

تأثير المعاملات الحرارية لمستخلص البابونج على الفعالية التثبيطية لبعض الفطريات المرضية

شفاء طيار جعفر العساف

د. صالح عيسى محمد

أ.د. عبد الكريم سليمان حسن النعيمي

قسم علوم الحياة

كلية التربية للبنات

كلية العلوم

كلية التربية للبنات

جامعة الموصل

تاریخ تسليم البحث: ٢٠١٢/٤/٢٩؛ تاریخ قبول النشر: ٢٠١٢/١٠/١٨

ملخص البحث:

تم دراسة تأثير المعاملات الحرارية لمستخلص نبات البابونج المائي *Marticaria chamomella* على الفعالية التثبيطية لبعض الفطريات المرضية المعزولة قيد الدراسة وهي *. Trichophyton rubrum, Aspergillus fumigastus*

وتبين من هذه الدراسة تباين الفعالية التثبيطية لمستخلص نبات البابونج المائي ضد الفطريات المستخدمة في الدراسة تحت الدرجات الحرارية المختلفة. اذ ان المستخلص المائي للبابونج اعطى فعالية تثبيطية عالية ضد الفطر *T. rubrum* تثبيطاً كلياً عند تركيز (٣٠، ٢٥، ٢٠) ملغم/مل تحت درجة حرارة (٢٥، ٥٠، ٧٥، ١٠٠)°س. اما بالنسبة لفطر *A. fumigatus* فقد اعطى المستخلص المائي للبابونج فعالية تثبيطية عالية ايضاً تثبيطاً كلياً ضد الفطر عند تركيز (٣٠، ٢٥) ملغم/مل تحت درجة حرارة (٧٥، ١٠٠)°س.

Effect of thermal treatment of chamomile (*Marticaria chamomella*) extract on inhibitory activity of some pathogenic fungi

Prof. Dr. Abd-Elkarim S. H. Al-Nua'ymi

College of Education for Girls

Dr. Saleh E. Mohammed
Department of Biology

College of Science
Mosul University

Shifa' Tayyar Ja'fer AL-Assaaf

College of Education for Girls

Abstract:

This Study shows the effect of thermal treatment of chamomile (*Marticaria chamomella*) extract on inhibition of some pathogenic fungi such as *Trichophyton rubrum* and *Aspergillus fumigatus*. It also shows different inhibitory effect of aqueous extract of chamomile against the fungi used in this study under different temperature degrees, In addition extract of chamomile gave complete inhibitory effect in concentrations at (20,25,30) mg/ml under temperatures of (25,50,75,100) c° Also, the aqueous extract of chamomile gave complete inhibition against the fungus *Aspergillus fumigatus* at concentrations (25,30) mg/ml under the temperature degree of (75,100) c°.

المقدمة:

يطلق مصطلح Mycoses على الاصابات الفطرية التي يتراوح مداها بين اصابات سطحية Superficial Mycoses والتي تشمل الجلد واصابات جهازية Systemic mycoses وهي التي تشمل الانسجة والاعضاء الداخلية في الجسم (Edmonds, 1978). وان الفطريات الجلدية هي مجموعة من الفطريات المترابطة القادرة على غزو الانسجة الكيراتينية من الشعر والجلد والاظافر للإنسان والحيوانات والاصابة التي تحدثها هذه الفطريات تعرف بـ Trichophyton أو Ring worm وتنضم هذه المجموعة ثلاثة اجناس وهي Dermatophytoses (Matsumato, 1996) *Epidermophyton sp.* ، *Microsporum sp.*، *sp.* الاصابات الفطرية الجلدية للإنسان متعلق بالوضع المناعي للمضيف وعوامل البيئة كالرطوبة ودرجة الحرارة (Evans, 1997).

تقسم الفطريات الجلدية على اساس المضيف الطبيعي لها الى ثلاث مجاميع رئيسة هي الانواع التي يكون المضيف لها هو الانسان Anthropophilic وتنقل عن طريق التلامس مع الاشخاص المصابين والانواع التي يكون المضيف الطبيعي لها الحيوانات Zoophilic ومنها تنتقل الى الانسان عن طريق التعرض لها محدثة اصابة و الانواع التي تعيش متزمرة في التربة على المواد الكيراتينية منها (الشعر والريش) وتعرف Geophilic ومنها تنتقل الى الانسان أو الحيوانات. وتسبب الفطريات الحيوانية Zoophilic بشكل عام التهاباً اكثر شدة مما تسببه الفطريات البشرية

(Hunter et al., 2002). اما الاعغان هي فطريات خيطية ذات هايفات سريعة النمو وهي تنتشر بصورة واسعة في الهواء والتربة فتكون مصدراً للتلوث والاصابة ومن هذه الفطريات (الاعغان) هو جنس *Aspergillus* الذي يتضمن عشرات الانواع وتتميز بهايفاته المقسمة والتي تتفرع بزاوية ٤٥° وتنتج كونيدات (سبورات لا جنسية) وان الانواع الثلاثة المهمة في امراضيتها للإنسان هي: *A. fumigatus* ، *A. niger* ، *A. flavus* من اهم انواع الفطريات التي توجد في البيئة وبأعداد كبيرة ويمكن لسبوراتها المحمولة بالهواء Airborne ان تسبب حساسية للجهاز التنفسي (Georgopapdakou, 2002) والمسمى بداء الرشاشيات *Aspergillosis* ويصيب داء الرشاشيات المرضى المثبتين مناعياً (Bodey, 1988). والفطر *A. fumigatus* يسبب داء الرشاشيات الرئوي Pulmonary Aspergillosis الذي يشبه مرض التدern الرئوي وهو ينتج سوماً ضارة ومنها السم gilotoxins و verrucullogen والذي يعود اليه دور الفطر في امراضيته للإنسان (Konemanet al., 1979; Pitt and Hocking, 1997; Emmons etal , 1970; Virella, 1997).

كانت وما تزال النباتات الطبية ذات الصفات الدوائية والعلاجية تمثل مستقبل العالم العلاجي على المستوى الوطني والاقليمي والعالمي والدوائي بإعتبار هذه الاعشاب وما تحتويه من المنتجات الثانوية منها الزيوت الطيارة ذات الفعالية البايولوجية بالقدرة الربانية في سرعة الشفاء لفت الك داء ذلك بدأت الدول المتقدمة والنامية بالاهتمام في الوقت الحاضر باستخدام الاعشاب الطبية لما لها من فوائد علاجية لعدم احتواها على اية اثار جانبية مصاحبة لها كما يحصل عند استعمال المركبات الكيماوية من الادوية المصنعة .

