

***تأثير المستخلصات القلويدية لثمار و بذور الحنظل *Citrullus colocynthus* واوراق الكاريس *Conocarpus erectus* في النمو الشعاعي لبعض الفطريات المعزولة من بذور وجذور نبات الباقلاء**

تاريخ الاستلام 2014/12/14

تاريخ القبول 2015/2/8

عبد الامير سمير سعدون⁽¹⁾

دعاء عبد العباس⁽²⁾

كلية العلوم \ جامعة القادسية

كلية العلوم \ جامعة القادسية.

Zaida788@gmail.com

الخلاصة

شملت هذه الدراسة اختبار تأثير القلويد المستخلص من ثمار وبذور نبات الحنظل *Citrullus colocynthis* والقلويد المستخلص من اوراق نبات الكاريس *Conocarpus erectus* وسماد اليوريا على النمو الشعاعي للفطرين *Aspergillus ochraceus* و *Atternaria alternata* المعزولين من جذور وبذور نبات الباقلاء بالمقارنة مع مبيد التوبسين، وكذلك اختبار تأثير القلويدات وسماد اليوريا على انبات بذور الباقلاء في التربة المعقمة وغير المعقمة ، وتشخيص الفطريات جزئيا بتقنية تفاعل السلسلة المتبلر PCR. وظهرت النتائج ان القلويدات النباتية كان لها تأثير مثبط معنوي لنمو الفطريات المختبره على الوسط الغذائي الصلب P.D.A. بالقياس مع معاملة المقارنة والمبيد الفطري عند مستوى احتمال 5% . وكذلك له تأثير واضح في رفع نسبة انبات بذور الباقلاء في التربة المعقمة وغير المعقمة . وكان التركيز 15ملغم/مل الاكثر مقارنة مع التراكيز الاخرى ومع فعل المبيد المستخدمه . ووضح اختبار قياس طيف الاشعة تحت الحمراء Infra Red Spectrum العديد من الحزم المميزة التي تعود للمركبات القلويدية .

الكلمات المفتاحية \ الحنظل، الكاريس، الباقلاء، مستخلص نباتي

Botany Classification QK 710-899

*البحث مستل من رسالة ماجستير للباحث الثاني.

1-المقدمة

erectus الذي يعتبر من النباتات ذات الأهمية من الناحية العلاجية الذي يعود للعائلة العسفيه Comberataceae (25) يمتلك نبات الحنظل فعالية تثبيطية للفطريات الممرضة لاحتوائه العديد من المواد الفعالة (11). أما نبات الكاريس فيحتوي على مجموعة من المواد الفعالة التي تمثل أحد الوسائل الدفاعية للنبات كما أن له خصائص تحد من نمو العديد من الإصابات الفطرية والبكتيرية (30) لذلك هدفت هذه الدراسة إلى تقييم كفاءة المستخلصات القلويدية للحنظل والكاريسوالسماد مقارنة بالمبيدات توبسين ودراسة سبل اعتماده كبديل عن المبيدات الكيميائية في السيطرة على الأمراض الفطرية وشملت محاور البحث مايلي

1- عزل وتشخيص الفطريات المرافقة لبذور وجذور الباقلاء

2-تقييم كفاءة القلويدات في انبات بذور الباقلاء في التربة ،وفي النمو الشعاعي للفطريات المرافقة 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 لعدد من الفطريات . وهذه البذور المنقاة من الأتربة والشوائب بشكل جيد تستخدم لأغراض الزراعة، وتم جمع ثلاث عينات عشوائية . أما عينات الجذور فقد تم جمعها بصورة عشوائية من الحقول المزروعة في مدينة الديوانية أيضا. وتم الحصول على ثمار نبات الحنظل من العطارين في اسواق مدينة الديوانية ، أما نبات الكاريس فقد جمعت أوراقه 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 توبسين وهو مبيد فطري جهازي واسع الطيف وذو فعالية طويلة الامد يمكن اضافته عن طريق التربة بفضل فعاليته الجهازية التي تمكنه من الدخول الى النبات والنفوذ الى جميع الاجزاء والحماية من الامراض الفطرية وهو ليس له اثر سام على جميع انواع المحاصيل (19) الاضافه الى استخدام سماد يوريا وذلك من السوق المحلية في مدينة الديوانية أيضا.

