

## تقييم كفاءة بعض انواع البكتيريا المشبعة لنمو الجذور في مقاومة الفطر الممرض Fusarium solani المسبب لمرض تعفن جذور الطماطة

كاظم زغير خضير

مدرس / الكلية التقنية الميسىب / جامعة الفرات الاوسط

[k.alkaraawi@yahoo.com](mailto:k.alkaraawi@yahoo.com)

الملخص :

اظهرت نتائج العزل والتشخيص من جذور نباتات الطماطة المصابة بمرض تعفن جذور المسبب عن الفطر *Fusarium solani*. وبينت النتائج ان عزلات البكتيريا *Azotobacter Azospirillum irakense* و *Pseudomonas fluorescens* ذات كفاءة تثبيطية عالية ضد عزلة الفطر الممرض *F.solani* (F.s2) على الوسط الزرعي PDA. كما ان رواشح البكتيريا بتركيز 25% و 50% قد أديا إلى تثبيط الفطر الممرض في الوسط الصلب والسائل . و بينت نتائج تجربة الظلة الخشبية ان جميع المعاملات المستخدمة ادت الى خفض شدة الاصابة و بفارق معنوية مع معاملة المقارنة اذ اعطت البكتيريا *A. chroococcum + A. irakense + A. chroococcum + P. fluorescens + A. irakense + P. fluorescens* أعلى تثبيط للفطر *F.solani* مما خفضت من شدة الاصابة الى 6.25% قياسا بمعاملة المقارنة و التي بلغت فيها 87.00% و اعطت هذه المعاملات ايضا افضل النتائج بالنسبة للطول و الوزن الطري و الجاف للمجموعين الخضري و الجذري و عدد الازهار .

**الكلمات المفتاحية:** نباتات الطماطة ، *Fusarium solani* ، بكتيريا الجذور ، المكافحة الاحيائية.

## EVALUTION THE EFFICIENCY OF SOME PLANT GROWTH PROMOTING RHIZOBACTERIA SPECIES IN CONTROL OF FUSARUIM SOLANI CAUSING AGENT OF TOMATO ROOT ROT

K. Z. Khadhair

Lecturer

AL-Musaib Tech. College, Al Furat Al Awsat Tech. Uni. Biological control Tech. Dept

### ABSTRACT:

The results of isolation and identification tomato root showed that root have brown color which resulted from *Fusaruim solani* fungus which was isolated from infected Tomato roots. The results of laboratory study showed *Pseudomonas fluorescens* , *Azospirillum irakense* and *Azotobacter chroococcum* have high efficiency of inhibition against pathogen *F. solani* (F.s2) in PDA medium , The all bacterial exudates in concentrates 25, 50% were inhibited growth of the pathogen in liquid and solid media . The result of lath house experiment appeared that all used treatments were significantly decrease Tomato Root Rot. Disease incidence and severity compared with control pathogen , the treatment *P. fluorescens + A. irakense* , *P. fluorescens + A. chroococcum* and *A. irakense + A. chroococcum* gave the highest inhibition of *F. solani* (F.s2) fungus which decreased the severity into 6.25% compared with control Canley pathogen only which was 87.00% . These treatment had the best results in the length, wet and dry weights of foliage , roots groups and number of flowers .

**Key words:** tomato plant, *Fusarium solani*, Rhizobacteria, Biocontrol

أمراض النبات مثل ظهور سلالات مقاومة لتأثير بعض المبيدات بالإضافة إلى التأثيرات البيئية دفعت العلماء لإيجاد طرق بديلة لمكافحة الامراض النباتية ذات التأثير على مسببات الأمراض وفي الوقت نفسه تحد من الأضرار الناجمة عن استخدام المبيدات الكيميائية ( 16 ) ، لذا عرفت طريقة المكافحة الحيوية والتي تتضمن الطريقة التي يمكن بها خفض كثافة اللقاح الممرض أو كفاءة أجزاء الكائن الممرض أو الطفيلي سواء كان في الحالة النشطة ( الفعالة ) أم في حالة الكمون عن طريق واحد أو أكثر من الكائنات الحية الدقيقة

المقدمة :

تعود الطماطة *Lycopersicon esculentum Mali* إلى العائلة البازنجانية Solanaceae (4). تصاب الطماطة بأمراض عديدة في جميع مراحل النمو وتحت مختلف الظروف ويعتبر مرض العفن الفيوزاري من أكثر أمراض الطماطة انتشارا وضررا اذ تظهر الإصابة على البدارات والنباتات الكاملة مسببه عفتها أو موتها(9). إن المشاكل الناتجة عن استخدام المواد الكيميائية لمكافحة مسببات

**تقدير تأثير المقدرة الامراضية للعزلات الممرضة للفطر *F. solani* في شدة الاصابة لنباتات الطماطة تحت ظروف الظلل الخشبية :-**

نفذت هذه التجربة باستعمال خمسة عزلات للفطر *F. solani* لتقدير قدرتها الامراضية على نباتات الطماطة بعمر 14 يوم نسبت العزلات على بذور الدخن المحلي *Panicum miliaceum* حسب طريقة Dewan (10) ثم استخدمت تربة مزججية معقمة بجهاز المؤصلة (Autoclave) تحت ضغط 15 باوند / انج<sup>2</sup> ودرجة حرارة 121 ° لمدة ساعة وزرعت التربة في أصص بلاستيكية سعة 1 كغم وتم زراعتها بشتلات الطماطة صنف سوبر ريجينا وبواقع نبات واحد في كل أصيص وبعد 14 يوم من زراعتها تم تلوث تربة الأصص بلقاح عزلات الفطر الممرض (*F.s5*, *F. solani* (*F.s5*, *F.s4*, *F.s3* *F.s2*, *F.s1*) المحملة على بذور الدخن بنسبة 1% وزن / وزن سقيت الأصص باحتراس حسب الحاجة وتم وضعها في الظلل الخشبية وبعد 30 يوم من التلوث بلقاح الفطر الممرض فدلت النسبة المئوية لشدة الإصابة وفق الدليل المرضي الآتي :-

= 0	= المجموع الجذري سليم
+ مجموع خضرى ذات لون بنى + اصفرار الأوراق 25%	- 1 = 100% من المجموع
+ مجموع خضرى ذات لون بنى + اصفرار الأوراق 26%	- 2 = 50% من المجموع الجذري ذات لون بنى غامق + اصفرار الأوراق 50%
+ مجموع خضرى ذات لون بنى غامق + اصفرار الأوراق 75%	- 3 = 75% من مساحتها.
+ مجموع خضرى ذات لون بنى غامق + اصفرار الأوراق 100%	- 4 = 100% من مساحتها.

