

**\*تقويم كفاءة نوعي البكتريا *Bacillus sphaericus* و *Culex quinquefasciatus* Say في مكافحة بعوض *B.thuringiensisvarisraelensis* (Diptera: Culicida)**

تاريخ القبول: 2014/3/23

تاريخ الاستلام: 2014/2/3

براءة جليل سعيد  
محمد رضا عنون  
جامعة القادسية / كلية العلوم / قسم علوم الحياة  
\*Email: Bah1990a@gmail.com  
Email: Balhasnawy@yahoo.com

الخلاصة:

استهدف البحث الحالي تقويم كفاءة نوعين من البكتريا *Bacillus sphaericus* و *B. thuringiensis var. israelensis* واستعمالهما عاملاً حيوياً في مكافحة بعوض *Cx. quinquefasciatus*، أثرت تراكيز المعلقات البكتيرية ونواتج الأيض الثانوية في يرقات هذا النوع من البعوض، بينما لم يحدث أي هلاك لدور البيوض والعداري والبالغات. سجلت أعلى نسبة هلاك لليرقات 93.33% عند معاملة يرقات الطور الأول بتركيز  $10 \times 1$  بوغ/مل من المعلق البكتيري لبكتريا *B. sphaericus*، في حين كانت أوطاً نسبة هلاك 66.66% عند تركيز  $10 \times 1$  بوغ/مل، أما عند استعمال المعلق البكتيري لبكتريا *B. thuringiensis* فبلغت أعلى نسبة هلاك 90% عند معاملة يرقات الطور الأول بتركيز  $10 \times 3$  بوغ/مل بعد 120 ساعة، في حين كانت أوطاً نسبة هلاك 63.33% عند تركيز  $10 \times 3$  بوغ/مل في المدة نفسها، أما بخصوص تأثير تراكيز النواتج الأيضية الثانوية فقد بلغت أعلى نسبة هلاك لليرقات لكلا نوعي البكتريا المذكورة 96.66% عند تركيز 100% بعد 72 ساعة من المعاملة أما أوطاً نسبة هلاك فبلغت لكلا النوعين 66.66% عند تركيز 25% وفي المدة ذاتها.

الكلمات المفتاحية: بكتريا *Bacillus* وبكتريا *Cx.*

**Microbiology Classification QR 75-99.5**

**1. المقدمة:**

يعد البعوض من أهم الحشرات الطبية والبيطرية فضلاً عن كونه يسبب الأزعاج وأنعدام الراحة ويعد من النواقل الحيوية للعديد من مسببات المرض للإنسان والحيوان ومن بينها بعوض *Culex quinquefasciatus* الذي يعد الناقل الرئيس لداء الفيلايريا في مناطق مختلفة من العالم (34). لقد استخدم الباحثين عدة طرائق في مكافحة البعوض واعتمدوا بشكل رئيسي على المكافحة الكيميائية مما أدى إلى ظهور مشاكل عديدة منها مقاومة الحشرات للمبيدات الكيميائية لامتلاكها بعض الإنزيمات المزيل للسموم، وتأثير المبيدات على الأعداء الحيوية والتأثير التراكمي للمبيدات في صحة الإنسان وتلويث البيئة بالإضافة إلى زيادة تكاليف الإنتاج (21)، مما دفع الباحثين على اتباع طرائق أخرى كالمكافحة الحيوية ولعل استخدام الأحياء المجهرية من أشهر الطرائق في مكافحة الحشرات ومن بينها البكتريا التي حققت نجاحاً ملحوظاً في مجال مكافحة البعوض (7)، أن كلا نوعي البكتريا

*B. thuringiensis* و *B. sphaericus* تمنازان بكفائتهما العالية في مقاومة البعوض فقد ذكر (9) انهما من أهم أنواع البكتريا المستخدمة في مكافحة الحيوية حيث يمتلكان سمية عالية تجاه البعوض وتعود هذه السمية بكون *B. thuringiensis* تمتلك البلورة بروتينية ذات الأثر السام جداً لبعض أنواع الحشرات (4) أما سمية *B. sphaericus* تعود إلى إنتاجها نوعين من السموم (Btx) و (Mtx)32، ولم يذكر استخدام هذه الأنواع سابقاً في مكافحة بعوض *Cx. quinquefasciatus*، ولكون هذا النوع من البعوض الناقل الرئيسي لداء الفيلايريا في أنحاء مختلفة من العالم فقد استهدفت الدراسة استخدام نوعي البكتريا المذكورين في مكافحة هذا النوع من البعوض في المختبر باستخدام تراكيز مختلفة من المعلق البكتيري لكلا النوعين ونواتج الأيض الثانوية الخام في جميع أدوار حياة البعوضة.

\*البحث مستل من رسالة ماجستير للباحث الثاني.

## 2. المواد وطرائق العمل:

### 1-2: أعداد المزرعة الدائمة لبعوضة *Cx. quinquefasciatus*

الحصول عليها من الدكتور أحمد درويش /كلية طب الأسنان/ جامعة واسط.

#### 2-3-1 حفظ عزلات البكتريا :

هيات انابيب اختبار سعة 15 مل حاوية على الوسط الزرعى Nutrient agar ووضعت بشكل مائل وبعد التصليب لقت هذه الانابيب بطريقة التخطيط بواسطة ناقل معقم بأخذ جزء من المستعمرات البكتيرية لكل النوعين ، ثم حضنت هذه الانابيب فى الحاضنة بدرجة حرارة 35 م° لمدة 48 ساعة بعدها حفظت فى الثلجة بدرجة حرارة 4 م° (1) .

#### 2-4 تحضير المعلق البكتيري :

1-4-2: تحضير المعلق البكتيري

#### البكتريا *B.thuringiensis* *israelensis*

حضر (150 مل) من المرق المغذي ووضع فى دورق زجاجى سعة (250 مل) ، عقم بجهاز الموصدة وترك ليبرد بعد ذلك لقت بالبكتريا النامية على وسط الاكار المغذي بعمر 48 ساعة ، بعد ذلك حضن الدورق فى درجة حرارة 35 م° لمدة 48 ساعة ثم رشحت المزرعة الناتجة بقطع من الشاش المعقم وحسب عدد المستعمرات فى المعلق بطريقة العد المباشر فى الأطباق بأخذ (1مل) من المعلق المخفف الى (10<sup>7</sup>) ولقت به أطباق الوسط البكتيري (الكار المغذي) بثلاث مكررات ، وبعد وضع الأطباق فى الحاضنة على درجة 35 م° لمدة 24 ساعة حسب عدد المستعمرات النامية فى كل طبق واستخرج معديها لثلاث أطباق وضرب فى مقلوب التخفيف حيث تم الحصول على معلق بتركيز (3 × 10<sup>7</sup> بوغ / مل) وللحصول على تركيز اقل فقد طبقت المعادلة الاتية (20) :-

الحجم (مل) المأخوذ من المعلق الاصلى = خطأ!

