



## Evaluation of the efficiency of bacteria *Pseudomonas fluorescens* and *Azotobacter chroococcum* in the control of bacterial soft rot disease caused by bacteria *Pectobacterium carotovorum*

Nazar Rashid Merzah, Department of plant protection, Ministry of Agriculture\*

Jamal Hussien Kadhim, plant protection, College of Agriculture, University of Kufa

Firas Tariq Rasheed, plant protection, Department of plant protection, Ministry of Agriculture

Abdul naby Abdul ameer Matrod, College of Agriculture, University of Basrah

### Article Info.

Received Date

18/08/2019

Accepted Date

01/10/2019

### Keywords

Biological control,  
Biotic bacteria *P. fluorescens* and *A. chroococcum*, Plant disease

### Abstract

The results showed the efficacy of bacteria *Pseudomonas fluorescens* and *Azotobacter chroococcum* and their mixture in inhibiting the soft rot disease caused by the bacteria *Pectobacterium carotovorum* and reducing the percentage of the disease, as the treatment of using pathogen and the mixture of the two types of bacteria *A. chroococcum* and *P. fluorescens* and significantly different from the other treatments as the injury rate reached 26.6%, and the results showed that the use of *A. chroococcum* treatment was superior to the other treatments in increasing the chlorophyll content, reaching 46.59 mg. L-1, The treatment of using bacteria *A. chroococcum* showed a superiority in the number of marketable tubers, reaching 4.5 tuber / plant, and the lowest number of non-marketable tubers, reaching 1.09 tuber / plant, and the highest average weight of the marketable tubers was 947.05 g / plant. in the treatment of using a mixture of *A. chroococcum* and *P. fluorescens* and the treatment of using *A. chroococcum*, which amounted to 928.51 g / plant, with a significant difference from all other treatments, while the treatment of using bacteria *A. chroococcum* gave the lowest weight in the yield of a single unmarketable plant reached 41.95 g / plant.

Corresponding author: E-mail([nazar.rashid@yahoo.com](mailto:nazar.rashid@yahoo.com)) Al- Muthanna University All rights reserved

### تقييم كفاءة البكتيريا *Azotobacter chroococcum* و *Pseudomonas fluorescens* في مكافحة مرض التعفن الطري البكتيري المسبب عن البكتيريا *Pectobacterium carotovorum*

\*نزار راشد مرزه، دائرة وقاية المزروعات - وزارة الزراعة

جمال حسين كاظم، قسم وقاية النبات / كلية الزراعة - جامعة الكوفة

فراس طارق رشيد، دائرة وقاية المزروعات - وزارة الزراعة

عبدالنبي عبدالامير مطرود، قسم وقاية النبات - كلية الزراعة - جامعة البصرة

### الخلاصة:

اظهرت النتائج كفاءة البكتيريا *Azotobacter chroococcum* و *Pseudomonas fluorescens* وخليطهما في تثبيط مرض التعفن الطري المسبب عن البكتيريا *Pectobacterium carotovorum* و خفض نسبة الاصابة المئوية بالمرض إذ تفوقت معاملة استخدام العامل الممرض وخليط نوعي البكتيريا *A. chroococcum* و *P. fluorescens* وبفارق معنوي عن باقي المعاملات حيث بلغت نسبة الاصابة 26.6%، وبينت النتائج ان استخدام معاملة البكتيريا *A. chroococcum* قد تفوقت على المعاملات الاخرى في زيادة محتوى الكلوروفيل اذ بلغت 46.59 ملغم.

<sup>1</sup> وقد اظهرت معاملة استخدام البكتيريا *A. chroococcum* تفوقاً في عدد الدرنات القابلة للتسويق اذ بلغت 4.5 درنة/نبات، و اقل عدد من الدرنات غير القابلة للتسويق اذ بلغت 1.09 درنة/نبات، اما اعلى معدل لوزن الدرنات القابلة للتسويق لـ 947.05 غم/نبات كان في معاملة استخدام خليط نوعي البكتيريا *A. chroococcum* و *P. fluorescens* و معاملة استخدام البكتيريا *A. chroococcum* التي بلغت 928.51 غم/نبات وبفارق معنوي عن جميع المعاملات الاخرى فيما اعطت معاملة استخدام البكتيريا *A. chroococcum* اقل وزن في حاصل النبات الواحد غير القابل للتسويق بلغ 41.95 غم/نبات.

\*البحث مستقل من اطروحة دكتوراه للباحث الاول

## المقدمة:

الفوجة في محافظة الانبار وحقول ب فيما ربر في محافظة اربيل خلال الموسم الخريفي 2018. وضع العينات في اكياس بولي اثنين وجلبت الى مختبر التقنيات الاحيائية في دائرة وقاية المزروعات/ وزارة الزراعة/ بغداد، واجريت عليها عمليات عزل وتنقية المسبب المرضي.

### عزل وتشخيص المسبب المرضي

اتبعت طريقة Doolotkeldieva وآخرون (2016) مع اجراء بعض التعديلات الطفيفة، اذ اخذت العينات المصابة وغسلت بماء جاري للتخلص من الاربة العالقة فيها ثم عقمت سطحياً بهايوكلورات الصوديوم 1% لمندة 3 دقائق ثم غسلت بالماء المقطر المعقم ثلاث مرات للتخلص من آثار التعقيم، ازيلت القشرة الخارجية للبطاطا واخذت قطع صغيرة بحجم 0.5 – 1 سم بواسطة مشرط معقم وزرعت على وسط Nutrient Agar 28 غم / لتر ماء) وحضنت على درجة حرارة 28 ° م لمندة 24 - 48 ساعة، اخذ جزء من المزروع البكتيري النامي بواسطة حلقة الناقل Loop وخططت على وسط Nutrient Agar للحصول على مستعمرات منفردة Single Colony. شخصت البكتيريا اعتماداً على الصفات المظهرية (شكل ولون وحوف المستعمرات البكتيرية) والمجهرية (تكوين الابواغ واستجابة الخلايا لصبغة غرام) والكيمويونية (اختبار الاندول، اختبار احمر المثيل ، اختبار فوكس - بروسكاور ، اختبار الكاتاليز ، اختبار الاوكسديز ، اختبار استهلاك السترات).

