

العلاقة المظهرية والجينية لأنواع جنس *Streptomyces* spp. المعزولة من التربة الملوثة بالهيدروكربونات
Phenetic and Phylogenetic Analysis of *Streptomyces* spp. Isolated from Hydrocarbons Polluted Soil

اسراء غانم حازم السماك

كلية العلوم / جامعة الموصل

Essra Gh. Alsammak

College of Science/ University of Mosul

Essra_alsammak@yahoo.com

الملخص

يهدف البحث الى تسليط الضوء على دور التصنيف المتعدد Polyphasic والذي يضم كل من التصنيف المظهري والجيني لتحديد وتثبيت صفات النوع ضمن جنس الـ *Streptomyces* الصعب التصنيف نتيجة كثرة الانواع والتغاير الكبير في الصفات المظهرية اضافة لدورها في مجالات عدة منها البيئة من خلال تحملها العديد من املاح العناصر الثقيلة الموجودة في البيئات الملوثة بالهيدروكربونات واشترائها في التخلص من الملوثات. تم عزل وتشخيص ست عزلات من البكتريا الخيطية التابعة لجنس *Streptomyces* من عشرين عينة تربة ملوثة بالهيدروكربونات وترب حدائق. شخضت الى ثلاثة انواع اعتمادا على دراسة الصفات المظهرية والجينية من خلال دراسة تتابع جزء الـ DNA 16S باستخدام البادئ 27f و 1392r وشخصت سلالتين على انها تابعة للنوع *Streptomyces flavogriseus* ATCC 33331 وسلالتين للنوع *Streptomyces coelicolor* A3(2) واخيرا سلالتين تابعة للنوع *Streptomyces albus* J1074. اعتمادا على الصفات المظهرية والبالغة 48 صفة و باستخدام التصنيف العددي والربط باستخدام المعدل الموزون ومعامل التشابه البسيط Simple matching coefficient (Ssm) باستخدام البرنامج الاحصائي SPSS، تعقدت السلالات في ثلاثة عناقيد ضمن المخطط الشجري ضم العنقود A سلالتين للنوع *Streptomyces coelicolor* مرتبطت عند نسبة تشابه 99% في حين تعقدت سلالتين النوع *Streptomyces albus* ضمن العنقود B وعند نسبة تشابه 95% كما تعقدت سلالتين النوع *Streptomyces flavogriseus* ضمن العنقود C وبنسبة تشابه 95%. اظهرت الانواع المعزولة مستعمرات طباشيرية رصاصية الى بيضاء وتميز الغزل الهوائي للنوع *Streptomyces albus* بكونه حلزوني مكبوس متفرع وكثيف في حين تميز بكون خيوط الغزل الهوائي متفرج وغير متفرع للنوع *Streptomyces flavogriseus* وظهر الغزل الهوائي للنوع *Streptomyces coelicolor* متفرج متحلزن ومتفرج وجميعها منتجة لرائحة التربة. اظهرت جميع الانواع قيد الدراسة حساسية لاملاح كل من كلوريد وكبريتات الزنك، في حين اظهرت جميع الانواع مقاومة لكل من كلوريد ونترات الكوبلت وكبريتات الزنك ونترات و خلاص الرصاص وكبريتات النيكل و خلاص الفضة وثنائي اوكسيد التيتانيوم. اعطت جميع الانواع حساسية للمضاد الحيوي، Ciprofloxacin 10 مايكروغرام، Tobramycin 10 مايكروغرام، Gentamicin 10 مايكروغرام، Vancomycin 30 مايكروغرام، Amikacin 10 مايكروغرام، Imipenem 10 مايكروغرام. كما تعقدت الانواع ايضا عند استخدام التصنيف الجيني الى ثلاثة عناقيد ضمن الشجرة التطورية وبنسب تشابه تراوحت بين 96.7- 99.4 % باستخدام Clustal W وطريقة maximum likelihood method باستخدام برنامج Mega 5.

الكلمات المفتاحية: 16s rDNA، التصنيف المظهري، التصنيف الجيني.

