

*تأثير المستخلصات القلويدية لثمار وبذور الحنظل *Citrullus colocynthus* واوراق الكاربس *Conocarpus erectus* في النمو الشعاعي لبعض الفطريات المعزوله من بذور وجذور نبات الباقلاء

تاریخ القبول 2015/8/2

تاریخ الاستلام 2014/12/14

دعاة عبد العباس⁽²⁾

عبد الامير سمير سعدون⁽¹⁾

كلية العلوم | جامعة القادسية.

كلية العلوم | جامعة القادسية

Zaida788@gmail.com

الخلاصة

شملت هذه الدراسه اختبار تاثير القلويدي المستخلص من ثمار وبذور نبات الحنظل *Citrullus colocynthis* والقلويد المستخلص من اوراق نبات الكاربس *Conocarpus erectus* وسماد البيريا على النمو الشعاعي للفطريين *Aspergillus ochraceus* و *Alternaria alternata* المعزولين من جذور وذور نبات الباقلاء بالمقارنه مع مبيده التوبسين، وكذلك اختبار تاثير القلويديات وسماد البيريا على انبات بذور الباقلاء في التربه المعقمه ، وتشخيص الفطريات جزئياً بتقييم تفاعل السلسله المتبلمر PCR. واظهرت النتائج ان القلويديات النباتيه كان لها تاثير مثبت معنوي لنمو الفطريات المختبره على الوسط الغذائي الصلب P.D.A. بالقياس مع معاملة المقارنه والمبيده الفطري عند مستوى احتمال 5%. وكذلك له تاثير واضح في رفع نسبة انبات بذور الباقلاء في التربه المعقمه وغير المعقمه . وكان التراكيز 15ملغم/مل الاكثر مقارنه مع التراكيز الاخرى ومع فعل المبيده المستخدمه . واوضح اختبار قياس طيف الاشعه تحت الحمراء Infra Red Spectrum العديد من الحزم المميزة التي تعود للمركبات القلويدية .

الكلمات المفتاحية | الحنظل، الكاربس، الباقلاء، مستخلص نباتي

Botany Classification QK 710-899

*البحث مستمد من رسالة ماجستير للباحث الثاني.

1-المقدمة

الذي يعتبر من النباتات ذات الاممية من الناحية *erectus* العلاجية الذي يعود للعائلة العسفية Comberataceae (25) . يمتلك نبات الحنظل فعاله تثبيطيه للفطريات الممرضه لاحتوائه العديد من المواد الفعالة (11). أما نبات الكاربس فيحتوي على مجموعه من المواد الفعالة التي تمثل احد الوسائل الدافاعيه للنبات كما ان له خصائص تحد من نمو العديد من الاصابات الفطريه والبكتيريه (30) لذلك هدفت هذه الدراسه الى تقييم كفاءة المستخلصات القلويديه للحنظل والكاربس وسماد مقارنة بالمبيد توبيسين ودراسة سبل اعتماده كبدائل عن المبيدات الكيميائيه في السيطره على الامراض الفطريه وشملت محاور البحث مالي

1-عزل وتشخيص الفطريات المرافقه لبذور وجذور الباقلاء

2-تقييم كفاءة القلويات في انبات بذور الباقلاء في التربه ، وفي النمو الشعاعي للفطريات المرافقه لبذور وجذور الباقلاء.

2-المواد وطرائق العمل

2-1 جمع العينات

تم جمع بذور نبات الباقلاء المستخدمة في هذا البحث من السوق المحلية في مدينة الديوانية بوصفها نباتات عائلة لعد من الفطريات . وهذه البذور الممنقة من الأتربة والشوائب بشكل جيد تستخدمن لأغراض الزراعة، وتم جمع ثلاث عينات عشوائية . اما عينات الجذور فقد تم جمعها بصورة عشوائية من الحقول المزروعة في مدينة الديوانية ايضاً. وتم الحصول على ثمار نبات الحنظل من العطارين في اسواق مدينة الديوانية ، أما نبات الكاربس فقد جمعت اوراقه من الحدائق العامة التي ينتشر فيها هذا النبات . ثم غسلت الثمار والأوراق بالماء العادي ثم بالماء المقطر ، ثم تركت لتجف في درجة حرارة الغرفة . بعدها طحنت بمطحنة كهربائية وحفظ المسحوق بعبوات جافة لحين الاستعمال (20) وتم الحصول على المبيد توبيسين وهو مبيد فطري جهازي واسع الطيف ذو فعاله طويلة الامد يمكن اضافته عن طريق التربه بفضل فعالته الجهازية التي تمكّنه من الدخول الى النبات وال النفاذ الى جميع الاجزاء والحمایه من الامراض الفطريه وهو ليس له اثر سام على جميع انواع المحاصيل (19) الاضافه الى استخدام سماد يوريا وذلك من السوق المحليه في مدينة الديوانيه أيضاً.

تعد الباقلاء غذاء مهم من الناحيه الاقتصادية والاجتماعيه وتعد من اقدم الاغذية البقوليه الناميه في العالم، حيث تحتل الباقلاء المركز السادس من ضمن الاغذية البقوليه الناميه في العالم (11). تعود الباقلاء Leguminaceae *Vicia fabae* الى العائله البقوليه وتعتبر من المحاصيل الشتويه وتحتل المرتبة الثانية بعد العائلة النجيلية وتنمييز باحتوائها على نسبة عاليه من البروتينات (9) . بين (2) ان خطورة الفطريات الممرضه تزداد عند زراعة التربه بمحاصيل حساسه للفطريات الممرضه وبذلك تؤدي الى زيادة الكثافه العددية للمسبيبات المرضيه وهذا يزيد من اصابة النبات في مختلف مراحل نموه وذلك يوثق سلبا في نوعية وكمية المحصول .