وتحسبت النسبة المئوية لشدة الإصابة حسب معادلة (14) وعلى الآتي:-

$$\text{لشدة الإصابة} = \frac{\text{عدد النباتات المفحوصة} \times 4}{\text{عدد النباتات في الدرجة} \times 100} + \dots + 0 \times (4 \times 0)$$

**تحضير التركيز الفعال من لقاح البكتيريا *P. fluorescens* و *A.chroococcum* و *A.irakense* المثبط لنمو الفطر (*F. solani*).**

حضرت سلسلة من التخافيف (10<sup>-1</sup> ..... 10<sup>-8</sup>) بعدها جرى تلقيح اطباق حاوية على P.D.A (من دون اضافة مضاد حيوي ) بأخذ 1 مل / طبق من كل تخفيف من عالق البكتيريا *A.irakense* بواسطة ماصة معقمة ووضع على طبق الـ P.D.A بعدها وضع في مركزها قرص بقطر 0.5 سم من حواوف مستعمرة عزلة الفطر (F.S2) المناء على وسط P.D.A بعد مرحلة خمسة ايام وبواقع اربعة اطباق لكل تخفيف وتركت اربعة اطباق للفطر من دون تلقيح بالبكتيريا حضنت الاطباق بدرجة حرارة 28°C لحين وصول الفطر في معاملة المقارنة الى حافة الطبق ، بعدها تم حساب النسبة المئوية لتنبيط النمو الفطري على وفق معادلة(16) الآتية :-

$$\text{للتنبيط \%} = \frac{100 \times \left( \frac{\text{النمو الفطري في معاملة المقارنة}}{\text{النمو الفطري في معاملة المقارنة}} - 1 \right)}{1}$$

الخيوط والابواغ الفطرية ولكل تركيز وكل معاملة من معاملات البكتيريا .

**تقييم كفاءة البكتيريا *P. fluorescens* و *A.irakense* في حماية نباتات الطماطة بعمر 40 يوماً من الاصابة بالفطر المرضي *F.S2* ( *F.solani* ) المسبب لمرض تعفن جذور الطماطة تحت ظروف الظلة الخشبية .**

أجري هذا الاختبار في الظلة الخشبية التابعة الى الكلية التقنية /المسيب باستعمال أصص بلاستيكية بقطر 20 سم وارتفاع 15 سم وسعة 2.5 كغم تربة مزيجية ، وضع في كل أصص 2 كغم تربة معقمة بالمؤصدة تحت درجة 121°C وضغط 1.5 كغم / سم<sup>2</sup> لمدة ساعة وأعيد التعقيم في اليوم التالي لمدة ساعة أيضاً ، تركت التربة لمدة 7 أيام ثم زرعت بالأصص وزرعت بشتلات الطماطة صنف سوبر ريجينا بتاريخ 9/3/2016 بعمر 14 يوماً وتم البدء بإجراء المعاملات بتاريخ 15/3/2016 و بواقع شلتة واحدة لكل أصص وبأربعة مكررات للمعاملة الواحدة ، تضمنت التجربة المعاملات التالية :-

- 1-المقارنة ( نبات بدون اي اضافات ) .-2- 5P. *fluorescens* 4 - A. *irakense* 3chroococcum + A. *irakense* -6 F. *solani* + A. chroococcum -8 F. *solani* +P. *fluorescens* -7 F. *solani* + A. chrooccuocm -9 F. *solani* + Beltanol P. + A. chrooccuocm -10 A. *irakense* -12 P. *fluorescens* +A. *irakense* -11 *fluorescens* -13 F. *solani* + A. *irakense* + A. chrooccuocm - F. *solani* + P. *fluorescens* +A. chrooccuocm -15 F. *solani* + P. *fluorescens* + A. *irakense* 14 -17 A. *irakense* -16 A. chroococcum - راشح A.chroococcum -18 P. *fluorescens* - راشح 20 F. *solani* +A. *irakense* 19 - F. *solani* + F. *solani* + P. *fluorescens* - راشح 21 F. *solani* بمنفرد .

اضيف لقاح كل من البكتيريا *P. fluorescens* و *A. chrooccuocm* A. *irakense* ورواشحها بمعدل (15) مل من عالق البكتيريا من التركيز  $10 \times 10^6$  ،  $8.5 \times 10^8$  و  $5 \times 10^8$  (وحدة تكوين مستعمرة/مل) على التوالي قبل أسبوع من إضافة لقاح الفطر المرضي (F.S2) F. *solani* (بنسبة 1% وزن/ وزن المحمول على التوالي) . حضرت رواشح كل من *P. fluorescens* و *A. irakense* بمقدار 100 مل و 150 مل على التوالي وساق كل منها 100 غم بطاقة (200 غم بطاقة) و 10 غم سكر و زبدة فطرية (Beltanol) بمقدار 1 مل / لتر (بمعدل 25 مل / مكرر) (من محلول المبيد المخفف) بعد يوم من إضافة 0.5 سم من الفطر (F.S2) المعزول والنامي على الوسط P.D.A. كلا" على انفراد مع اخذ معامله المقارنة بدون اخذ معامله المقارنة بدون اضافة لقاح الفطر المرضي سجلت النتائج بعد مرور 40 يوم من رواشح فطريه اي الفطر المرضي بمفرده فقط وكررت كل معامله الزراعة في اصص البلاستيكية . كما حسبت شدة الاصابة ثلاثة مرات لكل نوع من انواع البكتيريا، حضنت الدوارق في الحاضنة لتقيم درجة تعفن الجذور حسب الدليل المرضي المذكور في اختبار المقدرة الامراضية للعزلات الممرضة وحسب معادلة تحت درجة حرارة 32°C لمدة 21 يوماً اخذت بالحسبان رج الدوارق كل 3 أيام ، وبعد انتهاء فترة التحضين تم ترشيح مزارع الفطريات وذلك من خلال قمع بخنر وتم اخذ الجزء الذي يحتوي على الجذري والخضري وعدد الازهار .

