

الكافاء التثبيطية للمستخلص الفلافونويدي لبذور نبات الخردل الأسود في نمو بعض البكتيريا والفطريات المعزولة من لحوم الأبقار المحلية والمستوردة

إحسان فليح الجوهرى عدنان حمد الحمداني همس حسين هاشم
كلية الطب البيطري/جامعة القادسية كلية الطب / جامعة القادسية كلية الطب البيطري/جامعة القادسية

الخلاصة

تناولت هذه الدراسة الكشف عن أعداد و أنواع الجراثيم المرافقة لذبائح الأبقار المحلية والمستوردة والحالة الصحية للمجازر ومحلات بيع اللحم في مدينة الديوانية ، واحتمالية وجود الجراثيم المرضية المرتبطة ببنقش حالات التسمم الغذائي والتهاب المعدة والأمعاء في الإنسان ، مثل المكورات العنقودية ، الايشيريشيا القولونية وفطريات أخرى مثل البنسييليوم والاسبيرجيلايس وغيرها ، في مائة وستين عينة من ذبائح الأبقار (80 عينة لحم محلي و 80 عينة لحم مستورد). أظهرت نتائج الدراسة ومن معدل العدد الكلي للبكتيريا الهوائية والفطريات المعزولة من ذبائح الأبقار وعند تحليل هذه النتائج إحصائيا تحت مستوى احتفالية $P<0.05$ وجود فروق معنوية قليلة بين اللحم المحلي واللحم المستورد من حيث التلوث البكتيري لصالح اللحم المحلي ، وزيادة التلوث الفطري في اللحم المستورد عنه في اللحم المحلي . تم عزل وتشخيص عدة أنواع بكتيرية من اللحم المحلي والمستورد إذ كانت الأكثر شيوعا هي *Staphylococcus aureus* بنسبة (46.30) % في اللحم المحلي و 37.88 % في اللحم المستورد (*Escherichia coli*) ، بنسبة (41.94) % في اللحم المحلي و 43.17 % في اللحم المستورد (*Pseudomonas aeruginosa*) ، بنسبة (9.73) % في اللحم المحلي و 12.77 % في اللحم المستورد (*Proteus spp.*) بنسبة (2.01) % في اللحم المحلي و 3.96 % في اللحم المستورد (*Penicillium notatum*) أما أهم الملوثات الفطرية الأكثر شيوعا فقد كانت (*Aspergillus niger*) بنسبة (24.77) % في اللحم المحلي و 11.47 % في اللحم المحلي و 73.77 % في اللحم المستورد (*Alternaria alternata*) بنسبة (7.07) % في اللحم المحلي و 9.83 % في اللحم المستورد ، (*Aspergillus fumigatus*) بنسبة (4.42) % في اللحم المحلي فقط (*Aspergillus candidas*) بنسبة (0.88) % في اللحم المحلي و 3.27 % في اللحم المستورد (*Aspergillus spp.*) بنسبة (1.63) % في اللحم المستورد فقط) . أظهرت المستخلص الفلافونويدي لبذور نبات الخردل الأسود فعالية تثبيطية في نمو البكتيريا (*Penicillium notatum* , *Aspergillus niger* , *Escherichia coli* , *Pseudomonas aeruginosa*) والفطريات (*Staphylococcus aureus* , *Escherichia coli* , *Pseudomonas aeruginosa*) ملغم/مل ما عدا بكتيريا *E.coli* فقد أظهرت استجابة للمستخلص عند التركيز المستخدمة (100,75,50,25) ملغم/مل لـ *E.coli* . *Alternaria alternata* (30) ملغم/مل لكل من *S. aureus & Ps. aeruginosa* (40) ملغم/مل لـ *E.coli* اما قيمة التركيز القاتل الأدنى فقد كانت (70) ملغم/مل ولكلة العزلات البكتيرية المختبرة ، أما بالنسبة للفطريات فقد بلغت قيمة التركيز المثبط الأدنى (0.25) ملغم/مل وقيمة التركيز القاتل الأدنى فقد كانت (5) ملغم/مل ولكلة العزلات الفطرية المختبرة .

المقدمة

الاهتمام بالنباتات الطبية بوصفها مضادات للأحياء المجهرية. ويعود الخردل الأسود إلى العائلة الصليبية Brassicaceas، وهي عائلة كبيرة وقسم من نباتاتها حولي أو ذو حولين أو معمر، وتحتوي على 300 جنس وأكثر من 2000 نوع موزعة في معظم مناطق العالم، ويوجد في العراق أكثر من 80 جنسا (3). والخردل (Mustard) هو نبات عشبي يصل ارتفاعه إلى حوالي متر وهو غزير التفرع وخاصة الأغصان الموجودة في قمة النبات، أوراقه بسيطة متباينة وهي مخصوصة الأزهار صفراء اللون توجد على هيئة عناقيد، أما الثمار فهي اسطوانية وقرنية الشكل حيث توجد على هيئة قرون رفيعة ذات لون أصفر بني، تحتوي بذورا كروية الشكل صغيرة الحجم، والجزء المستخدم من الخردل هو البذور وكذلك الأوراق (4). تحتوي بذور الخردل الأسود على مواد هلامية

تحتل النباتات الطبية Medical Plants في الوقت الحاضر مكانة كبيرة في الإنتاج الزراعي والصناعي وهي المصدر الرئيسي للعقاقير الطبية النباتية او مصدرًا للمواد الفعالة التي تدخل في تحضير الدواء وتنبيط نمو الأحياء المجهرية (1). من العوامل التي قادت إلى العودة للاهتمام بالنباتات كدواء هو التوصل إلى أن كفاءة خلاصات النباتات الطبية في تأثيرها الوظيفي أكثر من المواد المحضرة مختبريا، إذ وجد أكثر من 327 نوعاً من النباتات في العراق تمتلك فعالية مضادة للميكروبات (2). كما اخترت بعض المستخلصات على تنبيط بعض الفطريات المسببة للاخماج في الإنسان. حيث كانت وما تزال النباتات والأعشاب الطبية عاملاً مهما يدخل في الصناعة الدوائية، لاسيما بعد أن طورت الجراثيم مقاومتها للمضادات الحيوانية كالمقاومة للبنسلين، فقد ازداد

العائلة الصالبية الغضة، حيث إن أنزيم myrosinase المعروف باسم Thioglucosidase يحل thioglucosides ويحرر isothiocyanate، والتخليق الحيوي لهيئة الكلوكوسينوليت غير معروفة بشكل تفصيلي (5). لذلك فقد تم التحري والبحث عن النباتات التي لها فعالية مثبتة ومضادة للجراثيم في العديد من الدراسات (6)، ولعدم وجود دراسات محلية سابقة حول استخدام نبات الخردل الأسود كديل للمضادات الحيوية ، فقد قمنا بهذه الدراسة التي تهدف إلى إثبات فعالية هذا النبات ، حيث إن هذا النبات متوفّر في البيئة العراقية ورخيص الثمن ومأمون الاستعمال وعديم الأضرار الجانبية . ومن هذا المنطلق جاءت فكرة هذه الدراسة والتي هدفت إلى التحري عن وجود البكتيريا الهوائية والفطريات الملوثة للحوم الأبقار المحلية والمستوردة واختبار تأثير عدة تراكيز من مستخلص نبات الخردل الأسود الفلافونويدي في نموه —————— فـي المختبر.

