

## PHYSIOLOGICAL STUDIES ON SROWTH AND SPORULATION OF *Altarnaria solani*

Nwara A. Mohamed

Plant Protection Dept., Omar Al-Mukhtar University, El- Bieda - Libya

### دراسات فسيولوجية على نمو وتجرثم فطر *Altarnaria solani*

نوارة على محمد

قسم وقاية النبات-كلية الزراعة جامعة عمر المختار ص. ب. ٩١٩ - ليبيا

E-mail: noboshakoa@yahoo.com

### الملخص

يعد فطر *Altarnaria solani* من الفطريات الناقصة المنتج لجراثيم كونيدية ويمتاز بان له اختلافات فسيولوجية بين العزلات، وهذه الدراسة أجريت على عدة عزلات أخذت من نباتات الطماطم المريضة في منطقة الجبل الأخضر حيث نمت على بيئات صناعية وطبيعية وتحت ظروف حرارية مختلفة وذلك لتحديد أهم الظروف البيئية المناسبة لنمو وتجرثم الفطر.

وقد تم الحصول على سبع عزلات من منطقة الجبل الأخضر الواقع في الساحل الشمالي الشرقي من ليبيا والذي يتميز بمناخ البحر المتوسط وقد سجل ظهور الفطر الممرض على نبات الطماطم ابتداء من نهاية شهر أغسطس حتى شهر ديسمبر وذلك لاعتدال الحرارة وارتفاع الرطوبة النسبية وقد تم تعريف العزلات المختلفة بعد دفعها للتجرثم باستخدام بيئات مختلفة وظروف متباينة لحث الفطر على التجرثم، وأظهرت نتائج التجرثم أن طريقة كشط النمو الميسيليومي وتجفيف البيئة وتعرضها للهواء الجوى من أفضل الطرق لحث العزلات المختلفة على التجرثم يليها التنمية على بيئة فاصوليا ليما أجار مقارنة بالطرق الأخرى، ويتراوح متوسط طول الجراثيم المتحصل عليها  $167 \pm 10$  ميكرون وعرضها  $17 \pm 2$  ميكرون وسجل من خلال هذه الدراسة عدم وجود اختلافات معنوية في طول الطرف المستدق، مما يؤكد أن العزلات المختلفة للمسبب المرض هي للفطر *A. solani* وعند اختبار العزلات المختلفة للفطر وجد إنها تفضل البيئات الطبيعية مثل بطاطس دكستروز أجار وطماطم دكستروز أجار وبيئة الخضروات الثمانية مقارنة بالبيئات الصناعية زابكس دوكس أجار *Czapek's Dox agar*، ريتشارد أجار *Ritchard's agar* وبيتون جلوكوز أجار *Pepton Glucose Agar* وأعطت الأخيرة أقل نمو وإنتاج للصبغات مقارنة بالبيئات المستعملة الأخرى. ويتبين من نتائج تأثير درجات الحرارة المختلفة (١٠، ١٥، ٢٠، ٢٥، ٣٠ م) على النمو الفطري النامي على بيئتي بطاطس دكستروز أجار وزابكس دوكس أجار *Czapek's Dox agar* أن درجة ٢٥ م هي أفضل درجة حرارة ملائمة لنمو الفطر وإنتاج الصبغات وكان أقل نمو له عند ١٠ م كما وجد أيضا أنه لا توجد فروق معنوية بين العزلات عند نموها على نفس هاتين البيئتين السائلتين. والهدف من هذه الدراسة هو معرفة تأثير درجات الحرارة والبيئات الغذائية المختلفة على نمو وتجرثم الفطر.

**الكلمات المفتاحية:** *Altarnaria solani*، بيئات غذائية، درجات الحرارة، تجرثم الفطر، دراسات فسيولوجية

### المقدمة

يعد محصول الطماطم من محاصيل الخضر الرئيسية في منطقة الجبل الأخضر، والتي تعتبر من أجود المناطق الزراعية بليبيا، وذلك لملاءمة الظروف الجوية لنمو الطماطم سواء في الصيف أو الشتاء، في الحقول المكشوفة أو داخل البيوت المحمية وهذه النباتات تتعرض لعدد من الأمراض الفطرية منها مرض اللفة المبكرة والذي يتسبب عن فطر *A. solani*.

توجد أبحاث عديدة توضح وجود سلالات فسيولوجية لفطر *A. solani* حيث قد تختلف في شكل المزرعة، كثافة الجراثيم ومعدل النمو على البيئات (Bonde 1929)، تجرثمها في المزرعة النقية (Walker 1952)، وإنتاجها للصبغات على البيئات الغذائية (Koul and Saksena 1989).

ويتبع الاختلافات الفسيولوجية اختلافات في شراسة العزلات وبعض الخصائص المورفولوجية والمزرعية ذات التحمل الواسع للظروف الجوية (دكسون ١٩٨١)، أن للحرارة تأثير ملحوظ على نمو الفطر وقدرته على إنتاج الصبغات وعلاقة ذلك بتطور المرض في الحقل حيث تعد درجة حرارة ٢٨ °م هي الدرجة المثلى لنمو فطر *A. solani* (Choulwar and Data 1991) وأن درجة ٢٤ - ٢٨ °م هي الدرجة المثلى لنمو الفطر على بيئة زابكس دوكس أجار (Pound 1951) وأن درجة ٣٠ °م هي الأمثل للنمو الميسليومي على بيئة ريتشارد وأن درجة ٢٥ - ٣٠ °م هي المثلى للنمو على بطاطس دكستروز أجار (Assal 1967) وأن درجة ٢٥ °م أمثل لإنتاج الصبغات التي تثبت عند درجة أقل من ١٠ °م (Koul and Saksena 1989).

