100 mM Tris, 100 mM KCl, 481 1 mM phenylmethylsulfonyl fluoride (PMSF), 0.01% (vol/vol) triton X-100, pH 7.0). 482 Infiltrated leaves were gently dried using paper towels. Distal parts of leaves were cut off and leaves were carefully rolled in centrifugation tube with plastic mesh set about 0.5 cm above 483 484 the bottom. Centrifugation were performed at 4°C, during 20 min at 2000 g. After extraction every plant source was frozen in liquid nitrogen and stored at -80° C. 485

Chemical solutions. Solutions of sinigrin, L-alanine, L-asparagine, L-aspartic acid, Lglutamic acid, L-histidine, L-isoleucine, L-phenylalanine, L-serine, D-fructose, Dgalacturonic acid, D-gluconic acid, D-glucose, D-maltose, D-sucrose, D-xylose, glycerol,
acetic acid, itaconic acid, methyl-salicylic acid (MeSA), methyl-jasmonic acid (MeJA), and
ethephon (Sigma-Aldrich, Saint-Quentin Fallavier, France) were concentrated at 10 mM in
ultra-pure water (Eurobio, Molecular Biology Grade) for capillary assays and in MME for
metabolization experiments.

Capillary chemotaxis assay. Chemotaxis was measured by a slightly modified 493 version of the method of (69). A needle $(0.5 \times 16 \text{ mm}, 25G \times 5/8)$ " Terumo, Belgium) 494 495 attached to a 1 ml syringe (Terumo, Philippines) was filled up to 200 µl by the solution to test, named the "source". The needle-syringe was inserted into a 200 μ l pipette tip (Sorenson, 496 Utah) containing 120 μ l of a fresh bacterial suspension at 1 × 10⁸ cfu.ml⁻¹. To ensure a leak-497 proof assay, the tip was put into a cap. Then, this capillary assay was incubated horizontally 498 499 for 30 min at room temperature. The source was retrieved and diluted to enumerate bacteria 500 by dilution -plating on 10% TSA Rif. Colony enumeration was performed after three days of incubation at 28°C. Five technical repetitions and three biological repetitions were performed
per condition.

503 Chemotaxis test on wounded cabbage leaves. The 4th leaves of 5-weeks-old 504 cabbages were detached and inserted in water-agar (0.7% of agar) in Petri dishes. The midrib 505 of the leaves was wounded with a needle and 10 μ l of an inoculum at 5 × 10⁸ cfu/ml was 506 deposited 1 mm away from the wound or directly on it (Fig. 3A). Leaves were incubated in a 507 water-saturated growth chamber under 16 h of light at 25°C and 8 h of darkness at 25°C. The 508 length of the rot was scored from 6 to 14 days after inoculation.

509 Bacterial growth curves to assess metabolization of molecules. To assess if molecules are metabolized by the bacterial strains at an initial concentration of 1×10^7 cfu/ml, 510 511 growth curves were established in minimal medium (MME (70), supplemented with 10 mM 512 of the tested molecule. For positive control, MME was supplemented with 10 mM of glucose. 513 Inoculated solutions in 100-well honeycomb microtiter plates (Thermo Electron, Courtaboeuf, 514 France) were incubated at 28°C with continuous shaking over a period of 34 h until the start 515 of the stationary phase. Growth measurements were monitored automatically every 2 h by 516 optical density measurements at 600 nm using the Bioscreen C instrument (Labsystems, 517 Helsinki, Finland). Three technical and two biological repetitions were done for each strain.

Quantification of tomato defense reactions. A bacterial suspension at 1×10^7 cfu/ml 518 519 was vacuum-infiltrated in four weeks old tomato leaves. Leaves were sampled 2, 8 and 24 h after inoculation. On the same plant, 2 leaflets of the 4th leaf were grounded for the RNA-520 extraction. The remaining parts of the 3rd and the 4th leaves were weighed and grounded to 521 quantify the bacterial population sizes. RNAs were extracted using the NucleoSpin® RNA 522 523 plant kit (Macherey-Nagel), quantified with а NanoDrop spectrophotometer (ThermoScientific, Illkrich, France) and RNA concentrations were adjusted to $0.5 \,\mu g/\mu l$. 524 RNA solutions were stored at -80°C until reverse transcription. The absence of sample 525

contamination by DNA was checked as previously described (71). Reverse transcription was performed according to (72). Quantitative amplifications were performed in 96-wells plates containing dehydrated primers of triplicate sets of 26 defense genes, three reference genes and one negative control (39) in iCycler Thermo Cycler (Biorad). Relative changes in gene expression were calculated by using the $2^{-\Delta\Delta Ct}$ method (73), normalized to the three internal controls (reference genes), and relative to a calibrator (control samples treated with H₂O sampled 2 h after inoculation).

533 **Statistical analysis.** Log₁₀-transformed data were analyzed with Kruskal-Wallis and 534 Mann-Whitney U-test (74) using the software R (<u>http://www.r-project.org/</u>). Data from 535 experiments aimed at determining the strain capacity to infect the cabbage leaves was 536 analyzed using Generalized Linear Models (GLM) with binomial error distributions and the 537 logit link function (75). Data from four independent experiments were pooled in the statistical 538 analysis. This analysis was performed using the software R and the best model was selected 539 using the Akaike Information Criterion (AIC) (76).

540

541 SUPPLEMENTAL MATERIAL

- 542 Figure S1, PPTX file, 1.3 MB.
- 543 Figure S2, PPTX file, 0.04 MB.
- 544 Figure S3, PPTX file, 1.3 MB.
- 545 Figure S4, PPTX file, 0.8 MB.
- 546 Table S1, DOCX file, 0.02 MB.
- 547

548 ACKNOWLEDGEMENTS

549 Arnaud Indiana is funded by a PhD grant from INRA-SPE and La Région Pays de la Loire,550 France. This work was supported by the French Agence Nationale de la Recherche

551	(XanthomiX, ANR-2010-GENM-013) and by the AIP Bioressources project Taxomic (2012).					
552	The	authors gratefully acknowledge Brice Roux for providing RNAseq data, Claudine				
553	3 Zischek for sharing mutagenesis protocol, INEM team and particularly Sylvain Hanteville,					
554	4 Joël Benard and Nicolas Dousset for technical assistance in growth chamber maintenance and					
555	5 plant production, Odrade Nougué and Gilles Hunault for advice on GLM analysis and					
556	Matthieu Barret for critical review of the manuscript. LDN was supported by the LABEX					
557	557 TULIP (ANR-10-LABX-41).					
558						
559	559 REFERENCES					
560 561	1.	Porter SL, Wadhams GH, Armitage JP . 2011. Signal processing in complex chemotaxis pathways. Nat. Rev. Microbiol. 9 :153–65.				
562 563	2. Hazelbauer GL, Falke JJ, Parkinson JS. 2008. Bacterial chemoreceptors: high- performance signaling in networked arrays. Trends Biochem. Sci. 33 :9–19.					
564 565	3.	Vladimirov N, Sourjik V. 2009. Chemotaxis: how bacteria use memory. Biol. Chem. 390 :1097–104.				
566 567	4.	Henry J, Crosson S . 2011. Ligand binding PAS domains in a genomic, cellular, and structural context. Annu. Rev. Microbiol. 65 :261–286.				
568 569	5.	Wadhams GH, Armitage JP. 2004. Making sense of it all: bacterial chemotaxis. Nat. Rev. Mol. Cell Biol. 5:1024–37.				
570 571	6.	Baker MD, Wolanin PM, Stock JB. 2006. Systems biology of bacterial chemotaxis. Curr. Opin. Microbiol. 9:187–92.				
572 573	7.	Kentner D, Sourjik V . 2006. Spatial organization of the bacterial chemotaxis system. Curr. Opin. Microbiol. 9 :619–24.				
574 575	8.	Sourjik V, Wingreen N . 2012. Responding to chemical gradients : bacterial chemotaxis. Curr. Opin. Cell Biol. 24 :262–268.				
576 577 578	9.	Yost CK, Clark KT, Bel KL Del, Hynes MF. 2003. Characterization of the nodulation plasmid encoded chemoreceptor gene $mcpG$ from Rhizobium leguminosarum. BMC Microbiol. 3 :1–10.				
579 580	10.	Gage DJ . 2004. Infection and invasion of roots by symbiotic, nitrogen-fixing <i>Rhizobia</i> during nodulation of temperate legumes. Microbiol. Mol. Biol. Rev. 68 :280–300.				
		100				

- 581 11. Yao J, Allen C. 2006. Chemotaxis is required for virulence and competitive fitness of
 582 the bacterial wilt pathogen *Ralstonia solanacearum*. J. Bacteriol. 188:3697–3708.
- 583 12. McCullen CA, Binns AN. 2006. Agrobacterium tumefaciens and plant cell interactions and activities required for interkingdom macromolecular transfer. Annu.
 585 Rev. Cell Dev. Biol. 22:101–27.
- 586 13. Cooper JE. 2007. Early interactions between legumes and rhizobia: disclosing complexity in a molecular dialogue. J. Appl. Microbiol. 103:1355–65.
- Antúnez-Lamas M, Cabrera E, Lopez-Solanilla E, Solano R, González-Melendi P,
 Chico JM, Toth I, Birch P, Pritchard L, Prichard L, Liu H, Rodriguez-Palenzuela
 P. 2009. Bacterial chemoattraction towards jasmonate plays a role in the entry of *Dickeya dadantii* through wounded tissues. Mol. Microbiol. 74:662–71.
- 592 15. Mhedbi-Hajri N, Darrasse A, Pigné S, Durand K, Fouteau S, Barbe V, Manceau
 593 C, Lemaire C, Jacques M-A. 2011. Sensing and adhesion are adaptive functions in
 594 the plant pathogenic xanthomonads. BMC Evol. Biol. 11:67.
- 595 16. Hayward AC. 1993. The host of *Xanthomonas*. In: Xanthomonas; pp. 51-54. J.G.
 596 Swings and E.L. Civerolo (eds.); Chapman & Hall, London, United Kingdom.
- 597 17. Dye D, Bradbury J, Goto M, Hayward A, Lelliot R, Schroth M. 1980. International
 598 standards for naming pathovars of phytopathogenic bacteria and a list of pathovar
 599 names and pathotypes. Rev. Plant Pathol. 59:153–168.
- Fargier E, Manceau C. 2007. Pathogenicity assays restrict the species Xanthomonas
 campestris into three pathovars and reveal nine races within X. campestris pv.
 campestris. Plant Pathol. 56:805–818.
- Fargier E, Fischer-Le Saux M, Manceau C. 2011. A multilocus sequence analysis of
 Xanthomonas campestris reveals a complex structure within crucifer-attacking
 pathovars of this species. Syst. Appl. Microbiol. 34:156–65.
- 606 20. Bogdanove AJ, Koebnik R, Lu H, Furutani A, Angiuoli S V, Patil PB, Van Sluys 607 M-A, Ryan RP, Meyer DF, Han S-W, Aparna G, Rajaram M, Delcher AL, Phillippy AM, Puiu D, Schatz MC, Shumway M, Sommer DD, Trapnell C, 608 609 Benahmed F, Dimitrov G, Madupu R, Radune D, Sullivan S, Jha G, Ishihara H, 610 Lee S-W, Pandey A, Sharma V, Sriariyanun M, Szurek B, Vera-Cruz CM, Dorman KS, Ronald PC, Verdier V, Dow JM, Sonti R V, Tsuge S, Brendel V, 611 Rabinowicz PD, Leach JE, White FF, Salzberg SL. 2011. Two new complete 612 613 genome sequences offer insight into host and tissue specificity of plant pathogenic Xanthomonas spp. J. Bacteriol. 193:5450-5464. 614
- Hugouvieux V, Barber CE, Daniels MJ. 1998. Entry of *Xanthomonas campestris* pv.
 campestris into hydathodes of *Arabidopsis thaliana* leaves: a system for studying early
 infection events in bacterial pathogenesis. Mol. Plant. Microbe. Interact. 11:537–43.

- Al-Shehbaz IA, Beilstein MA, Kellogg EA. 2006. Systematics and phylogeny of the
 Brassicaceae (Cruciferae): an overview. Plant Syst. Evol. 259:89–120.
- Bailey CD, Koch MA, Mayer M, Mummenhoff K, O'Kane SL, Warwick SI,
 Windham MD, Al-Shehbaz IA. 2006. Toward a global phylogeny of the
 Brassicaceae. Mol. Biol. Evol. 23:2142–60.
- 623 24. Beilstein MA, Shehbaz IA, Kellogg EA. 2006. *Brassicaceae* phylogeny and trichome evolution. Am. J. Bot. 93:607–619.
- Beilstein M a, Al-Shehbaz IA, Mathews S, Kellogg EA. 2008. *Brassicaceae*phylogeny inferred from phytochrome A and *ndhF* sequence data: tribes and trichomes
 revisited. Am. J. Bot. 95:1307–1327.
- 628 26. Redovniković IR, Glivetić T, Delonga K, Vorkapic-Furac J. 2008. Glucosinolates
 629 and their potential role in plant. Period. Biol. 110:297–309.
- 630 27. Bohinc T, Ban G, Ban D, Trdan S. 2012. Glucosinolates in plant protection
 631 strategies: A review. Arch. Biol. Sci. 64:821–828.
- Bringmann G, Kajahn I, Neusüss C, Pelzing M, Laug S, Unger M, Holzgrabe U.
 2005. Analysis of the glucosinolate pattern of *Arabidopsis thaliana* seeds by capillary
 zone electrophoresis coupled to electrospray ionization-mass spectrometry.
 Electrophoresis 26:1513–22.
- Bell L, Wagstaff C. 2014. Glucosinolates, myrosinase hydrolysis products, and
 flavonols found in rocket (*Eruca sativa* and *Diplotaxis tenuifolia*). J. Agric. Food
 Chem. 62:4481–92.
- 639 30. Fahey JW, Zalcmann AT, Talalay P. 2001. The chemical diversity and distribution of glucosinolates and isothiocyanates among plants. Phytochemistry 56:5–51.
- Bressan M, Roncato M-A, Bellvert F, Comte G, Haichar FZ, Achouak W, Berge
 O. 2009. Exogenous glucosinolate produced by *Arabidopsis thaliana* has an impact on
 microbes in the rhizosphere and plant roots. ISME J. 3:1243–57.
- 644 32. Elfoul L, Rabot S, Khelifa N, Quinsac A, Duguay A, Rimbault A. 2001. Formation
 645 of allyl isothiocyanate from sinigrin in the digestive tract of rats monoassociated with a
 646 human colonic strain of *Bacteroides thetaiotaomicron*. FEMS Microbiol. Lett. 197:99–
 647 103.
- Krul C, Humblot C, Philippe C, Vermeulen M, van Nuenen M, Havenaar R,
 Rabot S. 2002. Metabolism of sinigrin (2-propenyl glucosinolate) by the human
 colonic microflora in a dynamic *in vitro* large-intestinal model. Carcinogenesis
 23:1009–16.
- Merritt SZ. 1996. Within-plant variation in concentrations of amino acids, sugar, and
 sinigrin in phloem sap of black mustard, *Brassica nigra* (L.) Koch (*Cruciferae*). J.
 Chem. Ecol. 22:1133–45.

- 655 35. Da Silva ACR, Ferro JA, Reinach FC, Farah CS, Furlan LR, Quaggio RB, Monteiro-Vitorello CB, Van Sluys MA, Almeida NF, Alves LMC, do Amaral AM, 656 657 Bertolini MC, Camargo LEA, Camarotte G, Cannavan F, Cardozo J, Chambergo F, Ciapina LP, Cicarelli RMB, Coutinho LL, Cursino-Santos JR, El-Dorry H, 658 Faria JB, Ferreira AJS, Ferreira RCC, Ferro MIT, Formighieri EF, Franco MC, 659 660 Greggio CC, Gruber A, Katsuyama AM, Kishi LT, Leite RP, Lemos EGM, Lemos 661 MVF, Locali EC, Machado MA, Madeira AMBN, Martinez-Rossi NM, Martins EC, Meidanis J, Menck CFM, Miyaki CY, Moon DH, Moreira LM, Novo MTM, 662 Okura VK, Oliveira MC, Oliveira VR, Pereira HA, Rossi A, Sena JAD, Silva C, 663 de Souza RF, Spinola LAF, Takita MA, Tamura RE, Teixeira EC, Tezza RID, 664 Trindade dos Santos M, Truffi D, Tsai SM, White FF, Setubal JC, Kitajima JP. 665 666 2002. Comparison of the genomes of two Xanthomonas pathogens with differing host 667 specificities. Nature 417:459-63.
- 36. Darsonval A, Darrasse A, Durand K, Bureau C, Cesbron S, Jacques M-A. 2009.
 Adhesion and fitness in the bean phyllosphere and transmission to seed of *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans*. Mol. Plant. Microbe. Interact. 22:747–57.
- 671 37. Pruvost O, Savelon C, Boyer C, Chiroleu F, Gagnevin L, Jacques M-A. 2009.
 672 Populations of *Xanthomonas citri* pv. *mangiferaeindicae* from asymptomatic mango
 673 leaves are primarily endophytic. Microb. Ecol. 58:170–8.
- 674 38. Whitfield C, Sutherland IW, Cripps RE. 1982. Glucose metabolism in *Xanthomonas campestris*. J. Gen. Microbiol. 128:981–985.
- Brisset M-N, Dugé de Bernonville T. 2011. Device for determining or studying the state of stimulation of the natural defenses of plants or portions of plants.
 WO/2011/161388. WO/2011/161388.
- 679 40. Rudolph K. 1993. Infection of the plant by *Xanthomonas*. In: Swings JG, Civerolo EL (eds) Xanthomonas. Chapman & Hall, London.
- 41. Hawes MC, Smith LY. 1989. Requirement for chemotaxis in pathogenicity of *Agrobacterium tumefaciens* on roots of soil-grown pea plants. J. Bacteriol. 171:5668–
 71.
- Antúnez-Lamas M, Cabrera-Ordóñez E, López-Solanilla E, Raposo R, TrellesSalazar O, Rodríguez-Moreno A, Rodríguez-Palenzuela P. 2009. Role of motility
 and chemotaxis in the pathogenesis of *Dickeya dadantii* 3937 (ex *Erwinia chrysanthemi* 3937). Microbiology 155:434–42.
- Windsor AJ, Reichelt M, Figuth A, Svatos A, Kroymann J, Kliebenstein DJ,
 Gershenzon J, Mitchell-Olds T. 2005. Geographic and evolutionary diversification of
 glucosinolates among near relatives of *Arabidopsis thaliana (Brassicaceae)*.
 Phytochemistry 66:1321–33.
- Madsen SR, Olsen CE, Nour-Eldin HH, Halkier B a. 2014. Elucidating the role of
 transport processes in leaf glucosinolate distribution. Plant Physiol. 166:246114–
 246249.

- Webb BA, Hildreth S, Helm RF, Scharf BE. 2014. Sinorhizobium meliloti
 chemoreceptor McpU mediates chemotaxis toward host plant exudates through direct
 proline sensing. Appl. Environ. Microbiol. 80:3404–15.
- 46. Ikawa Y, Furutani A, Ochiai H, Tsuge S. 2014. StoS, a hybrid histidine kinase
 sensor of *Xanthomonas oryzae* pv. *oryzae*, is activated by sensing low O2
 concentration and is involved in stress tolerance and virulence. Mol. plant microbe
 Interact. 27:537–545.
- Nishiyama S, Suzuki D, Itoh Y, Suzuki K, Tajima H, Hyakutake A, Homma M,
 Butler-Wu SM, Camilli A, Kawagishi I. 2012. Mlp24 (McpX) of *Vibrio cholerae*implicated in pathogenicity functions as a chemoreceptor for multiple amino acids.
 Infect. Immun. 80:3170–8.
- Raterman EL, Welch RA. 2013. Chemoreceptors of *Escherichia coli* CFT073 play
 redundant roles in chemotaxis toward urine. PLoS One 8:e54133.
- Rahman H, King RM, Shewell LK, Semchenko EA, Hartley-Tassell LE, Wilson
 JC, Day CJ, Korolik V. 2014. Characterisation of a multi-ligand binding chemoreceptor CcmL (Tlp3) of Campylobacter jejuni. PLoS Pathog. 10:e1003822.
- 50. Butler SM, Camilli A. 2004. Both chemotaxis and net motility greatly influence the infectivity of *Vibrio cholerae*. Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A. 101:5018–23.
- Alphen LB van, Bleumink-Pluym NMC, Rochat KD, van Balkom BWM, Wösten
 MMSM, van Putten JPM. 2008. Active migration into the subcellular space precedes
 Campylobacter jejuni invasion of epithelial cells. Cell. Microbiol. 10:53–66.
- Yao J, Allen C. 2007. The plant pathogen *Ralstonia solanacearum* needs aerotaxis for normal biofilm formation and interactions with its tomato host. J. Bacteriol. 189:6415–24.
- Alexandre G. 2010. Coupling metabolism and chemotaxis-dependent behaviours by
 energy taxis receptors. Microbiology 156:2283–93.
- 54. Mao D, Tao J, Li C, Luo C, Zheng L, He C. 2012. Light signaling mediated by PAS domain-containing proteins in *Xanthomonas campestris* pv. *campestris*. FEMS Microbiol. Lett. 326:31–9.
- 55. Schweinitzer T, Josenhans C. 2010. Bacterial energy taxis: a global strategy? Arch.
 Microbiol. 192:507–20.
- Noël L, Thieme F, Nennstiel D, Bonas U. 2001. cDNA-AFLP analysis unravels a genome-wide hrpG-regulon in the plant pathogen *Xanthomonas campestris* pv. *vesicatoria*. Mol. Microbiol. 41:1271–81.
- 57. Seo Y-S, Sriariyanun M, Wang L, Pfeiff J, Phetsom J, Lin Y, Jung K-H, Chou HH, Bogdanove A, Ronald P. 2008. A two-genome microarray for the rice pathogens

- 731 Xanthomonas oryzae pv. oryzae and X. oryzae pv. oryzicola and its use in the
 732 discovery of a difference in their regulation of hrp genes. BMC Microbiol. 8:99.
- 58. Guy E, Genissel A, Hajri A, Chabannes M, David P, Carrere S, Lautier M, Roux
 B, Boureau T, Arlat M, Poussier S, Noël LD. 2013. Natural genetic variation of *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* pathogenicity on *Arabidopsis* revealed by
 association and reverse genetics. MBio 4:e00538–12.
- 59. Engler C, Kandzia R, Marillonnet S. 2008. A one pot, one step, precision cloning method with high throughput capability. PLoS One 3:e3647.
- 739 60. Hanahan D. 1983. Studies on transformation of *Escherichia coli* with plasmids. J.
 740 Mol. Biol. 166:557–580.
- Finan TM, Kunkel B, De Vos GF, Signer ER. 1986. Second symbiotic megaplasmid
 in *Rhizobium meliloti* carrying exopolysaccharide and thiamine synthesis genes. J.
 Bacteriol. 167:66–72.
- 744 62. Devoret R, Blanco M. 1970. Mutants of *Escherichia coli* K12 (lambda)+ non745 inducible by thymine deprivation. Molc. Gen. Genet. 107:272–280.
- Schäfer A, Tauch A, Jäger W, Kalinowski J, Thierbach G, Pühler A. 1994. Small
 mobilizable multi-purpose cloning vectors derived from the *Escherichia coli* plasmids
 pK18 and pK19: selection of defined deletions in the chromosome of *Corynebacterium glutamicum*. Gene 145:69–73.
- 50 64. Staskawicz B, Dahlbeck D, Keen N, Napoli C. 1987. Molecular characterization of
 cloned avirulence genes from race 0 and race 1 of *Pseudomonas syringae* pv. *glycinea*.
 J. Bacteriol. 169:5789–94.
- Oshiro EE, Nepomuceno RSL, Faria JB, Ferreira LCS, Ferreira RCC. 2006. Site directed gene replacement of the phytopathogen *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri*. J.
 Microbiol. Methods 65:171–9.
- 756 66. Solaiman DKY. 1998. Genetic transformation of *Pseudomonas oleovorans* by electroporation. Biotechnol. Tech. 12:829–832.
- 758 67. Michael T. 1994. The Bean plant.R. Hall. APS Press, Compendium of bean diseases.
 759 St Paul.
- Mourgues F, Brisset M-N, Chevreau E. 1998. Activity of different antibacterial peptides on *Erwinia amylovora* growth, and evaluation of the phytotoxicity and stability of cecropins. Plant Sci. 139:83–91.
- Mazumder R, Phelps TJ, Krieg NR, Benoit RE. 1999. Determining chemotactic
 responses by two subsurface microaerophiles using a simplified capillary assay
 method. J. Microbiol. Methods 37:255–263.

- 766 70. Arlat M, Gough CL, Barber CE, Boucher C, Daniels MJ. 1991. Xanthomonas campestris contains a cluster of *hrp* genes related to the larger *hrp* cluster of *Pseudomonas solanacearum*. Mol. plant-microbe Interact. 4:593–601.
- 769 71. Darrasse A, Darsonval A, Boureau T, Brisset M-N, Durand K, Jacques M-A.
 770 2010. Transmission of plant-pathogenic bacteria by nonhost seeds without induction of 771 an associated defense reaction at emergence. Appl. Environ. Microbiol. **76**:6787–96.
- 772 72. Venisse J-S, Malnoy M, Faize M, Paulin J-P, Brisset M-N. 2002. Modulation of
 773 defense responses of *Malus* spp. during compatible and incompatible interactions with
 774 *Erwinia amylovora*. Mol. Plant. Microbe. Interact. 15:1204–12.
- 775 73. Livak KJ, Schmittgen TD. 2001. Analysis of relative gene expression data using real776 time quantitative PCR and the 2(-DDCt) method. Methods 25:402–8.
- 777 74. Sokal R, Rohlf F. 1969. Biometry: The principles and practice of statistics in biological research. W. H. Freeman & Co., San Francisco.
- 779 75. Dixon P. 2008. Models of accuracy in repeated-measures designs. J. Mem. Lang.
 780 59:447-456.
- 781 76. Akaike H. 1973. Information theory and an extension of maximum likelihood
 782 principle.Petrov, BN. 2nd international symposium on information theory, Budapest,
 783 Akademiai Kiado.

784



B. Leaf grindings



Fig. S1. Chemotactic responses of *Xcc*, *Xcc* $\Delta hsb1$, and *Xcc* $\Delta hsb1$::*hsb1* to plant extracts. A capillary assay was used to test the effect of leaf washings, leaf grindings, and intercellular washing fluids. Bacteria, which were retrieved in the capillary disposal were quantified by dilution plating. The values indicate the size of the bacterial populations (Log cfu/ml) Different black letters indicate significant differences between strains for a given plant extract based on the Kruskal-Wallis test (p < 0.05). Different dark blue, turquoise, and purple letters indicate significant differences between plant extract for *Xcc*, *Xcc*\Delta*hsb1*, and *Xcc*\Delta*hsb1*::*hsb1*, respectively.

				AIC	46.06	44.09	85.16	42.09	
			Log-	likelihood	-16.03	-16.05	-37.58	-16.05	
			Number of	parameters (k)	7	9	5	5	
ď	ב	Post hoc analysis		model	Hypothesis 1 + experiment	Hypothesis 2 + experiment	Hypothesis 3 + experiment	<u>Hypothesis 4 + experiment</u>	
	' í	, 				/	/		
		Akaike	weight	0.99	0.01		0.00	0.00	0.00
		Delta	AIC	0.00	8.61		14.31	38.72	45.64
			AIC	51.97	60.58		66.27	90.68	97.61
		Log-	likelihood	-15.98	-23.29		-11.14	-41.34	-47.80
		Number of	oarameters (k)	10	7		22	4	1
A	Best model selection		GLM model	Strain + experiment	Strain		train + experiment + strain * experiment	Experiment	(Inuli)

Strain + experiment. In the post-hoc analysis, (F) hypothesis 1 displays strains in 4 classes (1: Water; 2: Xcc ATCC 33913; 3: XccAhsb1::hsb1, Fig. S2. In the general linear model (GLM) for the infection leaf rate analysis, the experiment was considered as a disturbance parameter and the strain is the predictor. Five models were tested (E) and based on the Akaike Information Criterion (AIC) comparison, the best GLM model was XccAhsb1::hsb1, XccAcheY pLAFR3cheY; 3: XccAhsb1, XccAcheY, XccAfliC), hypothesis 3 displays strains in 2 classes (1: Water; 2: Xcc ATCC 33913, XccAhsb1::hsb1, XccAcheY pLAFR3cheY, XccAhsb1, XccAcheY, XccAfliC), and hypothesis 4 also displays strains in 2 classes (1: Water, XccAcheY pLAFR3cheY; 4: XccAhsb1, XccAcheY, XccAfliC), hypothesis 2 displays strains in 3 classes (1: Water; 2: Xcc ATCC 33913, XccAhsb1, XccAcheY, XccAfliC; 2: Xcc ATCC 33913, XccAhsb1::hsb1, XccAcheY pLAFR3cheY).







infiltrated with 1×10^7 cfu/ml suspensions of *Xcc* ATCC 33913, *Xcc Absb1*, *Xcc Absb1*, and water as negative control. Samples were taken 2 (A), 8 (B) and 24 h (C) post inoculation. qRT-PCRs were performed in 96-wells plates containing dehydrated primers of triplicate sets of 26 a 4-times induction or repression relative to the negative control. The mean of water treatment values sampled 2 h post inoculation was used for calibration at each sampling date, and the geometric mean of values obtained for internal controls (gapdh, actin2, and tuA) was used to normalize defense genes, three reference genes and one negative control. Expression values were calculated with the 2-AACt method. Dotted bars represent Fig. S4. Relative normalized expression of 26 defense genes in tomato leaves after bacterial strain infiltration. Tomato leaves were vacuumeach sample. Means and SEM were calculated for data from two independent experiments, each containing two replicates per sample.

Table S1. F	rimers used in this study.				
Target gene	Use	Primer name	Primer sequence	Annealing temperature (°C)	Size of the PCR fragment (bp)
XCC1941	Mutagenesis with pΔ13	Al096DfliC.1F Al097DfliC.2R Al098DfliC.2F Al099DfliC.3R Al100DfliC.F Al101DfliC.R Al096DfliC.1F	ttt <u>ggteteaagg</u> tCGATCGACAACGCCAATTCC ttt <u>ggteteaata</u> TTTGATATCTCCTCTAAGCG ttt <u>ggteteaata</u> TTTGAGGCAGCGTCACAGGCAACG ttt <u>ggteteaatg</u> GACCACCTTGTCCAGCGCAG TCAACACCAACAGTTCGAGC TACCGCTGAGCGAACCCGAC tttggteteaaggtCGATCGACCAATTCC	58 63 62	534 (<i>Xcc</i>) 443 (<i>Xcc</i>) 537 (<i>Xcc</i>) / 0 (<i>Xcc</i> ΔfliC) 2149 (<i>Xcc</i>) / 921
		AI099DfliC.3R AI027DcheY.1F AI028DcheY.2R AI029DcheY.2F	tttggtctcaaggtCCACCTTGTCCAGCGCAG tttggtctcaaggtCCACCATCGCGCAGCAGCAGCACCATCGCGCGCAGCAGCACCACCGTGGACAC tttggtctcaataTGAACGCCACCGTGGACAC	62 62	(XccAfliC) 371 (Xcc) 544 (Xcc)
XCC1905	Mutagenesis with pΔ13	AI030DcheY.3R AI047DcheY.F AI048DcheY.R AI094DcheY.F' AI095DcheY.R'	tttggtctcacttgGGTGCCGCGCGCGCGCGCGCC CAGACGTTCGAACACCTTGC GGACGACTTCTCGACGATGC GATCCAGCGTGCGATGGCTG GATCCCGCCGCGGACGACTACC	60 63	349 (Xcc) / 0 (XccΔcheY) 1268 (Xcc) / 915 (XccΔcheY)
	Mutagenesis and	AI032Dmcp0324.1F AI033Dmcp0324.2R AI034Dmcp0324.2F AI035Dmcn0324.3R	tttggtetcaaggtGATGTGCCGGCCCTGCATGG tttggtetcaaggtGATGTCCACCAGCCCGTGTGCC tttggtetcaatatgGCAACGCTGTGGTGGTCTATC tttaortcreactrofCTAGAACGCTGAACGCTGCCTACC	63 60	537 (Xcc) 497 (Xcc)
Hsbl	complementation with pΔ13	AI049Dmcp0324.F AI130Dmcp0324.R AI032Dmcp0324.1F AI035Dmcp0324.3R	CGATTGCCGTGCACCACCTC CGATTGCCGTGCACCACCTC CGTGCACGGGCGTGACGCTC tttggtctcaaggtGATGTGCCGGCCCTGCATGG tttggtctcacttgGCTAGAAACACGCGTTCCAC	65 62	882 (Xcc) / 0 (XccΔhsb1) 2815 (Xcc) / 1034 (XccΔhsb1)
XCC1905	Complementation of <i>XccΔcheY</i> with pLAFR3	Al121CcheY.R Al116CcheY.F	TAG <u>gaattc</u> GATGTGAATAAGAACATGCGG CAT <u>aagett</u> CCACGGTGGCGTTCATCAGGC	59	429 (<i>Xcc</i>)

994~(Xcc)	974 (<i>Xcc</i>)	837 (Xcc)	849 (Xcc)	variable	
63	99	62	66	52	
ACCGCACCAATGCTGGTCG GCCTGCGCCAGCGAACCGG	GCAGGCGCGTGGTCTGCCGG CCTGCTGCTCCAGTGCGTCG	CGACCTGTCGCAACGCATCG AGGCTCACTGCATCTTCCAGC	GCACGCTGAGCACGATTGCGG GCGCGCATTACGCAAGGGCAC	GTAAAACGACGGCCAGT CAGGAAACAGCTATGAC	
Al188mcp0324.F Al189mcp0324.R	A1190mcp0324.F A1191mcp0324.R	A1192mcp0324.F A1193mcp0324.R	A1194mcp0324.F A1195mcp0324.R	M13F RevSac	
	For Xcc∆hsb1::hsb1	sequencing		Sequencing primers	
	Regions	of <i>hsb1</i>		pΔ13	

3. Résultats complémentaires

3.1. Introduction

Nos résultats suggèrent que Hsb1 serait impliqué dans l'expansion de la gamme d'hôte de X. campestris pv. campestris (Xcc) et de X. campestris pv. raphani (Xcr) par rapport à X. campestris pv. incanae (Xci). Xci n'est pathogène que sur Matthiola incana (giroflée) tandis que Xcc et Xcr sont pathogènes sur une large gamme de Brassicaceae sauf la giroflée (Fargier et Manceau, 2007). De manière plus précise, Hsb1 est impliqué dans l'internalisation de Xcc dans les tissus foliaires. En effet, un mutant hsb1 de Xcc ATCC 33913 est altéré dans sa capacité à s'internaliser dans les tissus de l'arabette, plante hôte de *Xcc*, par rapport à la souche parentale. Ce même mutant s'internalise plus efficacement dans les tissus des plantes non-hôtes (giroflée, tomate et haricot). Etant impliqué dans l'internalisation de Xcc dans les tissus des plantes hôtes, ce gène devrait être exprimé très précocement lors de l'interaction avec la plante et sans doute à la surface des feuilles. Ce gène est-il exprimé constitutivement ? Comme de nombreux gènes codant des protéines impliquées dans l'adhésion et autres phases précoces de l'interaction, hsb1 est-il régulé par le master régulateur HrpG ? Afin de répondre à ces questions, nous rapportons les résultats d'une analyse transcriptomique par RNAseq conduite par Brice Roux et Laurent Noël du LIPM de Toulouse, dans le cadre du projet collaboratif ANR Xanthomix (2010-2014). Cette étude a été conduite sur Xcc 8004 et Xcc8004::hrpG*. Il est connu que HrpG active l'expression de hrpX (Wengelnik et al., 1996) et des gènes impliqués dans la dégradation de la paroi cellulaire, l'attachement, la production de phytohormones et des récepteurs TonBdépendants (TBDR) (Valls et al., 2006; Blanvillain et al., 2007; Zhang et al., 2009; Guo et al., 2011). HrpX active l'expression des gènes hrp (hypersensitive response and pathogenicity) et hrc (hrp conserved) (Wengelnik et al., 1996; Koebnik et al., 2006; Zhang et al., 2009). L'induction in vitro du gène codant HrpG chez Xcc8004:: hrpG* a pour objectif de mimer ce qu'il se passe in planta, c'est à dire l'induction des gènes régulés par HrpG (Büttner et Bonas, 2010).

Tableau 3.I : Locus tag des orthologues des gènes codant les MCP chez *Xcc* 8004 et *Xcc* ATCC 33913. Les gènes répertoriés ici sont ceux détectés par l'analyse OrthoMCL (chapitre 2). Ce sont donc ceux contenant au moins le domaine Methyl-Accepting (MA).

Gènes coo	lant les MCP
<i>Xcc</i> 8004	<i>Xcc</i> ATCC 33913
XC_0286	XCC0276
XC_0336	XCC0324
XC_0638	XCC3522
XC_0843	XCC3321
XC_1074	XCC3084
XC_1413	XCC2701
XC_1801	XCC2315
XC_2136	XCC2047
XC_2223	XCC1962
XC_2304	XCC1884
XC_2307	XCC1881
XC_2308	XCC1880
XC_2309	XCC1879
XC_2311	XCC1878
XC_2313	XCC1876
XC_2314	XCC1875
XC_2316	XCC1873
XC_2320	XCC1869
XC_2504	XCC1727

3.2. Matériels et méthodes

A côté de la souche sauvage Xcc 8004, une souche, Xcc8004::hrpG*, surexprimant le master régulateur HrpG phosphorylé, a été construite par insertion chromosomique de hrpG* (L. Noël, comm. pers.). Les souches ont été cultivées à 28°C avec agitation (150 rpm) pendant une nuit dans du milieu MOKA (extrait de levure 4 g/L ; casamino acides 8 g/L ; KH₂PO₄ 2 g/L; MgSO₄.7H₂O 0,3 g/L) liquide jusqu'à l'obtention d'une DO₆₀₀ de 0,1 à 0,4. Pour chacune des trois cultures indépendantes de chaque souche, 10 ml de culture ont été filtrés pour récupérer les cellules bactériennes (pores de 0,22 µm, Millipore, Molsheim, France). Le kit mirVanaTM miRNA isolation (Ambion Fisher Scientific Europe, Illkirch, France) a permis de lyser les cellules et d'extraire les ARN totaux. La qualité et la quantité des ARN ont été vérifiés sur gel d'agarose et l'absorbance a été mesurée au Nanodrop. Les ARN ont été nettoyés et concentrés en utilisant le kit SurePrepRNA clean-up (Fisher). Les ARN ribosomaux ont été éliminés par oligocapture avec le kit Ribominus (Fisher). Afin d'éliminer la contamination par l'ADN, les échantillons ont été traités par la turbo-DNase I (Ambion). La quantité et la qualité des ARN ont été vérifiées en utilisant Agilent Bioanalyser (Agilent Technologies). Les petits et longs ARN ont été séparés en utilisant le kit Zymo-Spin (Proteigen, Saint Marcel, France). Fasteris (Geneva, Switzerland) a généré les ADNc, les librairies d'ADNc et les séquences en utilisant la technologie Illumina. Les comptages (« reads » ou « counts ») de chaque échantillon ont été alignés sur la séquence génomique de Xcc 8004. Sous R (http://www.r-project.org/), une analyse DESeq (Anders et Huber, 2010) a permis de mettre en évidence les différentiels d'expressions des données de comptages. Les valeurs de comptages transformés en log2 sont utilisées pour calculer les moyennes d'expression par gène et par souche.

3.3. Résultats

L'orthologue de *hsb1* chez *Xcc* 8004 est induit par HrpG.

Chez Xcc 8004 comme chez Xcc ATCC 33913, 19 gènes codant des MCP ont été détectés par l'analyse OrthoMCL (chapitre 2, tableau 3.I). Pour Xcc 8004 cultivée en milieu riche, tous les gènes codant les MCP sont exprimés avec un niveau de transcription compris entre 5 et 12 (moyenne des comptages en log₂) avec une valeur de 7,02 pour l'orthologue de *hsb1* chez Xcc 8004 (XC_0336) (figure 3.1). Ainsi, les 19 gènes codant les MCP sont



Figure 3.1 : Niveaux de transcription des gènes de *Xcc* 8004. Les niveaux de transcription de tous les gènes du génome de *Xcc* 8004 et de *Xcc*8004::*hrpG** (bleu), des gènes de ménages (noir), des gènes codant des effecteurs de type III (ET3) et la structure du système de sécrétion de type III (T3SS) (rouge), et ceux codant les MCP (vert) ont été déterminés grâce à une analyse RNAseq de *Xcc* 8004 et de *Xcc*8004::*hrpG**.

constitutivement exprimés. Parmi les gènes codant le système flagellaire, le chimiotactisme (données non montrées) et les MCP, XC_0336 est le seul à être significativement induit par le master régulateur HrpG (Log₂ FoldChange $Xcc8004::hrpG^*/Xcc\ 8004 = 2,19$; p<0,001). Comme attendu, la transcription des gènes de ménage ($XC_3678\ atpD$, $XC_2763\ dnaK$, $XC_1843\ efP$, $XC_0194\ glnA$, $XC_0004\ gyrB$, $XC_3806\ rpoD$) n'est pas significativement induite par HrpG alors que la transcription, par exemple, de $avrBs2\ (XC_0052)$, $xopN\ (XC_0241)$, $hrcC\ (XC_3003)$ ou $hrcU\ (XC_3012)$ est significativement induite chez $Xcc8004::hrpG^*$ par rapport à la souche sauvage (figure 3.1).

3.4. Discussion

Nous avons montré que les 19 gènes codant les MCP (détecté par OrthoMCL, donc contenant au moins un domaine MA) sont constitutivement exprimés. Chez Xcc 8004, cette expression constitutive est probablement due au fait que les bactéries doivent coloniser la phyllosphère. La surface de la feuille constitue effectivement un environnement très instable (température, rayonnements UV, faible disponibilité en eau et nutriments, jour, nuit) (Turner et al., 2013). Elles doivent donc faire face à ces multiples conditions environnementales et doivent aussi être capables de détecter et de se diriger vers des signaux attractifs émanant des sites d'entrées afin de coloniser les parenchymes et les vaisseaux du xylème. Les données montrent que l'orthologue de hsb1 chez Xcc 8004 est significativement surexprimé dans la souche Xcc8004::hrpG*. En plus des autres facteurs de virulence dont l'induction par HrpG est attendue (SST3, ET3,...) (Guo et al., 2011), HrpG induit aussi l'expression d'un gène codant un MCP. L'objectif en construisant $Xcc8004::hrpG^*$ était bien de mimer ce qu'il se passe in planta. Il est alors possible que ce MCP, Hsb1, soit aussi induit dans le cas de l'interaction de Xcc avec des plantes hôtes et/ou non-hôtes. Cette hypothèse reste à vérifier in planta. Les résultats de transcriptomique ayant été obtenus sur Xcc 8004, il faudrait aussi confirmer ces résultats sur Xcc ATCC 33913 et un mutant sur-exprimant $hrpG^*$, afin de pouvoir en partie, généraliser les résultats reportés dans les chapitres 2 et 3. Le mutant hsb1 ayant un phénotype clair in planta, le fait que hsbl soit probablement induit in planta par HrpG viendrait confirmer le rôle que joue Hsb1 in planta dans la détection de signal(aux) favorisant l'internalisation de Xcc dans les plantes hôtes et limitant son internalisation dans les tissus de plantes non-hôtes.

Chapitre 4 :

Mobilité des Xanthomonas

et genèse d'une souche non

flagellée
1. Introduction

Dans l'équipe EmerSys la souche modèle utilisée pour de nombreuses études de transmission à la semence (Jacques et al., 2005; Darrasse et al., 2010) et d'adaptation à la phyllosphère par génétique fonctionnelle (Darsonval et al., 2008, 2009) est Xff 4834-R. Cette souche est très agressive sur haricot (Vidaver, 1993). L'annotation de la séquence génomique de cette souche par les membres du French Network on Xanthomonads (https://www.reseauxantho.org), a révélé qu'elle comportait une délétion importante dans l'ilot génomique dédié au système flagellaire rendant cette souche non mobile par nage. Ce résultat était surprenant car la mobilité par un unique flagelle polaire est une caractéristique générale du genre Xanthomonas (Bradbury, 1984). Le système flagellaire participe aux capacités de survie des bactéries via la formation de biofilm (Barken et al., 2008; Malamud et al., 2011), à la sécrétion de facteur de virulence (Konkel et al., 2004) et à l'agressivité (Iyoda et al., 2001), mais il est également un éliciteur des réactions de défense de l'hôte (Chinchilla et al., 2006). Comprendre la genèse de la perte de cet appendice bactérien et sa fréquence dans les populations de Xanthomonas a été notre objectif. Pour ce faire, j'ai participé à l'étude de la distribution des gènes codant le système flagellaire dans une collection de plus de 300 souches représentant la diversité des Xanthomonas. Cette étude compose une partie de l'article publié dans BMC Genomics (Darrasse et al., 2013) dont je suis co-auteur. Par ailleurs, cette souche non flagellée ayant été isolée en même temps que des souches flagellées, nous avons fait séquencer le génome d'une de ces souches flagellées (Xff CFBP 4884) et avons procédé à une analyse comparative de leur génome. Le génome de la souche CFBP 4884 a été publié dans la revue Genome Announcements (Indiana et al., 2014), et l'analyse comparative des génomes est présentée dans une partie de données complémentaires à la fin de ce chapitre.

RESEARCH ARTICLE



Open Access

Genome sequence of *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* strain 4834-R reveals that flagellar motility is not a general feature of xanthomonads

Armelle Darrasse^{1,2,3}, Sébastien Carrère^{4,5}, Valérie Barbe⁶, Tristan Boureau^{1,2,3}, Mario L Arrieta-Ortiz^{7,14}, Sophie Bonneau^{1,2,3}, Martial Briand^{1,2,3}, Chrystelle Brin^{1,2,3}, Stéphane Cociancich⁸, Karine Durand^{1,2,3}, Stéphanie Fouteau⁶, Lionel Gagnevin^{9,10}, Fabien Guérin^{9,10}, Endrick Guy^{4,5}, Arnaud Indiana^{1,2,3}, Ralf Koebnik¹¹, Emmanuelle Lauber^{4,5}, Alejandra Munoz⁷, Laurent D Noël^{4,5}, Isabelle Pieretti⁸, Stéphane Poussier^{1,2,3,10}, Olivier Pruvost^{9,10}, Isabelle Robène-Soustrade^{9,10}, Philippe Rott⁸, Monique Royer⁸, Laurana Serres-Giardi^{1,2,3}, Boris Szurek¹¹, Marie-Anne van Sluys¹², Valérie Verdier¹¹, Christian Vernière^{9,10}, Matthieu Arlat^{4,5,13}, Charles Manceau^{1,2,3,15} and Marie-Agnès Jacques^{1,2,3*}

Abstract

Background: Xanthomonads are plant-associated bacteria responsible for diseases on economically important crops. *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* (*Xff*) is one of the causal agents of common bacterial blight of bean. In this study, the complete genome sequence of strain *Xff* 4834-R was determined and compared to other *Xanthomonas* genome sequences.

Results: Comparative genomics analyses revealed core characteristics shared between *Xff* 4834-R and other xanthomonads including chemotaxis elements, two-component systems, TonB-dependent transporters, secretion systems (from T1SS to T6SS) and multiple effectors. For instance a repertoire of 29 Type 3 Effectors (T3Es) with two Transcription Activator-Like Effectors was predicted. Mobile elements were associated with major modifications in the genome structure and gene content in comparison to other *Xanthomonas* genomes. Notably, a deletion of 33 kbp affects flagellum biosynthesis in *Xff* 4834-R. The presence of a complete flagellar cluster was assessed in a collection of more than 300 strains representing different species and pathovars of *Xanthomonas*. Five percent of the tested strains presented a deletion in the flagellar cluster and were non-motile. Moreover, half of the *Xff* strains isolated from the same epidemic than 4834-R was non-motile and this ratio was conserved in the strains colonizing the next bean seed generations.

Conclusions: This work describes the first genome of a *Xanthomonas* strain pathogenic on bean and reports the existence of non-motile xanthomonads belonging to different species and pathovars. Isolation of such *Xff* variants from a natural epidemic may suggest that flagellar motility is not a key function for *in planta* fitness.

Keywords: Seed-borne pathogen, Secretion system, Insertion sequence, Bean, Effector, Chemotaxis, Pseudogene

* Correspondence: Marie-Agnes.Jacques@angers.inra.fr

²AGROCAMPUS OUEST, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, F-49045, Angers, France

Full list of author information is available at the end of the article



© 2013 Darrasse et al.; licensee BioMed Central Ltd. This is an open access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution License (http://creativecommons.org/licenses/by/2.0), which permits unrestricted use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited.

