

Study the antimicrobial activity to parts of *Myrtus communis L.* against some types of pathogenic bacteria دراسة الفعالية التثبيطية لأجزاء نبات الاس *Myrtus communis L.* ضد بعض انواع البكتيريا المرضية

سند شامل عمر الدوري
جامعة كربلاء/ كلية العلوم/ قسم علوم الحياة

// الخلاصة

تم دراسة التأثير التثبيطي للأجزاء النباتية المختلفة لنبات الاس *Myrtus communis* (الأوراق اليابسة , الأوراق الخضراء , السيقان والثمار) المستخلصة مائيا بالشكل المغلي والمنقوع ضد البكتيريا المرضية السالبة لصبغة غرام (*Pseudomonas aeruginosa, Proteus spp., Salmonella spp.*) والبكتيريا المرضية الموجبة لصبغة غرام (*Staphylococcus epidermidis , Streptococcus spp., Enterococcus spp.*) . حيث أظهرت النتائج قابلية أوراق الاس اليابسة قدرتها على تثبيط جميع أنواع البكتيريا قيد الدراسة وبكلا نوعيه (المغلي والمنقوع) حيث تراوح معدل قطر التثبيط (20-22) ملمتر مقارنة مع الأجزاء النباتية الأخرى التي أظهرت نتائج متباينة في قابليتها على التثبيط. كذلك وجد ان قدرة التثبيط تزداد بزيادة تركيز المستخلص النباتي . وقد تم الكشف عن بعض المركبات الفعالة والتي يعزى اليها التأثير التثبيطي حيث وجد ان النبات يحتوي على التانينات والصابونينات والفلافونيدات والفيوكومارينات ويخلو من الكلايكوسيدات ولكن وجودها يختلف باختلاف الجزء النباتي .

Abstract

In this study the antibacterial activity of different plant parts of *Myrtus communis L.* (dried leaves, green leaves, stems and fruits) extracted aqiuosly by boiling and rinsing method against gram negative pathogenic bacteria (*Pseudomonas aeruginosa, Proteus spp., Salmonella spp.*) and gram positive pathogenic bacteria (*Staphylococcus epidermidis , Streptococcus spp., Enterococcus spp.*). Results showed that the dried leaves had the ability to inhibit the growth of all tested bacteria , which the inhibition zone was ranged between (20-22) milimeter compared with the other parts of plant . Also it had been seen that the activity increase with the increasing extract concentration .Finally the components of the extracts that evokes the medical action of the plant have been detected and showed that they have tannins, flavonoids, fucomarens, saponine ,resins and not have a glycosidies compound with respect to the parts of plant.

// المقدمة

تضم المملكة النباتية العديد من الاصناف النباتية والتي تعد مصدرا لا ينضب للكثير من النواتج الطبيعية Natural product ذات التأثير التثبيطي لأنواع مختلفة من الاحياء المجهرية فهي بالاضافة الى كونها مصدرا غذائيا للانسان والحيوان فان منقوعاتها ومستخلصاتها تستخدم في معالجة العديد من الامراض المعدية وحالات المغص الكلوي بوصفها مضادات حيوية ضد العديد من البكتيريا والفطريات (1). ومن بين النباتات المستخدمة في الطب الشعبي هو نبات الاس والذي تبين انه مهم في معالجة الكثير من الامراض العضوية والميكروبية بوصفها عوامل مضادة للبكتيريا لاحتواء مستخلصاته على مركبات فعالة ذات تأثير تثبيطي في نمو الاحياء المجهرية من اهمها التانينات , الصابونينات , الكلايكوسيدات, الفينولات والراتنجات (2). وقد وجد Degtyarova and Pochinok (1960) ان التأثير المثبط في المواد المعزولة من نبات الاس يعود الى وجود الفينولات وانه مثبط للبكتيريا الموجبة لصبغة غرام بصورة خاصة حتى في التراكيز الواثئة (3) , واستطاع Degtyarova (1962) عزل اربعة مضادات ميكروبية بلورية من نبات الاس اظهرت فعاليتها ضد المكورات العنقودية *Staphylococcus aureus* وعصيات *Bacillus anthraxis* (4) . لقد حظي نبات الاس باهتمام العديد من الباحثين لمعرفة خصائصه الفيزيائية والكيميائية والدوائية لمكوناته المختلفة (5) حيث بدأت الدراسة عليه منذ عام 1911 حيث اكد Diamntoglou and Rhizopoulou ان المركبات التي يحتويها نبات الاس تختلف نوعا وكما من نبات لآخر تبعا لمصدره وظروف البيئة وطبيعة التربة (6,7) الامر الذي يدعو الى دراسة هذا

النبات محليا وفي بيئته. وبصورة عامة تبين من خلال العديد من الدراسات ان الزيت الاساس يحتوي على استرات متنوعة وبنسب مختلفة فالسينيول يمثل 36% والفينولات في النبات الطازج تمثل 3% والكيثونات 2% (8). كذلك وجد ان لنبات الاس استخدامات علاجية مختلفة منها علاج حالات الصرع والهيستيريا , وسوء الهضم , وكغسيل للحم وفي النزف ويستخدم المايرتول Myrtol كمادة مطهرة Antiseptic وفي التهاب المثانة , كما تستخدم الزيوت الاساس المستخلصة من النبات في حفظ الاغذية , وعلاج النيببات الكلوية وتقويت حصى الكلية وعلاج الداء السكري , كما تدخل مستخلصاته في صناعة الكثير من العقاقير الطبية. (9) اما بالنسبة لسمية النبات فان اعراض التسمم تظهر على الجهاز العصبي والجلد بصورة خاصة بعد اخذ جرعات علاجية كبيرة من زيت الاس وانه غير مؤثر في الجرعات القليلة (10).

ونظرا لما يمتلكه قطرنا من ثروة نباتية هائلة وحيث ان الموسوعة النباتية العراقية غنية بالنباتات الطبية المتنوعة (11) ولكثرة استخدام نبات الاس في الطب الشعبي (12) وبهدف تحديد محتواها من المركبات الطبيعية ومعرفة تأثيرها على عدد من انواع البكتيريا المرضية فقد شرع البحث الى دراسة التأثير التثبيطي للاجزاء النباتية المختلفة لنبات الاس باستخدام الاستخلاص المائي المغلي والمنقوع على نمو بعض الانواع البكتيرية الممرضة السالبة والموجبة لصبغة الغرام ثم الكشف عن اهم المركبات الفعالة لاجزاء نبات الاس.

