

## المكافحة الأحيائية لمسبب مرض التبعع الكلادوسبيوري في نبات البازنجان

### *Cladosporium cladosporioides* المتسبب عن الفطر

عبد النبي عبد الأمير مطروه

قسم وقاية النبات، كلية الزراعة، جامعة البصرة، جمهورية العراق، البريد الإلكتروني: abdu1988875@yahoo.com

### الملخص

مطروه، عبد النبي عبد الأمير. 2018. المكافحة الأحيائية لمسبب مرض التبعع الكلادوسبيوري في نبات البازنجان المتسبب عن الفطر *Cladosporium cladosporioides*. مجلة وقاية النبات العربية، 36(3): 192-198.

هدف هذا البحث إلى امكانية مكافحة مرض التبعع الكلادوسبيوري في نبات البازنجان المتسبب عن الفطر *Cladosporium cladosporioides* باستخدام الفطور الأحيائية *T. koningii* و *Trichoderma harzianum*, *Aspergillus niger* و *C. cladosporioides*. اختبر تأثير هذه الأحياء مختبرياً في الأصص. تم الحصول على ثلاثة عزلات من الفطر *C. cladosporioides* من مناطق الأحيائية في خضن نمو الفطر الممرض في الوسط الزراعي بطاطس-كستوز-آجار (PDA). أثبتت نتائج التجربة أن جميع تراكيز الرواشح أثرت في نمو الفطر الممرض، إذ تراوحت نسبة التثبيط بين 29.61% و 40.69%. كما أثرت أيضاً كثافات أبوااغ الفطر الأحيائية بتراكيز 10, 20 و 30 رايش/مل في خضن تبوع الفطر الممرض *C. cladosporioides*. إذ بلغ معدل عدد الأبوااغ لكل واحد مل من معلق الفطر الممرض 22.73 و 19.96 و  $16.95 \times 10^3$  على التوالي، مقارنة بمعاملة الشاهد التي بلغت  $40.117 \times 10^3$  و مقارنة النتائج استعمل المبيد الكيميائي carbendazim في تثبيط الفطر الممرض في الوسط الزراعي PDA إذ بلغ معدل التثبيط في نمو الفطر *C. cladosporioides* 82.99 و 90% على التوالي، للتراكيز 25 و 50 فعالية رواشح الفطور الأحيائية *A. niger* و *T. harzianum* بتركيز 20 و 30 مل/لتر في خضن شدة الإصابة بالفطر الممرض *C. cladosporioides* المتسبب لمرض التبعع الكلادوسبيوري في نبات البازنجان حيث بلغت شدة الإصابة 33.65 و 30.12 و 28.42٪ على التوالي للfungus *A. niger* و *T. harzianum* و *T. koningii* مقارنة بمعاملة الشاهد التي بلغت 66.86٪. كما ازداد الوزن الرطب والجاف لنباتات البازنجان المعامل بالفطور الأحيائية. وفي تجربة اختبار إنزيم البيروكسيديز كمؤشر لدافعات النبات بتأثير الفطور الأحيائية وجد أن النباتات المعاملة برashaح الفطور الأحيائية ازداد فيها إنزيم البيروكسيديز مقارنة بمعاملة المقارنة.

**كلمات مفتاحية:** *Trichoderma harzianum*, *Aspergillus carbonarius*, *Peroxidase*, *Cladosporium cladosporioides*, *Cladosporium*, *Aspergillus*, *Koningii*.

ال يقدم من الفطور المرضية للنبات والتي تسبب تبعع *cladosporioides* الأوراق، اضافة الى افراز السموم الفطرية مثل *Cladosporin* (*Sreedevi et al., 2011*).

استعملت عدة طرائق لمكافحة أمراض التبععات في نبات البازنجان ومن أهمها استعمال المبيدات الكيميائية، إلا أن المشكلات الناجمة عن استعمال المبيدات مثل التلوث البيئي والسمية العالية للإنسان وحيواناته (*Aly et al., 2007*) اضافة إلى ظهور سلالات مقاومة لفعل المبيد جعل العلماء يتوجهون إلى إيجاد بدائل عن المكافحة الكيميائية، ومن تلك البدائل استعمال المكافحة الأحيائية والتي من أهمها فطور *Altrnaria solani* و *A. alternata* (*Harmann, 2006*). ولعدم وجود دراسات سابقة حول الفطر الممرض (*Cladosporium spp.*) (Harman, 2006).

يعد نبات البازنجان من محاصيل الخضر المهمة وهو من المحاصيل الواسعة الانشار ويحتل أهمية كبيرة بين محاصيل الخضر الأخرى. وقد توسيع زراعة هذا المحصول في السنوات الأخيرة في العراق بشكل عام وفي محافظة البصرة على وجه الخصوص، حيث بلغت انتاجيته في عام 2013 في محافظة البصرة حوالي 2789.24 طن (التخطيط والمتابعة، 2013). تصاب نباتات البازنجان بالعديد من الفطور خصوصاً فطور المجموع الخضري مثل الفطر *Cladosporium spp.* و *Cladosporium* (*Cladosporium cladosporioides*). ويعود الفطر *Cladosporium cladosporioides* المتسبب في تبعع نبات البازنجان إلى تراكيز الرواشح التي تؤدي إلى تثبيط الفطر الممرض *Cladosporium cladosporioides* (T. koningii) (Sreedevi et al., 2011).