واستخدمت العديد من الوسائل لغرض حماية الإنسان و الحيوان من الأضرار الناتجه عن هذه الفطريات و كانت المبيدات الكيميائية الوسيلة الاولى لمكافحتها بسبب سهولة التنفيذ و الحصول على نتائج سريعة (1).

ان مبيد التوبيسين المستخدم في هذا البحث و الذي يعود لمجموعه بنزيميدوزول وثايفولانيت يستعمل لمكافحة جرب الفاختيات وصدأ الثوم ومرض خياس طلع النخيل وامراض البياض الدقيقى والفحى المبكره على الطماطا ومرض الذبول الذي يسببه الفطر *R. solani* ، كما يمكن استعماله لمكافحة مرض التفحى المنقطى على القمح والشعير(10) .

ان استخدام المبيدات الكيميائية له أضرار متعددة أهمها التأثير على أداء الآفة الحيوية فضلاً عن المشاكل المتعددة الناتجة من سميتها للإنسان و الحيوان في حالة تسربها في البيئة فضلاً عن التكاليف الباهظة لاستخدامها و احتمالات ظهور صفة المقاومة في بعض الالفات ضد فعل المبيدات و تأثيرها الكبير في التلوث البيئي (23) .

ونظرا لأهمية المواد الفعالة في النباتات الطبيعية اتجه الباحثين نحو التعرف على هذه المواد الغير معروفة ، حيث ازداد استعمال النباتات الطبيعية في الفترة الاخيرة وفي مجالات مختلفة وذلك لما تحويه من مواد فعالة مهمه ذات خصائص مضاده للفطريات من جهة (17) ومشجعه لانبات البذور ومخترله للامراض الفطريه من جهة اخرى (26) . ومن النباتات الطبيعية المهمه نبات الحنظل Citrullus colocynthis Conocarpus Curcurbitaceae (16) ونبات الكاربس (16)

دفائق ثم غسلت بالماء المقطر ثلاث مرات ، اما المجموعه الثانية غسلت بالماء المقطر المعمق فقط ، ثم زرعت البذور والجذور في اطباق بترى حاويه على الوسط الغذائي PDA (Potatos Agar) ويوافق خمس بذور او قطع جذور في كل طبق وبثلاثة مكررات لكل مجموعه وترك الاطباق في الحاضنه بدرجة حراره 25م وبعد مرور اربعة ايام على عملية الحضن تم متابعة نمو الفطريات ، اذ فحصت الاطباق لمعرفه الفطريات النامييه وتم تنقيه عزلات الفطريات على الوسط الغذائي PDA وتم حفظ العزلات النقيه بزراعتها على الوسط الغذائي نفسه بصورة مائله في انابيب اختبار حجم 20مل وحضنها لمدة اسبوع بدرجة 25مل بعدها حفظت في الثلاجه بدرجة حراره 4م لحين الاستعمال (3).

5- تشخيص الفطريات

1-5- التشخيص بالاعتماد على المفاتيح التصنيفيه

وناك بالاعتماد على شكل واللون وقطر المستعمره وارتقاعها Microscopic وايضاً بالاعتماد على الصفات المجهريه Features وحجم ولون وتركيب الحوامل والابواغ والتراكيب الاخرى وفق الاسس التصنيفيه المعتمده بالمفاتيح التصنيفيه الوارده في المصادر (25، 18,5).

2- التشخيص التاكيدى باستخدام تنقيه تفاعل السلسله PCR المتبلىمر

1- استخلاص الحامض النووي DNA Extraction

استخلاص الحامض النووي DNA للفطريات المختبره باستعمال عدة خاصه لهذا الغرض هي عدة البائونير (Bioneer Kit) وحسب تعليمات الشركه المصنعيه.

2- مضاعفة الحامض النووي المستخلص Amplification DNA

تم تحضير (AccuPowder r TLAPCR Pre Mix tube) الخاص بتفاعل PCR باضافه 5ml من الحامض النووي المستخلص و (2ml forward and 2ml reverse) و4ml من الماء المعقلي (Primer3 plus) وتم اكمال الحجم الى 120ml باضافه Vortex الماء المقطر ثم مزجت المكونات جيداً باستعمال المازج

2- استخلاص القلويديات

اتبعت طرقه (15) لفصل القلويديات النباتيه ، اذتم وزن 100g من كل من المسحوق الجاف لثمار نبات الحنظل واوراق نبات الكاربس ، وجرى استخلاصها بجهاز الاستخلاص المستمر السكسوليت Soxholet extractor بمزجه مع 400ml من الايثانول واستمر الاستخلاص لمدة 24 ساعه بدرجة حراره 45°C . تم نقل المستخلص في وعاء خزفي مع 50g من اوكسيد المغنيسيوم و300ml من الماء المقطر ووضع الخليط بعدها في حمام مائي مع التحريك المستمر الى ان يجف المستخلص . ثم على ماتبقى من المستخلص الجاف مع 500ml من الماء المقطر واعيدت الخطوه الاخيره مرتين مع اضافه 250ml من الماء المقطر . بعدها رشح الخليط وهو ساخن بواسطه قمع الترشيح واضيف للراشح 50ml من حامض الكبريتيك 10% ثم الى ثلث الحجم الاصلی باستخدام التقشير تحت ضغط متخلخل بعدها رشح المزيج وهو ساخن لازلة المزيج وهو ساخن لازلة الرواسب العالقه المتكونه في اثناء التبخير . تم الاستخلاص بقمع الفصل باضافه (30*5)ml كلوروفورم واضيفت بضعة ملليلترات من محلول هيدروكسيد الصوديوم 1% ثم الحجم نفسه من الماء المقطر للتخلص من اللون الاصفر بعده تم تبخير المستخلص للتخلص من الكلوروفورم واعيدت بلورة النوذج باضافه كميه قليله جداً من الماء الساخن.

