

دار الكتب www.dar-alkotob.com

www.dar-alkotob.com دار الكتب

الفطرياتُ والسُّمومُ الفِطريَّة

نألف

الدكتور عبد الحميد محمد عبد الحميد

أستاذ بكلية الزراعة - جامعة المنصورة

﴿ هذا من فضل ربي ﴾

(الممل - ٤٠)

﴿ وما يضرؤنك من شئ... وعلمك ما لم تكن تعلم

وكان فضل الله عليك عظيما ﴾

(النساء - ١١٣)

﴿ وما أوتيتم من العلم إلا قليلاً ﴾

(الإبراء - ٨٥)

﴿ وقل رب زدنى علماً ﴾

(طه - ١١٤)

﴿ إن الذين قالوا ربنا الله ثم استقاموا فلا

خوف عليهم ولا هم يحزنون ﴾

(الأحقاف - ١٣)

دار الكتب www.dar-alkotob.com

الطرائق والسيوط الفطرية

www.dar-alkotob.com دار الكتب

حقوق الطبع محفوظة

رقم الإيداع : ١٣٧٣٨ / ١٩٩٧
الترقيم الدولي : I.S.B.N. 977-5526180-9

الطبعة الأولى
١٤٢١هـ - ٢٠٠٠م

دار النشر للجامعات - مصر
ص. ب. ١٣٠ محمد فريد - ١١٥١٨ القاهرة ت: ٢٩٣٢٢٩٤

دار الكتب www.dar-alkotob.com

إهداء...

إلى:

هالة

و

إسراء

و

أحمد

و

إسلام

و

رحمة

دار الكتب www.dar-alkotob.com

تقديم

لقد أسعدنى أن أقوم بمراجعة هذا المؤلف « الفطريات والسموم الفطرية » الذى شدنى لقراءة كل حرف فيه رغم ضخامة حجم المؤلف ، الذى أشك فى قدرة أى مؤلف أن يقوى على وضع قرين لهذا العمل ، سواء من حيث الحجم ، أو كم المعلومات ، أو سهولة العرض فى لغة يسيرة ، فقد سهّل الصعب ، وبسط العلم، وعدّد ونوّع المعرفة حول موضوع واحد، وهو السموم الفطرية ، وساعد المؤلف فى ذلك إجادته للغتين علميتين أجنبيتين (الإنجليزية والألمانية) ؛ فمكّنه ذلك من الاطلاع على مكنوناتهما العلمية ، ولطول عمل المؤلف فى هذا الحقل الذى بدأ مشواره منذ عام ١٩٧٨م ، وتواصل حتى اليوم ، مع احتكاكاته العلمية الواسعة المستمرة ، وتسخير ساعات يومه وليله للعلم والبحث والعمل الدؤوب ؛ مما جعله من أخصب علماء مصر فى هذا المجال .

لقد تمكن المؤلف من نسج خيوط هذا العمل فى تكامل وشمول واقتدار وتجانس وتسلسل وتنوع ، مما جعلنى - وبفخر - كخبيرة فى هذا المجال - أقول فى تقديمي لهذا الكتاب : إنه أسعدنى وجذبنى ، وتعلمت منه ، وأرجو من العلى القدير أن يجعله فى ميزان حسنات المؤلف ، وأن تستفيد منه شعوبنا العربية ، وأن يكون فى هذا العمل القدوة الحسنة ، التى يقتدى بها العلماء الشرفاء لإنجاز أعمال على هذا المستوى الراقى المتكامل .

القاهرة فى ٢١ / ٤ / ١٩٩٦م

أ.د. خيريسة محمود نجيب
رئيس المعمل المركزى للسموم الفطرية
المركز القومى للبحوث - الدقى

دار الكتب www.dar-alkotob.com

مقدمة

منذ اكتشاف بداية قصة السموم الفطرية بالأفلاتوكسينات فى أوائل الستينيات وعكف الباحثون والعلماء لكشف الكثير من أسرار الفطريات السامة وسمومها ؛حتى امتلأت بنوك المعلومات - فيما يقرب من ربع قرن - بحوالى ثلث مليون بحث علمى عن السموم الفطرية ، ونشرت الكتب ، وعقدت المؤتمرات ، وألقى الضوء على كثير من جوانب خطورة هذه الفطريات السامة وسمومها على مختلف الكائنات الحية ، نباتية وحيوانية ، وتم الربط بينها وبين أمراض الإنسان وأوبئته ؛ فارتبط التلوث الغذائى بالتركيبات السامة بموت كثير من سكان روسيا فى الأربعينات ، كما ارتبط الأوكراتوكسين بالفشل الكلوى فى سكان حوض البلقان ، كما وجد الأفلاتوكسين فى مرضى الفشل الكلوى ، ومرضى سرطان الكبد ، ومرضى سرطان الرئة ، وسبق ذلك كله الربط بين التلوث الغذائى بقلويدات الإرجوت وغنفرينا الأطراف فى كثير من الدول منذ عهد ليس بالقريب .

ورغم كل هذه الخطورة ، فقد افتقرت المكتبة العربية لمرجع علمى ، يفند هذه الجوانب المختلفة للقارئ العربى ، باحثاً كان أو طالب علم ، ورغم شروعى منذ ما يقرب من سبعة عشر عاماً فى وضع هذا المرجع ، إلا أنه كانت تلاحقنى الأبحاث المستمرة بنتائجها ، سواء المحلية أو العالمية ، مما كان يصعب على إخراج عملاً مبتوراً ، فكل إضافة من بحث تجريبى أو نسعى ونلهث للحصول على نتائجه ، كانت بمثابة لبننة فى بناء هذا العمل ، الذى استمر جمع مادته العلمية منذ أكتوبر ١٩٧٨ م ، وحتى لحظة الانتهاء من كتابته فى أكتوبر ١٩٩٥ م ، وكان الشروع فى إنجاز هذا المؤلف تلبية لنداء معلمنا الأول المبعوث رحمة للعالمين - صلوات الله وتسليماته عليه وآله - فى دعائه : « اللهم إني أعوذ بك من علم لا ينفع » ، ودعائه : « اللهم إني أسألك علماً نافعاً » ، ولأحاديثه : « لا تزول قدما عبد حتى يسأل عن

أربع : وعن علمه ما فعل به» و « إذا مات ابن آدم انقطع عمله إلا من ثلاث أو علم ينتفع به» صدق رسول الله ﷺ ، فقد قال عليّ بن أبي طالب - كرم الله وجهه :

ما الفخر إلا لأهل العلم إنهم على الهدى لمن استهدى أدلاء
وقدر كل امرئ ما كان يحسنه والجاهلون لأهل العلم أعداء

فاستهدينا بالله ، وأفردنا الباب الأول من هذا المؤلف لعرض الجوانب الإيجابية والسلبية للفظريات واحتياجاتها لبناء السموم الفطرية ، ثم خصصنا الباب الثاني لعرض السموم الفطرية ومخاطرها فقسمتها إلى مجاميع حسب اشتراكها في إصابة عضو أو جهاز في الجسم معين ، فعرضنا لحوالي اثنين وأربعين سما فطريا أو مجموعة سموم فطرية ، وعالجنا في الباب الثالث طرق التحليل المختلفة وخطورة متبقيات السموم الفطرية في الأنسجة البيولوجية المأكولة وتداخل السموم معاً ، والحدود المسموح بتواجدها من السموم الفطرية ووسائل المقاومة (أو العلاج) .

وأسأل المولى سبحانه وتعالى أن يجعل في هذا المؤلف خيراً ومرشداً ومعيناً لفهم خطورة السموم الفطرية ومحاولة تجنبها ما أمكن ، تخفيفاً من وطأة الأمراض التي انتشرت وقضت على صحة الإنسان ، خاصة في المناطق الفقيرة من العالم والتي تنتمي إليها بلادنا العربية والإفريقية ، وأن يجعله سبحانه في ميزان حسناتنا .. آمين ..

المنصورة في أكتوبر ١٩٩٥ م

المؤلف

الباب الأول

الفطريات ... مالها وما عليها

ويشتمل على أربعة فصول :

الفصل الأول : الفطريات وأهميتها .

الفصل الثاني : الفطريات السامة .

الفصل الثالث : الفطريات السامة وسمومها .

الفصل الرابع : احتياجات الفطريات لإنتاج التوكسينات .



الفصل الأول الفطريات وأهميتها

تعريف الفطريات:

تعرف الفطريات بأنها من الكائنات الحية الدقيقة Microorganisms القريبة من النباتات - لكنها غير نباتية - وإن كان بعضها (الأعفان) قريب من الحيوانات - لكنه غير حيوانى - وهذه كلها من الكائنات الدقيقة الراقية (لها أنوية مع عدم التمييز النسيجي) . وتضم الفطريات الراقية Fungi والخمائر Yeasts ، والأعفان Moulds . فالفطريات نباتات ثالوسية Thallophytes ، ليس لها صبغات نباتية (كلوروفيل) ، فلا تستطيع التمثيل الضوئى Photosynthesis ؛ لكنها تتناول مغذياتها فى صورة ذائبة ، أى أنها كائنات غير ذاتية التغذية Heterotrophic ، تعتمد على مصادر مختلفة للحصول على الكربون من المواد العضوية الموجودة فى أجسام الكائنات الأخرى (حية أو ميتة) ، وبهذا تختلف عن النباتات ، كما تختلف عن الحيوانات بتغطية خلايا الفطريات بجدر من الكيتين والسليلوز ، والهيميسليلوز ، والجلوكومانان .

والفطريات كائنات هبوية Sporophores (تكون هبوات Spores) ، وليست جرثومية Spermatophores (أى لا تتكاثر بالجراثيم أو الاسبرمات أو المنى أو النطف Sperms) . والفطريات إما وحيدة الخلية (كالخمائر) ، أو عديدة الخلايا (كعيش الغراب) ، وتتكون من الخلايا الرفيعة الطويلة (هيفات Hyphae) المكونة معاً لبناء الغزل الفطرى أو الميسليوم (Mycelium) .

كل الفطريات لها شكل من أشكال التكاثر الخضرى (اللاجنسى Asexual) ومعظم الفطريات غير قادرة على الحركة ، وتنتشر الفطريات فى الأرض والماء والهواء ، ويختلف الجزء المرئى من الفطر (النسيج الهيفى أو الجسم الثمرى Sporocarp - Fruit body) فى شكله وحجمه ولونه ، والفطريات تعيش على الكائنات الحية الأخرى تطفلياً (Parasitic) أو على المواد العضوية الميتة رمياً (Saprophytic) ، فهى لا تنبع أى من المملكتين ، النباتية أو الحيوانية ، بل تشكل الفطريات مملكة خاصة بها تضم تحتها - حالياً - حوالى ١.٥ مليون نوع، وإن كان المعروف منها قديماً حوالى ٦٩ ألف نوع ، أى أن حوالى ٩٥٪ من فطريات

العالم مازالت تتطلب وصفاً ، ويتم توصيف حوالي ١٧٠٠ نوع جديد سنوياً حتى بلغ المعروف منها ما بين ٢٥٠-٣٠٠ ألف نوع .

ولقد أطلق اليونانيون قديماً على الفطر لفظة Myces وهي كلمة دالة على شكل الفطر ، وقيل إنها من اسم مدينة Mycene اليونانية القديمة والتي أسسها القيصر Perseus والتي وجد فيها الفطر الذي أزال ظمأه ، ومن Myces اشتقت لفظة Mycology أى علم الفطريات . فقد عرفت الفطريات واستخدمت منذ أكثر من ستة آلاف سنة فى صناعة النبيذ والبيرة والخبز، وحفظ الأغذية وعلاج الجروح وبعض أنواع الحمى ، كما عرف الأثر السام لبعضها منذ وقت مبكر ، واستخدمت لأغراض إجرامية . بينما المعرفة الحديثة والعلمية بالفطريات قد تمت من خلال مؤسس علم الفطريات Elias Fries (١٧٩٤ - ١٨٧٨) ، وهو عالم سويدي من Femsjö فى Smaland فى جنوب السويد، وبأعماله أصبحت السويد رائدة علم الفطريات خاصة فطريات المائدة .

تقسيم الفطريات :

بصفة عامة تقسم الفطريات على حسب فوائدها : مأكولة ، سامة ، لها استخدامات صناعية ، أو أحجامها : مجهرية ، ذات أجسام ثمرية ، أو احتياجاتها من الرطوبة : فطريات حقل ، فطريات مخزن ، أو مقاومتها للحرارة : مقاومة للبيسترة ، حساسة ، أو تحملها للجفاف ، كما تقسم علمياً - من حيث انتمائها للأنواع والأجناس - إلى ثلاث مجموعات رئيسية هي :

Myxomycetes	١- الأعفان
Schizomycetes	٢- البكتريا
Eumycetes	٣- الفطريات الحقيقية

وتنقسم المجموعة الأخيرة إلى أربعة صفوف حسب تركيبها الثمرى أو التكاثرى أو الظاهرى (Morphological) أى حسب شكل الميسليوم وحامل الهياوت ونوع الهياوت ، وهى :

Phycomycetes	١- فطريات طحلبية
--------------	------------------

٢- فطريات زقية (خرطومية) Ascomycetes

٣- فطريات زيدية (كاذبة) Basidiomycetes

٤- فطريات غير تامة Fungi imperfecti

ثم ينقسم كل صف من الأربعة إلى رتب وعائلات وأجناس وأنواع ، ومعروف أن الميسليوم نوعان : أحدهما إثمائي Vegetative (يتواجد في المواد أو البيئة ليمتص منها الغذاء) ، والآخر هوائي Aerial (يقوم ببناء الهبوات الجنسية واللاجنسية ، وتعمل على انتشار النوع بواسطة الرياح والماء) . والميسليوم الهوائي نوعان (يماثلان الجنسان المذكور والمؤنث في الكائنات الراقية) فإن صادف نوعان من الميسليوم قادران على التزاوج فينبغيان ميسليوم ثنائي النواة والذي تتواجد فيه نواتا نوعي الميسليوم في كل خلية من خلاياه ، والذي منه يتكون الجزء الباني للهبوات ؛ بينما ينمو الجزء الآخر من الميسليوم بخلايا وحيدة النواة ؛ ليكون الجسم الثمري .