ذلك استخدم نفس الطريقة في البكتيريا *P. fluorescens* و *A.chroococcum*

**تحضير الراشح البكتيري للبكتيريا *P. fluorescens* و *A.chroococcum* و *A.irakense***

بعد تحضير عالق البكتيرية كما في تجربة السابقة رشحت No1 ( Whatman ) وباستعمال قمع بخنر وبمساعدة جهاز التفريغ الهوائي بعدها وضعت هذه الرواشح في فلاسكات معقمة ونظيفة وحفظت في الثلاجة على درجة حرارة 4°C لحين الاستعمال في الاختبارات الأخرى .

**اختبار تأثير اضافة رواشح البكتيريا *P. fluorescens* و *A.chroococcum* و *A.irakense* على اطباق بترى حاوية على الفطر المرضي *F.solani* المنمى على الوسط الزراعي .PDA**

اضيفت رواشح للبكتيريا *P. fluorescens* و *A.chroococcum* و *A.irakense* إلى الوسط PDA قبل تصلبها بنسبة 25% و 50% مع مراعاة تعديل نسبة الاكار قبل التعقيم . صبت الأوساط الحاوية على الرواشح في أطباق بترى معقمة ( قطر 9 سم ) وبثلاث مكررات كل معاملة ، لحقت الأوساط بعد تصلبها بأقراص قطر كل منها 0.5 سم من الوسط الغذائي P.D.A. النامي عليه الفطر المرضي (F.S2) بعمر سبع أيام في مركز كل طبق . تركت 3 أطباق أضيف لها ماء مقطر فقط للمقارنة ، وضعت الأطباق في الحاضنة تحت درجة حرارة 32°C لمدة سبعة أيام . تم قياس النمو القطري بأخذ معدل قطرين متعددين يمران بمركز القرص بعد وصول نمو الفطر في معاملة المقارنة إلى حافة الطبق ، حسبت النسبة المئوية لتنبيط النمو الفطري وفق معادلة (16) المذكورة في الفترات السابقة .

**تأثير تراكيز رواشح البكتيريا *P. fluorescens* و *A.chroococcum* و *A.irakense* في تنبيط نمو الفطر المرضي *F.solani* في وسط سائل البطاطا . P.D.B**

حضرت رواشح للبكتيريا *A.chroococcum* و *P. fluorescens* بتركيز 100% اخذ تراكيز من الراشح 25% و 50% على التوالي لعرض معرفه مدى تأثير تراكيز رواشح البكتيريا في تنبيط نمو الفطر المرضي على الوسط السائل P.D.B . حضرت دوارق حجم 250 مل حاوية على 150 مل و 100 مل على التوالي وسط غذائي معقم P.D.B المحضر (200 غم بطاطا و 10 غم سكر و زبدة فطرية) كملت هذه الأوساط من رواشح البكتيريا مع 1 لتر ماء مقطر معقم ( بمقدار 1 مل / لتر ) بمعدل 0.5 سم من الفطر (F.S2) المعزول والنامي على الوسط

P.D.A. على انفراد مع اخذ معامله المقارنة بدون اخذ معامله المقارنة بدون اضافة لقاح الفطر المرضي سجلت النتائج بعد مرور 40 يوم من رواشح فطريه اي الفطر المرضي بمفرده فقط وكررت كل معامله الزراعة في اصص البلاستيكية . كما حسبت شدة الاصابة ثلاثة مرات لكل نوع من انواع البكتيريا، حضنت الدوارق في الحاضنة لتقيم درجة تعفن الجذور حسب الدليل المرضي المذكور في اختبار المقدرة الامراظية للعزلات الممرضة وحسب معادلة تحت درجة حرارة 32°C لمدة 21 يوماً اخذت بالحسبان رج الدوارق كل 3 أيام ، وبعد انتهاء فترة التحضين تم ترشيح مزارع الفطريات وذلك من خلال قمع بخنر وتم اخذ الجزء الذي يحتوي على

ازواج في فروع جانبية صغيرة او وسط الغزل الفطري وباتباع المفاتيح التصنيفية الواردة في (7) و (22). تقيم تأثير المقدرة الامراضية للعزلات الممرضة للفطر *F.solani* في شدة الاصابة لنباتات الطماطة تحت ظروف الظل الخشبية :-

أظهرت النتائج جدول(1) ان جميع عزلات الفطر الممرض *F.solani* كانت ممرضة وبفارق معنويه عاليه عن معلمه المقارنة ( من دون فطر ممرض ) والتي كانت شدة الإصابة فيها صفر ، وكانت شدة الإصابة في نباتات الطماطة قد تراوحت من 50% - 83% وقد تباينت العزلات فيما بينها في تأثيرها في شدة اصابة نباتات الطماطة اذ تفوقت العزلتين F.s2 و R.s5 على جميع العزلات المختبرة وأحدثت شدة إصابة بلغت 83% و 66% لكل منها. وذكر Nelson واخرون (17) ان الفطر *F.solani* يفرز عدداً من السموم منها Fusarbin و Javanicing و P-Lyptid والتي لها دور مهم في امراضيه الفطر وتاثيرها في الانبات.

**A.irakense و P. fluorescens** للبكتيريا **A.chroococcum** : اشارت النتائج ان الكثافة العددية للبكتيريا *P. fluorescens* و *A.irakense* كانت  $6.9 \times 10^6$  ،  $8.5 \times 10^8$  و  $5 \times 10^8$  (وحدة تكونين مستمرة/مل) على التوالي.