¹INRA, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, F-49071, Beaucouzé, France

Background

Xanthomonads are plant-associated bacteria that establish neutral, commensal or pathogenic relationships with plants. Bacteria belonging to the genus Xanthomonas are known to be exclusively plant-associated organisms and do not colonize durably other niches. Globally, xanthomonads infect a wide range of economically important crops such as rice, banana, citrus, bean, tomato, pepper, sugarcane, and wheat. More than 124 monocotyledonous and 268 dicotyledonous plant species are hosts of xanthomonads [1,2]. The large host range of the genus strikingly contrasts with the typically narrow host range of individual strains that is restricted to one or several species of a botanical family [3]. Indeed, besides their very homogeneous phenotype, xanthomonads differ mainly by their host specificity. This is illustrated in the pathovar infrasubspecific division, which clusters bacterial strains causing similar symptoms on a same host range [4].

The common blight of bean (CBB), caused by X. axonopodis pv. phaseoli and X. fuscans subsp fuscans (Xff), is the most devastating bacterial disease of bean and one of the five major diseases of bean [5]. It causes significant yield loss that can exceed 40% (http://www.eppo.int/QUARAN-TINE/bacteria/Xanthomonas_phaseoli/XANTPH_ds.pdf). Seed quality losses impact not only bean production but also seed industry worldwide. Its wide geographical distribution is presumed to be due to an efficient seed transmission. CBB affects seed and pod production and marketability of common bean (Phaseolus vulgaris L.) but also lima bean (P. lunatus L.), tepary (P. acutifolius A. Gray), scarlet runner bean (P. coccineus L.), and several species belonging to Vigna [6]. Bean is a major crop all around the world; in the Americas and in Africa, bean is a staple crop and constitutes one of the main sources of protein for human (up to 60%) and animal feeding [7]. Bean was domesticated independently in Mesoamerica and in the southern Andes more than 3,000 years ago [8,9]. Low to moderate levels of CBB resistance have been identified in a few common bean genotypes from the Mesomerican gene pool, whereas no resistance has been identified in the large-seeded Andean gene pool [10]. The tepary bean possesses the highest level of resistance, whereas only low levels of resistance have been found in common and scarlet runner beans [10]. These resistances have been introgressed into common bean breeding lines but with little success into common bean cultivars of any market class [11]. To date, at least 24 different CBB resistance QTLs have been reported across all eleven linkage groups of common bean [11].

X. axonopodis pv. *phaseoli* and *Xff* colonizes both vascular tissues and parenchyma of their host. CBB agents survive epiphytically until favorable conditions for infection are reached [12]. These bacteria are well adapted to survive harsh phyllosphere conditions following epiphytic aggregation in biofilms [13]. Penetration through stomata is thought to lead to bacterial colonization of the mesophyll, causing leaf spots. Bacteria progression inside the host leads to the colonization of vascular tissues, but the wilting of the plant is observed only in severe cases of infection [6]. Main CBB symptoms are spots and necrosis, which appear on leaves, stems, pods and seeds. They are especially severe in tropical wet regions [6]. Bacterial ooze may be encountered especially on stems and pods, providing inoculum for secondary spread. In seeds, spots can be distributed all over the seed coat or restricted to the hilum area. Most notably, contamination occurs on plants and seeds that are symptomless, raising concerns about pathogen transmission [13,14].

Many important pathogenicity factors have been described for xanthomonads. To establish themselves successfully in host plants, xanthomonads first adhere to the plant surface, invade the intercellular space of the host tissue, acquire nutrients and counteract plant defense responses. The secretion of effectors into the extracellular milieu or directly into the host cell cytosol leads to successful host infection. The virulence factors allowing xanthomonads to complete these steps include adhesins, EPS, LPS, degradative enzymes and type three effectors (T3Es) [15]. CBB agents are known to secrete several fimbrial and non-fimbrial adhesins, some of which are involved in aggressiveness [16]. The mucoid appearance of *Xap* and *Xff* bacterial colonies is an indication of xanthan production, which is under the regulation of the diffusible factor DSF (our unpublished data). The role of the hrp-Type Three secretion System (T3SS) in infection and bacterial transmission to seed has been previously demonstrated [17]. A specific repertoire of 12 to 19 T3Es per strain of Xap and Xff strains has been determined [18]. However, a comprehensive characterization of all virulence factors in CBB agents remains to be proposed, and the genome deciphering of Xff and Xap strains is a first step in this direction.

CBB was first described in 1897 and the taxonomy of infecting strains is still debated since they are genetically diverse but share a common host (Phaseolus vulgaris) on which they induce the same range of symptoms. Among these strains, some produce a brown pigment on tyrosine-containing medium, therefore are called fuscous strains. The pigment results from the secretion and oxidation of homogentisic acid (2,5 dihydroxyphenyl acetic acid), an intermediate in the tyrosine catabolic pathway [19]. These strains are referred to as variant fuscans and are usually highly aggressive on bean [20,21] although the pigment itself has not been directly associated with pathogenicity [22,23]. Up to 1995, fuscous and nonfuscous strains responsible for CBB were grouped in a single taxon, namely, X. campestris pv. phaseoli. Genetic diversity of strains responsible for CBB was

demonstrated by rep-PCR [24], AFLP [25] and recently by MLSA [26]. Three genetic lineages (GL2, GL3 and GLfuscans) are phylogenetically closely related and belong to rep-PCR group 6 [27] while GL1 is phylogenetically distant and belongs to rep-PCR group 4 [25,26]. Following taxonomical revision of the Xanthomonas genus, this pathovar was transferred to X. axonopodis, fuscous strains forming a variant within this pathovar [2,3]. The current taxonomically valid nomenclature for the strains responsible for CBB is Xanthomonas fuscans subsp. fuscans (Xff) for the fuscous strains, and Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli for the non-fuscous strains [28]. Fuscous strains were first isolated by Burkholder from beans grown in Switzerland in 1924 [29] and have been isolated from every bean production area throughout the world since this date. The strain 4834-R is a highly aggressive strain that was isolated from a seed-borne epidemic in France in 1998 [13].

Twelve complete genome sequences of Xanthomonas are currently available and more than 90 draft Xanthomonas genomes (www.xanthomonas.org/genomes.html) are deposited in public databases. Altogether, genomes are available for strains representing 13 pathovars spanning over 11 Xanthomonas species. Most of the sequenced strains are pathogenic to five plant taxa (cabbage, cassava, citrus, rice, and sugarcane). No complete fully assembled genome sequence is yet available for any xanthomonads pathogenic to legumes. However the draft sequence of X. axonopodis pv. glycines strain 12-2, a pathogen of soybean, was recently made available (accession number: AJJO00000000). Common characteristics of previously released Xanthomonas genomes are to hold a great number of genes encoding proteins devoted to plant environment recognition such as methyl-accepting chemotaxis protein (MCP) and other sensors, to plant substrates exploitation such as TonB-dependent transporters (TBDT) and cell wall-degrading enzymes (CWDE), and to manipulation of plant defense machinery such as T3Es [30]. These bacteria contain genes encoding the six types of protein secretion systems so far described in Gram-negative bacteria. All these y-proteobacteria are motile by a single polar flagellum. Motility is an important feature involved in plant colonization and is often considered as a pathogenicity factor. One motif of the bacterial flagellum (flg22) is a microbial-associated molecular pattern (MAMP) recognized by a transmembrane pattern-recognition receptor (FLS2) leading to PAMP-triggered immunity (PTI) [31]. Bean is known to harbor a FLS2-like gene, which expression is regulated following fungal infection [32].

Here, we provide the first whole-genome sequence of a *Xanthomonas* pathogenic on legumes. The high quality fully assembled and manually annotated genome sequence of *X. fuscans* subsp. *fuscans* strain 4834-R (*Xff* 4834-R) reveals a strong potential for adaptation to

versatile environments, which appears to be a hallmark for xanthomonads.

Results and discussion

Xff 4834-R presents the classical general features of xanthomonads genomes

A high quality fully assembled sequence of the genome of Xff 4834-R was obtained by combining 454GS-FLX Titanium pyrosequencing (20X coverage), Illumina 36 bp (76X coverage) and Sanger (4X coverage) sequencing. The genome of Xff 4834-R is composed of a circular chromosome and three extrachromosomal plasmids (a, b and c) with a total size of 5 088,683 bp (Figure 1). The average GC content of Xff 4834-R chromosome is 64.81%, while average GC content of plasmids a, b and c are 61.32%, 60.64% and 60%, respectively. This high GC content is a common characteristic of most genera within the Xanthomonadaceae family [33]. The circular chromosome GC skew pattern is typical of prokaryotic genomes with two major shifts located near the origin and terminus of replication. The dnaA gene, which encodes a replication initiation factor promoting the unwinding of DNA at *oriC*, defines by convention the origin of the chromosomal sequence of Xff 4834-R. Annotation of the Xff 4834-R genome sequence revealed a total of 4,083 putative proteincoding sequences (CDSs), 137 pseudogenes, 127 insertion sequences (ISs), 54 tRNA and six rRNA genes. The rRNA genes (5S, 23S and 16S) are typically organized in two identical operons localized 463,865 bp apart. This genetic organization is a common characteristic of the other Xanthomonas strains sequenced (http://xanthomonas.org/ genomes.html), with the exception of X. albilineans, which presents a reduced genome [34].

Of the 4,083 manually annotated CDSs, 3,021 have been assigned to putative functions based on homology with other known proteins and functional domain analyses (Table 1). Overall, automatic identification of clusters of orthologous groups of proteins (COGs) did not reveal any major difference in functions predicted in *Xff* 4834-R genome compared to the genomes of other *Xanthomonas* sp. (data not shown).

Xanthomonads pan-genome and comparative genomics

The pan-genome of a bacterial genus, species or group of strains is composed of a core genome (genes shared by all individuals) and a dispensable genome consisting of partially shared and strain-specific genes [36]. The dispensable fraction reflects the diversity of the group and may contain genes involved in the diversity of life-styles [37], *Xanthomonas* pathogenicity, and adaptation to host and tissues [30,38,39]. Based on the phylogeny of the *Xanthomonas* genus [40] and the quality of the genomic sequences, we chose 12 other genomes to perform comparative genomics analyses with *Xff* 4834-R (Table 2).



These strains were chosen to represent different lifestyles and different host / tissue specificities.

More than 80% of CDSs unique to Xff 4834-R encodes hypothetical proteins.

The 13 genomes of Xanthomonas have various sizes (containing between 3,028 and 5,027 CDSs) and totalize 56,614 CDSs. This Xanthomonas pan-genome includes orthologs, paralogs, and CDSs that are specific of each strain (Figure 2). The core genome of the 13 Xanthomonas genomes contains 1,396 groups of orthologs (18,148 CDSs), which are defined as copy-unique genes present in every genome and also 195 groups of homologs (3,117 CDSs), which are conserved in all strains but have at least one in-paralog in at least one strain. The Xanthomonas core genome represents in average 30% of any Xanthomonas genome. This value is high compared to the core genome size of the highly diverse Lactobacillus, which represents approximately 15% of any Lactoba*cillus* genome [49]. The *Xanthomonas* core genome increases to 44% of any Xanthomonas genome once X. albilineans strain GPE PC73 (Xal GPE PC73) is excluded of the analysis. This result is probably due to the markedly reduced genome of *Xal* GPE PC73 [34] and to its phylogenetic distance with all other *Xanthomonas* strains used in this study (Additional file 1).

The remaining CDSs (35,349) constitute the dispensable genome (3,270 groups of orthologs, 5,533 CDSs with paralogs, and 7,835 specific CDSs). The conserved fraction of the dispensable genome, i.e. CDSs present in 10 to 12 genomes, contains 1,591 groups of homologs (16,454 CDSs). The variable fraction, i.e. CDSs present in five to nine genomes, totalizes 782 groups of homologs (6,379 CDSs), whereas rare homologs, i.e. distributed in two to four genomes are in 1,581 groups (4,682 CDSs). Among those, pairwise comparisons of CDS contents in the sequenced genomes show a limited number of genes that are shared exclusively between two strains. As expected, the phylogenetically-closest strains share the highest number of CDSs (Additional file 1). In contrast, Xff 4834-R shares several CDSs with Xal GPE PC73. These genes have been probably acquired by horizontal gene transfert (HGT) events (Additional file 1). Indeed, most of these CDS (10/14) are located on

Table 1 Putative functions assigned to Xff 4834-R CDSsaccording to Riley classification [35]

Main functional class ¹	Gene ontology number (GO)	Number of CDSs
1. Metabolism	GO:0008152	1,248
1.1. Carbon compounds utilization		142
1.2. Macromolecules degradation	GO:0009057	151
1.3 Energy metabolism (carbon)	GO:0015980	83
1.4 Energy production/transport		57
1.5. Building block biosynthesis		260
1.6. Macromolecules biosynthesis	GO:0009059	214
1.7. Central intermediary metabolism		82
1.8. Metabolism of other compounds		20
2. Information transfer		371
3. Regulation	GO:0050789	360
4. Transport	GO:0005215, GO:0006810	489
5. Cell processes	GO:0009987	186
6. Cell structure	GO:0005575	34
7. Location of gene products	GO:0005575	199
8. Extrachromosomal		136
9. DNA sites		
10. Cryptic genes		1,060

¹ Only one putative functional class was assigned per CDS.

plasmids; the others being clustered on the chromosome (cf. LPS section). At least 6,979 unique CDSs and 856 specific CDSs with paralogs constitute the strain-specific fraction of *Xanthomonas* pan-genome. The number of strain-specific genes is variable within the 13 *Xanthomonas* genomes; *Xff* 4834-R displays one of the smallest fractions of specific genes (Figure 2). The specific *Xff* 4834-R CDSs mainly encode hypothetical proteins

(83.3% of the specific CDSs vs. 26% of the whole Xff 4834-R predicted proteome), a feature already observed in other comparative genomics analyses [36,50,51]. Regarding the origin of the Xff4834-R specific CDSs, 17.5% have a plasmidic origin and 15.9% are located in the vicinity of ISs. However, only 1.6% of Xff4834-R specific CDSs are associated with phage insertion. In addition, some Xff 4834-R specific CDSs also encode the T3E XopT, several regulators, transporters and secreted proteins (Additional file 2). However, increasing the number of Xanthomonas genomes in the comparison should decrease the number of Xff 4834-R specific CDSs observed in this study. For instance, the gene xopT is present in the strains X. oryzae pv. oryzae strain KACC10331 and MAFF311018, which have not been used in our analysis. Moreover, the CDSs of the specific fraction of Xff 4834-R may be not conserved in other Xff-related strains. Therefore, the prevalence of Xff 4834-R specific genes among large collections of strains deserves further analysis. Genomic comparisons provide candidates for further functional studies of Xff host colonization

The genome of *Xff* 4834-R was compared to different bacterial genomic sequences in order to identify functions or putative CDSs involved in plant pathogenicity and adaptation to different ecological niches (Figure 3). To get insights into functions involved in plant pathogenicity, xylem and parenchyma adaptation, the genome of *Xff* 4834-R was compared to the genomic sequences of a non-pathogenic plant endophytic isolate, *Sm* R551-3, and a xylem-limited plant pathogen, *Xf* Temecula 1. Both strains belong to the Xanthomonadaceae family. *Xf* Temecula 1 presents a reduced genome and is insect-vectored [48,52]. Orthologs shared by *Xff* 4834-R and *Xf* Temecula 1 differ significantly in Riley functional classes [35] in comparison to the whole predicted proteomes

Table 2 List of genome sequences used in comparative genomics

Accession	Nomenclature	Strain code	Tissue specificity	Host	Reference
PRJNA58657	Stenotrophomonas maltophilia (Sm)	R551-3	Non-pathogenic endophyte	Poplar	Unpublished
PRJNA43163	Xanthomonas albilineans (Xal)	GPE PC73	Vascular pathogen	Sugarcane	[34]
PRJNA73179	X. axonopodis subsp. citrumelonis (Xacm)	F1	Non-vascular pathogen	Citrus	[41]
PRJNA57887	X. campestris pv. campestris (Xcc)	ATCC33913	Vascular pathogen	Brassicacaeae	[42]
PRJNA55437	X. campestris pv. musacearum (Xcm)	NCPPB4381	Vascular pathogen	Banana	[43]
PRJNA159539	X. campestris pv. raphani (Xcr)	756C	Non-vascular pathogen	Brassica spp.	[39]
PRJNA57889	X. citri subsp. citri (Xac)	306	Non-vascular pathogen	Citrus	[42]
PRJNA58321	X. euvesicatoria (Xcv)	85-10	Non-vascular pathogen	Tomato and sweet pepper	[44]
PRJNA47495	X. fuscans subsp. aurantifolii (Xfa)	ICPB10535	Non-vascular pathogen	Citrus	[45]
PRJNA63615	X. gardneri (Xg)	ATCC19865	Non-vascular pathogen	Tomato and sweet pepper	[46]
PRJNA153105	X. oryzae pv. oryzae (Xoo)	PXO99A	Vascular pathogen	Rice	[47]
PRJNA54411	X. oryzae pv. oryzicola (Xoc)	BLS256	Non-vascular pathogen	Rice	[39]
PRJNA63613	X. vesicatoria (Xv)	ATCC35937	Non-vascular pathogen	Tomato and sweet pepper	[46]
PRJNA57869	Xylella fastidiosa (Xf)	Temecula1	Vascular pathogen, insect-transmitted	Grapewine	[48]



(calculated χ^2 = 118.69; $\chi^{-2}_{-01[}8_{]}$ = 20.09). For instance, CDSs involved in metabolism are enriched in the orthologous fraction shared between Xff 4834-R and Xf Temecula in comparison with the whole genomes (42.2% vs. 30.5%, respectively). Among them, there are CDSs involved in xanthan biosynthesis and several depolymerizing carbohydrates enzymes that could be involved in plant pathogenicity and xylem colonization. Orthologs shared by Xff 4834-R and Sm R551-3 also differ significantly in Riley functional classes in comparison to the whole predicted proteomes (calculated $\chi^2 = 100.53$; χ^2 $_{01[}8_{1}$ = 20.09). CDSs involved in regulation, transport, chemotaxis and motility are enriched in the orthologous groups shared by Xff 4834-R and Sm R551-3. These functional categories are generally abundant in metabolically versatile prokaryotes capable of survival in

complex and variable environmental niches, especially in nutrient-scarce environments [53]. This observation is in agreement with the ability of Xff to survive in the phyllopshere [13,16,17], an environment which is known to be nutrient-limited [54].

In order to identify functions putatively involved in tissue colonization, the genome sequence of *Xff* 4834-R was compared to the genome sequences of two rice pathogens *Xoo* PXO99A and *Xoc* BLS256. While *Xff* colonizes both the vascular system and the parenchyma of its host, *Xoo* PXO99A and *Xoc* BLS256 colonize specifically the vascular system and the parenchyma of their host, respectively. Orthologs shared by *Xff* 4834-R and *Xoc* BLS256 differ significantly in Riley functional classes in comparison to the whole predicted proteomes (calculated $\chi^2 = 180.08$; $\chi^2_{01}(8) = 20.09$). For example, CDSs



involved in regulation (9 CDSs coding for two-component regulatory systems), in chemotaxis (7 MCPs), in biofilm formation (xagBCD and a putative filamentous adhesin CDS), and in pathogenicity (T3Es such as xopAF and xopAK) are enriched in the orthologous groups shared between Xff 4834-R and Xoc BLS256. Interstingly, XopAF and XopAK were previously suspected to be involved in tissue specificity of Xoc BLS256 [39]. Orthologs shared by Xff 4834-R and Xoo PXO99A differ significantly in Riley functional classes in comparison to the whole predicted proteomes (calculated $\chi^2 = 97.88$; $\chi^{-2}_{01[}8_{]} = 20.09$). CDSs involved in transport and of unknown function were enriched. Further analyses should give information on their putative role in Xanthomonas survival in the vascular system.

Comparison of Xff 4834-R with two citrus pathogens, Xac 306 and Xfa ICPB10535, phylogenetically closely related to Xff 4834-R should give insights into functions involved in host specificity and xylem adaptation since both *Xac* and *Xfa* are not vascular pathogens (Figure 3C). In this comparison, CDSs specific of Xff 4834-R show a distribution in Riley functional classes significantly different (calculated $\chi^2 = 1479.39$; $\chi^2_{01[8]} = 20.09$) from their distribution in the whole genome and include numerous CDSs of unknown function (67.3% of the specific CDSs compared to the 26% of the CDSs of the whole genome), several T3E encoding genes (xopF1, xopAM, xopC1, xopF2, xopJ2, xopT and xopG) and a pectate lyase encoding gene. CDSs present in the specific fraction of Xff 4834-R could play a role in host specificity, as shown by the abundance of T3Es in this fraction. Indeed, repertoires of T3Es have been already pointed out as candidate determinants of host specificity in Xanthomonas [18]. Further studies of CDSs specific of Xff will confirm if some candidates are involved in bean colonization.

Xanthomonads core functions are conserved in Xff 4834-R genome

Xff 4834-R is fully equipped for sensing the environment Bacteria mainly detect environmental signals through Methylaccepting Chemotaxis Proteins (MCPs) and sensors of Two-Component Regulatory System (TCRS). MCPs are the principal components of the chemotaxis

cell locomotion by regulating the histidine kinase CheA,

which in turn communicates the information to the flagellar motor by phosphorylating its cognate response regulator CheY. In *Xanthomonas*, most MCPs are clustered in a region dedicated to chemotaxis and motility [42]. This cluster is highly similar within *Xanthomonas* with the exception of *X. albilineans*, which presents a reduced number of genes encoding MCPs [55]. Twelve MCPs are scattered on the chromosome of *Xff* 4834-R, among which eleven are also present in *Xcv* 85–10 and in most other *Xanthomonas*. The minor differences among *Xff* 4834-R and other *Xanthomonas* chemotaxis clusters concern the absence of XAC1897 and XCV1938 orthologs in *Xff* 4834-R genome.

TCRSs are major signal transduction pathways allowing bacteria to adapt to changing environmental conditions. A typical TCRS consists in a membrane-bound sensor histidine kinase (HK) that perceives external stimuli and a cognate response regulator (RR) that mediates the cellular response. Signal is transduced by successive phosphorylation reactions, as for chemotaxis [56]. The high number of TCRSs in Xanthomonas spp. confers to these bacteria a good adaptive potential compared to other bacteria [57-59]. Xff 4834-R genome is composed of 122 putative TCRSs according to their InterPro domains and using criteria defined in previous studies [58-60], including 38 transmembrane sensors, 21 sensor/regulator hybrids (Hy-HKs) and 63 RRs. The number of Xff 4834-R TCRSs (122) is similar to that of Xcv 85-10 (121) Sixty-two TCRSs correspond to pairs of sensor and cognate RR. Such an organization by pair is common in Xanthomonas and acquisition or loss is reported to occur for both elements at the same time, reflecting a probable process of co-evolution [58].

Xff 4834-R is fully equipped for biofilm formation and multiple stress resistance

Biofilm formation allows bacteria to resist multiple stresses and requires, at least, attachment of cells and production of exopolysaccharide matrix. These individual characteristics also participate in bacterial virulence. Type IV pilus (T4P) is known to mediate a large array of functions, including twitching motility, adhesion, microcolony formation, and virulence factors [61]. Twitching motility occurs through extension, attachment, and then retraction of the T4P. The T4P of Xff 4834-R is encoded by a large number of genes grouped in clusters scattered all over the genome with 24 out of 32 genes grouped in four main clusters. Xff 4834-R T4P belongs to T4a family, which is structurally related to type 2 secretion system (T2SS) [62]. The major pilin subunit *pilA*, as well as three *pilA*-related and one putative minor pilin subunit *pilE* genes are identified in *Xff* 4834-R genome. While synteny and identity are conserved for most genes involved in T4P synthesis among Xanthomonas, pilQ of Xff 4834-R is disrupted by a frameshift (Additional file 3). Since PilQ is essential for type IV pilus secretion across outer membrane [63-65], it is tempting to speculate that the T4P of Xff 4834-R is unfunctional. However, the truncated PilQ of Xff 4834-R still contained a secretin domain (IPR011662) according to Interproscan software, thus suggesting that PilQ could still be functional in Xff 4834-R. This is in agreement with our previous study, which show that T4P should be functional in Xff 4834-R [16]. Indeed, a mutant deleted in *pilA* displayed altered adhesion capacities on bean seeds relative to wild-type 4834-R, and a decreased aggressiveness. Therefore either the frameshift observed in *pilQ* has no major consequences on the protein function, or alternative secretins such as XpsD and or XcsD are recruited.

Bacterial attachment, the first step of biofilm formation, depends mainly on adhesion factors such as T4P, Type 1 pilus, and non-fimbrial adhesins. Xff 4834-R genome possesses a cluster of genes encoding a Type 1 pilus, belonging to y1 fimbrial clade of the Chaperon-Usher system [66] and sometimes referred to as Type 7 secretion system [67]. This cluster (XFF4834R_chr30690- XFF4834R_chr30740) is highly similar to that of Xac 306 with two genes encoding the putative pili assembly chaperones, two genes encoding candidate structural fimbrial subunits containing each a spore coat U domain (IPR007893), and one gene coding a predicted usher protein, i.e. an outer membrane protein corresponding to the assembly platform. A conserved secreted hypothetical protein (XFF4834R_chr30730) is also predicted in this cluster as in Xcc ATCC33913 genome, i.e. between one gene coding a candidate structural fimbrial subunit and a putative pili assembly chaperone at the end of the cluster.

To date, the only identified non-fimbrial adhesins in xanthomonads are those secreted through one of the three Type 5 Secretion System (T5SS) subtypes: (i) monomeric autotransporters (T5aSS) [68], (ii) trimeric autotransporters or oligomeric coiled-coil adhesins (T5bSS) [69,70], and (iii) two-partner secretion systems including filamentous hemagglutinins (T5cSS) [71]. A total of nine adhesins potentially secreted by each of these subtypes are predicted in Xff 4834-R genome. The pattern of non-fibrillar adhesins encoded in Xff 4834-R genome is highly similar to that of Xac 306 [72] with two hemagglutinin-like YapH being monomeric autotransporters (encoded by XFF4834R_chr22670, XFF4834R_chr42170), two trimeric autotransporters homologous to YadA (XFF4834R_ chr34400, XFF4834R_chr34420), one hemolysin called FhaC (XFF4834R_chr19440), and three filamentous hemagglutinins secreted through the two-partners pathway (XFF4834R_chr19450, XFF4834R_chr39820, XFF4834R_chr 39830). One putative hemagglutinin (XFF4834R_chr19550), highly similar to HecA, may be non-functional as a frameshift was confirmed in the C-ter part of the predicted peptide (Additional file 3). Functional evidence of the involvement in *in vitro* or *in planta* adhesion, biofilm formation, and virulence so far has been obtained for four of these non-fibrillar adhesins: YapH (XFF4834R_chr22670), XadA1 (XFF4834R_chr34400), XadA2 (XFF4834R_chr34420), and FhaB (XFF4834R_chr19450) [16]. They participate in the initial adhesion, three-dimensional structure of the biofilm and as a result, in the epiphytic fitness of the bacterium. A role of anti-virulence factor has been proposed for YapH in order to explain the higher aggressiveness of the mutant deleted of YapH in bean [16].

Exopolysaccharide (EPS) of Xanthomonas are mainly composed of xanthan, polymers of pentasaccharide repeating unit structures carrying at the non-reducing glucose residue a trisaccharide side-chain of varying extent of acylation [73]. Xanthan gum is the predominant component of the extracellular slime [74], a major component of the biofilm [75]. EPS are considered as determinants of disease as they induce the water-soaking in the intercellular space [76] and participate in wiltinduction for vascular pathogens [77]. Involvement in epiphytic fitness of strains belonging to various pathovars has also been demonstrated [78,79]. Xanthan is encoded by a cluster of 12 gum genes, gumBCDEF-GHIJKLM [80]. In Xff 4834-R, the gum cluster (XFF4834R_chr26110 to XFF4834R_chr26220) is syntenic with those found in other Xanthomonas such as Xcv 85–10. A single nucleotide insertion in position 844 in gumN modifies the reading frame. In consequence, the TraB domain of the predicted protein is 60 aa truncated compared to functional orthologs in Xanthomonas sp. The 119 aa sequence in the C-terminal part of the predicted protein differs from those of the functional orthologs and is 59 aa longer than for other GumN predicted proteins in *Xanthomonas* sp. The gene gumN is also fragmented in Xcv 85-10 following the insertion of IS1477. In Xoc BLS256, a single base-exchange created a stop codon in the sequence resulting in two peptides (132 and 178 aa). Despite the co-transcription of gumN together with gumB-gumM operon in X. oryzae pv. oryzae [81], the role of gumN in xanthan biosynthesis is not demonstrated. The smooth aspect of Xff 4834-R colonies is consistent with a non-altered production of EPS. Pseudogenization of gumN had occurred independently in strains as different as Xcv 85-10, Xoc BLS256 and Xff 4834-R. This raises the question of the involvement of this gene product in the bacterial cycle?

Other genes, such as *xanA* (XFF4834R_chr34730) and *xanB* (XFF4834R_chr34740), also involved in xanthan biosynthesis [80,82], are present in *Xff* 4834-R as is the recently described *xagABC* operon (XFF4834R_chr34180 to XFF4834R_chr34200) [83]. Nevertheless, it should be noted that this latter cluster may not be functional in *Xff* 4834-R as the first gene of the operon, *xagA*, is

pseudogenized by an early stop codon at its two third of its length. In other *Xanthomonas*, the *xagA* gene is highly similar to that found in *Xcc* 8004 [83]. The *pgaABCD* operon of *Escherichia coli* (equivalent to the *hmsHFRS* of *Yersinia pestis*) is another operon known to be involved in the synthesis of polysaccharides. Homologs of these genes are found in *Xff* 4834-R genome (XFF4834R_chr19430 to XFF4834R_chr19470) and in *Xac* 306 but not in *Xcv* 85–10 neither in *X. campestris* genomes. Both the PgaABCD of *E. coli* and the HmsHFRS of *Y. pestis* are known to be involved in the synthesis of polysaccharide adhesins required for biofilm formation [84,85]. The role of these various genes in EPS biosynthesis and pathogenicity of *Xff* 4834-R remains to be investigated.

The lipopolysaccharide of Xff 4835-R and the genomic plasticity of the O-antigen encoding genes

Lipopolysaccharide (LPS) is one of the major components of the outer membrane (OM) of Gram-negative bacteria. This essential component confers peculiar permeability barrier properties to the OM, protecting bacterial cell from many toxic compounds. LPS is also known to interact with host cells, inducing innate immunity in both plant and animal host [86]. LPS is an amphipathic molecule consisting of a hydrophobic glycolipid anchor termed lipid A, a hydrophilic polysaccharide portion in the core region and the O-antigen polysaccharide chain [87]. CDSs (lpsJI, xanAB and ugd2) involved in the biosynthesis of LPS precursors are clustered, except *pgi* and *galU* that are dispersed in the genome [80,88]. The cluster rmlABCD, which contributes also to the biosynthesis of the LPS carbohydrate precursors [80], is located downstream of ugd2 in Xff 4834-R. The biosynthesis of the core-lipid A complex requires the convergent biosynthetic pathways of Kdo2-lipid A portion of LPS and of LPS outer-core involving nine and four genes, respectively [89], all present on the Xff 4834-R chromosome. The eight CDSs involved in the assembly and transport of LPS in Gram-negative bacteria [80,87-89] are also present in Xff 4834-R genome (lptABCDEFG and msbA).

The genomic plasticity associated with the O-antigen cluster is in accordance with previous comparative genomic studies [55,90] and might be due to intense diversifying selection and/or to HGT. Indeed, genes involved in O-antigen synthesis are present in a highly variable gene cluster and can be classified into three different groups: (i) O-unit-processing genes, (ii) genes involved in the synthesis of nucleotide sugars specially used as O-antigen residues, and (iii) genes encoding sugar transferases [91]. As in few strains of *E. coli, Xanthomonas* strains seem to process O-units via an ABC transporter pathway that involves Wzt and Wzm [90]. However, Wzt and Wzm

homologs in Xanthomonas strains display considerable variation ranging from 23 to 92% identities at the amino acid level, which is not in accordance with the phylogenetic relationships of the strains. Furthermore, the Xff 4834-R genes of the O-antigen precursors gmd and rmd are only shared with X. axonopodis pv. malvacearum, Xg ATCC19865, Xcc ATCC33913 and Xcv 85-10. Distribution of sugar transferase genes is even more diverse in Xanthomonas strains. For instance, the bifunctional glycosyl transferases encoded by wbdA1 and wbdA2 has only true orthologs in Xfa, X. axonopodis pv. malvacearum, X. citri pv. mangiferaeindicae and Xcv 85-10. In addition, five genes (XFF4834R chr34820 - XFF4834R chr34860) are only shared with X. axonopodis pv. malvacearum and Xal GPE PC73. The homology of several contiguous CDSs of Xff 4834-R with those of Xal GPE PC73, which is not a closely related organism, may be indicative of an HGT event.

Nutrient acquisition and utilization

TonB-dependent transporters (TBDTs) are bacterial outer membrane proteins that allow active high affinity transport of large substrate molecules, among which iron-siderophore complexes, vitamin B12, and various carbohydrates [92-95]. TBDTs must interact with an inner membrane protein complex consisting of TonB, ExbB, and ExbD to get the proton motive force across the inner membrane to transport substrates [96]. The genome sequence of Xff 4834-R reveals a high number of TBDTs (70 including four pseudogenes and five CDSs with missing or incomplete functional domains) encoding genes. Such an overrepresentation of TBDTs is common in Xanthomonas sp. [93]. None of the TBDTs is specific of Xff 4834-R. Most Xff 4834-R TBDTs have orthologs in Xac 306 and many of them are conserved xanthomonads, having also orthologs in Xcc in ATCC33913. In *Xcc* ATCC33913, several TBDTs are part of CUT (Carbohydrate Utilization with TBDT) loci comprising also inner membrane transporters, degrading enzymes, and transcriptional regulators [93]. A CUT locus involved in sucrose utilization [93] is well conserved in Xff 4834-R. A second CUT locus, involved in the utilization of N-acetylglucosamine (GlcNac) containing substrates [97], is almost complete in Xff 4834-R, except for the TBDT encoding gene nixC, which is a pseudogene. However, this latter CUT system could be functional as orthologs of three other TBDT encoding genes are present, namely nixA, nixB and nixD. Furthermore, orthologs of two other TBDTs associated with GlcNac in Xanthomonas are also present in Xff4834-R genome, naxA and naxB corresponding to XFF4834R_chr14600 and XFF4834R_chr14590, respectively.

Finally, the four main CUT loci involved in plant xylan scavenging described in *Xcc* ATCC33913 are conserved

in *Xff* 4834-R genome [98] The main loci involved in xylan utilization, namely *xytA*, *xylR*, *xytB* and *xylE* loci, contain genes with putative functional orthologs in *Xff* 4834-R. The only exception is an alpha-D-glucuronidase encoding gene, which is a pseudogene in *Xff* 4834-R (XFF4834R_chr41020 *agu67A*). Diversity in depolymerizing enzyme gene content within CUT loci among strains having different host range may reflect their adaptation to various host plant carbohydrates.

Regulation of virulence factors

DSF cell-cell signaling pathway is involved in the regulation of many virulence factors such as EPS synthesis, type III secretion, extracellular hydrolytic enzymes [99] and in the reversion of pathogen-induced stomatal closure [100]. This pathway involves a small diffusible signal factor (DSF), the DSF synthetase RpfF and a TCRS RpfC/RpfG [99]. DSF signaling is tightly linked to the intracellular second messenger cyclic dimeric GMP (c-di-GMP) [101,102]. This major gene cluster comprises nine genes in Xcc 8004 [103], while only eight are predicted in Xff 4834-R. Indeed, rpfI which encodes a regulatory protein in Xcc [99] is lacking. This is also the case in Xcv 85–10, while in Xac 306 both rpfH and rpfI are lacking [42]. Xylella fastidiosa shows a partial rpf cluster, which nevertheless plays a key role in regulation and pathogenicity [104]. Mutation of rpfI does not significantly reduce the virulence of Xoo KACC10859 [105]. The rpf pathway is functional in Xff 4834-R and as expected an *rpfF* mutant shows an altered EPS production and displays rough colonies (our unpublished data).

Another diffusible signal molecule, DF, which was originally identified in X. campestris, was shown to be required for the production of xanthomonadin, EPS, systemic invasion, and H₂O₂ resistance, which are various biological processes that are crucial for bacterial survival and virulence [106,107]. DF is encoded by xanB2 [108], a gene belonging to the xanthomonadin biosynthesis pig gene cluster [109], which was recently described as encoding a bifunctional chorismatase that hydrolyses chorismate into 3-hydroxybenzoic acid (3-HBA), the DF factor, and 4-HBA [110]. A xanB2 mutant of Xff 4834-R presents, as expected, white colonies proving that the DF system is functional and involved in xanthomonadin production in this strain (data not shown). Biosynthesis of xanthomonadins is encoded by the pig cluster comprising about 20 CDSs, which may constitute part of a novel type II polyketide synthase pathway [110]. This pig cluster including xanB2 is highly conserved among Xanthomonas [110] and Xff 4834-R did not depart from this rule. Gene content is highly conserved between Xoo PXO99A and Xff 4834-R, with the exception of orthologs to PXO_03724 and PXO_03725 (XFF4834R_chr40750 and XFF4834R_

chr40740, respectively), which are located 133 kb away from the *pig* cluster. The yellow-pigmented colonies of Xff 4834-R prove that this system is functional.

Genes encoding the six types of protein secretion systems are conserved in Xff 4834-R

Gram-negative bacteria use various basic pathways to secrete proteins, among which virulence factors, and target them to the proper compartment. Type I, III, IV, and VI secretion systems (T1SS, T3SS, T4SS, and T6SS) allow translocation of unfolded proteins directly from the cytoplasm to the outside or directly into the host cell cytoplasm. Pathways that translocate polypeptides across the cytoplasmic membrane include general secretory (Sec) and twin-arginine (Tat) pathways. Type II and V secretion systems (T2SS and T5SS) allow crossing the outer membrane from the periplasm. Genes encoding these six secretion systems have been identified in xanthomonads strains so far sequenced [15,55,111].

The T1SS exports in a single step to the extracellular medium a wide range of proteins of different sizes and activities such as pore-forming hemolysins, adenylate cyclases, lipases, proteases, surface layers, and hemophores [112]. The T1SS consists in three proteins: an inner membrane ATP binding cassette (ABC) protein, a periplasmic adaptor also named membrane fusion protein (MFP), and an outer membrane (OMP) channel of the TolC family. Two sets of genes encoding an ABC transporter, a MFP, and an OMP are found in clusters in Xff 4834-R genome (XFF4834R chr29870 to XFF4834R chr29890 and XFF4834R_chr24540 to XFF4834R_chr24600), constituting two putative T1SS. Furthermore, the OMP TolC (XFF4834R_chr11840) could be associated to three other putative T1SS composed by sets of genes encoding MFP and ABC transporters (XFF4834R_chr35340 to XFF4834R_chr35370, XFF4834R_chr38590 to XFF4834R_ chr38640, and XFF4834R_chr40790 to XFF4834R_ chr40810). Some T1SS-secreted substrates carry a secretion signal located at the extreme C-terminus [112] and secretion involves a multistep interaction between the substrate and the ABC protein that stabilizes the assembled secretion system until the C-terminus is presented [113]. One putative substrate of T1SS (XFF4834R_ chr17340) carrying 2 repetitions of the motif GGXG XDXXX is detected, while 38 other putative substrates carry only one repetition of this motif. The role of Type 1 secreted proteins in Xff 4834-R pathogenicity remains to be demonstrated.

Because of a similarity in the structure of these systems, Multidrug Efflux Systems (MES) are sometimes considered as T1SS [114]. MES are grouped in five families depending on the primary structure and mode of energy-coupling [115]. MES belonging to the resistancenodulation-division (RND) and multidrug and toxic compound extrusion (MATE) families contribute significantly to intrinsic and acquired resistance to antimicrobials, but also to accommodate plant-derived antimicrobials (phytoalexins and isoflavonoids) and hence are of special interest for plant pathogens [116-119]. RND and MATE are secondary transport systems, which utilize an electrochemical gradient of cations across the membrane for drug transport. These MES consist in three components: a RND- or MATEtype exporter protein located in the cytoplasmic membrane, a gated OMP located in the outer membrane, and a MFP that links the exporter protein with the OMP. The drug transport is active and, in RND family, is driven by the proton motive force, while in MATE the drug efflux reaction is coupled with Na⁺ exchange [120]. Xff 4834-R genome contains seven tripartite RND-efflux pump system gene operons. Four other sets of consecutive RND exporter and the MFP coding genes could depend on *tolC* to assemble MES enabling export of drugs [112]. Two probable MATE transporters, including NorM, are identified in Xff 4834-R genome. In Ralstonia solanacearum, the RND pump AcrA and the MATE pump DinF contribute to its overall aggressiveness, probably by protecting the bacterium from the toxic effects of host antimicrobial compounds [117]. The role of these MES in Xff 4834-R as in other Xanthomonas remains to be analyzed and described. To be secreted through the T2SS and T5SS, proteins are first exported into the periplasmic space via the universal Sec or Tat pathways. The machinery of the Sec pathway recognizes a hydrophobic N-terminal leader sequence on proteins destined for secretion, and translocates proteins in an unfolded state, using ATP hydrolysis and a proton gradient for energy [121]. The tat and the sec genes are highly similar in identity and organization to those found in Xcv 85-10 genome. The sec genes are dispersed all over the genome and *secM* is absent in *Xff* 4834-R genome as it is in Xcv 85-10. Microsynteny and similar positions on genomes are conserved for the two T2SS (xcs and xps) identified in Xff 4834-R genome with orthologous clusters in Xcv 85-10. The T3SS encoded by the hrp gene cluster is a key pathogenicity factor in xanthomonads, with the exception of X. albilineans [55]. It is involved in the secretion and translocation of effector proteins directly into the host cell cytoplasm. In Xff 4834-R, the *hrp* gene cluster is inserted next to an arginine transfer-RNA (tRNA-Arg). One copy of ISXfu2 (see below for ISXfu2 description) is localized at each side of this cluster, which otherwise is almost identical and syntenic to that of other sequenced Xanthomonas strains (Figure 4). Genes coding the master regulators HrpG (XFF4834R_chr32700) and HrpX (XFF4834R_chr32690) are localized 3.3 Mb away from the hrp cluster. This type III secretion system was shown to be functional and



Figure 4 Comparison of 13SS clusters of eight sequenced strains of Xanthomonas. The organization of the hrp cluster encoding the 13SS and some T3-secreted proteins is compared using the R package GenoplotR for strains Xff 4834-R, Xac 306, Xcv 85–10, Xacm F1, Xac ATCC33913, Xar 756C, Xoo PXO99A, Xoc BLS256. Strains Xfa ICPB10535, Xcm NCPPB4381, Xg ATCC19865 and Xv ATCC35937 were not included as their hrp/hrc region is splitted on various contigs. Boxes of the same color indicate orthologous genes. Colinearity is represented by colored connectors. The hrp cluster is inserted in the vicinity of a *tRNA-Arg* gene, except for Xcc ATCC33913, X. campestris pv. raphani strain 756C (Xcr 756C), and X. oryzae pv. oryzae strain PXO99A (Xoo PXO99A). In strain Xoc BLS256, multiple insertions occurred between the ortholog of hpaF (aka xopAF) and the *tRNA-Arg* gene. These insertions in Xoc BLS256 carry virulence associated genes such as the T3E xopAD, TBDT, carbohydrate and salicylate esters degradation genes (sal operon).

to play a role in the colonization of bean plants and seeds [17].

T4SSs are versatile secretion systems in Gram-negative and Gram-positive bacteria that secrete a wide range of substrates, from single proteins to protein-protein and protein–DNA complexes [122-124]. Many of the T4SSs found in Gram-negative bacteria are similar to that of Agrobacterium tumefaciens, which comprises 12 proteins, named VirB1 to VirB11 and VirD4 [123]. T4SSs have been identified in xanthomonads and have been especially well studied in Xac 306 [125,126]. Two T4SS are present in Xac 306, one found on a plasmid and the second one on the chromosome [125]. Despite the fact that both systems belong to the same P-like T4SS group [127], the two T4SS of Xac 306 do not share either the same genetic organi zation nor high sequence identity at the protein level [125]. In Xff 4834-R, only the chromosomal T4SS is complete. Putative virB5 and virB6 are found on plasmid b and could be remnants of a plasmidic T4SS.

The T6SS is a recently characterized secretion system that appears to constitute a phage-tail-spike-like injectisome that has the potential to introduce effector proteins directly into the cytoplasm of host cells. It has been identified in many bacteria infecting plants or animals, but also in bacteria found in marine environments, the soil/rhizosphere, and in association (symbiosis, commensalism) with higher organisms [128]. In xanthomonads strains, up to two T6SS clusters have been reported. They are assigned to three different types [46]. *Xff* 4834-R contains a single T6SS belonging to the group 3, which presents a kinase/phosphatase/forkhead phosphorylation-type regulator and an AraC-type regulator. This is also the case for *X. vesicatoria* [46].

Xff4834-R displays a large repertoire of CWDEs

A large repertoire of T2 secreted degrading enzymes with various activities (i.e. protease, xylosidase, xylanase, pectate lyase, cellulase, polygalacturonase, beta-galactosidase...) is identified in Xff 4834-R genome. These enzymes are suspected to degrade host plant tissues. Orthologs of these 75 secreted enzymes and three pseudogenes are found in the genomes of other Xanthomonas sp., none seeming to be specific of Xff 4834-R. Orthologs of most CWDE described in Potnis et al. [46], or type II secretion substrates described in Szczesny et al. [129] are identified in Xff 4834-R genome. It should be noticed that no orthologs of xynC(XCV0965), *pel3A* and *pel10A* [46], nor of *xyn30A*, *xyl39A* and gly43C [98] are found in Xff 4834-R genome and that there are frameshifts in agu67A (XFF4834R_chr41020) and xyn51A (XFF4834R_chr41250). Interestingly, these five latter enzymes have been identified in the xylem-invading bacterium Xcc. The 1,4- β cellobiosidase CbhA is supposed to be required for bacteria to spread within xylem vessels [55]. While Xff 4834-R is known to colonize xylem vessels [6], no ortholog of *cbhA* has been found in its genome. In most xylem-invading Xanthomonadaceae EngXCA harbors a cellulose-binding domain (CBD) at its C-terminal extremity and a long linker region, which are known to enhance substrate accessibility [130]. Xff 4834-R possesses one gene encoding EngXCA (Xff4834R_chr06240), which however presents apart the CBD domain a relatively short linker domain (19 aa as in Xac 306). Moreover, the orthologs of

X. albilineans genes coding CelS and XalC_0874 present neither long linker regions nor CBD in Xff 4834-R genome. This is also the case for other Xanthomonas [55]. Such differences in depolymerizing enzyme content between these two xylem-invading bacteria (Xcc and X. albilineans) and *Xff* may reflect a relatively limited ability of *Xff* to colonize xylem vessels, which is in accordance with infrequent vessel obstructions, necrosis, and wilting symptoms.

