# التأثير التثبيطي للمستخلصات الكحولية لثلاثة ادغال في نمو بعض الاحياء المجهرية

م. د. زكريا سامي المولى أ.م. د. شاكر غازي المولى م. بايولوجي ندى جاسم احمد جامعة الموصل/ كلية العلوم

تاريخ تسليم البحث: ٢٠٢٠/٩/١ ؛ تاريخ قبول النشر: ٣٠ /٩/٣٠

## الملخص:

تضمن البحث تحديد التأثير التثبيطي للمستخلصات الخام الايثانولية لثلاثة نباتات عشبية في بعض الفطريات و البكتيريا، النباتات هي الاوكزالس Oxalis corniculata والبقلة الحمقاء Portulaca oleracea وسرطان الثيل Euphorbia prostrata، اما الفطريات فهي sp. Alternaria, Fusarium sp، niger، اما البكتريا E. coli, Klebsiella pneumoniae, Proteus sp., Staphylococcus aureus, S. فهـــي epidermidis, Pseudomonas aeruginosa . اختبرت الفعالية التثبيطية لثلاثة تراكيز من كل مستخلص نباتي هي ٥، ١٠ و ٢٠ (ملغم/ مل) ضد الفطربات الاربعة بقياس اقطار المستعمرات في كل تركيز فضلاً عن معاملة السيطرة، ثم تم حساب النسب المئوبة للتثبيط، كما اختبرت فعالية التراكيز الثلاث ضد الانواع البكتيرية الستة بقياس اقطار منطقة التثبيط حول الاقراص المشبعة بتراكيز المستخلصات فضلا عن مقارنتها مع اقطار التثبيط الناتجة عن اقراص المضادات الحيوبة القياسية، ولوحظ ان النسب المئوبة لتثبيط الفطربات ازدادت بزيادة تراكيز المستخلصات فكان التركيز ٥ ملغم/مل الاقل تأثيرا، بينما التركيز ٢٠ ملغم/مل ثبط نمو جميع الفطربات بنسبة ١٠٠% ولجميع انواع المستخلصات الثلاثة، وبينت النتائج ايضاً ان الفطر sp. Alternaria هو الاكثر تأثرا بمستخلصات النباتات ثم الفطر Fusarium sp.، كما بينت النتائج بان مستخلصات نباتي الاوكزالس والبقلة الحمقاء امتلكت فعالية تثبيطيه تجاه جــراثيم S. aureus, K. pneumoniae والبقلة ، بينما اظهر المستخلص الخام لنبات سرطان الثيل تأثيرا تثبيطياً كبيرا ضد كل الانواع البكتيرية وبتناسب طردي مع التركيز.

# The Inhibitory effect of Alcoholic Extracts of Three Weeds on Growth of some Microorganisms

Lecturer Dr. Zakaria Sami Assist Prof. Dr. Shaker
Almola Gazi Almola
University of Mosul / College of science / Dept. of biology

Assist biology Nada Jasim Ahmad Ibn Sina hospital/ Mosul

#### **Abstract:**

The research included determining the inhibitory effect of crude ethanol extracts of three herbaceous plants in some fungi and bacteria. The plants were Oxalis corniculata, Portulaca oleracea, and Euphorbia prostrata, while the fungi were Aspergillus niger, Alternaria sp., Fusarium sp. and Macrophomina phaseolina, the bacteria were E. coli, Klebsiella pneumoniae, Proteus sp., Staphylococcus aureus, S. epidermidis, Pseudomonas aeruginosa. inhibitory efficacy of three concentrations of each plant extract were 5, 10 and 20 (mg / ml) tested against the four fungi by measuring the diameters of the colonies in each concentration in addition to the control treatment, then the percentages of inhibition were calculated, and the effectiveness of the three concentrations against the six bacterial species were tested by measuring diameter of the zone of inhibition around disks saturated with concentrations of extracts as well as comparison with the diameters of inhibition obtained from standard antibiotic disks. It was noticed that the percentages of inhibition of fungi increased by increasing the concentrations of the extracts, so the concentration 5 mg/ ml had the least effect, while the concentration of 20 mg/ ml inhibited the growth of all fungi by 100% and for all three types of extracts. The results also showed that the fungus *Alternaria* sp. is more sensitive to plant extracts, followed by Fusarium sp., and the results also showed that the extracts of the O. corniculata and the P. oleracea had inhibitory activity against S. aureus, K. pneumoniae and E. coli, while the crude extract of the E. prostrata showed a great inhibition against all bacterial species and in direct proportion with the concentration..

#### المقدمة Introduction

لا تحتوي النباتات على جهاز مناعي للدفاع عن نفسها ضد العديد من الكائنات الممرضة لذا يجب ان تعتمد على آليات اخرى، فمثلاً في حالة الاصابة بالفطريات فان هذه الآليات تتمثل ببناء المركبات العضوية الفعالة حيوياً ,Active bioorganic compounds (Morrisey & Osbourn, المركبات العضوية الفعالة حيوياً ,Antifungal proteins (Selitrennikoff, 2001) والبروتينات المضادة للفطريات (Broekaert et al., 1997) والببتيدات (1997) , وان نوعية وكمية هذه المركبات الفعالة تعتمد على نوع النبات والجزء النباتي المدروس فضلاً عن العوامل البيئية (2008) Demo & Oliva, 2008).

ان استخدام مضادات حيوية سبب مشاكل خطيرة مثل نشوء البكتريا ذات المقاومة المتعددة للمضادات الحيوية، الاستخدام الشائع للمضادات التي احدثت تثبيط وقتل المايكرو فلورا الطبيعية، وصول وتراكم المضادات في الاغذية ، لذا اتجهت البحوث الحديثة الى استبدال المضادات بالمواد الطبيعية الجديدة لعلاج الاصابات البكتيرية، بينت دراسات سابقة بان المستخلصات النباتية يمكن ان تستخدم لعلاج اضطرابات مرضية مختلفة مثل الالتهابات، الاصابات البكتيرية، السرطان وامراض ضغط الدم (Karunanithi et al., 2016).