المواد وطرائق العمل //

1. عزلات بكتيريا الإختبار

تم الحصول على العزلات البكتيرية الآتية من قسم علوم الحياة – كلية العلوم – جامعة كربلاء. والتي استخدمت لأختبار فعالية المستخلصات النباتية ضدها

أسم العزلة	نوع العزلة
- <i>Staphylococcus epidermidis</i> - <i>Streptococcus spp.</i> - <i>Enterococcus spp.</i>	العزلة البكتيرية الموجبة لصبغة غرام
- <i>Pseudomonas aeruginosa</i> - <i>Proteus spp.</i> - <i>Salmonella spp.</i>	العزلة البكتيرية السالبة لصبغة غرام

2. العينات النباتية

A- جمع العينات النباتية

جمعت مجموعة من الاجزاء النباتية لنبات الاس قيد الدراسة من محافظة كربلاء ونُقلت إلى المختبر وغُسلت بالماء المقطر ثم جُففت جزء منها بوضعها على أوراق ترشيح كبيرة في مكان مفتوح وفي تيار هوائي مناسب وبدرجة حرارة المختبر، وأجريت عليها عملية التقليل بصورة مستمرة لمنع التعفن ثم سحقت العينات بعد تجفيفها بواسطة طاحونة كهربائية ووضعت في أكياس نايلون وحفظت لحين الإستعمال .

B- أستخلاص العينات النباتية

تم تحضير المستخلص المائي وفق طريقة احمد وصلاح (13) على شكل مغلي ومنقوع. حيث حضر المستخلص المنقوع بمزج (20) غم لكل من (الأوراق الخضراء، الأوراق اليابسة، السيقان والثمار) مع (400) مليلتر من الماء المقطر في دورق حجمي سعة (1000) مليلتر وترك العالق مع التحريك في حمام مائي هزاز لمدة (24) ساعة بدرجة حرارة (40) م°، بعدها رشحت المستخلصات باستخدام عدة طبقات من الشاش الطبي أما بالنسبة للمستخلص المغلي فقد أتبع نفس الطريقة لكن بغيه إلى درجة حرارة (100) م° .

C- تحضير التراكيز المختلفة للمستخلصات النباتية المائية

تم تحضير التراكيز الآتية (0.10, 0.15, 0.20) حجم/ حجم من المحلول الخزين الذي تركيزه 0.05 غم/مليلتر لكل نوع من المستخلصات المائية (الأوراق اليابسة، الأوراق الخضراء، السيقان والثمار).

3. تحضير محلول المضادات الحيوية

لغرض اختبار حساسية البكتيريا للمضادات الحيوية ومقارنتها بالمستخلصات النباتية ومركباتها الفعالة تم استخدام البنسلين بتركيز (0.20 mg/ml) وذلك بإذابة 0.20 ملغرام في كل 1 مل من الماء المقطر.

4. تحضير العالق البكتيري

تم تحضير العالق البكتيري وذلك بتنمية البكتيريا المستخدمة قيد الدراسة في انابيب اختبار تحوي 5 مليلتر من المرق المغذي وحضنت لمدته (18) ساعة عند درجة حرارة 37°م.

5. اختبار حساسية البكتيريا للمضادات الحيوية

اتبعت طريقة انتشار المضاد الحيوي في الاكار (Agar well diffusion) لاختبار حساسية العزلات البكتيرية إزاء المضاد الحيوي المستخدم (البنسيلين) (14). اذ تتضمن الطريقة

- 1 - صب (20) مليلتر من الوسط الزرع مولر هنتون الصلب Muller Hinton agar في كل طبق.
 - 2 - لقع الوسط الزرع بالعالق البكتيري حيث تم نشر (100) مايكروليتر من كل مزرعة من المزارع البكتيرية باستخدام الناشر الزجاجي Glass spreader ثم تركت الاطباق مدة نصف ساعه لتجف .
 - 3- عمل حفرة محيطية بقطر (6) ملم بواسطة الناقب الفليني لإحتواء تركيز المضاد الحيوي وبواقع (50) مايكروليتر لكل حفرة باستخدام الماصة المعقمة , بعدها اضيف المضاد الحيوي في كل حفرة.
- أما بالنسبة إلى المقارنة فقد تم زرع الطبق بالبكتيريا وتركه من دون مضاد حيوي كسيطرة موجبة. ثم حضنت الاطباق جميعها في الحاضنة بدرجة حرارة (37)م لمدته (18-24) ساعة ، وتم قياس قطر منطقة التثبيط باستخدام المسطرة ، وقورنت النتائج مع نتائج المستخلصات النباتية .

6. اختبار الفعالية التضادية للمستخلصات النباتية على نمو البكتيريا الممرضة .

اتبعت نفس الطريقة السابقة لكن باستخدام التراكيز المختلفه من المستخلصات المائية لنبات الأس بدل من المضاد الحيوي (14).

7. الكشوفات النوعية للمستخلصات المائيه لنبات الأس

اجريت بعض الكشوفات النوعيه من اجل التعرف على المكونات الكيميائية الاساسية أو المركبات الفعالة الموجودة في هذه المستخلصات وكانت كالاتي:-

الكشف عن التانينات (العفصيات) Tannins

كشوف كلوريد الحديدك Ferric chloride test

أضيف عدة قطرات من كلوريد الحديدك $FeCl_3$ تركيز (1%) إلى أنبوبة اختبار تحوي (0.5) مليلتر من المستخلص فكان ظهور لون اخضر مزرق دليلاً على وجود تانينات (15)

الكشف عن الصابونينات Saponins

اضيف (3) مليلتر من المستخلص إلى (2) مليلتر من كلوريد الزئبق $HgCl_2$ بتركيز (1%) فكان ظهور راسب أبيض دليلاً على وجود الصابونينات (16)

الكشف عن الكلايكوسيدات Glycosides

مزج (1) غم من المسحوق النباتي الجاف مع (10) مليلتر من الماء المقطر بعدها رشح المحلول ثم اضيف له كاشف فهلنك فكان ظهور اللون الأحمر الغامق دليلاً على وجود الكلايكوسيدات (15) .

