



## Role of some fungal biocontrol agents to protect foliar cucumber plants

\*Abdul Nabi Abdulameer Matroud,

Thakaa Fayed Mohammed

College of Agriculture, Univ. of Basrah

### Article Info.

Received Date

31/12/2019

Accepted Date

11/02/2020

### Keywords

Biological control,

*Aspergillus*,

Cucumber,

*Mucor*,

*Trichoderma*

### Abstract

This study aimed to find biological factors that increase plant growth and thus the resistance of shoot fungi away from the use of chemical pesticides. The study included isolation of a large group of soil fungi surrounding the roots of the cucumber plant grown in the greenhouse. The results of study showed the ability of fungal isolates to dissolve the phosphorus component in medium NBRIP under shaking incubated conditions. The treatment of *Aspergillus niger* reduced the pH after 5, 10, 15 days of incubation an average of 3.760, 3.763, 2.947 respectively. The laboratory fungal isolates have also showed their ability to produce the hormone acetic acid IAA. The results showed an increase in growth parameters of plants treated with the biological resistance fungi *A. niger* and *T. koningii* by increasing the wet and dry weight of the shoots and roots. The results of the peroxide enzyme estimate also confirmed the increase of this enzyme due to the biological resistance fungi as the treatment of *A. niger* reached 0.02067 compared to the comparison treatment, it reached 0.01333. This is an indication of the increased induction of systemic resistance in the cucumber plant, as the pathogenic fungi were not recorded on the plants treated with the biological resistance fungi, and *A. alternata* was recorded on the comparison treatment.

Corresponding author: E-mail(abdu1988875@yahoo.com) Al- Muthanna University All rights reserved

## دور بعض فطريات المقاومة الحيوية في الوقاية من الاصابة بفطريات المجموع الخضري لنبات الخيار

\*عبد النبی عبدالامیر مطروح

ذکاء فایز محمد

جامعة البصرة - كلية الزراعة

هدف هذه الدراسة الى ايجاد عوامل احيائية تزيد من نمو النبات وبالتالي مقاومة فطريات المجموع الخضري بعيدا عن استعمال المبيدات الكيميائية. تضمنت الدراسة عزل مجموعة كبيرة من فطريات التربة المحاطة بجذور نبات الخيار المزروع في البيت البلاستيكي. بينت نتائج الدراسة قدرة العزلات الفطرية على اذابة عنصر الفسفور في الوسط الغذائي NBRIP في ظروف التحضين المترافق اذ خفضت معاملة الفطر دالة الحموضة pH بعد 5 و10 و15 يوم من الحضن بمتوسط بلغ 3.760 و3.763 و2.947 على التوالي. كما أظهرت العزلات الفطرية المختبرية قدرتها على انتاج هرمون حامض الخليك IAA. أوضحت النتائج زيادة في معايير نمو النباتات المعاملة بفطريات المقاومة الحيوية *A. niger* و *T. koningii* مقارنة بمعاملة الفطر *A. niger* 0.02067 مقارنة بمعاملة المقارنة بلغ 0.01333. وهذا مؤشر على زيادة استحثاث المقاومة الجهازية لنبات الخيار حيث لم تسجل الفطريات الممرضة على النباتات المعاملة بالفطريات المقاومة الحيوية وسجل الفطر *A. alternata* على معاملة المقارنة.

العناصر الأساسية منها النتروجين والفسفور والبوتاسيوم، ويعد

عنصر الفسفور من اهم العناصر الغذائية للنبات في التربة وهو من محددات الإنتاج الزراعي في العالم حيث يتواجد بصورة غير جاهزة للنبات، ويمكن زيادة جاهزيته للنبات من خلال استخدام الاحياء الدقيقة في اذابة هذا العنصر بالاشتراك مع النبات ليصبح سهل الامتصاص من قبل النبات (Whitelaw, 2000).

المقدمة:

استخدمت الكائنات الحية الدقيقة منذ عقود في تحسين نمو النبات لما تمتلكها من ايات مهمة مثل التنفف والتضاد واستحثاث المقاومة الجهازية وكبح الامراض النباتية وجاهزية العناصر من خلال اذابة الفسفور والبوتاسيوم (Xiao وآخرون، 2008). تلعب العناصر الغذائية دوراً مهماً في تعزيز نمو النبات وخصوصاً

تتضمن بذور معقمة ممزروعة على أطباق خالية من فطر المقاومة الحيوية، وبعد ذلك تسجل النتائج بعد عشرة أيام من الزرع وذلك بحساب النسبة المئوية لإنبات البذور حسب المعادلة :

$$\text{النسبة المئوية لإنبات} = \frac{\text{عدد الإنبات}}{\text{العدد الكلي للبذور}} \times 100$$

**قدرة فطريات المقاومة الحيوية على اذابة عنصر الفسفور في الاوساط الغذائية السائلة NBRIP**

اخذ قرص بقطر 5 ملم من عزلات الفطريات المقاومة الحيوية والممزروعة على الوسط PDA بعمر 5 ايام وزرعت في دوارق سعة 250 مل حاوية على الوسط الغذائي المعمم (NBRIP) بدون اضافة Agar بحجم 150 مل حضنت الدوارق على درجة حرارة  $28\pm2^{\circ}\text{C}$  في حاضنة هزازة 120 دورة/دقيقة وبثلاثة مكررات لكل عزلة فطرية ، اما معاملة المقارنة فكانت حاوية على الوسط الغذائي المعمم فقط قيست قيمة دالة الحموضة pH للوسط الغذائي بعد 5 ابتداءا ثم التغير في قيمة دالة الحموضة pH للوسط الغذائي بعد 5 و 10 و 15 يوما من التلقيح باستخدام جهاز pH meter الرقفي (Nenwani، 2010) بعد معايير الجهاز بواسطة محلول بفر ذي  $\text{pH}=4$  و  $\text{pH}=7$ .