تجهزنا مملكة النبات منذ القدم بمدى واسع من المركبات المعروفة بخصائصها المتنوعة من مضادات للالتهابات anti-inflammatory او مسكنات للآلام analgesic او كأدوية لعلاج أمراض عدة، وفي السنوات الأخيرة شاع استخدام المستخلصات النباتية في العديد من دول العالم كونها ذات خصائص مضادة لنمو الاحياء المجهربة antimicrobial properties (Cowan, 1999) وعرفت الاعشاب الطبية بأنها واحدة من البدائل الطبيعية المهمة للمضادات الحيوبة المعروفة والمصنعة كيميائياً ذات التأثيرات الجانبية السلبية، هذه الاعشاب امنة الاستخدام لكل من الانسان والبيئة فضلاً عن كونها متوفرة وذات كلفة قليلة، ومن الاعشاب المستخدمة في هذا البحث هي عشبة سرطان الثيل Euphorbia prostrata وهو نبات عشبي حولي، ويعد جنس Euphorbia الأكبر في عائلة Euphorbiaceae، اذ يضم اكثر من ٢٠٠٠ نوع تتراوح بين النباتات الحولية annual الى الاشجار trees جميعها تحتوي على المادة اللبنية Latex (Ozbilgin & Citoglu, 2012)، ويعتبر نبات سرطان الثيل أحد النباتات الطبية التي تستخدم في علاج الحمي والاضطرابات التي تحصل في منطقة البطن وُمنق الدم Blood purifier (Ullah et al., 2006) وتمتلك مستخلصات هذا النبات فعالية مضادة للالتهابات وفعالية مسكنة للآلام وفعالية موقفة للنزيف Haemostatic وفعالية شافية للجروح (Singla & Pathak, 1989)، كما وبستخدم في العديد من البلدان الافريقية لعلاج الكثير من الأمراض ومنها الأمراض الفطرية (Tchuenguem et al., 2017)، اما النبات العشبي الاخر المستخدم في هذا البحث فهو نبات البقلة الحمقاء او الرجلة Portulaca oleracea وهو نبات حولي صيفي عصاري succulent ينتمي للعائلة Portulacaceae، ينمو بشكل منبطح prostrate

او يفترش الارض spreading، شائع في الاراضي المزروعة وغير المزروعة (Ross, 2003)، وقد أظهرت الدراسات الحديثة ان مستخلص هذا النبات له فعالية مرخية للعضلات الحديثة ان مستخلص هذا النبات له Chen et ) وفعالية مضادة للالتهابات ومسكنة للألام (activity (Okwuasaba et~al., 1987al., 1992) ويستخدم في بعض البلدان مثل ايران كمدر للبول diuretic ومضاد للديدان vermifuge ومضاد للسعال antitussive ومضاد للحروق 2argari, 1981)، كما وينتفع منه كمضاد للقيء antivomiting ومضاد للنزيف antibleeding ولعلاج بعض أمراض الكبد والغشاء المخاطي للمعدة (Zannavi, 1999) ، وأوضحت بعض البحوث ان للنبات تأثيرا مضاداً للخصوبة antifertility وتأثير خافض لسكر الدم antihyperglycemic وفعل مضاد للأورام antitumors وفعل مضاد للتقرحات (Ross, 2003) antiulcer. النبات العشبي الثالث المستخدم في هذا البحث هو نبات الاوكزالس Oxalis corniculata وهو نبات حولي أيضاً ويعتبر من الأدغال الشائعة في الحدائق والحقول والمروج وينمو في الظل والأماكن المعرضة للشمس وتحتوي أوراقه على حامض الاوكزاليك Oxalic acid، ينتمي هذا النبات الى العائلة الحماضية Oxalidaceae، طبياً تعد أوراق النبات ذات خصائص مدرة للبول وخافضة للحرارة ومقللة للالتهابات وفاتحة للشهية وتحتوي على مادة قابضة astringent وعامل مدر للطمث emmenagogue، وتستخدم لعلاج نزلات البرد والانفلونزا والحمى والتهابات القناة البولية ولمعالجة حالات الإسهال، والنبات غني بفيتامين C ولذلك يستخدم في علاج مرض الاسقربوط Scurvey .(Karunanithi et al., 2016)

نظراً لأهمية هذه الادغال او الأعشاب الثلاثة ووفرتها وسهولة الحصول عليها باعتبارها أدغال Weeds طبيعية موجودة في الحدائق المنزلية والمتنزهات والأماكن العامة، لذا هدفت الدراسة الحالية الى تحديد الفعالية التثبيطية للمستخلصات الكحولية الخام لثلاثة نباتات عشبية (سرطان الثيل ، البقلة الحمقاء، الاوكزالس) وبثلاثة تراكيز (٥، ١٠، ٢٠) ملغم/ مل ضد مجموعة من الفطريات والبكتريا.

## المواد وطرائق العمل Materials & methods

١- جمع النباتات

جمعت الأجزاء الهوائية aerial parts لنباتات سرطان الثيل Euphorbia prostrata والبقلة المنزل Portulaca oleracea والاوكزالس Corniculata Oxalis والاوكزالس Portulaca oleracea وحدائق جامعة الموصل، وشخصت بالاعتماد على المصادر التالية (؛ ,1980 Shahina الحنفية وتم 1980; Shahina & John, 2017)، اذ غسلت العينات بماء الحنفية وتم

#### التأثير التثبيطي للمستخلصات الكحولية....

التخلص من الأتربة والشوائب وتركت حتى تجف بدرجة حرارة الغرفة بعيداً عن ضوء الشمس المباشرة بعد فرشها على اوراق جرائد.



, Portulaca : البقلة الحمقاء B , Euphorbia prostrata : البقلة الحمقاء (1): النباتات قيد الاختبار (A) : سرطان الثيل C ، oleracea : الاوكزالس Oxalis corniculata)

#### ٢- تحضير المستخلصات الخام الايثانولية Crude ethanol extracts

حضرت المستخلصات الخام الايثانولية للأعشاب الثلاث حسب طريقة ( ,Riose et, al., ) وكما يلي:

تم مزج ٤٠ غم وزن جاف من عينة النبات مع ٢٠٠ مل من الكحول الايثانولي، هُرِس المزيج بعدها باستخدام جهاز السحق الكهربائي Homogeneizer مع التبريد، ثم ترك المزيج بدرجة حرارة ٤٨ لمدة ٢٤ ساعة لغرض النقع، بعدها رشح المزيج باستخدام عدة طبقات من الشاش، ثم عُرض الراشح الى جهاز الطرد المركزي نوع Remi centrifuge بسرعة ٢٠٠٠ دورة/ دقيقة لمدة ١٠ دقائق، ثم أجُريت عملية ترشيح أخُرى باستخدام ورق ترشيح نوع Whatman No.1 مثبت على قمع بوخنر وأجُري الترشيح باستخدام جهاز التفريغ الكهربائي مع الضغط، بعدها جفف المستخلص الناتج بتركه في أطباق مفتوحة معرضة الى مروحة هوائية، ثم وُزِنت المستخلصات الجافة ووضعت في عبوات زجاجية مغلقة وخُفظت في ظروف التجميد لحين الاستخدام.