Abstract

The research aims to highlight the role of polyphasic classification, which includes both phenotypic and genetic classification to determine and stabilize species characteristics within the genus *Streptomyces*, which is difficult to classify due to the large number of species and the large heterogeneity of phenotypic traits, in addition to its role in several areas, including Environments through resistance to many salts of heavy elements present in environments contaminated with hydrocarbons and their participation in the disposal of pollutants. In this study 6 isolates of *Streptomyces* obtained from 20 hydrocarbons contaminated and garden soil have been isolated and identified through phenotypic & genotypic characteristics using nucleotide sequence of the 16s rDNA gene by universal primers 27f & 1392r following strains were identified to two strains that similar to *Streptomyces flavogriseus* ATCC 33331, two strains belongs to *Streptomyces albus* J1074 & two strains belongs *Streptomyces coelicolor* A3(2). Depending on 48 of phenotypic characteristic by using numerical taxonomy, average linkage method and simple matching coefficient (Ssm) using statistical program SPSS. The strains grouped to three clusters in hierarchical tree, the two strains belongs to *Streptomyces coelicolor* grouped in cluster A at similarity of 99%, the two strains belongs to *Streptomyces albus* grouped in cluster B at similarity of 95% & the two strains that belongs to *Streptomyces flavogriseus* accumulate in cluster C at similarity of 95%. The color of colony of all strain was grey to white, the aerial mycelium of *Streptomyces coelicolor* was branched spiral & rectalflex, while *Streptomyces albus* have branched condense spiral aerial mycelium, *Streptomyces*

flavogriseus produced unbranched & rectalflex aerial mycelium. all of strains produced earthy odor. The all isolates showed tolerant to Nickel sulphate, Zinc sulphate, Lead acetate& nitrate, Silver acetate, Titanium dioxide, Cobalt nitrate & chloride. Also all isolates showed sensitivety to Mercuric sulphate & chloride. The results showed that all of strains were sensitive to Ciprofloxacin 10 µg, Gentamicin 10µg, Vancomycin 30 µg, Amikacin 10 µg, Imipenem 10 µg, Tobramycin 10 µg. In phylogenetic tree the species clustered in three group also as in phenetic tree in similarity percent between (96.7- 99.4%) by Clustal W program and Maximum likelihood method, using Mega5.

Key words: 16s rDNA, phenotypic taxonomy , genotypic taxonomy.

المقدمة

تعد الانواع البكتيرية التابعة لمجموعة البكتيريا الخيطية الـ *Streptomyces* صعبة العزل والتشخيص ولازالت تعاني من صعوبات في التصنيف على مستوى الجنس بسبب كثرة اعدادها وقلة وتداخل تصنيفها على مستوى النوع ، في حين تآثر تصنيف هذه المجموعة بشكل ايجابي بالتصنيف المتعدد *polyphasic taxonomy* والذي يأخذ بنظر الاعتبار الصفات المظهرية والجينية [1].

يضم جنس *Streptomyces* بحدود 150 نوعا يقع ضمن رتبة *Actinomycetales*، ضمن صنف *Actinobacteria* افراده موجبة لصبغة كرام ، هوائية اجبارية ، تكون مستعمرات جلدية القوام مكونة للغزل الهوائي الطباشيري الشكل لوجود الغزل الهوائي المكون من سلسلة من السبورات غير المتحركة [2,3].

تعد مجموعة *Streptomyces* المنتجة لاكثر من 10000 مركب حيوي معروف في مجال الصناعة والدراسة الاكاديمية ولاكثر من 50 عام رغم انه لازال تصنيفها مربك وخاصة على مستوى النوع والسبب التنوع في الصفات الشكلية و الزراعية و الفسلجية والكيموحيوية [4]. وتعد من بكتيريا التربة الطبيعية وتلعب دور في معدنة وتحلل المركبات المعقدة ومنها الهيدروكربونات وذلك من خلال انتاجها لمواد ناشرة حيوية *biosurfactants* والتي لها دور كبير في المعالجة الحيوية *bioremediation* للمركبات العضوية وغير العضوية (المعدنية) ومنها المعادن الثقيلة [5,6].

المواد وطرائق العمل

اخذت 20 عينة تربة من مناطق ملوثة بالهيدروكربونات البترولية ولا سيما مناطق وجود مخلفات المولدات الكهربائية لمناطق مختلفة من مدينة الموصل وترب حديق. استخدمت طريقة التخافيف العشرية حيث اخذ 1 سم³ عينة التربة وصولا الى التخفيف 10⁻³ زرعت بطريقة الصب على وسط اكار الاكتينومايسيتات، حضنت هوائيا في درجة حرارة 28 ± 1س[°] للفترة من 7-10 ايام. تم انتقاء 6 عزلات من 21 عذلة شخضت اعتمادا على الصفات الشكلية للمستعمرة ، حجمها ، لون الغزل الارضي والهوائي ، انتاجها للصبغات الخارجية وشكل الغزل الهوائي باستخدام تقنية الزرع على الشريحة الزجاجية. نموها على اكار الدم والنمو بتركيز ملحوية مختلفة من ملح الطعام (1,3,5,7%) و انتاجها للرائحة [7].