نبات البابونج *chamomilla* Compositae من العائلة المركبة Maricaria ويسمي ايضاً بزهرة الذهب (Chakravarty, 1976)، البابونج هو نبات عشبي يبلغ ارتفاعه حوالي ما بين (٢٠ - ٥٠ سم الساق اجرد كثير التفرع ازهاره بيضاء وسطها اصفر رؤوسها زندية انوبية في وسطها، خيطية في اطرافها وتقوم على كرسي مخروطي اجوف ولها رائحة عطرية نفاذة (قبسي، ١٩٩٨) وبعد نبات البابونج من النباتات الطبية الشائعة في اغلب دول العالم ذلك لأنه يحتوي على تنوع عالٍ من المركبات الفعالة، من دراستها تم التعرف على عدد كبير منها والتوصل الى فعاليتها الكيميائية الطبية والعلجية (مجيد و محمود، ١٩٨٨) يتواجد البابونج في جنوب وشرق اوروبا ثم امتدت زراعته الى حوض البحر الابيض المتوسط والولايات المتحدة الامريكية و تعد المانيا وال مجر وجزر البلقان والاتحاد السوفيتي السابق من اهم مراكز تجارة البابونج (Franz, 1979).

الجزء الطبيعي المهم في النبات الذي يستعمل بشكل شائع هو النورات الزهرية بسبب احتواها على العديد من المواد الفعالة التي يتم الحصول عليها من الازهار الجافة ومن هذه المواد الزيوت الطيارة التي تحتوي على مواد وأحماض عديدة تلعب دوراً فعالاً خاصة من الناحية الطبية

تصل إلى ١,٥٪ من مكونات الأزهار الجافة كما تحتوي الأزهار على الفلافونات (Hydroxyl coumarins). وكذلك تحتوي على مواد هلامية بنسبة ١٠٪ إضافة إلى فيتامين C وعناصر حرة تدعى Anthemic acid (Newalland phillson, 1996) وان الجزء الفعال في البابونج هو الزيت المتطاير oil Volatile oil ويقدر بـ ٧٪ w/v وهو مكون من ٨,٥٪ استرات احادية وثنائية الوظيفة Mono and bifunctional و كذلك الحوامض الاليفاتية والكحولات (Bruneton, 1999). وان المكونات الفعالة للبابونج هي اوكسيدات البايسابولول Chamazulene, Apigenin (E)- B- farnesene, bisablon, oxides A,B (Arak, 1981; Revenchon and Senatore, 1994) كما وجد بان الرؤوس الزهرية للبابونج تحتوي الزيت المتطاير الأزرق الذي يحتوي على azulene والذي يعرف بالكامازولين و على matricin, palustrine,herniarin, dihydroxycinamicacid (Gardiner, 2000) (مصطفى، ٢٠٠٤؛ Quercetol, Apigenine, Flavonoidglucosides, 2- Methyl Methylallangelate و Mimica- Dukicet al., 2008;) Isomylangelates و lsbutylangelate و Butylangelate Monoterpens (Newallet al., 1996) وان الزيت الاساسي يحتوي ايضاً على تربينات احادية Chamazulene و الكامازولينات Azulene و المكونات الاخرى الفعالة وعلى الازولينات Leuteolin و منها الابجينين Apigenin و الليوتيلين Flavonoids و مشتقات راتنجية (Lai et al., 2007; Ramos, 1996). ويستخدم البابونج في مجالات كثيرة من الناحية الطبية اذ يعد مزيلاً للمغص وآلام المعدة وفاتحاً للشهية و منشطاً للدورة الدموية وخصوصاً عند الاطفال و كعلاج لالتهابات العين، و خافض لدرجات الحرارة و مهدئاً للأعصاب و هو معرق و مضاد للتشنج، و طارد للغازات ويستخدم زيته في عمل كمادات لإزالة آلام الصدر عند حصول النزلات الصدرية (المنظمة العربية، ١٩٨٨؛ Mann and stab, 1986). كما ان ازهاره تستعمل في اوروبا بكثرة كمشروب بديل للشاي بعد تحليته بالسكر يؤخذ في الصباح ليقي من نزلات البرد ويستخدم في صناعة الروائح العطرية وله استعمال خارجي بشكل لبخات لمعالجة الجروح الصيفية وطارد للبلغم، وبالنظر لاحتواء النورات على صبغات نباتية أو مواد ملونة صفراء تعرف Apigenin لذلك يكثر استخدامه في صناعة مستحضرات التجميل خاصة ما يخص الشعر كالمواد المستخدمة لصباغة الشعر وكذلك مساحيق التجميل الخاصة ببشرة الوجه كالكريمات وصابون الوجه. (منصور، ٢٠٠٥؛ Liang et al., 1999). ونظراً لأهمية نبات البابونج و تواجده في البيئة

وسهولة الحصول عليه ولعدم وجود دراسات سابقة عليه من حيث تأثيره على بعض الفطريات المرضية فقد قمنا بهذه الدراسة والتي تهدف الى:

- ١ - اختبار الفعالية التثبيطية لمستخلص نبات البابونج على بعض الفطريات المرضية.
- ٢ - اختبار تأثير المعاملات الحرارية على الفعالية التثبيطية لمستخلص نبات البابونج على بعض الفطريات المرضية.

