

ظافر فخري عبد القادر الراوى*
 محمد عبد الوهاب حميد العزاوى*
 أحمد شهاب أحمد لافي*
 هبة خلف رافع الحسيني

استخدام بكتيريا الأزوتوباكتر *Azotobacter* وفطر المايکورایزا *Mycorrhiza* كسماد حيوى في تحسين نمو نبات الذرة الصفراء (*Zea mays*) باستعمال تربة معقمة

- سجلت المعاملة $My + Az$ أعلى معدل للنيتروجين المتبقى في التربة وكان 213 ملجم/كجم. في حين أعطت المعاملة $N\%50 + AzMy$ أعلى معدل للفسفور المتبقى في التربة وكان 25.6 ملجم/كجم تربة. ومما سبق يتضح أن أي من المعاملات السابقة لم تحقق تحسناً عاماً في نبات الذرة الصفراء بالنسبة للقياسات التي تمت في هذا البحث.

الباحث الرئيسي:
 ظافر فخري عبد القادر الراوى
 E-mail: alrawi_daffer@yahoo.com

* قسم علوم الحياة / كلية التربية للعلوم الصرفة / جامعة الانبار

ARTICLE CODE: 02.02.10

المقدمة:

زاد الاهتمام بدور المخصبات الحيوية وأهمية استخدامها لحماية البيئة من التلوث بالأسمندة الكيماوية والحفاظ على صحة الإنسان والحيوان والعودة إلى ما يطلق عليه الزراعة الآمنة بعيداً عن استخدام الكيماويات والعمل على إنتاج أغذية خالية من الملوثات خاصة وإننا سوف نواجه رفضاً عالياً للمنتجات الزراعية إذا وجدت بها متبقيات كيماوية (الحداد ومحمد، 1998).

المخصب الحيوي هو كائن دقيق يمكنه إمداد النبات باحتياجاته الغذائية، فضلاً من أنه يمكن لهذه الكائنات أن تفرز مواد مشجعة ومنشطة لنمو النبات كالهرمونات مما يعكس إيجاباً على نمو المحصول فتحتاج العناصر من صورها غير الميسرة إلى صورة ميسرة للنبات (المنظمة العربية للتنمية الزراعية، 1998).

تعتمد فكرة إنتاج المخصبات الحيوية على أن التربة الزراعية مليئة بالأحياء المجهرية النافعة التي تعمل على زيادة خصوبتها وتحليل المواد المعقدة بها وإمداد النبات بالعناصر الناتجة في صورتها الميسرة والصالحة للامتصاص، وتلعب أحياء التربة المجهرية دورها الحيوي العام في تحليل المخلفات النباتية والحيوانية و تقوم بتحليل ملوثات البيئة من كيماويات و مبيدات لتكميل منظومة الحياة على كوكب الأرض ومن ثم تعود البيئة كحالتها الأصلية لذا يطلق على هذه الأحياء المجهرية إنها محركة الحياة ولو لها ما وجدت حياة على وجه الأرض (الحداد ومحمد، 1998).

بعد عنصراً النيتروجين والفسفور من العناصر الضرورية لنمو وانتاج النباتات ومنها الذرة الصفراء وبعاني التسميد المعدني بهما من مشاكل وخصوصاً في الترب العراقية التي تتصف بمحتوها العالي من كربونات الكالسيوم

المستخلص:

تم في هذا البحث عزل وتشخيص بكتيريا الأزوتوباكتر *Azotobacter* من ترب مواقع مختلفة بمدينة الرمادي لاستعمالها كمخصبات حيوية بدلاً عن الأسمندة الكيماوية لزراعة نبات الذرة الصفراء. تم عزل 11 عزلة لبكتيريا الأزوتوباكتر ، انتُخب عزلة واحدة كانت الأكفاء في تثبيت النتروجين من بين بقية العزلات أعطيت الرمز المحلي ، A1 ، كما تم عزل فطر المايکورایزا من جذور نبات الذرة الصفراء واستخدمت العزلات كسماد حيوى لبذور الذرة الصفراء.

نفذت التجربة البيولوجية باستعمال التصميم العشوائي الكامل داخل الأصص البلاستيكية سعة 10 كجم ويوافق ثلاث مكررات لكل معاملة وعيّنت التربة المعقمة على الأصص وزرعت 10 بذور لكل أصيص ثم خفت بعد أسبوعين من الإنبات إلى 3 نباتات لكل أصيص وعوّلت بتسعة معاملات مختلفة بإستخدام الأزوتوباكتر والمايکورایزا وجرعات %50 و 100 % من السماد النيتروجيني: إما منفردة أو متعددة.

وكانت النتائج كالتالي:

- سجلت المعاملة $N\%50+Az$ أعلى معدل لارتفاع النبات وكان 97.3 سم، أما أعلى معدل لمساحة الورقة لنبات الذرة الصفراء فقد كانت في المعاملة Az وبلغت 18.3 سم.²
- بلغ أعلى معدل لعدد الأوراق 14.6 ورقه/نبات سجل في المعاملة My ، أما أعلى معدل لقطر الساق كان 1.9 سم وقد سجل في المعاملة $N\%50+Az$.
- بلغ أعلى معدل للوزن الجاف للجزء الخضري لنبات الذرة الصفراء 21.6 جم/نبات وكان في المعاملتين My و $My + N\%50+Az$ أعلى معدل 7.33 جم/نبات وقد سجل في المعاملة $My + N\%50+Az$.
- سجلت المعاملة Az أعلى معدل للكلوروفيل a وكانت 4.65 ملجم/جم نبات، كما أعطت المعاملة $N\%50+My$ أعلى معدل للكلوروفيل b وكان 0.95 ملجم/جم ، وقد سجلت المعاملة $My + Az$ أعلى معدل للكلوروفيل الكلي وكان 5.26 ملجم/جم نبات.
- سجلت المعاملة $My+Az$ أعلى معدل للكربوهيدرات في الجزء الخضري والجزء الجذري وكان 14.73 جم/100 جم للجزء الخضري، و 14.15 جم/100 جم للجزء الجذري.
- بلغت أعلى نسبة لمحتوى النبات من النيتروجين للجزء الخضري والجزء الجذري 2.77 % و 2.52 % على التوالي وسجل في المعاملة $My + Az$.
- سجلت المعاملة $My + Az$ أعلى معدل للفسفور في الجزء الخضري والجزء الجذري وكان 0.85 %. في حين أعطت المعاملة $N\%50 + AzMy$ أعلى نسبة للفسفور في الجزء الجذري وكان 0.95 %.

0.1 جم، 0.2 NaCl جم، 0.2 MgSO₄.7H₂O جم، 0.01 FeSO₄.9H₂O جم، 0.01 Na₂MoO₄.H₂O جم، 20 جم، 1000 ملتر Distal water Agar التخطيط وحضرت الأطياق في الحاضنة على درجة حرارة من 28 م لمندة 48 ساعة. أجريت عمليات تنقية المستعمرات وذلك بإعادة زرعها على الوسط الصلب ثلاث مرات متتالية.

تم تحضير أغشية من تلك المستعمرات النامية وصبغت حسب طريقة جرام وفحصت بالمجهر لدراسة الصفات المظهرة للخلايا ثم نقلت أجزاء من المستعمرات وتحت طروف التعقيم وزرعت داخل الأنابيب الحاوية على الإساحار المغذي المائي، ووحضنت بالحاصنة لمدة 48 ساعة على درجة حرارة 28 م° وبعدها نقلت إلى الثلاجة على درجة حرارة 4 م° لغرض حفظ العزلات لحين استخدامها. وكررت عملية تنشيط العزلات ومن ثم حفظها مرة واحدة بالشquer.

النيلتروجين: تثبيت على الأزوتوباكتر كفاءة عزلات

بعد عزل الأزوتيوباكتر وتنقيتها تم الحصول على 11 عزلة ذات نمو حميد. ولغرض معرفة العزلة الأكثر كفاءة في تبييض النيتروجين من بين العزلات تم تنشيط العزلات بتنميتها على الوسط السائل الخاص بتنشيط العزلات البكتيرية الموضح تركيبه بالجدول 1 (Thomas, 1975)، أذبيلت مكونات الوسط في لتر من الماء المقطر ووزعت كل 50 ملليلتر في دورق مخروطي سعة 100 ملليلتر وعقمت بجهاز التعقيم. استعملت هذا الوسط لتنشيط العزلات البكتيرية ثم حضنت على درجة حرارة 28 ° ولمدة 48 ساعة.