### اختبار القدرة الامراضية لعزلات البكتيريا :

اجري اختبار الامراضية لجميع عزلات البكتيريا التي تم الحصول عليها من الدرنات المصابة بالتعفن الطري والسيقان التي تظهر عليها اعراض الاسوداد، واستخدمت طريقة Kamysz وآخرون (2005) على شرائح درنات البطاطا، اذ اختيرت درنات بطاطا سلسة و ليس عليها ضرر ميكانيكي مرئي و عقمت سطحياً بإستخدام هايوكلورات الصوديوم تركيز 1 % لمندة 5 دقائق ثم غسلت ب بالماء المقطر المعقم مرتين، قطعت الدرنات الى شرائح متجانسة سمكها 10 ملم تقريباً ووضعت الشرائح في اواعية بلاستيكية 12×18 سم معقمة حاوية على ورق ترشيح مبلل لضمان توفر الرطوبة، تم عمل حفرة في وسط كل شريحة بواسطة ثاقب فليني معقم قطر 5 ملم، لقحت الحفر ب 100 مايكروليلتر من عالق البكتيريا تركيز  $10^6$

تعد البطاطا L. *Solanum tuberosum* من محاصيل الخضر المهمة عربياً وعالمياً لكونها مصدراً غذائياً جيداً غنياً بالطاقة مقارنة مع محاصيل نشوية اخرى، اذ يحتوي كل 100 غرام من درنات البطاطا على 22 غرام مادة جافة تعطي نحو 76 وحدة حرارية، تستخدم درنات البطاطا استخداماً مباشراً في تغذية الانسان و استخداماً غير مباشر في الصناعات التحويلية بعد تجميدها او تجفيفها (بوراس وآخرون, 2006). يصاب محصول البطاطا بالعديد من الامراض، ويعد مرض التعفن الطري البكتيري bacterial soft rot والساقي الاسود Blackleg التي تسبب عن البكتيريا الممرضة *P. carotovorum* اكثراً شيوعاً، وأحد العوامل المحددة لانتاج محصول البطاطا في العالم (des Essarts و آخرون, 2016). وتعد المكافحة الكيميائية بإستخدام المبيدات اهم الطرق في السيطرة على هذا المرض، الا ان التلوث البيئي الناجم عن الاستخدام المفرط لهذه المبيدات الكيميائية ادى الى تركيز الباحثين على تطوير مدخلات بديلة لمكافحة الامراض ومنها استخدام المكافحة الاحيائية Biological Control بإستخدام كائنات حية دقيقة (Harighi و Etminani, 2018) . وعادة ما تكون عوامل المكافحة الاحيائية سلالات بكتيرية او فطرية (O'Brien, 2017)، او منتجات حيوية (Sigee, 1993).

لذا هدفت هذه الدراسة الى تقييم كفاءة بعض انواع البكتيريا المستخدمة كعوامل مقاومة حيوية في تثبيط مرض التعفن الطري البكتيري المسبب عن البكتيريا *P. carotovorum* مختبرياً واختيار الاكثر كفاءة منها وتطبيقها حقلياً في مكافحة المرض.

## المواد وطرق العمل

### جمع العينات:

جمعت عينات من درنات البطاطا التي تظهر عليها اعراض اصابة بالتعفن الطري من مخازن (الرضوانية، ابي غريب، اليوسفية) وعلوة جميلة الموجودة في محافظة بغداد ومن الاسواق المحلية في محافظة كركوك، و جمعت عينات اخرى (درنات مصابة ، سيقان مصابة) من حقوق (ابي غريب، السلاميات، اليوسفية) في محافظة بغداد وحقول الصويرة في محافظة واسط وحقول موبلاحة في محافظة بابل وحقول عامرية

وحدة مكونة للمستعمرة/ مل. تم اختيار صنف البطاطا *Elmundo* لتنفيذ التجربة، إذ اخذت درنات بطاطا خالية من الاصابة الظاهرية وبأحجام متجانسة، ثم عقمت بمحلول هايبوكلورات الصوديوم 10 % لمدة 15 دقيقة ثم غسلت بالماء المقطر المعقم وتركت لحين جفافها، تم عمل ثلاث جروح متباعدة عن بعضها في كل درنة، اجريت طريقة العمل حسب القرغولي (1999) مع اجراء تغييرات طفيفة، واجريت المعاملات كالتالي:

غمر درنات البطاطا بالماء المقطر فقط

غمر درنات البطاطا بعالق البكتيريا الممرضة *P. carotovorum* فقط.

غمر درنات البطاطا بعالق البكتيريا *A. chrooccoco* لمدة 30 دقيقة فقط.

غمر درنات البطاطا بعالق البكتيريا *P. carotovorum* لمدة 30 دقيقة ثم غمرها بعالق البكتيريا *A. chrooccoco* لمدة 30 دقيقة.

غمر درنات البطاطا بعالق البكتيريا *P. fluorescens* لمدة 30 دقيقة.

غمر درنات البطاطا بعالق البكتيريا *P. carotovorum* لمدة 30 دقيقة ثم غمرها بعالق البكتيريا *P. fluorescens* لمدة 30 دقيقة.

