

المعيار الدولي 27

الملحق 5



المعايير الدولية لتدابير الصحة النباتية

المعيار الدولي 27 بروتوكولات التشخيص

بروتوكول التشخيص (ب.ت) رقم 5:

Phyllosticta citricarpa (McAlpine) Aa على الثمرة

المحتويات

- 1- معلومات عن الآفة ب.ت 2-5
- 2- المعلومات التصنيفية ب.ت 3-5
- 3- الكشف ب.ت 3-5
- 3-1 الأعراض على الثمرة ب.ت 3-5
- 3-2 الأعراض على الأوراق والأغصان ب.ت 4-5
- 3-3 مقارنة بين أعراض البقعة السوداء في الحمضيات والأعراض الناشئة عن كائنات أخرى أو عوامل لا إحيائية ب.ت 4-5
- 4- تحديد هوية الآفة ب.ت 5-5
- 4-1 الأسلوب ألف: عزل واستنبات فطر *P. citricarpa* ب.ت 5-6
- 4-1-1 أوساط المستنباتات ب.ت 5-6
- 4-1-2 الخصائص الاستنباتية ب.ت 5-6
- 4-1-3 الشكل والتركيب ب.ت 5-7

- 4-1-4 مقارنة الخصائص الاستنباتية وخصائص الشكل والتركيب بين فطر *P. citricarpa* وأنواع *Phyllosticta* المماثلة.. ب ت 5-7
- 2-4 الأسلوب بء: الفحوص الجزيئية..... ب ت 5-8
- 1-2-4 تحديد هوية *P. citricarpa* باستخدام تفاعل البلمرة المتسلسل التقليدي..... ب ت 5-8
- 1-1-2-4 معلومات عامة..... ب ت 5-8
- 2-1-2-4 الأساليب..... ب ت 5-9
- 3-1-2-4 معلومات إجرائية أساسية..... ب ت 5-10
- 2-2-4 تحديد هوية *P. citricarpa* باستخدام تفاعل البلمرة المتسلسل الآني..... ب ت 5-10
- 1-2-2-4 معلومات عامة..... ب ت 5-10
- 2-2-2-4 الأساليب..... ب ت 5-11
- 3-2-2-4 معلومات إجرائية أساسية..... ب ت 5-12
- 3-2-4 تحديد هوية فطر *P. citricarpa* باستخدام تتابع مبادئ النسخ الداخلي..... ب ت 5-12
- 1-3-2-4 معلومات عامة..... ب ت 5-12
- 2-3-2-4 الأساليب..... ب ت 5-13
- 3-3-2-4 معلومات إجرائية أساسية..... ب ت 5-13
- 5- السجلات..... ب ت 5-13
- 6- جهات الاتصال للحصول على مزيد من المعلومات..... ب ت 5-13
- 7- شكر وتقدير..... ب ت 5-14
- 8- المراجع..... ب ت 5-14
- 9- الأشكال..... ب ت 5-17

1- معلومات عن الآفة

آفة *Phyllosticta citricarpa* (McAlpine) Aa هي الكائن المسبب لمرض "البقعة السوداء في الحمضيات"، وهي فطر يسبب تبقع الأوراق وتلطيخ ثمار الحمضيات من الجنس *citrus* و *Poncirus* و *fortunella* والأصناف المهجنة منها. وباستثناء البرتقال الحمضي (النارنج) (*Citrus aurantium*) وأصنافه الهجينة، والليمون العريض الأوراق فإن كل أنواع الحمضيات التي تُنتج على المستوى التجاري عرضة للإصابة بالمرض (Aguilar-Vildoso et al., 2002; Kotzé, 2000). وتعتبر ثمار الليمون الحمضي عرضة بشكل خاص للإصابة بهذه الآفة وبالتالي فهي في العادة أول نوع من الحمضيات تظهر عليه أعراض المرض حالما يدخل الكائن المرض إلى منطقة جديدة (Kotzé, 2000).

وسُجلت أولى حالات الإصابة بمرض البقعة السوداء في أستراليا في عام 1895 في البرتقال الحلو (Benson, 1895). ويوجد المرض حالياً في بعض المناطق المنتجة للحمضيات في أفريقيا وآسيا وأستراليا وأمريكا الشمالية وأمريكا الجنوبية (المركز الدولي للزراعة والعلوم البيولوجية، 2011؛ ومنظمة وقاية النباتات في أمريكا الشمالية، 2010؛ Schubert،

وآخرون، 2012). ولم ترد أي بلاغات عن هذا الكائن من أوروبا أو أمريكا الوسطى أو منطقة البحر الكاريبي (المركز الدولي للزراعة والعلوم البيولوجية، 2011؛ والمركز الدولي للزراعة والعلوم البيولوجية/منظمة وقاية النباتات في أوروبا والبحر المتوسط، 1998؛ ومنظمة وقاية النباتات في أوروبا والبحر المتوسط/المركز الدولي للزراعة والعلوم البيولوجية، 1997؛ ومنظمة وقاية النباتات في أمريكا الشمالية، 2010).

وينطوي فطر *P. citricarpa* على آثار اقتصادية ناجمة أساساً عن التشوهات الخارجية التي يحدثها الفطر مما يجعل ثمار الحمضيات غير مناسبة لأسواق المنتجات الطازجة (Spósito, 2003). وقد ينجم عن الإصابات الشديدة سقوط الثمار قبل نضجها (Kotzé, 2000). وتحدث بعض الخسائر بسبب تساقط الثمار في السنوات التي تكون فيها الظروف مهيأة لظهور الآفة وعندما تترك الثمار على الأشجار بعد ذروة موسم النضج (المركز الدولي للزراعة والعلوم البيولوجية، 2011). وبالإضافة إلى ما سبق، فإن الإصابات غير الظاهرة (غير المصحوبة بأعراض) في الثمار في موسم الحصاد قد تظهر أعراضها في أثناء النقل أو التخزين (Kotzé, 1996).

وتتأثر دراسة وباء البقعة السوداء في الحمضيات بتوافر اللقائح، والظروف البيئية المواتية للعدوى (مثل الطقس الدافئ والأمطار والرطوبة)، ودورة نمو الحمضيات، وعمر الأشجار والأوراق بالنسبة لحساسيتها للعدوى (Kotzé, 1981, 2000). وفي المناطق التي يقتصر فيها هطول الأمطار على موسم واحد، تمثل الأجسام الثمرية المحتوية على الأبواغ الزقية التي لا تتكون إلا على دُبال الأوراق الرئيسي لللقائح. وتنتقل دوارق أبواغ *P. citricarpa* أيضاً مصدراً مهماً لللقائح عندما لا تقتصر الأمطار على موسم واحد. فالمصابة التي تنتج في غير موسمها على الأشجار بعد الإزهار والإثمار، أو في الحالات التي يحدث فيها تزهير متأخر وشاذ في أنواع وأصناف الحمضيات المزروعة، (Kotzé, 1981; Spósito et al., 2008, 2011).

وتتكون الأجسام الثمرية في غضون مدة تتراوح بين 40 و180 يوماً من سقوط الأوراق، تبعاً لمعدل تواتر الرطوبة والجفاف وكذلك درجات الحرارة السائدة (Kotzé, 1981). وتسقط أوراق الحمضيات على مدار السنة في بعض البلدان وتسقط في مواسم معينة في بلدان أخرى، ويؤثر ذلك على توافر اللقائح. وتتراوح درجة الحرارة المثلى لتكون الأجسام الثمرية بين 21 و28 درجة مئوية؛ ولا تتكون الأجسام الثمرية في درجة حرارة تقل عن 7 درجات مئوية أو تزيد على 35 درجة مئوية (Lee and Huang, 1973). وتنطلق الأبواغ الزقية خلال تساقط الأمطار وفي بعض الأحيان في أثناء الري أو عندما يتكون الندى بكثافة (Kiely, 1949a; Kotzé, 2000)، وتتأثر كثيراً بنمط هطول الأمطار (Kotzé, 1981). وتنطلق الأبواغ الزقية عنوة إلى ارتفاع يصل إلى 1.2 سنتيمتر فوق الأجسام الثمرية وتحملها تيارات الهواء خلال ظلة الأشجار ولمسافات طويلة (Kiely, 1949a). وتبدأ الفترة الحرجة للعدوى عند الإثمار وتستغرق مدة تتراوح بين 4 و6 أشهر، ولكن الأعراض الأولى على الثمرة لا تظهر إلا بعد أكثر من 6 أشهر بعد الإثمار (Baldassari et al., 2006). وفي البرازيل، تعتبر ثمرة برتقال "الفالينسيا" (Valencia) و"ناتال" (Natal) عرضة للإصابة حتى بعد ما لا يقل عن 24 أسبوعاً من سقوط 75 في المائة من التويجات عندما يتراوح قطرها بين 5 و6 سنتيمترات (Baldassari et al., 2006).

2- المعلومات التصنيفية

| | |
|---|-------------------|
| Phyllosticta citricarpa (McAlpine) Aa 1973 | الاسم: |
| Phoma citricarpa McAlpine 1899 | الأسماء المرادفة: |
| Guignardia citricarpa Kiely 1948 | |
| Phyllostictina citricarpa (McAlpine) Petr. 1953 | |
| Leptodothiorella sp. (spermatial state) | |
| Eukaryota, Fungi, Ascomycota, Pezizomycotina, Dothideomycetes, Botryosphaeriales, Botryosphaeriaceae | الوضع التصنيفي: |
| البقعة السوداء في الحمضيات (انظر المركز الدولي للزراعة والعلوم البيولوجية (2011) للتعرف على الأسماء الشائعة باللغات الأخرى) | الأسماء الشائعة: |
| بنك الفطريات MycoBank 320327 | المرجع: |

3- الكشف

يمكن أن تحتوي ثمار الحمضيات والبروتوكولات وسويقاتها وأوراقها وأغصانها والأصناف المهجنة منها على فطر *P. citricarpa* (المركز الدولي للزراعة والعلوم البيولوجية، 2011).

3-1 الأعراض على الثمرة

تظهر عدة أعراض (مثل البقع الصلبة، أو النمش، أو الامتصاص الكانج، أو البقع الخبيثة) على الثمرة تبعاً لدرجة الحرارة ونضج الثمرة (Kotzé, 2000). ومن المستبعد أن يؤكد بدقة وجود *P. citricarpa* على الثمرة من خلال الفحص البصري وحده لأن الأعراض متغيرة في مظهرها ويمكن بسهولة الخلط بينها وبين الأعراض التي تسببها ممرضات الحمضيات الأخرى أو الأعطاب الميكانيكية أو الناتجة عن البرودة أو الحشرات (Kotzé, 2000; Snowdon, 1990; L. Diaz, رسالة شخصية). وفيما يلي الأعراض الأربعة المعروفة على نطاق واسع على النحو الذي وصفه Kiely (1949, 1960, 1949a).

البقع الصلبة. هي أكثر أعراض البقعة السوداء في الحمضيات شيوعاً، وهي تتألف من إصابات سطحية يتراوح قطرها بين 3 و10 ملليمترات ويتراوح لون مركزها بين الرمادي والأسمر ولها هامش يتراوح لونه بين البني الداكن والأسود (الشكل 1-أ). ويصبح مركز الإصابة في المراحل المتقدمة من تطور الأعراض شبيهاً بفوهة البركان. ويمكن أن تظل البقع الصلبة الفردية صغيرة أو تلتحم مكونة بقعاً أكبر. وقد تظهر حول هذه البقع حالة صفراء عندما تكون الثمرة خضراء أو حالة خضراء عندما تكون الثمرة صفراء أو برتقالية. وتتكون في كثير جداً من الأحيان دوارق في منتصف هذه البقع (الشكل 1-أ). ويمكن اكتشافها باستخدام عدسة يدوية أو مجهر تشريح. وتظهر البقع الصلبة في العادة عندما تبدأ الثمرة في النضج، بل وحتى قبل أن يتغير لونها، وعلى جانب الثمرة الأكثر تعرضاً لضوء الشمس (Kotzé, 1981, 2000). وفي

العديد من الحالات يمكن التعرف بسهولة على البقع السوداء في الحمضيات من خلال الأماكن المصابة ببقع صلبة محتوية على دوارق.

النمش. بقع رمادية أو سمراء أو مائلة إلى الاحمرار أو عديمة اللون يتراوح قطرها بين ملليمتر واحد و3 ملليمترات، وغائرة قليلاً في المنتصف ولا تحيط بها أي هالات (الشكل 1-ب). ويتحول لون البقع إلى بنيّ بمرور الوقت وتكاد تخلو دائماً من الدوارق (الشكل 1-ب)). ويتكون النمش في معظمه بعد تغيير لون الثمرة وقد يظهر أيضاً كبقع تابعة حول البقع الصلبة (Bonants et al., 2003) (الشكل 1-جيم). وقد يلتحم النمش مكوناً بقعاً أكبر تتحول إلى بقع خبيثة (الشكل 2-جيم) وبخاصة في أثناء تخزين الثمرة (Kotzé, 1981, 2000).

الاسوداد الكاذب أو التلطح. يظهر في العادة على الثمرة الخضراء في شكل لطفة بارزة بنية داكنة أو سوداء يحيط بها في كثير من الأحيان بقع صغيرة داكنة اللون (FUNDECITRUS, 2005) (الأشكال 2-ألف، و2-أ)، و2-باء). وتخلو البقع من أي دوارق وقد تتلاحم مع تقدم الموسم (المركز الدولي للزراعة والعلوم البيولوجية، 2011). ويلاحظ هذا العرض في المناطق المنتجة للحمضيات حيث فطر *P. citricarpa* يوجد لمدة طويلة (FUNDECITRUS, 2005).