Xff 4834-R harbors a specific repertoire of putative T3Es

To mine for the presence of genes coding candidate T3Es (including T3 secreted proteins, T3SPs), we first blasted on the genome of Xff 4834-R the sequence of all known T3Es genes listed on the Xanthomonas.org website. Such a mining of the genome of Xff 4834-R predicts 29 genes encoding T3E orthologs (Table 3), thereby revealing a T3E repertoire larger than previously described

T3E / T3SP	Synonyms	Function / features	accession	GC%	Flanking sequences: IS, ARNt, integrase
Located on	the chromosom	ne			
AvrBs2		Glycerophosphoryl diester phosphodiesterase	XFF4834R_chr00460	63.60	integrase
ХорА	Hpa1/HpaG	"Harpin,"	XFF4834R_chr41750	60.00	IS4
XopAD		SKWP repeat protein	XFF4834R_chr40870	66.40	no
XopAE	HpaF/HpaG	LRR protein	XFF4834R_chr38990	63.60	tRNA-Arg
XopAF	AvrXv3	Unknown	XFF4834R_chr42650	49.00	transposase mutator type
ХорАК		Unknown	XFF4834R_chr35620	58.60	no
ХорАМ		Unknown	XFF4834R_chr33550	65.30	no
XopC2		Haloacid dehalogenase-like hydrolase	XFF4834R_chr33300	63.20	no
XopE1	AvrXacE1	Putative transglutaminase	XFF4834R_chr02600	63.40	no
XopF1	Hpa4	Unknown	XFF4834R_chr03180	63.60	no
XopF2		Unknown	XFF4834R_chr18460	63.30	no
XopG		M27-family peptidase (Clostridium toxin)	XFF4834R_chr10930	51.10	mutator type transposase
Xopl		F-box protein	XFF4834R_chr07620	65.10	no
XopJ5	AvrXccB	Putative C55-family cysteine protease or Ser/Thr acetyltransferase (Clan CE)	XFF4834R_chr16310	59.40	no
ХорК		Unknown	XFF4834R_chr15450		no
XopL	XAC3090	LRR protein	XFF4834R_chr15400	61.90	no
ХорN		ARM/HEAT repeat	XFF4834R_chr18430	63.30	no
XopP1		Unknown	XFF4834R_chr33320	61.60	no
XopP2	-	Unknown	XFF4834R_chr33310	60.10	no
XopQ		Putative inosine-uridine nucleoside N-ribohydrolase	XFF4834R_chr42130	67.50	no
XopR		Unknown	XFF4834R_chr25420	66.50	no
ХорТ		Unknown	XFF4834R_chr23790	64.60	IS3/IS911; transposase mutator type
ХорV		Unknown	XFF4834R_chr42980	62.90	no
ХорХ		Unknown	XFF4834R_chr42980	65.60	no
ХорΖ		Unknown	XFF4834R_chr21120	65.50	recombination factor rarA
Located on	plasmids				
XfuTAL1	"Pth, TAL"	AvrBs3/PthA-type transcription activator; 31,5 repeats of 34 aa. RVDs: NI NN NN HD NI HD HD HD HD HD NI NG NI NG NI NN NG NN HD HD NF HD NI HD HD HD HD HD NG NG	XFF4834R_plb00200	66.80	IS3; ISXac2; Tn3 fragment; ISXco11; IS3/IS911
XfuTAL2	"Pth, TAL"	AvrBs3/PthA-type transcription activator; 16,5 repeats of 34 aa. RVDs: NI NG HD NG HD NI NG NI HY NN N- HD NG HY NN HD NG	XFF4834R_pla00470		
XopC1		Phosphoribosyl transferase domain and haloacid dehalogenase-like hydrolase	XFF4834R_plb00200	47.80	Tn3 fragment; ISXco11
XopE3	AvrXacE2	Putative transglutaminase	XFF4834R_plb00200	59.40	Tn3 fragment; ISXco11

Table 3 List of T3Es and T3SP identified in Xff 4834-R genome and their characteristics

[18]. Most genes encoding T3Es are located in the chromosome; only 5 genes encoding T3Es are plasmidic (Table 3). As well, a pseudogene similar to the 5'-end of *xopF2* and an extra pseudogenized version of *xopAD* may be found on the chromosome. Among the genes encoding T3Es found in the genome of *Xff* 4834-R, six have orthologs in all sequenced strains of *Xanthomonas* possessing an hrp-T3SS. Based on such an observation, a core effectome of the genus featuring *xopN*, *xopQ*, *xopF*, *xopX*, *avrBs2* and *xopP1* can be defined.

Many T3Es are located in the vicinity of various types of mobile genetic elements such as ISs or integrases in Xff 4834-R genome (Table 3). Interestingly, the locus carrying xopG contains numerous ISs on both sides of *xopG*. This locus is found in the vicinity of tRNA genes. Such genetic organization is also observed in other Xanthomonas genomes including Xcv 85-10 and Xcc B100. Interestingly, in the genome of Xcc 8004, xopG is pseudogenized and only one IS can be found flanking xopG on one side. In the genome of 4834-R, xopG displays a significant GC bias since the average GC content dropped to 51,1%. The predicted XopG protein belongs to the M27 family of metalloproteases. Two CDSs are located between *xopG* and *ISXfu1*. These CDSs display a GC content of 61 and 60% respectively, which remains lower than the average value in the rest of the genome (65%). The CDS XFF4834R_chr10940 encodes a putative glyoxalase that may participate in stress resistance. The CDS XFF4834R_chr10950 encodes a protein that shares structural similarity with peptidases from the M48 family. Altogether, this suggests that xopG is carried by a small pathogenicity island that could be transferred by HGT.

The genome of Xff 4834-R also features a CDS resembling the N-terminal part of xopF2, right upstream a complete allele of xopF2. Such CDS may constitute an ORPHET for terminal reassortment of novel T3Es [131]. As well, on the positive strand, CDSs Xff4834R_ chr40850 and Xff4834R_chr40860 encode truncated Cterminal and N-terminal parts of XopAD, respectively. These CDSs are located right upstream a full copy of xopAD. The N-terminal part of XopAD features numerous repeats of a 42-residue motif identified as SKWP repeats. The N-terminal part of the full version of XopAD differs from Xff4834R_chr40860 by three indels covering five entire repeats. On the contrary, CDS Xff4834R_ chr40850 shares 100% identity at the amino acid level with the C-terminal part of the full xopAD copy. Such an observation suggests that CDSs Xff4834R_chr40850 and Xff4834R_chr40860 constitute two functional domains that may evolve separately. The C-terminal part may then be reassorted with various N-terminal parts.

Plant-inducible promoters, also called PIP-boxes, are cis-regulatory motifs recognized by the transcriptional activator HrpX that controls the expression of T3SS and T3Es [132]. PIP boxes are located between 30 and 32 bp upstream the –10 motif of the promoter [133]. Therefore, to mine for potentially novel candidate T3Es and genes expressed in an *hrpX*-dependent manner in the genome of *Xff* 4834-R, we identified the occurrence of the previously described PIP-boxes and –10 motifs [134]. PIP-boxes matching the previously described patterns could be identified upstream *xopA*, *xopAM*, *xopAF xopE1*, *xopJ2*, *xopJ5*, *xopK*, and *xopR*. The putative PIP boxes upstream *xopA*, *xopAM*, *xopAF* were located far upstream the translational start codon of the respective CDS (94 bp, 573 bp, 144 bp, 262 bp and 405 bp respectively, Additional file 4). Such an observation suggests the occurrence of very long 5'-UTRs for these genes, as already observed by Schmidtke et al. [135].

Looking at CDSs downstream putative PIP-boxes may reveal sequences corresponding to yet unidentified T3Es, as well as functions co-regulated with type III secretion (Additional file 4). Among CDS found downstream PIP boxes, CDS XFF4834R_chr23750, encoding a putative Serine/cysteine protease, could be a good candidate T3E. Genes coding for two putative polygalacturonases and a secreted lipase may be found downstreal PIP boxes, suggesting that cell wall degradation is co-regulated with type III secretion. Cell to cell bacterial communication may also be partly co-regulated with the type III secretion. Indeed, the gene *trpE* encoding a probable anthranilate synthase component is also found among genes located downstream putative PIP-boxes. The involvement of anthranilate synthases in the production of quorum signals controlling the production of virulence factors was recently documented in Pseudomonas aeruginosa [136].

Eight types of insertion sequences (ISs) are present in Xff 4834-R genome

A total of 127 IS copies are present in the genome of Xff 4834-R. Among those, only 79 appear to be complete (Additional file 5) and are split into five isoforms: ISXax1 [137], ISXfu1 (https://www-is.biotoul.fr// accession number: FO203524), ISXfu2 (https://www-is.biotoul.fr// accession number: FO203525), ISXcd1 (AF263433), and ISXac2 [42], and three types of degenerated ISs (belonging to IS3-, IS5-, and IS1595- families) [137]. ISXfu1 has not yet been identified in any other sequenced genome but an isoform was previously sequenced (accession number: AY375317) from another bean-associated xanthomonads strain. There are 26 insertions or remnants of ISXfu1 found all over Xff 4834-R chromosome, none are plasmidic. There are 33 insertions of ISXfu2 in Xff 4834-R genome. No complete copy of ISXfu2 is identified so far in other xanthomonads genomes. However, exact copies of the transposase TXfu2 are present in Xfa ICPB10535 translated genome.

Overall, *Xff* 4834-R contains more ISs than *Xac* 306 [138] and less ISs than *X. oryzae* strains [47]. IS*Xax1* is

the most abundant IS in Xff 4834-R genome and belongs to IS256-family [137]. Members of this family are plasmidic in *Xac* 306 and *Xcv* 85–10 but are present in multiple chromosomic copies in the four sequenced strains of *X. oryzae* [30]. Integration and dissemination of ISXax1 in *Xff* 4834-R chromosome may have occurred with the partial integration of pXCV38 plasmid (see below).

Furthermore, 12 remnants of ISs belonging to several families are also inserted in *Xff* 4834-R genome (Additional file 5). These degenerated elements are probably not functional anymore. Most remnants colocalize with other IS elements. These interdigitations of various intact or partial IS elements has been noted repeatedly in the literature [139] This may reflect the scars of consecutive but isolated transposition events resulting from selection for acquisition or loss of accessory genes.

Occurrence of other mobile genetic elements inserted into the chromosome of *Xff* 4834-R

Several predicted viral DNA genes and fragments are found all over the genome of *Xff* 4834-R (Additional file 5). A DNA region of more than 6,500 bp contains 10 CDSs of phage-related proteins including one copy of the ϕLf filamentous phage. The CDS (XFF4834R_chr22400) coding the integrase of the ϕLf phage [140] is disrupted indicating that the protein should not be functional anymore. Two contiguous and symmetric copies of this phage are found in *Xcc* ATCC33913 genome [141]. In *Xff* 4834-R downstream of the complete ϕLf insertion, a truncated copy of ϕLf "orf112" is found contiguous to two consecutive insertions of IS*Xax1*. This suggests that IS*Xax1* insertions could be posterior to ϕLf integration and could have deleted most part of the second ϕLf integration, from which only the truncated "orf112" remained.

In addition, a chromosomal DNA region of more than 30 Kb contains CDSs that are orthologous to CDSs of plasmidic origin in other Xanthomonas. Half of this region (17 CDSs) is syntenic to a part of pXcB from X. citri pv. aurantifolii strain B69 [142], and 12 CDSs are syntenic to a part of pXCV38 from Xcv 85-10. Some CDSs of these two parts of the native plasmids are orthologous but the copies found in Xff 4834-R genome have higher identities with pXCV38 copies (Additional file 5), suggesting that they originate from pXCV38 rather than pXcB. It is worthwhile to mention that pthBfrom pXcB is not conserved in Xff 4834-R while its two adjacent CDSs are. This T3E, PthB, is required to cause cankers on citrus [142,143]. However, the gene encoding another T3E, xopAF, is inserted in this region together with ISXax1 and ISXfu2. Orthologs of both xopAF and Txfu2 are found by Blastp only in Xfa ICPB10535 genome. The association xopAF –ISXax1 is unique to Xff 4834-R and is not found in other xanthomonads genomes. ISXax1 is present in the native pXCV38 [137]

and hence could have transposed from this plasmid during its integration into *Xff* 4834-R chromosome.

Mobile genetic elements co-localize with two major chromosomal inversion events, one large DNA deletion event, and various gene insertions

Half of the IS insertion events are distributed all over the genome while the other insertions are grouped in spots of two to six ISs (Figure 1). This non-random distribution of IS elements is common in bacterial genomes [30]. ISXfu1 is involved in 13 IS hot spots together with ISXax1 and in a lesser extent with ISXfu2 and other IS remnants. Five other IS spots involved only ISXfu2, ISXax1, and IS remnants. Xff 4834-R ISs are associated with two major chromosomal inversion events, one large DNA deletion event, various gene transfers, and several gene breakdowns.

Two major chromosomal inversions co-localize with ISXfu1 and ISXfu2.

A dramatic pattern of genomic rearrangement consisting in two inversion events involving ISXfu1 and ISXfu2 is revealed by comparison with the most closely related assembled genome (Xac 306 genome) (Figure 5). The combination of various sequencing approaches that we used ensures a high quality of the assembly and we can therefore rule out that such an inversion would originate from an error in the assembly. A considerable colinearity exists among xanthomonads genomes allowing inversion events to be easily detected, as was previously observed between Xcc ATCC33913 and Xcc 8004 [141]. Two copies of ISXfu1 (at positions 2,165,981 and 3,152,577) and two copies of ISXfu2 (at positions 1,270,755 and 3,930,499) flank the inverted segments that are located symmetrically at mirror image positions across the replication axis. Consequently, the GC skew pattern is not altered by these inversions (Figure 1). These inversions result in an inverted order of CDSs and coding strand in Xff 4834-R compared to the other Xanthomonas on the length of these two regions of around 1 Mb each (Figure 5).

A large deletion in the flagellar gene cluster in Xff 4834-R genome is associated with ISXfu2

Annotation of the flagellum cluster reveals that a group of 34 contiguous genes is lacking in Xff 4834-R genome compared to Xcv 85–10 genome. Instead of these genes, a complete copy of ISX*fu2* is inserted in Xff 4834-R genome (Figure 6). Notably, genes coding for the periplasmic rod and its rings, the hook, and the filament are lacking. These elements are essential for flagellum biosynthesis [144]. As suspected in the absence of a functional flagellum, no swimming motility can be observed for this strain in a soft-agar assay (Figure 7). This is a surprising observation, as xanthomonads are known to



be motile by means of a single polar flagellum [145]. However, as we obtained a high quality fully assembled genome, this fragment absence could not be due to sequencing errors or assembling problems. No such flagellar deletion was observed so far in any other complete assembled genome sequence of any xanthomonads. On the contrary, the flagellar cluster is highly conserved among microbes. In particular, elements such as the Flg22 peptide are usually described as canonical microbial associated molecular patterns (MAMPs) involved in the induction of the first layers of plant defense [146].

Absence of motility is not restricted to the strain Xff 4834-R and involves several species within the Xanthomonas genus To determine if the event leading to a non-functional flagellum system is strain specific, pathovar specific or if, in contrast, it could be observed in other species of the genus, markers of the integrity of the flagellar cluster were searched for in several collections. To do so, seven consensus primers pairs (Additional file 6) were designed and used for PCR-amplification of genes regularly dispersed all over Xcv 85–10 flagellar cluster (Figure 6).

Acollection of 190 strains, mostly type strains representing most species and numerous pathovars within the *Xanthomonas* genus except CBB agents was intially used. For most strains, signals at the expected sizes were generated indicating that these strains should harbor complete flagellar cluster. However, some PCR were negative for seven strains that belong to six different species (Table 4a). Since several PCR tests were negative in each strain, this strongly indicates that one or several groups of genes could be missing. Different patterns of deletions are observed. Their impact on motility of strains was tested using soft-agar assays. None of these





seven strains are motile (Figure 7a to g). Among these, the pathotype strains of X. translucens pv. phlei and X. translucens pv. translucens are not motile (Table 4 and Figure 7f and g). Moreover, the genomes of two strains belonging to X. translucens were recently made publicly available and also show partial or entire deletion of the flagellar cluster (Table 5), suggesting that they are also non-motile. The genome of X. translucens pv. graminis ART-Xtg29 has not one single orthologous gene (CDS with more than 80% identity on more than 80% of the length) of any gene from Xcv 85-10 flagellar cluster. In the genome of X. translucens pv. translucens DSM 18974, six CDSs from the flagellar cluster-I encoding protein involved in flagellar structure are lacking, thereby probably altering the motility of the strain [147]. The absence of motily could hence occur in a wide range of species or pathovars within the genus Xanthomonas.

Distribution of non-motile strains was also assessed in a collection of 148 strains representing the four genetic lineages (X. axonopodis pv. phaseoli GL1, GL2, GL3, and Xff) of the agents responsible for the common bacterial blight of bean. While 95% of the strains harbor a complete flagellar cluster, eight strains possess an incomplete flagellar cluster (Table 4b). Three patterns of deletion were identified. One pattern is found in several strains from the GL1 isolated in the Americas over a large period of time and another pattern is found in fuscous strains isolated from different places in France over a period of 30 years. Absence of motility was, once again, confirmed by phenotyping the strains with softagar motility tests (Figure 7h to o).

In order to assess the prevalence of non-flagellate strains in natural environments, 12 strains isolated from the same epidemic than *Xff* 4834-R were screened for

a Xanthomonas collection except common bacterial blight agents

Taxon	# or code of strains	Geographical origin	Host	Year of isolation	fliM	fliE	fleQ	fliC	flgE	flgB	flgA
Xanthomonas spp.	183 strains	Diverse	Diverse	Diverse	1	1	1	1	1	1	1
X. albilineans	CFBP 2523	Fidgi Island	Saccharum officinarum	1961	1	1	1	0	0	0	0
X. arboricola pv. corylina	CFBP 1159	USA	Corylinus maxima	1939	0	0	0	1	1	1	1
X. axonopodis pv. mangiferaeindicae	CFBP 1716	India	Mangifera indica	1957	0	0	1	1	1	1	1
X. cucurbitae	CFBP 2542	New-Zealand	Cucurbita maxima	1968	1	1	0	1	0	0	0
X. saccharii	CFBP 4641	France	Saccharum officinarum	1980	1	1	0	1	0	0	0
X. translucens pv. phlei	CFBP 2062	Switzerland	Phleum sp.	1978	1	1	0	1	0	0	0
X. translucens pv. translucens	CFBP 2054	USA	Hordeum vulgare	1933	1	1	0	1	0	0	0
b. Common bacterial blight agent	collection										
Genetic lineage	# or code of strains	Geographical origin	Host	Year of isolation	fliM	fliE	fleQ	fliC	flgE	flgB	flgA
1, 2, 3, fuscans	140 strains	Diverse	Diverse	Diverse	1	1	1	1	1	1	1
fuscans	4834-R	France	P. vulgaris cv. Michelet	1998	1	1	0	0	0	0	1
fuscans	CFBP 1557	France	P. vulgaris cv. Michelet	1974	1	1	0	0	0	0	1
fuscans	SNES 22	France	P. vulgaris cv. Fin de bagnols	2010	1	1	0	0	0	0	1
fuscans	LSV 24	France	P. vulgaris cv. Suisse blanc	2005	1	1	0	0	0	0	1
fuscans	CFBP 6473	NA ^a	NA ^a	NA	0	0	1	1	1	1	1
1	CFBP 6546	USA	P. vulgaris	1978	0	0	0	0	1	1	1

Table 4 Flagellar cluster integrity in a collection of 338 strains of Xanthomonas spp

Strains were chosen to represent various species and pathovars within *Xanthomonas*. Signal at the expected size for each primer set (1) indicates the presence of the marker, while the absence of PCR signal at the expected size (0) is interpreted as the absence of the gene or allelic diversity and a suspected absence of motility. Absence of motility was confirmed by soft-agar motility test as illustrated in Figure 7.

P. vulgaris

P. vulgaris

^a Not available.

1

flagellar cluster integrity and motility. These strains were sampled in the same field than *Xff* 4834-R (in 1998) and in fields representing the following bean generations (seeds harvested in 1998 field sown in 2000, and seeds harvested in 2000 field plots sown in 2002). About half of the strains isolated each year is mobile, while the other half is not (Table 6, Figure 7p to t). This suggests that two populations are cohabiting in these epidemics, one being flagellate and the other not. This suggests that a non-flagellate strain may be fit in the field, at least in mixed populations with flagellate strains, as it can naturally colonize beans and be seed-transmitted over several generations.

CFBP 6935 Brazil

CFBP 6936 Brazil

All the non-flagellate strains that lack FliC obviously also lack Flg22. Flg22 is a major MAMP that is recognized by its cognate receptor FLS2, thus activating basic host defense responses. Since natural populations of *Xff* may be composed of flagellate and aflagellate strains, the size of the population is likely to be underestimated by the plant host due to the lack of recognition of aflagellate strains. Therefore, the *Xff* population may overcome host defense and more easily invade its host. However, non-functionality of the flagellar cluster is not a frequent event in xanthomonads indicating that absence of motility could be a negative trait. Indeed, chemotaxis plays a major role in virulence of numerous pathogenic bacteria allowing bacteria to gain entry sites [148,149]. It is also likely that chemotaxis and motility play a role in fitness of bacteria outside the host, as in water for example. However, very little is known concerning any aspect of xanthomonads life outside their host. Without a functional flagellum, a bacterium cannot rely on chemotaxis to move toward attractants and away from repellants, and cannot locate and infect plant hosts in its natural niches, which could be considered as negative traits in natural environments.

1993

2000

 \cap

0 0 0

0

0 1

0

1

1

1

ISXfu2 is flanking the hrp gene cluster on both sides colocalizing with T3E gene insertions

Breaks in synteny occur on both sides of the *hrp* cluster, in regions where various genes encoding candidate T3Es may be found. Interestingly, complete copies of ISXfu2are located on each side of the *hrp* cluster of *Xff* 4834-R. Such a location coincides with loci displaying variations between genomes of *Xanthomonas* (Figure 4; [46]). Indeed, on one side of the *hrp* cluster, the locus located

		2		2												
	Xcv 85-10	Xal GPE PC73	Хас 306	Xacm F1	Xff 4834R	Xcc ATCC 33913	Xcm NCPPB 4381	Xcr 756c	<i>Xfa</i> ICPB10535	<i>Xg</i> ATCC19865	Xoo BLS256	<i>Xoo</i> PXO99a	Xv ATCC35937	X. translucens D61454	X. translucens pv. translucens DSM 18974	X. translucens pv. graminis ART-Xtg29
Gene	Product															
XCV1977	RNA polymerase sigma factor for flagellar operon FliA	-	-	-	-	-	-	-	-	*	-	-	-	-	-	0
XCV1978	flagellar synthesis regulator FleN	-	-	-	-	-	*	-	-	1	-	-	-	-	-	0
XCV1979	flagellar biosynthesis regulator FlhF	-	-	-	-	-	-	-	0	1*	-	-	1*	-	*	0
XCV1980	flagellar biosynthesis protein FlhA	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	0
XCV1981	flagellar biosynthesis protein FlhB	*_	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	0
XCV1982	sensor protein	0	-	-	**	-	*	-	-	-	-	-	0	0	0	0
XCV1983	sensor protein	0	Ļ	-	-	-	0	-	-	-	-	-	-	1*	0	0
XCV1984	hypothetical protein XCV1984	0	0	-	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
XCV1985	sensor protein	0	-	-	0	*	-	*_	-	1*	*_	*	-	1*	*	0
XCV1986	flagellar biosynthesis pathway component FliR	-1*	-	-	-	-	-	-		-	-	.		-	-	0
XCV1987	flagellar biosynthesis pathway component FliQ	-	-	-	-	-	-	-	0	-	-	. 	. 	-	-	0
XCV1988	flagellar biosynthesis protein FliP	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	1	0
XCV1989	flagellar biogenesis protein FliO	-1	-	-	-	-	-	-	0	1	-	-	-	1	1	0
XCV1990	flagellar motor switch/type III secretory pathway protein FliN	,	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	0
XCV1991	flagellar motor switch protein FliM	-	-	-	-	-	-	-	—	-	-	,	,	-	-	0
XCV1992	flagellar basal body-associated protein FIiL		-	-	-	-	-	-	. 	-	-	-	-	-	-	0
XCV1993	flagellar hook-length control protein FliK	*	-	0	-	-	*		*	-	-	-	*	*		0
XCV1994	flagellar biosynthesis chaperone Flij	-		-	-	-	-	-	,	-	-	,	,	-	-	0
XCV1995	flagellar biosynthesis/type III secretory pathway ATPase Flil	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	, -	-	. 	0
XCV1996	flagellar biosynthesis/type III secretory pathway protein FliH	*	-	-	-	-	*	-	,	-	-	-	,	-	-	0
XCV1997	flagellar motor switch protein FliG	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	, —	-	-	0
XCV1998	flagellar MS-ring protein	**	-		-	-	**		. 	-	-	,	-	-	-	0
XCV1999	flagellar hook-basal body complex protein FliE	*	-	-	-	-	-	-	, -	-	-	. 	-	-	1	0
XCV2000	glycosyltransferase	*	-	. 	-	**	-	-	-	-	-	-		1*	0	0

(Continued)
f xanthomonads
n genomes of
r genes ii
) flagellar
v 85–10
Is of Xc
Ortholog
Table 5

XCV2001	hypothetical protein XCV2001	0	0	0	0 0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
XCV2002	hypothetical protein XCV2002	0	0	, -	0 0	0		0	-	0	0	0	0	0	0
XCV2003	3-deoxy-manno-octulosonate cytidylyltransferase	*	0	-	0	0	-	0	, -	0	0	0	0	0	0
XCV2004	hypothetical protein XCV2004	0	0	_	0 0	0	-	0	1	0	0	0	0	0	0
XCV2005	hypothetical protein XCV2005	0	*_	_	0 0	0	*_	1*	1*	0	1*	1*	0	1*	0
XCV2006	hypothetical protein XCV2006	1*	*_	_	0 0	*	*	1*	1*	1*	1*	1*	1*	1*	0
XCV2007	Rieske 2Fe-25 family protein	1*	*_	_	0 0	*	*	1*	1*	1*	1*	1*	1*	1*	0
XCV2008	acetyltransferase	1*	*_	_	0 0	*	*	1*	1*	1*	1*	-	1*	1*	0
XCV2009	short chain dehydrogenase	1*	*_	_	0 0	*	*	1*	1*	-	1*	-	1*	0	0
XCV2010	short chain dehydrogenase	-	*	-	0 0	-1*	1*	1*	1*	-		-	1*	1*	0
XCV2011	3-oxoacyl-ACP synthase	-	-	_	0 0	-	*	. 	1	-	-	-	1	0	0
XCV2012	acyl carrier protein	-	-	_	0 0	-	-	0	1	-	-	-	1	. 	0
XCV2013	aminotransferase	-	-	_	0 1*		-	. 	1	-	-	-	1	0	0
XCV2014	flagellar sigma-54 dependent transcriptional activator FleQ	-	-	-	0	-	-		-	-	-	-	-	-	0
XCV2015	two-component response regulator	-	-	-	0	-	-	-	—	-	-	-	-	0	0
XCV2016	RNA polymerase sigma-54 factor	-	-	~	0	-	-	, -	, -	-	. 	-	—	-	0
XCV2017	LuxR family two-component response regulator	-	-	-	0	-	-		-	-	-		—	-	0
XCV2018	hypothetical protein XCV2018	0		<u></u>	0 0	. 		,	-	1	1	0	0	1*	0
XCV2019	hypothetical protein XCV2019	0		<u></u>	0	. 		0	-	1	1	0	0	1*	0
XCV2020	flagellin-specific chaperone FliS	*		<u></u>	0 1	. 		,	-	1	1	0	1		0
XCV2021	flagellar capping protein	*	-	<u> </u>	0 1			. 	-	-	1	**	1	**	0
XCV2022	flagellin	*	-	<u> </u>	0 1	1	-	-	-	-	1	. 	-	-	0
XCV2023	flagellar hook-associated protein FlgL	*	-	-	0	-	-		-	-	. 	, -			0
XCV2024	flagellar hook-associated protein FlgK	*	-	-	0		-	-	,	1	-		-	*	0
XCV2025	flagellar rod assembly protein/ muramidase FlgJ	*	-	-	0	-	-	-	-	-	-	-			0
XCV2026	flagellar basal body P-ring protein	-	-	-	0	-	-	-	, -	-	-	-	-		0
XCV2027	flagellar basal body L-ring protein	-	-	-	0	-	-	-	-	-	-	-	-	0	0
XCV2028	flagellar basal body rod protein FlgG	-	-	-	0	-	-	-	-	-	-	, -		-	0

	•	,	,)												
XCV2029	flagellar basal body rod protein FlgF	÷	-	-	0	-	*	-	Ļ	-	-	1	-		0	0
XCV2030	flagellar hook protein FlgE	*	-	-	0	-	*	-	-	1	1	1	1	-	1	0
XCV2031	flagellar basal body rod modification protein	<u>*</u>	-	-	0	. 	-	-	1	-	-	1	-	-	0	0
XCV2032	flagellar basal body rod protein FlgC	,	-	-	0	,	-	-	-	, -	_	1	-	, -	1	0
XCV2033	flagellar basal-body rod protein FlgB	-	-	-	0	. 	-	-	-	,	-	1	-	, -	0	0
XCV2034	chemotaxis signal transduction protein	-	-	-	0	-	-	-		-	-	1	-	-	1	0
XCV2035	flagellar basal body P-ring biosynthesis protein FlgA	,	-	-	-	,	-	-	-	, -	_	1	-	, -	0	0
XCV2036	negative regulator of flagellin synthesis	<u>*</u>	-	-	-		-	-	-	, -	-	1	-	, -	1	0
XCV2037	hypothetical protein XCV2037	*	-	-	-	-	-	-	-	1	-	-	1	-	0	0
			-	,	1000		-				.			•		

Table 5 Orthologs of Xcv 85-10 flagellar genes in genomes of xanthomonads (Continued)

CDS are considered as orthologs (1) on the basis of an identity of more than 80% on more than 80% of the length of the CDS. CDS are considered as putative orthologs (1*) when homology is lower or on a shorter length of the CDS and if the expected functional domains are identified. On other cases, no orthologs are recorded (0). ^a X. translucens D61454. ^b X. translucens pv. translucens pr. translucens pr. translucens pr. graminis ART-Xtg29.

Table 6 Patterns of flagellar clusters in *X. fuscans* subsp. *fuscans* strains isolated from successive bean generations

Strain code	Year of bean cultivation	fliM	fliE	fleQ	fliC	flgE	flgB	flgA
CFBP 4885	1998	1	1	0	0	0	0	1
Xap57	1998	1	1	0	0	0	0	1
Xap59	1998	1	1	0	0	0	0	1
CFBP 4884	1998	1	1	1	1	1	1	1
Xap45	1998	1	1	1	1	1	1	1
Xap48	1998	1	1	1	1	1	1	1
Xap53	1998	1	1	1	1	1	1	1
Xap62	1998	1	1	1	1	1	1	1
Xap466	2000	1	1	0	0	0	0	1
Xap464	2000	1	1	1	1	1	1	1
Xap697	2002	1	1	0	0	0	0	1
Xap502	2002	1	1	1	1	1	1	1
Xap503	2002	1	1	1	1	1	1	1

Signal at the expected size for each primer set (1) indicates the presence of the marker, while the absence of PCR signal at the expected size (0) is interpreted as the absence of the gene or allelic diversity and a suspected absence of motility. Absence of motility was confirmed by soft-agar motility test as illustrated in Figure 7.

between hpaB and hrpF carries a copy of ISXfu2 and T3E genes: hpa3 and xopF1. Neither ISXfu2 nor xopF1 and hpa3 are present in the genome of Xac 306. In Xoo Pxo99, the ISXo8 is located at the same locus as ISXfu2 in Xff 4834-R. In Xoc BLS256, this locus features a large insertion that carries carbohydrate degradation operons, virulence genes such as the T3E gene *xopAD*, *tat* genes, and transposases next to the tRNA-Arg. On the other side of the hrp cluster of Xff 4834-R, another copy of ISXfu2 is located between hrcC and xopA. In Xcv 85–10, IS1595 is located at the same locus, as well as xopD and two genes coding hypothetical proteins. These observations suggest that in xanthomonads genomes, loci flanking the *hrp* cluster on both sides are prone to the insertion of mobile genetic elements carrying virulence genes, especially T3Es and behave as PAIs [150].

Gene rearrangements and insertions associated with mobile genetic elements

Integrons and gene cassette arrays are well known in clinical organisms in which they carry antibiotic resistance genes [151]. Integrons were also described in many bacteria colonizing diverse environments including plants, in which they are supposed to contribute to niche adaptation. Identification of chromosomal integrons in *Xanthomonas* is based on the presence of a DNA integrase (*int1*) homolog, a plausible integron-associated recombination site (*att1*), and a gene cassette array bounded by *attC* formerly called 59-base element sites. In *Xanthomonas*, integron chromosomal insertion is located adjacent to the acid dehydratase gene, *ilvD* [152]. In contrast, the *ilvD* region in Xff 4834-R contains an IS hot spot (ISXfu2, ISXfu1, and ISXax1) and several genes having no orthologs in other Xanthomonas genomes. However, integron remnants are present elsewhere in *Xff* 4834-R genome (Additional file 7). A truncated copy of intl is found 2.5 Mb away in Xff 4834-R genome, and adjacent to *intI*, the *attI* site flanked by an array of gene cassettes consisting of a single CDS and its attC site [152] In Xcc ATCC33913 integron, several copies of pigH are present in the cassette array. One pseudogenized copy of *pigH* is also present in the cassette array of Xff 4834-R. The four other cassettes of this array contain genes encoding cryptic hypothetical proteins. Contiguous to this region, a spot of 4 ISs (ISXax1, ISXcd1, and two copies of ISXfu2) may be involved in the genomic reorganization of *ilvD* region explaining the different Xff 4834-R integron localizations in comparison to all other sequenced Xanthomonas. In these two regions, different genes with low GC% and showing no or partial similarities with genes in other Xanthomonas are found together with genes which phylogenies do not follow organism phylogeny (data not shown). This suggests that these genes may have been acquired by IS- and/or integron- promoted HGT.

Most gene pseudogenizations result from indel leading to frameshift and stop codons

The availability of a deep sequenced and fully assembled genome for Xff 4834-R and of several genomes of closely related organisms gives the opportunity to question pseudogenization. Indeed, comparative genomics is a good mean to identify pseudogenes [153]. In Xff 4834-R genome, the 137 events of pseudogenization observed fall into four cases (Additional file 3). First, fragments of gene for which the mechanism of pseudogenization is not visible anymore could be detected. Fourteen gene fragments initially encoding various functions result from gene erosion by comparison with functional orthologs in other xanthomonads. Among them, $\psi x o p F2$ seems to be a truncated and degenerated copy of *xopF2*, a T3E encoding gene located downstream. A truncated copy and a complete copy of virB6 gene are also present in the genome of Xff 4834-R. Two truncated copies of virB6 are also present in Xac 306 that both correspond to the N-terminal part of VirB6. Such a process of gene duplication is described to precede pseudogenization or novel function acquisition in various organisms [154]. Second, numerous pseudogenizations are due to CDS disruption by ISs. Fifteen Xff 4834-R pseudogenes belong to this category and most of them affect genes encoding hypothetical proteins, one element of the T4p, and one small remnant of a non-fimbrial adhesin encoding gene (XFF4834R_chr19500). For one of these pseudogenes, a preceding event of gene duplication seems to have

occurred, as this latter pseudogene is located downstream its putative functional copy *fhaB*_{XFF4834R chr19450}, orthologous to *fhaB*_{XAC1815}. Third, a sense codon has acquired a point mutation turning it into a stop codon causing premature termination of translation. There are 27 Xff 4834-R pseudogenes concerned by this kind of inframe stop. For 25 of them, a second peptide corresponding to the C-terminal part of the protein can be predicted. RNA sequencing or functional analyses would demonstrate if some of them are still functional and could correspond to the creation of novel genes by fission. Gene fission is already known in the case of modular proteins for which fragments containing functional domain fragments can still be considered as genes. This is the case for some TCRSs [58]. Fourth, most putative pseudogenizations (81 among the 137) found in Xff 4834-R genome correspond to frameshifted genes consecutive to a short insertion or deletion in the sequence leading to heterologous C-terminal amino acids and/or premature termination of translation (Additional file 3).

A frameshift in hmgA could lead to fuscous pigment production in Xff 4834-R.

A case of pseudogenization by frameshift is particularly relevant in the case of Xff 4834-R, as it explains the abundantly described fuscous phenotype of Xff. Indeed, Xff produce a fuscous pigment due to the disruption of tyrosin catabolism. Secretion and subsequent oxidation of homogentisic acid confers this phenotype to Xff strains [19]. Tyrosine is catabolized as part of normal intermediary metabolism and in the breakdown of external proteins by microorganisms. In order to describe the genetic basis of this specificity of Xff strains compared to most other xanthomonads, we analyzed the tyrosine (http://biocyc.org/META/newdegradation pathway image?object=TYRFUMCAT-PWY). In tyrosine degradation I pathway, tyrosine is converted into fumarate through five reactions. It starts out with the transfer of its amino group to alpha-ketoglutarate by tyrosineglutamate aminotransferase (EC 2.6.1.5). The degradation intermediate of this transaminase reaction is 4hydroxy-phenylpyruvate, which in turn is oxidized in the presence of vitamin C to homogentisic acid. This reaction is catalyzed by 4-hydroxyphenylpyruvate dioxygenase (EC 1.13.11.27). The ring structure of homogentisate is subsequently broken and the linear C8 unit degraded in two reaction steps to fumarate and acetoacetate, one citric acid cycle intermediate and one ketone body. Based on high sequence similarity with homologs in other xanthomonads, genes of this pathway seem to be functional in the genome of Xff 4834-R, with the exception of *hmgA*, the gene encoding the homogentisate oxygenase. Interestingly, this gene *\psi XFF4834R_chr04450* appears to be non-functional in Xff 4834-R, due to a

frameshift at position 920. Instead of a 458 residues reported for other HmgA, the protein synthetized by *Xff* 4834-R is 306 aa long. There are no functional orthologs of this gene in *Xff* 4834-R. Correction of this mutation or complementation of *Xff* 4834-R strain with a functional allele would definitely proof that in wild type *Xff* homogentisate could not be degraded in 4-maleyl-acetoactetate and accumulates giving rise to the brown diffusible pigment of *Xff*. Indeed, this acid can spontaneously oxidize and polymerize, leading to the formation of pyomelanins [155].

Except for pseudogenes related to HGT events, phylogeny of Xff 4834-R putative pseudogenes follows the phylogeny of the organisms.

In order to get insights into the pseudogene evolutionary history, we compared the phylogenetic tree of every gene family having a pseudogene in Xff 4834-R with the phylogeny of six housekeeping genes among the 15 genomes used for comparative genomics (Additional file 1). Two pseudogenes (XFF4834R_chr25070 and XFF4834R_ chr25180), located in the integron region (see above), have nucleotidic sequences more closely related to Xcc ATCC33913 than to Xfa ICPB10535 or Xac 306 (Additional file 8). This is consistent with HGT and also with the deleterious impact of integrons on genomes [156]. Moreover, a third pseudogene (XFF4834R_chr33800) has a phylogeny different from that of the organisms. This pseudogene of unknown function is located in the vicinity of ISXax1 and then could have been acquired by HGT. The phylogeny of the other pseudogenes follows the phylogeny of the housekeeping genes reflecting a probable recent pseudogenization (Additional file 8).

Conclusions

Genomic comparisons and *Xff* 4834-R genome annotation enlighten features involved in plant pathogenicity and adaptation to different ecological niches. We identified 29 T3Es, including TALEs, depolymerizing carbohydrate enzymes, sensors of TCRS and chemotaxis, TBDT and many proteins of unknown functions that could be involved in bean adaptation, colonization of xylem and other niches, the role of which remains to be explored. The distribution of these genes in large collections of strains representing the genetic diversity of bean bacterial blight pathogens and allele sequence comparison should reveal their evolutionary history and allow the selection of candidates for further functional analyses.

While Xff 4834-R is well adapted to survive in the phyllopshere and to colonize seeds notably through adhesion and biofilm aggregation [13,14,16] and is highly pathogenic on bean, genome sequence analysis reveals that this strain lacks a functional flagellum. Isolation of such variants from a natural epidemic reveals that either

Chromosomal rearrangements were explored using the progressive MAUVE algorithm as implemented in Mauve v2.3.1 [163].

Phylogeny of organisms used for genomic comparison

The complete nucleotide sequences of a set of six housekeeping genes (atpD, dnaK, efP, glnA, gyrB, rpoD) were extracted from the 15 genomes (Table 2). Whole amino acid sequences were aligned using ClustalW with a BLOSUM protein weight matrix and transposed back to nucleotide sequence level to gain a codon-based alignment. The alignments were manually edited with Bioedit Sequence Alignment Editor Software 7.0.9.0 [164]. Sequences were concatenated following the alphabetic order of the genes using Geneious 4.8.4. A phylogenetic tree was constructed using the Maximum Likelihood method (ML). The model of evolution for the ML analysis was determined using ModelTest 3.7 in Paup. Both hierarchical likelihood ratio test (hLRT) and the standard Akaike Information criterion (AICc) were used to evaluate the model scores. Phylogenetic tree and bootstraps values were obtained using PhyML 3.0 [165]. Bootstraps analyses were done with 1000 iterations. Trees were visualized and finalized with Mega 5.03 [166].

Pseudogenization study

Different kind of events are considered in this study: gene fragmentation detected by genomic comparison, insertion or deletion resulting in frameshift in coding regions modifying the length or the sequence of the predicted peptide, mutations resulting in an early stop codon, and insertion of IS. Degenerated transposase or phage genes are not taken into account in this study. Differences in the Nterminal part of the predicted protein (N-terminal truncated predicted peptides) are also not considered as prediction of start codons still remains to be confirmed by RNA sequencing. Frameshifts are detected with FrameD [159]. Frameshifts in the following CDSs have been confirmed by Sanger sequencing: XFF4834R_chr09400 (glucuronoxylanase), XFF4834R_chr36560 (methyl-accepting chemotaxis protein), XFF4834R_chr32500 (endo-1, 3-beta-glucanase), XFF4834R_chr32600 (xylosidase), XFF4834R_chr41020 (alpha-glucuronidase), XFF4834R_chr26090 (GumN), XFF 4834R_chr19550 (adhesin-like hemagglutinin), XFF4834R_ chr34200 (XagA), XFF4834R_chr12700 (PilQ), XFF4834R_ chr36560 (methyl-accepting chemotaxis protein) and XFF4834R_chr41250 (endo-1,4-beta-xylanase). Primers were selected upstream and downstream of the frameshift in order to amplify a unique sequence in Xff 4834-R genome. Primers were validated by blast on Xff 4834-R genome with parameters for short queries with a minimum number of nucleotide matches of 15 nt and a maximum number of 5 mismatches. Primers were then checked in silico for specific and efficient gene amplifications (Amplify software version 3.1.4). Primer description is available in Additional file 9. PCRs were performed as previously described [17] and amplicons were sequenced using Sanger technology (Genoscreen, France). Presence of CDSs that are putative pseudogenes in Xff 4834-R genome was assessed in the 15 genomes used in genomic comparisons by BLAST of the nucleic sequences (Additional file 3). When available, nucleic sequences of the corresponding genes were used to build a Neighbor-joining (Nj) tree using Phylip 3.69 that is further drawn with Njplot 2.3. Topology of each tree was compared with the phylogeny of the organisms as represented by the ML tree with the six housekeeping genes (see above). When pseudogene phylogeny was not congruent with the phylogeny of the organisms, genomic context of the pseudogene was analyzed further to get insight into the kind of event involved in the pseudogenization.

Design of PCR tests for analysis of flagellar cluster diversity

Consensus primer pairs were designed based on aligned flagellar clusters of Xfa ICPB 10535, Xac 306, Xa pv. manihotis CIO151, Xcv 85-10, Xv ATCC 35937, X. campestris pv. vasculorum NCPPB702, Xcm NCPPB4381, Xcc ATCC 33913, Xoc BLS256, Xoo KACC10331, and Xal GPE PC73). These primers aimed at amplifying seven genes, fliM, fliE, fleQ, fliC, flgE, flgB, and flgA, chosen as markers of the flagellar cluster integrity in a collection of more than 300 Xanthomonas strains. The list of these strains and their characteristics is available upon request. PCR assays were performed in 20-µl volumes containing 200 µM dNTP, 0.125 µM each primer (Additional file 6), 4 µl of GoTaq 5 X buffer, 0.4 U/ μ l of GoTaq polymerase, and 5 μ l of a boiled bacterial suspension $(1 \times 10^7 \text{ CFU/ml})$. PCR conditions were 3 min at 94°C; followed by 35 cycles of 30 s at 94°C, 30 s at annealing temperature specific of each primer pair, an elongation time adapted to amplicon size at 72°C; and ended with 10 min at 72°C. PCR amplifications were performed in duplicate for each strain.

Motility tests

Strain motility was tested in soft-agar assays. Xanthomonad strains were grown at 28°C up to 12 days in MOKA (yeast extract 4 g/l; casamino acids 8 g/l; KH₂PO₄ 2 g/l; MgSO₄.7H₂O 0.3 g/l) medium containing 0.2% agar and 0.05% tetrazolium chloride. A drop (10 µl) of a 1 x 10^8 cfu/ml suspension is deposited in the middle of the plate and the radius of the colony measured every two days and imaged at five days.

Additional files

Additional file 1: Distribution of CDSs exclusively shared by Xanthomonas fuscans subsp. fuscans strain 4834-R (Xff 4834-R) and only one of the 15 strains used in comparative genomics. The strains,

Xff 4834-R, X. fuscans subsp. aurantifolii strain ICPB10535 (Xfa ICPB10535), X. citri py. citri strain 306 (Xac 306), X. axonopodis subsp. citrumelonis strain F1 (Xacm F1), X. euvesicatoria strain 85-10 (Xcv 85-10), X. campestris pv. musacearum strain NCPPB4381 (Xcm NCPPB4381), X. oryzae pv. oryzae strain PXO99A (Xoo PXO99A), X. oryzae pv. oryzicola strain BLS256 (Xoc BLS256), X. gardneri strain ATCC19865 (Xg ATCC19865), X. vesicatoria strain ATCC35937 (Xv ATCC35937), X. campestris pv. campestris strain ATCC33913 (Xcc ATCC33913), X. campestris pv. raphani strain 756C (Xcr 756C), Xylella fastidiosa strain Temecula1 (Xf Temecula1), Stenotrophomonas maltophilia strain R551-3 (Sm R551-3), and X. albilineans strain GPE PC73 (Xal GPE PC73), are organized according to their phylogeny represented by the Maximum Likelihood phylogenetic tree based on six housekeeping gene sequences (atpD, dnaK, efP, glnA, gyrB, rpoD). Bold line indicates that bootstrap value (1000 replicates) is 100, if not, bootstrap value of the branch is indicated on the tree. Branch length for Xf Temecula1 is 0.6 substitution per site.

Additional file 2: List of the 240 unique CDSs of *Xff* 4834-R genome based on comparisons with the genomes of 12 other *Xanthomonas* spp. and two closely related organisms.

Additional file 3: List of putative pseudogenes and gene fragments in the genome of Xff 4834R.

Additional file 4: Occurrences of PIP box motifs in the genome of *Xff* 4834R.

Additional file 5: Insertion of extrachromosomal elements in Xff 4834R genome and related enzymes.

Additional file 6: Primers for amplification of selected flagellum genes.

Additional file 7: Comparative maps of the integron regions in Xcc ATCC33913 and Xff 4834-R. Are represented the integrase gene fragment *intl* (blue cassette), the integron-associated recombination site (*attl*, shown as a diamond), the *pigH* gene fragment (yellow cassette), several hypothetical protein encoding genes (grey cassettes), 59-base elements (be) (small square) and several insertion sequences (red cassettes). The *attl* and 59-be sites are white filled if their recombination site does not conform to the consensus sequence 5-GTTRRRY. Colored cassettes indicate ortholoas.

Additional file 8: Examples of phylogenetic trees (Neighbor-joining) obtained for gene families having a putative pseudogene in *Xff* 4834-R: (a) XFF4834R_chr05500 is a frameshifted gene for which two overlapping peptides could be predicted and phylogenetic tree has a topology similar to that of housekeeping genes, (b) XFF4834R_25070-25100 is disrupted by ISXax1 insertion (c) XFF4834R_chr25180 is a degenerated fragment of *pigH*, probably related to an integron insertion acquired from *Xcc* and (d) XFF4834R_chr33800 is a frameshifted gene for which two peptides could still be predicted.

Additional file 9: Primers for verification of frameshifts of selected CDSs.

Abbreviations

ACUR: Alternative codon usage region; CDS: Protein-coding sequence; Hrp: Hypersensitive response and pathogenicity; IS: Insertion sequence; MLSA: Multilocus sequence analysis; rpf: Regulation of pathogenicity factors; T1SS to T6SS: Type I to Type VI secretion systems; T3SP: Type III secreted proteins; T3Es: Type III effectors; TCRS: Two component regulatory system; CWDE: Cell wall-degrading enzyme; TBDT: TonB-dependant transporter.

Competing interests

The authors declare that they have no competing interests.

Authors' contributions

AD contributed to manual annotation of the genome and analysis of the data, and drafted parts of the manuscript. SC (Carrère) performed automatic annotation of the genome and OrthoMCL analysis. VB and SF performed sequencing of the genome. TB contributed to manual annotation of the genome and analysis of the data, and drafted part of the manuscript. RK contributed to manual annotation of the genome and analysis of the data. MLAO, SB, CB, SC (Cociancich), KD, LG, FG, EL, AM, LDN, EG, IP, SP, OP, IRS,

PR, MR, BS, MAVS, W, CV and MA contributed to manual annotation of the genome and revised the manuscript. AI performed the flagellum distribution study. LSG performed OrthoMCL analysis and contributed to pseudogene analysis. CM conceived the study and revised the manuscript. MAJ conceived the study, contributed to manual annotation of the genome and analysis of the data, drafted parts of the manuscript, and coordinated the annotation project. All authors read and approved the final manuscript.

Acknowledgements

Al is funded by a PhD grant from INRA-SPE and region Pays de la Loire, France. EG was funded by a PhD grant from the French Ministry of National Education and Research and French Guyana. SC, EG, MA, EL and LDN are funded by the LABEX TULIP (ANR-10-LABX-41), LSG is funded by ANR-2010-GENM-013 Xanthomix.