التحمل للمعادن الثقيلة

تم التحري عن قدرة العزلات على تحمل المعادن الثقيلة والمتوقع انها موجودة ضمن الهيدروكربونات البترولية وهي كلوريد ونترات الكوبلت وكبريتات الزنك ونترات و خلات الرصاص وكبريتات النيكل و خلات و كلوريد الفضة وثنائي اوكسيد التيتانيوم و كلوريد وكبريتات الزئبق. اعتمادا على طريقة الباحث [8] حضر المحلول القياسي من كل ملح بتركيز 1000 مايكرو غرام مل⁻¹ باستخدام المحلول الملحي الفسيولوجي (PBS) عند pH 6.8 و عقم المحلول لمدة 15 دقيقة عند 120 ± 1س[°] باستخدام المؤصدة.

استخدمت طريقة الانتشار بالاكرا باستخدام الحفر على وسط مولر هنتون ونميت العزلات بالوسط السائل لمدة 7 ايام ولقح الوسط الزرعي بالعزلات قيد الدراسة و تم وضع 100 مايكروليتر من كل محلول ملحي محضر وحضن الوسط الزرعي هوائيا في درجة حرارة 28 ± 1س[°] لمدة 7 ايام . تم قياس منطقة التثبيط واعتبرت العزلة متحملة للملح في حالة كون منطقة التثبيط 10 ملليمتر [8].

الحساسية للمضادات الحيوية

استخدمت طريقة الانتشار بالاقراص Kirby-Bauer disk diffusion method المعتمدة من قبل [9] National Committee for Clinical Laboratory Standards NCCLS باستخدام المضادات الحيوية الاتية: Erythromycin 10 مايكروغرام و Ampicillin 10 مايكروغرام و Pencillin 10 وحدة دولية و Norfloxacin 10 مايكروغرام و Ciprofloxacin 10 مايكروغرام و Ceftriaxone 30 مايكروغرام و Chloramphenicol 30 مايكروغرام و Cephalothin 30 مايكروغرام و Methicillin 5 مايكروغرام و Tobramycin 10 مايكروغرام و Gentamicin 10 مايكروغرام و Trimethoprim 1.25 مايكروغرام و Sulfaminoxazole 25 مايكروغرام و Tetracycline 30 مايكروغرام و Vancomycin 30 مايكروغرام و Imipenem 10 مايكروغرام.

التشخيص الجيني

عزل الدنا الجرثومي

- 1- عزل الدنا البكتيري باستخدام طريقة Colony PCR [10].
- 2- اخذت مستعمرة فتيية واحدة واضافتها الى eppendroff tube معقمة تحتوي على 50 مايكروليتر ماء مقطر منزوع الايونات معقم DDW.
- 3- حضنت في الحاضنة بدرجة 30 ± 1س[°] لمدة 3 دقائق.
- 3- وضعت الانبوبة في المضخم الحراري PCR او حمام مائي بدرجة حرارة 95 ± 1س[°] لمدة 15 دقيقة.
- 4- اجري طرد مركزي بسرعة 13000 دورة دقيقة وبدرجة 4 ± 1س[°] ولمدة 15 دقيقة.

تقدير الدنا وقياسه

قدرت نقاوة وتركيز الدنا المستخلص من العينات المعزولة باستخدام جهاز Biodrop Spectrophotometer (شركة Cambridge CB4 , England) وعند طول موجي 280/260 نانوميتر ، حفظت العينات في -20 ± 1 س ° لحين الاستخدام.