من المعروف أن عزلات الفطر نادرا ما تنتج جراثيم تحت الظروف المعملية لذا اختلفت التقنيات التي تحث الفطر على التجريم، حيث يختلف معدل التجريم باختلاف البيئة، والضوء والعزلة ودرجة الحرارة والمستحاثات الأخرى التي منها العناصر المغذية ودرجة الحموضة ونوع الأشعة لدفع الفطر لإنتاج الجراثيم، وذلك كعرض ميسيليوم الفطر لأشعة الشمس يتبعها الأشعة تحت الحمراء (Lukens 1965) أو الأشعة فوق البنفسجية (McMcalen 1944) أو بعض الكيماويات المؤكسدة مثل فوق أكسيد الهيدروجين والأوزون أو الضوء الفلورسنتي وكانت هذه المعاملات أقل إنتاج للجراثيم مقارنة بالمعاملة التي عرضت للأشعة فوق البنفسجية (Charlton 1953) ويلعب الظلام والضوء دور في إنتاج الجراثيم الكونيدية حيث يتعاقبهما وصل إلى أن ٧٥% من الحوامل الكونيدية أنتجت جراثيم بينما الضوء المستمر لم ينتج (Lukens 1965) خاصة عند درجة الحرارة لمنخفضة (Aragaki 1961)، كما أنتجت الجراثيم باستخدام بيئات مزرعية مختلفة مثل بيئة عصير ثمان خضروات بتركيز ٢٠% (Miller 1955 و Christ 1991)، وبيئة فاصوليا ليما أجار (Barksdale 1969) وكذلك عند استخدام بيئة بطاطس أجار المطورة (Douglas and Pavek 1971) أو على بيئة أجار مستخلص الشعير ثم نقلها إلى بيئة (Shahin and Shapard S-medium 1979) وبيئة أجار دقيق الذرة (Zhu et al 1985) وكذلك بيئة بطاطس جزر أجار (Coquoze et al 1995).

## مواد وطرق البحث

### جمع العينات وعزل فطر *Alternaria solani*

لقد تم جمع العينات من الأنسجة النباتية المصابة وخاصة الأوراق كبيرة السن لنباتات الطماطم والتي تظهر عليها بقع بنية غير منتظمة متحدة المركز وحلقية الشكل وتكون هذه البقع محاطة بهالة صفراء نتيجة للتوكسين (حمض الالترناريك) المفرز بواسطة الفطر والذي يلعب دور في تطور الإعراض، وأيضا أمكن عزل الفطر من منطقة التصاق الكنوس بالثمار التي يبدو عليها بقع بنية داكنة لاحتوائها على كتل من الجراثيم، وتم جمع العينات من سبع مواقع مختلفة بمنطقة الجبل الأخضر.

تم إجراء العزل للحصول على المسبب المرضي بحالته النقية حيث غسلت الأجزاء النباتية المصابة بالماء الجاري للتخلص من الأتربة والغبار الموجود على سطح النسيج المصاب ثم قطعت تلك الأجزاء بالمشروط ووضعت في هيبوكلوريت الصوديوم ٠,٢% لمدة دقيقتين للتعقيم السطحي ثم غسلت بالماء المعقم ثلاث مرات وجففت بورق الترشيح ونقلت إلى أطباق بترى مصبوب بها بيئة الأجار المائي وحضنت على درجة حرارة ٢٥ °م لمدة ٤ أيام. تم تنقيتها بطريقة القمة الهيفية (hyphal tip)، بعدها نقلت إلى بيئة بطاطس دكستروز أجار وبعد الحصول على العزلات بحالة نقية تم تعريفها بعد إجراء اختبارات التجريم حسب (Ellis and Gibson 1975 و Barnett and Hunter 1998).

### تأثير البيئات المختلفة على نمو الفطر

#### قياس النمو الطولي للفطر

نميت العزلات المختلفة المتحصل عليها على بيئات غذائية صلبة طبيعية وهي بيئة بطاطس دكستروز أجار (PDA)، بيئة طماطم دكستروز أجار (TDA) وبيئة ثمان خضروات V.8 juici agar، أما البيئات التركيبية المستخدمة فهي بيئة زابكس دوكس أجار Czapek's Dox agar، بيئة ريتشارد أجار Ritchard's agar وبيتون جلوكوز أجار Pepton Glucose agar حيث عقت جميع البيئات في جهاز الاتوكليف على درجة حرارة ١٢١ °م تحت ضغط جوى ١٥ رطل / بوصة لمدة ١٥ دقيقة ووزعت بمعدل ٢٠ مل لكل طبق بترى معقم من كل بيئة بمعدل ٥ مكررات / معاملة وبعد أن تصلبت البيئة في الأطباق وتحت ظروف معقمة لقت بالفطر الذي قطره ٦ مم من مستعمرة حديثة عمرها ٥ أيام في مركز الطبق ثم

حضنت على درجة ٢٥°م وأوقفت التجربة عندما غطى الفطر احد الأطباق بالكامل وتم قياس النمو الشعاعي للفطر وذلك بقياس القطرين المتعامدين واخذ المتوسط الطولي بالمليمتير (ملم).