**الكشف عن انتاج الهرمون النباتي اندول حامض الخليك Indole Acetic Acid IAA (الطريقة اللونية)** من قبل فطريات المقاومة الحيوية في المختبر

اخذ قرص بقطر 5 ملم من عزلات الفطريات الخمس المتميزة في تحفيز النمو وتشجيعه والممزروعة على الوسط الغذائي P.D.A بعمر 5 ايام وزرعت في دوارق سعة 250 مل حاوية على 100ml من الوسط الغذائي لمعقم Czapek\_Dox broth مضان اليه  $1000\text{ ug ml}^{-1}$  من tryptophan لكل وعاء، حضنت الدوارق على درجة حرارة  $28\pm2^{\circ}\text{C}$  في حاضنة هزازة 120 دورة/دقيقة. اخذ بعد 5 ايام 5 مل من راشح عزلات الفطريات باستعمال محقنة طبية ورشح على ورق ترشيح Whatman filter paper NO.40) ووضع الراشح في انبوبة اختبار ووضع في جهاز الطرد المركزي على سرعة 8000 دوره/دقيقة لمدة 10 دقائق ثم باستخدام مرشح ملي بور قياس 0.22

الفطريات دوراً مهمأ في التربة او تنشئ علاقة تبادل منفعة بينها وبين النبات فهي تعمل على زيادة امتصاص بعض العناصر الغذائية الممسوكة بالتربة واهما عنصر الفسفور كما تعمل الفطريات المقاومة الحيوية زيادة تحمل النبات لظروف الاجهاد البيئي (Rashid واخرون، 2004). فضلا عن زيادة محتوى الكلوروفيل بالنبات، كما تعمل أيضا على مقاومة فعل المسببات المرضية في الجذور والأوراق من خلال استحسان المقاومة الجهازية بالنبات عن طريق زيادة انتاج الفايتوكسينات او زيادة انتاج الانزيمات او تخفين جدار الخلايا النباتية (Faw واخرون، 1998). كما ان هذه الفطريات تؤثر على معايير نمو النبات وذلك من خلال تحسين العمليات الايضية وتشجيع امتصاص العناصر الغذائية وتساعد النبات في امتصاص الماء ومقاومة الجفاف كما تفرز هذه الفطريات بعض منظمات النمو كالجيبرلين والستاتوكابينين في منطقة الرايزوسفير (Rhizosphere) حول الجذر. وان هذه الافرازات تؤدي دورا مهما في استطالة خلايا النبات وتحفيز نمو الشعيرات الجذرية وبعد ذلك زيادة كثافة الجذور الذي ينعكس ايجابيا على نمو النبات (Bشير، 2003 و علي واخرون 2009 والكرطاني والطائي 2011).

#### المواد وطرق العمل : عزل وتشخيص فطريات المقاومة الحيوية

جلبت تربة محيبة بجذور نبات الخيار الممزروع في البيت البلاستيكي من ثلاث مناطق وهي سط العرب وأبي الخصيب وكربلة على الى المختبر وتم طحن التربة بواسطة هاون خزفي وتصفيتها بمنخل 2 مل حجم فتحاته لغرض عزل الفطريات بطريقة التخافيف وطريقة الزرع المباشر واستخدم الوسط الغذائي PDA والوسط الغذائي MEA (Malt extract agar) لتنمية الفطريات المقاومة الحيوية وتشخيصها.

#### اختبار أمراضية فطريات المقاومة الحيوية على بذور الخيار

لتحت أطباق بتري حاوية على الوسط الزراعي المعمم Water agar بقرص قطرة 0.5 سم من مستعمرة فطريات المقاومة الحيوية بعمر خمسة أيام وكلها على حدة ، وبعد ثلاثة أيام زرعت بذور الخيار صنف ميمون المعقمة سطحيا بهابيكولورات الصوديوم (NaOCl) تركيز 1% لمندة 3-2 دقائق بصورة دائرة حول حواف الطبق وبوافع 7 بذرة لكل طبق، ثم وضعت الأطباق في الحاضنة تحت درجة حرارة  $25\pm2^{\circ}\text{C}$  مع ترك معاملة مقارنة

بعدها جفت في الفرن على درجة حرارة 70 ° م لمندة 24 ساعة وزنت في ميزان رقمي حساس.

**تأثير فطريات المقاومة الحيوية في نمو النبات وحمايته من الاصابة بفطريات المجموع الخضري في البيت البلاستكي**  
 نفذت التجربة في موقع أبحاث كلية الزراعة/جامعة البصرة - كرمة في بداية شهر شباط للعام 2019 في بيت بلاستيكي أبعاده 5×20 م، حرثت التربة وسوست ثم قسمت إلى مروز بواقع ثلاثة مروز طول المروز الواحد 19 م المسافة بين مروز وأخر 2 م والمسافة بين جوره وأخر 60 سم يحتوي كل مروز على (14) وحدة تجريبية ، ثم أضيف اللقاح الفطري المحمل سابقاً على بذور دخن بنسبة 1% وزن/وزن في جور ثم بعد ذلك زرع في كل جوره خمس بذرات من نبات خيار صنف ميمون واعتمدت طريقة الري بالتنقيط لسقي النباتات ونفذت المعاملات بواقع ثلاثة مكررات لكل معاملة وشملت التجربة المعاملات الآتية:

ملي مايكرون. ثم اخذ 1 مل من الراشح ومزج مع 2 مل من كاشف Salkowski المكون من ( 50 ml 35% + 1 ml 0.5 FeCl3 ) وترك بدرجة حرارة الغرفة لمدة 25 دقيقة (Weber and Gordon, 1951) مكررات لكل عزلة فطرية اما معاملة المقارنة فاحتوت على الوسط الغذائي مضاد له tryptophan فقط. اعيدت العملية نفسها بعد مرور 10، 15 يوماً من الحضن. حدد انتاج الاوكسين من قبل العزلات الفطرية المختبرة باستخدام جهاز المطياف الضوئي (UV spectrophotometer) عند 530 نانومتر. برسم منحنيات لإنتاج العزلات الفطرية للاوكسين وقورنت مع منحني القياسي للاوكسين (Brick واخرون، 1991)، فضلاً عن تقدير الكتلة الحيوية الفطرية حيث رشح الوسط الغذائي في ورق ترشيح (Whatman filter paper No.1) وأخذت الكتلة الحية للعزلة الفطرية ووضعت على ورق نشاف للتخلص من الماء الحر

المعاملات	ت
T1	.1
Control	.2
T1 + Mu	.3
T1+T2+A.n+Mu	.4
T1 + A.n	.5
Mu + A.n	.6
T2 + A.n	.7
T1 + A.n + Mu	.8
T2	.9
A.n	.10
T2 + Mu	.11
T1+T2	.12
Mu	.13
T2 +A.n + Mu	.14

حيث أن :

*Trichoderma koningi* 1 :T1  
*Trichoderma koningi* 2 :T2  
*Aspergillus niger* :A.n  
*Aspergillus flavus*:A.F  
*Mucor sp* :Mu

الكلوروفيل الكلي للنبات وتقدير محتوى الأوراق من عنصر الفسفور وتقدير الصفات النوعية للثمار (نسبة المواد الصلبة الذائبة الكلية، حامض الاسكوربيك فيتامين C) وقياسات الحاصل

في نهاية الموسم تم قياس الطول والوزن الرطب والجاف للمجموع الخضري والطول والوزن الرطب والجاف للمجموع الجذري وتقدير إنزيم البيروكسيديز في أوراق نبات الخيار وتقدير

10 دقائق وبعدها اخذ الرائق ووضع في جهاز Spectrophotometer على الطولين الموجيين 663 للكلوروفيل A و 645 للكلوروفيل B وبعدها تم قياس الكلوروفيل الكلي حسب المعادلة التالية من قبل Porra (2002).

$$\text{الكلوروفيل الكلي (ملغم. لتر}^{-1}\text{)} = 20.2 \times O.D(645) + 8.02 \times O.D(663)$$

علما ان O.D تمثل قراءة الجهاز الامتصاصية.

