

## Biological control of root rot of Cucumber by a *Rhizoctonia solani*

المقاومة الاحيائية لمرض تعفن جذور الخيار المتسبب عن الفطر *Rhizoctonia solani*

كاظم زغير خضرير  
م / الكلية التقنية المسيب

### الخلاصة :-

أجريت هذه الدراسة لتقويم نشاط وفاعلية البكتيريا *Pseudomonas fluorescens* وفطري المقاومة الاحيائية *R. solani* و *Glomus intradices* و *Trichoderma harzianum* في حماية نباتات الخيار من الإصابة بعزلة الفطر *R. solani* وانعكاس ذلك على مؤشرات نمو نباتات الخيار تحت ظروف الظل الخشبية والزراعة الحقلية .

أظهرت نتائج العزل من جذور نباتات الخيار المصابة وجود الفطر *Rhizoctonia solani* من جميع العزلات التي تم عزلها من المناطق المختلفة لمحافظة بايل كما وأظهرت النتائج إن جميع عزلات الفطر المختبرة أدت إلى خفض معنوي في النسبة المئوية للإنباتات قياساً بمعاملة المقارنة التي بلغت النسبة المئوية لإنباتات بذور اللهانة فيها 99% وقد توقفت عزلت الفطر *R.s2* ( R.solani ) إذ لم يحصل فيها إنبات لبذور اللهانة. كما وبينت نتائج معاملات البكتيريا *P.fluorescens* + فطر المايکورايزا *Glomus intradices* و البكتيريا *T.harzianum* + فطر المايکورايزا *P.fluorescens* و فطر المايکورايزا *Glomus intradices* + فطر *T.harzianum* حماية لشناتلات الخيار بعمر 28 يوماً من الإصابة بعزلة الفطر الممرض *R.s2* تحت ظروف الظل الخشبية إذ أدت إلى خفض في النسبة المئوية لشدة الإصابة إذ بلغت 18.75% و 12.5% و 25% على التوالي قياساً بمعاملة المقارنة الفطر الممرض بمفرده والتي بلغت 87.5%. كما وحققت نفس المعاملات تحت الظروف الحقلية بوجود الفطر الممرض خفض في النسبة المئوية لشدة الإصابة والتي بلغت 16.25% و 11.25% و 11.25% على التوالي قياساً إلى معاملة المقارنة الفطر الممرض بمفرده والتي كانت شدة الإصابة فيها 92.00% و زيادة معنوية في الأوزان الطيرية والجافة واطوال المجموع الخضري والجذري لنباتات الخيار وكانت معاملة البكتيريا *P.fluorescens* + فطر *T.harzianum* افضل المعاملات في تجربة الظل والتجربة الحقلية. وأشارت النتائج أيضاً إلى أن جميع معاملات إضافة أكثر من نوع قد حققت زيادة معنوية في الوزن الطيري والجاف و طول المجموع الخضري والجذري مقارنة بمعاملة الفطر الممرض *R.s2* ( *R.solani* ) بمفرده المسبب لمرض تعفن جذور الخيار .

### Abstract:-

This experiment was conducted to assess the activity and efficiency of *Pseudomonas fluorescens* bacteria and the bio controlling fungi *Glomus intradices* and *Trichoderma harzianum* in the protection of Cucumber plant from *R. solani* and its impact growth traits under lathhous and field conditions. Results showed that , each insolation of the infected roots contained *R. solani* of cucumber plants from different regions of the province of Babylon ,leading to reduction of germination percent in comparison with the control treatment in which germination percent reached 99%.the *R. solani* isolate caused zero percent of germination . Results also indicated that, *P.fluorescens* + *Glomus intradces* and. *P.fluorescens* + *T.harzianum* and *Glomus intradces* + *T.harzianum* gave protection for Cucumber seedlings at 28 days of infection isolated pathogenic fungus R.s2 conditions under lathhous conditions where the infection intensity reached 18.75% and 12.5 % and 25%, respectively, compared with the control of the pathogenic fungus alone, which amounted to 87.5%.The same treatment under field conditions in the presence of pathogen fungus caused a reduction of the infection intensity by 16.25% and 11.25% , 13.00%, respectively ,as compared to the control treatment of the pathogenic fungus alone, 92.00% and a significant increase in the fresh and dry weight and lengths of root and shoot systems of cucumber plants .The for treating with the bacterium *P.fluorescens* + *T.harzianum* hare fungus caused the best result of lathhous and field conditions .All treatments on the other hand , increased significantly the fresh and dry weights and length of root and shoot systems as compared to the treatment with *R.solani* (R.s2) alone that causes Cucumber root rot.

## **المقدمة :**

بعد الفطر *Rhizoctonia solani* أحد أهم فطريات التربة الممرضة المهمة، يمتاز الفطر بمداه العائلي الواسع إذ يصيب الكثير من نباتات محاصيل الخضر (1) بعد الخيار *Cucumis sativus L.* من نباتات العائلة القرعية، حيث شهدت السنوات الأخيرة زيادة المساحة المزروعة به (2) إذ رافق هذه الزيادة ظهور العديد من الأمراض وبأثني في مقدمتها موت الباردات وتعفن الجذور المتباعدة عن إحياء التربة الممرضة كالفطريات والتي تعد من أخطر الممرضات لكونها تتوارد في التربة التي تحكم بينها علاقات متداخلة ومعقده مع البيئة المحيطة بها (3) لقد اتسع استعمال وانتشار الأسمدة الحيوية البكتيرية والفطريات في العقدين الأخيرين من القرن الماضي وذلك نتيجة شحة مصادر الطاقة وما يترتب على ذلك من ارتفاع في أسعار الأسمدة الكيميائية فضلاً عن التوجهات الحديثة في تقليل مصادر التلوث البيئي واعتماد التسميد الحيوي كأحد التقنيات الحديثة للحد من الاستعمال المفرط للأسمدة الكيميائية هذا فضلاً عن الزيادة المطردة في السكان وقلة الموارد الغذائية (4 ، 5). بعد الفطر *T. harzianum* احد الفطريات الناقصة رمية المعيشة التي تستعمل في مجال المكافحة الحيوية biocontrol على نطاق واسع كما اثبتت عدد من التجارب في كثير من بلدان العالم لا سيما في زيادة جاهزية بعض العناصر كالنتروجين والفسفور والبوتاسيوم من خلال إفرازه بعض الانزيمات ومقدرتة العالية في تحمل المواد العضوية الموجودة او المضافة الى التربة، فضلاً عن قدرته العالية في اعطاء العائل النباتي المقاومة العالية ضد بعض المسببات المرضية (6 ، 7). أما دور فطريات المايكورايزا معروفة من حيث مقدرتها على إكساب النبات العامل المقاومة للإصابة بالعديد من الأمراض الفطرية والبكتيرية والنيماتودا وتعزى هذه الحالة إلى آليات مختلفة ولعل أهمها تلك التي تشير إلى مقدرتها على إفراز منظمات النمو مثل auxins و cytokinins و gibberellins (8). كما وان للبكتيريا *P. fluorescens* قدرة عالية لتنشيط الكائنات الممرضة الأساسية الموجودة في التربة وتأثير تنشيطي في نمو بعض المحاصيل (9). ولتطوير آلية مقاومة الفطر *R. solani* بما يلائم التوسع في زراعة المحصول والعمل على زيادة الإنتاج والحفظ على البيئة لذا هدف هذا البحث دراسة تأثير معاملات الفطر المايكورايزا *G. intradices* وفطر المقاومة الاحيائية *T. harzianum* والبكتيريا *P. fluorescens* في حالة إضافتها منفردة أو مجتمعة في مكافحة مسبب مرض تعفن وموت نبات الخيار *R. solani* المتنسب عن الفطر.

## **المواد وطرق العمل :- Materials and methods**

### **الأوساط الزراعية المستخدمة**

استخدمت في هذه الدراسة عدد من الأوساط الزراعية المختلفة لعزل وتنقية الفطريات وتميئتها وتشخيصها ومن أجل إجراء التجارب الخاصة بها ايضاً إذ اختلفت الأوساط المستعملة باختلاف التجربة والغرض من استخدامها وكما موضح في أدناه :

#### **وسط البطاطا الدكستروز الاكار الجاهز (P.D.A.) Potato Dextrose Agar**

حضر بإذابة 39 غم في 1 لتر من الماء المقطر(حسب تعليمات الشركة المصنعة) وعقم في جهاز الموصلة في درجة حرارة 121 ° وضغط 15 باوند /انج<sup>2</sup> لمدة 15 دقيقة وأضيف اليه المضاد الحيوي Tetracycline وصب في أطباق بتري حسب التجربة المطلوبة أو حفظه في الثلاجة لحين الاستعمال .