#### الوزن الجاف للفطر

تم وضع قرص قطره ٦م من كل عزلة على البيتين السائلتين وهما بيئة طبيعية بطاطس دكستروز (PDB) وبيئة تركيبية زابكس دوكس Czapek's Dox المعقمة والموزعة بمعدل ٥٠ مل بيئة في دورق مخروطي سعته ١٠٠ مل ولعدد ٤ مكررات لكل عزلة تحت ظروف التعقيم وحضنت على درجة حرارة ٢٥°م لمدة ١٠ أيام ، ثم رشحت باستخدام ورق الترشيح للحصول على النمو الميسليومي ودون الوزن الطازج ثم وضعت في الفرن على درجة حرارة ٧٠°م لمدة ٢٤ ساعة وسجلت قراءة الوزن الجاف بالجرام.

#### تأثير الحرارة المختلفة على نمو الفطر

تم الاختبار باستخدام بيئتان صلبتان وهما بيئة بطاطس دكستروز اجار PDA وبيئة زابكس دوكس اجار Czapek's Dox agar لمعرفة تأثير الحرارة على نمو الفطر حيث وزعت كل بيئة في أطباق بتري معقمة بمعدل ٢٠ مل لكل طبق ولقحت بالعزلات المختلفة للفطر المختبر بقرص قطره ٦ مم من المستعمرة الحديثة في مركز الطبق بمعدل ٥ مكررات لكل معاملة ووزعت الإطباق في حضانات متفاوتة الحرارة وهي ١٠، ١٥، ٢٠، ٢٥، و ٣٠°م، وبعد أن غطى النمو الفطري احد الأطباق بالكامل أوقفت التجربة وقيس النمو الشعاعي بقطرين متعامدين واخذ متوسط الطول بالمليمتير.

#### انتاج جراثيم الفطر

لقد استعملت عدة بيئات مختلفة وظروف إضاءة وحرارة متباينة لحث الفطر على التجرثم (Demirc 1997)، بالإضافة لذلك نمت الميسليوم على بيئة PDA ثم تم معاملتها بالمعاملات الآتية:

**عمليات ميكائكية** منها تمزيق البيئة النامي عليها مستعمرة عمرها ١٠ أيام بواسطة إبرة معقمة وتجفيفها عند ٢٦°م، وأيضاً بواسطة كشط النمو الميسليومي ثم وضعها تحت ماء جارى لمدة ٢٤ ساعة أو كشطها وتجفيف البيئة (Ludwig 1962).

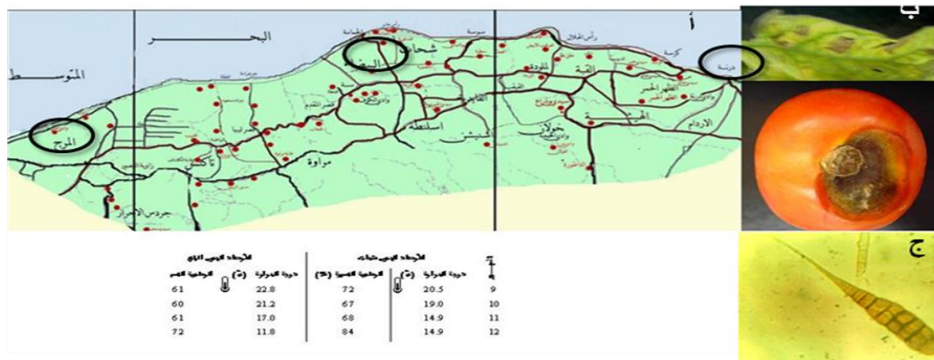
**التعرض لإشعاعات مختلفة** تم تعريض ميسليوم عمره ١٢ يوم لضوء الشمس (Bonde 1929)، وعلى أطباق أخرى تعرض النمو الميسليومي للأشعة فوق البنفسجية (McMcallen 1944) أو لضوء فلورسنتي لميسليوم عمره ١٤ يوم (Leben 1954).

**درجات الحرارة المنخفضة** حيث وضع الميسليوم في حضان ١٨°م (Aragaki 1961)

**تعاقب الضوء والظلام** حضنت الأطباق تحت ١٦ ساعة ضوء / ٨ ساعة ظلام عند ٢٠°م (Leach 1967) **بيئات مختلفة** منها بيئة عصير الثمان خسروات اجار V.8 juice agar (Christ 1991) و فاصوليا ليمبا اجار (Barksdale 1969)، بطاطس دكستروز المحورة (Douglas and Pavék 1971) و بيئة اجار مستخلص الشعير ثم نقلها إلى بيئة S-medium (Shahin and Shapard 1979) بيئة اجار دقيق الذرة (Zhu etal 1985) بيئة بطاطس جزر اجار (Coquoze etal 1995).

### النتائج

تم عزل الفطر *A. solani* من العينات النباتية للطماطم التي ظهرت عليها أعراض الفحة المبكرة والتي تمثلت في بقع على الأوراق محاطة بهالة صفراء، أما على الثمار كما هو مبين بشكل (١ب) فإن الأعراض كانت تظهر بوضوح عند منطقة اتصال الثمرة بالنبات على شكل بقعة بنية داكنة مائلة للسواد نتيجة تواجد النمو الميسليومي وجراثيم الفطر وقد جمعت الأجزاء النباتية المصابة من موقعين في منطقة درنة هما الفتائح والدبوسية وأربع مواقع في البيضاء هم الوسيطة، مسه، الغريقة و الحنية وفي حين جلبت نباتات طماطم مصابة من العويلية تحمل نفس الأعراض المدروسة ومن خلال خريطة الجبل الأخضر المبين بالشكل (١أ) تم تحديد مواقع الدراسة ودرجات الحرارة والرطوبة للمنطقة خلال فترة الجمع ويتضح انخفاض درجات الحرارة وارتفاع الرطوبة النسبية حيث تصل إلى ٨٤% في شهر ديسمبر وقد أعطى رقم لكل عزلة بعد ان تم تعريفها بناء على شكل الجراثيم والتي كانت أساس التصنيف وهي مميزة بطرفها الطويل المستدق المبين بالشكل (١ج)