غمر درنات البطاطا بخلط من عالق البكتيريا *P. fluorescens* و *chroococcum* لمدة 30 دقيقة.

غمر درنات البطاطا بعالق البكتيريا *P. carotovorum* لمدة 30 دقيقة ثم غمرها بعالق البكتيريا *P. fluorescens* و *chroococcum* لمدة 30 دقيقة.

#### النسبة المئوية للإصابة

حسب النسبة المئوية للإصابة حسب المعادلة التالية:

نسبة الإصابة = عدد النباتات المصابة / عدد النباتات الكلية × 100

#### تقدير الكلوروفيل الكلي:

قدر الكلوروفيل الكلي في الاوراق الخضراء بأخذ عينات من الزوج الثالث للأوراق من ستة نباتات لكل معاملة وغسلت بالماء جيداً وتركت لتجف بالهواء للتخلص من قطرات الماء، اخذ منها 1 غم واضيف اليه 10 مل من الاسيتون بتركيز 85 % وسحقت

وحدة مكونة للمستعمرة/ مل، حضنت الشرائح على درجة حرارة 28°C، وتم متابعة تطور الاصابة يومياً لمدة 6 ايام وسجلت النتائج.

**اختبار قدرة التضاد بين عدة انواع من البكتيريا والبكتيريا الممرضة**

اخترت عدة انواع من البكتيريا التي تستخدم كعوامل مقاومة حيوية ضد المسببات المرضية، التي تم الحصول عليها من مختبرات دائرة وقاية المزروعات التابعة الى وزارة الزراعة، ومختبرات البحث الزراعية العائدية الى وزارة العلوم والتكنولوجيا في العراق، اختبرت قدرتها التضادية مختبرياً ضد البكتيريا *P. carotovorum* لاختيار الانواع الاكثر كفاءة في تثبيتها ثم استخدامها حلياً في مكافحة مرض التعفن الطري البكتيري. عقمت درنات البطاطا سطحياً بهايبوكلورات الصوديوم تركيز 1 % لمدة 5 دقائق ثم غسلت بالماء المقطر المعقم مرتين، قطعت الدرنات بشكل شرائح بسمك 1 سم و تم عمل حفرة في وسط كل شريحة بواسطة ثقب فليني قطره 5 ملم واضيف لكل حفرة 100 مايكروليلتر من البكتيريا المضادة بتركيز  $10^7$  وحدة مكونة للمستعمرة/ مل، و100 مايكروليلتر من البكتيريا *P. carotovorum* بتركيز  $10^7$  وحدة مكونة للمستعمرة/ مل، وضعت الشرائح في حاويات بلاستيكية معقمة وضع بداخلها ورق ترشيح معقم تم ترطيبه بماء مقطر معقم لضمان توفير الرطوبة اللازمة ثم وضعت في الحاضنة على درجة حرارة 28 درجة مئوية وبعد 48 ساعة تم قياس قطر النسيج المت undefn بواسطة المسطرة (Abdel-Alim وآخرون، 2002).

#### التجربة الحقلية لمكافحة مرض التعفن الطري

جهزت قطعة من الارض واجريت عليها عمليات الحراثة والتسوية والتلقيح، قسمت الارض الى مساطب طول 2.5 م وبواقع ثلاث مكررات لكل معاملة وكل مسطبة تمثل وحدة تجريبية، زرعت درنات البطاطا على مسافة 25 سم بين درنة واخرى وبواقع 10 درنات لكل وحدة تجريبية إذ تضمنت كل معاملة 30 نبات، استخدم نظام الري بالتنقيط للسقي، اجريت هذه التجربة لمكافحة مرض التعفن الطري المسبب عن البكتيريا *P. carotovorum* تضمنت استخدام نوعي البكتيريا *A. chrooccoco* و خليطهما بتركيز  $10^7$  و *P. fluorescens* و *chroococcum*

تم حساب عدد الدرنات المتبقية من عدد درنات النبات الكلية بعد فصل الدرنات القابلة للتسويق لحاصل نباتات الوحدة التجريبية ثم استخرج المعدل.

**وزن درنات النبات القابلة للتسويق (غم. نبات<sup>-1</sup>)**

تم وزن الحاصل لنباتات الوحدة التجريبية ثم استخرج الحاصل.

**وزن درنات النبات غير القابلة للتسويق (غم. نبات<sup>-1</sup>)**

تم وزن الحاصل المتبقى من حاصل النبات القابل للتسويق لنباتات الوحدة التجريبية ثم استخرج المعدل.

#### النتائج والمناقشات:

**اختبار القدرة الامراضية لعزلات البكتيريا المسببة لمرض التعفن الطري**

اظهرت نتائج اختبار القدرة الامراضية ان 21 عزلة من عزلات البكتيريا المختبرة على شرائح درنات البطاطا السليمة كانت قادرة على احداث المرض وذلك من خلال تحمل الانسجة وانبعاث رائحة كريهة، واظهرت هذه العزلات اختلافات في حجم الجزء المتضرر من شرائح درنات البطاطا إذ تراوحت بين 2.11 و 4.61 سم (شكل 1)، ان العزلة رقم 7 قد سببت اعلى ضرر بلغ 4.61 سم لنسيج شرائح درنات البطاطا وتم اختيارها لإجراء التجارب اللاحقة.