جدول 1. وسط تنشيط العزلات البكتيرية السائل (Thompson & Skerman, 1979)

الكمية (جم.لتر-1)	المادة	
0.3	K2 HPO4	1
0.7	KH2PO4	2
0.2	MgSO4 .7H2O	3
0.05	FeSO4 .9H2O	4
0.1	CaCl2.2H2O	5
0.005	Na2 Mo4O.H2O	6
20	Sucrose	7
5	Yeast extract	8
100 ملتر	D.W.	9

عد pH الوسط إلى 7.2. حضر الوسط الغذائي السائل المخصص لاختبار كفاءة عزلات الأزوتوباكتر في تثبيت النيتروجين الموضحة تركيبيه في الجدول 2 (Witham *et al.*, 1971) ووضع 50 ملتر من هذا الوسط في دوارق زجاجية حجم 100 ملتر ثم عقمت الدوارق الحاوية على الوسط في جهاز التعقيم بعدها بردت الدوارق ولقطت بـ 1 ملتر من اللقاح النامي على الوسط الخاص بتنشيط العزلات ، حضنت الدوارق تحت درجة حرارة 28°C لمدة عشرة أيام، بعدها قدرت نسبة النيتروجين الكلي باستعمال جهاز كلدار بعد أن تم هضمها. لمعرفة أكفاء عزلة في تثبيت النيتروجين والتي اختيرت لاستخدامها في تنفيذ التجربة السلمولحمة.

جدول 2. وسط اختبار كفاءة عزلات الأزوتوبياكتر في تثبيت البيروجين (Becking, 1981)

الكمية (جم.لت-1)	المادة	
20	Glucose(sucrose)	1
0.8	K2 HPO4	2
0.2	KH2PO4	3
0.5	MgSO4 .7H2O	4
0.05	CaCl2.2H2O	5
0.005	Na2 Mo4O.H2O	6
0.1	FeCl3.6H2O	7
1000	D.W.	8
الكمية (جم.لت-1)	المادة	

وارتفاع الـ pH نسبياً ولهذا فإن من خصائص هذه الترب قابليتها العالية على ترسيب الفسفور في التربة بشكل فوسفات الكالسيوم ولذلك فإن معظم الفسفور المعدني المضاف كأسمية فوسفاتية يتتحول إلى فسفور غير فاعل وممربض في التربة كما يتعرض عنصر النتروجين للفقد عن طريق الانجراف بالتعريمة المائية والريحية أو يفقد بشكل غاز بعمليتي عكس النترجة وتطاير الأمونيا مسببة مشاكل خطيرة من حيث تلوث البيئة (عبد الله، 1987).

تعد بكتيريا الأزوتوباكتر *Azotobacter* من أكثر أنواع البكتيريا الحرجة المعيشة المثبتة للنيتروجين، حيث تعمل على تثبيت النيتروجين الجوي بكميات متفاوتة كما تعمل على تحسين نمو النبات من خلال إفراز بعض الهرمونات والإإنزيمات والفيتامينات ومنظمات النمو مما يعكس إيجاباً على حالة نمو النبات وزيادة إنتاجيته (Narula, 2000).

أثبتت الدراسات الحديثة أن فطريات المايكروبايزا تزيد من نمو المحاصيل وإنتجيتها نتيجة تشجيعها لامتصاص العناصر المغذية في التربة التي تعاني نقص هذه العناصر ولناسima الفسفور غير الجاهز، فضلاً عن تأثيراتها الإيجابية في نمو النباتات من حيث إفرازها للمواد المنظمة للنمو وتحسين مقدرة الأحياء على التثبيت الجوي للنيتروجين (Taqo, and Barker, 2000).

وتشير الدراسات إلى وجود حالة تداخل ايجابية بين فطر المايكروبايا والبكتيريا الحرة المعيشة المثبتة لللنتروجين (Ishac, 2000). إذ أن التلقيح المزدوج يؤدي إلى تحسين حالة نمو النبات وزيادة الحاجة وتقليل الحاجات السمادوية (السامرائي وخليل، 2003).

تهدف الدراسة الحالية إلى ما يلي:

- عزل كل من بكتيريا الأزوتوباكتر Azotobacter من ترب موقعاً زراعياً مختلفاً وفطرة المايکورایزا Mycorrhiza من جذور نبات الذرة الصفراء.
 - تحضير اللقاحات البكتيرية والفطرية.
 - استخدام هذه اللقاحات كمحضيات لنبات الذرة الصفراء وتحسين صفات النمو للنبات.

المواضيع البحثية

جمع عينات التربة:

جمعت 20 عينة من التربة ، عشرة منها من منطقة الجوز في مدينة الرمادي وعشرة منها من منطقة الجزيرة (البوليالي) في الخالدية. جمعت العينات باستعمال مجففة معقمة بالكحول ومن أعماق تتراوح من صفر - 20 سم تقريباً، وقد كانت كمية العينة الماخوذة نحو 250 جم. ثم وضعت في أكياس معقمة وسجلت عليها كافة المعلومات المهمة، ونقلت إلى المختبر وحفظت بدرجة حرارة 4° ملحين إجراء التجارب عليها.

عزل بكتيريا الأزوتوباكتر : *Azotobacter*

() Burks-N-Free medium لقح الوسط السائل Glucose 10 جم، K2HPO4 0.8 جم، NaCl 0.2 جم، KH2PO4 0.8 جم، MgSO4.7H2O 0.2 جم، CaSO4.2H2O 0.1 جم، water 1000 ملليلتر) بـ 1 جم من التربة داخل قناني زجاجية سعة 100 ملليلتر حاوية على 50 ملليلتر من الوسط السائل، والذي حضر وعقم بجهاز التعقيم لمدة 15 دقيقة بدرجة حرارة 121°C وبثلاث مكرات لكل عينة من التربة ثم رحت القناني الزجاجية بخففة ووضعت بصورة أفقية في الحاضنة وبدرجة حرارة 28°C لمدة 4 أيام. استدل على وجود المoho باللاحظة تكون الغشاء البني الذي ظهر على سطح السباتان. فـ، الفنانـيـ، الـجاجـيـةـ.

بعدها تم نقل جزء من الغشاء الظاهر بوساطة عروة النقل إلى الوسط الصلب الخاص بعزل الأزوتاباكتر (Glucose 10 جم، K2HPO4 0.8 جم، KH2PO4 0.2 جم،

كجم من التربة المتخولة، وضعت داخل أكياس وعقمت التربة داخل الأكياس وكررت هذه العملية لمدة ثلاثة أيام لضمان التخلص من أكبر عدد ممكن من أحياe التربة المجهرية وأبوااغها.

وزعـت التربـة بعدهـا علـى الأصـص البلاستيكـية المستـعملـة فـي الزـرـاعـة وـبـوـاقـع 10 كـجـم لـكـلـ أـصـصـ ولـجـمـيـعـ الـعـامـالـاتـ وـبـوـاقـعـ ثـلـاثـ مـكـرـاتـ لـكـلـ مـعـاملـةـ.

معاملة البذور باللـقـاحـاتـ الحـيـويـةـ وـالـفـطـرـيـةـ:

-1 حضر وسط المرق المغذي المعقم ولقحت به العزلة البكتيرية A1 وحضنت لمدة 48 ساعة على درجة حرارة 28°C . وحضر وسط PD السائل المعقم ولقحت به العزلة الفطرية وحضن لمدة 48 ساعة على درجة حرارة 25°C . لاستخدامهما لقاح حيوى للبذور. غسلت بذور السكرين ثم نقل قسم من البذور إلى طبق بتري حاوي على 5 ملليلتر من لقاح العزلة البكتيرية A1 ، ونقل قسم آخر من البذور إلى طبق بتري حاوي 5 ملليلتر من لقاح العزلة الفطرية. وطبق حاوي على 5 ملليلتر من اللقاح البكتيري و 5 ملليلتر من اللقاح الفطري مجتمعة ثم تركت 15 دقيقة وبعدها أخذت البذور وزرعت في التربة بالأصص البلاستيكية وحسب معاملات التجربة.

تهيئة معاملات التجربة:

لـغـرضـ اـختـيـارـ قـابـلـةـ عـزـلـةـ بـكـتـيرـياـ الأـزوـتوـبـاكـترـ فيـ تـشـيـتـ الـنيـتروـجـينـ الـجـوـيـ وـالـتـعـرـفـ عـلـىـ دـوـرـ فـطـرـ المـاـيـكـوـرـايـزاـ فـيـ الـمـسـاعـدـةـ عـلـىـ نـمـوـ نـيـباتـ الـذـرـةـ الصـفـراءـ أـجـرـيـتـ تـجـرـيـةـ بـيـولـوـجـيـةـ عـاـمـلـيـةـ باـسـتـعـمـالـ التـصـمـيمـ العـشـوـائـيـ الكـاـمـلـ (CRD)ـ وـبـوـاقـعـ ثـلـاثـ مـكـرـاتـ لـكـلـ مـعـاملـةـ،ـ اـسـتـعـمـلـ 27ـ أـصـصـ بـلـاسـتـيـكـ ذـاـتـ ذـرـاعـةـ 10ـ كـجـمـ تـرـبةـ مـثـقـبةـ مـنـ الـأـسـفـلـ.ـ وـكـانـ الـمـعـالـمـ الـمـسـتـعـمـلـةـ كـمـاـ يـلـيـ (جـدولـ 4ـ).