3- اختبار طيف الاشعه تحت الحمراء Infra Red Spectrum

تم دراسة طيف الاشعه تحت الحمراء IR للقلويديات المستخلصه من ثمار نباتي الحنظل والكاربس باستخدام الاقراص KBr Transforms Infra Red FTIR واجري هذا القياس في مختبرات قسم الكيمياء / كلية العلوم/جامعة القادسيه وذلك باخذ كميه قليله من القلويد النباتي الجاف لكل نبات ، ووضعت في جهاز قييس طيف الاشعه تحت الحمراء المرهوبط الى الحاسوب وعند تشغيل الجهاز يبدء بقياس حزم كل قلويد على حده (28).

4- عزل الفطريات المختبره

عزلت الفطريات المرافقه لبذور وجذور البلاطاء المستخدمه في هذا البحث كالاتي قسمت البذور والجذور بعد تنظيفها بالماء جيداً وقطعها لعدة قطع الى مجموعتين ، الاولى عقمت سطحياً باستخدام محلول هايبوكلورات الصوديوم بتركيز 1% لمندة ثلاث

جدول (1) الظروف المستخدمة في جهاز الدورات الحرارية لمضاعفة الحامض النووي DNA للبادئ المصممة المستخدمة.

PCR Step	Repeat cycle	Temperature	Time
Initial denaturation	1	95C	5min
Denaturation	30	95C	5sec.
Annealing		58C	30sec
Extension		72C	45sec
Final extension	1	72C	7min
Hold	-	4C	Forever

جدول (2) تسلسل القواعد النتروجينيه للبادئ المصممه والمستخدمه في تشخيص الفطريين

Alt.alternata و Asp.ochraceus المختبرين

ـ البادئات المستخدمة E

اسم البادئ	تسلسل القواعد النتروجينية (5'-3')	العدد	حجم الناتج (BP)	المصدر
ITS-1	TCCCACCCGTGTATACCGTA	20	423bp	صمم في هذه الدراسة/بنك الجينات
	CCTACAAGAGCGGGTGACAA	20	270bp	صمم في هذه الدراسة/بنك الجينات
ITS-1	CGGATCTCTGGTCTGGCA	20	423bp	ـ البادئ الأمامي ، Fـ البادئ العكسي .
	TGCTGATAGAGAGTGCAGT	20	270bp	ـ البادئ الأمامي ، Fـ البادئ العكسي .

ـ البادئ الأمامي ، Fـ البادئ العكسي .

لتحديد فاعلية القلويديات النباتية وسماد اليوريا في النمو الشعاعي للفطريات اتبعت طريقة (14) وهي تقنية الغذاء المسموم (Poisoned Food Technique) إذ تم تحضير ثلاثة تراكيز للقلويديات المختبرة وهي 5 و 10 و 15 ملغم/ مل من الوسط الغذائي المعقم ، PDA ، اما معاملة السماد والمبيد فقد حضرت بالتراكيز (5,10,15) ملغم/ 10مل من الوسط الغذائي المعقم ثم صبت في الاطباق ، اما معاملة المقارنه فقد تضمنت اطباق بترى حاويه على الوسط الغذائي المعقم PDA من غير اية اضافه ، وبعد ان تصلب الاوساط في الاطباق ، تم نقل قطعه قطرها 5مم من مزارع نقيه للفطريات بعمر ثمانية ايام باستخدام ثاقب فليني ووضعت في منتصف الطبق وحضرت الاطباق بدرجة حراره 25 م وثلاثة مكررات لكل معامله ومن ثم تم قياس معدل نمو الفطريات في المعاملات المختلفة باستخدام المسطره (معدل ثلاثة اقطار متعامده) بعد وصول الغزل الفطري في معاملة المقارنه الى حافة الطبق ، وتم حساب النسب المؤدية للتثبيط باستخدام المعادلة الآتية:

$$\text{النسبة المئوية للتثبيط} = \frac{\text{معدل قطر الفطر في اطباق المقارنة}-\text{معدل قطر الفطر في اطباق المعاملة}}{\text{معدل قطر الفطر في اطباق المقارنة}} \times 100.$$

على مجموعتين الأولى تركت من غير تعقيم ، والثانية عقمت باستخدام المؤودة (Autoclave) بدرجة حرارة 121 °م و بضغط 15 باوندانج² لمدة ساعتين (3) ، ملأت بعدها أصص قطرها 15 سم و ارتفاعها 15 سم بالترية وبكميات متساوية ، بعدها زرعت البذور المعاملة وبواقع عشر بذور في كل أصيص وبثلاثة مكررات لكل من معاملة الترب المعقمه وغير المعقمه وتم توفير ظروف مشابهة قدر الإمكان لظروف زراعة البذور في الحقل ، من درجة الحرارة والضوء والماء اللازم لإنبات البذور (6) . وعند بروز البادرات تم حساب النسبة المؤدية للإنبات في المعاملات المختلفة حسب المعادلة الآتية :

$$\text{النسبة المئوية للإنبات} = \frac{\text{عدد البذور الناجحة}}{\text{عدد البذور الكلية}} \times 100.$$

3- الترحيل الكهربائي Gel Electrophoresis

اتبعت طريقة (27) لتحضير جل الاكاروز (Agarose Gel) وذلك بذابة gm 1 من مسحوق الاكاروز في 90ml من الماء المقطر و 10ml من (buffer) وسخن المزيج حتى الغليان باستعمال المحسن الحراري ، بعدها تم تبريد المزيج الى 65 °م واضافه ml 5 من الايثيديوم بروماید (Ethidium bromide) ، ومزج الخليط بالرج الخفيف وصب في المكان المخصص له في جهاز الترحيل الكهربائي وتم وضع مشط معقم بالأشعة فوق البنفسجية في الخليط لكي يتم عمل حفر في الجل وترك لمدة 30-45 دقيقة بدرجة حرارة الغرفه حتى يتصلب . ثم بعدها ازيل المشط ، وضيف 5ml من laddر الى الحفره الاولى (حاوي على قطع من DNA القياسي) ، وضيفت الكمية نفسها من الحامض النووي المستخلص الى بقية الحفر . ومن ثم تمت تغطية الجهاز بالغطاء الخاص به وتم الترحيل عند 70 فولت لمدة ساعه كامله.