البقع الخبيثة أو البقع المنتشرة. بقع غائرة غير منتظمة يتراوح لونها بين الأحمر والبني أو قد تكون عديمة اللون، وتظهر في الثمار الناضجة المصابة بكتلة في نهاية الموسم (الشكل 2-جيم). وتتكون في النهاية دوارق كثيرة في هذه البقع في ظروف الرطوبة الشديدة (Kotzé, 2000). وتنتج البقع الخبيثة سريعاً لتغطي ثلثي سطح الثمرة في غضون أربعة أو خمسة أيام. وهذه البقع هي الأكثر ضرراً، خلافاً للأعراض الأخرى، تمتد في عمق الطبقة الوسطى للغلاف السمري (الأليدو) مختركة في بعض الأحيان لتسبب سقوط الثمرة قبل نضجها وتنتج عنها خسائر بالغة بعد الحصاد (Kotzé, 1981).

وأشارت التقارير أيضاً إلى ظهور عرضين إضافيين، كما هو مبين أدناه، في بعض الحالات ولكن بوتيرة أقل.

البقع الشريطية. بقع صفراء سطحية لها مركز يتراوح لونه بين الأصفر والبني، وهي ناعمة الملمس وليس لها أي هوامش محددة (Aguilar-Vildoso et al., 2002) (الشكل 2-دال) ويظهر هذا العرض على الثمرة الخضراء وقد يغطي جزءاً كبيراً من سطحها (Goes, 2001). وتخلو البقع من أي دوارق وتظهر في كثير من الأحيان كشبكة بنية على خلفية صفراء. وتتجمع فيما يبدو الثمار التي تظهر عليها البقع الشريطية في العادة في أعلى الشجرة (M. Spósito, رسالة شخصية).

البقع المتشققة. بقع بنية داكنة أو سوداء سطحية بارزة قليلاً، وهي متفاوتة في حجمها، ولها سطح مشقوق وهوامش غير منتظمة (Goes et al., 2000) (الشكل 2-هـ). وتخلو البقع من الدوارق وتظهر على الثمرة التي يزيد عمرها على ستة أشهر. ويرتبط هذا العرض بوجود قراد الحمضيات *Phyllocoptruta oleivora* Ashmead (FUNDECITRUS, 2005; Spósito, 2003).

وتجدر الإشارة إلى أنه يمكن ملاحظة أكثر من عرض واحد من الأعراض المبيّنة أعلاه أو أكثر من مرحلة من المراحل الوسيطة بين الأعراض في نفس الثمرة (الشكل 1-جيم، و1-ج).

وفي بعض المناطق التي يرتفع فيها ضغط اللقائح، يمكن أن تظهر الأعراض أيضاً في الثمرة الصغيرة وفي كأس الزهرة وفي سويقتها. وتتميز الأعراض التي تظهر على كأس الزهرة بأنها حمراء أو بنية داكنة وتشبه البقع النمشية. وتظهر الأعراض في الثمرة الصغيرة وسويقات الزهرة كبقع سوداء صغيرة (Aguilar-Vildoso et al., 2002). ولم ترد تقارير تفيد بظهور تلك الأعراض على الثمرة الصغيرة وكأس وسويقة الزهرة إلا من البرازيل.

2-3 الأعراض على الأوراق والأغصان

تظهر البقعة السوداء في الحمضيات في العادة على الأوراق كعدوى كامنة غير مصحوبة بأعراض ظاهرة (Sutton and Waterston, 1966). وإذا ظهرت الأعراض فإنها تبدأ كبقع دبوسية ظاهرة على وجهي الورقة. وهذه البقع التي قد تزداد حجماً حتى تصل في قطرها إلى 3 ملمترات تكون دائرية ويتحول لون مركزها إلى الرمادي أو البني الشاحب ويحيط بها هامش بني داكن أو أسود وهالة صفراء (Kotzé, 2000) (الشكل 3-ألف). وقد تحتوي البقعة في مركزها أحياناً على دوارق في سطح الورقة المجاور للمحور.

وقد تظهر أيضاً بقع مماثلة لتلك البقع على الأوراق في الأغصان الصغيرة ويشيع ظهورها في الليمون الحمضي *C. limon* أكثر من أنواع الحمضيات الأخرى (M. Tuter، رسالة شخصية). وتكون الأعراض صغيرة (يتراوح قطرها بين 0.5 و2 ملميمتر) حول بقع غائرة قليلاً. الهامش بُني أو أسود ومركز يتراوح لونه بين الرمادي والبني الفاتح (الشكل 3-باء). وقد توجد أحياناً دوارق في مركز البقعة.

3-3 مقارنة بين أعراض البقعة السوداء في الحمضيات والأعراض الناشئة عن كائنات أخرى أو عوامل لا إحيائية

تتفاوت الأعراض على الثمرة في شكلها، وتشبه في كثير من الأحيان الأعراض التي تسببها مُمرضات الحمضيات الأخرى (مثل فطر *P. citriasiana*, *P. citrichinaensis*, *Diaporthe citri*, *Gyosphaerella citri*, *Alternaria alternata* (pv. citri), *Septoria* spp., *Colletotrichum* spp) أو عن حشرات الحشرات أو الآفات الميكانيكية أو الناتجة عن البرودة، لا سيما في حالة النمش (Bonants et al., 2003; Snowdon, 1990; Wang et al., 2012; Wulandari, 2009; L. Diaz, et al., 2009; رسالة شخصية).

وبالنظر إلى أن الأعراض التي يسببها فطر *P. citricarpa* على ثمرة الحمضيات تشبه الأعراض التي تسببها الكائنات الممرضة الأخرى، لا يمكن إجراء تشخيص موثوق إلا باستخدام الأساليب المبيّنة أدناه.

4- تحديد هوية الآفة

يبين هذا البروتوكول طريقة كشف فطر *P. citricarpa* وتحديد هويته في ثمار الحمضيات التي تظهر عليها أعراض الإصابة. وينبغي فحص ثمرة الحمضيات لاكتشاف أي أعراض من قبيل البقعة السوداء (انظر القسم 3). وفي حالة الاشتباه بوجود أعراض في شكل بقع أو إصابات، تفحص الأعراض بعدسات مكبرة أو مجهر تشريح للتأكد من وجود دوارق. وإذا كانت الدوارق موجودة في البقع الصلبة كما هو موضح في القسم 1.3 وخصائص الشكل والتركيب للدوارق والأبواغ متماشية مع تلك الموجودة في القسم 3.1.4، فإن *P. citricarpa* قد تكون موجودة. على أنه بالنظر إلى أن دوارق فطر *P. citricarpa* وأبواغه تشبه كثيراً دوارق وأبواغ فطر *P. citriasiana* وهو الكائن الممرض في البوميلو *C. maxima*

الذي تم وصفه مؤخراً (Wulandari et al., 2009)، ويمكن التأكد من هوية فطر *P. citricarpa* بيقين فقط عن طريق تطبيق الأساليب التشخيصية المبنية أدناه (الشكل 4). ويستخدم الأسلوب التشخيصي ألف (العزل والاستنبات) لتحديد هوية فطر *P. citricarpa* على ثمرة الحمضيات، ولكن يمكن استخدامه أيضاً لتحديد هوية الفطر على الأوراق والأغصان والسويقات، بينما ينطبق الأسلوب باء (الفحص الجزيئي) على الثمرة فقط.

وإذا كانت الخصائص الاستنباتية للمستعمرات المزروعة في وسط من أغار الكرز المستخلص بالجلي وأغار دقيق الشوفان، بعد تطبيق الأسلوب ألف، غير متسقة مع الخصائص الاستنباتية للفطر *P. citricarpa* (انظر القسم 4-1-4)، المتطلبات (1)، و(2)، و(3)، و(4)، فإن مادة النبات تعتبر خالية من فطر *P. citricarpa*. ويوصى في حالة المستنبات المشابهة لفطر *P. citricarpa* التي لا تنتج دوارق ناضجة في غضون 14 يوماً، باستخدام تفاعل البلمرة المتسلسل وتتابع مبادئ النسخ الداخلي (انظر القسم 4-2-1) أو تفاعل البلمرة المتسلسل الآني (انظر القسم 4-2-2). على أن عزل واستنبات الكائن في وسط مناسب ثم إجراء اختبار جزيئي مباشر للمستنبات يستغرق الكثير من الوقت وبالتالي لا يفضل استخدامه في عمليات التشخيص التي تجري للشحنات التي يعد الوقت عاملاً حاسماً فيها.

ويتاح أسلوبان لتفاعل البلمرة المتسلسل التقليدي والآني لاكتشاف وتحديد هوية فطر *P. citricarpa* على ثمرة الحمضيات (انظر القسمين 4-2-2 و4-2-4). على أنه لاحظ مؤخراً في أثناء الاختبار الروتيني لثمار البوميلو التي ظهرت عليها أعراض نمطية أن أسلوب تفاعل البلمرة المتسلسل الآني الذي استحدثه Gent-Pelzer وآخرون (2007) لا يسمح بأي تضخيم (J.P. Meffert، رسالة شخصية). ويرجع السبب في ذلك إلى أن الأعراض المشابهة لأعراض البقعة السوداء في البوميلو تنجم عن فطر *P. citriasiana*. وهو فطر حديثاً ويرتبط ارتباطاً وثيقاً بفطر *P. citricarpa* (Wulandari et al., 2009). وبالنظر إلى أنه ليس من الواضح ما إذا كان فطر *P. citricarpa* قادراً على إحداث أعراض نمطية في البوميلو، فإن ثمرة هذا النوع من الحمضيات التي تظهر عليها أعراض شبيهة بأعراض البقعة السوداء ينبغي اختبارها هي الأخرى للتأكد من وجود فطر *P. citricarpa*.

ويمكن استخدام أسلوب تفاعل البلمرة المتسلسل الآني الذي استحدثه Gent-Pelzer وآخرون (2007) (انظر القسم 4-2-2) في التشخيص الإيجابي لفطر *P. citricarpa* لأنه لن يعطي إشارة إيجابية إلا عندما يكون فطر *P. citricarpa* موجوداً وليس فطر *P. citriasiana* أو فطر *P. capitalensis*. ويعطي أسلوب تفاعل البلمرة المتسلسل التقليدي (كما هو مبين في القسم 4-2-1) تضخيماً عندما يوجد فطر *P. citricarpa* أو فطر *P. citriasiana*. وفي هذه الحالة وبعد الحصول على إشارة إيجابية، ينبغي إجراء عزل واستنبات (انظر القسم 4-1)، أو استخدام أسلوب تفاعل البلمرة المتسلسل الآني (انظر القسم 4-2-2) أو تتابع مبادئ النسخ الداخلي (انظر القسم 4-2-1) للتمييز بين النوعين. ولا تتوافر أي بيانات عن تفاعلات فطر *P. citrichinaensis* الذي وصف مؤخراً في الصين، في هذه الفحوص الجزيئية.

وتجدر الإشارة إلى أن كؤوس التكاثر اللاجنسي في الثبّات الطفيلية الداخلية الشائعة المعروفة باسم *Colletotrichum* spp قد تكون موجودة في بعض الأحيان وقد تبدو شبيهة بدوارق فطر *P. citricarpa*. على أن فطر *Colletotrichum* spp يمكن تمييزه بوجود شعيرات في كؤوس التكاثر اللاجنسي، وتكوّن كتل من الأبواغ ذات لون قرنفلي أو وردي على سطح الأماكن المصابة، وشكل وتركيب الأبواغ (Kotzé, 2000).

وتوصف في هذا البروتوكول الأساليب (بما فيها الإشارات المرجعية للأسماء التجارية) بالصيغة التي نشرت بها، لأن هذه الأساليب تحدّد المستوى الأصلي للخصوصية المتحققة. ويمكن تعديل الإجراءات المختبرية المعروضة في هذه الأساليب بما يناسب المعايير المستخدمة في فرادى المختبرات شريطة التثبيت من صحتها على نحو كافٍ.

1-4 الأسلوب ألف: عزل واستنبات فطر *P. citricarpa*

تستأصل الأجزاء المصابة من الثمرة باستخدام مثقاب فللين أو مشرط يغمس في إيثانول تركيزه 70 في المائة لمدة 30 ثانية ويظهر سطحه باستخدام هيبوكلوريت صوديوم تركيزه 1 في المائة لمدة دقيقتين، ويشطف مرتين في ماء مقطر معقم ويجفف بورقة تجفيف (Peres et al., 2007). ولزيادة تواتر العزل، يجب استئصال الإصابات بدقة وتزال الأنسجة التي لا تظهر عليها الأعراض قبل وضعها على الشرائح (N.A. Peres، رسالة شخصية). وتوضع الأجزاء المصابة بعد ذلك معقمة في أطباق بيتري (Petri) (يبلغ قطرها 9 سنتيمترات) مع أغار الكرز أو أغار ديكستروز البطاطس (انظر القسم 1-4-1) أو أغار ديكستروز البطاطس مع 50 ميكروغراماً/مليلتر من البنسلين و50 ميكروغراماً/مليلتر من الستربتومايسين (منظمة وقاية النباتات في أوروبا والبحر المتوسط، 2003). وإذا استُخدم أغار ديكستروز البطاطس وتكونت عليه مستنبتات شبيهة بفطر *P. citricarpa* ذات لون داكن وبطيئة النمو، تنقل بعد ذلك إلى أطباق أغار الكرز لاختبار معدل نمو المستعمرات والأطباق أغار دقيق الشوفان (انظر القسم 1-4-1) لتقييم إنتاج الصبغ الأصفر. وينبغي في الوقت ذاته وضع المستنبتات التي تنمو في وسط أغار ديكستروز البطاطس في إضاءة فوق بنفسجية قريبة في درجة حرارة 22 مئوية لتيسير إحداث تكون الدورات. وتعتبر المستنبتات منتجة إلى فطر *P. citricarpa* عندما (1) تنمو ببطء على أغار الكرز المستخلص بالغلي (انظر القسم 1-4-2) وتنتج دوارق وأبواغ مميزة لفطر *P. citricarpa* (انظر القسم 1-4-2)؛ (3) تنتج صبغاً أصفر على أغار دقيق الشوفان (انظر القسم 1-4-2) بالرغم من أن استنفادات فطر *P. citricarpa* ليست كلها منتجة لهذا الصبغ على أغار دقيق الشوفان (Baayen et al., 2002). وينطوي هذا الأسلوب على العيوب التالية: (أ) فطر *P. citricarpa* بطيء النمو ويبدأ ويتراد نموه في كثير من الأحيان بتأثير فطريات أخرى في المستنبت (مثل فطر *C. gloeosporioides*) (Peres et al., 2007) نظراً لعدم وجود أي وسط استنباتي انتقائي لفطر *P. citricarpa*؛ (ب) هذا الأسلوب يستغرق وقتاً طويلاً لأنه يتطلب ما يتراوح بين 7 و14 يوماً لإنتاج الدوارق.