- 2 معاملة المحكم.
- 3 معاملة ملقة ببكتيريا الأزوتوباكتير (Az).
- 4 معاملة ملقة بفطر المايكورايزا (My).
- 5 معاملة ملقة بخلط العزلتين (الأزوتوباكتير والميكورايزا) (Az + My).
- 6 معاملة مسمدة بنصف الجرعة السمادية النيتروجينية (50% N).
- 7 معاملة ملقة ببكتيريا الأزوتوباكتير مع نصف الجرعة السمادية النيتروجينية (N + 50% N).
- 8 معاملة ملقة بفطر المايكورايزا مع نصف الجرعة السمادية النيتروجينية (My + 50% N).
- 9 معاملة ملقة بخلط العزلتين (الأزوتوباكتير والميكورايزا) مع نصف الجرعة السمادية النيتروجينية (Az + My + 50% N).
- 10 معاملة مسمدة بجرعة سمادية نيتروجينية كاملة (N %100).

حددت النباتات بعد 8 أسابيع من الإنبات وقيسـتـ الصـفـاتـ المـورـفـولـوـجـيـةـ لـلـنـيـباتـ (ارتفاعـ النـيـباتـ ،ـ المسـاحـةـ السـطـحـيـةـ لـلـلـوـرـقـةـ ،ـ عـدـ الـأـوـرـاقـ وـ قـطـرـ السـاقـ)،ـ كـمـاـ تـمـ حـسـابـ الصـفـاتـ الـفـسيـولـوـجـيـةـ لـلـنـيـباتـ (ـالـكـلـورـوفـيلـ وـ الـكـرـيـوـهـيـدـرـاتـ)،ـ وـكـذـلـكـ تـمـ قـيـاسـ الـنـيـتروـجـينـ وـ الـفـسـفـورـ فـيـ كـلـ مـنـ الـنـيـباتـ وـ التـرـبةـ.

عزل فطر المايكورايزا : *Mycorrhiza*

حضر وسط بطاطا دكستروز أحجار PDA وعقم بجهاز التعقيم وصب في أطباق بتري لغرض استعماله في عزل فطر المايكورايزا ثم حضرت قطع من جذور نبات الذرة الصفراء بعد أن أزيلت منها التربة غسلت بالماء المقطر المعقم وأخذت قطعة من الجذر وغرسـتـ داخـلـ أـطـبـاقـ بتـريـ الـحاـوـيـ علىـ الـوـسـطـ وـقـلـ أنـ يـصـلـ بـصـورـةـ نـهـائـيـةـ ثـمـ حـضـنـتـ بالـحـاضـنـةـ عـلـىـ دـرـجـةـ حرـارـةـ 25ـ°ـمـ وـلـوـحظـ النـموـ حـولـ قـطـعـةـ الـجـذـرـ بـعـدـ 3ـ أـيـامـ عـلـىـ شـكـلـ مـسـتـعـمـراتـ وـرـديـةـ الـلـوـنـ.

تشخيص بكتيريا الأزوتوباكتير : *Azotobacter*

أجريت الفحوصات المزرعية والمجهرية والعديد من الاختبارات الكيمويوية وحسب ما جاء في (Black, 1965; Baron and Finegold, 1990)

تحضير اللقاحات:

تحضير لقاح بكتيريا الأزوتوباكتير:

اختبرت عزلة بكتيريا الأزوتوباكتير والتي أعطيت الرمز Azotobacter المحلي A1 والمشخصة من نوع chroococcum من بين 11 عزلة بكتيرية لاستخدامها في التجربة البيولوجية وذلك لتفوقها على بقية العزلات في تثبيت النيتروجين. إذ لقح بها وسط المرق المغذي المعقم والموزع في أنابيب اختبار وحضنت لمدة يومين ثم استخدمت كسماد حيوي لوثت بها بذور نبات الذرة الصفراء.

تحضير لقاح فطر المايكورايزا:

حضر وسط بطاطا دكستروز السائل في دورق سعة 200 ملليلتر وعقم ثم برد بعدها لقح بفطر المايكورايزا وحضن في الحاضنة على درجة حرارة 25°C لمدة 48 ساعة لغرض استخدامه لقاح حيوي في التجربة البيولوجية.

الاختبار البيولوجي:

تهيئة التربة للزراعة:

جلبت التربة من منطقة الجزيرة في مدينة الرمادي وأجريت عليها التحاليل الفيزيائية والكيميائية الالزمة (جدول 3).

جدول 3. بعض الصفات الكيميائية والفيزيائية للترابة قبل الزراعة

ن	الصفة	وحدة القياس	القيمة
1	الإيصالية الكهربائية E.C.	ds/m	2.5
2	الرقم الهيدروجيني PH	-	7.13
3	النتروجين الكلى	%	0.12
4	الفسفور الجاهز	PPM	4.62
5	اليوتاسيوم الجاهز	PPM	137
6	الكلس	%	29.107
7	الرمل	%	78.1
8	الغرن	%	9.2
9	الطين	%	12.7
10	النسجة	-	مزيجية رملية

نخلت التربة بمدخل ذو قطر 2 مليمتر بعد التخلص من جميع الشوائب العالقة بالتربة وبعدها عقمت على دفعات في جهاز التعقيم عند درجة حرارة 121°C وضغط 1.5 جو ولمدة 15 دقيقة وذلك بوزن 10

تقدير محتوى الكلوروفيل في الأوراق:
قدر محتوى الكلوروفيل في الجزء الخضري الطري للنبات (الأوراق) بعد 50 يوماً من الزراعة (Witham *et al.*, 1971).

تقدير محتوى الكربوهيدرات:
قدرت الكربوهيدرات الذائية في الجزء الخضري والجذري حسب الطريقة الموصوفة من قبل (Dubois *et al.*, 1956).

تقدير نسبة النيتروجين والفسفور:
طحنت العينات البانية المجففة عند درجة حرارة 70°C لمدة 48 ساعة للمجموع الخضري والجذري كل على حده وتم خلطها بصورة متجانسة واخذ 1 جم من كل جزء منها لاغراض التحليل وحسب المعاملات.

تقدير نسبة النيتروجين الكلي:
استخدمت طريقة كلدار لتقدير النيتروجين الموصوفة في (Sawhney and Randhirs, 2000).
تقدير الفسفور: قدر عنصر الفسفور بالامتصاص اللوني بمعاملة النماذج المهمومة بمادة (Sulphomolybdic acid) ليتخرج عنه acid Phosphomolybdic الذي عوامل لاحقا بكالوريد القصوديروز SnCl_2 المحضر آلياً ليعطي معقداً ذا لون ازرق بحسب (Sawhney and Randhirs, 2000) حسبت كمية الفسفور في النماذج حسب كنافتها اللونية بواسطة جهاز المطياف الضوئي واستعمال المنهجي القياسي للفسفور.

تقدير محتوى النيتروجين والفسفور في التربة:
أخذت نماذج من ترب الأرض ثم اخذ 1 جم من تربة كل معاملة وهضمت لتقدير نسبة النيتروجين والفسفور للتربة بعد الحصاد، وتضمنت طريقة التقدير نفس الخطوات المتبعة في تقدير النيتروجين والفسفور في النبات.

التحليل الإحصائي
استعمل نظام التصميم CRD وقيمة L.S. D. (أقل فرق معنوي بين متostein) وبمستوى احتمال أقل من $P < 0.05$ ، وحللت البيانات باستعمال برنامج GNS-332 الجاهز.

النتائج والمناقشة :

نتائج عزل وتشخيص الألزوتوباكتر: Azotobacter

أوضح النتائج الحصول على 11 عزلة أعطت نتيجة موجبة من بكتيريا الألزوتوباكتر المعزولة من 20 عينة تربة من مناطق مختلفة من مدينة الرمادي وكانت يواقع 5 عزلات من منطقة الحوز من بين 10 عينات تربة و6 عزلات من منطقة الجزيرة (البوليالي) من بين 10 عينات تربة أيضاً (جدول 5).