عدة عمل الـ PCR للتحري عن جين 16s rDNA

استخدم في هذه الدراسة بوائى عامة Universal Primers للتحري عن جين 16srDNA والمجهز من شركة promega بهيئة مجفدة Lophilized form ، ولتحضير محلول العمل ذوب البوائى في ماء مقطر معقم وبتركيز نهائي 10 pmol \ μ l كما موضح في جدول (1)

جدول (1): تسلسل البوائى المستخدمة للتحري عن جين 16s rDNA

ت	5' → 3'	أسم الجين المستخدم
27f Upstream	AGAGTTTGTATCCTGGCTCAG	16srDNA
1392r Downstream	GACGGGCGGTGTGTAC	

[11]

تفاعلات PCR للتحري عن جين 16s rDNA

حضر المزيج الرئيس بحجم 50 مايكروليتر لجميع العينات والذي يحتوي على المكونات الموضحة في الجدول (2) أدخلت الانابيب بعد ذلك في جهاز المضخم الحراري PCR لانجاز التضاعف وباستعمال البرنامج الاتي:

جدول (2): أحجام الإضافات في مزيج تفاعل PCR

المكونات	حجم العينة / مايكروليتر
D.W	14
Green master mix	25
Primers forward	1.5
Primers reverse	1.5
DNA template	8
حجم العينة النهائي	50 مايكروليتر
التركيز النهائي	50 نانوغرام/مايكروليتر

min	5	1 Cycle
sec	35	35 Cycle
min	1.35	
min	1.35	
min	10	1 Cycle

رحلت العينات بجهاز الترحيل الكهربائي، باستخدام هلام الاكاروز 2% بفولتية 50 لمدة 75 دقيقة ومن ثم فحص الهلام باستخدام الاشعة فوق البنفسجية بعد تصبغه لمدة 45 دقيقة بصبغة الإثدييم برومايد للتحري عن وجود جين 16s rDNA عند الموقع 1350 bp ، مقارنة مع (promega)100bp ladder .

تحديد تتابعات القواعد النتروجينية لجين 16s

اجري تحديد التتابعات الوراثية لجين 16srDNA وأنجز الفحص في شركة (Macro gen , USA) تم التحري عن التطابق الجيني باستخدام برنامج Basic Local Alignment Search Tool (BLAST) والمتوفر في المركز الوطني لمعلومات التقانات الحياتية (NCBI) National Center Biotechnology Information وعلى الموقع (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov>)

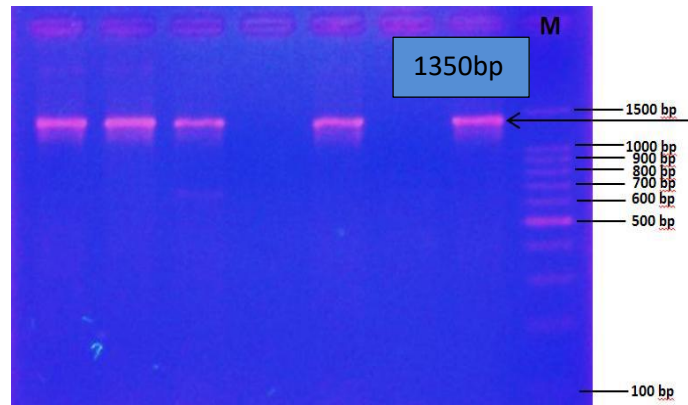
العلاقة التطورية للسلالات المشخصة

Phylogenetic relationships of strains

حصل على العلاقة التطورية بين السلالات التابعة لجنس *Streptomyces* البالغ عددها 6 باستخدام Clustal W وطريقة Maximum likelihood ضمن برنامج Meg 5 (Molecular Evolutionary Genetic Analysis) اعتماداً على نموذج [12].

النتائج والمناقشة

شخصت ست عزلات انها تابعة لجنس *Streptomyces* من التربة الملوثة بالهيدروكربونات اعتماداً على الصفات المظهرية ومنها شكل ولون المستعمرات الجلدية القوام وشكل الغزل الهوائي وانتاج الصبغات الخارجية ورائحة التربة [2]. اعتماداً على التشخيص الجيني ظهرت الحزم لناتج البلمرة PCR لجزء 16s rDNA عند 1350 زوج قاعدي مقارنة بالسلم القياسي 100 زوج قاعدي (ladder 100bp)، كما موضح في الصورة (1).



صورة (1): الحزم التابعة لجزء 16s rDNA عند 1350 زوج قاعدي مقارنة بالسلم القياسي 100 زوج قاعدي

شخصت العزلات جينياً اعتماداً على تحليل تتابع جزء الـ 16s rDNA عند مقارنتها مع السلالات القياسية ضمن برنامج NCBI الانواع *Streptomyces flavogriseus* و *Streptomyces coelicolor* و *Streptomyces albus* وينسب تشابه تراوحت بين (94- 96 %) كما موضح في شكل (1) وجدول (3).