وتنتج فطريات الصفوف الثلاثة الأولى هبوات جنسية ولا جنسية ، بينما الفطريات غير التامة تنتج هبوات لاجنسية Conidia فقط ، وباستثناء الصف الأول فإن الفطريات الأخرى لها ميسليوم هيفاته مقسمة عرضيا Septate .

وكثير من الفطريات الطحلبية عبارة عن فطريات ماء وبعضها يوجد على الأرض ، وينتمي إليها فطريات الميوكر Mucor (المتطفل على الإنسان) والريزوبس Rhizopus التي تفسد الخبز والخضروات والفواكه في الحقل والمخازن . وصف الفطريات الزقية (الخرطومية) يعتبر أكبر صف إذا يحتوى حوالي ١٥ ألف نوع ، ومنها الخمائر Yeast وأنواع ذات أجسام ثمرية أهمها الفطريات الكاسية Discomycetes التي تأخذ جسمها الثمري شكل طبق أو صحن ، كجدرى الأرض Truffle والفطر الماكول ظل الليل Morel ، وتكون فطريات هذا الصف هبوات زقية Ascospores ، وهي من أهم الفطريات الأرضية لشدة إتلافها للأغذية وينتمي إليها فطريات البنسليوم والاسبرجلس والأنواع التامة من الفيزوزاريوم والكلاقيسيس بوربوريا والتي تسبب مع غيرها كثيراً من الأمراض النباتية في الفاكهة والخضروات . أما الفطريات الزيدية (الكاذبة) العمودية أو القائمة فهي أرقى صف ، وتكون مجموعة فطريات بعضها طفيلي يسبب الأمراض وبعضها ذى قيمة غذائية للإنسان ، وأشهرها فطر عيش الغراب

والفطريات الكابولية وجدرى الأرض ، وكذلك فطريات الصدأ **Rust fungi** ، وكلها أرضية .
والفطريات غير التامة تعيش على الأرض وتشمل كل الفطريات التي لم يلاحظ لها حالة تامة (جنسية **Sexual**) **Perfect** ، وربما تكون أكثر الأشكال أهمية ؛ لأن معظمها يسبب أمراضاً للنباتات والحيوانات والإنسان ، وعديد منها يسبب فساد الأغذية فى الحقول والمخازن ، ومنها فطريات البنسلين والاسيرجلس والفيوزاريوم (غير تامة) وستاكيوتريس .

احتياجات الفطريات للنمو :

تقوم الفطريات - كغيرها من الكائنات الأخرى - بعملية التمثيل الغذائى **Metabolism** فى خلاياها مستخدمة إنزيماتها فى تمثيل (أيض) مختلف المغذيات من كربوهيدرات وأحماض أمينية ومختلف المركبات العضوية الأخرى . وينقسم الميتابوليزم (الأيض) إلى ميتابوليزم أساسى أى أولى **Primary** (عبارة عن تفاعلات كيميائية) بناء وهدم) ، يحصل منها الكائن على الطاقة والمركبات المختلفة التى يحتاجها) ، ويتشابه فى ذلك مع كل الكائنات الحية ، وميتابوليزم ثانوى **Secondary** (يتم فيه بناء مواد لها قيمة اقتصادية تسمى بنواتج الميتابوليزم الثانوى **Secondary metabolites** ، التى لا تلعب أى دور فى نمو الكائن ولا تساهم فى تكاثر خلاياه) خاص بكل نوع من الكائنات ويحدد اقتصادية الكائن .

وتتميز الفطريات بقدرتها على بناء هذه النواتج الميتابوليزمية الثانوية فى وسط مائى ، وتتواجد هذه المركبات فى المسليوم وكذلك فى الوسط النامى فيه الفطر ، ويتوقف توزيعها بين المسليوم والوسط على قابليتها للذوبان فى الماء وسهولة نفاذيتها عبر غشاء الخلية . ويعرف حوالى ٢٠٠٠ ناتج ميتابوليزمى ثانوى للفطريات مصدرها حوالى ٧٪ من الأنواع الفطرية المعروفة .

ولقيام الفطر بعملية التمثيل الغذائى بنوعيه فإنه يتطلب ظروفاً مناسبة لازمة لاستمرار حياته ونموه تشمل : ما يتعلق باحتياجاته من مغذيات مختلفة ، وظروف الوسط (البيئة) ، والجو إلى غير ذلك مما يؤثر على وجود الفطر ونموه وإنتاجاته (ميتابوليزمه) ، وفيما يلى عرض لهذه الاحتياجات :

١- المغذيات :

رغم أن بعض الفطريات تستفيد من كل أنواع الفضلات والبقايا **ubiquist** ؛ فإن البعض

الأخر يفضل مواد معينة ، أى أنها متخصصة ، وقد يرجع ذلك التخصص لاحتواء الفطر على إنزيمات محللة للكربون فى صور غير ذائبة (نشا وسليولوز و لجنين) ، أو لاحتياج الفطر لمصادر كربون ذائبة ، إذ أن مصدر الكربون يعد عاملاً محدداً لنمو الفطر غالباً . وعلى ذلك قد ينمو فطر على مادة ما ولا ينمو على مادة أخرى ، فمثلاً : الأسبرجلس فلافس لا ينمو على البصل ، بينما ينمو على العدس ، كما أن الأسبرجلس فلافس والأسبرجلس بارازيتكس لا ينموان على عسل النحل . كما يتطلب نمو الفطر مصادر معدنية - خاصة النيتروجينية التى لها تأثير اختياري ، لذلك يلاحظ انخفاض تركيز النيتروجين فى هيفات الفطريات المختلفة النامية فى بيئات منخفضة المحتوى النيتروجيني ، كما تقل المادة الحافزة للهيفات بانخفاض تركيز النيتروجين . وهناك علاقة ما بين الطاقة والبروتين ، أى أن نسبة الكربون للنيتروجين C/N ratio هامة لنمو الفطريات ، فتتفاوت أنواع البنسلين فركوزم - مثلاً - بشدة فى بيئات غنية بالنيتروجين .

ومن المعادن الأخرى الكبريت والفسفور والمغنسيوم والحديد وغيرها ، والتى تتطلبها الفطريات لنموها ، وينقص تركيزاتها يحد الفطر من نموه ونشاطه بينما زيادة تركيزاتها سامة ، خاصة الزئبق والنحاس والكبريت غير المرتبط ، فالأيونات المعدنية مثل : النحاس والزنك والحديد تعمل أحياناً كمنشطات للتمثيل الإنزيمى حيث قد تدخل فى تركيب الإنزيمات .

ورغم أن كثيراً من الفطريات تستطيع تخليق الفيتامينات ، فإن الفطريات الأخرى تتطلب لنموها إمداداً خارجياً بفيتامين أو أكثر أو بمواد أولية لتخليق الفيتامينات ، إذ تدخل بعض الفيتامينات (كمساعدات إنزيمية) فى الميتابوليزم والنمو والنشاط خاصة الفيتامينات الذائبة فى الماء .

٢ - الرطوبة :

هى أهم عامل بيئى له القدرة على التحكم فى نمو الفطر ونشاطه ، ويقصد بها رطوبة المادة النامية عليها الفطر وكذلك الرطوبة النسبية فى الجو المحيط بالفطر ؛ فالفطريات مختلفة فى احتياجاتها للمحتوى الرطوبى للبيئة وتقع هذه الاحتياجات ما بين ١٣ - ٢٢ ٪ فى البيئة وعلى الأقل ٦٥ ٪ رطوبة نسبية فى الجو لتمام نمو الفطريات ، وعلى ذلك تنقسم الفطريات من حيث احتياجاتها للرطوبة إلى :

أ - **فطريات حقل** : يلزمها محتوى رطوبة في المحاصيل ما بين ٢٢ - ٢٥ ٪ وتشمل أنواع الالترناريا ، الفيوزاريوم ، هلمنتوسبوريم ، كلادوسبوريم ، الإرجوت (كلافيسيس) ، واحتياجاتها من الرطوبة النسبية عالٍ (٩٥ ٪) .

ب- **فطريات مخزن** : يلزمها رطوبة في المحاصيل ما بين ١٣ - ١٨ ٪ وتشمل أنواع الاسبرجلس ، البنسليم ، واحتياجاتها من الرطوبة النسبية حوالى ٦٠ - ٧٠ ٪ .

ج- **فطريات تلف متقدم** : وتشمل البابولوسبورا ، سورداريا ، فيوزاريوم جراميناريم ، بعض فطريات الميوكر .

فتصيب فطريات الفيوزاريوم كيزان الذرة من قماتها لوجود الشواشي المبتلة ، كما تنمو الفطريات على الحبوب المخزونة بمحتوى رطوبى أعلى من ١٤ ٪ ، وعند تنفس الحبوب ترتفع حرارتها وتزيد الرطوبة النسبية إلى حوالى ٨٠ ٪ ، ويرتبط النمو الفطرى بالمخزن بتنفس الحبوب وحرارتها ورطوبتها . كما يرتبط النمو الفطرى ليس فقط بالمستوى الرطوبى المطلق والنسبى ، بل كذلك بالنشاط المائى (aw) Water activity للمواد النامى عليها الفطر .

٣ - درجة الحرارة :

أفضل نمو فطرى يكون فى مدى حرارى ٢٠ - ٢٥ °م وإن أمكن نموها فى مدى أوسع من ذلك (تحت الصفر إلى ٦٠ °م) وعليه فتننتشر الفطريات على مدار العام ، وفى كل مكان ، وعلى كل مجال للحياة . فالاسبرجلس فلافس ينمو مثلاً فى مدى صفر - ٤٦ °م ، لكن أعلى إنتاج للميسليوم يكون بين ١٨ - ٣٥ °م ، وينمو الفيوزاريوم نيقال حتى فى الصقيع ويتحمل حتى ٥٥ °م .

والفطريات منها ما يتحمل الحرارة Thermophilic فتتنمو جيداً على ٥٠ °م ، ولكن أفضل درجات حرارة لها ٢٥ - ٣٥ °م ، وأقصاها ٤٠ - ٤٨ °م (كبعض أنواع الأسبرجلس) ، والفطريات التى تتحمل درجات الحرارة العالية لها درجات حرارة مثلى للنمو ٤٠ - ٥٠ °م ، والأقصى ربما تصل ٦٠ °م .

وعموماً تتطلب فطريات الحقل Fieldflora درجات حرارة منخفضة (صفر - ١٥ °م) عما تتطلبه فطريات المخزن Storeflora (١٥ - ٢٥ °م) . وبالتجفيف والتخزين تحتفى فطريات الحقل وتعمل محلها فطريات المخزن . وبانخفاض درجة الحرارة ينخفض نمو فطريات المخزن ، وعلى

العكس من ذلك فكثير من أنواع البنسلين تنمو على درجات حرارة منخفضة (٤ م°) ، بل عزلت عديد من أنواع البنسلين من ثلاجات تخزين السمك (-٢٠ م°) بهيوات حية ، كما أن هيوات الريزوبس نيوجريكانس والميوكوميسيدو والاسبرجلس نيوجر تحتفظ بحيويتها بعد التخزين على -٢٥٣ م° (هيدروجين سائل) لمدة ٧٧ ساعة أو على -١٩٠ م° (هواء سائل) لمدة ٤٩٢ ساعة مما يجعلها متواجدة بعد التجفيد . بينما الكلاوسبوريم هربارم تنمو ببطء على -٦ م° على اللحوم المبردة . وعلى العكس من ذلك فهناك فطريات أخرى تستطيع النمو على درجات حرارة مرتفعة فالاسبرجلس فلافس تسود على الفلورا الأخرى على ٣٥ م° فى انفاق تجفيف الأغذية ، وتحتل الأسبرجلس فيوميجاتس ٥٠ م° ، وينمو الهيموميكولا لانوجينوزا حتى على ٦٠ م° ، وهناك هيوات فطرية مثل هيوات بيسوكلاميس فولقا تظل حية فى عصائر الفاكهة على ٨٨ م° لمدة ٣٠ دقيقة أو على ٧٠ م° لساعتين ، وتعيش هيوات النيروسبورا ١٥ - ٢٠ دقيقة على ١٣٠ م° أى فى أفران الخبز ، فقد لوحظ وجود الفطريات فى الخبز البلدى رغم تعرضه لدرجة حرارة الخبز ، فوجد الأسبرجلس فيوميجاتس واسبرجلس نيوجر فى الدقيق وظل متواجدا فى اللبابة الأسفنجية ، رغم ارتفاع درجة حرارة الخبز ، كما أن الاسبرجلس فلافس تتواجد فى المناطق الحارة أكثر من المناطق المعتدلة ، وتسود على بذور القطن على ٢٨ - ٣٧ م° بينما لا تسود على ١٥ - ٢٠ م° .

وعلى ذلك فتنقسم الفطريات إلى :

أ - فطريات تتحمل مدى واسع من درجات الحرارة Eurythermic كالاسبرجلس فيوميجاتس .

ب - فطريات تنمو فى مدى ضيق من درجات الحرارة Stenotherm كالميكوكورميهي .

ج - فطريات تنمو على درجات حرارة الدفء Thermophilic أى أعلى من ٢٤ م° ، وحتى أعلى من ٥٥ م° مثل تالاروميسيس اميرسونى

د - فطريات لاتتحمل درجات الحرارة العالية أى حساسة للدفء psychrophilic مثل هربوتريسكيا يونيبيرى .