2- تأثير القلويديات النباتيه وسماد اليوريا في النمو الشعاعي للفطريات المختبرة

2- تأثير القلويديات وسماد اليوريا في إنبات بذور الباللاء في التربة مختبريا

لمعرفة فيما إذا كان هنالك تأثير للقلويديات النباتية وسماد اليوريا المختبرة في إنبات بذور الباللاء لأغراض الزراعة في التربة ، تم تحضير محليل بثلاثة تراكيز وهي 5 و 10 و 15 ملغم/ مل من القلويديات وثلاثة تراكيز وهي 5 و 10 و 15 ملغم/ 10مل من السماد والمبيد الفطري بالتخفيض بالماء المقطر المعقم ، بعدها تمت معاملة البذور بال محليل المختلفة للقلويديات والسماد والمبيد وذلك بتغطيتها لمدة ثلاث دقائق ، اما معاملة المقارنة ، فقد تضمنت بذور غير معاملة بأية مادة إضافية ، وقد تم تحضير التربة وذلك بجلبها من إحدى الحقول في مدينة الديوانية ، وبعد ذلك تم تقسيمها

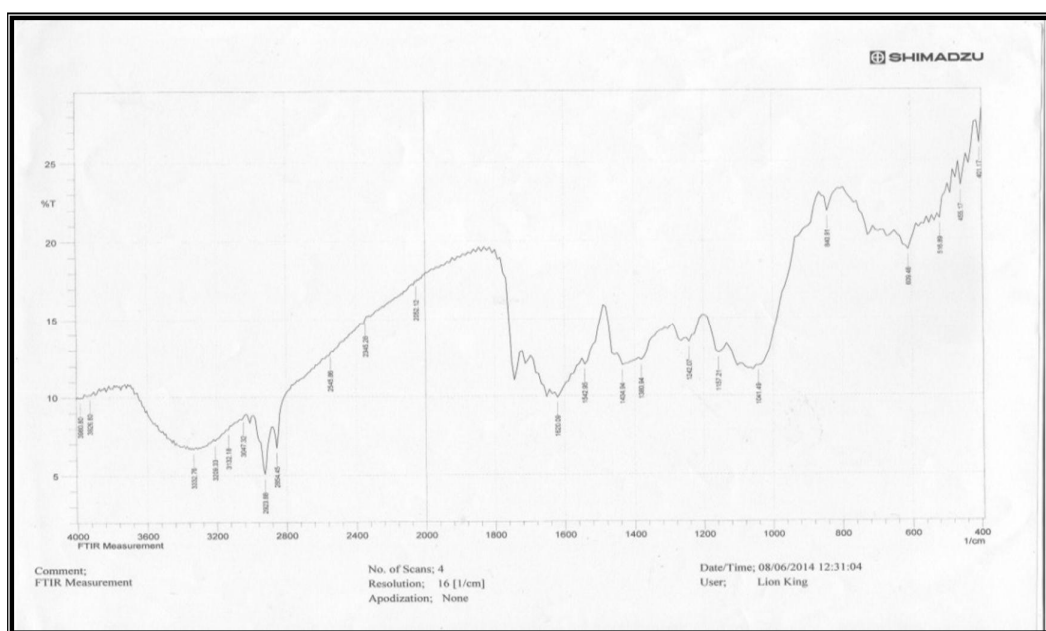
فسر طيف الاشعه تحت الحمراء (FTIR) للقلويدات البنائيه وحددت موقع الحزم بالاعتماد على ماذكره (28) في الشكل (1) و (2) اتسم هذا النوع من الاطيف للمستخلصات القلويديه بتعقيده بسبب التداخلات الحاصله بين الحزم العائده الى جزيئه القلويدين جهه والمجاميع المرتبطة بها من جهة اخرى . وقد تبين عند دراسة الاشعه تحت الحمراء FTIR لقلويدي نباتي الحنظل حيث احتوى على حزم مميزه تعود للمجاميع الفعاله والكاربس ظهور حزم مميزه تعود للمجاميع الفعاله حيث احتوى على مجاميع (O-H) و (N-H) و (C=O) و (H-C=O) ذات القابلية العالية على الارتباط بغشاء الخلية الحية لكلا القلويدين.