تعد الباقلاء غذاء مهم من الناحية الاقتصادية والاجتماعية وتعد من اقدم الاغذية البقولية النامية في العالم، حيث تحتل الباقلاء المركز السادس من ضمن الاغذية البقولية النامية في العالم (11). تعود الباقلاء *Vicia fabae* الى العائلة البقولية Leguminaceae وتعتبر من المحاصيل الشتوية وتحتل المرتبة الثانية بعد العائلة النجيلية وتتميز باحتوائها على نسبة عالية من البروتينات (9) . بين (2) ان خطورة الفطريات الممرضة تزداد عند زراعة التربة بمحاصيل حساسة للفطريات الممرضة وبذلك تؤدي الى زيادة الكثافة العددية للمسببات المرضية وهذا يزيد من اصابة النبات في مختلف مراحل نموه وذلك يؤثر سلبا في نوعية وكمية المحصول .

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

ان مبيد التوبسين المستخدم في هذا البحث و الذي يعود لمجموعه بنزيميدوزول وثايوفانيت يستعمل لمكافحة جرب التفاحيات وصدأ الثوم ومرض خياش طلع النخيل وامراض البياض الدقيقي واللحمه المبكره على الطماطا ومرض الذبول الذي يسببه الفطر *R. solani* ، كما يمكن استعماله لمكافحة مرض التفحم المغطى على القمح والشعير (10) .

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

ونظرا لأهمية المواد الفعالة في النباتات الطبية اتجه الباحثين نحو التعرف على هذه المواد الغير معروفه ، حيث ازداد استعمال النباتات الطبية في الفترة الاخيره وفي مجالات مختلفه وذلك لما تحويه من مواد فعالة مهمه ذات خصائص مضاده للفطريات من جهه (17) ومشجعه لانبات البذور ومختزله للامراض الفطرية من جهه اخرى (26) .ومن النباتات الطبية المهمه نبات الحنظل *Citrullus colocynthis* والذي يعود للعائلة القرعية Curcubitaceae (16) ونبات الكاريس *Conocarpus*

2-2 استخلاص القلويدات

دقائق ثم غسلت بالماء المقطر ثلاث مرات ، اما المجموعه الثانيه غسلت بالماء المقطر المعقم فقط ،ثم زرعت البذور والجذور في اطباق بتري حاويه على الوسط الغذائي (PDA Potatos Dextros Agar) وبواقع خمس بذور او قطع جذور في كل طبق وبثلاثة مكررات لكل مجموعه وتركت الاطباق في الحاضنه بدرجه حراره 25م وبعد مرور اربعة ايام على عملية الحضان تم متابعة نمو الفطريات ، اذ فحصت الاطباق لمعرفة الفطريات الناميه وتم تنقيه عزلات الفطريات على الوسط الغذائي PDA وتم حفظ العزلات النقيه بزراعتها على الوسط الغذائي نفسه بصوره مائله في انابيب اختبار حجم 20مل وحضنها لمدة اسبوع بدرجه 25مل بعدها حفظت في الثلاجه بدرجه حراره 4م لحين الاستعمال (3).

5-2 تشخيص الفطريات

1-5-2 التشخيص بالاعتماد على المفاتيح التصنيفيه

وذلك بالاعتماد على شكل واللون وقطر المستعمره وارتفاعها وايضا بالاعتماد على الصفات المجهرية Microscopic Features وحجم ولون وتركيب الحوامل والابواغ والتراكيب الاخرى وفق الاسس التصنيفيه المعتمده بالمفاتيح التصنيفيه الوارده في المصادر (5، 18، 25).

2-5-2 التشخيص التاكيدي باستخدام تقنيه تفاعل السلسله

المتبلر PCR

1-استخلاص الحامض النووي DNA Extraction

استخلص الحامض النووي DNA للفطريات المختبره باستعمال عدة خاصه لهذا الغرض هي عدة البايونير (Bioneer Kit) وحسب تعليمات الشركه المصنعه.