الشكل (١) الاعراض الظاهرة على الاجزاء النباتية المجموعة من مواقع الدراسة المختلفة بالمنطقة المتسببة عن الفطر *Alternaria solani*  
 أ- اهم المواقع التي جمعت منها العينات في الدراسة الموضحة على خريطة الجبل الاخضر وجدول يبين اهم الدرجات الحرارية والرطوبة النسبية خلال فترة جمع العينات  
 ب- أعراض مرض اللبحة المبكرة على نبات الطماطم المتسببة عن الفطر *A. solani*  
 ج- جراثيم فطر *A. solani* ذات المنقار الطويل

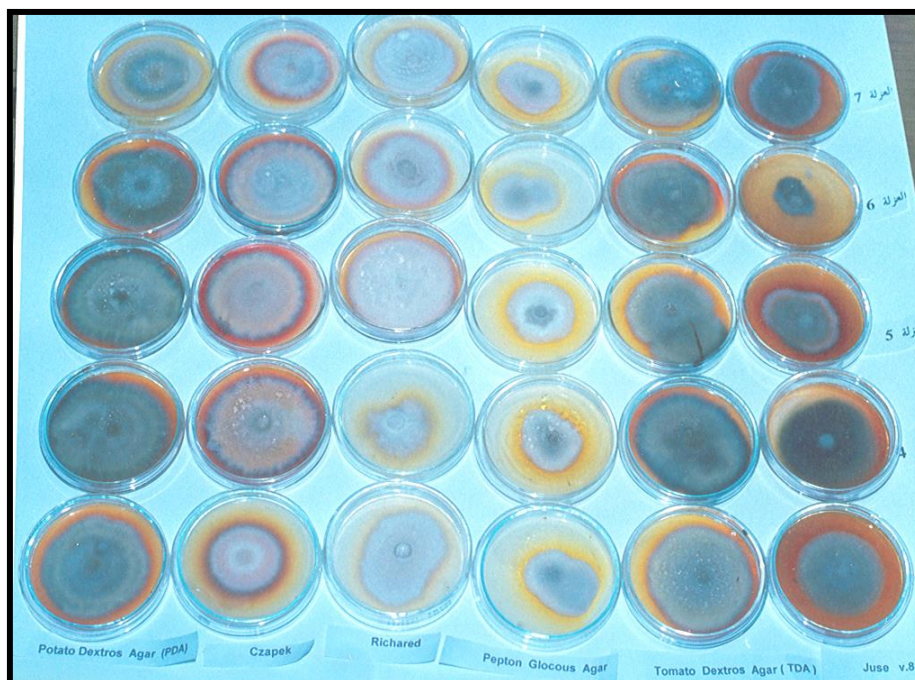
تأثير البيئات المختلفة على نمو الفطر  
 قياس النمو الطولي للفطر

نميت عزلات الفطر على أوساط غذائية صلبة مختلفة عند درجة حرارة ٢٥ م في الظلام وقيس النمو الطولي للميسليوم في اتجاهين متعامدين بعد ٧ أيام واخذ المتوسط. حيث النتائج مبينة بالجدول (١) يشير التحليل الاحصائي إلى أن البيئات الطبيعية أفضل لنمو الفطر من البيئات الصناعية عند ٥% LSD = ٣,٣٦. وتعتبر بيئة بطاطس دكستروز أجار PDA أفضل البيئات جميعاً لنمو الفطر حيث كان متوسط النمو الطولي لميسليوم الفطر 75,96 مم يليها طماطم دكستروز أجار TDA حيث أعطت ٦٢,٣٩ مم أما بيئة ثمان خضروات V.8 juice فكانت ٥٨,٧٩ مم في حين أعطت البيئات الصناعية زابكس دوكس أجار Czapek's Dox agar، بيئة ريتشارد أجار Ritchard's agar وبيتون جلوكوز أجار Pepton Glucose agar نمو ميسليومي متوسط طول قطره ٥٣، ١٤، ٤٥، ٣٩ مم على التوالي  
 جدول (١): يبين طول النمو الفطري (بالمليتر) لسبعة عزلات من فطر *A. solani* نامية على بيئات مختلفة في الأطباق البترية عند درجة ٢٥ م في الظلام.

البيئات	العزلات						
	Iso 7	Iso 6	Iso 5	Iso 4	Iso 3	Iso 2	Iso 1
بطاطس دكستروز أجار PDA	٧٠,٠٠	٧٨,٧٥	٦٦,٧٥	٦٨,٧٥	٧٥,٥	٨٣,٢٥	٨٨,٧٥
طماطم دكستروز أجار TDA	٦٨,٧٥	٧٠,٥٠	٦٢,٠٠	٤٧,٥٠	٥٠,٠٠	٦٧,٥٠	٧٠,٥٠
عصير ثمان خضروات أجار V.8 juici agar	٥٨,٧٥	٧٢,٥٠	٥١,٢٥	٦٣,٢٥	٦٣,٧٥	٥٧,٠٠	٤٥,٠٠
زابكس دوكس أجار Czapek's Dox agar	٥٨,٧٥	٧٣,٧٥	٥٨,٢٥	٤٣,٧٥	٢٨,٧٥	٦٣,٧٥	٤٤,٠٠
ريتشارد أجار Ritchard's agar	٦٣,٧٥	٥٠,٠٠	٤٦,٠٠	٤١,٧٥	٣١,٢٥	٥٣,٧٥	٢٩,٥٠
بيتون جلوكوز أجار Pepton Glucose agar	٤٤,٢٥	٤٥,٠٠	٤٥,٠٠	٣٦,٢٥	١٥	٣١,٢٥	٣١,٠٠
المتوسط	60.71	65.08	54.88	50.21	44.04	59.42	51.46