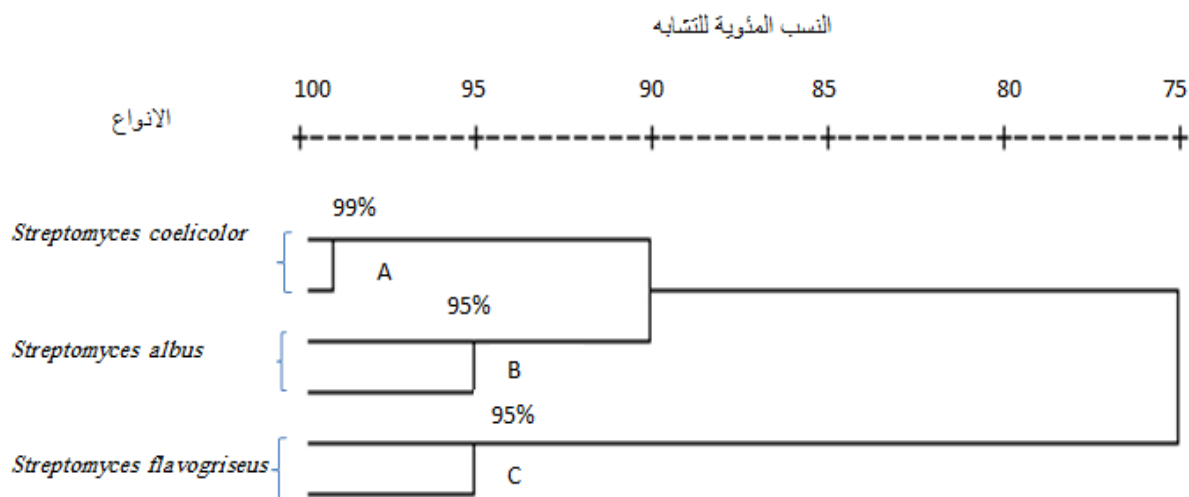
Select for downloading or viewing reports		Sequences producing significant alignments:						
1 ☐		Description	Max score	Total score	Query cover	E value	Max ident	Accession
		Streptomyces flavogriseus ATCC 33331 chromosome, complete genome	1932	11566	98%	0.0	95%	NC_016114.1
Select for downloading or viewing reports		Sequences producing significant alignments:						
1 ☐		Description	Max score	Total score	Query cover	E value	Max ident	Accession
		Streptomyces flavogriseus ATCC 33331 chromosome, complete genome	1866	11167	98%	0.0	96%	NC_016114.1
Show/hide columns of the table presenting sequences producing significant alignments								
Select for downloading or viewing reports		Sequences producing significant alignments:						
1 ☐		Description	Max score	Total score	Query cover	E value	Max ident	Accession
		Streptomyces albus J1074, complete genome	1682	13888	98%	0.0	94%	NC_020990.1
Select for downloading or viewing reports		Description	Max score	Total score	Query cover	E value	Max ident	Accession
1 ☐		Streptomyces albus J1074, complete genome	1762	12339	92%	0.0	95%	NC_020990.1
Select for downloading or viewing reports		Description	Max score	Total score	Query cover	E value	Max ident	Accession
1 ☐		Streptomyces coelicolor A3(2) chromosome, complete genome	1041	11035	94%	0.0	90%	NC_003888.3
Alignments Download GenBank Graphics Distance tree of results								
Description			Max score	Total score	Query cover	E value	Max ident	Accession
Streptomyces coelicolor A3(2) chromosome, complete genome			1964	11784	93%	0.0	96%	NC_003888.3

شكل (1): نتائج تشخيص العزلات التابعة لجنس *Streptomyces* اعتماداً على تحليل تتابع جزء الـ 16s rDNA عند مقارنتها مع السلالات القياسية ضمن برنامج NCBI.

جدول (3): تشخيص الانواع المعزولة اعتمادا على تحليل تتابع جزء الـ 16s rDNA مقارنة بالسلالات القياسية ضمن برنامج NCBI اضافة الى منطقة العزل.