Author details

¹INRA, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, F-49071, Beaucouzé, France. ²AGROCAMPUS OUEST, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, F-49045, Angers, France. ³Université d'Angers, UMR1345 Institut de Recherche en Horticulture et Semences, SFR 4207 QUASAV, PRES L'UNAM, F-49045, Angers, France. ⁴INRA, LIPM UMR 441, F-31326, Castanet-Tolosan, France. ⁵CNRS, LIPM UMR 2594, F-31326, Castanet-Tolosan, France. ⁶CEA, Genoscope, Centre National de Séguençage, F-91057, Evry Cedex, France. ⁷Universidad de Los Andes, Laboratorio de Micología y Fitopatología Uniandes, Bogotá, Colombia. ⁸CIRAD, UMR BGPI, F-34398, Montpellier Cedex 5, France. ⁹CIRAD, UMR PVBMT, F-97410, Saint-Pierre, La Réunion, France. ¹⁰Université de la Réunion, UMR PVBMT, F-97715, Saint-Denis, La Réunion, France. ¹¹IRD, UMR RPB, F-34394, Montpellier Cedex 5, France. ¹²GaTE Lab Botanica IBUSP 277 05508-900, São Paulo, SP, Brasil. ¹³Université de Toulouse, Université Paul Sabatier, UMR LIPM, F-31326, Castanet-Tolosan Cedex, France. ¹⁴current address: Department of Biology, Center for Genomics and Systems Biology, New York University, 10003, New York, NY, USA. ¹⁵current address: ANSES, Laboratoire de Santé des végétaux, F-49044, Angers, France.

Received: 18 July 2013 Accepted: 26 October 2013 Published: 6 November 2013

References

- Hayward AC: The hosts of Xanthomonas. In Xanthomonas. Edited by Swings JG, Civerolo EL. London, United Kingdom: Chapman & Hall; 1993:1–119.
- Vauterin L, Rademaker J, Swings J: Synopsis on the taxonomy of the genus Xanthomonas. Phytopathology 2000, 90:677–682.
- Vauterin L, Hoste B, Kersters K, Swings J: Reclassification of Xanthomonas. Int J Syst Bacteriol 1995, 45:472–489.
- Dye DW, Bradbury JF, Goto M, Hayward AC, Lelliott RA, Schroth MN: International standards for naming pathovars of phytopathogenic and a list of pathovar names and pathotype strains. *Rev Plant Pathol* 1980, 59:153–168.
- Broughton WJ, Hern G, Blair M, Beebe S, Gepts P, Vanderleyden J: Beans (Phaseolus spp.) – model food legumes. *Plant Soil* 2003, 252:55–128.
- Vidaver AK: Xanthomonas campestris pv. phaseoli: cause of common bacterial blight of bean. In Xanthomonas. Edited by Swings JG, Civerolo EL. London, United Kingdom: Chapman & Hall; 1993:40–44.
- Graham PH, Vance CP: Update on legume utilization legumes: importance and constraints to greater Use. *Plant Physiol* 2003, 131:872–877.
- Kaplan L, Lynch TF: *Phaseolus* (fabaceae) in archaeology: AMS. *Econ Bot* 1999, 53:261–272.
- Gepts P: Origin and evolution of common bean: past events and recent trends. *Hortscience* 1998, 33:1124–1130.
- Singh SP, Munoz CG: Resistance to common bacterial blight among phaseolus species and common bean improvement. Crop Sci 1999, 39:80–89.
- Miklas PN, Kelly JD, Beebe SE, Blair MW: Common bean breeding for resistance against biotic and abiotic stresses: from classical to MAS breeding. *Euphytica* 2006, 147:105–131.
- Weller DM, Saettler AW: Colonization and distribution of Xanthomonas phaseoli and Xanthomonas phaseoli var. fuscans in field-grown navy beans. Phytopathology 1980, 70:500–506.
- Jacques M, Josi K, Darrasse A, Samson R: Xanthomonas axonopodis pv. Phaseoli var. Fuscans Is aggregated in stable Biofilm population sizes in the phyllosphere of Field-grown beans. *Appl Environ Microbiol* 2005, 71:2008–2015.

- Darrasse A, Bureau C, Samson R, Morris C, Jacques M-A: Contamination of bean seeds by *Xanthomonas axonopodis* pv. *phaseoli* associated with low bacterial densities in the phyllosphere under field and greenhouse conditions. *Eur J Plant Pathol* 2007, **119**:203–215.
- Büttner D, Bonas U: Regulation and secretion of Xanthomonas virulence factors. FEMS Microbiol Rev 2010, 34:107–133.
- Darsonval A, Darrasse A, Durand K, Bureau C, Cesbron S, Jacques M-A: Adhesion and fitness in the bean phyllosphere and transmission to seed of *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans*. *Mol Plant Microbe Interact* 2009, 22:747–757.
- Darsonval A, Darrasse A, Meyer D, Demarty M, Durand K, Bureau C, Manceau C, Jacques M-A: Type III secretion system of *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* is involved in the phyllosphere colonization process and in transmission to seeds of susceptible beans. *Appl Environ Microbiol* 2008, 74:2669–2678.
- Hajri A, Brin C, Hunault G, Lardeux F, Lemaire C, Manceau C, Boureau T, Poussier S: A « repertoire for repertoire » hypothesis : repertoires of type three effectors are candidate determinants of host specificity in *xanthomonas*. *PLoS One* 2009, 4(8):E6632.
- 19. Goodwin PH, Sopher CR: Water stress in leaves of *Phaseolus vulgaris* infected with *Xanthomonas campestris* pv. phaseoli. J Phytopathol 1994, 140:219–226.
- 20. Birch PRJ, Hyman LJ, Taylor R, Opio AF, Bragard C, Toth IK: **RAPD PCR-based** differentiation of Xanthomonas campestris pv. phaseoli and Xanthomonas campestris pv. phaseoli var. fuscans. *Eur J Plant Pathol* 1997, **103**:809–814.
- Toth IK, Hyman LJ, Taylor R, Birch PRJ: PCR-based detection of Xanthomonas campestris pv. phaseoli var. fuscans in plant material and its differentiation from X. c. pv. phaseoli. J Appl Microbiol 1998, 85:327–336.
- 22. Fourie D: Distribution and severity of bacterial diseases on Dry beans (*phaseolus vulgaris* L.) in south africa. *J Phytopathol* 2002, **150**:220–226.
- Gilbertson RI, Otoya MM, Pastor-Corrales MA, Maxwell DP: Genetic diversity in common blight bacteria is revealed by cloned repetitive DNA sequences. Annual Report of the Bean Improvement Cooperative 1991, 34:37–38.
- 24. Mkandawire ABC, Mabagala RB, Guzman P, Gepts P, Gilbertson RL: Genetic diversity and pathogenic variation of common blight bacteria (*Xanthomonas campestris* pv. *phaseoli* and *X. campestris* pv. *phaseoli* var. *fuscans*) suggests pathogen coevolution with the common bean. *Phytopathology* 2004, **94**:593–603.
- 25. Alavi SM, Sanjari S, Durand F, Brin C, Manceau C, Poussier S: Assessment of the genetic diversity of *Xanthomonas axonopodis* pv. *phaseoli* and *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* as a basis to identify putative pathogenicity genes and a type III secretion system of the SPI-1 family by multiple suppression subtractive hybridizations. *Appl Environ Microbiol* 2008, 74:3295–3301.
- Mhedbi-hajri N, Hajri A, Boureau T, Darrasse A, Durand K, Brin C, Fischer-Le Saux M, Manceau C, Poussier S, Pruvost O, *et al*: Evolutionary history of the plant pathogenic bacterium xanthomonas axonopodis. *PLoS One* 2013, 8:e58474.
- Rademaker JLW, Louws FJ, Schultz MH, Rossbach U, Vauterin L, Swings J, de Bruijn FJ: A comprehensive species to strain taxonomic framework for *Xanthomonas*. *Phytopathology* 2005, 95:1098–1111.
- Bull CT, de Boer SH, Denny TP, Firrao G, Fischer-Le Sau M, Saddler G, Scortichini M, Stead DE, Takikawa Y: List of New names of plant pathogenic bacteria (2008–2010). J Plant Pathol 2012, 94:21–27.
- 29. Burkholder WH: **The bacterial diseases of bean: a comparative study**. In *1930; Ithaca.* N. Y: Agric. Exp. Stn; 1930;88.
- Ryan RP, Vorhölter F-j, Potnis N, Jones JB, van Sluys M-A, Bogdanove AJ, Dow JM: Pathogenomics of *Xanthomonas*: understanding bacterium – plant interactions. *Nat Rev Microbiol* 2011, 9:344–355.
- Chinchilla D, Bauer Z, Regenass M, Boller T, Felix G: The *arabidopsis* receptor kinase FLS2 binds flg22 and determines the specificity of flagellin perception. *Plant Cell* 2006, 18:465–476.
- Oblessuc PR, Borges A, Chowdhury B, Caldas DGG, Tsai SM, Camargo LEA, Melotto M: Dissecting *Phaseolus vulgaris* innate immune system against *Colletotrichum lindemuthianum infection*. *PLoS One* 2012, 7:e43161.
- Saddler GS, Bradbury JF: Family I. Xanthomonadaceae fam. nov. In Bergey's Manual of Systematic Bacteriology 2nd ed Vol 2 (The Proteobacteria), Part B (The Gammaproteobacteria). 2nd edition. Edited by Springer-Verlag. Berlin, Germany: Garrity, G; 2005;63.
- Pieretti I, Royer M, Barbe V, Carrere S, Koebnik R, Cociancich S, Couloux A, Darrasse A, Gouzy J, Jacques M-A, *et al*: The complete genome sequence of Xanthomonas albilineans provides new insights into the reductive genome evolution of the xylem-limited Xanthomonadaceae. BMC Genomics 2009, 10:616.

- 35. Riley M: Functions of the gene products of *Escherichia coli*. *Microbiol Rev* 1993, **57**:862–952.
- Tettlin H, Masignani V, Cieslewicz MJ, Donati C, Medini D, Ward NL, Angiuoli SV, Crabtree J, Jones AL, Durkin AS, et al: Genome analysis of multiple pathogenic isolates of streptococcus agalactiae: implications for the microbial " pan-genome ". Proc Natl Acad Sci U S A 2005, 102:13950–13955.
- 37. Zhao Y, Wu J, Yang J, Sun S, Xiao J, Yu J: PGAP : pan-genomes analysis pipeline. *Bioinformatics* 2012, 28:416–418.
- Lu H, Patil P, Van Sluys M-A, White FF, Ryan RP, Dow JM, Rabinowicz P, Salzberg SL, Leach JE, Sonti R, et al: Acquisition and evolution of plant pathogenesis-associated gene clusters and candidate determinants of tissue-specificity in Xanthomonas. PLoS One 2008, 3:e3828.
- Bogdanove AJ, Koebnik R, Lu H, Furutani A, Angiuoli SV, Patil PB, Van Sluys M-A, Ryan RP, Meyer DF, Han S-W, *et al*: Two new complete genome sequences offer insight into host and tissue specificity of plant pathogenic Xanthomonas spp. J Bacteriol 2011, 193:5450–5464.
- 40. Young JM, Park DC, Shearman H, Fargier E: A multilocus sequence analysis of the genus *Xanthomonas*. Syst Appl Microbiol 2008, 31:366–377.
- Jalan N, Aritua V, Kumar D, Yu F, Jones JB, Graham JH, Setubal JC, Wang N: Comparative genomic analysis of *xanthomonas axonopodis* pv. *Citrumelo* F1, which causes citrus bacterial spot disease, and related strains provides insights into virulence and host specificity. *J Bacteriol* 2011, 193(22):6342–6357.
- da Silva ACR, Ferro JA, Reinach FC, Farah CS, Furlan LR, Quaggio RB, Monteiro-Vitorello CB, Van Sluys MA, Almeida NF, Alves LMC, et al: Comparison of the genomes of two Xanthomonas pathogens with differing host specificities. Nature 2002, 417:459–463.
- Studholme D, Kemen E, MacLean D, Schornack S, Aritua V, Thwaites R, Grant M, Smith J, Jones JD: Genome-wide sequencing data reveals virulence factors implicated in banana *Xanthomonas wilt. FEMS Microbiol Lett* 2010, **310**(2):182–192.
- 44. Thieme F, Koebnik R, Bekel T, Berger C, Boch J, Büttner D, Caldana C, Gaigalat L, Goesmann A, Kay S, *et al*: Insights into genome plasticity and pathogenicity of the plant pathogenic bacterium *Xanthomonas campestris* pv. *vesicatoria* revealed by the complete genome sequence. *J Bacteriol* 2005, **187**(21):7254–7266.
- 45. Moreira LM, Almeida NF, Potnis N, Diganpietri LA, Adi SS, Bortolossi JC, da Silva AM, de Moraes AM, de Oliveira JC, de Souza RF, et al: Novel insights into the genomic basis of citrus canker based on the genome sequences of two strains of Xanthomonas fuscans subsp. aurantifolii. BMC Genomics 2010, 11:238.
- Potnis N, Krasileva K, Chow V, Almeida NF, Patil PB, Ryan RP, Sharlach M, Behlau F, Dow JM, Momol MT, *et al*: Comparative genomics reveals diversity among xanthomonads infecting tomato and pepper. *BMC Genomics* 2011, 12:146.
- Salzberg SL, Sommer DD, Schatz MC, Phillippy AM, Rabinowicz PD, Tsuge S, Furutani A, Ochiai H, Delcher AL, Kelley D, *et al*: Genome sequence and rapid evolution of the rice pathogen *Xanthomonas oryzae* pv. *oryzae* PXO99A. *BMC Genomics* 2008, 9:204.
- Van Sluys MA, de Oliveira MC, Monteiro-Vitorello CB, Miyaki CY, Furlan LR, Camargo LE, da Silva AC, Moon DH, Takita MA, Lemos EG, et al: Comparative analyses of the complete genome sequences of Pierce's disease and citrus variegated chlorosis strains of *Xylella fastidiosa*. J Bacteriol 2003, 185(3):1018–1026.
- Lukjancenko O, Ussery DW, Wassenaar TM: Comparative genomics of bifidobacterium, lactobacillus and related probiotic genera. *Microb Ecol* 2012, 63:651–673.
- Bannantine J, Wu C-W, Hsu C, Zhou S, Schwartz DC, Bayles DO, Paustian ML, Alt DP, Sreevatsan S, Kapur V, et al: Genome sequencing of ovine isolates of Mycobacterium avium subspecies paratuberculosis offers insights into host association. BMC Genomics 2012, 13:89.
- Baltrus D, Nishimura MT, Romanchuk A, Chang JH, Mukhtar MS, Cherkis K, Roach J, Grant SR, Jones CD, Dangl JL: Dynamic evolution of pathogenicity revealed by sequencing and comparative genomics of 19 *Pseudomonas syringae* isolates. *PLoS Pathog* 2011, 7:e1002132.
- Meyer D, Bogdanove AJ: Genomics-driven advances in Xanthomonas biology. In Plant Pathogenic Bacteria: Genomics and Molecular Biology. Edited by Jackson R. Norfolk: Caister Academic Press; 2009:147–161.
- 53. Guieysse B, Wuertz S: Metabolically versatile large-genome prokaryotes. *Curr Opin Biotechnol* 2011, 23:1–7.
- 54. Beattie GA, Lindow SE: The secret life of foliar bacterial pathogens on leaves. Annu Rev Phytopathol 1995, **33**:145–172.

- 55. Pieretti I, Royer M, Barbe V, Carrere S, Koebnik R, Couloux A, Darrasse A, Gouzy J, Jacques M-A, Lauber E, *et al*: Genomic insights into strategies used by Xanthomonas albilineans with its reduced artillery to spread within sugarcane xylem vessels. *BMC Genomics* 2012, 13:658.
- Galperin MY: Bacterial signal transduction network in a genomic perspective. Environ Microbiol 2004, 6:552–567.
- 57. Galperin MY: A census of membrane-bound and intracellular signal transduction proteins in bacteria: Bacterial IQ, extroverts and introverts. BMC Microbiol 2005, 5:35.
- Qian W, Han Z-J, He C: Two-component signal transduction systems of xanthomonas spp.: a lesson from genomics. Mol Plante-Microbe Interact 2008, 21:151–161.
- Galperin MY, Koonin EV: From complete genome sequence to ' complete ' understanding ? Trends Biotechnol 2010, 28:398–406.
- 60. Kim D-J, Forst S. Genomic analysis of the histidine kinase family in bacteria and archaea. *Microbiology* 2001, **147**:1197–1212.
- 61. Craig L, Li J: Type IV pili: paradoxes in form and function. *Curr Opin Struc Biol* 2008, 18:267–277.
- 62. Burrows LL: *Pseudomonas aeruginosa* twitching motility: type IV pili in action. *Annu Rev Microbiol* 2012, **66**:493–520.
- Korotkov KV, Sandkvist M, Hol WGJ: The type II secretion system: biogenesis, molecular architecture and mechanism. *Nat Rev Microbiol* 2012, 10:336–351.
- Meng Y, Li Y, Galvani CD, Hao G, Turner JN, Burr TJ, Hoch HC: Upstream migration of *Xylella fastidiosa* via pilus-driven twitching motility. *J Bacteriol* 2005, 187:5560–5567.
- Lim SM, So B-H, Wang J, Song ES, Park Y-J, Lee B-M, Kang H-W: Functional analysis of *pilQ* gene in *Xanthomanas oryzae* pv. *oryzae*, bacterial blight pathogen of rice. J Microbiol 2008, 46:214–220.
- Waksman G, Hultgren SJ: Structural biology of the chaperone-usher pathway of pilus biogenesis. Nat Rev Micro 2009, 7:765–774.
- 67. Desvaux M, Hébraud M, Talon R, Henderson IR: Outer membrane translocation: numerical protein secretion nomenclature in question in mycobacteria. *Trends Microbiol* 2009, **17:**338–340.
- 68. Dautin N, Bernstein HD: Protein secretion in gram-negative bacteria via the autotransporter pathway. Annu Rev Microbiol 2007, 61:89–112.
- Cotter SE, Surana NK, St Geme JW: Trimeric autotransporters: a distinct subfamily of autotransporter proteins. *Trends Microbiol* 2005, 13:199–205.
- Linke D, Riess T, Autenrieth IB, Lupas A, Kempf VAJ: Trimeric autotransporter adhesins: variable structure, common function. *Trends Microbiol* 2006, 14:264–270.
- Mazar J, Cotter PA: Topology and maturation of filamentous haemagglutinin suggest a new model for two-partner secretion. Mol Microbiol 2006, 62:641–654.
- Mhedbi-Hajri N, Darrasse A, Pigné S, Durand K, Fouteau S, Barbe V, Manceau C, Lemaire C, Jacques M-A: Sensing and adhesion are adaptive functions in the plant pathogenic xanthomonads. *BMC Evol Biol* 2011, 11:67.
- Sutherland IW: Xanthan. In Xanthomonas. Edited by Swings J-G, Civerolo EL. London: Chapman & hall; 1993:363–388.
- 74. García-Ochoa F, Santos VE, Casas JA, Gómez E: Xanthan gum: production, recovery, and properties. *Biotechnol Adv* 2000, 18:549–579.
- Vu B, Russel JC, Ivanova EP: Bacterial extracellular polysaccharides involved in biofilm formation. *Molecules* 2009, 14:2535–2554.
- El-Banoby FE, Rudolph KWE: Multiplication of Xanthomonas campestris pvs secalis and translucens in host and non-host plants (rye and barley) and development of water soaking. EPPO Bull 1989, 19:105–111.
- Vidhyasekaran P, Alvenda ME, Mew TW: Physiological changes in rice seedlings induced by extracellular polysaccharide produced by Xanthomonas campestris pv. oryzae. Physiol Mol Plant Pathol 1989, 35:391–402.
- Dunger G, Relling VM, Tondo ML, Barreras M, lelpi L, Orellano EG, Ottado J: Xanthan is not essential for pathogenicity in citrus canker but contributes to Xanthomonas epiphytic survival. Arch Microbiol 2007, 188:127–135.
- Rigano LA, Siciliano F, Enrique R, Sendín L, Filippone P, Torres PS, Qüesta J, Dow JM, Castagnaro AP, Vojnov AA, *et al*: Biofilm formation, epiphytic fitness, and canker development in *xanthomonas axonopodis* pv. *Citri*. *Mol Plant Microbe Interact* 2007, 20:1222–1230.
- Vorhölter F-J, Schneiker S, Goesmann A, Krause L, Bekel T, Kaiser O, Linke B, Patschkowski T, Rückert C, Schmid J, et al: The genome of Xanthomonas campestris pv. campestris B100 and its use for the reconstruction of metabolic pathways involved in xanthan biosynthesis. J Biotech 2008, 134:33–45.

- 81. Yoon K-H, Cho J-Y: Transcriptional analysis of the *gum* gene cluster from *Xanthomonas oryzae* pathovar *oryzae*. *Biotechnol Lett* 2007, **29**:95–103.
- Köplin R, Arnold W, Hotte B, Simon R, Wang GE, Puhler A: Genetics of xanthan production in xanthomonas campestris: the xanA and xanB genes Are involved in UDP-glucose and GDP-mannose biosynthesis. J Bacteriol 1992, 174:191–199.
- Tao F, Swarup S, L-h Z, Biology C: Quorum sensing modulation of a putative glycosyltransferase gene cluster essential for Xanthomonas campestris biofilm formation. Environ Microbiol 2010, 12:3159–3170.
- Wang X, Iii JFP, Romeo T: The *pgaABCD* locus of *escherichia coli* promotes the synthesis of a polysaccharide adhesin required for biofilm formation. *J Appl Microbiol* 2004, 186:2724–2734.
- Bobrov AG, Kirillina O, Forman S, Mack D, Perry RD: Insights into Yersinia pestis biofilm development: topology and co-interaction of Hms inner membrane proteins involved in exopolysaccharide production. *Environ* Microbiol 2008, 10:1419–1432.
- Raetz CRH, Whitfield C: Lipopolysaccharide endotoxins. Annu Rev Biochem 2002, 71:635–700.
- 87. Sperandeo P, Dehò G, Polissi A: The lipopolysaccharide transport system of gram-negative bacteria. *Biochim Biophys Acta* 2009, 1791:594–602.
- Steinmann D, Köplin R, Pühler A, Niehaus K: Xanthomonas campestris pv. Campestris lpsl and lpsJ genes encoding putative proteins with sequence similarity to the α- and -subunits of 3-oxoacid CoA-transferases are involved in LPS biosynthesis. Arch Microbiol 1997, 168:441–447.
- Raetz CRH, Reynolds CM, Trent MS, Bishop RE: Lipid a modification systems in gram-negative bacteria. Annu Rev Biochem 2007, 76:295–329.
- Patil PB, Bogdanove AJ, Sonti RV: The role of horizontal transfer in the evolution of a highly variable lipopolysaccharide biosynthesis locus in xanthomonads that infect rice, citrus and crucifers. *BMC Evol Biol* 2007, 7:243.
- 91. Perepelov AV, Li D, Liu B, Senchenkova SN, Guo D, Shevelev SD, Shashkov AS, Guo X, Feng L, Knirel YA, *et al*: **Structural and genetic characterization of O99 antigen**. *FEMS Immunol Med Microbiol* 2009, **57**:80–87.
- Neugebauer H, Herrmann C, Kammer W, Schwarz G, Nordheim A, Braun V: ExbBD-dependent transport of maltodextrins through the novel MalA protein across the outer membrane of *caulobacter crescentus*. J Bacteriol 2005, 187:8300–8311.
- Blanvillain S, Meyer D, Boulanger A, Lautier M, Guynet C, Denancé N, Vasse J, Lauber E, Arlat M: Plant carbohydrate scavenging through TonBdependent receptors: a feature shared by phytopathogenic and aquatic bacteria. *PLoS One* 2007, 2(2):e224.
- Eisenbeis S, Lohmiller S, Valdebenito M, Leicht S, Braun V: NagA-dependent uptake of N-acetyl-glucosamine and N-acetyl-chitin oligosaccharides across the outer membrane of *caulobacter crescentus*. J Bacteriol 2008, 190:5230–5238.
- Schauer K, Rodionov D, de Reuse H: New substrates for TonB-dependent transport: do we only see the 'tip of the iceberg'? *Trends Biochem Sci* 2008, 33:330–338.
- Noinaj N, Guillier M, Barnard TJ, Buchanan SK: TonB-dependent transporters: regulation, structure, and function. *Annu Rev Microbiol* 2010, 64:43–60.
- Boulanger A, Déjean G, Lautier M, Glories M, Zischek C, Arlat M, Lauber E: Identification and regulation of the N-acetylglucosamine utilization pathway of the plant pathogenic bacterium *xanthomonas campestris* pv. *Campestris. J Bacteriol* 2010, **192**:1487–1497.
- 98. Déjean G, Blanvillain-Baufumé S, Boulanger A, Darrasse A, de Bernonville TD, Girard A-L, Carrére S, Jamet S, Zischek C, Lautier M, et al: he xylan utilization system of the plant pathogen xanthomonas campestris pv campestris controls epiphytic life and reveals common features with oligotrophic bacteria and animal gut symbionts. New Phytol 2013.
- Ryan RP, Dow JM: Intermolecular interactions between HD-GYP and GGDEF domain proteins mediate virulence-related signal transduction in *Xanthomonas campestris. Virulence* 2010, 1:404–408.
- 100. Gudesblat GE, Torres PS, Vojnov AA: Xanthomonas campestris overcomes Arabidopsis stomatal innate immunity through a DSF cell-to-cell signal-regulated virulence factor. Plant Physiol 2009, 149:1017–1027.
- Jenal U, Malone J: Mechanisms of cyclic-di-GMP signaling in bacteria. Annu Rev Genet 2006, 40:385–407.
- 102. Ryan RP, Fouhy Y, Lucey JF, Crossman LC, Spiro S, He Y-W, Zhang L-H, Heeb S, Cámara M, Williams P, et al: Cell-cell signaling in Xanthomonas campestris involves an HD-GYP domain protein that functions in cyclic di-GMP turnover. Proc Natl Acad Sci U S A 2006, 103:6712–6717.

- 103. Tang JL, Liu YN, Barber CE, Dow JM, Wootton JC, Daniels MJ: Genetic and molecular analysis of a cluster of *rpf* genes involved in positive regulation of synthesis of extracellular enzymes and polysaccharide in *Xanthomonas campestris* pathovar *campestris*. *Mol Gen Genet* 1991, **226**:409–417.
- 104. Chatterjee S, Newman KL, Lindow SE: Cell-to-cell signaling in Xylella fastidiosa suppresses movement and xylem vessel colonization in grape. Mol Plante-Microbe Interact 2008, 21:1309–1315.
- 105. Jeong KS, Lee SE, Han JW, Yang SU, Lee BM, Noh TH, Cha JS: Virulence reduction and differing regulation of virulence genes in *rpf* mutants of *Xanthomonas oryzae* pv. oryzae. Plant Pathol J 2008, 24:143–151.
- Poplawsky AR, Chun W: pigB determines a diffusible factor needed for extracellular polysaccharide slime and xanthomonadin production in Xanthomonas campestris pv. campestris. J Bacteriol 1997, 179:439–444.
- 107. He Y-W, Wu J, Zhou L, Yang F, He Y-Q, Jiang B-L, Bai L, Xu Y, Deng Z, Tang J-L, et al: Xanthomonas campestris diffusible factor is 3-hydroxybenzoic acid and is associated with xanthomonadin biosynthesis, cell viability, antioxidant activity, and systemic invasion. Mol Plant Microbe Interact 2011, 24:948–957.
- Poplawsky AR, Walters DM, Rouviere PE, Chun W: A gene for a dioxygenase-like protein determines the production of the DF signal in Xanthomonas campestris pv. campestris. Mol Plant Pathol 2005, 6:653–657.
- 109. Goel AK, Rajagopal L, Nagesh N, Sonti RV: Genetic locus encoding functions involved in biosynthesis and outer membrane localization of xanthomonadin in xanthomonas oryzae pv. Oryzae. J Bacteriol 2002, 184:3539–3548.
- 110. Zhou L, Wang J-Y, Wang J, Poplawsky A, Lin S, Zhu B, Chang C, Zhou T, Zhang L-H, He Y-W: The diffusible factor synthase XanB2 is a bifunctional chorismatase that links the shikimate pathway to ubiquinone and xanthomonadins biosynthetic pathways. *Mol Microbiol* 2013, 87:80–93.
- 111. Büttner D: Protein export according to schedule: architecture, assembly, and regulation of type III secretion systems from plant- and animalpathogenic bacteria. *Microbiol Mol Biol Rev* 2012, 76:262–310.
- 112. Delepelaire P: Type I secretion in gram-negative bacteria. Biochim Biophys Acta 2004, 1694:149–161.
- 113. Masi M, Wandersman C: Multiple signals direct the assembly and function of a type 1 secretion system. J Bacteriol 2010, **192**:3861–3869.
- 114. Stavrinides J: Origin and evolution of phytopathogenic bacteria. In Plant Pathogenic Bacteria: Genomics and Molecular Biology. Edited by Jakson RW. Norfolk, UK: Caister Ac; 2009:330.
- 115. Moreira MAS, de Souza EC, de Moraes CA: Multidrug efflux systems in gram-negative bacteria. *Brazilian J Microbiol* 2004, **35**:19–28.
- 116. Burse A, Weingart H, Ullrich MS: The phytoalexin-inducible multidrug efflux pump AcrAB contributes to virulence in the fire blight pathogen, *Erwinia amylovora.* Mol Plant Microbe Interact 2004, 17:43–54.
- 117. Brown DG, Swanson JK, Allen C: Two host-induced Ralstonia solanacearum genes, acrA and dinF, encode multidrug efflux pumps and contribute to bacterial wilt virulence. Appl Environ Microbiol 2007, 73:2777–2786.
- Palumbo JD, Kado CI, Phillips DA: An isoflavonoid-inducible efflux pump in agrobacterium tumefaciens is involved in competitive colonization of roots. J Bacteriol 1998, 180:3107–3113.
- Poole K: Bacterial Multidrug Efflux Pumps Serve Other Functions. *Microbe* 2008, 3:179–185.
- 120. Kuroda T, Tsuchiya T: Multidrug efflux transporters in the MATE family. Biochim Biophys Acta 2009, 1794:763–768.
- 121. Papanikou E, Karamanou S, Economou A: Bacterial protein secretion through the translocase nanomachine. *Nat Rev Microbiol* 2007, **5:**839–851.
- 122. Alvarez-Martinez CE, Christie PJ: Biological diversity of prokaryotic type IV secretion systems. *Microbiol Mol Biol Rev* 2009, **73**:775–808.
- 123. Fronzes R, Christie PJ, Waksman G: The structural biology of type IV secretion systems. *Nat Rev Micro* 2009, **7**:703–714.
- 124. Guglielmini J, de la Cruz F, Rocha EPC: Evolution of conjugation and type IV secretion systems. *Mol Biol Evol* 2012, **30**:315–331.
- 125. Alegria MC, Souza DP, Andrade MO, Docena C, Khater L, Ramos CHI, Ana C, Silva R, Farah CS, Silva ACR: Identification of New protein-protein interactions involving the products of the chromosome- and plasmid-encoded type IV secretion loci of the phytopathogen xanthomonas axonopodis pv. Citri. J Bacteriol 2005, 187:2315–2325.
- 126. Souza DP, Andrade MO, Alvarez-martinez CE, Arantes GM, Chuck S, Salinas RK: A component of the *xanthomonadaceae* type IV secretion system combines a VirB7 motif with a N0 domain found in outer membrane transport proteins. *PLoS Pathog* 2011, 7:e1002031.

- Juhas M, Crook DW, Dimopoulou ID, Lunter G, Harding RM, Ferguson DJP, Hood DW: Novel type IV secretion system involved in propagation of genomic islands. J Bacteriol 2007;761–771.
- 128. Silverman JM, Brunet YR, Cascales E, Mougous JD: Structure and regulation of the type VI secretion system. Annu Rev Microbiol 2012, 66:453–472.
- 129. Szczesny R, Jordan M, Schramm C, Schulz S, Cogez V, Bonas U, Büttner D: Functional characterization of the Xcs and Xps type II secretion systems from the plant pathogenic bacterium Xanthomonas campestris pv vesicatoria. New Phytol 2010, 187:983–1002.
- Boraston AB, Bolam DN, Gilbert HJ, Davies GJ: Carbohydrate-binding modules: fine-tuning polysaccharide recognition. *Biochem J* 2004, 382:769–781.
- 131. Stavrinides J, Ma W, Guttman DS: Terminal reassortment drives the quantum evolution of type III effectors in bacterial pathogens. *PLoS Pathog* 2006, 2:e104.
- 132. Fenselau S, Bonas U: Sequence and expression analysis of the hrpB pathogenicity operon of Xanthomonas campestris pv. campestris which encodes eight proteins with similarity to components of the Hrp, Ysc, Spa, and Fli secretion systems. Mol Plant Microbe Interact 1995, 8:845–854.
- Cunac S, Boucher C, Genin S: Characterization of the cis-acting regulatory element controlling HrpB-mediated activation of the type III secretion system and effector genes in *Ralstonia solanacearum*. J Bacteriol 2004, 186:2309–2318.
- Koebnik R, Krüger A, Thieme F, Urban A, Bonas U: Specific binding of the xanthomonas campestris pv. Vesicatoria AraC-type transcriptional activator HrpX to plant-inducible promoter boxes. J Bacteriol 2006, 188:7652–7660.
- 135. Schmidtke C, Findeiss S, Sharma CM, Kuhfuss J, Hoffmann S, Vogel J, Stadler PF, Bonas U: Genome-wide transcriptome analysis of the plant pathogen *Xanthomonas* identifies sRNAs with putative virulence functions. *Nucl Acids Res* 2012, 40:2020–2031.
- Palmer GC, Jorth PA, Whiteley M: The role of two Pseudomonas aeruginosa anthranilate synthases in tryptophan and quorum signal production. *Microbiology* 2013, 159:959–969.
- 137. Alavi SM, Poussier S, Manceau C: Characterization of ISXax1, a novel insertion sequence restricted to Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli (variants fuscans and non-fuscans) and Xanthomonas axonopodis pv. vesicatoria. Appl Environ Microbiol 2007, 73:1678–1682.
- Monteiro-Vitorello CB, de Oliveira MC, Zerillo MM, Varani AM, Civerolo E, van Sluys M-A: Xylella and Xanthomonas Mobil'omics. OMICS 2005, 9:146–159.
- Mahillon J, Chandler M: Insertion sequences. Microbiol Mol Biol Rev 1998, 62:725–774.
- 140. Shieh G-J, Lin C-H, Kuo J-L, Kuo T-T: Characterization of an open reading frame involved in site-specific integration of filamentous phage Cf1t from xanthomonas campestris pv. Citri. Gene 1995, 158:73–76.
- 141. Qian W, Jia Y, Ren SX, He YQ, Feng JX, Lu LF, Sun Q, Ying G, Tang DJ, Tang H, et al: Comparative and functional genomic analyses of the pathogenicity of phytopathogen Xanthomonas campestris pv. campestris. Genome Res 2005, 15:757–767.
- 142. El-Yacoubi B, Brunings AM, Yuan Q, Shankar S, Gabriel DW: In planta horizontal transfer of a major pathogenicity effector gene. *Appl Environ Microbiol* 2007, 73:1612–1621.
- Brunnings AM, Gabriel DW: Xanthomonas citri: breaking the surface. Mol Plant Pathol 2003, 4:141–157.
- 144. Liu R, Ochman H: Stepwise formation of the bacterial flagellar system. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2007, **104**:7116–7121.
- 145. Swings J, Vauterin L, Kersters K: The bacterium Xanthomonas. In Xanthomonas. Edited by Swings J, Civerolo E. London, United Kingdom: Chapman & Hall; 1993:121–156.
- 146. Ronald PC, Beutler B: Plant and animal sensors of conserved microbial signatures. *Science* 2010, **330**:1061–1064.
- Macnab RM: How bacteria assemble flagella. Annu Rev Microbiol 2003, 57:77–100.
- 148. Yao J, Allen C: Chemotaxis is required for virulence and competitive fitness of the bacterial wilt pathogen *ralstonia solanacearum*. J Bacteriol 2006, 188:3697–3708.
- Dzinic SH, Luercio M, Ram JL: Bacterial chemotaxis differences in Escherichia coli isolated from different hosts. Can J Plant Pathol 2008, 54:1043–1052.
- 150. Noël L, Thieme F, Nennstiel D, Bonas U: Two novel type III-secreted proteins of Xanthomonas campestris pv. vesicatoria are encoded within the hrp pathogenicity island. J Bacteriol 2002, 184:1340–1348.

- 151. Hocquet D, Llanes C, Thouverez M, Kulasekara HD, Bertrand X, Plésiat P, Mazel D, Miller SI: Evidence for induction of integron-based antibiotic resistance by the SOS response in a clinical setting. *PLoS Pathog* 2012, 8:e1002778.
- 152. Gillings MR, Holley MP, Stokes HW, Holmes AJ: Integrons in Xanthomonas: a source of species genome diversity. Proc Natl Acad Sci U S A 2005, 102:4419–4424.
- 153. Kuo C-H, Ochman H: The extinction dynamics of bacterial pseudogenes. *PloS Genet* 2010, 6:e1001050.
- 154. Tutar Y: Pseudogenes. Comp Funct Genomics 2012, 2012:6-9.
- 155. Carreira A, Ferreira LM, Loureiro V: Brown pigments produced by yarrowia lipolytica result from extracellular accumulation of homogentisic acid. Appl Environ Microbiol 2001, 67:3463–3468.
- 156. Nemergut DR, Robeson MS, Kysela RF, Martin AP, Schmidt SK, Knight R: Insights and inferences about integron evolution from genomic data. BMC Genomics 2008, 9:261.
- 157. Aury J-M, Cruaud C, Barbe V, Rogier O, Mangenot S, Samson G, Poulain J, Anthouard V, Scarpelli C, Artiguenave F, et al: High quality draft sequences for prokaryotic genomes using a mix of new sequencing technologies. BMC Genomics 2008, 9:603.
- Thébaut P, Servant F, Schiex T, Gouzy J: L'environnement iANT: integrated annotation tool. In *JOBIM* Conference Proceedings: 3-5 may 2000; Montpellier, France. Montpellier: ENSA & LIRM; 2000:361–365.
- 159. Schiex T, Gouzy J, Moisan A, de Oliveira Y: FrameD: a flexible program for quality check and gene prediction in prokaryotic genomes and noisy matured eukaryotic sequences. *Nucl Acids Res* 2003, 31:3738–3741.
- Gattiker A, Michoud K, Rivoire C, Auchincloss AH, Coudert E, Lima T, Kersey P, Pagni M, Sigrist CJA, Lachaize C, *et al*: Automated annotation of microbial proteomes in SWISS-PROT. *Comput Biol Chem* 2003, 27:49–58.
- Serres MH, Riley M: MultiFun, a multifunctional classification scheme for Escherichia coli K-12 gene products. Microb Comp Genomics 2000, 5:205–222.
- Li L, Stoeckert CJJ, Roos DS: OrthoMCL : identification of ortholog groups for eukaryotic genomes. *Genome Res* 2003, 13:2178–2189.
- Darling AE, Mau B, Perna NT: progressiveMauve: multiple genome alignment with gene gain, loss and rearrangement. PLoS One 2010, 5:e11147.
- Hall TA: BioEdit: a user-friendly biological sequence alignement editor and analysis program for Windows 95/98/NT. Nucleic Acids Symp Ser 1999, 41:95–98.
- 165. Guindon S, Dufayard J-F, Lefort V, Anisimova M, Hordijk W, Gascuel O: New algorithms and methods to estimate maximum-likelihood phylogenies: assessing the performance of PhyML 3.0. Sys Biol 2010, 59:307–321.
- 166. Tamura K, Peterson D, Peterson N, Stecher G, Nei M, Kumar S: MEGA5: molecular evolutionary genetics analysis using maximum likelihood, evolutionary distance, and maximum parsimony methods. *Mol Biol Evol* 2011, 28:2731–2739.

doi:10.1186/1471-2164-14-761

Cite this article as: Darrasse *et al.*: Genome sequence of *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* strain 4834-R reveals that flagellar motility is not a general feature of xanthomonads. *BMC Genomics* 2013 14:761.

Submit your next manuscript to BioMed Central and take full advantage of:

- Convenient online submission
- Thorough peer review
- No space constraints or color figure charges
- Immediate publication on acceptance
- Inclusion in PubMed, CAS, Scopus and Google Scholar

) BioMed Central

• Research which is freely available for redistribution

Submit your manuscript at www.biomedcentral.com/submit





Draft Genome Sequence of the Flagellated Xanthomonas fuscans subsp. fuscans Strain CFBP 4884

A. Indiana,^{a,b,c} M. Briand,^{a,b,c} M. Arlat,^{d,e,f} ^(D)L. Gagnevin,^g ^(D)R. Koebnik,^h L. D. Noël,^{d,e} P. Portier,^{a,b,c} A. Darrasse,^{a,b,c} M. A. Jacques^{a,b,c}

INRA, Institut de Recherche en Horticulture et Semences (IRHS), UMR 1345 SFR 4207 QUASAV, Beaucouzé, France^a; Université d'Angers, Institut de Recherche en Horticulture et Semences (IRHS), UMR 1345 SFR 4207 QUASAV, Beaucouzé, France^b; Agrocampus Ouest, Institut de Recherche en Horticulture et Semences (IRHS), UMR 1345 SFR 4207 QUASAV, Beaucouzé, France^b; Agrocampus Ouest, Institut de Recherche en Horticulture et Semences (IRHS), UMR 1345 SFR 4207 QUASAV, Beaucouzé, France^b; Agrocampus Ouest, Institut de Recherche en Horticulture et Semences (IRHS), UMR 1345 SFR 4207 QUASAV, Beaucouzé, France^b; Agrocampus Ouest, Institut de Recherche en Horticulture et Semences (IRHS), UMR 1345 SFR 4207 QUASAV, Beaucouzé, France^c; INRA, Laboratoire des Interactions Plantes Micro-Organismes (LIPM), UMR 441, Castanet-Tolosan, France^d; CNRS, LIPM, UMR 2594, Castanet-Tolosan, France^e; Université de Toulouse, Université Paul Sabatier, Toulouse, France^f; UMR Peuplements Végétaux et Bioagresseurs en Milieu Tropical (PVBMT), CIRAD, Saint-Pierre, La Réunion, France^e; UMR 186 IRD-Cirad-Université Montpellier 2 "Résistance des Plantes aux Bioaggresseurs," Montpellier, France^h

A.I. and M.B. contributed equally to this study.

We report the draft genome sequence of the flagellated strain CFBP 4884 of *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans*, which was isolated in an outbreak of common bacterial blight of beans along with non-flagellated strains. Comparative genomics will allow one to decipher the genomic diversity of strains cohabiting in epidemics.

Received 21 August 2014 Accepted 26 August 2014 Published 25 September 2014

Citation Indiana A, Briand M, Arlat M, Gagnevin L, Koebnik R, Noël LD, Portier P, Darrasse A, Jacques MA. 2014. Draft genome sequence of the flagellated Xanthomonas fuscans subsp. fuscans strain CFBP 4884. Genome Announc. 2(5):e00966-14. doi:10.1128/genomeA.00966-14.

Copyright © 2014 Indiana et al. This is an open-access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution 3.0 Unported license.

Address correspondence to Marie-Agnès Jacques, marie-agnes.jacques@angers.inra.fr.

Xanthomonas fuscans subsp. fuscans is one of the causal agents of the common bacterial blight of beans (*Phaseolus vulgaris*) (1). This disease is distributed worldwide where beans are cultivated, except in arid tropical regions (2). Bacterial blight of beans is the most devastating bacterial disease of beans (3) which can cause a 40% yield loss (2). Seed contamination impacts both bean production and the seed industry worldwide through direct and indirect costs.

Xanthomonas spp. are γ -proteobacteria motile by a single polar flagellum (4). Motility is an important feature involved in plant colonization and is often considered to be a pathogenicity factor. However, the only genome sequence available of X. fuscans subsp. fuscans was obtained from a non-flagellated strain (5). In this strain, a mobile element, ISXfu2, is associated with a deletion of 33 kb in the flagellar gene cluster, thus affecting the biosynthesis of the flagellum and motility. However, motility was identified in 95% of the tested X. fuscans subsp. fuscans strains. Some of the motile strains of X. fuscans subsp. fuscans were isolated from the same epidemic and the same field as the non-flagellated strain CFBP 4834 (5). Hence, to better understand if the absence of flagellation is linked to a recent genetic event in a genetically homogeneous population or, in contrast, to the cohabitation of strains having diverged in the past, we sequenced the genome of the flagellated strain CFBP 4884 of X. fuscans subsp. fuscans, which was isolated along with strain CFBP 4834 from a bean leaf in 1998 in a heavily infected bean field in Beaucouzé, France (6). This strain is highly aggressive on beans.

The genome was sequenced using the Illumina Hi-Seq2500 platform (Genoscreen, France) The shotgun sequencing yielded 5,954,190 read pairs (100-bp paired-end reads with insert size of 1200 bp). A combination of Velvet (7), SOAPdenovo, and SOAPGapCloser (8) yielded 203 contigs larger than 200 bp ($N_{50} = 79,889$ bp) with the largest contig of 319,482 bp for a total

assembly size of 5,003,118 bp. Genomic contigs were annotated using the EugeneP annotation pipeline to identify RNAs and protein-coding genes (9).

The genome of the strain CFBP 4884 has a gene content similar to other xanthomonads, and is most similar to the genome of the strain 4834-R (5). The exceptions are a set of 31 genes of the flagellar gene cluster, which are absent in the strain 4834-R and present in the CFBP 4884 genome. Fifteen other genes, coding hypothetical proteins and adhesins, are divergent between these two genome sequences. This resource will be valuable to investigate the mechanisms leading to the emergence of non-flagellated strains and to dissect the genomic diversity of strains of a quarantine pathogen.

Nucleotide sequence accession numbers. This whole-genome shotgun project has been deposited at DDBJ/EMBL/GenBank under the accession no. JPHG000000000. The version described in this paper is the first version, JPHG01000000.

ACKNOWLEDGMENTS

This work was supported by the French Agence Nationale de la Recherche (ANR-2010-GENM-013).

We thank Jérome Gouzy, LIPM, Toulouse, France for the assembling of the genome sequence.

REFERENCES

- 1. Zaumeyer WJ. 1930. The bacterial blight of beans caused by *Bacterium phaseoli*. USDA Tech. Bull. **186**:36.
- Vidaver AK. 1993. Xanthomonas campestris pv. phaseoli: cause of common bacterial blight of bean, p 40–44. In Swings JG, Civerolo EL (ed), Xanthomonas. Chapman & Hall, London, United Kingdom.
- 3. Broughton WJ, Hern G, Blair M, Beebe S, Gepts P, Vanderleyden J. 2003. Beans (*Phaseolus* spp.)—model food legumes. Plant Soil 252:55–128. http://dx.doi.org/10.1023/A:1024146710611.
- 4. Swings J, Vauterin L, Kersters K. 1993. The bacterium Xanthomonas, p

121–156. *In* Swings JG, Civerolo EL (ed), Xanthomonas. Chapman & Hall, London, United Kingdom.

- 5. Darrasse A, Carrère S, Barbe V, Boureau T, Arrieta-Ortiz ML, Bonneau S, Briand M, Brin C, Cociancich S, Durand K, Fouteau S, Gagnevin L, Guérin F, Guy E, Indiana A, Koebnik R, Lauber E, Munoz A, Noël LD, Pieretti I, Poussier S, Pruvost O, Robène-Soustrade I, Rott P, Royer M, Serres-Giardi L, Szurek B, Van Sluys M-A, Verdier V, Vernière C, Arlat M, Manceau C, Jacques M-A. 2013. Genome sequence of *Xanthomona fuscans* subsp. *fuscans* strain 4834-R reveals that flagellar motility is not a general feature of xanthomonads. BMC Genomics 14:761. http://dx.doi.org/10.1186/1471-2164-14-761.
- Jacques M-A, Josi K, Darrasse A, Samson R. 2005. Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli var. fuscans is aggregated in stable biofilm population sizes in the phyllosphere of field-grown beans. Appl. Environ. Microbiol. 71: 2008–2015. http://dx.doi.org/10.1128/AEM.71.4.2008-2015.2005.
- Zerbino DR, Birney E. 2008. Velvet: algorithms for de novo short read assembly using de Bruijn graphs. Genome Res. 18:821–829. http:// dx.doi.org/10.1101/gr.074492.107.
- Luo R, Liu B, Xie Y, Li Z, Huang W, Yuan J, He G, Chen Y, Pan Q, Liu Y, Tang J, Wu G, Zhang H, Shi Y, Liu Y, Yu C, Wang B, Lu Y, Han C, Cheung DW, Yiu S-M, Peng S, Xiaoqian Z, Liu G, Liao X, Li Y, Yang H, Wang J, Lam T-W, Wang J. 2012. SOAPdenovo2: an empirically improved memory-efficient short-read de novo assembler. Gigascience. 1:18. http://dx.doi.org/10.1186/2047-217X-1-18.
- Sallet E, Roux B, Sauviac L, Jardinaud MF, Carrere S, Faraut T, de Carvalho-Niebel F, Gouzy J, Gamas P, Capela D, Bruand C, Schiex T. 2013. Next-generation annotation of prokaryotic genomes with EuGene-P: application to *Sinorhizobium meliloti* 2011. DNA Res. 20:339–354. http:// dx.doi.org/10.1093/dnares/dst014.

