

Effect of some Physical Factors and Bread Yeast *Saccharomyces cerevisiae* on *Aspergillus flavus* and *A. Parasiticus* Growth and Aflatoxine B1 Production

تأثير بعض العوامل الفيزيائية وخميرة الخبز في *Saccharomyces cerevisiae* نمو الفطريين *A. parasiticus* و *Aspergillus flavus* وانتاج سم الافلا₁*

انتظار جبار محمد بان طه محمد

جامعة كربلاء - كلية التربية للعلوم الصرفة - قسم علوم الحياة

* مستل من رسالة الماجستير للباحث الاول

المستخلص:

اجريت تجربة في مختبرات الدراسات العليا بقسم علوم الحياة / كلية التربية للعلوم الصرفة /جامعة كربلاء. لدراسة تأثير بعض العوامل الفيزيائية تتمثل بدرجة الحرارة والرقم الهيدروجيني والعامل الحيوي المتمثل بخميرة الخبز *Saccharomyces cerevisiae* نمو الفطريين *Aspergillus flavus* و *A.parasiticus* وانتاجهما سم الافلا₁. أظهرت النتائج ، إن أفضل درجة حرارة لنمو الفطريين *A.flavus* و *A.parasiticus* وانتاجهما سم الافلا₁ كانت 30 °م ،اذ بلغ معدل قطر مستعمرات الفطريين 9 سم لكل منها. ومن ثم درجة حرارة 20 °م اذ بلغ معدل قطر المستعمرة للفطريين *A.parasiticus* و *A.flavus* 2.83 و 3.04 سم على التوالي ،أدى ارتفاع درجة الحرارة أو انخفاضها عن هذه الدرجة إلى انخفاض معدلات النمو الفطريين و عدم انتاج سم الافلا₁ عند درجة حرارة 50 °م لكلا الفطريين، وكذلك عدم انتاج السم عند درجة حرارة 40 °م للفطر *A.flavus* . في حين ظهر سم الافلا₁ عند درجتي الحرارة 20 °م و 30 °م لكلا الفطريين . وكذلك عند درجة حرارة 40 °م للفطر *A.parasiticus* .

كما أظهرت النتائج إن أفضل رقم هيدروجيني لنمو الفطريين *A.flavus* و *A.parasiticus* عند pH 7.5 ،اذ بلغ معدل قطر مستعمرات الفطريين *A.flavus* و *A.parasiticus* 6.29 و 6.50 سم على التوالي ، ثم تلاه pH 9.5 ، اذ اظهر الفطريين *A.parasiticus* و *A.flavus* نموا جيدا بلغ 5.09 و 5.29 سم على التوالي, في حين لم يحدث أي نمو للفطريين عند 3.5pH . اما بالنسبة لإنتاج سم الافلا₁ من قبل الفطريين *A.flavus* و *A.parasiticus* فلم يظهر سم الافلا₁ عند pH 3.5 لكلا الفطريين ، في حين ظهر سم الافلا₁ عند pH 5.5 و 7.5 و 9.5.

تشير النتائج إلى فاعلية الخميرة *S.cerevisiae* في تثبيط النمو الشعاعي للفطريين *A.parasiticus* و *A.flavus* وقد بلغت نسبة التثبيط للفطر *A.flavus* 100% عند التركيزين 3 و 2 غم/لتر و 91.66% عند التركيز 1 غم/لتر ، في حين بلغت نسبة التثبيط للفطر *A.parasiticus* 70.33% عند التركيزين 3 و 2 غم/لتر على التوالي و 56.00% عند التركيز 1 غم/لتر، اما بالنسبة لإنتاج سم الافلا₁ فقد اظهرت النتائج ان معاملة الفطر *A.flavus* بالتركيز 1, 2 و 3 غم/لتر من مستخلص خميرة الخبز ادى الى عدم ظهور سم الافلا₁، في حين معاملة الفطر *A.parasiticus* بالتركيز 1, 2 و 3 غم/لتر من مستخلص خميرة الخبز ادى الى ظهور سم الافلا₁.

Abstract:

Laboratory experiments were carried out in the postgraduate laboratories, Biology Department – College of Education / Kerbala University . The Study aimed to assess the effect of some environmental factors such as temperature, pH and efficiency of *Saccharomyces cerevisiae* in the radial growth of *Aspergillus flavus* and *A. parasiticus* and production aflatoxin B₁.

Results showed that, the temperature 30°C was the best for fungal growth and their production from afla B₁, where the mean diameter of the colony was 9 cm followed by 20°C giving 2.83 and 3.04 cm for *A. flavus* and *A. parasiticus* respectively .

Increasing and decreasing temperature from this rang caused a decrease in the fungal growth as well as their production of Afl B₁.