(Mucilages) في الطبقة الخارجية للبذرة، أما الجنين فيحتوي على 27% زيت ثابت، 29% بروتين، 64% جليوسيدات السنجرين وأنزيمات الميروسين (Myrosin) وكميّات صغيرة من ميرونات البوتاسيوم وهي مدرة للبول وهاضمة وتنشط التثبيط الغذائي بالجسم. الجليوسيدات عبارة عن جليوسيد السنجرين (Sinigrin) الذي يتواجد بنسبة 4% وهذا الجليوسيد يتحلل مائيًا، وينتج عن هذا التحلل سكر الجلوكوز وكبريتات البوتاسيوم الحمضية، هذا بالإضافة إلى مادة أليل ايزوثيوثيانات (Allyliso thiocyanate)، وهي مادة زيتية طيارة تعزى إليها الرائحة والمذاق المميزين. بالإضافة إلى المكونات السابقة، وهناك أيضًا زيوت طيارة نفاذة تتراوح نسبتها من 1-1.3% في الذور، وتحتوي هذه النسبة على 92% على الأقل من مادة أليل ايزوثيوثيانات (3)). ان وجود الكلوكوسينوليت في زيت الخردل (mustard oil) هو الذي يعطي الرائحة المتطايرة الحريفة بعد التحلل الأنزيمي وهذا يحصل أيضا عند تمزق أنسجة نباتات

المواد وطرائق العمل

الحجم، التصبغ) والاختبارات الكيموحيوية (10) (11) (9). سُخّنت الفطريات النامية على الأوساط الزرعية بالاعتماد على الصفات المظهرية والمجهريّة، وكذلك اعتماداً على الخصائص الكيموحيوية (12). زرعت الفطريات على وسط السابرويد دكستروز ووسط البطاطا دكستروز لملاحظة الصفات المظهرية للمستعمرات مثل الشكل، اللون، قطر المستعمرة، وارتفاعها، ونوع البوغ وطريقة تكوين الابواغ. بعد ملاحظة النمو في الأطباق الزرعية، تم اخذ جزء من النمو الفطري وتنشيفه على شريحة زجاجية وتصبيغه بصبغة اللاكتوفينول الزرقاء، لملاحظة أشكال وحجم وترتيب الكونيديا.

٣. فحص الحساسية الدوائية للعزلات

اختبار الحساسية الدوائية للمضادات البكتيرية استعملت (3) أنواع من البكتيريا

وهي *E. coli*, *Pseudomonas aeruginosa* و *Staphylococcus aureus* (اعتماداً على نسبة تكرارها ولجميع العينات) لإجراء اختبار الحساسية الدوائية تجاه المضادات البكتيرية Cefotaxime, Chloramphenicol, Nalidixic acid, Gentamicin واجري هذا الاختبار بطريقة الانشار بالأقراص (Discs diffusion method) بحسب طريقة (13) كما يلي:

1- نقل (2-4) من المستعمرات النقية إلى أنابيب اختبار يحتوي كل منها على 5 مل من وسط الأكار المغذي السائل وحضنته بدرجة حرارة 37°C لمدة 24 ساعة .

2- خف النمو الحاصل عند الضرورة وباستعمال المحلول الملحي الفسلجي إلى أن تكون العكورة

أولاً: الجانب الميكروبي

١. جمع العينات

جمعت عينات اللحوم البقرية المحلية من مجرزة و محلات بيع اللحوم في مدينة الديوانية، كما تم جمع عينات من اللحوم المستوردة المجمدة من الأسواق المحلية للمدينة، حيث تم انتخاب عينات عشوائية من لحوم البقر المختومة بيطريرا، ووضعت في قناني بلاستيكية نظيفة ومعقمة وتم جمع 80 عينة لحم محلي و 80 عينة لحم مستوردة، وقد نقلت العينات إلى المختبر مباشرة في نفس اليوم بعد أن دونت عليها المعلومات المطلوبة.

٢. العزل والتشخيص

تم تحضير عينات اللحم للفحص المختبري (اللحام المحلي واللحام المستورد) لغرض العزل الجرثومي . تم وزن 20 غ من كل عينة لحم وتم إضافة 180 مل من الماء المقطر لكل منها في خلاط كهربائي معقم ، ثم مزجت العينتان (كلا على حدة) لمدة خمسة دقائق ، كما عملت سلسلة تخافيف (10^{-4} ، 10^{-5} ، 10^{-6})، بعد ذلك تم اخذ 0.1 مل من كل تخفيف ووضع كل تخفيف في طبق بتري وبواقع ثلاث مكررات لكل تخفيف (7). بعد إتمام عملية تحضير العينات وإجراء التخافيف المطلوبة وتوزيعها في أطباق، تم سكب كمية من الوسط الغذائي الاكار المعقم والمبرد بين (42-45) م، وحرك الطبق ليتجانس النموج مع الوسط، ثم ترك ليتصلب حسب طريقة (8). حضنت الأطباق المزروعة بدرجة حرارة (37) °C لمدة 24-48 ساعة (البكتيريا)، ودرجة حرارة (25) °C لمدة تتراوح بين 7-5 يوم (الفطريات). شُخصت البكتيريا المرضية النامية على الأوساط الزرعية وذلك بالاعتماد على بعض الصفات الزرعية المختبرية (الشكل، اللون،

في الفقرة المذكورة أعلاه (3) باستخدام ملقط معقم ضغط على الأفراص بعناية لتنبيتها، حضنت الأطباق درجة حرارة 37°C لمدة 24 ساعة.

5- قرأت النتيجة في اليوم التالي وحددت البكتيريا الحساسة والمقاومة للمضادات الحيوية بقياس منطقة تثبيط النمو حول كل قرص والتي قدرت بالمليمتر وقورنت مع الجداول القياسية . وتم حساب نسبة البكتيريا المقاومة من المعادلة التالية (14) :

$$\text{نسبة البكتيريا المقاومة} = \frac{\text{عدد العزلات الكلية المختبرة}}{100} \times \frac{\text{عدد العزلات المقاومة}}$$

4- وضع 0.2 مل من اللقاح الفطري ونشر على سطح الوسط الزرعي المحضر باستعمال القضيب الزجاجي بشكل حرف L .