#### **وسط الاكار المائي (W.A.) Water Agar**

حضر بإذابة 17 غم من الاكار في 1 لتر من الماء المقطر وتوزيعه على دوارق زجاجية بحسب الحاجة وعقم الوسط بوساطة جهاز المؤصلة بدرجة حرارة 121 ° وضغط 15 باوند /انج<sup>2</sup> لمدة 15 دقيقة كما في الفقرة السابقة ، وأضيف إليها 250 ملغم / لتر من المضاد الحيوي Tetracycline وصب في اطباق بتري لاستخدامها في تشخيص الفطريات وتصنيفها او حفظها لحين الاستعمال.

#### **وسط Nutrient Agar**

حضر بإذابة 28 غم من الوسط الجاهز NutrientAgar في 1 لتر من الماء المقطر وتوزيعه على دوارق زجاجية بحسب الحاجة وعقم الوسط بوساطة جهاز المؤصلة بدرجة حرارة 121 ° وضغط 15 باوند /انج<sup>2</sup> لمدة 15 دقيقة ، وصب في اطباق بتري لاستخدامها لغرض تربية عزلة البكتيريا *P. fluorescence* او لحفظها لحين الاستعمال .

#### **وسط Nutrient Broth**

حضر بإذابة 14 غم من الوسط الجاهز Nutrient Broth في 1 لتر من الماء المقطر وتوزيعه على دوارق زجاجية بحسب الحاجة وعقم الوسط بوساطة جهاز المؤصلة بدرجة حرارة 121 ° وضغط 15 باوند /انج<sup>2</sup> لمدة 15 دقيقة ، لاستخدامها في تربية واكتثار عالي البكتيريا *P. fluorescence* لغرض استخدامه في التجارب المختبرية ، الظللة والحقولية .

#### **عزل وتشخيص الفطر الممرض R. solani**

تم عزل وتشخيص الفطر *R. solani* من نباتات الخيار الذابلة والمأخوذة من البيوت البلاستيكية في محافظة بابل . غسلت البادرات تحت ماء الحنفيه الجاري لعدة ساعات حتى يتم ازاله جميع الاتربة العالقة ثم غسلت بعد ذلك بماء مقطر معقم عدة مرات ووضعت على ورق ترشيح معقم لإزالة الماء الزائد منها . أخذت قطع من البادرات المصابة من منطقة الناج وجزء من سويفه البادرة بطول 1-2 سم بوساطة سكين وملقط معقمين زرعت تلك القطع وبواسطه 5 قطع للطبق الواحد وحضرت الإطباق المزروع في الحاضنة على درجة حرارة 25 ± 2 ° وبعد 2-3 أيام تم فحص الأطباق وتنقية المستعمرات الفطرية النامية من الاجزاء المصابة ثم تشخيص الفطر *R. solani* باتباع الفاتح التصنيفية المعتمدة في ( 10 ، 11 ) الخاصة بلفطر *R. solani* . حفظت العزلات المشخصة والمنقاة في الثلاجة على الوسط الغذائي P.D.A. المائل في أنابيب اختبار لإجراء الدراسات اللاحقة عليها.

### **اختبار القدرة الامراضية لعزالت الفطر *R. solani* وباستخدام بذور الـلهانة على الوسط W.A**

اختبرت المقدرة الامراضية لعزلة الفطر *R.solani* و حسب طريقة (12) ، اذ تم تحضير اطباق بترى قطرها 9 سم تحتوي على 15 - 20 مل من الوسط أزرعى الاكر والماء Water Ager (20)غم اكار ، 1 لتر من الماء المقطر ) والمعقم بجهاز المؤصدة لمدة 20 دقيقة والمضاف له المضاد الجبوى Tetracycline بتركيز 250ملغم/لتر وبعد تصلب الوسط تم تلقيح الأطباق في مركزها بقرص قطره 0.5 سم أخذ من قرب حواف مستعمرة الفطريات *R.solani* بعمر 3 أيام ، ثم حضنت الأطباق في درجة حرارة 25 ± 2 م و لمدة ثلاثة أيام ، بعدها زرعت بذور اللهانة المحلية ( اختبرت نسبة إنباتها مسبقاً) معقمة سطحياً بمحلول هايبوكلورات الصوديوم (1% كلور حر ) وبصورة دائرية قرب حافة الطبق وبمعدل 25 بذرة / طبق ، استعملت 4 أطباق لكل عزلة كمكررات بالإضافة إلى معاملة المقارنة بدون فطر ممرض ، وضعت الأطباق في الحاضنة عند درجة حرارة 25 ± 2 م ، ثم أخذت النتائج بعد 7 أيام وذلك بحساب النسبة المئوية للإنباتات وحسب المعادلة الآتية :

عدد البذور النابضة

$$\text{النسبة المئوية للإنباتات} = \frac{\text{عدد البذور النابضة}}{\text{العدد الكلي للبذور}} \times 100$$

### **إثمار لقاح الفطر الممرض *R. solani* وفطر المقاومة الحيوية *T. harzianum***

استعملت بذور الدخن المحلي *Panicum miliaceum L.* لغرض تحضير اللقاحات الفطرية ، بعد ان غسلت جيداً بالماء لإزالة الأتربة والشوائب عنها ، نفعت لمدة 6 ساعات بالماء في بيكر زجاجي ثم ازيل الماء وتركى البذور على قطعة من القماش الشاش لمدة نصف ساعة لإزالة الماء الزائد منها ، ووضعت في دوارق زجاجية بواقع 50 غم منها في كل دورق زجاجي سعة 250 مل . عقمت البذور بجهاز المؤصدة في درجة حرارة 121 م° وضغط 15 باوند/انج² ولمدة ساعة واحدة ، واعيد التعقيم في اليوم التالي في درجة الحرارة نفسها والضغط نفسه والوقت نفسه. لحقت الدوارق كل على حدة ، وذلك بوضع 4 اقراص قطركل منها 0.5 سم من الوسط الغذائي P.D.A. النامية عليها الفطريات بعمر 7 أيام للفطرين *R.solani* و *T.harzianum* لكل دورق، حضنت الدوارق في درجة حرارة 25 ± 2 م° ولمدة 14 يوم اخذين بنظر الاعتبار رج الدوارق كل 3 أيام لضمان توزيع الفطر على جميع البذور (13).

### **إثمار لقاح فطر المايکورایزا**

استعمل لقاح فطر المايکورایزا (*G.intradices*) ( تم الحصول عليه من مختبر الدراسات العليا / الكلية التقنية الميسىب والمكون من ( سبورات + جذور مصابة + تربة جافة ) وتم إثمار هذا اللقاح بزراعة نباتات بذور الدخن المحلي (*Panicum miliaceum L*) في أصص بلاستيكية يحتوى كل منها على (2) كغم تربة رملية معقمة بجهاز المؤصدة على درجة حرارة (121) م° ولمدة ساعة وأضيف (20) غم من اللقاح تحت الطبقة السطحية لترية الأصص وبعمق حوالي (5)سم وخلطت (20) غم اخرى من اللقاح مع الطبقة السطحية للتربة وزرعت بذور الدخن المحلي التي سبق وان عقم سطحها الخارجي وذلك ببنقعاها في محلول الكحول الاثيلي (95%) ثم غسلت (5-6) مرات بالماء المقطر والمعقم وذلك لازالة أي اثر للمواد المعقمة (14) . وزرعت (25) بذرة في الأصص الواحد. ثم أزيل المجموع الخضرى بعد مرور أربعة أشهر من الإنبات ، ووضع خليط التربة والجذور المقطعة الى قطع صغيرة في أكياس بلاستيكية معقمة وحفظت في مكان بارد وجاف لحين استعماله كلقاح .