مواد وطرق البحث:

تم جمع العينات المرضية من المرضى المصابين الذين شخصت اصابتهم بالفطريات المرضية من بعض المراجعين لاستشارية الجلدية في مستشفى الجمهوري التعليمي بالموصل وبعد ان عقمت المنطقة المصابة بـ كحول اثنيلي ٧٠% ثم جمعت العينات من القشطات الجلدية والأظافر ومن القشع .Sputum

عزل الفطريات: الفحص المجهرى المباشر والزرع للعينات:

اخذت كمية قليلة من القشطات الجلدية (Skin scrapins) بواسطة مشرط معقم أو شفرة جراحة او البقایا المتقرنة الرقيقة للأظافر وبواسطة ملقط معقم ووضعت على شريحة زجاجية نظيفة slides واضيف إليها قطرة من محلول هيدروكسيد البوتاسيوم ٢٠ - ١٠٪ ثم غطت الشريحة وسخنت بهدوء وذلك بتحريكها فوق لهب مصباح بنزن مرتين أو ثلاثة مرات مع تجنب الغليان لأنه يؤدي إلى تبلور هيدروكسيد البوتاسيوم لأجل زيادة الترويق ثم تركت لمدة ٢٠ دقيقة وضغط عليها بلطف بواسطة قاعدة ابرة التلقيح loop لغرض فرش العينة. ثم فحصت جميع الشرائح الزجاجية المحضرة تحت المجهر باستخدام القوى الصغرى (10x) او لا ثم القوى الكبرى (40x) لملاحظة وجود التراكيب الخيطية Hypheae المتفرعة والسبورات المفصيلية Arthrospores وسط Sabourands dextrose agar (S.D.A) و حضنت الاطباق بدرجة حرارة (٢٢,٥±٢)° م لمرة ٧ يوم بالنسبة للقشطات الجلدية او البقایا المتقرنة للأظافر وفحصت باستمرار كل ٣-٢ ايام (Eilabib and khalifa , 2001).

اما بالنسبة لعزل الأعفان فقد تم اخذ مسحات الاذن Ear swabs من الاذن الخارجية المصابة بواسطة ممسحة قطنية معقمة و تم تعقيم تجويف الفم بالغرغرة بمحلول ملحي في الصباح الباكر واخذت عينات القشع (Sputum) وفحصت باستخدام المجهر للتحري عن وجود الأعفان و

Beneke and Rogers,) 27.5 ± 2 °م. (1980; Jawetz et al, 1987 زرعت على وسط معقم ثم حضنت تحت درجة حرارة)

تشخيص الفطريات المعزولة

بعد اكتمال نمو المستعمرات الفطرية المعزولة من الحالات المرضية المختلفة ، وتم فحصها مجهرياً بأخذ جزء من النمو الفطري بوساطة ابرة تأقيح معقمة Needle ووضع على شريحة زجاجية عليها قطرة من صبغة المثيل الازرق Methylene-blue ونشرت العينة في قطرة التحميل ثم وضع غطاء الشريحة عليها وفحصت مجهرياً للتعرف على صفات الغزل الفطري والسبورات وشخصت حسب المفاتيح التصنيفية المعتمدة هي : (Pitt and Hocking, 1997; Forbes et al., 2002; Koneman et al., 1979)

تحضير المستخلص : وتشمل هذه العملية عدة مراحل هي:-

١-تحضير المستخلص المائي:

تم تحضير المستخلص المائي من اجزاء النبات المستخدمة (النورات الزهرية) حسب طريقة (Rios et al., 1987) وذلك بمزج (٤٠) غم من مسحوق النموذج النباتي مع (١٦٠) مل من الماء المقطر أي بنسبة (٤٠:١) غم: حجم بعد سحق النموذج بوساطة جفنة خزفية ثم اكمل الهرس باستخدام جهاز الخلط الكهربائي (Blender) من نوع Ultra-Tarax blender Germany وترك المزيج في الثلاجة لمدة ٢٤ ساعة لغرض النقع ورشح بعد ذلك خلال عدة طبقات من الشاش ورشح مرة اخرى بوساطة قماع بوخرن باستخدام ورق الترشيح (Whatman No.2) تحت التفريغ واخيراً اجري الطرد المركزي للمستخلص لضمان التخلص من الشوائب وبذلك تم الحصول على المستخلص المائي الخام لكل نبات و تم تعبئته المستخلص في قناني بلاستيكية سعة (٢٥) مل وتم تجميدها في المجمدة، و وضعها في جهاز المجفف Lyophilizer تحت الضغط المتخلخل المجهز من شركة (Edward High Vacuu V.K.) لغرض تجفيفها تحت درجة حرارة (-٥٠) °م حفظت العينات في عبوات بلاستيكية محكمة الغلق تحت التجميد لحين الاستعمال.

٢-تعقيم المستخلصات المائية

لغرض تعقيم المستخلص المائي لنبات البابونج اخذ غرام واحد من المستخلص النباتي الخام المجفف واذيب في (٥) مل من الماء المقطر وبذلك تم الحصول على مستخلص تركيزه (٢٠٠) ملغم/ مل كتركيز قياسي، وتم تعقيم هذا المستخلص باستخدام مرشح سايتز الحاوي على مرشح

غشائي (Membrane Filters) بقطر (٠,٢٢) ميكرون تحت التفريغ ويعد هذا التركيز مصدراً لتحضير التخافيف المستخدمة في الدراسة (النعمان، ١٩٩٨).

٣- اختبار الفعالية التثبيطية للمستخلص المائي للبابونج على بعض الفطريات المرضية:

بعد تحضير المستخلص المائي لنبات البابونج وتعفيمه تم وضع المستخلص المائي في جهاز حمام مائي Water bath تحت درجات حرارة مختلفة هي (١٠٠، ٧٥، ٥٠، ٢٥)°س لفترات زمنية مختلفة (١٥، ١٠، ٧، ٥) دقيقة على التوالي . ثم تم اختبار تأثير الفعالية التثبيطية ضد الفطريات المعزولة وذلك بأخذ المستخلص المائي لنبات البابونج المعرض تحت درجات حرارية مختلفة ولفترات زمنية مختلفة (١٥، ١٠، ٧، ٥) دقيقة على التوالي، واضافة اوزان محددة منه الى احجام محددة من الوسط الزرعي (S.D.A) المعقم قبل تصلبة في قناني زجاجية سعة (١٢٠) مل وبعد رجها جيداً تم الحصول على التراكيز (٥، ١٠، ١٥، ٢٠، ٢٥، ٣٠) ملغم/ مل للمستخلص وحسب معادلة $N_1V_1=N_2V_2$ ثم صبت في ثلاثة اطباق بتري بقطر (٩)سم وبعد تصلب الوسط أخذ قرص من حافة المستعمرة الفطرية بعمر اسبوع لفطر A. fumigatus ولمدة عشرة ايام الى اسبوعين لفطر T. rubrum بواسطة ثاقب فلين (Cork porer) بقطر (٥) ملم ووضع القرص في مركز الطبق في ظروف معقمة ثم حضنت الاطباق في درجة حرارة (٢٧,٥)°م في حاضنة نوع (Memert Germany) لمدة اسبوع لفطر A. fumigatus ولمدة عشرة ايام الى اسبوعين لفطر T. rubrum ثم اخذت النتائج لحساب متوسط قياس قطرتين متعمدين لكل مستعمرة فطرية، وبواقع ثلاث مكررات لكل معاملة اما المقارنة control فكانت بدون اضافة المستخلص الى الوسط الزرعي (Pitt and Hocking, 1997).