5- تركت الأطباق الملقة بوضع مستوى لمدة ساعة ، بعدها تم عمل حفر بقطر 6 ملليمتر في الوسط الصلب المزروع بواسطة الثاقب الفليني ، الواقع حفرة واحدة لكل مضاد ، بعد ذلك تم غلق قعر الحفر بإضافة 0.05 ملليمتر من وسط الساپرويد ديكستروز الصلب المعقم والذائب" قبل تصلبه " لغرض منع تسرب المضاد ، وترك الأطباق لحين التأكد من غلق الحفر ، ثم أضيف مقدار 0.1 مل من كل عقار من المضادات الفطرية إلى كل حفرة ، كما زرعت بقية الأنواع الموجودة على أطباق السيطرة من وسط SDA ، وحضنت الأطباق الملقة بالفطريات تحت درجة حرارة 28°C . وتم تنبيتها بعد 2-5 يوم من خلال قياس مناطق تثبيط النمو باستعمال المسطرة (16) .

ثانياً : المستخلص النباتي
جمع عينات النباتات :

تم الحصول على النباتات الطبي المستخدم في الدراسة (بذور نبات الخردل الأسود) من الأسواق المحلية لمدينة الديوانية ، وتم تنظيفها وغربلتها من الشوائب والأثربة ، وتم طحنها باستخدام المطحنة الكهربائية للحصول على المسحوق النباتي ثم حفظت لحين الاستخدام .

تحضير المستخلص الفلافونويدي :

حضر المستخلص الفلافونويدي من بذور نبات الخردل الأسود حسب طريقة (17). إذ أضيف (50) غم من المسحوق النباتي إلى (500) مل من الإيثانول تركيز (80%) ، ترك بعدها الخليط على القلاط المغناطيسي (magnetic stirrer) لمدة 24 ساعة. ورشح الخليط باستخدام أوراق الترشيح (WhatmanNo.1)، وأضيف إلى الراشح (50) مل من خلات الرصاص (Lead acetate) تركيز (1%) ، وترك لمدة (15) دقيقة. ثم رشح المزりج وعوامل الراسب مع (50) مل

الحاصلة مجانسة إلى عکرة أنبوبة ماکفرلاند (الذي يحتوي على عدد تقريبي للخلايا البكتيرية والذي يقدر بين 1.5×10^8 خلية/مل).

3- أدخلت المسحة الفطانية المعمقة في الأنابيب الحاوية على النمو البكتيري وأزيلت الزناد بواسطة الضغط على جدران أنبوبة الاختبار الداخلية ، ثم نشرت المسحة على وسط المولر هنتون الصلب وباتجاهات مختلفة لضمان نشر البكتيريا المراد اختبار حساسيتها بالتساوي .

4- وضعت 6 أفراص من المضادات الحيوية على سطح الوسط الزرعي الذي لقح بالمزروع البكتيري

عدد البكتيريا المقاومة

اخبار الحساسية الدوائية للمضادات الفطرية

استعملت (3) أنواع من الفطريات الخيطية وهي *Alternaria*، *Aspergillus niger* و *P. notatum alternata* (وذلك اعتماداً على نسب تكرارها ولجميع العينات) لإجراء اختبار الحساسية الدوائية تجاه المضادات الفطرية Nystatin، Griseofulvin و Ketoconazole كما ورد في (15) وكالآتي :

1- تحضير العالق الفطري : حضر العالق الفطري بأخذ النمو الفطري من وسط مستعمرة بعمر 5 أيام بواسطة ناقل حلقي (loop) ووضع في أنابيب اختبار حاوية على 5 مل من المحلول الملحي الفسلجي المعقم ، وتم رجها بشكل جيد باستعمال جهاز (Vortex).

2- المضادات الفطرية : حضر المحلول الأصلي لكل من المضادات الفطرية المذكورة سابقاً بوضع 50 ملغم من كل من المضاد الفطري وأضيف إليها 5 مل من مادة (DMSO) (Dimethyl sulphoxide) بتركيز 100% في قنينة زجاجية محكمة ، ورج المحلول بقوة ، حيث يمثل المحلول المكون المحلول الأصلي بتركيز (10ملغم/مل) ، ثم ترك المحلول بدرجة حرارة الغرفة لمدة 30 دقيقة قبل استخدامه، بعد ذلك تم تحضير محلول مخفف من المضادات الفطرية قيد الدراسة بتركيز (1 ملغم/مل) من المحلول الأصلي لكل مضاد وذلك بإضافة 9 مل من مادة (DMSO) إلى 1 مل من المحلول الأصلي، أماباقي فقد حفظ في درجة حرارة (-20)°C لحين الاستعمال.

3- تحضير طبق السيطرة : حضر بإضافة 3 مل من قنفتين ، كل واحدة منها تحتوي على 27 مل من المحفوظ في حمام مائي بدرجة حرارة 50-52°C ، رجت المواد بقوة وصب كل 30 مل في طبق بتري وترك لتتصلب .

37° ولمدة 48 ساعة، ثم أخرجت الأنابيب من الحاضنة واستبعدت الأنابيب العكرة والتي تعني أن نمو الجراثيم مستمر فيها، أما الأنابيب غير العكرة فقد تم قراءة تثبيط أو قتل الميكروبات فيها وذلك عن طريق إعادة زرعها على الأكاك المعذى وملحظة وجود النمو من عدم وجوده (20).

ب- تحديد التركيز المثبط الأدنى MIC والتركيز القاتل الأدنى MFC (في الفطريات) :
حدد التركيز المثبط الأدنى والتركيز القاتل الأدنى للمستخلص النباتي قيد الدراسة تجاه الأنواع الفطرية على وفق ما ورد في (21) وكالآتي :

حضرت تخفيف متدرجة من المستخلص النباتي قيد الدراسة بالاستعانة بأنابيب اختبار حاوية على مرك الساپروید دكستروز SDB تراوحت قيمتها من (0.5, 0.5, 1.25, 12.5, 10.5, 2.5, 1.25, 75, 50, 25, 12.5, 10.5, 2.5, 1.25, 100)، ثم لقحت الأنابيب بمقدار 0.1 مل من اللقاح الفطري ثم حضنت الأنابيب الحاوية على الفطريات بدرجة حرارة 28-30° م. وتم تحضير وسط زرعي ملحق بالعالي الفطري ممثلاً وسط السيطرة (1) ووسط زرعي مع المستخلص النباتي ممثلاً السيطرة (2)، وتعد التجربة في حالة عدم ظهور عكورة في السيطرة (1) أو عند ظهور عكورة في السيطرة (2). وقد حددت قيمة التركيز المثبط الأدنى بأنها أقل تركيز من المستخلص النباتي الذي يمنع ظهور عكورة في الوسط الزرعي واضحة للعين المجردة. فيما حددت قيمة التركيز القاتل الأدنى (MFC) بقليل 0.1 مل من جميع الأنابيب المختبرة التي لم تظهر فيها عكورة إلى أطباق حاوية على أكاك الساپروید دكستروز وحضنت الأطباق الحاوية على الفطريات بدرجة 28-30° م وحددت قيمة التركيز القاتل الأدنى بأنه أقل تركيز من المستخلص النباتي يقل عدد المستعمرات بمقدار 99.9% من المزروع الأصلي .

التحليل الإحصائي
أخذت النتائج للتحليل الإحصائي باستخدام مربع كاي Chi-square (22).