جدول (1) يمثل المقدرة الامراضية للعزلات الممرضة للفطر *F.solani* في شدة الاصابة لنباتات الطماطة .

**Table (1) the pathogenicity of *F.solani* isolates and its effect on disease severity of tomato plant under lath house conditions.**

النسبة (%) لشدة الاصابة	العزلة	منطقة الجمع	ت
58	<i>Fs1</i>	البدعة/المحاويل / بابل	1
83	<i>Fs2</i>	القاسم / بابل	2
58	<i>Fs3</i>	الطهمازية/بابل	3
50	<i>Fs4</i>	المسيب/ ابوالجسم	4
66	<i>Fs5</i>	النيل / بابل	5
00	المقارنة	المقارنة	6
31.16		0.05 L.S.D	7

كل رقم في الجدول يمثل معدلاً لثلاثة مكررات

يرجع إلى التنافس الحاصل على بعض المغذيات بين الجراثيم البكتيرية والفطر أو قد يرجع إلى التشابه في نمط استغلال المغذيات بين الفطر والجراثيم البكتيرية ، وقد تعود القدرة التضاديه للبكتيريا لإنتاجها أنواع مختلفة من المضادات الحيوية مثل Phenzain-1-carboxylate ، أو إلى إنتاجها الإنزيمات المحللة لجدران الخلايا الفطرية مثل Catalase و Chitinolytic enzyme كما ان استخدام البكتيريا *A.irakense* وبتركيز  $5.6 \times 10^5$  (وحدة

التحليل الاحصائي :-  
نفذت التجارب المختبرية وتجارب الظل الخشبية وفقا للتصميم العشوائي الكامل (C.R.D) وقورنت الفروق المعنوية بين المتوسطات باختبار اقل فرق معنوي (L.S.D=0.05) وباستعمال برنامج SAS (20) في التحليل الاحصائي للتجارب .

#### النتائج والمناقشة

**عزل وتشخيص الفطر *F.solani***  
اظهرت نتائج العزل من جذور نباتات الطماطة التي ظهرت عليها اعراض المرض المتمثلة بالتلون البنبي للجذور وتعفن جزء من الجذر او بأكمله الناتج عن الفطر *F.solani* ومن كل حقول المحاويل ، القاسم ، الطهمازية ، المسبب والنيل والتي تقع ضمن محافظة بابل (جدول 1) وتمثلت صفات هذا الفطر في مستعمراته التي عزلت من جميع المناطق بتكونين غزل فطري ابيض اللون واظهر الفحص المجهرى تكوين الفطر ثلاثة انواع من الايواخ، ايواخ كونيديه صغيرة Micro conidia اهليليجية الشكل وابواع كونيديه كبيرة Macro conidia مغزليه غير متماثله متغيرة في ابعادها والنوع الثالث من الايواخ هو الايواخ الكلاميديه Chlamydospore التي تنتج مفردة او بشكل

جدول (1) يمثل المقدرة الامراضية للعزلات الممرضة للفطر *F.solani* في شدة الاصابة لنباتات الطماطة .

**اختبار المقدرة التضاديه للبكتيريا *P. fluorescens* و *A.chroococcum* و *A.irakense* ضد عزلة الفطر *PDA* (F.s2) *F.solani***

أظهرت نتائج هذه الدراسة (جدول 2) ان عزلة البكتيريا *P.fluorecsens* ذاك كفاءة تثبيطيه عاليه ضد عزلة الفطر الممرض *F.solani* (F.s2) بتركيز  $6.9 \times 10^6$  (وحدة تركيز 6.9 x 10<sup>6</sup>) وحدة تكونين مستمرة/مل) اذ بلغت نسبة التثبيط 92.22% قياساً بمعاملة المقارنة التي كانت نسبة التثبيط فيها صفراء . وهذا قد

تكوين الخيوط الفطرية داخل الوسط الزرعي ويعزى سبب ذلك إلى انتاجها مركبات ذات أوزان جزيئية منخفضة تعمل على مقاومة الفطريات الممرضة ومن بينها مركب سيانيد الهيدروجين حيث ان وجود هذا المركب بتراكيز عالية يعمل على تثبيط نمو الفطريات الممرضة (8).

جدول (2) اختبار المقدرة التضادية للبكتيريا *A.irakense* و *A.chroococcum* و *P.fluorescens* ضد عزلة الفطر *F.solani* على الوسط (F.s2).

**Table(2) antagonistic ability of *P.fluorescens*, *A.chroococcum*, *A.irakense* against *F.solani* fungus (F.s2) on PDA medium .**

النسبة المئوية للتثبيط	معدل نمو الفطر في <i>F.solani</i> في الطبق (سم)	المعاملة
92.22	0.7	<i>P.fluorescens</i> + <i>F.solani</i>
82.40	1.58	<i>A.chroococcum</i> + <i>F.solani</i>
86.29	1.23	<i>A.irakense</i> + <i>F.solani</i>
0.00	9.00	الفطر بمفرده
3.20	0.28	0.05 L.S.D