### **تحضير لقاح البكتيريا *P.fluorescens* ضد الفطر *R.solani***

تم الحصول على عزلة البكتيريا *P. fluorescens* (مختبر الدراسات العليا \_ أمراض النبات / الكلية التقنية الميسىب ) حيث جرى إثمارها على وسط Nutrient broth. في دوارق زجاجية سعة 500مل. عقمت الدوارق في جهاز المؤصدة بدرجة حرارة 121 م° لمدة 15 دقيقة ، بعد ذلك جرى تلقيح الوسط بكل من البكتيريا المراد تحضيرها بأخذ أربعة اقراص قطر 0.5 سم بوساطة الناقب الفلبيني المعقم من النمو البكتيري النامي على وسط Nutrient Agar وتم مزج مكونات الدوارق جيداً وحضنت بدرجة حرارة 37 م° لمدة 48 ساعة (15) .

### **تحديد التركيز الفعال من لقاح البكتيريا *P.fluorescens* المثبط لنمو الفطر *R.solani***

حضرت عشرة أنابيب اختبار تحوى كل أنبوبة 9 مل ماء مقطر معقم وتم أخذ 1 مل من عالق البكتيريا *P.fluorescens* . أضيف إلى الأنبوة الأولى بوساطة ماصة معقمة ومزجت المكونات بتحريك الأنبوة باليد ثم أخذ 1 مل من الأنبوة الأولى بوساطة ماصة معقمة أخرى وأضيف إلى الأنبوة الثانية ومزجت المكونات جيداً وكررت العملية على باقي أنابيب الاختبار للحصول على سلسلة من التناحيف (10<sup>-1</sup>-----10<sup>-10</sup>). بعدها جرى تلقيح أطباق حاوية على PDA من دون إضافة مضاد حيوي بأخذ 1 مل / طبق من كل تناحيف من العالق البكتيري بوساطة ماصة معقمة ووضع على طبق ال PDA بعد ذلك وضع في مركزها قرص بقطر 0.5 سم من حواف مستعمرة الفطر *R.solani* عزلة RS2 المنماة على وسط PDA بعمر خمسة أيام وبواقع أربعة أطباق لكل تناحيف وتركت أربعة أطباق للفطر من دون تلقيح بالبكتيريا أضيف إليها 1 مل ماء مقطر للمقارنة (16). حضنت الأطباق بدرجة حرارة 25 ± 2 م° لحين وصول مستعمرة الفطر في معاملة المقارنة إلى حافة الطبق ، بعد ذلك تم حساب النسبة المئوية لتنبيط النمو الفطري على وفق ما جاء في (1) في المعادلة الآتية:-

النمو الفطري في معاملة البكتيريا

$$\% \text{ لتنبيط النمو الفطري} = 1 - \frac{\text{النمو الفطري في معاملة المقارنة}}{100}$$

النمو الفطري في معاملة المقارنة

اختبار القدرة التضادية للفطر الممرض *R. solani* ، وفطر المقاومة الاحيائية *T. harzianum*

اجريت التجربة لدراسة العلاقة التضادية بين الفطر المرضي *R. solani* وفطر مقاومة الحيوي *T. harzianum* باستخدام تقنية الزرع المزدوج بين الفطر المعزول وفطر مقاومة الحيوية *T. harzianum* على الوسط P.D.A. (17) في اطباق بتري قطر 9 سم حيث لقحت حافة كل نصف طبق بقرص قطره 0.5 سم من النمو الفطري لمستعمرة الفطر المرضي ولقحت حافة النصف الآخر بقرص مماثل لفطر مقاومة الحيوية ، نفذت التجربة بواقع اربع مكررات ، وضعت الأطباق في الحاضنة تحت درجة حرارة  $25 \pm 2^{\circ}\text{C}$  ولمدة 7 أيام ، بعدها تم حساب مسافة التثبيط بين الفطر المرضي ومقاومة الإحيائي باستخدام مسطرة شفافة تم حساب النسبة المئوية للتثبيط النمو الفطري على وفق ما جاء في (1) المعادلة الآتية:-

$$\text{نسبة لتنشيط النمو الفطري} = \frac{\text{النمو الفطري في معاملة المقارنة}}{100} \times 100\%$$

تقييم كفاءة البكتيريا *P.fluorescens* وفطري المقاومة الإحيائية *G.intradices* و *T.harzianum* في حماية نباتات الخيار من الإصابة بعزلة الفطر *R.solani* (R.s) المسبب لمرض تعفن جذور الخيار تحت ظروف الظل الخشبية

نفذت التجربة بتاريخ 7/3/2012 في المعهد التقني المسبب حيث تم استخدام تربة مزيجية معقمة بجهاز الاوتوكيلف ووزعت التربة في أصص بلاستيكية سعة 2 كغم وتم زراعتها ببذور الخيار صنف فرات وسقيت النباتات كلما دعت الحاجة وبعد 14 يوماً من الإنبات تم اجراء المعاملات الآتية :-  
- 1- *R.solani* بمفردها -2 *P.fluorescens* بمفردها -3 *G.intradices* -4 بمفردها -4 *T.harzianum* -5 *R.solani* + *G.intradices* -6 *R.solani* + *P.fluorescens* -7 *R.solani* + *T.harzianum* -8 *R.solani* + *P.fluorescens* + *G.intradices* -9 *P.fluorescens* + *T.harzianum* -10 *P.fluorescens* + *G.intradices* -11 *T.harzianum* + *R.solani* -12 *R.solani* + *P.fluorescens* + *G.intradices* -13 *T.harzianum* + *R.solani* -14 *R.solani* + *T.harzianum* + *G.intradices* -15 *R.solani* + Bentanol المقارنة (بذور دخن معقمة فقط).

كررت كل معاملة ثلاثة مرات. حيث اعتمد في هذه التجربة التصميم العشوائي التام أضييف لفاح البكتيريا و *P. fluorescens* بمعدل 10 مل من عالق البكتيريا لكل مكرر من  $5 \times 7$  10 (وحدة تكوين مستعمرة/مل) (18) أما لفاح الفطر بين *T. harzianum*, *G. intradices* فقد أضييف بمقدار 2 % (وزن / وزن) قبل أسبوع من إضافة لفاح الفطر الممرض (*R. solani*) (*R. s2*) الذي تم إضافته بنسبة 1 % (وزن / وزن) تم إضافة للمعاملات:- 1، 5، 6، 11، 7، 13، 12، 14 ماعدا معاملة المقارنة ومعاملة البكتيريا بدون الفطر وأضييف المبيد الكيميائي Bentanol بتركيز (1مل/التر) وبمعدل 25 مل/مكرر بعد يوم من إضافة لفاح الفطر الممرض (8). سجلت النتائج بعد مرور 28 يوم من الزراعة في الأصص البلاستيكية. وتم حساب شدة إصابة تعفن الجذور حسب الدليل المرضي المكون من خمسة درجات وهي: 0 - المجموع الجذري سليم والمجموع الخضري ذو نمو طبيعي اخضر اللون : 1- تلون أكثر من 0-25% من الجذور والشعيرات الجذرية بلونبني فاتح. 2- تلون أكثر من 25 – 50% من الجذور والشعيرات الجذرية بلونبني غامق وجفاف الأوراق السفلية. 3- تلون أكثر من 50 – 75% من الجذور والشعيرات الجذرية بلونبني غامق مع تساقط الأوراق السفلية. 4- تلون أكثر من 75 – 100% من المجموع الجذري بلونبني غامق وموت النبات ، وتم حساب النسبة المئوية لشدة الإصابة حسب معادلة (19) المذكورة في (20) وعلى الآتي:-

$$\text{النسبة المئوية لشدة الإصابة} = \frac{\text{مجموع } (\text{عدد النباتات المصابة} \times \text{درجة إصابتها})}{100 \times \text{العدد الكلي للنباتات المفحضة} \times \text{أعلى درجة}} =$$

تقييم كفاءة البكتيريا *P.fluorescens* وفطري المقاومة الإحيائية *G.intradices* و *T.harzianum* في حماية نباتات الخيار من الإصابة بعزلة الفطر *R.solani* (R.s) المسبب لمرض تعفن جذور الخيار تحت الظروف الحقلية

نفذت التجربة الحقلية في منطقة البدع الكبير / قضاء المحاويل - بابل بتاريخ 1/3/2013 باتباع تصميم القطاعات العشوائية الكاملة (R.C.B.D) وبواقع ثلاثة مكررات لكل معاملة فقد تم إعداد الأرض بتسويتها وتقسيمتها إلى ثلاثة قطاعات بطول 20م وكل قطاع يحتوي على 15متر وطول كل متر 3م والمسافة بين متر 90 سم زرعت شتلات الخيار صنف الفرات بمعدل شتلة واحدة في كل جورة والمسافة بين جورة وأخرى 50 سم اي أصبح كل متر يحتوي على خمس شتلات بعمر 14 يوم تم زراعتها مسبقاً وتضمنت التجربة المعاملات التالية:-  
 1- *R.solani* بمفردها -2 *P.fluorescens* بمفردها-3 *G.intradices*-4 بمفردها-4  
 + *T.harzianum* -5 *R.solani* +*P.fluorescens* -6 *R.solani* + *G.intradices* -7 *R.solani* + *T.harzianum*  
 + *G.intradices* -8 *R.solani* + *P.fluorescens*+*T.harzianum* -9 *P.fluorescens* + *G.intradices* -10 *R.solani*  
*R.* + *P.fluorescen* + *T.harzianum* -11 *T.harzianum* + *G.intradices*-12 *R. solani* + *P.fluorescens* + *G.intradices*-13 *solani*  
 -14 *R. solani* + *T.harzianum* + *G.intradices*-15 *R. solani* + Bentanol - المقارنة (بذور دخن معقمة فقط).