8- التحليل الاحصائي

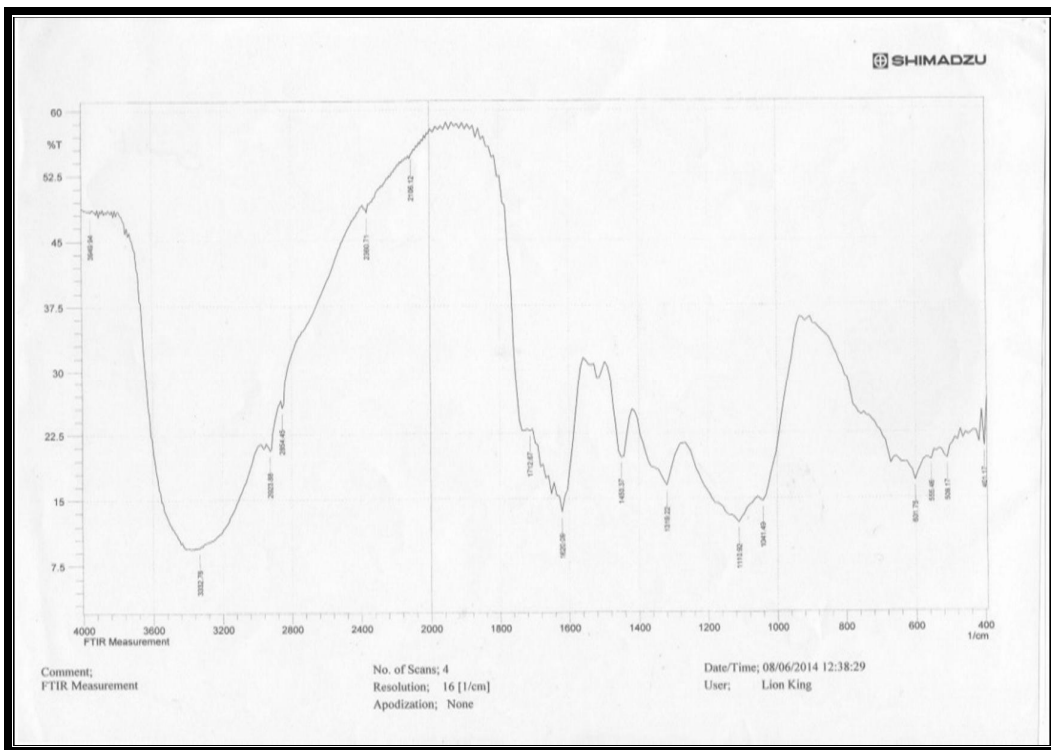
أحضرت النتائج للتحليل الإحصائي لتحديد الفروق المعنوية عند مستوى احتمال 5 % ، إذ شمل التحليل الإحصائي تحليل التباين الثنائي Tow (Way Analysis of Variance) للفروق المعنوية بين المتوسطات بواسطة اختبار Fرق معنوي L.S.D (4) . تم تحليل النتائج إحصائياً بواسطة برنامج spss في الكمبيوتر .

3- النتائج والمناقشة

1- اختبار طيف الاشعه تحت الحمراء Infra red spectrum



الشكل (1) اختبار طيف الاشعه تحت الحمراء لقويد نبات الحنظل



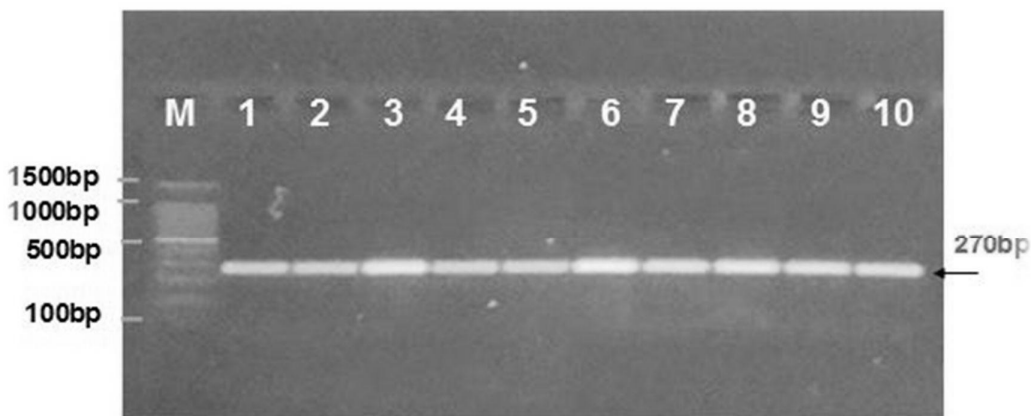
الشكل (2) اختبار طيف الاشعه تحت الحمراء لقلويد نبات الكاربس

في هذا البحث بواسطة برنامج التصميم primer 3 (plus)، حيث بلغت مسافة الترحيل الكهربائي للحمض النووي *Alt.alternata* مع البادي ITS1 270 bb وبلغت مسافة الترحيل الكهربائي للحمض النووي ITS1 مع البادي *Asp. ochraceaus* 423bb (الشكل 3 و4). ويمكن استخدام التشخيص الجزيئي بواسطة تقنية PCR لدعم التشخيص المعتمد على الصفات المظاهريه، وذلك لأنها من طرق التشخيص المعتمده على الحامض النووي (DNA).

3-2 عزل وتشخيص الفطريات

تم تشخيص الفطريات بالاعتماد على الطرق الروتينيه بحسب المفاتيح التصنيفيه، وبالعتماد على المظهر الخارجي للمستعمره (Morphological features) وبالعتماد على الصفات المجهريه (Microscopic features).

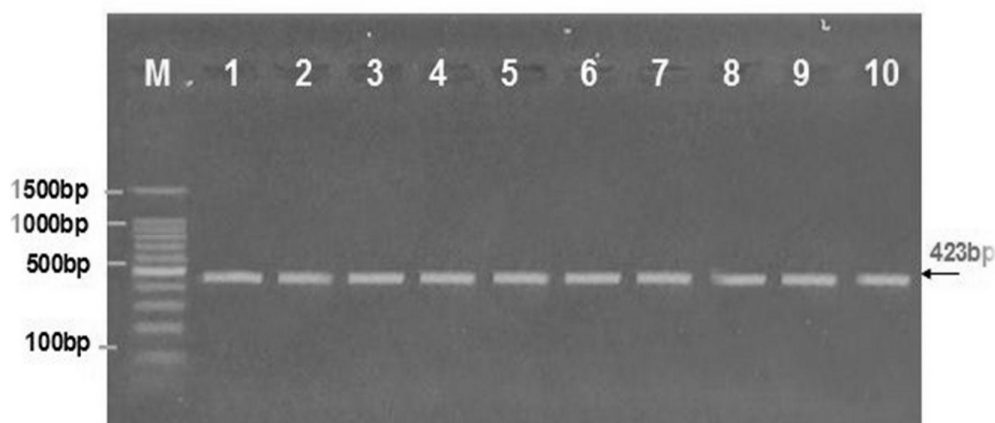
ولتتأكد من صحة تشخيص الفطريات تم تشخيص الفطريات جزئياً بواسطة تقنية PCR، وباستخدام Internal Transcription (ITS1, ITS1) الباديات *Alternaria alternata* ، للفطر (Spacer