ثم يضرب الناتج فى حجم المعلق الذى نرغب بالحصول عليه، وهكذا حضرت التراكيز. (3 × 10<sup>6</sup> و 3 × 10<sup>5</sup> و 3 × 10<sup>4</sup> و 3 × 10<sup>3</sup> بوغ / مل .

#### 2-4-2: تحضير معلق البكتيريا *B.sphaericus*

أتبعت الطريقة نفسها فى تحضير معلق بكتريا *B.thuringiensis* بأخذ 1 مل من المعلق المخفف الى (10<sup>7</sup>) ولقت به أطباق الاكار المغذي وتم الحصول على معلق بتركيز (1 × 10<sup>7</sup> بوغ / مل) وللحصول على تراكيز (1 × 10<sup>6</sup> و 1 × 10<sup>5</sup> و 1 × 10<sup>4</sup> و 1 × 10<sup>3</sup> بوغ / مل) وأتبعت الطريقة نفسها فى فقرة (2-4-1) (1) (7) .

#### 2-5-1 الإختبار الحيوي Bioassay :

2-5-1 : الإختبار الحيوي لمختلف تراكيز مغلقات البكتريا *B. thuringiensis* و *B. sphaericus* فى مختلف ادوار حياة البعوضة *Cx. quinquefasciatus*

#### 2-5-1-1: الإختبار الحيوي فى البيض

أخذ قارب البيض بعمر 24 ساعة بعد ان وضعت احدى اناث *Cx. quinquefasciatus* المتغذية على الدم بواسطة فرشاة ناعمة لكل مكرر ووضع فى اناء

جمعت مختلف الاطوار اليرقية لبعوضة *Cx. quinquefasciatus* من أحد اماكن تصريف المياه والبرك والمستنقعات فى مدينة الديوانية خلال شهر تشرين الثاني لعام 2012 ، بواسطة مغرفة طويلة الذراع ووضعت فى قناني بلاستيكية ذات غطاء ونقلت الى المختبر ، وأفرغت فى احواض زجاجية (30×20) سم زودت بماء خال من الكلور أضيفت له عليقة الفران المطحونة المكونة من ( الذرة الصفراء والحنطة والرز والبروتين) بنسبة (1:1:1:0.25) بمقدار 2 غرام لكل حوض لتغذية اليرقات وغطيت الاحواض بقماش التول . ولغرض الحصول على مزرعة دائمية نقيه نقلت

المستعمرات البكتيرية الى حاضنة بدرجة حرارة 35 م° .  
*Cx. quinquefasciatus* بواسطة بعوضة غير يطير الفوهة الى اوان بلاستيكية أودعت فى قفص مكعب الشكل طول ضلعه (70) سم مغلف بقماش التول ، ووضعت بداخل القفص أطباق بتري تحوي قطعاً مشبعاً بمحلول سكري 10% لغرض تغذية البالعات . وتم تشخيصها حسب الصفات التصنيفية الواردة فى المفاتيح التصنيفية (6,8) وذلك بواسطة اعداد شرائح للبالغات وتم تأكيد التشخيص من قبل الاستاذ المساعد الدكتور غيداء عباس / كلية الطب البيطري / جامعة القادسية على انها *Cx. quinquefasciatus* . وللحصول على قوارب البيض أتبعنا طريقة (24) . ولغرض تهيئة الاعداد الكافية من كل طور يرقي والعداري والبالغات فقد عزلت اعداد كافية من البيوض للحصول على الطور اليرقي الاول اما الطور الثاني والثالث والرابع فقد هياكل منها للتجربة وذلك لثمن اعداد كافية من يرقات الطور الذى سبق وضعها فى انابيب التربية فرادى ومراقبتها لحين الانسلاخ ووصولها للطور المطلوب.

#### 2-2: الأوساط الزرعية لكل نوعي البكتريا

#### *B. thuringiensis israelensis* و *B. sphaericus*

استخدم الوسط الزرعى (Nutrient agar 33) حيث أذيت مكونات هذا الوسط بحسب الكميات الموصى بها 28 غم فى لتر من الماء المقطر المعقم فى دورق زجاجى سعة 1 لتر وعقم بجهاز الموصدة Autoclave على درجة حرارة 121 م° وضغط 15 باوند/ انج لمدة 20 دقيقة ثم صب الوسط فى اطباق بتري بقطر 9 سم وترك ليتصلب ، بعد ذلك لقت الاطباق بالنمو البكتيري من مزرعة البكتريا وحضنت بدرجة حرارة 35 م° لمدة (24-48) ساعة، كما استعمل المرق المغذي Nutrient broth لغرض اكنار البكتريا وتم تحضيره بوضع 13 غم/ لتر من الماء المقطر وعقم بعدها بجهاز الموصدة .

#### 2-3: مصادر البكتريا *B. israelensis*

#### *B. thuringiensis* و *B. sphaericus*

البكتريا *B.thuringiensis israelensis* من قبل الاستاذ الدكتور سعدي محمد هلال / قسم علوم الحياة للنبات/ جامعة بابل. أما بكتريا *B. sphaericus* فتم

% الهلاك المصححة = خطأ!  $\times 100$

**2-1-5-2: الأختبار الحيوي في الأطوار البرقية الأربعة**  
أخذت 40 يرقة من كل طور من الأطوار الأربعة والتي (هيات عن طريق عزل يرقات الطور الذي سبقه في أنابيب التربة لحين الانسلاخ ووصولها الى الطور المطلوب) لكل تركيز ووزعت على أربع أوان ثلاث يحتوي كل منها على (200 مل) من كل تركيز من تراكيز المعلق البكتيري أما الرابع فيحتوي على ماء مقطر معقم فقط (معاملة السيطرة) وتركت لمدة *B.thuringiensis* والوسط الثاني بيكتريا *B.sphaericus* وحضن الدوارقان في الحاضنة بدرجة 35م° لمدة 48 ساعة، رشحت المزرعتين الناتجتين بورق ترشيع معقم Whatman No. 1 ونقلت بعد ذلك الى جهاز الطرد المركزي بسرعة (5000 RPM) لمدة عشر دقائق مع مراعاة أن تكون الأنابيب باردة جداً لتلافي ارتفاع درجات الحرارة بسبب الدوران السريع (19). أعيدت العملية مرة أخرى بعد نقل الراشحين الى أنابيب أخرى وكلاً على حدة، وللتأكد من أن النمو البكتيري انفصل ولم يبق الا الراشح، أخذ 1 مل من راشح بيكتريا *B. thuringiensis* و 1 مل من راشح بيكتريا *B. sphaericus* وزرع كل منهما على حدة في طبق بتري بقطر (9 سم) يحتوي على وسط الأكار المغذي بمعدل (20 مل) وحضنا بدرجة حرارة 35 م° لمدة 48 ساعة وحضرت التراكيز (25% ، 50% ، 75% ، 100%) لكلا الراشحين.