عينات اللحم المستورد فقد تم تشخيص خمسة أنواع بكتيرية وهي *Staph.aureus* و *E.coli* و *Proteus spp.* و *Ps.aeruginosa* و *S. pyogenes*. وكما يتضح من الجدول (1) ظهر فروق معنوية بين أفراد عينة اللحم المستورد حيث كانت أعلى نسبة هي لبكتيريا *E.coli* إذ شكلت نسبة 43.17 %، ثلثها بكتيريا *Staph.aureus* بنسبة 37.88 %، وبعدها بكتيريا *Ps.aeruginosa* بنسبة 12.77 % وبكتيريا *Proteus spp.* بنسبة 3.96 %، في حين شكلت بكتيريا *Streptococcus*

أسيتون و (60) مل من حامض الهيدروكلوريك HCl، بعدها رشح وجفف الراشح بدرجة حرارة الغرفة وجمع المستخلص الجاف وحفظ في قناني معقمة. تم تحضير عدة تراكيز لهذا المستخلص (100,75,50,25) ملغم/مل ، عقمت المستخلصات بتميريرها عبر مرشحات غشائية Membrane filters ذات قطر 0.2 مايكرومتر نوع Whatman .

ثالثاً: اختبار الكفاءة التثبيطية للمستخلص الفلافونويدي للخردل الأسود في النمو الجرثومي : طريقة انتشار بالحفر Agar Well Diffusion : Method

اتبعت طريقة الانتشار في الأكاك بواسطة الحفر Wells في اختبار حساسية العزلات البكتيرية والفتريات للمستخلص وتنضم الطريقة عمل 4 حفر بأبعاد متساوية في وسط الأكاك الصلب (أكاك المولر هنتون للبكتيريا و أكاك البطاطا دكستروز او الساپروید دكستروز للفتريات) وبقطر(6) ملم بواسطة ثقب فليني Cork borer لاحتواء محليل المستخلصات بمقدار 0.1 مل/حفرة بعد نشر 0.1 مل من العالي البكتيري والعالي الفتري على الأوساط ، تركت الأطباق داخل الثلاجة لمدة (30) دقيقة لغرض انتشار محليل المستخلصات في الوسط الزرعي (18)، ثم حضنت الأطباق بدرجة حرارة 37 ° م لـ 24 ساعة (بالنسبة للبكتيريا) ، ودرجة حرارة 28 ° م لـ 24-48 ساعة (الفطريات) ، قرأت النتائج على أساس قياس منطقة التثبيط Inhibition Zone بواسطة المسطرة (19).

رابعاً: تحديد التركيز المثبط الأدنى والتركيز القاتل الأدنى للمستخلص النباتي

أ- تحديد التركيز المثبط الأدنى MIC والتركيز القاتل الأدنى MBC (للبكتيريا المحتجبة) :

حضرت سلسلة من التخفيف المتدرجة من المستخلص النباتي قيد الدراسة وذلك باستخدام المرك المغذي وترواحت تركيزها من (100, 90, 80, 70, 60, 50, 40, 30, 20, 10) ملغم /مل، ولقحت الأنابيب بمقدار 0.1 مل من العالي البكتيري الذي يعم 24 ساعة، ثم حضنت الأنابيب بدرجة حرارة

النتائج والمناقشة

الجراثيم المعزولة:

حيث انه و اعتماداً على الصفات المظهرية والفحوصات الكيموحيوية، تم عزل وتشخيص أربع أنواع بكتيرية مختلفة من عينات اللحم المحلي و كما يتضح من الجدول (1) ظهر فروق معنوية بين أفراد عينة اللحم المحلي حيث ان أعلى نسبة هي للبكتيريا *Staphylococcus aureus* ، إذ شكلت نسبة 46.3 %، ثلثها بكتيريا *E.coli* بنسبة 41.94 %، وبكتيريا *Ps. aeruginosa* بنسبة 9.73 % ، وأخيراً بكتيريا *Proteus spp* عزلت بنسبة 2.01 %. أما بالنسبة

والمستورد حيث كانت نسبة تلوث اللحم المحلي أعلى بقليل من اللحم المستورد.

يقل نسبة إذ بلغت 2.20%. عند تحليل النتائج إحصائياً لوحظ أن هنالك فروق معنوية تحت مستوى احتمالية $P < 0.05$ بين عينات اللحم المحلي

جدول (1): الأعداد الكلية للعزلات البكتيرية ونسب ترددتها و المعرولة من عينات اللحم البقرى (اللحم المحلى والمستورد) المشموله بالدراسة

قيمة مربع كاي لعزلات كلا العينتين	مصدر العينات				العزلات البكتيرية	
	لحام بقري محلي		لحام بقري مستورد			
	%	العدد	%	العدد		
12.07143	37.88	86	46.30	138***	<i>S. aureus</i>	
3.269088	43.17	98	41.94	125*	<i>E. coli</i>	
0	12.77	29	9.73	29	<i>Ps. aeruginosa</i>	
0.6	3.96	9	2.01	6	<i>Proteus pp.</i>	
5	2.20	5*	0	0	<i>Strep.pyogense</i>	
	100	227	100	298	المجموع	

* وجود فروق معنوية بين عزلات كلا العينتين

قيمة مربع كاي للمحلى = 48.56 قيمة مربع كاي للمستورد = 54.23*

كانت لجراثومتي *S.aureus* & *E.coli* حيث ان هذه الجراثيم هي فلورا طبيعية موجودة عند الإنسان والحيوان ، ولكن وجودها في الغذاء هو دلالة على التعامل غير الصحي خلال التجهيز (31). أما بالنسبة للعزل الفطري فقد أظهرت النتائج إن نسبة العزل بالفطريات 100 % لحم المحلي واللحم المستورد. ويوضح الجدول (2) ان أعلى نسبة تردد في اللحوم المحلية هي للفطر *Pencillium notatum* إذ كانت بنسبة 62.83% يليه فطر *Aspergillus niger* إذ بلغت 48.56% . أما بالنسبة للفطر *Alternaria alternata* بنسبة تردد 24.77% ويليه فطر *Asper*. بنسبة تردد 7.07% . فطر *A. candidas* بنسبة تردد 4.42% وأخيراً فطر *A. fumigatus* بنسبة تردد 0.88%. أما بالنسبة للحوم المستوردة فقد كانت الفطريات المعرولة مشابهة للفطريات المعرولة من اللحوم المحلية مع اختلاف بسيط في نسب التردد حيث كانت نسبة تردد الفطر *As.niger* هي 73.77% ، يليه فطر *P.notatum* بنسبة تردد 11.47% ، و فطر *Alter.alternata* بنسبة 9.83% ، وفطر *Asper.fumigatus* بنسبة 3.27% ، وأخيراً فطر *Aspergillus spp.* بنسبة 1.63% ، في حين لم يتم عزل *A. candidas* من عينات اللحم المستورد. عند تحليل النتائج إحصائياً اتضح وجود فروق معنوية تحت مستوى احتمالية $P < 0.05$ بين عينات اللحم المحلي