٤ - موسم النمو :

تتواجد كثير من الفطريات وتنمو أجسامها الثمرية فى أى وقت من السنة ، لكن

الفطريات الكبيرة كالوريقية والأنبوية لها موسم رئيسي هو الخريف ، ولكن أنواعاً كثيرة تتواجد في الربيع أو الصيف ، وهذا يتوقف على فترات تعاقب المطر والدفء والتي تناسب بناء الاجسام الثمرية ، ففطر ظل الليل (مأكول) Morel ربيعي، وعيش الغراب (مأكول) Mushroom صيفي، وفطر Chanterelle خريفي ، والفطريات المسامية والمرتعشة شتوية . وبعض الفطريات المأكولة ذات الاجسام الثمرية قصيرة الحياة إذ تختفي أجسامها الثمرية في نفس اليوم لظهورها، بينما فطر *Bolitus edulis* له فترة نمو حوالى أسبوعين ، والخيريات القشرية يمتد انتشارها من منتصف الصيف وحتى نهاية الخريف . ورغم زراعة الذرة في الهند في ثلاث عروات ؛ فقد وجد ان ذرة الخريف هو الأكثر حساسية للإصابة بالإسبرجلس فلافس .

٥- الضوء :

رغم أن ضوء الشمس غير مطلوب لنمو الهيفات أو الهبوات بل إن الأشعة الضوئية غالباً ما تعيق نمو كثير من الفطريات كما في فطر الدبلودياميدس الذي يشترط عدم وجود ضوء لتتكون هبواته ، فإن الهيفات الهوائية لبعض الفطريات تتطلب بعض الضوء وتنتج اتجاه مصدره ، وبعض الأطوار الأخرى مثل تكوين الكونيديا في أنواع الفيوزاريوم يلزمها ضوء ، كما يتطلبه فطر الفوموسيس لبتوستروميفورميس لتكوين هبواته .

٦- الغازات :

رغم أن الفطريات كائنات هوائية ، فإن احتياجاتها من الأوكسجين متباينة بتباين أنواع الفطريات ، وتدخل غازات البيئة في التفاعلات الفسيولوجية للفطر ، ومن ثم تخليقة لنواتج ميتابوليزمه ، ويتطلب الفطر على الأقل ١٪ أوكسجين، فمثلاً إذا انخفضت نسبة الأوكسجين في جو الإسبرجلس فلافس من ٥ إلى ١٪ فإن ذلك يعيق نمو الفطر ، كما أن ارتفاع نسبة ثاني أكسيد الكربون إلى ٥٢٪ توقف تطور الفيوزاريوم .

٧- الحموضة :

تتطلب الفطريات وسطاً لنموها يتراوح فيه pH ١,٥ - ٨,٥ ، فرغم سيادة الفطريات (على البكتريا) في الطبيعة في التربة الحامضية والأنسجة النباتية (pH ٦,٥ - ٣,٥) فإن هناك من الفطريات ما ينمو أفضل على بيئة قلوية (pH حتى ٨,٥) ، والوسط المتعادل يشجع نمو منافسات الفطريات (كالبكتريا) ، حيث وجد أنه pH من ٤ إلى ٦,٦ يخفض عدد

الفطريات من ١٠٠ ألف إلى ٢٦ ألف / جم تربة .

٨- الحشرات :

تقوم الحشرات بحمل الفطريات على أجسامها فتقلها إلى النباتات عند مهاجمتها لتضع بيضها عليها ؛ فهناك ارتباط موجب بين الحشرات والتواجد الفطرى ؛ إذ أن نواتج الأيض والحرارة الناتجة عن النشاط الميتابوليزمى للحشرات تشجع على نمو الفطريات . وتنشر الحشرات الإصابات الفطرية ، فخنافس الدقيق الحمراء ، وخنافس الحبوب منشارية الأسنان ، وخنافس الحبوب المفلطحة تعتبر عوامل خارجية جيدة للأسبرجلس فرسيكلر ، علاوة على أن النمو الفطرى - من جهة أخرى - يجذب الحشرات ويعمل كمصدر غذائى لها . وتصيب الفطريات الأطوار الحشرية المختلفة سواء شراىق أو يرقات أو خلافاها . ومن بين اللافقاريات المشاركة فى نقل العدوى الفطرية هى الأكاروسات أو الحلم Mites ، فقد وجدت ستة أنواع من سوس مخازن الذرة حاملة للأسبرجلس فلافس سواء على أجسامها أو فى قناتها الهضمية ، وتقوم هذه الحشرات بنشر الفطريات بين المحاصيل ، وكثير من أنواع الحلم يتغذى كذلك على هبوات الفطريات . ويفحص أربعة أنواع من الأكاروس فى حقول فول سودانى وجدت على أجسامها فطريات الأسبرجلس فلافس ، واحتوى سوس الأرز على هبوات فطريات المخزن (بنسليم ، كلادسيورم ، أسبرجلس فلافس ، أسبرجلس بارازيتيكس) ونفس الشئ بالنسبة للبق الذى يصيب المحاصيل (كالقطن) فينقل إليها الفطريات المسببة لعفن اللوز ؛ إذ يدخل الفطر للوز من خلال الأنفاق التى تحدثها ديدان اللوز القرنفلية ، كما تقوم الخنافس بنقل الفيوزاريم للذرة . فخدش النباتات بواسطة الحشرات يسهل نقل الفطريات لها والتى تحمل هبواتها هذه الحشرات كذلك ، كما أن الأضرار الميكانيكية عند الحصاد تسهل نقل الفطريات للمحاصيل ، فعند زراعة الفول السودانى بالقرب من حقول القطن يسهل نقل الفطريات إلى الفول السودانى بواسطة ديدان اللوز التى تتغذى على أوراق نبات الفول السودانى .

٩- العمليات الزراعية :

وجد أن زيادة التسميد الأزوتى يزيد العد الفطرى فى القمح ؛ إلا أن هذا العد الفطرى يختلف بشدة باختلاف مواقع الزراعة وأصناف المحصول ونوع المحصول ؛ فالمواد أو المحاصيل تحدد نوع الفطر الذى ينمو عليها ، بل إن سلالات المحصول الواحد تختلف فى حساسيتها أو

مقاومتها للإصابة بالفطر وهذا يتوقف على عمرها عند نضجها (وظروف الجو بالتالى عند حصادها) فالأنواع مبكرة النضج أشد إصابة بالفطريات عن متأخرة النضج ، ربما لعدم ملاءمة الظروف الجوية وقت حصاد الأنواع المبكرة ، كما قد تتوقف حساسية الأنواع النباتية للإصابات الفطرية على تركيبها الظاهري وعلى مقاومتها الوراثية . كما أن خواص التربة تؤثر على النباتات ومن ثم الفطريات ؛ فعدم خدمة الحقل يسمى لتكوين التربة فتعيق نمو النباتات وتجعلها حساسة وعرضة للإصابات الفطرية ، وترك مخلفات المحاصيل بالحقل يلحق الضرر بالخصول اللاحق ، واتباع دورة زراعية ثنائية أو ثلاثية أخطر من اتباع دورة زراعية رباعية أو خماسية ، والهجن عالية الإنتاج عالية المخلفات حساسة وعرضة للعدوى الفطرية ومخلفاتها صعب التخلص منها ، كما أن زيادة كثافة النباتات فى وحدة المساحات بالحقل تزيد من انتشار الفطريات لزيادة رطوبة هذا الحيز من الجو Micro-climate مما يشجع نمو الميكروفلورا ، كما أن الكسر والتلف الميكانيكى تزيد السطوح المعرضة للغزو الفطرى .

١٠- عامل الوراثة :

هناك فطريات أكثر انتشاراً عن فطريات أخرى ، فمن العوامل المؤثرة على نمو الفطر القدرة الوراثية للفطر ، فمن بين آلاف الأنواع الفطرية فإن القليل فقط منها ينمو ويصيب المنتجات الزراعية Agricultural Commodities .

انتشار الفطريات :

تنتشر الفطريات فى جميع الأماكن فهى توجد فى الأرض وعليها وفى الماء والهواء وما فيها من كائنات وأشياء ؛ إذ تعيش الفطريات فى إحدى صور ثلاثة :
أ- رمية تعيش على وفى المواد العضوية الميتة نباتية وحيوانية .
ب- طفيلية تعيش على وفى النباتات والحيوانات الحية .
ج- تكافلية Symbiosis تعيش على ومع النباتات والحيوانات الحية .

فتوجد الفطريات أو هبواتها على كل بقعة من الأرض وفى عمق ٨٠سم وعلى ارتفاع قد يصل آلاف الأمتار وفى البحار والمياه عموماً ، وتنمو على ما يوجد فى الماء ، فهى تنمو على كل شئ حتى أنها وجدت فى مواد الاحتراق فى تانكات ومجارى الوقود للطائرات النفاثة

والأقمشة والجلود والأشجار والأخشاب المصنعة والثمار والأغذية والأعلاف والمخلفات .
وتنتشر بفعل الرياح والحشرات والماء والآلات والأدوات والإنسان والحيوانات والأسمدة البلدية
والعضوية والروث . وهناك فطريات تبنى هبواتها تحت ظروف معينة أو في فصل معين من
السنة ، وفطريات أخرى يستمر بناء هبواتها لزمن طويل جداً . وهناك هبوات فطرية تمر بالقناة
الهضمية ولا تموت وتخرج مع الروث لتنتشر من جديد . وهناك فطريات مقاومة وتظل حية
لأعوام ، ففطر الفوما هربارم يظل متواجداً في دريس البرسيم الجاف حتى خمسين شهراً ،
وكذلك فطر اسبرجلس فلانس مثلاً يستمر حتى في الذرة لمدة ٧-١٠ سنوات ، وقد أمكن
تعقب أحزمه فطرية ذات أجسام ثمره بنموها لمدة قرن من الزمان . ونقل الفطر بالهواء قد لا
يتعدى مسافات قصيرة ، وبالهجرة المستمرة قد تصل لمسافة ٥٠ كم ، لكن بالتيارات الأفقية
تنتشر الهبوات لعدة آلاف من الكيلو مترات . والانتشار بالماء لا يتعدى سنتيمترات لكل
جيل ، لكن بالتيارات المائية يكون هناك نقل لا إرادي يصل لكلو متر . وعليه فالفطريات قد
تكون مستوطنة Endemic (يقتصر انتشارها على منطقة معينة مناسبة) أو تغير من مكان
تواجدها أو تسكن العالم كله Cosmopolite (كالبنسليم والاسبرجلس) .

ويتوقف انتشار الفطريات في المنتجات الزراعية Agricultural Commodities على نوعها ،
ومحتوى رطوبتها ، ودرجة حرارتها ، وفترة التخزين ، ودرجة الإصابة الميكروبية قبل التخزين ،
كمية الشوائب ، ونشاط الحشرات وغيرها ، وقد درست الميكروفلورا لمختلف المنتجات الزراعية
في كثير من الدول (مصر ، أمريكا ، اليابان ، تايلاند ، الهند ، هونج كونج ، روسيا ، بريطانيا ،
كندا ، جنوب أفريقيا ، إسرائيل وغيرها) فوجدت الفطريات المنتشرة في كل منتج كالتالي :

أولاً : الحبوب والبذور :

١- الأرز الحام : يحمل من الفطريات مثل : الألترياريا ، فيوزاريوم ، إبيكوكم ، بنسليم ،
هلمينثوسبورم ، كورفولاريا ، كلادوسبورم ، فوما ، بيريكولاريا ، تيليتيا ، أستيبلا
جينويديا إضافة إلى ٢٠ نوعاً من الأسبرجلس . كما عزلت الفيوزاريوم والاسبرجلس
كلادوسبورم من السرس . وبنخفاض محتوى رطوبة الأرز لأقل من ١٥٪ (نشاط مائي
aw ٧٥٪) تسود فطريات التخزين مثل البنسليوم والاسبرجلس ، وفي بداية التخزين
تسود فطريات البنسليم (لارتفاع رطوبة الأرز إلى ١٨٪ أي نشاط مائي ٨٥٪) عن
الاسبرجلس ، أي تتحور أنواع الفطريات حسب حالة المحصول وظروف التخزين . وقد

- وجد أن جنس الاسبرجلس يسود في الأرز الأبيض (المصروب Polished) .
- ٢- **القمح** : يسود فيه أنواع الفطريات الطفيلية من الفيوزاريوم بأنواعها والهلمينثوسبورم والألترناريا والسفالوسبوريم والكلادوسبوريم والسبتوريا والفوما ، إضافة إلى الفطريات الرمية مثل : الاسبرجلس بأنواعها والبنسليوم بأنواعها والبوتريتييس سيزيا وسكوبيلولاريوبسيس وأكروستا لاجمس وتريكودرما وتورولا والميوكوريم .
- ٣- **الشعير الجاف** : يحتوى فطريات الترناريا وبنسليوم واسبرجلس وكلادوسبورم وأوريوبازيديم وإبيكوكم وداكتيلو ميسيس وأبسيديا وبوتريتييس وسبوروبولوميسيس وميوكر وفيوزاريوم وسيفالوسبورم .
- ٤- **الذرة المخزنة** : بمحتوى رطوبة ١٨٪ أو أعلى تحتوى على فطريات البنسليوم بشدة بينما على محتوى رطوبى أقل تسود الاسبرجلس ، وعموماً تحتوى حبوب الذرة على الألترناريا والكلادوسبورم والنيجروسورا والهلمينثوسبورم والتريكودرما والفيوزاريوم والبنسليوم بأنواعها والاسبرجلس بأنواعها .
- ٥- **السورجم** : يسودها الألترناريا ثم الفيوزاريوم والهلمينثوسبورم والبنسليوم والايكينومييم والكلادوسبوريم والكورفيولاريا والتريكودرما والفريتييسيليم وسكوبيلولاريوبسيس وتريكوثيسيم والاسبرجلس والسيفالوسبوريم وسيرسينيلا وإبيكوكم والميوكر والفوما والريزويس والترموميسيس .
- ٦- **دقيق النجيليات** : يحتوى الأجناس الفطرية : بنسليوم واسبرجلس وكلادوسبوريم وبوتريتييس والألترناريا وفيوزاريوم وديبلوديا وميوكر وفوما ، وهذه الفطريات تتضاعف بالتخزين والطحن ، وتختلف عن فطريات الحبوب ذاتها في الحقل .
- ٧- **القول الصويا** : يحتوى على الألترناريا بكثرة ، إضافة إلى الفيوزاريوم والاسبرجلس والكوليتوتريكم والبنسليوم والديابورتب والكيروفولاريا .
- ٨- **القول السوداني** : تحتوى قشور قرونة على الأكتينوميوكر والاسبرجلس والسورداريا والسبورورميا والفيوزاريوم بأنواعها . بينما حبوب الفول السوداني تشتهر بوجود البنسليوم والجليوكلاديم إضافة إلى الريزويس والاسبرجلس والبنسليوم والفيوزاريوم والريزوكوتونيا وسكليروتيم وتورولا وكلادوسبوريم .