جدول 5. المواقع التي جمعت منها نماذج التربة والمماضيل المزروعة فيها

المصدر / الرمادي / الجزيزة (البوليالي)		المصدر / الرمادي / الحور			
اسم المحمل أو الحقل	رقم العزلة	اسم المحمل أو الحقل	رقم العزلة		
-	مشمش	A1	-	فجل	A1
+	تفاح	A2	+	بطنخ	A2
-	اجاص	A3	+	فلفل	A3
-	برسيم	A4	-	طماطا	A4
+	باقلاء	A5	-	كرفس	A5
-	جت	A6	+	سلق	A6
+	خوخ	A7	-	فستق	A7
+	رارنج	A8	+	ثيل	A8
+	زيتون	A9	+	فجل	A9
+	خضروات	A10	-	برتقال	A10

جدول 4. معاملات التجربة

المعاملات	رمز المعاملة	رقم المعاملة
معاملة المحكم (بدون لقاح وتسميد)	T1	
مع التلقيح بيكتيريا الألزوتوباكتر	Az	T2
مع التلقيح بفطر المايکورابيزا	My	T3
مع التلقيح بيكتيريا الألزوتوباكتر + فطر المايکورابيزا	Az + My	T4
مع التسميد بنصف الجرعة السمية للنيتروجين	N % 50	T5
مع التلقيح بيكتيريا الألزوتوباكتر + نصف الجرعة السمية للنيتروجين	+Az N % 50	T6
مع التلقيح بفطر المايکورابيزا + نصف الجرعة السمية للنيتروجين	+My N%50	T7
مع التلقيح بيكتيريا الألزوتوباكتر + فطر المايکورابيزا + نصف الجرعة السمية للنيتروجين	+ Az My N %50	T8
مع الجرعة السمية الكاملة للنيتروجين		T9

أضيف السماد الفوسفاتي بهيئة سوبر فوسفات ثلاثي قبل الزراعة لجميع المعاملات وحسب التوصيات السمية الخاصة بنبات الذرة الصفراء، إذ أذيب السماد بماء الري وأضيف للمعاملات. أما السماد النيتروجيني فأضيف بهيئة يوريا وأضيف بدفترين الأولى مع الزراعة و الثانية بعد أسبوعين من الإناث وهذا بالنسبة للمعاملات التي استعمل فيها التسميد النيتروجيني.

الصفات المدروسة للنبات:-

الصفات المورفولوجية:

تم قياس بعض الصفات للنباتات قبل حصادها على النحو التالي:

قياس ارتفاع النبات:

قيس ارتفاع النبات من سطح التربة ولغاية قاعدة الورقة العليا باستعمال شريط القياس. واخذ معدل 3 نباتات في كل أصيص.

حساب عدد الأوراق:

حسبت عدد الأوراق لكل نبات واحد معدل عدد أوراق النباتات لكل أصيص.

قياس المساحة السطحية للورقة:

تم إيجاد المساحة السطحية لأوراق النباتات، إذ قيس طول الورقة الواقع أسفل قاعدة الورقة العليا باستعمال المسطرة العادية وحسبت المساحة السطحية للورقة حسب المعادلات الآتية (Thomas, 1975)-:

1. إذا كان عدد الأوراق من 11 – 13 ورقة
المساحة السطحية = $(\text{طول الورقة. سم})^2 \times 0.65$

2. إذا كان عدد الأوراق من 14 – 16 ورقة
المساحة السطحية = $(\text{طول الورقة. سم})^2 \times 0.75$

قياس قطر الساق:

تم قياس قطر ساق النباتات لجميع المعاملات والمكررات للنباتات قبل الحصاد بواسطة آلة القياس الفينة.

تقدير الوزن الجاف للمجموع الخضري والجذري:

بعد حصاد واستخلاص وتجفيف الجزء الخضري والجذري حسبت الأوزان الجافة باستعمال الميزان الحساس.

الصفات الفسيولوجية للنبات:

الأكفاء في تثبيت النيتروجين. وأظهرت نتيجة الاختبار الذي اجري على جميع العزلات تقوية العزلة التي أعطيت الرمز المحلي A1 والمشخصة Azotobacter في كفاءتها على تثبيت النيتروجين إذ بلغت كمية النيتروجين المثبت 9.11 ملجم.لتر⁻¹ (جدول 8). تبين النتائج السابقة اختلاف في فعالية إنزيم النيتروجين لعزلات الأزوتوباكتر باختلاف قيم النيتروجين المثبت من قبل هذه العزلات. وقد يعود هذا الاختلاف إلى الظروف البيئية والعوامل المؤثرة في نمو العزلات وتبيتها للنيتروجين، ومن هذه العوامل مصدر الكربون وتوفره في الوسط أو تعرض العزلات لظروف بيئية غير مناسبة مثل الارتفاع أو الانخفاض في درجة الحرارة وتعرض الوسط للجفاف وغيرها من العوامل. إذ وجد كل من مامندو وأجاجان (1982) والراشدي وكاظم (1987) إن توفر عنصر الكربون من العوامل الرئيسية التي تحد من نشاط ومعدل تثبيت النيتروجين تحت الظروف الهوائية واللاهوائية، أما Abd-el-Malek et al. (1968) فقد لاحظوا إن أفضل معدل في تثبيت الأزوتوباكتر للنيتروجين وزيادة في معدل النمو عند درجة حرارة 30°C إذ ينخفض هذا المعدل بزيادة أو انخفاض الحرارة عن هذه درجة.

جدول 8. كفاءة العزلات في تثبيت النيتروجين الجوي

رقم العزلة	كمية N ₂ المثبتة (ملجم.لتر ⁻¹)
A1	9.11
A2	7.3
A3	7.0
A4	6.8
A5	6.3
A6	5.5
A7	4.6
A8	3.5
A9	3.2
A10	2.5
A11	2.2

إن الاختلاف في تواجد الأزوتوباكتر قد يعود إلى طبيعة نسحة التربة والمصروف المزروع في التربة وبما أن عزل الأزوتوباكتر قد تم من عدد من موقع واحد لذا فقد مزروعة بمحاصيل مختلفة وليس من موقع واحد لذا فقد يكون اختلاف نسحة التربة سبباً في اختلاف أعداد الأزوتوباكتر المعزولة باختلاف مناطق جمع النماذج وهذا ما أكد Ishac and Yousef (1972)، أما الطفيري و جبار (1999) فقد بينا أن الاختلاف في أعداد الأزوتوباكتر في التربة يعود أيضاً لاختلاف نسبة الكربون إلى النيتروجين فيها. أظهرت نتائج الفحوصات الزراعية والمجهرية والاختبارات الكيموجوية الموضحة في الجدولين 6 و 7 التي أجريت على 11 عزلة لبكتيريا الأزوتوباكتر وبالعتماد على المفتاح الخاص للتفرير بين الأنواع (Becking, 1992, Holt et al., 1994) بان جميع العزلات تابعة لجنس Azotobacter .

جدول 6. الصفات المظهرية لمستعمرات بكتيريا الأزوتوباكتر

رقم العزلة	الصفات المجزئية			الصفات المزرعية		
	شكل كرام	لون المستعمرة	كتافة النمو	شكل الغلاف	كتافة غامقة	اللزوجة
-	ثنائية	كريوية	شديدة	ثنائية	بنيّة غامقة	+++ A1
-	فرددة	عصوبية	++	بنية غامقة	لزجة	A2
-	ثنائية	كريوية	+	غير لزجة بنية فاتحة	غير لزجة	A3
-	ثنائية	بيضوية	++	بنية فاتحة	لزجة	A4
-	فرددة	بيضوية	+++	بنية غامقة	شديدة	A5
-	ثنائية	عصوبية	+	بنية فاتحة	لزجة	A6
-	ثنائية	كريوية	++	فاتحة	لزجة	A7
-	فرددة	بيضوية	++	فاتحة	لزجة	A8
-	ثنائية	كريوية	+++	فاتحة	لزجة	A9
-	ثنائية	كريوية	++	غير لزجة غامقة	غير لزجة	A10
-	ثنائية	عصوبية	+	فاتحة	غير لزجة	A11

الصفات المورفولوجية لنبات الذرة الصفراء:

ارتفاع النبات والمساحة السطحية للورقة:

أظهرت النتائج المبنية في جدول 9 أن هناك زيادة معنوية في معدل ارتفاع النبات لجميع المعاملات ما عدا معاملة N%50 مقارنة مع معاملة المحكم ومعاملة الجرعة السمادية الكاملة إذ بلغ N%50+Az أعلى معدل لارتفاع النبات عند المعاملة N%50+Az ، وكان معدل الارتفاع 97.3 سم وبلغت نسبة الزيادة 24.26 % مقارنة مع معاملة المحكم والتي بلغ معدل طول النبات فيها 78.3 سم.

كما وتبين النتائج في جدول 7 وجود زيادة معنوية للمساحة السطحية للورقة لنبات الذرة الصفراء لجميع المعاملات عدا معاملة N%50 مقارنة مع معاملة المحكم ومعاملة الجرعة السمادية الكاملة. ويبلغ أعلى معدل للمساحة السطحية للورقة في المعاملة Az إذ كان 18.3 (دسم²)، وكانت نسبة الزيادة 96.7 %.