الكشف عن الراتنجات Resins

مُزج (1) غم من المسحوق النباتي الجاف مع (10) مليلتر من الكحول الأثيلي (95%) وترك المحلول لمدة دقيقة واحدة في حمام مائي بدرجة حرارة (100)م ، ثم رفع المحلول وأضيف إليه (10) مليلتر من محلول مائي لحامض الهيدروكلوريك (4%) واستدل على وجود المواد الراتنجية بظهور العكورة (17).

الكشف عن الفلافونيدات Flavonoids

كشوف هيدروكسيد البوتاسيوم الكحولي. مزج 2 مليلتر من المستخلص مع 1 مليلتر من هيدروكسيد البوتاسيوم الكحولي. فكان ظهور اللون الأصفر دليلاً على وجود الفلافونيدات (17).

الكشف عن الفيوكوميارينات fuocoumarins

اضيف 1مليلتر من محلول هيدروكسيد البوتاسيوم الكحولي 10% الى 1مليلتر من المستخلص فكان ظهور اللون الاصفر او الاصفر المخضر دليلا على وجود الفيوكوميارينات (18).

1. تأثير المستخلص النباتي لنبات الآس في نمو الاحياء المجهرية

اظهرت النتائج وجود تأثير مثبت لنمو الاحياء المجهرية يختلف باختلاف الجزء النباتي المستخلص ونوع الاستخلاص والتركيز وباختلاف انواع بكتيريا الاختبار وكما يأتي:

تم اختبار اجزاء نباتية مختلفة من نبات الآس (اوراق يابسة، اوراق خضراء، سيقان، ثمار) واجريت عملية الاستخلاص لهذه النماذج بطريقتين هما الاستخلاص المائي البارد (المنقوع) والاستخلاص المائي الحار (المغلي) واختبرت فعاليته التضادية على بكتيريا الاختبار المستخدمة قيد الدراسة حيث يتضح من الشكل (1) وصورة رقم (2,1) ان اوراق الاس اليابسة قد اظهرت تأثير تثبيطي لجميع انواع البكتيريا المستخدمة قيد الدراسة وبكلا شكله المغلي والمنقوع حيث كان اقوى تأثير لها على البكتيريا *Staphylococcus epidermidis* حيث كان قطر منطقة التثبيط (23mm) للمغلي و (12mm) للمنقوع، يليه بكتيريا *Pseudomonas aeruginosa* بقطر تثبيطي (22mm) للمغلي و (20mm) للمنقوع اما باقي انواع البكتيريا فقد تراوح قطر التثبيط للمغلي والمنقوع (15-21). اما بالنسبة للاوراق الخضراء شكل (2) فقد كان لها تأثير تثبيطي للبكتيريا *Staphylococcus epidermidis*، *Streptococcus spp.* للمستخلص المغلي (8mm) لكلا البكتيريا اما المنقوع فقد كان بين (20-21)، اما باقي انواع البكتيريا فقد بينت النتائج ان *Salmonella spp.* لم تثبت بالمستخلص المائي للاوراق الخضراء المغلية والمنقوعة اما *Enterococcus spp.* فانها قد تم تثبيطها بالمستخلص المغلي بقطر تثبيطي (9mm) اما المنقوع فلم يظهر أي تأثير تثبيطي له. بينما السيقان شكل (3) فلم تظهر أي تأثير تثبيطي على نمو بكتيريا *Salmonella spp.* بكلا نوعيه وبكتيريا *Enterococcus spp.*، *Streptococcus spp.*، *Pseudomonas aeruginosa* بالشكل المنقوع لكنها اظهرت تأثير تثبيطي على *Staphylococcus epidermidis*، *Proteus spp.* حيث تراوح القطر التثبيطي للمستخلص المغلي بين (16-21) اما المنقوع فقد تراوح القطر التثبيطي بين (14-15). اما الثمار فقد اظهرت النتائج شكل (4) عدم وجود أي تأثير تثبيطي لكل انواع البكتيريا المستخدمة قيد الدراسة بكلا نوعيه المغلي والمنقوع حيث تم مقارنة النتائج مع نتائج المضاد الحيائي البنسلين كسيطرة موجبة. السبب الذي تم فيه اختيار هذا المضاد هو اشتراكه مع نبات الآس في ميكانيكة العمل حيث كلاهما يعمل على الجدار الخلوي للكائن المجهرية من حيث ارتباطه مع انزيم transpeptidase وتثبيط فعاليته ومن ثم تحليل جدار الخلية (20).

ان سبب التباين في هذه النتائج يعتمد على ان الفعالية التثبيطية تتأثر بعدة عوامل كدرجات الحرارة المختلفة وزيادة الاس الهيدروجيني pH (4) وكذلك يعتمد على تأثير نوع الاستخلاص على المركبات الفعالة للنبات حيث وجد ان النوع المتطاير من المواد الفعالة قد تضعف او تقل فعاليتها التضادية باستخدام الحرارة ونوع المذيب المستخدم في الاستخلاص (21).

كما ان لعملية خزن النبات او مستخلصه وظروف الخزن وطبيعة المناخ ونوع التربة للنبات وحجم اللقاح البكتيري اثار متباينة على الفعالية التضادية للنبات (22) واخيرا اجمعت الدراسات على ان الاختلاف في درجة تأثير انواع المستخلصات النباتية في الاحياء المجهرية يعود الى عوامل عدة لعل اهمها نوع المستخلص والطريقة المتبعة في الاستخلاص وقطبية المذيب المستخدم اضافة الى النوع البكتيري الذي يقع تحت تأثير المستخلص (23).