تم اضافة عالق البكتيريا *P.fluorescens* مع ماء الري بمعدل 100مل/نبات (18) بتركيز  $5 \times 10^7$  (وحدة تكوين مستمرة/مل) على التوالي كما واضيف فطر المايكورايزا *G.intradices* بمقدار ( 1 كغم / لوح ) كذلك الفطر *T.harzianum* تم تحميته على بذور دخن محلي واضيف بمقدار (100 غم/ شتلة ) وبشكل عمل شق مستقيم تحت الشتلات مباشرة لضمان وصول اللقاح الى جذور نبات الخيار وبعد اضافة اللقاح للمعاملات التي تحتاج الى اضافة اللقاح تم وضع غطاء من التراب على لقاح الفطر للحفاظ عليه من المؤثرات الخارجية . أجريت عملية إضافة اللقاح الفطري الممرض *R.solani* بعمل شق على طول المرز وتم رفع التراب وحساب وزنه ثم لوث بخلطه بلقاح الفطر الممرض المحمل على بذور الدخن بنسبة 1% (وزن/وزن) كذلك الفطر *T.harzianum* تم تحميته على بذور دخن محلي واضيف بمقدار (100 غم/شتلة) للمعاملات : - 1 و 5 و 6 و 7 و 11 و 12 و 14 و 13 أما المعاملات : 2 و 3 و 4 و 8 و 9 و 10 فقد تم إتباع نفس الخطوات لكن من دون إضافة لقاح الفطر الممرض *R.solani* اما معاملة المقارنة فقد تم إضافة إليها بذور دخن معقمة فقط (16) . وأخذت النتائج بعد 80 يوم من زراعة شتلات الخيار وتم حساب شدة إصابة تعفن الجذور بإتباع الدليل المرضي الذي تم ذكره في تجربة الظلل الخشبية كذلك حسب الوزن الطري والجاف والطول للمجموع الخضري والجاري لكل معاملة .

#### **النتائج والمناقشة :-**

#### **العزل والتخيص**

أظهرت نتائج العزل من جذور نباتات الخيار المصابة وجود الفطر *R.solani* من جميع العزلات التي تم عزلها من المناطق المختلفة لمحافظة بابل . وتم تشخيص الفطر اعتماداً على الصفات المظهرية والمجهرية، إذتميزت عزلات الفطر *R.solani* بتكونها مستعمرات ذات لونبني الى بنبي مبيض وتبينت في سرعة نموها و تكونها للأجسام الحجرية ذات اللون الداكن وكثافة الغزل الفطري الذي تفرع بشكل زاوية قائمة واحتواء الغزل الفطري على تخرارات عند منطقة نشوء التفرع وتكوين حواجز في الفروع قرب منطقة النشوء (21 ، 22)

#### **اختبار القدرة الامراضية لعزلات الفطر *R.solani* باستعمال بذور اللهانة على الوسط W.A**

أظهرت نتائج الجدول 1، إن جميع عزلات الفطر المختبرة أدت إلى خفض معنوي في النسبة المئوية للإنباتات قياساً بمعاملة المقارنة التي بلغت النسبة المئوية للإنباتات بذور اللهانة فيها 99%. وقد تفوقت عزلة الفطر *R.solani* (*R.s2*) (الكلية التقنية المسيب) إذ لم يحصل فيها الإنبات لبذور اللهانة لتلتها العزلة *R.s3* (عزلة الطاهرية) فقد بلغت نسبة الإنبات فيها 12% في حين بلغت النسبة المئوية للإنباتات لعزلة *R.s1* 35%. ان سبب تباين العزلات في تاثيرها في النسبة المئوية للإنباتات بذور اللهانة قد يعود الى الاختلاف الوراثي بين عزلات الفطر التي جمعت من مناطق مختلفة . ويعود سبب انخفاض نسبة البذور النابضة الى قدرة الفطر *R.solani* على إفراز بعض المركبات السامة للنباتات *Phytotoxin* مثل *Acetic Acid Phenyl(PAA)* ومشتقاته الهيدروكسيلية مثل *hydroxy Para hydroxy-Beta* (23)

**الجدول 1: اختبار القدرة الامراضية لعزلات الفطر *R.solani* باستعمال بذور اللهانة على W.A**

النسبة المئوية للإنباتات	رمز العزلة	الموقع	ت
35	<i>R.s1</i>	الحاويل/ البدعة	1
00	<i>R.s2</i>	الكلية التقنية المسيب	2
12	<i>R.s3</i>	الحاويل/ الطاهرية	3
99		المقارنة	4
1.887		0.05 L.S.D	5

كل رقم يمثل معدلاً لأربعة مكررات

#### **اختبار المقدرة التضادية لبكتيريا *P.fluorescens* و الفطر *T.harzianum* ضد عزلة الفطر الممرض على وسط R.solani**

أظهرت نتائج عزلة البكتيريا *P.fluorescence* كفاءة تثبيطية عالية للفطر الممرض *R.solani* بتركيز  $5 \times 10^7$  اذ سببت تثبيطاً تاماً لنمو الفطر الممرض اذ بلغت الكفاءة التثبيطية 92% الجدول 2 ، قياساً لمعاملة المقارنة التي كانت نسبة التثبيط فيها صفراء . ويرجع سبب قدرة بكتيريا *P.fluorescens* على تثبيط نمو الفطر الممرض إلى إنتاجها بعض المضادات الحيوية مثل صفترا . ويرجع سبب قدرة بكتيريا *Amphisin* ومركب *Lipopeptide cyclic* على تثبيط نمو الفطر الممرض إلى إنتاجها بعض الأنزيمات المحمطة لجراثيم الخلايا الفطرية مثل إنزيم *Endochitinase* (24 ، 25) . وإنتاجها لمركبات الـ *Siderophore* والتي تقوم بجعل الحديد غير جاهز للفطر وبالتالي يؤدي الى موته وتحله (26).

**الجدول 2 : يمثل اختبار المقدرة التضادية لبكتيريا *R. solani* ضد الفطر *P. fluorescence* *T. harzianum* على الوسط PDA**

النسبة المئوية للتبثط %	معدل نمو الفطر <i>R. solani</i> في الطبق (سم)	المعاملة
92	0.75	<i>P. fluorescens + R. solani</i>
61.5	3.5	<i>T. harzianum + R. solani</i>
0.00	9.00	المقارنة الفطر بمفرده
1.411	0.2419	L.S.D

كل رقم يمثل معدلاً لأربعة مكررات

كما بين (27) أن آلية تثبيط بكتيريا *P. fluorescens* للفطر المرض *R. solani* تعود إلى إنتاجها إنزيمات مثبطة للعديد من الفطريات مثل Chitinase و Lipase و Protease و β-1,3 glucanase و β-1,4 glucanase قوياً ضد الفطر *R. solani*. وهذه النتيجة جاءت مطابقة لنتائج العديد من الدراسات التي أثبتت كفاءة استخدام عزلات من بكتيريا *P. fluorescens* في تثبيط الفطر المرض *R. solani* على الوسط الزرعي PDA (28). كما أظهرت نتائج الجدول 2 ، أن قدرة عالية في تثبيط نمو الفطر *R. solani* ، إذ اعطى نسبة تثبيط عالية لنمو الفطر المرض اذ بلغت 61.5% أن هذه النتيجة تتفق مع النتائج التي توصل إليها (29) إذ أشار بعض الباحثين ان الفطر *T. harzianum* يفرز بعض الإنزيمات ومنها إنزيم البكتينيز الذي يحلل مادة البكتين التي تدخل في تركيب جدران الخلايا للفطر *R. solani* (30 ، 31).