ت	منطقة العزل	اسم السلالة المفحوصة	نسبة التشابه مع السلالات القياسية
1	تربة ملوثة بالهيدروكربونات	<i>Streptomyces flavogriseus</i>	95%
2	تربة ملوثة بالهيدروكربونات	<i>Streptomyces flavogriseus</i>	96%
3	تربة ملوثة بالهيدروكربونات	<i>Streptomyces albus</i>	94%
4	تربة ملوثة بالهيدروكربونات	<i>Streptomyces albus</i>	95%
5	تربة ملوثة بالهيدروكربونات	<i>Streptomyces coelicolor</i>	96%
6	تربة حديقة	<i>Streptomyces coelicolor</i>	96%

أوجدت العلاقة المظهرية بين الانواع المعزولة باستخدام التصنيف العددي وذلك بمقارنة عدد 48 من الصفات الشكلية والفسلجية باستخدام التحليل العددي بطريقة الربط بالمعدل الموزون وباستخدام معامل التشابه البسيط حيث حصل على ثلاثة عناقيد ارتبطت عند نسب تشابه تراوحت بين (95-99 %) ضمن المخطط الشجري الشكل 2 . حيث تعقدت السلالات في ثلاثة عناقيد ضمن المخطط الشجري ضم العنقود A سلالتين للنوع *Streptomyces coelicolor* مرتبطة عند نسبة تشابه 99% في حين تعقدت سلالتى النوع *Streptomyces albus* ضمن العنقود B وعند نسبة تشابه 95% كما تعقدت سلالتى النوع *Streptomyces flavogriseus* ضمن العنقود C ونسبة تشابه 95% .



شكل (2): المخطط الشجري للأنواع قيد الدراسة باستخدام الربط بالمعدل الموزون ومعامل التشابه البسيط

جدول (4): النسب المئوية للصفات للانواع التابعة لجنس Streptomyces ضمن العنايفد في الشجرة التصنيفية المظهرية شكل (2)

رمز العنقود	A	B	C
الانواع	<i>Streptomyces coelicolor</i>	<i>Streptomyces albus</i>	<i>Streptomyces flavogriseus</i>
عدد السلالات	2	2	2
الصفات	النسب المئوية للصفات		
فئات المستعمرة على وسط مولر هنتون	حجم المستعمرة	m	m
ملتصقة	0	0	0
يرتقالي	0	0	100
عسلي	0	100	0
قهواني	100	0	0
طباشيري	100	100	100
ابيض	50	50	50
رصاصي	100	100	100
متفرع	100	100	0
حلزوني	50	100	0
متعرج	50	0	100
لزون مكبوس كثيف	0	100	0
برتقالية او وردية	0	0	100
قهوانية	0	0	0
انتاج رائحة التربة	100	100	100
تحليل الدم خلال 24 ساعة	100	0	100
تحليل الدم خلال 72 ساعة	100	0	100
النمو بتركيز ملحية (ملح الطعام)	1%	100	100
	3%	100	100
	5%	100	100
	7%	50	100
كلوريد الزنق	100	100	100
كلوريد الكوبلت	0	0	0
كبريتات الزنق	100	100	100
كبريتات الزنك	0	0	0
نترات الكوبلت	0	0	0
نترات الرصاص	0	0	0
كبريتات النيكل	0	0	0
خلات الرصاص	0	0	0
خلات الفضة	0	0	0
ثنائي اوكسيد التيتانيوم	0	0	0
كلوريد الفضة	0	50	50
Ampicillin 10 µg	0	0	0
Penicillin 10 iu	0	0	0
Norfloxacina 10 µg	50m	50	50m
Erythromycin 10 µg	0	50	0
Ciprofloxacin 10 µg	100	100	100
Ceftriaxone 30 µg	0	0	0
Chloramphenicol 30 µg	50/50m	100m	0
Cephalothin 30 µg	0	0	0
Methicillin 5 µg	0	0	0
Tobramycin 10 µg	100	100	100
Gentamycin 10 µg	100	100	100
Trimethoprim 1.25 µg sulfamethaxazol 25 µg	0	0	0
Tetracycline 30µg	0	50	0
Vancomycin 30 µg	100	100	100
Amikacin 10 µg	100	100	100
Imipenem 10 µg	100	100	100

m متوسطة الحجم .

s صغيرة .

100% حساسة .