النتائج والمناقشة:

بعد اكمال نمو المستعمرات الفطرية المعزولة من الحالات المرضية المختلفة تم وصفها مظاهرياً من حيث الشكل واللون والقوام وافراز الصبغات شكل (١) و شكل (٢)، تبين من نتائج الدراسة أن المستخلص المائي لا زهار نبات البابونج فعالية لها تثبيطية متفاوتة للفطريات المستخدمة في الدراسة اذ تثبط نمو الفطر T. rubrum عند التراكيز (٥، ١٠، ١٥، ٢٠، ٢٥، ٣٠) ملغم/ مل تحت درجات حرارة وفترات زمنية مختلفة على وسط Sabouraud dextrose agar (S.D.A) حيث تثبط كلياً تحت درجة حرارة (٢٥، ٢٥، ٥٠، ٧٥، ١٠٠)°س في حين ان التراكيز الاخرى المستخدمة في الدراسة هي (٥، ١٠، ١٥) ملغم/ مل فكانت متوسط قطر مستعمرة الفطر للمستخلص المائي للبابونج المستخدم ضد الفطر هي (٣,٠، ٢,٥، ١,٠) سم على التوالي تحت درجة حرارة (٢٥)°س في حين كان متوسط قطر مستعمرة الفطر لنفس التراكيز تحت درجة حرارة (٥٠، ٧٥، ١٠٠)°س

(٥٠) سم فكان التثبيط كلياً أما التراكيز الأخرى (٢٠، ٣٠، ٤٥) ملغم/مل فكانت متوسط قطر المستمرة لمستخلص المائي للبابونج المستخدم ضد الفطر هي (٥٠) سم وأعطت تثبيطاً كلياً أيضاً تحت جميع درجات الحرارة المستخدمة كما في الجدول (١) شكل (٣) هذا وقد وجدت فروقات معنوية بين المعاملات ومعاملة المقارنة control.

ويعد السبب إلى أن الدرجات الحرارية والمواد الفعالة لها دور في تثبيط نمو الفطر بدرجات متفاوتة حيث أن الدرجات الحرارية المرتفعة اثرت وبشكل فعال مع المواد المذابة جيداً في المستخلص المائي لنبات البابونج وهذا التفاوت في التثبيط يعود إلى وجود المواد المذابة في الماء كالكلاروسيدات والكلوريدات (Harborne, 1973) وهذا يتفق مع ما وجدوه العنزي (٢٠٠١) حيث ثبط مستخلص البابونج المائي نمو الفطر *T. mentagraphyte* بنسبة ٥٠٪ عند التركيز (٤٥) ملغم/مل في حين وجد خروفه (١٩٩٩) أن لمستخلص البابونج تأثيراً تثبيطياً عالياً ضد *Trichomonas vaginalis* واختلف مع ما وجده محمد وآخرون (٢٠٠١) إذ كان لمستخلص البابونج المائي تأثيراً مثبطاً ١٠٠٪ للفطريات *Aspergillus niger*, *T. Mentgraphytes*, *A. fumigatus*, *Candida albicans*، الامر الذي يعود إلى ان مضاد لا يكتن يكون مرتبطةً بعدة عوامل منها التركيز والتركيب لجدار الكائن او عوامل بيئية أخرى (العنزي ٢٠٠١).



شكل (٢) يوضح فطر *Aspergillus fumigatus*



شكل (١) يوضح فطر *Trichophyton rubrum*

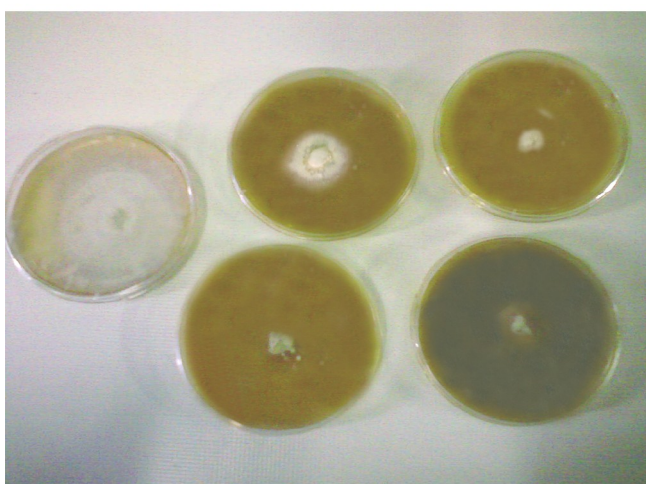
جدول (١) تأثير المعاملات الحرارية لمستخلص البابونج المائي على الفعالية التبيطية لفطر

Trichophyton rubrum

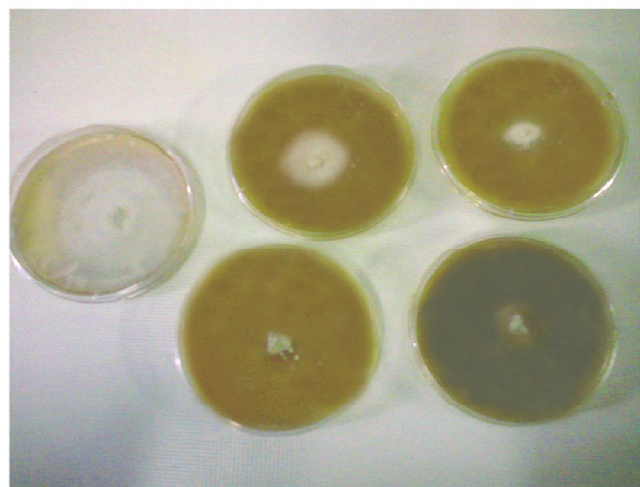
معدل اقطار المستعمرات (سم)*	درجة الحرارة °س	التركيز ملغم / مل
d ٢,٠	٢٥ ٥٠ ٧٥ ١٠٠	٥
a ٠,٥		
a ٠,٥		
a ٠,٥		
C ٢,٥	٢٥ ٥٠ ٧٥ ١٠٠	١٠
a ٠,٥		
a ٠,٥		
a ٠,٥		
b ١,٠	٢٥ ٥٠ ٧٥ ١٠٠	١٥
a ٠,٥		
a ٠,٥		
a ٠,٥		
a ٠,٥	٢٥ ٥٠ ٧٥ ١٠٠	٢٠
a ٠,٥		
a ٠,٥		
a ٠,٥		
a ٠,٥	٢٥ ٥٠ ٧٥ ١٠٠	٢٥
a ٠,٥		
a ٠,٥		
a ٠,٥		
e ٤,٠	المقارنة control	

* ١ - كل معاملة تمثل متوسط ثلاثة مكررات (كل مكرر طبق واحد).