### **نتائج تقييم كفاءة البكتيريا *P. fluorescens* وفطري المقاومة الإحيائية *G. intradices* و *T. harzianum* في حماية نباتات الخيار من الإصابة بعزلة الفطر *R. solani* (R.s2) المسبب لمرض تعفن جذور الخيار تحت ظروف الظل الشديدة**

بينت نتائج هذه الدراسة الجدول 3، أن جميع معاملات عوامل المقاومة الحيوية المستخدمة أدت إلى خفض معنوي في النسبة المئوية لشدة إصابة نباتات الخيار بعزلة الفطر المرض *R. solani* (R.s2) مقارنة بمعاملة الفطر المرض بمفرده. فقد حققت معاملة البكتيريا *P. fluorescens* و فطر المايکورایزا *G. intradices* وفطري المقاومة الإحيائية لشدة الإصابة لنباتات الخيار إذ بلغت 18.75% بالنسبة لمعاملة البكتيريا *P. fluorescens* + فطر المايکورایزا *G. intradices* و 12.5% بالنسبة لمعاملة البكتيريا *P. fluorescens* + فطر *T. harzianum* اما معاملة فطر المايکورایزا *G. intradices*+فطر *T. harzianum* فقد بلغت شدة الإصابة فيها 25% قياساً بمعاملة المقارنة الفطر المرض بمفرده والتي كانت 87.5% وان تفوق إضافة المعاملات في خفض النسبة المئوية لشدة الإصابة ربما يعود إلى التأثير التازاري فيما بينها في تحفيز المقاومة الجهازية للنبات وتحفيز نمو النبات والسيطرة على مسببات أمراض النبات وربما يعود السبب إلى التداخل في آليات عملها مما أدى إلى زيادة تحفيز نمو النبات والسيطرة على الأمراض النباتية كذلك تعمل على تحفيز المقاومة الجهازية في النبات (32 ، 33). أما بالنسبة لمعاملة البكتيريا *P. fluorescens* مع الفطر المرض *R. solani* (R.s2) فقد حققت خفضاً معنويًّا في النسبة المئوية لشدة الإصابة والتي بلغت 18.75% مقارنة مع معاملة الفطر المرض *R. solani* (R.s2) بمفرده ، ويعود سبب ذلك لقدرة البكتيريا على إنتاج أنواع مختلفة من المضادات الحيوية مثل *Oomycin* و *Pyronitirin* و *Phloroglucinal* و *Pyrroles* ضد الفطريات المرضية (34). كذلك تقوم البكتيريا بتحفيز المقاومة الجهازية في النباتات مما يؤدي ذلك إلى إنتاج مركبات مثبطة للفطر المرض مثل *Phytoalexin* (35). كذلك حققت معاملة فطر المايکورایزا *G. intradices* مع الفطر المرض *R. solani* (R.s2) خفضاً معنويًّا في النسبة المئوية لشدة الإصابة إذ بلغت 37.5 مقارنة مع معاملة الفطر المرض بمفرده، ويعود السبب إلى مقدرة فطريات المايکورایزا على إكساب النبات العائل المقاومة للإصابة بالعديد من الأمراض الفطرية والبكتيرية والنematoda وتعزى هذه الحالة إلى آليات مختلفة ولعل أهمها تلك التي تشير إلى مقدرتها على إفراز منظمات النمو مثل *cytokinins* و *gibberellins* و *auxins* (8) . أما بالنسبة لفطري المقاومة الإحيائية *T. harzianum* مع الفطر المرض (R.s2) فقد سببت هي الأخرى خفضاً معنويًّا في النسبة المئوية لشدة الإصابة إذ بلغت 31.25 مقارنة مع معاملة الفطر المرض بمفرده، ويعود السبب إلى امتلاكه الآيات مهمة منها التطفل اذ يؤثر في مجاميع كبيرة من الفطريات والبكتيريا المرضية للنباتات اذ يتمتع بنظام انزيمي جيد مما يعمل على تحليل جدران خلايا الفطر المرض فضلاً عن انه يعد منافساً Competitive على المكان والغذاء و ان له القابلية على انتاج مواد حيوية مضادة للإصابة (36) او نتيجة لقابلية على تحفيز النمو او استحثاث المقاومة الجهازية في النبات (37) . وأشارت نتائج الجدول 3 ، أيضاً إلى أن جميع معاملات إضافة اكثراً من نوع من عناصر المقاومه الإحيائيه قد حققت زيادة معنوية في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري مقارنة بمعاملة الفطر المرض *R. solani* (R.s2) بمفرده، فقد أظهرت المعاملة مابين البكتيريا *P. fluorescens* + الفطر المرض *T. harzianum* بوجود الفطر المرض أعلى قيمة في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري فقد بلغت 7.1 و 0.73 و 1.00 غ و 23 و 27.7 سم على التوالي قياساً مع معاملة الفطر المرض بمفرده فقد بلغت 2.1 و 0.15 و 0.345 و 0.125 و 8.5 غ و 12 سم على التوالي . كذلك حققت المعاملة مابين البكتيريا *P. fluorescens* + فطر المايکورایزا *G. intradices* بوجود الفطر المرض زيادة معنوية في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري إذ بلغت 6.26 و 0.68 و 1.64 و 22 و 27 سم على التوالي مقارنة بمعاملة الفطر المرض

## مجلة جامعة كربلاء العلمية – المجلد الثالث عشر- العدد الثاني / علمي / 2015

بمفرده. أما معاملة الفطر المايكورايزا *T.harzianum* +*G.intradices* بوجود الفطر الممرض فقد حفقت زيادة معنوية في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري إذ بلغت 6.5 و 0.64 و 1.53 و 0.75 و 20.25 و 25 سم على التوالي مقارنة بمعاملة الفطر الممرض بمفرده، كما حفقت معاملة البكتيريا *P.fluorescens* بمفردها مع الفطر الممرض (*R.s2*) زبادة معنوية في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري بلغ 4.30 و 0.5 و 0.93 و 0.7 غ و 21.5 و 25.5 سم على التوالي مقارنة مع معاملة الفطر الممرض بمفرده . كما وأظهرت معاملة الفطر المايكورايزا *G.intradices* مع الفطر الممرض (*R.s2*) زيادة معنوية ايضاً في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري بلغ 3.06 و 0.34 و 0.72 و 0.5 غ و 16 و 20.5 سم على التوالي مقارنة بمعاملة الفطر الممرض بمفرده . ويعد سبب ذلك الى فوائد الفطر العديدة أهمها دورها الأساس في زيادة جاهزية بعض العناصر المغذية الكبرى مثل الفسفور وذلك من خلال آليات مختلفة ، منها تقليل المسافة التي يقطعها الفسفور بالانتشار (38) ، زيادة المساحة السطحية لامتصاص (39) والألفة العالية بين الفسفور و الجذور المايكورايزية (40).

**الجدول 3 : نتائج تقييم كفاءة البكتيريا *P.fluorescens* و فطري المقاومة الإحيائية *G.intradices* في حماية نباتات الخيار من الإصابة بعزلة الفطر *R.solani* (*R.s2*) المسبب لمرض تعفن جذور الخيار تحت ظروف الظل الخشبية**

الطول (سم)			وزن المجموع الجذري (غم)		وزن المجموع الخضري (غم)		شدة الإصابة	المعاملة	ت
	الجزر	الساق	الجاف	الطري	الجاف	الطري			
12	8.5	0.125	0.345	0.15	2.10	87.5	بمفرده.	<i>R.s</i>	1
28.5	23	0.8	1.13	0.52	5.4	0.00	بمفرده.	<i>P.f</i>	2
26	20.5	0.6	0.88	0.4	4.6	0.00	بمفرده.	<i>G.in</i>	3
25	24	0.6	0.84	0.51	5.26	0.00	بمفرده.	<i>T.h</i>	4
25.5	21.5	0.7	0.93	0.5	4.30	18.75		<i>R.s+P.f</i>	5
20.5	16	0.5	0.72	0.34	3.06	37.5		<i>R.s+G.in</i>	6
22.5	19	0.6	0.81	0.45	4.19	31.25		<i>R.s+T.h</i>	7
34.5	26	1.1	2.61	0.88	7.62	0.00		<i>P.f+G.int</i>	8
33	28	1.00	2.14	0.81	6.93	0.00		<i>P.f+T.h</i>	9
31.5	25	0.85	2.1	0.75	7.47	0.00		<i>T.h+G.in</i>	10
27	22	0.9	1.64	0.68	6.26	18.75		<i>R.+P.f+G.in</i>	11
27.7	23	1.00	1.73	0.72	7.1	12.5		<i>R.s+..P.f+T.h</i>	12
25.25	20.25	0.75	1.53	0.64	6.5	25.00		<i>R.s+T.h+G.in</i>	13
21	18.5	0.42	0.7	0.41	3.1	0.00		<i>R.s+Bentanol</i>	14
20.25	19	0.5	0.75	0.43	3.25	0.00		المقارنة	15
1.0864	1.0582	0.1411	0.08634	6.18	0.1695	0.480		0.05 L.S.D	