الشكل(3): نواتج الترحيل الكهربائي على هلام الاكاروز(1%) وفولتية(70) فولت ولمدة ساعة لحامض النووي المضاعف للفطر *Alt. alternata* مع البادئ ITS-1 باستعمال تقنية PCR حيث ان:

1-10: *Alt. alternata*

M:Ladder



الشكل(4): نواتج الترحيل الكهربائي على هلام الاكاروز(1%) وفولتية(70) فولت ولمدة ساعة لحامض النووي المضاعف للفطر *Asp. ochraceus* مع البادئ ITS-1 باستعمال تقنية PCR حيث ان:

1-10:*Asp. Ochraceus*

M:Ladder

الكاربس اما بالنسبة لمعاملات سmad اليوريا فقد ثبّطت نمو الفطريات المختبره وخصوصا عند التركيز 15ملغم / مل حيث بلغت اقطار المستعمرات 30.84 و 27.19 ملم وبنسبة تثبيط 69.73% و 66.17% بالنسبة للفطر *Asp. ochraceus* و *Alt. alternata* مع معاملة المبيد الفطري توبسين حيث بلغت اقطار المستعمرات الفطريه 10.92 و 15.32 ملم وبنسبة تثبيط 88.42% و 82.97% للفطريين على التوالى وبالمقارنه مع معاملة السيطره التي بلغت اقطار المستعمرات الفطريه فيها 90ملم. تتفق هذه النتائج مع (8) والتي اكّدت ان القلويدي المعزول من بذور نبات الحبه قد خفّض من معدلات النمو الشعاعي للفطريات المختبره يكن الانثر السمي للمواد الفعاله النباتيه من خلال عده ميكانيكيات تؤثّر بها على الخليه الفطريه، فهي قد تعمل على التداخل مع الاشعيه الخلويه وتغير فعادتها ،وتتدخل مع العمليات الايضيه مثل سلسلة نقل الالكترونيات وامتصاص المغذيات وغيرها ، او تعمل على تثبيط ومسخ الانzymات والبروتينات الخلويه(22). مسببه ضررا شديدا في الجدار الخلوي والغشاء الخلوي والاحماض النوويه وتشكيل القنوات الايونيه في الاشعيه الخلويه (13) . حيث تعمل القلويديات على الارتباط مع الحامض النووي DNA للفطريات مؤديه الى منع نمو خلاياها (21).

جدول (3): تأثير القلويديات النباتية وسماد اليوريا على النمو الشعاعي للفطر *Asp. ochraceus*

مبيد التوبسين		سماد اليوريا		قلويد الكاربس		قلويد الحنظل		التركيز ملغم/ مل للقلويد و ملغم/ 10 مل للمبيدو السماد
الثبيط (%)	القطر (ملم)	الثبيط (%)	القطر (ملم)	الثبيط (%)	القطر (ملم)	الثبيط (%)	القطر (ملم)	
77.04	20.66	26.83	65.85	70.93	26.16	75.67	21.89	5
81.86	16.48	51.62	43.54	76.93	20.76	87.05	11.67	10
82.97	15.32	66.17	30.84	84.46	13.86	90.73	8.34	15
90.00	-	90.00	-	90.00	-	90.00	-	Control

قيمة LSD بين المعاملات 0.20 / قيمة LSD بين التركيز 0.22

3-3 تأثير القلويديات النباتية وسماد اليوريا في النمو الشعاعي للفطريات

بنيت نتائج تأثير القلويديات النباتية لثمار وبذور نبات الحنظل واوراق نبات الكاربس وسماد اليوريا على الفطريات المعزوله من بذور وجذور الباقلاء . ان هذه القلويديات النباتية المستخلصه من نبات الحنظل والكاربس اثرت تأثيرا مثبطا معنويا في نمو الفطريات المختبره عند مستوى احتمال 5% وبالقياس مع المقارنه وخاصة عند التركيز 15%. الجدول(4,3). وكانت معدلات اقطار المستعمرات تتناسب عكسيا مع تركيز القلويد ، اذ نقل اقطار نمو الفطريات بزيادة التركيز المستخدم ،اما النسب المؤيء فقد كانت تزداد مع زيادة تركيز القلويد. كما اظهرت النتائج تفوق قلويد الحنظل على قلويد الكاربس وسماد اليوريا في تثبيط النمو الشعاعي للفطريين المختبرين ، حيث بلغت معدلات اقطار المستعمرات الفطريه عند التركيز 15ملغم/ مل 8.34, 9.18 و 90.73% مل وبنسبة تثبيط 89.98% للفطريين *Asp. ochraceus* ، *Alt. alternata* على التوالى في معاملة قلويد الحنظل . في حين بلغت اقطار المستعمرات الفطريه 10.56 و 13.86 ملم وبنسبة تثبيط 84.46% و 88.26% للفطريين *Alt. alternata* و *Asp. ochraceus* على التوالى في معاملة قلويد

جدول(4):تأثير القلويات النباتية وسماد اليوريا على النمو الشعاعي للفطر *Alt. alternata*

مبيد التوبسين		سماد اليوريا		قلويد الكاربس		قلويد الحنظل		التركيز ملغم/مل للقلويد و ملغم/10مل للمبيدو السما د
التشيط (%)	القطر (ملم)	التشيط (%)	القطر (ملم)	التشيط (%)	القطر (ملم)	التشيط (%)	القطر (ملم)	للمبيدو السما د
73.46	23.88	34.93	58.56	77.27	20.45	80.86	17.22	5
82.21	16.09	59.01	36.89	83.07	15.23	86.52	12.13	10
88.42	10.92	69.73	27.19	88.26	10.56	89.98	9.18	15
90.00	-	90.00	-	90.00	-	90.00	-	Control

