

## Efficiency evaluation Some of biocontrol agents and chemical compound to control Fusarium wilt disease caused by *Fusarium oxysporum f.sp.lycopersici* on tomato under field condition

تقويم كفاءة بعض عوامل مكافحة الاحيائية والكيميائية في التأثير على مرض الذبول الفيوزارمي في الطماطة المتسبب عن الفطر *Fusarium oxysporum f. sp. Lycopersici* تحت الظروف الحقلية

ياسر ناصر الحميري  
كلية الزراعة /جامعة كربلاء  
وقاية النبات / امراض نبات  
البحث مستل من اطروحة دكتوراه للباحث الاول

كامل سلمان جبر  
كلية الزراعة /جامعة بغداد  
وقاية النبات / فطريات

حليمة زغير البهادلي  
كلية الزراعة /جامعة بغداد  
وقاية النبات / سموم فطرية

### المخلص

تناولت الدراسة تقويم فعالية عوامل مكافحة في السيطرة على مسبب المرض تحت الظروف الحقلية ، وتأثيرها في حاصل النبات . وقد اظهرت النتائج ان جميع معاملات مكافحة ادت الى خفض معنوي في نسبة وشدة المرض بعد 60 يوم اذ استطاعت البكتيريا *Enterobacter cloacae* و *Pseudomonas putida* خفض نسبة وشدة المرض معنوياً اذ حققت جميع عوامل مكافحة بمفردها Nb5 ، Nb9 ، EM1 و Sb29 في المعاملات الملوثة بالفطر الممرض من خفض نسبة وشدة المرض قياساً بمعاملة السيطرة الملوثة بالفطر الممرض بمفرده . اذ تراوحت نسبة وشدة المرض في معاملتي البكتيريا 20.00 و 10.25 % و 23.33 و 12.00 % على التتابع قياساً بمعاملة السيطرة التي بلغت 85% و 54.67 % على التتابع . في حين اظهرت معاملتي المستحضر الحيوي EM1 و مستخلص عشبة البحر Sb29 خفضاً معنوياً في نسبة وشدة المرض قياساً بمعاملة السيطرة اذ بلغت فيهما 16.66 و 9.33 % و 20.00 و 8.67 % على التتابع . وتفوقت معاملة التوليفة بين عزلتي البكتيريا Nb5 و Nb9 في مكافحة المرض اذ بلغت نسبة وشدة المرض في معاملتيهما 6.66 و 4.16 % على التتابع . بينما اظهر التكامل بين معاملات التجربة الى مكافحة المرض بشكل تام . مما انعكس وبصورة ايجابية على معدل الطول، والوزن الطري و الجاف، والحاصل لنبات الطماطة قياساً بمعدل الحاصل لمعاملة الفطر الممرض بمفرده. حيث ظهر تفوقاً معنوياً لمعاملة التكامل بين عزلتي البكتيريا والمستحضر EM1 والمستخلص Sb29. إذ كان وزن الحاصل فيها 6.52 كغم /نبات ، قياساً بمعاملة السيطرة اذ كان وزن الحاصل فيها 0.983 كغم /نبات . تلتها معاملة التوليفة بين عزلتي البكتيريا مع المستخلص Sb29 بزيادة معنوية بوزن الحاصل التي بلغت 6.46 كغم / نبات ، تلتها معاملة البكتيريا Nb9 فقط اذ بلغت 5.82 كغم /نبات وبدون فرق معنوي مع معاملة التوافق بين عزلتي البكتيريا والمستحضر الحيوي EM1 التي بلغت 5.80 كغم / نبات تلتها بقية المعاملات الاخرى .

### Abstract

The study aimed to evaluate the efficiency of some agents to control the pathogen under field conditions, and the yield of tomato plant . Results under field condition , where all the control agents caused a reduction in disease incidence and severity after 60 days . all control agents Nb5, Nb9, EM1 and Sb29 individually with the treatments of pathogenic fungus achieved reduction in disease incidence and severity compared with control treatment wich was inoculated with the pathogenic fungus only . the disease incidence and severity in the treatments of the two bacteria isolates ranged 20.00- 10.25 % and 23.33- 12.00% respectively compared with control treatment which reached 85% and 54.67% respectively. While The two treatments the Bioproduct EM1 and sea weed extract Sb29 showed significant reduction in disease incidence and severity compared with control treatment wich reached in their treatment 16.66, 9.33 % , and 20.00 , 8.67% respectively. The interaction between the two bacteria isolates Nb5 and Nb9 showed superiority in disease control . the percentage of disease incidence and severity 6.66 and 4.16 % respectively .The integration between treatments led to completely control the disease . led to increase in plant height , fresh and dry weights , and the yield of tomato plant , compared with fungus treatment individually (control) . the yield weight was found to be 6.52 kg/ plant in the tow bacterial isolates with EM1 and Sb29 extract compared to