كل رقم يمثل معدلاً لثلاثة مكررات *Glomus intradices* =*G.in*      *P.fluorescens* =*P.f* , . , *R.solani* =*R.s*      *T.h*=*T.harzianum*

أما معاملة فطر المقاومة الإحيائية *T.harzianum* مع الفطر الممرض (*R.s2*) (*R.solani*) فقد حفقت زيادة معنوية في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري إذ بلغ 4.19 و 0.45 و 0.81 و 0.6 غ و 19 و 22.5 سم على التوالي مقارنة مع معاملة الفطر الممرض بمفرده ، ويعزى زيادة نمو النبات الى ان للفطر *T. harzianum* دور في تحسين كفاءة امتصاص النتروجين من جذور النبات وإذابة العناصر الغذائية القليلة الذوبان مثل الزنك و المنغنيز و الحديد و النحاس ، اذ ينتج الفطر *T.harzianum* عدداً من المواد الكيميائية التي تسهم في ذوبان وجاهزية العناصر الغذائية الصغرى للنبات ، و إن المنغنيز من العناصر الصغرى المهمة في العمليات الحيوية في النبات منها نمو النبات و مقاومة الأمراض ( 41 ) .

**نتائج تقييم كفاءة البكتيريا *T.harzianum* وفطري المقاومة الإحيائية *G.intradices* و *P.fluorescens* في حماية نباتات الخيار من الإصابة بعزلة الفطر (*R.s2*) المسبب لمرض تعفن جذور الخيار تحت الظروف الحقلية**

بيّنت نتائج هذه الدراسة الجدول 4، أن جميع معاملات عوامل المقاومة الحيوية المستخدمة أدت إلى خفض معنوي في النسبة المئوية لشدة إصابة نباتات الخيار بعزلة الفطر الممرض (*R.solani*). مقارنة بمعاملة الفطر الممرض بمفرده. فقد حققت معالمة البكتيريا *P.fluorescens* و فطر المايكورايزا *G.intradices* والفطر *T.harzianum* بوجود الفطر الممرض أعلى نسبة خفض في النسبة المئوية لشدة الإصابة لنباتات الخيار إذ بلغت 16.25% بالنسبة لمعاملة البكتيريا *P.fluorescens* + فطر *G.intradices* و 11.25% بالنسبة لمعاملة البكتيريا *T.harzianum* + فطر *P.fluorescens* اما معالمة فطر *T.harzianum* + فطر *G.intradices* فقد بلغت شدة الإصابة فيها 13% قياساً بمعاملة المقارنة الفطر الممرض بمفرده والتي كانت 92.00%. وقد يعزى سبب تفوق إضافة أكثر من عامل من عوامل المقاومة الإحيائية في خفض النسبة المئوية لشدة الإصابة بوجود الفطر الممرض إلى التأثير التعاوني مابين عوامل المقاومة الإحيائية المستخدمة في التجربة كونها تعمل معاً وبصورة متعاونة في تحفيز المقاومة الجهازية للنبات ضد المسببات المرضية (42). كذلك ان التداخل ما بين عوامل المقاومة الإحيائية هي طريقة استراتيجية للسيطرة على الأمراض النباتية وكذلك على الآفات (43).

**الجدول 4: نتائج تقييم كفاءة البكتيريا *P.fluorescens* وفطري المقاومة الإحيائية *G.intradices* و *T.harzianum* في حماية نباتات الخيار من الإصابة بعزلة الفطر (*R.s2*) المسبب لمرض تعفن جذور الخيار تحت الظروف الحقلية**

العاملة	شدة الإصابة للجذر	وزن المجموع		وزن المجموع		الطول (سم)	
		الجذري (غم)	الجذري (غم)	الجاف	الطري		
الجذر	الساق	الجاف	الطري	الجاف	الطري	الجذر	الساق
<i>R.s</i> بمفرده.	92.00	94.08	20.15	1.84	0.56	7.09	31.09
<i>P.f</i> بمفرده.	0.00	269.12	54.68	7.74	1.72	25.08	110.35
<i>G.in</i> بمفرده.	0.00	265.91	52.96	7.11	1.61	25.62	107.04
<i>T.h</i> بمفرده.	0.00	279.37	56.75	8.18	1.81	26.40	115.06
<i>R.s+P.f</i>	18.00	243.88	48.9	6.63	1.69	23.78	83.42
<i>R.s+G.in</i>	25.00	232.64	42.85	5.76	1.52	20.31	80.34
<i>R.s+T.h</i>	20.0	239.20	46.76	6.22	1.60	21.43	81.61
<i>P.f+G.in</i>	0.00	286.27	58.07	10.05	1.92	32.25	130.7
<i>P.f+T.h</i> بمفرده.	0.00	300.66	62.76	10.82	2.41	36.00	147.15
<i>T.h+G.in</i>	0.00	292.24	60.36	10.15	2.01	34.24	135.13
<i>R.+ P.f+G.in</i>	16.25	251.29	51.24	8.055	1.77	25.45	93.66
<i>R.+..P.f+T.h</i>	11.25	269.26	56.67	8.88	1.88	31.55	99.56
<i>R.s+T.h+G.in</i>	13.00	257.28	53.74	8.49	1.82	28.57	96.35
<i>R.s+Bentanol</i>	10.00	245.56	49.85	6.20	1.47	22.6	82.33
المقارنة	0.00	258.36	51.08	6.79	1.52	22.55	88.65
0.05 L.S.D	1.839	3.441	1.227	0.325	0.0271	6.494	10.122

كل رقم يمثل معدلاً لثلاثة مكررات *Glomus intradices* =*G.in* *P.fluorescens* =*P.f*, . , *R.solani* =*R.s* *T.h*=*T.harzianum*

أما بالنسبة لمعاملة البكتيريا *P.fluorescens* مع الفطر الممرض (*R.s2*) *R.solani* فقد حققت خفضاً معنوياً في النسبة المئوية لشدة الإصابة والتي بلغت 18.00% مقارنة مع معالمة الفطر الممرض (*R.s2*) *R.solani* بمفرده ، ويعود سبب ذلك لقدرة البكتيريا على إنتاج أنواع مختلفة من المضادات الحيوية مثل Oomycin و Phloroglucinal و Pyrolnitrin و Pyrroles ضد الفطريات الممرضة (34). كذلك تقوم البكتيريا بتحفيز المقاومة الجهازية في النباتات مما يؤدي ذلك إلى إنتاج مركبات مثبطة للفطر الممرض مثل Phytoalexin (35). كذلك حققت معالمة فطر المايكورايزا *G.intradices* مع الفطر