قيمة LSD بين المعاملات 0.20 / قيمة LSD بين التراكيز 0.153

المعامله بمبيد التوبسين التي بلغت (33.33%) في التربه المعقه و (80-89%) في الترب الغير معقه، وبالقياس مع معاملة المقارنه التي تراوحت فيها نسب الانبات مابين (66.60-70%) في الترب المعقه والغير معقه ويلاحظ ان نسب الانبات قد ازدادت مع زيادة التركيز المستخدم وذلك لأن زيادة التركيز تؤدي إلى زيادة تأثير المواد المضاده للفطريات وبالتالي انبات اكبر عدد ممكن من البذور وكذلك توفير الحمايه الكافيه للبذور من الفطريات المتواجده في التربه غير المعقه للبذور قد تهاجم البذور وتؤثر في نسب انباتها بسبب ما تفرزه من مواد محلله للانسجه الداخليه للبذور (7). وتتفق مع ماتوصلت (8) بان القلويد المزعول من نبات الحلبه قد رفع من نسب انباتات الباقلاء والسبانخ في التربه المعقه وغير المعقه وبجميع التركيز المدروسه.

3-4 تأثير القلويات النباتية وسماد اليوريا في انبات بذور الباقلاء في التربه المعقه والغير معقه.

يتبيين من النتائج في الجدول (5) ان القلويات النباتية المزعوله قد رفعت من نسب انباتات بذور الباقلاء في التربه حيث تراوحت نسب انباتات بذور الباقلاء لمعاملات قلويد الحنظل مابين (96.66-100%) في الترب المعقه و (90-90%) في الترب الغير معقه ، اما بالنسبة لمعامله قلويد الكاربس (93-100%) في الترب المعقه و (83.33-100%) في الترب الغير معقه بالقياس مع معاملة المقارنه التي تراوحت فيها نسب الانبات مابين (70-66.60%) في الترب المعقه والغير معقه، اما بالنسبة لمعاملات سعاد اليوريا فكانت نسب انباتات بذور الباقلاء (76.66-86.66%) في الترب المعقه و (70.00-80.00%) في الترب الغير معقه . بالمقارنه مع نسب انباتات بذور الباقلاء

جدول(11): تأثير القلويدات النباتية وسماد اليوريا على انبات بذور الباقلاء في التربة.

التربيه غير المعقمه				التربيه المعقمه				المعاملات التركيز ملغم/مل للقلويد و 10 ملغم مل للمبید والسماد
مبید التوبسين	سماد اليوريا	قلويد الكاربس	قلويد الحنظل	مبید التوبسين	سماد اليوريا	قلويد الكاربس	قلويد الحنظل	
80	70	83.33	90	83.33	76.66	93	96.66	5
86.66	73.33	93	100	90	83.33	100	100	10
96.66	80	100	100	100	86.66	100	100	15
66.66	66.66	66.66	66.66	70	70	70	70	Control

قيمة LSD بين الترب 0.605 / قيمة LSD بين المستخلصات 0.95

المصادر:-

6- سرحان ، عبد الرضا طه ، محسن، خلون ياسر

وسعدون، عبد الامير سمير.(2001). دراسة كفاءة
بذور الشعير في عدة مناطق في محافظتي القادسيه
واسط مجلة
القادسيه،المجلد(6)،العدد(3)،ص:83-94.

7- سعيد ، كامل كزار .(1986). دراسة تأثير
الفطريات المعزوله من الحنطة وافرازاتها على
الانبات .المجله العراقيه للعلوم الزراعيه (زانكو).
المجلد(4). العدد(4). :163-171.

8- السعدي ، ولاء ياس لهمود .(2012) .تقدير
كفاءة المستخلصات المائية والكافوريه لثمار البلوط
وبذور الحبه قياساً ببعض المبيدات الفطريه في
السيطره على الفطريات المرافقه لبذور الباقلاء
والسبانخ .رسالة ماجستير/كلية العلوم .جامعة
القادسيه.

9- علوان ، صباح لطيف وحميد ،مهند محمد.
(2012). اختبار تقدير كمية الكاربوهيدرات
والبروتينات في بذور الباقلاء المعامله بالمبید

1- أبو بكر ، صدر الدين نور الدين .(2003).
الافات و الامراض النباتية ، الجزء الاول . منظمة
الاغذية والزراعة التابعة للأمم المتحدة . مطبعة
الزراعة . أربيل ، العراق.

2- ادم ، مجید حسن .(2000). المقاومه
المتكامله لمرض تعفن البذور في موت الطماطا .
اطروحة دكتوراه . كلية الزراعه . جامعة الموصل .

3- ديوان ، مجید متبع وبحي و عبد الرحمن
حسن.(1984). امراض النبات؟ العلمي .وزارة
التعليم العالي والبحث العلمي . هيئة المعاهد الفنية
العراق.

4- الروي، خاشع محمود وخلف الله ، عبد العزيز
محمد .(2000). تصميم وتحليل التجارب الزراعية
،طبعة الثانية. دار الكتب للطباعة والنشر. جامعة
الموصل.