2-مضاعفة الحامض النووي المستخلص Amplification

DNA

تم تحضير (AccuPowder r TLAPCR Pre Mix tube) الخاص بتفاعل الPCR باضافة 5مل من الحامض النووي المستخلص و (2ml forward and 2ml reverse) و 4مل من البودائ التي صممت في هذا البحث الجدول 2 حسب برنامج التصميم (Primer3 plus) وتم اكمال الحجم الى 20مل باضافة الماء المقطر ثم مزجت المكونات جيدا باستعمال المازج Vortex

اتبعت طريقه (15) لفصل القلويدات النباتيه ،اذتم وزن 100غم من كل من المسحوق الجاف لثمار نبات الحنظل واوراق نبات الكاريس ،وجرى استخلاصها بجهاز الاستخلاص المستمر السكسوليت Soxholet extractor بمزجه مع 400مل من الايثانول واستمر الاستخلاص لمدة 24ساعه بدرجه حراره 45م. تم نقل المستخلص في وعاء خزفي مع 50 غم من اوكسيد المغنسيوم و300مل من الماء المقطر ووضع الخليط بعدها في حمام مائي مع التحريك المستمر الى ان يجف المستخلص. ثم غلي ماتبقى من المستخلص الجاف مع 500مل من الماء المقطر واعيدت الخطوه الاخيريه مرتين مع اضافه 250مل من الماء المقطر. بعدها رشح الخليط وهو ساخن بواسطه قمع الترشيح واضيف للراشح 50 مل من حامض الكبريتيك 10% ثم الى ثلث الحجم الاصلي باستخدام التقطير تحت ضغط متخلخل بعدها رشح المزيج وهو ساخن لازالة المزيج وهو ساخن لازالة الرواسب العالقه المتكونه في اثناء التبخير. تم الاستخلاص بقمع الفصل باضافه (5*30)مل 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 النودج باضافة كميه قليله جدا من الماء الساخن.

3-2 اختبار طيف الاشعه تحت الحمراء Infra Red

Spectrum

تم دراسة طيف الاشعه تحت الحمراء IR للقلويدات المستخلصه من ثمار نباتي الحنظل والكاريس باستخدام الاقراص Fourier 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 قياس طيف الاشعه تحت الحمراء المربوط الى الحاسوب وعند تشغيل الجهاز يبدء بقياس حزم كل قلويد على حده (28).

4-2 عزل الفطريات المختبره

عزلت الفطريات المرافقه لبذور وجذور الباقلاء المستخدمه في هذا البحث كالاتي قسمت البذور والجذور بعد تنظيفها بالماء جيدا وتقطيعها لعدة قطع الى مجموعتين ،الاولى عقت سطحيا باستخدام محلول هايپوكلورات الصوديوم بتركيز 1% لمدة ثلاث

ثم وضعت هذه الانابيب في جهاز الpcr تحت الظروف المبيه بالجدول

جدول (1) الظروف المستخدمة في جهاز الدورات الحرارية لمضاعفة الحامض النووي DNA للبواقي 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 النروجينية للبواقي المصممة والمستخدمه في تشخيص الفطرين

المختبرين *Alt.alternata* و *Asp.ochraceus*

E- البادئات المستخدمة					
المصدر	حجم (BP) الناتج	العدد	تسلسل القواعد النروجينية (5'-3')		اسم البادئ
صمم في هذه الدراسة/ينك الجينات	423bp	20	TCCCACCCGTGTATACCGTA	F	ITS-1
		20	CCTACAAGAGCGGGTGACAA	R	
صمم في هذه الدراسة/ينك الجينات	270bp	20	CGGATCTCTTGGTTCTGGCA	F	ITS-1
		20	TGCTGATAGAGAGTGCGACT	R	

F- البادئ الأمامي ، R- البادئ العكسي .

3- الترحيل الكهربائي Gel Electrophoresis

اتبعت طريقه (27) لتحضير جل الاكاروز (Agarose Gel) وذلك باذابة 1 gm من مسحوق الاكاروز في 90ml من الماء المقطر و 10ml من (10x TBE buffer) وسخن المزيج حتى الغليان باستعمال المسخن الحراري، بعدها تم تبريد المزيج الى 65 م و اضافة 5ml من الايثيديوم برومايد (Ethidium bromide)، ومزج الخليط بالرج الخفيف وصب في المكان المخصص له في جهاز الترحيل الكهربائي وتم وضع مشط معقم بالاشعة فوق البنفسجية في الخليط لكي يتم عمل حفر في الجل وترك لمدة 30-45 دقيقة بدرجة حرارة الغرفة حتى يتصلب. ثم بعدها ازيل المشط، و اضيف 5ml من ladder الى الحفرة الاولى (حاوي على قطع من DNA القياسي)، و اضيفت 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.