Requête					Cible		
Locus tag	Taille (pb)	% longueur	% identite	é Produit ¹	Locus tag	Taille (pb)	Produit
XFF4834R_plb00130	891	100	98	putative resolvase	/ 2		
XFF4834R_plb00140	696	100	66	putative resolvase	/		
XFF4834R_plb00110	525	84	100	Hypothetical protein	/		
				Conserved hypothetical			
XFF4834R_plc00460	348	96	100	protein	/		
XFF4834R_chr41690	447	88	100	hypothetical protein	XFFCFBP4884_038600	423	hypothetical protein
XFF4834R_chr25040	828	45	100	Xcd1 transposase peptide 2	/		
				filamentous haemaglutinin-like			
XFFCFBP4884_038160	10776	66	100	adhesin protein FhaB	XFF4834R_chr19450	13473	adhesin protein FhaB
				putative molecular chaperone,			putative molecular chaperone,
				ATPase component of HsIUV			ATPase component of HslUV
XFFCFBP4884_002070	1398	97	100	protease	XFF4834R_chr06470	1368	protease
XFFCFBP4884_012570	2670	92	100	adhesin XadA	XFF4834R_chr34420	3198	adhesin XadA
				putative glutaredoxin-related			
XFFCFBP4884_022630	321	74	100	protein	XFF4834R_chr26720	273	putative glutaredoxin-related protein
XFFCFBP4884_030900	930	96	100	hypothetical protein	XFF4834R_chr00680	987	hypothetical protein
XFFCFBP4884_041770	1200	ŝ	85	flic	XFF4834R_chr00080	699	TonB protein
XFFCFBP4884_041780	1326	ŝ	89	fliD	XFF4834R_chr00350	4473	glutamate synthase, large subunit
XFFCFBP4884_041790	414	8	84	flis	XFF4834R_chr29020	744	Putative secreted protein
XFFCFBP4884_041800	294	18	71	XCV2019	XFF4834R_chr18240	1266	putative cation:proton antiporter
XFFCFBP4884_041810	567	8	86	XCV2018	XFF4834R_chr02270	1260	putative Na+/H+-exchanging protein
							DNA-binding response regulator in
							two-component regulatory system
XFFCFBP4884_041820	633	55	57	XCV2017	XFF4834R_chr33110	642	with NarQ or NarX
							RNA polymerase, sigma 54 (sigma N)
XFFCFBP4884_041830	1404	31	63	rpoN1	XFF4834R_chr16670	1398	factor

Tableau 4.1 : Liste des gènes différant entre les séquences génomiques de Xff souches 4834-R (Darrasse *et al.*, 2013) et CFBP 4884 (annotation $\sqrt{2}$ du 21/08/2014) par blaste réciminance (blastic)

XFFCFBP4884_041840	384	49	59	XCV2015	XFF4834R_chr33110	642	DNA-binding response regulator in two-component regulatory system with NarQ or NarX
							probable fused DNA-binding
							response regulator in two-
XFFCFBP4884_041850	1485	42	99	fleQ	XFF4834R_chr01760	1428	component regulatory system
XFFCFBP4884_041860	1110	2	92	XCV2013	XFF4834R_chr18630	3921	conserved hypothetical protein
XFFCFBP4884_041870	222	11	88	XCV2012	XFF4834R_chr21090	2358	cell division protein FtsK
							probable 3-oxoacyl-[acyl-carrier-
XFFCFBP4884_041880	987	6	61	fabH	XFF4834R_chr11170	978	protein] synthase III
							probable 2-deoxy-D-gluconate 3-
XFFCFBP4884_041890	765	13	64	XCV2010	XFF4834R_chr00840	756	dehydrogenase
							Probable lipopolysaccharide core
XFFCFBP4884_041900	735	4	88	XCV2009	XFF4834R_chr10750	1050	biosynthesis glycosyl transferase
XFFCFBP4884_041910	654	15	65	XCV2008	XFF4834R_chr40190	582	maltose O-acetyltransferase
							probable glutamate-ammonia-ligase
XFFCFBP4884_041920	1146	2	89	XCV2007	XFF4834R_chr05450	2826	adenylyltransferase
XFFCFBP4884_041930	624	9	79	XCV2006	XFF4834R_chr11700	1071	Putative oxydoreductase
							probable N-formylglutamate
XFFCFBP4884_041940	1524	с	73	XCV2005	XFF4834R_chr28710	858	amidohydrolase HutG
							putative Zinc-containing alcohol
XFFCFBP4884_042580	1206	4	77	flgL	XFF4834R_chr00320	1059	dehydrogenase superfamily protein
XFFCFBP4884_042590	1875	2	06	figK	XFF4834R_chr01730	339	glnB nitrogen regulatory protein P-II
XFFCFBP4884_042600	1179	7	68	flgJ	XFF4834R_chr26840	1512	transcription elongation factor NusA
XFFCFBP4884_042610	1119	ъ	75	flgi	XFF4834R_chr20420	2259	putative methyl-accepting chemotaxis protein
							sucrose regulon transcriptional
XFFCFBP4884_042620	693	ъ	87	figH	XFF4834R_chr11600	1074	repressor, lacl family
							probable protein disaggregation
							chaperone, ATP-dependent Clp
XFFCFBP4884_042630	786	7	75	flgG	XFF4834R_chr14340	2586	protease subunit
XFFCFBP4884_042640	756	6	69	flgF	XFF4834R_chr40890	006	conserved hypothetical protein

-CFBP4884_042650	1224	m	06	flgE	XFF4834R_chr33540	2298	putative xanthine dehydrogenase, molybdenum-binding subunit
3P4884_042660	666	10	69	flgD	XFF4834R_chr33950	483	putative peroxiredoxin
3P4884_042670	408	13	72	flgC	XFF4834R_chr24160	1878	DNA mismatch repair protein
BP4884_042680	402	11	74	figB	XFF4834R_chr12760	1749	conserved hypothetical protein
							chemotaxis signal transduction
8P4884_042690	945	12	65	XCV2034	XFF4834R_chr20520	1275	protein CheW
BP4884_043790	321	77	100	hypothetical protein	XFF4834R_pla00480	345	hypothetical protein

¹ Nom de l'orthologue chez *X. euvesicatoria* 85-10 lorsque le gène est absent du génome de *Xff* 4834-R. ² Pas de cible identifiée, cf. tableau 2 pour plus de détails.

4. Résultats complémentaires

4.1. Matériels et méthodes

Génomique comparée

Des blasts réciproques des CDS (Coding DNA Sequence) sur les séquences nucléiques ont été réalisés entre les séquences des génomes de *Xff* souches 4834-R et CFBP 4884. Les différences entre les séquences des deux génomes ont été recherchées en trouvant les séquences des locus tag dont les pourcentages de longueur (%L) et d'identité (%I) étaient inférieurs à 100 %. La séquence du génome de 4834-R étant assemblée et de meilleure qualité (un chromosome et trois plasmides) que celle du génome de CFBP 4884 (203 contigs), les différences observées par les blasts des CDS de CFBP 4884 sur les séquences nucléiques de 4834-R sont considérées comme étant de vraies différences. Par contre, pour les différences observées avec les blasts des CDS de 4834-R sur les séquences nucléiques de CFBP 4884 une vérification supplémentaire a été réalisée. Dans ce cas, les séquences des locus tag dont le %L et %I étaient inférieurs à 100 % ont été localisées sur les séquences des contigs de CFBP 4884.

4.2. Résultats

Depuis la version publiée de la séquence génomique de CFBP 4884 (Indiana *et al.*, 2014), une nouvelle annotation a été faite grâce au pipeline EugenePP (Prokaryote Pipeline) (Sallet *et al.*, 2014) en utilisant 4834-R comme base d'entraînement (S. Carrère, 21/08/2014, LIPM, Toulouse). Cette dernière annotation est de meilleure qualité que la précédente. C'est donc cette nouvelle version (v2) qui est utilisée pour la comparaison avec la séquence de 4834-R. Les CDS qui diffèrent entre les génomes de 4834-R (Darrasse *et al.*, 2013) et de CFBP 4884-v2 sont au nombre de 42 (tableau 4.I). Comme attendu, la majorité des différences (30 gènes) concerne le cluster flagellaire. Parmi ces 30 gènes de CFBP 4884, 18 et 12 gènes composent respectivement 2 contigs entiers : les contigs 67 et 73. Ces deux contigs sont bordés chacun par les répétitions inversées gauche (IRL pour « Inverted Repeat Left ») pour le contig 67 et droite (IRR pour « Inverted Repeat Right ») pour le contig 73 de l'*ISXfu2* ? C'est cette séquence d'insertion qui a été identifiée à la place des gènes manquants du cluster flagellaire dans le
Tableau 4.II : Caractéristiques de 12 différences observées entre les séquences de *Xff* souches 4834-R (Darrasse *et al.*, 2013) et CFBP 4884 (annotation v2 du 21/08/2014).

		La cible est partiellement présente à l'extrémité du contig 166	La cible est partiellement présente à l'extrémité du contig 165	La cible est partiellement présente à l'extrémité des contigs 122 et 162	La cible est partiellement présente à l'extrémité du contig 157	Une insertion/déletion unique de 24 bases	La cible est partiellement présente à l'extrémité du contig 149	Chez CFBP 4884, une déletion de 92	bases à partir de la position 10624, entrainant un changement de phase	et un stop précoce	Mauvaise qualité de séquence en fin de gène	Chez CFBP 4884, une délétion de 322	bases a partir de la position 2448, entrainant un changement de phase	et un stop précoce	Une insertion/déletion unique de 48 bases	Mauvaise qualité de séquence en début de gène	Mauvaise qualité de séquence en début de gène
	différences entre requête et cible					24 bases en plus chez 4834- R			2697 bases en plus chez 4834-R		30 bases en plus chez 4884		528 bases en plus chez 4834-R		48 bases en plus chez 4884	57 bases en plus chez 4834- R	24 bases en plus chez 4834- R
Cible	Taille (pb)	dans la 1884	dans la 1884	dans la 1884	dans la 1884	423	dans la 1884		13473		1368		3198		273	987	345
	Locus tag	Pas de cible identifiée séquence de CFBP 4	Pas de cible identifiée séquence de CFBP 4	Pas de cible identifiée séquence de CFBP 4	Pas de cible identifiée séquence de CFBP 4	XFFCFBP4884_038600	Pas de cible identifiée séquence de CFBP 4		XFF4834R_chr19450		XFF4834R_chr06470		XFF4834R_chr34420		XFF4834R_chr26720	XFF4834R_chr00680	XFF4834R_pla00480
Requête	% identité	98	66	100	100	100	100		100		100		100		100	100	100
	% longueur	100	100	84	96	88	45		66		97		92		74	96	77
	Taille (pb)	891	696	525	348	447	828		10776		1398		2670		321	930	321
	Locus tag	XFF4834R_plb00130	XFF4834R_plb00140	XFF4834R_plb00110	XFF4834R_plc00460	XFF4834R_chr41690	XFF4834R_chr25040		XFFCFBP4884_038160		XFFCFBP4884_002070		XFFCFBP4884_012570		XFFCFBP4884_022630	XFFCFBP4884_030900	XFFCFBP4884_043790
	Cas	1	7	ŝ	4	Ŋ	9		~		8		9		10	11	12

génome de 4834-R (figure 4.1). Dans le génome de CFBP 4884, les contigs 48 et 5 encadrent les contig 67 et 73. A l'extrémité de ces contig, il y a des IRR et IRL (figure 4.1C). Ces IRR et IRL reflètent sans doute la présence de copies entières de l'*ISXfu2* dont la transposase n'a pas été correctement séquencée et/ou a généré des difficultés lors de l'assemblage de ce génome.

En plus de ces 30 gènes, 12 autres gènes diffèrent entre les séquences génomiques de CFBP 4884 et 4834-R. Parmi ces gènes, deux codent des résolvases, un code une transposase, deux codent les adhésines XadA et FhaB, un code une ATPase composant de HslUV, un code une protéine d'oxydo-réduction interagissant avec le glutathion « putative glutaredoxin-related protein », et cinq gènes codent des protéines hypothétiques (tableau 4.I). Les différences proviennent sans doute dans la majorité des cas de problèmes de séquençage et/ou d'assemblage car concernent des gènes modulaires avec des éléments répétés dont cinq sont situés en extrémité de contig dans la séquence de CFBP 4884 (tableau 4.II, cas 1-4 et 6). Ces cinq séquences étant localisées en bord de contig chez CFBP 4884, elles ne sont pas considérées comme de vraies différences. Dans deux cas (tableau 4.II, cas 5 et 10) des insertions/délétions d'un nombre de nucléotides multiple de trois et ne modifiant donc pas le cadre de lecture sont identifiées entre les séquences de 4834-R et de CFBP 4884. Un de ces gènes (XFF4834R_chr41690) possède des motifs répétés qui pourraient avoir occasionné des erreurs d'assemblage et ne pas correspondre à une réelle différence entre les souches. Dans deux autres cas (Tableau 4.II, cas 7 et 9), l'insertion/délétion ne correspondant pas un nombre de nucléotides multiple de trois, il devrait y avoir frameshift dans la souche présentant l'insertion. Or aucun frameshift n'avait été identifié dans la séquence de 4834-R à ces positions. Il doit donc s'agir de délétions ou d'erreurs de séquençage du génome de CFBP 4884. Cela est d'autant plus vraisemblable qu'il s'agit de deux gènes (*XFF4834R_chr19450* et *XFF4834R_chr34420*) codant respectivement les adhésines FhaB et XadA. Ces gènes contiennent de nombreux motifs répétés sources d'erreurs d'assemblage et les gènes sont très longs. Enfin, dans deux cas (tableau 4.II, cas 11 et 12), nous observons une mauvaise qualité de séquence entraînant un problème de prédiction du start qui conduit à des différences de longueur de séquence et dans le cas 8, il s'agit peut-être d'un problème de séquence au niveau du codon stop.

4.3. Discussion

Comme attendu, l'ilot génomique dédié au système flagellaire de CFBP 4884 est complet (Indiana *et al.*, 2014). Comparé à l'ilot génomique correspondant chez 4834-R, il y a



Figure 4.1. Représentation des clusters flagellaires identifiés chez *Xff* **souches 4834-R et CFBP 4884 et** *X. euvesicatoria* **85-10.** (A) Représentation schématique de *ISXfu2*. Les chiffres représentent les positions des nucléotides sur la séquence de l'*ISXfu2*. Abréviations : Left Inverted Repeat Sequence (L), Right Inverted Repeat Sequence (R), Transposase InsH N-terminal (IPR008490), Transposase IS4-like (IPR002559). (B) Alignement de L et de R. (C) Synténie entre les ilots de gènes codant des protéines dédiées au système flagellaire. Les fragments de l'*ISXfu2* retrouvés sur les contigs 48, 67, 73 et 5 sont représentés par L (orange) et R (vert). Abréviations : *Xanthomonas euvesicatoria (Xcv* 85-10), *X. fuscans* subsp. *fuscans (Xff* CFBP 4884) et de *X. fuscans* subsp. *fuscans (Xff* 4834-R).

30 gènes supplémentaires chez CFBP 4884 répartis dans les contigs 67 et 73. Les contigs 67 et 73 n'ont probablement pas été assemblés entre eux et avec d'autres contigs en raison de la présence de copies de l'*ISXfu2*. Les contigs 67 et 73 peuvent être assemblées car ils sont bordés chacun par un IRL et un IRR qui correspondraient à la copie complète de l'*ISXfu2* entre ces deux contigs. Cette copie serait sur le brin +. Ce contig 67-73 est lui-même bordé de deux IRL et IRR correspondant chacun à l'extrémité d'une copie d'*ISXfu2* sur le brin -. Ces deux contigs s'assemblent certainement avec les contigs 48 et 5 pour former le contig 48-67-73-5, si l'on suppose l'existence de deux copies entières de l'*ISXfu2*, sur le brin -. Il est donc très vraisemblable qu'une recombinaison homologue entre ces deux ou trois copies d'*ISXfu2* ait conduit à l'excision d'une grande partie du cluster flagellaire (les contig 67-73) laissant une copie complète de l'*ISXfu2* dans le génome de la souche 4834-R à cet endroit.

Les 12 autres différences observées entre les séquences génomiques des deux souches semblent majoritairement consécutives à des problèmes techniques de séquençage et/ou d'assemblage du génome de 4834-R. Deux évènements d'insertions différencieraient les séquences de CFBP 4884 de celle de 4834-R.

Les différences entre les séquences de 4834-R et CFBP 4884 sont très peu nombreuses, hormis la délétion d'une grande partie du cluster flagellaire dans 4834-R. Ces deux souches ont été isolées du même échantillon végétal et représentent apparemment les deux populations de souches de *Xff* coexistant dans ce lot de semences de haricot. Il est donc très vraisemblable que l'émergence des souches non flagellées telles que 4834-R soit liée à l'activité probablement récente de cette *ISXfu2* dans une souche initialement flagellée sans doute très proche de CFBP 4884. Ce cas illustre bien le rôle des IS dans la plasticité des génomes bactériens qui a déjà été mentionnée (Monteiro-vitorello *et al.*, 2005; Thieme *et al.*, 2005).

Chapitre 5 :

Discussion générale

Une connaissance accrue des déterminants du pouvoir pathogène des bactéries phytopathogènes et de leur spécificité d'hôte aiderait à proposer de nouvelles méthodes de lutte spécifiques des agents ciblés. Afin de coloniser la plante hôte, la réussite des premières étapes de l'interaction entre une plante et ses bio-agresseurs est primordiale pour provoquer la maladie. Les étapes précoces du processus infectieux comprennent la détection de signaux attractifs permettant à la bactérie de se diriger vers les sites d'entrée, et l'installation par adhésion des bactéries et formation de biofilms sur et dans leur hôte après pénétration. Ensuite, les bactéries peuvent se multiplier et secréter les effecteurs responsables des perturbations tissulaires et cellulaires de l'hôte se manifestant par l'apparition de symptômes. Autant les mécanismes impliqués dans l'interaction après la phase de pénétration des bactéries dans l'hôte font l'objet de très nombreux travaux, autant le déterminisme des étapes précoces de l'interaction est encore mal connu. Des travaux conduits précédemment dans l'équipe ont montré que le répertoire de gènes codant les MCP, les senseurs des régulateurs à deux composantes, les TBDT et les adhésines corrèle avec le regroupement des souches de Xanthomonas en pathovars, c'est-à-dire avec leur spécialisation parasitaire (Mhedbi-Hajri et al., 2011). L'objectif de mon travail de thèse était d'acquérir de plus amples connaissances sur les rôles du chimiotactisme et de la mobilité flagellaire dans la spécificité d'hôte et la fitness des Xanthomonas.

1. Les *Xanthomonas* ont un nombre élevé de gènes codant les MCP

Nous avons montré que les *Xanthomonas* ont en moyenne 21 gènes contenant un domaine MA, donc susceptibles de coder des MCP. Ce nombre est relativement élevé. En effet, il a été montré, chez les bactéries mobiles, que le nombre moyen de gènes codant les MCP est de 13,9 par génome (Lacal *et al.*, 2010). Pour qu'un MCP soit considéré comme fonctionnel, il doit être composé d'au moins un domaine MA et d'un domaine senseur (Alexandre, 2010; Lacal *et al.*, 2010; Krell *et al.*, 2011). Sur la base de la prédiction des domaines des MCP de *Xcc* ATCC 33913, nous suggérons que parmi les 19 gènes prédits, 13 coderaient des MCP ayant les domaines minimaux requis pour être fonctionnels. Aux six gènes codant des fragments de MCP contenant le domaine MA, nous pouvons associer trois gènes, dont deux situés dans l'ilot dédié au chimiotactisme et à la mobilité, qui codent uniquement des domaines senseurs et des hélices transmembranaires. Certains de ces neuf gènes pourraient probablement être co-

transcrits pour former des MCP complets selon le modèle proposé pour CetAB chez *Campylobacter jejuni* (Reuter et van Vliet, 2013). C'est très probablement le cas car l'analyse transcriptomique de *Xcc* 8004 montre que les orthologues des couples *XCC1873-XCC1874* et *XCC1881-XCC1882* sont tous transcrits, comme le sont aussi les 17 autres gènes codant des MCP, et présentent par couple un même niveau d'expression (voir la figure 3.1 des résultats complémentaires du chapitre 3). Par des études de génétique fonctionnelle, nous avons montré qu'au moins un gène parmi ces 13, *hsb1* (*XCC0324*), code un MCP fonctionnel.

Parmi les 13 MCP de Xcc ATCC 33913, neuf seraient des chémorecepteurs présentant au moins un domaine senseur périplasmique de type Cache pour deux d'entre eux, et de type 4HB_MCP pour les sept autres. Cinq MCP ont au moins un senseur cytoplasmique et pourraient être impliqués dans la détection de petites molécules ou dans le tactisme énergétique intracellulaire pour ceux présentant un domaine PAS. Le rôle de ces senseurs dans la vie de Xcc et plus généralement des Xanthomonas est totalement méconnu. Interviennent-ils dans l'adaptation à des niches métaboliques (chémosenseurs), à des niches spatiales (tactisme pour l'énergie) conférant un avantage adaptatif à ces bactéries pour la colonisation de leur hôte ou dans d'autres étapes de leur vie, par exemple la survie ? Il a été démontré récemment que le tactisme pour l'énergie est impliqué dans l'adaptation de S. typhimurium aux niches inflammatoires lors de l'infection (Rivera-Chávez et al., 2013). Chez Xcc, trois MCP présentent un domaine senseur de type PAS, et sont donc potentiellement impliqués dans le tactisme pour l'énergie intracellulaire. Il s'agit de XCC0324, XCC1727 et XCC1869. XCC0324 ancré dans la membrane plasmique présente un seul domaine PAS cytoplasmique. XCC1727 est un senseur cytoplasmique libre, non ancré dans la membrane plasmique et présente trois domaines senseurs PAS. XCC1869, quant à lui, est ancré dans la membrane et présente deux domaines senseurs. Le senseur de type 4HB_MCP est périplasmique, tandis que le domaine PAS est cytoplasmique. Les bactéries du genre Xanthomonas sont, pour les mieux connues d'entre elles, des bactéries phytopathogènes généralement capables de vie épiphyte (Jacques et al., 2005; Büttner et Bonas, 2010), mais également capable de coloniser les espaces intercellulaires des parenchymes, voire le xylème (Ryan et al., 2011). Elles peuvent survivre sur les résidus de culture laissés sur le sol (Vicente et Holub, 2012; EFSA Panel on Plant Health, 2014b), ou survivre de longues périodes associées aux graines de leurs plantes hôtes (Darsonval et al., 2009; Darrasse et al., 2010; EFSA Panel on Plant Health, 2014a). Ces bactéries doivent donc faire face aux conditions physicochimiques instables et variables de la phyllosphère (faible disponibilité en nutriments et en eau, ruissellement lors des pluies, rayonnements UV, alternance de températures...), à l'oligotrophie de l'apoplasme et du xylème associée à des concentrations sans doute élevées en composés antimicrobiens (Buhtz *et al.*, 2004; Yadeta et Thomma, 2013; Minibayeva *et al.*, 2014), mais elles doivent aussi être capables de faire face aux différentes conditions physico-chimiques retrouvées dans les matières en décomposition dans le sol (grande disponibilité en nutriments, mais également forte compétition pour l'accès à ces nutriments), au stress hydrique voire osmotique dans les graines (Hsieh et Buddenhagen, 1974; Bashan *et al.*, 1982; Graham, 1989), ainsi qu'à la compétition avec les autres microorganismes composant les microbiotes de ces environnements. Tous les types de MCP que nous avons décrits chez *Xcc* (huit chémorécepteurs, quatre senseurs tactiques pour l'énergie et un senseur mixte) pourraient permettre l'adaptation des bactéries à ces environnements variés en intervenant de manière séquentielle pour *in fine* permettre la multiplication de la bactérie dans un environnement précis et donc avoir un rôle primordial dans la fitness des *Xanthomonas* dans ces multiples environnements.

2. Hsb1 est présent dans un seul clade chez les Xanthomonas

Notre analyse de la distribution de Hsb1 par OrthoMCL montre que ce MCP n'est pas spécifique de X. campestris. Notre analyse a été conduite sur l'ensemble du genre Xanthomonas puisqu'elle comprend les séquences génomiques de 70 taxons différents de ce genre représentant toutes les espèces décrites à ce jour et de nombreux taxons infra spécifiques. Elle complète donc le travail conduit par Mhedbi-Hajri et collègues (2011) qui était centré principalement sur les espèces X. axonopodis et X. campestris. Hsb1 est présent chez X. campestris, et chez certains X. hortorum, X. arboricola, X. dyei et X. pisi. Etant présent et distribué dans la branche phylogénétique regroupant les espèces X. campestris, X. cynarae, X. gardneri, X. hortorum, X. populi, X. arboricola, X. vesicatoria, X. dyei et X. pisi, l'ancêtre du gène hsbl a dû être acquis par le plus récent ancêtre commun de ces souches. Dans ce scenario, ce gène aurait ensuite été perdu par Xci et par quelques souches d'un clade rassemblant X. cynarae, X. gardneri, X. hortorum et X. populi, d'un autre rassemblant X. arboricola et d'un autre rassemblant X. vesicatoria, X. dyei et X. pisi. Il est intéressant de remarquer que pour X. arboricola pv. juglandis, les souches CFBP 7179 et CFBP 2528 auraient perdu hsb1 tandis que les souches CFBP 7634 et CFBP 7651 ont encore un allèle de type II de hsb1. Or, les deux premières souches sont pathogènes du noyer sur lequel elles provoquent le chancre vertical suintant tandis que les deux dernières ne sont pas pathogènes du noyer. On peut supposer que ces deux souches non pathogènes colonisent la surface des feuilles, mais ne pénètrent pas dans les tissus. Aussi, nous pouvons émettre l'hypothèse que Hsb1 jouerait un rôle chez CFBP 7634 et CFBP 7651 dans le confinement en surface des tissus du noyer.

Nous avons montré qu'il existe deux types d'allèles de hsbl. Le type I est spécifique de X. campestris, espèce pathogène des Brassicaceae et le type II est distribué dans les espèces X. hortorum, X. arboricola, X. dyei et X. pisi, pathogènes de plantes hôtes diverses mais d'aucune Brassicaceae. Des signaux nets de divergence adaptative sont notés entre ces deux types d'allèles. Les allèles de type I montrent très peu de polymorphisme suggérant qu'ils seraient soumis à sélection purifiante. Ceci pourrait s'expliquer par une pression de sélection forte qui serait imposée par l'hôte. Il est en effet important de noter que seulement deux sites dans la séquence des domaines PAS des allèles de type I de hsb1 présentent des mutations nonsynonymes. Nous pouvons donc supposer qu'aucun polymorphisme modifiant la structure 3D du domaine senseur et sa spécificité de liaison n'est notée dans les domaines PAS des MCP de type I. Les allèles de type II sont plus polymorphes que ceux de type I. Ils accumulent, en effet, beaucoup de mutations non-synonymes dans la séquence codant le domaine senseur de Hsb1. Ceci pourrait indiquer que ces allèles de type II seraient soumis à de la sélection diversifiante, ce qui pourrait s'expliquer par les environnements variés que colonisent ces souches, puisqu'elles sont pathogènes d'hôtes aussi divers que la carotte, le noyer, l'arbre de Noël de Nouvelle-Zélande (Metrosideros excelsa) ou le pois. Afin de coloniser efficacement chacun de ces divers environnements les allèles de type II ont donc probablement été soumis chacun à de la sélection purificatrice ce qui globalement apparait comme de la divergence adaptative.

3. hsb1 est localisé dans la cassette d'un intégron

Les allèles de types I et II du gène *hsb1* sont localisés dans la suite de cassettes de l'intégron chromosomique décrit par Gillings et collègues (2005). Le scénario évolutif proposé par ces auteurs pour cet intégron est le suivant : (i) Un intégron ancestral contenant au moins une intégrase (IntI) fonctionnelle et le site *att1* aurait vraisemblablement été acquis dans le génome de l'ancêtre commun des *Xanthomonas* à côté du gène *ilvD*. (iii) Cet intégron actif aurait ensuite recruté des cassettes générant des lignées génétiques différentes ayant chacune une suite particulière de cassettes. (iv) L'inactivation de *int1* aurait alors fixé les suites de cassettes de manière concomitante à leur spécialisation ou à leur sélection en tant que pathovars

d'hôtes différents. (v) Des réarrangements génétiques ultérieurs dus à des activités intégrase en trans ou de la recombinaison homologue auraient accompagné la spécialisation de niche. On peut faire l'hypothèse que le gène hsb1, d'origine inconnue, aurait été capturé dans une cassette chez l'ancêtre commun aux espèces X. campestris, X. cynarae, X. gardneri, X. hortorum, X. populi, X. arboricola, X. vesicatoria, X. dyei et X. pisi. Avant l'inactivation des intégrases, ces suites de cassettes auraient évolué conduisant à des patrons différents au sein de ce clade. Cette activité a pu conduire à la perte de hsbl dans certaines suites. Cette perte peut également être ultérieure à l'inactivation de l'intégrase. Il semble que l'intégrase ne soit généralement plus fonctionnelle pour la majorité des souches étudiées par Gillings et collègues (2005) puisque ces gènes d'intégrase intl présentant des indels (région de l'ADN présente chez certaines souches (insertion) mais absente de souches phylogénétiquement proches (deletion)) pouvant générer un décalage du cadre de lecture (frameshifts). L'intégrasse de la souche ATCC 33913 du pathovar *campestris* présente un gène intact et pourrait donc être encore fonctionnelle. Gillings et collègues (2005) notent, cependant, que la conservation des suites de cassettes chez ce pathovar *campestris* interroge sur la fonctionnalité de cette intégrase. Contrairement à ces auteurs, nos travaux montrent que les patrons des suites de cassettes des trois souches de Xcc incluses dans notre étude sont différents. Seules les souches ATCC 33913 et 8004 qui sont phylogénétiquement très proches présentent le même patron, qui diffère en revanche du patron de la souche B100.

Est-ce que les suites cassettes ont pris un rôle actif dans l'adaptation à l'hôte des souches ? Gillings et collègues (2005) n'apportent aucun élément en ce sens concernant cet intégron et la spécialisation de niche des *Xanthomonas*. Par ailleurs, il a déjà été montré que des gènes de cassettes d'intégrons pouvaient présenter un avantage sélectif pour la bactérie. Cela peut être lié à la présence de gènes de résistance à des antibiotiques (Rowe-Magnus et Mazel, 2002; Stalder *et al.*, 2012). C'est par exemple le cas d'un intégron contenant le gène *aadA1*, conférant la résistance à la streptomycine à *X. oryzae* pv. *oryzae* (Xu *et al.*, 2013). D'autres auteurs montrent que des souches d'*Escherichia coli* productrices de shiga toxines (STEC) possèdent des intégrons qui codent des gènes de résistance à des antibiotiques comme le triméthoprime et le sulfamethoxazole (Zhao *et al.*, 2001). Nous apportons des éléments indiquant que *hsb1*, gène présent dans la suite des cassettes de l'intégron de *Xcc* et *Xcr* participerait activement à la spécialisation d'hôte.

4. Hsb1 contient un domaine PAS cytoplasmique

Hsb1 est constitué de deux régions transmembranaires, suivies d'un domaine PAS cytoplasmique, d'un domaine HAMP et d'un domaine MA. Le domaine PAS de Hsb1 appartiendrait à la superfamille des PYP-like sensor domain (PYP : Photoactive Yellow Protein). La protéine de type PYP la mieux caractérisée est Ppr de Rhodospirillum centenum. Le gène ppr code un domaine PYP absorbant le bleu couplé à un domaine bactériophytochrome absorbant le rouge. La photostimulation à la lumière bleue induit la mobilité chez Rhodospirillum centenum (Jiang et al., 1999; Henry et Crosson, 2011). Cette super-famille contient 7 familles de domaines (PYP-like, Heme-binding PAS domain, Flavin-binding PAS domain, N-terminal PAS domain of PAS kinase, Hypoxia-inducible factor Hif2a C-terminal domain, PAS domain of steroid receptor coactivator 1A NCo-A1 et BphP N-terminal domainlike). Bien qu'il soit connu que les alignements de séquences ne donnent que peu d'éléments quant à la proximité structurale et de fonction de ces domaines (Henry et Crosson, 2011), nous avons aligné la séquence du domaine PAS de Hsb1 avec les séquences de ces différents domaines. Globalement les alignements sont mauvais. Le meilleur est avec les deux représentants de la famille PYP-like (SCOP55786). Parmi les trois résidus essentiels pour la liaison avec l'acide hydroxy cinnamique, co-facteur conférant la sensibilité à la lumière bleue et proche UV (Henry et Crosson, 2011), aucun n'est conservé dans le domaine PAS de Hsb1. Ainsi, il semble qu'Hsb1 présente un domaine PAS particulier. Un argument de type classification des MCP vient également renforcer cette idée. Actuellement, trois types de MCP contenant des domaines PAS ont été décrits : (i) les Aer, (ii) les AerC, et (iii) les MCP contenant un domaine PAS générique (Alexandre, 2010). Les Aer, homologues des Aer de E. coli contiennent un domaine PAS cytoplasmique suivi de deux régions transmembranaires, d'un HAMP et d'un domaine MA. Ils sont donc ancrés dans la membrane cytoplasmique. Les AerC, homologues des AerC d'Azospirillum brasilense, ne contiennent pas de régions transmembranaires. Ils sont constitués d'un à trois domaines PAS et d'un domaine MA. Les AerC sont des MCP cytoplasmiques. Les Aer et les AerC sont des MCP dont les domaines PAS se lient au FAD. D'après Xie et collègues (2010), tous les domaines PAS des Aer et AerC ont un résidu tryptophane strictement conservé, leur permettant de se lier au FAD. Ce résidu n'est pas conservé chez Hsb1. Hsb1 ne présente donc pas d'homologie fonctionnelle avec les senseurs des Aer et AerC. Les MCP contenant un domaine PAS générique sont ancrés dans la membrane. Les domaines PAS génériques sont très mal décrits dans la littérature. Ils ne contiennent pas de site de liaison au FAD. Ils peuvent contenir un domaine HAMP ou un autre domaine senseur périplasmique. Pour résumer, nos données ne montrent pas d'homologie fonctionnelle avec Aer et AerC et la structure de Hsb1 ne ressemble à aucune des autres structures décrites par Alexandre (2010). Néanmoins, il semble que la structure de Hsb1 la plus ressemblante à celles déjà décrites est celle des MCP contenant un domaine PAS générique.

5. Le chimiotactisme et Hsb1 interviennent pour permettre la pénétration de *Xcc* ATCC 33913 dans les tissus des plantes hôtes

Afin de comprendre le rôle de Hsb1 dans la fitness de Xcc ATCC 33913 sur plantes hôtes et non-hôtes, nous avons analysé la dynamique des populations in planta pour la souche sauvage et une souche mutante dans laquelle le gène hsbl a été totalement supprimé. Nos résultats montrent que Hsb1 favorise significativement la capacité de Xcc à pénétrer dans les tissus foliaires des plantes hôtes lui permettant ensuite de s'y installer alors qu'il limiterait la capacité de pénétration dans les tissus des plantes non-hôtes. Ces effets sont statistiquement significatifs mais également biologiquement puisqu'ils sont au moins d'un facteur 10 et ont été obtenus de manière indépendante au moins trois fois et sur plusieurs plantes hôtes et plusieurs plantes non-hôtes. On note également que ces comportements sont acquis très tôt puisque des différences sont déjà visibles 24 h après l'inoculation. Nous avons aussi montré que le mutant de Xcc ATCC 33913 dans le gène hsb1 était incapable d'atteindre un point de blessure dans la nervure centrale des feuilles de chou et d'y coloniser les vaisseaux du xylème afin d'y provoquer la nervation noire. Les mêmes observations ont été faites pour une souche délétée du phospho-relais CheY. Ceci indique que le chimiotactisme est un élément central pour la pénétration de Xcc dans sa plante hôte, et que la seule perception par Hsb1 de l'environnement plante hôte ou plante non-hôte est responsable du phénotype observé, puisque les mutants dans hsb1 et dans cheY ont des phénotypes très similaires. Yao et Allen (2007) montrent que des mutants dans les gènes aer1 et aer2, déficients dans l'aérotactisme, forment des biofilms plus épais que le parent sur les surfaces abiotiques. Ces mutants sont aussi altérés dans leur capacité à détecter l'oxygène. Ces mutants sont légèrement retardés dans le développement de la maladie sur tomate et un double mutant dans ces deux gènes est affecté significativement dans sa capacité à atteindre rapidement les racines de tomates pour les coloniser. Ils en concluent que le tactisme pour l'énergie permet à Ralstonia solanacearum de rapidement localiser et coloniser les racines des plants de tomate. En revanche, le rôle d'Aer1 et Aer2 dans d'autres environnements (plantes non-hôtes, eau, sol...) est inconnu. Chez Salmonella typhimurium, Rivera-Chávez et collègues (2013) montrent, dans une étude très complète, qu'initialement, donc en l'absence d'infection, Trg procure un avantage à S. typhimurium dans l'intestin. Comme chez E. coli, il est supposé que cette bactérie soit attirée, grâce à Trg, vers les concentrations élevées en galactose de l'épithélium intestinal (Harayama et al., 1979; Hazelbauer et Harayama, 1979; Kondoh et al., 1979). L'inflammation est ensuite provoquée par les deux SST3 de S. typhimurium (Waterman et Holden, 2003; Figueira et Holden, 2012). La bactérie est alors attirée grâce à Aer et à Trg vers des niches spatiales favorables à sa multiplication, donc in fine à sa transmission (Rivera-Chávez et al., 2013). Ces deux MCP détectent des signaux différents. Le tactisme médié par Aer pour le tétrathionate fonctionne au travers de la perception de la modification de l'état redox intracellulaire. En anaérobie, Tsr, senseur de force proton motrice, sent les basses concentrations en nitrate, ce qui est le cas in vivo. Avec ces deux MCP, S. typhimurium est attirée vers des espaces anaérobies de la partie basse de l'intestin dans lesquelles elle se multiplie efficacement et donc augmente ses chances de dispersion (Rivera-Chávez et al., 2013). Dans la littérature, il est aussi connu qu'un MCP, Tlp1, permet à Azospirillum brasilense de coloniser efficacement la racine de blé, son hôte (Greer-Phillips et al., 2004). Tlp1 est aussi tactique pour l'énergie. Son domaine senseur prédit est périplasmique. En plus de l'inefficacité dans la colonisation des racines de blé, les auteurs ont montré que le mutant d'A. brasilense est aussi altéré dans sa capacité à être tactique pour des substrats rapidement oxydables (acides organiques, glycérol et maltose), pour des accepteurs finaux d'électrons (oxygène et nitrate), pour le statut redox.

Une originalité de notre travail est l'analyse du rôle d'un MCP, Hsb1, dans une gamme de plantes hôtes et non-hôtes. Le fait que Hsb1 influence le comportement et la fitness de *Xcc* à la fois sur plantes hôtes et non-hôtes est un résultat très intéressant mais il n'en est pas moins troublant car il indiquerait que Hsb1 détecterait au moins une molécule commune à toutes les plantes hôtes et une molécule commune à toutes les plantes non-hôtes. Trouver une molécule commune aux plantes hôtes de *Xcc* et *Xcr* n'est pas compliqué puisque ces plantes hôtes appartiennent toutes à la famille des *Brassicaceae* et que ces plantes ont comme caractéristique commune de contenir des glucosinolates (Fahey *et al.*, 2001; Bressan *et al.*, 2009), composés soufrés très rarement présent dans les plantes non-hôtes, soit toutes les autres familles botaniques. En revanche identifier une molécule commune aux plantes non-hôtes. Il faudrait donc imaginer que c'est la détection des

glucosinolates qui permet la pénétration dans les tissus des plantes hôtes alors que l'absence de détection des glucosinolates confinerait les bactéries en surface des autres plantes, n'étant pas attirées au niveau d'une voie d'entrée. Une hypothèse alternative est que Hsb1 serait détecté par les plantes comme un MAMP et qu'il induirait des réactions de défense, éventuellement contournées dans le cas d'une situation compatible par les effecteurs de type 3.

6. Hsb1 n'élicite pas les réactions de défense de la tomate, plante non-hôte de *Xcc*

Nous avons voulu vérifier cette hypothèse chez la tomate, plante non-hôte de Xcc. Afin d'avoir une vision assez exhaustive des différentes voies et niveaux de défense, nous avons utilisé une puce faible densité (qPFD) (Brisset et Dugé de Bernonville, 2011). Cette puce permet de suivre l'expression de 26 gènes codant des protéines qui interviennent dans la plupart des réactions de défenses mises en place par la plante pour répondre à l'attaque d'un agent pathogène dont la modification de la paroi, la voie les phénylpropanoïdes, la voie des isoprénoïdes, les protéines PR, le stress oxydatif et les voies de signalisation de l'acide salicylique, de l'acide jasmonique et de l'éthylène. Sur les 26 gènes de défense dont l'expression relative a été mesurée, aucun n'est plus fortement ni différentiellement induit par Hsb1 dans la souche sauvage comparativement au mutant où le gène est absent. Cela indique que Hsb1 ne serait pas un éliciteur des réactions de défense des plantes. Est-il possible que les voies de défense induites par Hsb1 ne puissent être mesurées par cette méthode ? Le postulat donné par les auteurs de la qPFD est le suivant : il n'existe pas de voies de défenses décrites à ce jour, qui s'activeraient de manière totalement indépendante des gènes suivis par la qPFD. Parmi les voies de défenses non suivies, il y a notamment des voies du métabolisme secondaire spécifiques de certaines espèces, dont par exemple, la voie des glucosinolates, caractéristique des Brassicaceae (Marolleau et al., 2013). Si le postulat précédent est vrai, alors si des voies du métabolisme secondaire étaient activées, certains gènes de la qPFD devraient être aussi induits ce qui n'est pas le cas. Peut-être aussi que la différence quantitative entre l'induction des gènes par le mutant dans le gène hsb1 et le parent est trop ténue pour être mesurée par cette méthode. Il pourrait s'agir d'une autre molécule dont la détection par la plante engendrerait des réactions de défense masquant celles dues à Hsb1. Il est plus probable, dans ce cas, que la molécule soit un ET3 engendrant une réaction de défense très forte, de type ETI, qui masquerait celles, plus faibles, dues à Hsb1, potentiellement de type MTI (Jones et Dangl, 2006). Afin de vérifier cette hypothèse, il faudrait construire un double mutant dans les hrcV et hsb1 et de comparer les défenses induites sur tomate à un simple mutant dans le gène hrcV, à un simple mutant dans le gène hsb1 et au parent sauvage. Si le mutant dans le gène hrcV induit plus de défense que le double mutant, alors Hsb1 est bien un MAMP. Au contraire, s'il n'y a pas de différences observées dans les réactions de défenses, entre le double mutant et le simple mutant dans le gène hrcV, alors Hsb1 n'est pas un éliciteur des réactions de défense des plantes. Dans ce cas, le différentiel de comportement, observé *in planta* entre le mutant hsb1 et le parent, semble bien être dû au rôle de Hsb1 dans la détection de signaux attractifs des plantes hôtes et répulsifs des plantes non-hôtes.

7. Hsb1 détecte la sinigrine et la L-phénylalanine mais *Xcc* ne métabolise aucune des deux molécules

A l'aune de ces résultats, nous avons formulé l'hypothèse suivante : Hsb1 détecte des signaux attractifs des plantes hôtes et répulsifs des plantes non-hôtes permettant ou limitant la pénétration de Xcc ATCC 33913 dans les tissus foliaire de ces plantes. Nous avons vérifié cette hypothèse in vitro, en tubes capillaires, en testant différents types d'extraits de plantes hôtes et non-hôtes. Ainsi, il apparait clairement que Hsb1 détecte bien un(des) signal(aux) attractif(s) des plantes hôtes et répulsifs des plantes non-hôtes. Afin de préciser les molécules ayant un effet sur Hsb1, nous avons testé une gamme de molécules telles que des acides aminés, des sucres et un glucosinolate. Parmi ces molécules, seules la sinigrine et la L-phénylalanine sont nettement attractives pour Hsb1. La sinigrine est un glucosinolate présent chez de nombreuses Brassicaceae dont Brassica oleracea, A. thaliana et B. nigra (Rangkadilok et al., 2002; Abdel-Farid et al., 2006). Lors d'une blessure, les glucosinolates sont mis en contact avec la myrosinase, une β-thioglucosidase normalement stockée dans un compartiment cellulaire différent, et ils sont dégradés par celle-ci (Kliebenstein et al., 2005). Il existe d'autres processus de dégradation des glucosinolates. Lors de procédés agro-alimentaires comme la cuisson qui peuvent désactiver la myrosinase, la sinigrine est apportée par le bol alimentaire directement dans l'intestin. Elle est alors métabolisée par des microorganismes du microbiote digestif humain tels que Bacteroides thetaiotaomicron (Elfoul et al., 2001; Krul et al., 2002). Les produits de dégradation des glucosinolates sont en général répulsifs pour les herbivores mais ont aussi des propriétés antimicrobiennes (Bohinc *et al.*, 2012; Dufour *et al.*, 2012). Nous ne connaissons pas de travaux montrant qu'ils pourraient être attractifs pour des bactéries. Il est en revanche très bien documenté qu'ils peuvent être attractifs pour certains insectes et favoriser ainsi leur ponte (Mewis *et al.*, 2002; Miles *et al.*, 2005; Redovniković *et al.*, 2008). Ce n'est pas la première fois qu'un produit de défense est détecté comme étant attractif pour une bactérie phytopathogène. Le jasmonate, hormone de signalisation des défenses, est attractif pour *Dickeya dadantii* (Maria Antúnez-Lamas *et al.*, 2009).

Nous montrons également que Hsb1 est attiré par la L-phénylalanine. Hsb1 n'est pas le seul MCP à détecter plusieurs molécules. D'autres auteurs ont montré qu'un MCP est capable de détecter de multiples acides aminés. Chez Vibrio cholerae, Mlp24 détecte au moins 19 acides aminés dont la sérine, l'asparagine et la proline (Nishiyama et al., 2012). Les auteurs ont montré que ces acides aminés se lient directement au domaine périplasmique de Mlp24, permettant ainsi la réponse chimiotactique. La structure de Hsb1 laisse penser qu'il s'agit d'un MCP de type senseur tactique pour l'énergie. Ce type de MCP détecte indirectement les chémoeffecteurs via leur(s) effet(s) sur les niveaux d'énergie intracellulaire, en particulier sur le système de transport d'électrons, ce qui va de pair avec leur utilisation par la cellule (Alexandre, 2010). Or, nous montrons que ni la sinigrine, ni la L-phénylalanine ne sont métabolisées par Xcc. Ainsi, le(s) type(s) de signal(aux) détecté(s) par Hsb1 reste(nt) toujours inconnu(s). Quelles variations intracellulaires la sinigrine ou la L-phénylalanine provoquent afin d'être détectées comme des attractants par Hsb1 ? Est-ce que, passivement ou via un(des) transporteur(s), la sinigrine et la L-phénylalanine peuvent traverser la membrane cytoplasmique et ainsi atteindre le cytoplasme et modifier son pH ou son potentiel redox ? A notre connaissance, aucun transporteur de glucosinolates n'a été décrit chez les bactéries et chez Xcc. Il n'y a aucune indication que l'environnement génomique de hsbl puisse contenir des gènes codant des MAMP ou des transporteurs de glucosinolates ou d'acides aminés.