جياداً في هاون خزفي، رشحت العينة بورق الترشيح واحد الراشح واكملاً حجمه الى 100 مل بالاسيتون (Goodwin, 1976)، اخذت قراءات كل عينة بطولين موجيين هما 645 و 663 نانوميتر بجهاز المطياف الضوئي Spectrophotometer التابعة لوزارة الزراعة في بغداد، حسبت كمية الصبغة ( ملغم. 1- نسيج طري ) حسب المعادلة التالية :

$$\text{Total chlorophyll} = 20.0 \times D_{(645)} + 8.02 \times D_{(663)} \\ (\text{v/w} \times 1000)$$

**D = الامتصاص الضوئي**

**D<sub>(663)</sub> = قراءة الامتصاص بطول موجي 663 نانوميتر**

**D<sub>(645)</sub> = قراءة الامتصاص الضوئي بطول موجي 645 نانوميتر**

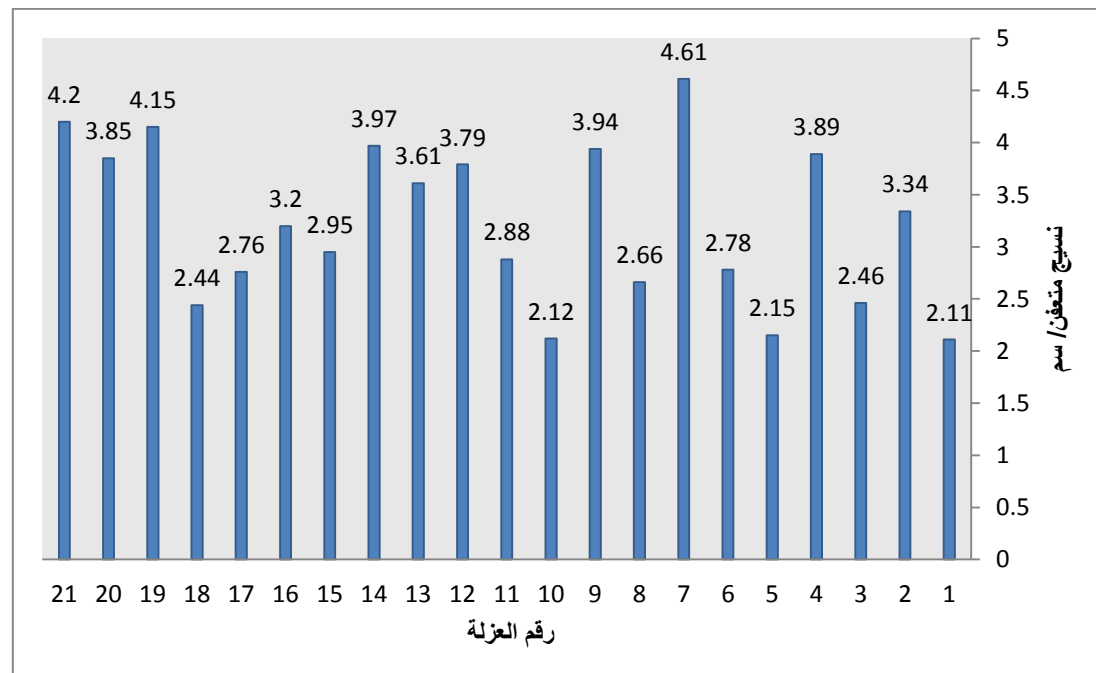
**W = وزن النسيج الطري (1 غم)**

**V = الحجم النهائي للمستخلص (100 مل)**

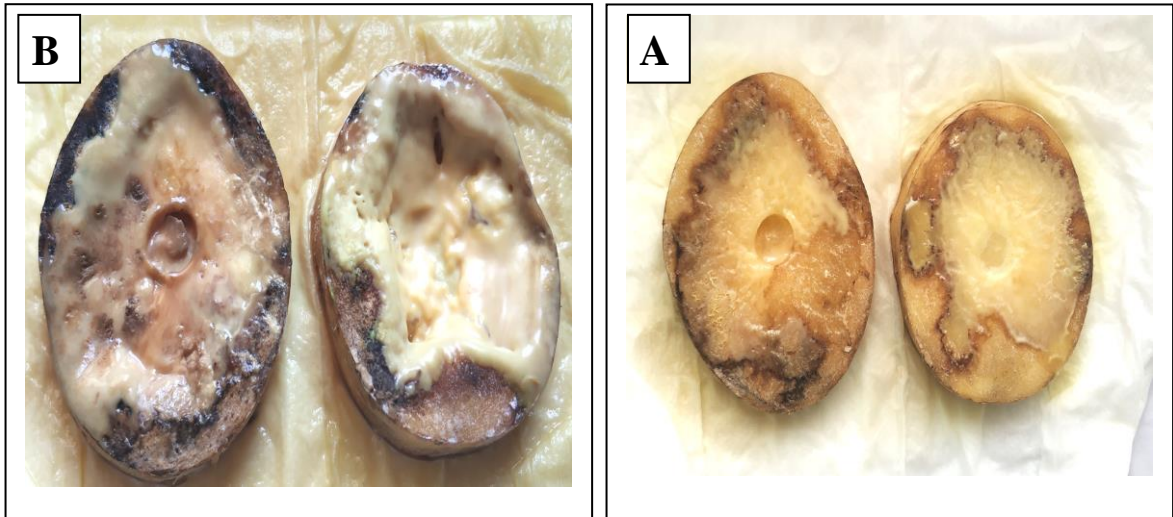
**عدد درنات النبات القابلة للتسويق (درنة. نبات<sup>-1</sup>)**

تم حساب عدد الدرنات لنباتات الوحدة التجريبية ثم استخرج المعدل.

**عدد درنات النبات غير القابلة للتسويق (درنة. نبات<sup>-1</sup>)**



شكل 1 : نتائج اختبار القدرة الامراضية لعزلات البكتيريا المسببة لمرض التعفن الطري على شرائح درنات البطاطا.



صورة(1). امراضية العزلة رقم 7 على شرائح درنات البطاطا (A) بعد 3 ايام ، (B) بعد 6 ايام.