The best pH for fungal growth was 7.5 whose the no did growth of *A.flavus* and *A. parasiticus* was 6.29 and 6.50 cm respectively followed pH 9.5 giving 5.09 and 5.29 cm for *A. flavus* and *A. parasiticus* respectively . On the other hand . No growth was obtained at pH 3.5 . The afla B₁ did not appeared with pH 3.5 , mean while it appeared with pH 5.5 , 7.5 and 9.5 .

Results pointed that, the efficiency of *Saccharomyces cerevisiae* in the inhibiting of radial growth of *A. flavus* and *A. parasiticus* was 100% at 3 and 2g/L and 91.60% at 1g/L in the *A. flavus* and 75.00 and 70.33% at 3 and 2g/L and respectively 56% at 1g/L for *A. parasiticus*, and The afla B₁ did not appeared with treatment of *A. flavus* with 1,2 and 3 g/L from *Saccharomyces cerevisiae* extract while it appeared with treatment of *A. parasiticus* with 1,2 and 3 g/L from *Saccharomyces cerevisiae* extract .

المقدمة :Introduction

لقد حظيت سومو الافلا باهتمام كبير من بين مجتمع السوموم الفطرية بسبب تأثيرها الفعال على صحة الانسان والحيوان (1). وكذلك لأنها من أكثر السوموم الفطرية سيادة (2). كما و تعد درجة الحرارة من العوامل البيئية المؤثرة في معدل نمو الكائن الحي وتكتثره وإن حدوث أي تغير في درجة الحرارة يؤدي إلى اختلاف في نمو الفطر (3)، ويمتاز الفطريات *A. flavus* و *A. parasiticus* بكونهما من الفطريات التي تنمو في درجات حرارية معتدلة ومتماثلة ولهم مدى معين من درجات الحرارة يتراوح ما بين 12-41°C غير إن الدرجة الحرارية المثلثى للنمو تتراوح بين 25-32°C ، أما بناء سم الافلا يزداد عند درجة حرارة أكثر من 27°C ، اذ وجد ان انتاج سم الافلا B₁ يزداد عند درجة حرارة يتراوح بين 24-28°C (4).

يتأثر نمو الفطريات بالرقم الهيدروجيني لوسط النمو وإن أفضل رقم هيدروجيني من 5-6 (5)، فقد أشار (6) إلى فشل الفطريات *A. flavus* في النمو وانتاج سم الافلا B₁ و B₂ عند 3.5 pH فقد اعطى أعلى معدل نمو للفطر اذ وصلت نمو المستعمرة 9 سم وكذلك زيادة انتاج سم الافلا لكلا النوعين. كما ذكر (7) ان الفطر *A. flavus* ينمو بين مدى pH يتراوح بين 6.5-4.5 ، ينموا الفطريات *A. parasiticus* في مدى واسع من الاس الهيدروجيني مع نمو امثل يحدث في pH مقداره 4.0 (8)، اما إنتاج السم يقل في الفطر *A. parasiticus* كلما زاد الرقم الهيدروجيني لوسط (9).

تمثل الخماير أكثر الأحياء المجهريه أهمية من الناحية التقنية والصناعية وهنالك العديد من الخماير المستخدمة صناعياً إلا إن أهمها وأكثرها استهلاكاً هي *S. cerevisiae* ويعود أقدم تصنيع تجاري استخدمت فيه الخماير إلى تخمير المواد النباتية لإنتاج البيرة والنبيذ تلاه فيما بعد استخدام الخماير لإعطاء الانفصال للخبز ، واستمر النطور في استخدام الخماير حتى اكتشف تقدير وتركيز الكحول وانتاج الكليسيروبل(10) ، كما وتسخدم خميرة *S. cerevisiae* في مجال السيطرة او المكافحة الحيوية (Biological Control) ضد الفطريات الممرضة للنبات وكذلك تستخدمن في عمليات حفظ الاغذية والاعلاف(11) فضلاً عن استخدامها في المجال الطبي والعلجي فقد استخدمت كمواد مضادة للفطريات او في معالجة اصابات الانسان والحيوان المسببة عن الفطريات المرضية. وقد أكد كل من (12) و(13) على قدرة هذه الخميرة على تثبيط نمو الفطريات المسببة للأمراض النباتية وتحلل الفواكه والخضروات مثل *Fusarium equiseti*, *Botrytis faba* , *Phoma foveata*, *Botrytis cinerea*: ، كما ان لخميرة الخبز القدرة على تثبيط النمو الفطري لكل من *Fusarium solani* و *M. phaseolina* على الاوساط الغذائية في المختبر(14) ، كما و ان التركيز المطلوب من خميرة الخبز لتحقيق نسبة التثبيط 50% ضد الفطر F. oxyprum هو 6.35 غ/لتر(15) ، كما ان خميرة الخبز تعد عامل مكافحة احيائية ضد الفطر *Macrophomina phaseolina* حيث بلغت النسبة المئوية للتثبيط 45.4 و 64.8 % عند التركيزين 2 و 5 على التوالي (16)، واستخدمت الخميرة *Saccharomyces cerevisiae* بتركيز 0.3% لإزالة سم الافلا B₁ بتركيز 2000 جزء بالبليون في علاق الدواجن الملوثة به (17).