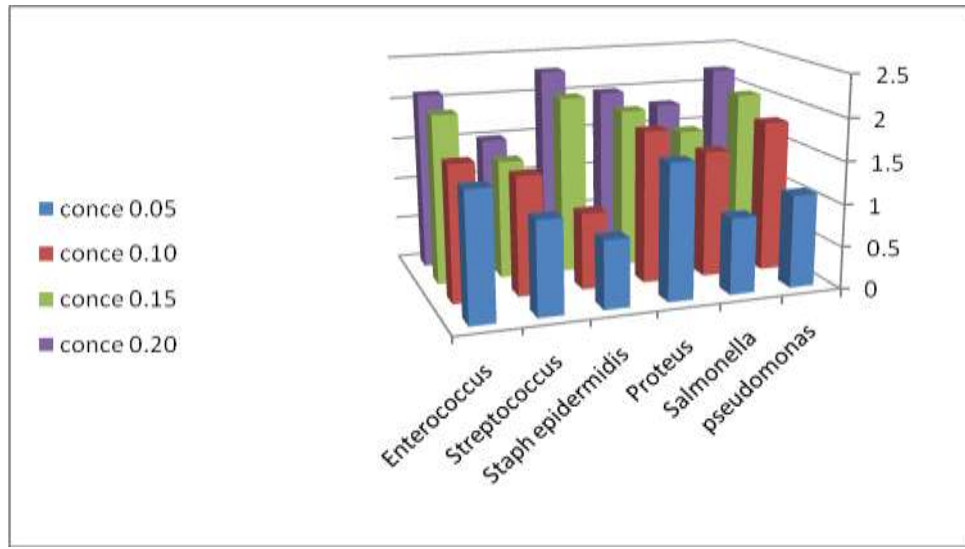
اضافة الى ان تأثير تراكيز المستخلص النباتي للاجزاء النباتية المختلفة قد تباينت في درجة تأثيرها على نمو الاحياء المجهرية قيد الدراسة حيث يتضح من الشكل (1) ان تأثير اوراق الاس اليابسة المغلية والمنقوعة عند التركيز (0.20 v/v) قد اظهر تأثير قوي على جميع انواع بكتيريا الاختبار اما بالنسبة للاوراق الخضراء المغلية الشكل (2) فقد اظهر التركيز (0.20 v/v) تأثير تضادي لكل انواع بكتيريا الاختبار اما النوع المنقوع فقد ثبت نمو كل البكتيريا عدا *Enterococcus spp.*، *Salmonella spp.* بينما السيقان المغلية الشكل (3) فقد ثبتت نمو كل البكتيريا عدا *Salmonella spp.* عند هذا التركيز. اما المنقوع فقد اثر فقط على بكتيريا *Proteus spp.*، *Staphylococcus epidermidis*. بينما الثمار فلم تظهر أي تأثير تضادي لكل انواع بكتيريا الاختبار بنوعيه المغلي والمنقوع.

نستنتج من الاشكال الانفة الذكر ان عملية التثبيط في البكتيريا تتناسب طرديا مع زيادة التراكيز ويعود ذلك الى زيادة تركيز المواد المثبطة في المستخلص بزيادة تركيزه. وقد جاءت هذه النتائج متوافقة مع ما اشار اليه Tyler, et al انه كلما زاد تركيز المستخلص الفعال زاد تأثيره على النوع البكتيري (24). كذلك يمكن تفسير النتائج السابقة على اساس ان البكتيريا لم تالف هذه المستخلصات من قبل وبذلك لم تستطع مقاومتها او على اساس ان للمواد الفة كيميائية للتفاعل مع مكونات الخلية او ربما كانت لها مستلمات خاصة receptors على جدار الخلية البكتيرية ونواقل مناسبة تنقل جزيئاتها الى داخل الخلية لتوقف فعل الانزيمات والانزيمات المساعدة وغيرها من الجزيئات البيولوجية الفعالة (22,25).

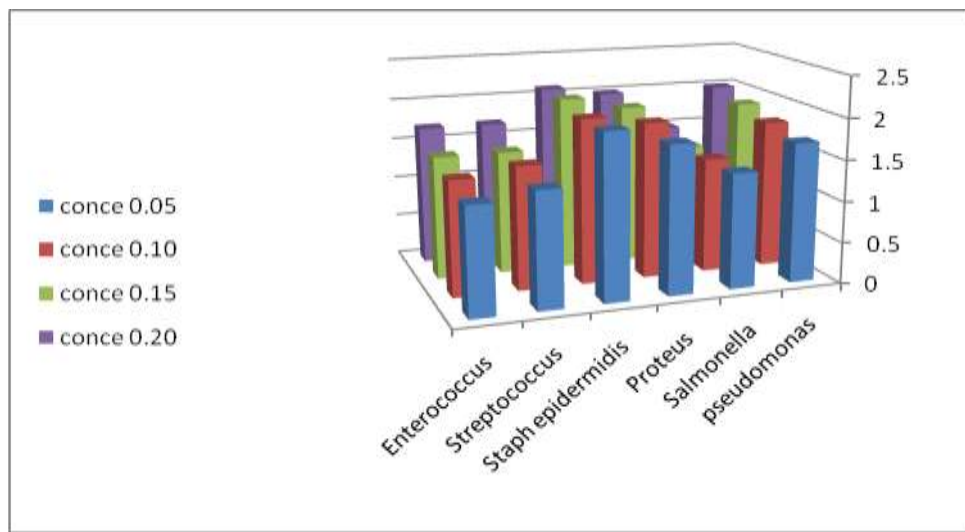
1- الكشف عن المركبات الفعالة في الاجزاء النباتية المختلفة لنبات الاس

نظرا للفعالية التثبيطية التي اظهرتها بعض الاجزاء النباتية المختلفة (الاوراق اليابسة , الاوراق الخضراء , السيقان والثمار) لنبات الاس ضد البكتيريا قيد الدراسة فقد جرى التحري عن محتواها من المركبات الفعالة وذلك باستخدام الكواشف الكيميائية حيث يتضح من الجدول (2) ان اغلب الاجزاء النباتية لنبات الاس تحتوي على التانينات , الصابونينات , الراتنجيات , الفلافونيدات والفيوكومارينات وخلوه من الكلايكوسيدات. وقد جاءت هذه النتائج متوافقة مع ما ورد في (26) عدا الكلايكوسيدات على احتواء هذا النبات على المركبات الفعالة الالفة الذكر.