كل رقم في الجدول يمثل معدلاً لثلاثة مكررات

لراشح البكتيريا *P.fluorescens* فيما 74.07% و 89.81% على التوالي، مقارنة مع معاملة المقارنة التي بلغت نسبة التثبيط فيها 0.00%. ويعود ذلك بسبب فاعليتها العالية على إنتاج العديد من المركبات المضادة مثل Phenazines (25) وسيانيد الهيدروجين (27) و Pyroles (23). أما في معاملة راشح البكتيريا *Phloroglycinol* و *Peterines* (23). فأما في معاملة راشح البكتيريا *A.irakense* بلغت نسبة التثبيط فيها لعزلة الفطر الممرض 79.62% على التوالي وبلغت نسبة التثبيط في *A.irakense* (F.s2) 72.21% على التوالي (F.s2). ويعود ذلك إلى انتاجها مركبات ذات أوزان جزيئية منخفضة تعمل على مقاومة الفطريات الممرضة ومن بينها مركب سيانيد الهيدروجين حيث ان وجود هذا المركب بتراكيز عالية يعمل على تثبيط نمو الفطريات الممرضة (8). كما بينت النتائج ان معاملة التثبيط لراشح بكتيريا *A.chroococcum* بلغت 68.51% و 79.62% قياساً إلى معاملة المقارنة التي بلغت نسبة التثبيط فيها 0.00%. وبينت التكربتي (3) ان تأثير هذه البكتيريا *A.chroococcum* إلى إنتاج مواد أسيضية ومركبات عضوية والأندول حامض الاستيك (IAA) والإنزيمات وتضادها الحياني واستنتجت أن كفاءتها كانت في مقدرتها على إنتاج الإنزيمات المحللة للفطر، تستنتج من ذلك كلما زاد تركيز الراشح زادت القدرة التثبيطية للفطر الممرض .

تكوين مستعمرة/مل) ادى الى تثبيط نمو عزلة الفطر *F.solani* (F.s2) على الوسط الزرعي ، اذ بلغت نسبة التثبيط 86.29% قياساً بمعاملة المقارنة التي كانت نسبة التثبيط فيها صفرأ . ومن خلال نتائج الجدول (2) نلاحظ تأثير جراثيم البكتيريا *A.irakense* في النمو الفطري و عدم

كما ان استخدام البكتيريا *A.chroococcum* و بتراكيز  $5 \times 10^8$  (وحدة تكوين مستعمرة/مل) ادى الى تثبيط نمو عزلة الفطر *F.solani* (F.s2) على الوسط الزرعي ، اذ بلغت نسبة التثبيط 82.40% قياساً بمعاملة المقارنة التي كانت نسبة التثبيط فيها صفرأ . قد يعزى الى مقدرة هذه البكتيريا على انتاج عدد من الانزيمات التي لها القدرة على تحليل جدران خلايا الفطر الممرض ومن هذه الانزيمات انزيم chitinase و glucanase و laminarinase ، herbicolin ، pyoluteorin ، pyoluteorin مثل phenazin فضلاً عن انتاجها مركبات ذات أوزان جزيئية منخفضة تعمل على مقاومة الفطريات الممرضة ومن بينها مركب سيانيد الهيدروجين ( HCN ) حيث إن وجود هذا المركب بتراكيز عالية يعمل على تثبيط نمو الفطريات الممرضة (13).

تأثير معاملات روش راشح البكتيريا *P. fluorescens* و *A.chroococcum* و *A.irakense* بتركيزين 25% و 50% في تثبيط نمو عزلة الفطر الممرض *F.solani* (F.s2) على الوسط الزرعي .

يتضح من الجدول (3) إن كلًا من تركيز روش البكتيريا 25% و 50% قد أديا إلى خفض النسبة المئوية لتنشيط الفطر الممرض *F.solani* (F.s2) ولكن أنواع روش البكتيريا في وسط PDA ، إذ بلغت نسبة التثبيط

جدول (3) اختبار المقدرة التضادية لرواشح البكتيريا ضد عزلة الفطر *A.irakense* و *A.chroococcum* و *P.fluorescens* بتركيزين 25% و 50% على الوسط PDA .

Table(3) antagonistic ability of bacterial filtrates of *.fluorescens* , *A.chroococcum* , *A.irakense* against *F.solani* isolate (*F.s2*) in 25 and 50 concentrates on PDA medium

النسبة المئوية للتبليط	معدل نمو الفطر في الطبق <i>F.solani</i> %50 (سم) بتركيز 50%	النسبة المئوية للتبليط	معدل نمو الفطر في الطبق <i>F.solani</i> %25 (سم) بتركيز 25%	المعاملة الراشح
89.81	0.91	74.07	2.33	<i>P.fl + F.s</i>
79.62	1.83	68.51	2.83	<i>A.ch + F.s</i>
79.62	1.83	72.21	2.50	<i>A.ir + F.s</i>
0.00	9.00	0.00	9.00	بمفرده <i>F.s</i>
4.53	0.40	3.20	0.60	0.05 L.S.D

كل رقم في الجدول يمثل معدلاً لثلاثة مكررات.

الايسية الثانوية و الانزيمات المحطمة للجدار الخلوي مثل Gluconase و Pectinase و Protease و Chitinase Chitinolytic enzymes و Cellulytic enzymes كما اعطت معاملة راشح البكتيريا *A.chroococcum* نسبة تثبيط عالية بلغت 64.00 و 40.73 و 71.25 و 58.00 على التوالي قياساً بمعاملة المقارنة التي بلغت 0.00 وبعزم ذلك إن المضادات الحيوية المنتجة من هذه البكتيريا يعد من الآليات الأكثر قبولاً في السيطرة على المسببات المرضية حيث لها القدرة على إنتاج أنواع عديدة من المركبات ومنها : diacetyl Agrocin 434 و Agrocin 84 و 4-2 herbicoline و phenazin و herbicolin و phoroglucinol و pyrrolnitrin و pyoluteorin و oomycin . وأمكن إنتاج المضاد الحيوي Agrocin 84 بشكل تجاري (13) أما في معاملة راشح البكتيريا *A.irakense* بلغت نسبة التثبيط فيها 62.20 ، 51.85 و 62.00 % على التوالي . وذلك بسبب انتاجها مركبات ذات أوزان جزيئية منخفضة تعمل على مقاومة الفطريات الممرضة ومن بينها مركب سيانيد الهيدروجين حيث ان وجود هذا المركب بتركيز عالي يعمل على تثبيط نمو الفطريات الممرضة (8).

جدول (4) اختبار المقدرة التضادية لرواشح البكتيريا ضد عزلة الفطر *A.irakense* و *A.chroococcum* و *P.fluorescens* بتركيزين 25% و 50% على وسط سائل البطاطا في الدوارق الزجاجية قبل وبعد تجفيف الفطر .