نستنتج من ذلك أن بكتيريا الأزوتوباكتر والمضافة كسماد حيوي وحدها أو مع نصف الجرعة السمادية استطاعت أن تمد النبات بما يحتاجه من تثبيت النيتروجين، لأن إضافة لقاح الأزوتوباكتر أدى إلى تثبيت النيتروجين وإفراز مواد منشطة للنمو مثل الاندول والجلبرلين والسايتوكونينات (Govedarica et al., 1994; Mezei et al., 1998

جدول 7. الصفات الكيموجوية لعزلات الأزوتوباكتر

النوع	التركيز%	التجدد	التنفس	الحركة	Catalase	Oxidase	النحوذ	النحوذ	النحوذ
+	+	+	+	+	+	+	++	++	A1
+	+	+	+	+	+	+	+	+	A2
+	+	+	+	+	+	+	++	+	A3
+	+	+	+	+	+	+	+	++	A4
+	+	+	+	+	+	+	++	++	A5
+	+	+	+	+	+	+	+	+	A6
+	+	+	+	+	+	+	++	++	A7
+	+	+	+	+	+	+	++	+	A8
+	+	+	+	+	+	+	+	+	A9
+	+	+	+	+	+	+	+	++	A10
+	+	+	+	+	+	+	+	+	A11

اختبار كفاءة عزلات الأزوتوباكتر في تثبيت النيتروجين الجوي:

اخترت كفاءة عزلات الأزوتوباكتر 11 في تثبيت النيتروجين باستعمال طريقة كلدار وذلك لاختيار العزلة

ذلك يبين جدول 9 وجود زيادة معنوية للوزن الجاف للجزء الجندي مقارنة مع معاملة المحكم. وكان أعلى معدل للوزن الجاف للجزء الجندي 7.33 جم/نبات وقد سجل في المعاملة %50+AzMy N وكانت نسبة الزيادة 105.8% مقارنة مع معاملة المحكم و 24% مقارنة مع الجرعة السمادية الكاملة، تليها المعاملة My إذ كان المعدل 7.13 جم/نبات وبلغت نسبة الزيادة 100% مقارنة مع معاملة المحكم و 20.8% مقارنة مع الجرعة السمادية الكاملة.

توضح النتائج السابقة أن استعمال السماد الحيوي البكتيري والفطري أو كليهما مع أو بدون إضافة نصف الجرعة السمادية النيتروجينية سبب زيادة بشكل واضح في معدل ارتفاع النبات والمساحة السطحية للأوراق وقد يعزى هذا إلى التأثير المباشر للأسمدة الحيوية في تهيئة العناصر الغذائية وجعلها أكثر جاذبية للنبات مما سهل وسرع في معدل انتصافها ودخولها في مجرى الأيض (التمثيل الضوئي) نتيجة الزيادة الحاصلة في المساحة الورقية ومن ثم زيادة إضافية في الوزن الجاف لكل من المجموع الجندي و الخضرى، وتتفق هذه النتائج مع ما توصل إليه بشير ويونس (2003) التي أكدت أن إضافة 50% من الجرعة السمادية أدت إلى زيادة معنوية في (مكونات) المجموع الخضرى والجندي لنبات الحنطة.

ذلك أكد العيناوى وتركي (2004) حدوث زيادة معنوية في الوزن الجاف للجزء الخضرى لنبات الذرة الصفراء عند التلقيح بعزلة الأزوتوباكتر، ووجد التميمي وسهيل (2000) زيادة مقدارها 33% للوزن الجاف للمجموع الخضرى و31% للوزن الجاف للجزء الجندي لنبات الذرة الصفراء الملقحة بفطر المايکروبايزرا.

الصفات الفسيولوجية:

محتوى الكلوروفيل في الأوراق:

يلاحظ من جدول 10 ومن نتائج التحليل الإحصائي لقيم الكلوروفيل في نبات الذرة الصفراء الملقحة بعزلات الأزوتوباكتر وفطر المايکروبايزرا منفردة أو مجتمعة أعطت فروقاً معنوية ما عدا معاملات الجرعة السمادية الكاملة ونصف الجرعة السمادية فلم تسجل أي فرق معنوي مقارنة مع معاملة المحكم، كما نلاحظ أن أعلى نسبة زيادة للكلوروفيل a كانت 99.5% مقارنة مع معاملة المحكم وسجلت في المعاملة Az، أما أعلى نسبة زيادة للكلوروفيل b فكانت عند المعاملة My +50% N وكانت نسبة الزيادة 82.6% مقارنة مع معاملة المحكم، وقد أعطت نفس المعاملة أعلى نسبة زيادة للكلوروفيل الكلى وكانت 84.5%.

يعزى السبب في زيادة قيمة الكلوروفيل إلى الدور الذي تقوم به الأزوتوباكتر في تثبيت النيتروجين الجوي حيث يزداد تركيز النيتروجين المتاح للنبات والذي يؤدي بدوره إلى زيادة في تخليق الكلوروفيل كما يؤدي إلى زيادة عدد الأوراق والمساحة السطحية للورقة التي يدورها تزيد من نسبة الكلوروفيل والذي ينتج عنه زيادة في عملية البناء الضوئي ، إذ أشار Tomar et al. (1995) إلى أن التلقيح بعزلة الأزوتوباكتر يزيد من النيتروجين الذي يعكس إيجاباً على محتوى الأوراق من الكلوروفيل، أما دور فطر المايکروبايزرا في انتصاف النيتروجين فقد أوضحته كل من Rhods and Gerdeman (1980) الذين أشارا إلى مقدرة فطريات المايکروبايزرا على زيادة قابلية النبات في انتصاف النيتروجين من التربة على شكل NH_4^+ عندما تكون أيونات الامونيوم ثابتة نسبياً في التربة مقارنة باليونات النترات النشطة مما يعكس على محتوى النبات من الكلوروفيل.

محتوى الكربوهيدرات في الجزء الخضرى والجندي:

توضح النتائج في جدول 10 وجود فروق معنوية في محتوى الكربوهيدرات في كل من الجزء الخضرى والجندي لنبات الذرة الصفراء ولجميع المعاملات مقارنة مع معاملة المحكم كما إن معظم المعاملات لم تسجل أي فرق معنوي مقارنة بمعاملة الجرعة السمادية الكاملة. فقد وجد إن أعلى معدل للكربوهيدرات في الجزء الخضرى كان في المعاملة Az+My وبلغ

جدول 9. تأثير المعاملات المختلفة في بعض الصفات المورفولوجية لنبات الذرة الصفراء

المعامل	الجرعة %	الارتفاع (سم)	المساحة الورقية (سم ²)	الوزن الجاف (جم/نبات)	الوزن الجاف (جم/نبات)	الوزن الجاف (جم/نبات)
معاملة المحكم	50+AzMy N	1.1	12.3	9.3	78.3	
Azotobacter	20.3	1.7	14.3	18.3	97.1	
Mycorrhiza	21.6	1.7	14.6	16.6	87.4	
Az + My	21.0	1.4	14.3	16.6	92.9	
%50 N	16.6	1.2	12.3	10.3	78.6	
%50+Az N	21.5	1.9	13.3	16.2	97.3	
N %50+My	21.6	1.7	13.0	16.2	94.9	
%50+AzMy N	21.3	1.7	12.6	17.3	94.2	
حرفة سمادية	19.7	1.3	12.6	11.1	85.5	
المعدل	19.85	1.522	13.25	14.65	89.57	
LSD p>0.05	T=0.354	T=0.707	T=0.231	T=0.982	T=1.66	T=2.46

حيث أن: T = المعاملات

عدد الأوراق و قطر الساق:

يوضح جدول 9 أن هناك زيادة معنوية في عدد الأوراق لنبات الذرة الصفراء للمعاملات Az و My و My + Az مقارنة مع معاملة المحكم ومعاملة الجرعة السمادية الكاملة، وسجلت جميع المعاملات ما عدا معاملة N %50 فرقاً معنويًا مقارنة مع معاملة المحكم ومعاملة الجرعة السمادية الكاملة. فقد كان أعلى معدل لعدد الأوراق في المعاملة My وكان 14.6 ورقة وكانت نسبة الزيادة 18.6% مقارنة مع معاملة المحكم، تليها My + Az بمعدل 14.3 ورقة وبنسبة زيادة 16.2% مقارنة مع معاملة المحكم.

وبالعودة إلى جدول 9 نلاحظ أن معدل قطر الساق لنبات الذرة الصفراء سجل زيادة معنوية لمعظم المعاملات مقارنة مع معاملة المحكم ومعاملة الجرعة السمادية الكاملة، أما أعلى معدل لقطر الساق فكان عند المعاملة Az + 50 N % وبلغ 1.9 سم وكانت نسبة الزيادة 46% مقارنة مع الجرعة السمادية الكاملة، أما نسبة الزيادة مقارنة مع معاملة المحكم فقد كانت 72.7%.

وان هذه النتيجة تتفق مع ما توصل إليه Hussain et al. (2007) الذي حصل على زيادة معنوية واضحة في قطر الساق لنبات الذرة الصفراء مقارنة مع معاملة المحكم عند معاملة البذور بلفاح الأزوتوباكتر.

الوزن الجاف للجزء الخضرى والجندي:

يبين جدول 9 وجود زيادة معنوية للوزن الجاف للجزء الخضرى لجميع المعاملات مقارنة مع معاملة المحكم، وقد كان أعلى معدل للوزن الجاف للجزء الخضرى 21.6 جم/نبات وقد بلغت نسبة الزيادة 43% مقارنة مع معاملة المحكم %9.6 و 50+Az N % فقد كان معدل الوزن الجاف للجزء الخضرى 21.5 جم/نبات وبلغت الزيادة 42.3% مقارنة مع معاملة المحكم و 8% مقارنة مع الجرعة السمادية الكاملة.