# ٣- تحضير التراكيز القياسية للمستخلصات النباتية وتعقيمها:

أَخُذ ١ غم من كل من المستخلصات الجافة على حدى وذوب كل مستخلص في ٥ مل من مادة (Dimethylsulfoxide (DMSO) وبذا تم الحصول على ٢٠٠ ملغم/مل من كل مستخلص نباتي والذي أعُتبر تركيز قياسي حُضرت منه بقية التخافيف ، بعدها عُقمت المستخلصات القياسية بطريقة البسترة Pasteurization بدرجة حرارة ٢٢ مُ لمدة ١٠ دقائق لثلاثة أيام متتالية (النعمان، ١٩٩٨).

#### ٤- الفطربات والبكتربا قيد الاختبار:

لغرض دراسة التأثير التثبيطي للأعشاب الثلاثة السابقة استخدمت أربعة أنواع من الفطريات تم الحصول عليها من مختبر الفطريات في قسم علوم الحياة/ كلية العلوم/ جامعة الموصل وهي الانواع: Fusarium sp., Alternaria sp., Aspergillus niger, Macrophomina الانواع: phaseolina ، كما استخدمت ستة انواع بكتيرية تم الحصول عليها من بنك السلالات قسم علوم الحياة/ كلية العلوم/ جامعة الموصل مشخصة ونقية شملت .Proteus sp., P. aeruginosa, S. aureus, S. epidermidis

# ٥- زرع وتنشيط الفطريات والبكتريا:

استخدم الوسط الزرعي اكار البطاطا والسكروز (PSA) للفطريات واستخدم وسط المرق المغذي السائل لتنشيط العزلات البكتيرية و وسط الاكار المغذي لزرع البكتريا

# ٦- اختبار التأثير التثبيطي للمستخلصات:

بعد تحضير وتعقيم التركيز القياسي ٢٠٠ ملغم/مل من كل من المستخلصات النباتية الثلاثة، مُضرت التراكيز (٥، ٢٠، ٢٠) ملغم/مل بإضافة أحجام محددة من التركيز القياسي لكل مستخلص نباتي الى حجم مُحدد ايضاً من الوسط الغذائي PSA المعقم قبل تصلبه، وبعد رج المزيج تم صبه في اطباق بتري بقطر ٩ سم، وبعد تصلب الوسط في الأطباق جرى زراعة الاطباق بقرص من المستعمرة الفطرية بعمر اسبوع قطره ٥ ملم باستخدام ثاقب فلين Cork borer، اذ نقُل قرص المستعمرة الفطرية الى وسط الطبق، تم عمل مكررين لكل معاملة مضاف لها تراكيز من المستخلصات النباتية وكذلك مكررين لمعاملة السيطرة التي استخدم فيها الوسط PSA فقط.

حُضنت الأطباق بوضع مقلوب في الحاضنة بدرجة حرارة ٢٨مُ لمدة أسبوع ثم أخِذت النتائج بقياس اقطار المستعمرات باستخدام مسطرة مدرجة وحسبت النسبة المئوية للتثبيط الخاصة بكل تركيز لكل مستخلص نباتى باستخدام المعادلة:

$$1 \cdot \cdot \times \frac{\omega - \gamma}{\omega} = \%$$
ت

حيث ت% تمثل النسبة المئوية للتثبيط، س = قطر المستعمرة الفطرية في معاملة المقارنة، م = تمثل قطر المستعمرة الفطرية في التركيز المحدد من المستخلص النباتي

# ٧- اختبار الحساسية للمضادات الحيوبة:

اجري الاختبار على وسط اكار مولر-هنتون Mueller-Hinton agar المجهز من شركة [Oxoid] والمحضر حسب تعليمات الشركة، اما اقراص المضادات الحيوية فقد تم الحصول على البعض منها جاهزة من شركة [Bioanalyse] وحضر معلق البكتريا الفتية في المحلول الفسيولوجي وتمت مقارنته مع الانبوب الاول من انابيب ماكفرلاند Macfarland standards الذي يعادل (١٠٠ خلية/ مل (، بعد ذلك غمرت ماسحة قطنية معقمة في المعلق ونشرت على وسط اكار مولر – هنتون، ثم تركت الاطباق لكي تجف بدرجة حرارة الغرفة ولمدة (٥) دقائق، ثم وزعت اقراص المضادات الحيوية على الاطباق وتركت في درجة حرارة الغرفة لكي يحصل التشرب. ثم حضنت في درجة حرارة (٣٧) م ولمدة (١٨) ساعة، تم حساب قطر مناطق التثبيط وقسمت العزلات الى ثلاث فئات هي الحساسة Susceptible متوسط الحساسية Moderately Susceptible، المقاومة (CLSI/NCCLS., 2012).

# ٨- اختبار التأثير التثبيطي للمستخلصات تجاه الانواع البكتيرية:

بعد تحضير وتعقيم التركيز القياسي ۲۰۰ ملغم /مل من كل من المستخلصات النباتية الثلاثة، حضرت التراكيز (۲۰,۱۰٫۵) ملغم/ مل بإضافة احجام محددة من التركيز القياسي لكل مستخلص نباتي الى حجم محدد من الماء المقطر المعقم، حضرت اطباق من وسط مولر هنتون الصلب. حضر معلق البكتريا الفتية في المحلول الفسيولوجي وتمت مقارنته مع الانبوب الاول من انابيب ماكفرلاند Macfarland standards الذي يعادل (۱۰٬۱) خلية/سم تررعت الاطباق باستخدام مسحات معقمة بعد غمرها بالمعلق لكل نوع بكتيري .تم عمل اقراص من ورق الترشيح بقطر الملم وعقمت ثم اضيفت اليها ۱۰-۲۰ مايكروليتر من كل تخفيف لكل مستخلص لحين درجة التشبع ثم وزعت الاقراص المشبعة على الاطباق المزروعة وتركت في درجة حرارة الغرفة لكي يحصل التشرب. ثم حضنت في درجة حرارة (۲۷) ماعة، تم حساب قطر مناطق التثبيط حول الاقراص باستخدام مسطرة مدرجة وتم مقارنة النتائج مع نتائسج معاملة العرزلات بالمضادات الحيوية القياسية (Peng et al., 2014).