$$\text{شدة الإصابة} = \frac{\text{مجموع (عدد الأوراق في كل درجة} \times \text{قيمة الدرجة)}}{100 \times \text{العدد الكلي للأوراق} \times \text{قيمة أعلى درجة في السلم}}$$

### اختبار تراكيز من راش الفطورة الأحيائية المعقم في تثبيط النمو الشعاعي للفطر الممرض

حضر الوسط الغذائي السائل Broth-potato-sucrose المكون من مستخلص 200 غ بطاطا و 10 غ سكر/لتر ماء مقطر وزع في دوارق مخروطية سعة 250 مل وبمعدل 200 مل/دوارق. عقم الوسط الغذائي بجهاز التعقيم البخاري عند حرارة 121 °س وضغط 15 رطل/بوصة لمدة 20 دقيقة. بردت الدوارق ولحق كل منها بقرص قطر 0.5 سم من الوسط الغذائي PDA المنوى عليه أحد الفطرو *A. niger*, *T. Koningii* و *T. harzianum* عند حرارة 25 ± 2 °س لمدة 14 يوماً مع مراعاة رج محتويات الدوارق كل 3-2 أيام. رشحت مزارع الفطورة خلال ورق ترشيح نوع واتمان رقم 1، ثم رشح بعد ذلك معلق الأبواغ عبر مرشح دقيق (Millipore 0.20µm). أضيف راش كل نوع من أنواع الفطورة الأحيائية إلى الوسط الغذائي PDA المعقم قبل التصلب وبتركيز 10، 20 و 30% مع مراعاة تعديل نسبة الأجار، وبثلاثة مكررات. أما معاملة المقارنة فتضمنت إضافة الماء المقطر المعقم إلى الوسط بنسب الراشن نفسها. صبت الأوساط الغذائية الحاوية وغير الحاوية على الرواش في أطباق بتري معقمة قطر 9 سم ثم لحقت الأوساط بعد تصلبها بأقراص قطر كل منها 0.5 سم من الوسط الغذائي المنوى عليه الفطر الممرض *C. cladosporoides* بعمر 10 أيام في مركز كل طبق، ثم حضنت الأطباق في الحاضنة عند حرارة 25 ± 2 °س لمدة 12 يوماً. تم قياس معدل النمو الفطري بأخذ معدل قطرتين متعمدين يمران بمركز الطبق بعد وصول نمو الفطر في معاملة الشاهد إلى حافة الطبق وحسبت نسبة التثبيط حسب المعادلة التالية:

$$\% \text{ للتثبيط} = \frac{\text{معدل قطر النمو في معاملة الشاهد} - \text{معدل قطر النمو في المعاملة}}{\text{معدل قطر النمو في الشاهد}} \times 100$$

### تأثير رواش الفطورة الأحيائية في تبوغ الفطر الممرض *C. cladosporoides*

أضيفت رواش الفطورة الأحيائية *A. niger*, *T. harzianum* و *T. koningii* إلى الوسط الغذائي PDA وبتركيز 100% لكل فطر أحيائي مع وجود معاملة للشاهد بدون إضافة. بعد ذلك صبت الأوساط الغذائية المضاف وغيرها المضاف إليها الرواش في أطباق بتري معقمة بقطر 8.5 سم. بعد تصلب الأوساط الغذائية لحقت بقرص قطرة 0.5 سم من الفطر *C. cladosporoides*. حضنت جميع الأطباق عند حرارة 25 ± 2 °س لمدة 12 يوماً بعد ذلك أخذ قرص بقطر 0.5 سم من الفطر

*C. cladosporoides* كمسبب لمرض تبع الأوراق على نبات البانجان في العراق لذا جاء هذا البحث الذي يهدف إلى: 1) دراسة وتشخيص الفطر *C. cladosporoides* المسبب لأمراض التبعات في نبات البانجان؛ 2) اختبار كفاءة بعض الفطورة الأحيائية ورواشها في خفض شدة الإصابة بالفطر الممرض *C. cladosporoides*.

### مواد البحث وطريقه

**عزل وتنمية الفطر الممرض *C. cladosporoides***  
جمعت أوراق بانجان ظهرت عليها بقع بنية صغيرة محاطة بهالة صفراء ثم غسلت جيدا بماء جاري لإزالة الأتربة ثم تركت لمدة قصيرة لتجف. قطعت هذه الأجزاء إلى قطع صغيرة بطول 0.5-1.0 سم وطهرت بمحلول هيبوكلوريت الصوديوم بتركيز 3% من المستحضر التجاري لمدة عشر دقائق. بعد ذلك غسلت بالماء المقطر المعقم ثم جفت على ورق ترشيح نوع واتمان رقم 4. نقلت 4-3 قطع من الأوراق إلى طبق بتري قطر 9 سم يحوي الوسط الغذائي (Malt Extract Agar) MEA المعقم مضاف إليه المضاد الحيوي Chloromphenicol (250 مغ/لتر). حضنت الأطباق عند حرارة 25 ± 2 °س لمدة سبعه أيام (Akhtar & Siddiqui, 2007). وقد شخص الفطر اعتماداً على الصفات التصنيفية التي نشرت سابقاً (Bensch et al., 2012).