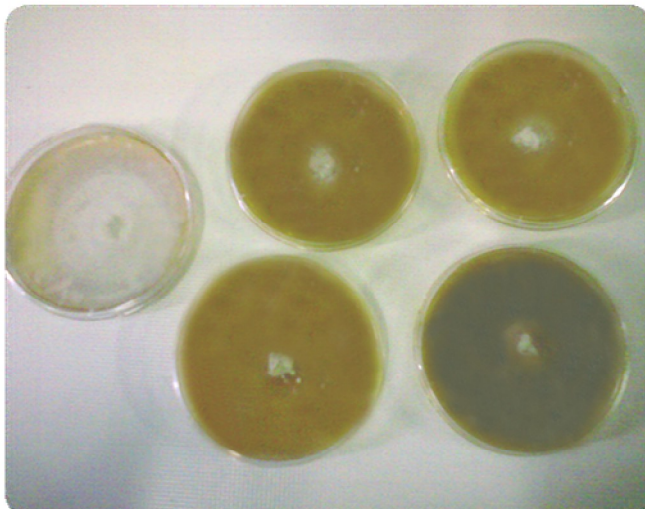
٢ - القيم التي تشتراك بحرف أبجدي واحد أو أكثر ليس بينهما فرق معنوي حسب اختبار Duncan عند مستوى احتمال 0.05.



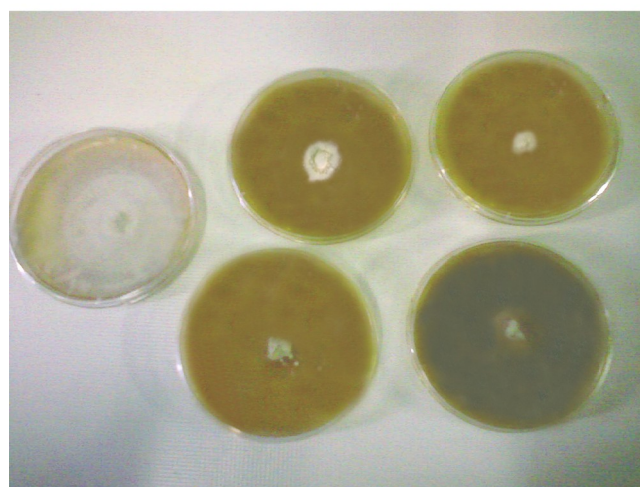
ملغم (10) تركيز



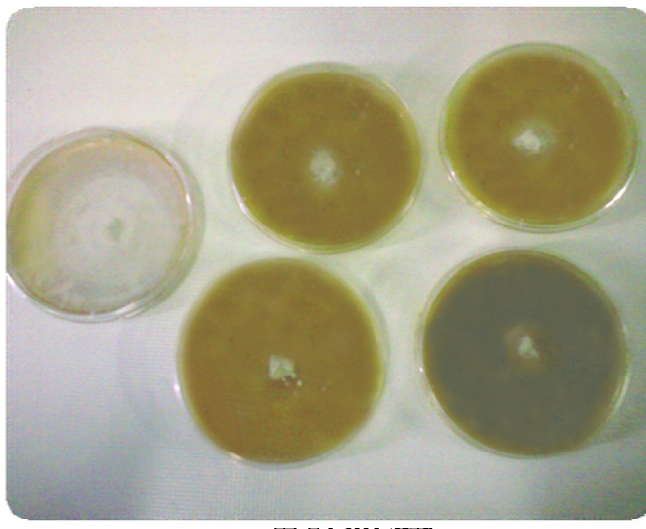
ملغم (5) تركيز



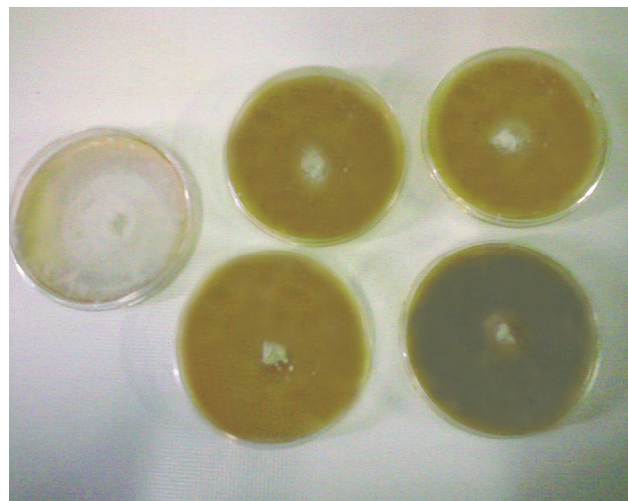
ملغم (20) تركيز



ملغم (15) تركيز



ملغم (25) تركيز



ملغم (30) تركيز

شكل (3) يوضح تأثير العوامل الحرارية لمستخلص البابونج المائي على الفعالية التثبيطية لفطر *Trichophyton rubrum*