5- الرحمه ، عبد الله بن ناصر .(2005). اساسيات
علم الفطريات . جامعة الملك عبدالله / السعودية

- 16- Jeffry,C.(2005).**Anew system of cucubitaceae attest classification of cucubitaceae . Bot. Zhum. No90:332-335.
- 17- Kagale , S.; Marimuthu, T.; Thaynmanavan, B.; NandaKumar , R. and Samiyappan, R.(2004).** Antimicrobial activity and induction of systemic resistance in rice by leaf extract of *Datura metal* against *Rhizoctonia solani* and *Xanthomonas oryzae* . Phtsiol.Mol. plant pathol . 65 (2).Pp: 91-100
- 18- Kwon-chang ,k.J& Bennett ,T.E.(1992).**medical mycologylea and bfebiger , philadephia. London p p: 866.
- 19- Lie , J.; Liu , X.; Ren ,J.; Sheng , F. & H U, Z. (2008).** Invitro study on the interaction between thiophanate methyle and human serum albumin .J. of photochemistry and photobiology . V. 94 (3).Pp:158-163
- 20- Makboul, A.m.&Baky , A.M.(1998).**Pharmacogency. DarAL-Hamed for Poplisher and distribution . Amman .Jordan. 1st ed.
- 21- Marr , W.; Tan.; Gordell , G.A. , G.A.and Pezzuo , J.M.(1991).** Biological activity of noval microcyclic alkaloid from *albizi amara* detected on the basis of interaction with DNA. J.Nat. Prod., 54:1531-1542.
- T. harzianum** بلثانول وفطر المقاومه الاحيائيه
لاصناف الباقلاء الخمسه المزروعه في الحقل .
مجلة جامعة الكوفه . المجلد (5) ، العدد(1)
()، ص: 66-60
- 10- العادل، خالد محمد.(2006).** مبيدات اللافات . وزارة التعليم العالي والبحث العلمي . كلية الزراعه . جامعة بغداد.
- 11- Alghasham , AA.(2013).** Cucurbitacin –apromising target for cancer therapy . International Journal of health science . 7(1).Pp: 77-89 .
- 12- Arif , M.; Chawla , S. ; Zaidi , N. W.; Rayar , J. K.; Variar , M. and Singh , U. S.(2012) .** Development of specific primers for genus *Fusarium* and *F. solani* using rDNA Sub-unit and transcription elongation factor (TEF-1a) gene. African Journal of Biotechnology . Vol.(11). No.(2) .444-447.
- 13- B khari , F.M (2009).**Antifungul activity of some medicinal plants used in Jeddah , Saudia Arabia . Mycophat. Vol.(7).No.(1).Pp. 51-57.
- 14- Dixit , S.N.; Tripathy , S.C.and Upadhyey , R. R.(1976).**The antifungal Substance of flower (Rose indica) .Economic Botany. 30: 71- 73.
- 15- Ikan,R.(1969).**Natural products alabrotory guide. Academic press London &Newyork.3135.

- borne fungal disease of tomato. J. of yeast and fungal Research . Vol.(1). No.(9).Pp: 183-187.
- 27-Sambrook , J . and Russell, D. W.(2001).**Molecular cloning. A laboratory manual .3th ed . cold spring Harbor (NY): cold spring Harbor Laboratory Press , N.Y.
- 28- Silverstein , R.M.; Bassler ,G.C.& Morrill, T.C.(2008).**Spectrometric Identification of organic compounds . Jour. Wiley and sons , Inc.V.S.A., 6th ed .340pp.
- 29- Shoayeb B.M. , Abdel hameedd , E. and S. Baziad .(2013).**Antimicrobial activity of Tannins extrects of different parts of *Conocarpus erectus* L. Vol.(3). Issue (2). 544-553.
- 30-Taffa, ErmiasT., Gurmessaa, Chemedaf and Mariam, Sahile.(2013).**In vivo Assay for Antagonistic Potential of Fungal Isolate against Faba bean (*Botrytis fabae* sard). Vol.(6).No.(3).Pp:183- 189.
- 22- Mishra . A.K . and Vinit , K.M .(2012).**Field survy for some fungal disease on egg plant . International Multidisciplinary Research Journal . Vol. (2).No. (9) . pp: 23.
- 23- Mohamm H,M.(2004).**Influnce of *Peganum harmala* extact on the growth of some bacteria and *Fusarium acuminatum* producing T-2 toxin .Al-Qadisia –Journal 12(4): 25-30.
- 24- Moubasher , A.H. (1993).**Soil fungi in Qatar and other Arab contries . published by the center for scientific and Applied Research . university of Qatar , Qatar.
- 25- Nahla A.A.(2010).**A trime thoxyellagic acid glucuronide from *Conocarpus erectus* leave isolation ,characterization and assay of an oxidant capacity . pharm Biol, 48:328-332.
- 26- Rashid , M . ; Ruhul Amin , A.B.M. and Rahman , F-(2010).**Determination of effective dose of agarlic for cotrolling seed

*Effects Alkaloids extracts of *Citrullus colocynthus* fruits and seeds
and *Conocarpus erectus* leaves on radial growth of *Vicia faba* seeds
and roots compaing fungi

Received :14/12/2014

Accepted :8/2/2015

Abdul ameer S. Saadon⁽¹⁾

Duaa Abdu Al-abaa⁽²⁾

science college/AL-Qadissiya Univ.

science college / AL-Qadissiya Univ.

Zaida788@gmail.com

Absract

This study included the efficacy of the alkaloid , which extracted from leaves of *Conocarpus erectus* and fruits , seeds of *Citrullus colocynthis* and urea on the radial growth of *Alternaria alternata* and *Aspergillus ochraceus* isolated from seeds and roots of faba bean compared with fungicide Tapsin, also testing the effect of these treatment in germination of seeds in sterilized and un sterilized soil , and detection of tested fungi by molecular method using polymerase chain reaction(PCR). The results showed that the alkaloids have significant effect on growth of tested fungus on solid culture medium (PDA) , in measuring with controlled treatment and tested fungicide at level of possibility 5%, and also increasing the rate of germination of faba bean seeds in sterilized and un sterilized soil. The concentration 15mg\ml had the greatest action comparing with other alkaloids and urea concentrations and fungicides. The testing of measuring Infra-Red Spectrum (FTIR) showed the presence of many specific band due the extraction alkaloids.

Key word : *Citrullus colocynthis* , *Conocarpus erectus* , *Vicia fabea* , plant extract

Botany Classification QK 710-899

The Research is apart of on MSC thesis in the case of the second Research .