1-4-1 أوساط المستنبتات

أغار الكرز المستخلص بالغلي. يُصنع عصير الكرز بغلي 1 كيلو غرام من الكرز بعد إخلائه من النوى والسويقات في 1 لتر من ماء الصنبور لمدة ساعتين تقريباً. وترشّح العصارة باستخدام قطعة من الشاش وتصب في زجاجات بعد تعقيمها لمدة 30 دقيقة في درجة حرارة 110 درجة مئوية (على أن يكون الأس الهيدروجيني 4.5) وتُخزّن لحين استخدامها. ويضاف 20 غراماً من الأغار التقني رقم 3 إلى 0.8 لتر من الماء المقطر في زجاجة ويعقم المزيج لمدة 15 دقيقة في درجة حرارة 121 درجة مئوية. وبعد التعقيم مباشرة، يضاف 0.2 لتر من عصارة الكرز المعقمة ويُمزج الخليط جيداً ويُعقم لمدة 5 دقائق في درجة حرارة 102 مئوية (Gams et al., 1998).

أغار دقيق الشوفان. يتاح هذا الأغار تجارياً. ويمكن بدلاً من ذلك إعداده باستخدام الأسلوب التالي: يوضع 30 غراماً من رقائق الشوفان في قطعة من الشاش وتعلّق في إناء يحتوي على ماء صنبور، ويترك ليغلي لمدة ساعتين تقريباً ثم تعصر

الرقائق وترشّح باستخدام قطعة من الشاش، وتعقم العصارة لمدة 15 دقيقة في درجة حرارة 121 درجة مئوية. ويضاف 20 غراماً من الأغار التقني رقم 3 في زجاجة تحتوي على لتر واحد من خلاصة دقيق الشوفان، ويعقم المزيج لمدة 15 دقيقة في درجة حرارة 121 مئوية (Gams et al., 1998).

أغار ديكستروز/البطاطس. يتاح هذا الأغار تجارياً. ويمكن بدلاً من ذلك إعداده وفقاً للأسلوب الذي بيّنه Hawksworth وآخرون (1995).

2-1-4 الخصائص الاستنباتية

تنمو مستعمرات فطر *P. citricarpa* ببطء في أغار الكرز المستخلص بالغلي؛ ويتراوح متوسط قطرها بين 25 و30 ملليمترًا بعد 7 أيام في درجة حرارة 22 مئوية في الظلام (Baayen et al., 2002). وعندما تنمو المستعمرات على أغار ديكستروز البطاطس فإنها تتميز بوجود هوامش غير منتظمة مبطنّة بأفطير عديمة اللون تشكل منطقة شفيفة أوسع كثيراً (الشكل 5 -ألف). ويكون مركز المستعمرة داكناً وبداخله أفطير هوائية يتراوح لونه بين الرمادي والأخضر الشاحب ويحتوي في كثير من الأحيان على خصلات صغيرة متعددة. وتكون المستعمرة في ناحيتها العكسية داكنة بدرجة كبيرة في منتصفها ومحاطة بمساحات بنية تميل إلى الرمادي والأصفر البرتقالي (Baayen et al., 2002). ويبدأ تكون الأسداء بعد 7 أو 8 أيام بينما تتكون الدوائر المحيطة بالمحتوية على البوغ عموماً في غضون 10 أو 14 يوماً (الشكل 5-باء). وفي حالة أغار دقيق الشوفان، تكون المستعمرة بعد 14 يوماً في درجة حرارة 25 درجة مئوية في الظلام، مفلطحة وامتددة ويتراوح لونها بين الأخضر الزيتوني والرمادي الذي يميل إلى الشاحب بالقرب من منطقة الهامش وتحتوي على مساحات ضئيلة أو متوسطة من الأفطير الهوائية (Glienke et al., 2011). ويتكون في كثير من الأحيان على أغار دقيق الشوفان صبغ أصفر مميز ينتشر في الوسط الاستنباتي حول المستعمرة (الشكل 5-دال، الصف العلوي) بالرغم من أن مستفردات فطر *P. citricarpa* ليست كلها منتجة لهذا الصبغ الأصفر (Baayen et al., 2002). ويُنتج هذا الصبغ الأصفر بكميات ضئيلة على أغار الكرز المستخلص بالغلي وعلى أغار ديكستروز/البطاطس.

3-1-4 الشكل والتركيب

تتفاوت البيانات المنشورة عن شكل وتركيب *P. citricarpa* تفاوتاً كبيراً، ويرجع ذلك في جانب منه إلى الالتباس بشأن هوية مختلف أنواع فطر *Phyllosticta* المرتبطة بالحمضيات (Baayen et al., 2002; Glienke et al., 2011; Wang et al., 2012; Wulandari et al., 2009). وتشير خصائص الشكل والتركيب التالية إلى الإخصاب وأبوغ التكاثر في فطر *P. citricarpa* التي تتكون أساساً في المستنبت؛ وتستند هذه الخصائص إلى البيانات المأخوذة عن Sutton وWaterston (1966) و van der Aa (1973)، بالصيغة المنقحة والمعدّلة في Baayen وآخرون (2002).

الأجسام الثمرية. تتكون الأجسام الثمرية على دُبال الأوراق وفي المستنبت (De Holanda Nozaki, 2007)، ولكنها لا تتكون على أي مادة نباتية أخرى (مثل الأوراق المثبتة، أو الثمار). وتوجد هذه الأجسام منفردة أو مجتمعة، ويتراوح شكلها بين كروية وكمثرية، وتكون غائرة، وبنية داكنة أو سوداء، ويتراوح حجمها بين 125 و360 ميكروناً، وتحتوي على حلمة وحيدة أو فتحة منقارية، ويغطي سطحها في كثير من الأحيان زوائد مشيحية. وتتألف طبقة جدارها الخارجي من خلايا زاوية ذات جدران سميكة بنية، بينما تتألف طبقة الجدار الداخلي من خلايا زاوية أو كروية ذات جدران أقل سمكاً وعديمة اللون.

الزقاق. تكون في شكل حُزَم محصورة بين جدارين ودبوسية ومحتوية على ثمانية أبواغ ولكنها مستديرة الطرف. وتبلغ أبعادها 40-65 ميكرونًا \times 12 - 15 ميكرونًا قبل تمزق الجدار الخارجي، وتصبح أسطوانية دبوسية وتمتد في طولها لتصل إلى ما يتراوح بين 120 و150 ميكرونًا قبل التفَرُّز.

الأبواغ الزقية. تكون قصيرة، وعديمة الحواجز، وشفافة، وأسطوانية، ومنفخحة في الوسط، ومقوّسة قليلاً، وتبلغ أبعادها 12 - 16 ميكرونًا \times 4.5 - 6.5 ميكرون، وذات قطبية متغيرة، ولها أطراف غير متساوية ومنفرجة الزاوية. ويتصل طرفها العلوي الأصغر بزائدة عريضة غير خلوية ومخاطية في شكل غطاء، ويتراوح طولها بين ميكرون واحد و2 ميكرون، وأما طرفها الأدنى فله زائدة حادة مجمّعة يتراوح طولها بين 3 و6 ميكرونات.

الدوارق. تتكون على الثمرة والأوراق المربوطة والأغصان الميتة ودُّبال الأوراق، وكذلك في المستنبت. وتوجد الدوارق منفردة أو في بعض الأحيان مجمّعة، وتكون كروية وغائرة ويكون لونها بنيًا داكنًا أو شبه داكن، ويتراوح قطرها بين 70 و330 ميكرونًا. ويبلغ سمك جدارها الدوري 4 خلايا، وتكون صلبة من الخارج وشبه لحمية من الداخل، ولها فتحة خارجية داكنة ومحلّمة قليلاً، ودائرية ويتراوح قطرها بين 10 ميكرونات و15 ميكرونًا.

أبواغ التكاثر. يتراوح شكلها بين بيض مائل ليجي، وزجاجية، وعديمة الحواجز، وتحتوي على العديد من القطيرات، وتبلغ أبعادها 9.4-12.7 ميكرون \times (5-8.5) ميكرون، ولها زائدة مخززية الشكل وعديمة اللون وغمد جيلاتيني عديم اللون لا يكاد يرى ويقل سمكه عن 1 ميكرون (الأشكال 5-جيم، و5-دال و6-ألف). وهي تتخذ شكل أبواغ برعمية من حوامل غبيرات زجاجية ووحيدة خلوية واسطوانية يصل طولها إلى 9 ميكرونات.

الحالة النطيفية. وصفت هذه الحالة في الجنس *Phyllosticta*، وتتكون على اللواتل وفي المستنبت الخالص. وتتخذ شكل قضيب كروي عند طرفيه وقلما تكون اسطوانية، أو مستقيمة، أو مقوّسة قليلاً، وتبلغ أبعادها 5-8 ميكرونات \times 0.5 - 1 ميكرون.

4.1.4 مقارنة الخصائص الاستنباتية وخصائص الشكل والتشخيص بين فطر *P. citricarpa* وأنواع *Phyllosticta* المماثلة

تشبه مستنبتات *P. citricarpa* بدرجة كبيرة مستنبتات *P. citriasiana* (Wulandari et al., 2009) ومستنبتات *P. capitalensis* الطفيلية الداخلية غير الممرضة للحمضيات (Baayen et al., 2002; Glienke et al., 2011).

ويمكن تحديد هوية مستعمرات *P. citricarpa* عن طريق الجمع بين ما يلي:

- (1) فنمو المستعمرة على أغار الكرز المستخلص بالغلي (رغم تداخل النطاقات)؛
- (2) سُمك الغمد المخاطي المحيط بالأبواغ (الأشكال 5-جيم، و5-دال، و6-ألف، و6-باء، و6-جيم)؛
- (3) طول الزائدة البوغية؛
- (4) وجود صبغ أصفر على أغار دقيق الشوفان بالرغم من أن مستفردات فطر *P. citricarpa* ليست كلها منتجة للصبغ الأصفر (Baayen et al., 2002; Wulandari et al., 2009).

ويتضمن الجدول 1 معلومات مفصلة عن الخصائص المميزة لفطر *P. citricarpa* والأنواع ذات الصلة. وبالإضافة إلى ذلك، يمكن تمييز فطر *P. citrichinaensis* عن فطر *P. citricarpa* من خلال زائدته البوغية الأطول التي يتراوح طولها بين 14 و26 ميكرون (Wang et al., 2012).

الجدول 1 - أهم الخصائص الاستنباتية وخصائص الشكل والتركيب في فطر *Phyllosticta citricarpa* وفطر *Phyllosticta citriasiana* وفطر *Phyllosticta capitalensis* (Baayen et al., 2002; Wulandari et al., 2009)

* On cherry decoction agar (CHA) medium after 7 days at 22 °C in darkness.

| الخصائص | <i>P. citricarpa</i> | <i>P. citriasiana</i> | <i>P. capitalensis</i> |
|---|----------------------|-----------------------|------------------------|
| متوسط حجم الدوارق (بالميكرون) | 7.5-6 × 12-10 | 7-6 × 14-12 | 7.5-6.5 × 12-11 |
| اتساع الغمد المخاطي (بالميكرون) | أقل من 1.5 | 1 | 3-2.5 - 1.5 |
| طول الزائدة الطرفية (بالميكرون) | 6-4 (10-) | 10-7 (14-) | 6-4 (10-) |
| متوسط حجم البوغ الزقي (بالميكرون) | 6.5-4.5 × 16-12 | غير معلوم | 7.5-6.5 × 17.5-15 |
| متوسط حجم النطفة (بالميكرون) | 1-0.5 × 8-5 | 2-1 × 5-.3 | 2.5-1.8 × 10-7 |
| متوسط قطر المستعمرة (بالمليمتر) ¹ | 30-25 | 20-18 | أكثر من 40 |
| درجة الحرارة العظمى المطلوبة للنمو (بالدرجات المئوية) | 36-30 | 33-30 | 36-30 |
| إنتاج الصباغ الأصفر في وسط أغار دقيق الشوفان | 2 | لا | لا |

¹ على أغار الكرز المستخلص بالغلي بعد 7 أيام في درجة حرارة 22 درجة مئوية في الظلام.

² تجدر الإشارة إلى أن مُستفردات فطر *P. citricarpa* ليست كلها تتألف من صبغ أصفر.

2.4 الأسلوب باء: الفحوص الجزيئية

طُوِّرت أساليب جزيئية مختلفة للتعرف على هوية *P. citricarpa* مباشرة في المستنبات الخالصة وفي الأجزاء المصابة من الثمرة (Bonants et al., 2003; Gent-Pelzer et al., 2007; Meyer et al., 2006, 2012; Peres et al., 2007; Stringari et al., 2009). ويرد وصف لأسلوبين، هما فحص تفاعل البلمرة المتسلسل التقليدي الذي استحدثه Peres وآخرون (2007)، وفحص تفاعل البلمرة المتسلسل الآني الذي استحدثه Gent-Pelzer وآخرون (2007) للتعرف على هوية *P. citricarpa*. ويلاحظ أن أسلوب تفاعل البلمرة المتسلسل الآني يولد إشارة إيجابية من أي بقعة سوداء وحيدة على ثمرة الحمضيات، بينما قد يعطي أسلوب تفاعل البلمرة المتسلسل التقليدي في بعض الحالات نتائج غير قاطعة. ويلاحظ أيضاً عدم وجود أي بيانات متاحة عن التفاعلات الإيجابية في الفحوص الجزيئية لفطر *P. citrichinaensis* الذي وصف مؤخراً على الثمار في الصين.