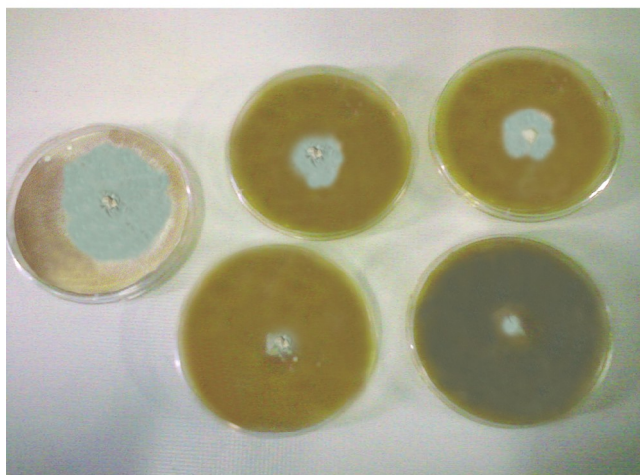
وتبيّن من دراسة مستخلص البابونج المائي بان له تأثيراً مثبطاً متفاوتاً على وسط ضد الفطر *A. fumigatus* (S.D.A.) عند التركيز (٥، ١٠، ١٥، ٢٠، ٢٥، ٣٠) ملغم/مل تحت درجات الحرارة المستخدمة لفترات زمنية مختلفة فكان عند التركيز (٣٠، ٢٥) ملغم/مل قد أعطى تثبيطاً كلياً تحت درجة حرارة (٢٥، ٥٠، ٧٥، ١٠٠)°س في حين لم يحصل تثبيط كامل للفطر عند تركيز (٢٠) ملغم/مل تحت درجة حرارة (٢٥، ٥٠)°س فكان متوسط قطر المستعمرة هو (١٠، ٩، ٠، ٩) سم على التوالي وهذا لا يتفق مع ما وجده العنزي في دراسة قام بها اذ ثبط مستخلص البابونج المائي نمو فطر *A. fumigatus* تثبيطاً قوياً وكلياً (١٠٠%) عند التركيز (٢٠) ملغم/مل ولا يتفق أيضاً مع ما وجده محمد واخرون (٢٠٠١) اذا كان لمستخلص البابونج المائي تأثيراً مثبطاً ١٠٠% للفطر *A. fumigatus*،اما عند التركيز ١٥ ملغم/مل كان متوسط قطر المستعمرة (٢٠، ١٥) سم عند درجة حرارة (٢٥، ٥٠)°س على التوالي اما باقية درجات الحرارة تحت نفس التركيز فكان التثبيط كلياً اما عند تركيز (١٠) ملغم/مل لم يحصل عنده تثبيط كلي عند درجة حرارة (٢٥، ٥٠)°س حيث كان متوسط قطر التثبيط هو (٢، ٧، ٢، ٩) سم اما عند درجة حرارة (١٠٠، ٧٥)°س فكان التثبيط كلياً حيث كان متوسط قطر مستعمرة الفطر (٥، ٥، ٠) سم تحت نفس التركيز في حين عند تركيز (٥) ملغم/مل لم يحصل تثبيط كلياً تحت درجة حرارة (٢٥، ٥٠)°س حيث كان متوسط قطر مستعمرة الفطر هو (٣، ١، ٣، ٠) سم على التوالي اما عند درجة حرارة (٧٥، ١٠٠)°س فكان التثبيط كلياً اما عند تركيز الاخر (٣٠، ٢٥) ملغم/مل فكانت متوسط قطر المستعمرة للمستخلص المائي للبابونج المستخدم ضد الفطر هي (٥، ٥، ٠) سم وأعطت تثبيطاً كلياً ايضاً تحت جميع درجات الحرارة المستخدمة جدول (٤) شكل (٢) ولقد وجدت فروقات معنوية بين المعاملات و معاملة المقارنة control ويعود السبب الى ان الدرجات الحرارية والمواد الفعالة لها دور في تثبيط نمو الفطر بدرجات متفاوتة اذ ان الدرجات الحرارية المرتفعة اثرت وبشكل فعال مع المواد الفعالة المذابة جيداً في المستخلص المائي لنبات البابونج وهذا التفاوت في التثبيط يعود الى وجود المواد المذابة في الماء كالكلاسيكوسيدات والكلوريدات (Harborne, 1973) وايضاً لما تحتويه ازهار البابونج زيوت نباتية oil لها اثر مضاد ضد انواع مختلفة من الفطريات (Ahmed, et al., 1994).

جدول (٢) تأثير المعاملات الحرارية لمستخلص البابونج المائي على الفعالية التبيطية لفطر *Aspergillus fumigatus*

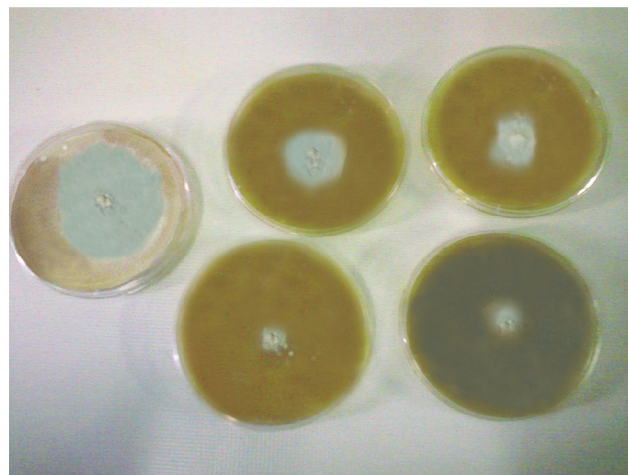
معدل اقطار المستعمرات (سم) [*]	درجة الحرارة °س	التركيز ملغم/مل
d ٢,١	٢٥ ٥٠ ٧٥ ١٠٠	٥
d ٢,٠		
a ٠,٥		
a ٠,٥		
c ٢,٧	٢٥ ٥٠ ٧٥ ١٠٠	١٠
d ٢,٩		
a ٠,٥		
a ٠,٥		
c ٢,٠	٢٥ ٥٠ ٧٥ ١٠٠	١٥
b ١,٥		
a ٠,٥		
a ٠,٥		
b ١,٠	٢٥ ٥٠ ٧٥ ١٠٠	٢٠
b ٠,٩		
a ٠,٥		
a ٠,٥		
a ٠,٥	٢٥ ٥٠ ٧٥ ١٠٠	٢٥
a ٠,٥		
a ٠,٥		
a ٠,٥		
e ٤,٠	المقارنة Control	

* ١ - كل معاملة تمثل متوسط ثلاثة مكررات (كل مكرر طبق واحد).