ان غالبية النباتات تحوي عدد من المكونات الدوائية الفعالة مثل التانينات والقلويدات والصابونينات والراتنجيات وغيرها وهذه المواد تتواجد في اجزاء مختلفة من النبات كالأزهار والثمار والاوراق والسيقان والجذور وقد ذكر Hussein *et al* ., ان الكشف عن هذه المركبات وعزلها وتنقيتها له الأثر الفعال في توظيف نتائجها لغرض استخدامها في السيطرة على الامراض التي تصيب الانسان والحيوان والنبات والمتسببة بفعل البكتيريا والفطريات والفايروسات وغيرها (27). كذلك وجد ان مركبات التانين تمتلك خواص قابضة Astringent وعليه فان لها قابلية سريعة في شفاء الجروح وفي التهابات الاغشية المخاطية والتهاب الامعاء وبسبب خصائصه القطبية تبين ان لها تأثيرات فعالة ضد بعض انواع الميكروبات (28). اما بالنسبة الى الصابونينات فانها ذات وظيفة وقائية في النبات ضد الحشرات والكائنات الدقيقة كذلك تعد مركبات الصابونين مواد مقشعة ومزيلة للبلغم(24). كما تعتبر الراتنجيات كمواد مضادة للعديد من الجراثيم الممرضة(29).

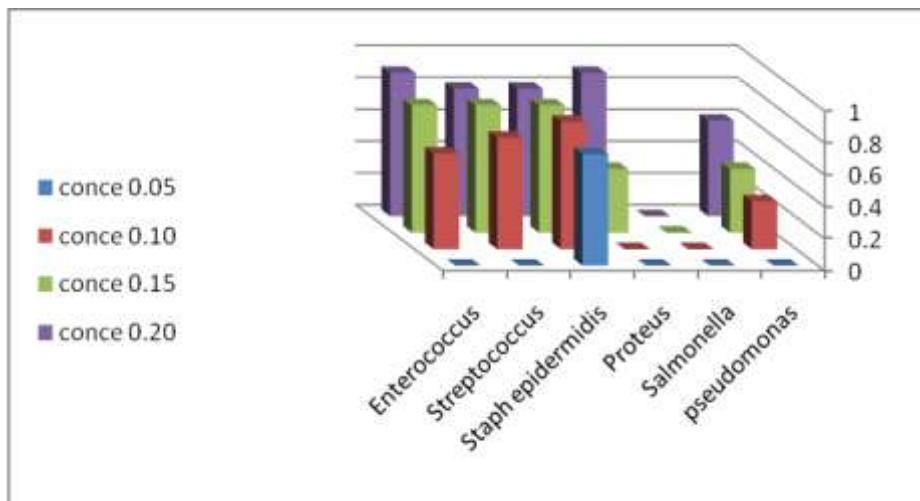


المستخلص المغلي

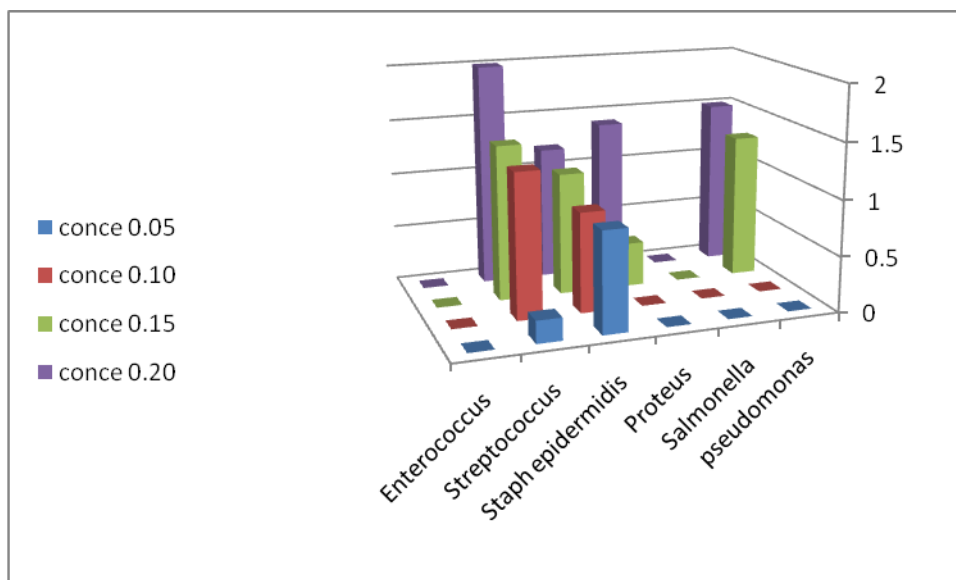


المستخلص المنقوع

شكل (1) بيان تأثير تراكيز المستخلصات النباتية المغلية والمنقوعة لاوراق الاس اليابسة على نمو الاحياء المجهرية