Table(4) antagonistic ability of bacterial filtrates of *.fluorescens* , *A.chroococcum* , *A.irakense* against *F.solani* isolate (*F.s2*) in 25 and 50 concentrates on potato broth in flasks after and before drying the fungus .

النسبة المئوية للتبليط		معدل وزن الفطر ( <i>F.solani</i> %50 (غم) بتركيز 50%)		النسبة المئوية للتبليط		معدل وزن الفطر ( <i>F.solani</i> %25 (غم) بتركيز 25%)		المعاملة الراشح
بعد تجفيف	قبل تجفيف	بعد تجفيف	قبل تجفيف	بعد تجفيف	قبل تجفيف	بعد تجفيف	قبل تجفيف	
64.00	87.05	0.06	0.87	56.78	68.7	0.08	2.11	<i>P.fl + F.s</i>
58.00	71.25	0.10	1.76	40.73	64.00	0.16	2.56	<i>A.ch + F.s</i>
62.00	75.80	0.09	1.63	51.85	62.2	0.13	2.43	<i>A.ir + F.s</i>
00.00	00.00	0.27	6.75	00.00	00.00	0.27	6.76	بمفرده <i>F.s</i>
24.60	10.74	0.40	0.499	22.95	12.55	0.039	1.32	0.05 L.S.D

كل رقم في الجدول يمثل معدلاً لثلاثة مكررات

الممرض اذ حققت خفضاً في شدة الاصابة مقدارها 0.00% قياسا الى معاملة المقارنة (الفطر الممرض بمفرده) والتي كانت شدة الاصابة فيها 87% وتنقق هذه النتيجة مع ما توصلت اليه الجبوري ، (2) في فعالية هذا المبيد في مكافحة الفطر *F. solani* المسبب لمرض تعفن جذور البقلاء والتفاح والحمضيات ، ويعزى التأثير الفعال لهذا المبيد الكيميائي الى تكوين مرکبات مخلبية مع النحاس في انسجة العائل وهذا يسهل مروره الى داخل خلايا الممرض وبعدها يتحرر ويؤدي الى قتل المسبب المرضي (15) .

اما بالنسبة لمعايير النمو المدروسة لنباتات الطماطة فقد اشارت النتائج أن جميع المعاملات حققت زيادة معنوية في معايير النمو مثل طول المجموع الجذري والحضري والوزن الطري والجاف للمجموع الجذري والحضري وكذلك في عدد الازهار مقارنة بمعاملة الفطر الممرض *F. solani* بمفرده ولجميع المعاملات. فقد أظهرت معاملة البكتيريا *A.irakense* و *P.fluorescens* على معايير النمو المدروسة لنباتات الطماطة فقد اعطت اعلى قيمة في الطول والوزن الطري والجاف للمجموعتين الحضري والجذري وعدد الازهار فقد بلغت 46.25 و 44.25 سم و 21.62 و 6.86 و 6.72 و 18.23 و 12.50 زهرة على التوالي مقارنة مع معاملة الفطر الممرض بمفرده فقد بلغ معدل الطول والوزن الطري والجاف للمجموعتين الحضري والجذري وعدد الازهار فيها 24.50 و 24.00 سم و 9.14 و 2.71 و 10.90 و 2.53 و 5.25 غم و 4.25 زهرة على التوالي . كما اعطت معاملة البكتيريا *P.fluorescens* افضل النتائج بوجود الفطر اذ بلغ الطول والوزن الطري والجاف للمجموعتين الحضري والجذري وعدد الازهار 46.75 و 42.25 سم و 19.00 و 5.75 و 5.60 و 19.60 و 5.81 غم و 10.50 زهرة وخفضت من شدة الاصابة اذ بلغت 18.75 % مقارنة مع معاملة الفطر الممرض بمفرده ويعود سبب ذلك لبكتيريا *P.fluorescens* القدرة على إنتاج مرکبات Siderophore التي تعمل على جذب ايونات الحديد الموجودة في التربة وبذلك تعمل على حرمان المسببات المرضية من ايون الحديد (21) . كذلك تنتج البكتيريا العديد من الأنزيمات المهمة مثل إنزيم Chitinase وإنزيم glucanase على تطبيق نمو النبات مثل هرمون auxin و gibblerellin و cytokinin (26 ، 19). كما اظهرت بقية المعاملات فروقات معنوية تتمثل بزيادة في طول والوزن بالنسبة للمجموع الجذري والحضري وبنسب مختلفة حسب نوع معاملة البكتيريا مقارنة مع معاملة الفطر الممرض .

نتائج تقييم كفاءة البكتيريا *P.fluorescens* و *A.chroococcum* و *A.irakense* في حماية نباتات الطماطة بعمر 40 يوماً من الاصابة بالفطر الممرض (*F.s2*)*F.Solani* تحت ظروف الظلة الخشبية .