المواد وطرق العمل :Materials and Methods

تم الحصول على عزلتي الفطريتين *A. flavus* و *A. parasiticus* من مختبرات الدراسات العليا بقسم علوم الحياة / كلية التربية للعلوم الصرفة / جامعة كربلاء نتيجة لتجارب سابقة لنفس الباحثين شخصت حسب المفاتيح التصنيفية الواردة في 25 و 26 ، و تم التأكد من استخلاص سم الافلا B₁ والكشف عنه باتباع طريقة (18).

تأثير درجة الحرارة والرقم الهيدروجيني في نمو الفطريتين *A. flavus* و *A. parasiticus* وانتاج سم الافلا B₁:

1- استعملت اربع مستويات من درجات الحرارة 20, 20, 40,30 و 50°C وبمعدل ثلاث مكررات لكل مستوى ، بعد ان عدل وسط PDA بعد التعقيم الى 6.5 من خلال اضافة بعض قطرات من القاعدة NaOH بتركيز N2N او بعض قطرات من HCl بتركيز N12N الى وسط PDA باستخدام جهاز قياس الاس الهيدروجيني pH meter . صب الوسط في اطباق بتري وبعد تصلبه ، تم نقل قرص بقطر 5 ملم بوساطة ثقب فلين Cork borer الى وسط الطبق من مزرعة الفطريتين *A. Parasiticus* و *A. flavus* ويعمر 5 ايام ، حضنت الاطباق جميعها لمدة اسبوع واحد ، بعدها تم قياس النمو الشعاعي وذلك بأخذ معدل قطرتين متعمدين من ظهر المستعمرة يمران بمركز القرص، اما الكشف عن سم الافلا B₁ فقد اتبعت طريقة (18).

2- استعملت اربع مستويات من pH 7.5, 5.5, 3.5 و 9.5 وبمعدل ثلاث مكررات لكل مستوى ، بعد ان عدل وسط PDA الى pH6.5 بعد التعقيم من خلال اضافة قطرات من القاعدة NaOH بتركيز N2N او بعض قطرات من HCl بتركيز N12N الى وسط PDA باستخدام جهاز قياس الاس الهيدروجيني pH meter بعد التعقيم . صب الوسط في اطباق بتري وبعد تصلبه ، تم نقل قرص 5 ملم بوساطة ثقب فلين Cork borer الى وسط الطبق من مزرعة الفطريتين *A. Parasiticus* و *A. flavus* ويعمر 5 ايام ،

حضرت الاطباق جميعها بدرجة حرارة $27 \pm 2^\circ\text{C}$ لمدة اسبوع واحد ، بعدها تم قياس النمو الشعاعي وذلك بأخذ معدل قطرتين متعامدين من ظهر المستمرة يمران بمركز الفرس، اما الكشف عن سم الافلا_{B1} فاتبع طريقة (18) .

تأثير خميرة الخبز *Saccharomyces cerevisiae* في نمو الفطريين *A. flavus* و *A. parasiticus*: تم تهيئة أربع دوارق بحجم 250 مل معقمة يحتوي كل منها 200 مل من وسط P.D.A ثم عقمت الدوارق بدرجة حرارة 121°C وضغط 1 جو لمدة 20 دقيقة وبعدها تركت لتنخفض درجة حرارتها الى 40°C، تم اضافة خميرة الخبز بتركيز 2,1 غم/لتر وبواقع تركيز واحد لكل دوارق ثم رجت الدوارق جيدا لغرض مزج الخميرة مع الوسط الزراعي ، صبت محتويات كل دوارق في ثمانية اطباق (19)، بعدها تم تلقيح اربعة اطباق من كل تركيز فضلاً عن معاملة السيطرة بقرص واحد قطره 5 ملم في مركز الطبق من الفطر *A. flavus* بعمر 4 ايام ومثلاها للفطر *A. parasiticus*. بذلك حضرت جميع الاطباق بدرجة 27°C. تم قياس قطر المستمرةات كل 24 ساعة وعندما يختفي نمو الفطر الممرض كامل اطباق المقارنة غير المعاملة بالخميرة، حسب معدل قطر النمو بأخذ معدل قطرين متعامدين للمستمرةات النامية وبنطبيق معادلة (20) وهي كالتالي:

$$R1 - R2$$

$$\text{Inhibition} = \frac{R1 - R2}{R1} \times 100$$

$$R1$$

R1 أقصى نمو شعاعي لمستمرة الفطر الممرض (معاملة المقارنة) .
R2 أقصى نمو شعاعي لمستمرة الفطر الممرض في الأطباق الحاوية خميرة الخبز.
وتم استخلاص سم الافلا_{B1} والكشف عنه باتباع طريقة (18) .