**2-2-5-2: تأثير نواتج الأيض الثانوية الخام (الراشح) لبكتريا *B. thuringiensis* و *B. israelensis* في الأطوار البرقية الأربعة لبعوضه**

#### *Cx.quinquefasciatus*

أستخدمت التراكيز المحضرة (25% ، 50% ، 75% ، 100%) واتبعت الطريقة ذاتها في الفقرة (2-1-5-2) و (2-2-5-2) حسب نسبة الهلاك يومياً ولمدة 3 أيام، وصححت قيم الهلاك كما في الفقرة (2-1-5-2).

**2-2-5-2: تأثير نواتج الأيض الثانوية الخام (الراشح) لبكتريا *B.sphaericus* في الأطوار البرقية الأربعة لبعوضه *Cx.quinquefasciatus***

أستخدمت التراكيز المحضرة مسبقاً واتبعت الطريقة ذاتها في الفقرة السابقة (25) وحسبت نسبة الهلاك يومياً ولمدة 3 أيام، وصححت القيم كما في الفقرة (2-1-5-2).

#### 2-6: التحليل الاحصائي

تم تحليل البيانات على وفق تصميم التجربة العاملية Completely Randomized Design (C.R.D)، وصححت النسبة المئوية للهلاك على وفق معادلة Orell and Shneider (5) وأستعمل اختبار أقل فرق معنوي (L.S.D) في تشخيص الفروقات الاحصائية بين المعاملات (3).

بلاستيكي سعة 250 مل يحتوي على 100 مل من كل تركيز من تراكيز معلقات البكتريا، كما رش البيض سطحياً بالتركيز نفسه الذي وضع فيه بوساطة مرشحة يدوية وبمقدار 5 مل لكل مكرر من ارتفاع 15 سم تقريباً لضمان تعريض كل البيض للمعلق الفطري كمررت التجربة ثلاث مرات لكل تركيز أما معاملة السيطرة فقد رشت بالماء المقطر المعقم فقط. تم مراقبة البيض لحين الفقس وحسبت نسبة الهلاك (30). وصححت القيم بحسب معادلة Orell and Schneider (5)

دقيقتين ثم نقلت اليرقات المعاملة بوساطة فرشاة ناعمة الى أوان زجاجية سعة (250 مل) تحوي ماء مقطراً معقماً اضيف اليه غذاء اليرقات بمقدار 10 ملغم / سم<sup>3</sup> ثم تحضن في الظروف المناسبة (13)، وحسب نسبة الهلاك يومياً ولمدة 5 أيام (27) وصححت القيم كما في الفقرة (2-1-5-2).

#### 2-3-1-5-2: الأختبار الحيوي في دور العذراء

عزلت العذارى بعد انسلاخ عدد كاف من يرقات الطور الرابع وبعدها مماثل لما استخدم في تجربة الأطوار البرقية وطبقت طريقة الاختبار نفسها في لفقرة (2-1-5-2) باستثناء عدم اضافة العليقة ومراعاة تغطية اوانى المعاملات بقماش التول تحسباً لظهور البالغات وحسبت نسبة الهلاك يومياً ولمدة 3 أيام (13)، وصححت القيم كما في الفقرة (2-1-5-2).

#### 2-4-1-5-2: الأختبار الحيوي في البالغات

أخذت أعداد كافية من العذارى من المزرعة الدائمة ووضعت فرادى في أنابيب سعة (1 لتر) وأغلقت بقطعة من القطن، حتى تحولها الى بالغات، وزعت 10 بالغات كل من الذكور والاناث الحديثة البروغ على افراد في بيكرات زجاجية سعة (1 لتر) ورشت البيكرات بمقدار (5 مل) من كل تركيز من تراكيز المعلقات البكتيرية بوساطة مرشحة يدوية من ارتفاع (15 سم) تقريباً بينما رشت معاملة السيطرة بالماء المقطر المعقم، نقلت البالغات المعاملة الى بيكرات زجاجية سعة كل منها 1 لتر داخل كل منها قطن مشبعة بمحلول سكري (10%) وضعت في طبق بتري وكررت هذه التجربة ثلاث مرات لكل تركيز من تراكيز المعلقات البكتيرية ومثلها لمعاملة السيطرة (16)، بعدها حضنت بيكرات المعاملة في الظروف ملائمة (27). حسبت نسبة الهلاك يومياً ولمدة 7 أيام وصححت قيم الهلاك كما في الفقرة (2-1-5-2).

**2-5-2: تحضير نواتج الأيض الثانوية الخام للبكتريا *B. thuringiensis* و *B. israelensis* و *B. sphaericus***

حضر المرق المغذي ووضع (100 مل) منه في دورقين زجاجين سعة كل منهما 250 مل وعقما بجهاز الموصدة ثم تركا بعد ذلك ليبردان ولقح الوسط الأول بقرص (0.5 سم) من مزرعة بيكتريا

### 3. النتائج والمناقشة:

نسبة هلاكها 1% ، ولم تسبب هذه البكتريا اية نسبة للهلاك عند تعريضها لعذارى *Chrysoperlacarena* . وقد أشار (15) أن سبب عدم تأثير البكتريا في العذارى الى أن العذارى لا تتغذى. وفيما يخص البالغات فقد اتفقت هذه النتائج مع ما وجد (29) عندما عرض البالغات *Ae.aegypti* لآبواغ البكتريا المذكورة بتركيز  $10 \times 2.5$  بوغ/مل لم تحدث اية نسبة للهلاك. كما تشابهت هذه النتائج مع (7) عندما عرض البالغات بعوض *An.pulcharrhimus* بكتريا *Cx.quinquefasciatus* بآبواغ بكتريا *israelensisB.thuringiensis* حيث كانت نسبة هلاك بعوض الأنسرفلس 33.33% بتركيز  $10 \times 2$  بوغ/مل ، أما بعوض الكيوليكن فلم تحدث فيه اية نسبة للهلاك. وأشار (14) أن سبب عدم تأثير البكتريا في البالغات قد يعود الى قلة تعرض البالغات لها إضافة الى طريقتها في التغذية لان فعالية البكتريا لا تظهر الا عند وصولها الى الامعاء الوسطى. اذ ان فرصة دخولها الى امعاء الحشرات البالغة تكون قليلة جدا بالمقارنة مع اليرقات .