#### تقدير محتوى الأوراق من عنصر الفسفور:

اخذت أوراق نباتات الخيار وجفت في فرن كهربائي على درجة حرارة 70 ° لمدة ثلاثة ساعات الى ان جفت العينات، طحنت الأوراق واخذ 0.2 غ من نموذج المطحون وهضم بواسطة حامضي الكبريتيك والبيروكloroريك تم تقدير الفسفور بطريقة اللون الأزرق باستخدام جهاز الطيف الضوئي على طول موجي 700 nm .

#### النتائج والمناقشة:

**عزل فطريات مقاومة الحيوية من تربة جذور نبات الخيار:**  
 تم عزل مجموعة من الفطريات الحيوية بطريقتين التخافب والزراعة المباشر وآخذت خمس عزلات فطرية كعزلات مقاومة احيائية شخصت العزلات الخمس التي تعود الى ثلاثة اجناس فطرية مختلفة التي عزلت من مناطق مختلفة هي كرمة على وشط العرب واي الخصيب جدول (1) وكان الجنس *A. niger* الأكثر تواجد من بين الانواع المعزولة الأخرى، حيث تميز الجنس *A. niger* بأعلى تردد في منطقة كرمة على يليه الفطر *Trichoderma koningi* الفطريات الى طبيعة الوسط ودرجة الحرارة وكذلك الدالة الحامضية pH المناسبة لنمو هذه الفطريات. وتعد الرطوبة ودرجة الحرارة من العوامل التي تؤثر على نمو الفطريات، حيث ان نمو الفطر *A. niger* يزداد بزيادة الرطوبة النسبية وان الرطوبة المنخفضة تمنع نمو هذا الفطر (Al-Garni وآخرون، 2007).

ومكوناته (عدد الثمار، وزن الثمرة، حاصل الثمار) وتأثير فطريات مقاومة الحيوية في اصابة نبات الخيار بأمراض المجموع الخضري.

#### تقدير إنزيم البيروكسيديز في أوراق نبات الخيار:

اخذت أوراق من نبات الخيار ووضعت في أكياس بولي إيثيلين معلمة كل بحسب معاملته ووضعت في صندوق حاو على الثلج ونقلت الى المختبر واخذ 150 ملغم وزن طري من الأوراق وغسلت بالماء المقطر الخلالي من الأيونات واضيف لها 2.5 مل من محلول المنظم Potassium phosphate buffer بتركيز 0.05 مولاري الذي يتكون من فوسفات البوتاسيوم ثانية البوتاسيوم ( $K_2PO_4$ ) وفوسفات البوتاسيوم أحادية الهيدروجين ( $K_2HPO_4$ ) (وبدالة هيدروجينية مقدارها 6 ، وضع الخليط بجهاز الطرد المركزي على 12000 دورة/ دقيقة لمدة 20 دقيقة ثم اضيف اليه 250 ملليلتر كل من صبغة Gauiacol بتركيز 0.5 % وبيروكسيد الهيدروجين بتركيز 0.3 %) حجم/حجم و2.5 مل من محلول المنظم، تمت القراءة بجهاز المطياف الضوئي Spectrophotometer على طول موجي 470 نانومتر (Kim وآخرون ، 1988) وبواقع ثلاثة مكررات لكل معاملة ، وقدر النشاط الانزيمي على أساس وحدة امتصاص انزيمية لكل غرام وزن رطب، حسب النشاط الانزيمي وفق المعادلة التالية :

$$\text{الفعالية الانزيمية (وحدة امتصاص/غم وزن طري)} = \frac{\text{وزن النموذج}}{\text{حجم الاستخلاص}} \times \text{الحجم المأخوذ للقراءة}$$

$$\text{وزن النموذج} \div \text{حجم الاستخلاص} \times \text{الحجم المأخوذ للقراءة}$$

#### تقدير الكلوروفيل الكلي للنبات:

حسب الكلوروفيل الكلي للنباتات (المعاملة وغير المعاملة) حيث اخذت اوراق النباتات الطازجة بوزن 0.5 غم وسحقت بواسطة الهاون الخزفي مع إضافة 10 مل من الاسيتون المخفف 80 % لغرض استخلاص الكلوروفيل ثم رشحت بواسطة ورق الترشيح وحفظت في دورق ثم رشحت بواسطة جهاز الطرد المركزي لمدة

**جدول (1) العزلات الفطرية التي حصل عليها من تربة جذور نبات الخيار من طريقة التخافيف**

ن	الموقع	اسم العزلة الفطرية
1	شط العرب	<i>Aspergillus niger</i> <i>Penicillium sp.</i> , <i>A. flavus</i>
2	ابي الخصيب	<i>T. koningi</i> , <i>A. flavus</i>
3	كرمة علي	<i>Penicillium sp.</i> , <i>A. niger</i> <i>Mucor sp.</i> , <i>Cladosporium sp</i>
		<i>Rhizoctonia solani</i> , <i>Paeciliomyces sp</i>

مقارنة بمعاملة المقارنة بلغت 2.500 %، اما بالنسبة لطول الجذير فقد بلغ 3.000، 2.833، 2.500 على التوالي. هذه النتيجة تبين اختلاف قدرة العزلات *Aspergillus*، *Trichoderma* في تأثيرها على معايير نمو بادرات الخيار وهذا التباين يعود الى تباين أنواع العزلات المختلفة وخلفيتها البيئية ومن ثم تباين نشاطها الايضي الذي يؤدي دوراً مهماً في تحفيز انبات البذور وهذا ما أكد حافظ (2001) ومن ناحية أخرى ممكن ان يعزى ذلك الى قدرة العزلات الفطرية على افراز مواد محفزة للإنبات والنمو كالمواد الشبيهة بالهرمونات النباتية وهذا يتفق مع ما ذكره حميد (2002)