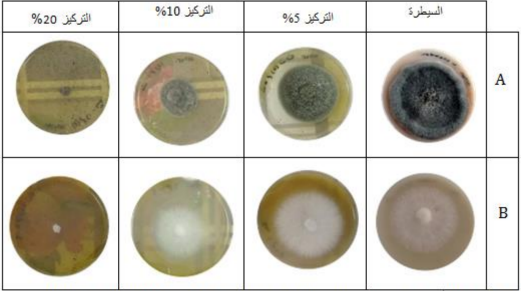
# Results & discussion النتائج والمناقشة

يوضح الجدول (۱) نتائج التأثير التثبيطي للمستخلصات الخام الايثانولية لنبات الاوكزالس Oxalis corniculata في الأنواع الفطرية، اذ تبين أن التركيز ملغم/مل لم يثبط نمو اي من الأنواع الفطرية الأربعة، اما التركيز ۱۰ ملغم/مل فقد أدى الى اختزال نمو جميع الفطريات

الجدول(1): التأثير التثبيطي للمستخلصات الايثانولية لنبات الاوكزالس Oxalis comiculata في الأنواع الفطرية

Macrophomina phaseolina		Fusarium sp.		Alternaria sp.		Aspergillus niger		
نسبة التثبيط	فطر	نسبة	فطر	نسبة	فطر	نسبة	قطر	التركيز
(%)	المستعمرة	التثبيط	المستعمرة	التثبيط	المستعمرة	التتبيط	المستعمرة	(ملغم/ مل)
	(ملم)	(%)	(ملم)	(%)	(ملم)	(%)	(ملم)	
90	)	5	0	5	5	9	0	0(السيطرة)
0	90	0	50	0	55	0	90	5
11	80	20	40	36	35	0	90	10
100	0	100	0	100	0	100	0	20

(عدا الفطر (Aspergillus niger وإن أكثر الأنواع تأثُراً هو النوع Aspergillus niger. اذ بلغت نسبة التثبيط ٣٦% ثم النوع .% Fusarium sp 20% (الشكل ٢)، وأخيراً النوع .% phaseolina 11% اما التركيز الأعلى ٢٠ ملغم/مل فقد ثبط نمو جميع الفطريات بنسبة ١٠٠%.



السكل (2) التأثير التتبيطي للمستخلص الايتانولي لنبات الاوكز الس Oxalis corniculata في B: Fusarium sp. A: Alternaria sp.

الجدول (٢) يوضح نتائج التأثير التثبيطي للمستخلصات الخام الايثانولية لنبات البقلة الحمقاء الجدول (٢) يوضح نتائج التأثير التثبيطي للمستخلصات الخام الايثانولية لنبات البقلة الحمقاء Portulaca oleracea في الأنواع الفطرية قيد الاختبار، ويتضح ان التركيز ١٠ ملغم/مل فقد أثر في الفطريات سوى الفطر به المعاونة، وكان أكثر الأنواع تأثراً هو النوع Alternaria sp. ،

الجدول(2): التأثير التثبيطي للمستخلصات الايثانولية لنبات البقلة الحمقاء Portulaca oleracea في الأنواع الفطرية

	Macrophomina phaseolina		Fusarium sp.		Alternaria sp.		Aspergillus niger	
نسبة التثبيط (%)	قطر المستعمرة (ملم)	نسبة التثييط (%)	قطر المستعمرة (ملم)	نسبة التثييط (%)	قطر المستعمرة (ملم)	نسبة التثبيط (%)	قطر المستعمرة (ملم)	التركيز (ملغم/ مل)
9	90	5	0	5	55	9	0	0
0	90	10	45	0	55	0	90	5
11	80	30	35	36	35	22	70	10
100	0	100	0	100	0	100	0	20

إذ بلغت نسبة التثبيط ٣٦% ثُم الفطر Fusarium sp. بنسسبة ٣٠% (الشكل ٣) ثـم الانواع A. إذ بلغت نسبة التثبيط ٢٦ و ١١(%) على التوالي، أما في التركيز niger و Macrophomina phaseolina بنسب تثبيط ٢٦ و ١١(%) على التوالي، أما في التركيز الاعلى ٢٠ ملغم/مل فقد ثُبطت جميع الأنواع الفطرية بنسبة ١٠٠%.



السّكل (3) التَأْثِير النّتبيطي للمستخلص الايتانولي لنبات البقلة Portulaca oleracea في B: Fusarium sp. A: Alternaria sp.

النتائج الأعلى نسبياً سُجلت عند استخدام مستخلصات الایثانول الخام لنبات سرطان الثیل Euphorbia prostrata (الجدول ۳)، ویتبین ان الترکیز م ملغم/مل ثَبط فقط نمو الفطر Alternaria sp. و کانت نسبة التثبیط ۹% ولم یُثبط نمو الأنواع الاخرى من الفطریات،

الجدول(3): التأثير التثبيطي للمستخلصات الايتانولية لنبات سرطان الثيل Euphorbia prostrata في الفطريات قيد الاختبار

Macrophomina	Macrophomina phaseolina		Fusarium sp.		Alternaria sp.		Aspergillus niger	
نسبة التثبيط	قطر	نسبة	قطر	نسبة	فطر	نسبة	فطر	التركيز
(%)	المستعمرة	التثبيط	المستعمرة	التثبيط	المستعمرة	التثبيط	المستعمرة	(ملغم/ مل)
	(ملم)	(%)	(ملم)	(%)	(ملم)	(%)	(ملم)	
90		5	0	5	5	9	0	0
0	90	0	50	9	50	0	90	5
11	80	40	30	50	27	22	70	10
100	0	100	0	100	0	100	0	20

بينما كان التركيز ١٠ ملغم/مل مُثبطاً لجميع الأنواع الفطرية وبلغت أعلى نسبة للتثبيط ٥٠% ضد الفطر A. Fusarium (الشكل ٤)، ثم الانواع .Alternaria sp الفطر niger و Macrophomina phaseolina بالنسب ٢٢ و ١١ (%) على التوالي، وثبط التركيز ٢٠ ملغم/مل من المستخلص النباتي جميع الفطريات وبنسبة ١٠٠% ايضاً.



السّكل (4) التَأْثير النّبيطي للمستخلص الايتانولي لنبات سرطان التيل Euphorbia prostrata في الفطريات B: Fusarium sp. A: Alternaria sp.

من مجمل النتائج السابقة يتضح ان النسب المئوية للتثبيط ازدادت بزيادة تراكيز المستخلصات مما يدل على وجود علاقة تناسب طردي بين تراكيز المستخلصات والنسب المئوية للتثبيط، فمن الملاحظ ان التركيز ملغم/مل هو الأقل تأثيراً بينما التركيز الاعلى ٢٠ ملغم/مل لأنواع المستخلصات الثلاثة هو الأعلى تأثيراً والذي ثبط نمو جميع الانواع الفطرية بنسبة ١٠٠، % . يتضح ايضاً ان الفطر Fusarium sp. هو الأكثر تأثراً بمستخلصات النباتات الثلاثة ثم الفطر Alternaria sp. الفطر مقاومة لتأثير مقاومة لتأثير

المستخلصات عند التراكيز ٥ و) ١٠ ملغم/ مل ( مقارنة بالنوعين السابقين، أما عند التركيز ٢٠ ملغم/مل فقد ثبط نموها بنسبة ١٠٠ % كباقي النوعين السابقين.