يبينت نتائج تجربة الظل الخشبية الجدول (5) ان جميع المعاملات المستخدمة والتي تشمل عوامل المقاومة الحيوية *A.irakense* و *A.chroococcum* و *P.fluorescens* وكذلك معاملة اضافة اكثر من نوع من انواع البكتيريا في اعطاء افضل النتائج في خفض شدة الاصابة بمرض ذبول الطماطة المتبني عن الفطر الممرض (*F.solani*) وبفارق معنوية فيما بين المعاملات المستخدمة فان معاملة البكتيريا *A.irakense* + *P.fluorescens* و *A.irakense* و *A.chroococcum* + *P.fluorescens* اعطت اعلى تثبيط للفطر *F.solani* مما خفضت من شدة الاصابة الى 6.25 % على التوالي وكل المعاملات قياسا بمعاملة الفطر الممرض بمفرده و التي بلغت فيها 87.00 % ويعود سبب تفوق معاملات التداخل في خفض النسبة المئوية لشدة الإصابة بالفطر الممرض إلى أن استعمال التداخل ما بين عوامل المقاومة الأحيائية يحقق نتائج أفضل وذلك لأن كل م Qualcomm إحيائي ربما سيستعمل مختلف الميكانيكيات لمكافحة المسبب المرضي وباجتماع هذه الميكانيكيات من كلا عاملين المقاومة الأحيائية سيكون هناك كبح اكبر للمسبب المرضي وستكون النتائج أفضل فيما لو استخدم المقاوم الأحيائي بصورة منفردة (11). وان تفوق معاملات التداخل ما بين الأنواع البكتيرية في خفض النسبة المئوية لشدة الإصابة ربما يعود إلى التأثير التعاوني ( Synergistic effect ) فيما بينها في تحفيز المقاومة الجهازية للنبات (24) . كما ان معاملة البكتيريا *P.fluorescens* بمفردها و *A.chroococcum* بمفردها خفضت من شدة الاصابة الى 18.75 % لكلا المعاملتين قياسا بمعاملة المقارنة للفطر الممرض و خفضت معاملة البكتيريا *A.irakense* بمفردها من شدة الاصابة الى 25.00 % قياسا بمعاملة المقارنة للفطر الممرض ويعزى سبب ذلك الى قدرة البكتيريا على افراز الاوكسجينات وأهمها ( Indole ) (Acetic Acid ) فضلاً عن افرازها لهرمونات نباتية مثل الجبرلينات والسايتوكالبين (19). وكذلك انتاجها مرکبات ذات اوزان جزيئية منخفضة تعمل على مقاومة الفطريات الممرضة ومن بينها مرکب سيانيد الهيدروجين حيث ان وجود هذا المرکب بتراكيز عالية يعمل على تثبيط نمو الفطريات الممرضة (8). كما اظهرت النتائج كفاءة المبيد الكيميائي Beltanol في خفض شدة الاصابة بالفطر

جدول (5) يمثل كفاءة البكتيريا *A.chroococcum* و *P. fluorescens* و *A.irakense* في حماية نباتات الطماطة بعمر 40 يوماً من الاصابة بالفطر الممرض *F.solani* المسبب لمرض تعفن جذور الطماطة تحت ظروف الظل الخشبية .

Table(5) the efficiency of *P. fluorescens* , *A.chroococcum* , *A.irakense* bacteria in protect of tomatoes plants in 40 days age from infect by *F.solani* fungus causing agent tomato Root Rot disease under lath house conditions .

عدد الاذه	الطول (سم)		وزن المجموع الخضر		وزن المجموع		شدة الاص	المعاملة	ت
	الجزر	الساق	الجاف	الطري	الجاف	الطري			
6.75	36.00	39.00	4.55	13.31	4.27	16.12	0.00	عامل مقارنة	1
9.25	41.00	44.00	5.95	17.26	6.75	18.54	0.00	<i>A. ch</i>	2
8.00	43.25	43.30	5.45	15.30	6.64	18.10	0.00	<i>A.ir</i>	3
11.75	44.25	48.75	6.07	19.69	7.10	20.81	0.00	<i>P. fl</i>	4
8.75	40.50	43.25	5.69	16.54	5.64	17.62	18.75	<i>A. ch+ F.s</i>	5
7.50	38.75	40.25	4.90	16.25	5.30	17.85	25.00	<i>A.ir+ F.s</i>	6
10.50	42.25	46.75	5.81	19.60	5.75	19.00	18.75	<i>P. fl+ F.s</i>	7
9.25	38.25	41.00	4.47	13.47	4.56	17.08	0.00	Beltanol + <i>F.s</i>	8
10.50	43.75	43.25	6.39	18.55	7.25	22.46	0.00	<i>A. ch+ A.ir</i>	9
12.00	43.75	46.25	6.74	19.19	7.75	18.37	0.00	<i>A. chr + P. fl</i>	10
12.50	44.00	48.02	7.29	20.61	7.89	24.57	0.00	<i>A.ir+ P. flu</i>	11
9.50	42.25	42.25	6.30	16.17	6.52	19.58	6.25	<i>A. ch+ A.ir + F.s</i>	12
10.00	41.50	44.25	6.55	17.57	6.15	17.76	6.25	<i>A. ch+ P. fl+ F.s</i>	13
12.50	44.25	46.25	6.72	18.23	6.86	21.62	6.25	<i>A.ir + P. fl+ F.s</i>	14
11.50	41.00	44.75	4.99	17.39	5.78	18.96	0.00	راشح <i>A.ch</i>	15
9.75	40.00	41.75	4.79	15.63	5.64	17.57	0.00	راشح <i>A.ir</i>	16
12.75	41.25	45.25	5.35	18.82	5.84	20.02	0.00	راشح <i>P.fl</i>	17
9.75	40.00	42.50	3.27	14.75	4.44	17.55	37.50	راشح <i>A.ch + F.s</i>	18
7.50	39.50	41.75	3.00	16.08	4.25	17.42	31.25	راشح <i>A.ir+ F.s</i>	19
11.50	42.25	44.00	5.50	16.95	5.04	19.74	25.00	راشح <i>P. fl + F.s</i>	20
4.25	23.00	24.50	2.53	10.90	2.71	9.14	87.00	<i>F.s</i>	21
4.96	3.72	7.59	1.16	2.88	0.96	4.94	9.95	L.S.D	22

كل رقم في الجدول يمثل معدل لأربعة مكررات

*P. fluorescens* = *P. fl* , *A.chroococcum*= *A.ch* , *A.irakense* = *A.ir* , *F.solani* = *F.s*

#### المصادر:

- 3 - التكريتي،عروبة خالد عباس.1990.التدخل بين البكتيريا *Fusarium Azotobacter chroococcum oxysporum* في روائح جذور ونبات الحنطة.رسالة ماجستير . كلية العلوم . جامعة بغداد.
- 4- اسطيفان ، زهير عزيز وحازم عبد العزيز محمود. 1998. آفات الطماطة ، المكتبة الوطنية - العراق.
- 5 - ظاهر عبد الزهرة طه . 2001 . استجابة نباتات الذرة الصفراء ( Zea mays L ) للتلفيج ببعض انواع البكتيريا معيق النمو كلتار Cultar وبعض المستخلصات النباتية على اصابة نباتات الباقلاء بمسيلات تعفن الجذور. رسالة ماجستير ، كلية الزراعة.جامعة بغداد. (84) صفحة .
- 1- ابو عرقوب ، محمود موسى . 2002 . المضادات الحيوية والمقاومات الثلاثة (مكتسبة – مستحبة – حيوية) ودورها في امراض النبات. المكتبة الاكاديمية – القاهرة . الطبعة الأولى .
- 2 - الجبورى، حرية حسين شهاب. 2002. تأثير استخدام معيق النمو كلتار Cultar وبعض المستخلصات النباتية على اصابة نباتات الباقلاء بمسيلات تعفن الجذور. رسالة ماجستير ، كلية الزراعة.جامعة بغداد (84) صفحة .