1-2-4 تحديد هوية *P. citricarpa* باستخدام تفاعل البلمرة المتسلسل التقليدي

قيمت الخصوصية (الخصوصية التحليلية) في دراسة شملت 36 مستفردة من مستفردات *P. citricarpa* و13 مستفردة من *P. capitalensis*، ومستفردات من آفات الحمضيات الشائعة، بما فيها *Alternaria alternata*، *Diaporthe citri*، *Mycosphaerella citri*، و *Colletotrichum gloeosporioides* و *Colletotrichum acutatum* و *Penicillium digitatum*. وفطر *P. citricarpa* هو الوحيد الذي يتميز بتفاعل إيجابي. وتبلغ الحساسية (الحساسية التحليلية؛ حد الكشف) 1 بيكوغرام من الدنا/ميكرو لتر (Peres et al., 2007). وهذا الأسلوب يضخم الدنا في فطر *P. citricarpa* أو في فطر *P. citriasiana* وهناك ثلاثة أساليب متاحة للتمييز بين النوعين بعد تفاعل البلمرة المتسلسل التقليدي، وهو العزل والاستنبات (انظر القسم 4-1) وفحص تفاعل البلمرة المتسلسل الآني (انظر القسم 4-2-2) وتتابع مبادئ النسخ الداخلي (انظر القسم 4-2-3).

4-1-2-1 معلومات عامة

استحدث هذا البروتوكول Peres وآخرون (2007). ومصدر الدنا هو الأفطور أو الأجزاء المصابة المستأصلة من الثمرة. والغرض من هذا الفحص هو تضخيم جزء منطقة تتابع مبادئ النسخ الداخلي الذي يولد أمبليكوناً يحتوي على 300 من الأزواج القاعدية. والبادئات القليلة النوكليوتيدات هي:

البادئة الأمامية: GCN (5'-CTG AAT GGT GAT G A A GAG G -3')

البادئة العكسية: GCMR (5'-CAT TAC TTA TCG C A TTC GCT GC -3')

ويستخدم الكاشف MasterMix¹ Eppendorf® الذي يبلغ تركيزه 2.5. ويحتوي على إنزيم بوليميريز الدنا، كما يستخدم دارئ تفاعل يحتوي على مغنيسيوم²⁺ ونوكليوتيدات تفاعل البلمرة المتسلسل. ويستخدم الماء الصالح للفحص الجزيئي في تكوين مزيج التفاعل. وينبغي تنقية الماء (نزع أملاحه أو تقطيره)، وينبغي أن يكون معقماً (بالبخار المضغوط أو بترشيحه من خلال 0.45 ميكرون) وخالي من إنزيم النوكلياز. ويتم إجراء التضخيم باستخدام جهاز تدوير حراري من نوع بيلتييه (Peltier) مزود بغطاء.

4-1-2-2 الأساليب

استخلاص الحمض النووي وتنقيته

يستخلص الحمض الرببي النووي المنزوع الأكسجين (الدنا) من مستنبتات الفطريات التي تنمو لمدة 7 أيام في ديكستروز البطاطس أو من الأجزاء المصابة في ثمرة واحدة. وفي الحالة الثانية، يستخرج النسيج الذي تظهر عليه الأعراض مع ترك أكبر جزء ممكن من الطبقة الوسطى للغلاف السمري (الألبيدو) والقشرة الخارجية.

ويُستخلص الدنا من الأفطور باستخدام مجموعة أدوات استخلاص الدنا المتاحة تجارياً (مثل مجموعة لوازم استخلاص الدنا النباتي DNeasy Plant Mini Kit (شركة كياجين Qiagen)، ومجموعة QuickPick SML Plant (شركة بايو نوبيل Bio-Nobile) وجهاز العزل الآلي KingFisher® (من إنتاج شركة ثيرمو Thermo)) تبعاً لتعليمات الشركة.

¹ لا ينطوي استخدام المنتجات التي تحمل العلامة التجارية Eppendorf® في تضخيم تفاعل البلمرة المتسلسل في هذا البروتوكول التشخيصي على أي موافقة على هذه المنتجات بما يشكل استبعاداً للمنتجات الأخرى التي قد تكون مناسبة هي الأخرى. وتقدم هذه المعلومات للتيسير على مستعملي هذا البروتوكول ولا تعني موافقة من هيئة تدابير الصحة النباتية على المادة الكيميائية و/أو الكاشف و/أو المعدات المذكورة. ويجوز استخدام منتجات معادلة إذا تبين أنها تفضي إلى نفس النتائج.

المصنعة. وفي حالة استخلاص الدنا من الأجزاء المصابة في ثمرة واحدة، يمكن استخدام بروتوكول استخلاص الدنا بالتحلل القلوي (Klimyuk *et al.*, 1993)، ثم التنقية باستخدام أسلوب الغميسة، حيث ثبت أنه أكثر الأساليب فعالية (Peres *et al.*, 2007).

أسلوب استخلاص الدنا بالتحلل القلوي. توضع أنسجة الثمرة التي تظهر عليها الأعراض في أنبوب مجهري معقم سعته 2 مليلتر يحتوي على 40 ميكرو لتر من هيدروكسيد صوديوم تركيزه 0.25 مولار، ويحضن في حمام من الماء المغلي (100 درجة مئوية) لمدة 30 ثانية (الفترة الحرجة). وتتم محايدة محتويات الأنبوب عن طريق إضافة 40 ميكرو لتر من حمض هيدروكلوريك بتركيز 0.25 مولار، و20 ميكرو لتر من محلول Tris-HCl تركيزه 0.5 مولر وأسه الهيدروجيني 8، و0.25 في المائة (حجم/حجم) من Nonidet P-40، وتوضع الأنبوب مرة أخرى في حمام الماء المغلي لمدة دقيقتين. ويمكن استخدام المادة المتكونة مباشرة للتنقية عن طريق استخدام أسلوب الغميسة (انظر أدناه) أو تخزينها في درجة حرارة 4 درجة مئوية لعدة أسابيع. وقبل التنقية بعد التخزين، تحضن العينات في حمام من الماء المغلي لمدة دقيقتين.

أسلوب تنقية الدنا بالغميسة. يضاف 150 ميكرو لتر من الإيثانول بتركيز 100 في المائة وقطع صغيرة من طبق التحليل اللوني السيلولوزي الرقيق الطبقة (غميسة) في أنبوب مجهري سعته 2 مليلتر بعد التحلل القلوي (انظر أعلاه). وتوضع الأنبوب على جوانبها فوق ثلج وترج لمدة 30 دقيقة. ويسحب السائل بالنفخ ويضاف 500 ميكرو لتر من دارئ الغسيل (تريزما Tris) وحمض إيثيلين ثنائي أمين رباعي الخلاء (EDTA) بتركيز 10، وهيبوكسوريد الصوديوم أسه الهيدروجيني 7، وإيثانول بتركيز 100 في المائة بعد تخفيفه إلى 25 في المائة، وتُقلب الأنبوب لمزج محتوياتها. ويكرر الغسل مرتين. وتوضع الغمائم في أنابيب جديدة وتجفف في جو مفرغ من الهواء. وتوضع الأنبوب بعد ذلك على جوانبها، ويضاف 50 ميكرو لتر من المحلول Tris-EDTA بتركيز 100 في المائة. وبعد وضع الأنبوب في حاضنة لمدة 5 دقائق، تُنبذ بقوة طاردة لمدة 10 ثوان، وتنزع الغمائم وتنظف. ويستخلص الدنا ويمكن استخدام الدنا المنقى فوراً أو يخزن في درجة حرارة 4 مئوية طوال الليل أو في درجة حرارة 20 درجة مئوية تحت الصفر لمدة أطول.

ويمكن بدلاً من ذلك استخلاص الدنا من الإصابات الموجودة في ثمرة باستخدام مجموعات لوازم استخلاص الدنا المتاحة تجارياً وفقاً لتعليمات الشركة المصنعة.

تفاعل البلمرة المتسلسل

يتألف المزيج الرئيسي (التركيز لكل 20 ميكرو لتر من التفاعل الوحيد) من الكواشف التالية:

| الكاشف | التركيز العملي | الحجم لكل تفاعل (ميكرو لتر) | التركيز النهائي |
|---|----------------|-----------------------------|-----------------|
| ماء صالح للفحص الجزيئي | لا يوجد | 0.4 | لا يوجد |
| MasterMix Eppendorf [®] بتركيز 2.5 (بوليميريز الدنا 0.06 وحدة/ميكرو لتر) | × 2.5 | 8.0 | × 1 |
| 2.5 × دارئ تفاعل Taq (4 ملي مولر من المغنسيوم ²⁺ ، و500 ميكرومولار من كل dNTP) | × 2.5 | 8.0 | × 1 |
| البادئة GCN | 10 ميكرومولار | 0.8 | 0.4 ميكرومولار |
| البادئة GCMR | 10 ميكرومولار | 0.8 | 0.4 ميكرومولار |
| المجموع الفرعي | - | 18 | - |
| الدنا | - | 2.0 | - |

| الكاشف | التركيز العملي | الحجم لكل تفاعل (ميكرو لتر) | التركيز النهائي |
|---------|----------------|-----------------------------|-----------------|
| المجموع | - | 20.0 | - |

بارامترات تدوير تفاعل البلمرة المتسلسل هي تغير الخواص الطبيعية في درجة حرارة 94 مئوية لمدة دقيقتين؛ و39 دورة في درجة حرارة 94 مئوية لمدة 30 ثانية، و64 درجة مئوية لمدة 30 ثانية، و72 درجة مئوية لمدة دقيقة واحدة؛ وتمديد في درجة حرارة 72 مئوية لمدة 10 دقائق. ويشير منتج تفاعل البلمرة المتسلسل الذي يضم 300 زوجاً قاعدياً إلى وجود الحمض الريبي النووي المنزوع الأكسجين (الدنا) لفطر *P. citricarpa*.

3-1-2-4 معلومات إجرائية أساسية

بعد التضخيم، يمزج 10 ميكرو لتر من مزيج التفاعل مع 2 ميكرو لتر من دارئ تحميل الدنا بتركيز 6 (شركة بروميغا Promega) ويوضع مع واسم وزن جزيئي (سَلْمُ دنا من 100 زوج قاعدي) في هُلام الأغاروس ويفصل كهربائياً ويلون ببروميديد الإثيديوم أو كواشف بديلة، ويصوّر في أشعة فوق البنفسجية (Sambrook et al., 1989).

ويجب إدراج الدنا من سلالة مرجعية لفطر *P. citricarpa* (ضبط إيجابي) كعينة إضافية لضمان نجاح التضخيم. ويجب إجراء تضخيم تفاعل البلمرة المتسلسل على عينة تكون خالصة دنا *P. citricarpa* قد استُبدلت بخلصة الدنا من أنواع أخرى ذات صلة أو على القشرة الخاضعة للثمرة (ضبط سلبي). ويتطلب رصد التلوث المحتمل في الكاشف والإشارات الإيجابية الكاذبة استخدام التفاعل بماء (ضبط التفاعل). وينصح بإدراج عنصر لضبط التضخيم الداخلي من أجل رصد التثبيط.

2-2-4 تحديد هوية *P. citricarpa* باستخدام تفاعل تسلسل الآني

قيّمت الخصوصية (الخصوصية التحليلية) باستخدام سلالة المرجعية لفطر *P. citricarpa* CBS 111.20، (التي تمثل 10 من مجموعة من تتابع مبادئ النسخ الداخلي لمستفرادات *P. citricarpa*؛ (Baayen et al., 2002)، والسلالة المرجعية لفطر *P. capitalensis* GC14 (التي تمثل المجموعة الثانية من تتابع مبادئ النسخ الداخلي لمستفرادات *P. capitalensis*؛ (Baayen et al., 2002) و12 من آفات الحمضيات الأخرى (*Alternaria* spp., *Penicillium* spp., *Colletotrichum* spp.)، و*Phyllosticta artocarpina* و*Guignardia bidwellii* ولم ينشأ تفاعل إيجابي إلا من فطر *P. citricarpa*. وتبلغ الحساسية (الحساسية التحليلية؛ حد الكشف) 10 أجزاء من الدنا لكل تفاعل، وتبلغ الحساسية التشخيصية 100 في المائة (Gent-Pelzer et al., 2007).

1-2-2-4 معلومات عامة

استحدث هذا البروتوكول Gent-Pelzer وآخرون (2007). ومصدر الحمض النووي هو الأفطور أو الأجزاء المصابة المستأصلة من الثمرة. والغرض من الفحص هو تضخيم جزء منطقة تتابع مبادئ النسخ الداخلي لتوليد أمبليكون مكون من 69 زوجاً قاعدياً. وفيما يلي البادئات القليلة النوكليوتيدات المستخدمة:

البادئة الأمامية: (5'-GGT GAT GGA AGG GAG GCC T-3') GcF1

البادئة العكسية: (5'-GCA ACA TGG TAG ATA CAC AAG GGT-3') GcR1

ويوسم مسبار التحليل المائي (5'-3' AAA AAG CCG CCC GAC CTA CCT TCA) عند الطرف رقم 5 باستخدام الصبغ المخبر المتفلور FAM (6-كربوكسي فلورسين) ويعدل عند الطرف رقم 3 باستخدام صبغة TAMRA (6-كربوكسي رباعي ميثيل الأمين) أو الصبغ المُخَمَد Eclipse® Dark Quencher (شركة يورو جنتيك Eurogentec).