3-1-1 الاختبار الحيوي لمختلف تراكيز المعلقات

البكتيرية *B. thuringiensis israelensis* و *B. sphaericus* في مختلف ادوار حياة بعوض *Cx. quinquefasciatus*  
 3-1-1 الاختبار الحيوي للبيوض العذارى والبالغات  
 يشير الجدول ( 1-3 ) عدم وجود أي تأثير للتركيز المختلفة من المعلق البكتيري في بيوض وعذارى وبالغات بعوض *Cx.quinquefasciatus* . اتفقت النتائج الحالية مع ما وجدته (28) عندما عامل بيوض *Aegypti* البكتريا حيث لم تحصل اية نسبة للهلاك. كما أكد (15) ان البكتريا لا تؤثر على البيوض لان اساس عملها يحدث داخل معدة الحشرة. كما اتفقت هذه النتائج مع ما وجدتها (7) عند معاملة بيوض نوعي من البعوض *An.pulcharrhimus* و *Cx.quinquefasciatus* حيث وجدت ان آبواغ بكتريا *israelensisB.thuringiensis* لم تحدث اية نسبة للهلاك. اما بخصوص العذارى فقد اتفقت هذه النتائج مع ما توصل اليه (18) عندما عرض عذارى بعوض *An.gambiae* لآبواغ بكتريا *B.thuringiensisvarisraeliensis* حيث كانت

جدول (3 - 1) تأثير تراكيز مختلفة من معلقات البكتريا *B. thuringiensis israelensis* في بيوض وعذارى وبالغات بعوض *Cx.quinquefasciatus*

النسبة المئوية للموت في (الساعة)				التركيز بوغ / مل	
72	48	24			
0.00	0.00	0.00		$10 \times 3^3$	البيوض
0.00	0.00	0.00		$10 \times 3^4$	
0.00	0.00	0.00		$10 \times 3^5$	
0.00	0.00	0.00		$10 \times 3^6$	
0.00	0.00	0.00		Control	
0.00	0.00	0.00		$10 \times 3^3$	العذارى
0.00	0.00	0.00		$10 \times 3^4$	
0.00	0.00	0.00		$10 \times 3^5$	
0.00	0.00	0.00		$10 \times 3^6$	
0.00	0.00	0.00		Control	
168	120	72	24		البالغات
0.00	0.00	0.00	0.00	$10 \times 3^3$	
0.00	0.00	0.00	0.00	$10 \times 3^4$	
0.00	0.00	0.00	0.00	$10 \times 3^5$	
0.00	0.00	0.00	0.00	$10 \times 3^6$	
0.00	0.00	0.00	0.00	Control	

قيمة L.S.D تحت مستوى معنوية 0.05 حول تأثير تداخل تراكيز معلقات بكتريا *B. thuringiensis* في نسب هلاك البيوض والعذارى والبالغات = 0.00

93.33% ليرقات الطور الأول بعد 120 ساعة بينما سجلت اوطأ نسبة للهلاك 66.66% عند التركيز  $10 \times 1$  بوغ/مل وفي نفس المدة من المعاملة. ويعبر الشكل (1-3) الى حساسية الأطوار اليرقية لمعلق هذا

3-1-2: الاختبار الحيوي للأطوار اليرقية الاربعة :  
 يشير جدول (3 - 2) الى تأثير تراكيز مختلفة من معلقات بكتريا *B. sphaericus* حيث سجلت أعلى نسبة هلاك عند التركيز  $10 \times 1$  بوغ/مل والتي بلغت

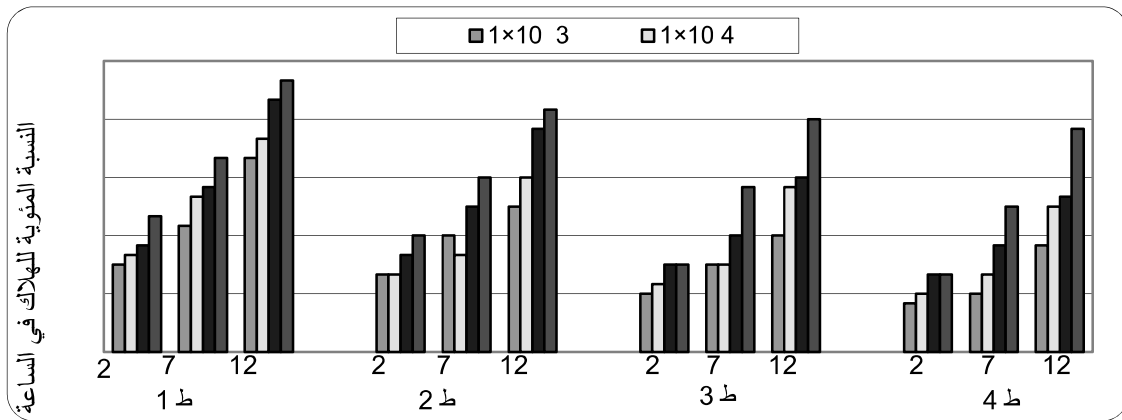
أما بخصوص حساسية الأطوار فقد أتفقت النتائج الحالية مع ما حصل عليه (13) عندما وصف العلاقة بين الأطوار اليرقية للبعوض ونسبة الهلاك بأنها تفلن كلما تقدم عمر الطور، حيث ذكر نسبة هلاك الطور الثالث بلغت 95% والرابع بنسبة 91% عند معاملتها بمعلق البكتريا المذكورة بتركيز  $10^8$  بوغ/مل ويرجع سبب ذلك الى أن الأطوار المتقدمة في العمر تبدي نمطاً من المناعة يعرف بمناعة البلوغ (2). كما بين (22) ان اليرقة المصابة تتوقف عن التغذية عندما يبدأ السم بتحليل خلاياها وتموت الحشرة بعد مرور عدة ايام، ويعود السبب في هلاك اليرقات بعدة ايام هو ان البكتريا تتطلب وقتاً كافياً حتى تصل الى المعدة الحشرة وتطلق السم، حيث ان البكتريا تتكاثر عند دخولها في احشاء الحشرة وهذا يستغرق وقت لوصول البكتريا الى الاعداد المناسبة لاحداث القتل.

النوع من البكتريا. وقد أتفقت ه النتائج الحالية مع ما حصل عليه (26) عندما عرض يرقات بعوضة *Cx. stigmatosoma* بأبواغ بكتريا *B. sphaericus* حيث أدت الى هلاكاً بنسبة 100% عند تركيز  $10^7$  بوغ/مل. كما ذكر (18) ان نسبة هلاك يرقات بعوضة *An.gambiae* حيث بلغت 88% عند تعرضها لأبواغ البكتريا المذكورة. أما بخصوص تأثير تراكيز المعلق البكتيري لبكتريا *B. israelensis* فيوضج الجدول (3 - 3) أن أعلى نسبة هلاك ليرقات الطور الأول بلغت 90% عند تركيز  $10^6 \times 3$  بوغ/مل بعد 120 ساعة من المعاملة، في حين بلغت أوطاً نسبة لهلاك الطور الأول 63.33% عند تركيز  $10^3 \times 3$  بوغ/مل كما يعبر شكل (2-3) عن حساسية الأطوار اليرقية لمعلق بكتريا *B. israelensis* لقد أتفقت هذه النتائج مع (17) عندما عرض يرقات الطور الأول للبعوضة قيد البحث لبكتريا *B. thuringiensis* حيث حصل على نسبة هلاك بلغت 90.8% بعد 48 ساعة عند تركيز  $10^4 \times 2.5$  بوغ/مل.