أختبار امراضيه فطريات المقاومة الاحيانيه على بذور الخيار في اطباق بتري حاوية على الوسط الغذائي W.A أظهرت نتائج جدول (2) عدم وجود فرق معنوي في تأثير فطريات المقاومة الحيوية على النسبة المئوية لإنبات بذور الخيار، الا ان عزلات فطريات المقاومة الحيوية كان لها تأثير معنوي في معايير النمو المدروسة للبذور، كطول الوريقات، طول السويق، طول الجذير اذ تميزت العزلة الفطرية *T. koningi*, *A. flavus* ، على باقي العزلات في احداث اعلى تأثير ايجابي للفطريات المقاومة الحيوية في متوسط طول السويق والجذير ، اذ بلغ متوسط طول السويق للعزلات الفطرية الثلاثة 3.000 %

**جدول (2) اختبار القراءة الامراضية لعزلات فطريات المقاومة الحيوية على بذور الخيار صنف ميمون**

ن	المعاملات	طول الوريقات	طول السويق	طول الجذير	المتوسط
1	Control	2.500	2.500	2.500	2.500
2	<i>T. koningi</i> 1	2.500	2.833	3.000	2.777
3	<i>T. koningi</i> 2	2.333	3.000	3.000	2.777
4	<i>A. niger</i>	2.500	3.000	2.833	2.777
5	<i>A. flavus</i>	2.500	3.000	3.000	2.833
6	<i>Mucor sp</i>	2.500	2.833	2.667	2.666
	L.S.D	0.2939	0.6572	0.6572	N.S

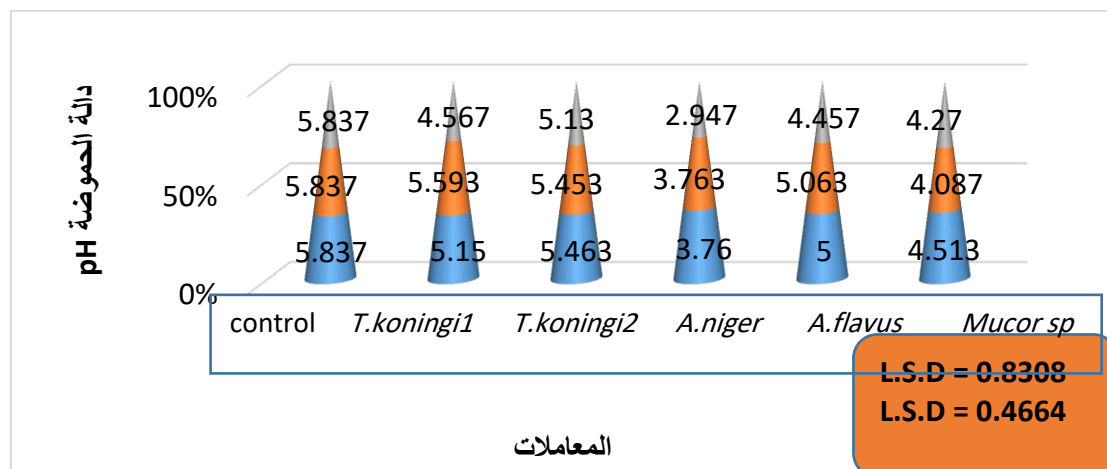
بعد خمسة أيام من الحضن المتحرك بمتوسط بلغ 3.760 تلتها العزلة الفطرية بمتوسط بلغ 4.513 مقارنة بمعاملة المقارنة بلغت 5.837 ، وبعد 10 أيام من الحضن المتحرك تميزت عزلة الفطر *A.niger* بخفض دالة الحموضة بمتوسط بلغ 3.763 مقارنة بمعاملة المقارنة 5.837 . اما بعد 15 يوماً من الحضن المتحرك انخفضت دالة الحموضة pH في العزلة الفطرية *A.niger* بلغت 2.947 اما العزلة الفطرية Mu بلغت 4.270 مقارنة بمعاملة المقارنة 5.837 .

يتضح من النتائج وجود تباين في قدرة العزلات الفطرية الخمس في خفض دالة الحموضة pH في الوسط الغذائي السائل، الا ان

قدرة فطريات المقاومة الحيوية على اذابة عنصر الفسفور في الاوساط الغذائية السائلة NBRIP بينت نتائج التجربة المختبرية في اختبار كفاءة العزلات الفطرية في الاوساط السائلة في خفض دالة الحموضة الى وجود فروق معنوية بين العزلات الفطرية الخمسة في ظروف الحضن المتحرك وخلال فترات الحضن المختلفة 5 ، 10 ، 15 يوماً على التوالي . حيث بينت نتائج شكل (1) ان الوسط الغذائي السائل NBRIP خلال ظروف الحضن المتحرك (120 دورة/دقيقة) خفض دالة الحموضة للعزلات الفطرية ، اذا تفوقت العزلة الفطرية *A.niger* على باقي العزلات في خفض دالة الحموضة

الحيوية إذ يعد الفسفور من العناصر الحيوية المهمة لمختلف الكائنات الحية ومنها الفطريات. كما ان التباين بين العزلات الفطرية يعود الى اختلاف افرازاتها الايضية التي تكون سبباً لهذا الفعل كما ذكر Harman (2000). وهذا النتيجة تؤكد قدرة الفطر على انتاج الاحماض العضوية مثل formic acid Citric acid maleic acid Oxalic acid واخرون (Kumari 2008).

جميع العزلات تفوقت على معاملة المقارنة. ان التباين الذي أظهرته العزلات الفطرية في قدرتها على خفض دالة الحموضة pH، ربما يعود الى طبيعة كل عزلة وقابليتها على مسح عنصر الفسفور P في كتلتها الحيوية الفطرية وهذا ماكدة Altomare (1999) اذ وجد ان زيادة في تركيز الكالسيوم Ca في الوسط الغذائي يرافقه انخفاض في تركيز عنصر الفسفور فيه، ويمكن توضيح ذلك بان الكتلة الحيوية للفطر عملت على سحب عنصر الفسفور من الوسط الغذائي كي يساهم في بناء كتلتها.



(شكل 1) التغير في دالة الحموضة pH لعزلات فطريات المقاومة الحيوية في الوسط الغذائي السائل NBRIP في ظروف الحضن المتحرك 120 دورة/دقيقة في درجة حرارة 28 ± 2 °م لفترات 5، 10، 15 يوماً  
بلغ 0.707 ملغم/100 مل بعد مرور 15 يوماً في ظروف الحضن المتحرك. كما أظهرت النتائج وجود فروق معنوية بين عزلات فطريات المقاومة الحيوية الخمس وبين فترات الحضن المختلفة في الوزن الرطب والجاف لكتلة الحيوية وكذلك في محتوى الراشح من الهرمون IAA في ظروف الحضن المتحرك جدول (8،7)، حيث تميزت العزلة الفطرية *A. flavus* بأعلى متوسط للوزن الرطب لكتلة الحيوية بلغ 6.730 غم تليها العزلة الفطرية *T. konigii1* بمتوسط بلغ 2.805 غم،اما العزلة الفطرية *A. niger* تميزت بأقل متوسط بلغ 0.303 غم. اما بالنسبة للوزن الجاف لكتلة الحيوية تميزت عزلة الفطر *A. flavus* بأعلى متوسط بلغ 0.460 غم تليها العزلة الفطرية *A. niger* 0.296 غم وتميزت العزلة الفطرية *T.konigii1* بأقل متوسط بلغ 0.066 غم.