أعلى معدل للكاربوهيدرات 14.15 جم/100جم وكانت نسبة الزيادة 122.4% مقارنة مع معاملة المحكم، كما بلغت نسبة الزيادة 34% مقارنة مع الجرعة السمادية الكاملة.

14.73 جم/100جم وبلغت نسبة الزيادة 119% مقارنة مع معاملة المحكم، كما بلغت نسبة الزيادة 32.8% مقارنة مع معاملة الجرعة السمادية الكاملة. وأعطت نفس المعاملة أعلى معدل للكاربوهيدرات في الجزء الجندي (Az+My) (Az+My) (Az+My) (Az+My)

جدول 10. تأثير المعاملات المستعملة في بعض الصفات الفسيولوجية لنبات الذرة الصفراء (T = المعاملات)

المعاملات	كلوروفيل a (ملجم/جم)	كلوروفيل b (ملجم/جم)	الكلوروفيل الكلـي (ملجم/جم)	كاربوهيدرات (جم/100 جم)	الجزء الجندي (جم/100 جم)	الجزء الخضري (جم/100 جم)	النـتروجين في التـرويجـين الجزء الجنـدي (%)	النـتروجين في التـرويجـين الجزء الخـضـري (%)	الفـسـفـور فـي الـجزـءـجـنـدـي (%)
معاملة المحكم	0.52	2.33	2.85	6.72	5.24	12.95	0.213	0.84	0.15
Azotobacter	0.59	4.65	5.24	11.24	4.61	11.93	1.306	2.24	0.46
Mycorrhiza	0.66	3.95	4.80	14.73	4.80	14.15	2.773	2.52	0.85
Az + My	0.92	3.88	7.13	11.49	4.51	10.44	1.586	1.68	0.49
N جرعة %50	0.56	2.39	2.95	10.91	5.21	10.22	1.213	1.31	0.64
N %50 + z	0.92	3.59	4.51	11.09	3.24	10.55	1.297	1.13	0.46
N %50 + My	0.95	4.33	5.26	12.58	5.26	11.64	2.146	2.24	0.84
جرعة سمادية كاملة	2.31	N	0.93	10.98	4.296	10.098	1.423	1.63	0.52
المعدل	3.521		0.775	T=0.403	T=0.118	T=0.022	T=0.351	T=0.048	T=0.023
LSD p>0.05				T=0.029					

محتوى الفسفور في النبات :

نلاحظ من جدول 10 زيادة معنوية في تركيز عنصر الفسفور في الجزء الخضري والجندي لجميع المعاملات مقارنة مع معاملة المحكم كما سجلت معظم المعاملات فرقاً معنوية مقارنة مع معاملة Az+My الجرعة السمادية الكاملة، إذ أعطت المعاملة Az+My أعلى معدل للفسفور في الجزء الخضري وبنسبة 0.85% وكانت نسبة الزيادة 466.6 مقارنة مع معاملة المحكم و 84% مقارنة مع الجرعة السمادية الكاملة.

أما في الجزء الجندي فكان أعلى معدل للفسفور 0.95% إذ بلغت نسبة الزيادة 280% في المعاملة N %50+AzMy مقارنة مع معاملة المحكم و 79% مقارنة مع الجرعة السمادية الكاملة.

إن هذه النتيجة تتفق مع ما توصل إليه الشيباني وعبد الكاظم (2005) الذي وجد أن أعلى نسبة للفسفور في الأوراق عند إضافة 50% من الجرعة السمادية مع خليط العزلتين.

كما أشار Govedarica et al. (1994) إلى أن الأزوتوباكتر تقوم بإفراز بعض منظمات النمو مثل الاندول والجيرلين في وسط النمو والتي تؤدي إلى تشجيع نمو المجموع الخضري والمجموع الجندي فيصبح قادرًا على امتصاص العناصر المغذية ومنها الفسفور، كما أن وجود فطريات المايوكورايزا في بيئة الجذر قد تسهم في زيادة مقدرة النبات على استخلاص عنصر الفسفور (بشير ويونس، 2003).

وأظهرت هذه النتائج التأثير الإيجابي لفطريات المايوكورايزا في زيادة محتوى النبات من الفسفور بوجود أو بغياب الأسمندة الكيميائية، وعليه يمكن القول أنه يمكن الاستفادة من فطر المايوكورايزا لقلح والاستغناء عن الأسمندة الكيميائية وإن هذه النتائج تتفق مع عدد من الباحثين منهم خالد وأخرون (1992) والسamarائي وأخرون (1996).

النـتروـجيـنـ وـالـفـسـفـورـ المـتـبـقـيـ فـيـ التـربـةـ:

تظهر النتائج المبنية في جدول 11 أن نتيجة التحليل الإحصائي أشارت إلى وجود زيادة معنوية لمحتوى التربة من النـتروـجيـنـ وـالـفـسـفـورـ لـجـمـيـعـ الـمـعـالـمـاتـ مـقـارـنـةـ معـ مـعـالـمـةـ المحـكـمـ،ـ كماـ أـعـطـتـ اـغـلـبـ الـمـعـالـمـاتـ فـرـقاـ مـعـنـوـيـةـ مـقـارـنـةـ معـ مـعـالـمـةـ الـسـمـادـيـةـ الـكـامـلـةـ،ـ وـسـجـلـتـ الـمـعـالـمـةـ Azـ +ـ Myـ أـعـلـىـ

إن هذه النتائج تشير بوضوح إلى وجود حالة تداخل ايجابية بين بكتيريا الأزوتوباكتر وفطر المايوكورايزا في زيادة محتوى النبات من الكاربوهيدرات وبدون إضافة أي من الأسمندة الكيميائية إذ زاد محتوى النبات من الكاربوهيدرات في هذه المعاملات نسبة إلى زيادة النـتروـجيـنـ الذي تثنـيـهـ بـكـتـيرـياـ الـأـزوـتوـبـاكـتـرـ وـتسـاعـدـ فـيـ اـمـتـاصـهـ فـطـرـيـاتـ الـمـايـوكـورـايـزاـ وكـذـلـكـ النـتـروـجيـنـ يـسـبـبـ زـيـادـةـ فـيـ عـدـدـ الـأـورـاقـ وـالـمـاسـحةـ السـطـحـيـةـ لـلـوـرـقـةـ الـذـيـ يـتـنـجـعـ عـنـ زـيـادـةـ الـكـلـوـرـوـفـيلـ وـتـكـوـنـ الـصـوـئـيـ وـالـذـيـ مـاـ يـتـنـجـعـ عـنـهاـ زـيـادـةـ الـكـلـوـرـوـفـيلـ وـتـكـوـنـ الـكـارـبـوـهـيـدـرـاتـ وـقـدـ اـتـقـتـ هـذـهـ النـتـائـجـ مـعـ مـاـ تـوـصـلـ إـلـيـهـ كـلـ Pacovasky (2005) وـآخـرـونـ (1992) وـ (1992).

محتوى النبات من النـتروـجيـنـ:

أظهرت نتائج الدراسة والمبنية في جدول 10 ومن نتائج التحليل الإحصائي وجود زيادة معنوية للنـتروـجيـنـ فيـ الـجـزـءـخـضـريـ وـالـجـنـدـيـ للـنـبـاتـ وـلـجـمـيـعـ الـمـعـالـمـاتـ مـقـارـنـةـ معـ مـعـالـمـةـ المحـكـمـ،ـ بـلـغـتـ إـعـلـىـ نـسـيـةـ لـلـنـتـروـجيـنـ فـيـ الـجـزـءـخـضـريـ 2.773%ـ وـ بـلـغـتـ نـسـيـةـ الـجـزـءـجـنـدـيـ 1201.8%ـ مـقـارـنـةـ معـ مـعـالـمـةـ Azـ +ـ Myـ وـ بـلـغـتـ نـسـيـةـ الـزـيـادـةـ 113.8%ـ مـقـارـنـةـ معـ جـرـعـةـ السـمـادـيـةـ الـكـامـلـةـ،ـ وـقـدـ أـعـطـتـ إـلـيـهـ كـلـ Azـ +ـ Myـ أـعـلـىـ مـعـدـلـاتـ لـلـنـتـروـجيـنـ فـيـ الـجـزـءـخـضـريـ 62.52%ـ وـ كـانـتـ نـسـيـةـ الـجـزـءـجـنـدـيـ 723.5%ـ مـقـارـنـةـ معـ مـعـالـمـةـ المحـكـمـ وـ 123%ـ مـقـارـنـةـ معـ جـرـعـةـ السـمـادـيـةـ الـكـامـلـةـ،ـ وـقـدـ أـكـدـ هـذـهـ النـتـائـجـ Ishac (2000) الـذـيـ أـشـارـ إـلـيـهـ كـلـ مـاـ بـيـنـ الـأـزوـتوـبـاكـتـرـ وـالـمـايـوكـورـايـزاـ مـنـ حـيـثـ دـورـ فـطـرـيـاتـ الـمـايـوكـورـايـزاـ فـيـ تـجهـيزـ الـنـبـاتـ بـعـنـصـرـ الـفـسـفـورـ مـصـادـرـ غـيرـ الـجـاهـزـةـ،ـ كـمـ إـنـ عـمـلـيـةـ التـثـبـيـتـ الـحـيـويـ لـلـنـتـروـجيـنـ يـمـكـنـ أـنـ تـنـتـطـلـ أـوـ تـنـوـقـفـ أـوـ تـسـبـبـ نـقـصـ الـفـسـفـورـ الـذـيـ يـعـدـ ضـرـورـيـاـ لـسـدـ الطـاـقةـ الـلـازـمـةـ لـلـبـكـتـيرـياـ لـلـقـيـامـ بـعـلـمـيـةـ التـثـبـيـتـ الـحـيـويـ لـلـنـتـروـجيـنـ.