يحتوي المزيج الرئيسي Premix Ex Taq Master Mix الذي يبلغ تركيزه 2 (تاكارا Takara) على إنزيم تاك بوليميريز ودارئ تفاعل يحتوي على كلوريد مغنيسيوم ونوكليوتيد لتضخيم تفاعل البلمرة المتسلسل. ويضاف صبغ روكس (ROX) المرجعي (تاكارا، بتركيز 50) إلى المزيج الرئيسي Premix Ex Taq. ويستخدم ماء الفحوص الجزيئية في تكوين مزيج التفاعل. وينبغي تنقية الماء (بإزالة أيونات أو تقطيره) وتعقيمه (بالبخار المضغوط أو بترشيحه من خلال 0.45 ميكرون) وينبغي أن يكون خالياً من النوكلياز. ويتم إجراء التضخيم باستخدام التدوير الحراري لتفاعل البلمرة المتسلسل الآتي.

2-2-2-4 الأساليب

استخلاص الحمض النووي وتنقيته

يستخلص الدنا من حشوات الأفطامس يبلغ قطره 0.5 من المأخوذ من حواف مستعمرة مستنبتة على أغار الكرز المستخلص بالغلي (انظر القسم 1-1) في درجة حرارة 22 مئوية في الظلام أو من الإصابات الموجودة في الثمرة. وتستأصل الأجزاء المصابة من القشرة وينتج كبريتات من الألبيدو المحيط وتقتشر الأنسجة. وتقطع حشوات الأفطامس أو الأجزاء المصابة إلى قطع صغيرة وتوضع في طرد مركزي مجهري مزود بغطاء علوي محكم، ويحتوي الأنبوب على خرزات من الفولاذ غير القابل للصدأ (يبلغ قطره 2 مم)، و125 ميكروتر من دارئ الاستخلاص (محلول ملحي مدروء بالفوسفات تركيزه 0.02 مولار، ومادة توب Tween رقم 20 بتركيز 0.5 في المائة، وبولي فاينيل البيروليدون 2 في المائة، وزلال مصّل أبقار 0.2 في المائة). ويرى أنبوب في مخففة لمدة 80 ثانية بسرعة تبلغ 5000 دورة في الدقيقة. ويعرض المزيج لطرد مركزي لمدة 5 ثوان بسرعة صوتية تسارع 16 100 في أنبوب الطرد المركزي المجهرى، ويستخدم 75 ميكروتر من المادة الطافية الناشئة لاستخلاص الدنا. ويمكن استخلاص الدنا باستخدام لوازم استخلاص الدنا المتاحة تجارياً وفقاً لتعليمات الشركة المصنعة. ويبلغ الحجم النهائي لمحلول الدنا 50 ميكروتر. وينقى الدنا بعد ذلك في أعمدة دوارة مملوءة ببولي فاينيل البيروليدون. وتجهز الأعمدة باستخدام 0.5 سم من بولي فاينيل بولي البيروليدون، وتوضع على أنبوب تفاعل فارغ وتغسل مرتين باستخدام 250 ميكروتر من ماء الفحص الجزيئي عن طريق تعريض العمود لطرد مركزي لمدة 5 دقائق بقوة تسارع 4000. ويوضع معلق الدنا على عمود بولي فاينيل البيروليدون ويعرض لطرد مركزي لمدة 5 دقائق بقوة تسارع 4000. ويستخدم الجزء المتدفق كمدخل في فحص تفاعل البلمرة المتسلسل. ويمكن استخدام الدنا بعد تنقيته فوراً أو يخزن في درجة حرارة 4 مئوية طوال الليل أو في درجة حرارة 20 مئوية تحت الصفر لمدد زمنية أطول. ويستخدم بولي فاينيل البيروليدون كمركب قابل للذوبان في دارئ الاستخلاص. وبولي فاينيل بولي البيروليدون هو بولي فاينيل البيروليدون المتشابك بروابط تساهمية ويستخدم كمادة ترشيح غير قابلة للذوبان.

² لا ينطوي استخدام المنتجات التي تحمل العلامة التجارية Takara في المزيج الرئيسي 2× Premix Ex Taq في هذا البروتوكول التشخيصي على أي موافقة على هذه المنتجات بما يشكل استبعاداً للمنتجات الأخرى التي قد تكون مناسبة هي الأخرى. وتقدم هذه المعلومات للتيسير على مستعملي هذا البروتوكول ولا تعني موافقة من هيئة تدابير الصحة النباتية على المادة الكيميائية و/أو الكاشف و/أو المعدات المذكورة. ويجوز استخدام منتجات معادلة إذا تبين أنها تفضي إلى نفس النتائج.

تفاعل البلمرة المتسلسل

يتألف المزيج الرئيسي (التركيز لكل 30 ميكرو لتر من التفاعل الوحيد) من الكواشف التالية:

| الكاشف | التركيز العملي | الحجم لكل تفاعل (ميكرو لتر) | التركيز النهائي |
|---|----------------|-----------------------------|-----------------|
| ماء صالح للفحص الجزيئي | لا يوجد | 13.1 | لا يوجد |
| مزيج رئيسي (Premix Ex Taq) (تاكرا) ² | × 2 | 15 | × 1 |
| البادئة GcF1 | 50 ميكرومولار | 0.15 | 0.25 ميكرومولار |
| البادئة GcR1 | 50 ميكرومولار | 0.15 | 0.25 ميكرومولار |
| المسبار GcP1 | 5 ميكرومولار | 0.6 | 0.10 ميكرومولار |
| المجموع الفرعي | - | 29.0 | - |
| الدنا | - | 1 | - |
| المجموع | - | 30.0 | - |

يمكن إضافة 0.6 ميكرو لتر من صيغ روكس المرجعي بتركيز 50 عند الاقتضاء؛ وفي هذه الحالة، يستخدم 12.5 ميكرو لتر من ماء تفاعل البلمرة المتسلسل.

وتبلغ بارامترات تدوير تفاعل البلمرة المتسلسل 95 درجة مئوية لمدة 10 دقائق، و40 دورة في درجة حرارة 95 مئوية لمدة 15 ثانية، و60 درجة مئوية لمدة 10 دقائق. ويتم الوصول إلى الحد الفاصل للدورات، وهو 40، باستخدام نظام اكتشاف التتابع ABI PRISM® 7700 أو 7500 (شركة النظم البيولوجية التطبيقية) والمواد والكواشف المستخدمة على النحو المبين أعلاه. وينبغي ملاحظة ما يلي:

- ينبغي أن يكون منحني التضخيم أسياً.
- تعتبر العينة إيجابية إذا كانت قيمة الدورة الدنيا أقل من 40 شريطة أن تكون عناصر ضبط التلوث سلبية.
- تعتبر العينة سلبية إذا كانت قيمة الدورة الدنيا الناتجة عنها أقل من 40 شريطة أن تكون عناصر ضبط الفحص وتثبيط الاستخلاص إيجابية.

وينبغي التحقق من قيمة الحد الفاصل للدورات في كل مختبر عند إجراء الاختبار للمرة الأولى.

4-2-3 معلومات إجرائية أساسية

ويجب إدراج الدنا المأخوذ من سلالة مرجعية من فطر *P. citricarpa* (ضبط إيجابي) كعينة إضافية لضمان نجاح التضخيم. ويجب أيضاً إجراء تضخيم تفاعل البلمرة المتسلسل على عينة تكون فيها خلاصة دنا فطر *P. citricarpa* قد استُبدلت بخلاصة الدنا من أنواع أخرى ذات صلة (مثل *P. citriasiana*) أو على عينة من القشرة الخارجية السليمة (ضبط سلبي). ويتطلب رصد التلوث المحتمل للكاشف وأي نتائج إيجابية كاذبة أن يستعاض عن العينة بالماء (ضبط التفاعل).

وللتحقق من التفاعلات السلبية الكاذبة الناشئة عن تثبيط تفاعل التضخم، يمكن أن يضاف إلى مزيج التفاعل 12.5 جزء من عنصر ضبط التضخم الداخلي، و75 نانو مولار من البادئة الأمامية لعنصر ضبط التضخم الداخلي

و75 نانو مولر من البادئة العكسية لعنصر ضبط التضخم (5'-TGG CCC TGT CCT TTT ACC AG-3')، FIAC، و50 نانو مولر من مسبار التحليل المائي لعنصر ضبط التضخم الداخلي (5'-TTT TCG TTG GGA TCT TTC GAA-3') وVICTM (5'-ACA CAA TCT GCC-3') الموسوم بالصبغ المخبر المتفلور (شركة يوروجنتيك) ويمكن إضافة الصبغ المخمد Eclipse[®] Dark Quencher (شركة يوروجنتيك) إلى مزيج التفاعل.

3-2-4 تحديد هوية فطر *P. citricarpa* باستخدام تتابع مبادئ النسخ الداخلي

1-3-2-4 معلومات عامة

يمكن تأكيد هوية العينات الإيجابية التي يتم التعرف عليها من خلال تفاعل البلمرة المتسلسل التقليدي عن طريق التتابع (Baayen *et al.*, 2002). وفيما يلي وصف لأسلوب تتابع مبادئ النسخ الداخلي لمنطقتين من مورث الرنا الريباسي الفطري.

وفيما يلي البادئات القليلة النوكليوتيدات:

البادئة الأمامية: (5'-TCC GTA GGT GAA CCT GCG G-3') ITS1

البادئة العكسية: (5'-TCC TCC GCT TAA TCA CAT GC-3') ITS4 (White *et al.*, 1990).

2-3-2-4 الأساليب

استخلاص الحمض النووي وتنقيته

ينبغي استخلاص الدنا من حشوة مساحتها 1 سنتيمتر مربعة من مستنبت في مستفردة الآفة. وتستخدم مجموعة لوازم الاستخلاص المناسبة أو يستخلص الدنا باتباع أسلوب أيدي أكثر مثل الأسلوب الذي يصفه Hughes وآخرون (2000). وينبغي تخزين الدنا المستخلص في درجة حرارة 4 مفرّد استخدامه فوراً أو تخزينه في درجة حرارة 20 مئوية تحت الصفر في حالة عدم إجراء الاختبار في نفس اليوم.

تفاعل البلمرة المتسلسل

يبلغ مجموع حجم تفاعل البلمرة المتسلسل الوحيد 50 ميكرو لتر، ويتألف من الكواشف التالية:

| الكاشف | التركيز العملي | الحجم لكل تفاعل (ميكرو لتر) | التركيز النهائي |
|---|----------------|-----------------------------|----------------------------|
| ماء صالح للتحليل الجزيئي | لا يوجد | 37.5 | لا يوجد |
| دارئ تفاعل البلمرة المتسلسل 10 × (+ 15 ملي | 2 × | 5 | 1 × |
| مولار من كلوريد المغنسيوم (شركة روش) [□] | | | (تاك 0.024 وحدة/ميكرو لتر) |
| ديوكسي نوكليوتيدات | 10 ملي مولار | 4 | 8 ملي مولار (لكل منها) |
| البادئة ITS1 | 10 ميكرو مولار | 0.6 | 0.12 ميكرو مولار |

³ لا ينطوي استخدام المنتجات التي تحمل العلامة التجارية Roche في درء تفاعل البلمرة المتسلسل وإنزيم تاك يولييميريز الدنا في هذا البروتوكول التشخيصي على أي موافقة على هذه المنتجات بما يشكل استبعاداً للمنتجات الأخرى التي قد تكون مناسبة هي الأخرى. وتقدّم هذه المعلومات للتيسير على مستعملي هذا البروتوكول ولا تعني موافقة من هيئة تدابير الصحة النباتية على المادة الكيميائية و/أو الكاشف و/أو المعدات المذكورة. ويجوز استخدام منتجات معادلة إذا تبين أنها تفضي إلى نفس النتائج.

| | | | |
|---|------------------|-----|---------------------|
| البادئة ITS4 | 10 ميكرو مولار | 0.6 | 0.12 ميكرو مولار |
| إنزيم تاك بوليميريز الدنا (شركة روش) ³ | 5 وحدة/ميكرو لتر | 0.3 | 0.03 وحدة/ميكرو لتر |
| المجموع الفرعي | - | 48 | - |
| الدنا | - | 2 | - |
| المجموع | - | 50 | - |

وتبلغ بارامترات تدوير تفاعل البلمرة المتسلسل 94 درجة مئوية لمدة 30 ثانية؛ و40 دورة في درجة حرارة 94 مئوية لمدة 15 ثانية، و55 درجة مئوية لمدة 60 ثانية، و72 درجة مئوية لمدة 30 ثانية؛ و72 درجة مئوية لمدة 5 دقائق. ويبلغ حجم الأمبليكون 550 زوجاً قاعدياً (Baayen et al., 2002).

تتابع الأمبليكونات

المزيج المضخم (5 ميكرو لتر من المزيج) يوضع على هلام الأغاروس بتركيز 1.5 في المائة للتحقق من تفاعلات الاختبار الإيجابية. وتنقى الكمية المتبقية التي تبلغ 45 ميكرو لتر من تفاعلات الاختبار الإيجابية باستخدام مجموعة لوازم تنقية تفاعل البلمرة المتسلسل المناسبة وفقاً لتعليمات الشركة المصنعة. ويتم إجراء التتابع مع البادئة الأمامية ITS1 والبادئة العكسية ITS4.

4-2-3 معلومات إجرائية أساسية

التضخيم والتحليل

ينبغي إذابة الدنا المستخلص عند اللزوم. وينبغي إعداد ما يكفي من مزيج التفاعل لاختبار ما لا يقل عن عينة واحدة من المستفردة المجهولة، وعنصر ضبط إيجابي يحتوي على دنا مستضخم وعنصر تحكم سلبي محمل مع الماء بدلاً من الدنا. وتذاب العينات في هلام الأغاروس بتركيز 1.5 في المائة. وتُعاين النتائج للتوافق مع العينات الاختبار (مع استبعاد تتابعات البادئة) مع سلالة مؤكدة للمحتم السابق لفطر *P. citricarpa* CBS 12746 (رقم الانضمام إلى قاعدة بيانات بنك الجينات JF343583 GenBank accession number) في المركز الوطني لمعلومات التكنولوجيا الحيوية (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov>). وينبغي أن يتراوح مستوى التأكد من الهوية بين 99 في المائة و100 في المائة.