**اختبار القدرة الامراضية للفطر *C. cladosporoides***  
استعملت في هذه التجربة شتلات بانجان صنف برشلونة بعمر أربعة أسابيع زرعت البادرات في أصص بلاستيكية (ثلاثة بادرات لكل أصيص) تحتوي على مزيج من التربة والبتموس بنسبة 1:1 عقم مزيج التربة باستعمال الفورمالين التجاري وذلك بتحضير محلول مكون من 50:1 فورمالين:ماء. استعمل محلول بنسبة 3 لتر ماء/م³ تربة (طاجن، 1979). لحقت النباتات بعد ثلاثة أسابيع من الزراعة بالمعلق البوغي لعزالت الفطر *C. cladosporoides* وكلا على حدة وبتركيز 10⁵ بوغ/مل. رش النبات بواقع 30 مل معلق بوغي وباستعمال مرشة يدوية سعة 3 لتر. ضبط التركيز باستعمال شريحة Haemocytometer. غطيت النباتات بصندولق بلاستيكي وذلك لرفع نسبة الرطوبة خلال الأيام الثلاثة الأولى من الإلقاء ولضمان الإصابة. بعد ذلك تم رفع الصندوق البلاستيكي وترك الأصص في داخل البيت البلاستيكي. حسبت شدة الإصابة بعد أسبوعين وفق مقاييس مكونة من خمس درجات، ونفذت التجربة بثلاثة مكررات لكل عزلة. حسبت درجات الإصابة على الشكل التالي: 0 = لا يوجد إصابة، 1 = 30-40، 2 = 40-60، 3 = 60-70، 4 = 70-90.

وبتركيز 20 و 30 مل راشح لتر كل على حدة. رشت معاملة الشاهد بالماء المقطر المعقم، وبعد يومين رشت جميع النباتات ومن ضمنها معاملة الشاهد بالمعلق البوغي للفطر *C. cladospoirides* 10<sup>5</sup> بوغ/مل. غطيت النباتات بصندوق بلاستيكي لرفع نسبة الرطوبة. بعد أربعة أسابيع حسبت شدة الإصابة حسب المقياس الوارد في الفقرات السابقة كما حسبت الأوزان الرطبة والجافة للمجموع الجذري لجميع المعاملات.

#### تقدير نشاط إنزيم البيروكسيديز في نبات البازنجان

أخذت أوراق من نبات البازنجان ووضعت في أكياس بولي إيثيلين معلمة كل حسب معاملته ووضعت في صندوق حاوٍ على الثلج ونقلت إلى المختبر ثم أخذ 150 مل وزن رطب من أوراق نباتات البازنجان ثم غسلت بالماء المقطر الخالي من الأيونات ثم أضيف إليه 2.5 مل من محلول المنظم Potassium phosphate buffer بتركيز 0.05 مولر الذي يتكون من فوسفات البوتاسيوم ثانية البوتاسيوم (K<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>) وفوسفات البوتاسيوم أحادية الهيدروجين (K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>) وبذلة هيدروجينية مقدارها 6. وضع المزيج في جهاز الطرد المركزي (12000 دورة/ دقيقة) ولمدة 20 دقيقة ثم أضيف إليه 250 مايكروليتر لكل من صبغة الكواياكول Gauiacol بتركيز 0.5% وبيروكسيد الهيدروجين بتركيز 0.3% (حجم/حجم) و 2.5 مل من محلول المنظم.

تمت قراءة كمية الامتصاص مباشرة في جهاز المطياف الضوئي ويطول موجة 470 نانومتر (Kim et al., 1988)، ويواقع ثلاثة مكررات لكل معاملة، وقدر النشاط الإنزيمي على أساس وحدة امتصاص إنزيمية لكل غرام وزن رطب، حسب النشاط الإنزيمي وفق المعادلة التالية:

$$\text{الفعالية الإنزيمية (وحدة)} = \frac{\text{زن النموذج} \div \text{حجم}}{\text{الاستخلاص}} \times \frac{\text{القراءة للجهاز}}{\text{القراءة للقراءة}}$$

#### النتائج

##### عزل الفطر واختبار قدرته الامراضية

تم الحصول على ثلاث عزلات من الفطر *C. cladospoirides* المسبب لبعض أوراق البازنجان، عزلة من منطقة شط العرب، محافظة البصرة وأعطيت الرقم 1 وعزلة من البيوت البلاستيكية من منطقة أبي الخصيب وأعطيت الرقم 2 وعزلة من البيوت البلاستيكية التابعة إلى محطة أبحاث كلية الزراعة وأعطيت الرقم 3. عند اختبار القراءة الامرراضية للعزلات على شتلات البازنجان بعد 30 يوماً من الإصابة، وجدت فروقات معنوية بين العزلات في شدة الإصابة إذ بلغت 68.7% للعزلة 1 مقارنة مع 55.33%

المنمي في وسط حاوي على الرواشح الفطرية ووضع في أنبوبة زجاجية تحتوي على 9 مل ماء مقطر معقم. رج الأنبوب جيداً لمدة خمس دقائق لفصل أبواغ الفطر ثم أخذ 1 مل من المعلق وأضيف إلى 9 مل ماء مقطر معقم. كررت العملية مرتين للحصول على تركيز 10<sup>3</sup> بوغ/مل. أضيف 1 مل من معلق الفطر إلى أطباق بتري معقمة ثم صب فوقه الوسط الغذائي Water Agar. حضنت جميع الأطباق عند حرارة 25°C لمدة 72 ساعة ثم حسبت عدد المستعمرات الناتجة واستخرج عدد الأبواغ في كل واحد مل من المعادلة التالية.