- 14- McKinney, H.H. 1923. Influence of soil temperature and moisture on infection of wheat seedling by *Helminthosporum sativum*. J. Agric. Research 26: 195 – 217.
- 15- Meister, R.T. 2000. Farm chemical Handbook. Listing for “Beltanol”. Willouhg by OH. Vol. 86. p.45.
- 16- Montealegre, J. R. ; R.Rodrigo ; P.M. Luz ; H. Rodrigo ; S. Polyana and B. Ximena.2003. Selection of bioantagonistic bacteria to be used in biological control of *Rhizoctonia solani* in tomato.J. Biotec.6:115- 127.
- 17- Nelson, B. D. ; J. M. Hansen ; C. E. Windels and T. C. Helms. 1997. Reaction PF Soybean cultivars to isolates of *Fusarium solani* from the Red River valley. Plant Dis. 81 : 664 – 668 .
- 18- Nielson, M.N.; J.Soreensen; J.Fels; and H.C.Pdersen. 1998. Secondary metabolite and endochitinase dependent antagonism toward plant pathogenic microfungi of *Pseudomonas fluorescens* isolates from sugar beet rhizosphere . Applied and Environmental Microbiology 64: 3563-3569.
- 19- Ryu, C.M.; M. A. Farag; C.H. Hu; M. S. Reddy; H.X. Wei; P.W. Pare; and J.W. Kloepper. 2003. Bacterial volatiles promote growth in Arabidopsis. Proc. Natl. Acad. Sci.,100 :4927-4932 USA.
- 20- SAS, Statistical Analysis System .2001.Institute Inc., cary, N.C.27512–8000, USA.
- 21- Scher, F.M.; and R. Baker. 1982. Effect of *Pseudomonas putida* and synthetic iron chelator on induction of soil suppressiveness to *Fusarium* wilt pathogens. Phytopathology. 72: 1567-1573.
- 22- Seifert, K. 1996. Fus Key *Fusarium* interactive Key Agriculture and Agri – Food Canada.
- الازوسيبرلم ( Azospirillum ) المعزولة محليا . اطروحة دكتوراه ، كلية الزراعة . جامعة بغداد . (119) صفحة .
- 6- Banasco, P. ; L. De. La. Fuente, , G. Gaultieri , F. Noya and A. Arias. 1998. Fluorescent *Pseudomonas* spp. as biocontrol agents against forage legume root pathogenic fungi. Soil Biol. Biochem., 10, 1317–1323.
- 7- Booth,C. 1977. *Fusarium* Laboratory Guide to the Identification of the major species common wealth mycological institute, Kew, surrey, England. 58 pp.
- 8- Da Luz, W.C. (1996): Rhizobacterias promotoras de crescimento de plantas e de bioprotecao. In: da Luz WC, Fernandes JMC, Prestes AM, Picinini EC (Eds). Revisao Annual de Patologia de Plantas., :1-49.
- 9- Decal , A. Garcia – Lepe , R. & Melgoreago , P. 2000 . Induced resistance by *Penicillium oxalicum* against *Fusarium oxysporum* f.sp.lycopersici : Histological studies of infected and induced tomato stems . Phytopathology . 90:260 -268.
- 10 - Dewan, M. M. 1989. Identity and frequency of fungi in root of wheat and Ryegrass and their effect on take all and host growth . Ph. D. Thesis , Univ. , Wes. Australian 210 pp.
- 11- Domenech, J.; M.S. Reddy; J.W. Klopper; B. Ramos; and J. Gutierrez-Manero. 2006. Combined application of the biological product LS213 with *Bacillus*, *Pseudomonas* or *Chryseobacterium* for growth promotion and biological control of soil-borne disease in pepper and tomato. Biocontrol. 51:245-258.
- 12 - Handelsman, J.; and E.V. stabb.1996. Biocontrol of soil borne plant pathogen. Plant cel, 8:1855-1859.
- 13- Hillel, D. 2005. Plant Growth Promoting Bacteria. Elsevier, Oxford, U. K.,:103-115.

- 23- Shanahan, P.; D.J. O'Sullivan; P. Simpson; J. D. Glennon; and F. O'Gara. 1992. Isolation of 2,4-diacetylphloroglucinol from fluorescent pseudomonad and investigation of physiological parameter in flouncing its production. Appl. Environ. Microbial. 58: 353-358 (Abstract )
- 24 - Thilagavathi, R.; D. Saravanakumer; N. Ragupathi; and R. Samiyappan. 2007. A combination of biocontrol agents improves the management of dry root rot (*Macrophomina phaseolina*) in greengram. Phytopathology Mediterranea. 46(2). 157-167.
- 25 - Thomashow, L.S.; and D.M. Weller. 1988. Role of Phenazine antibiotic from *Pseudomonas fluorescence* in biological control of *Gaeumannomyces graminis* Var.*ttitici*. J. Bacterial. 170 :3499-3508.
- 26- Vessey, K.J. 2003. Plant growth promoting rhizobacteria as biofertilizer . Plant and Soil, 255 : 571-586 .
- 27 - Voisard, C.; C. Kell; D. Hass; and G. Defago. 1989. Cyanide production by *Pseudomonas fluorescence* helps suppress black rot of tobacco under gnotobiotic conditions. EMBO J., 8: 351-358.