جدول (3 - 2) تأثير تراكيز مختلفة من معلقات البكتريا *B. sphaericus* في الأطوار اليرقية الاربعة لبعوضة *Cx. quinquefasciatus*

النسبة المئوية للمهلكي (الساعة)	الطور		
	120	72	24
66.66	43.33	30.00	$10^3 \times 1$
73.33	53.33	33.33	$10^4 \times 1$
86.66	56.66	36.66	$10^5 \times 1$
93.33	66.66	46.66	$10^6 \times 1$
0	0	0	Control
50.00	40.00	26.66	$10^3 \times 1$
60.00	33.33	26.66	$10^4 \times 1$
76.66	50.00	33.33	$10^5 \times 1$
83.33	60.00	40.00	$10^6 \times 1$
0	0	0	Control
40.00	30.00	20.00	$10^3 \times 1$
56.66	30.00	23.33	$10^4 \times 1$
60.00	40.00	30.00	$10^5 \times 1$
80.00	56.66	30.00	$10^6 \times 1$
0	0	0	Control
36.66	20.00	16.66	$10^3 \times 1$
50.00	26.66	20.00	$10^4 \times 1$
53.33	36.66	26.66	$10^5 \times 1$
76.66	50.00	26.66	$10^6 \times 1$
0	0	0	Control

قيمة L.S.D تحت مستوى معنوية 0.05 للأطوار اليرقية=2.27 ، للتراكيز=2.27، للزمن=1.96، للتداخل بين جميع العوامل=7.7

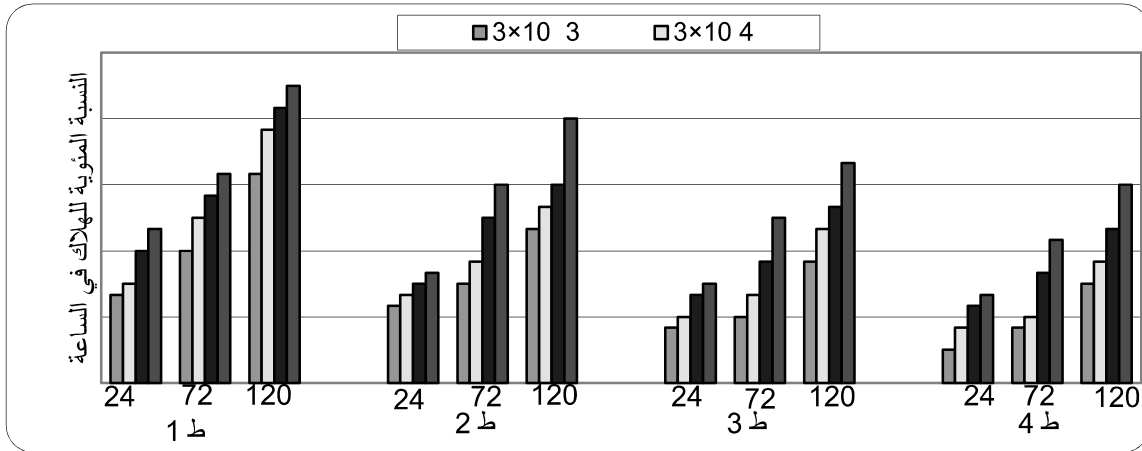


شكل (3- 1) حساسية الأطوار اليرقية الأربعة لمعلق بكتريا *B. sphaericus* ط=1=الطور الأول، ط=2=الطور الثاني، ط=3=الطور الثالث، ط=4=الطور الرابع

جدول (3 - 3) تأثير تراكيز مختلفة من معلقات البكتريا *B. thuringiensis israelensis* في الأطوار اليرقية الأربعة لبعوضة *Cx. quinquefasciatus*

النسبة المئوية للموت في الساعة			التراكيز بوغ/مل	الطور
120	72	24		
63.33	40.00	26.66	$3 \times 10^3$	الأول
76.66	50.00	30.00	$4 \times 10^3$	
83.33	56.66	40.00	$5 \times 10^3$	
90.00	63.33	46.66	$6 \times 10^3$	
0	0	0	Control	الثاني
46.66	30.00	23.33	$3 \times 10^3$	
53.33	36.66	26.66	$4 \times 10^3$	
60.00	50.00	30.00	$5 \times 10^3$	
80.00	60.00	33.33	$6 \times 10^3$	الثالث
0	0	0	Control	
36.66	20.00	16.66	$3 \times 10^3$	
46.66	26.66	20.00	$4 \times 10^3$	
53.33	36.66	26.66	$5 \times 10^3$	الرابع
66.66	50.00	30.00	$6 \times 10^3$	
0	0	0	Control	
30.00	16.66	10.00	$3 \times 10^3$	
36.66	20.00	16.66	$4 \times 10^3$	الرابع
46.66	33.33	23.33	$5 \times 10^3$	
60.00	43.33	26.66	$6 \times 10^3$	
0	0	0	Control	

قيمة L.S.D تحت مستوى معنوية 0.05 للأطوار اليرقية=2.03 ، للتركيز=2.03، للزمن=1.7، للتداخل بين جميع العوامل=7.7



شكل (3-2) حساسية الاطوار اليرقية الاربعة لمعلق البكتريا *B. thuringiensis israelensis* ط1=الطور الأول، ط2=الطور الثاني، ط3=الطور الثالث، ط4=الطور الرابع