$$\text{عدد الأبواغ / مل} = \text{عدد المستعمرات} \times \text{التخفيف}$$

#### تأثير تراكيز من المبيد كربيندازيم في النمو الشعاعي للفطر

##### *C. cladospoirides*

حضر وسط غذائي PDA وعقم في جهاز التعقيم البخاري وبعد التعقيم ترك ليبرد حتى انخفضت حرارته إلى ما قبل التصلب. وزع في دوارق زجاجية حجم 250 مل وبمعدل 200 مل لكل دوارق. حضر محلول اساس بتركيز 1000 جزء بالمليون من المبيد كربيندازيم. نقلت كمية معينة من محلول الأساس إلى الدوارق الحاوية على الوسط الزراعي للحصول على التراكيز 25، 50، 75 و 100 جزء بالمليون من المبيد. رجت الدوارق المضاف إليها المبيد جيداً لغرض تجانس توزيع المبيد مع الوسط الغذائي، ثم صب الوسط الغذائي الذي يحتوي على المبيدات في أطباق بتري زجاجية معقمة بقطر 8.5 سم. لفتح الأطباق بأقراص قطرها 0.5 سم من عزلة الفطر *C. cladospoirides* والمنمة على وسط غذائي PDA المعقم وبعمر 12 يوماً، أما معاملة المقارنة فتضمنت تسمية عزلة الفطر في وسط زراعي خالي من المبيد. حضنت جميع الأطباق عند درجة حرارة 25°C لمدة 12 يوماً، بعدها حسب معدل نمو الفطر بأخذ معدل قطرتين متsequدين يمران بمركز المستعمرة وحسبت النسبة المئوية لتشثيط النمو كما في الفقرات السابقة.

#### تأثير رواشح الفطور الأحيائية في إصابة نبات البازنجان بمرض تقعع

##### *C. cladospoirides*

استعمل في هذه التجربة أصص بلاستيكية سعة 5 كغ تحتوي على مزيج من التربة والبتموس بنسبة 1:2. عقم مزيج التربة باستعمال الفورمالين التجاري وذلك بتحضير محلول مكون من 50:1 فورمالين:ماء. استعمل محلول بنسبة 3 لتر ماء / م<sup>3</sup> تربة (طواجن، 1979). أضيفت الفطور *T. harzianum* و *T. koningii* و *A. niger* المحملة على بنور التمح وبواقع 1% وزن/ وزن لكل أصيص وكل على حدة، ثم سقيت بالماء. بعد ثلاثة أيام نقلت شتلات البازنجان صنف برشلونة وبواقع ثلاثة نباتات لكل أصيص. بعد ثلاثة أيام، رشت النباتات براشح الفطور الأحيائية

في جدران الغزل الفطري للفطر *C. cladosporoides* حيث يعد الكلوكان المكون الرئيس للسكريات المتعددة والتي تدخل في تركيب جدار الخلية الفطرية ولجميع الفطور عدا مجموعة الفطريات البيضية التي يتكون من السيليلوز Oomycetes حيث تعد هذه الإنزيمات وإنزيم الكايتين من الإنزيمات التي تحل جدران خلايا الفطور المرضية وهذا ما يساعد في زيادة القدرة التضاديه للفطر *T. harzianum* (El-Katanany et al., 2000).

**جدول 2.** تأثير رواش الفطور الأحيائيه المعقم في نمو الفطر *C. cladosporoides* بعد 12 يوماً من التحضين عند حرارة  $25\pm2$  °C.

Fungal pathogen inhibition rate (%)			% لتبط نمو الفطر الممرض
Average effect of fungal filtrates	تركيز الراشح (مل/لتر) Filtrate concentration (ml/L)	الفطور الأحيائية Bio-control fungi	متوسط تأثير Rashh fungo
	30	20	10
36.59	46.74	33.86	<i>A. niger</i>
29.61	44.86	26.96	<i>T. harzianum</i>
40.69	54.77	48.51	<i>T. koninkii</i>
التركيز = 2.96، للتداخل = 2.47			LSD <sub>0.01</sub>
LSD <sub>0.01</sub> for concentrations = 2.96, for interference = 2.47			

**تأثير رواش الفطور الأحيائية في تبوغ الفطر الممرض *C. cladosporoides***  
أظهرت النتائج (جدول 3) وجود فروقات معنوية بين تراكيز رواش الفطور الأحيائية المستعملة في التجربة في تبوغ الفطر *C. cladosporoides* قياساً بمعاملة الشاهد حيث ان جميع التراكيز المستعملة قد أثرت في تبوغ الفطر الممرض اذ كان معدل عدد الابواغ لكل واحد مل من معلق الفطر 22.73، 19.96 و  $17.62 \times 10^3$  لكل من التراكيز 10، 20 و 30 % مقارنة بمعاملة المقارنة التي بلغت  $40.11 \times 10^3$ . إن اختلاف تأثير الرواشن الفطري في تبوغ الفطر قد يعود إلى الاختلاف في طريقة التأثير السام لكل راشح اذ أن الرواشن المستعملة تعود لمجاميع كيميائية مختلفة. وبينت النتائج أيضاً أن جميع رواش الفطور الأحيائية أثرت في تبوغ الفطر الممرض. وقد يعود سبب انخفاض معدل عدد الوحدات التكاثرية عند المعاملة بالفطور الأحيائية *A. niger*، *T. koningii* و *T. harzianum* هذه الفطور والتي لها تأثير في الخيوط الفطرية التي تنتج مولدات الأبواغ الفطرية. أثبتت دراسات سابقة أن الفطر *Trichoderma spp.* ينتج

للعزلة 2 و 64.5 للعزلة رقم 3 (جدول 1). ظهرت الاعراض في البداية على الاوراق بهيئة بقع صغيرة دائيرية الحجم دائيرية الشكل ثم تحولت الى لونبني محاط بهالة صفراء، وينقدم الاصابة أخذت البقع بالاتساع قليلاً. وفي ضوء تلك النتائج رشت العزلة 1 لإجراء التجارب اللاحقة (Sreedevi et al., 2011).