وكانت *S. aureus*, *E. coli*, *P. aeruginosa* من أكثر المسببات البكتيرية شيوعاً في تلوث لحوم البقر المحلية والمستوردة حيث يعتبر اللحم وسطاً مغذياً غنياً لنمو الميكروبات (23) ، ان سبب شيوخ بكتيريا *S. aureus* قد يعود إلى امتلاكها العديد من الآليات المقاومة كامتلاكها المستضدات السطحية وتنتج بعض الأنزيمات أو مواد خارج خلوية، وبعضاً يكون ذيفانات داخلية مقاومة للحرارة تكون مصدراً شديداً للخطورة (24) ، حيث عند طبخ اللحوم فإن الحرارة سوف تقتل البكتيريا دون تحطيم هذه الذيفانات ، و إن العديد منها يحمل بواسطة البلازميدات . وكذلك تمتاز بقدرتها على النمو في ظروف بيئية متغيرة من درجة حرارة واس هيدروجيني (25). أما بالنسبة لبكتيريا *E.coli* فهي من البكتيريا الواسعة الانتشار في البيئة ، ويكون تلوث الماء والغذاء المصدر الأساسي لانتشارها ، ووجودها في اللحوم دلالة على التلوث المباشر أو الغير مباشر بالبراز (26) (27)، (28). أما سبب وجود *Ps.aeruginosa* فيعود إلى توفر المغذيات الملائمة لنموها في اللحم والى امتلاكها الصبغات التي لها دور مهم في منح هذه البكتيريا قوة المنافسة مع باقي الأجناس البكتيرية في المكان الذي تستوطنه ، إذ تقوم هذه الصبغات بنشاط مماثل لفعل المضادات الحيوانية مما يؤدي إلى تثبيط تلك الأجناس الأخرى الموجودة معها وتناول لهل فرصة السيادة؛ (29) . ومن خلال هذه النتائج تبين أن النسبة السائدة

فطري مما في اللحم المستوردة والمستورد حيث كان اللحم المحلي أعلى نسبة تلوث جدول (2): الأعداد الكلية للعزلات الفطرية ونسب ترددتها المعروفة من عينات اللحم البقري (اللحم المحلي والمستورد) المشمولة بالدراسة

قيمة مربع كاي لعزلات كلا العينتين	مصدر العينات				العزلات الفطرية	
	اللحم البقري المستورد		اللحم البقري المحلي			
	%	العدد	%	العدد		
5.827586	73.77	45	62.83	71*	<i>P. notatum</i>	
12.6	11.47	7	24.77	28***	<i>A. niger</i>	
0.285714	9.83	6	7.07	8	<i>Al. alternata</i>	
0.33333	3.27	2	0.88	1	<i>A.fumigatus</i>	
5	0	0	4.42	5*	<i>A.candidas</i>	
0.999999	1.63	1	0	0	<i>Aspergillus spp.</i>	
	100	61	100	113*	المجموع	

* وجود فرق معنوي

قيمة مربع كاي للم المحلي = 41.86

قيمة مربع كاي للمستورد = 32.71

تساعدها في الوقاية من الظروف البيئية القاسية (32). حيث بينت هذه الدراسة وجود العديد من الأجناس والأنواع الفطرية الشائعة والتي تتواجد في اللحوم . حيث يزداد نمو الفطريات زيادة ملحوظة بزيادة المادة العضوية نتيجة استخدامها كمصدر للطاقة (33)، وان مصدرها قد يكون من جراء تلوث هذه اللحوم من البيئة والظروف المحيطة . وهذا يتافق مع ما توصل إليه (34) الذي أشار إلى تلوث الهواء في مدينة الديوانية بهذه الفطريات ، على اعتبار ان الهواء من أهم مصادر تلوث اللحوم .

نتائج اختبارات الحساسية الدوائية :

كانت جميع عزلات بكتيريا الاختبار حساسة للمضادات Chloramphenicol و Gentamicin (35) وبصورة كبيرة ، وهذا يتافق مع ما أشار إليه (36) وكذلك لما ذكره (37) وجاء مخالفًا لما سجله (37) بنسبة مقاومة 100% لجميع العزلات لهذه المضادات . أما المضاد Nalidixic acid فقد أظهرت جميع بكتيريا الاختبار حساسية له ما عدا *Staph.aureus* التي أبدت مقاومة له بنسبة 100% وهذا يتافق مع ما أشار إليه (36) حول فعالية هذا المضاد ضد البكتيريا السالبة لصبغة غرام أكثر منه لبكتيريا الموجبة لصبغة غرام ، جدول (3).

بيّنت نتائج دراستنا ان جنس *Penicillium* هو الأكثر تواجداً بعدد مستعمراته العالية ، وقد يفسر ذلك الانتشار الواسع لهذا الفطر كونه السائد غالباً في الهواء وينمو متربماً على النباتات الميتة ويطلق أبواغاً كونيدية كثيفة العدد تنتقل بواسطة الهواء ، وهذا بدوره ينطبق كذلك على وجود الأجناس الأخرى من الفطريات التي احتلت الصدارة بالنسبة للفطريات التي تم عزلها من اللحوم البقرية والتي تمثلت بـ *Aspergillus , Alternaria* شيوخ فطر *Aspergillus spp.* إلى كونه من الفطريات التي تمتاز بإنجابها كميات كبيرة من الأبواغ او الكونيدات الصغيرة الحجم والتي تبقى معلقة في البيئة المتواجدة فيها لفترات طويلة ، فضلاً عن امتلاكه للأنزيمات المتعددة المطلة للمواد البروتينية والسليلوزية ، إضافة إلى الظروف المناسبة للنمو والتكاثر من رطوبة ودرجة حرارة والمتوفرة في اللحم ، وكذلك لوحظ وجود تلوث ناتج من وجود فطر *Al. alternata* وهي من الفطريات الناقصة ، ولعل ذلك يعود إلى قدرتها على الظهور في مختلف الأوساط سواء كانت صناعية او طبيعية والتي تتميز بقابليتها على النمو وإنتاج الوحدات التكاثرية بأعداد كبيرة وان لكونيداتها القدرة على الانتشار إلى مسافات بعيدة ، كذلك تقاوم بعض أنواعها الظروف البيئية من خلال احتوائها على صبغة الميلانين الغامقة التي

جدول (3) : أقطار تثبيط النمو (مقاسة بالملم) ونسبة العزلات الحساسة للمضادات الحيوية :

Trimethoprim		Cefotaxime		NA		Gentamicin		Chloramphenicol		نوع البكتيريا و عدد عزلاتها المختبرة
النسبة المئوية للعزلات الحساسة	معدل قطر تثبيط النمو	النسبة المئوية للعزلات الحساسة	معدل قطر تثبيط النمو	النسبة المئوية للعزلات الحساسة	معدل قطر تثبيط النمو	النسبة المئوية للعزلات الحساسة	معدل قطر تثبيط النمو	النسبة المئوية للعزلات الحساسة	معدل قطر تثبيط النمو	
50	24	20	17	0	28	45	16	60	25	<i>S. aureus</i> (20)
45	25	35	13	75	20	70	19	65	25	<i>E. coli</i> (20)
0	0	0	0	15	10	50	15	25	20	<i>P.aeruginosa</i> (20)
	16.33		10		19.33		16.66		23.33	النسبة المئوية للتثبيط