التحليل الإحصائي:

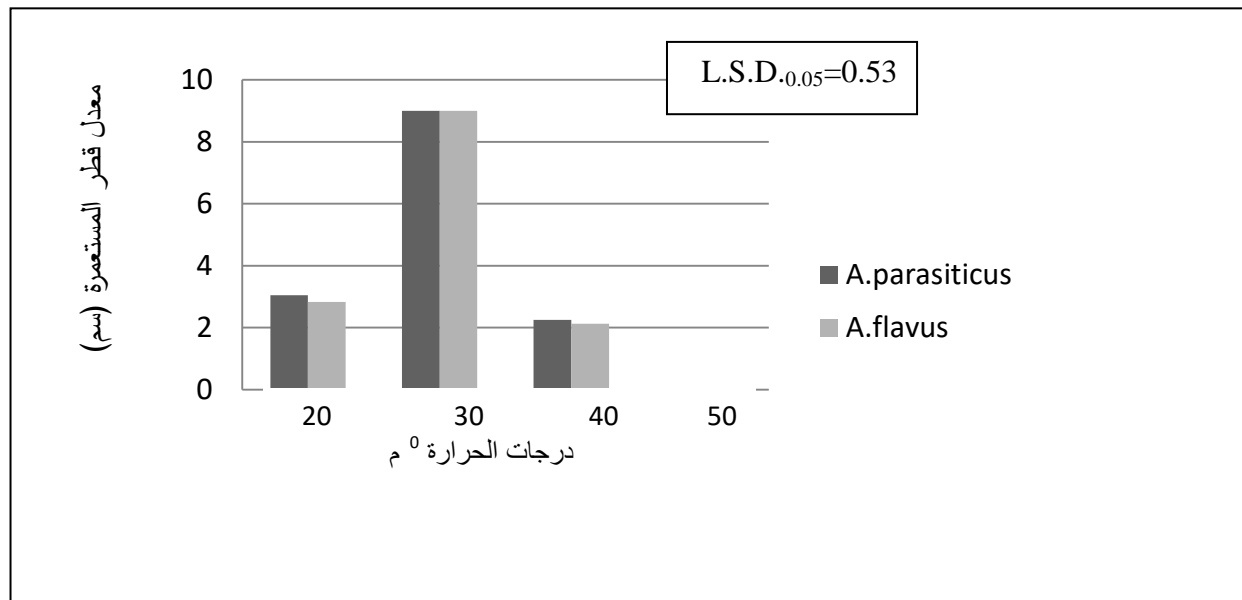
تم تحويل تجربة تأثير كل من العوامل الفيزيائية درجة الحرارة و pH باستعمال التصميم العشوائي التام CRD و بثلاث مكررات ، و قورنت المتوسطات باستعمال الا LSD و على مستوى احتمالية 0.05 . كما تم تحويل تجربة الخميرة بوصفها تجربة (4x2) ل الخميرة الخبز والتركيز و باستعمال التصميم العشوائي التام CRD و بمعدل اربع مكررات ، و قورنت المتوسطات باستعمال الا LSD و على مستوى احتمالية 0.05 (24).

النتائج والمناقشة :Results and Discussion

تأثير كل من درجة الحرارة والرقم الهيدروجيني في نمو الفطريين *A. flavus* و *A. parasiticus* وانتاج سم الافلا_{B1}: تشير النتائج في الشكل (1)، ان هناك اختلاف في نمو الفطريين *A. flavus* و *A. Parasiticus* عند الدرجات الحرارية المختلفة بعد الانتهاء من فترة الحضن. اذ ظهر افضل نمو للفطريين عند درجة الحرارة 30°C اذ بلغ معدل قطر مستمرةات الفطريين 9 سم لكليهما يتتفوق معنوي على درجات الحرارة الاخرى، ثم درجة الحرارة 20°C ، اذ اظهر الفطريين *A. parasiticus* و *A. flavus* نموا بلغ معدل قطر المستمرة 3.04, 2.83 سم على التوالي ، في حين كان معدل النمو الفطريين *A. Parasiticus* و *A. flavus* عند درجة حرارة 40°C هو 2.13, 2.25 سم على التوالي ، اما عند درجة الحرارة 50°C فلم يحصل نمو لمستمرةات الفطرية . وهذه النتائج تمايز ما توصل اليه (4) الذي اشار الى ان الفطريين *A. flavus* و *A. parasiticus* من الفطريات التي تنمو في درجات حرارية معتدلة ومتبللة ولهما مدى معيّن من درجات الحرارة يتراوح ما بين 12-41°C غير ان الدرجة الحرارية المثلث للنمو تتراوح بين 25-32°C، وكذلك تتفق مع ما وجد (6)، اذ وجد ان درجة حرارة 55°C لم يعط نموا للفطر *A. flavus* ، في حين ان درجتي الحرارة 15 و 45°C اعطى نسبة متقاربة وصلت الى 3.2 و 2.93 سم على التوالي، اما درجتي الحرارة 25 و 35°C فقد اعطى معدل نمو 9 سم للفطر نفسه .