ولابد من الإشارة هنا الى ان أعلى متوسط لانتاج الهرمون في ظروف الحضن المتحرك كان في اليوم 15 للعزلة الفطرية *A. flavus* بلغ 0.6810 ملغم/100 مل. وهذه النتائج توضح ماتوصل اليه الطائي وعلوان (2018) التي أظهرت ان الفطريات

الكشف عن انتاج الهرمون النباتي اندول حامض الخليك (Indole Acetic acid (IAA) (الطريقه اللونيه) من قبل فطريات المقاومة الاحيائية في المختبر.

أظهرت نتائج الدراسة قدرة عزلات فطريات المقاومة الحيوية التي استخدمت لتحسين وتشجيع نمو النبات على انتاج هرمون حامض الخليك IAA والذي حدد من خلال محتوى راشح الفطريات المضاف اليه 1000 ملغم. لتر<sup>-1</sup> Tryptophan كبادئ لتصنيع الهرمون في ظروف الحضن المختبرية. حيث أظهرت نتائج التحليل الاحصائي وجود فروق عالية المعنوية في محتوى الراشح من الهرمون حامض الخليك IAA للفطريات المقاومة الحيوية الخمس في ظروف الحضن المتحرك incubation 120 دورة/دقيقة لفترات الممتدة لـ 5 ، 10 ، 15 يوماً على التوالي في درجة حرارة 28 ± 2 °م ، اذا بینت نتائج جدول (4) تميز العزلة الفطرية *Mucor* بأعلى متوسط لمحتوى الراشح من الهرمون IAA بلغ 0.949 ملغم/100 مل تليها العزلة الفطرية *Aspergillus niger* بمتوسط بلغ 0.878 ملغم/100 مل اما العزلة الفطرية *Aspergillus flavus* أعطت اقل متوسط

113 ظهر بأقل متوسط بلغ 90 ملغم/100 مل بعد مرور 15 يوما في ظروف الحضن المتحرك. كذلك بينت نتائج Bilkay وآخرون (2010) حول انتاج IAA من قبل الفطر *A. niger* اذ درس لمدة من 5-16 يوما وكان أعلى انتاج للهرمون في الوسط الغذائي السائل Czapek Dox broth المضاف اليه 0.1% tryptophan في اليوم السادس من الحضن.

**جدول (4) انتاج الهرمون حامض الخليك (IAA)Indole Acetic Acid من عزلات فطريات المقاومة الحيوية الخمسة في المختبر في ظروف الحضن المتحرك 120 دورة/دقيقة في درجة حرارة 28±2م° لمنطقة 5 ، 10، 15 يوم .**

المعدل	15 يوم	10 يوم	5 يوم	فطريات المقاومة الحيوية	ت
0.755	0.624	0.701	0.939	<i>T. koningi</i> 1	1
0.805	0.520	0.880	1.015	<i>T. koningi</i> 2	2
0.878	0.726	0.817	1.092	<i>A. niger</i>	3
0.707	0.529	0.701	0.893	<i>A. flavus</i>	4
0.949	0.705	0.834	1.307	<i>Mucor sp</i>	5
	<b>0.006</b>	<b>0.003</b>	<b>0.021</b>	L.S.D	

الجاف للمجموع الجذري لنبات الخيار المزروع في البيت البلاستيكي أظهرت النتائج وجود فروق معنوية بين عزلات فطريات المقاومة الاحيائية في متوسط الوزن الجاف للمجموع الجذري تفوقت جمع عزلات فطريات المقاومة الاحيائية في زيادة الوزن الجاف للجزر حيث تميزت عزلتي الفطريين T2 وn. A بأعلى متوسط للوزن الجاف بلغ 15.02 و 0.72 غ على التوالي مقارنة بمعاملة المقارنة بلغ 0.10 غ ، اما معاملات التداخل أيضاً تفوقت جميعها على معاملة المقارنة في زيادة الوزن الجاف للجزر حيث تميزت المعاملتين، أثبتت الذهيبي (2006) أن تلقيح أصص شتلات البانججان بالفطر *A. niger* عمل على زيادة امتصاص الفسفور من قبل النبات ومن ثم زيادة في المجموع الخضري. (T1 + A.n + Mu ، T1 + Mu ، A.n + Mu) بأعلى متوسط بلغ 1.18 و 1.24 غ على التوالي . يعزى سبب ذلك الى ان الفطر *A. niger* له القدرة على إفراز منظمات النمو (IAA، Cytokinins، Gibberellin) التي تحسن من نمو المجموع الجذري وتزيد من كثافة الجذور فضلاً عن إنتشار هيفات الفطر من منطقة الرايزوسفير ومن ثم زيادة المساحة السطحية للأمتصاص وتركيز الفسفور في منظومة المجموع الجذري ومن

المحفزة انتجت هرمون حامض الخليك IAA والذي حدد من خلال محتوى راشح الفطريات المضاف اليه 1000 ملغم/لتر-1 كباقي لتصنيع الهرمون في ظروف الحضن المتحرك اذ بينت النتائج تميز الفطر 1-D باعلى متوسط لمحتوى الراشح من الهرمون IAA اذ بلغ 153.3 ملغم/100 مل تلاه الفطر 7-A بمتوسط بلغ 137.8 ملغم/100 مل، اما الفطر -T

**جدول (4) انتاج الهرمون حامض الخليك (IAA)Indole Acetic Acid من عزلات فطريات المقاومة الحيوية الخمسة في المختبر في ظروف الحضن المتحرك 120 دورة/دقيقة في درجة حرارة 28±2م° لمنطقة 5 ، 10، 15 يوم .**