ويتبين من النتائج أن أقل نمو ميسليومي للفطر كان على بيئة بيتون جلوكوز أجار، وتختلف العزلات فيما بينها في معدل النمو الطولي على البيئات، وان أعلاها نمواً كان للعزلة ٦ بمتوسط 65.08 مم وأقلها عزلة ٣ بمتوسط ٤٤,٠٤ مم وتشير النتائج أيضاً إلى أن عزلات الفطر تختلف في إنتاجها للصبغات باختلاف البيئات المستخدمة كما هو مبين بشكل (٢) وقد أنتج لفطر صبغة صفراء داكنة ونمو ميسليومي رمادي داكن على بيئة PDA بينما كانت الصبغة برتقالية مائلة للاحمرار على البيئتين الطبيعيين الآخرين في حين كانت الصبغة ذات لون احمر قاتم مائل للسواد على بيئة زابكس دوكس أجار بينما على بيئة ريتشارد

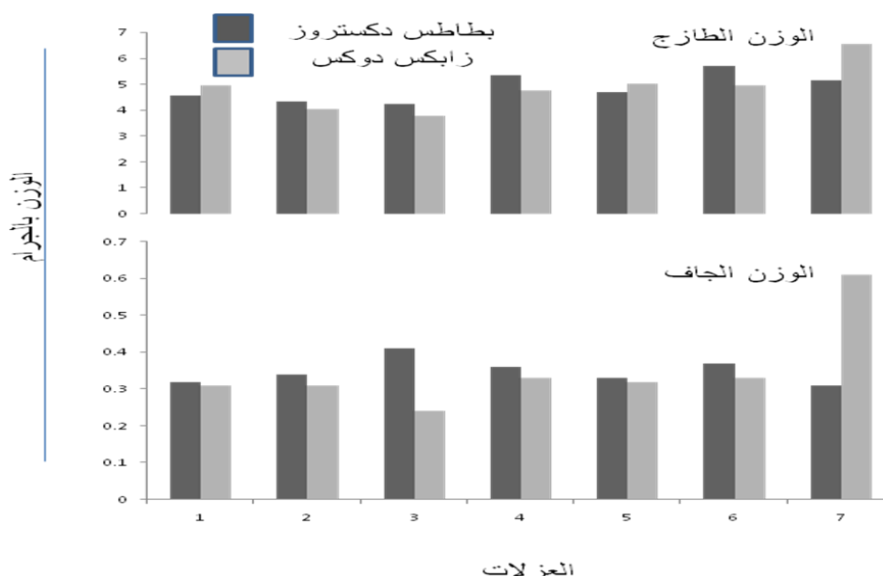
أجار كانت ذات صبغة حمراء داكنة ونمو ميسليومي ابيض في حين على بيئة بيتون جلوكوز اجار كان النمو الميسليومي ابيض ومنتج لصبغة صفراء.



شكل (٢): يبين تأثير البيئة على نمو عدة عزلات مختلفة لفطر *A. solani* عند ٢٥°م في الظلام وإنتاجها للصبغات

#### تأثير البيئات السائلة على وزن النمو الفطري

يتبين من شكل (٣) عدم وجود فروق معنوية بين العزلات المختلفة بالنسبة للوزن الجاف على بيئتي النمو السائلة بطاطس دكستروز و زابكس دوكس، ويلاحظ أيضا ان العزلة ISO 1 اقل العزلات وزن جاف على بيئتي بطاطس دكستروز و زابكس دوكس حيث كانتا ٠,٣٢ و ٠,٣١ جرام على التوالي. بينما أعلى وزن كان العزلة ISO 7 ( ٠,٦١ و ٠,٣١ ) على التوالي، كما توجد فروق معنوية بين البيئتين بالنسبة للوزن الطازج فقد سجلت عزلة ISO 7 أعلى نمو على البيئتين بينما كانت العزلتين ISO ٢ و ISO ٣ اقلهما وزنا.



الشكل (٣): الوزن الطازج والوزن الجاف لعزلات الفطر النامي على بيئة بطاطس دكستروز و زابكس دوكس السائلة عند ٢٥ م° في الظلام LSD عند مستوى ٥%

العزلات x البيئات	البيئات	العزلات	الوزن الطازج	الوزن الجاف
١,٨٧	٠,٣٣	١,٣٤		
٠,٣٤	٠,٢٠	٠,١٤٧		