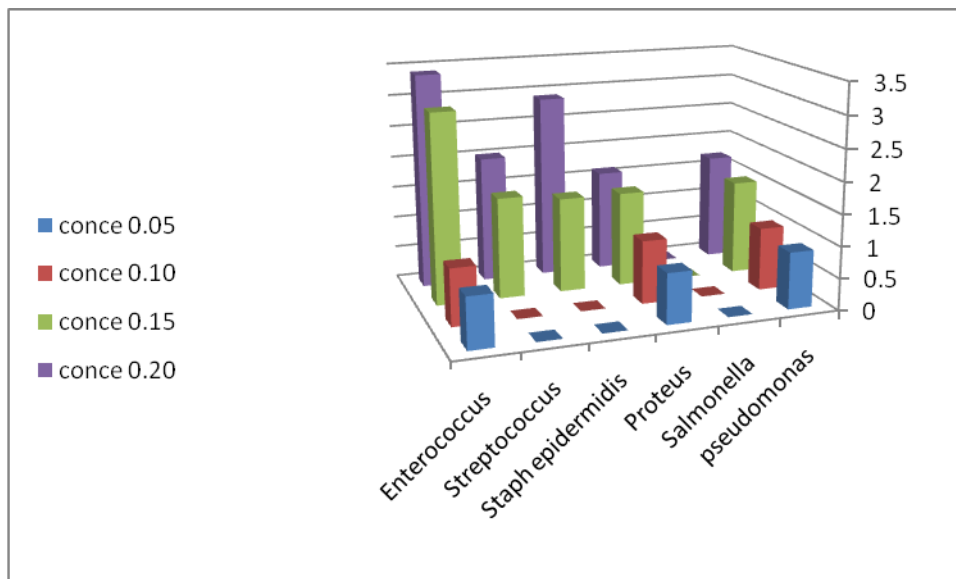


المستخلص المغلي

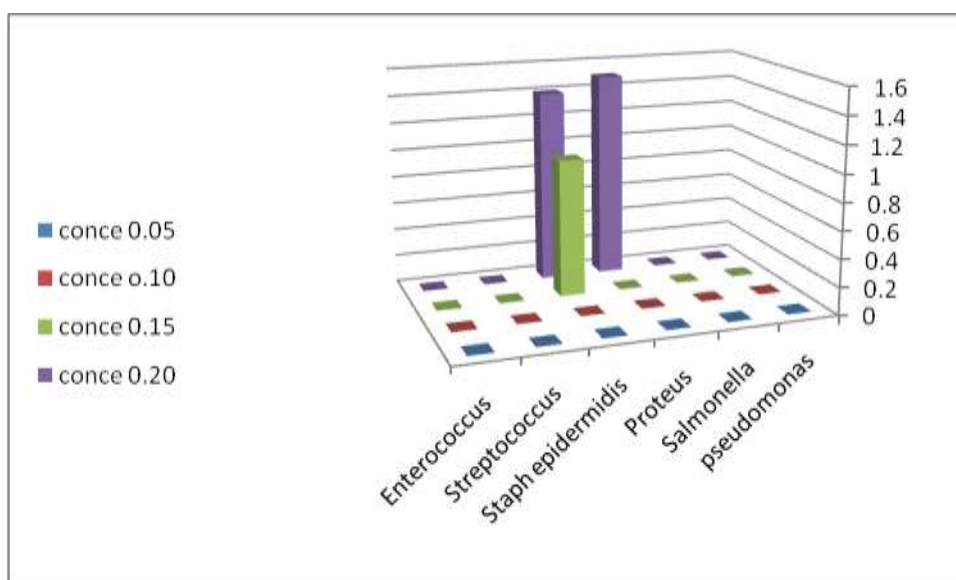


المستخلص المنقوع

شكل (2) بيان تأثير تراكيز المستخلصات النباتية المغلية المنقوعة لاوراق الاس الخضراء على نمو الاحياء المجهرية

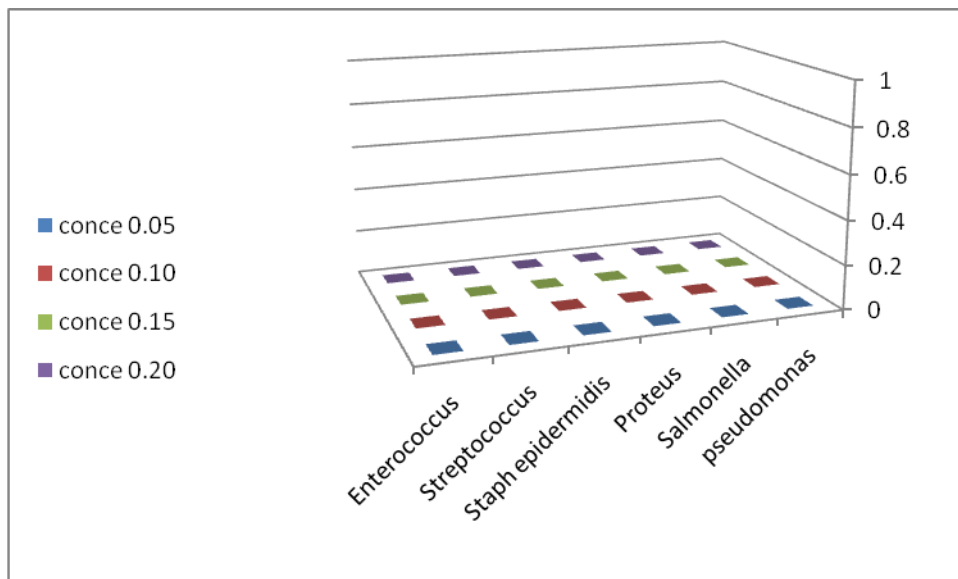


المستخلص المغلي

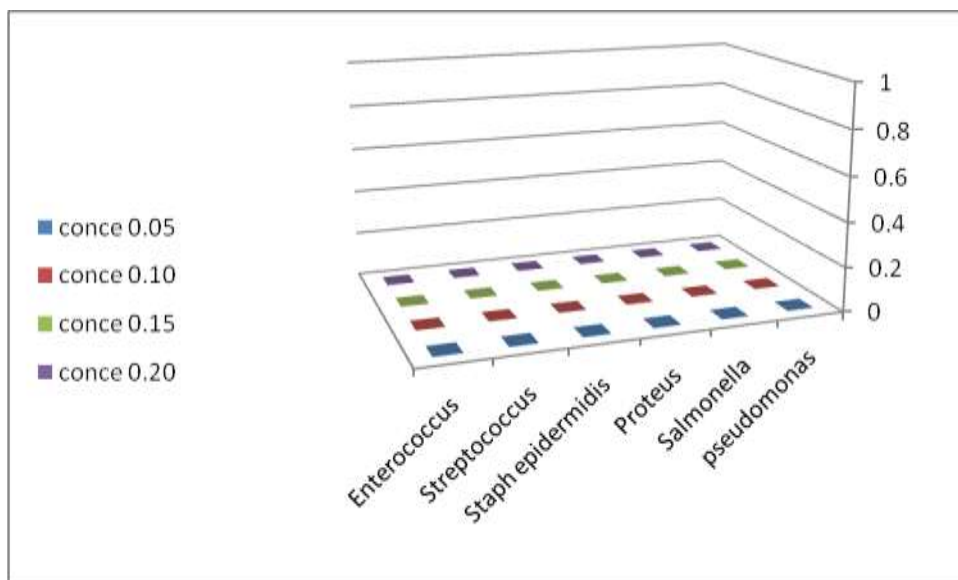


المستخلص المنقوع

شكل (3) بيان تأثير تراكيز المستخلصات النباتية المغلية والمنقوعة لسيقان الاس على نمو الاحياء المجهرية