المرض *R.solani* (*Rs2*) خفضاً معنوياً في النسبة المئوية لشدة الإصابة إذ بلغت 25% مقارنة مع معاملة الفطر المرض بمفرده، ويعود السبب إلى مقدرة فطريات المايکورایزا على إكساب النبات العائل المقاومة للإصابة بالعديد من الأمراض الفطرية والبكتيرية والنيماتودا وتعزى هذه الحالة إلى آليات مختلفة ولعل أهمها تلك التي تشير إلى مقدرتها على إفراز منظمات النمو مثل *R.solani* و *T.harzianum* (8). أما معاملة الفطر *T.harzianum* مع الفطر المرض *cytokinins auxins gibberellins* فقد سببت هي الأخرى خفضاً معنوياً في النسبة المئوية لشدة الإصابة إذ بلغت 20% مقارنة مع معاملة الفطر المرض بمفرده، ويعود سبب ذلك أن عزلات الفطر *Trichoderma spp.* قادرة على استثناث المقاومة من خلال زيادة فعالية أنزيم البروكسديز (44)، وقد ذكر (45) بأن دفاعات النبات تتحفز عند تعرضها إلى مسببات خارجية حية أو غير حية بإنتاج الفايتولكسيين فضلاً عن إنتاج اللكتين والسوبرين، ولا يقتصر تحفيز المقاومة على المسببات الممرضة فقط بل أثبتت الدراسات إن عدداً من الفطريات غير المرضية قادرة على استثناث المقاومة الجهازية التي يمكن استغلالها لتنقيل نسبة الإصابة بالأمراض اللاحقة بعد تلقيح النباتات بالفطر غير المرض (46، 30، 47). كما وأشارت نتائج الجدول 4، أيضاً إلى أن جميع معاملات إضافة أكثر من نوع قد حققت زيادة معنوية في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري مقارنة بمعاملة الفطر المرض *R.solani* (*Rs2*) بمفرده، فقد أظهرت المعاملة البكتيريا *P.fluorescens* + الفطر *T.harzianum* بوجود الفطر المرض أعلى قيمة في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري وبأقل وزن 8.88 و 56.67 و 56.67 و 0.56 و 99.56 و 31.55 سم على التوالي قياساً مع معاملة الفطر المرض بمفرده فقد بلغت 269.26 و 20.15 و 1.84 و 0.88 غم و 9.09 و 7.09 سم على التوالي. كذلك حققت المعاملة مابين البكتيريا *P.fluorescens* + فطر المايکورایزا *G.intradices* بوجود الفطر المرض زيادة معنوية في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري إذ بلغت 251.29 و 51.24 و 8.055 و 1.77 غم و 93.66 و 25.45 سم على التوالي مقارنة بمعاملة الفطر المرض بمفرده. أما معاملة الفطر المايکورایزا + فطر *T.harzianum* بوجود الفطر المرض فقد حققت زيادة معنوية في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري إذ بلغت 28.57 و 96.35 و 1.82 غم و 53.74 و 49.49 و 4.84 غم و 257.28 و 257.28 و 1.69 غم و 23.78 و 83.42 و 1.69 غم و 23.78 و 83.42 و 21.43 سم على التوالي مقارنة مع معاملة الفطر المرض بمفرده. حيث تميز البكتيريا *P.fluorescens* بأفرازها لمنظمات النمو التي تساعده على زيادة نمو النباتات والانتاج وتحصينها من غزو المرضيات مثل *Gibberellins Auxins* (*Rs2*). تلتها معاملة فطر المقاومة الإحيائية *T.harzianum* مع الفطر المرض *R.solani* (*Rs2*) فحققت زيادة معنوية في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري بلغ 48.9 و 243.88 و 6.63 غم و 1.69 غم و 1.69 غم و 239.20 و 46.76 و 6.22 و 1.60 غم و 81.61 و 21.43 سم على التوالي مقارنة مع معاملة الفطر المرض بمفرده ، ويعود سبب ذلك على قابليته الفطر في تحفيز النمو واستثناث المقاومة الجهازية في النبات (37). أظهرت معاملة الفطر المايکورایزا *G.intradices* مع الفطر المرض *R.solani* (*Rs2*) زيادة معنوية أيضاً في الوزن الطري والجاف و طول المجموع الخضري والجزري بلغ 232 و 42.85 و 5.76 و 1.52 و 80.31 غم و 80.31 و 20.31 سم على التوالي مقارنة بمعاملة الفطر المرض بمفرده . ويعود سبب ذلك مقدرة فطريات المايکورایزا على زيادة تركيز عناصر أخرى في انسجة النبات مثل النتروجين (38) والزنك (49) والبوتاسيوم والمغنيسيوم (50) والنحاس والحديد (51) مما ينعكس ايجابياً على صفات النبات من حيث المجموع الخضري والجزري .

#### **المصادر :-**

- 1 - Montealegre, J.R.; R.Rodrigo; P.M.Luz;H.Rodrigo ;S .Polyana and Ximena.2003.Selection of bioantagonistic bacteria to be used in biological control of *Rhizoctonia solani* in tomato.J. Biotec.6:115-127.
- 2 - - الجهاز المركزي للإحصاء . 2010 . المجموعة الإحصائية الصادرة عن الجهاز المركزي للإحصاء سنويأً. جمهورية العراق .
- 3 - طه، خالد حسن.1990. المقاومة المتكاملة لمرض ذبول الخضروات الوعائي التسبب عن الفطر *Verticillium dahliae* . اطروحة دكتوراه. قسم وقاية النبات . كلية الزراعة . جامعة بغداد. 192 ص.
- 4 - Subba-Rao,N.S. 1984. Biofertilizers in Agriculture. Oxford and IBH publishing Co., New Delhi.
- 5 - Deshmukh,A.M. 1998. Biofertilizers and Biopesticides. India :(ch. 1) : 1-3.
- 6 - Harman, G. E. 2000 . Myths and Dogmas of Biological Changes is perceptions derived from research on *Trichoderma harzianum* strain T.22. Plant Dis. Report., 84:377-393
- 7 - الحديثي ، بهاء عبد الجبار عبد الحميد . 2002 . النشاط الأنزيمي للفطر *T.harzianum* في التربة ونمو حاصل نبات الطماطة . اطروحة دكتوراه . كلية الزراعة . جامعة بغداد . العراق .
- 8 - Barker,S.J. and Tagu,D.,. 2000. The roles ofauxins and cytokinins in mycorrhizal symbiosis. Journal of Plant Growth Regulation. (19) 2 : 144-154, 2000 Jun.

- 9- Haas, D. and C. Keel. 2003. Regulation of antibiotic production in rootcolonizing *Pseudomonas* spp. and relevance for biological control of plant disease. Annu. Rev. Phytopathol., 41:117-153 .
- 10 - Leslie, J. F., and B. A. Summerell. 2006 . The *Fusarium* Laboratory manual.
- 11 - Dugan, F.M. 2006. The identification of fungi an illustrated introduction with keys, glossary, and guide to literature. u.s. department of agriculture . agricultural research service Washington State University Pullman .176 pp.
- 12 - Bolkan, H. A. and Butler, E. E. 1994 . Studies on heterkaryosis and virulence of *Rhizoctonia solani*. Phytopathol ., 64: 513-522.
- 13 - Dewan, M. M. and Sivasithamparam, K. 1989. Occurrence of species of *Aspergillus* & *Penicillium* in root of wheat & ryegrass & their effect on root rot caused by *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici* . Australian J. B ot., 36:701-710
- 14 - Vincent,J.M. 1970. A manual for practical study of root nodules bacteria . IBP. Handbook No.15. Black Well Sci. Publications, Oxford and Ed.inburg. : 125-126.
- 15 – العيساوي، ذياب عبد الواحد فرحان.2006. عزل وتشخيص بعض الفطريات المرافقة لمرض موت بادرات وتعفن جذور الرقى ومقاومتها بالطرق الاحيائية والكيمائية. رسالة ماجستير. الكلية التقنية- المسيب
- 16 - حسون ، أبراهيم خليل . 2005 . المكافحة البايولوجية والكيمائية لمسبب تفوح ساق البطاطا *Rhizoctonia solani kuhn* . أطروحة دكتوراه . كلية الزراعة . جامعة بغداد .
- 17 - Bell ,D.k. ;wells, H.D.and Markham ,G.R. 1982.In vitro antagonism of *Trichoderma* spp against six fungal plant pathogens . Phytopathology . 72:- 379-382.
- 18 - Larkin, R.P. 2004. Development of integrated biological and cultural approaches for control of powdery scab and other soil borne disease . USDA , ARS , New England plant,soil , and Water lab Univer. of Maine , Orone , MEO 44469 WWW-Maine potatoes. com/ pdf/potresgrant-04.
- 19 - Mckinney , H.H. 1923. Influence of soil temperature and moisture of infection of weat seedling by *Helminthosporium sativum*. J. Agric. Res. 26 : 165-217.
- 20 - جبر ، كامل سلمان. 1996 . المقاومة الاحيائية للمعد المرضي بين ديدان تعقد الجذور *Meloidogyne javanica* والفطر *Rhizoctonia solani* في البازنجان . اطروحة دكتوراه . كلية الزراعة . جامعة بغداد .
- 21 - Parmeter, J. R.andH.S.Whitney. 1970. Taxinomy and nomenclature of the imperfect stage In:*Rhizoctonia solani* Biology and Pathology.(ed) J.R. Parmeter. University of California Barkely. Los Angeless. 7-19 pp.
- 22 - Sneh, B., S. Jabai- Hare , S. Neate and G. Dijst . 1996. *Rhizoctonia* species : taxonomy ,molecular biology , ecology , pathology and disease control. Kluwer ecademic publishers , London . 578 pp.
- 23 - Demeyer, G. ; Bigirmana, J. ; Elad, Y. and Hoft, M. 1988. Induced systemic resistance in *Trichoderma harzianum* biocontrol of *Botrytis cinerea*. Eur. J. Plant Pathol. 104:279-286.
- 24 - Mandova, N.B.; R.G. Orellana; J.D. Warther; J.E. Werely; S.R. Duthy; H. Finegerd; and B.C. Weathington. 1980. Phtotoxins in *Rhizoctonia solani*, Isolation and Biological activity of M. Hydroxy and M. Methoxy. Phenylacetic acid. J. Agric. Food. Chem. 28: 71-75.
- 25 - Andersen, J.B.; B. Koch; T.H. Nielsen; D. Sorensen; M. Hansen; O. Nybroe; C. Christopheren; J. Soren; S. Molin; and M. Gvskove. 2003. Surface motility in *pseudomonas* sp. Dss73 required for sufficient biological containment of root – pathogenic microfungi *Rhizoctonia solani* and *Pythium ultimum*. Microbiology. 149: 37 – 46. (Abstract).
- 26 - Kazempour, M.N. 2004. Biological control of *Rhizoctonia solani* the caused agent of rice sheath blight by antagonistic bacteria in greenhouse and field condition. Plant pathology Journal 3 (2) : 88-96.
- 27 - Saad, M.M. 2006. Destruction of *Rhizoctonia solani* and *Phytophthora capsici* causing Tomato root- rot by *Pseudomonas fluorescens* Lytic enzymes. Research Journal ofAgriculture and Biological Sciences.2(6) :274- 281.
- 28 - جاسم ، ناجي سالم. 2007. دراسة مرض تعفن جذور وقواعد سيقان محصول الباقلاء المتسبب عن الفطر *Rhizoctonia solani* في محافظة البصرة ومكافحته إحيائياً وكيمائياً. أطروحة دكتورا. كلية الزراعة. جامعة البصرة.