2-6 تأثير القلويدات النباتية وسماد اليوريا في النمو الشعاعي للفطريات المختبرة

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

2-7 تأثير القلويدات وسماد اليوريا في إنبات بذور الباقلاء في التربة مختبريا

لمعرفة فيما إذا كان هنالك تأثير للقلويدات النباتية وسماد اليوريا المختبرة في إنبات بذور الباقلاء لأغراض الزراعة في التربة، تم تحضير محاليل بثلاثة تراكيز وهي 5 و 10 و 15 ملغم/مل من القلويدات وثلاثة تراكيز وهي 5 و 10 و 15 ملغم/10مل من السماد والمبيد الفطري بالتخفيف بالماء المقطر المعقم، بعدها تمت معاملة البذور بالمحاليل المختلفة للقلويدات والسماد والمبيد وذلك بتغطيسها لمدة ثلاث دقائق، أما 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

لتحديد فاعلية القلويدات النباتية وسماد اليوريا في النمو الشعاعي للفطريات اتبعت طريقة (14) وهي تقنية الغذاء المسموم (Poisoned Food Technique) إذ تم تحضير ثلاثة تراكيز للقلويدات المختبرة وهي 5 و 10 و 15 ملغم/مل من الوسط الغذائي المعقم PDA، أما معاملة السماد والمبيد فقد حضرت بالتراكيز (5,10,15) ملغم/ 10مل من الوسط الغذائي المعقم PDA ثم صببت في الاطباق، أما معاملة المقارنة فقد تضمنت اطباق بتري حاوية على الوسط الغذائي المعقم PDA من غير اية اضافته، وبعد ان تصلبت الاوساط في الاطباق، تم نقل قطعه قطرها 5مل من مزارع نقيه للفطريات بعمر ثمانية ايام باستخدام ثاقب فليبي ووضع في منتصف الطبق وحضنت الاطباق بدرجة حراره 25 م وبثلاثة مكررات لكل معاملة ومن ثم تم قياس معدل نمو الفطريات في المعاملات المختلفه باستعمال المسطره (معدل ثلاثة اقطار متعامده) بعد وصول الغزل الفطري في معاملة المقارنة الى حافة الطبق، وتم حساب النسب المئوية للتنشيط باستخدام المعادلة الآتية:

على مجموعتين الأولى تركت من غير تعقيم، والثانية عقلت باستخدام المؤسدة (Autoclave) بدرجة حرارة 121 م° و بضغط 15 باوند/انج² لمدة ساعتين (3)، ملأت بعدها أصص قطرها 15 سم و ارتفاعها 15 سم بالتربة وبكميات متساوية، بعدها زرعت البذور المعاملة وبواقع عشر بذور في كل أصيص وبثلاثة مكررات لكل من معاملة الترب المعقمة وغير المعقمة وتم توفير ظروف مشابهة قدر الإمكان لظروف زراعة البذور في الحقل، من درجة الحرارة والضوء والماء اللازم لإنبات البذور (6). وعند بزوغ البادرات تم حساب النسبة المئوية للإنبات في المعاملات المختلفة بحسب المعادلة الآتية:

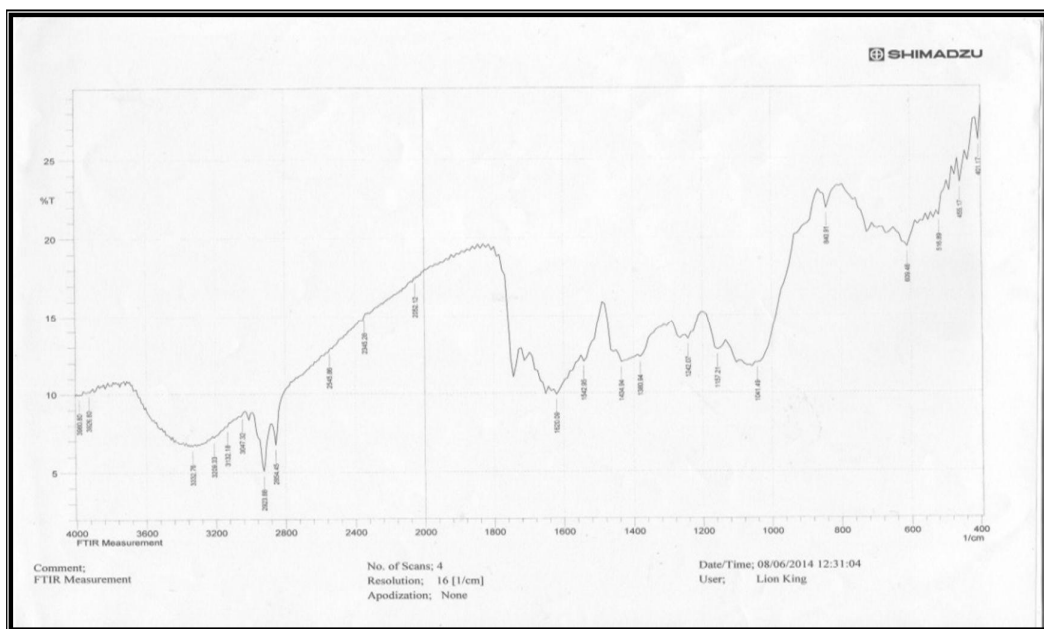
$$\text{النسبة المئوية للإنبات} = \frac{\text{عدد البذور النابتة}}{\text{عدد البذور الكلية}} \times 100.$$