0.983 kg/ plant in control , followed by the combination of the two isolates with Sb29 which attained to 6.46 kg/plant , then *P.putida* alone , 5.82 kg/plant,

#### المقدمة

تعد الطماطة *Lycopersicon esculentum* Mill. من اهم محاصيل الخضر لما تمتلكه ثمارها من قيمة غذائية عالية فهي غنية بالفيتامينات مثل فيتامين A و C والعناصر المعدنية مثل الحديد والفسفور، وهي تستهلك طازجة و تدخل في كثير من الصناعات الغذائية (2,1)

ان الانتاج العالمي للطماطة يزداد بمعدل 10% سنوياً منذ عام 1985 لكنه لايسد الزيادة الحقيقية لاستعمال الطماطة مع الزيادة السكانية ، وفي الوقت نفسه هناك كثير من العوامل الاساسية لتدهور الانتاج العالمي للطماطة ، منها الاضرار الناجمة عن الممرضات سواء أكانت فايروسات ، فطريات ، بكتيريا أم نيماتودا التي تسبب كثيراً من الخسائر بالانتاج ( 3) ، اذ تصاب بالعديد من مسببات المرضية المهمة منها مسببات امراض الذبول واللفحات والنقرحات والموزائيك وتجعد الاوراق وغيرها ، وفي السنوات الاخيرة اصبحت هذه الامراض من العوامل الرئيسية المحددة لانتاج الطماطة ، وان امراض الذبول المتسببه عن الفطر *Fusarium oxysporum* تؤثر بشكل كبير جداً في الانتاج العالمي للطماطة (4)

وان التوجهات الحديثة في العالم هو ايجاد طرائق بديلة عن المبيدات الكيميائية تكون امينة للبيئة ومن هذه الطرائق استعمال الفطريات والبكتيريا الموجودة في منطقة حول الجذور. والتي تؤثر في حدوث وتطور الامراض وخاصة التي تكون مسبباتها المرضية من احياء التربة .

اذ اظهرت العديد من اجناس وانواع البكتيريا الجذرية المحفزة لنمو النبات Promoting (PGPR) Plant Growth *Rhizobacteria* كفاءة ضد فطريات التربة الممرضة للنبات ومنها مسببات الذبول الوعائي فضلاً عن دورها في تحفيز نمو النبات (7,6,5) ، ومن الإستراتيجيات الحديثة للحصول على وقاية وإنتاج مثاليين والسيطرة على أحياء التربة استعمال المستحضرات الحيوية ومنها Effective Microorganisms (EM) إذ تستغل تأثيراته المضادة ضد مسببات المرضية ، وتحسين نمو النبات والحاصل إذ تنتج الأحياء المجهرية المكونة له هرمونات مثل Gibberellin و Auxin و Cytokinin وإنزيمات وفيتامينات ومضادات حيوية (8)

ومن الطرق البديلة الأخرى التي نالت اهتمام الباحثين هي المواد المستخلصة من النباتات بأعتبارها مواداً موجودة أصلاً في النبات (9) ، فقد اظهر استعمال مستخلص عشبة البحر *Ascophyllum nodosum* قدرتها في استحثاث الدفاعات النباتية في مكافحة مسببات الامراض ومنها الفطر *Fusarium oxysporum* (10) ولاهمية مرض الذبول الفيوزارمي في الطماطة هدفت الدراسة الى :

- تقويم كفاءة بعض أوجه التكامل في مكافحة مرض الذبول الفيوزارمي في الطماطة باستعمال بكتيريا PGPR وعامل الاستحثاث Sb29 والمستحضر الحيوي EMI تحت ظروف الحقل .

#### المواد وطرائق العمل

##### الاحياء المستخدمة في الدراسة

عزل الفطر *Fusarium oxysporum f.sp lycopersici* (FOL) من نباتات الطماطة واثبتت قدرته المرضية وشخص الى مستوى النوع باتباع الطرق المظهرية والمزرعية والجزيئية والشكل الخاص والسلالة (11) اما عاملي مكافحة البكتيريا *Enterobacter cloacae* و *Pseudomonas putida* فقد عزلت من منطقة حول جذور نباتات الطماطة السليمة واختبرت مقدرتها التضادية وشخصت الى مستوى النوع اعتماداً على تقانة Analytical Profile Index 20 Enterobacteriaceae (API 20E) وهو اختبار بيوكيميائي يستخدم في تعريف عائلة البكتيريا المعوية و البكتيريا العصوية السالبة لصبغة كرام .