#### تأثير درجات الحرارة على النمو الفطري

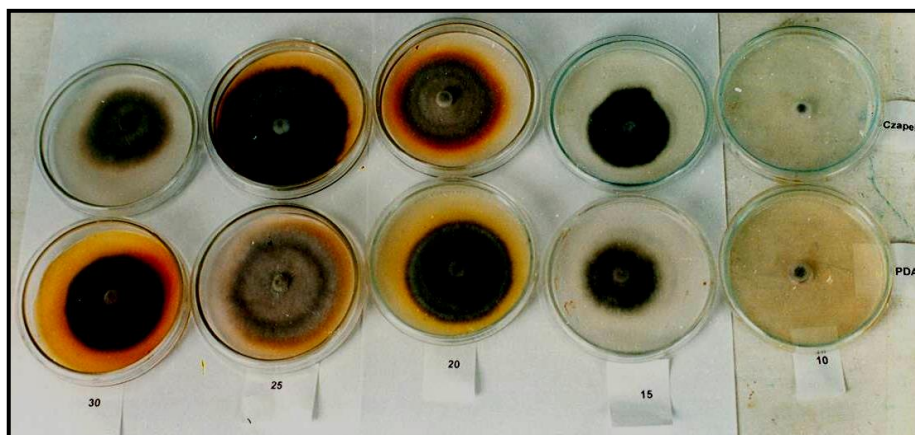
يتضح من النتائج الموضحة بجدول (٢) انه هنالك فروق معنوية عالية بين الدرجات الحرارية المختبرة وان أعلى نمو ميسليومي عند ٢٥ م° 84.0 مم على بيئة PDA ، و ٧٦,٣ على بيئة زابكس دوكس اجار لذا تعد هي الدرجة المثلى للنمو الفطري بينما اقل نمو عند ١٠ م° بمعدل ٧,٥ مم على بيئة PDA ، و ٦ مم على بيئة زابكس دوكس اجار وتعد العزلة Iso 5 اكثر العزلات نموا واسرعها مقارنة بعزله Iso 1 التي هي اقل العزلات نموا. كما يتبين من النتائج ايضا ان هنالك فروق معنوية بين البيئات الغذائية حيث كانت بطاطس دكستروز افضل لنمو العزلات من البيئة الصناعية في تنمية العزلات ويوضح الشكل (٤) النمو الفطري للعزلات المختلفة على البيئات وتفاوت في اللون بين المعاملات المختلفة كما يوضح الشكل تفاوت الصبغات ما بين الأصفر الفاتح إلى الأحمر المائل للسواد.

جدول (٢): تأثير درجات الحرارة على النمو الميسليومي لفطر *A. solani* تحت الظروف المعملية.

الدرجات م°	النمو الفطري بالمليمتر على البيئات المختبرة														
	بيئة زابكس دوكس اجار							بطاطس دكستروز اجار							
متوسط	٧	٦	٥	٤	٣	٢	١	متوسط	٧	٦	٥	٤	٣	٢	١
١٠	١٣,٥	٨,٨	١٠,٥	٠٦,٥	٠٨,٨	٠٨,٥	٦,٠	12.1	١٤,٥	١١,٣	١٣,٠	١١,٥	١٢,٣	١٤,٣	٧,٥
١٥	٢٥,٥	٢٨,٨	٥٣,٨	٣٣,٨	٤٢,٨	٤١,٣	٢٥,٥	42.6	٤٨,٠	٣٢,٣	٤٩,٨	٤٢,٣	٤١,٣	٤٥,٨	٣٩,٠
٢٠	٥٢,٥	٥٦,٨	٦٠,٠	٦١,٣	٧٦,٣	٦٠,٠	٣٠,٠	69.6	٥٥,٠	٦٠,٠	٨٠,٠	٧٧,٠	٧٠,٨	٨١,٣	٦٣,٣
٢٥	٧٦,٣	٦٠,٠	٧٦,٣	٦٧,٣	٦٧,٥	٥٧,٥	٣٠,٠	74.2	٧٨,٨	٨١,٣	٨٤,٠	٧٣,٠	٧٥,٠	٨٣,٨	٤٣,٨
٣٠	٥٤,٨	٤٤,٥	٥٤,٥	٤٤,٣	٣٧,٥	٢٩,٥	٦,٠	45.0	٦٧,٠	٦١,٣	٥٤,٠	٤٤,٥	٣٦,٠	٤٦,٠	٠٦,٠
متوسط	٤٠,٥	44.5	39.8	51.0	42.6	46.6	39.4	19.5	٤٨,٧	52.7	49.2	56.2	49.7	47.1	31.9

مصادر الاختلاف LSD عند مستوى معنوية اقل  $P < 0.05$

العزلات = ٣,١٣ البيئات = ١,٦٧ درجات الحرارة = ٢,٦٥ العزلات مع درجات الحرارة مع البيئات = ٣,٣٨



شكل (٤): يبين تأثير درجات الحرارة المختلفة على فطر *A. solani* النامية على بيئة طبيعية بطاطس دكستروز اجار PDA وبيئة تركيبية Czapek agar

#### تأثير الطرق المختلفة على تجرثم الفطر

يوضح الجدول (٣) تأثير الطرق المختلفة علي التجرثم والتي يمكن تقسيمها إلى طرق ميكانيكية ، الإشعاعات والضوء والظلام وبيئات مغذية مختلفة أخرى، لحت جميع العزلات على التجرثم. وكان أفضلها طريقة كشط النمو الميسليومي وتجفيف البيئة يليها طريقة تمزيق النمو الميسليومي وتجفيف البيئة عند ٢٦ م° أما بيئة فاصوليا ليما فإنها تدفع العزلات للتجرثم بكمية أقل، ويتضح أن هنالك طرق دفعت بعض العزلات على التجرثم دون التأثير على البعض الآخر ومنها تنمية ميسليوم الفطر على بيئة بطاطس دكستروز اجار لمدة ١٢ يوم ثم تعريضها لمدة ٤٨ ساعة لضوء الشمس، طريقة كشط الميسليوم ووضعه تحت الماء الجاري ٢٤ ساعة مع تعاقب الضوء والظلام على الميسليوم النامي على بيئة الثمان خضروات بدرجة حرارة ٢٣ م° تحت الضوء الفلورسنتي، كذلك بيئة دقيق الذرة اجار المنقول إليها العزلات بعمر يومين ٤ ساعات ضوء و ١٢ ساعة ظلام عند ١٨ م° وبتنميتها على بيئة بطاطس جزر اجار عند ٢٢ م° ورطوبة ١٠٠% في الظلام بينما الطرق الأخرى لا تحت العزلات المختلفة على التجرثم.