Ergosterol المهمة في بناء الغشاء اللازمي للخلية الفطرية (38) فمضاد Ketoconazole الذي يستخدم في علاج الإصابات المتساوية عن الخسائر يعد مثبطا قويا لتخليق الاروكستيرون في *Candida albicans* ويتداخل مع الأنزيم Cytochrome P 450 الضروري في سلسلة التفاعلات التنفسية المسؤولة عن توليد الطاقة والتي تدخل في بناء ال Ergosterol في الفطريات (39). بينما تمتلك المضادات Griseofulvin و Nystatin فعالية أقل ضد الفطريات الخيطية وتتفق أيضا مع (40) الذي ذكر بأن هذه المضادات أقل فعالية ضد الفطريات الخيطية ويعزى السبب إلى تثبيتها للإينات أكثر من تثبيتها للنمو الفطري .

ومن خلال الجدول (4) نلاحظ أن العزلات Asper.niger و *P.notatum* أبدت حساسية تجاه المضاد الفطري Ketoconazole وبنسبة 70% و 90% على التوالي . كما أبدت الفطريات المعزولة مقاومة للمضاد الفطري Nystatin بنسبة 100% باستثناء عزلة *Asper.niger* كانت نسبة الحساسية تجاه هذا المضاد هي 60% . لقد لوحظ إن اكبر مناطق منع النمو ظهرت في الحفر الحاوية على المضاد Ketoconazole ، في حين لم يظهر أي تأثير تثبيطي للمضاد Griseofulvin التي أبدت جميع الفطريات المعزولة مقاومة له وبنسبة 100%. حيث أن مجموعة الأزول تمتاز بفعاليتها ضد الفطريات الخيطية من خلال التأثير على أنزيمات Cytochrome P 450 الداخلية في تصنيع Ergosterol المهمة في بناء الغشاء اللازمي للخلية الفطرية (38) فمضاد Ketoconazole الذي يستخدم في علاج الإصابات المتساوية عن الخسائر يعد مثبطا قويا لتخليق الاروكستيرون في *Candida albicans* ويتداخل مع الأنزيم Cytochrome P 450 الضروري في سلسلة التفاعلات التنفسية المسؤولة عن توليد الطاقة والتي تدخل في بناء ال Ergosterol في الفطريات (39). بينما تمتلك المضادات Griseofulvin و Nystatin فعالية أقل ضد الفطريات الخيطية وتتفق أيضا مع (40) الذي ذكر بأن هذه المضادات أقل فعالية ضد الفطريات الخيطية ويعزى السبب إلى تثبيتها للإينات أكثر من تثبيتها للنمو الفطري .

جدول (4) : أقطار تثبيط نمو الفطريات مقاسة بالملم ونسبة العزلات الفطرية الحساسة للمضادات الفطرية :

Griseofulvin		Nystatin		Ketoconazole		الأنواع الفطرية	عدد العزلات المختبرة	عدد العزلات الحساسة
النسبة المئوية للعزلات الحساسة	معدل قطر تثبيط النمو	النسبة المئوية للعزلات الحساسة	معدل قطر تثبيط النمو	النسبة المئوية للعزلات الحساسة	معدل قطر تثبيط النمو			
0	0	0	0	70	10		20	<i>P.notatum</i>
0	0	60	12	90	17		20	<i>Asper.niger</i>
0	0	0	0	0	0		20	<i>Alter.alternata</i>
0	0		4		9			النسبة المئوية للتثبيط

تفاوت في أقطار التثبيط حيث كلما ازداد التركيز ازدادت أقطار التثبيط . ويشير هذا التفاوت إلى اختلاف المواد الفعالة في المستخلص حيث ان تركيز المواد الفعالة تزداد مع زيادة تراكيزها حيث لوحظ بان التركيز 100 ملغم/مل كان أكثر فعالية من غيره في تثبيط النمو الجرثومي كذلك اختلاف سلالات الجراثيم ، حيث ان بعض الجراثيم أبدت حساسية للتراكيز العالية فقط وهذا يعود الى سمك الجدار الخلوي خاصة البكتيريا بالنظر لاحتوائه على بعض الدهون الفوسفاتية

تركيز المضادات 1 ملغم / مل الكفاءة التثبيطية للمستخلص الفلافونوبيدي للخردل الأسود في النمو الجرثومي :
لقد تبين من خلال دراسة التأثير المثبت للمستخلص الفلافونوبيدي لبذور نبات الخردل الأسود بـ 25 ملغم / مل كان فعالا في تثبيط نمو الجراثيم حيث يلاحظ من الجدول (5) ان مستخلص الخردل الأسود الفلافونوبيدي يمتلك قدرة تثبيطية عالية في نمو جراثيم الاختبار ، حيث يلاحظ ان التركيز 25 ملغم / مل كن فعالا ضد جراثيم الاختبار مع وجود

و *LPS* (Lipo poly Saccharide) مثل *E. coli*, *Ps. aeruginosa* . جدول(5) تأثير المستخلص الفلافونويدي لبذور الخردل الاسود على نمو البكتيريا والفطريات المختبرة في الاوساط الزرعية :

	معدل اقطار تثبيط النمو مقاسا بالملم						التركيز ملغم/مل
	نوع الفطر			نوع البكتيريا			
<i>Alternaria alternata</i>	<i>Aspergillus niger</i>	<i>Penicillium notatum</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	<i>Escherichia coli</i>	<i>Staphylococcus aureus</i>		
12	11	13	9	0	10	25	
15	13	16	9	0	12	50	
17	16	19	11	8	13	75	
21	20	23	12	9	14	100	

و 5 ملغم/مل لجميع العزلات الفطرية، ويعزى ذلك الى ان المركبات الفلافونويدية هي مركبات اروماتية حاوية على مجاميع هيدروكسيل حرّة ومتعددة وان القدرة التثبيطية لهذه المركبات تزداد بزيادة هذه المجاميع وذلك من خلال تكون اواصر هيدروجينية بين مجاميع الهيدروكسيل (الحرّة والمتعددة) للمركب ومجاميع الكبريت للبروتينات مما يؤدي الى تغيير طبيعة البروتينات الخلوية مسببة ترسيبها وقدان وظيفتها(41).