5- السجلات

ينبغي الاحتفاظ بالسجلات والأدلة المبيّنة بالتفصيل في القسم 2-5 من المعيار الدولي 27: 2006 .

وفي الحالات التي قد تتأثر فيها أطراف متعاقدة أخرى تأثراً سلبياً بنتائج التشخيص، ينبغي الاحتفاظ بسجلات وأدلة النتائج (لا سيما المستنبتات، والشرائح، وصور مستنبتات الفطريات، وصور الأعراض والعلامات، وصور خلاصات الدنا، وهلام الفصل) لمدة لا تقل عن سنة.

6- جهات الاتصال للحصول على المزيد من المعلومات

يمكن الحصول على المزيد من المعلومات عن فطر *P. citricarpa* وأساليب اكتشافه وتحديد هويته من الجهات التالية (حسب ترتيبها الأبجدي):

ARC-Plant Protection Research Institute, Biosystematics Division: Mycology, Private Bag x134, Queenswood 0121, South Africa (Dr Mariette Truter; tel.: +27 12 8088281; fax: +27 12 8088297; e-mail: truterm@arc.agric.za).

Plant Research International, PO Box 26, 6700 AA Wageningen, The Netherlands (Dr Peter J.M. Bonants; tel.: +31 31 7480648; fax +31 31 7418094; e-mail: peter.bonants@wur.nl).

Universidade de São Paulo, Escola Superior de Agricultura "Luiz de Queiroz-ESALQ/USP, Piracicaba, São Paulo, Brazil (Dr Marcel B. Spósito; tel.: +55 19 34294190 ext. 4190; fax +55 19 34294414; e-mail: mbsposito@usp.br).

University of Florida, Citrus Research and Education Center (CREC), 700 Experiment Station Rd, Lake Alfred, FL 33850, USA (Dr Lavern W. Timmer; tel.: +1 863 9561151; fax: +1 863 9564631; e-mail: lwtimmer@ufl.edu).

University of Florida, Citrus Research and Education Center (CREC), 700 Experiment Station Rd, Lake Alfred, FL 33850, USA (Dr Lavern W. Timmer; tel.: +1 863 9561151; fax: +1 863 9564631; e-mail: lwtimmer@ufl.edu).

ويمكن تقديم طلب لإعادة النظر في البروتوكول التشخيصي من قبل المنظمات القطرية الخاصة بوقاية النباتات والمنظمات الإقليمية لوقاية النباتات أو الأجهزة التابعة لهيئة تدابير الصحة النباتية من خلال أمانة الاتفاقية الدولية لوقاية النباتات (ippc@fao.org) التي ستقوم بتحويلها إلى الفريق الفني المعني بوضع بروتوكولات التشخيص.

7. - شكر وتقدير

أعد المشروع الأصلي لهذا البروتوكول كل من:

Dr Irene Vloutoglou, Benaki Phytobiological Institute, 8, St Delta St, GR-145 61 Kifissia, Athens, Greece (tel.: +30 210 816 231; fax: +30 210 8077506; e-mail: i.vloutoglou@bpi.gr).

Dr Johan Meffert, Plant Protection Service, 15, Geertjesweg, 6706 EA Wageningen, The Netherlands (tel.: +31 417 496837; fax +31 317 421701; e-mail: j.p.meffert@minlnv.nl).

Dr Luis E. Diaz, Ministry of Husbandry, Agriculture and Fisheries, General Directorate of Agricultural Services, Mycology Department, Av. Millán 4703, CP 12900, Montevideo, Uruguay (tel.: +598 2 3043992; fax: +598 2 3043992; e-mail: ldiaz@mgap.gub.uy).

Aa, H.A. van der. 1973. Studies in *Phyllosticta* I. *Studies in Mycology*, 5: 1–110.

Agostini, J.P., Peres, N.A., Mackenzie, S.J., Adaskaveg, J.E. & Timmer, L.W. 2006. Effect of fungicides and storage conditions on postharvest development of citrus black spot and survival of *Guignardia citricarpa* in fruit tissues. *Plant Disease*, 90: 1419–1424.

Aguilar-Vildoso, C., Baldini, J., Feichtenberger, E., de Goes, A. & Spósito, M. 2002. *Manual técnico de procedimentos da mancha preta dos Citros*. Brasília, Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento, Departamento de Defesa e Inspeção Vegetal. Projeto CEMERCOSUL ALA 93/143. 59 pp.

Baayen, R.P., Bonants, P.J.M., Verkley, G., Carroll, G.C., van der Aa, H.A., de Weerd, M., van Brouwershaven, I.R., Schutte, G.C., Maccheroni Jr, W., Glienke de Blanco, C. & Azevedo, J.L. 2002. Nonpathogenic isolates of the citrus black spot fungus, *Guignardia citricarpa*, identified as a cosmopolitan endophyte of woody plants, *G. mangiferae* (*Phyllosticta capitalensis*). *Phytopathology*, 92: 464–477.

Baldassari, R.B., Reis, R.F. & de Goes, A. 2006. Susceptibility of fruits of the ‘Valência’ and ‘Natal’ sweet orange varieties to *Guignardia citricarpa* and the influence of the coexistence of healthy and symptomatic fruits. *Fitopatologia Brasileira*, 31: 337–341.

Benson, A.H. 1895. Some fruit pests: Black spot of the orange. *Agricultural Gazette of New South Wales*, 6: 249–251.

Bonants, P.J.M., Carroll, G.C., de Weerd, M., van Brouwershaven, I.R. & Baayen, R.P. 2003. Development and validation of a fast PCR-based detection method for pathogenic isolates of the Citrus Black Spot fungus, *Guignardia citricarpa*. *European Journal of Plant Pathology*, 109: 503–512.

CABI. 2011. *Guignardia citricarpa*. *Crop Protection Compendium*, 2011 edn. Wallingford, UK, CAB International. Available at <http://www.cabi.org/isc/2011/record/5&usid=26154&loadmodule=datasheet&page=481&site=144> (last accessed 2011-08-11).

CABI/EPPO (European and Mediterranean Plant Protection Organization). 1998. *Guignardia citricarpa*. *Distribution maps of quarantine pests for Europe*, no. 204. Wallingford, UK, CAB International.

De Holanda Nozaki, M. 2007. Produção de estruturas reprodutivas e efeito do ambiente nos tipos de sintomas produzidos por *Guignardia citricarpa* EM *Citrus* spp. PhD Thesis, Universidade Estadual Paulista, São Paulo, Brazil. 85 pp.

EPPO/CABI. 1997. *Guignardia citricarpa*. In I.M. Smith, D.G. McNamara, P.R. Scott & M. Holderness, eds. *Quarantine pests for Europe*, 2nd edn, pp. 773–781. Wallingford, UK, CAB International. 1440 pp.

FUNDECITRUS. 2005. Manual de Pinta Preta. Brazil, Araraquara: Fundo Paulista de Defesa da Citricultura. 10 pp. (Boletim Técnico).

Gams, W., Hoekstra, E.S. & Aptroot, A. 1998. *CBS course of mycology*, 4th edn. Baarn/Delft, The Netherlands, Centraal Bureau voor Schimmelcultures. 165 pp.

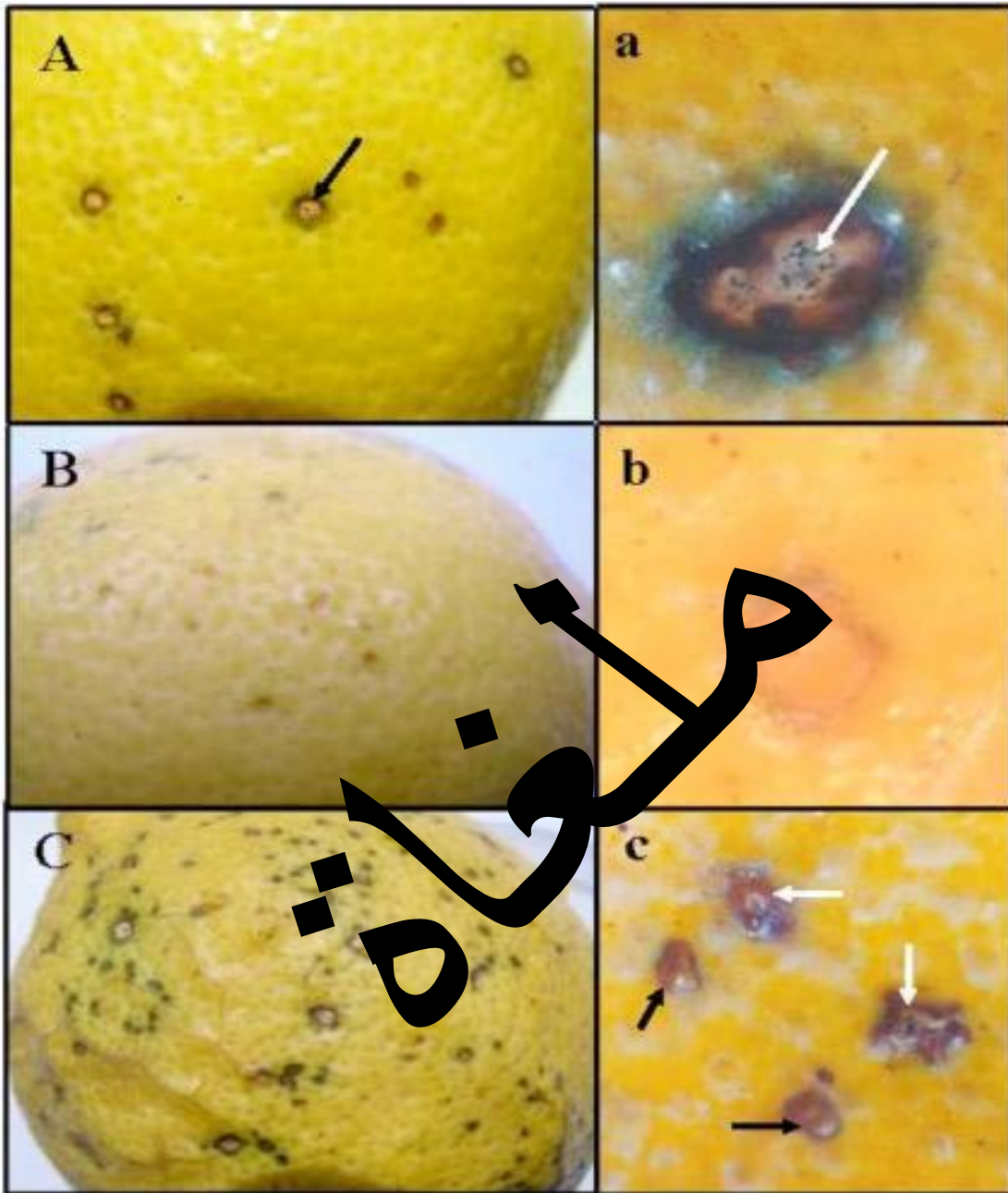
- Gent-Pelzer, M.P.E. van, van Brouwershaven, I.R., Kox, L.F.F. & Bonants, P.J.M.** 2007. A TaqMan PCR method for routine diagnosis of the quarantine fungus *Guignardia citricarpa* on citrus fruit. *Journal of Phytopathology*, 155: 357–363.
- Glienke, C., Pereira, O.L., Stringari, D., Fabris, J., Kava-Cordeiro, V., Galli-Terasawa, L., Cunnington, J., Shivas, R.G., Groenewald, J.Z. & Crous, P.W.** 2011. Endophytic and pathogenic *Phyllosticta* species, with reference to those associated with Citrus Black Spot. *Persoonia*, 26: 47–56.
- Goes, A. de, Baldassari, R.B., Feichtenberger, E., Aguilar-Vildoso, C.I. & Spósito, M.B.** 2000. Cracked spot, a new symptom of citrus black spot in Brazil. In *Abstracts of the 9th Congress of the International Society of Citriculture*, p. 145. Orlando, FL, USA, University of Florida.
- Goes, A. de.** 2001. Mancha preta dos Citros: Situação atual e perspectivas futuras. *Ciência e Prática, Bebedouro*, 20 December 2001, pp. 5–7.
- Hawksworth, D.L., Kirk, P.M., Sutton, B.C. & Pegler, D.N.** 1995. *Ainsworth & Bisby's dictionary of the fungi*, 8th edn. Wallingford, UK, CAB International. 650 pp.
- Hughes, K.J.D., Inman, A.J. & Cooke, D.E.** 2000. Comparison of testing of nested PCR-based methods with bait-plant tests for detecting *Phytophthora fragariae* var. *fragariae* in infected strawberry roots from fruit crops in the UK. *Bulletin OEI* and *IO Bulletin*, 30: 533–538.
- Kiely, T.B.** 1949a. Preliminary studies on *Guignardia citricarpa* n. sp., the ascigerous stage of *Phoma citricarpa* McAlp., and its relation to black spot of citrus. *Proceedings of the Linnean Society of New South Wales*, 72: 219–293.
- Kiely, T.B.** 1949b. Black spot of citrus. *The Agricultural Gazette of New South Wales*, 60: 17–20.
- Kiely, T.B.** 1960. Speckled blotch of citrus. *The Agricultural Gazette of New South Wales*, 71: 474–476.
- Klimyuk, V.I., Carroll, B.J., Thomson, C.M. & Jones, J.D.** 1993. Alkali treatment for rapid preparation of plant material for reliable PCR analysis: technical advance. *Plant Journal*, 3: 493–494.
- Kotzé, J.M.** 1981. Epidemiology and control of citrus black spot in South Africa. *Plant Disease*, 65: 945–950.
- Kotzé, J.M.** 1996. History and epidemiology of citrus black spot in South Africa. In *International Society of Citriculture. Proceedings of the 8th International Citrus Congress* (Sun City, South Africa, 1966), pp. 1296–1299. Orlando, FL, USA, ISC.
- Kotzé, J.M.** 2000. Black spot. In L.W. Timmer, S.M. Garnsey & J.H. Graham, eds. *Compendium of Citrus Diseases*, 2nd edn, pp. 23–25. Saint Paul, MN, USA, APS Press. 128 pp.
- Lee, Y.S. & Huang, C.S.** 1973. Effect of climatic factors on the development and discharge of ascospores of the citrus black spot fungus. *Journal of Taiwan Agricultural Research*, 22: 135–144.
- Meyer, L., Sanders, G.M., Jacobs, R. & Korsten, L.** 2006. A one-day sensitive method to detect and distinguish between the citrus black spot pathogen *Guignardia citricarpa* and the endophyte *Guignardia mangiferae*. *Plant Disease*, 90: 97–101.