حيث كانت اعلى نسبة للهلاك و 66.66% مثلت اوطاً نسبة للهلاك، كما ان العلاقة ما بين التركيز ونسبة الهلاك مشابه لما حدث مع تأثير نواتج الايض الثانوية الخام لبكتريا *B. sphaericus*. اما حساسية الاطوار فتُمثل في شكل (3-4) وانفقت النتائج الحالية مع ما وجدته (23) عندما عاملاً يرقات الذباب المنزلي *M. domestica* براشح البكتريا *B. thuringiensis* بتركيز 5 ملغم/لتر حيث ادى الى هلاكها جميعاً، كما حصل (11) على نسبة هلاك بلغت 100% عند معاملة يرقات *Cx. quinquefasciatus* بنواتج الايض الثانوية الخام للبكتريا نفسها. ان اساس تأثير *B. thuringiensis israelensis* في الحشرات هو وجود المادة السامة في البلورة البروتينية، اما (4) فوضح ان التسمم لا يقتصر على البلورة البروتينية وحدها وانما يرجع الى وجود مواد اخرى تنتجها العصية البكتيرية حيث وجد (23) بان بكتريا *B. thuringiensis israelensis* تنتج مواد سامة اخرى اضافة الى البلورة البروتينية حيث تمتاز هذه المواد بكونها مقاومة للحرارة ولها القدرة على الذوبان في الماء ويمكن فصلها وهذه المواد تتكون بصورة منفصلة عن البلورة وانزيم Lethicinase الذي تفرزه البكتريا وعندما تحقن الحشرات بهذه المواد فانها تموت حالاً. أما بكتريا *B. sphaericus* فان تأثيرها يعود الى انتاجها نوعين من السموم نوعين من السموم الأول يعرف بالسمم الثنائي (Binary toxin) والثاني يطلق عليه بسم البعوض (32) Mosquitocidal toxin، (10).

3-2 الأختبار الحيوي لمختلف تراكيز نواتج الأيض الثانوية الخام لنوعين من البكتريا *B. sphaericus* و

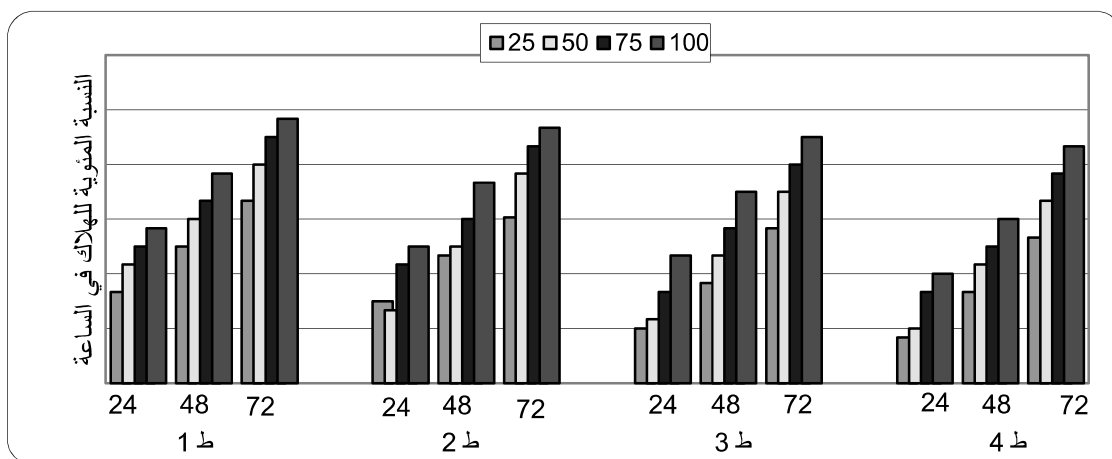
*B. thuringiensis israelensis* 3-2-1 تأثير نواتج الايض الثانوية الخام لكل من بكتريا *B. thuringiensis israelensis* و *B. sphaericus* في الاطوار اليرقية الاربعة لبعوض *Cx. quinquefasciatus*

يشير الجدول (3-4) تأثير تراكيز مختلفة من نواتج الايض الثانوية الخام لبكتريا *B. sphaericus* في يرقات بعوضة *Cx. quinquefasciatus*، حيث سبب التركيز 100% هلاك اليرقات بنسبة 96.66% بعد 72 ساعة، بينما سجل التركيز 25% اوطاً نسبة هلاك حيث بلغت 66.66%، وان العلاقة طردية ما بين التركيز ونسبة الهلاك من جهة ومدة التعريض من جهة اخرى، حيث ان تركيز 100% سبب نسبة هلاك الطور الأول 56.66 بعد 24 ساعة وارتفعت نسبة الهلاك الى 96.66% بعد 72 ساعة من مدة التعريض ويتضح من ذلك الشكل (3-3). وانفقت هذه النتائج مع ما وجدته (31) عندما عرض يرقات البعوضة قيد البحث لنواتج الايض الثانوية الخام لبكتريا *B. sphaericus* بتركيز 0.5 ملغم/لتر حيث سببت هلاكها بنسبة بلغت 9 ± 85.5% بعد 48 ساعة. كما حصل (12) على نسبة هلاك انحصرت بين 50 - 90% عندما عرض يرقات الطور الثاني لبعوض *Cx. pipiens* لنواتج الايض الثانوية الخام لبكتريا المذكورة بعد 48 ساعة. وفيما يخص بكتريا *B. thuringiensis israelensis* فقد بين الجدول (3-5) ان نسبة الهلاك اليرقات مشابه لما حصل مع النوع الأول من البكتريا وهي 96.66%

جدول (3-5) تأثير تراكيز مختلفة من نواتج الايض الثانوية الخام لبكتريا *B. sphaericus* في الاطوار اليرقية الاربعية لبعوضة *Cx. quinquefasciatus*

النسبة المئوية للمهلك في الساعة			التراكيز %	الطور
72	48	24		
66.66	50.00	33.33	25	الأول
80.00	60.00	43.33	50	
90.00	66.66	50.00	75	
96.66	76.66	56.66	100	
0	0	0	control	الثاني
60.00	46.66	30.00	25	
76.66	50.00	26.66	50	
86.66	60.00	43.33	75	
93.33	73.33	50.00	100	
0	0	0	control	الثالث
56.66	36.66	20.00	25	
70.00	46.66	23.33	50	
80.00	56.66	33.33	75	
90.00	70.00	46.66	100	
0	0	0	control	الرابع
53.33	33.33	16.66	25	
66.66	43.33	20.00	50	
76.66	50.00	33.33	75	
86.66	60.00	40.00	100	
0	0	0	control	

قيمة L.S.D تحت مستوى معنوية 0.05 للأطوار اليرقية=1.3، للتراكيز=1.3، للزمن=1.14، للتداخل بين جميع العوامل=4.5