ان التباين في الاستجابة من قبل الانواع الفطرية لتأثير المستخلصات النباتية يمكن أن يُعزى الى Secondary التنوع الحيوي للمكونات الكيميائية للمستخلصات وخاصة مركبات الايض الثانوي Solubility وفاصل اخرى مثل قابلية الذوبان Solubility والأس فضلاً عن عوامل اخرى مثل قابلية الذوبان Volatility والأس الهيدروجيني PH وعامل التطاير Volatility وخصائص الانتشار في وسط النمو وحتى نوع الكائن المجهري Gillitzer et al., 2012) و (Gillitzer et al., 2012)

أن قدرة هذه المستخلصات على تثبيط نمو الفطريات يعزى الى مكوناتها الكيميائية، فقد اثبت التحليل الكيميائي لنبات سرطان الثيل E. prostrata انه يحتوي المركبات الفينولية وهاانت القينولية وهاانت القينولية وهاانت القينولية وهاانت القينولية وهاانت القينولية وهاانت الفينولية وهاانت الفركبات الفركبات الكاربوهيدراتية والكلايكوسيدات والستيرولات والسابونينات والتانينات، هذه المركبات جميعها دات خصائص بايولوجية متنوعة منها انها تُثبط نـــمو الكائنات المجهرية

(Chen et al.,1992; Rizk et al.,1978

Rauf et al., 2012; Sharma et al.,2012; Uzair,2009;Cowan,1999) ومن الدراسات التي اجريت للتحري عن تأثير مستخلصات نبات سرطان الثيل على الخميرة عالية جيدة (Tchuenguem et al., 2017) بينت ان مستخلص النبات ابدى فعالية جيدة الما المانسات المانس

يحتوي مستخلص الايثانول لنبات البقلة الحمقاء Londonkar & Nayaka, 2011) على القلويدات والستيرويدات التي اشار لها الباحثان (Londonkar & Nayaka, 2011) على القلويدات والستيرويدات والكلايكوسيدات والسابونينات والفلافونويدات والفينولات والتانينات والأصماغ والمواد الهلامية فضلاً عن الزيوت والدهون، وقام الباحثان بدراسة تأثير هذا المستخلص في تثبيط نمو نوعين من الفطريات هما Aspergillus fumigatus، هما مازول ولم يؤثر في الفطريات المستخلص في تثبيط نمو الأول ولم يؤثر في نمو النوع الثاني. اشارت بحوث Aspergillus fumigatus) و (Karunanithi et al., 2016) الحتواء مستخلصات نبات الأوكزالس الكلايكوسيدات والزيوت الطيارة، ومن الدراسات التي أجريت والفلافونويدات والتربينويدات والبروتينات والكلايكوسيدات والزيوت الطيارة، ومن الدراسات التي أجريت للتحري عن قدرة هذا النبات في تثبيط نمو الفطريات هي دراسة لـ2015) (Rehman et al., (2015) المستخلصة بالهكسان والكلوروفورم من خلالها ان المستخلص الخام للنبات واجزائه Fractions المستخلصة بالهكسان والكلوروفورم

اظهرت فعالية مثبطة للفطريات Fusarium solani و Aspergillus flexneri و A. flavus و كنها غير مؤثرة في الفطر . A. niger

نستنتج ان هذه النباتات الثلاثة يمكن اعتبارها عوامل مهمة للقضاء على الفطريات او تثبيط نموها خصوصاً في التراكيز المتوسطة والعالية وبالتالي يمكن تبرير استخدامها التقليدي في علاج الكثير من الأمراض ومنها الأمراض الفطرية او يمكن استخدامها كبدائل طبيعية أمينة ورخيصة عن المبيدات الفطرية الصناعية.

يوضح الجدول(٤) نتائج اختبار حساسية العزلات البكتيرية قيد الدراسة للمضادات الحيوية القياسية، اذ نلاحظ ان جميع العزلات كانت مقاومة للمضادات ( (CTX), Cephalexin) و Cefotaxime , (SXT) Trimethoprim/sulfamethoxazole و كانت متوسطة الحساسية تجاه مضاد(CN) Gentamicin ما عدا جرثومة Proteus sp مقاومة للأخير، في حين ابدت جرثومتي S. aureus و S. epidermidis مضاد مضاد ( ME) Methicillin المعروف بتأثيره في جدار البكتريا الموجبة لصبغة كرام فقط، واظهرت العزلات جميعها حساسية مطلقة تجاه مضاد ( CIP) Ciprodar التي كانت البضا مقاومة له.

قطر منطقة التثبيط الناتجة عن المعاملة بالمضادات الحيوية القياسية (ملم) الانواع البكتيرية CIP SXT CTX CRO ME CL CN Ν 7 7 Ν Ν S. aureus 20 10 S. epidermidis 28 Ν Ν Ν Ν 10 25 Ν Ν Ν Ν 10 E. coli K. pneumoniae 20 Ν 13 Proteus sp. Ν Ν Ν Ν Ν Ν 28 8 8 Ν Ν 12 P. aeruginosa

الجدول (4) حساسية العزلات قيد الدراسة لبعض المضادات الحيوية القياسية

CN= Gentamicin (10 mcg), CL= Cephalexin (30 mcg), CRO= Ceftriaxone (10 mcg), CTX= Cefotaxime, ME= Methicillin (10 mcg), SXT= Trimethoprim/sulfamethoxazole (20/10 mcg), CIP= Ciprofloxacin (10 mcg), N= inactive

يوضح الجدول (٥) نتائج التأثير التثبيطي لمستخلصات الايثانول الخام لنبات الاوكزالس الثبيطي لمستخلصات الايثانول الخام لنبات الاوكزالس المختبرية عير الاختبار، اذ تبين ان ثلاثة من الانواع البكتيرية كانت غير دمساسة لجميع تراكيز المستخلص الخام وهي Rroteus sp, P. aeruginosa, S. epidermidis بينما اظهر المستخلص الخام تأثيراً تثبيطياً جيدا تجاه النوعين K. pneumoniae ، S. aureus وكان التأثير التثبيطي اقل تجاه الجرثومة E. coli.