التاثير الحيوي لعزلات فطريات المقاومة الاحيائية المختبرة في نمو نبات الخيار صنف ميمون في ظروف البيت البلاستيكي: الوزن الرطب والجاف للمجموع الخضري والجذري أظهرت نتائج جدول (4) وجود فروق إحصائية معنوية بين عزلات الفطريات المقاومة الاحيائية في تحفيز وتشجيع نمو نباتات الخيار المزروعة في البيت البلاستيكي في احداث تأثير معنوي في متوسط الوزن الرطب والجاف للمجموع الخضري ، حيث تفوقت جميع عزلات الفطريات الاحيائية في زيادة الوزن الرطب للمجموع الخضري حيث أعطت عزلتين الفطريتين 2 T وn. A على متوسط بلغ 159.1 و 76.5 غ مقارنة بمعاملة المقارنة بلغ 43.5 غ ، اما الوزن الجاف للمجموع الخضري تميزت معاملتي الفطريين 2 T وn. A بمتوسط بلغ 22.1 و 20.8 غ مقارنة بمعاملة المقارنة التي بلغ متوسط الوزن الجاف لها 12.3 غ، اما بالنسبة للوزن الرطب للمجموع الجذري تفوقت جمع عزلات الفطريات المقاومة الاحيائية على معاملة المقارنة في زيادة الوزن الرطب للجزر اذ تميزت عزلتي الفطر بين T2 وn. A. بأعلى متوسط للوزن الرطب للمجموع الجذري الذي بلغ 6.66 و 5.26 غ مقارنة بمعاملة المقارنة بلغ 0.51 غ، اما الوزن ثم إنتقاله إلى النبات وأشار بعض الباحثين إلى هذه النتائج الإيجابية Kumari وآخرون (2008) Rajankar وآخرون (2007).

**جدول (6) الوزن الرطب والجاف للمجموع الخضري والجزري لنباتات الخيار المزروعة في البيت البلاستيك**

العاملات	ت	الوزن الجاف للمجموع الجزري (غم)	الوزن الرطب للمجموع الخضري (غم)	الوزن الرطب للمجموع الخضري (غم)	الوزن الجاف للمجموع الخضري (غم)	الوزن الرطب للمجموع الخضري (غم)	الوزن الجاف للمجموع الجزري (غم)
T1	1	0.44	1.92	9.3	64.8		
Control	2	0.10	0.51	12.3	43.5		
T1 + Mu	3	1.18	6.30	30.2	119.2		
T1+T2+A.n+Mu	4	0.48	2.78	7.5	65.6		
T1 + A.n	5	0.18	1.65	11.3	93.2		
Mu + A.n	6	0.50	3.72	4.5	97.6		
T2 + A.n	7	0.52	4.83	7.2	70.4		
T1 + A.n + Mu	8	1.24	5.93	35.9	183.9		
T2	9	15.02	6.66	22.1	159.1		
A.n	10	0.72	5.26	20.8	76.5		
T1+T2	11	0.25	2.63	12.5	80.0		
Mu	12	0.22	3.10	8.3	60.0		
T2 +A.n + Mu	13	0.51	4.88	6.7	58.1		
T2 + Mu	14	0.46	1.44	4.5	94.4		
L.S.D		5.507	2.655	18.19	91.09		

والكربيرت الاي تساهم في زيادة كمية الكلوروفيل اذ يساهم العنصران في بناء الكلوروفيل (الصحف، 1989).

ان لوجود الفطريات المقاومة الحيوية دوراً مهماً في زيادة كفاءة التركيب الضوئي من خلال زيادة المساحة الورقية الكلية ومن ثم زيادة إنتاج المركبات الكاربونية التي بدورها تنتقل إلى الجذور ولتساهم في زيادة طول الجذور (Sheng وآخرون، 2008). واكد كثير من الباحثين في قرفة انواع الفطر *Trichodernna sp* في زيادة محتوى الأوراق من الكلوروفيل في النبات فقد أشار الطائي (2014) ان هنالك اختلافات احصائية معنوية بين متطلبات العزلات الفطرية الفعالة في تحفيز النمو وتشجيعه في تأثيرها في محتوى الأوراق النسبي من الكلوروفيل عند استعماله . *Trichoderna sp Aspergillus sp* والفطر في تحفيز وتشجيع نمو نبات الخيار.

**تقدير الكلوروفيل في أوراق نباتات الخيار صنف ميمون المزروعة في البيت البلاستيكي**

بيينت نتائج جدول (7) عدم وجود فروق إحصائية معنوية بين متطلبات عزلات فطريات المقاومة الحيوية في تأثيرها على زيادة محتوى الأوراق من الكلوروفيل في نبات الخيار المزروعة في البيت البلاستيكي الا ان هذه الفطريات المقاومة الحيوية كان لها دور ايجابي في زيادة نسبة الكلوروفيل في الأوراق، حيث أعطت معاملة الفطر A.n اعلى متوسط بلغ 11.28 اما اقل متوسط أعطت معاملة الفطر T2 بلغ 6.86 مقارنة بمعاملة المقارنة بلغ متوسط محتوى الكلوروفيل فيها 11.19. اما بالنسبة لمعاملات التداخل أعطت المعاملة (T1+ Mu) اعلى متوسط بلغ 12.68 تلتها المعاملة (T1+A.n+Mu) (T1+A.n) و(T2+A.n) بمتوسط بلغ 12.53 و 12.30 على التوالي مقارنة بمعاملة المقارنة بلغت 11.19. يعزى ذلك الى وجود بعض العناصر مثل المغنيسيوم

**جدول (7) تقدير الكلوروفيل في أوراق نباتات الخيار صنف ميمون المزروعة في البيت البلاستيكي**

العاملات	ت	تقدير الكلوروفيل
T1	1	9.64
Control	2	11.19
T1 + Mu	3	12.68
T1+T2+A.n+Mu	4	10.78

5.81	T1 + A.n	5
8.06	Mu + A.n	6
12.30	T2 + A.n	7
12.53	T1 + A.n + Mu	8
6.86	T2	9
11.28	A.n	10
11.69	T1+T2	11
9.14	Mu	12
9.48	T2 +A.n + Mu	13
9.74	T2 + Mu	14
N.S	L.S.D	

تقدير إنزيم البيروكسيديز في أوراق نبات الخيار صنف ميمون المزروعة في البيت البلاستيكي . كذلك وجد ان هناك ارتباط طردي بين فعالية الإنزيم البيروكسيديز والمقاومة المستحثة في نبات العائل ضد المسببات المرضية (Sharma وآخرون، 1984) . كما أكد طه وابراهيم (2010) إلى أن نبات الفاصوليا المعامل بالفطر *T. harzianum* أظهر كفاءة عالية في مقاومة الفطر الممرض عن طريق استئثار المقاومة نتيجة زيادة إنزيمات البيروكسيديز والبولي فينول اوكسيديز. لوحظ أن زيادة إنزيم البيروكسيديز في نبات الفول السوداني groundnut المعامل بالفطر *T. harzianum* استئثر المقاومة ضد الفطر Sreedevi (*Macrophomina phaseolina*) وآخرون (2011) . يعمل إنزيم البيروكسيديز مع بيروكسيد الهيدروجين في تكسير إنزيمات المسبب المرضي ومنها إنزيم Pectinase ومن ثم تثبيط عملية تحطيم الجدار الخلوي للنبات واستئثار الفايتوكسينات فضلاً عن الدفاعات التركيبية لتقوية الجدران مثل بناء اللكنин كما يتفاعل الإنزيم مع البروتينات الجدار الخلوي لتكوين روابط عرضية ومركبات متعددة مما يزيد من صلابة الجدار الخلوي Hibar وآخرون (2007) .