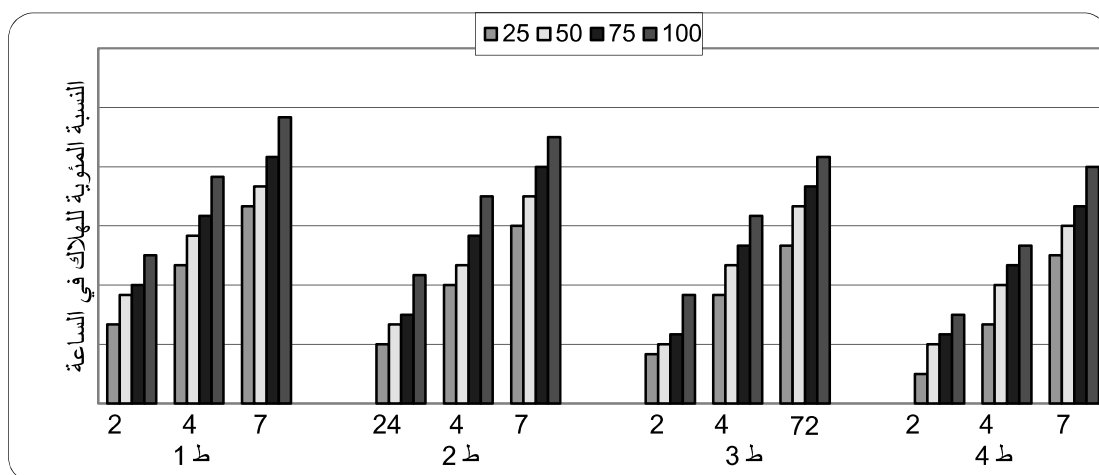
شكل (3-3) حساسية الاطوار اليرقية الاربعية لنواتج الأيضية الثانوية الخام لبكتريا *B. sphaericus* ط1=الطور الأول، ط2=الطور الثاني، ط3=الطور الثالث، ط4=الطور الرابع



جدول (3-6) تأثير تراكيز مختلفة من نواتج الايض الثانوية الخام لبكتريا *B. thuringiensis israelensis* في الأطوار اليرقية الاربعة لبعوضة *Cx. quinquefasciatus*

النسبة المئوية للهلاك في الساعة			التراكيز %	الطور
72	48	24		الأول
66.66	46.66	26.66	25	
73.33	56.66	36.66	50	
83.33	63.33	40.00	75	
96.66	76.66	50.00	100	
0	0	0	control	الثاني
60.00	40.00	20.00	25	
70.00	46.66	26.66	50	
80.00	56.66	30.00	75	
90.00	70.00	43.33	100	
0	0	0	control	الثالث
53.33	36.66	16.66	25	
66.66	46.66	20.00	50	
73.33	53.33	23.33	75	
83.33	63.33	36.66	100	
0	0	0	control	الرابع
50.00	26.66	10.00	25	
60.00	40.00	20.00	50	
66.66	46.66	23.33	75	
80.00	53.33	30.00	100	
0	0	0	control	

قيمة L.S.D تحت مستوى معنوية 0.05 للأطوار اليرقية=1.12 ، للتراكيز=1.12، للزمن=0.97، للتداخل بين جميع العوامل=3.9



شكل (3-2) حساسية الاطوار اليرقية الاربعة لنواتج الايض الثانوية الخام لبكتريا *B. thuringiensis israelensis* ط1=الطور الأول، ط2=الطور الثاني، ط3=الطور الثالث، ط4=الطور الرابع

**المصادر:**

1. الأمانة ، محمد صبري جبر . 2009 . تأثير بعض عوامل المكافحة الحيوية في بعض اوجه حياتية حشرة خنفساء الحبوب الشعرية (الخابرا) رسالة . *Trogodermagranarim* (Everts) . ماجستير كلية الزراعة/ جامعة البصرة . 107 صفحة.
2. توفيق ، محمد فؤاد . 1997 . المكافحة البايولوجية للآفات الزراعية . المكتبة الاكاديمية . الدقي . القاهرة . 707 صفحة .
3. الراوي ، خاشع محمود وخلف الله ، عبد العزيز محمد . 2000 . تصميم وتحليل التجارب الزراعية . وزارة التعليم العالي والبحث العلمي . دار الكتب للطباعة والنشر . جامعة الموصل . الطبعة الثانية 488 صفحة.
4. الزبيدي ، حمزة كاظم . 1992 . المقاومة الحيوية للآفات . دار الكتب للطباعة والنشر ، الموصل . العراق . 440 صفحة .
8. Abul-hab , J.K. 1968 . Larval of *Culicine* mosquitoes of Iraq with a key for their Identification . Bull.End – Dis . Baghdad . X ( 1 – 4 ) : 23 .
9. Armengol, G., Hernandez, J., Velez, J.G., Orduz, S. (2006): Long lasting effects of a *Bacillus thuringiensis* serovar. *israelensis* experimental tablet formulation for *Aedes aegypti* control. Journal of Economic Entomology 99, 1590-1595.
10. Broadwell, A.H., Baumann, P., 1987. Proteolysis in the gut of mosquito larva results in further activation of the *Bacillus sphaericus* toxin. App. Environ. Microbial. 53, 1333–1337.
11. Crickmore , N. ; Zeigler , D.R. ; Schnepf , E. ; ran , J. ; Lerclus , D. ; Baum , J. ; Bravo , A. and Dean , D.H. 1998 . *Bacillus thuringiensis* toxin nomenclature . microbiology and molecular Biology Reviews , 62 (3) : 807 – 813 .
12. El- Bendary , M.A. 1999 . Growth physiology and production of mosquitocidal toxins from *Bacillus sphaericus* . J. Agric . Sci. mansoura Univ 27 : 1231 – 1246 .
13. Fillinger , U. , Bart , G.J ; Knols , B.G. and Becker , N. 2003 . Efficacy and efficiency of
5. شعبان ، عواد والملاح ، نزار مصطفى . 1993 . المبيدات . وزارة التعليم العالي والبحث العلمي . دار الكتب للطباعة والنشر . جامعة الموصل . 520 صفحة .
6. عبد القادر ، أياد عبد الوهاب . 2000 . دراسة تصنيفية لعائلة البعوض (*Diptera : Culicidae*) في محافظة البصرة . اطروحة دكتوراه . علوم حياة جامعة البصرة .
7. الكرعائي ، رحمن لفته . 2012 . دراسة مخبرية لكفاءة بعض طرائق السيطرة في نوعين من البعوض دراسة مخبرية لكفاءة بعض طرائق السيطرة في نوعين من البعوض (*Diptera : Culicidae*) في محافظة الديوانية . رسالة ماجستير . كلية العلوم / جامعة القادسية .
- Bacillus thuringiensis* var. *israelensis* and *Bacillus sphaericus* formulation against Afrotropical anophelines in Western Kenya . Tropical medicine and International health , Vol . 7 : 122 -134 .
14. Harris , D .L . 2006 . Insect Khaprabeetle *Trogodermagranarium* (Everts) ( *Coleoptera : Dermastidae* ) . University of Florida . USA . [http : // creatures . ifas . ufl . edu](http://creatures.ifas.ufl.edu) .
15. Hilbeck , A. ; Baumgartner , M. Fried , P.M. and Bigler , F. 1998 . Effect of transgenic *Bacillus thuringiensis* corn – fed prey on mortality and development time of immature *Chrysoperla carnea* ( *Neuroptera : Chrysopidae* ) . Entomol , 27 : 480 – 487 .
16. Indrasith , L.S. ; Suzuki , N. ; Ogiwara , k. ; Asano , S. and Hori , H. 1992 . Activated Insecticidal crystal protein from *Bacillus thuringiensis* killed adult house flies . Lett. Appl. Microbiol . 14 : 174 – 177 .