##### أكثر اللقاح الفطري لعزلات الفطر *Fusarium oxysporum*

أستخدم الوسط الزراعي المكون من بذور الذرة البيضاء (*Sorghum biocolor* L.) لأكثر الفطر الممرض ، اذ تم تنقية بذور الذرة البيضاء من الشوائب وغسلها مرات عدة وبشكل جيد ونقعت لمدة 24 ساعة ، بعدها نشفت من الماء ، وضع مقدار 100 غرام من البذور في دوارق زجاجية سعة 500 مل ، وعقمت بالموصدة (121م وضغط 1.5 كغم / سم<sup>2</sup> لمدة 60 دقيقة) . لفتح الوسط بخمسة أقراص قطر 7 ملم من مزارع عزلات الفطر *Fusarium oxysporum* عمر 7 ايام النامية على الوسط الزراعي PSA. حضنت الدوارق تحت درجة حرارة 25 ± 2 لمدة خمسة عشر يوماً مع رج الدوارق كل يومين لضمان التهوية وتوزيع الفطر على جميع البذور (12).

##### تحضير اللقاح البكتيري

أستعمل الوسط king broth (KB) السائل لأكثر البكتيريا *Enterobacter cloacae* و *Pseudomonas putida* الذي حضر من 20 غم Peptone ، 2.5 غم . K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> . 3H<sub>2</sub>O ، 6 غم MgSO<sub>4</sub> . 7H<sub>2</sub>O ، 15 مل Glycerol اضيفت إلى لتر ماء مقطر ، عقم الوسط بالموصدة في دوارق زجاجية سعة 100 مل ولقح كل دورق بالبكتيريا بعدها حضنت في درجة حرارة 28 ± 2 لمدة 48 ساعة مع التحريك المستمر (13) .

تقويم كفاءة بعض عوامل المكافحة في خفض نسبة وشدة اصابة نباتات الطماطة بعزلة الفطر *K2b* تحت الظروف الحقلية . نفذت التجربة في احد البيوت البلاستيكية (قسم وقاية النبات / كلية الزراعة/ جامعة بغداد) في الموسم الزراعي 2011-2012 / العروة الخريفية بأتباع تصميم القطاعات العشوائية الكاملة، جرى إعداد الأرض بقلب التربة وعزقها وتسويتها جيداً ثم قسمت إلى 3 قطاعات والى مروز بطول 2 متر والمسافة بين مرز وآخر 75 سم . تمت اضافة معاملات التجربة التي اشتملت على المعاملات الاتية :

1. المقارنة بدون اي اضافة .
2. عالق الفطر الممرض بمفرده ، بتركيز  $10^6 \times 1$  بواقع 40 مل / اصيص
3. المبيد البلتانول بمفرده ، بتركيز 0.1 % بواقع 50 مل / اصيص
4. البكتريا *P. putida* العزلة Nb9 بمفردها ، بتركيز  $10^7 \times 3$  بواقع 40 مل / اصيص
5. العزلة *E. cloacae* Nb5 بمفردها ، بتركيز  $10^7 \times 7$  بواقع 40 مل / اصيص
6. المستحضر الحيوي EM1 بمفرده ، بتركيز 3 % بواقع 100 مل / اصيص
7. عامل الاستحثاث SB29 بمفرده . بتركيز 2 % بواقع 100 مل / اصيص
8. الممرض + مبيد البلتانول
9. الممرض + عزلة البكتريا Nb9
10. الممرض + عزلة البكتريا Nb5
11. الممرض + EM1 فقط
12. الممرض + عامل الاستحثاث فقط
13. الممرض + البكتريا Nb5 + Nb9
14. الممرض مع البكتريا EM1 + Nb5 + Nb9
15. الممرض + Nb9 + Nb5 + عامل Sb29
16. الممرض + EM1 + Nb5 + Nb9 + عامل Sb29

زرعت بادرات الطماطة صنف وجدان بعمر 30 يوم بواقع 10 بادرات/للوحدة التجريبية وبمسافة زراعة 20 سم . تمت اضافة معاملات التجربة على مرحلتين ، المرحلة الاولى قبل نقل البادرات بيوم واحد وبدون اضافة اللقاح الفطري للممرض وبدون اضافة المبيد الكيميائي ، وتمت اضافة المعاملات حسب التراكمات المذكورة سابقاً . في حين اضيف اللقاح الفطري بعد 7 ايام من زراعة البادرات بعمل شق بعمق 10 سم حول كل نبات المحضر وفق الفقرة 2-2-3 واصيف اللقاح محملاً على بذور الذرة البيضاء وبمعدل 10 غم لكل نبات ، واصيف المبيد في اليوم التالي (14) ما عدا المستحضر الحيوي EM1 ومستخلص عشبة البحر Sb29 فقد تم اضافتها كل 15 يوم على اربع دفعات ، تم ري ارض التجربة حسب حاجة النبات وأجريت عمليات خدمة المحصول من عزق وتعشيب والخف والتسميد .