- ٩- **حبوب الكاكاو الخام** : تحتوى أساسا على فطريات الأسبرجلس جلاوكس وبنسليوم وميوكر .
- ١٠- **البيكان** : عزلت منه باستمرار أنواع من الأسبرجلس والبنسليوم والبوتريودييلوديا والإبيكوكم والبستالوتيا .
- ١١- **أبوفروه** : عزلت منه فطريات الفوما والبستالوتيا والفومويسيس والبنسليوم والألترناريا وكذلك الفيوزاريوم والريزوبس .
- ١٢- **بذور القطن** : تصاب أساسا بأنواع الفيوزاريوم والكوليتوتريكوم والألترناريا والكلادوسبوريم والميوكر، إضافة إلى الأسبرجلس بأنواعها والبنسليوم .
- ثانياً : أغذية نباتية أخرى :**
- ١- أوراق الشاي الأخضر تصاب بعدد من أنواع فطريات الأسبرجلس والبنسليوم والكلادوسبوريم والميوكر .
- ٢- التوابل المختلفة من كزبره وحبهان وكمون ولفلعل تلوثها الأسبرجلس والفيوزاريوم والبنسليوم .
- ٣- النباتات الطيبة احتوت كذلك أسبرجلس وبنسليوم وريزوبس وميوكر وكلادوسبوريم وأوريوبازيديم وحتى أوراق الطياق الجافة تحتوى مختلف أنواع الأسبرجلس .
- ٤- عصير الفواكه : يسوده الفطريات المحبة للإسموزية *Osmophilic* أى القادرة على النمو فى التركيزات المرتفعة وأشهرها البنسليوم ، إضافة الى الألترناريا والبيسوكلاميس .
- ٥- السكر : يشتتهر باحتوائه فطريات من أنواع الألترناريا والأسبرجلس والبنسليوم وسكوبولاريوبيسيس وچيوتريكوم ونيوروسبوراً .
- ٦- العسل الأسود : يحتوى فطريات كيتوميم وإيروتيم وأسبرجلس وكلادوسبوريم وبنسليوم .

ثالثاً : الخضروات :

١- الطماطم : تصيبها فطريات مختلفة تتخصص بإصابة الثمار أو الأوراق أو الأجزاء الجذرية ، فتصاب الثمار بالآلترناريا والكوليتوتريكوم والأوسبورا ، كما تصاب بالفيوزاريوم والفوما والبليوسبورا والريزويس .

٢- ينتشر فطر سكليروتيوم في الجزر والبقول والاسباراجس والكرنب والخيار والكرفس والبقدونس ، وينتشر الريزويس في الكرنب والخيار والقاوون والقرع العسلى والجزر والبقول والبطاطا ، وتصيب فطريات كولوتوتريكوم ونيماتوسبورا والسينو وكلا دوسبوريم والثرناريا كلا من الكرنب والقرنبيط والقاوون واللفت والخيار والشمام ، كما تصاب البطاطا واللفت بالديابورثا وسكليروتيوم والفوما ، كما تصيب البوتريتيس كلا من الخرشوف والخس والكرنب والبطاطا والراوند والبصل والبسلة والجزر ، كما تصاب البقول والكرنب والجزر بالريزوكتونيا .

رابعاً : الفواكه :

١- الثمار التفاحية : تصاب بفطريات الجلومريلا سينجولاتا والفيسالوسبورا سيدونيا والبنسليوم اكسيانسم .

٢- الثمار ذات النواة الحجرية : تصاب بفطريات سكليروتيوم نينا فروكتيكولا والريزويس نييجريكانس وكلا دوسبوريم والبنسليم والبوتريتيس والآلترناريا .

خامساً : الأغذية الحيوانية الأصل :

١- المنتجات اللبنية المختلفة : تصاب بالآلترناريا والأوسبورا وكلا دوسبوريم وأنواع من البنسليوم وأنواع عديدة من الأسبرجلس والجيوتريكوم والريزويس والبيسلومييسيس والفيوزاريم والفيالوفورا والمونيليا (أو أوسبورا) والميوكر والنيروسبورا وسكوبيلاريوبيس ، وذلك في أنواع الجبن المختلفة (دماطي ، رومي وغيرها) والزبد وغيرها .

٢- اللحوم ومنتجاتها : عند حفظها على أقل من 10°C قد تنمو عليها الفطريات المحبة للرطوبة Psychrophilic مثل : كيتوسيتلم فرسيني ، كريسوسبوريم بانورم ، ثاميديم الجانسن ، ميوكروريزويس ، إضافة إلى البنسليوم هربارم ، جيوتريكوم كانديدم . كما

تصيب اللحوم المبردة أنواع من الألترناريا والأسيرجلس والبنسليوم (بأنواعه) والفيالوفورا والتريكودرما والفريسيليم، واللحوم المفرومة فى الأسواق تحتوى الأيروبازيديم والفوما والفيوزاريوم والكلادوسبوريم والجوتريكوم والأسيرجلس .

ومنتجات اللحوم الأخرى كالسجق واللحوم المدخنة وغيرها تصاب بفطريات رمية من الألترناريا والأسيرجلس والبيوتريتييس والفيوزاريوم والمونيليا والميوكر والبنسليوم والريزوكتونيا والكلادوسبوريم والهورمودندروم .

٣- **منتجات الأسماك الجففة** : عزلت منها عديد من أنواع جنسى الأسيرجلس والبنسليوم إضافة الى السينسييفا لاستريم راسيموسم .

٤- **بيض الدجاج** : يحتوى على فطريات الكلادوسبوريم والميوكر والألترناريا والباسيلومييسيس والأسيرجلس والبنسليوم .

والخلاصة هى انتشار الفطريات المختلفة فى مختلف أنواع الأغذية والأعلاف ، سواء نباتية أو حيوانية خام أم مصنعة، وحتى فى المشهيات والمكيفات والأعشاب (النباتات الطبية) ، وفى الفرشة والروث والمعالف والحضانات والمفاقس وغرف البيض، وحتى فى التربة والماء والزجاج (نظارات) والفلين والمواد الصناعية . وعفن الماكينات *Geotrichum candidum* ينتشر فى التربة والبالوعات والفواكه والخضروات المعفنة ومنتجات الألبان والرئجة المملحة والزيتون المصنع وفى تصنيع الخميرة ، فهو كائن له القدرة على النمو السريع حتى تحت الظروف المعاكسة لنمو العفن مثل انخفاض pH ودرجة الحرارة وارتفاع تركيز الملح ، ولانتساع انتشار هذا الفطر عالميا وسهولة التعرف على نمواته فقد استخدم كدليل على الظروف غير الصحية فى المصانع الغذائية كتعليب الطمام وتصنيع الألبان والخميرة .

أهمية الفطريات :

الفطريات تعنى الكثير ، فالأمى يعنى بها عيش الغراب الذى يجمعه لغذائه ، وعالم الطب يعنى أساسا بالسموم الفطرية وتسمماتها ، وأخصائى الجلدية يعنى أساسا بالأمراض الفطرية الجلدية ، وبالنسبة لأخصائى أمراض النبات فيعنى بالربط بين الأمراض الفطرية ومحاصيل الغذاء ، وأخصائى منشأ الفطريات يؤكد على مكانة الفطر فى معتقدات (اجتماعية وثقافية) وفنون الشعوب . ففى الأساطير إشارة لعدد من الفطريات وخاصة عيش

الغراب الذى انتشر فى كل مكان بفضل أحد البرنسات ، وكان يعتبر جزءاً من جهاز الملكة Olu ؛ إذ كانت ترتديه كتاج، وعندما تحمله على رأسها تصير معرضه للحسد من بين الآله الأخرى (لسحر التاج أى الفطر) مما دعا إحدى الآلهة (Orunmila) إلى ترك السماء لتستقر على الأرض لتصير قادرة على حمل تاجها (عيش الغراب) ، إلى غير ذلك من هذه الخرافات والمعتقدات الأسطورية التى ربطت بين الفطريات والسحر والجن فقد اعتقد أنها من نتاج السحر والجن . ولقد استخدم العرافون (الكهنة) المستخلصات الفطرية فى سحرهم لإنتاج قوى فوق الطبيعية للاختفاء عند مواجهة خطر وإيجاد المفقودات وفى عمل التمايم والتعاويد . هذا ولقد استخدم فطر عيش الغراب *Boletus edulis* منذ ٢-٣ آلاف عام كرمز دينى فى جواتيمالا ؛ فقد وجدت تماثيل للفطر ، وزعم بعبادة الفطريات ليس فى جواتيمالا فقط بل فى بقاع أخرى من العالم . ولكن بتقدم الوقت والتحليل والاكتشافات اتضح أهمية الفطريات فى المجالات المختلفة كما يتضح مما يلى :

١- أهمية الفطريات فى الزراعة :

عظيمة إما كمسببات أمراض *Pathogens* تقضى على المحاصيل، أو كرميات *Saprotrophs* على المحاصيل المخزنة أو بعد الحصاد وعلى المخلفات الزراعية ، أو كتكافليات *Symbionts* بنموها على جذور النباتات مثل الميكورهيذا *Mycorrhizae* بشكل ارتباطات تكافلية فتلعب دورا هاما فى نمو العديد من الغابات والمحاصيل الزراعية .

فمن صور التكافل بين الفطر (والطحالب) والنباتات العشبية (كما فى الأركيديا) الجذور الفطرية ، حيث تنسج هيفات الفطر حول الجذور الرقيقة للنبات ، وهذه الفطريات الجذرية هامة تقريباً لكل أشجار الغابات ولكنير من النباتات العشبية ، فالأركيديا لا يمكنها الحياة بدون فطريات الجذور المنافسة للكائنات الحية الدقيقة الأخرى ، ونفس الشئ يحدث بين الفطريات وأشجار الصنوبر من حيث التكافل فى صورة الجذور الفطرية التى تقوم بعملية التبادل الغذائى . كما تقوم الفطريات (والخمائر) بهدم المخلفات الزراعية وتحويلها إلى منتج بروتينى عالى القيمة الحيوية والغذائية (خميرة) ، وبتحليلها للمخلفات العضوية الخشنة (السليلوزية) فتقى البيعة من تراكماتها كملوثات ومسببات حرائق وتحولها لأغذية حيوانية سهلة الهضم ، ولأسمدة لتغذية التربة والنباتات كما فى فطر بيكنوبرس كينابانيس إضافة إلى إنتاجها الغاز الطبيعى من تحلل المخلفات ، كما أن لهذه الفطريات القدرة على تكوين الدوبال

Humous فى التربة من المخلفات النباتية . ولفطريات الاسيرجلس (نيجر ، تيسيرس) والتريكودرما هارزيايم وبوتريوديا ثيوبروما القدرة على تحليل التلوث الزيتى الذى يهدد البيئة النباتية والمائية .

وتحلل الفطريات كذلك المركبات العطرية واللجنينية والكيثينية وغيرها كثيرا . بل إن للفطريات (مثل بيسوليثس تينكتوريس) القدرة على تعديل خواص التربة التى تصحرت فى المناطق القاحلة بشجيعها نمو أشجار الصنوبر تحت ظروف الحموضة العالية والحرارة المرتفعة وانخفاض الخصوبة . علاوة على أن الفطريات تساهم فى ائزان نسبة ثانى أكسيد الكربون فى الطبقة الجوية الأرضية (بنسبة ٠.٣ فى الألف) بقدر يصل من ٤ إلى ١٠ أمثال مساهمة الإنسان . وتقوم الفطريات كذلك بتنشيط النيتروجين من الهواء الجوى ، وتعقد المواد المعدنية كالكاربونات والفوسفات ، فالفطريات بالتالى تندخل فى دورات العناصر (أوكسجين وكربون و نيتروجين وكبريت) .