8-2 التحليل الإحصائي

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

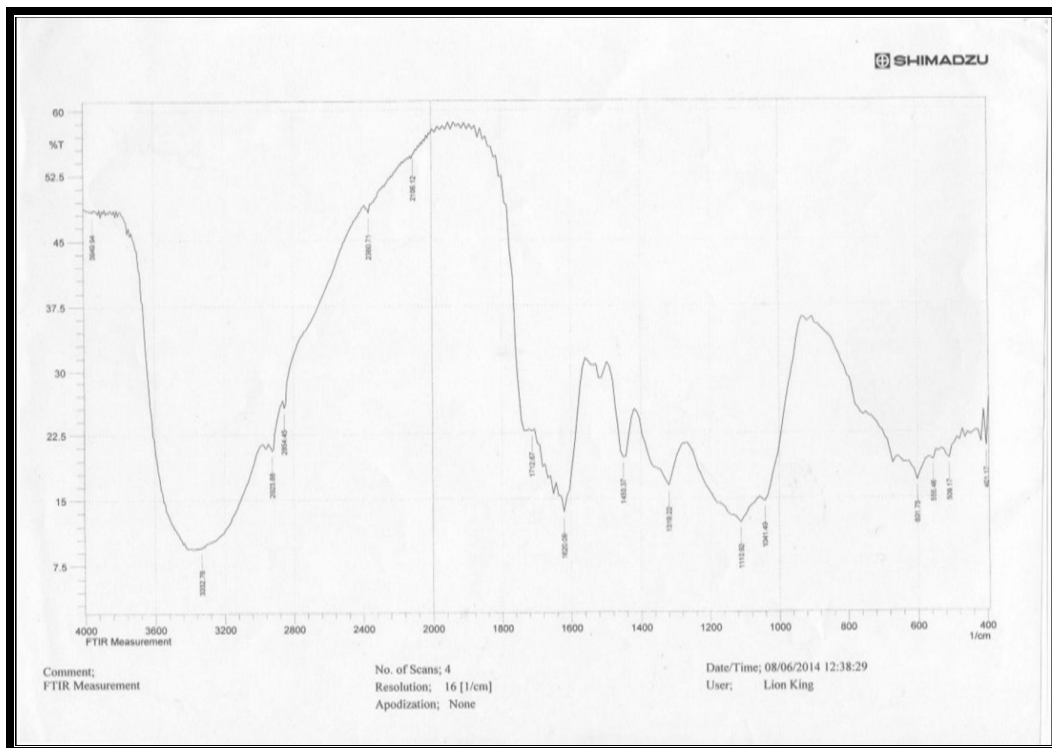
3-النتائج والمناقشة

1-3 اختبار طيف الأشعة تحت الحمراء Infra red spectrum



الشكل (1) اختبار طيف الأشعة تحت الحمراء لقويده نبات الحنظل

فسر طيف الأشعة تحت الحمراء (FTIR) للقلويدات النباتية وحددت مواقع الحزم بالاعتماد على مذكره (28) في الشكل (1) و (2) اتسم هذا النوع من الأطياف للمستخلصات القلويدية بتعقيده بسبب التداخلات الحاصلة بين الحزم العائدة إلى جزيئة القلويد من جهة والمجاميع المرتبطة بها من جهة أخرى . وقد تبين عند دراسة الأشعة تحت الحمراء FTIR لقلويدي نباتي الحنظل والكاريس ظهور حزم مميزة تعود للمجاميع الفعالة حيث احتوى على مجاميع (O-H) و (N-H) و (C-H) و (C=O) ذات القابلية العالية على الارتباط بغشاء الخلية الحية لكلا القلويدين.