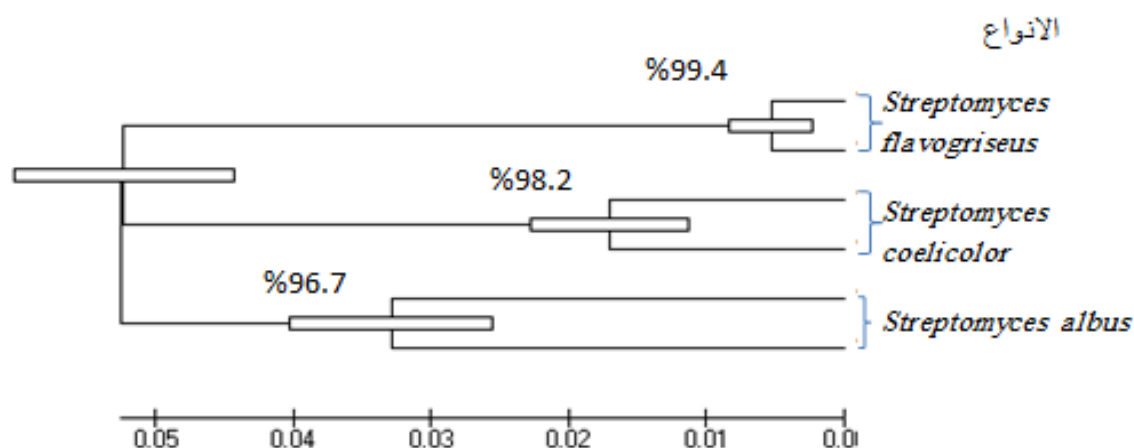
0% مقاومة.

m متوسطة الحساسية.

ان تحمل بكتريا التربة لبعض املاح المعادن الثقيلة في البيئة يمكن ان يفسر على اساس امتلاكها اليات داخل وخارج خلوية ومنها افرازها chelates و siderophore و biomineralization وامتزاز الجدار الخلوي cell wall adsorption والتخزين الداخلي خلوي intracellular storage [13]. اظهرت جميع العزلات سواء المعزولة من بيئة ملوثة او غير ملوثة القدرة نفسها على تحمل المعادن المستخدمة في الدراسة مما يدل على قابلية الانواع المفحوصة على مقاومة الظروف البيئية واحتمالية تحليلها لمختلف المركبات

المعقدة والتي تعود لامتلاكها عدد كبير من الجينات لأكبر جينوم بكتيري معروف مما مكنها من التأقلم مع مختلف البيئات والظروف حتى لو كانت طارئة ، وهذا ماشار اليه الباحث [14] عن دور النوع *Streptomyces coelicolor* في تحليل مختلف المركبات العضوية وغير العضوية والناجمة عن امتلاكها لأكبر جينوم بكتيري خطي مما مكنها من امتلاك اعداد كبيرة من الجينات وبالتالي تأقلمها لمختلف البيئات.

حصل على المخطط التطوري للعلاقة بين الانواع اعتمادا على تحليل تنابعات جزء الـ 16srDNA باستخدام الـ Clustal W وطريقة Maximum Likelihood ضمن برنامج Mega 5 كما موضح في المخطط الشجري شكل (3) حيث أتضح وجود على ثلاثة عناقيد ضم العنقود الاول سلالاتي النوع *Streptomyces flavogriseus* ونسبة تشابه 99.5% وارتبطت سلالاتي النوع *Streptomyces albus* عند نسبة تشابه 96.5%، وارتبطت سلالاتي النوع *Streptomyces coelicolor* عند نسبة تشابه 98.5% .



شكل (3): العلاقة الجينية بين الانواع قيد الدراسة اعتمادا على دراسة تنابع جزء الـ 16srDNA باستخدام طريقة Clustal W وطريقة Maximum Likelihood ضمن برنامج Mega 5.

ضرورة اعتماد وتثبيت الصفات المظهرية باستخدام اوساط زرعية وظروف تحضين قياسية وتثبيتها بدقة للعمل على تثبيت الصفات المظهرية للنوع نظرا للتغيرات الكبيرة في الصفات المظهرية باختلاف الاوساط الزرعية خاصة شكل ولون المستعمرة وإنتاجها للصبغات الخارجية مما أدى الى ادراج انواع عديدة قد تعود لنوع نتج عنه صعوبة تشخيص الانواع التابعة لجنس *Streptomyces* والعمل على تثبيتها مع التشخيص الجيني والذي اثبت توافقه مع التشخيص المظهري ضمن المخطط الشجري للصفات المظهرية شكل (2) مع المخطط الشجري للصفات الجينية الشكل 3 حيث تعقدت الانواع مع بعضها في ثلاثة عناقيد مع اختلاف بسيط في نسب التشابه وهذا ما شار اليه الباحثين [14] عن دور التصنيف المتعدد polyphasic taxonomy المعتمد على الصفات الجينية genetic وكذلك الصفات المظهرية phenotypic في التأثير على تصنيف مجموعة الـ *Streptomyces* . مع هذا الانواع المتقاربة والتابعة لجنس *Streptomyces* مازالت غير مثبتة او محددة ، وان انواع عديدة تمتلك تسميات اخرى كما في النوع حاليا *Streptomyces flavogriseus* الذي يمتلك تسمية اخرى سابقا وهو *Sterptmyces flavovirens* [14].