٢- أهمية الفطريات فى المقاومة البيولوجية :

أهميتها واضحة وجلية ، إذ تستخدم الفطريات لتضاد الفطريات المرضية للنباتات كوسيلة بيولوجية فى مقاومة أمراض النباتات وذلك كاستخدام فطريات بيثيم أو ليجاندرم وريزوكتونيا سولانى لمقاومة فطر بيثيم أولتيمم المرض للبسلة . وللقطن بيوقريا باسيانا وميتاريزيم أنيسوبليا وبعض فطريات المونيليا وغيرها لها خواص مميتة للحشرات فى عديد من الأنواع المسببة لأضرار نباتية ، وفى ذلك فرصة لمنع المقاومة الكيماوية التى تكسب الحشرات مناعة وتؤذى النبات والحيوان والإنسان . فبالمقاومة البيولوجية باستخدام الفطريات يمكن مقاومة الديدان والحشرات المختلفة والكائنات الحية الدقيقة مسببة الأمراض ، فبالفطريات (والبكتريا) ونشاطها التكافلى فى الجذور اختيارية تنظيم كثافة النيماتودا بما يُحسّن صحة الجذور والنباتات وينعكس على المحصول والإنتاجية . وللفطريات المائية مثل : كويلوموميسيس ، لاجينديم جيجانتم ، كوليسينو ميسيس كلافيسيوم ، ليتوليجنيا شاممانى لها قدرة على مهاجمة بركات البعوض وقتلها بما يقاوم الملاريا بالقضاء على عائل (البعوض) الطفيل المسبب للمرض الذى يقضى على مليون طفل إفريقى سنويا . وكثير من الفطريات (مثل : سركوسبورا أو بياتورى ، الترناريا كسكوتاسيديا ، كوليوتوتريكوم ، تريكودرما) تبعد الحشائش التى تهدد المحاصيل الزراعية عن طريق تعطيم النظام الأسموزى بما يؤدى لذبول وموت

الحشائش . وينفس الأسلوب تقوم فطريات ريزوكتونيا سولاني ، أريبدو أيكورنيا ، الترناريا أيكورنيا ، سركسيورا رودماني ، سركوسيبورا برياروبي ، كورفولاريا باليسينس ، كوانوفورا كوركوبياتاريم بالتأثير على أوراق نبات ورد النيل ومنعها للإزهار والإثمار ، فتقتضى على هذه الحشيشة المائية . وينقل الجينات المسؤولة عن إنتاج المبيدات الحشرية من الفطريات إلى النباتات أمكن إنتاج مبيدات حشرية فطرية *Mycopesticides* .

٣- أهمية الفطريات في الطب :

ترجع لزمن بعيد استخدم فيه العشابون والكهنة مقدرة الفطريات فى علاج المرضى ، إذ يمكن لبعض الفطريات بناء فلويدات وأحماض عضوية وفيتامينات ومواد دهنية و صمغيات يساهم بعضها فى العلاج . فتفرز الفطريات **مضادات حيوية** كالبينسلين (بنسليوم كريسوجنيوم تعطى فى عدة قلائل كمية من البنسلين مساوية لوزن المادة الحافة للميسليوم أى ١٠-٥ جم / لتر) الذى اكتشفه فليمينج (طبيب وبيكتريولوجى إنجليزى) عام ١٩٢٨م بالصدفة من بنسليوم نوتام (روبروم) .

والمضادات الحيوية *Antibiotics* تقوم بتضاد *Antagonism* الكائنات الحية الدقيقة وتعوقها وتحطمها ، وهى أنواع عديدة منها : مضاد حيوى فطرى اكتشفه *Gosio* عام ١٩١٣م وسُمى بحمض الميكوفينوليك *Mycophenolic* الذى أفرزه فطر بنسليوم ستولونيفيروم ، وإن سبقه *Saito* اليابانى عام ١٩٠٧م باكتشاف أثر مضاد حيوى لحمض الكوجيك المفرز من فطر اسبرجلس أوريسيا ، كما وجد عام ١٩١٣م كذلك أن الاسبرجلس فيوميجاتوس يفرز العديد من المضادات الحيوية منها الفيوميجاتين والفيوميجاسين وحمض الهيلقولينيك وحمض الاسبرجيليك ، كما وجد أن أنواعاً عديدة من البنسليوم تفرز حمض البنسلينك ، بينما أول مركب مضاد حيوى اكتشف عام ١٨٩٩م باسم البيوسياناز *Pyocyanase* . ومن الفطريات المأكولة فطر *Sparassis crispa* الذى وجده *Falck* عام ١٩٢٣م مفرزا للمضاد الحيوى سباراسول *Sparassol* . ولم يستخدم البنسلين لعلاج الإنسان إلا عام ١٩٤٠م بنجاح تنقيته ، وتنتج كذلك فطريات بنسليوم كريسوفلافوم ، وهو عدة أنواع لا تستخدم جميعها لسمية بعضها ، فالبنسلينات منها *F* ، *G* ، *K* ، *X* ، نواتين ، بناتين (بنسلين *B*) وأهمها وأقيمها وأنشطها البنسلين *G* .

ومن المضادات الحيوية الأخرى المستخدمة فعلاً لاتريثيمين (من الفيوزاريوم لاتريثيوم) وفريوكيتجنين (من فيوزاريوم كيتجنينوم) ، وهناك ما يزيد عن ثلاثين مضاداً حيوياً تنتجها الفطريات منها المستخدم في العلاج ، ومنها ما هو تحت التجريب ، ومنها ما أوقف استخدامه ، ومنها السام ، ومنها ما ليس له أهمية علاجية ومنها ما يستخدم بيطريا ، ومنها ما يستخدم كمواد ملونة (حمراء ، بنفسجية) .

كما تستخدم الفطريات في العلاج كما في فطر الإرجوت (*Claviceps purpurea*) الذى تستخدم فلويداته (الإرجوتامين) صيدلانياً لعلاج **الصداع** منذ أكثر من قرن من الزمان، إذ يقوم بقبض الأوعية الشريانية في الرأس إذ أن صداع الشقيقة *Migraine* ناشئ عن اتساع الأوعية الدموية للرأس ، وخطورة هذا العلاج في إطالة فترته فيؤدى لانقباض الأوعية الدموية مسبباً غنغرينا *Gangrene* الأطراف لعدم وصول الدم إليها ، علاوة على خطر الإدمان والهلوسة .

ومن مشتقات الإرجوت الكافرجوت *Cafergot* والميجريل *Migril* والميجرانيل *Migranal* وسبازوموميجران *Spasmomigran* . كما ينتج من فطر الإرجوت (سيفالس باسبالى) حمض ليسيريك دى إيثيل أميد (*LSD*) المستخدم طبياً ، ولكنه أدى لمشكلة اجتماعية بيعه كمادة مخدرة بدون مراقبة . وتنتج **مواد هلوسة** *Hallucination* من فطريات *Amanita muscaria* (وغيرها) ونفس الفطر يستخدم في علاج الروماتزم المزمن . ويفرز فطر *Fomes officinalis* (*Fungus laricis*) نوعين من الشمع : **أحدهما** أحمر ، **والثاني** أبيض ، ومن الأبيض يستخرج حمض أجاريسينيك *Agaracenic acid* ويستخدم في صورة أجاريسين أو لاريسين لعلاج **عرق الليل** في مرضى السل ، إذ يعوق عمل الغدد العرقية دون الغدد اللعابية .

هذا إضافة للاستخدامات العديدة للفطريات المختلفة ومستحضراتها في علاج مرضى السكر والتهاب الغدد الليمفاوية و الأمراض الجلدية المختلفة والخراجات وضد البرى وبى والبلاجر (فى شكل خميرة جافة منذ أكثر من ٢٠٠٠ عام على أيدي أطباء اليونان لغناها بفيتامين **H** و **B** المركب والأحماض الأمينية الأساسية) ، وفى علاج **أمراض النساء** لوقف النزف وتسكين الرحم وفى حالات **التهيج العصبي** واضرابات الدرة الدموية وقرحة المعدة

والأمعاء والجحوظ الدرقي Basedow's disease والصداع النصفي والصداع الناشئ من تصلب الشرايين (قلويدات فطر الإرجوت) ، وفي وقف النزف من الجروح المفتوحة (هبوات فطر كالفاتيا جيجانثيا) ، وفي علاج النقرس وآلام الروماتزم ومقو للباه Aphrodisiac (فطر فالوس إمبوديكوس) ، وكمسكن للآلام في أمراض الرئة (فطر تراميتيس سوافيولينس) ، وفي علاج تقلص الأوعية والصرع والذبحة الصدرية واضطرابات عمل النخاع العظمى (قلويدات الفطر الطائر أمانيتا موسكارنيا المستحضر منها العقار أجاريكوس موسكارايوس ، وقلويدات فطر أمانيتا فالويديس المستحضر منها المركب أجاريكوس فالويديس) .

وتقوم بعض الفطريات بإنتاج منظمات النمو كالريزوبين Rhizopin (من فطر ريزوبيس سيمينوس) والجبريلينات (من فطر جيبيريل فوجييكوروير) والأوكسينات الإندولية وغير الإندولية (من فطريات فيوزاريوم أو كسيسبورم ، الترنايا الترنا ، سيفالوسبوريم كورتيس ، وغيرها) ، ولزيادة الشبق والرغبة الجنسية (فطر إلافوميسيس سرفينوس) . وتقوم الفطريات كذلك بإنتاج الفيتامينات والأحماض الأمينية والأحماض النووية والنيوكليوتيدات ، إضافة إلى الإنزيمات المختلفة .

٤ - أهمية الفطريات في التغذية :

عرفت من قديم الأزل في كثير من العادات الغذائية للشعوب المختلفة ، فقد عرفت الأغذية المتخمرة بفعل الخمائر والفطريات المختلفة، ومنها Tempeh في أندونيسيا (من فول الصويا بفطر ريزوبيس أوليجوسبورس) و Miso في اليابان والصين والفلبين (بها اسبرجلس أوريزيا وسكاروميسيس روكسي) و Ang-Kak في الشرق الأقصى (أرز به موناسكس بوربورس) وغالبا ما استخدم فيها الأرز وفول الصويا والتي بعد تخمرها تحمر أو تستخدم كسوائل كحولية للشرب (كما في اليابان مشروب خمر الأرز Sake) ومع كُسب الفول السوداني تسمى Oncom . ومن آلاف السنين استخدم سكان القوقاز والبلقان مشروب Kefir وهو لبن حمضي مخمر بإضافة خمائر اللبن البقر أو الغنم ، وبنفس الطريقة ينتج Kumiss من لبن الخيل والحمير في منطقة (تاترا) التشيكية ، وكذلك تعد بيرة الزنجبيل الإنجليزية Ginger ale والمشروب القومي الروسي (كفاس) بتلقيح محلول دقيق مسكر بفطريات خميرة . وقد عرف أن فطريات جنس Monascus لها نواتج ميتابوليزم تؤثر إيجابيا على التمثيل الغذائي للكوليسترول ، كما استخدمت مستخلصات هذه الفطريات لتحلل محل

ملح النيتريت (بمشاكله) في حفظ ومعالجة منتجات اللحوم ؛ إذ أن لها أثراً ملوناً ومعطراً وحافظاً . كما استخدمت فطريات فيكوميسيس بلاكسليانس كمصدر للكروتين والبروتين . ويفضل بعض سكان إفريقيا الأغذية العفنة كالكاسافا المغطاة بالعفن الأسود (اسبرجلس نيجر غالباً) ؛ إذ يستخدم هذا الفطر **كبادئ** لتخمير درنات الكاسافا والمواد الفقيرة الأخرى لإغنائها بالبروتين بدلاً من خلطها بالرجيع أو فول الصويا ، ونفس الشيء في معظم الأغذية والمشروبات النشوية الصينية يتم تخمرها قبل إعدادها بإغنائها بالفطريات كالأسبرجلس وجيو تريكيم والريزوبس فتزيد محتوياتها من الأحماض الأمينية والفيتامينات وتحسن نسبة البروتين/نشأ إضافة إلى تحسين الطعم . فالفطريات مستخدمة كبادئ في تكنولوجيا الأغذية (مثل الأسبرجلس أوريزا) لإنتاجها للانزيمات الهاضمة للكربوهيدرات والبروتينات والدهون ، إضافة للفستاز (من اسبرجلس نيجر) الذي يحرق الفوسفور والكالسيوم والزنك المرتبطة بالفيتين) فيزيد الاستفادة منها . وقد استخدمت منتجات الأعفان (ذات الفعل المضاد الحيوي) لمئات السنين في حفظ الأسماك واللحوم . وفطريات الخميرة تلعب دوراً هاماً في الحياة اليومية للإنسان منذ الحضارات القديمة ، فقد استخدمت في صناعة الخبز والبيرة والخمور فبتوفير بيئة حامضية سكرية لخلية الفطر فإنها تتكاثر بسرعة وتهدم السكر إلى ثاني أكسيد كربون وماء ، أو كحول كما في خميرة البيرة والخبز ، وفي العجائن (الخبز) يؤدي حمض الكربونيك إلى طراوة العجين وانتفاخه ومساميته ويصبح شهيئاً بفعل فطر خميري سكاروميسيس سيريفيسيا . وأثناء الحرب العالمية الثانية أنتج الألمان لحمًا صناعياً من خميرة تورولوبسيس يوتيليس أو كانديدا يوتيليس بنموها على مصادر رخيصة من الكربوهيدرات (مولاس) والنيتروجين (أمونيا) فزاد نموها منتجاً مسحوقاً بروتينياً أضيف إليه نكهة اللحوم الطبيعية ، وتستطيع هذه الخمائر النمو على المخلفات البترولية والزراعية (ويخشى منها أنها غنية بالأحماض النووية ويعوزها الأحماض الأمينية الكبريتية وغنية بالبيورينات والبريميديانات المؤدية إلى زيادة تركيز حامض اليوريك في الدم) وتستخدم في تغذية الحيوان والإنسان بإضافتها إلى الخبز والكعك والبسكويت والمكرونات والألبان ومنتجات اللحوم والكافيار كإضافات غذائية لرفع القيمة الحيوية للبروتينات التقليدية .