المستخلص المغلي



المستخلص المنقوع

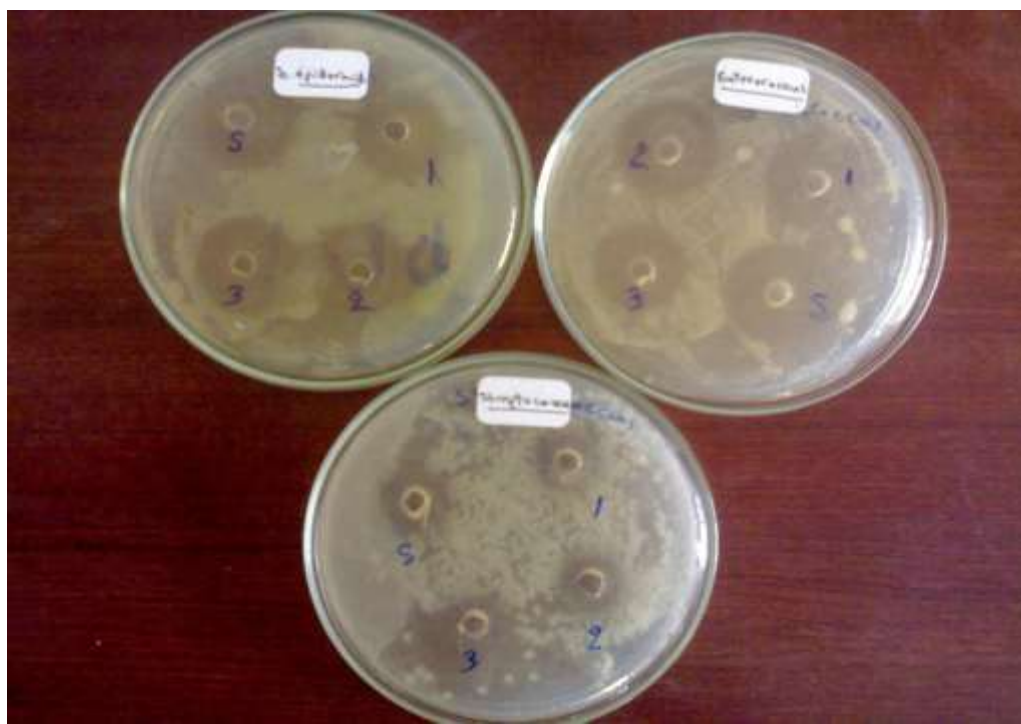
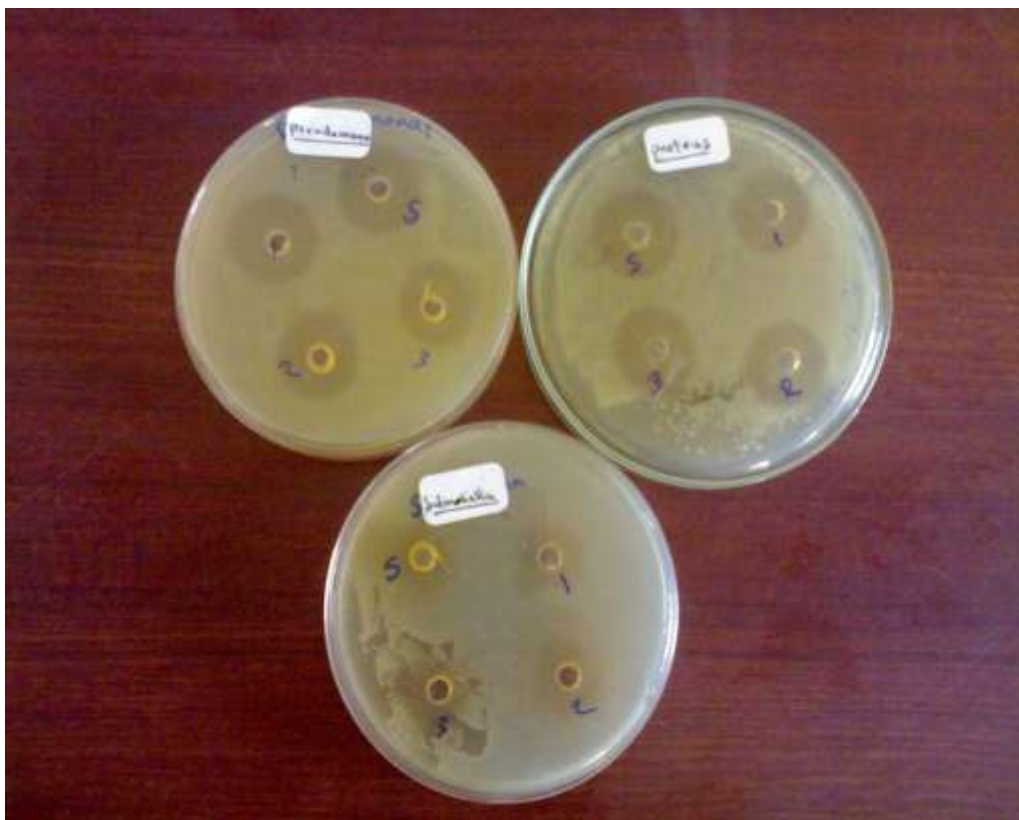
شكل (4) بيان تأثير تراكيز المستخلصات النباتية المغلية والمنقوعة لثمار الاس على نمو الاحياء المجهرية

جدول (1): اختبار حساسية البكتيريا قيد الدراسة للمضاد الحيوي البنسلين تركيز (0.20 mg/ml)

قطر منطقة التثبيط (mm)	البكتيريا	
18	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1
34	<i>Proteus</i>	2
36	<i>Salmonella</i>	3
40	<i>Streptococcus</i>	4
40	<i>Enterococcus</i>	5
30	<i>Staph epidermidis</i>	6