جدول (٣): تأثير الطرق المختلفة التي أجريت في المعمل لحت الفطر على التجرثم

العزلات							خطوات العمل*	المعاملات	البيئة
٧	٦	٥	٤	٣	٢	١			
+	+	+	±	+	-	±	تمزيق البيئة وتجفيف عند ٢٦ م°	الميكانيكية	بطاطس دكستروز اجار PDA
-	-	+	±	-	±	±	يكشط ويوضع تحت الماء الجاري ٢٤ ساعة		
+	+	+	+	±	±	±	يكشط وتجفف البيئة		
±	±	-	±	-	±	±	بعمر ١٢ يوم تعرض ٤٨ ساعة لضوء الشمس	الإشعاعات	
-	-	-	-	-	-	-	تعرض لاشعة فوق البنفسجية		
-	-	-	-	-	-	-	تعرض للضوء الفلورسنتي		
-	-	-	-	-	-	-	ضوء -ظلام ١٦ ساعة ضوء مستمر ٨ ساعات ظلام	ضوء -ظلام	
-	-	-	-	-	-	-	إضافة املاح + ٠,٢% كلوريد الصوديوم		
-	-	-	±	±	-	±	عند ٢٣ م° ثم للضوء الفلورسنتي ٢٤ ساعة	ضوء -ظلام	v.8 juice agar
±	±	±	+	±	±	±	بعد ٦ ايام (٢٢ م° وضوء يومي عادي) يكشط الميسليوم ويقلب بدون غطاء ٢٤ ساعة	الميكانيكية	فاصوليا ليما اجار
-	-	-	-	-	-	-	عند ٢٥ م° وظلام ثم ينقل الى بيئة S- medium ليضاف اليها ٢ مل وتوضع في الظلام عند ١٨ م°		بيئة مستخلص الشعير
+	±	-	±	-	-	±	١٢-٤ ساعة عند ١٨ م°	ضوء -ظلام	بيئة دقيق الذرة لجر
-	±	-	-	-	±	±	٢٢ م° و ١٠٠% رطوبة في الظلام		بيئة بطاطس جزر لجر

• بمعدل ٤ اطباق لكل معاملة + انتاج الجراثيم ± جراثيم بكمية أقل - لا تنتج الجراثيم

### المناقشة

اوضحت نتائج عزل الفطر من العينات المصابة التي تم جمعها من مواقع متعددة من منطقة الجبل الاخضر والتي تمثلت في اوراق وثمار من نباتات الطماطم التي تظهر عليها اعراض اللبحة المبكرة بينت النتائج المتحصل عليها ان كشت ميسليوم النمو الفطري وتعرضه للهواء الجوى وتركه بدون غطاء في الضوء اليومي العادى على درجة حرارة الغرفة يؤدى الى تجرثم العزلات المختلفة بدرجات متفاوتة وهذا يتفق مع نتائج Luddwing 1962 و Barksdale 1969 كما حصل على تجرثم للعزلات المختلفة ولكن بكمية اقل بعد عملية تمزيق النمو الميسليومى يحدث الفطر على التجرثم بوضعها في ظروف هوائية يتواجد بها اكسجين ويقل ثلثى اكسيد الكربون مما تدفع الفطر الى التجرثم وهذا ما توصل اليه (Rands 1917 ، Lukens 1965 ، McMcallen 1944 ، Charlton 1953 و Barksdale 1962)

وتشير النتائج الى وجود اختلافات بين العزلات في الصفات الفسيولوجية من حيث معدل نموها على البيئات الطبيعية والصناعية ونتاجها للصبغات ذات اللون ما بين الاصفر والاحمر وذلك بان البيئات الطبيعية التي تفضلها عزلات الفطر تنتج عليها صبغات اكثر من البيئات الصناعية وهذا يتفق مع ما ذكره Bonde 1929 و Walker 1952, 1969. اظهرت النتائج المتحصل عليها ان افضل درجة حرارة ملائمة لنمو عزلات الفطر هي ٢٥م سواء على البيئات الطبيعية او الصناعية وهذا يتفق مع Walker 1952, 1969 و Choulwar and Data 1953 حيث توصلوا الى ان درجة الحرارة المثلى للنمو الفطري تتراوح ما بين ٢٥ - ٣٠م وهي أيضا الدرجة المثلى لتطور المرض وهذا ما يفسر انتشاره في منطقة الجبل الاخضر خلال الفترة ما بين شهري ٩ و ١٢ حيث تشدد الإصابة وكذلك تعتبر درجة ٢٥ م أفضل درجة حرارة لإنتاج الصبغات وهذا يتفق مع ما توصل اليه Koul and Saksena 1989.