**جدول 1.** النسبة المئوية لشدة الاصابة لثلاث عزلات من الفطر على نباتات البازنجان بعد 30 يوماً من الاصابة.  
**Table 1.** Disease severity (%) for three isolates of *C. cladosporoides* on eggplants 30 days after infection.

Disease severity (%)	عزلات الفطر <i>C. cladosporoides</i>	% لشدة الاصابة
	<i>C. cladosporoides isolates</i>	
68.70	1	
55.33	2	
64.50	3	
3.78	LSD <sub>0.05</sub>	

اختبار تراكيز من رواش الفطور الأحيائية المعقم في تثبيط النمو الشعاعي للفطر الممرض أشارت النتائج (جدول 2) إلى وجود اختلافات احصائية معنوية في تأثير رواش الفطور الأحيائية *T. harzianum*، *A. niger* و *C. cladosporoides* و *T. koningii* في تثبيط الفطر الممرض *T. koningii*، إذ بلغ معدل النسبة المئوية لتبط نمو الفطر الممرض 36.59 و 29.61 و 40.69 على التوالي، للفطور *A. niger*، *T. harzianum*، *A. niger* على التوالي، وكان راشح الفطر *T. koningii* الأكثر فاعلية من بين الفطور الأحيائية الأخرى في تثبيط الفطر الممرض.

كما وجد من الدراسة أن تأثير رواش الفطور الأحيائية في نمو الفطر الممرض يزداد بزيادة التركيز المستعمل، إذ بلغت النسبة المئوية لمعدل تثبيط نمو الفطر الممرض 48.51، 48.8 و 47.7 على التوالي، للتراكيز 10، 20، 30 مل/لتر تحت تأثير الفطر *T. koningii*. كما بينت النتائج أيضاً وجود تأثير معنوي للتداخل بين راشح الفطور الأحيائية والتركيز المستخدم، إذ أثر راشح الفطرين *A. niger* و *T. Koningii* في نمو الفطر الممرض عند التركيز 30 مل/لتر بشكل أكبر من بقية التراكيز وهذا ما يؤكد أن لعامل المقاومة الأحيائية القدرة على إنتاج مضادات حيوية وإنزيمات لها القدرة على تثبيط نمو الفطر الممرضة للنبات، إذ وجد أن بعض أنواع الفطر *Trichoderma spp.* له القدرة على إنتاج بعض المضادات الحيوية مثل Alamethacine، streroid، Diketopiperazine، Alkylpyrones، Isonitriels و Acetaldehyde التي تتجهها هذه الأحياء المضادة. كما وجد ان للفطر *T. harzianum* القابلية على إفراز إنزيم السيليلوز و إفراز إنزيمات أخرى منها إنزيم B-1,3 glucanase والذي يعمل على تحطيم الكلوكان الموجود

والقضاء وجاهزية العناصر والتي أثبتت كفاءتها ضد العديد من المسببات المرضية (Harman, 2006).

**جدول 4.** تأثير تراكيز من المبيد الفطري في نمو الفطر الممرض *C. cladosporoides*

**Table 4.** Effect of different concentrations of the fungicide carbendazim on the pathogen *C. cladosporoides*.

Fungus inhibition (%) Inhibition	Fungicide concentration (ppm)	% لشيطن الفطر
33.95	25	
68.26	50	
82.99	75	
100.00	100	
2.33	LSD <sub>0.01</sub>	

تأثير رواش الفطري الأحيائية في اصابة نبات البانجان بمرض تبع الأوراق المتسبب عن الفطر *C. cladosporoides* في الأصص، A. niger بتركيز 20 و 30 مل/لتر في خفض شدة الاصابة الاصابة بالفطر الممرض *C. cladosporoides* المسبب لمرض التبع الكلادوسبيوري في نبات البانجان حيث بلغ معدل شدة الاصابة 33.65، 30.12 و 28.42% عند استخدام راش الفطر الأحيائية A. niger و T. harzianum مقارنة بمعاملة T. koningii التي بلغت 66.86%. كما ازداد الوزن الجاف لنباتات البانجان T. koningii و T. harzianum، A. niger و T. harzianum، حيث بلغ الوزن الجاف للجذور 27.01، 24.81، 34.45 و 3.31 على التوالي، كما بلغ الوزن الجاف 5.90 و 4.22 على التوالي، مقارنة بالوزن الريطب والجاف لمعاملة المقارنة التي بلغت 18.73 و 2.97. ويعود السبب في ذلك أن رواش الفطري الأحيائية لها قدرة تثبيط عالية للفطر المرضية للنبات مما يجعل النبات أكثر حيوية فقد أكدت مطروود (2015) أن راش الفطر T. koningii يحتوي على العديد من المركبات الكيميائية التي لها دور في حماية النبات مثل المركب 1,3Propanediol، 2- hydroxymethyl)-2-nitro (hydroxymethyl) كما تعمل الفطريات الأحيائية على جاهزية العناصر (Harman، 2006). يعزى التأثير الأيجابي لعزلة الفطر A. niger في نمو البادرات إلى العديد من الآليات والتي تعتبر من أهمها: زيادة المساحة السطحية للجذور من خلال تحسين الفروع الجذرية وتطور الشعيرات الجذرية وكذلك تحفيز عمليات الأيض التي تكون مؤثرة بشكل مباشر في ذوبانية العديد من العناصر الغذائية وجعلها جاهزة للامتصاص من قبل النباتات زيادة على ذلك افراز بعض الهرمونات النباتية التي من شأنها تحفيز نمو النبات، حيث تتفق هذه النتائج مع ما ذكره

المضاد الحيوي Gliotoxin الذي يعمل على تثبيط أبواغ الفطور الممرضة (شعبان وملاح، 1993).