8. hsb1 de Xcc 8004 est induit par HrpG

Afin d'avoir des précisions sur la dynamique d'expression des gènes codant les MCP et du gène codant Hsb1 chez *Xcc*, nous avons pu avoir accès aux données de transcriptomique par RNAseq de la souche *Xcc* 8004. Cette analyse a été réalisée sur *Xcc* 8004 et un mutant *Xcc*8004::*hrpG**, exprimant constitutivement HrpG*. Cette protéine phosphorylée induit la surexpression des gènes de la cascade transcriptionnelle du régulon de HrpG, à savoir les gènes

codant des protéines impliquées dans la virulence (dont le SST3, les ET3, des TBDT, des adhésines) (Noël et al., 2001; Koebnik et al., 2006; Valls et al., 2006; Blanvillain et al., 2007; Zhang et al., 2009; Guo et al., 2011). L'expression constitutive de hrpG a pour objectif de mimer *in vitro* en milieu riche, les conditions qui seraient rencontrées *in planta*. Ces données d'expression sont comparées avec les données d'expression de la souche sauvage dans le même milieu. Ces données de transcriptomique montrent que les 19 gènes codant les MCP (contenant un domaine MA) sont exprimés constitutivement chez Xcc 8004 et pouvant aller jusqu'à un niveau d'expression comparable à celui du gène de la glutamine synthétase glnA. L'orthologue de hsb1 chez Xcc 8004 est significativement induit par HrpG et donc potentiellement in planta. Si hsb1 est induit par HrpG in planta, alors ce MCP serait co-exprimé et co-traduit avec les facteurs de virulence et d'agressivité. Cela permettrait à Xcc de coloniser et d'infecter efficacement les tissus des Brassicaceae. On peut supposer qu'en plus du niveau d'expression constitutive de hsb1, la phosphorylation de HrpG induisant l'expression de hsb1 renforcerait ce comportement tactique. Cependant chez R. solanacearum, il a été montré que cette phosphorylation intervient suite à la détection d'un signal de plante non diffusible perçu par le récepteur membranaire PrhA (Aldon et al., 2000). Ce scénario supposerait donc que la bactérie soit déjà en contact étroit avec la plante. Etant donné son rôle dans la surexpression de hsb1, il est possible d'envisager que la régulation de hrpG puisse s'opérer différemment chez Xcc. Récemment, un senseur (HpaS) d'un système de régulation à deux composantes et qui fonctionnerait notamment avec HrpG comme régulateur a été identifié chez Xcc (Li et al., 2014). Il détecte un signal plante dont la nature et la localisation restent encore inconnues. De plus au moins un autre régulateur (HpaR1) d'un système à deux composantes dont on ne connaît ni le senseur associé ni le signal intervient également en amont de hrpG (An et al., 2011; Li et al., 2014). Par ailleurs, d'autres senseurs pourraient intervenir dans la régulation du chimiotactisme, comme c'est le cas pour d'autres systèmes de régulation à composantes, des gènes de virulence et de mobilité (F.-F. Wang et al., 2010; Tao et He, 2010; Andrade et al., 2014). Les interactions entre ces différents régulateurs restent encore à établir.

9. La mobilité n'est pas une capacité générale des *Xanthomonas*

Le séquençage et l'annotation du génome de X. fuscans subsp. fuscans (Xff) 4834-R montre une délétion de 33 kb dans l'ilot génomique codant le système flagellaire (Darrasse et al., 2013). Comparée à X. euvesicatoria 85-10 dont l'ilot génomique codant le système flagellaire est complet et fonctionnel, cette délétion concerne 34 gènes. A la place de ces 34 gènes, il y a une copie complète d'une séquence d'insertion spécifique de Xff 4834-R, ISXfu2. Or, les Xanthomonas sont connus pour être mobiles grâce à un unique flagelle polaire (Swings et al., 1993). Xff 4834-R ne l'est pas et au moins 5 % des souches testées, représentant le genre Xanthomonas, ont un cluster flagellaire incomplet et ne sont pas mobiles par nage (Darrasse et al., 2013). Xff 4834-R a été isolée, à Beaucouzé en 1998, d'une épidémie apportée par un lot de semences contaminées (Jacques et al., 2005). Des souches présentant un cluster flagellaire complet et mobiles par nage ont été isolées de cette même épidémie (Darrasse et al., 2013). C'est le cas de Xff CFBP 4884. Nous avons donc fait séquencer le génome de cette souche pour comprendre comment ces deux types de souches pouvaient coexister et éventuellement identifier le mécanisme ayant conduit à la délétion du cluster flagellaire de Xff 4834-R. Le génome de Xff CFBP 4884 présente un cluster flagellaire complet. En plus des gènes du cluster flagellaire, seulement 12 gènes diffèrent entre les deux souches et ces différences sont principalement dues à des problèmes techniques de séquençage et/ou d'assemblage des séquences de Xff CFBP 4884.

Ces deux souches sont donc phylogénétiquement très proches et partagent certainement un ancêtre commun très récent. *Xff* 4834-R aurait donc pu émerger à partir de cet ancêtre. Nous proposons un scénario basé sur une recombinaison homologue entre deux copies de l'*ISXfu2* situées dans le cluster flagellaire de l'ancêtre et encore présentes chez *Xff* CFBP 4884. Cette recombinaison homologue aurait ainsi conduit à l'excision d'une grande partie du cluster flagellaire que l'on peut observer chez *Xff* 4834-R. La profondeur du séquençage n'a pas permis un assemblage complet du génome. Un ensemble de 203 contigs a été obtenu et ces contigs n'ont pas pu être assemblés en partie au niveau des loci des IS. Aussi, nous n'avons pas la preuve formelle du scénario que nous proposons. Afin de valider cette proposition, il pourrait être envisagé de re-séquencer ce génome ou au moins la zone concernant le cluster flagellaire chez *Xff* CFBP 4884 avec une technique non sensible à ces éléments répétés telle que la technique PacBio, par exemple (Au *et al.*, 2012; X. Zhang *et al.*, 2012).

10. Perspectives

Au cours de ce travail de thèse, nous avons montré qu'un senseur du chimiotactisme, Hsb1, permet à Xcc de trouver, sans doute via la perception des glucosinolates, des sites d'entrée permettant son internalisation dans les tissus des *Brassicaceae*, plantes hôtes, et la confinant en surface des tissus des plantes non-hôtes. La structure de Hsb1 laisse penser qu'il s'agit d'un senseur tactique pour l'énergie. Quel(s) est(sont) le(s) signal(aux) directement détecté(s) par Hsb1 ? Est-ce que la sinigrine et la L-phénylalanine peuvent traverser la membrane cytoplasmique passivement ou via un transporteur ? Quelles variations intracellulaires la sinigrine ou la L-phénylalanine provoquent afin d'être détectées comme étant attractive par Hsb1 ? Pour répondre à ces questions, il est possible d'utiliser le test en tubes capillaires qui a été décrit par Shitashiro et collègues (2003) et Yao et Allen (2007). Ce test permet de tester des réponses aérotactiques chez les bactéries. Afin de vérifier si la sinigrine ou la L-phénylalanine provoquent des variations de pH intracellulaire, il est possible d'utiliser la technique développée par Olsen et collègues (2002). Cette technique est basée sur la mesure du ratio d'excitation de la GFP (intensité de fluorescence à 410 nm et à 430 nm) en microscopie par fluorescence. Ce ratio varie en fonction du pH intracellulaire et permet donc de mesurer ces variations de pH. Une autre question se pose toujours : est-ce que hsbl est exprimé in planta ? Afin d'y répondre, une étude d'expression de hsb1 chez Xcc ATCC 33913 pourrait être conduite sur une gamme de plantes hôtes et non-hôtes afin de comprendre la dynamique d'expression de ce gène dans le cadre d'une interaction. Y a-t-il d'autres molécules issues de plantes qui soient attractives ou répulsives pour la bactérie ? Nous avons montré le rôle de Hsb1 dans la spécificité d'hôte de Xcc. Il serait intéressant d'étudier le rôle des autres MCP de cette souche. Y a-t-il plusieurs MCP impliqués dans la spécificité d'hôte ? Comment interagissent ces différents MCP ? Interviennent-ils à d'autres étapes du cycle de la bactérie, par exemple pour la contamination des semences ou la survie sur des hôtes alternatifs ? Autant de questions qui permettront de mieux comprendre l'écologie de cette bactérie.

Ce travail pourra et les suivants, pourront, à terme, déboucher sur de nouvelles méthodes de lutte, contre *Xcc*, basée sur la confusion chimique. C'est, par exemple, ce qui est utilisé contre les carpocapses (Schmera et Guerin, 2012). Ces méthodes désorientent, effectivement, les mâles en diffusant des phéromones sexuelles femelles dans l'environnement. Les mâles ont ainsi des difficultés à retrouver une femelle à féconder. Nous pouvons imaginer utiliser des plantes sélectionnées car elles contiennent, ou pour contenir, de hauts niveaux de concentrations

en molécules répulsives pour *Xcc* dans leurs tissus. Cela limiterait *Xcc* à la surface des feuilles limitant son internalisation et donc le développement de la maladie. Il est aussi possible d'envisager de sélectionner les *Brassicaceae* cultivées qui ont une teneur en glucosinolate faible limitant l'attraction de *Xcc*.

Il serait intéressant d'étendre l'étude du rôle du chimiotactisme dans la spécificité d'hôte à d'autres pathogènes. L'essor de la génomique donne accès à de nombreux gènes du chimiotactisme, la comparaison de leurs séquences a permis de repérer des candidats dont le rôle pourrait être étudié.

Références

bibliographiques

- Abdalsamee, M.K., Giampà, M., Niehaus, K., and Müller, C. (2014) Rapid incorporation of glucosinolates as a strategy used by a herbivore to prevent activation by myrosinases. *Insect Biochem. Mol. Biol.* 52: 115–123.
- Abdel-Farid, I.B., Choi, Y.H., Kim, H.K., van den Hondel, C., van der Meijden, E., and Verpoorte, R. (2006) The role of secondary metabolites in *Arabidopsis* and *Brassica* in the interaction with fungi. *Curr Top. Plant Biol* **7**: 47–73.
- Agneta, R., Möllers, C., De Maria, S., and Rivelli, A.R. (2014) Evaluation of root yield traits and glucosinolate concentration of different *Armoracia rusticana* accessions in Basilicata region (southern Italy). *Sci. Hortic.* (*Amsterdam*). **170**: 249–255.
- Aharoni, A., Jongsma, M.A., Kim, T.-Y., Ri, M.-B., Giri, A.P., Verstappen, F.W.A., et al. (2006) Metabolic engineering of terpenoid biosynthesis in plants. *Phytochem. Rev.* **5**: 49–58.
- Ah-You, N., Gagnevin, L., Grimont, P.A.D., Brisse, S., Nesme, X., Chiroleu, F., et al. (2009)
 Polyphasic characterization of xanthomonads pathogenic to members of the *Anacardiaceae* and their relatedness to species of *Xanthomonas*. Int. J. Syst. Evol. Microbiol. 59: 306–18.
- Aires, A., Mota, V.R., Saavedra, M.J., Monteiro, A.A., Simões, M., Rosa, E.A.S., and Bennett, R.N. (2009) Initial in vitro evaluations of the antibacterial activities of glucosinolate enzymatic hydrolysis products against plant pathogenic bacteria. J. Appl. Microbiol. 106: 2096–105.
- Airola, M. V, Sukomon, N., Samanta, D., Borbat, P.P., Freed, J.H., Watts, K.J., and Crane, B.R. (2013) HAMP domain conformers that propagate opposite signals in bacterial chemoreceptors. *PLoS Biol.* 11: e1001479.
- Alavi, S.M., Sanjari, S., Durand, F., Brin, C., Manceau, C., and Poussier, S. (2008) Assessment of the genetic diversity of *Xanthomonas axonopodis* pv. *phaseoli* and *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* as a basis to identify putative pathogenicity genes and a type III secretion system of the SPI-1 family by multip. *Appl. Environ. Microbiol.* 74: 3295–301.
- Aldon, D., Brito, B., Boucher, C., and Genin, S. (2000) A bacterial sensor of plant cell contact controls the transcriptional induction of *Ralstonia solanacearum* pathogenicity genes. *EMBO J.* 19: 2304–14.
- Aldridge, P., Karlinsey, J.E., Becker, E., Chevance, F.F. V, and Hughes, K.T. (2006) Flk prevents premature secretion of the anti-sigma factor FlgM into the periplasm. *Mol. Microbiol.* **60**: 630–43.
- Alexandre, G. (2010) Coupling metabolism and chemotaxis-dependent behaviours by energy taxis receptors. *Microbiology* **156**: 2283–93.
- Alfano, J.R. and Collmer, A. (2004) Type III secretion system effector proteins: double agents in bacterial disease and plant defense. *Annu. Rev. Phytopathol.* **42**: 385–414.

- Allen, J.F., de Paula, W.B.M., Puthiyaveetil, S., and Nield, J. (2011) A structural phylogenetic map for chloroplast photosynthesis. *Trends Plant Sci.* **16**: 645–55.
- Alonso, J.M. and Stepanova, A.N. (2004) The ethylene signaling pathway. *Science* (80-.). **306**: 1513–1515.
- Al-Shehbaz, I.A., Beilstein, M.A., and Kellogg, E.A. (2006) Systematics and phylogeny of the *Brassicaceae* (*Cruciferae*): an overview. *Plant Syst. Evol.* **259**: 89–120.
- Altenbach, D. and Robatzek, S. (2007) Pattern recognition receptors: from the cell surface to intracellular dynamics. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* **20**: 1031–9.
- Alvarez, A.M. (2001) Black rot of crucifers. In: Slusarenko, A.J., Fraser, R.S., van Loon, L.C. (Eds.), M. of R. to P.D.S. (ed).
- An, S.-Q., Febrer, M., McCarthy, Y., Tang, D.-J., Clissold, L., Kaithakottil, G., et al. (2013) High-resolution transcriptional analysis of the regulatory influence of cell-to-cell signalling reveals novel genes that contribute to *Xanthomonas* phytopathogenesis. *Mol. Microbiol.* 88: 1058–69.
- An, S.-Q., Lu, G.-T., Su, H.-Z., Li, R.-F., He, Y.-Q., Jiang, B.-L., et al. (2011) Systematic mutagenesis of all predicted *gntR* genes in *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* reveals a GntR family transcriptional regulator controlling hypersensitive response and virulence. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* 24: 1027–39.
- Anantharaman, V. and Aravind, L. (2000) Cache a signaling domain common to animal Ca(2+)-channel subunits and a class of prokaryotic chemotaxis receptors. *Trends Biochem*. *Sci.* **25**: 535–537.
- Anantharaman, V. and Aravind, L. (2001) The CHASE domain: a predicted ligand-binding module in plant cytokinin receptors and other eukaryotic and bacterial receptors. *Trends Biochem. Sci.* 26: 579–82.
- Ancillo, G., Hoegen, E., and Kombrink, E. (2003) The promoter of the potato chitinase C gene directs expression to epidermal cells. *Planta* **217**: 566–76.
- Anders, S. and Huber, W. (2010) Differential expression analysis for sequence count data. *Genome Biol.* **11**: R106.
- Andrade, M.O., Farah, C.S., and Wang, N. (2014) The post-transcriptional regulator *rsmA/csrA* activates T3SS by stabilizing the 5' UTR of *hrpG*, the master regulator of *hrp/hrc* genes, in *Xanthomonas*. *PLoS Pathog*. **10**: e1003945.
- Andrews, J.H. (1992) Biological control in the phyllosphere. *Annu. Rev. Phytopathol.* **30**: 603–635.
- Andrews, J.H. and Harris, R.F. (2000) The ecology and biogeography of microorganisms on plant surfaces. *Annu. Rev. Phytopathol* **38**: 145–180.

- Antúnez-Lamas, M., Cabrera, E., Lopez-Solanilla, E., Solano, R., González-Melendi, P., Chico, J.M., et al. (2009) Bacterial chemoattraction towards jasmonate plays a role in the entry of *Dickeya dadantii* through wounded tissues. *Mol. Microbiol.* **74**: 662–71.
- Antúnez-Lamas, M., Cabrera-Ordóñez, E., López-Solanilla, E., Raposo, R., Trelles-Salazar, O., Rodríguez-Moreno, A., and Rodríguez-Palenzuela, P. (2009) Role of motility and chemotaxis in the pathogenesis of *Dickeya dadantii* 3937 (ex *Erwinia chrysanthemi* 3937). *Microbiology* 155: 434–42.
- Aravind, L. and Ponting, C.P. (1997) The GAF domain: an evolutionary link phototransducing proteins. *Trends Biochem. Sci.* **22**: 458–459.
- Armitano, J., Méjean, V., and Jourlin-Castelli, C. (2013) Aerotaxis governs floating biofilm formation in *Shewanella oneidensis*. *Environ*. *Microbiol*. 15: 3108–3118.
- Au, K.F., Underwood, J.G., Lee, L., and Wong, W.H. (2012) Improving PacBio long read accuracy by short read alignment. *PLoS One* 7: e46679.
- Bahar, O., Goffer, T., and Burdman, S. (2009) Type IV Pili are required for virulence, twitching motility, and biofilm formation of *Acidovorax avenae* subsp. *citrulli. Mol. plant-microbe Interact.* **22**: 909–20.
- Bai, F., Minamino, T., Wu, Z., Namba, K., and Xing, J. (2012) Coupling between switching regulation and torque generation in bacterial flagellar motor. *Phys. Rev. Lett.* **108**: 178105.
- Baker, M.D., Wolanin, P.M., and Stock, J.B. (2006) Systems biology of bacterial chemotaxis. *Curr. Opin. Microbiol.* **9**: 187–92.
- Baraquet, C., Théraulaz, L., Iobbi-Nivol, C., Méjean, V., and Jourlin-Castelli, C. (2009) Unexpected chemoreceptors mediate energy taxis towards electron acceptors in *Shewanella oneidensis*. *Mol. Microbiol*. **73**: 278–90.
- Barclay, R., McElwain, J.C., Dilcher, D., and Sageman, B. (2007) The cuticle database: developing an interactive tool for taxonomic and paleoenvironmental study of the fossil cuticle record. *Cour. Forsch. Inst. Senckenbg.* **258**: 39–55.
- Bardy, S.L., Ng, S.Y.M., and Jarell, K.F. (2003) Prokaryotic motility structures. *Microbiology* **149**: 295–304.
- Barken, K.B., Pamp, S.J., Yang, L., Gjermansen, M., Bertrand, J.J., Klausen, M., et al. (2008) Roles of type IV pili, flagellum-mediated motility and extracellular DNA in the formation of mature multicellular structures in Pseudomonas aeruginosa biofilms. *Environ. Microbiol.* 10: 2331–43.
- Barrs, H.D. (1971) Cyclic variations in stomatal aperture, transpiration, and leaf water potential under constant environmental conditions. *Annu. Rev. Plant Physiol.* 22: 223–236.
- Bashan, Y., Diab, S., and Okon, Y. (1982) Survival of *Xanthomonas campestris* pv. *vesicatoria* in pepper seeds and roots in symptomless and dry leaves in non-host plants and in the soil. *Plant Soil* **68**: 161–170.

- Baxter, A., Mittler, R., and Suzuki, N. (2014) ROS as key players in plant stress signalling. J. *Exp. Bot.* **65**: 1229–40.
- Beattie, G.A. (2002) Leaf surface waxes and the process of leaf colonization by microorganisms. 3-26. In Phyllosphere microbiology, S.E. Lindow, E.I.H.-P. and V. and Elliott, eds, (St. Paul, Minnesota), A.P. (eds).
- Beattie, G.A. (2011) Water relations in the interaction of foliar bacterial pathogens with plants. *Annu. Rev. Phytopathol.* **49**: 533–55.
- Beattie, G.A. and Lindow, S.E. (1999) Bacterial colonization of leaves: a spectrum of strategies. *Phytopathology* **89**: 353–359.
- Beattie, G.A. and Lindow, S.E. (1995) The secret life of foliar bacterial pathogens on leaves. *Annu. Rev. Phytopathol.* **33**: 145–172.
- Becker, A., Katzen, F., Pühler, A., and Ielpi, L. (1998) Xanthan gum biosynthesis and application: a biochemical/genetic perspective. *Appl. Microbiol. Biotechnol.* **50**: 145–52.
- Bell, L. and Wagstaff, C. (2014) Glucosinolates, myrosinase hydrolysis products, and flavonols found in rocket (*Eruca sativa* and *Diplotaxis tenuifolia*). J. Agric. Food Chem. 62: 4481– 92.
- Bellostas, N., Sørensen, J.C., and Sørensen, H. (2004) Qualitative and quantitative evaluation of glucosinolates in cruciferous plants during their life cycles. *Agroindustria* **3**: 5–10.
- Bennett, J.C.Q., Thomas, J., Fraser, G.M., and Hughes, C. (2001) Substrate complexes and domain organization of the *Salmonella* flagellar export chaperones FlgN and FliT. *Mol Microbiol* **39**: 781–791.
- Beran, F., Pauchet, Y., Kunert, G., Reichelt, M., Wielsch, N., Vogel, H., et al. (2014) Phyllotreta striolata flea beetles use host plant defense compounds to create their own glucosinolatemyrosinase system. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* 111: 7349–54.
- Berg, H.C. (2003) The rotary motor of bacterial flagella. Annu. Rev. Biochem. 72: 19-54.
- Bergey, D.H., Harrison, F.C., Breed, R.S., Hammer, B.W., and Huntoon, F.M. (1923) Bergey's manual of determinative bacteriology 1st Editio. C. Williams and Wilkins, ed (Baltimore). (ed).
- Blair, D.F. (2003) Flagellar movement driven by proton translocation. FEBS Lett. 545: 86–95.
- Blair, D.F. and Berg, H.C. (1991) Mutations in the MotA protein of *Escherichia coli* reveal domains critical for proton conduction. *J. Mol. Biol.* 1433–1442.
- Blair, D.F., Kim, D.Y., and Berg, H.C. (1991) Mutant MotB proteins in *Escherichia coli*. J. *Bacteriol*. **173**: 4049–4055.

- Blakeman, J.P. (1985) Ecological succession of leaf surface microorganisms in relation to biological control. In Biological Control on the Phylloplane ed. Windels, C.E. and Lindow, S.E. St. Paul, U.A.P.S. (ed).
- Blakeman, J.P. (1972) Effect of plant age on inhibition of *Botrytis cinerea* spores by bacteria on beetroot leaves. *Physiol. Plant Pathol.* **2**: 143–152.
- Blanvillain, S., Meyer, D., Boulanger, A., Lautier, M., Guynet, C., Denancé, N., et al. (2007) Plant carbohydrate scavenging through TonB-dependent receptors: a feature shared by phytopathogenic and aquatic bacteria. *PLoS One* **2**: e224.
- Blažević, I. and Mastelić, J. (2009) Glucosinolate degradation products and other bound and free volatiles in the leaves and roots of radish (*Raphanus sativus* L.). *Food Chem.* **113**: 96–102.
- Blocker, A., Jouihri, N., Larquet, E., Gounon, P., Ebel, F., Parsot, C., et al. (2001) Structure and composition of the *Shigella flexneri* "needle complex", a part of its type III secreton. *Mol. Microbiol.* **39**: 652–63.
- Bogdanove, A.J., Beer, S. V, Bonas, U., Boucher, C., Collmer, A., Coplin, D.L., et al. (1996) Unified nomenclature for broadly conserved *hrp* genes of phytopathogenic bacteria. *Mol. Microbiol.* 20: 681–683.
- Bogdanove, A.J., Schornack, S., and Lahaye, T. (2010) TAL effectors: finding plant genes for disease and defense. *Curr. Opin. Plant Biol.* **13**: 394–401.
- Bohinc, T., Ban, G., Ban, D., and Trdan, S. (2012) Glucosinolates in plant protection strategies: A review. Arch. Biol. Sci. 64: 821–828.
- Boldog, T., Grimme, S., Li, M., Sligar, S.G., and Hazelbauer, G.L. (2006) Nanodiscs separate chemoreceptor oligomeric states and reveal their signaling properties. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **103**: 11509–14.
- Boller, T. and Felix, G. (2009) A renaissance of elicitors: perception of microbe-associated molecular patterns and danger signals by pattern-recognition receptors. *Annu. Rev. Plant Biol.* 60: 379–406.
- Bonas, U., Stall, R.E., and Staskawicz, B. (1989) Genetic and structural characterization of the avirulence gene avrBs3 from Xanthomonas campestris pv. vesicatoria. Mol. Gen. Genet. 218: 127–36.
- Bonifield, H.R. and Hughes, K.T. (2003) Flagellar phase variation in *Salmonella enterica* is mediated by a posttranscriptional control mechanism. *J. Bacteriol.* **185**: 3567–74.
- Bové, J.M., Renaudin, J., Saillard, C., Foissac, X., and Garnier, M. (2003) *Spiroplasma citri*, a plant pathogenic molligute: relationships with its two hosts, the plant and the leafhopper vector. *Annu. Rev. Phytopathol.* **41**: 483–500.
- Boyer, J.S. (1968) Relationship of water potential to growth of leaves. *Plant Physiol*. **43**: 1056–62.

- Bradbury, J.F. (1984) Genus II *Xanthomonas* Dowson 1939. Bergey's Manual of Systematic Bacteriology, Vol. 1 (Krieg NR & Holt JG, eds), pp. 199–210.Williams andWilkins,L. (ed).
- Bren, A. and Eisenbach, M. (2000) How signals are heard during bacterial chemotaxis: proteinprotein interactions in sensory signal propagation. J. Bacteriol. **182**: 6865–6873.
- Bressan, M., Roncato, M.-A., Bellvert, F., Comte, G., Haichar, F.Z., Achouak, W., and Berge, O. (2009) Exogenous glucosinolate produced by *Arabidopsis thaliana* has an impact on microbes in the rhizosphere and plant roots. *ISME J.* 3: 1243–57.
- Bretschneider, K.E., Gonellat, M.P., and Robeson, D.J. (1989) A comparative light and electron microscopical study of compatible and incompatible interactions between *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* and cabbage (*Brassica oleracea*). *Physiol. Mol. Plant Pathol.* 34: 285–297.
- Bridges, M., Jones, A.M.E., Bones, A.M., Hodgson, C., Cole, R., Bartlet, E., et al. (2002) Spatial organization of the glucosinolate-myrosinase system in *Brassica* specialist aphids is similar to that of the host plant. *Proc. Biol. Sci.* **269**: 187–91.
- Briegel, A., Li, X., Bilwes, A.M., Hughes, K.T., Jensen, G.J., and Crane, B.R. (2012) Bacterial chemoreceptor arrays are hexagonally packed trimers of receptor dimers networked by rings of kinase and coupling proteins. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **109**: 3766–71.
- Briegel, A., Ortega, D.R., Tocheva, E.I., Wuichet, K., Li, Z., Chen, S., et al. (2009) Universal architecture of bacterial chemoreceptor arrays. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* 106: 17181– 6.
- Bringmann, G., Kajahn, I., Neusüss, C., Pelzing, M., Laug, S., Unger, M., and Holzgrabe, U. (2005) Analysis of the glucosinolate pattern of *Arabidopsis thaliana* seeds by capillary zone electrophoresis coupled to electrospray ionization-mass spectrometry. *Electrophoresis* 26: 1513–22.
- Brisset, M.-N. and Dugé de Bernonville, T. (2011) Device for determining or studying the state of stimulation of the natural defenses of plants or portions of plants. WO/2011/161388.
- Bronstein, J.L. (1994) Conditional outcomes in mutualistic interactions. *Trends Ecol Evol* **9**: 214–217.
- Broughton, W.J., Hern, G., Blair, M., Beebe, S., Gepts, P., and Vanderleyden, J. (2003) Beans (*Phaseolus* spp.) model food legumes. *Plant Soil* **252**: 55–128.
- Brown, P.D., Tokuhisa, J.G., Reichelt, M., and Gershenzon, J. (2003) Variation of glucosinolate accumulation among different organs and developmental stages of *Arabidopsis thaliana*. *Phytochemistry* 62: 471–81.
- Brown, P.N., Terrazas, M., Paul, K., and Blair, D.F. (2007) Mutational analysis of the flagellar protein FliG: sites of interaction with FliM and implications for organization of the switch complex. *J. Bacteriol.* **189**: 305–12.

- Buckley, T.N. (2014) The contributions of apoplastic, symplastic and gas phase pathways for water transportoutside the bundle sheath in leaves. *Plant. Cell Environ*. 1–16.
- Buhtz, A., Kolasa, A., Arlt, K., Walz, C., and Kehr, J. (2004) Xylem sap protein composition is conserved among different plant species. *Planta* **219**: 610–8.
- Bulgarelli, D., Schlaeppi, K., Spaepen, S., Ver Loren van Themaat, E., and Schulze-Lefert, P. (2013) Structure and functions of the bacterial microbiota of plants. *Annu. Rev. Plant Biol.* 64: 807–38.
- Bull, C.T., Boer, S.H. De, Denny, T.P., Firrao, G., Saux, M.F., Saddler, G.S., et al. (2010) Comprehensive list of names of plant pathogenic bacteria, 1980-2007. Letter to the editor. *J. Plant Pathol.* **92**: 551–592.
- Bunce, J. (1996) Does transpiration control stomatal responses to water vapour pressure deficit? *Plant. Cell Environ.* **19**: 131–135.
- Burkhardt, J. (2010) Hygroscopic particles on leaves: nutrients or desiccants? *Ecol. Monogr.* **80**: 369–399.
- Burkhardt, J., Kaiser, H., Goldbach, H., and Kappen, L. (1999) Measurements of electrical leaf surface conductance reveal re-condensation of transpired water vapour on leaf surfaces. *Plant, Cell Environ.* 22: 189–196.
- Butler, S. and Camilli, A. (2005) Going against the grain: chemotaxis and infection in *Vibrio cholerae*. *Nat. Rev. Microbiol.* **3**: 611–620.
- Butler, S.M. and Camilli, A. (2004) Both chemotaxis and net motility greatly influence the infectivity of *Vibrio cholerae*. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **101**: 5018–23.
- Büttner, D. (2012) Protein export according to schedule: architecture, assembly, and regulation of type III secretion systems from plant- and animal-pathogenic bacteria. *Microbiol. Mol. Biol. Rev.* **76**: 262–310.
- Büttner, D. and Bonas, U. (2010) Regulation and secretion of *Xanthomonas* virulence factors. *FEMS Microbiol. Rev.* **34**: 107–33.
- Büttner, D. and He, S.Y. (2009) Type III protein secretion in plant pathogenic bacteria. *Plant Physiol.* **150**: 1656–64.
- Carter, B.A., Reeder, R., Mgenzi, S.R., Kinyua, Z.M., Mbaka, J.N., Doyle, K., et al. (2010) Identification of *Xanthomonas vasicola* (formerly *X. campestris* pv. *musacearum*), causative organism of banana xanthomonas wilt, in Tanzania, Kenya and Burundi. *Plant Pathol.* 59: 403–403.
- Casadevall, A. and Pirofski, L.-A. (2000) Host-pathogen interactions: basic concepts of microbial commensalism, colonization, infection, and disease. *Infect. Immun.* 68: 6511– 6518.

- Casadevall, A. and Pirofski, L.-A. (1999) Host-pathogen interactions: redefining the basic concepts of virulence and pathogenicity. *Infect. Immun.* **67**: 3703–3713.
- Casadevall, A. and Pirofski, L.-A. (2010) On virulence. Virulence 1: 1–1.
- Castro, A., Aires, A., Rosa, E., Bloem, E., Stulen, I., and Kok, L.J. De (2004) Distribution of glucosinolates in *Brassica oleracea* cultivars. *Phyton (B. Aires)*. **44**: 133–143.
- Cesbron, S., Paulin, J.-P., Tharaud, M., Barny, M.-A., and Brisset, M.-N. (2006) The alternative sigma factor HrpL negatively modulates the flagellar system in the phytopathogenic bacterium *Erwinia amylovora* under hrp-inducing conditions. *FEMS Microbiol. Lett.* **257**: 221–7.
- Chan, J.W.Y.. and Goodwin, P.H. (1999a) A physical map of the chromosome of *Xanthomonas* campestris. FEMS Microbiol. Lett. **180**: 85–90.
- Chan, J.W.Y.. and Goodwin, P.H. (1999b) The molecular genetics of virulence of *Xanthomonas* campestris. *Biotechnol. Adv.* **17**: 489–508.
- Chang, P.-C., Wang, C.-J., You, C.-K., and Kao, M.-C. (2011) Effects of a HP0859 (*rfaD*) knockout mutation on lipopolysaccharide structure of *Helicobacter pylori* 26695 and the bacterial adhesion on AGS cells. *Biochem. Biophys. Res. Commun.* **405**: 497–502.
- Charon, N.W., Cockburn, A., Li, C., Liu, J., Miller, K.A., Miller, M.R., et al. (2012) The unique paradigm of spirochete motility and chemotaxis. *Annu. Rev. Microbiol.* **66**: 349–70.
- Chen, C. and Chen, Y.-R. (2007) Study on laminar hydathodes of *Ficus formosana* (*Moraceae*) III. Salt injury of guttation on hydathodes. *Bot. Stud.* **48**: 215–226.
- Chen, C.-C. and Chen, Y.-R. (2005) Study on laminar hydathodes of *Ficus formosana* (*Moraceae*) I. Morphology and ultrastructure. *Bot. Bull. Acad. Sin.* **46**: 205–215.
- Chen, C.-C. and Chen, Y.-R. (2006) Study on laminar hydathodes of *Ficus formosana* (*Moraceae*) II. Morphogenesis of hydathodes. *Bot. Stud.* **47**: 279–292.
- Cheung, J., Bingman, C.A., Reyngold, M., Hendrickson, W.A., and Waldburger, C.D. (2008) Crystal structure of a functional dimer of the PhoQ sensor domain. *J. Biol. Chem.* **283**: 13762–70.
- Cheung, J. and Hendrickson, W. (2010) Sensor domains of two-component regulatory systems. *Curr. Opin. Microbiol.* **13**: 116–123.
- Chinchilla, D., Bauer, Z., Regenass, M., Boller, T., and Felix, G. (2006) The *Arabidopsis* receptor kinase FLS2 binds flg22 and determines the specificity of flagellin perception. *Plant Cell* **18**: 465–476.
- Chun, J.-H., Arasu, M.V., Lim, Y.-P., and Kim, S.-J. (2013) Variation of major glucosinolates in different varieties and lines of rocket salad. *Hortic. Environ. Biotechnol.* **54**: 206–213.

- Clarke, C.R., Chinchilla, D., Hind, S.R., Taguchi, F., Miki, R., Ichinose, Y., et al. (2013) Allelic variation in two distinct *Pseudomonas syringae* flagellin epitopes modulates the strength of plant immune responses but not bacterial motility. *New Phytol.* **200**: 847–60.
- Conrad, J.C. (2012) Physics of bacterial near-surface motility using flagella and type IV pili: implications for biofilm formation. *Res. Microbiol.* **163**: 619–29.
- Constantinidou, H., Hirano, S.S., Baker, L., and Upper, C.D. (1990) Atmospheric dispersal of ice nucleatin-active bacteria: the role of rain. *Phytopathology* **80**: 934–937.
- Cornelis, G.R. (2006) The type III secretion injectisome. Nat. Rev. Microbiol. 4: 811-25.
- Costerton, J.W., Cheng, K.J., Geesey, G.G., Ladd, T.I., Nickel, J.C., Dasgupta, M., and Marrie, T.J. (1987) Bacterial biofilms in nature and disease. *Annu. Rev. Microbiol.* **41**: 435–464.
- Costerton, J.W. and Lewandowski, Z. (1995) Microbial biofilms. Annu. Rev. Microbiol. 49: 711–745.
- Cotter, S.E., Surana, N.K., and St Geme, J.W. (2005) Trimeric autotransporters: a distinct subfamily of autotransporter proteins. *Trends Microbiol*. **13**: 199–205.
- Craigon, D.J., James, N., Okyere, J., Higgins, J., Jotham, J., and May, S. (2004) NASCArrays: a repository for microarray data generated by NASC's transcriptomics service. *Nucleic Acids Res.* **32**: D575–D577.
- Crossman, L. and Dow, J.M. (2004) Biofilm formation and dispersal in Xanthomonas campestris. Microbes Infect. 6: 623–9.
- Danese, P.N., Pratt, L.A., and Kolter, R. (2000) Exopolysaccharide production is required for development of *Escherichia coli* K-12 biofilm architecture. *J. Bacteriol.* **182**: 3593–6.
- Dangl, J.L. and Jones, J.D.G. (2001) Plant pathogens and integrated defence responses to infection. *Nature* **411**: 826–833.
- Danhorn, T. and Fuqua, C. (2007) Biofilm formation by plant-associated bacteria. *Annu. Rev. Microbiol.* **61**: 401–22.
- Daniels, C., Godoy, P., Duque, E., Molina-Henares, M.A., de la Torre, J., Del Arco, J.M., et al. (2010) Global regulation of food supply by *Pseudomonas putida* DOT-T1E. *J. Bacteriol.* **192**: 2169–2181.
- Darrasse, A., Carrère, S., Barbe, V., Boureau, T., Arrieta-Ortiz, M.L., Bonneau, S., et al. (2013) Genome sequence of *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* strain 4834-R reveals that flagellar motility is not a general feature of xanthomonads. *BMC Genomics* 14: 761.
- Darrasse, A., Darsonval, A., Boureau, T., Brisset, M.-N., Durand, K., and Jacques, M.-A. (2010) Transmission of plant-pathogenic bacteria by nonhost seeds without induction of an associated defense reaction at emergence. *Appl. Environ. Microbiol.* **76**: 6787–96.

- Darsonval, A., Darrasse, A., Durand, K., Bureau, C., Cesbron, S., and Jacques, M.-A. (2009) Adhesion and fitness in the bean phyllosphere and transmission to seed of *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans*. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* **22**: 747–57.
- Darsonval, A., Darrasse, A., Meyer, D., Demarty, M., Durand, K., Bureau, C., et al. (2008) The Type III secretion system of *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* is involved in the phyllosphere colonization process and in transmission to seeds of susceptible beans. *Appl. Environ. Microbiol.* 74: 2669–78.
- Dasgupta, N., Arora, S.K., and Ramphal, R. (2000) *fleN*, a gene that regulates flagellar number in *Pseudomonas aeruginosa*. J. Bacteriol. **182**: 357–64.
- Dasgupta, N., Ferrell, E.P., Kanack, K.J., West, E.H., Ramphal, R., and West, S.E.H. (2002) *fleQ*, the gene encoding the major flagellar regulator of *Pseudomonas aeruginosa*, is σ 70 dependent and is downregulated by Vfr, a homolog of *Escherichia coli* cyclic AMP receptor protein. *J. Bacteriol.* **184**: 5240–5250.
- Dasgupta, N., Wolfgang, M.C., Goodman, A.L., Arora, S.K., Jyot, J., Lory, S., and Ramphal, R. (2003) A four-tiered transcriptional regulatory circuit controls flagellar biogenesis in *Pseudomonas aeruginosa. Mol. Microbiol.* **50**: 809–824.
- Davis, C.L. and Brlansky, R.H. (1991) Use of immunogold labelling with scanning electron microscopy to identify phytopathogenic bacteria on leaf surfaces. *Appl. Environ. Microbiol.* 57: 3052–3055.
- Déjean, G., Blanvillain-Baufumé, S., Boulanger, A., Darrasse, A., Dugé de Bernonville, T., Girard, A.-L., et al. (2013) The xylan utilization system of the plant pathogen *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* controls epiphytic life and reveals common features with oligotrophic bacteria and animal gut symbionts. *New Phytol.* 198: 899–915.
- Derridj, S. (1996) Nutrients on the leave surface. In Aerial plant surface microbiology, C.E. Morris, P.C. Nicot, C. Nguyen-The, eds. (New York, Plenum Press),25-42. (ed).
- Desvaux, M., Hébraud, M., Talon, R., and Henderson, I.R. (2009) Secretion and subcellular localizations of bacterial proteins: a semantic awareness issue. *Trends Microbiol*. **17**: 139–45.
- Desvaux, M., Parham, N.J., and Henderson, I.R. (2004) The autotransporter secretion system. *Res. Microbiol.* **155**: 53–60.
- Diachun, S. and Valleau, W. (1939) Relation of stomatal opening to water soaking of tobacco leaves. *AM. J. Bot.* **26**: 347–351.
- Diepold, A. and Wagner, S. (2014) Assembly of the bacterial type III secretion machinery. *FEMS Microbiol. Rev.* **38**: 802–22.
- Dinant, S., Bonnemain, J.-L., Girousse, C., and Kehr, J. (2010) Phloem sap intricacy and interplay with aphid feeding. *C. R. Biol.* **333**: 504–515.

- Dinkova-Kostova, A.T. and Kostov, R. V (2012) Glucosinolates and isothiocyanates in health and disease. *Trends Mol. Med.* **18**: 337–47.
- Dixon, R.A. (2001) Natural products and plant disease resistance. Nature 411: 843-7.
- Dodds, P.N. and Rathjen, J.P. (2010) Plant immunity: towards an integrated view of plantpathogen interactions. *Nat. Rev. Genet.* **11**: 539–48.
- Dolphin, A.C. (2012) Calcium channel auxiliary α2δ and β subunits: trafficking and one step beyond. *Nat. Rev. Neurosci.* **13**: 542–55.
- Domínguez, E., Cuartero, J., and Heredia, A. (2011) An overview on plant cuticle biomechanics. *Plant Sci.* 181: 77–84.
- Domínguez, E., Heredia-Guerrero, J.A., and Heredia, A. (2011) The biophysical design of plant cuticles: an overview. *New Phytol.* **189**: 938–49.
- Donlan, R.M. (2002) Biofilms: microbial life on surfaces. Emerg. Infect. Dis. 8: 881-90.
- Dow, J.M., Crossman, L., Findlay, K., He, Y.-Q., Feng, J.-X., and Tang, J.-L. (2003) Biofilm dispersal in *Xanthomonas campestris* is controlled by cell-cell signaling and is required for full virulence to plants. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **100**: 10995–1000.
- Duan, Q., Zhou, M., Zhu, L., and Zhu, G. (2013) Flagella and bacterial pathogenicity. J. Basic Microbiol. 53: 1–8.
- Dudareva, N., Klempien, A., Muhlemann, K., and Kaplan, I. (2013) Tansley review biosynthesis, function and metabolic engineering of plant volatile organic compounds. *New Phytol.* **198**: 16–32.
- Dufour, V., Alazzam, B., Ermel, G., Thepaut, M., Rossero, A., Tresse, O., and Baysse, C. (2012) Antimicrobial activities of isothiocyanates against *Campylobacter jejuni* isolates. *Front. Cell. Infect. Microbiol.* 2: 53.
- Dugé de Bernonville, T., Gaucher, M., Guyot, S., Durel, C.-E., Dat, J.F., and Brisset, M.-N. (2011) The constitutive phenolic composition of two *Malus×domestica* genotypes is not responsible for their contrasted susceptibilities to fire blight. *Environ. Exp. Bot.* **74**: 65– 73.
- Dugé de Bernonville, T., Guyot, S., Paulin, J.-P., Gaucher, M., Loufrani, L., Henrion, D., et al. (2010) Dihydrochalcones: Implication in resistance to oxidative stress and bioactivities against advanced glycation end-products and vasoconstriction. *Phytochemistry* **71**: 443–52.
- Dugé de Bernonville, T., Noël, L.D., Sancristobal, M., Danoun, S., Becker, A., Soreau, P., et al. (2014) Transcriptional reprogramming and phenotypical changes associated with growth of *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* in cabbage xylem sap. *FEMS Microbiol. Ecol.* 89: 527–541.

- Dunger, G., Relling, V.M., Tondo, M.L., Barreras, M., Ielpi, L., Orellano, E.G., and Ottado, J. (2007) Xanthan is not essential for pathogenicity in citrus canker but contributes to *Xanthomonas* epiphytic survival. *Arch. Microbiol.* **188**: 127–35.
- Dzinic, S.H., Luercio, M., and Ram, J.L. (2008) Bacterial chemotaxis differences in *Escherichia coli* isolated from different hosts. *Can. J. Microbiol.* **54**: 1043–52.
- Elfoul, L., Rabot, S., Khelifa, N., Quinsac, A., Duguay, A., and Rimbault, A. (2001) Formation of allyl isothiocyanate from sinigrin in the digestive tract of rats monoassociated with a human colonic strain of *Bacteroides thetaiotaomicron*. *FEMS Microbiol*. *Lett.* **197**: 99–103.
- Ellis, C., Karafyllidis, I., and Turner, J.G. (2002) Constitutive activation of jasmonate signaling in an *Arabidopsis* mutant correlates with enhanced resistance to *Erysiphe cichoracearum*, *Pseudomonas syringae*, and *Myzus persicae*. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* **15**: 1025–30.
- Enkhbayar, P., Kamiya, M., Osaki, M., Matsumoto, T., and Matsushima, N. (2004) Structural principles of Leucine-Rich Repeat (LRR) proteins. *Proteins Struct. Funct. Bioinforma*. **54**: 394–403.
- Erhardt, M., Namba, K., and Hughes, K.T. (2010) Bacterial nanomachines: the flagellum and type III injectisome. *Cold Spring Harb. Perspect. Biol.* **2**: a000299.
- Espinosa, A., Guo, M., Tam, V.C., Fu, Z.Q., and Alfano, J.R. (2003) The *Pseudomonas* syringae type III-secreted protein HopPtoD2 possesses protein tyrosine phosphatase activity and suppresses programmed cell death in plants. *Mol. Microbiol.* **49**: 377–387.
- Fahey, J.W., Zalcmann, A.T., and Talalay, P. (2001) The chemical diversity and distribution of glucosinolates and isothiocyanates among plants. *Phytochemistry* **56**: 5–51.
- Fahn, A. (2000) Structure and function of secretory cells. In Plant Trichomes; Hallahan, D.L., Gray, J.C., Eds.; Academic Press: New York, NY,U. (ed).
- Fargier, E., Fischer-Le Saux, M., and Manceau, C. (2011) A multilocus sequence analysis of *Xanthomonas campestris* reveals a complex structure within crucifer-attacking pathovars of this species. *Syst. Appl. Microbiol.* 34: 156–65.
- Fargier, E. and Manceau, C. (2007) Pathogenicity assays restrict the species Xanthomonas campestris into three pathovars and reveal nine races within X. campestris pv. campestris. Plant Pathol. 56: 805–818.
- Fenchel, T. (1994) Motility and chemosensory behavious of the sulphur bacterium *Thiovulum majus*. *Microbiology* **140**: 3109–3116.
- Feng, X., Baumgartner, J.W., and Hazelbauer, G.L. (1997) High- and low-abundance chemoreceptors in *Escherichia coli*: differential activities associated with closely related cytoplasmic domains. *J. Bacteriol.* **179**: 6714–6720.