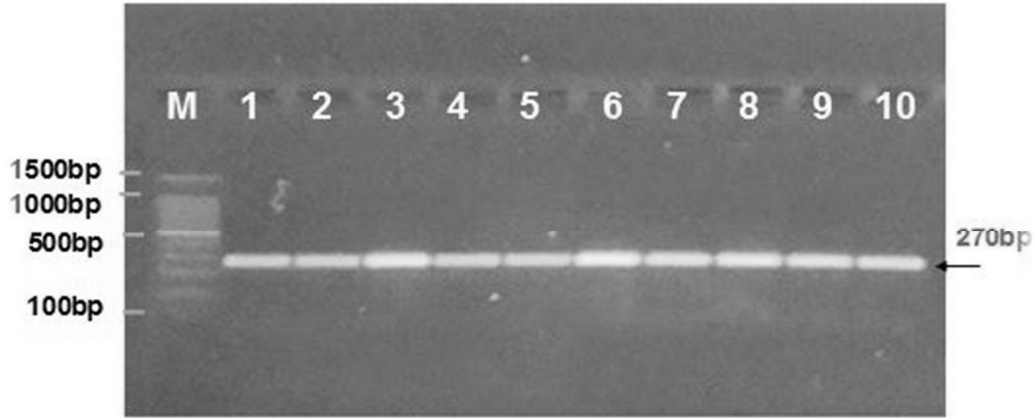
الشكل (2) اختبار طيف الاشعة تحت الحمراء لقلويد نبات الكاربس

2-3 عزل وتشخيص الفطريات

Aspergillus ochraceus) على التوالي المصممه في هذا البحث بواسطة برنامج التصميم) primer 3 plus)، حيث بلغت مسافة الترحيل الكهربائي للحامض النووي *Alt.alternata* مع البادئ ITS1 (270 bb)، وبلغت مسافة الترحيل الكهربائي للحامض النووي المضاعف للفطر *Asp. ochraceus* مع البادئ ITS1 423bb الشكل (3 و4). ويمكن استخدام التشخيص الجزيئي بواسطة تقنية الـ PCR لدعم التشخيص المعتمد على الصفات المظهرية، وذلك لأنها من طرق التشخيص المعتمدة على الحامض النووي DNA (12).

تم تشخيص الفطريات بالاعتماد على الطرق الروتينية بحسب المفاتيح التصنيفية، بالاعتماد على المظهر الخارجي للمستعمره (Morphplogical features) وباعتماد على الصفات المجهرية (Microscopic features). (5, 24).

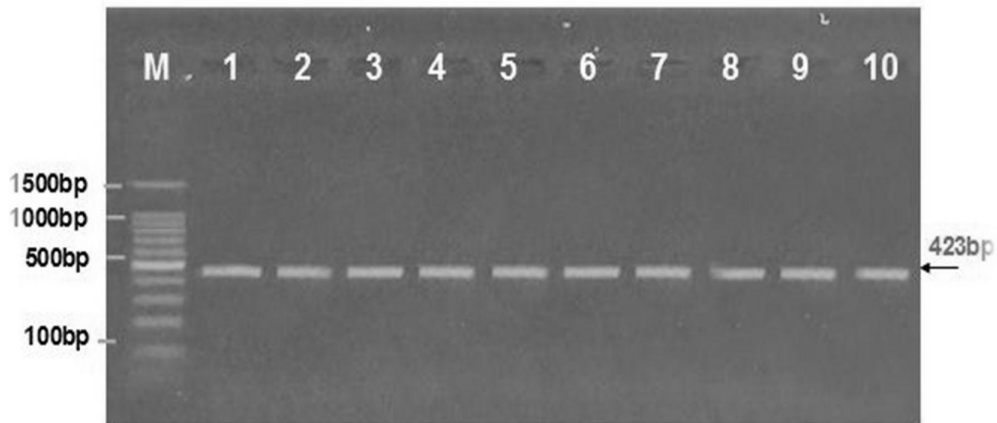
وللتأكد من صحة تشخيص الفطريات تم تشخيص الفطريات جزئياً بواسطة تقنية الـ PCR، وباستخدام البادئات ITS1, ITS1 (Internal Transcription Spacer) للفطر *Alternaria alternata*،