بينما اضيفت المعاملات في المرحلة الثانية بعد شهر من اضافة اللقاح الفطري ، وبعد 60 يوم من اضافة اللقاح الفطري حسبت نسبة وشدة المرض كما تم قياس طول النبات والوزن الطري والجاف للمجموع الخضري وفي نهاية الموسم تم تقدير حاصل النباتات وارتفاع النبات والوزن الطري والجاف للمجموع الخضري .

## النتائج والمناقشة

### تأثير بعض عوامل المكافحة في مرض الذبول الفيوزارمي في الطماطة تحت الظروف الحقلية

اظهرت معاملات عوامل المكافحة جميعها خفضاً في نسبة وشدة مرض الذبول الفيوزارمي في الطماطة المتسبب عن العزلة Kb2 بعد 60 يوماً من اضافة اللقاح الفطري (جدول 1). اذ تراوحت نسبة وشدة المرض في معاملات عوامل المكافحة من 0.00 – 23.33 % و 0.00 – 12.00 % على التتابع قياساً بمعامل السيطرة (اضافة الممرض بمفرده) التي بلغت 83.33 % و 37.50 % على التتابع .

جدول 1. تأثير بعض عوامل المكافحة في مرض الذبول الفيوزارمي في الطماطة تحت الظروف الحقلية

ت	المعاملات	بعد 60 يوم من اضافة اللقاح الفطري			
		نسبة المرض (%)	شدة المرض (%)	الوزن الرطب / غم	الوزن الجاف / غم
1	المقارنة ( بدون اي اضافة)	0.00	0.00	202.0	28.75
2	لقاح عزلة الفطر الممرض K2b بمفردها	83.33	37.50	55.6	9.50
3	المبيد البلتانول بمفرده (Bel)	0.00	0.00	188.8	28.00
4	<i>Enterobacter cloacae</i> بمفردها (Nb5)	0.00	0.00	243.1	37.00
5	<i>P. putida</i> بمفردها (Nb9)	0.00	0.00	232.8	36.25
6	المستحضر الحيوي EM1 بمفرده (EM1)	0.00	0.00	234.4	38.50
7	عامل الاستحثاث Sb29 بمفرده (Sb29)	0.00	0.00	249.0	45.50

81	21.50	179.1	2.50	6.66	Bel + K2b	8
89	30.00	204.3	10.25	20.00	Nb5 + K2b	9
92	33.00	205.3	12.00	23.33	Nb9 + K2b	10
88	31.25	204.5	9.33	16.66	EM1 + K2b	11
102	42.00	217.0	8.67	20.00	Sb29 + K2b	12
91	32.50	219.1	4.16	6.66	Nb9 + Nb5 + K2b	13
99	39.50	229.6	2.50	3.33	EM1 + Nb9 + Nb5 + K2b	14
101	40.00	230.8	1.66	3.33	Sb29 + Nb9 + Nb5 + K2b	15
103	41.50	235.5	0.00	0.00	Sb29 + EM1 + Nb9 + Nb5 + K2b	16
0.766	1.823	6.116	4.231	2.147	L.S.D. عند مستوى 0.05	

استطاعت البكتيريا *Enterobacter cloacae* خفض نسبة وشدة المرض معنوياً إذ بلغت نسبتها في معاملتها 20.00 و 10.25% على التتابع بوجود الفطر الممرض. كما اظهرت البكتيريا *P. putida* خفضاً معنوياً في نسبة وشدة المرض إذ بلغت نسبتها 23.33 و 12.00% على التتابع قياساً بمعاملة السيطرة التي بلغت فيها 83.33 و 37.50% على التتابع وقد اختلفت معنوياً بنسبة المرض ولم تختلف معنوياً في شدة المرض مع معاملة البكتيريا *Enterobacter cloacae*. في حين اظهرت معاملتنا المستحضر الحيوي EM1 و مستخلص عشبة البحر Sb29 خفضاً معنوياً في نسبة وشدة المرض قياساً بمعاملة السيطرة إذ بلغت نسبة المرض فيهما 16.66 و 20.00% على التتابع وشدة المرض 9.33 و 8.67% على التتابع.

وتفوقت معاملة التداخل بين عزلتي البكتيريا *E. cloacae* و *P. putida* في مكافحة المرض، إذ أدت الى تقليل نسبة وشدة المرض إلى مستويات منخفضة والتي بلغت 6.66 و 4.16% على التتابع، في حين اظهرت معاملتنا التوليفية بين ثلاثة عوامل مكافحة الى خفض المرض بشكل كبير، ادت معاملة استعمال عزلتي البكتيريا مع المستحضر الحيوي EM1 ومعاملة عزلتي البكتيريا مع مستخلص عشبة البحر Sb29 الى خفض نسبة المرض الى 3.33% وشدته الى 2.50 و 1.66% على التتابع.