اما بالنسبة لانتاج سم الافلا_{B1} من قبل الفطريين *A. flavus* و *A. parasiticus* فقد اظهر الجدول (1) عدم ظهور سم الافلا_{B1} عند درجة حرارة 50°C لكلا الفطريين المدروسين ، وكذلك عدم ظهور السم عند درجة حرارة 40°C للفطر *A. flavus* في حين ظهر سم الافلا_{B1} عند درجتي الحرارة 20 و 30°C لكلا الفطريين وكذلك عند درجة حرارة 40°C للفطر *A. parasiticus* .

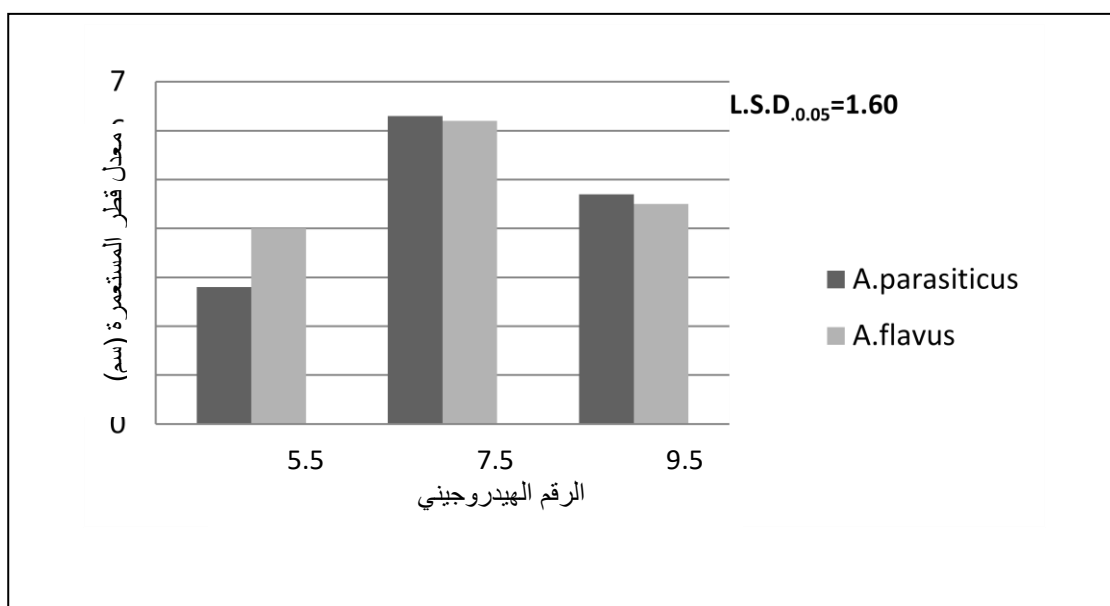
ان لكل فطر درجة حرارة مثلثي للنمو او لا حداث المرض او لا نتاج السموم وان اي ارتفاع او انخفاض عن هذا المدى يؤدي الى موت الفطر او توقف فعالياته الحيوية والذي قد يكون ناتجاً من الخلل الحاصل في النشاط الانزيمي للفطر حيث يؤدي ارتفاع درجة الحرارة عن الحدود المثلثي للنمو الى تحطم الانزيمات مثل انزيم Cellulase (21). أما الانخفاض الحراري فإنه يسبب توقف تبادل المواد المذابة في الوسط عبر الغشاء السايتوبلازمي (22) .



الشكل 1: تأثير درجات الحرارة على معدل قطر المستعمرة(سم) للفطريين *A. Parasiticus* و *A. flavus*

2- تأثير الرقم الهيدروجيني:

تشير النتائج الموضحة في الشكل 2 ، ان هنالك اختلاف في نمو الفطريين *A. Parasiticus* و *A. flavus* عند مستويات مختلفة من الرقم الهيدروجيني بعد الانتهاء من فترة الحضن . اذ ظهر افضل نمو للفطريين عند pH 7.5 ، وبلغ معدل اقطار مستعمرات الفطريين *A. Parasiticus* و *A. flavus* 6.29 سم على التوالي ، وتلاه pH 9.5 ، اذ اظهر الفطريين *A. parasiticus* و *A. flavus* نموا جيدا اذ بلغ معدل قطر المستعمرة للفطريين 5.08 و 5.29 سم على التوالي ، اما عند pH 5.5 بلغ معدل اقطار مستعمرات الفطريين 4.04 و 3.58 سم على التوالي ، في حين لم يحدث أي نمو للفطريين عند pH 3.5 .