- quinquefasciatus* Say. ( *Diptera* : *Culicidae* ). Insect Appl. 10(1) : 29 – 33 .
25. Misch , D.W. ; Burnside , D.F. and Cecil , T.L. 1992 . Anovel bioassay system for evaluating the toxicity of *Bacillusthuringiensisraelensis* against mosquito Larva J. Invert . pathol . 59 : 286 – 289 .
26. Mulla , M.S. 1991 . Insect growth regulator for the control of mosquito pest and disease vectors. Chinese J. Entomol . Spec. Publ. 6 : 81 – 91 .
27. Nadeau, M.P. and Boisvert, J.L.1994. Larvicidal activity of the entomopathogenic fungus *Tolypocladiumcylindrosporium* ( Deuteromycotina: Hyphomycetes) on the mosquito *Aedestriseriatus* and the black fly *Simuliumvittatum* (Diptera: Simuliidae) . J. Am. Mosq.Control Assoc.10: 487-491.
28. Packer , M.J. and Corbet , P.S. 1989 . Size variation and reproductive success of femal*Aedespunctor* ( *Diptera* : *Culicidae* ) Ecol. Entomol . , 14 : 297 – 309.
29. Saitoh , H. ; Higuchi , K. and Mizuki , E. 1998 . Larvicidal activity of Japanese *Bacillus thuringiensis* against *Anophelesstephensi*. Medical and Veterinary Entomology . 12 : 98 – 102.
30. Santos , S.K. ; Melo – Santos , M.A.V. ; Regis , L. and Al-buquerue , C.M.R. 2003 . Field evaluation of ovitraps consociated with grass infusion and *Bacillus thuringiensisraelensis* to determine the ovipositionrat of *Aedesaegypti* . Dengue Bull . 27 : 156 – 162 .
17. killeen , G.F. , Mchenzie , F.E. ; Foy , B.D. ; Schieffelin , C. ; Billingsley , P.F. and Beier , J.C. 2009 . The poteintial impact of. integrated malaria transmission control on entomologic inculation rate in highly endmic areas . Am J. Med. Hyg. (62) : 545 – 551 .
18. Kruger , S.R. ; Nechols , J.R. and Romoska , W.A. 1991 . Infection of chinch bug, *Blissiusleucopterus* ( *Hemiptera:Lygaidae* ) adults from *Beauveriabassiana*( *Deuteromycotina* : *Hyphomycetes* ) Conidia in soil under controlled temperature and moisture conditions . J. Inv. Pathol . 58 : 19–26.
19. Kurbanoglu , E.B. and Algur , O.F. 2006 . Use of ram horn hydrolysis as peptone for bacterial growth , Turk. J. Biol . 26 : 115 – 123 .
20. Lacey, L.A.1997. Manual of techniques in insect pathology (Biological Techniques). Academic Press. Sadiago.London.Boston.408pp.
21. Loc, N.T. and Chi, V.T.B.2005. Efficacy of some new isolates of *Metarhiziumanisopliae* and *Beauveriabassiana* against rice earhead bug , *Leptocorisaacuta* . Omonrice.13:69-75.
22. Martin , J.C. and Wagih , K. 2005 . *Thaumetopoeapityocampa* biology complex parasitize of protection in forest . Inra . France . 63 pp .
23. McConnel , E. and Richard . 1959 . The production by *Bacillus thuringiensis Berliner* of heat stable substance toxic for insect . Can Jour . Microbiol . 5 : 161 – 165 .
24. Mehdi , N.S. and Mohsen , Z.H. 1989 . Effect of insect growth inhibitor lsystin on *Culex*

agene encoding a100-kilo Dalton  
mosquitocidal toxin from *Bacillus  
sphaericus* SISII-1. *Bacteriol.*, 173, 2776 –  
2785.

33. W.H.O. 1985 . Informal consultation  
the development of *Bacillus sphaericus* as  
a microbial Larricide . Geneva . UNDP. 24  
P.

34. WHO.2007. Global plan to combat  
neglected tropical disease.

31. Seleena , P. ; Lee , H.L. and Chiang ,  
Y.F. 1999 . Compatibility of *Bacillus  
thuringiensis*

*serovar israelensis* and chemical  
insecticides for the control of *Aedes*  
mosquitos . *J. Vector Ecol*  
. 24 23 – 216.

32. Thanabalu, T., Hindly, J., Jackson.,  
Jackson – Yap, J., and Berry, C. 1991  
cloning, sequencing, and expression of

**\*Evaluation the efficacy of two varieties of  
bacteria *Bacillus sphaericus*, *Bacillus thuringiensis var israelensis* On the  
control of mosquito *Culex quinquefasciatus* Say (Diptera: Culicida)**

Received : 3/2/2014

Accepted : 23/3/2014

Baraa Jalilsaeed

Mohamed Redah Anoon

University of Al – Qadisiya  
Biology Sciences Department  
College of Science

Email: [Bah1990a@gmail.com](mailto:Bah1990a@gmail.com)

Email: [Balhasnawy@yahoo.com](mailto:Balhasnawy@yahoo.com)

**Abstract:**

the current research evaluation the efficacy of two varieties of bacteria *Bacillus sphaericus* and *Bacillus thuringiensis israelensis* and using vital factor to struggle mosquito *Cx. quinquefasciatus*, due to the impact of concentration of bacterial suspended and secondary metabolites in the larvae of mosquito of varieties, while there was no any destruction to the role of eggs and pupae and adults. Which recorded the higher rate of destruction for the larva 93.33% when treating the larva the first instar with concentration  $1 \times 10^6$  spore / ml of bacterial suspension of *Bacillus sphaericus*, while the the lower rate of destruction 66.66% concentration of  $1 \times 10^3$  spore/ml of bacterial suspension of *Bacillus thuringiensis israelensis* while the highest rate of destruction 90% while treating the first instar larvae concentrating of  $3 \times 10^6$  spore/ml after 120 hours, while the lower rate of destruction 63.33% at the concentration  $3 \times 10^3$  spore/ml at same period, for the respect of the effect of the concentration of secondary metabolic products the highest rate of destruction for the larvae of both species of bacteria mentioned 96.66% at the concentration of 100% after 72 hours of treatment, the lower rate of destruction reach for both species 66.66% at the concentration 25% in same period

**Key Words:** *B. thuringiensis israelensis* , *Bacillus sphaericus* , *Cx. quinquefasciatus*

**\*The Research is apart of on M.Sc. thesis in the case of the First researcher**