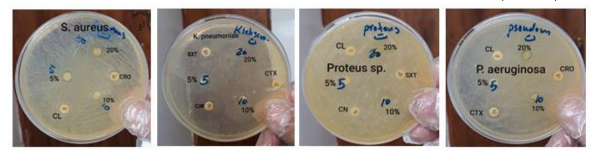
#### التأثير التثبيطي للمستخلصات الكحولية....

الجدول (5) التأثير التثبيطي للمستخلصات الايثانولية لنبات الاوكزالس Oxalis corniculata في الانواع البكتيرية

(ملم)	الانواع البكتيرية		
التركيز 20ملغم/ مل	التركيز 10ملغم/ مل	التركيز كملغم/ مل	
14	12	10	S. aureus
8	N	N	S. epidermidis
9	8	7	E. coli
12	10	10	K. pneumoniae
N	N	*N	Proteus sp.
9	8	N	P. aeruginosa

N\*= inactive

كما وأبدت العزلة S. epidermis حساسية ضعيفة للتركيز ٢٠ ملغم/ مل فقط بينما العزلة العزلة الدركيزين ٥ و ١٠ (ملغم/ ابدت مقاومة للتركيز ٥% فقط وحساسية متوسطة تجاه التركيزين ٥ و ١٠ (ملغم/ مل)، اما الجرثومة Proteus sp. فقد ابدت مقاومة مطلقة لجميع تراكيز المستخلص الكحولي لهذا النبات (الشكل ٥).



الشكل(5): التاثير التثبيطي للمستخلصات الايثانولية لنبات الاوكزالس Oxalis corniculata في بعض الانواع البكتيرية

اوضحت دراسة الباحث Mohan & Pandy (2016) بان المستخلص الخام لنبات الاوكزالس الدى فعالية ضد ميكروبية عالية تجاه جرثومتي S. aureus ,Streptococcus sp واثبتت دراسة الباحث Kaur وجماعته (۲۰۱۷) ظهور مناطق تثبيط كبيرة تجاه جرثومتي Rhodococcus و وصي الباحث بضرورة استخدام المستخلص الكحولي لأوراق هذا النبات كمتمم غذائي صيدلاني لعلاج الاصابات البكتيرية المختلفة.

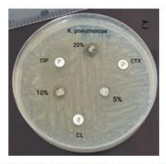
يبين الجدول (٦) نتائج الفعالية التثبيطية للمستخلصات الخام الايثانولية لنبات البقلة الحمقاء يبين الجدول (٦) نتائج الفعالية التثبيطية قيد الدراسة، اذ يتضح ان ثلاث انواع بكتيرية لم تتأثر مطلقا باي تركيز من تراكيز المستخلص الكحولي فكانت مقاومة للتركيز ٥ ملغم/ مل وحساسة

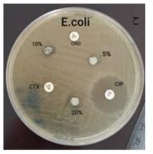
في الأنواء البكتيبية	الحمقاء Portulaca oleracea	الابتان لي انبات البقلة	المستخلص	تأثير التثبط	الحدول (6) ال
کی الانواع البنبریات	T Ortalaca Olcracca s usasi	الايدانوني نتبات البعلة	ى تىمسىخىص	نابير اسبيصي	الجدول (۵) الا

ملم)	الاتواع البكتيرية		
التركيز 20ملغم/ مل	التركيز 10ملغم/ مل	التركيز 5ملغم/ مل	الانواع البكتيرية
12	10	8	S. aureus
N	N	N	S. epidermidis
10	8	8	E. coli
12	10	*N	K. pneumoniae
N	N	N	<i>Proteus</i> sp.
N	N	N	P .aeruginosa

\*N= inactive

للتركيزين ١٠ و ٢٠ (ملغم/ مل)، في حين ابدى المستخلص الخام تأثيرا مثبطا واضحا في جرثومتي للتركيزين ٢٠ (ملغم/ مل)، في حين ابدى المستخلص الخام تأثير قل  $E.\ coli\ S.\ auereus$  (الشكل ٦).







الشكل (6): التأثير التثبيطي للمستخلصات الايثانولية لنبات البقلة الحمقاء Portulaca oleracea في بعض الانواع البكتيرية

بينت دراسة الباحث Peng وجماعته (٢٠١٤) بان المستخلص الكحولي الخام لنبات البقلة الحمقاء يمتلك فعالية تثبيطية عالية تجاه اربعة جراثيم مرضية وبدرجات متفاوتة اذ امتلك اعلى فعالية تثبيطية تجاه جرثومة E. coli مقارنة ببقية الجراثيم الاخرى، كما اوضحت دراسة الباحث Agyare فعائص ضد وجماعته (٢٠١٥) بان المستخلص الكحولي الخام لنبات البقلة الحمقاء يمتلك خصائص ضد ميكروبية تجاه جراثيم مرضية مـثل: Staphylococcus aeureus ,Streptococcus pyogenes, اذ ظهرت اقطار تثبيط كبيرة تجاه هذه العزلات المختبرة و نسبت الدراسة سبب الفعالية الضد ميكروبية لهذا النبات لوجود مركب التانين من خلال قدرته على تثبيط الانزيمات

الميكروبية خارج الخلوية و التقليل من وفرة المواد الاساس اللازمة للنمو الميكروبي ، واخيرا التأثير المباشر على الايض الميكروبي من خلال تثبيط عملية الفسفرة التأكسدية.

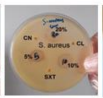
من نتائج الجدول (٧) يتضح ان المستخلص الخام لنبات سرطان الثيل اظهر تأثيرا كبيرا ضد كل الانواع البكتيرية مقارنة مع النباتين السابقين، اذ اظهرت النتائج بان الجرثومة E. coli كانت اكثر الانواع حساسية لتراكيز المستخلص في حين ان الجرثومة E. coli كانت اقل حساسية

الجدول (7): التأثير التثبيطي للمستخلصات الايثانولية لنبات سرطان الثيل Euphorbia prostrata في الانواع البكتيرية قيد الدراسة

م)	5 (5 11 - 1 - 21)		
التركيز 20ملغم/ مل	التركيز 10ملغم/ مل	التركيز 5ملغم/مل	الانواع البكتيرية
18	15	13	S. aureus
28	20	14	S. epidermidis
18	13	10	E. coli
16	14	12	K. pneumoniae
17	13	11	Proteus sp.
19	15	13	P. aeruginosa

والاكثر مقاومة لتراكيز هذا المستخلص، ونلاحظ ايضا ان قطر منطقة التثبيط لجميع العزلات التي اختبرت زاد بتناسب طردي مع زيادة تركيز المستخلص الكحولي (الشكله)، اما بالنسبة لتراكيز المستخلص الكحولي الخام لنبات سرطان الثيل فنلاحظ بانها اعطت تأثيرا تثبيطيا تاجاه المستخلص الكحولي الخام لنبات سرطان الثيل فنلاحظ بانها اعطت تأثيرا تثبيطيا تاجاه الجراثيم الجرثومتين S. epidermidis ، S. aureus بدرجة اكبر من فعاليتها التثبيطية تجاه الجراثيم سالبة الكرام ما عادا جرثومة P. aeruginosa التي ابدت حساسية مشابهة لحساسية النوع S. aureus تجاه تراكيز هذا المستخلص )الشكل ۷ (.