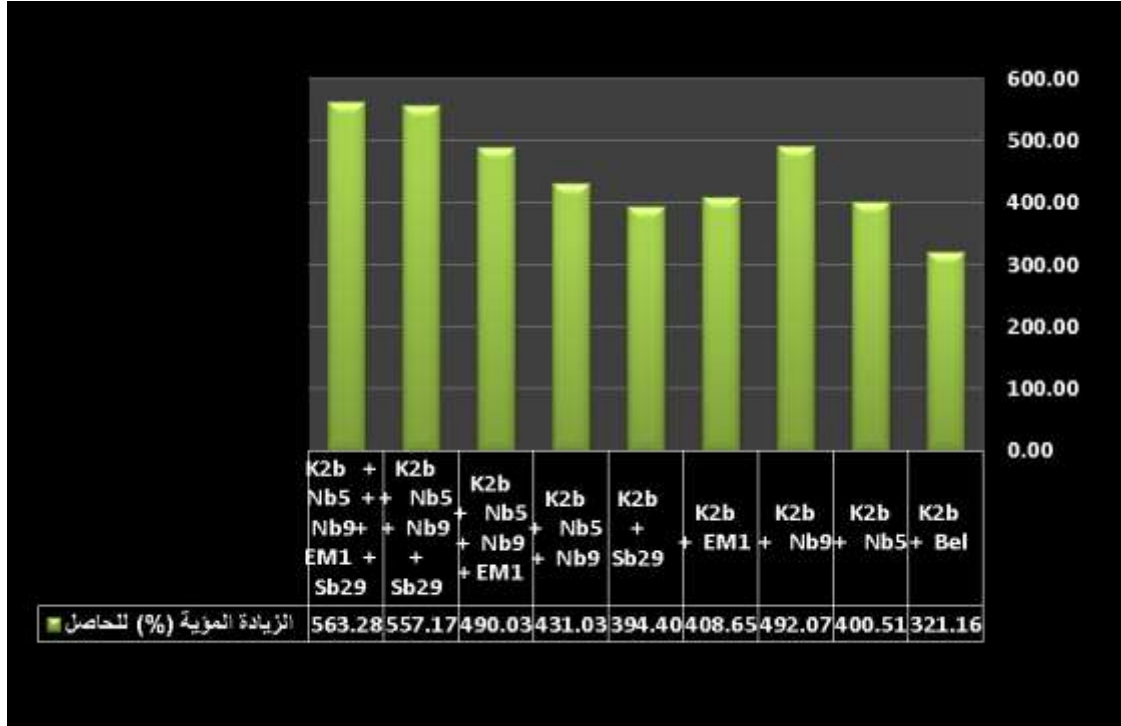
في حين اظهر التكامل بين عوامل المكافحة الاربعة الى مكافحة المرض بشكل تام، إذ بلغت نسبة وشدة المرض في معاملتها 0.00 و 0.00% قياساً بمعاملة السيطرة التي بلغت فيها 83.33 و 37.50% على التتابع. كما بينت النتائج ان جميع المعاملات المستعملة، حققت زيادة معنوية في معايير النمو الوزن الرطب والجاف وطول النبات للمجموع الخضري للنباتات بعد 60 يوم من اضافة اللقاح الفطري، فقد ادت عوامل المكافحة بشكلها المنفرد من دون عزلة الفطر الممرض الى زيادة في معايير النمو فقد تراوحت 188.8 – 249.0 غم و 28.0 – 45.5 غم و 84 – 101 سم على التتابع وقد اعطت عشبة البحر بمفردها اعلى زيادة في معايير نمو النبات إذ كانت 249.0 و 45.5 غم و 101 سم على التتابع قياساً بمعاملة الفطر الممرض التي ادت الى خفض معنوي للوزن الرطب والجاف وطول المجموع الخضري إذ بلغت 55.6 و 9.5 غم و 78 سم على التتابع. وقد تفوقت معاملة استعمال عوامل المكافحة معاً بوجود الفطر الممرض على بقية المعاملات بتحقيقها اعلى زيادة في معدل الوزن الرطب والجاف وطول النبات فقد بلغت عندها 235.5 و 41.5 غم و 103 سم على التتابع تلتها معاملة التوليفية بين عزلتي البكتيريا مع المستخلص Sb29 بزيادة معنوية للوزن الرطب والجاف وطول النبات التي بلغت فيها 230.8 و 40 غم و 101 سم على التتابع. تلتها معاملة التوليفية بين عزلتي البكتيريا مع المستحضر الحيوي EM1 التي بلغت عندها 229.6 و 39.5 غم و 99 سم تلتها بقية المعاملات الاخرى.