وتستخدم الخميرة من فصائل سكاروميسيس سيريفيسيا وسكاروميسيس كازيسيرجيسيس في صناعة البيرة ؛ إذ أن نابت الشعير يحتوي إنزيمياً يهدم النشا في الحبوب

إلى سكر وتقوم الخميرة بتحويل السكر إلى كحول وحمض كربونيك . ومنذ آلاف السنين يستغل اليابانيون فطر اسبرجلس أوريزيا فى صناعة نبيذ الأرز Sake . وفطر خميرة النبيذ *Saccharomyces ellipsoideus* ينمو برباً ويوجد فى التربة وعلى العنب وفى أماكن التخمر ، ويرجع اختلاف طعم النبيذ إلى اختلاف سلالات الخميرة . ويؤدى نمو الفطر فى سائل غذائى إلى إنتاج أحماض عضوية كالمستريك والأكساليك والجلوكونيك والفيوماريك ، وقد استخدم حمض الجلوكونيك فى إزالة عسر الماء ، وأحماض الستريك والفيوماريك تستخدم كمواد حافظة . واستخدمت الفطريات فى إنتاج أنواع مختلفة من الجبن (روكفورت ، كامميرت ، جورجونزولا) ، وقد كان أول تصنيع لجبن الروكفورت فى منطقة روكفورت فى فرنسا نتيجة الصدفة بتخزين جبن الضأن فى كهوف حجرية رطبة باردة تواجد بها أحد أنواع عفن الخبز بكثرة ، فأخذ اسم بنسليوم روكفورتى وصار الجبن التالف من الفطر غذاءً لذيذاً *Delicate* ، ثم أنتج مختلف أنواع الجبن المعفن صناعياً وصار علماً خاصاً . وأساساً تستخدم أنواع البنسليم فى صناعة أنواع الجبن سواء الجبن ذى العفن الداخلى الأخضر المزرقي (روكفورت وأزرق الفروماج والمستخدم فىهما فطر بنسليوم روكفورتى ، والجورجونزولا وستيلتون والمستخدم فىهما فطر بنسليوم جورجونزولا) ، أو الجبن ذى الفطر الأبيض (مثل الكامميرت والبىرى *Brie* ، وجبن اللين الممض وجبن الماعز والنيوفخيشل *Neufchatel*) . فجين الكامميرت يستخدم فىها فطران هما : عفن الخبز (بنسليوم كامميرتى) وفطر *Oidium lactis* الموجود فى اللبن أساساً فيؤدى فطر البنسليوم كامميرتى لتحول مميز فى الطبقة الخارجية لجبن الكامميرت والبىرى ؛ لتظهر بمسطح دقيقى ، وعليه فالفطر قد يستخدم إما للتسوية ، أو للمظهر ، أو للرائحة ، أو للطعم المرغوب سواء داخل الجبن أو على سطحه ، كما تستخدم بيئات خميرة نقية لتلقيح جبن الإمنتال والتيلسيتر .

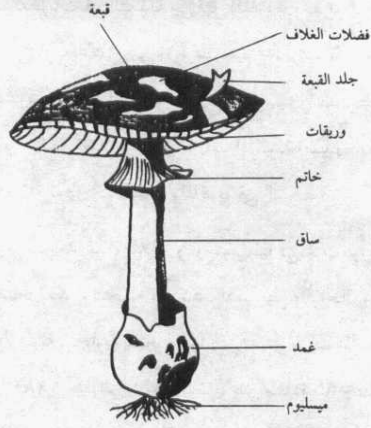
ونفس الشيء فى **صناعة منتجات اللحوم** ؛ فالسجق النيبى يعالج بالفطر بنسليوم نالجيوفينس فيظهر بمظهر خاص مميز ويحمى سطح السجق من الأوكسجين والضوء فيؤخر ترنخ السجق ويحفظه من غزو الفطريات غير المرغوبة . وفى السجق المجفف هوائياً تستخدم فطريات بنسليوم نالجيوفينس وبنسليوم كانديدم كبادئ يتحمل ملح البارود (النيتريت) ، وهى فطريات غير ضارة فتحسن من مظهر السجق وتحفظه من الأعفان والخمائر والبكتريا وتحسن لون ونكهة السجق .

وقد استخدمت الفطريات فى التغذية من قبل الميلاد ، والفرنسيون هم أول (عام ١٦٣٨
- ١٧١٥ فى عهد لويس الرابع عشر) من زرع فطر عيش الغراب لاستخدامه كغذاء فى القرن
الثامن عشر ، ثم انتشرت زراعته فى أوروبا وأمريكا وروسيا والصين واليابان وهكذا فى دول
أخرى كثيرة . وأول كتاب سويدى عن الفطريات المأكولة أصدره العالم السويدي Elias
Fries عام ١٨٦١ بعنوان «الفطريات السامة والمأكولة فى السويد» .

وإن كان عيش الغراب يعد غذاءً لذيذاً أو أرسقراطياً فى غرب أوروبا ، فإنه غذاء أساسى
فى شرق أوروبا لخصه ، وقد استخدم فى غذاء المصريين والرومان واليونان فى الحضارات
القديمة . ومن حيث الأهمية التجارية ينتج ٥ أنواع من عيش غراب المائدة على مستوى العالم ،
أنتج منها عام ١٩٨٤ / ٨٣ حوالى ١,٥ مليون طن مادة طازجة منها ٦٩٪ من نوع
Agaricus bisporus (من المناطق المعتدلة والباردة بتكنولوجيا عالية) و ١٥٪ من نوع
Lentinus edodes (من الغابات السوداء) و ٤٪ من كل نوع من الأنواع Volvariella
volvacea (عيش غراب القش) ، و Flammulina velutipes (عيش غراب الشتاء) . وكل
نوع له متطلبات نمو معينة من درجة حرارة وتهوية وضوء ورطوبة و pH ، وبيئة النمو وتركيبها
وإعدادها ، وعليه فما يوجد فى منطقة قد لا يوجد تحت ظروف أخرى .

وليست كل أنواع عيش الغراب مأكولة ، فقد وصف - مثلاً - ٣٢٤ فطراً لحمياً كبيراً ،
منها ١٣٢ فقط صالحة للأكل ، و ٤٣ صالحة للأكل بعد الطبخ أو التمليح أو الغسيل ، ١١٠
نوع قليلة القيمة وغير صالحة للأكل (غير مستطعمة) ، ٣٤ نوعاً ساماً ، و ٥ أنواع سامة ومميتة
(انظر الملزمة الملونة) .

ومن الصعب جداً تحديد الأنواع السامة من المأكولة إلا باختبارات بيولوجية ؛ فعيش الغراب
بأنواعه جميل الألوان جذاب لكن قد يحتوى السم القاتل ، وعادة عيش الغراب المر والحريف
يكون غير صالح للأكل وقد يكون ساماً . ولحم الثمرة يتكون عادة من القبيعة والساق وقد
يكون ليفياً متماسكاً أو هشاً ، أو عصيراً لبنياً .



عيش غراب وريقي (قائم) تبع رتبة Agaricales

وتزرع أنواع عيش الغراب المأكولة على بيئات مختلفة حسب نوع عيش الغراب ، سواء على نشارة خشب أو دوبال أو سباخ أو سبلة أو فرشاة دواجن وجبس وجير أو قش أو تبن أو حطب أو قوالح مع كبريتات أمونيوم وبول وسوبر فوسفات وذلك في الحدائق والحقول والبدرومات في حفر أو صناديق أو أرفف أو في زجاجات ، ويضاف إليها سماد مكمل وتخلط بعد التخمير والتعقيم بجزيئات الفطر وتحضن على درجة حرارة حوالي ٢٤ م° ورطوبة نسبيه في الجو ٦٠٪ لنمو الهيفات ولتنمو الجسم الثمري ، بعد ذلك يحتاج إلى رطوبة نسبيه حوالي ٩٥٪ ، ودرجة حرارة تحت ٢٢ م° مع سحب ثاني أكسيد الكربون بمروحة سحب فيمكن الحصول على حوالي ١٠٠ كجم / ٣م من البيئة الغذائية .

وتهاجم عيش الغراب أثناء نموه كثير من مسببات الأمراض الفطرية والبكتيرية والفيروسية إضافة إلى الديدان والحلم والحشرات والبعوض والذباب مما يستدعى استخدام المبيدات (التي يراعى استبعادها قبل التسويق بفترة كافية مع المراقبة الصحية) . ومن مزايا عيش غراب المائدة انخفاض محتواه الدهني وارتفاع محتواه المعدني (كالسيوم ، فوسفور ، حديد ، بوتاسيوم) والفيتاميني والليفي (كمعظم الخضروات) فهو يفوق الخضروات في محتواه البروتيني

مقارنة التركيب الكيماوي لعيش الغراب المستزرع بالخضروات الشائعة (% من الوزن الطازج) :

الاسم	كالوري لكل ١٠٠ جم	رطوبة %	دهن %	كربوهيدرات %	بروتين (% من المادة الجافة)
بنجر المائدة	٤٢	٨٧٫٦	٠٫١	٩٫٦	١٢٫٩
قنبيط	٢٥	٩١٫٧	٠٫٢	٤٫٩	٢٨٫٨
بسلة خضراء	٩٨	٧٤٫٣	٠٫٤	١٧٫٧	٢٦٫١
فول أخضر	٣٥	٨٨٫٩	٠٫٢	٧٫٧	٢١٫٦
بطاطس	٨٣	٧٣٫٨	٠٫١	١٩٫١	٧٫٦
عيش الغراب	١٦	٩١٫١	٠٫٣	٤٫٤	٢٦٫٩

والفيتاميني (نيكوتيناميد، B₁، B₂، B₆، H، حمض بانتوثينيك، حمض فوليك، حمض أسكوربيك) فهو لحم نباتي بطعم الكبد والكلاوى شهى، علاوة على احتوائه على أحد مشتقات الميثيل جليوكسال المضادة للسرطانات يطلق عليه Retine) وكذلك (Promine) أى أن للفطر نشاطا مضادا للسرطان (مُعَوِّق لنمو الخلايا)، علاوة على احتواء هبوات الفطر على مضادات حيوية، فيقدم الفطر كمشروب فى اليابان وكجيلي فى تايوان، خلافاً للأكلات الشهيرة التى تحتوى الفطر (عيش الغراب) منفرداً أو مع أغذية أخرى أو كمرقة (حساء)، أو مع توابل، أو كسلاطة، أو مع الفطائر والبيتزا، أو مع التورته وغيرها كثير سواء كان طازجا أو مجمداً أو مجففاً أو معلباً أو مملحاً أو مجفداً .

ولزيادة الاستفادة من التغذية على عيش الغراب يجب مضغها جيداً لأن جدارها كيتيني غير مهضوم فى الإنسان فيجب تكسيره بالمضغ لإخراج المحتويات الخلووية ليسهل هضمها .

ويبلغ إنتاج البروتين الجاف (كجم / هكتار) من :

الماشية	٧٨
السمك (زراعة مكثفة)	٦٧٥
فطر أجاريكس بسيورس	٦٥٠٠٠

ويختلف تركيب عيش الغراب حسب نوعه كذلك (% من الوزن الطازج):

النوع	رطوبة	رماد	بروتين	دهن	ألياف
أجاريكس بيسورس	٨٩,٥	٨٧,٦	٠,١	٩,٦	١٢,٩
ليبوتا	٩١,٠	٩١,٧	٠,٢	٤,٩	٢٨,٨
بليوروتس	٩٠,٠	٧٤,٣	٠,٤	١٧,٧	٢٦,١
ترميومييس	٩١,٣	٨٨,٩	٠,٢	٧,٧	٢١,٦
فولقاريل ديلازيا	٩٠,٤	٧٣,٨	٠,١	١٩,١	٧,٦
فولقاريل فولقازيا	٨٨,٤	٩١,١	٠,٣	٤,٤	٢٦,٩

وعيش الغراب كذلك ينموه على تربة الغابات والأوراق المتساقطة منها تشكل غذاء لاشجار الغابات ، وينموها على الميت من الغابات فإنها هامة في حفظ التوازن الإيكولوجي في الغابات ، ومن بعض أنواعها تصنع القبعات وأجزاء ملابس وحقائب يد وإطارات وبراويز صور وفلين لسد الزجاجات وتحف ، وفي تنظيف الخيول وشعر الإنسان ، وفي صبغ خشب الأشجار باللون الأخضر ؛ فتستخدم للزينة، وفي صباغة الحرير والقطن والصوف في صناعة الملابس والسجاد لإعطاء اللون البني والأحمر والمحروق وغيرها من الألوان ، وفي تحضير أحبار الكتابة كسائل أسود، وعند تجفيف بعضها تستخدم كمشق ، ومع تربة قصارى الزرع لتنمية الزهور، وبعض الأنواع تضيء (مثل بعض أنواع البكتيريا والنباتات والحيوانات) في الظلام، ومصدر للهلوسه (نسيان وتخيل) لاحتواء بعض الفطريات على البسيلوسيبين والبسيلوسيد (والأول يستخدم في علاج الاضطرابات النفسية)، وفي العلاجات لوقف النزيف وتهدئة الرشح الرئوي والصدري والعرق الليلي لمرضى السل والروماتزم والنقرس والصفراء والاستسقاء والديدان المعوية والتهابات العين والزور وفي التخدير وفي خفض ضغط الدم وضد خلايا الأورام الخبيثة والسرطانات وإعاقه نمو الفيروسات كالانفلونزا ، وبعضها يستخدم في مقاومة الذباب ، ويستخدم متبقيات الفطريات كعلف للحيوان .

وأطلق على عيش الغراب (غذاء الملوك) لوجوده على موائد النبلاء والأمراء (وغذاء الآلهة) لوجوده على موائد الكهنة منذ قدماء المصريين والرومان منذ أكثر من ٢٠٠٠ عام .