### المراجع

- دكسون، غ.ر. (١٩٨١). أمراض محاصيل الخضار. ترجمة عبد النبي محمد أبوغنية وصالح النويصرى - الدار العربية للنشر والتوزيع.
- Aragaki, M. (1961). Radiation and temperature interaction on the sporulation of *Alternaria* tomato. *Phytopathology* 51 :803-805.
- Assal, W. M. A. (1967). Comparative studies on the pathogenicity and physiology of *Alternaria solani* and *Alternaria tenuis* of tomato and their control. M. Sc. Thesis, Fac. Agric. Zagazig Univ. Egypt.
- Bonde, R.(1929). Physiological strains of *Alternaria solani*. *Phytopathology* 19 : 533-548.
- Barnett, H. L. And Hunter, B. B. (1998). Illustrated genera of imperfect fungi. The american phytopathological Societ pp 130, 132.
- Barksdale T.H(1969). Resistance of tomato seedling to early blight. *phytopathology* 59:443-446.
- Charlton, K. M. (1953). The sporulation of *Alternaria solani* in culture. *Brit. Mycol. Soc. Trans.* 36 :349-355.
- Choulwar, A. B.; and Datar, V. V. (1991).Physiological studies on *Alternaria solani* causing early blight. *Plant Dis.* 79 :426.
- Christ, B. J. (1991). Effect of disease assessment method on ranking potato cultivars for resistance to early blight. *Plant Dis.* 75 : 353-356.
- Coquoze, J. L.; Buchala, A. J.;Meuwly, Ph. and Metraux, J.P. (1995). Arachidonic acid induces local but not systemic synthesis of salicylic acid and confers systemic resistance in potato plants to *Phytophthora infestans* and *Alternaria solani*.*Phytopathology* 85 : 1219-1224.



- Demirci, E.(1997). Factors affecting the sporulation of *Alternaria solani*. Turkish,J.Biol. 21 :353-358.(cf. Rev. Plant patholo. 77 :172.1998).
- Douglas, D. R. and Pavek, J. J. (1971). An efficient method of inducing sporulation of *Alternaria solani* in pure culture. Phytopathology 61 : 239.
- Ellis,M. B. and Gibson, I. A. S. (1975). *Alternaria solani*.No. 475 in : Descriptions of pathogenic fungi and bacteria. Comme W. Mycol. Inst./Assoc. Appl. Biol. Kew, Surrey. England.
- Koul, A.K.; Saksena, H.K. (1989). Conidial morphology of isolates of *Alternaria solani* showing cultural and pathogenic variability. Plant Disease Research 4 (2): 184-186.
- Leben,C.(1954). Influence of acidic buffer sprays on infection of tomato leaves by *Alternaria solani*. Phytopathology 44:101-106.
- Leach,C.M.(1967). Interaction of near-ultraviolet light and temperature on sporulation of the fungi *Alternaria*, *Cercospora*, *Fusarium*, *Helminthosporium* and *Stemphylium* .Can.J.Bot.45:1999-2016.
- Lukens, R. J.(1965). Reversal by red light of blue light inhibition of sporulation in *Alternaria solani*. Phytopathology 55 : 1032.
- Ludwig,R.A.;Richardson ,L.T.;and Unwin,O.H. (1962). A method for inducing sporulation of *Alternaria solani* in culture .Can.Plant Dis.Surv.42:149-150.
- McMcallen, S. E. A.;and Chan, S. Y.(1944). Inducing sporulation of *Alternaria solani* in culture. Contrib. Boyce. Thompson Inst. 13 : 323-335.
- Miller,P. M.(1955). V.8 juice agar as a general purpose medium for fungi and bacteria. Phytopathology 45 : 461-462.
- Pound, G. S. and Stachmann, M. A. (1951). The production of a toxin material by and its relation to the early blight disease of tomato. Phytopathology 41: 1104-1114.
- Rands,R.D.(1917).The production of spores by *Alternaria solani* in pure culture . Phytopathology 7:316-317.
- Shahin, E. A.; and Shapard,J. F.(1979). An efficient technique for inducing profuse sporulation of *Alternaria* species. Phytopathology69 : 618-620.
- Walker,J.C.(1952). Diseases of vegetable crops.McGraw-Hill Book Co., Inc. New York . 529 pp.
- Walker, J. C. (1969). Plant pathology. McGraw-Hill Book Co., Inc. New York. Pp 819.
- Zhu, Z. Y.;Huang, X. M.;and Li, Y. H.(1985). An efficient technique for inducing profuse sporulation of *Alternaria solani* in pure culture. Acta. Mycol. Sinica. 4 :180. In : Dhingra,O.D. and Sinclair, J. B. (1995). Basic plant pathology methods. CRC Press, Inc. Boca Raton, FL. 434Pp.

## **PHYSIOLOGICAL STUDIES ON GROWTH AND SPORULATION OF *Alternaria solani***

**Nwara A. Mohamed**

**Plant Protection Dept., Omar Al-Mukhtar University, El- Bieda - Libya**

### **ABSTRACT**

This study aims to isolate and identify the causal agent of early blight diseases infesting tomato plant (*A. solani*) from Green mountain district and investigate the pathogen by making some lab, and physiological tests

The results of lab. experiments showed that the causal agent is *Alternaria solani* and has a normal existence in Green mountain, whereas it was identified in 7 isolates on tomato plants from different locations (Derna, El-Bedia and El-Marj).

Also the results show that the best way to induce the different isolates of the pathogen for sporulation was by scraping the mycelium growth, dry the medium and expose it to air or by growing it on the lima bean agar medium.

Although all the tested isolates have the same peck length which provided evidence that all of them belong to the same causal agent, however, they are greatly different in morphological characteristics, whereas the spore length is ranged from 157.25 to 177.50  $\mu\text{m}$  and width of (15-19  $\mu\text{m}$ ).

The experiments concerned with temperature effect on fungal growth at different temperatures (10, 15, 20, 25 and 30°C) and indicated that the optimum growth and high pigment production are obtained at 25°C.