#### التشخيص الكيمويوي

اظهرت نتائج التشخيص الكيمويوي المبينة في جدول (1) ان العزلة رقم 7 تعود الى البكتيريا *Pectobacterium carotovorum subsp. carotovorum* و هذه النتائج تطابقت مع ما توصل اليه Selman و Mohammed (2013) و Gasic و آخرون (2014).

#### التشخيص المظهي والمجهري للمسبب المرضي

اظهرت نتائج التشخيص المظهي و المجهري لعزلات البكتيريا انها عصوية الشكل مفردة او في سلاسل ذات لونبني فاتح لامع والحواف مستديرة، غير مكونة للابواغ، سالبة لصبغة غرام و هذه النتائج جاءت متوافقة مع ماذكره Garrity و آخرون (2005) ان هذه البكتيريا تعود الى *Pectobacterium carotovorum subsp. carotovorum*.

#### جدول (1) نتائج التشخيص الكيمويوي للعزلة رقم 7 .

التفاعل	الاختبار	ت
-	الاندول	1
+	الكتاليز	2
-	الاوكسيديز	3
-	احمر المثيل	4
-	فوكس-بروسكارور	5
-	استهلاك السترات	6
+	الحركة	7
+	تميع الجيلاتين	8
-	تحلل النشا	9

النسيج المتعفن المتسبب عن البكتيريا *P. carotovorum* فقد كانت 0.68 و 0.71 سم نسيج متعفن على التوالي وبفارق معنوي عن جميع العزلات الاخرى ومعاملة السيطرة (ممرض فقط) التي كانت 3.21 سم نسيج متعفن، وبلغت النسبة المئوية لتنبيط العامل الممرض بواسطة

أختبار قدرة التضاد بين انواع البكتيريا المقاومة والبكتيريا الممرضة اظهرت نتائج اختبار قدرة التضاد بين انواع البكتيريا المضادة والبكتيريا *P. carotovorum* ( عزلة 7 ) ان نوعي البكتيريا *Azotobacter* و *Pseudomonas fluorescens* كانت اكثر انواع البكتيريا قدرة في خفض حجم

78.81 و 77.88 % على التوالي (جدول 2).

نوعي البكتيريا 1 *A. chroococcum* و 2 *P. fluorescens*

**جدول 2. قدرة التضاد بين عزلات البكتيريا المقاومة وعزلة البكتيريا الممرضة.**

نسبة متعفن / سم	البكتيريا المضادة + البكتيريا الممرضة Pec.	ت
2.65	<i>Bacillus magaterium</i> 1 + Pec.	1
2.91	<i>Bacillus magaterium</i> 2 + pec.	2
2.30	<i>Azotobacter chroococcum</i> 1 + Pec.	3
0.71	<i>Azotobacter chroococcum</i> 2 + Pec.	4
2.41	<i>Mesorhizobium ciceri</i> 1 + Pec.	5
2.45	<i>Mesorhizobium ciceri</i> 2 + Pec.	6
3.11	<i>Mesorhizobium ciceri</i> 3 + Pec.	7
0.68	<i>Pseudomonas fluorescens</i> 1 + Pec.	8
2.25	<i>Pseudomonas fluorescens</i> 2 + Pec.	9
3.13	<i>Azospirillum brasilense</i> + Pec.	10
3.20	<i>Rhizobium sp.</i> + Pec.	11
2.43	<i>Bacillus subtilis</i> + Pec.	12
3.21	Pec. ( Pathogenic alone)	13
<b>0.2761</b>	<b>أقل فرق معنوي على مستوى 0.05</b>	

معاملة استخدام العامل الممرض مع البكتيريا *P. fluorescens* والتي بلغت 36.6% ومن دون فارق معنوي عن معاملة استخدام العامل الممرض مع البكتيريا *A. chroococcum* التي بلغت 40% وان جميع المعاملات قد تفوقت معنويًا عن معاملة استخدام العامل الممرض بمفرده إذ بلغت نسبة الاصابة فيها .%100

**النسبة المئوية للإصابة**  
اشارت نتائج جدول (3) الى تأثير استخدام نوعي البكتيريا *A. chroococcum* و *P. fluorescens* في النسبة المئوية للإصابة درنات البطاطا بالبكتيريا *P. carotovorum* المسيبة لمرض التفون الطري، إذ لوحظ هناك تفروقاً معنويًّا في معاملة استخدام العامل الممرض و خليط نوعي البكتيريا *A. chroococcum* و *P. fluorescens* عن باقي المعاملات اذ بلغت 26.6%, تاليها

**جدول 3. تأثير معاملة درنات البطاطا بالبكتيريا الممرضة و البكتيريا *A. ch.* و *P.f.* وتداخلهما بالطريقة العلاجية على نسبة الإصابة.**

نسبة الإصابة	المعاملة
0	ماء مقطر فقط
100	البكتيريا الممرضة Pec فقط
0	البكتيريا A. ch.
40	A. ch. + Pec.
0	البكتيريا P. f فقط
36.6	P. f + Pec.
0	الخليط من نوعي البكتيريا ( A. ch. + P.f ) فقط.
26.6	(A. ch. + P.f ) + Pec.
<b>7.761</b>	<b>أقل فرق معنوي على مستوى 0.05</b>

معاملة استخدام البكتيريا *A. chroococcum* قد تفوقت على المعاملات الأخرى في زيادة محتوى الكلوروفيل اذ بلغت 46.59 ملغم. لتر<sup>-1</sup> ومن دون فارق معنوي عن معاملة استخدام خليط من نوعي البكتيريا *A. chroococcum* و *P. fluorescens* التي بلغت 45.35 ملغم. لتر<sup>-1</sup>.