جدول (2) نتائج الكشوفات النوعية عن بعض المركبات الفعالة للأجزاء النباتية المختلفة لنبات الأس

المركبات الفعالة	الأوراق اليابسة	الأوراق الخضراء	الساق	الثمار	
التانينات	+	+	+	-	1
الصابونينات	+	-	+	-	2
الكلايكوسبات	-	-	-	-	3
الراتنجات	+	+	-	+	4
الفلافونيدات	+	-	-	+	5
الفيوكيومارينات	+	+	+	+	6



صورة (1) الفعالية التثبيطية للأوراق الآس اليابسة المغلية ضد البكتيريا السالبة والموجبة لصبغة الغرام



صورة (2) الفعالية التثبيطية للاوراق الاس اليابسة المنقوعة ضد البكتيريا السالبة والموجبة لصبغة الغرام

References

1. Al- Shamma , A. and Mitscher , L.A. (1979). Comparative survey of indigenous Iraqi plants for potential economic .J. Nat.Prod. . 42: 633-642.
2. Al-Jeouri,A.A.(1994). Natural pharmacology. Dar-Al kutob, Baghdad , Iraq.
3. Degtyarova , A,P. and Pochinok,V,Y. (1960). Physicochemical and antibacterial properties of crystalline subs. Isolated from the leaves of *Myrtus communis* , *E. levapinea* and *E wilkinsoniana* .Pharm. J.(Kieve).15(6):47-52
4. Degtyarova, A,P,(1962). Antibiotics in myrtuc communis , eucalyptus levapimea and wilkinsonioona. Tr. Gas. Nikitsk . baton,sada, 36:137-186
5. Chakravarty .H.L.(1976). Plant wealth of iraq, Adictionary of economic plants. Vol.1 .botany direction , Ministry of agriculture and agrarian reform; Baghdad, Iraq
6. Al-Zuhaeri,A.M. (1982). Study of some chemical and pharmacological properties of *Myrtus communis*. Msc.thesis Baghdad, Iraq.
7. Diamntoglou,S. and Rhizopoulon, S. (1992). Proline accumulation in sapwood ,bark and leaves of three evergreen conifer.J. plant physiol.140: 361-365.
8. Ochoa, J.T. (1952).Essential oils of Spanish. Bull. 16: 101-107 .
9. Pichon,N. ; Joseph,M.J. and Raynand, J.(1993). 3-beta-D-myricetin of *Myrtus communis* L. plants medicinales at phytoterapie. 26 (2):86-90.
10. Uehleke, H. and Freitas, M.B.(1979). Oral toxicity of an essetial oil from Myrtle and adaptive liver stimulation. Toxicology. 12:335-342
11. Guesi , E. and Al- Rawi,A.(1966). A flora of iraq. Ministry of agriculture , Baghdad.
12. Saqar, N.H.(1984). Mediacl plant at Arab. Dar Al-Shouon Al-thaqafia.Baghdad.
13. Ahmed, A.A.and Saleh,N.A.(1987). Peganetin, a new branched acetylated tetraglycoside of acetin from *Peganum harmala*. J. Nat. Prod..50: 256-258.
14. Perez, C.; pauli,M. and Bazerque, P.(1990). An antibiotic assay by the agar-well diffusion method . J.Actabiology .15: 113-115.
15. diaz , A.M. and Abeger, A. (1986). Quantitative determination of the tannin content of the seeds of *Myrtus communis* .An.R.Acad.Farm. 52(1): 117-122
16. Al- Khazragi,S.M.(1991). Biopharmacological study of *Artemisia herba alba*. M.sc. thesis. Univ.Baghdad
17. Shahata,I.M. (1951). A pharmacological study of *Anagallis arvensis*. M.D.Vet.thesis Cairo Univ.
18. Kuroyonagi , M. ; Arakawa, T. ; Hirayama, Y. and Hayashi.T. (1999). Antimicrobial and antiandrogen flavonoid from *Sophora flavescence* . J . Nat. Prod. 62(12): 1599 (abstract).
19. Egorove , N.S. (1985). Antibiotics a specific approach . Mir publishers , Moscow.
20. Goodman .L.S. and Gillman, S. (1985). The pharmacological basis of therapeutics , 5th .ed.Macmillan publishing Co.Inc.New York, collier Macmilan Canada Ltd. Toronto , Baillier Tindall,London.
21. Al-Rawi and Chakravarty ,H.I. (1988). Medical plants of iraq. Ministry of agiculture and irrigation, 2nd ed . Baghdad.
22. Mitschrs , L. A. ; Leu , R. ; Bathala , M.S. , WU,W.N ; Beal , J.L. and White , R. (1972) . Antimicrobial agents from higher plants – 1 – *Lioydia* . 35 (2) : 157-166.
23. Mahasneh,A.M. , Abass and Oqilah,A.A.(1996). Antimicrobial activity of extract of herable plants used in the tradirional medicine of Bahrain phytotheraspy.Res,10:257-253
24. Tyler, V.E. ; Brady ., L.R. ; and Robbes . (1988). Pharmacognosy , 9th ed and Febiger, Philadelphia.

25. Hancock ,R.E.W. and Wang, P.G.V.(1984).Compound which increase the permeability Of the *Pseudomonas aeruginosa* outer membrane . *Antimicrobes agents Chemotherapy* .26(1): 48-52.
26. Vanhaelen, M. and Vanhaelen , Fasret, R.(1980). Constituents of essential oil of *Myetus Communis*. *Planta*.39 :164-167.
27. Hussein , K.A. ; Kadhem , N.H. ; Abbod , Z.H. (2007). Study of the biological activity of aqueous extract of *Cuminum Cyminum L.* and *Hibiscus Sabdariffa L.* and detection of some active groups in them .*J.Karbala Univ* 5(1) : 65 -86.
28. Taylor, R.S.L., Edel,F., Manandhar, N.P. and Towers, G.H.N.(1996). Antimicrobial activity of southern Nepales medical plants.*J.of Ethnopharmacology*. 50:97-102
29. Al-Ani, A.B.(1996). Study of the antimicrobial activity of crude Mastic. *J. of Al-Anbar univ*.1(1):82-86