- Fernández, V., Sancho-Knapik, D., Guzmán, P., Peguero-Pina, J.J., Gil, L., Karabourniotis, G., et al. (2014) Wettability, polarity, and water absorption of holm oak leaves: effect of leaf side and age. *Plant Physiol.* 166: 168–180.
- Feys, B.J. and Parker, J.E. (2000) Interplay of signaling pathways in plant disease resistance. *Trends Genet.* **16**: 449–55.
- Fiala, V., Glad, C., Martin, M., Jolivet, E., and Derridj, S. (1990) Occurrence of soluble carbohydrates on the phylloplane of maize (*Zea mays* L.): variations in relation to leaf heterogeneity and position on the plant. *New Phytol.* **115**: 609–615.
- Figueira, R. and Holden, D.W. (2012) Functions of the *Salmonella* pathogenicity island 2 (SPI-2) type III secretion system effectors. *Microbiology* **158**: 1147–61.
- Fitt, B., McCartney, H., and Walklate, P. (1989) The role of rain in dispersal of pathogen inoculum. *Annu. Rev. Phytopathol.* 27: 241–270.
- Flemming, H.C. and Wingender, J. (2010) The biofilm matrix. Nat. Rev. Microbiol. 8: 623-33.
- Flor, H.H. (1971) Current status of the gene-for-gene concept. *Annu. Rev. Phytopathol.* **9**: 275–296.
- Franken, A.A.J.M. (1992) Application of polyclonal and monoclonal antibodies for the detection of *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* in crucifer seeds using immunofluorescence microscopy. *Neth. J. Pl. Path* **98**: 95–106.
- Fujii, M., Shibata, S., and Aizawa, S.-I. (2008) Polar, peritrichous, and lateral flagella belong to three distinguishable flagellar families. J. Mol. Biol. 379: 273–83.
- Galán, J.E., Lara-Tejero, M., Marlovits, T.C., and Wagner, S. (2014) Bacterial type III secretion systems: specialized nanomachines for protein delivery into target cells. *Annu. Rev. Microbiol.* **68**: 415–438.
- Gang, D.R., Wang, J., Dudareva, N., Nam, K.H., Simon, J.E., Lewinsohn, E., and Pichersky, E. (2001) An investigation of the storage and biosynthesis of phenylpropenes in sweet basil. *Plant Physiol.* **125**: 539–55.
- Gerlach, R.G. and Hensel, M. (2007) Protein secretion systems and adhesins: the molecular armory of Gram-negative pathogens. *Int. J. Med. Microbiol.* **297**: 401–15.
- Gestwicki, J.E. and Kiessling, L.L. (2002) Inter-receptor communication through arrays of bacterial chemoreceptors. *Nature* **415**: 81–4.
- Gevers, D., Cohan, F.M., Lawrence, J.G., Spratt, B.G., Coenye, T., Feil, E.J., et al. (2005) Reevaluating prokaryotic species. *Nat. Rev. Microbiol.* **3**: 733–739.
- Giday, H., Fanourakis, D., Kjaer, K.H., Fomsgaard, I.S., and Ottosen, C.-O. (2014) Threshold response of stomatal closing ability to leaf abscisic acid concentration during growth. *J. Exp. Bot.*

- Gillings, M.R., Holley, M.P., Stokes, H.W., and Holmes, A.J. (2005) Integrons in *Xanthomonas*: a source of species genome diversity. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **102**: 4419–24.
- Glas, J.J., Schimmel, B.C.J., Alba, J.M., Escobar-Bravo, R., Schuurink, R.C., and Kant, M.R. (2012) Plant glandular trichomes as targets for breeding or engineering of resistance to herbivores. *Int. J. Mol. Sci.* 13: 17077–103.
- Glazebrook, J. (2005) Contrasting mechanisms of defense against biotrophic and necrotrophic pathogens. *Annu. Rev. Phytopathol.* **43**: 205–27.
- Glazebrook, J., Chen, W., Estes, B., Chang, H.-S., Nawrath, C., Métraux, J.-P., et al. (2003) Topology of the network integrating salicylate and jasmonate signal transduction derived from global expression phenotyping. *Plant J.* **34**: 217–28.
- Gómez-Gómez, L. and Boller, T. (2002) Flagellin perception: a paradigm for innate immunity. *Trends Plant Sci.* **7**: 251–256.
- Gosink, K. (2006) Signaling interactions between the aerotaxis transducer Aer and heterologous chemoreceptors in *Escherichia coli*. J. Bacteriol. **188**: 3487–3493.
- Gough, C.L., Dow, J.M., Keen, J., Henrissat, B., and Daniels, M.J. (1990) Nucleotide sequence of the *engXCA* gene encoding the major endoglucanase of *Xanthomonas campestris* pv. *campestris. Gene* **89**: 53–59.
- Graham, J.H. (1989) Population dynamics and survival of *Xanthomonas campestris* in soil in Citrus nurseries in Maryland and Argentina. *Plant Dis*. **73**: 423.
- Green, J., Crack, J.C., Thomson, A.J., and LeBrun, N.E. (2009) Bacterial sensors of oxygen. *Curr. Opin. Microbiol.* **12**: 145–51.
- Greer-Phillips, S.E., Stephens, B.B., and Alexandre, G. (2004) An energy taxis transducer promotes root colonization by *Azospirillum brasilense*. J. Bacteriol. **186**: 6595–6604.
- Grimm, R. and Vogelsanger, J. (1990) Black rot disease on cabbage, irrigation and spreading.In: Proceedings of the 7th International Conference on Plant Pathogenic Bacteria, Budapest, Hungary, June 11-16, 1989. Ukadémiai Kiao, B. (ed).
- Gudesblat, G.E., Torres, P.S., and Vojnov, A.A. (2009) Xanthomonas campestris overcomes Arabidopsis stomatal innate immunity through a DSF cell-to-cell signal-regulated virulence factor. *Plant Physiol*. **149**: 1017–27.
- Gunasekera, T.S. and Paul, N.D. (2007) Ecological impact of solar ultraviolet-B (UV-B: 320-290 nm) radiation on *Corynebacterium aquaticum* and *Xanthomonas* sp. colonization on tea phyllosphere in relation to blister blight disease incidence in the field. *Lett. Appl. Microbiol.* **44**: 513–9.
- Guo, Y., Figueiredo, J.F., Jones, J., and Wang, N. (2011) HrpG, together with HrpX, play global roles in coordinating different virulence traits of *Xanthomonas axonopodis* pv. *citri*. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* **24**: 649–661.

- Guy, E., Genissel, A., Hajri, A., Chabannes, M., David, P., Carrere, S., et al. (2013) Natural genetic variation of *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* pathogenicity on *Arabidopsis* revealed by association and reverse genetics. *MBio* **4**: e00538–12.
- Guzmán, M.A., Delgado, A., and De Carvalho, J. (2010) A novel multiobjective optimization algorithm based on bacterial chemotaxis. *Eng. Appl. Artif. Intell.* **23**: 292–301.
- Haiko, J. and Westerlund-Wikström, B. (2013) The role of the bacterial flagellum in adhesion and virulence. *Biology (Basel)*. **2**: 1242–67.
- Hajri, A., Brin, C., Hunault, G., Lardeux, F., Lemaire, C., Manceau, C., et al. (2009) A "repertoire for repertoire" hypothesis: repertoires of type three effectors are candidate determinants of host specificity in *Xanthomonas*. *PLoS One* **4**: e6632.
- Halkier, B.A. and Gershenzon, J. (2006) Biology and biochemistry of glucosinolates. *Annu. Rev. Plant Biol.* **57**: 303–33.
- Hansen, M., Laustsen, A., Olsen, C., Poll, L., and Sorensen, H. (1997) Chemical and sensory quality of broccoli (*Brassica oleracea* L. var Italica). *J. Foog Qual.* **20**: 441–459.
- Harayama, S., Palva, E.T., and Hazelbauer, G.L. (1979) Transposon-insertion mutants of *Escherichia coli* K12 defective in a component common to galactose and ribose chemotaxis. *Mol. Gen. Genet.* 171: 193–203.
- Hauck, P., Thilmony, R., and He, S. (2003) A Pseudomonas syringae type III effector suppresses cell wall-based extracellular defense in susceptible Arabidopsis plants. *Proc. Natl. Acad. Sci.* 100: 8577–82.
- Hayward, A.C. (1993) The host of *Xanthomonas*. In: Xanthomonas; pp. 51-54. J.G. Swings and E.L. Civerolo (eds.); Chapman & Hall, London, United Kingdom.
- Hazelbauer, G.L. (2012a) Adaptation by target remodelling. Nature 484: 173–175.
- Hazelbauer, G.L. (2012b) Bacterial chemotaxis: the early years of molecular studies. *Annu. Rev. Microbiol.* **66**: 285–303.
- Hazelbauer, G.L., Falke, J.J., and Parkinson, J.S. (2008) Bacterial chemoreceptors: high-performance signaling in networked arrays. *Trends Biochem. Sci.* **33**: 9–19.
- Hazelbauer, G.L. and Harayama, S. (1979) Mutants in transmission of chemotactic signals from two independent receptors of *E. coli*. *Cell* **16**: 617–625.
- He, K. and Bauer, C.E. (2014) Chemosensory signaling systems that control bacterial survival. *Trends Microbiol.* **22**: 1–10.
- He, Y.-W., Ng, A.Y.-J., Xu, M., Lin, K., Wang, L.-H., Dong, Y.-H., and Zhang, L.-H. (2007) *Xanthomonas campestris* cell-cell communication involves a putative nucleotide receptor protein Clp and a hierarchical signalling network. *Mol. Microbiol.* **64**: 281–92.
- He, Y.-W., Xu, M., Lin, K., Ng, A.Y.-J., Wen, C.-M., Wang, L.-H., et al. (2006) Genome scale analysis of diffusible signal factor regulon in Xanthomonas campestris pv. campestris: identification of novel cell-cell communication-dependent genes and functions. *Mol. Microbiol.* 59: 610–22.
- He, Y.-W. and Zhang, L.-H. (2008) Quorum sensing and virulence regulation in *Xanthomonas* campestris. FEMS Microbiol. Rev. **32**: 842–57.
- Heath, M.C. (2000) Hypersensitive response-related death. Plant Mol. Biol. 44: 321-34.
- Heil, M. (2009) Damaged-self recognition in plant herbivore defence. *Trends Plant Sci.* 14: 356–63.
- Henderson, I.R. and Navarro-garcia, F. (2004) Type V protein secretion pathway: the autotransporter story. *Microbiol. Mol. Biol. Rev.* 68: 692–744.
- Henry, J.T. and Crosson, S. (2011) Ligand-binding PAS domains in a genomic, cellular, and structural context. *Annu. Rev. Microbiol.* **65**: 261–286.
- Hetherington, A.M. and Woodward, F.I. (2003) The role of stomata in sensing and driving environmental change. *Nature* **424**: 901–908.
- Hirano, S., Baker, L., and Upper, C. (1996) Raindrop momentum triggers growth of leafassociated populations of *Pseudomonas syringae* on field-grown snap bean plants. *Appl. Environ. Microbiol.* 62: 2560–2566.
- Hirano, S.S. and Upper, C.D. (2000) Bacteria in the leaf ecosystem with emphasis on *Pseudomonas syringae* – a pathogen, ice nucleus, and epiphyte. *Microbiol. Mol. Biol. Rev.* 64: 624–653.
- Holmes, A.J., Holley, M.P., Mahon, A., Gillings, M., Stokes, H.W., and Nield, B. (2003) Recombination activity of a distinctive integron-gene cassette system associated with Pseudomonas stutzeri populations in soil. J. Bacteriol. 185: 918–928.
- Homma, M. and Iino, T. (1985) Locations of hook-associated proteins in flagellar structures of *Salmonella typhimurium. J. Bacteriol.* **162**: 183–9.
- Hopkins, R.J., van Dam, N.M., and van Loon, J.J.A. (2009) Role of glucosinolates in insectplant relationships and multitrophic interactions. *Annu. Rev. Entomol.* **54**: 57–83.
- Hori, K. and Matsumoto, S. (2010) Bacterial adhesion: from mechanism to control. *Biochem*. *Eng. J.* **48**: 424–434.
- Hossain, M.M., Shibata, S., Aizawa, S.I., and Tsuyumu, S. (2005) Motility is an important determinant for pathogenesis of *Erwinia carotovora* subsp. *carotovora*. *Physiol*. *Mol. Plant Pathol*. **66**: 134–143.
- Hsieh, S.P.Y. and Buddenhagen, I.W. (1974) Survival of tropical Xanthomonas oryzae in relation to substrate, temperature, and humidity. *Phytopathology* **65**: 513–519.

- Hu, H., Dai, M., Yao, J., Xiao, B., Li, X., Zhang, Q., and Xiong, L. (2006) Overexpressing a NAM, ATAF, and CUC (NAC) transcription factor enhances drought resistance and salt tolerance in rice. *Proc. Natl. Acad. Sci.* 103: 12987–12992.
- Hu, R.-M., Yang, T.-C., Yang, S.-H., and Tseng, Y.-H. (2005) Deduction of upstream sequences of *Xanthomonas campestris* flagellar genes responding to transcription activation by FleQ. *Biochem. Biophys. Res. Commun.* **335**: 1035–43.
- Huala, E., Dickerman, a W., Garcia-Hernandez, M., Weems, D., Reiser, L., LaFond, F., et al. (2001) The Arabidopsis Information Resource (TAIR): a comprehensive database and web-based information retrieval, analysis, and visualization system for a model plant. *Nucleic Acids Res.* 29: 102–5.
- Hugouvieux, V., Barber, C.E., and Daniels, M.J. (1998) Entry of *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* into hydathodes of *Arabidopsis thaliana* leaves: a system for studying early infection events in bacterial pathogenesis. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* **11**: 537–43.
- Hülskamp, M. and Schnittger, A. (1998) Spatial regulation of trichome formation in *Arabidopsis thaliana*. Semin. Cell Dev. Biol. 9: 213–20.
- Ikeda, T., Asakura, S., and Kamiya, R. (1985) "Cap" on the tip of *Salmonella* flagella. *J. Mol. Biol.* **184**: 735–737.
- Ikeda, T., Oosawa, K., and Hotani, H. (1996) Self-assembly of the filament capping protein, FliD, of bacterial flagella into an annular structure. *J. Mol. Biol.* **259**: 679–86.
- Inaba, S., Hashimoto, M., Jyot, J., and Aizawa, S.I. (2013) Exchangeability of the flagellin (FliC) and the cap protein (FliD) among different species in flagellar assembly. *Biopolymers* **99**: 63–72.
- Indiana, A., Briand, M., Arlat, M., Gagnevin, L., Koebnik, R., Noël, L., et al. (2014) Draft genome sequence of the flagellated *Xanthomonas fuscans* subsp. *fuscans* strain CFBP 4884. *Genome Announc*. **2**: 4–5.
- Initiative, T.A.G. (2000) Analysis of the genome sequence of the flowering plant *Arabidopsis thaliana*. *Nature* **408**: 796–815.
- Iyoda, S., Kamidoi, T., Hirose, K., Kutsukake, K., and Watanabe, H. (2001) A flagellar gene *fliZ* regulates the expression of invasion genes and virulence phenotype in *Salmonella enterica* serovar *Typhimurium*. *Microb*. *Pathog*. **30**: 81–90.
- Jackson, E.F., Echlin, H.L., and Jackson, C.R. (2006) Changes in the phyllosphere community of the resurrection fern, *Polypodium polypodioides*, associated with rainfall and wetting. *FEMS Microbiol. Ecol.* **58**: 236–46.
- Jackson, R.B., Carpenter, S.R., Dahm, C.N., McKnight, D.M., Naiman, R.J., Postel, S.L., and Running, S.W. (2001) Water in a changing world. *Ecol. Appl.* **11**: 1027–1045.
- Jacobs, J.L. and Sundin, G.W. (2001) Effect of solar UV-B radiation on a phyllosphere bacterial community. *Appl. Environ. Microbiol.* **67**: 5488–5496.

- Jacques, M., Josi, K., Darrasse, A., and Samson, R. (2005) *Xanthomonas axonopodis* pv. *phaseoli* var. *fuscans* is aggregated in stable biofilm population sizes in the phyllosphere of field-grown beans. *Appl. Environ. Microbiol.* **71**: 2008–2015.
- Jacques, M.-A., Durand, K., Orgeur, G., Balidas, S., Fricot, C., Bonneau, S., et al. (2012) Phylogenetic analysis and polyphasic characterization of *Clavibacter michiganensis* strains isolated from tomato seeds reveal that nonpathogenic strains are distinct from *C. michiganensis* subsp. *michiganensis*. *Appl. Environ. Microbiol.* **78**: 8388–402.
- Jagannathan, A., Constantinidou, C., and Penn, C.W. (2001) Roles of *rpoN*, *fliA*, and *flgR* in expression of flagella in *Campylobacter jejuni*. J. Bacteriol. **183**: 2937–2942.
- Jäger, R., Russwurm, C., Schwede, F., Genieser, H.-G., Koesling, D., and Russwurm, M. (2012) Activation of PDE10 and PDE11 phosphodiesterases. *J. Biol. Chem.* **287**: 1210–9.
- Jahangir, M., Abdel-Farid, I.B., Choi, Y.H., and Verpoorte, R. (2008) Metal ion-inducing metabolite accumulation in *Brassica rapa*. J. Plant Physiol. 165: 1429–37.
- Jalan, N., Kumar, D., Andrade, M.O., Yu, F., Jones, J.B., Graham, J.H., et al. (2013) Comparative genomic and transcriptome analyses of pathotypes of *Xanthomonas citri* subsp. *citri* provide insights into mechanisms of bacterial virulence and host range. *BMC Genomics* 14: 551.
- Jenkins, C.L. and Starr, M.P. (1982) The brominated aryl-polyene (xanthomonadin) pigments of *Xanthomonas juglandis* protect against photobiological damage. *Curr. Microbiol.* 7: 323–326.
- Jensen, P.E. and Leister, D. (2014) Chloroplast evolution, structure and functions. *F1000Prime Rep*. **6**: 1–14.
- Jiang, Z., Swem, L., Rushing, B., Devanathan, S., Tollin, G., and Bauer, C. (1999) Bacterial photoreceptor with similarity to photoactive Yellow Protein and plant phytochromes. *Science* (80-.). **285**: 406–409.
- Jirschitzka, J., Mattern, D.J., Gershenzon, J., and D'Auria, J.C. (2013) Learning from nature: new approaches to the metabolic engineering of plant defense pathways. *Curr. Opin. Biotechnol.* 24: 320–8.
- Johansen, J. and Pinhassi, J. (2002) Variability in motility characteristics among marine bacteria. *Aquat. Microb. Ecol.* **28**: 229–237.
- Jones, J.D.G. and Dangl, J.L. (2006) The plant immune system. Nature 444: 323-9.
- Josenhans, C. and Suerbaum, S. (2002) The role of motility as a virulence factor in bacteria. *Int. J. Med. Microbiol.* **291**: 605–14.
- Jubelin, G., Lanois, A., Severac, D., Rialle, S., Longin, C., Gaudriault, S., and Givaudan, A. (2013) FliZ is a global regulatory protein affecting the expression of flagellar and virulence genes in individual *Xenorhabdus nematophila* bacterial cells. *PLoS Genet.* 9: e1003915.

- Jubelin, G., Pagès, S., Lanois, A., Boyer, M.-H., Gaudriault, S., Ferdy, J.-B., and Givaudan, A. (2011) Studies of the dynamic expression of the *Xenorhabdus* FliAZ regulon reveal atypical iron-dependent regulation of the flagellin and haemolysin genes during insect infection. *Environ. Microbiol.* 13: 1271–84.
- Kamoun, S., Kamdar, H.V., Tola, E., and Kado, C.I. (1992) Incompatible interaction between crucifers and *Xanthomonas campestris* involve a vascular hypersensitive response: role of the *hrpX* locus. *Mol. Plant-Microbe Interact.* **5**: 22–33.
- Karamanoli, K., Menkissoglu-Spiroudi, U., Bosabalidis, A.M., Vokou, D., and Constantinidou, H.I.A. (2005) Bacterial colonization of the phyllosphere of nineteen plant species and antimicrobial activity of their leaf secondary metabolites against leaf associated bacteria. *Chemoecology* 15: 59–67.
- Kay, S. and Bonas, U. (2009) How *Xanthomonas* type III effectors manipulate the host plant. *Curr. Opin. Microbiol.* **12**: 37–43.
- Kazmierczak, B.I. and Hendrixson, D.R. (2013) Spatial and numerical regulation of flagellar biosynthesis in polarly flagellated bacteria. *Mol. Microbiol.* **88**: 655–63.
- Kearns, D.B. (2010) A field guide to bacterial swarming motility. *Nat Rev Microbiol* **8**: 634–644.
- Kemp, B.P., Horne, J., Bryant, A., and Cooper, R.M. (2004) Xanthomonas axonopodis pv. manihotis gumD gene is essential for EPS production and pathogenicity and enhances epiphytic survival on cassava (Manihot esculenta). Physiol. Mol. Plant Pathol. 64: 209– 218.
- Kendrick, J. and Baker, K. (1942) Bacterial blight of garden stocks and its control by hot-water seed treatment. *Calif. Agric. Exp. Stn. Bull. Bull.* 665: 1–23.
- Kentner, D. and Sourjik, V. (2006) Spatial organization of the bacterial chemotaxis system. *Curr. Opin. Microbiol.* **9**: 619–24.
- Key, J., Hefti, M., Purcell, E.B., and Moffat, K. (2007) Structure of the redox sensor domain of Azotobacter vinelandii NifL at atomic resolution: signaling, dimerization, and mechanism. *Biochemistry* 46: 3614–3623.
- Key, J. and Moffat, K. (2005) Crystal structures of deoxy and CO-bound *bj*FixLH reveal details of ligand recognition and signaling. *Biochemistry* **44**: 4627–4635.
- Khursigara, C.M., Wu, X., and Subramaniam, S. (2008) Chemoreceptors in *Caulobacter crescentus*: trimers of receptor dimers in a partially ordered hexagonally packed array. *J. Bacteriol.* **190**: 6805–10.
- Kim, J.-G., Li, X., Roden, J.A., Taylor, K.W., Aakre, C.D., Su, B., et al. (2009) Xanthomonas T3S effector XopN suppresses PAMP-Triggered Immunity and interacts with a Tomato Atypical Receptor-like Kinase and TFT1. Plant Cell 21: 1305–23.

- Kim, J.-G., Stork, W., and Mudgett, M.B. (2013) *Xanthomonas* type III effector XopD desumoylates tomato transcription factor SIERF4 to suppress ethylene responses and promote pathogen growth. *Cell Host Microbe* **13**: 143–54.
- Kim, K.K., Yokota, H., and Kim, S.H. (1999) Four-helical-bundle structure of the cytoplasmic domain of a serine chemotaxis receptor. *Nature* **400**: 787–92.
- Kim, S.-J., Matsuo, T., Watanabe, M., and Watanabe, Y. (2002) Effect of nitrogen and sulphur application on the glucosinolate content in vegetable turnip rape (*Brassica rapa* L.). *Soil Sci. Plant Nutr.* **48**: 43–49.
- Kimbrel, J.A., Givan, S.A., Temple, T.N., Johnson, K.B., and Chang, J.H. (2011) Genome sequencing and comparative analysis of the carrot bacterial blight pathogen, *Xanthomonas hortorum* pv. *carotae* M081, for insights into pathogenicity and applications in molecular diagnostics. *Mol. Plant Pathol.* 12: 580–94.
- Kinkel, L.L. (1997) Microbial population dynamics on leaves. *Annu. Rev. Phytopathol.* **35**: 327–47.
- Kirby, J. and Keasling, J.D. (2009) Biosynthesis of plant isoprenoids: perspectives for microbial engineering. *Annu. Rev. Plant Biol.* **60**: 335–55.
- Kirzinger, M.W.B. and Stavrinides, J. (2012) Host specificity determinants as a genetic continuum. *Trends Microbiol*. **20**: 88–93.
- Kishore, G.K., Pande, S., and Podile, A.R. (2005) Biological control of late leaf spot of Peanut (*Arachis hypogaea*) with chitinolytic bacteria. *Phytopathology* **95**: 1157–65.
- Klausen, M., Heydorn, A., Ragas, P., Lambertsen, L., Aaes-Jørgensen, A., Molin, S., and Tolker-Nielsen, T. (2003) Biofilm formation by *Pseudomonas aeruginosa* wild type, flagella and type IV pili mutants. *Mol. Microbiol.* **48**: 1511–1524.
- Kliebenstein, D.J. (2014) Orchestration of plant defense systems: genes to populations. *Trends Plant Sci.* **19**: 250–5.
- Kliebenstein, D.J., Kroymann, J., and Mitchell-Olds, T. (2005) The glucosinolate-myrosinase system in an ecological and evolutionary context. *Curr. Opin. Plant Biol.* 8: 264–71.
- Koch, K., Bhushan, B., and Barthlott, W. (2008) Diversity of structure, morphology and wetting of plant surfaces. *Soft Matter* **4**: 1943–1963.
- Koebnik, R., Krüger, A., Thieme, F., Urban, A., and Bonas, U. (2006) Specific binding of the *Xanthomonas campestris* pv. *vesicatoria* AraC-type transcriptional activator HrpX to plant-inducible promoter boxes. *J. Bacteriol.* **188**: 7652–60.
- Kondoh, H., Ballt, C.B., and Adler, J. (1979) Identification of a methyl-accepting chemotaxis protein for the ribose and galactose chemoreceptors of Escherichia coli. *PNAS* **76**: 260–264.

- Konishi, M., Kanbe, M., McMurry, J.L., and Aizawa, S.-I. (2009) Flagellar formation in Cring-defective mutants by overproduction of FliI, the ATPase specific for flagellar type III secretion. *J. Bacteriol.* **191**: 6186–91.
- Konkel, M.E., Klena, J.D., Rivera-Amill, V., Monteville, M.R., Biswas, D., Raphael, B., and Mickelson, J. (2004) Secretion of virulence proteins from *Campylobacter jejuni* is dependent on a functional flagellar export apparatus. *J. Bacteriol.* **186**: 3296–303.
- Koshland, D.E. (1981) Biochemistry of sensing and adaptation in a simple bacterial system. *Annu. Rev. Biochem.* **50**: 765–82.
- Koshland, D.E. (1974) Chemotaxis as a model for sensory systems. *FEBS Lett.* **40**: suppl:S3–9.
- Koutsoudis, M.D., Tsaltas, D., Minogue, T.D., and von Bodman, S.B. (2006) Quorum-sensing regulation governs bacterial adhesion, biofilm development, and host colonization in *Pantoea stewartii* subspecies *stewartii*. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **103**: 5983–8.
- Krell, T., Lacal, J., Muñoz-Martínez, F., Reyes-Darias, J.A., Cadirci, B.H., García-Fontana, C., and Ramos, J.L. (2011) Diversity at its best: bacterial taxis. *Environ. Microbiol.* 13: 1115– 24.
- Krikos, A., Conley, M.P., Boyd, A., Berg, H.C., and Simon, M.I. (1985) Chimeric chemosensory transducers of *Escherichia coli*. Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A. 82: 1326– 30.
- Krul, C., Humblot, C., Philippe, C., Vermeulen, M., van Nuenen, M., Havenaar, R., and Rabot,
 S. (2002) Metabolism of sinigrin (2-propenyl glucosinolate) by the human colonic microflora in a dynamic *in vitro* large-intestinal model. *Carcinogenesis* 23: 1009–16.
- Kuan, T., Minsavage, G., and Schaad, N. (1986) Aerial dispersal of *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* from naturally infected *Brassica campestris*. *Plant Dis*. **70**: 409–413.
- Kubo, I., Muroi, H., and Kubo, A. (1995) Structural functions of antimicrobial long-chain alcohols and phenols. *Bioorg. Med. Chem.* **3**: 873–80.
- Kudlicka, K. and Brown, R.M. (1997) Cellulose and callose biosynthesis in higher plants. *Plant Physiol.* **115**: 643–656.
- Kumar, S., Vikram, S., and Raghava, G.P.S. (2013) Genome annotation of *Burkholderia* sp. SJ98 with special focus on chemotaxis genes. *PLoS One* **8**: e70624.
- Kunkel, B.N. and Brooks, D.M. (2002) Cross talk between signaling pathways in pathogen defense. *Curr. Opin. Plant Biol.* **5**: 325–331.
- De l'agriculture et de la pêche, M. (2008) Plan écophyto 2018 de réduction des usages de pesticides 2008-2018. 1–21.

- Lacal, J., García-Fontana, C., Muñoz-Martínez, F., Ramos, J.-L., and Krell, T. (2010) Sensing of environmental signals: classification of chemoreceptors according to the size of their ligand binding regions. *Environ. Microbiol.* 12: 2873–84.
- Lamesch, P., Berardini, T.Z., Li, D., Swarbreck, D., Wilks, C., Sasidharan, R., et al. (2012) The Arabidopsis Information Resource (TAIR): improved gene annotation and new tools. *Nucleic Acids Res.* **40**: 1202–10.
- Lan, G., Schulmeister, S., Sourjik, V., and Tu, Y. (2011) Adapt locally and act globally: strategy to maintain high chemoreceptor sensitivity in complex environments. *Mol. Syst. Biol.* 7: 475–490.
- Lannou, C. (2012) Variation and selection of quantitative traits in plant pathogens. *Annu. Rev. Phytopathol.* **50**: 319–38.
- Lanois, A., Jubelin, G., and Givaudan, A. (2008) FliZ, a flagellar regulator, is at the crossroads between motility, haemolysin expression and virulence in the insect pathogenic bacterium *Xenorhabdus. Mol. Microbiol.* **68**: 516–533.
- Leben, C. (1988) Relative humidity and the survival of epiphytic bacteria with buds and leaves of cucumber plants. *Ecol. Epidemiol.* **78**: 179–185.
- Lee, S., Ishiga, Y., Clermont, K., and Mysore, K.S. (2013) Coronatine inhibits stomatal closure and delays hypersensitive response cell death induced by nonhost bacterial pathogens. *PeerJ* **1**: e34.
- Leifson, E. (1951) Staining, shape, and arrangement of bacterial flagella. *J Bacteriol* **62**: 377–389.
- Leifson, E. and Hugh, R. (1953) Variation in shape and arrangement of bacterial flagella. J Bacteriol Mar 65: 263–271.
- Lema, M., Cartea, M.E., Sotelo, T., Velasco, P., and Soengas, P. (2012) Discrimination of *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* races among strains from northwestern Spain by *Brassica* spp. genotypes and rep-PCR. *Eur. J. Plant Pathol.* 133: 159–169.
- Lemoine, R., La Camera, S., Atanassova, R., Dédaldéchamp, F., Allario, T., Pourtau, N., et al. (2013) Source-to-sink transport of sugar and regulation by environmental factors. *Front. Plant Sci.* **4**: 272.
- Lepoivre, P. (2003) Phytopathologie Boeck., lère ed. Bruxelles: de (ed).
- Leroy, P.D., Wathelet, B., Sabri, A., Francis, F., Verheggen, F.J., Capella, Q., et al. (2011) Aphid-host plant interactions: does aphid honeydew exactly reflect the host plant amino acid composition? *Arthropod. Plant. Interact.* **5**: 193–199.
- Leveau, J.H. and Lindow, S.E. (2001) Appetite of an epiphyte: quantitative monitoring of bacterial sugar consumption in the phyllosphere. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **98**: 3446–53.

- Leveau, J.H. (2006) Microbial communities in the phyllosphere. In: Riederer M, Müller C (eds) Biology of the plant cuticle. Blackwell,O. (ed).
- Li, M. and Hazelbauer, G.L. (2004) Cellular stoichiometry of the components of the chemotaxis signaling complex cellular stoichiometry of the components of the chemotaxis signaling complex. *J. Bacteriol.* **186**: 3687–3694.
- Li, R.-F., Lu, G.-T., Li, L., Su, H.-Z., Feng, G.-F., Chen, Y., et al. (2014) Identification of a putative cognate sensor kinase for the two-component response regulator HrpG, a key regulator controlling the expression of the hrp genes in *Xanthomonas campestris* pv. *campestris. Environ. Microbiol.* **16**: 2053–2071.
- Li, X. and Kushad, M.M. (2004) Correlation of glucosinolate content to myrosinase activity in horseradish (*Armoracia rusticana*). J. Agric. Food Chem. **52**: 6950–5.
- Liang, Y.-S., Choi, Y.H., Kim, H.K., Linthorst, H.J.M., and Verpoorte, R. (2006) Metabolomic analysis of methyl jasmonate treated *Brassica rapa* leaves by 2-dimensional NMR spectroscopy. *Phytochemistry* **67**: 2503–11.
- Lindgren, P.B. (1997) The role of *hrp* genes during plant-bacterial interactions. *Annu. Rev. Phytopathol.* **35**: 129–52.
- Lindow, S.E. and Brandl, M.T. (2003) Microbiology of the phyllosphere. *Appl. Environ. Microbiol.* **69**: 1875–1883.
- Lindow, S.E. and Leveau, J.H. (2002) Phyllosphere microbiology. *Curr. Opin. Biotechnol.* **13**: 238–243.
- Linke, D., Riess, T., Autenrieth, I.B., Lupas, A., and Kempf, V. a J. (2006) Trimeric autotransporter adhesins: variable structure, common function. *Trends Microbiol*. **14**: 264–70.
- Liu, R. and Ochman, H. (2007) Stepwise formation of the bacterial flagellar system. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **104**: 7116–21.
- Locsei, J.T. and Pedley, T.J. (2009) Bacterial tracking of motile algae assisted by algal cell's vorticity field. *Microb. Ecol.* **58**: 63–74.
- López-Portillo, J., Ewers, F.W., Méndez-Alonzo, R., Paredes López, C.L., Angeles, G., Alarcón Jiménez, A.L., et al. (2014) Dynamic control of osmolality and ionic composition of the xylem sap in two mangrove species. *Am. J. Bot.* **101**: 1013–1022.
- Lowe, G., Meister, M., and Berg, H.C. (1987) Rapid rotation of flagellar bunles in swimming bacteria. *Nature* **325**: 637–640.
- Ludwig-Müller, J., Schubert, B., Pieper, K., Ihmig, S., and Hilgenberg, W. (1997) Glucosinolate content in susceptible and resistant chinese cabbage varieties during development of clubroot disease. *Phytochemistry* **44**: 407–414.

- Lukasik, E. and Takken, F.L.W. (2009) STANDing strong, resistance proteins instigators of plant defence. *Curr. Opin. Plant Biol.* **12**: 427–36.
- Luna, E., Pastor, V., Robert, J., Flors, V., Mauch-Mani, B., and Ton, J. (2011) Callose deposition: a multifaceted plant defense response. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* 24: 183– 93.
- Lybarger, S.R. and Maddock, J.R. (2000) Differences in the polar clustering of the high- and low-abundance chemoreceptors of *Escherichia coli*. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **97**: 8057–62.
- Ma, W., Dong, F.F.T., Stavrinides, J., and Guttman, D.S. (2006) Type III effector diversification via both pathoadaptation and horizontal transfer in response to a coevolutionary arms race. *PLoS Genet*. **2**: e209.
- Ma, W. and Guttman, D.S. (2008) Evolution of prokaryotic and eukaryotic virulence effectors. *Curr. Opin. Plant Biol.* **11**: 412–9.
- Ma, Y. and Bliss, F.A. (1978) Seed proteins of common bean. Crop Sci. 18: 431-437.
- Macnab, R.M. (2003) How bacteria assemble flagella. Annu. Rev. Microbiol. 57: 77-100.
- Maddock, J.R. and Shapiro, L. (1993) Polar location of the chemoreceptor complex in the *Escherichia coli* cell. *Science* (80-.). **259**: 1717–1723.
- Magariyama, Y., Sugiyama, S., Muramoto, K., Maekawa, Y., Kawagishi, I., and Imae, Y. (1994) Very fast flagellar rotation. *Nature* **371**: 752.
- Mahuku, G.S., Jara, C., Henriquez, M.A., Castellanos, G., and Cuasquer, J. (2006) Genotypic characterization of the common bean bacterial blight pathogens, *Xanthomonas axonopodis* pv. *phaseoli* and *Xanthomonas axonopodis* pv. *phaseoli* var. *fuscans* by rep-PCR and PCR-RFLP of the ribosomal genes. J. Phytopathol. **154**: 35–44.
- Maiden, M.C.J. (2006) Multilocus sequence typing of bacteria. Annu. Rev. Microbiol. 60: 561–88.
- Maiden, M.C.J., Bygraves, J.A., Feil, E., Morelli, G., Russell, J.E., Urwin, R., et al. (1998) Multilocus sequence typing: a portable approach to the identification of clones within populations of pathogenic microorganisms. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 95: 3140–3145.
- Mak, A.N.-S., Bradley, P., Bogdanove, A.J., and Stoddard, B.L. (2013) TAL effectors: function, structure, engineering and applications. *Curr. Opin. Struct. Biol.* 23: 93–9.
- Malamud, F., Torres, P.S., Roeschlin, R., Rigano, L.A., Enrique, R., Bonomi, H.R., et al. (2011) The Xanthomonas axonopodis pv. citri flagellum is required for mature biofilm and canker development. *Microbiology* 157: 819–29.
- Manson, M.D., Armitage, J.P., Hoch, J.A., and Macnab, R.M. (1998) Bacterial locomotion and signal transduction. J. Bacteriol. 180: 1009–1022.

- Mansvelt, E.L. and Hattingh, M.J. (1987) Scanning electron microscopy of colonization of pear leaves by *Pseudomonas syringae* pv. *syringae*. *Can. J. Bot.* **65**: 2517–2522.
- Mariano, R.L.R. and McCarter, S.M. (1993) Epiphytic survival of *Pseudomonas viridiflava* on tomato and selected weed species. *Microb Ecol* **26**: 47–58.
- Marois, E., Van den Ackerveken, G., and Bonas, U. (2002) The *Xanthomonas* type III effector protein AvrBs3 modulates plant gene expression and induces cell hypertrophy in the susceptible host. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* **15**: 637–46.
- Marolleau, B., Staub, J., Barrière, Q., Indiana, A., Gravouil, C., Chartier, R., et al. (2013) La qPFD, un outil de criblage des SDP alias stimulateurs de défense des plantes. *Phytoma* **664**: 42–45.
- Martínez, A., Torello, S., and Kolter, R. (1999) Sliding motility in mycobacteria. *J. Bacteriol.* **181**: 7331–7338.
- Mattick, J.S. (2002) Type IV pili and twitching motility. Annu. Rev. Microbiol. 56: 289-314.
- Mazar, J. and Cotter, P.A. (2006) Topology and maturation of filamentous haemagglutinin suggest a new model for two-partner secretion. *Mol. Microbiol.* **62**: 641–54.
- McCulloch, L. (1929) A bacterial leaf spot of horse-radish caused by *Bacterium campestre* var. *armoraciae* n. var. J. Agric. Res. **38**: 269–287.
- McQuiston, J.R., Fields, P.I., Tauxe, R. V, and Logsdon, J.M. (2008) Do Salmonella carry spare tyres? *Trends Microbiol*. 16: 142–8.
- Melotto, M., Underwood, W., Koczan, J., Nomura, K., and He, S.Y. (2006) Plant stomata function in innate immunity against bacterial invasion. *Cell* **126**: 969–80.
- Meng, F., Altier, C., and Martin, G.B. (2013) *Salmonella* colonization activates the plant immune system and benefits from association with plant pathogenic bacteria. *Environ. Microbiol.* **15**: 2418–2430.
- Meng, Y., Li, Y., Galvani, C., and Hao, G. (2005) Upstream migration of *Xylella fastidiosa* via pilus-driven twitching motility. *J. Bacteriol.* **187**: 5560–5567.
- Mercier, J. and Lindow, S.E. (2000) Role of leaf surface sugars in colonization of plants by bacterial epiphytes role of leaf surface sugars in colonization of plants by bacterial epiphytes. *Appl. Environ. Microbiol.* **66**: 369–374.
- Merz, A.J., So, M., and Sheetz, M.P. (2000) Pilus retraction powers bacterial twitching motility. *Nature* **407**: 98–102.
- Messiaen, C. (1975) The tropical vegetable garden.
- Mew, T.W. and Vera-Cruz, C.M. (1986) Epiphytic colonization of host and non-host plants by phytopathogenic bacteria. In Microbiology of the Phyllosphere ed. Fokkema, N.J. and van den Heuvel, J. pp. 269–282 Cambridge, U.C.U.P. (ed).

- Mewis, I., Ulrich, C., and Schnitzler, W.H. (2002) The role of glucosinolates and their hydrolysis products in oviposition and host-plant finding by cabbage webworm, *Hellula undalis*. *Entomol. Exp. Appl.* **105**: 129–139.
- Meyer, D.F. and Bogdanove, A.J. (2009) Genomics-driven advances. In Plant pathogenic bacteria: genomics and molecular biology, (Jackson, ed). Norfolk, Uniteg Kingdom, C.A.P. (ed).
- Meyer, K.M. and Leveau, J.H.J. (2012) Microbiology of the phyllosphere: a playground for testing ecological concepts. *Oecologia* **168**: 621–9.
- Mhedbi-Hajri, N., Darrasse, A., Pigné, S., Durand, K., Fouteau, S., Barbe, V., et al. (2011) Sensing and adhesion are adaptive functions in the plant pathogenic xanthomonads. *BMC Evol. Biol.* **11**: 67.
- Michael, T. (1994) The Bean plant. R. Hall. APS Press, Compendium of bean diseases. St Paul.
- Miles, C.I., del Campo, M.L., and Renwick, J.A.A. (2005) Behavioral and chemosensory responses to a host recognition cue by larvae of Pieris rapae. J. Comp. Physiol. A. Neuroethol. Sens. Neural. Behav. Physiol. 191: 147–55.
- Minibayeva, F., Beckett, R.P., and Kranner, I. (2014) Roles of apoplastic peroxidases in plant response to wounding. *Phytochemistry*.
- Mitchell, J.G., Pearson, L., Dillon, S., and Kantalis, K. (1995) Natural assemblages of marine bacteria exhibiting high-speed motility and large accelerations. *Appl. Environ. Microbiol.* 61: 4436–40.
- Möglich, A., Ayers, R.A., and Moffat, K. (2009) Structure and signaling mechanism of Per-ARNT-Sim domains. *Structure* **17**: 1282–1294.
- Möglich, A. and Moffat, K. (2007) Structural basis for light-dependent signaling in the dimeric LOV domain of the photosensor YtvA. J. Mol. Biol. **373**: 112–26.
- Moine, A., Agrebi, R., Espinosa, L., Kirby, J.R., Zusman, D.R., Mignot, T., and Mauriello, E.M.F. (2014) Functional organization of a multimodular bacterial chemosensory apparatus. *PLoS Genet.* **10**: e1004164.
- Monteiro-vitorello, C.B., Oliveira, M.C.D.E., Zerillo, M.M., Varani, A.M., and Civerolo, E. (2005) *Xylella* and *Xanthomonas* mobil'omics. *Omi. a J. Integr. Biol.* **9**: 146–159.
- Montesinos, E., Bonaterra, A., Badosa, E., Francés, J., Alemany, J., Llorente, I., and Moragrega, C. (2002) Plant-microbe interactions and the new biotechnological methods of plant disease control. *Int. Microbiol.* 5: 169–75.
- Moriya, N., Minamino, T., Hughes, K.T., Macnab, R.M., and Namba, K. (2006) The type III flagellar export specificity switch is dependent on FliK ruler and a molecular clock. *J. Mol. Biol.* **359**: 466–77.

- Moriya, N., Minamino, T., Imada, K., and Namba, K. (2011) Genetic analysis of the bacterial hook-capping protein FlgD responsible for hook assembly. *Microbiology* **157**: 1354–62.
- Morris, C.E., Monier, J., and Jacques, M.A. (1998) A technique to quantify the population size and composition of the biofilm component in communities of bacteria in the phyllosphere. *Appl. Environ. Microbiol.* **64**: 4789–4795.
- Morris, C.E., Monier, J., and Jacques, S. (1997) Methods for observing microbial biofilms directly on leaf surfaces and recovering them for isolation of culturable microorganisms. *Appl. Environ. Microbiol.* **63**: 1570–1576.
- Mougel, C. and Zhulin, I.B. (2001) CHASE: an extracellular sensing domain common to transmembrane receptors from prokaryotes, lower eukaryotes and plants. *Trends Biochem*. *Sci.* **26**: 582–4.
- Mudgett, M.B. (2005) New insights to the function of phytopathogenic bacterial type III effectors in plants. *Annu. Rev. Plant Biol.* **56**: 509–31.
- Mueller, M.J., Brodschelm, W., Spannagl, E., and Zenk, M.H. (1993) Signaling in the elicitation process is mediated through the octadecanoid pathway leading to jasmonic acid. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **90**: 7490–4.
- Müller, C. and Riederer, M. (2005) Plant surface properties in chemical ecology. *J. Chem. Ecol.* **31**: 2621–51.
- Murphy, G.E., Leadbetter, J.R., and Jensen, G.J. (2006) *In situ* structure of the complete *Treponema primitia* flagellar motor. *Nature* **442**: 1062–4.
- Murray, T.S. and Kazmierczak, B.I. (2008) *Pseudomonas aeruginosa* exhibits sliding motility in the absence of type IV pili and flagella. *J. Bacteriol.* **190**: 2700–2708.
- Mutlu, N., Vidaver, A., and Coyne, D. (2008) Differential pathogenicity of *Xanthomonas* campestris pv. phaseoli and X. fuscans subsp. fuscans strains on bean genotypes with common blight resistance. Plant Dis. **92**: 546–554.
- Nagai, M., Ohnishi, M., Uehara, T., Yamagami, M., Miura, E., Kamakura, M., et al. (2013) Ion gradients in xylem exudate and guttation fluid related to tissue ion levels along primary leaves of barley. *Plant. Cell Environ.* 36: 1826–37.
- Naito, K., Ishiga, Y., Toyoda, K., Shiraishi, T., and Ichinose, Y. (2007) N-terminal domain including conserved flg22 is required for flagellin-induced hypersensitive cell death in *Arabidopsis thaliana*. J. Gen. Plant Pathol. **73**: 281–285.
- Nan, B., Bandaria, J.N., Moghtaderi, A., Sun, I., Yildiz, A., and Zusman, D.R. (2013) Flagella stator homologs function as motors for myxobacterial gliding motility by moving in helical trajectories. *Proc. Natl. Acad. Sci.* **110**: 1508–1513.
- Nan, B. and Zusman, D.R. (2011) Uncovering the mystery of gliding motility in the myxobacteria. *Annu. Rev. Genet.* **45**: 21–39.

- Naoumkina, M., Zhao, Q., Gallego-Giraldo, L., Dai, X., Zhao, P.X., and Dixon, R.A. (2010) Genome-wide analysis of phenylpropanoid defence pathways. *Mol. Plant Pathol.* **11**: 829– 846.
- Negi, J., Hashimoto-Sugimoto, M., Kusumi, K., and Iba, K. (2014) New approaches to the biology of stomatal guard cells. *Plant Cell Physiol*. **55**: 241–50.
- Newman, K.L., Almeida, R.P.P., Alexander, H., Lindow, S.E., and Purcell, A.H. (2003) Use of a green fluorescent strain for analysis of *Xylella fastidiosa* colonization of *Vitis vinifera*. *Appl. Environ. Microbiol.* **69**: 7319–7327.
- Newman, M.-A., Sundelin, T., Nielsen, J.T., and Erbs, G. (2013) MAMP (microbe-associated molecular pattern) triggered immunity in plants. *Front. Plant Sci.* **4**: 139.
- Niño, M., Kim, J., Lee, H.J., Abdula, S.E., Nou, I.S., and Cho, Y.-G. (2014) Key roles of cysteine protease in different plant pathosystem. *Plant Breed. Biotechnol.* 2: 97–109.
- Nishiyama, S., Suzuki, D., Itoh, Y., Suzuki, K., Tajima, H., Hyakutake, A., et al. (2012) Mlp24 (McpX) of *Vibrio cholerae* implicated in pathogenicity functions as a chemoreceptor for multiple amino acids. *Infect. Immun.* 80: 3170–8.
- Noël, L., Thieme, F., Nennstiel, D., and Bonas, U. (2001) cDNA-AFLP analysis unravels a genome-wide hrpG-regulon in the plant pathogen *Xanthomonas campestris* pv. *vesicatoria*. *Mol*. *Microbiol*. **41**: 1271–81.
- O'Carrigan, A., Hinde, E., Lu, N., Xu, X.-Q., Duan, H., Huang, G., et al. (2014) Effects of light irradiance on stomatal regulation and growth of tomato. *Environ. Exp. Bot.* **98**: 65–73.
- O'Connell, A., An, S.-Q., McCarthy, Y., Schulte, F., Niehaus, K., He, Y.-Q., et al. (2013) Proteomics analysis of the regulatory role of Rpf/DSF cell-to-cell signaling system in the virulence of *Xanthomonas campestris*. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* **26**: 1131–7.
- O'toole, J.C. and Cruz, R.T. (1980) Response of leaf water potential, stomatal resistance, and leaf rolling to water stress. *Plant Physiol.* **65**: 428–32.
- Oh, I., Park, A., Bae, M., and Kwon, S. (2005) Secretome analysis reveals an *Arabidopsis* lipase involved in defense against *Alternaria brassicicola*. *Plant Cell* **17**: 2832–2847.
- Ohnishi, K., Kutsukake, K., Suzuki, H., and Iino, T. (1990) Gene *fliA* encodes an alternative sigma factor specific for flagellar operons in *Salmonella typhimurium*. *Mol. Gen. Genet*. **221**: 139–47.
- Ohnishi, K., Ohto, Y., Aizawa, S., Macnab, R.M., and Iino, T. (1994) FlgD is a scaffolding protein needed for flagellar hook assembly in *Salmonella typhimurium*. *J. Bacteriol*. **176**: 2272–81.
- Olsen, J.E., Hoegh-Andersen, K.H., Casadesús, J., Rosenkranzt, J., Chadfield, M.S., and Thomsen, L.E. (2013) The role of flagella and chemotaxis genes in host pathogen interaction of the host adapted *Salmonella enterica* serovar Dublin compared to the broad host range serovar *S*. Typhimurium. *BMC Microbiol*. **13**: 67.