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

1-10: *Asp. Ochraceus*

M: Ladder

3-3 تأثير القلويدات النباتية وسماد اليوريا في النمو

الشعاعي للفطريات

بينت نتائج تأثير القلويدات النباتية لثمار وبذور نباتي الحنظل واوراق نبات الكاريس وسماد اليوريا على الفطريات المعزولة من بذور وجذور الباقلاء . ان هذه القلويدات النباتية المستخلصة من نبات الحنظل والكاريس اثرت تأثيرا مثيرا معنويا في نمو الفطريات المختبره عند مستوى احتمال 5% وبالقياص مع المقارنه وخاصة عند التركيز 15%. الجدول (3,4). وكانت معدلات اقطار المستعمرات تتناسب عكسيا مع تركيز القلويد ،اذ تقل اقطار نمو الفطريات بزيادة التركيز المستخدم ،اما النسب المويه فقد كانت تزداد مع زيادة تركيز القلويد. كما اظهرت النتائج تفوق قلويد الحنظل على قلويد الكاريس وسماد اليوريا في تثبيط النمو الشعاعي للفطرين المختبرين ، حيث بلغت معدلات اقطار المستعمرات الفطريه عند التركيز 15ملغم/ مل 9.18, 8.34 ملم وبنسب تثبيط 89.98 و90.73% للفطرين *Alt. alternata* , *Asp. ochraceus* على التوالي في معاملة قلويد الحنظل . في حين بلغت اقطار المستعمرات الفطريه 10.56 و13.86ملم وبنسب تثبيط 88.26 و 84.46% للفطرين *Alt. alternata* و *Asp.ochraceus* على التوالي في معاملة قلويد

الكاريس اما بالنسبه لمعاملات سماد اليوريا فقد ثبتت نمو الفطريات المختبره وخصوصا عند التركيز 15ملغم / مل حيث بلغت اقطار المستعمرات 27.19 و30.84 ملم وبنسب تثبيط 66.17 و69.73% بالنسبه للفطر *Alt. alternata* و *Asp. ochraceus* بالمقارنه مع معاملة المبيد الفطري توبسين حيث بلغت اقطار المستعمرات الفطريه 10.92 و15.32ملم وبنسب تثبيط بلغت 88.42 و82.97% للفطرين على التوالي ،وبالمقارنه مع معاملة السيطره التي بلغت اقطار المستعمرات الفطريه فيها 90ملم. تتفق هذه النتائج مع (8) والتي اكدت ان القلويد المعزول من بذور نبات الحليه قد خفض من معدلات النمو الشعاعي للفطريات المختبره .يكمن الاثر السمي للمواد الفعاله النباتيه من خلال عدة ميكانيكيات تؤثر بها على الخليه الفطريه ،فهي قد تعمل على التداخل مع الاغشيه الخلويه وتغير نفاذيتها ،او تتداخل مع العمليات الايضيه مثل سلسله نقل الالكترونات وامتصاص المغذيات وغيرها ،او تعمل على تثبيط ومسح الانزيمات والبروتينات الخلويه (22). مسببه ضررا شديدا في الجدار الخلوي والغشاء الخلوي والاحماض النوويه وتشكيل القنوات الايونيه في الاغشيه الخلويه (13) . حيث تعمل القلويدات على الارتباط مع الحامض النووي DNA للفطريات مؤديه الى منع نمو خلاياها (21).

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

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

قيمة LSD بين المعاملات 0.20/ قيمة LSD بين التراكيز 0.22

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

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

قيمة LSD بين المعاملات 0.20 / قيمة LSD بين التراكيز 0.153

3-4 تأثير القلويدات النباتية وسماد اليوريا في انبات بذور الباقلاء في التربة المعقمة والغير المعقمة.