- Meyer, L., Jacobs, R., Kotzé, J.M., Truter, M. & Korsten, L.** 2012. Detection and molecular identification protocols for *Phyllosticta citricarpa* from citrus matter. *South African Journal of Science*, 108.
- NAPPO** (North American Plant Protection Organization). 2010. Phytosanitary Alert System: Confirmation of citrus black spot (*Guignardia citricarpa*) in Florida, United States. NAPPO. Available at <http://www.pestalert.org/oprDetail.cfm?oprID=421> (last accessed on 2011-09-26).
- OEPP/EPPO.** 2003. Diagnostic protocols for regulated pests: *Guignardia citricarpa*. *Bulletin OEPP/EPPO Bulletin*, 33: 271–280.
- Peres, N.A., Harakava, R., Carroll, G.C., Adaskaveg, J.E. & Timmer, L.W.** 2007. Comparison of molecular procedures for detection and identification of *Guignardia citricarpa* and *G. mangiferae*. *Plant Disease*, 91: 525–531.
- Sambrook, J., Fritsch, E.F. & Maniatis, T.** 1989. *Molecular cloning: a laboratory manual*, 2nd edn. Cold Spring Harbor, NY, USA, Cold Spring Harbor Laboratory Press.
- Schubert, T.S., Dewdney, M.M., Peres, N.A., Palm, M.E., Jeyaprakash, A., Sutton, B., Mondal, S.N., Wang, N.-Y., Rascoe, J. & Picton, D.D.** 2012. First report of *Guignardia citricarpa* associated with citrus black spot on sweet orange (*Citrus sinensis*) in North America. *Plant Disease*, 96: 1225.
- Snowdon, A.L.** 1990. Black spot. In A.L. Snowdon, ed. *A color atlas of post-harvest diseases and disorders of fruits and vegetables*, Vol. I. General introduction and fruits, pp. 62–63. London, UK, Wolfe Scientific Ltd. 302 pp.
- Spósito, M.B.** 2003. Dinâmica temporal e espacial da mancha preta (*Guignardia citricarpa*) e quantificação dos danos causados à cultura dos citros. PhD Thesis, Universidade de São Paulo, Brazil. 112 pp.
- Spósito, M.B., Amorim, L., Bassanezi, R.B., Bergamin Filho, A. & Hau, B.** 2008. Spatial pattern of black spot incidence within citrus trees related to disease severity and pathogen dispersal. *Plant Pathology*, 57: 103–109.
- Spósito, M.B., Amorim, L., Bassanezi, R.B., Yamamoto, P.T., Felipe, M.R. & Czermainski, A.B.C.** 2011. Relative importance of inoculum sources of *Guignardia citricarpa* on the citrus black spot epidemic in Brazil. *Crop Protection*, 30: 1546–1552.
- Stringari, D., Glienke, C., Christo, D., Maccheroni Jr, W. & Azevedo, J.L.** 2009. High molecular diversity of the fungus *Guignardia citricarpa* and *Guignardia mangiferae* and new primers for the diagnosis of the citrus black spot. *Brazilian Archives of Biology and Technology*, 52: 1063–1073.
- Sutton, B.C. & Waterston, J.M.** 1966. *Guignardia citricarpa*. CMI descriptions of pathogenic fungi and bacteria No. 85. Wallingford, UK, CAB International.
- Timmer, L.W.** 2004. Evaluating the risks of introduction of citrus black spot into the U.S. In 2004 *Annual Report*, pp. 36–38. Visalia, CA, USA, California Citrus Research Board.
- Truter, M., Labuschagne, P.M., Kotzé, J.M., Meyer, L. & Korsten, L.** 2007. Failure of *Phyllosticta citricarpa* pycnidiospores to infect Eureka lemon leaf litter. *Australasian Plant Pathology*, 36: 87–93.

- Wang, X., Chen, G., Huang, F., Zhang, J., Hyde, K.D. & Li, H. 2012. *Phyllosticta* species associated with citrus diseases in China. *Fungal Diversity*, 52: 209–224.
- White, T.J., Bruns, T.D., Lee, S.B. & Taylor, J.W. 1990. Amplification and direct sequencing of fungal ribosomal RNA genes for phylogenetics. In M.A. Innis, D.H. Gelfand, J.J. Sninsky & T.J. White, eds. *PCR protocols: A guide to methods and applications*, pp. 315–322. San Diego, CA, Academic Press. 482 pp.
- Wulandari, N.F., To-anun, C., Hyde, K.D., Duong, L.M., de Gruyter, J., Meffert, J.P., Groenewald, J.Z. & Crous, P.W. 2009. *Phyllosticta citriasiana* sp. nov., the cause of Citrus tan spot of *Citrus maxima* in Asia. *Fungal Diversity*, 34: 23–39. Available at <http://www.fungaldiversity.org/fdp/sfdp/FD34-2.pdf> (last accessed 2018-08-19)

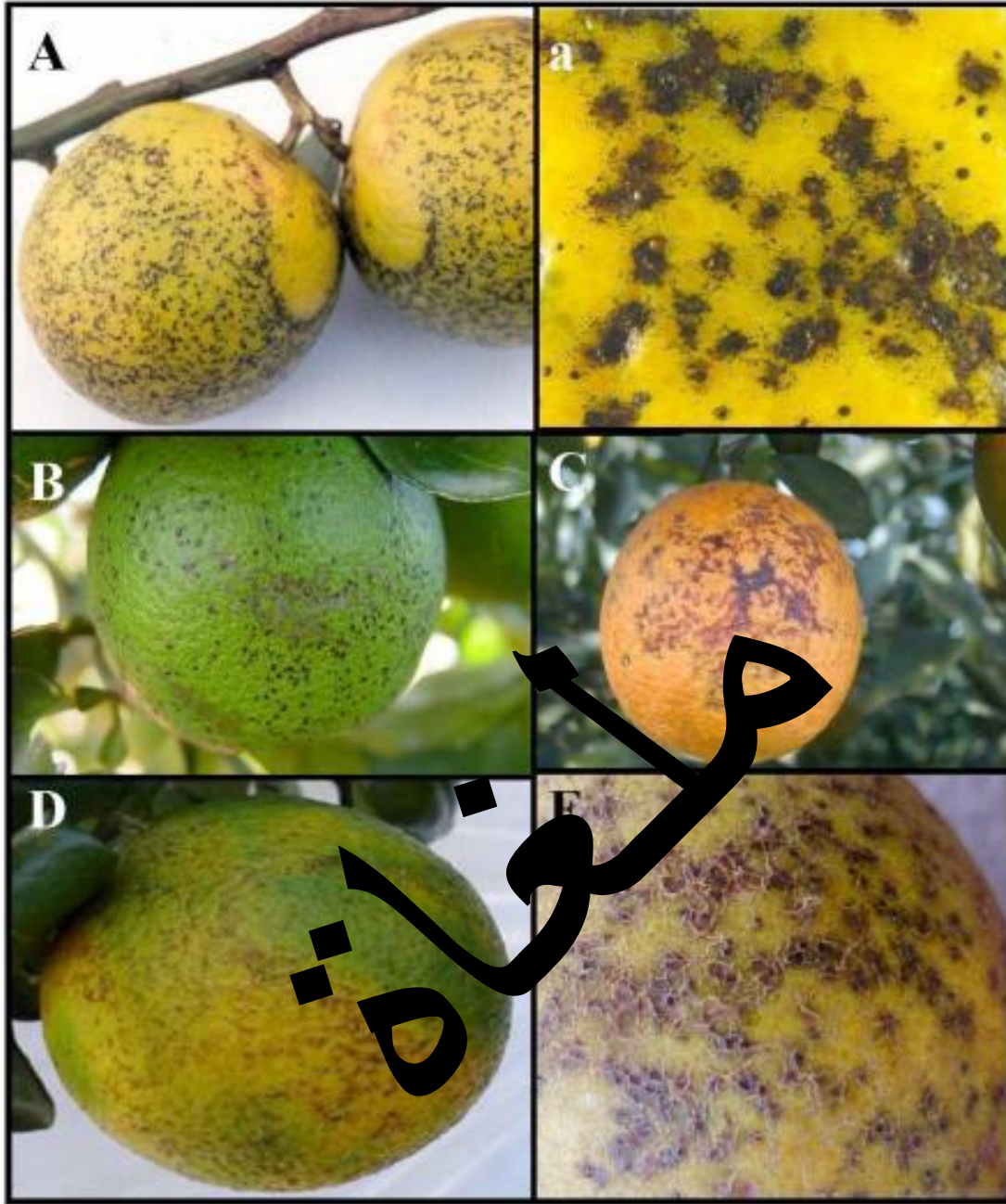
ملحوظة

9. الأشكال



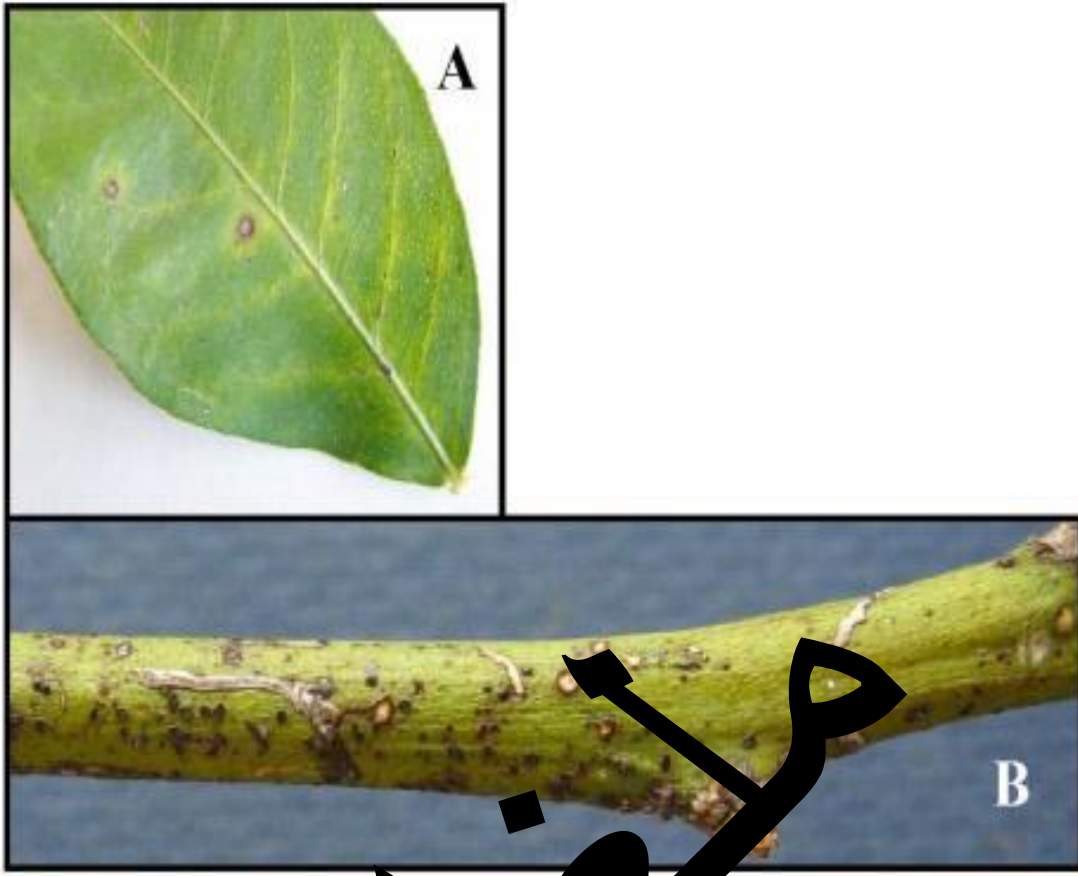
الشكل 1. أعراض البقع الصلبة والبقع النمشية التي يسببها فطر *Phyllosticta citricarpa* على البرتقال الحلو (*Citrus sinensis*) والليمون الحمضي (*Citrus limon*): (ألف، أ) إصابات البقع الصلبة على البرتقال الحلو حيث توجد إصابات أكبر محتوية على دوائر الطور الناقص لفطر *Phyllosticta citricarpa* (الأسهم؛ ب) إصابات ببقع نمشية على الليمون؛ (ب) إصابات ببقع نمشية على البرتقال الحلو (الإصابات غائرة قليلاً في المنتصف وخالية من الدوائر؛ ج) إصابات ببقع صلبة ونمشية على الليمون؛ (ج) إصابات ببقع نمشية (الأسهم السوداء) والمرحلة الوسيطة بين الإصابة بالبقع النمشية والبقع الصلبة المحتوية على دوائر (الأسهم البيضاء) على الليمون الحلو.

الصور من إهداء من E. Feichtenberger معهد البيولوجيا، سوروكابا، البرازيل.