**الكلوروفيل الكلي ملغم. لتر<sup>-1</sup>:**  
اووضحت النتائج في جدول (4) أن معاملة استخدام البكتيريا الممرضة بمفردها قد عملت على خفض معنوي في محتوى الكلوروفيل الكلي في نباتات البطاطا اذ بلغ 14.77 ملغم. لتر<sup>-1</sup> وبفارق معنوي عن جميع المعاملات، واوضحت النتائج ان

جدول 4. تأثير معاملة درنات البطاطا بالبكتيريا الممرضة والبكتيريا *A. ch.* و *P.f.* وتداخلهما في محتوى الكلورو فيل الكلي.

النسبة المئوية للكلورو فيل	المعاملة	
39.71	ماء مقطر فقط	T1
14.77	البكتيريا الممرضة <i>Pec.</i> فقط	T2
46.59	البكتيريا <i>A. ch.</i> فقط	T3
36.07	<i>A. ch. + Pec.</i>	T4
43.93	البكتيريا <i>P. f.</i> فقط	T5
33.98	<i>P. f + Pec.</i>	T6
45.35	خليط من نوعي البكتيريا ( <i>A. ch. + P.f.</i> ) فقط	T7
34.97	( <i>A. ch. + P.f.</i> ) + <i>Pec.</i>	T8
2.122	أقل فرق معنوي على مستوى 0.05	

عن جميع المعاملات الأخرى، تليها معاملة استخدام البكتيريا *P. fluorescens* التي بلغت 4.12 درنة/نبات. ومن نفس نتائج جدول (5) نجد أن معاملة استخدام البكتيريا الممرضة بمفردها قد تفوقت عن جميع المعاملات الأخرى في عدد درنات النبات الواحد غير القابلة للتسويق إذ بلغت 1.89 درنة/نبات، وان أقل عدد في الدرنات غير القابلة للتسويق كان 1.09 درنة/نبات في معاملة استخدام *A. chroococcum* والتي تفوقت معنويًا في خفض عدد الدرنات غير القابلة للتسويق قياساً بجميع المعاملات الأخرى.

عدد الدرنات القابلة وغير القابلة للتسويق للنبات الواحد (درنة/نبات<sup>1</sup>)

أظهرت نتائج جدول (5) تأثير معاملة درنات البطاطا بالبكتيريا *P. fluorescens* و *A. chroococcum* في عدد درنات النبات الواحد القابلة وغير القابلة للتسويق، أن معاملة استخدام البكتيريا الممرضة بمفردها قد تسببت في خفضاً معنويًا في عدد الدرنات القابلة للتسويق إذ بلغت 0.92 درنة/نبات، وقد أظهرت معاملة استخدام البكتيريا *A. chroococcum* تفوقاً في عدد الدرنات القابلة للتسويق إذ بلغت 4.5 درنة/نبات وبفارق معنوي

جدول 5. تأثير معاملة درنات البطاطا بالبكتيريا الممرضة والبكتيريا *A. ch.* و *P.f.* وتداخلهما في عدد الدرنات القابلة وغير القابلة للتسويق للنبات الواحد (درنة/نبات<sup>1</sup>).

غير قابل للتسويق	قابل للتسويق	المعاملة	
1.25	4.06	ماء مقطر فقط	T1
1.89	0.92	البكتيريا الممرضة <i>Pec.</i> فقط	T2
1.09	4.5	البكتيريا <i>A. ch.</i> فقط	T3
1.52	2.63	<i>A. ch. + Pec.</i>	T4
1.31	4.12	البكتيريا <i>P. f.</i> فقط	T5
1.72	2.47	<i>P. f + Pec.</i>	T6
1.48	4.05	خليط من نوعي البكتيريا ( <i>A. ch. + P.f.</i> ) فقط	T7
1.49	3.28	( <i>A. ch. + P.f.</i> ) + <i>Pec.</i>	T8
0.1401	0.3334	أقل فرق معنوي على مستوى 0.05	

وزن الدرنات القابلة وغير القابلة للتسويق (غم. نبات<sup>1</sup>)

أثبتت نتائج جدول (6) تأثير استخدام البكتيريا *A. chroococcum* في وزن درنات النبات الواحد القابلة وغير القابلة للتسويق، إذ إن البكتيريا الممرضة بمفردها قد قللت من وزن الدرنات القابلة للتسويق حيث بلغت

86.05 غم/نبات و بفارق معنوي عن جميع المعاملات الأخرى، وقد بلغ أعلى معدل لوزن الدرنات القابلة للتسويق 947.05 غم/نبات في معاملة استخدام خليط نوعي البكتيريا *A. chroococcum* و *P. fluorescens* مع عدم وجود فارق معنوي مع معاملة استخدام البكتيريا *A. chroococcum* التي

القابل للتسويق إذ بلغ 77.57 غم/نبات، فيما اعطت معاملة استخدام البكتيريا *A. chroococcum* أقل وزن في حاصل النبات الواحد غير القابل للتسويق بلغ 41.95 غم/نبات.