يتبين من النتائج في الجدول (5) ان القلويدات النباتية المعزولة قد رفعت من نسب انبات بذور الباقلاء في التربة حيث تراوحت نسب انبات بذور الباقلاء لمعاملات قلويد الحنظل ما بين (96.66-100%) في التربة المعقمة و(90-100%) في التربة الغير معقمة ، اما بالنسبة لمعاملة قلويد الكاريس (93-100%) في التربة المعقمة و(83.33-100%) في التربة الغير معقمة بالمقياس مع معاملة المقارنه التي تراوحت فيها نسب الانبات ما بين (66.60-70%) في التربة المعقمة والغير معقمة، اما بالنسبة لمعاملات سماد اليوريا فكانت نسب انبات بذور الباقلاء (76.66-86.66%) في التربة المعقمة و (70.00 – 80.00%) في التربة الغير معقمة . بالمقارنه مع نسب انبات بذور الباقلاء

المعامله بمبيد التوبسين التي بلغت (83.33-100%) في التربة المعقمة و (80-96.99%) في التربة الغير معقمة، وبالمقياس مع معاملة المقارنه التي تراوحت فيها نسب الانبات ما بين (66.60-70%) في التربة المعقمة والغير معقمة ويلاحظ ان نسب الانبات قد ازدادت مع زيادة التركيز المستخدم وذلك لان زيادة التركيز تؤدي الى زيادة تأثير المواد المضاده للفطريات وبالتالي انبات اكبر عدد ممكن من البذور وكذلك توفير الحماية الكافيه للبذور من الفطريات المتواجده في التربة غير المعقمة التي قد تهاجم البذور وتؤثر في نسب انباتها بسبب ماتفرزه من مواد محله للانسجه الداخليه للبذور (7) . وتتفق مع ماتوصلت (8) بان القلويد المعزول من نبات الحلبه قد رفع من نسب انبات الباقلاء والسبانغ في التربة المعقمة وغير المعقمة وبجميع التراكيز المدروسه.

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

التربة غير المعقمة				التربة المعقمة				المعاملات
مبيد التوبسين	سماد اليوريا	قلويد الكاربس	قلويد الحنظل	مبيد التوبسين	سماد اليوريا	قلويد الكاربس	قلويد الحنظل	التركيز ملغم/مل للقلويد وملغم/10 مل للمبيد و السماد
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 LSDبين الترب 0.605 / قيمةLSDبين المستخلصات 0.95

المصادر:-

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

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

7- سعيد ،كامل كزار .(1986). دراسة تأثير
الفطريات المعزولة من الحنطة وافرازاتها على
الانبات .المجلة العراقية للعلوم الزراعية (زانكو).
المجلد(4).العدد(4): 163-171.

8- السعيد ، ولاء ياسر لهماود .(2012). تقييم
كفاءة المستخلصات المائية والكحولية لثمار البلوط
وبذور الحلبة قياسا ببعض المبيدات الفطرية في
السيطرة على الفطريات المرافقة لبذور الباقلاء
والسبانخ .رسالة ماجستير/كلية العلوم .جامعة
القادسية.

9- علوان ، صباح لطيف وحديد ، مهند محمد.

(2012). اختبار تقدير كمية الكربوهيدرات
والبروتينات في بذور الباقلاء المعاملة بالمبيد

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 ، مجيد حسن.(2000). المقاومة
المتكاملة لمرض تعفن البذور في موت الطماطا .
اطروحة دكتوراه . كلية الزراعة . جامعة الموصل .

3- ديوان ،مجيد متعب ويحي و عبد الرحمن
حسن.(1984). امراض النبات ؟العملي .وزارة
التعليم العالي والبحث العلمي .هيئة المعاهد الفنية
العراق.

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

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

- 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).Pharmacogony. 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* بلتانول وفطر المقاومه الاحيائيه لاصناف الباقلاء الخمسه المزروعه في الحقل . مجلة جامعة الكوفه . المجلد (5) ، العدد 1 ، ص: 60-66.
- 10- العادل، خالد محمد.(2006). مبيدات الافات . وزارة التعليم العالي والبحث العلمي . كلية الزراعة . 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).Antifungal 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 extracts of different parts of *Conocarpus erectus* L. Vol.(3). Issue (2). 544-553.

30-Taffa, ErmiasT., Gurmessa,

Chemedaf and Mariam, Sahile.(2013).

In vivo Assay for Antagonistic Potential of Fungal Isolate against Faba bean (*Botyrtis 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- Mohammd,H,M.(2004). Influnce of

Peganum harmala extact on the

growth of some bacteria and *Fusarium acuminatum* producing T-2 toxin

.Al-Qadisla –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**

Receved :14/12/2014

Accepted :8/2/2015

Abdul ameer S. Saadon⁽¹⁾

Duaa Abdu Al-abaas⁽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 .