كما بينت النتائج (جدول 2) ان جميع المعاملات احدثت رفعاً معنوياً بحاصل النبات الواحد قياساً بمعاملة المقارنة (اضافة الممرض بمفرده) تراوح معدل حاصل النبات الواحد في جميع معاملات عوامل المكافحة منفردة او متكاملة مع الفطر الممرض 4.14 – 6.52 كغم/ نبات في حين كان معدل وزن الحاصل في معاملة المقارنة 0.983 كغم/ نبات وبتفوق معنوي لمعاملة التكامل بين عزلتي البكتيريا والمستحضر EM1 والمستخلص Sb29 إذ كان وزن الحاصل فيها 6.52 كغم/ نبات، تلتها معاملة التوليفية بين عزلتي البكتيريا مع المستخلص Sb29 بزيادة معنوية بوزن الحاصل التي بلغت 6.46 كغم/ نبات، تلتها معاملة البكتيريا Nb9 بمفردها مع الفطر الممرض إذ بلغت 5.82 كغم/ نبات ومن دون فرق معنوي مع معاملة التوافق بين عزلتي البكتيريا والمستحضر الحيوي EM1 التي بلغت 5.80 كغم/ نبات تلتها باقي المعاملات. وتم حساب النسبة المئوية للزيادة بالحاصل قياساً بمعاملة المقارنة ( الفطر الممرض بمفرده) التي تراوحت بين 321.16- 563.28% ( شكل 1)

كما بينت النتائج ان جميع المعاملات المستعملة لمكافحة مرض الذبول الفيوزاري في الطماطة حققت زيادة معنوية في معايير النمو، في نهاية الموسم، ممثلة في الوزن الرطب والجاف وطول النبات للمجموع الخضري للنباتات المعاملة، قياساً بمعاملة الفطر الممرض بمفرده التي ادت الى خفض معنوي للوزن الرطب والجاف وطول المجموع الخضري التي بلغت 218.5 غم و 78 غم و 192 سم على التتابع. وقد تفوقت معاملة عزلتي البكتيريا مع المستحضر الحيوي EM1 ومستخلص عشبة البحر Sb29 مع الممرض على بقية المعاملات بتحقيقها اعلى زيادة في معدل الوزن الرطب وطول النبات بلغت عندها 942.3 غم و 364 سم على التتابع، في حين حققت معاملة المستخلص Sb29 مع الفطر الممرض اعلى وزن جاف وطول النبات إذ بلغت في معاملتها 716.5 غم و 166 غم و 286 سم على التتابع. وقد اعطت معاملة المبيد الكيميائي بلتانول اقل معايير نمو فقد كان معدلها في معاملتها 716.5 غم و 166 غم و 286 سم على التتابع. في حين اظهر اختبار الكشف عن تواجد الفطر الممرض في ثمار الطماطة عن وصول الفطر وتواجده في الثمار خاصة في الافرع السفلية

جدول 2. تأثير بعض عوامل المكافحة في كمية الحاصل والوزن الطري والجاف وارتفاع نباتات الطماطة تحت الظروف الحقلية في نهاية الموسم

ت	المعاملات	في نهاية الموسم		
		معدل حاصل النبات الواحد (كغم)	الوزن الطري / غم	الوزن الجاف / غم
1	المقارنة ( بدون اي اضافة)	6.46	812.3	203
2	لقاح عزلة الفطر الممرض K2b بمفردها	0.983	218.5	78
3	المبيد البلتانول بمفرده (Bel)	4.86	763.3	172
4	<i>Enterobacter cloacae</i> بمفردها (Nb5)	6.22	972.4	212
5	<i>P. putida</i> بمفردها (Nb9)	6.48	931.5	225
6	المستحضر الحيوي EM1 بمفرده (EM1)	6.88	937.6	234
7	عامل الاستحثاث Sb29 بمفرده (Sb29)	6.18	996.2	262
8	Bel + K2b	4.14	716.6	166
9	Nb5 + K2b	4.92	817.2	200
10	Nb9 + K2b	5.82	821.3	212
11	EM1 + K2b	5.00	818.2	205
12	Sb29 + K2b	4.86	868.2	248
13	Nb9 + Nb5 + K2b	5.22	876.6	210
14	EM1 + Nb9 + Nb5 + K2b	5.80	918.5	238
15	Sb29 + Nb9 + Nb5 + K2b	6.46	923.3	240
16	Sb29 + EM1 + Nb9 + Nb5 + K2b	6.52	942.3	246
34.06	L.S.D. (0.05)	0.867	22.56	36.68



شكل 1. يوضح الزيادة المئوية للحاصل بتاثير عوامل المكافحة قياسا بمعاملة المقارنة (الفطر الممرض بمفرده)