- 29 - الركابي ، فراس علي احمد . 2008 . تأثير مستخلصات النمو الخضري لبعض الادغال على الفطريات الممرضة لجذور الطماطة وعلى فطر المقاومة الاحيائية *Trichoderma harzianum* Rifai رسالة ماجستير . كلية الزراعة . جامعة الكوفة . العراق .
- 30 - علوان ، صباح لطيف . 2005 . امكانية تصنيع مبيد احيائي من الفطر *Trichoderma harzianum* Rifai لمكافحة مرض تعفن الجذور وموت البادرات في الحنطة . اطروحة دكتوراه . كلية التربية للبنات . جامعة الكوفة العراق .
- 31- كمال الدين، زاهر نوري على.2008.تأثير التداخل بين الفطر *Aspergillus* والفطر *Trichoderma harzianum* Rifai و *Fusarium oxysporum* f.sp . *lycopersici* *niger* Van Tieghem في حماية نباتات الطماطة من الاصابة بالفطر. رسالة ماجستير . كلية الزراعة . جامعة الكوفة.
- 32 - Pieterse, C.M.J.; S.C.M. Wees Van; J. Ton; J.A. Pelt Van; and L.C. Loon Van. 2002. Signalling in Rhizobacteria-induced systemic resistance in *Arabidopsis thaliana*. Plant Biol. 4: 535-544.
- 33 - Thilagavathi,R.;D.Saravanakumer;N.Ragupathi;andR.Samiyappan.2007.A combinationof biocontrol agents improves the management of dry root rot (*Macrophomina phaseolina*)ingreengra phytopathology Mediterranea.46(2).157-167.
- 34 - Sharma, R. C.; S.K. Vasal; B.K. Fernarido Gan zalez; and N.N. Singh. 2002. Redressal of Banded Leaf and Sheath blight of Maize through breeding chemical and biocontrol agent. Proceeding of the 8th Asia Regional Maize Workshop , Bangkok, Thailand. August 5-8,2002.
- 35 - Bakker, P.A.; L.X. Ran; C.M. Pieterse; and L.C. Vanloon. 2003. Understanding the involvement of Rhizobacteria mediated induction of systemic resistance in biocontrol of plant disease. Can. J. Plant Pathol. 25: 5- 9.
- 36 - Mukerji, K. G. and Garg, K. L. 1987. *Trichoderma* as a biocontrol agent. Biocontrol of Plant Dis. (1): 71-82.
- 37 - Demeyer, G. ; Bigirmana, J. ; Elad, Y. and Hoft, M. 1988. Induced systemic resistance in *Trichoderma harzianum* biocontrol of *Botrytis cinerea*. Eur. J. Plant Pathol. 104:279-286.
- 38 - Barea,J.M. and Gonzalez,S.B. 1986. VA mycorrhizae as modifiers of soil fertility. In: Transaction of the 5. Congress of International society of soil science which was held at Hamburg 13-20 August 1986. Agriculure and Forstry, Mr. Igaz Kiechle.: 808-816.
- 39 - Abbot,L.K.andRobson,A.D. 1977. Growth stimulation subterranean clover with VA-mycorrhizas. Aust. J. Agric. Res. 28 : 639-649.
- 40 Cress,W.A., Throneberry,G.O. and Lindsey,D.L.(1979). Kinetic of phosphorous absorption by mycorrhizas and nonmycorrhizas tomato roots. Plant Physiol. 64 : 484-487.
- 41 - Graham, R.D. and Webb, M.J. 1991. Micronutrients and disease resistance and tolerance in plant. Soil Science Soc. Of American., 329-370.
- 42 - Latha, P.; T. Anand; N. Ragupathi; V. Prakasam; and R. Samiyappan. 2009. Antimicrobial activity of plant extracts and induction of systemic resistance in tomato plants by mixtures of PGPR strains and zimmu leaf extract against *Alternaria solani*. Biological Control. 50: 85–93.
- 43 - Saravanakumar, D.; C. Vijayakumar; N. Kumar; and R Samiyappan. 2007. PGPR induced defense responses in the tea plant against blister blight disease. Crop Protection 26: 556–565.
- 44 - حميد ، فاخر رحيم . 2002 . دراسة كفاءة عزلات من الفطر *Trichoderma* في استحداث المقاومة ضد الفطر *Rhizoctonia solani* في أربعة أصناف من القطن . رسالة ماجستير . كلية الزراعة . جامعة بغداد . العراق .
- 45 - Agrios , G. N. 2007 . Plant pathology . 4th Ed .. Academic press 606 pp, New York .U.S.A.
- 46 - Howell, C. R. 2000. Cotton seedling pre-emergence damping-off incited by *Rhizopus oryzae* and *Pythium* spp. and its biological control with *Trichoderma* spp. Phytopathology, 92:177-180.
- 47 - العبيدي ، اسامه قاسم . 2005 . استخدام المخلفات الحيوانية المدعمة بالفطر *Trichoderma harzianum* Rifai في مكافحة فطري التربة dependency *Fusarium solani* و *Rhizoctonia solani* الممرضين للنبات. رسالة ماجستير. الكلية التقنية المسيب . العراق .

- 48 - Lugtenberg, B. J. J., L. Dekkers, and G. V. Bloemberg. 2001. Molecular determinants of rhizosphere colonization by *Pseudomonas*. Ann.Rev. Phytopathol., 38:461-490.
- 49 - Gilmore,A.E. 1971. The influence of endotrophic mycorrhizae on the growth of peach seedlings. J. Amer. Soc. Hort. Sci. 96 : 35-38.
- 50 - Saif,S.R. 1987.Growth response of tropical forage plants species to VA mycorrhizae. (1). Growth, mineral uptake and mycorrhizal dependency . Plant and Soil 97 : 25-35 .
- 51 - Lambert,D.H.,Baker,D.E .and Cole,H. 1970. The role of mycorrhiza in the interact ion of phosphorus with Zinc, Copper and other elements. Soil Sci. Soc. Am. J. 43 : 976-980.