الشكل(7): التأثير التثبيطي للمستخلصات الايثانولية لنبات سرطان الثيل Euphorbia prostrata في الانواع البكتيرية

بينت دراسة الباحث Voukeng وجماعته (٢٠١٧) أن المستخلص الكحولي لنبات . Prostrata كان فعالا جدا اذ احدث تثبيطا معنوبا لنمو ٣٦ عزلة من العزلات ذات المقاومة المتعددة للمضادات الحيوية وقد اعزى سبب الفعالية التثبيطية العالية لهذا النبات لامتلاكه مركبات ضد ميكروبية مثل Kaempferol و Quercetin كما اوضحت دراسة الباحث Ahmad وجماعته (٢٠١١) بان المستخلص الكحولي الخام لنبات سرطان الثيل كان ذو فعالية تثبيطية عالية تجاه الجراثيم الموجبة والسالبة لصبغة كرام وبتركيز ٥ ملغم/ مل.

وبمقارنة الجدول ٤ مع الجداول (٥،٦،٧) الخاصة بحساسية العزلات البكتيرية تجاه تراكيز المستخلصات نلاحظ بان الفعالية التثبيطية للنباتات العشبية كانت اكثر من الفعالية التثبيطية الناتجة عن المضادات الحيوية القياسية في اغلب الاحيان وهذا يؤكد امتلاك المستخلصات النباتية مركبات ضد ميكروبية فعالة مثل التانينات والفلافونويدات وغيرها من المركبات ،اذ انه على الرغم من كون العزلات مقاومة للمضادات الحيوية القياسية والذي قد يكون ناتجا عن الاستخدام العشوائي الخاطئ للمضادات الحيوية او نتيجة لامتلاكها لجينات المقاومة الا انه لوحظ بان اغلب العزلات كانت حساسة لتراكيز المستخلص الكحولي الخام للنباتات العشبية الثلاث.

ان التباين في استجابة الانواع البكتيرية قيد الدراسة تجاه تراكيز المستخلصات الكحولية للنباتات الثلاث قد يعزى الى التنوع الحيوي للمكونات الكيميائية للمستخلص فضلا عن عوامل اخرى مثل قابلية الذوبان والاس الهيدروجيني وخصائص الانتشار، كذلك يعزى ايضا الى الاختلاف الفسلجي الكبير ما بين الجراثيم السالبة والموجبة لصبغة كرام من حيث اختلاف الغشاء والجدار الخارجي.

من نتائج دراستنا نستنج بان التراكيز الثلاثة للمستخلصات الكحولية الخام للنباتات قيد الدراسة امتلكت فعالية تثبيطية تجاه الانواع البكتيرية اكثر نسبيا من فعاليتها التثبيطية تجاه الفطريات التي اختبرت خلال البحث وان سبب ذلك الاختلافات في تركيب الجدار الخلوي التي تؤثر في نفاذية الجدار للمواد السامة التي تؤدي إلى تثبيط النمو، اذ إن الجدار الخلوي للبكتريا الموجبة الكرام يتألف من الـ Peptidoglycan وأحماض الـ Teichoic بينما يتألف الجدار الخلوي للبكتريا السالبة الكرام من الـ Peptidoglycan و Peptidoglycan و Lipopolysaccharides (Willey)، أما الجدار الخلوي للفطريات فيتألف من سكريات متعددة Polysaccharides أكثر تعقيداً مثل الكايتين Chitin والكلوكان Polysaccharides (Munro & Gow, 2001).

نستنتج ان النباتات الثلاثة يمكن اعتبارها عوامل مهمة للقضاء على الفطريات خصوصاً في التراكيز المتوسطة والعالية لعلاج الكثير من الأمراض الفطرية او كبدائل طبيعية امينة ورخيصة بدل المبيدات الفطرية الصناعية، ونوصي من نتائج دراستنا باستخدام المستخلص الكحولي لهذه النباتات في تحضير العلاجات المضادة للميكروبات من خلال اجراء اختبارات داخل الجسم الحي للتحري عن الفعالية التثبيطية لها بعد احداث اصابة بكتيرية داخل الحيوانات المختبرية، ايضا نوصي بإجراء اختبارات لمعرفة السمية الخلوبة لهذه المستخلصات العشبية قبل استخدامها طبيا.

#### المصادر

#### References

- الحسيني، اسيل فؤاد، (٢٠١٣). دراسة تصنيفية لانواع الجنس Oxalis L. (Oxalidaceae) في العراق، مجلة ابن الهيثم للعلوم الصرفة والتطبيقية، المجلد ٢٦، العدد ١.
- النعمان، أديبة يونس شريف، (١٩٩٨). التأثير الجزيئي لبعض المستخلصات النباتية على نمو وأيض عدد من الجراثيم الموجبة والسالبة لصبغة كرام. اطروحة دكتوراه، كلية العلوم، جامعة الموصل، العراق.
- Agyare C.; Baiden E.; Apenteng J.A.; Boakye Y.D. and Adu-Amoah, (2015). Anti-infective and Anti-inflammatory Properties of *Portulaca oleracea*, L. *Donnish Journal of Medicinal Plant Research*, 2:1-6.
- Ahmad, M.; Shah, A.S.; Khan, R.A.; Khan, F,U.; Khan, N,A.; Shah ,M,S.; and Khan, M,R., (2011). Antioxidant and antibacterial activity of crude methanolic extract of *E. prostrata* collected from District Bannu (Pakistan). *African Journal of Pharmacy and Pharmacology*, 5(8):1175-1178.
- Broekaert, W.F.; Cammue B.P.A.; De Bolle, M.F.C.; Thevissen, K.; De Samblanx G. W. and Osbron, R.W, (1997). Antimicrobial peptides from plants. *Critical Reviews in plant Sciences*, 16:297 323.
- Chen, L.; Chen, R. & Wei, K., (1992). Constituents of tannins from *Euphorbia prostrata* Ait. *Zhongguo Zhong Yao Za Zhi*, 17:225-226.
- Clinical and Laboratory Standards Institute/National Comitee for clinical Laboratory Standards (CLSI/ NCCLS).(2012). In: Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing; Fifteenth Information Supplement. CLSI/NCCLS document M 100–S15. Wayne, PA
- Cowan, M.M. (1999). Plant products as antimicrobial agents. *Clinical Microbiology Reviews*, 12 (4): 564-582.
- Demo, M.S. and Oliva, M., (2008). Antimicrobial activity of medicinal plants from South America. P. 152-164. In: Watson, R.R., and V.R.