- Olsen, K.N., Budde, B.B., Siegumfeldt, H., Bjo, K., Tta, C.T.T., Gta, T.T.T., et al. (2002) Noninvasive measurement of bacterial intracellular pH on a single-cell level with green fluorescent protein and fluorescence ratio imaging microscopy. *Appl. Environ. Microbiol.* 68: 4145–4147.
- Ottemann, K. and Lowenthal, A. (2002) *Helicobacter pylori* uses motility for initial colonization and to attain robust infection. *Infect. Immun.* **70**: 1984–1990.
- Paranjpye, R.N. and Strom, M.S. (2005) A *Vibrio vulnificus* type IV pilin contributes to biofilm formation, adherence to epithelial cells, and virulence. *Infect. Immun.* **73**: 1411–1422.
- Parkinson, J.S., Ames, P., and Studdert, C.A. (2005) Collaborative signaling by bacterial chemoreceptors. *Curr. Opin. Microbiol.* **8**: 116–21.
- Pate, J.S. and Gunning, B.E.S. (1972) Transfer cells. Annu. Rev. Plant Physiol. 23: 173–196.
- Payne, W.W., Galsley, J.D., Bowles, M.L., Brunken, J.N., Engle, L.M., Guhardja, E., et al. (1978) A glossary of plant hair terminology. *Brittonia* **30**: 239–255.
- Pellequer, J., Wager-Smith, K.A., Kay, S.A., and Getzoff, E.D. (1998) Photoactive yellow protein: A structural prototype for the three-dimensional fold of the PAS domain superfamily. *Proc. Natl. Acad. Sci.* 95: 5884–5890.
- Peñuelas, J. and Terradas, J. (2014) The foliar microbiome. Trends Plant Sci. 19: 278-80.
- Pham, H.T. and Parkinson, J.S. (2011) Phenol sensing by *Escherichia coli* chemoreceptors: a nonclassical mechanism. *J. Bacteriol.* **193**: 6597–604.
- Pieretti, I., Royer, M., Barbe, V., Carrere, S., Koebnik, R., Cociancich, S., et al. (2009) The complete genome sequence of *Xanthomonas albilineans* provides new insights into the reductive genome evolution of the xylem-limited *Xanthomonadaceae*. *BMC Genomics* 10: 616.
- Pieretti, I., Royer, M., Barbe, V., Carrere, S., Koebnik, R., Couloux, A., et al. (2012) Genomic insights into strategies used by *Xanthomonas albilineans* with its reduced artillery to spread within sugarcane xylem vessels. *BMC Genomics* **13**: 658.
- Pieterse, C. and van Loon, L. (1999) Salicylic acid-independent plant defence pathways. *Trends Plant Sci.* **4**: 52–58.
- Pieterse, C.M.J., Leon-Reyes, A., Van der Ent, S., and Van Wees, S.C.M. (2009) Networking by small-molecule hormones in plant immunity. *Nat. Chem. Biol.* **5**: 308–16.
- Pietrarelli, L., Balestra, G.M., and Varvaro, L. (2006) Effects of simulated rain on *Pseudomonas* syringae pv. tomato populations on tomato plants. J. Plant Pathol. 88: 245–251.
- Ping, L. (2012) Cell orientation of swimming bacteria: from theoretical simulation to experimental evaluation. *Sci. China. Life Sci.* **55**: 202–9.

- PLH Panel (EFSA Panel on Plant Health), E. (2014a) Scientific Opinion on the pest categorisation of Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli and Xanthomonas fuscans subsp. fuscans. *EFSA J.* **12**: 3856.
- PLH Panel (EFSA Panel on Plant Health), E. (2014b) Scientific Opinion on the pest categorisation of Xanthomonas campestris. *EFSA J.* **12**: 3720.
- Ponting, C.P. and Aravind, L. (1997) PAS: a multifunctional domain family comes to light. *Curr. Biol.* **7**: 674–677.
- Poplawsky, A.R., Urban, S.C., and Chun, W. (2000) Biological role of xanthomonadin pigments in Xanthomonas campestris pv. campestris. *Appl. Environ. Microbiol.* **66**: 5123–7.
- Porter, S.L., Wadhams, G.H., and Armitage, J.P. (2011) Signal processing in complex chemotaxis pathways. *Nat. Rev. Microbiol.* **9**: 153–65.
- Pratt, L. a and Kolter, R. (1998) Genetic analysis of *Escherichia coli* biofilm formation: roles of flagella, motility, chemotaxis and type I pili. *Mol. Microbiol.* **30**: 285–93.
- Preston, G.M., Studholme, D.J., and Caldelari, I. (2005) Profiling the secretomes of plant pathogenic Proteobacteria. *FEMS Microbiol. Rev.* **29**: 331–60.
- Prüss, B.M., Besemann, C., Denton, A., and Wolfe, A.J. (2006) A complex transcription network controls the early stages of biofilm development by *Escherichia coli*. J. Bacteriol. 188: 3731–9.
- Pruvost, O., Savelon, C., Boyer, C., Chiroleu, F., Gagnevin, L., and Jacques, M.-A. (2009) Populations of *Xanthomonas citri* pv. *mangiferaeindicae* from asymptomatic mango leaves are primarily endophytic. *Microb. Ecol.* 58: 170–8.
- Rademaker, J.L., Hoste, B., Louws, F.J., Kersters, K., Swings, J., Vauterin, L., et al. (2000) Comparison of AFLP and rep-PCR genomic fingerprinting with DNA-DNA homology studies: *Xanthomonas* as a model system. *Int. J. Syst. Evol. Microbiol.* **50**: 665–77.
- Rademaker, J.L.W., Louws, F.J., Schultz, M.H., Rossbach, U., Vauterin, L., Swings, J., and de Bruijn, F.J. (2005) A comprehensive species to strain taxonomic framework for *Xanthomonas*. *Phytopathology* **95**: 1098–111.
- Rai, R., Ranjan, M., Pradhan, B.B., and Chatterjee, S. (2012) Atypical regulation of virulence associated functions by a Diffusible Signal Factor in *Xanthomonas oryzae* pv. *oryzae*. *Mol. plant-microbe Interact.* 25: 789–801.
- Rajagopal, L., Sundari, C.S., Balasubramanian, D., and Sonti, R. V. (1997) The bacterial pigment xanthomonadin offers protection against photodamage. *FEBS Lett.* **415**: 125–128.
- Ramirez, A.M., Stoopen, G., Menzel, T.R., Gols, R., Bouwmeester, H.J., Dicke, M., and Jongsma, M.A. (2012) Bidirectional secretions from glandular trichomes of pyrethrum enable immunization of seedlings. *Plant Cell* 24: 4252–65.

- Rangkadilok, N., Nicolas, M.E., Bennett, R.N., Premier, R.R., Eagling, D.R., and Taylor, P.W.. (2002) Developmental changes of sinigrin and glucoraphanin in three *Brassica* species (*Brassica nigra*, *Brassica juncea* and *Brassica oleracea* var. *italica*). Sci. Hortic. (Amsterdam). 96: 11–26.
- Rastogi, G., Coaker, G.L., and Leveau, J.H.J. (2013) New insights into the structure and function of phyllosphere microbiota through high-throughput molecular approaches. *FEMS Microbiol. Lett.* **348**: 1–10.
- Rauha, J.P., Remes, S., Heinonen, M., Hopia, a, Kähkönen, M., Kujala, T., et al. (2000) Antimicrobial effects of Finnish plant extracts containing flavonoids and other phenolic compounds. *Int. J. Food Microbiol.* 56: 3–12.
- Raven, P., Evert, R., and Eichhorn, S. (2007) Biologie végétale. Edition, E.D. boeck 2eme (ed).
- Redford, A.J., Bowers, R.M., Knight, R., Linhart, Y., and Fierer, N. (2010) The ecology of the phyllosphere: geographic and phylogenetic variability in the distribution of bacteria on tree leaves. *Environ. Microbiol.* **12**: 2885–93.
- Redovniković, I.R., Glivetić, T., Delonga, K., and Vorkapic-Furac, J. (2008) Glucosinolates and their potential role in plant. *Period. Biol.* **110**: 297–309.
- Reinelt, S., Hofmann, E., Gerharz, T., Bott, M., and Madden, D.R. (2003) The structure of the periplasmic ligand-binding domain of the sensor kinase CitA reveals the first extracellular PAS domain. J. Biol. Chem. 278: 39189–96.
- Remus-Emsermann, M.N.P., Lücker, S., Müller, D.B., Potthoff, E., Daims, H., and Vorholt, J.A. (2014) Spatial distribution analyses of natural phyllosphere-colonizing bacteria on *Arabidopsis thaliana* revealed by fluorescence in situ hybridization. *Environ. Microbiol.* 16: 2329–40.
- Renger, G. (2010) The light reactions of photosynthesis. Curr. Sci. 98: 1305–1319.
- Reuter, M. and van Vliet, A.H.M. (2013) Signal balancing by the CetABC and CetZ chemoreceptors controls energy taxis in *Campylobacter jejuni*. *PLoS One* **8**: e54390.
- Rhee, S.Y., Beavis, W., Berardini, T.Z., Chen, G., Dixon, D., Doyle, A., et al. (2003) The *Arabidopsis* Information Resource (TAIR): a model organism database providing a centralized, curated gateway to *Arabidopsis* biology, research materials and community. *Nucleic Acids Res.* **31**: 224–228.
- Richardson, K. (1991) Roles of motility and flagellar structure in pathogenicity of *Vibrio cholerae*: analysis of motility mutants in three animal models. *Infect. Immun.* **59**: 2727–36.
- Riederer, M. (2006) Thermodynamics of the water permeability of plant cuticles: characterization of the polar pathway. *J. Exp. Bot.* **57**: 2937–42.

- Rivera-Chávez, F., Winter, S.E., Lopez, C.A., Xavier, M.N., Winter, M.G., Nuccio, S.-P., et al. (2013) Salmonella uses energy taxis to benefit from intestinal inflammation. *PLoS Pathog*. 9: e1003267.
- Rodriguez-R, L.M., Grajales, A., Arrieta-Ortiz, M., Salazar, C., Restrepo, S., and Bernal, A. (2012) Genomes-based phylogeny of the genus *Xanthomonas*. *BMC Microbiol*. **12**: 43.
- Rong, W., Feng, F., Zhou, J., and He, C. (2010) Effector-triggered innate immunity contributes *Arabidopsis* resistance to *Xanthomonas campestris*. *Mol. Plant Pathol*. **11**: 783–93.
- Roper, M.C., Greve, L.C., Labavitch, J.M., and Kirkpatrick, B.C. (2007) Detection and visualization of an exopolysaccharide produced by *Xylella fastidiosa in vitro* and *in planta*. *Appl. Environ. Microbiol.* **73**: 7252–7258.
- Rosa, E. and Rodrigues, A. (2001) Total and individual glucosinolate content in 11 broccoli cultivars grown in early and late seasons. *HortScience* **36**: 56–59.
- Roux, M., Schwessinger, B., Albrecht, C., Chinchilla, D., Jones, A., Holton, N., et al. (2011) The *Arabidopsis* leucine-rich repeat receptor-like kinases BAK1/SERK3 and BKK1/SERK4 are required for innate immunity to hemibiotrophic and biotrophic pathogens. *Plant Cell* 23: 2440–55.
- Rowe-Magnus, D.A. and Mazel, D. (2002) The role of integrons in antibiotic resistance gene capture. *Int. J. Med. Microbiol.* **292**: 115–25.
- Ruissen, M. and Gielink, A. (1994) The development of black rot in cabbage as a result of differences in guttation between cultivars, and the relation of guttation to infectiousness. *Colloq. - INRA Proc. 8th Int. Conf. Plant Pathog. Bact.* 66: 764–774.
- Ruppel, S., Krumbein, A., and Schreiner, M. (2008) Composition of the phyllospheric microbial populations on vegetable plants with different glucosinolate and carotenoid compositions. *Microb. Ecol.* 56: 364–72.
- Ryan, R.P. and Dow, J.M. (2008) Diffusible signals and interspecies communication in bacteria. *Microbiology* **154**: 1845–58.
- Ryan, R.P. and Dow, J.M. (2010) Intermolecular interactions between HD-GYP and GGDEF domain proteins mediate virulence-related signal transduction in *Xanthomonas* campestris. Virulence 1: 404–8.
- Ryan, R.P., Fouhy, Y., Lucey, J.F., Crossman, L.C., Spiro, S., He, Y.-W., et al. (2006) Cell-cell signaling in *Xanthomonas campestris* involves an HD-GYP domain protein that functions in cyclic di-GMP turnover. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **103**: 6712–7.
- Ryan, R.P., McCarthy, Y., Andrade, M., Farah, C.S., Armitage, J.P., and Dow, J.M. (2010) Cell-cell signal-dependent dynamic interactions between HD-GYP and GGDEF domain proteins mediate virulence in *Xanthomonas campestris*. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* 107: 5989–94.

- Ryan, R.P., Vorhölter, F.-J., Potnis, N., Jones, J.B., Van Sluys, M.-A., Bogdanove, A.J., and Dow, J.M. (2011) Pathogenomics of *Xanthomonas*: understanding bacterium-plant interactions. *Nat. Rev. Microbiol.* 9: 344–55.
- Sabri, A., Vandermoten, S., Leroy, P.D., Haubruge, E., Hance, T., Thonart, P., et al. (2013) Proteomic investigation of aphid honeydew reveals an unexpected diversity of proteins. *PLoS One* **8**: e74656.
- Saddler, G.S. and Bradbury, J.F. (2005) Family I. Xanthomonadaceae fam. nov. In Bergey's manual of systematic bacteriology second edition, vol. 2 (The Proteobacteria), part B (The Gammaproteobacteria), (Garrity, G.M, Brenner, D.J, Krieg, N.R and Staley, J.T eds) Springer, New York,63-90. (ed).
- Sallet, E., Gouzy, J., and Schiex, T. (2014) EuGene-PP: a next-generation automated annotation pipeline for prokaryotic genomes. *Bioinformatics* **30**: 2659–61.
- Sallets, A., Beyaert, M., Boutry, M., and Champagne, A. (2014) Comparative proteomics of short and tall glandular trichomes of *Nicotiana tabacum* reveals differential metabolic activities. *J. Proteome Res.* **13**: 3386–96.
- Salzer, R., Joos, F., and Averhoff, B. (2014) Type IV pilus biogenesis, twitching motility, and DNA uptake in *Thermus thermophilus*: discrete roles of antagonistic ATPases PilF, PilT1, and PilT2. *Appl. Environ. Microbiol.* **80**: 644–52.
- Salzman, R., Brady, J., Finlayson, S.A., Buchanan, C.D., Summer, E.J., Sun, F., et al. (2005) Transcriptional profiling of sorghum induced by methyl jasmonate, salicylic acid, and aminocyclopropane carboxylic acid reveals cooperative regulation and novel gene responses. *Plant Physiol.* **138**: 352–368.
- Savchenko, T., Kolla, V.A., Wang, C.Q., Nasafi, Z., Hicks, D.R., Phadungchob, B., et al. (2014) Functional convergence of oxylipin and abscisic acid pathways controls stomatal closure in response to drought. *Plant Physiol*. **164**: 1151–60.
- Schaad, N.W. and Dianese, J.C. (1981) Cruciferous weeds as sources of inoculum of *Xanthomonas campestris* in black rot crucifers. *Phytopathology* **71**: 1215–1220.
- Schaad, N.W., Postnikova, E., Lacy, G., Sechler, A., Agarkova, I., Stromberg, P.E., et al. (2006) Emended classification of xanthomonad pathogens on citrus. *Syst. Appl. Microbiol.* **29**: 690–5.
- Schaad, N.W., Postnikova, E., Lacy, G.H., Sechler, A., Agarkova, I., Stromberg, P.E., et al. (2005) Reclassification of Xanthomonas campestris pv. citri (ex Hasse 1915) Dye 1978 forms A, B/C/D, and E as X. smithii subsp. citri (ex Hasse) sp. nov. nom. rev. comb. nov., X. fuscans subsp. aurantifolii. *Syst. Appl. Microbiol.* 28: 494–518.
- Schilmiller, A.L., Last, R.L., and Pichersky, E. (2008) Harnessing plant trichome biochemistry for the production of useful compounds. *Plant J*. **54**: 702–11.

- Schmera, D. and Guerin, P.M. (2012) Plant volatile compounds shorten reaction time and enhance attraction of the codling moth (*Cydia pomonella*) to codlemone. *Pest Manag. Sci.* 68: 454–461.
- Scholl, R.L., May, S.T., and Ware, D.H. (2000) Seed and molecular resources for *Arabidopsis*. *Ressources Oppor*. **124**: 1477–1480.
- Scholze, H. and Boch, J. (2011) TAL effectors are remote controls for gene activation. *Curr*. *Opin. Microbiol.* **14**: 47–53.
- Schultz, T. and Gabrielson, R.L. (1986) *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* in western washington cricifer seed fields: occurrence and survival. *Ecol. Epidemiol.* **76**: 1306–1309.
- Schweinitzer, T. and Josenhans, C. (2010) Bacterial energy taxis: a global strategy? Arch. Microbiol. 192: 507–20.
- Segonzac, C. and Zipfel, C. (2011) Activation of plant pattern-recognition receptors by bacteria. *Curr. Opin. Microbiol.* **14**: 54–61.
- Shelton, A. and Hunter, J. (1985) Evaluation of the potential of the flea beetle *Phyllotreta* cruciferae to transmit *Xanthomonas campestris* pv. campestris, causal agent of black rot of crucifers. *Can. J. Plant Pathol.* **7**: 308–310.
- Shepherd, R.W. and Wagner, G.J. (2007) Phylloplane proteins: emerging defenses at the aerial frontline? *Trends Plant Sci.* **12**: 51–6.
- Shi, W. and Sun, H. (2002) Type IV pilus-dependent motility and its possible role in bacterial pathogenesis. *Infect. Immun.* **70**: 1–4.
- Shigaki, T., Nelson, S., and Alvarez, A. (2000) Symptomless spread of blight-inducing strains of *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* on cabbage seedlings in misted seedbeds. *Eur. J. plant Pathol.* **106**: 339–346.
- Shitashiro, M., Kato, J., Fukumura, T., Kuroda, A., Ikeda, T., Takiguchi, N., and Ohtake, H. (2003) Evaluation of bacterial aerotaxis for its potential use in detecting the toxicity of chemicals to microorganisms. *J. Biotechnol.* **101**: 11–18.
- Da Silva, A.C.R., Ferro, J.A., Reinach, F.C., Farah, C.S., Furlan, L.R., Quaggio, R.B., et al. (2002) Comparison of the genomes of two *Xanthomonas* pathogens with differing host specificities. *Nature* **417**: 459–63.
- Da Silva Neto, J.F., Koide, T., Gomes, S.L., and Marques, M. V (2007) The single extracytoplasmic-function sigma factor of *Xylella fastidiosa* is involved in the heat shock response and presents an unusual regulatory mechanism. *J. Bacteriol.* **189**: 551–60.
- Silverstein, K., Graham, M., Paape, T.D., and VandenBosch, K.A. (2005) Genome organization of more than 300 defensin-like genes in *Arabidopsis*. *Plant Physiol*. **138**: 600–610.
- Singh, S. (2001) Broadening the genetic base of common bean cultivars. *Crop Sci.* **41**: 1659–1675.

- Singh, S. and Singh, T.N. (2013) Guttation 1: chemistry, crop husbandry and molecular farming. *Phytochem. Rev.* 12: 147–172.
- Sirinutsomboon, B., Delwiche, M.J., and Young, G.M. (2011) Attachment of *Escherichia coli* on plant surface structures built by microfabrication. *Biosyst. Eng.* **108**: 244–252.
- Sisti, F., Ha, D.-G., O'Toole, G.A., Hozbor, D., and Fernández, J. (2013) Cyclic-di-GMP signalling regulates motility and biofilm formation in *Bordetella bronchiseptica*. *Microbiology* **159**: 869–79.
- Skerker, J.M. and Berg, H.C. (2001) Direct observation of extension and retraction of type IV pili. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **98**: 6901–4.
- Slater, H., Alvarez-Morales, A., Barber, C.E., Daniels, M.J., and Dow, J.M. (2000) A twocomponent system involving an HD-GYP domain protein links cell-cell signalling to pathogenicity gene expression in *Xanthomonas campestris*. *Mol. Microbiol*. **38**: 986–1003.
- Smith, T.G. and Hoover, T.R. (2009) Deciphering bacterial flagellar gene regulatory networks in the genomic era. *Adv. Appl. Microbiol.* **67**: 257–95.
- Sourjik, V. (2004) Receptor clustering and signal processing in *E. coli* chemotaxis. *Trends Microbiol.* **12**: 569–76.
- Sourjik, V. and Berg, H.C. (2000) Localization of components of the chemotaxis machinery of *Escherichia coli* using fluorescent protein fusions. *Mol. Microbiol.* **37**: 740–51.
- Soutourina, O. a and Bertin, P.N. (2003) Regulation cascade of flagellar expression in Gramnegative bacteria. *FEMS Microbiol. Rev.* 27: 505–523.
- Sowa, Y. and Berry, R.M. (2008) Bacterial flagellar motor. Q. Rev. Biophys. 41: 103–32.
- Stadler, B. and Müller, T. (2000) Effects of aphids and moth caterpillars on epiphytic microorganisms in canopies of forest trees. *Can. J. For. Res.* **30**: 631–638.
- Stalder, T., Barraud, O., Casellas, M., Dagot, C., and Ploy, M.-C. (2012) Integron involvement in environmental spread of antibiotic resistance. *Front. Microbiol.* **3**: 119.
- Staub, T. and Williams, P.H. (1972) Factor influencing black rot lesion development in resistant and susceptible cabbage. *Phytopathology* **62**: 722–728.
- Steudle, E. and Frensch, J. (1996) Water transport in plants: role of the apoplast. *Plant Soil* **187**: 67–79.
- Stewart, V. (2014) The HAMP signal-conversion domain: static two-state or dynamic threestate? *Mol. Microbiol.* 1–5.
- Stoodley, P., Sauer, K., Davies, D.G., and Costerton, J.W. (2002) Biofilms as complex differentiated communities. *Annu. Rev. Microbiol.* 56: 187–209.

- Stuart, L.M., Paquette, N., and Boyer, L. (2013) Effector-triggered versus pattern-triggered immunity: how animals sense pathogens. *Nat. Rev. Immunol.* **13**: 199–206.
- Studdert, C.A. and Parkinson, J.S. (2004) Crosslinking snapshots of bacterial chemoreceptor squads. *PNAS* **101**: 2117–2122.
- Sturm, A., Van Kuik, J.A., Vliegenthart, J.F.G., and Chrispeels, M.J. (1987) Structure, position, and biosynthesis of the high mannose and the complex oligosaccharide side chains of the bean storage protein phaseolin. *J. Biol. Chem.* **262**: 13392–13403.
- Sun, W., Dunning, F., and Pfund, C. (2006) Within-species flagellin polymorphism in *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* and its impact on elicitation of *Arabidopsis* FLAGELLIN SENSING2-dependent defenses. *Plant Cell* **18**: 764–79.
- Sundin, G.W. and Jacobs, J.L. (1999) Ultraviolet radiation (UVR) sensitivity analysis and UVR survival strategies of a bacterial community from the phyllosphere of field-grown peanut (*Arachis hypogeae* L.). *Microb. Ecol.* **38**: 27–38.
- Swings, J. and Civerolo, E.L. (1993) *Xanthomonas* Chapman & Hall, 2-6 Boundary Row,L.S. 8HN (ed).
- Swings, J., Vauterin, L., and Kersters, K. (1993) The bacterium *Xanthomonas* In Chapman & Hall, 2-6 Boundary Row, L.S. 8HN (ed).
- Szurmant, H. and Ordal, G.W. (2004) Diversity in chemotaxis mechanisms among the bacteria and archaea. *Microbiol. Mol. Biol. Rev.* 68: 301–319.
- Tan, S., Yang, C., Mei, X., Shen, S., Raza, W., Shen, Q., and Xu, Y. (2013) The effect of organic acids from tomato root exudates on rhizosphere colonization of *Bacillus amyloliquefaciens* T-5. *Appl. Soil Ecol.* 64: 15–22.
- Tang, J., Gough, C., and Daniels, M. (1990) Cloning of genes involved in negative regulation of production of extracellular enzymes and polysaccharide of *Xanthomonas campestris* pathovar *campestris*. *Mol. Gen. Genet*. *MGG* 222: 157–160.
- Tao, F., Swarup, S., and Zhang, L.-H. (2010) Quorum sensing modulation of a putative glycosyltransferase gene cluster essential for *Xanthomonas campestris* biofilm formation. *Environ. Microbiol.* 12: 3159–70.
- Tao, J. and He, C. (2010) Response regulator, VemR, positively regulates the virulence and adaptation of *Xanthomonas campestris* pv. *campestris*. *FEMS Microbiol*. *Lett.* **304**: 20– 28.
- Taylor, B.L. (2007) Aer on the inside looking out: paradigm for a PAS-HAMP role in sensing oxygen, redox and energy. *Mol. Microbiol.* **65**: 1415–24.
- Taylor, B.L. and Zhulin, I.B. (1999) PAS domains : internal sensors of oxygen, redox potential, and light. *Microbiol. Mol. Biol. Rev.* 63: 479–506.

- Taylor, K.W., Kim, J.-G., Su, X.B., Aakre, C.D., Roden, J.A., Adams, C.M., and Mudgett, M.B. (2012) Tomato TFT1 is required for PAMP-Triggered Immunity and mutations that prevent T3S effector XopN from binding to TFT1 attenuate *Xanthomonas* virulence. *PLoS Pathog.* 8: e1002768.
- Taylor, S.H., Parker, W.E., and Douglas, A.E. (2012) Patterns in aphid honeydew production parallel diurnal shifts in phloem sap composition. *Entomol. Exp. Appl.* **142**: 121–129.
- Thieme, F., Koebnik, R., Bekel, T., Berger, C., Boch, J., Büttner, D., et al. (2005) Insights into genome plasticity and pathogenicity of the plant pathogenic bacterium *Xanthomonas campestris* pv. *vesicatoria* revealed by the complete genome. J. Bacteriol. 187: 7254– 7266.
- Thomma, B.P.H.J., Nürnberger, T., and Joosten, M.H.A.J. (2011) Of PAMPs and effectors: the blurred PTI-ETI dichotomy. *Plant Cell* **23**: 4–15.
- Thordal-Christensen, H. (2003) Fresh insights into processes of nonhost resistance. *Curr. Opin. Plant Biol.* **6**: 351–357.
- Thormann, K.M. and Paulick, A. (2010) Tuning the flagellar motor. *Microbiology* **156**: 1275–83.
- Thowthampitak, J., Shaffer, B.T., Prathuangwong, S., and Loper, J.E. (2008) Role of *rpfF* in virulence and exoenzyme production of *Xanthomonas axonopodis* pv. *glycines*, the causal agent of bacterial pustule of soybean. *Phytopathology* **98**: 1252–60.
- Tian, F., Yu, C., Li, H., Wu, X., Li, B., Chen, H., et al. (2014) Alternative sigma factor RpoN2 is required for flagellar motility and full virulence of *Xanthomonas oryzae* pv. *oryzae*. *Microbiol. Res.* **191**: 2266–2275.
- Tierens, K.F., Thomma, B.P., Brouwer, M., Schmidt, J., Kistner, K., Porzel, A., et al. (2001) Study of the role of antimicrobial glucosinolate-derived isothiocyanates in resistance of *Arabidopsis* to microbial pathogens. *Plant Physiol.* **125**: 1688–99.
- Timmis, R. (2002) *Pseudomonas putida*: a cosmopolitan opportunist par excellence. *Environ*. *Microbiol*. **4**: 779–781.
- Tissier, A. (2012) Glandular trichomes: what comes after expressed sequence tags? *Plant J*. **70**: 51–68.
- Troisfontaines, P. and Cornelis, G.R. (2005) Type III secretion: more systems than you think. *Physiology* **20**: 326–339.
- Tseng, T.-T., Tyler, B.M., and Setubal, J.C. (2009) Protein secretion systems in bacterial-host associations, and their description in the Gene Ontology. *BMC Microbiol.* **9 Suppl 1**: S2.
- Tukey, H.B. (1970) The leaching of substances from plants. *Annu. Rev. Plant Physiol.* **21**: 305–324.

- Turgeon, R. (1989) The sink-source transition in leaves. Annu. rev. plant physiol. Plant Mol. Biol. 40: 119–138.
- Turner, T.R., James, E.K., and Poole, P.S. (2013) The plant microbiome. Genome Biol. 14: 209.
- Tyson, G., Stojanovic, B., Kuklinski, R., DiVittorio, T., and Sullivan, M. (1985) Scanning electron microscopy of Pierce's disease bacterium in petiolar xylem of grape leaves. *Phytopathology* **75**: 264–269.
- Ulrich, L.E. and Zhulin, I.B. (2005) Four-helix bundle: a ubiquitous sensory module in prokaryotic signal transduction. *Bioinformatics* 45–48.
- Umemura, T., Matsumoto, Y., Ohnishi, K., Homma, M., and Kawagishi, I. (2002) Sensing of cytoplasmic pH by bacterial chemoreceptors involves the linker region that connects the membrane-spanning and the signal-modulating helices. *J. Biol. Chem.* **277**: 1593–8.
- Underwood, W., Melotto, M., and He, S.Y. (2007) Role of plant stomata in bacterial invasion. *Cell. Microbiol.* **9**: 1621–9.
- Valls, M., Genin, S., and Boucher, C. (2006) Integrated regulation of the type III secretion system and other virulence determinants in *Ralstonia solanacearum*. *PLoS Pathog*. **2**: e82.
- Vauterin, L., Hoste, B., Kersters, K., and Swings, J. (1995) Reclassification of *Xanthomonas*. *Int. J. Syst. Bacteriol.* **45**: 472–489.
- Vauterin, L., Rademaker, J., and Swings, J. (2000) Synopsis on the taxonomy of the genus *Xanthomonas*. *Phytopathology* **90**: 677–82.
- Vauterin, L. and Swings, J. (1997) Are classification and phytopathological diversity compatible in *Xanthomonas? J. Ind. Microbiol. Biotechnol.* **19**: 77–82.
- Vauterin, L., Yang, P., Alvarez, A., Takikawa, Y., Roth, D.A., Vidaver, A.K., et al. (1996) Identification of non-pathogenic *Xanthomonas* strains associated with plants. *Syst. Appl. Microbiol* 19: 96–105.
- Velasco, P. and Soengas, P. (2008) Comparison of glucosinolate profiles in leaf and seed tissues of different *Brassica napus* crops. J. Amer. Soc. hort. Sci 133: 551–558.
- Verdier, V., Triplett, L.R., Hummel, A.W., Corral, R., Cernadas, R.A., Schmidt, C.L., et al. (2012) Transcription activator-like (TAL) effectors targeting OsSWEET genes enhance virulence on diverse rice (*Oryza sativa*) varieties when expressed individually in a TAL effector-deficient strain of *Xanthomonas oryzae*. New Phytol. **196**: 1197–207.
- Vicente, J.G., Everett, B., and Roberts, S.J. (2006) Identification of isolates that cause a leaf spot disease of *Brassicas* as *Xanthomonas campestris* pv. *raphani* and pathogenic and genetic comparison with related pathovars. *Phytopathology* **96**: 735–45.
- Vicente, J.G. and Holub, E.B. (2012) Pathogen profile *Xanthomonas campestris* pv. *campestris* (cause of black rot of crucifers) in the genomic era is still a worldwide threat to brassica crops. *Mol. Plant Pathol.* **14**: 2–18.

- Vidaver, A.K. (1993) Xanthomonas campestris pv. phaseoli: cause of common bacterial blight. In J. G. Swings and E. L. Civerolo (ed.), Xanthomonas. Chapman & Hall, London,U.K. (ed).
- Vladimirov, N., Lebiedz, D., and Sourjik, V. (2010) Predicted auxiliary navigation mechanism of peritrichously flagellated chemotactic bacteria. *PLoS Comput. Biol.* **6**: e1000717.
- Vladimirov, N. and Sourjik, V. (2009) Chemotaxis: how bacteria use memory. *Biol. Chem.* **390**: 1097–104.
- Vonderviszt, F. and Namba, K. (2000) Structure, function and assembly of flagellar axial proteins. Thomas Sch. Bioscience.,T.S.L. (ed).
- Vorholt, J.A. (2012) Microbial life in the phyllosphere. Nat. Rev. Microbiol. 10: 828–40.
- Vu, B., Chen, M., Crawford, R.J., and Ivanova, E.P. (2009) Bacterial extracellular polysaccharides involved in biofilm formation. *Molecules* 14: 2535–54.
- Wadhams, G.H. and Armitage, J.P. (2004) Making sense of it all: bacterial chemotaxis. *Nat. Rev. Mol. Cell Biol.* **5**: 1024–37.
- Wadhams, G.H., Martin, A.C., and Armitage, J.P. (2000) Identification and localization of a methyl-accepting chemotaxis protein in *Rhodobacter sphaeroides*. Mol. Microbiol. 36: 1222–33.
- Wadhams, G.H., Martin, A.C., Porter, S.L., Maddock, J.R., Mantotta, J.C., King, H.M., and Armitage, J.P. (2002) TlpC, a novel chemotaxis protein in *Rhodobacter sphaeroides*, localizes to a discrete region in the cytoplasm. *Mol. Microbiol.* 46: 1211–21.
- Wadhams, G.H., Warren, A. V., Martin, A.C., and Armitage, J.P. (2003) Targeting of two signal transduction pathways to different regions of the bacterial cell. *Mol. Microbiol.* **50**: 763–770.
- Wagner, G.J. (1991) Secreting glandular trichomes: more than just hairs. *Plant Physiol*. **96**: 675–9.
- Wakker, J.H. (1883) Vorläufige Mittheilungen über Hyacinthenkrankheiten. Bot. Cent. 315–317.
- Wall, D. and Kaiser, D. (1999) Type IV pili and cell motility. Mol. Microbiol. 32: 1-10.
- Wang, F.-F., Wang, L., and Qian, W. (2010) Two-component signal transduction systems and regulation of virulence factors in *Xanthomonas*: a perspective. *Front. Biol. (Beijing).* 5: 495–506.
- Wang, H., Robinson, H., and Ke, H. (2010) Conformation changes, N-terminal involvement, and cGMP signal relay in the phosphodiesterase-5 GAF domain. J. Biol. Chem. 285: 38149–56.

- Wang, W., Xu, B., Wang, H., Li, J., Huang, H., and Xu, L. (2011) YUCCA genes are expressed in response to leaf adaxial-abaxial juxtaposition and are required for leaf margin development. *Plant Physiol.* 157: 1805–19.
- Wang, Z.Y., Xiong, L., Li, W., Zhu, J.K., and Zhu, J. (2011) The plant cuticle is required for osmotic stress regulation of abscisic acid biosynthesis and osmotic stress tolerance in *Arabidopsis*. *Plant Cell* 23: 1971–84.
- Wangs, E.A., Mowry, K.L., Clegg, D.O., and Koshland, D.E.J. (1982) Tandem duplication and multiple functions of a receptor gene in bacterial chemotaxis. J. Biol. Chem. 257: 4673– 4676.
- Waterman, S.R. and Holden, D.W. (2003) Microreview Functions and effectors of the *Salmonella* pathogenicity island 2 type III secretion system. *Cell. Microbiol.* **5**: 501–511.
- Watts, K.J., Johnson, M.S., and Taylor, B.L. (2011) Different conformations of the kinase-on and kinase-off signaling states in the Aer HAMP domain. *J. Bacteriol.* **193**: 4095–103.
- Weerasuriya, S., Schneider, B.M., and Manson, M.D. (1998) Chimeric chemoreceptors in *Escherichia coli* : signaling properties of Tar-Tap and Tap-Tar hybrids. *J. Bacteriol.* **180**: 914–920.
- De Weert, S., Vermeiren, H., Mulders, I.H.M., Kuiper, I., Hendrickx, N., Bloemberg, G.V., et al. (2002) Flagella-driven chemotaxis towards exudate components is an important trait for tomato root colonization by Pseudomonas fluorescens. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* 15: 1173–80.
- Wei, J., van Loon, J.J. a, Gols, R., Menzel, T.R., Li, N., Kang, L., and Dicke, M. (2014) Reciprocal crosstalk between jasmonate and salicylate defence-signalling pathways modulates plant volatile emission and herbivore host-selection behaviour. J. Exp. Bot. 65: 3289–98.
- Wei, K., Tang, D.-J., He, Y.-Q., Feng, J.-X., Jiang, B.-L., Lu, G.-T., et al. (2007) *hpaR*, a putative *marR* family transcriptional regulator, is positively controlled by HrpG and HrpX and involved in the pathogenesis, hypersensitive response, and extracellular protease production of *Xanthomonas campestris* pathovar <i>c. J. Bacteriol. **189**: 2055–62.
- Weibull, J., Ronquist, F., and Brishammar, S. (1990) Free amino acid composition of leaf exudates and Phloem sap. *Plant Physiol*. **92**: 222–6.
- Wengelnik, K., Van den Ackerveken, G., and Bonas, U. (1996) HrpG, a key *hrp* regulatory protein of *Xanthomonas campestris* pv. *vesicatoria* is homologous to tow-component response regulators. *Mol. Plant-Microbe Interact*. **9**: 704–712.
- Whipps, J.M., Hand, P., Pink, D., and Bending, G.D. (2008) Phyllosphere microbiology with special reference to diversity and plant genotype. *J. Appl. Microbiol.* **105**: 1744–55.
- White, F.F., Potnis, N., Jones, J.B., and Koebnik, R. (2009) The type III effectors of *Xanthomonas. Mol. Plant Pathol.* **10**: 749–66.

White, H.E. (1930) Bacterial spot of radish and turnip. *Phytopathology* **20**: 653–662.

- Whitman, W.B., Coleman, D.C., and Wiebe, W.J. (1998) Prokaryotes: the unseen majority. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* **95**: 6578–6583.
- Wilharm, G., Lehmann, V., and Krauss, K. (2004) Yersinia enterocolitica type III secretion depends on the proton motive force but not on the flagellar motor components MotA and MotB. Infect. Immun. 72: 4004–4009.
- Williams, P.H. (1980) Black rot: a continuing threat to world crucifers. *Plant Dis*. 64: 736–742.
- Woodring, J., Wiedemann, R., Fischer, M.K., Hoffmann, K.H., and Volkl, W. (2004) Honeydew amino acids in relation to sugars and their role in the establishment of antattendance hierarchy in eight species of aphids feeding on tansy (*Tanacetum vulgare*). *Physiol. Entomol.* 29: 311–319.
- Woodward, F.I. and Lomas, M.R. (2004) Vegetation dynamics simulating responses to climatic change. *Biol. Rev. Camb. Philos. Soc.* **79**: 643–70.
- Wuichet, K., Alexander, R., and Zhulin, I. (2007) Comparative genomic and protein sequence analyses of a complex system controlling bacterial chemotaxis. *Methods Enzymol.* **422**: 1–31.
- Wuichet, K. and Zhulin, I.B. (2003) Molecular evolution of sensory domains in cyanobacterial chemoreceptors. *Trends Microbiol.* **11**: 195–200.
- Xie, Z., Ulrich, L.E., Zhulin, I.B., and Alexandre, G. (2010) PAS domain containing chemoreceptor couples dynamic changes in metabolism with chemotaxis. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **107**: 2235–40.
- Xing, J., Bai, F., Berry, R., and Oster, G. (2006) Torque-speed relationship of the bacterial flagellar motor. *Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A.* **103**: 1260–5.
- Xu, Y., Luo, Q.-Q., and Zhou, M.-G. (2013) Identification and characterization of integronmediated antibiotic resistance in the phytopathogen *Xanthomonas oryzae* pv. *oryzae*. *PLoS One* 8: e55962.
- Yadav, R.K.P., Karamanoli, K., and Vokou, D. (2005) Bacterial colonization of the phyllosphere of mediterranean perennial species as influenced by leaf structural and chemical features. *Microb. Ecol.* **50**: 185–96.
- Yadeta, K.A. and Thomma, B.P.H.J. (2013) The xylem as battleground for plant hosts and vascular wilt pathogens. *Front. Plant Sci.* **4**: 97.
- Yang, P., Vauterin, L., Vancanneyt, M., Swings, J., and Kersters, K. (1993) Application of fatty acid methyl esters for the taxonomic analysis of the genus *Xanthomonas*. Syst. Appl. Microbiol. 16: 47–71.

- Yang, T.-C., Leu, Y.-W., Chang-Chien, H.-C., and Hu, R.-M. (2009) Flagellar biogenesis of *Xanthomonas campestris* requires the alternative sigma factors RpoN2 and FliA and is temporally regulated by FlhA, FlhB, and FlgM. J. Bacteriol. 191: 2266–75.
- Yao, J. and Allen, C. (2006) Chemotaxis is required for virulence and competitive fitness of the bacterial wilt pathogen *Ralstonia solanacearum*. J. Bacteriol. **188**: 3697–3708.
- Yao, J. and Allen, C. (2007) The plant pathogen *Ralstonia solanacearum* needs aerotaxis for normal biofilm formation and interactions with its tomato host. *J. Bacteriol.* 189: 6415– 24.
- Yeats, T.H. and Rose, J.K.C. (2013) The formation and function of plant cuticles. *Plant Physiol*. **163**: 5–20.
- Yi, S.Y., Shirasu, K., Moon, J.S., Lee, S.-G., and Kwon, S.-Y. (2014) The activated SA and JA signaling pathways have an influence on flg22-triggered oxidative burst and callose deposition. *PLoS One* **9**: e88951.
- Young, G.M., Badger, J.L., and Miller, V.L. (2000) Motility is required to initiate host cell invasion by *Yersinia enterocolitica*. *Infect. Immun.* **68**: 4323–6.
- Young, J.M. (2008) An overview of bacterial nomenclature with special reference to plant pathogens. *Syst. Appl. Microbiol.* **31**: 405–24.
- Young, J.M., Dye, D., Bradbury, J.F., Panagopoulos, C.G., and Robbs, C.F. (1978) A proposed nomenclature and classification for plant pathogenic bacteria. J. Agric. Res. 21: 153–177.
- Young, J.M., Park, D.-C., Shearman, H.M., and Fargier, E. (2008) A multilocus sequence analysis of the genus *Xanthomonas*. *Syst. Appl. Microbiol.* **31**: 366–77.
- Yuan, J., Branch, R.W., Hosu, B.G., and Berg, H.C. (2012) Adaptation at the output of the chemotaxis signalling pathway. *Nature* **484**: 233–6.
- Zeng, W., Melotto, M., and He, S.Y. (2010) Plant stomata: a checkpoint of host immunity and pathogen virulence. *Curr. Opin. Biotechnol.* **21**: 599–603.
- Zhang, J., Lu, H., Li, X., Li, Y., Cui, H., Wen, C.-K., et al. (2010) Effector-triggered and pathogen-associated molecular pattern-triggered immunity differentially contribute to basal resistance to *Pseudomonas syringae*. *Mol. Plant. Microbe. Interact.* **23**: 940–8.
- Zhang, W.-J., Santini, C.-L., Bernadac, A., Ruan, J., Zhang, S.-D., Kato, T., et al. (2012) Complex spatial organization and flagellin composition of flagellar propeller from marine magnetotactic ovoid strain MO-1. J. Mol. Biol. 416: 558–70.
- Zhang, X., Davenport, K.W., Gu, W., Daligault, H.E., Munk, a C., Tashima, H., et al. (2012) Improving genome assemblies by sequencing PCR products with PacBio. *Biotechniques* 53: 61–2.

- Zhang, Y., Callaway, E.M., Jones, J.B., and Wilson, M. (2009) Visualisation of *hrp* gene expression in *Xanthomonas euvesicatoria* in the tomato phyllosphere. *Eur. J. Plant Pathol.* 124: 379–390.
- Zhao, S., White, D.G., Ge, B., Ayers, S., Friedman, S., English, L., et al. (2001) Identification and characterization of integron-mediated antibiotic resistance among Shiga toxinproducing *Escherichia coli* isolates. *Appl. Environ. Microbiol.* **67**: 1558–64.
- Zhao, Y., Thilmony, R., Bender, C.L., Schaller, A., He, S.Y., and Howe, G.A. (2003) Virulence systems of Pseudomonas syringae pv. tomato promote bacterial speck disease in tomato by targeting the jasmonate signaling pathway. *Plant J.* **36**: 485–499.
- Zheng, X.-Y., Spivey, N.W., Zeng, W., Liu, P.-P., Fu, Z.Q., Klessig, D.F., et al. (2012) Coronatine promotes *Pseudomonas syringae* virulence in plants by activating a signaling cascade that inhibits salicylic acid accumulation. *Cell Host Microbe* **11**: 587–96.
- Zhou, Y.-F., Nan, B., Nan, J., Ma, Q., Panjikar, S., Liang, Y.-H., et al. (2008) C4-dicarboxylates sensing mechanism revealed by the crystal structures of DctB sensor domain. J. Mol. Biol. 383: 49–61.
- Zhu, S., Kojima, S., and Homma, M. (2013) Structure, gene regulation and environmental response of flagella in Vibrio. *Front. Microbiol.* **4**: 1–9.
- Zhulin, I., Nikolskaya, A., and Galperin, M. (2003) Common extracellular sensory domains in transmembrane receptors for diverse signal transduction pathways in *Bacteria* and *Archaea. J. Bacteriol.* **185**: 285–294.
- Zhulin, I.B. (2000) A novel phototaxis receptor hidden in the cyanobacterial genome. J. Mol. Microbiol. Biotechnol. 2: 491–493.
- Zhulin, I.B., Taylor, B., and Dixon, R. (1997) PAS domain S-boxes in Archaea, Bacteria and sensors for oxygen and redox. *Trends Biochem. Sci.* 22: 331–333.
- Zipfel, C., Robatzek, S., Navarro, L., Oakeley, E.J., Jones, J.D.G., Felix, G., and Boller, T. (2004) Bacterial disease resistance in *Arabidopsis* through flagellin perception. *Nature* 428: 764–7.
- Zrybko, C.L., Fukuda, E.K., and Rosen, R.T. (1997) Determination of glucosinolates in domestic and wild mustard by high-performance liquid chromatography with confirmation by electrospray mass spectrometry and photodiode-array detection. J. Chromatogr. A 767: 43–52.
- Zukalová, H. and Vasak, J. (2002) The role and effects of glucosinolates of *Brassica* species. *Rostl. VÝROBA* **48**: 175–180.





Thèse de Doctorat

Arnaud INDIANA

Rôles du chimiotactisme et de la mobilité flagellaire dans la fitness des *Xanthomonas*

Roles of chemotaxis and flagellar motility in fitness of xanthomonads

Résumé

du genre Xanthomonas Les bactéries sont responsables de nombreuses maladies des plantes, telles que la nervation noire des Brassicacées causée par X. campestris pv. campestris (Xcc). Lors des phases précoces du processus infectieux, ces bactéries doivent identifier des sites favorables à leur pénétration dans les tissus et les atteindre afin de s'internaliser dans les tissus végétaux et s'y multiplier. Le chimiotactisme est le mécanisme par lequel les bactéries détectent des signaux et se dirigent vers des attractants ou s'éloignent de signaux répulsifs. L'objectif de ce travail est de comprendre les rôles du chimiotactisme et de la mobilité flagellaire dans la fitness des Xanthomonas. Nous avons montré que la mobilité flagellaire n'est pas une caractéristique partagée par tous les Xanthomonas mais qu'environ 5% des souches perdent cette capacité sans altération majeure de leur fitness in planta. Un senseur du chimiotactisme, dénommé Hsb1, probablement acquis par transfert horizontal, présente un groupe d'allèles spécifique à X. campestris. Une mutation de hsb1 dans la souche Xcc ATCC 33913 entraine une diminution de l'internalisation de cette souche dans les tissus de plantes hôtes combinée à une augmentation de l'internalisation dans les tissus des plantes non-hôtes. Hsb1 perçoit un signal émis par les blessures des feuilles de chou. Un glucosinolate, la sinigrine, et un acide aminé, la L-phénylalanine, sont détectés in vitro par ce senseur, mais ne sont pas métabolisés. Des travaux complémentaires seront nécessaires pour identifier le signal détecté par ce senseur et envisager la conception de méthodes de lutte basées sur la confusion d'informations.

Mots clés

MCP, Xanthomonas campestris, Xanthomonas fuscans subsp. fuscans, Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli, Brassicaceae, Phaseolus vulgaris, mobilité par nage.

Abstract

Xanthomonads are responsible for plant diseases such as black rot of Brassicaceae caused by X. campestris pv. campestris (Xcc). During the early stages of the infection, pathogenic bacteria such as Xcc must detect favorable sites and ingress into host plant tissues to colonize and multiply in the apoplast or the xylem vessels. Chemotaxis is the mechanism used by bacteria to detect attractants and repellents and adapt in consequence its direction. The aim of this work is to understand the roles of chemotaxis and flagellar motility in the fitness of xanthomonads. We showed that flagellar motility is not a general feature of xanthomonads. About 5 % of tested strains lost this ability without major impact on their fitness in planta. A chemotaxis sensor, named Hsb1, probably acquired by horizontal transfer shows a group of alleles that are specific of X. campestris. In Xcc ATCC 33913, a mutation in hsb1 resulted in a decreased penetration of this strain in the host plant tissues combined with an increase penetration in the non-host plant tissues. Hsb1 sense a signal from wounds of cabbage leaves. In vitro, a glucosinolate, the sinigrin, and an amino acid, the Lphenylalanine are detected by Hsb1 but are not metabolized. Further work is needed to identify the signal detected by the sensor and to design control methods based on confusion.

Key Words

MCP, Xanthomonas campestris, Xanthomonas fuscans subsp. fuscans, Xanthomonas axonopodis pv. phaseoli, Brassicaceae, Phaseolus vulgaris, swimming motility.