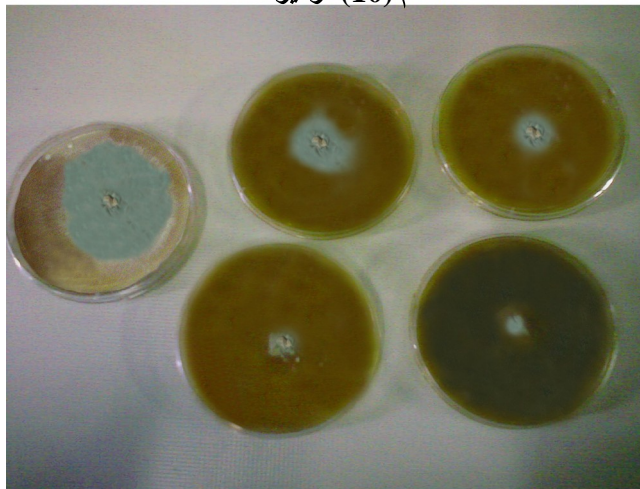
٢ - القيم التي تشتراك بحرف أبجدي واحد أو أكثر ليس بينهما فرق معنوي حسب اختبار Duncan عند مستوى احتمال 0.05



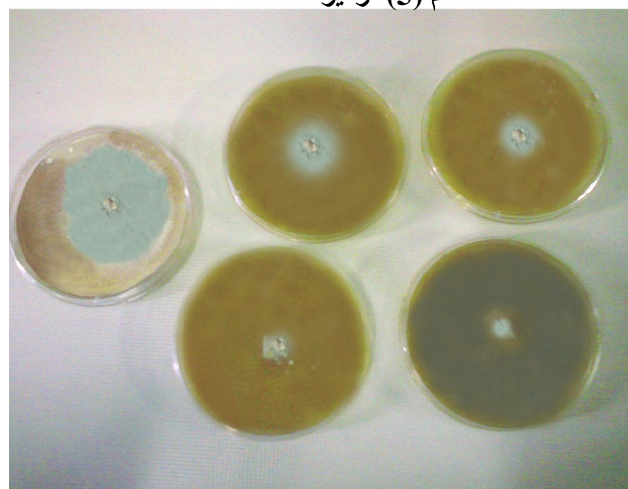
ملغم (10) تركيز



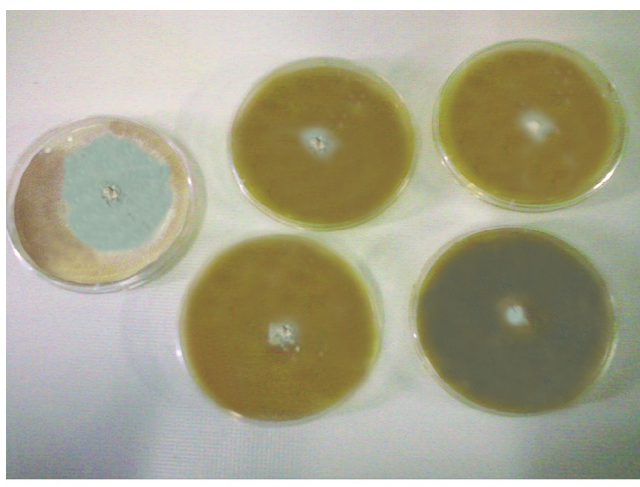
ملغم (5) تركيز



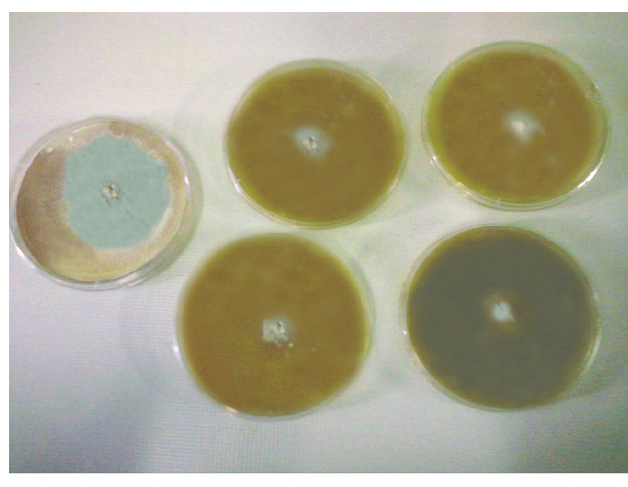
ملغم (20) تركيز



ملغم (15) تركيز



ملغم (30) تركيز



ملغم (25) تركيز

شكل (4) يوضح تأثير المعاملات الحرارية لمستخلص البابونج المائي على الفعالية التثبيطية لفطر *Aspergillus fumigatus*

المصادر:

- خروفه، وحدة عبد الرزاق (١٩٩٩). دراسة وبائية واستنباتيه لطفي المشعرات المهبالية في مدينة الموصل، رسالة ماجستير كلية العلوم، جامعة الموصل، الموصل، العراق.
- العنزي، مشعل علي محمد (٢٠٠١). دراسة التالف بين مستخلص الثوم ومستخلصات نباتات طبية ضد بعض الفطريات المرضية للإنسان. رسالة ماجستير، كلية العلوم، جامعة الموصل، العراق.
- قبيسي، حسان (١٩٩٨). معجم الأعشاب والنباتات الطبية. دار الكتب العلمية، بيروت، لبنان.
- مجيد، سامي هاشم ومحمود، مهند جميل (١٩٨٨). النباتات والأعشاب العراقية بين الطب الشعبي والبحث العلمي. الطبعة الأولى. مطبعة دار الثورة، بغداد، العراق.
- محمد صالح عيسى وعبدالهادي، شمال يونس، النعيمي، هناء نجم وعلي، لقاء حسين (٢٠٠١). تأثير مستخلص البابونج والدارسين (القرفة) على بعض الفطريات الممرضة، مجلة علوم الرافدين. (١) : ١٩ - ٢٤.
- مصطفى، منيف عبد، (٢٠٠٤). البابونج صفاته ومكوناته ومناطقه المتعددة، الندوة العلمية المتخصصة ببحوث البابونج، كلية الصيدلة، جامعة الموصل، العراق.
- منصور، احمد توفيق (٢٠٠٥). الدليل الكامل في التداوي بالأعشاب والنباتات الطبية. الطبعة الثانية، الأهلية للنشر والتوزيع، عمان، الاردن.
- المنظمة العربية للتنمية الزراعية (١٩٨٨). النباتات الطبية والعطرية والسامة في الوطن العربي، الخرطوم، السودان، ص ٤٧٧.
- النعمان، اديبة يونس (١٩٩٨). التأثير الجزيئي لبعض المستخلصات النباتية على نمو وايض عدد من الجراثيم الموجبة والسلالبة لصبغة كرام، اطروحة دكتوراه، كلية العلوم من جامعة الموصل، العراق.