تحديد قيمة MIC والتركيز القاتل الأدنى للبكتيريا والفطريات :

يتضح من خلال الجدول (6) ان اقل قيم التركيز المثبط الأدنى للمستخلص الفلافونويدي لبذور نبات الخردل الاسود والتي بلغت 30ملغم/مل لكل من *S.aureus* و *Ps.aeruginosa* و 40 ملغم/مل في بكتيريا *E.coli* ، اما بالنسبة للفطريات فقد بلغت 0.25 ملغم/مل لكل الفطريات المعزولة خلال هذه الدراسة. اما التركيز القاتل الأدنى فقد تساوت القيم المسجلة وهي 70 ملغم /مل لجميع العزلات البكتيرية

جدول(6) قيم التركيز المثبط الأدنى والتركيز القاتل الأدنى للمستخلص الفلافونويدي للخردل الاسود تجاه البكتيريا والفطريات المختبرة :

التركيز ملغم/مل		البكتيريا المختبرة
MBC	MIC	
70	30	<i>Staphylococcus aureus</i>
70	40	<i>Escherichia coli</i>
70	30	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
MFC	MIC	الفطريات المختبرة
5	0.25	<i>Penicillium notatum</i>
5	0.25	<i>Aspergillus niger</i>
5	0.25	<i>Alternaria alternata</i>

العلية للمستخلصات تجاه الجراثيم . وتجدر الإشارة هنا الى ان التفاوت في مدى تأثير الجراثيم بالمستخلصات النباتية المستخدمة قد يعود الى طبيعة الجراثيم من حيث التركيب وسمك الأغشية الخلوية والمحتوى من الدهون والبروتينات وعلاقة ذلك باليه عمل المركبات الفعالة لتلك المستخلصات ، إذ ان تأثير

تبين من خلال هذه الدراسة ان انخفاض القيم الخاصة بـ (MFC و MIC) في الفطريات للمستخلص النباتي يشير الى مدى الفعالية العالية للمستخلص النباتي ضد الفطريات . وهذا ما أكد (42) ، إذ اشار الى ان انخفاض قيم (MFC و MIC) يؤكّد الفعالية

تشوهات في أغشيتها وتراكبيها الداخلية .

المصادر

المستخلصات على هذه الجراثيم قد يكون نتيجة لإحداث

11. Baron, E.J.; Peterson, L.R. and Finegold, S.M. (1994). Diagnostic Microbiology . 9th ed. C. V. Mosby company. U.S.A.
12. Hoog, G. S. & Guarro, J. (1995). Atlas of clinical fungi universital rorpiran. prees. London & Spain.
13. Brooks, G. F. ; Butel, J. S. and Morse, S. A.(1998). Jawetz, . Melnick & Adelbergs Medical Microbiology.21th ed. Appleton & Lange, Asimon & schusterco ; California. Pp: 246-248.
14. Collee, J. G. ; Fraser, A.G.; Marmion, B.P. and Simony, A. S. (1996). Practical Medical Microbiology. 14th ed. Chunchill Livingstone. London.
15. McGinnis , M. R.(1980). Laboratory hand book of medical mycology.New york. Academic press. pp-661.
16. Nothan, P. ; Law, E. J. & Murph, D.F. (1978). Alaboratory method for selection of topical antimicrobial agents to treat infected burn wounds . *J.Burns.*, 4 : 177 - 187.
17. Al-Assadi, I.J. (2001). Study of hypoglycemic and antihyperglycemic action of *Olea eupaea* in animals and human. Ph.D. Thesis, coll. Sci. Bas. Univ.Iraq.
18. Hernandez, M.; Lopez, R. A.; Dorias, R. M. & Arias, A.(1994). Antimicrobial activity of *Visnea mocanera* leaf . extracts. *J. Ethnopharmacology* ., 41 : 102—109 .
19. Saxena, G.; Farmer, S. ; Hancoc, R. & Towers, G. (1995). Antimicrobial compounds from *Alnus rubra* . *Int. J. of pharmacognosy* , 33-36.
٢٠. التميمي، رائد عادل حنون. (2001). تأثير مستخلصات بقلة الملك *Fumaris parviflora* على بعض مسببات الشوك *Prosopis farcta* والأمراض الجلدية من البكتيريا والفطريات . رسالة ماجستير/ كلية العلوم-الجامعة المستنصرية.
21. Baron , E.J. and Finegold, S.M. (1990):Baily and Scotts diagnostic
١. السعلوس ، عارف تيسير عارف (1995) . دراسة الصفات الكيميائية والدوائية لنبات الزعتر . رسالة ماجستيرفي علم الأدوية والسموم / كلية الطب البيطري - جامعة بغداد.
2. Al-Shamma, A. and Mitscher, L.A. (1979). Comprehensive survey of indigenous Iraqi plants for potential economic Value. 1. screening results of 327 species for alkaloids and antimicrobial agents. *Lloydia*. 42(6) : 633- 642.
3. Chakaravarty, H. L. (1976). Plant wealth of Iraq. Ministry of Agriculture and Agrarian Reform . Baghdad-Iraq. 1 pp 78-79.
٤. الدجوي ، علي (1996) . موسوعة النباتات الطيبة والعطرية ، الكتاب الأول - المكتبة الزراعية .
5. Halkier, B.A. (1999). Glucosinolates In:Iran, R.E.D. Naturally occurring Glycosides: chemistry, Distribution and Biological properties,pp 193– 223.
6. Desta, B. (1993). Ethiopian traditional herbal drugs.part II : Antimicrobial activity of 63 medicinal plant. *J. Ethnopharmacol.*, 39 :12 -139.
7. Clarence, S. Y.; Obinna, C. N. ; Shalom, N. C. (2009). Assessment of bacteriological quality of ready to eat food (Meat pie) in Benin City metropolis, Nigeria. *African Journal of Microbiology Research* Vol.3(6)pp.390-395.
٨. الزيدى ، حامد مجید و عبد الكريم ، الهم سعيد و إبراهيم ، ضميماء محمود.(1987). علم الأحياء المجهرية العلمي . دار الكتب للطباعة والنشر .جامعة بغداد ، وزارة التعليم العالي والبحث العلمي.
9. Cowan, S.T.(1985).Cowan and steel's manual for the identification of medical bacteria Cambridge university press Cambridge.
10. Olutiola , P.O. ; famurela, O.; Sontag, H.E. (1991). An introduction to general Microbiology, a practical Approach Heideberger Verlagsanstalt and Druckerei GmbH Heldeberg GmbH,Germany.