**جدول 3.** تأثير تراكيز مختلفة من روаш الفطري الأحيائية في تبع الفطر الممرض *C. cladosporoides*.

**Table 3.** Effect of different filtrate concentrations of bio-control fungi on sporulation of the pathogenic fungus *C. cladosporoides*.

كثافة أبواغ الفطر <i>C. cladosporoides</i>					
<i>C. cladosporoides</i> sporulation intensity					
تركيز الراش (مل/لتر)					
30	20	10	30	20	10
% تثبيط التبع مقارنة بالشاهد					
% sporulation inhibition compared to the control		معدل أبواغ الفطر / 1 مل (10 <sup>3</sup> ×)			الفطريات الأحيائية
		Average number of spores/ml (x 10 <sup>3</sup> )			Bio-control fungi
64.5	46.7	20.1	12.86	23.90	A. niger
58.6	57.1	35.0	14.95	19.21	T. harzianum
74.5	49.9	476	9.23	22.88	T. koninkii

للتراكيز = 5.73 ، للتدخل = 1.79 ، للراش = LSD<sub>0.01</sub>  
LSD for concentrations = 5.73, interference= 1.79, filtrate= 3.86

تأثير تراكيز مختلفة من المبيد كربندازيم في النمو الشعاعي للفطر *C. cladosporoides*

هدفت هذه التجربة إلى مقارنة تأثير رواش الفطري الأحيائية A. niger و T. harzianum و T. koningii مع المبيد الفطري كربندازيم والذي أثبتت نتائجه اختلافات معنوية في النسبة المئوية للتثبيط نمو الفطر *C. cladosporoides* باختلاف التراكيز المستعملة، إذ بلغ معدل التثبيط في نمو الفطر 25 و 50 و 75 و 100% على التوالي للتراكيز 33.95 و 68.26 و 82.99 و 100% على التوالي للتركيز 25 و 50 و 75 و 100 جزء في المليون. كما وجد من الدراسة أن تأثير المبيد الفطري كربندازيم في نمو الفطر الممرض إزداد بزيادة التركيز المستعمل وكان أكثر التراكيز تأثيراً في نمو الفطر الممرض هو التركيز 100 ppm حيث بلغت نسبة التثبيط 100%. يلاحظ ان تأثير المبيد الفطري أعلى من تأثير الراش الفطري ولكن استعمال الراش *T. koningii* و T. harzianum، A. niger و C. cladosporoides والتي أثرت وبشكل معنوي في الفطر الممرض افضل من استخدام المبيد الفطري كربندازيم لعدة أسباب منها، أن للمبيدات الكيميائية العديد من المساوى والآثار الضارة في البيئة والانسان (Aly وآخرون، 2007) فضلاً عن تأثيراتها غير المستهدفة اضافة إلى أن استخدام الكائنات الحية الدقيقة في المكافحة الأحياء ومن أهمها أنواع الفطر Trichoderma spp. التي تمتلك عدة اليات كالالتجل