من خلال دراسة الباحث [15] وجد علاقة قوية وممتازة بين التصنيف الجيني والمظهري المعتمد على دراسة التصنيف العددي لأكبر عدد من الانواع التابعة لجنس *Streptomyces* حيث تجمعت الانواع ذات الصفات المظهرية المشتركة في عنقود واحد وهو مشابه لما توصلنا اليه من نتائج البحث الحالي .

المصادر

1. Rong, X. and Huang, Y. (2010). Taxonomic evaluation of the *Streptomyces griseus* clade using multilocus sequence analysis and DNA–DNA hybridization, with proposal to combine 29 species and three subspecies as 11 genomic species. *International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology* . 60: 696–703.
2. Madigan, T.M., Martinko, M.J., Stahl, A.D. and Clark, P.D. (2013). *Brock Biology of Microorganisms*. Thirteenth Edition publishing as Benjamin Cummings, San Francisco.
3. Garrity, G.M., Bell, J.A. and Lilburn, T.C. (2004). Taxonomic outline of the Prokaryotes *Bergey's Manual of Systematic Bacteriology* . 2nd ed. Springer New york, Inc. U.S.A, pp1-401.
4. Anderson, A. S. and Wellington, E.M.H. (2001). The taxonomy of *Streptomyces* and related genera . *International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology*. 51:797-814.
5. Chater, K. F. , Biro, S. , Lee, K. J., Palmer, T. and Schrepf, H. (2010).The complex extracellular biology of *Streptomyces*. *FEMS Microbiol Rev* . 34:171–198.
6. Karanth, N.G.K., Deo, P. G. and Veenanadig, N. K. (2005). Microbial production of biosurfactants and their importance. <http://www.ias.ac.in/currsci/jul10/articles19.htm>.

7. Holt, J. G., Krieg, N. R., Sneath, P.H.A., Staley, J. T., and Williams, S. T. (2000). Bergeys Manual of Determination Bacteriology. 9th ed., Lipponcott Williams and Wilkins, Philadelphia, USA., pp: 189-255.
8. Lakshmipathy, T.D., Prasad, S.A. and Kannabiran, K. (2010). Production of biosurfactant and heavy metal resistance activity of *Streptomyces* sp.VITDDK3-a novel halo tolerant Actinomycetes isolated from Saltpan Soil . Advances in Biological Research. 4 (2): 108-115.
9. National Committee for Clinical Laboratory. (2011). Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing–Twenty–First Information Supplement. NCCLS.M100-21.31(1). National Committee for Clinical Laboratory Clinical and Laboratory Standards Institute. USA.
10. Bodour, A.A., Drees, K.P. and Maier, R.M. (2003). Distribution of biosurfactant-producing bacteria in undisturbed and contaminated Arid Southwestern Soils. Appl. Environ. Microbiol. 69(6): 3280-3287.
11. Lane, D. J. (1991). 16S/23S rRNA sequencing. in nucleic acid techniques in bacterial systematics. Stackebrandt E., Goodfellow M. John Wiley & Sons, Chichester, United Kingdom. pp. 115–175.
12. Tamura, K. and Nei, M. (1993). Estimation of the number of nucleotide substitutions in the control region of mitochondrial DNA in humans and chimpanzees. Molecular Biology and Evolution. 10:512-526.
13. Kothe, E., Dimkpa, Ch., Haferburg, G., Schmidt, A., Schmidt, A . and Chutze, E. (2010). Soil Biology :soil heavy metals. Vol 19 . springer Berlin Heidelberg. pp.225-235.
14. Bently, S.D., Chater, K.F., Cerdano-Tarraga, A.M., Challis, G.L., Thomson, N.R., James, K.D. et al. (2002). Complete genome sequence of the model actinomycetes *Streptomyces coelicolor* A3(2). Nature.417:141-147. online
15. Labeda, D.P., Goodfellow, M., Brown, R., Ward, A.C., Lanoot, B. et al. (2011). Phylogenetic study of the species within the family Streptomycetaceae . Antonie Van Leeuwenhoek. Published.