الفصل الثانى الفطريات السامة

منذ العشرينات وقد اعتقد كثير من الباحثين أن الفطريات غير خطيرة على صحة الحيوان، أو قليلة الأهمية الاقتصادية، بل اعتقد البعض فى أهمية وفائدة الأغذية العفنة لصحة الإنسان، حتى نوقشت أول حالة تسمم فطرى فى الماشية عام ١٩٢٤م، ثم توالى التقارير عن التسممات الفطرية، ففي عام ١٩٣١م ظهرت حالات تسمم ستاكيبوتري Stachybotryotoxicosis فى الخيول، وفى عام ١٩٣٦م تسمم بالفيزوزاريوم واضطرابات هضمية فى الخنازير، وفى ١٩٤٠م انتشرت أنيميا تسمم غذائى Alimentary toxic Aleukia (ATA) بين سكان روسيا نتيجة التغذية على حبوب ملوثة بالفيزوزاريوم، وفى عام ١٩٥٤م ظهرت أعراض مرضية مجهولة X-disease فى الماشية عقب تغذية ملوثة بالاسبرجلس السام، وفى الفترة ١٩٦٠-٥٥م أدى الذرة المعفن لأعراض الماشية والخنازير، حتى حدثت كارثة كتاكيت الرومى والبطن فى مزارع دواجن انجليزية التى أدت إلى نفوق مائة ألف كتكوت بمرض مجهول السبب Turkey-X-disease، وأدى تعقب الحالة والبحوث التى أجريت إلى أن السبب كان راجعاً لتلوث العلف (الذى احتوى كسب فول سودانى برازىلى ملوث بالاسبرجلس فلافس) الفطرى المصحوب بإنتاج السم الفطرى أفلاتوكسين، وأدى هذا الكشف إلى طفرة فى البحوث فى مجال الفطريات السامة والسموم الفطرية وتسمماتها الحادة والمزمنة فى الحيوان والإنسان. وقد أدى البحث المستمر إلى التأكيد بأن الفطريات تغزو تقريباً كل المنتجات النباتية والحيوانية وتحت ظروف محددة تنتج سمومها. فقد يرجع التلوث الفطرى للأغذية والأعلاف أو الفرشة أو الماء، وحتى منتجات التخمر (بروتين ميكروبى وإنزيمات وإضافات غذائية كالفيتامينات) والنباتات الطبية والمشروبات المختلفة. وإن كانت الفترة بين إنتاج الغذاء واستهلاكه قصيرة نسبياً فيما مضى، فالآن، ومع الإنتاج المكثف وآلية الإنتاج الذى يتطلب تخزين كميات كبيرة من المنتجات لفترات تسمح بنمو الفطريات وربما إنتاجها كذلك للسموم الفطرية خاصة مع صعوبة حماية البيعة ومراقبة وتقنيه استخدام المواد الحافظة والمبيدات (الفطرية) مما يزيد من خطر انتشار الفطريات وسمومها وتلف الأغذية.

وتقوم الفطريات بتغيير خواص المواد العفنة طبيعياً وكيمياوياً وغذائياً؛ إذ تغير من القوام

والطعم (ترنخ ، مرارة) والمظهر (ألوان العفن السوداء وغيرها) والتركيب (زيادة الرماد والمعادن واللجنين وكبريتات الأمونيوم وخفض النيتروجين المتاح والسكريات) والقيمة الغذائية (نقص فيتامين A وإن زادت الفيتامينات أحياناً لوجود ميسليوم الفطر الغنى بالفيتامينات ، تحلل الدهون وأكسدتها ، انخفاض هضمها) للأغذية المختلفة مما يصعب حفظها وتسويقها علاوة على ما تسببه من أخطار صحية لمن يتناولها مثل بعض أمراض حساسية الرئة والعدوى الفطرية وكذلك عند تناولها يصاحب ذلك أعراض تسمم الفطريات السامة ، كما تكسب الغذاء الملوث لون الفطر الأخضر (كلافتاس ، جلاوكس ، رستريكس ، فيوميجاتس ، فلافس ، كريميس ، فرزيكلر ، نيدولانس) أو الأحمر (سرفينس ، فرس) أو الأصفر (أوكراسيس ، ونى) أو الأسود (نيجر) أو الأبيض (كانديدس ، فلاقيس) .

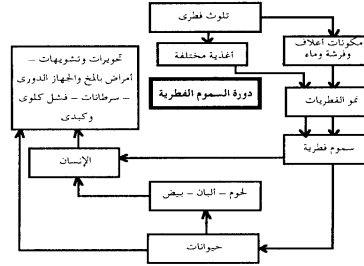
وقد تؤدي الفطريات إلى أمراض جلدية Dermatomycoses أو جهازية Systemic mycoses وفي الحالة الأخيرة فإن الفطر يؤثر على أكثر من عضو وجهاز في جسم الكائن في نفس الوقت ، خلافاً للأمراض الفطرية الجلدية التي تتخصص في الجلد . وقد لا يتخصص كل فطر في إظهار أعراض معينة ، وقد يظهر المرض نتيجة الإصابة بأكثر من نوع فطري ، وقد يسمى المرض باسم المنطقة أو القطر التي ظهر فيها المرض لأول مرة (كمرض جلدى ظهر في مادورا في الهند (Maduramycosis, mycotic mycetoma) .

والتسمم بالسموم الفطرية ينشأ من تناول أغذية ومشروبات ملوثة بنواتج التمثيل الغذائي السامة من الفطريات (خاصة الخيطية الميكروسكوبية) الطفيلية والرمية والتكافلية ، وكذلك من الأنواع السامة من عيش الغراب . ورغم معرفة التسمم بالإرجوت من مختلف مواد العلف منذ العصور الوسطى ، وأكزيما الوجه عام ١٨٩٤م وفشل كلوى من السموم الفطرية عام ١٩٢٨م ، وأعراض استروجينية عام ١٩٢٩م ، فإن المعلومات الدقيقة عن التسمم بالسموم الفطرية لم تتضح إلا منذ عام ١٩٦٠م عند اكتشاف قصة الأفلاتوكسين في بريطانيا ؛ إذ أدى هذا الاكتشاف إلى انتشار الأبحاث المتزايدة في حقل السموم الفطرية ومازلنا حتى اليوم نطالعنا المجالات العلمية والمراكز البحثية عن الجديد باستمرار في هذا العلم الحديث .

وتؤدي الفطريات إلى تحلل الأغذية إنزيمياً ؛ لتستفيد منها في غذائها ، وما تحدثه من تغيرات في المادة الغذائية هو ما يعرف بالفساد أو العفن للمادة الغذائية . وتؤدي الخمائر إلى فساد اللحوم والأسماك والمنتجات اللبنية ومنتجات الطماطم وعسل النحل والسكر والشربات

وعصائر الفاكهة والمخللات ، وقد تؤدي لإحداث لونا قرمزيا على الأغذية الفاسدة . وتشكل فطريات العفن حوالى ٨٠ ألف نوع بعضها يسبب أمراضاً للنباتات والحيوانات والإنسان ، وبعضها يفسد الأغذية بأنواعها والجلود والأقمشة والورق والخشب . وتؤدي العدوى الفطرية لأعراض مرضية مثل اضطراب النمو والتلون والذبول والنكز كحدود أفعال من النباتات ضد الإصابة الفطرية ، وطفح جلدى وحمى وآلام صدرية فى الإنسان المصاب بالفطر ، وإجهاض والتهاب ضرع واضطرابات حركية وغيرها فى الحيوانات . ومصدر التلوث الفطرى هو الغذاء والماء والفرشة ، فقد وجد أن زيادة أعداد الاسبيرجلس فلافس فى العلف عن ١٠٠ وحتى ١٠٠٠ هيوه/جم تجعل العلف مشكوكاً فيه وأعلى من ١٠٠٠ هيوه/جم تجعل العلف ساماً ؛ بينما الفيوزاريوم روزيم من ٥٠٠ إلى ٥٠٠٠ هيوه/جم تجعل العلف مشكوكاً فيه وأعلى من ٥٠٠٠ هيوه/جم تجعله ساماً .

ورغم آلاف الأنواع الفطرية ، فإن القليل فقط منها ينمو على المواد الزراعية ، وجزء منها فقط ينتج السموم الفطرية ، إلا أن الخطورة تكمن فى الإنتاج الطبيعى للسموم الفطرية بما يهدد الزراع والمربين والمنتجين والمستهلكين ، فهو موضوع حساس وجوهري فى مراقبة الأغذية والمراقبة الصحية والصحة العامة ؛ فمشكلة السم الفطرى تشبه جبل الجليد الذى لا يرى منه إلا الجزء أعلى السطح أى التأثيرات الشديدة الحادة والنفوق ، بينما الجزء الأعظم من المشكلة تحت السطح ويظل أيضاً خفياً لطبيعتة المزمنة الناتجة من إستهلاك مستويات منخفضة ومستمرة من التوكسين بما يؤثر اقتصادياً على الإنتاج الحيوانى وصحة الإنسان بما يوضحه الرسم الكروكى التالى :



الفطريات السامة في النبات

تسبب الفطريات الضارة خسائر بالملايين في الأشجار الحية والغابات والأخشاب ؛ فالعفن الأحمر يهدم السليلوز والعفن الأبيض يهدم اللجنين ؛ فتتوذى الفطريات إلى تلف الأخشاب ، وسوق النباتات والأشجار لتثقيبها ونخرها وليونتها وتلوينها ، وهناك فطريات الصدا والغنغرينا والندى الدقيقى والفطريات السرطانية (المؤدية لسرطان البطاطس Synchytrium endobioticum) والتي تضر جداً بالفاكهة والخضراوات والنباتات الدرنية ، فيبلغ الفقد في المحاصيل الراجع لفطريات العفن على مستوى العالم :

١٢ ٪	من البذور الزيتية	٥ ٪	من الأرز
٤٢ ٪	من الفول السوداني	٣ ٪	من كل من الذرة والصويا

وهذا يساوى ١٦ بليون دولار (عام ١٩٧٧) ، أى ما يوازي واحد بليون طن من المنتجات الزراعية العالمية تعاني من الفطريات وسمومها مما يؤدي إلى رفضها ، كما أن معالجتها مكلفة (كعمالة كسب الفول السوداني أو كسب القطن بالأمونيا يرفع السعر بمعدل ٨-١٠ ٪) مما يؤدي إلى فقد أسواقها لارتفاع السعر والتلوث الممنوع دخوله لهذه الأسواق ، وهذا - مثلاً - دعا فرنسا لاستيراد الصويا بدلاً من كسب الفول السوداني ، علاوة على أن خفض الكم المعروض للبيع يؤدي لاضطراب السعر عالمياً وكذلك أسعار السلع البديلة ، وهذا يشكل كوارث اقتصادية للدول المعتمدة على تصديرها لمثل هذه المحاصيل الملوثة (الفول السوداني ومشتقاته يشكل ثلثي الإنتاج القومى لحامبيا ، وثلث الإنتاج القومى للسودان ، وخمس الإنتاج القومى للسنغال) .

وينمو الفطريات على النباتات وقيامها بالتمثيل الغذائى على النباتات تتجمع منتجات التمثيل الغذائى (ومنها السموم الفطرية) على النباتات ، وكذلك تعيش الفطريات على النباتات ومخلفاتها وإخراجات الأوراق (كيوتين - شمع .. وغيرها) ، والشعر حيثما تخلف عليها السموم الفطرية (وتهدم مكوناتها الغذائية) ، ونفس الشيء فى أثناء التخزين والنقل و التفرغ الميكانيكى فتوجد عشوش فطرية فى المحاصيل المختلفة . فهدم الفطريات للسليولوز يتلف الأخشاب ويجعلها لا تتحمل (فى المعمار والموبيليا وأعمده التليغراف وغيرها) ، ويتلف الأوراق والكتب والمخطوطات ، ومن الأنسجة كالقطن والكتان (والصوف والجلود)

تتلفها فطريات مثل : *Chaetomium globosum* وتريكودرما وميروثيسيوم والفطريات غير التامة من الاسرجلس والبنسليوم والالترناريا وستمفيليم وجليوكلاديم وكلاوسوبوريم وغيرها.

وأول اشتباهه في سمية أعفان الأرز كان عام ١٨٩١م وأشهر أعفان الأرز تنتمي إلى الأجناس الفطرية فيوزاريوم ، ريزويس ، أسرجلس ، بنسليوم والتي تنتج بعض أنواعها قائمة كبيرة من السموم الفطرية الخطيرة المؤدية إلى تليف الكبد وسرطان الكبد ، مما يؤثر على الصحة العامة . وفي نفس عام ١٨٩١م عرفت خطورة التلوث بالفيزوزاريوم وحالات التسمم التي سببتها حبوب الترنج التجيلية .

وقد عرف العفن الأحمر كمرض في جنوب اليابان عام ١٩٧٠م ، وقد أدى إلى انخفاض محاصيل القمح والشعير بمعدل ٨٥ ، ٤٠ ٪ على التوالي .

ومن الفطريات الضارة بالنباتات فطريات الفيزوزاريوم روزيم التي تؤدي إلى عفن أطراف الجذور (الأكثر حساسية للإصابة بالفيزوزاريم) وتمنع استطالتها كما في الرسم (B = جذور بدون أعراض رغم ملامستها لعزلات فيوزاريوم روزيم غير مرضية ، C = عفن مثالي سببه عزلة



فيوزاريوم روزيم) ، وكذلك فطريات *Pythium debaryanum* المؤدية ليرقان (عفنيرينا) جذور النباتات كبنجر السكر والخضراوات المختلفة فيؤدي إلى موت أنسجة النبات تحت تأثير سموم الفطر ، وفطريات الندوة في البطاطس *Phytophthora infestans* تلتف الدرنا ، ومن فطريات اليرقان فطر *Ustilago violacea* المسبب ليرقان متقدم لنباتات القرنفل وغيرها وتضم فطريات اليرقان حوالي ١٠٠٠ نوع فطري . وتؤثر فطريات ذبول البادرات المختلفة (ومن بينها الريزوكتونيا سولاني وسكليروتينيا سكليروتينوروم) على محاصيل الخضر والحقل ، ورغم اختلاف هذه المحاصيل فيما بينها في

مقاومة الفطريات المرضية ، فإن هذه الفطريات تؤدي إلى انخفاض كمية الكلوروفيل الكلية في البادرات (كالحيار في الزراعة المحمية - مثلاً) .