وقد يعزى دور البكتريا الجذرية *Enterobacter cloacae*، *P. putida* في مكافحة مسبب مرض الذبول الفيوزاري في الطماطة FOL لامتلاكها القدرة على تحفيز المقاومة الجهازية ضد مسبب مرض الذبول الفيوزاري عن طريق زيادة تركيز المركبات الفينولية مما يؤدي الى تحفيز الدفاعات النباتية على المستوى الخلوي والجزيئي مما دفع الى زيادة في نمو النبات . فقد اظهرت البكتريا الجذرية *Pseudomonas putida* قدرتها على تحفيز المقاومة الجهازية ضد مسبب مرض الذبول الفيوزاري في الطماطة FOL عن طريق زيادة تركيز المركبات الناقلة للإشارة وهي Ethylene و Jasmonic acid مما أدى الى تحفيز الدفاعات النباتية على المستوى الخلوي والجزيئي مما دفع الى زيادة في نمو النبات . ( 15 ) ، وبينت دراسات اخرى تأثير البكتريا *P. putida* في تثبيط عدد من الممرضات الفطرية والبكتيرية في نباتات العائلة الباذنجانية و اظهرت كفاءة عالية في حماية نباتات الطماطة من مسبب الذبول الفيوزاري وتثبيط نمو وتجرثم الفطر (16) .

وقد اشارت دراسات عديده على ان عزلات البكتيريا الجذرية *Enterobacter cloacae* ، *P. putida* تمتلك فعالية عالية في مكافحة مسبب مرض الذبول الفيوزاري في الطماطة FOL وزيادة في حيوية ونشاط النبات . ( 17 ) ، اذ تمتلك البكتريا الجذرية *Enterobacter cloacae* كفاءة تضادية عالية مع كثير من المسببات المرضية ، وتزيد من قابلية التربة على كبح الممرضات ولا سيما الفطر *Fusarium oxysporum* ( 18 ) . وقد تعود كفاءة مستخلص عشبة البحر *Ascophyllum nodosum* في مكافحة مسببات الامراض في تعزيز دور الانزيمات والبروتينات ذات العلاقة بالامراضية ، وتضمنت *chitinase* و  $\beta$ -1,3-glucanase و *peroxidase* ، *polyphenol oxidase* و *phenylalanine ammonia lyase* و *lipoxigenase* عن طريق تنشيط الجينات المسؤولة عن انتاج هذه البروتينات (10) . وان حدوث المقاومة المستحثة الجهازية تحمي النباتات من الاصابة بالمسببات المرضية ، ومنها الارتفاع الكبير في تخليق الفينولات في النباتات . (19)

بينما تعزى كفاءة المستحضر الحيوي EMI في مكافحة الامراض النباتية الى دور الكائنات الدقيقة التي يحتويها هذا المستحضر والمواد او المركبات التي تنتجها التي تعمل على تثبيط نمو المسببات المرضية . ويعود ذلك الى تأثير البكتريا *Lactobacillus* إذ تنتج هذه البكتريا مواد مثبثة لنمو الفطريات والبكتريا مثل *Lactic acid* و *Reuterin* ولنمو البكتريا فقط مثل *Bacteriocins* كما لها القدرة على اختزال السموم التي ينتجها فطر *Fusarium spp.* ( 20 )

ان نتائج تطبيق المستحضر هو زيادة في احياء التربة المعززة لنمو النبات والنتائج الاكثر اهمية هو التحول السريع للمركبات المعدنية الى المواد العضوية . واخامد نشاط احياء التربة الممرضة وزيادة انتاج المحاصيل وتحسين نوعياتها . و اشارت دراسات اخرى الى ان هذا المستحضر قد ادى الى استصلاح التربة ونوعية الحاصلات فضلاً عن الانتاجية العالية ( 21 )

اذ يعزى حدوث المقاومة المستحثة بسبب إنتاج البروتينات ذات علاقة بالأمراضية *Pathogenesis Related Proteins* (PRP) مثل *Chitinase* ،  $\beta$ -1,3-Glucanase و قسم منها ذات فعالية إنزيمية مثل *Peroxidase* (PO) ، *PAL* (PAL) و *Phenylalanine ammonia Lyase* (PPO) ، *Polyphenol oxidase* (22) ، ويعد انزيم البيروكسيداز *Peroxidase* من اكثر الانزيمات فعالية في التفاعلات الكيموحيوية في انسجة النباتات المتضررة أو المصابة اذ يؤدي دوراً مهماً في المقاومة من خلال اهميته في تصنيع الاثلين الذي يحفز تصنيع الفايثو الكسينات ، وتصنيع العوارض الميكانيكية ضد دخول المسببات المرضية الى النبات (23)