الشكل 2: تأثير الرقم الهيدروجيني في معدل قطر المستعمرة(سم) للفطريين *A. Parasiticus* و *A. flavus*

الجدول 1: تأثير درجة الحرارة والرقم الهيدروجيني في إنتاج سم الافلا 1 من الفطريين *A. Parasiticus* و *A. flavus* في وسط PDA .

سم الافلا 1								العوامل
<i>A.parasiticus</i>				<i>A. flavus</i>				
50	40	30	20	50	40	30	20	درجة الحرارة ° م
-	+	+	+	-	-	+	+	الرقم الهيدروجيني
9.5	7.5	5.5	3.5	9.5	7.5	5.5	3.5	
+	+	+	-	+	+	+	-	

+ : إنتاج سم الافلا .
- : عدم إنتاج سم الافلا

اما بالنسبة لإنتاج سم الافلا 1 من قبل الفطريين *A. parasiticus* و *A. flavus* فقد اظهر الجدول 1 ، عدم ظهور سم الافلا 1 عند pH 3.5 لكلا الفطريين ، في حين ظهر سم الافلا 1 عند pH 5.5 و 7.5 و 9.5 .

هذه النتائج تتمثل ما توصل اليه (6) ، فقد اشار إلى قتل الفطر *A. flavus* في النمو وإنتاج سم الافلا 1 و *B₂* عند pH 6.5 فقد اعطى معدل نمو للفطر اذا وصلت نمو المستمرة 9 سم وكذلك زيادة انتاج سم الافلا لكلا النوعين ،في حين لا تتفق مع دراسة (7) حيث وجدوا ان الفطر *A. flavus* ينمو بين مدى pH يتراوح بين 6.5-4.5 ، كذلك لا تتفق مع (8) ، اذا وجد ان الفطر *A. parasiticus* ينمو في مدى واسع من الاس الهيدروجيني مع نمو امثل يحدث في pH مقداره 5.0-4.0 ،اما انتاجه السم فأنها تتفق مع نتيجة (9) حيث وجدوا ان إنتاج السم يقل في الفطر *A. parasiticus* كلما زاد الرقم الهيدروجيني للوسط.

يلعب الرقم الهيدروجيني دورا هاما في نمو الكائنات الحية المجهرية ومنها الفطريات حيث وجد ان الرقم الهيدروجيني يؤثر كثيراً في عملية فنافية الايونات عبر الغشاء الخلوي للكائنات الحية ومنها الفطريات حيث اوضحت نتائج الابحاث العلمية ان افضل حالة لفنافية الايونات الموجبة والسايبة عبر الغشاء البلازمي للفطريات يحدث عند الرقم الهيدروجيني الواقع بين 5.5-6 اما اذا زاد الرقم الهيدروجيني عن هذا المستوى فتحدث زيادة في فنافية الايونات الموجبة على حساب كمية الايونات السايبة والعكس صحيح مما يخلق حالة من عدم التوازن في كميات الايونات النافذة عبر الغشاء الخلوي وبالتالي ضعف نمو الفطر كما ان الرقم الهيدروجيني يؤثر على جاهزية العناصر المعدنية التي يحتاجها الفطر حيث ان الفطريات تستغل العناصر المعدنية بصورةها الايونية وهذه الصورة تتتوفر عندما يكون الرقم الهيدروجيني دون 7 اما اذا كان الرقم الهيدروجيني اكبر من ذلك فتشكل العناصر المعدنية معدقات مع مرکبات اخرى وبالتالي لا تكون جاهزة للفطر كعناصر المغنيسيوم والخارصين والفوسفات (23).

تأثير خميرة الخبز في نمو الفطريين *A. parasiticus* و *A. flavus* وانتاج سم الافلا 1:
أظهرت النتائج في الجدول 2 ، كفاءة فاعلية الخميرة *S.cerevisiae* في تثبيط النمو الشعاعي للفطريين *A. parasiticus* و *A. flavus* ، حيث بلغت نسبة التثبيط 100 % للفطر *A. flavus* عند التركيزين 2 و 3 غم/لتر. وبلغت نسبة التثبيط 91.66 % عند التركيز 1 غم/لتر حيث بلغ قطر المستمرة 0.75 سم ، في حين بلغت نسبة التثبيط 70.33 % للفطر *A. parasiticus* وبلغ معدل قطر المستمرة 2.67 سم و 2.25 سم عند التركيزين 2 و 3 غم/لتر على التوالي. وقد يعود السبب في فاعلية الخميرة *S.cerevisiae* إلى إضعاف وتحليل وتشويه هايفات الفطر الممرض (14) ، أو قد يعود إلى سرعة نموها ومنافستها على المكان والغذاء أو بسبب تطفلها على الفطر الممرض إذ كلها الآليات مقرحة لفعل الخمائر كعوامل مكافحة احيائية (15) وتتفق هذه النتيجة مع دراسة(14) فقد وجد ان لخميرة الخبز القدرة على تثبيط النمو الفطري لكل من *M.phaseolina* و *Fusarium solani* على الاوساط الغذائية في المختبر ، كما ان التركيز المطلوب من خميرة الخبز لتحقيق نسبة التثبيط 50 % ضد الفطر هو *F.Oxyprum* غم/لتر(15)، اما دراسة(16) اثبتت ان خميرة الخبز تعد عامل مكافحة احيائية ضد الفطر *Macrophomina phaseolina* حيث بلغت النسبة المئوية للتثبيط 45.4 و 48.4 % عند التركيزين 2 و 5 على التوالي .