#### تقدير إنزيم البيروكسيديز في أوراق نبات الخيار صنف ميمون المزروعة في البيت البلاستيكي.

نلاحظ من نتائج جدول (8) ان جميع فطريات المقاومة الحيوية كان لها تأثير معنوي في زيادة الفعالية الانزيمية في نبات الخيار، اذ بلغت 0.02067، 0.01667، 0.01667 وحدة/غم وزن رطب للمعاملات T.k، Mu، A. n على التوالي، وأكثر معاملات الفطريات تأثيرا هي المعاملة A. n اما بالنسبة للمعاملات التداخل أعطت المعاملة (T2+ A.n) اعلى قيمة بلغت 0.02000 وحدة/غم وزن رطب تأثيرها المعاملة (T1+A.n) بلغت 0.01900 وحدة/غم وزن رطب مقارنة بمعاملة المقارنة التي بلغت 0.01333 وحدة/غم وزن رطب. اشارت العديد من الدراسات الى قدرة فطريات المقاومة الحيوية على استئثار المقاومة في النبات ضد المسببات المرضية نتيجة زيادة فعالية إنزيم البيروكسيديز في النبات، اذ ذكر Sirin (2011) ان معاملة نبات زهرة الشمس بأنواع الفطر *Glomus spp* والفطر *Trichoderma harzianum* ادت الى زيادة فعالية إنزيم البيروكسيديز ومن ثم زيادة مقاومة النبات ضد الفطر

جدول (8) تقدير إنزيم البيروكسيديز في أوراق نباتات الخيار صنف ميمون المزروعة في البيت البلاستيكي

المعاملات	تقدير الإنزيم وحدة/غم وزن رطب	تقدير الإنزيم وحدة/غم وزن رطب	ت
T1	0.01667	0.01667	1
Control	0.01333	0.01333	2
T1 + Mu	0.01733	0.01733	3
T1+T2+A.n+Mu	0.01667	0.01667	4

0.01900	T1 + A.n	5
0.01433	Mu + A.n	6
0.02000	T2 + A.n	7
0.01300	T1 + A.n + Mu	8
0.01533	T2	9
0.02067	A.n	10
0.01767	T1+T2	11
0.01667	Mu	12
0.01667	T2 +A.n + Mu	13
0.01767	T2 + Mu	14
<b>0.007595</b>	<b>L.S.D</b>	

sp على معاملة (Mu+A.n و Mu+A.n+T1+T2) ولم يسجل أي فطر اخر مرض يصيب المجموع الخضري في بقية المعاملات وهذا دليل واضح في قدرة الفطريات المقاومة الاحيائية في زيادة دفاعات العائل عن طريق تحفيز المقاومة الجهازية في النبات (Matrood 2018 و Matrood 2020). وهذا مثبت من خلال تجربة انزيم البيروكسيديز مما ادى الى زيادة مقاومة نبات الخيار لمسببات المجموع الخضري.

تسجيل الامراض التي تصيب المجموع الخضري خلال 3،4،5 اسابيع من الزراعة

سجل مجموعة من الفطريات التي تصيب المجموع الخضري لنبات الخيار صنف ميمون والمزروعة في البيت البلاستيكي في معاملة المقارنة وبعض المعاملات التي تحتوي تربتها على لفاح الفطريات المقاومة الاحيائية كما موضح في جدول (15) حيث سجل الفطر *Nicrosporium* والفطر *Alternaria alternata*

**جدول (7) الفطريات التي سجلت على المجموع الخضري لنبات الخيار في البيت البلاستيكي**  
**الفطريات التي سجلت على المجموع الخضري**

المعاملات	T1
<i>Nicrosporium sp , A. alternata</i>	Control
-	T1 + Mu
-	T1+T2+A.n+Mu
-	T1 + A.n
<i>Nicrosporium sp , A. alternata</i>	Mu + A.n
-	T2 + A.n
<i>Nicrosporium sp , A. alternata</i>	T1 + A.n + Mu
<i>Nicrosporium sp , A. alternata</i>	T2
-	A.n
-	T1+T2
-	Mu
-	T2 +A.n + Mu
-	T2 + Mu

\* لا توجد إصابة فطرية

حميد، فاخر رحيم (2002). دراسة كفاءة عزلات الفطر *Trichoderna spp.* في استحقاقات المقاومة ضد القطر *Rhizoctonia solani* وتحفيز النمو في اربعة أصناف من القطن . رسالة ماجستير . قسم وقاية النبات . كلية الزراعة جامعة بغداد .  
الذهبي، رباب مجید عبد (2006). تأثير التناقح بأنواع الفطريات *Aspergillus* و *Trichoderma* و *Penicillium*

المصادر :  
 بشير، علاء يونس (2003). التداخل بين المايكورايزا والأزوتوبكتر والازوسبيرلم وتأثيره في نمو وحاصل الحنطة. أطروحة دكتوراه. كلية الزراعة جامعة بغداد .  
 حافظ، حمديه زاير علي (2001) . التكامل في مكافحة مرض التعفن الفحمي على السمسم المتسبب عن القطر . *Macrophorina phaseolina*