## المصادر

- 1- Giovanni, C.D., P.D. Orco, A. Bruno, F. Ciccarese, C. Lotti, L. Ricciardi, 2004. Identification of PCR-based markers (RAPD, AFLP) linked to a novel powdery mildew resistance gene (ol-2) in tomato. *Plant Sci.* 166: 41-48 .
- 2- Christopher, D.J., T.S. Raj, S.U. Rani and R. Udhayakumar, 2010. Role of defense enzymes activity in tomato as induced by *Trichoderma virens* against *Fusarium wilt* caused by *Fusarium oxysporum f. sp. lycopersici*. *Journal of Biopesticides* 3(1 Special Issue) 158 – 162.
- 3- Barone, A. and L. Frusciante 2007. Molecular marker-assisted selection for resistance to pathogens in tomato, Marker-Assisted Selection, Current status and future perspectives in crops, livestock, forestry and fish. pp. 153-164
- 4- Girhepuje, P.V. and G.B. Shinde, 2011. Transgenic tomato plants expressing a wheat endochitinase gene demonstrate enhanced resistance to *Fusarium oxysporum f. sp. Lycopersici*. *Plant Cell Tiss Organ Cult.* 105:243–251.
- 5- Jetiyanon K., J.W. Kloepper, 2002. Mixtures of plant growth promoting rhizobacteria for induction of systemic resistance against multiple plant diseases. *Biocontrol* 4:285–291.
- 6- Brimmer, T.A. and G.J. Boland, 2003. A review of the non-target effect of fungi used to biologically control plant diseases. *Agriculture, Ecosystem and environment* 100: 3-16.
- 7- Berger, S., S.M. Papadopoulo, U. Schreiber, W. Kaiser and T. Roitsch, 2004. Complex regulation of gene expression, photosynthesis and sugar levels by pathogen infection in tomato. *Physiologia Plantarum*, 122: 419–428.

- 8- Higa, T., 2000. What is EM technology ?. EM world Journal 1 : 1 – 6.
- 9- Elastal, Z.Y., A. Ashour and A.A.M. Kerrit, 2005. Antimicrobioal activity of some medicanal plant extract in plestine.pak.J.med-Sci 21(2):187-193.
- 10- Jayaraman, J., J. Norrie and Z. K. Punja, 2010. Commercial extract from the brown seaweed *Ascophyllum nodosum* reduces fungal diseases in greenhouse cucumber . 23 :( 3) 353-361
- 11- الحميري ، ياسر ناصر . 2013 . بعض أوجه التكامل في مكافحة مرض الذبول الفيوزارمي في الطماطة المتسبب عن الفطر *Fusarium oxysporum f. sp. Lycopersici* . اطروحة دكتوراة . كلية الزراعة - جامعة بغداد .
- 12- Srivastava R., A. Khalid, U.S. Singh, A.K. Sharma, 2010. Evaluation of arbuscular mycorrhizal fungus, fluorescent *Pseudomonas* and *Trichoderma harzianum* formulation against *Fusarium oxysporum f. sp. Lycopersici* for the management of tomato wilt. Biological Control 53 24–31.
- 13- Shanmugam V., N. Kanoujia, 2011. Biological management of vascular wilt of tomato caused by *Fusarium oxysporum f.sp. lycopersici* by plant growth-promoting rhizobacterial mixture . Biological Control ( 57) 85–93.
- 14- Ncube, L., N.S. Pearson and M.O. Brutsch, 2011. Agronomic suitability of effective micro-organisms for tomato production. African Journal of Agricultural Research Vol. 6(3): 650-654.
- 15- Ahn, P., S. Lee, and S. Suh, 2007. Rhizobacteria-Induced Priming in Arabidopsis Is Dependent on Ethylene, Jasmonic Acid, and NPR1. MPMI . 20( 7): 759–768.
- 16- Lee, S.W., I.P. Ahn, J.W. Lim and Y.H. Lee, 2005. *Pseudomonas putida* strain 17 isolated from replant soil promotes plant growth and inhibits conidial germination of soilborne plant pathogens. Plant Pathol. J. 21:244-251.
- 17- Akkopru, A. and S. Demir, 2005. Biological control of *Fusarium* wilt in tomato caused by *Fusarium oxysporum f. sp. lycopersici* by AMF *Glomus intraradices* and some rhizobacteria. Journal of Phytopathology (9):544-550.
- 18- Van Dijk, K., and E.B. Nelson, 2000. Fatty acid competition as a mechanism by which *Enterobacter cloacae* suppresses *Pythium ultimum* sporangium germination and damping-off. Appl. Environ. Microbiol. 66:5340–5347.
- 19- De-Ascensao, A.F. and I.A. Dubrey, 2003. Soluble and wall-bound phenolic polymers in *Musaacuminata* roots exposed to elicitors from *Fusarium oxysporum f.sp. cubens*. Phytochemistry, 63: 679-686.
- 20- Sakakibara, K., 2002. Antibacterial effect of EM. First International EM Technology Conference, Okinawo, Japan, 1 p
- 21- Li, W. and Y. Ni, 1995. Research and application of EM (effective microorganisms). Chin. J. Ecol. 14: 58 - 62.
- 22- Kloepper, J., W.S. Tuzun and J.A. Kuc, 1992. Proposed definitions related to induced disease resistance. Biocontrol Sci. Technol. 2: 349-351.
- 23- Selvaraj, T. and P. Chellappan. 2006. Arbuscular mycorrhizae a diverse personality. J. of central European Agric. 7: 349-358.