وهذه النتائج تتفق مع كل من العيتاوي وتركي (2004) و المنصور و عبد الكريم (2002). كما تتفق مع ما توصل إليه إبراهيم وأخرون (2000) الذين أشاروا جميعاً إلى أن تلقيح التربة بعلزات الأزوتوباكتر قد أسهم بشكل واضح في زيادة كمية النـتروـجيـنـ في النـبـاتـ مـقـارـنـةـ معـ مـعـالـمـةـ المحـكـمـ غيرـ الـمـلـقـحةـ بهاـ معـ اـسـتـخـدـامـ مـسـتـوـيـاتـ مـحـدـودـةـ مـنـ الـأـسـمـدـةـ الـنـتـروـجيـنـيـةـ لـأـنـ تـنـجاـوزـ نـصـفـ الـجـرـعـةـ السـمـادـيـةـ مـعـ هـذـهـ الـعـلـالـاتـ.

تقدمة فطريات المايكورايزا في تجهيز الفسفور من مصادر الغير جاهزة وذلك عن طريق إفراز بعض المواد العضوية التي لها المقدرة على إذابة المركبات المعقدة ومن ثم زيادة محتوى الفسفور الجاهز (Islam *et al.*, 1980).

نستنتج من كل ما سبق من نتائج أن الإضافة المشتركة من الأسمدة الحيوية الفطرية والبكتيرية بصورة مجتمعة بدون أو مع إضافة 50% من السماد النيتروجيني الموصى به أعطت أعلى قيمة للنيتروجين ولفسفور في التربة والنباتات وإن خفض كمية السماد إلى 50% من الكمية الموصى بها بعد مؤسراً جيداً لما يؤديه السماد الحيوي المضاف في تقليل كمية السماد الكيميائي الواجب استعماله والذي يقلل من تأثير التلوث البيئي لما يحويه من مواد كيميائية ضارة، وهذا ما أكدت عليه (بشير وبونس، 2003).

إن التأثير الإيجابي للتسميد الحيوي الفطري و البكتيري الذي أدى إلى زيادة محتوى النيتروجين ولفسفور في التربة والنباتات يمكن أن يعزى إلى:-

-1 التأثير الإيجابي لفطريات المايكورايزا في عملية التثبيت الحيوي للنيتروجين بواسطة بكتيريا الأزوتوباكتر من خلال تيسيرها لعنصر الفسفور الضروري لسد حاجاتها من الطاقة اللازمة لعملية التثبيت الحيوي للنيتروجين (Ishac, 2000).

-2 مقدرة فطريات المايكورايزا على إزالة أيونات الأمونيوم من موقع تثبيت النيتروجين وبذلك تطيل من مدى فعالية إنزيم النيتروجينيز (Mostafa, 1990).

-3 إفراز منظمات النمو من قبل البكتيريا المثبتة للنيتروجين والذي يعكس إيجاباً في التنشيط المباشر للفعاليات الأيضية لفطريات المايكورايزا ومن ثم مقدرة النبات على امتصاص المغذيات ومنها النيتروجين ولفسفور (Pacovasky, 2005).

-4 التأثير المتدخل للفطريات و البكتيريا مجتمعة في زيادة جاهزية المغذيات من نيتروجين وفسفور وهذا يؤدي إلى تحسين نمو النبات وتكوين مجموع جذري كثيف ذي سعة امتصاصية عالية المنصور وعبد الكريم، (2002).

معدل لمحتوى التربة من النيتروجين المتبقي وكان 213 ملجم/كجم تربة وكانت نسبة الزيادة 475.6% مقارنة مع معاملة المحكم.

جدول 11. تأثير المعاملات المستعملة في محتوى التربة من النيتروجين ولفسفور (ملجم/كجم) بعد الحصاد

المعاملات	النيتروجين في التربة	الفسفور الجاهز
ملجم/كجم	في التربة	ملجم/كجم
9.6	37	معاملة سيطرة
18.9	172	<i>Azotobacter</i>
19.3	121	<i>Mychorrhiza</i>
20.0	213	Az + My
9.7	60	N %50
20.6	131	N %50+Az
23.5	121	N %50+My
25.6	205	N %50+AzMy
20.3	112	توصية سماردية
18.61	130.2	المعدل
T=0.777	T=4.102	LSD p>0.05

تشير النتائج السابقة إلى حالة التداخل الإيجابية بين فطر المايكورايزا وبكتيريا الأزوتوباكتر في زيادة محتوى التربة من النيتروجين، وهذا يتفق مع ما توصل إليه عدد من الباحثين (Azcon, 2005) (Hatwalne *et al.*, 1998) (Natarajan and Oblisami, 2005) و(Hatwalne *et al.*, 1998) الذين أكدوا وجود حالة تداخل إيجابية بين بكتيريا الأزوتوباكتر وفطر المايكورايزا في تجهيز التربة من النيتروجين وبالعودة إلى نفس الجدول نستطيع أن نجد أن أعلى معدل للفسفور في التربة وحد عند المعاملة N %50+AzMy وبلغ 25.6 ملجم/كجم تربة ويزداد مقدارها 166.6% مقارنة مع معاملة المحكم.

إن تفسير هذه النتائج يتفق مع المحتوى النيتروجيني للتربة وهو تأكيد على حالة التداخل الإيجابية بين فطر المايكورايزا وبكتيريا الأزوتوباكتر ودورهما في تجهيز العناصر الغذائية للتربة ومن ثم للنبات إضافة إلى الدور الذي

المراجع العربية :

- إبراهيم ، علي خليل ، مجید عبد فريد ، رحاب رشيد طه وغفوری یاس خضریر (2000). استجابة الذرة الصفراء *Azotobacter Zea mays* للتلقيق بالبكتيريا *chroococcum* تحت مستويات مختلفة من النيتروجين ، مجلة الزراعة العراقية 5(7): 1- 11.
- النعمی ، سعد الله نجم عبد الله (1987). الأسمدة وخصوبية التربة. دار الكتب للطباعة و النشر. جامعة بغداد.
- بشیر ، عفراء یونس (2003). التداخل بين المايكورايزا وبكتيريا الأزوتوباكتر و الازوسبيرل وتأثيره في نمو وحاصل الحنطة. أطروحة دكتوراه - كلية الزراعة - جامعة بغداد.
- التميمي ، فارس محمد سهيل (2000). دور فطريات المايكورايزا نوع *Glomus mosseae* في نمو نباتي الحنطة و الذرة الصفراء. رسالة ماجستير - كلية الزراعة - جامعة بغداد.
- الحداد ، محمد السيد مصطفى (1998). دور الأسمدة الحيوية في خفض التكاليف وتقليل تلوث البيئة وزيادة إنتاجية المحصول. كلية الزراعة - جامعة عین شمس - الدورة التدريبية القومية حول إنتاج المخصبات الحيوية. المملكة الأردنية الهاشمية 16- 5/21/1998.
- الشيباني ، حجاد عبد الكاظم (2005). تأثير التسميد الحيوي و العضوي والإحيائي الفطري والبكتيري في نمو وحاصل نبات الطماطة. رسالة ماجستير - كلية الزراعة - جامعة بغداد.
- الطفيري ، محمد إبراهيم جبار (1999). تأثير مستوى الكربون في المواد العضوية المضافة و التلقيح بـ *Azotobacter*

مامدو، نجيب اغاجان (1982). بعض التغيرات المايكروبولوجية ذات العلاقة بالنيتروجين في الترب الصحراوية. رسالة ماجستير - كلية الزراعة - جامعة بغداد.

المنصور ، علي حازم عبد الكريم (2002). التحرى عن عزلات عالية الكفاءة لبكتيريا الأريونباكتر في ترب محافظة الانبار. رسالة ماجستير - كلية العلوم - جامعة الانبار.

المنظمة العربية للتنمية الزراعية (1998). الدورة التدريبية حول استخدام المخصبات الحيوية. المملكة الأردنية.

vinelandii في تغير النيتروجين في التربة. رسالة ماجستير - كلية الزراعة - جامعة بغداد.

العياثاوي ، احمد محمد تركي (2004). دراسة وراثية أولية للحصول على عزلة بكتيرية مثبتة للنيتروجين الحيوي ومذيبة للفوسفات. أطروحة دكتوراه - كلية العلوم - جامعة الانبار.