بلغت 928.51 غم/نبات وبفارق معنوي عن جميع المعاملات الأخرى. واوضحت نتائج جدول (6) تفوق معاملة استخدام البكتيريا الممرضة بمفردها في وزن حاصل النبات الواحد غير

**جدول 6. تأثير معاملة درنات البطاطا بالبكتيريا الممرضة والبكتيريا *P.f.* و *A. ch.* و *P.f.* و *A. ch.* على وزن الدرنات القابلة وغير القابلة للتسويق للنبات الواحد (غم. نبات<sup>-1</sup>).**

المعاملة	قابل للتسويق	غير قابل للتسويق
ماء مقطر فقط	760.34	47.00
البكتيريا الممرضة Pec. فقط	86.05	77.57
البكتيريا A. ch. فقط	928.51	41.95
A. ch. + Pec.	625.04	46.53
البكتيريا P. f فقط	876.72	46.17
P. f + Pec.	553.28	61.38
خليط من نوعي البكتيريا (A. ch. + P.f) فقط.	947.05	54.41
(A. ch. + P.f) + Pec.	685.46	47.64
أقل فرق معنوي على مستوى 0.05	20.75	8.469

ارتفاع في المحتوى الكلي للكلوروفيل في نباتات البطاطا المعاملة بالبكتيريا *A. chroococcum* و *P. fluorescens* وقد يعود سبب محتوى الاوراق من الكلوروفيل إلى ارتفاع النتروجين، الذي له الأثر المهم من خلال وجوده في مركز جزيئه الكلوروفيل، إذ لوحظ أن 70% من نيتروجين الورقة يدخل في تركيب صبغات التمثيل الضوئي وهذا ما يزيد من اخضرار النبات (Moenne-Loccoz وآخرون, 2012)، و تختلف البكتيريا في قدرتها على تثبيت النتروجين الجوي فان البكتيريا *Azotobacter* تقوم بتثبيت النتروجين بطريقة حرارة free living nitrogen fixation فضلاً عن قدرتها في افراز بعض الهرمونات والانزيمات والفيتامينات ومنظمات النمو، كل هذه المركبات لها دور مهم في نمو النبات (Abd-El-Gawad وآخرون، 2009)، ذكر Sarhan و Abdullah (2010) أن معاملة نباتات البطاطا بالبكتيريا *Azotobacter* أدى إلى زيادة الكلوروفيل الكلي فيها وذكر أنه قد يكون هذا بسبب قدرة هذه البكتيريا على تثبيت النيتروجين وكذلك دورها في زيادة المساحة السطحية للشعيرات الجذرية مما يزيد من مستويات امتصاص العناصر الغذائية، ووجد Jamil وآخرون (2018) ان استخدام البكتيريا *P. fluorescens* مع L-tryptophan تركيز 25 جزء بالمليون أدى إلى تحسين كبير في نمو نباتات الحنطة و زيادة الكلوروفيل A و B تحت ظروف الاجهاد. ووجد Brown و آخرون (1964) أن معاملة العديد من المحاصيل بالبكتيريا *A.*

من النتائج المتحصل عليها يتضح أن نوعي البكتيريا *P. fluorescens* و *chroococcum* في مكافحة مرض التعفن الطري البكتيري المتسبب عن البكتيريا *P. carotovorum* كان لها تأثير ايجابي في خفض النسبة المئوية للإصابة بالمرضى وزيادة محتوى النبات من الكلوروفيل الكلي وزيادة حاصل النبات الواحد كما ونوعاً وتتفق هذه النتائج مع نتائج العديد من الباحثين، إذ وجد Burr وآخرون (1978) أن معاملة درنات البطاطا المقطعة بالبكتيريا *P. fluorescens* أدى إلى تثبيط البكتيريا المسببة لمرض التعفن الطري *Erwinia carotovora var carotovora* و أدى إلى زيادة كبيرة في نمو وانتاجية نباتات البطاطا، وذكر *P. fluorescens* وآخرون (1997) ان البكتيريا *Cronin F113* هي عامل تحكم بایولوجي واعد ضد مسبب مرض التعفن *E. carotovora subsp. carotovora* وان قدرة هذه البكتيريا على انتاج 2,4-diacetylphloroglucinol (DAPG) هو عامل رئيس في تثبيط المرض، وبين *A. chroococcum* وآخرون (2012) ان البكتيريا *Rhizoctonia solani* كانت فعالة في المكافحة الحيوية للفطر على القطن والرز وخفضت نسبة الاصابة بهما، و ذكر Verma وآخرون (2001) ان البكتيريا *A. chroococcum* اظهرت فعالية في تثبيط الفطر *Xanthomonas R. solani* و *R. campestris* مختبرياً. ويتبين من النتائج ايضاً ان هناك

الانتاج وزن الدرنات، وبين Frommel وآخرون (1993) أن معاملة درنات البطاطا بالبكتيريا *Pseudomonas sp.* قد أدى إلى زيادة حاصل الدرنات ذات الحجم القابل للتسويق.

الكالسيوم على مسببى مرض التعفن الطري *Erwinia carotovora var. carotovora* ومرض التعفن الجاف *Fusarium Solani* على درنات البطاطا في الحقل وأنثاء الحزن ، اطروحة دكتوراه، كلية الزراعة-جامعة بغداد- العراق.

Abd El-Gawad, A.M., Hendawy, M.H. and Farag, H.I.A. 2009. Interaction between biofertilization and canola genotypes in relation to some biochemical constituent under Siwa Oasis conditions. *Research Journal of Agriculture and Biological Sciences*, 5(1): Pp 82:96.

Abdel-Alim, A.I., Mikhail, M.S., Barakat, F.M., Laux, P., Zeller, W. 2002. Biological control of *Erwinia carotovora subsp. carotovora* on potatoes by fluorescent pseudomonas and *Bacillus subtilis*. IOBC/wprs Bull. VOL.25 (6): Pp 139-144.

Arseneault, T., Goyer, C., and Filion, M. 2015. *Pseudomonas fluorescens* LBUM223 Increases Potato Yield and Reduces Common Scab Symptoms in the Field. *Phytopathology*, 105(10): Pp 1311–1317.

Brown, M.E., Burlingham, S. K. and Jackson, R. M. 1964. Effects of artificial inoculation on crop yields. *Plant Soil*, 20:Pp 194-214.