30. Greenwood, O. ; Slack, R. and Penther, J. (1997). Medical Microbiology. 15th ed. Churchill - Livingstone, London.
31. Adamolekun, W.E. & Adamolekun, B. (1992). Bacteria associated with food processing. Nig. Med. Pract. 24:43-45.
32. Domsch, K. H.; Gams, W. and Enderson, T. (1980). Compendium of soil fungi . 1, pp. 859. Academic press , London .
٣٣. سعدون ، عبد الأمير سمير. (2008) . دراسة توأجد الفطريات في نماذج مختلفة من الترب في محافظة القادسية. مجلة القادسية للعلوم الصرفة . المجلد 13 العدد 2 .
٣٤. سرحان ، عبد الرضا طه. (2002) . حصر الفطريات الملوثة لهواء مدينة الديوانية - وسط العراق . مجلة القادسية للعلوم الصرفة / المجلد 1 العدد 7 .
35. Manninen, R. ; Huvinen, P. and Nissinen, A. (1997).Increasing antimicrobial resistance in *Streptococcus pneumoniae* .*Haemophilus influenzae* and *M oraxea catarrhalis* in finland. Jantimicrob. chemother. 40(3):387-392.
36. Laurence, D. R. ; Bennett , P. N. and Brown , M. J. (1997). Clinical pharmacology (8th ed.), Churchill living stone , London .
٣٧. الزبيدي ، احمد عادل (2003) . دراسة تأثير مستخلصات نبات سرطان الثيل *Euphorbia prostrata L.* في نموأنواع البكتيريا المرضية. رسالة ماجستير . كلية العلوم - جامعة الكوفة .
38. Rex, J. H. ; Pfller, M. A.; Walsh, T. J. ; Gosey, L. L. and Odds,F. C. (2001). Focus antifungal susceptibility testing : Practical aspects and current challenges. Clin. Microbial. Reviews., 14(4):643-658.
39. Collin,B. ; Clancy, C. J. and Nguyen, M. H.(1999). Antifungal resistance in non-albicans *Candida* species . Drug Resist. Update., 2: 9-14.
٤٠. الغالبي ، حيدر حبيب حطيط . (2006) . التأثيرات الخلطية لبعض المضادات الفطرية ومستخلصات نباتي الثوم والأس تجاه بعض الفطريات الانتهازية الرئوية . رسالة ماجستير / كلية التربية - جامعة القادسية.
- microbiology. (8th ed). C.V. Mosby, U.S.A.
٢٢. الراوي، خاشع محمود وخلف الله ، عبد العزيز محمد.(2000) . تصميم وتحليل التجارب الزراعية ، دار الكتب للنشر. جامعة الموصل.
23. Phillips, M. (2003). Analysis of Microbial Hazards related to time /temperaturecontrol of foods for safety comprehensive Review in foodScience and food safety 2:33-35.
24. Prescott, M. ; Harley, P. ; Klan, D.A. (2005).Mictobiology. 6th ed.Mc-Graw Hill NewYork Publishers U.S.A P.910.
25. Jarvis, W. R. (1996). Selected aspects of the Socieconomic. Impact of nosocomial infection . Morbidity, Mortility, cost .and prevention , Infect. Control Hosp. Epidemiol. 17 (8) : 522 – 557.
26. Edema, M. O.; Omemu, A.M.; Fapetu, O.M.(2001).Microbiology and Physicochemical analysis of different sources of drinking water in Abeokuta Nigeria. Nig. J. Microbiol. 15 (1): 57- 61.
27. Okonko, I. O. ; Adejoye, O. D. ; Ogunnusi, T. A. ; Fajobi, E.A. ; Shittu, O. B. (2008 a) .Microbiological and physicochemical analysis of different water samples used for domestic purposes in Abeokuta and Ojota, Lagos State, Nigeria. Afr. J. Biotechnol. 7(3):617- 621.
28. Okonko, I.O.; Ogunjobi, A. A.; Adejoye, O.D.; Ogunnusi ,T.A.;Olasogba, M.C. (2008 b). Comparative studies and Microbial risk assessment of different water samples used for processing frozen sea food in Ijoraolopa, Lagos state Nigeria. Afr. J. biotechnol. 7(16):2902-2907.
29. (29): Brooks, G. F.; Butel, J. S. and Morse, S. A.(2001). *Pseudomonas*, *Acinetobacters* and Un common gram -negative bacteria . In: Jawetz, Melnick & Adelbergs Medical Microbiology.22nd ed. Lang Medical Books/ Mc Graw- Hill . Medical Publishing Division . 10:178- 182.

42. Fabry, W. ; Okemo, P. O. & Ansorg, R. (1998). Antibacterial activity of East African Medicinal plant Ethnopharmacol., 60(1) : 79-87.
41. Feeny, P. (1998). Inhibitory effect of Oak Leaf tannins on the hydrolysis of protein by trypsin. J. Phytochemistry , 8: 2119 – 2126.

The inhibitory efficiency of flavonoid extract of black mustard seeds (*Brassica nigra*) in growth of some bacteria and fungi isolated from local and Imported beef carcasses

H. H. Hashem
Coll. of Vet. Med./ Univ
of AL-Qadisiya

A. H. AHamadani
Coll. of Med./ Univ of
AL-Qadisiya

I. F. Al-Jawhary
Coll. of Med./ Univ of
AL-Qadisiya

Abstract

This study was conducted to detect the microbial numbers and species that associated the local and imported beef carcasses and the sanitary conditions for the slaughterhouses and the butcher's shops in Al-Diwaniya city, and the possibility of illness germs existence that are connected with the food poisoning and gastroenteritis cases in human, like *Staphylococcus aureus* , *Escherichia coli* and other fungi like *Penicillium notatum*, *Aspergillus spp.* and others, in one hundred and sixty samples of beef carcasses (80 samples of local meat and 80 samples of imported meat) . The results showed that the total count of aerobic bacteria and Fungi for the beef carcasses when results statistically analysis under possibility level ($P<0.05$) show indicated of low significant differences between the local and imported meat , the local meat was more contamination than the imported meat , while the fungal contamination in imported meat was more than the local meat . Isolation and Identification of bacterial species from the local and imported meat and from the swabs which taken during this study , were *Staphylococcus aureus* (46.30 % in the local meat & 37.88 % in the imported meat) , *Escherichia coli* (41.94 % in the local meat & 43.17 % in the Imported meat) , *Pseudomonas aeruginosa* (9.73 % in the local meat & 12.77 % in the Imported meat) and *Proteus spp.* (2.01% in the local meat & 3.96% in Imported meat) , while the most common fungi were *Penicillium notatum* (62.83% in the local meat & 73.77% in the Imported meat) , *Aspergillus niger* (24.77% in the local meat & 11.47% in the Imported meat) , *Alternaria alternata* (7.07% in the local meat & 9.83% in the Imported meat) ,*Aspergillus candidas* (4.42% in the local meat) , *Aspergillus fumigatus* (0.88% in the local meat & 3.27% in the Imported meat) and *Aspergillus spp.* (1.63% in the Imported meat).The Flavonoid extract of Black Mustard seeds (*Brassica nigra*) show inhibition activity in growth of the following bacteria (*Staphylococcus aureus* , *Pseudomonas aeruginosa*) and fungi (*Penicillium notatum* , *Aspergillus niger* , *Alternaria alternata*) and in all concentrations that uses (25,50,75,100) mg/ml , while *Escherichia coli* showed susceptibility in the concentration (75,100) mg/ ml and the results showed differential in the extract activity according to Microbial kinds that uses in this study that belong to species of bacteria and fungi and its structure. The Minimum Inhibition Concentration (MIC) of extract have been determined and in bacteria was (30) mg/ ml for each *S. aureus* and *Ps. aeruginosa* and (40) mg/ml for *E. coli* .and the Minimum bactericidal Concentration was (70)mg/ml for all bacteria which examined , while in fungi the minimum Inhibition concentration was (0.25) mg/ ml and the Minimum fungicidal Concentration was (5) mg/ml for all examined fungi