REFERENCES:

- Ishac YZ. 2000. Interaction of Azotobacter and Vesicular Arbuscular Mycorrhizas In: Azotobacter in sustainable Agriculturech. 9th Ed. Narula N., India.
- Ishac YZ, Yousef AN. 1972. A study on density and species of Azotobacter in soil , water and leaf sample from southern. Iraq. Technical Bulletin No. 42 of the Inst. Appl. Res. On Natural Resources Baghdad.
- Islam M, Ayanoba A, Sanders FE. 1980. Response of Cowpea (*Vigna unguiculata*) inoculation with VA-Mycorrhizal fungi and to rock phosphate fertilization in some unsterilized Nigerian Soils. Plant Soil, 54: 107-117.
- Mezei S, Popovic M, Kovacev L, Mrkovacki N, Nagl N, Malencic D. 1998. Effect of Azotobacter strains on sugar beet callus proliferation and nitrogen metabolism enzymes. Biol. plantarum, 40(2): 277-283.
- Mostafa MI. 1990. Genotypic variation amongst Egtian crops with respect to chemical and biofertilizers. Ph. D. Thesis. Foc. Sci. Dundee Univ., Dundee UK.
- Narula N. 2000. Azotobacter as an organism. In: "Azotobacter in sustainable Agriculture, (Neeru N. Ed.)". India.
- Natarajan J, Oblisami G. 2005. Effect of bacterial inoculation maize. Nat. Symp. On BNF in relation to crop production, held at T. N. Agric. Univ. Combatore (Abst). 24.
- Pacovsky RS. 2005. Influence of inoculation with Azotobacter chroococcum and Glomus fasciculatum on Zea mays nutrition. Plant Soil, 110: 283-287.
- Rhods LH, Gerdeman JW. 1980. Nutrient translocation in VA-Mycorrhiza. In: "Cellular interaction in Soybosis and parasitism. (Cook CB, Pappas PW, Rudo Ed.)", Ohio State University Press, Columbus. pp. 173 – 195.
- Sawhney SK, Randhirs S. 2000. Introductory practical biochemistry. Norsa publishing House. New Delhi.
- Tago D, Barker SJ. 2000. The roles of Auxins and Cytokinins in Mycorrhizal symbiosis. J. Plant Growth Regul., (19)2: 144-154
- Thomas H. 1975. The growth response to whether of simulated Vegetative swards of single genotype
- Abd-el-Malek Y, Abdalsalam MA, Monib M, El-Hadidy T. 1968. Effect of temperature on the rate of N2-fixation under calcareous soil conditions. B. Inst. Desert Egypte, 38(1): 127-135.
- Al-Karaki GN, Al-Raddad A. 1998. Water stress and mycorrhizal isolate effect on growth and nutrient ecquisition of wheat. J. Plant Nutr., 21(5): 891-902.
- Azcon R. 2005. Selective interaction between free – living rhizosphere bacteria and Vesicular-Arbscular Mycorrhiza fungi. Soil. Soil. Biochem., 21: 639-644.
- Baron EJ, Finegold SM. 1990. Diagnostic microbiology. Textbook for the isolation and identification of pathogenic organisms, 8th ed. St. Louis, Mosby-Year Book Inc.
- Becking, J. H. (1992). The Family Azotobactereaceae. The Prokaryotes. 2nd ed. Ahandbook on the biology of bacteria : ecophysiology , isolation , identification , applications. Vol. 4. Springer. Berlin Heidelberg New York, pp. 3144 – 3170.
- Black CA. 1965. Methods of soil analysis part (2). Chemical and Microbiological properties. AM. Soc. Agron. Inc. Puplisher, Madision , Wisconsin, USA.
- Dubois M, Gilles KA, Hamiton JK, Robers DA, Smith F. 1956. Calovimetric method for determination for sugar and related substance. Anal. chem., 28: 350-360.
- El-Ghandour IA. 1992. Effect of biofertilization on the availability of nutrients to plant. Ph. D. Thesis, Fac. Agric, Ain-Shams Univ. Cairo, Egypt.
- Govedarica M, Milic V, Gvozdenovic DJ. 1994. Specific relationship between azotobacter and some tomato varieties savtemend-poljprivreda (Yugoslavia). 42(1): 275-285
- Hatwalne PV, Ingle RW, Thakare KG, Somani RG. 1998. Field performance of a symbiotic biofertilizers on grain yield of rain-fed kharif sorghum CSH-14. In: "Biofertilizers and Biopesticides, (Deshmukh AM. Ed.)". India.
- Holt T, Krieg N, Sneath P, Staley J, Williams S. 1994. Bergy's Manual of Determinative bacteriology. 9th Ed. USA.
- Hussain A, Arshad M, Hussain F. 2007. Response of maize (*Zea mays*) to Azotobacter inoculation. Biol. Fert. Soils, 4: 73-77.

- aestvum*) in relation to fertilizer, application. Indian Agric. Sci., 65(4): 256-259.
- Witham FH, Baeds DF, Devlin RM. 1971. Experiments in plants physiology. Litton education publishing, Inc., New York.
- of lolium perenne. J. Agric. Sci. Camb., 84: 333-334.
- Tomar RKS, Namdeo KN, Raghu JS, Tiwari KP. 1995. Efficacy of Azotobacter and plant growth regulators on Productivity of Wheat (*Triticum*

Utilization of the *Azotobacter* and Mycohorrhiza as biofertilizer for improving the growth of (*Zea mays*) by Using sterile soil

Dhafer F. Al-Rawii, Mohammad A. Al-Azawii*, Ahmed Sh. A. Lafi*, Hiba Kh. Al-Hobaine

*Biology Department/College of Education for Pure Sciences/ University of Al-Anbar

This study was conducted to isolate and identify the *Azotobacter* from soils collected from several local sites in Al-Ramadi city to be used later as biofertilizer instead of chemical fertilizer for the growth of (*Zea mays*).

Eleven isolated bacterial were isolates and identified as *Azotobacter* one isolate then selected as a sportier its ability to fix nitrogen.

Mycohorrhiza was also isolated from the corn roots and used with and without *Azotobacter* isolate as a biofertilizer as with corn seeds.

Fifty four plastic pots were filled with 10kg soil each. Half of these pots were filled with sterile soil. Ten corn seeds were sown in each pot which thinned into three plants after two weeks from planting. The experiment was setup in a completely randomized design with the following treatments which replicated three times:-

- 1- Control.
- 2- Seeds inoculated with *Azotobacter*.
- 3- Seeds inoculated with *Mycohorrhiza*.
- 4- Seeds inoculated with *Azotobacter + Mycohorrhiza*.
- 5- Soil with half of the recommended nitrogen (50% N).
- 6- *Azotobacter + 50% N (Az + 50% N)*.
- 7- *Mycohorrhiza + 50% N (My + 50% N)*.
- 8- *Azotobacter + Mycohorrhiza +50% N (Az + My + 50% N)*.
- 9- Whole of the recommended nitrogen (100% N).

The parameters used in biological experiment were plant tall, leaf area, leaf number and stem diameter. The total content of chlorophyll and carbohydrates were estimated in plant tissues. The percentage of nitrogen and phosphors were also estimated in shoots and roots of the plant and in the soil. The results of this work show that:-

- 1- Plant height reached 97.3cm. In plant treated with Az + 50% N. The total leaf surface area was higher with (Az) treatment compared with other treatments 18.3 dm²/plant.

2- Leaf number 14.6 leaf/plant treated with (My) treatment. The average diameter of stem was 1.9 cm/plant on plants treated with Az + 50% N.

3- The average dry weight of the shoot was 21.6 g/shoot with (My) or My + 50% N. The dry weight of the root reached an average of 7.33g/plants.

4- Higher amount of chlorophyll (A) was recorded with treatment (Az) 4.65 mg/g. On the other hand chlorophyll (B) was higher in plant treated with My + 50% N 0.95 mg/g. However, higher amount of total chlorophyll was recorded in plants treated with Az + My + 50% N 5.26 mg/g.

5- Higher amount of carbohydrates were recorded in plants treated with My + Az the amount of carbohydrates were 14.73 g/100g shoot and 14.15 g/100g in the tissues.

6- Using Az + My treatment resulted in higher percentage of Nitrogen 2.773% in the shoot. The percentage of Nitrogen in the root tissues was much higher in plants received Az + My treatment 2.52%.

7- The percentage of phosphorus in the shoot was much higher in plants treated with Az + My 0.85%. However, the percentage of phosphorus in the roots was the same 0.95% irrespective of the treatment or type.

8- The percentage of residual Nitrogen and phosphorus were estimated in the soil. The percentage of Nitrogen was 213 mg/kg Az + My treatment. The percentage of phosphorus was 25.6 mg/kg using Az + My +50%N treatment.

المُحْكَمُونَ:

أ.د. فتحي عواد منصور قسم النبات، علوم المنصورة
أ.د. تهاني محمد عبد الرحمن قسم النبات، علوم القاهرة