- Preedy (eds). Botanical medicine in clinical practice CABI International, Wallingford, UK.
- Gillitzer, P.; Martin, A.C.; Kantar, M.; Kauppi, K.; Dahiberg, S. & Lis, D. (2012). Optimization of screening of native and naturalized from Minnesota for antimicrobial activity. *Journal of Medicinal Plants Research*, 6 (6): 938-949.
- Karunanithi, S.; Rajkishore, V.B.; Pol, V.G.; Rajkishore, S. & Jayshree, A.D., (2016). Pharmaconstical and phytochemical studies on leaves of *Oxalis corniculata* Linn. *Journal of Phytopharmacology*, 5(6): 225-229.
- Kaur, S.; Kaur, G. & Singh, J., (2017). Phytochemical screening and biological potential of methanolic extract of *Oxalis corniculata* using different parts of plant. *Research Journal of Chemical Science*, 7 (7): 26-32.
- Londonkar, R. & Nayaka, H. B., (2011). Phytochemical & antimicrobial activities of *Portulaca L. Journal of Pharmacy Research*, 4 (10): 3553-3555.
- Mohan, S. A. and Pandey, B., (2016). Antimicrobial Activity of *Oxalis* corniculata Linn. *International Journal of Science and* Research.5(7): 575-578.
- Morrisey, J. P. and Osbourn A., (1999). Fungal resistance to plant antibiotics as a mechanism of pathogenesis. *Microbiology and Molecular Biology Reviews*, 63: 708-724.
- Munro, C. A. and Gow, N.A., (2001). Chitin synthesis in human pathogenic fungi. *Medical Mycology*, 39 S1: 41-53.
- Okwuasaba, F.; Ejika C. & Parry, O., (1987). Effects of *Portulaca oleracea* L. on skeletal muscle in vitro. *Journal of Ethnopharmacology*, 27: 55-63.
- Ozbilgin, S. & Citoglu, G. S., (2012). Uses of some *Euphorbia* species in traditional medicine in Turkey and their biological activities. *Turkish Journal of Pharmaceutical Sciences*, 9(2): 241-256.
- Peng S.; Dai W.; Yu H.; Wang Y.; Wang X. and Sun S., (2014). Antibacterial activity of aqueous and ethanolic extracts of *Portulaca oleracea* L and *Taraxacum Mongolicum* against pathogenic bacteria of cow

- mastitis. *International journal of applied research in veterinary medicine*, 12: 210-213.
- Rauf, A.; Qaisar, M.; Uddin, G.; Akhtar, A. & Muhammad, N., (2012). Preliminary phytochemical screening and antioxidant profile of *Euphobia prostrate. Middle-East Journal of Medicinal Plants Research*,1(1): 09-13.
- Rehman, A.; Rehman, A. & Ahmed, I., (2015). Antibacterial, antifungal and insecticidal potentials of *Oxalis corniculata* and its isolated compounds. *International Journal of Analytical Chemistry*. Article ID 842468, 5P.
- Riose, J. L.; Recio, M.C. & Villar, A., (1987). Antimicrobial activity of selected plants employed in the Spanish Mediterranean area. *Journal of Ethnopharmacology*, 21: 139-152.
- Rizk, A.M.; Hammouda, F. M.; El-nasr, M. & Elmissiry, M.M., (1978). Constituents of Egyptian Euphorbiaceae, Part 6: phytochemical investigation of *Euphorbia geniculate* Jacq. and *E. prostrata* Ait Pharmazie., 33: 540-541.
- Ross, I. A., (2003). A textbook of medicinal plants of the world. Humana Press, Totawa, NJ.
- Selitrennikoff, C. P., (2001). Antifungal proteins, *Applied and Environmetal Microbiology*, 67: 2883-2894.
- Shahina, A. G. & John, R. E., (2017). Flora of Iraq, Vol.5 Part1. Royal Botanic gardens, United Kingdom.
- Sharma, S. K.; Singh, J. & Singh, S., (2012). Pharmacognostical and phytochemical investigation of *Euphorbia prostrata* Ation. *International Journal of Pharmaceutical Sciences and Research*, 3 (4): 1043-1048.
- Singla, A.K. and Pathak, K., (1989). Anti-inflammatory studies on *Euphorbia* prostrata. Journal of Ethnopharmacology, 27 (1-2): 55-61.
- Talibi, I.; Askarne, L.; Boubaker, H.; Bougyach, E.H., Msanda, F. & Saadi,
   B., (2012). Antifungal activity of some Moroccan plants against
   Geotrichum candidum, causal agent of postharvest citrus sour rot.
   Crop Portection, 35 (1): 41-46.

- Tchuenguem, R.T.; Kuiate, J.R. & Dzoyem, J.P., (2017). In vivo anticandidal activity of *Euphorbia prostrate*. *Journal of Complementary and Alternative Medical Research*, 4(4): 1-10.
- Townsend, C. C. & Guest, E. (1980). Flora of Iraq, Vol.4 Part1. Ministry of agriculture, Bagdad, Republic of Iraq.
- Ullah, R.S.; Hassan, G.; Rehman, A. and Ahmed, I., (2006). Ethanobotanical studies of the flora of district Musakhel and Barkhan in Baluchistan, Pakostan.
- Uzair, M., (2009). Phytochemical and biological studies of Conyza bonariensis (compositae), *Euphorbia prostrata* and *Euphorbia helioscopia* (Euphoebiaceae). PhD thesis in Pharmact; Bahauddin Zahariya University, Pakistan.
- Voukeng, I, K.; Beng ,V. P. and Kuete, V., (2017). Multidrug Resistant Bacteria are Sensitive to *Euphorbia Prostrata* and six others Cameroonian Medical Plants extracts. *BMC Research Notes* 10:321.
- Willey, J. M.; Sherwood, L. M. and Woolverton, C. J., (2009). Prescott's Principles of Microbiology. The McGraw-Hill Companies, Inc., 1221 Avenue of the Americas, New York. 847p.
- Zannavi, M.A., (1999). Avicenna Conon, Vol. 1. Dar al-kotob allmyah, Beirut: 404-406.
- Zargari, A., (1981). Medicinal plants, Vol.1, University Press, Tahran: 218-220.