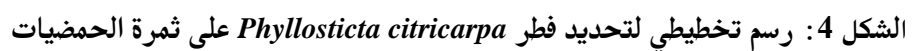
الشكل 2. لاسوداد الكاذب، والبقع الخبيثة، والبقع الشريطية، والبقع المتصدعة التي يسببها فطر *Phyllosticta citricarpa* على ثمار البرتقال الحلو (*Citrus sinensis*) والليمون (*Citrus limon*): (ألف) إصابات بالاسوداد الكاذب على ثمرة برتقال حلو ناضجة؛ (أ) إصابات باسوداد كاذب تحيط بها لطخات داكنة على ثمرة برتقال حلو ناضجة؛ (باء) إصابات باسوداد كاذب على ثمرة برتقال حلو خضراء؛ (جيم) إصابات ببقع خبيثة على برتقال حلو (الإصابات غائرة وتمتد إلى مسافة عميقة في الألبيدو)؛ (دال) أعراض بقع شريطية على ثمرة برتقال حلو خضراء؛ (هاء) إصابات ببقع متشققة على البرتقال الحلو (الإصابات ناتئة قليلاً، ومتشققة ومحتوية على هوامش غير منتظمة وخالية من الدوارق).

الصور من إهداء صندوق وقاية نباتات الحمضيات (FUNDECITRUS) (ألف، بباء، جيم، دال، هاء) و E. Feichtenberger، معهد البيولوجيا، سوراكابا، البرازيل (أ).

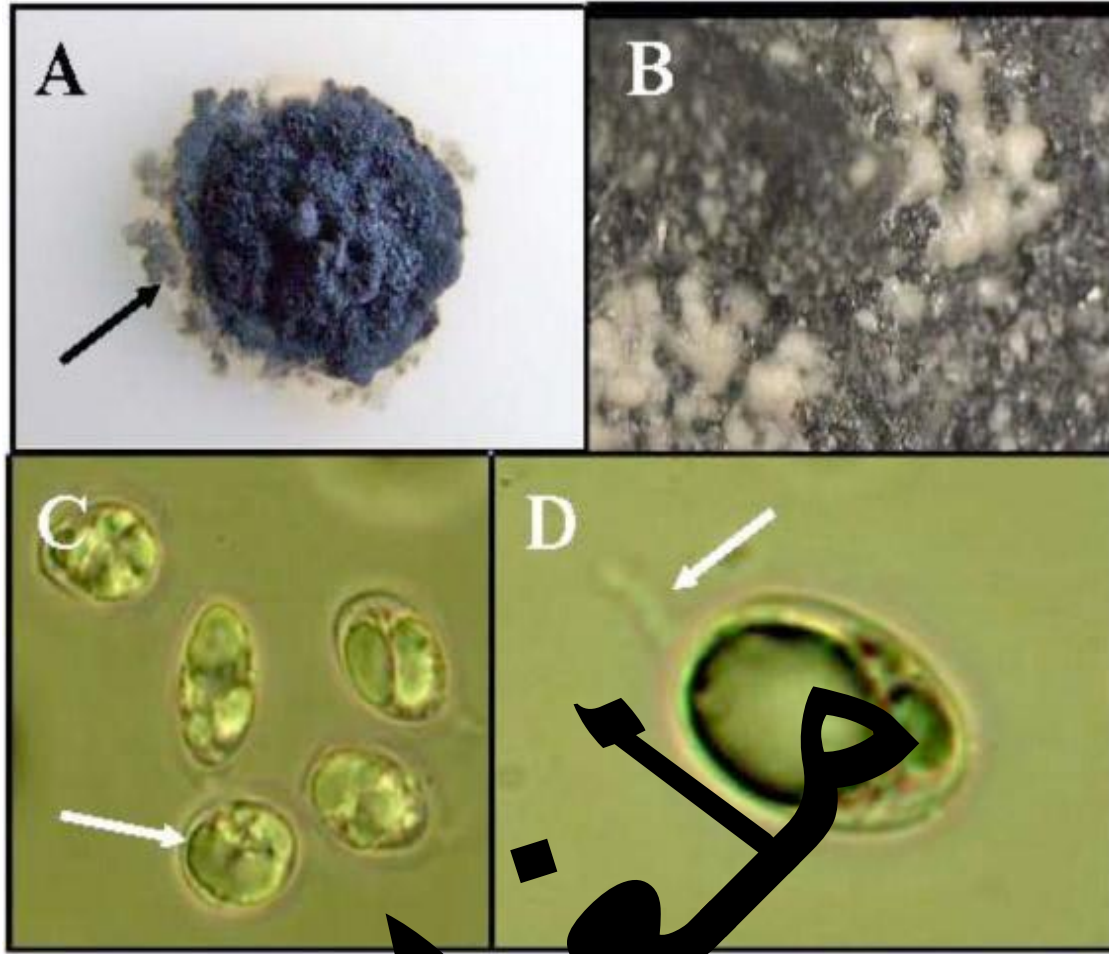


الشكل 3. أعراض البقعة السوداء على الحمضيات الناتجة عن فطر *Phyllosticta citricarpa* على أوراق الليمون الحمضي (*Citrus limon*) (ألف) وأغصانه (باء)

الصور من إهداء *E. Feichtenberger*، معهد البيولوجيا، سوروكابا، برازيل (ألف)، و *M. Truter*، معهد بحوث وقاية النباتات، مجلس البحوث الزراعية، بريتوريا، جنوب أفريقيا، (باء)

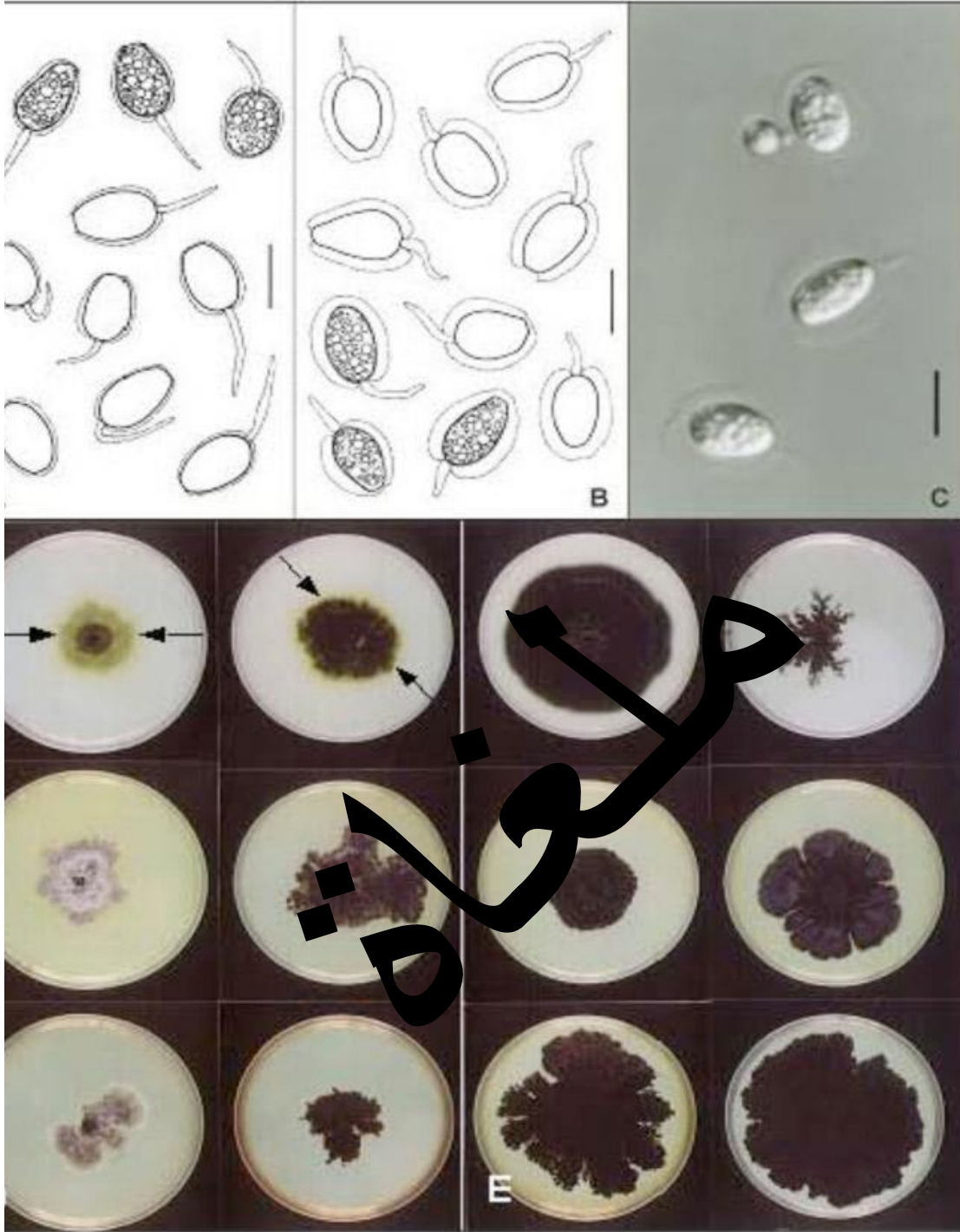


¹ تم التحقق من الفحوص الجزيئية المستخدمة في تحديد هوية الكائن على المستنبتات النقية والإصابات الموجودة في الثمرة وليس على أي مادة نباتية أخرى (مثل الأوراق أو الأغصان). مبادئ النسخ الداخلي؛ وتفاعل البلمرة المتسلسل.



الشكل 5. خصائص المستعمرات وشكل وتركيب الدوارق لـ *Phyllosticta nitricarpa*: (ألف) مستعمرة تحتوي على هوامش غير منتظمة تحيط بها منطقة شفافة من أفطور غامق اللون (السهم) بعد 30 يوماً من نموها على أغار ديكستروز البطاطس (الأس الهيدروجيني 5.5) في درجة حرارة 25 مئوية ومدة تصوير 12 ساعة؛ (باء) تسرب المادة اللزجة البوغية من دوارق ناضجة؛ (جيم، دال) أبواغ تحتوي على غمد بني رقيق (جيم، السهم) وزائدة مخززية الشكل وعديمة اللون (دال، السهم، وكُبرت الصورة 1000 مرة باستخدام زيت الغمر).

الصور من إهداء *L.E. Diaz*، وزارة تربية الحيوانات والزراعة ومصايد الأسماك، مونتيفيديو، أوروغواي.



الشكل 6. شكل وتركيب الأبواغ وخصائصها الاستنباتية في فطر *Phyllosticta citricarpa* و *Phyllosticta capitalensis*: (ألف) أبواغ فطر *P. citricarpa* مزودة بغمد مخاطي رقيق (أقل من 1.5 ميكرون)؛ (باء، جيم) أبواغ فطر *P. capitalensis* مزودة بغمد مخاطي سميك (أكثر من 1.5 ميكرون) (مقياس الرسم = 10 ميكرون) (أخذت الصورة جيم تحت مجهر ضوئي مزود بتباين لفروق التداخل)؛ (دال، هاء) مستعمرات من فطر *P. citricarpa* (دال) وفطر *P. capitalensis* (هاء) بعد 7 أيام من النمو على أغار دقيق الشوفان (السهم العلوي)، وأغار خلاصة الشعير (السهم الأوسط) وأغار الكرز المستخلص بالغلي (السهم السفلي) (يلاحظ ظهور صبغ أصفر حول مستعمرة فطر *P. citricarpa*

المتكونة على أغار دقيق الشوفان (دال، الأسهم) وعدم وجود هذا الصبغ في مستنبتات فطر *P. capitalensis* المتكونة على نفس الوسط (هـ)).

الصور من إهداء G. Verkley، الهيئة المركزية لمستنبتات الفطريات، أوترخت، هولندا (ألف، وباء، وجيم) و W. van Lienden، دائرة وقاية النباتات، فاغينغن، هولندا (دال، هـ)

ملحوظة

تاريخ النشر

هذا الجزء ليس جزءاً رسمياً من المعايير

03-2006 أضافت هيئة تدابير الصحة النباتية موضوع برنامج العمل: الفطريات والكائنات الحية المماثلة للفطريات 06-2006

11-2004 أضافت اللجنة التوجيهية موضوع *Guignardia citricarpa* (2014-23)

11-2011 وافقت اللجنة التوجيهية على تشاور الأعضاء عبر القرارات الإلكترونية (2011_eSC_Nov_06)

07-2012 مشورة الأعضاء

03-2013 تغيير العنوان إلى *Aa (McAlpine) Phyllosticta citricarpa* على الثمرة (2004-23)

07-2013 استعراض الفريق الفني المعني ببروتوكولات التشخيص من قبل اللجنة التوجيهية للموافقة والاعتماد (2013_eTPDP_Jun_01)

10-2013 موافقة اللجنة التوجيهية على فترة الإخطار 45 يوماً عبر القرارات الإلكترونية (2013_eSC_Nov_13)

10/12-2014 فترة إخطار بروتوكولات التشخيص - تلقي اعتراض رسمي

02/03-2014 مراجعة الفريق الفني المعني ببروتوكولات التشخيص في اجتماع على شبكة الإنترنت

2014 موافقة اللجنة التوجيهية على فترة الإخطار 45 يوماً عبر القرارات الإلكترونية (2014_eSC_Nov_01)

07/08-2014 فترة إخطار بروتوكولات التشخيص

08-2014 اعتماد اللجنة التوجيهية لبروتوكولات التشخيص نيابة عن هيئة تدابير الصحة النباتية

المعيار الدولي لتدابير الصحة النباتية رقم 27-2006: المرفق 5: *Phyllosticta citricarpa* (McAlpine) Aa على الثمرة (2014). روما، الاتفاقية الدولية لوقاية النباتات - منظمة الأغذية والزراعة

آخر تحديث لتاريخ النشر: 29-08-2014