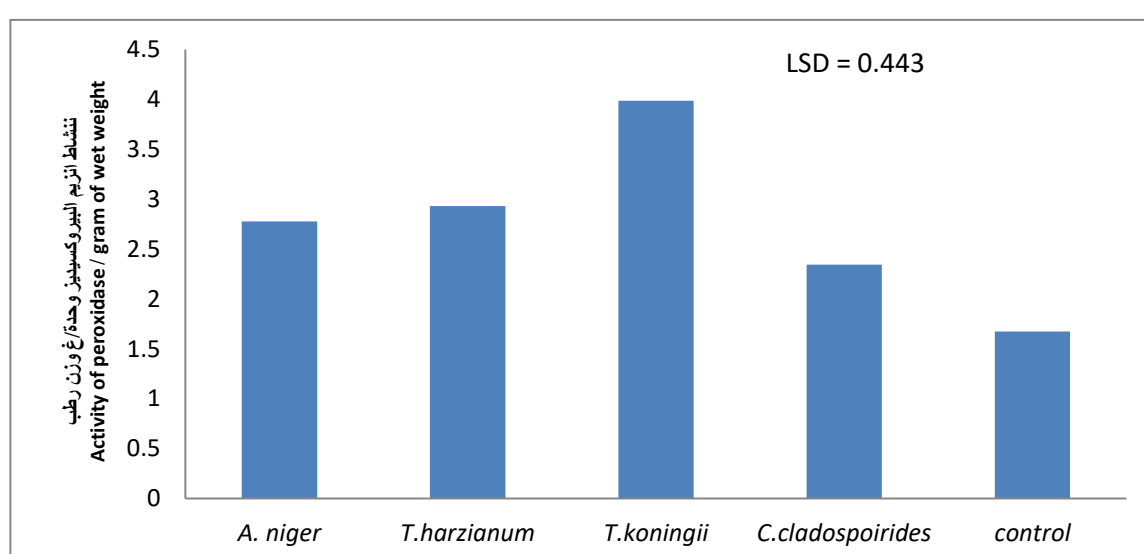
تقدير نشاط إنزيم البيروكسيديز في نبات البازنجان أظهرت النتائج (شكل 1) أن جميع الفطور الأحيائية كان لها تأثير معنوي في زيادة نشاط إنزيم البيروكسيديز في نبات البازنجان حيث بلغت 2.776، 2.932، 3.987 و 2.345 وحدة/غرام وزن رطب للفطور *C. cladosporoides*, *T. koningii*, *T. harzianum* و *A. niger* مقارنة بمعاملة المقارنة حيث بلغ النشاط الإنزيمي 1.67 وحدة/غرام وزن رطب وكان أكثر الفطور تأثيراً بزيادة الفعالية الإنزيمية هو الفطر *Trichoderma* spp. فقد أشارت دراسات عدة إلى قدرة الفطر *Trichoderma koningii* spp. باستحثاث المقاومة ضد العديد من الفطور المرضية نتيجة زيادة نشاط إنزيم البيروكسيديز بالنبات، إذ لاحظ Sreedevi وآخرون (2011) ان زيادة إنزيم البيروكسيديز في نبات الفول السوداني (groundnut) المعامل بالفطر *T. harzianum* استحدث المقاومة ضد الفطر *M. phaseolina*. كما أكد طه وإبراهيم (2010) إلى أن نبات الفاصولياء المعامل بالفطر *T. harzianum* أظهر كفاءة عالية في مقاومة الفطر الممرض *Rhizoctonia solani* عن طريق استحثاث المقاومة نتيجة زيادة إنزيمات البيروكسيديز والبولي فينول اوكيسيديز. كما ذكر أن دور إنزيم البيروكسيديز في استحثاث المقاومة يكون من خلال دوره في تصنيع الفايتوكسينات داخل النبات عن طريق اكستره للفينولات وتحويلها إلى فينولات سامة (فايتوكسينات) للمسايبات المرضية، او انه يعمل على المشاركة في تخلق اللغندين والسوبرين التي تعد عوارض فيزيائية ضد دخول المسايبات المرضية في النبات (Barcelo et al., 1996).

(Alan, 2007). يتبيّن أيضاً التأثير الأيجابي للفطر *Trichoderma* الذي ذكر تأثيره المحفز للنمو من قبل العديد من الباحثين، لذلك يتبيّن أنه من الممكن تحفيز نمو النبات وتشجيعه من قبل مختلف العزلات الفطرية وأيضاً امكانية بعض العزلات على زيادة نمو النبات، حيث أن نوعية النمو المحفز يمكن أن تشابه تلك الناتجة من إضافة الفطر *Trichoderma* spp. التي وجدت أنها تحسن من نمو مختلف النباتات (Masunaka et al., 2011; Hajieghrari, 2010)

**جدول 5.** تأثير روائح الفطور الأحيائية في اصابة نبات البازنجان بمرض تقع الاوراق المتسبب عن الفطر *C. cladosporoides*

**Table 5.** Effect of bio-control fungi filtrates on eggplant infection with leaf spot caused by the pathogenic fungus *C. cladosporoides*.

الفطور الأحيائية Bio-control fungi	متوسط وزن الجذور Average roots weight (g)		شدة الاصابة (%) Disease severity (%)	
	جاف Dry	رطب Fresh	30	20
<i>A. niger</i>	3.31	27.01	31.61	35.69
<i>T. harzianum</i>	5.90	34.45	28.08	32.16
<i>T. koningii</i>	4.22	24.81	24.28	32.56
الشاهد Control	2.97	18.73	66.86	
LSD <sub>0.01</sub>	1.15	3.55	0.78	1.22



**شكل 1.** نشاط إنزيم البيروكسيديز في نبات البازنجان المعامل بالفطور الأحيائية *T. Koningii* و *T. harzianum* و *A. niger* و *C. cladosporoides* و *control*.  
**Figure 1.** Peroxidase enzyme activity in eggplants treated with bio-control fungi *A. niger*, *T. Harzianum* and *T. koningii*.

## Abstract

**Matrood, Abdulnabi A.A. 2018. Biocontrol of the cladosporic spot in the eggplant plant caused by the fungus *Cladosporium cladosporioides*. Arab Journal of Plant Protection, 36(3): 192-198.**

The aim of this study was to control eggplant *Cladosporium* disease caused by the fungus *Cladosporium cladosporioides* using the biological control fungi *Aspergillus niger*, *Trichoderma harzianum* and *T. koningii*. The effect of these agents was tested in vitro. Three isolates of *C. cladosporioides* were obtained from various eggplant-growing regions in Basrah governorate. When testing the pathogenic capacity of the three isolates, isolate 1 from Shatt al-Arab area was found the most severe, with 68.7% severity of infection, and accordingly this isolate was used for further testing. Bio-fungicide filtrate was tested for its ability to reduce the growth of pathogenic fungi in PDA medium. All filtrates concentrations tested affected the fungal growth of pathogenic fungi with a rate of inhibition between 29.61 and 40.69%. In addition, spores concentrations of the bio-control agents (10, 20 and 30 ml filtrate/L) reduced the sporulation of the pathogenic fungus *C. cladosporioides*. The average number of spores per one ml of pathogenic fungus reached 22.73, 19.96 and  $16.95 \times 10^3$ , respectively, compared with  $40.11 \times 10^3$  for the control treatment. For comparison purposes, carbendazim fungicide was also tested to inhibit the pathogenic fungus in PDA medium, and the rate of inhibition of *C. cladosporioides* obtained was 33.95, 68.26, 82.99 and 100%, respectively, for concentrations 25, 50, 75 and 100 ppm. Filtrates of *A. niger*, *T. harzianum* and *T. koningii* (20 and 30 ml filtrate/L) were found to reduce the severity of *C. cladosporioides* infection on eggplant plant by 33.65, 30.12 and 28.42%, for the three fungi, respectively, compared to 66.86% for the control treatment. The fresh and dry weight of eggplants treated with bio-fungicides was increased. Eggplants treated with bio-fungicides showed an increase in peroxidase activity compared with the control treatment.