أظهرت النتائج في الجدول 2، ان هناك فروقات معنوية عند مستوى احتمالية 0.05 . حيث اظهرت النتائج كفاءة فاعلية الخميرة *S.cerevisiae* في تثبيط النمو للفطريين *A. parasiticus* و *A. flavus* حيث بلغت نسبة التثبيط للفطر *A. flavus* 100 % عند التركيزين 3 و 2 غم/لتر فقد كان معدل قطر المستمرة 0 سم وفي حين بلغت نسبة التثبيط للفطر 75 % *A. parasiticus* و 70.33 % عند التركيزين 3 و 2 غم/لتر على التوالي فقد كان معدل قطر المستمرة 2.25 و 2.67 سم على التوالي و 56 % عند التركيز 1 غم/لتر حيث بلغ معدل قطر المستمرة 3.96 سم. ويعود السبب في فاعلية الخميرة *S.cerevisiae* إلى إضعاف وتحليل وتشويه هايفات الفطر الممرض(14).

جدول (2) تأثير التراكيز المختلفة (غم/لتر) من خميرة الخبز *Saccharomyces cerevisiae* في معدل قطر مستعمرة (سم) للفطريين (*A. flavus* و *A. parasiticus*)

المعدل	3 غ/مل	2 غ/مل	1 غ/مل	0 غ/مل	تراكيز خميرة الخبز نوع الفطر
2.43	0.00	0.00	0.75	9.00	<i>A. flavus</i>
4.47	2.25	2.67	3.96	9.00	<i>A. parasiticus</i>
0.23		0.46			L.S.D
	1.12	1.33	2.35	9.00	المعدل
		0.26			L.S.D

اظهرت النتائج في الجدول(3) ان معاملة الفطر *A. flavus* بالتراكيز 3, 2 و 1 غم/لتر من مستخلص خميرة الخبز يؤدي الى عدم ظهور سم الافلا₁ B₁ ، وتنقق هذه النتيجة مع ما وجده (17) حيث استخدم الخميرة *Saccharomyces cerevisiae* بتركيز 0.3 % لإزالة سم الافلا₁ B₁ بتركيز 2000 جزء بالبليون في علاقه الدواجن الملوثه به. اما الفطر *A. parasiticus* فقد اظهرت النتائج ان معاملة الفطر بالتراكيز 3, 2 و 1 غم/لتر من مستخلص خميرة الخبز يؤدي الى ظهور سم الافلا₁ B₁ .

الجدول (3) تأثير تراكيز مختلفة من خميرة الخبز *Saccharomyces cerevisiae* على انتاج سم الافلا₁ B₁ بفعل الفطريين *A. Parasiticus* و *A. flavus* في وسط PDA.

سم الافلا ₁ B ₁	تراكيز خميرة الخبز (غم/لتر)	
	<i>A.parasiticus</i>	<i>A. flavus</i>
+	-	3
+	-	2
+	-	1

+ : انتاج سم الافلا₁.
- : عدم انتاج سم الافلا₁.

المصادر:

- 1- Guzmán-de-Peña,D. and Peña-Cabriales, J. J. (2005) . Regulatory considerations of aflatoxin contamination of food in Mexico. *Microbiol.*, 47(3-4): 160-164.
- 2- Upadhaya,S.D.;Park,M.A. and Ha,J.K.(2010). Mycotoxins and Their Biotransformation in the Rumen: A Review. *Asian Aust.J.Anim.Sci.*,23(9):1250-1260.
- 3- Meier, C.L.; Rapp, J.; Bowers, R.M.; Silman, M. andFierer, N. (2010). Fungal growth on a common wood substrate across a tropical elevation gradient: temperature sensitivity, community composition, and potential for above-ground decomposition. *Soil Biol. Biochem.*, 42: 1083-1090.
- 4- Agag,B.I.(2004).Mycotoxin in foods and feeds : 1-Aflatoxins . *Ass. Univ. Bull.Environ. Res.*,7(1): 173-206.
- 5- Williams, B.L. and Wilson, K. (1975). Principles and Techniques of practical Biochemistry.
- 6- نعمة، عبد عقيل(2011). التحري عن بعض الفطريات المنتجة للافلاتوكسين في بعض الاغذية ومحاولة تقليل اضرارها باستخدام بعض المستخلصات النباتية والفيتامينات. رسالة ماجستير، كلية التربية للعلوم الصرفة، جامعة كربلاء.
- 7- Shafique, S; Bajwa, R and Shafique, S.(2009). Screening of *Aspergillusniger* and *Aspergillusflavus* for extra cellular alpha-amylase activity . *Pak.J. Bot.*,41(2):897-905.
- 8- Lie, Jennie L. and Marth, E. H. (1968).Aflatoxin formation by *Aspergillusflavus*and *Aspergillusparasiticus* in casien substrate at different pH values. *J. Dairy Sci.*, 51: 1734.
- 9- Keller, N.P. ; Nesb, C.H. ; Phillips, B.S.T.D., and Burow, G.B. (1997). PH regulation of strigmatocystin and aflatoxin biosynthesis in *Aspergillus spp*. *Phytobathology* , 87 : 643 – 648 .
- 10- Stameir, R.Y.; Ingraham, J.L.;Wheelis, M.L. and Painter, P.R.(1986) *The Microbial World*. 5thed. Prentice-Hall, Englewood Cliffs, New Jersey.
- 11- PalpacelliV, Cinai M, and Rosini G. (1991).Activity of different "Killer" yeasts on strains of yeast species undesirable in the food industry. *FEMS MicrobiolLett* 1; 68 (1) : 75-8 .
- 12- Polonelli, L;S. Conti ;M. Gerloni; W. Magliani; G. Morace, and C.Chezzi.(1991). Interfaces of the yeast Killer phenomenon. *Grit. Rev. Microbiol.* 18 :47-87 .
- 13- Graeme, M. Walker, Anne H. Mcleod and Valerie J. Hodgson (1995). Interactions between Killer yeast and phathogenic.fungi *FEMS Microbiology* vol. 127, Issue 3, 213-222 .
- 14- Attyia , S. H. and A.A. Youssry (2001). Application of *Saccharomyces cerevisiae*as abiocontrol agent against some diseases of solanaceae caused by *Macrophominaphaselina*and *Fusariumsolani*. *Egyptian Journal of Biology*,3:79- 87.
- 15-Shalaby,M.E.and M.F.El-Nady(2008).Application of *Saccharomyces cerevisiae*as a biocontrol agent against *Fusarium*infection of sugarbeetplants.*ActaBiologicaSzegediensis*, 52(2):271-275.
- 16 صالح،ناهدة مهدي ،الاعظيم،حسان،ليلي جبار صبر وعمار امجد عايش(2009).تقييم فعالية خميرة الخبز وبعض العناصر وحامض السالسلك في مكافحة *Macrophominaphaselina*. *مجلة العلوم الزراعية العراقية* 40. (6):16-9.
- 17-Al-Shanon, A. F. (2001). Ability of Various isolates of *Saccharomycescervisiae* on removal of aflatoxin in broiler feed stuff. A thesis of Master of sciene – college of science. Al-NahrainUniversity.Andmycotoxicoses.
- 18- Sobolev V.S. and Dorner J.W.(2002).Cleanup procedure for determination of aflatoxins in major agricultural commodities by liquid chromatography .J.. of Association of Official analytical Chemist s International,85:642-645.
- 19- Leben, S.D. ; Wadi, J.A., and Easton, G.D. (1987) .Effects of *Pseudomonas fluorescens* on potato plant growth and control of *V. deliae*. *Phttopathol.* 77 : 1592 – 1595.
- 20- Abbott, W. S. (1925). A method of Computing the effectiveness of an insecticide. *J. Ent.*, 18: 265-267.
- 21- Rahimi, P.; Sharifnabi, B. and Bahar, M.(2008). Dectection of aflatoxin in *Aspergillus* species isolated from Pistachio in Iran. *J. phytopathol.*, 156:15-20.
- 22- Tanner, R.S. (1997). Cultivation of bacteria and fungi. In: *Manual of environmental microbiology* (ed. Hurs, C. J.; Knudsen, G. R.; McInerney, M. J.; Stetzenbach, L. D. and Walter, M. V.). American Society for Microbiology, Washington. pp. 52-60.
- 23- Kavanagh, K.D., (2005). Boom-or-bust growth in the coral reef lagoon. *Marine Ecology Progress Series* 286:307-310.
- 24- الإمام،محمد الطاهر(2007). تصميم و تحليل التجارب.دار المریخ للنشر ،المملكة العربية السعودية،ط1 : 408 صفحة.
- 25-Pitt,John I.; Hocking,Ailsa D..(1985).*Fungi and food Spoilage* . Sydney Exlandosan Diego New York London Toronto Montreal Tokyo.
- 26-Moubasher, A.H.(1993).*Soil Fungi in Qater and other Arab Canuntries*.