- الفطر *Rhizoctonia solani* في نبات الفاصولياء *Phaseolus vulgaris*. مجلة زراعة الرافيين. 38: 101-111.
- علي، صادق محمد وعلاء عيدان حسن وعبد عون هاشم الغانمي (2009). استجابة نبات الطماطة للتغذية ببعض الأسمدة والمبيدات الاحيائية. مجلة الكوفة للعلوم الزراعية. 1 (2): 13-26.
- الكرطاني، عبد الكريم عربي سبع وصلاح الدين حمادي مهدي الطائي (2011). تأثير التسميد الحيوي بفطر المايكورايزا *Glomus mosseae* والتسميد العضوي بحمض الهيوميك Humic acid والتسميد الكيمياوي في بعض صفات النمو النبات الذرة الصفراء النامية في تربة جبسية. المؤتمر العلمي الخامس لكلية الزراعة - جامعة تكريت. مطروح، عبدالنبي عبدالامير (2018). تأثير الفطرين *Trichoderma globosum* و *Cheatomum koningii* في نمو نباتات الطماطة واماراض المجموع المزروعة في وسط زراعي مفصول. مجلة الكوفة للعلوم الزراعية. 10: (2) 79-78.
- Al-Garni, S.M., Kabli, S., Al-Shehrei, F. and Al-Ganawi, Z. (2007). Mycoflora associated with some textiles. in Jeddah City. JKAU, 19:Pp 93-113.
- Altomare, C., Norvell, W.A. Bjorkman, T. and Harman, G.E. (1999). Solubilization of phosphates and micronutrients by the plant growth promoting and biocontrol *Trichoderma harzianum* Rifai strain 1295-22. *Appl. Environ Microbiol*, 65 (7): Pp 2926-2933.
- Bilkay, I.S., Karakoc, S. and Aksoz, N. (2010). Indole-3-acetic acid and gibberellic acid production in *Aspergillus niger*. *Turk. J. Biol.* 34: Pp 313-318.
- Brick, J.M., Bostock, R.M. and Silverstone, S.E. (1991). Rapid *in situ* assay for indole acetic acid production by bacteria immobilized on nitrocellulose membrane. *Applied Environ. Microbiol.* 57: Pp 535-538.
- Fawe , A .,M.Abu Zaid , J . G. Menzies and R. R. Belanger (1998) . Silicon mediated accumulation of flavonoid phytoalexins in cucumber. *Phytopathology*, 88:396 – 401.
- Gordon, S.A. Weber, R.P (1951). Colorimetric estimation of Indole acetic Acid. *Plant Physiol*, 26: Pp 192-195.
- Harman, G.E. (2000). Myths and dogmas of biocontrol Change in perceptions derived from research on *Trichoderma harzianum* T22. *Plant Dis. Rep*, 84 (4): Pp 377-393.
- Hibar, K., Daami, M. and Mahjoud, M.El (2007). Induction of resistance in tomato plants against *Fusarium oxysporum* f.sp.*radicis* *niger* وتدخلها مع فطر المايكورايزا *Glomus mosseae* في نمو وانتاج نبات البانجتان. رسالة ماجستير كلية التربية . جامعة ديالى.
- الصحاف، فاضل حسين. (1989). أنظمة الزراعة بدون استخدام التربة. جامعة بغداد. وزارة التعليم العالي والبحث العلمي. العراق : ص 47-45.
- الطائي، أزهر حميد فرج (2014). تأثير بعض انواع الفطر *Trichodernia Aspergillus spp* والفطر *Cucumis sativus hammatum* المزروع في اوساط زرعية بديلة. اطروحة دكتوراه. كلية الزراعة. جامعة الكوفة. جمهورية العراق. 133 صفحة.
- الطائي، ازهر حميد فرج وصباح لطيف علوان (2018). الكشف عن انتاج اندول حامض الخميريك IAA والجليليك GA3 في راشح عزلات محلية من بعض الفطريات المحفزة لنمو النبات. مجلة كربلاء الزراعية. وقائع المؤتمر العلمي الثالث 5-6.
- طه، خالد حسين وبسام يحيى ابراهيم (2010). طرز حيوية جديدة من *Trichoderna spp* كفوعة في استئثار المقاومة ضد *lycopersici* by *Trichodermaspp. Tunisian J. Plant protect*, 2: Pp 47-58.
- Kim, S.H., Terry, M.E. Hoops, P., Dauwalder, M. and Roux, S.J. (1988). Production and characterization of monoclonal antibodies to wall-localized peroxidases from corn seedlings. *Plant Physiology*, 88: Pp 1446–1453. <https://doi.org/10.1104/pp.88.4.1446>.
- Kumari, A.K., Kapoor, K., Kundu, B.S. and Mehta, R.K. (2008). Identification of organig acids producedduring rice straw decomposition and their rolein rock phosphate solubilization. *Plant Soil Environ*, 54 (2): Pp 72-77.
- Matrood, A.A., Khrieba, M.I. and Okon, G.O. (2020). Synergistic interaction of *Glomus mosseae* T. and *Trichoderma harzianum* R. in the induction of systemicresistance of *Cucumis sativus* L. to *Alternaria alternate*. *Plant Science Today* 7(1): Pp 101-108<https://doi.org/10.14719/pst.2020.7.1.629>
- Nenwani, V., Doshi, P., Saha, T. and Rajkumar, S. (2010). Isolation and characterization of a fungal isolate for phosphate solubilization and plant growth promoting activity. *Journal of Yeast and Fungal Research*, 1(1):Pp 9-14.
- Porra, R.J. (2002).The chequered history of the development and Use of stimulation quantios for the accurate determination of chlorophylls A and Photosynthesis research, 73(1-3): Pp 149-156.

- Rajankar, P.N., Tambekar, D.H. and Wate, S.R. (2007). Study of phosphate solubilization efficiencies of Fungi and Bacteria isolated from saline belt of purna river basin. *Reserach Journal of Agriculture Sciences*, 3(6): Pp 701-703.
- Rashid, M., Sarnina, K., Najma, A., Sadia, A. and Farooq, L. (2004). Organic acids production and phosphate solubilization by phosphate solubilizing conditions. *Pak. J. Biolog. Sci*, 7: Pp 187-196.
- Sharma, J.R., Bedi, P.S. and Singh, P.P. (1984). Peroxidase and Polyphenol oxidase changes in *Fusarium* Wilt resistant and susceptible Cultivars of Cotton. *Phytopathology Medit*, 23 : Pp 79-80.
- Sheng, M., Tang, M., Chen, H., Yang, B.W., Zhang, F.F. and Huang, Y.H. (2008). Influence of arbuscularmycorrhizae on photosynthesis and water status of maize plants under salt stress. *Mycorrhiza*, 18:Pp 287-296.
- Sirin, U. (2011). Determining the effects of *Trichoderma harzianum* and some mycorrhizal fungi on plant growth and against *Rhizoctonia solani* Kühn in *Lilium* under *in vivo* conditions. *J. of Biotechnology*, 10(67): Pp 15142-15150.
- Sreedevi, B.M. Charitha, D. and Saigopal, D.V.R. (2011). Induction of defense enzymes in *Trichoderma harzianum* treated groundnut plants against *Macrophomina phaseolina*. *Journal of Biological Control*, 1: Pp 33–39.
- Whitelaw, M.A. (2000). Growth promotion of plants inoculated with phosphate solubilizing fungi. *Adv. Agron*, 69: Pp99-151.
- Xiao, C.Q., Chi, R.A., Huang, X.H., Zhang, W.X., Qiu, G.Z. and Wang, D.Z. (2008). Optimization for rock phosphate solubilization by phosphate-solubilizing fungi isolated from phosphate mines. *Ecol. Eng*, 33: Pp 187-193.