- Ahmed, F.H., E Badri; A.A.; Ibrahim , M.M.; EL shahed, a.s.; EL khalafawy, H.M. (1994). comparative studies of antifungal potentialities for some natural plant oil against different fungi isolated from poultry Grasasy aceites: 45: 260-264 .
- Arak, E.H. (1981). "Result of essential oil analysis of pineapple food and wild chamomile by gas chromatography method". In: Abstract Book of II congress of Estonian Pharmacists. Tallinn, pp. 79-80.
- Benke, E.S. and Rogers, A. L. (1980), Medical Mycology Manual 4th Ed. Burgess Publishing Co.: Minnesota, U.S.A., 173, pp. (1979). Int. Congr Medicinal plants. Hungary, Abstr. Sec. B., p. 273.

- Bodey, G.P. (1988). Fungal infections in cancer patients Annals, Academy of Sciences, New York, 544: 431-442.
- Bruneton, J. (1999) Pharmacognosy Phytochemistry Medicinal Palnts. Technique and Documentation Edition medicales internationales, France. 2nd edition: 335 and 545-547.
- Chakravarty, H.L. (1976). Plant wealth of Iraq. SreeSaraswaty Press Ltd. Clacutta, India, Vol. 1. Pp. 184-185.
- Collee, J.G.; Fraser, A.G.; Marmoin, B.P. and simmons,A.(1996)Practical Medical Microbiology, 4th ed., Churchill Livingstone, U.K., 695-717.
- Edmonds, P.(1978).Microbilogy,an environmentl perspective Macmillan publishing CO.Inc.
- Eilabib, M.S. and Khalifa, Z.M. (2001).Dermatophytes and other fungi associated with skin mycoses in tripoli, Libya Ann. Saudi Med., 21: 193-1995.
- Emmons, C.W., Binford, C.H. and Utz, J.P. (1970), Medical Mycology. Second ed., Lea and Febiyer Philadelphia, U.S.A..
- Evans, W. C. (1997). Trease and Evans pharmacognosy.fourteenth Ed.,sanders co.,London.UK.
- Forbes, B.A.; Sahm.D.F. and Weissfeld, A.S. (2002).Diagnosis Microbiology. 11th ed., Mosby Inc. New York, 1069, pp U.S.A.
- Franz, C. (1979). Int. Congr Medicinal plants. Hungary, Abstr. Sec. B., p. 273.
- Georgorapadakou, N.H. (2000). Biological and biochemical science: Antibiotic. McGraw-Hill.USA.
- Gradiner,P.(2000).Chamomile(*Matricriaveculita*, *Anthemisnobilis*). *Longwood* Herbal Task Force, 40, 21-27.
- Harborne, J.B, (1973). Phytochemical methods a guide to modern techniques of plants analysis.Chapman and Hall Ltd. London. pp. 159-165.
- Hunter,J.A.A.; savin,J.A.and Dahl,M.v. (2002).Clinical Dermaatology.3nd ed.,blakwell science.pp:214-221
- Jawetz, E.; Melnick, J.L. and Adelberg, E.A. (1987). Review of Medical Microbiology, 17th ed. Prentice.Hall International U.S.A., 595,pp.
- Koneman, E.W.; Roberts, G .D. and Wright, S.E. (1979).Practical Laboratory Mycology 2nd ed.The Williams and Wilkins, Bultimore, U.S.A., 153 pp.
- Lai, F.; Loy, G. Manconi, M.; Manca, M.L.; Fadda, A. (2007).*Artemisia arborescens* essential oil loaded beads preparation and characterization. *AAPS Pharm. Sci. Tech.*, 8.
- Liang, Y.C.; Huang, Y.T.; Tsai, S.H.; Lin-Shiau, S.Y.; Chen, C.F. and Lin, J.K. (1999). Suppression of inducilecyclooxygenase and inducible nitric oxide synthase by apigenin and related flavornoids in mouse macrophages: Carcinogenesis. 20:1945-52.

- Mann, C. and stab, J.(1986) The chemistry pharmacology, and commercial formulations of chamomile, in herbs, species and medicinal plants: Recet Advances in Botanay, Horticulture, and pharmacology, Vol 1, L.E.Craker, J.E., simon eds. oryx press, phoenix, Arizona, pp.233-280. USA.
- Matsamato, T(1996) Fugal diseases in dermatology. In: Principles and Practice of Clinical Mycolgy. and Jousson by kibbers C.C., Mackenzie, D.W.R. and odd, F.C.(eds), John wiley and sons, Ltd, New york. USA.
- Mimica-Dukic, N.; Simin, N.; Cvejic, J.; Orcic, D.; Bozin, B. (2008). Phenolic compounds in field horsetail (*Equisetum arvense*) as natural antioxidants. Molec., 13, 1455-1464.
- Newall, C.A.; Phillipson, J.D. (1996). "Herbal Medicines: A Guide for Health-Care Professionals". London: Pharmaceutical Press. IX, 296 p.
- Pitt, J.I. and Hocking, A.P. (1997). Fungi and Food spoilage, 2nd, Academic Press, Sydney, Australia, p. 593.
- Ramos, M.F.S.(1996). chamomile-Eco. Int.J.cosmet.sci., 18, 87-101.
- Revenchon, E.; Senatore, F. (1994). Super critical carbon dioxid extraction of chamomile essential oil and its analysis by gas chromatography mass spectrometry .J. Agric food chem.., 42, 154-158.
- Rios, J.L.; Recio, M.C. and Villar, A. (1987). Antimicrobial activity of selected plants employed in the Spanish Mediterranean area. J. E. Ethnopharmacol. 21:139-152.
- Szepietawski, J.C.; Sehwart, R.A. (2005). *Tinea barbae* Umdnj-New Jersey Medical School USA.
- Virella, G. (1997). Microbiology and Infections Diseases Williams and Wilkins, London, U.K., 343. UK.

This document was created with Win2PDF available at <http://www.daneprairie.com>.
The unregistered version of Win2PDF is for evaluation or non-commercial use only.