Burr, T.J., Schroth, M.N. , and Suslow, T. 1978. Increased potato yields by treatment of seed pieces with specific strains of *Pseudomonas fluorescens* and *P. putida*. *Phytopathology*, 68: Pp 1377-1383.

Chauhan, S., Wadhwa, K., Vasudeva, M. and Narula, N. 2012. Potential of *Azotobacter* spp. as biocontrol agents against *Rhizoctonia solani* and *Fusarium oxysporum* cotton (*Gossypium hirsutum*), guar (*Cyamopsis tetragonoloba*) and tomato (*Lycopersicum esculentum*). *Archives of Agronomy and Soil Science*, 58(12): Pp 1365–1385.

MANUAL OF Systematic Bacteriology. Second Edition, Volume Two, The Proteobacteria. Part B, The Gammaproteobacteria. Springer US, Number of Pages: 1106.

قد أدى إلى زيادة نموها وانتاجيتها في عدة تجارب، ووجد Arseneault وآخرون (2015) أن معاملة درنات البطاطا بالبكتيريا *P. fluorescens* أدى إلى زيادة

#### المصادر:

بوراس، متيداي، ابو ترابي، بسام و البسيط، ابراهيم. 2006. انتاج محاصيل الخضر. الجزء النظري . مديرية الكتب والمطبوعات. جامعة دمشق. 466 صفحة. القرغولي، جبار محسن جابر. 1999. تأثير بكتيريا *Pseudomonas fluorescens* والمعاملة بكبريتات

Cronin, D., Moënne-Loccoz, Y., Fenton, A., Dunne, C., Dowling, D.N. and O'Gara, F. 1997. Ecological interaction of a bio control *Pseudomonas fluorescens* strain producing 2,4diacylphloroglucinol with the soft rot potato pathogen *Erwinia carotovora* subsp. *atroseptica*. *FEMS Microbiology Ecology*, 23(2): Pp 95–106.

des Essarts, Y.R., Cigna, J., Quête-Laurent, A., Caron, A., E. Munier, Beury-Cirou, A., Hélias, V. and Faure, D. 2016. Biocontrol of the Potato Blackleg and Soft Rot Diseases Caused by *Dickeya dianthicola*. *Applied and Environmental Microbiology*, 82 (1): Pp 268-278.

Doolotkeldieva, T., Bobusheva, S. and Suleymankisi, A. 2016. Biological Control of *Erwinia carotovora* ssp. *Carotovora* by Streptomyces Species. *Advances in Microbiology*. 6: Pp104-114.

Etminani, F. and Harighi B. 2018. Isolation and Identification of endophytic bacteria with plant growth promoting activity and biocontrol potential from wild Pistachio trees. *Plant. Pathol. J.*, 34: Pp208-217.

Frommel, M.I., Nowak, J. and Lazarovits, G. 1993. Treatment of potato tubers with a growth promotingPseudomonas sp.: Plant growth responses and bacterium distribution in the rhizosphere. *Plant and Soil*, 150(1): Pp 51–60.

Garrity G.M., Brenner, D. J., Krieg, N.R. and Staley, J.T. 2005. BERGEY'S

Gasic, K., Gavrilovic, V., Dolovac, N., Trkulja, N., Zivkovic, S., Ristic, D. and Obradovic, A. 2014. *Pectobacterium carotovorum* subsp. *carotovorum* – the causal agent of

- broccoli soft rot in Serbia. *Pestic. Phytomed.* (Belgrade), 29(4): Pp 249–255.
- Goodwin, T. W. 1976. Chemistry & Biochemistry of Plant pigment. 2<sup>nd</sup> Academic. Press, Landon. New York. San Francisco. P 373.
- Jamil, M., Ahamd, M., Anwar, F., Zahir, Z. A., Kharal, M. A. and Nazli, F. 2018. Indusing Drought Tolerance in Wheat through Combined Use of L-Tryptophan and *Pseudomonas fluorescens*. *Pak. J. Agri. Sci.*, 55(2): Pp 331-337.
- Kamysz, W., Krolicka, A., Bogucka, K., Ossowski, T., Lukasiak, J. and Lojkowska, E. 2005. Antibacterial activity of synthetic peptides against plant pathogenic *Pectobacterium* species. *Journal of Phytopathology*, 153: Pp 313-317.
- Moenne-Loccoz, Y., Ommati, F. and Zaker, M. 2012. Evaluation of some *Trichoderma* isolates for biological control of potato wilt disease (*Fusarium oxysporum*) under lab. And green house conditions. *Journal of Crop Protection*, 1 (4): Pp 279-286.
- Mohammed, M.J. and Selman, E.D. 2013. Detection of local *Erwinia* Isolates Causing Disease in Potato by Using DNA Amplification by Polymerase Chain Reaction Technique (PCR). *Journal of Al-Nahrain University*, 16(3): Pp 224-229.
- O'Brien, P.A. 2017. Biological control of plant diseases. *Australasian Plant Pathology*. Volume 46, Issue 4, Pp 293–304.
- Sarhan, T. and Abdullah, O.K. 2010. Effect of Azotobacter Inoculation, Dry Bread Yeast Suspension and Varying Levels of Urea on Growth of Potato cv. Desiree. Tropentag, September 14 - 16, in Zurich "World Food System – A Contribution from Europe.
- Sigee, D.C. 1993. Bacterial Plant Pathology: Cell and Molecular Aspects. Cambridge University Press, Cambridge.
- Verma, S., Kumar, V., Narula, N. and Merbach, W. 2001. Studies on *in vitro* Production of antimicrobial substances by *Azotobacter chroococcum* isolates/mutants, *Journal of Plant Disease and Protection*, 108(2): Pp 152-165.