**Keywords:** *Cladosporium cladosporioides*, biological control, eggplant, peroxidase, *Aspergillus carbonarius*, *Trichoderma harzianum*, *T. koningii*

**Corresponding author:** Abdulnabi A.A. Matrood, Department of Plant Protection, College of Agriculture, University of Basrah, Iraq, email: abdu1988875@yahoo.com

## References

- Bensch, K., U. Braun, J.Z. Groenewald and P.W. Crous.** 2012. The genus *Cladosporium*. Studies in Mycology, 72:1–401. <https://doi.org/10.3114/sim0003>
- El-Katanany, M.H., W. Somitsch, K.H. Robra, M.S. El-Katatny and G.M. Gübitz.** 2000. Production of chitinase and B-1,3-glucanase by *Trichoderma harzianum* for control of the phytopathogenic fungus *Sclerotium rolfsii*. Food Technology and Biotechnology, 38: 173-180.
- Hajieghrari, B.** 2010. Effects of some Iranian *Trichoderma* isolates on Mize seed germination and seedling vigor. African Journal of Biotechnology, 9: 4342-4347. <https://doi.org/10.5897/AJB10.172>
- Harman, G.E.** 2006. Overview of mechanisms and uses of *Trichoderma* spp. Phytopathology, 96: 190. <https://doi.org/10.1094/PHYTO-96-0190>
- Kim, S.H., M.E. Terry, P. Hoops, M. Dauwalder and S.J. Roux.** 1988. Production and characterization of monoclonal antibodies to wall-localized peroxidases from corn seedlings. Plant Physiology, 88: 1446–1453. <https://doi.org/10.1104/pp.88.4.1446>
- Masunaka, A., M. Hyakumachi and S. Takenaka.** 2011. Plant growth-promoting fungus, *Trichoderma koningii* suppresses isoflavanoid phytoalexin vestitol production for colonization on/in the roots of *Lotus japonicus*. Microbes and Environments, 26: 128-134. <https://doi.org/10.1264/jmse2.ME10176>
- Sreedevi, B., M. Charitha Devi and D.V.R. Saigopal.** 2011. Induction of defense enzymes in *Trichoderma harzianum* treated groundnut plants against *Macrophomina phaseolina*. Journal of Biological Control, 1: 33–39. <https://doi.org/10.18311/jbc/2011/3838>
- الخطيط والمتابعة.** 2013. مديرية زراعة البصرة. محافظة البصرة. العراق. 16 صفحة.
- شعبان، عواد ونزار مصطفى الملحق.** 1993. المبيدات. مؤسسة دار الكتب للطباعة والنشر. جامعة الموصل. 520 صفحة.
- طه، خالد حسين، وبسام يحيى ابراهيم.** 2010. طرز حيوية جديدة من *Trichoderma spp* كفوعة في استحثاث المقاومة ضد الفطر . *Phaseolus vulgaris* في نبات الفاصولياء *Rhizoctonia solani* مجلة زراعة الراشدين، 38: 101-111.
- طواجن، احمد محمد موسى.** 1979. بيتة البيوت الزجاجية. مطبعة جامعة البصرة. الصفحات 571-573.
- مطروود، عبد النبي عبدالامير.** 2015. التكامل في مكافحة مرض التعفن الفحمي المتسبب عن الفطر *Macrophomina phaseolina* في نبات زهرة الشمس. اطروحة دكتوراه، كلية الزراعة، جامعة الكوفة، جمهورية العراق. 135 صفحة.
- Akhtar, M.Y and Z.A. Siddiqui.** 2007. Effects of *Glomus fasciculatum* and *Rhizobium* sp. on the growth and root-rot disease complex of chickpea. Archives of Phytopathology and Plant Protection, 40: 37–43. <https://doi.org/10.1080/03235400500320133>
- Alan, E.R.** 2007 Making Microorganisms mobilize Soil Phosphorus. Pages 85-90. First International Meeting on Microbial Phosphate Solubilization (Developments in Plant and Soil Sciences), E. Velazquez and C. Rodriguez-Barreco (eds.). Salamanca, Spain, 16-19, July, 2002. Springer.
- Aly, A.A., M.A. Abdel-Sattar, M.R. Omar and K.A. Abd-Elsalam.** 2007. Differential antagonism of *Trichoderma* sp. against *Macrophomina phaseolina*. Journal of Plant Protection Research, 47: 122-129
- Barcelo, A.R., J.M. Zapata and A.A. Calderon.** 1996. A basic peroxidase isoenzyme marker of resistance against *Plasmopara viticola* in Grapevines, is induced by an Elicitor from *Trichoderma viride* in susceptible grapevines. Phytopathology, 144: 309-313. <https://doi.org/10.1111/j.1439-0434.1996.tb01534.x>

## المراجع

Received: October 25, 2017; Accepted: September 24, 2018

تاریخ الاستلام: 2017/10/25؛ تاریخ الموافقة على النشر: 2018/9/24