فالفطريات تسبب ٨٣٪ من الأمراض المعدية الهامة للنباتات والبالغ عددها ١٦٢ مرضاً ، وتصيب الفطريات النباتات من الخارج Ectoparasit (أساساً علي الأوراق) أو من الداخل Endoparasit حيث ينمو جسمها الخضرى داخل أنسجة النبات ؛ بينما تخرج أجسامها الجنسية من فتحات الشقوق على النبات للخارج .

ومن الفطريات ما يختص بإصابة نباتات معينة ومنها ما يتخصص في إصابة أجزاء نباتية معينة فيؤدي إلى سحب المواد الغذائية من النبات وتراكم نواتج أفضة على النبات مؤدياً إلى موت النبات وذبوله ، أو يؤدي إلى تضخم أنسجته Hypertrophy أو إلى شذوذ في النمو وإعاقة تكوين الأزهار واضطراب النبات ومرضة مع انتشار هبوات الفطر خارج النبات مؤدياً لانتشار الوباء .

وقد ترجع بعض التأثيرات المرضية على النبات للسموم الفطرية ذاتها والتي تؤثر على إنبات البذور وتعوق تكوين الكلوروفيل وتثبط نمو البادرات وتثبط تخليق البروتين ، وتؤدي الفطريات كذلك إلى حث النباتات على إنتاج سموم نباتية Phytoalexins سامة لبعض الكائنات ، ومن هذه السموم النباتية مثلاً ميثوكسي مللين واكرانثو توكسين التي ينتجها الجزر المصاب بالفطريات ، كما يتراكم البيسيتين في البسلة المصابة بفطر المونولينيا فركتيكولا ، ويتراكم الفاسيولين في الفاصوليا المصابة بنفس الفطر ، كما أن الإصابة الفطرية لفول الصويا تجعله يراكم مركبات سامة للفطر ، وهذه السموم النباتية أو الداحر النباتي لها غالباً نشاط مضاد حيوي ؛ إذ تشكل جزءاً من جهاز الوقاية النباتي وتنتمي -إلى حد ما - إلى مجموعة الكومارينات وشبيهات الكومارين ، أو تحتوى مجموعات لاكتون ؛ لذلك فهي تتشابه مع كثير من المسرطنات ، ومعروف الأضرار الشديدة التي تسببها بعض هذه السموم النباتية للإنسان والحيوان ، كما في حالة التغذية على درنات الكرفس التي تصيبها عديد من الفطريات (منها المونيليا فركتيكولا) فتحتمى ثلاثى ميثيل بسورالين أو ٨- ميثوكسي بسورالين كسموم نباتية تتراكم للدفاع ضد الفطر من قبل النبات . كما أن الإصابة الفطرية للبطاطا تجعلها تتلون باللون البني المسود وتنتج كميات كبيرة من الفيورانوتريبيويدات والتي بعضها سام للحيوانات ؛ إذ عزلت منها السموم الكيدية [إبيوميامارون وإبيوميامارونول

وعامل أودبما الرئة - ٤ - [إبيوميانول] وانتشر التسمم بالبطاطا المتعفنة في الماشية في شكل أودبما رئوية ، وطبخ هذه البطاطا لا يخلصها من سُمومها وعليه فهي خطر علي صحة الإنسان . أي أن السموم النباتية تضيف خطراً آخر من النباتات المصابة بالفطر سواء على الاقتصاد أو علي الحيوان أو الإنسان .

وتصاب الفاكهة من ذات الثمار التفاحية بمجموعات فطرية منها مرض العفن المر في التفاح ويسببه فطر *Glomerella cingulata* ؛ فيسبب وجود مناطق بنية مختلفة الحجم تتطور بنضج الثمرة وتحول إلي حلقات مركزية رمادية أو سوداء ، والعفن الأسود يسببه فطر *Physalospora cydoniae* ، وكذلك العفن الأزرق تسببه فطريات البنسليوم اكسيانسم وهو من أكثر أنواع الفساد انتشاراً في السوق والمخازن ، وهو عفن طرى مائي يبدأ بلون أبيض ثم أخضر مزرق .

وتتخصص فطريات أخرى على الفاكهة ذات النواة الحجرية ؛ فنجذ فطر *Sclerotinia fructicola* ينتشر ويحطم النسيج اللحمي مسبباً عفناً بنياً ، وينتشر التلف في عمق النسيج لامتداد ميسليا الفطر ، كما يؤدي فطر الريزوبس نيجريكانس إلي عفن طرى مميز بنمو قطنى أبيض للميسليم على سطح الثمار أثناء نقلها وتخزينها ، وفطر الكلاوسبورم يصيب الثمار في الأسواق ولونه أسود سهل الإزالة من الثمرة ، كما تصيب البنسليوم الثمار بعفن أزرق في الأسواق والمخازن ، وإن كان أقل خطورة مما يصيبها في البستان ، كما تصاب الثمار بفطريات البوتريتس مؤدية إلي عفن رصاصي ، وفطريات الألترناريا فتظهر مناطق التلف بلون بني مسمر . وتؤدي إصابة الجوافة والمائج بالاسبرجلس نيجر إلي العفن مع انخفاض معنوي في محتواها من البروتين والسكر وفيتامين (ج) وانعدام معظم الأحماض الأمينية في الثمار .

كما تصاب محاصيل الخضار بكثير من الفطريات سواء في الحقل أو أثناء النقل والتسويق والتخزين، ويكون العفن في شكل عجيني طري أو مائي أو أسفنجي أو بقع أو جفاف . فالعفن المائي تسببه فطريات سكليروتيوم في الجزر والبقول والاسباراجس والكرنب والخيار والكرفس والبقدونس ، والعفن الطري المتعجن تسببه فطريات الريزوبس في الكرنب والخيار والقارون والقرع العسلي والجزر والبقول والبطاطا ، والتبقع تسببه فطريات كوليتوتريكوم ونيماتوسبورا والسينو وكلاوسبورم والثرناريا في الكرنب والقنبيط والقارون واللفت والخيار والشمام ، والعفن الجاف تسببه الدياتورا وسكليروتوم والقوما في البطاطا واللفت ، والعفن الرمادي تسببه

البوتريتيس في الخرشوف والحس والكرنب والبطاطا والراوند والبصل والبسله والجزر ، وعفن التربة تسببه الريزوكتونيا في البقول والكرنب والجزر .

فمن مسببات تلف درنات البطاطس وثمار الطماطم هي فطريات فيتوفثوريا إينفكتانس وتصاب نباتاتها بفطر الاسبرجلس سولاني (وسمه المسمي حمض الألترناريك) ، كما تتلف درنات البطاطس كذلك فطريات سيونجوسبوراسبيتيرانيا ، كما تصاب الطماطم والثمار الشبيهة بالعفن الأسود (الترناريا) وفطريات كوليتوتريكوم فومويدس *Colletotrichum phomoides* التي تهدد صناعة تعليب الطماطم (مناطق عفنه كريمة اللون حتي اللون القرمزي يتحول إلي الأسود البني ويتكون المسليوم تحت الجلد مباشرة ، وقد يتعمق في نسيج ثمار الطماطم وينتشر العفن بسرعة في الجو الحار) ، وينتشر فطر *Oospora* في الطماطم الملعبة في الحدوش الناتجة من التهتك الميكانيكي للشمرة ، وتكون منطقة العفن لزجة وعجينية، ويظهر الفيوزاريوم كعدوي ثانوية علي الطماطم المجروحة أو المصابة بأعفان آخري فتؤدي إلي فساد طري مائي يختلف لونه باختلاف نوع الفطر ، كما تصاب نباتات الطماطم بفطر *Phoma destructiva*، فتظهر بقع غير منتظمة قرب اتصال الثمار بالساق وتتغلغل المسليا في نسيج الثمار مؤدية إلي عفن أسود متماسك يشبه عفن الألترناريا ، وعفن *Pleospora* يشبه كذلك عفن الفوما إلا أنه بني داكن وينتج مسليا بنيه رماديه .

محاصيل البقول تهاجمها كثير من الأمراض وأهمها عفن الجذور ومرض الذبول التي تسببها بعض فطريات الحقل (التربة) ، وقد قدرت نسبة إصابة المحاصيل البقولية في مصر بمقدار ٥-١٥ ٪ ؛ وعزلت أنواع عديدة من الفيوزاريا من العينات المصابة بهذين المرضين من فول الحقل والتمرس والتيل والحلبة والبرسيم المصري ، وتصاب نباتات فول الصويا بفطريات الفوموبسيس والديابورث فاسيولورم التي تؤدي إلى تلف الحبوب في القرون وعدم إنباتها وتؤخر الحصاد. وتؤدي فطريات *Stemphylium botryosum* إلي إصابة فول الحقل بالبرقشة وهذا المرض يسببه الفطر وكذلك سمه *Stemphylin* فقد عزل هذا السم الفطري من أوراق وقرون الفول الخضراء والحبوب الخافة والمخرنة ، وهذا التوكسين يؤدي إلى برقشة

الورق ويعوق نمو فطريات أخرى كالكانديدا والفيوزاريوم أو كسيبوريوم والأسبرجلس نيجر .

وعزلت فطريات هلمنثوسبوريوم مايديس

Helminthosporium maydis من الذرة

والسورج وبنجر السكر وحشائش مصرية

مصابة نباتاتها بامتدادات بنية متشعبة، ووجد أن

سموم الفطر (أربعة سموم) موجودة في أوراق

هذه النباتات ، كما تصاب سنابل النجيليات

(خاصة الجويدار Rye أو الذرة العويجة، والقمح

والشعير) غير الناضجة وأطراف الحشائش

كحشيشة الجوز Nut grass بفطر Claviceps

purpurea الذى ينتج الإرجوت تحت ظروف

رطبة ، ويلاحظ ذلك بوجود سائل لزج على بعض

السنابل ، وبعدها تظهر أجسام صلبة Sclerotia

سوداء أو أرجوانية تحتوي الإرجوت ، وهذه

الأجسام الصلبة عادة تكون أكبر من الحبوب

الطبيعية للعائل ، لذلك تحل محل الحبوب في

السنابل (انظر الملزمة الملونة) ويطلق على هذه

الأجسام Ergot (Mutterkorn) .



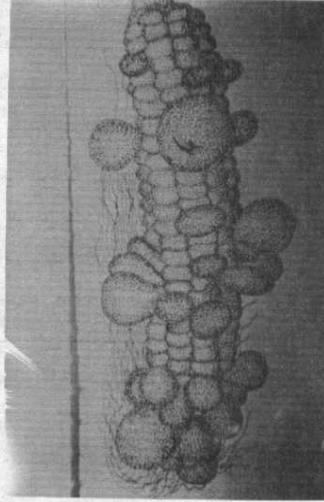
سكليروتيا الإرجوت علي الجويدار (يسار) والقمح (يمين)

فطر الأرجوت (كلافيسيس بوربورا) من الناحية البيولوجية عبارة عن السكليروتيا (رؤوس الفطر المستديرة المتحوصلة) التي تمر بمراحل تطور عديدة وتحدث عدوى أولية على العقد الثمرية للحشائش ومختلف أنواع النجيليات خاصة الحنطة ، حيث تتنافس هبوات الفطر مع السنابل فتتكاثر الإرجوت مكان الحبوب العادية كطفيل في شكل قرني ، أوبوقى أودرنى ، أو خرطومى ، ورغم لونها الأسود/بنفسجى فمقطعها يشبه الحبوب لونه أبيض/مصفر - مما دعا الإنسان - قديما - للاعتقاد بأن اللون الخارجى الأسود غير سام لحبوب عادية ، وطول الإرجوت من عدة ملمترات فى الحشائش إلى 3-4 سم فأكثر فى الحنطة - حسب نوع النبات العائل . وتبدو الأزهار المصابة كالمجروحة ، ثم بعد خمسة أيام تتحسن ويلتصق الجرح

ويبدو مندى لاحتوائه على الكونيديا وتنقط على الأزهار الواقعة أسفلها على نفس السنبلة . كما تنتقل العدوى كذلك إلى النباتات الأخرى عند تلامس السنبال بحركة الرياح وبفعل الحشرات كذلك التي تنشر الندى المعسل المحتوى الكونيديا .

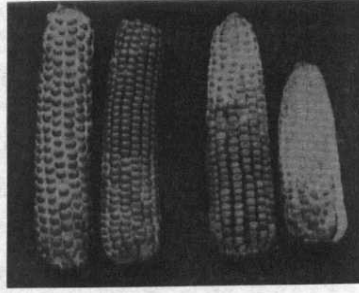
وتصاب نباتات الذرة بفطر *Ustilago maydis* فتؤدى إلى يرقان (خراج) الذرة كما هو واضح فى الشكل التالى .

كما يصاب الذرة بعفن الساق الذى تسببه فطريات السيفالوسبورم والفيوزاريوم مسببا لأهم المشاكل لهذا المحصول ، إذ تؤدي لعفن الساق والكوز *Cob and stalk rot* فى الذرة (انظر الملزمة الملونة) وتؤدى إلى قرح وجرب الفيوزاريوم *Fusarium scab* فى القمح والشعير والذرة ، وفى المخزن تصيب الفيوزاريا الحبوب الرطبة وتنتج سمومها عليها ، فتؤدى الفيوزاريا إلى مرض كسر الساق *Break stem disease* ، ودمل الاحتراق *Burning boil* وغيرها من أمراض تتلف المحصول وتسبب خسائر فادحة فى زراعة الذرة. وفى مرض كسر الساق الفيوزاريومى يتحطم نسيج النخاع يتقدم نضج النبات ، فيميل الساق بما يحمله من كيزان لا يتم نضجها ويتلف المحصول ويقل بمعدل حتى ٢٥٪. ويصيب الفيوزاريوم النجيليات بأمراض التقزم والتلون للحبوب بلون بنفسجى محمر (انظر الملزمة الملونة) .

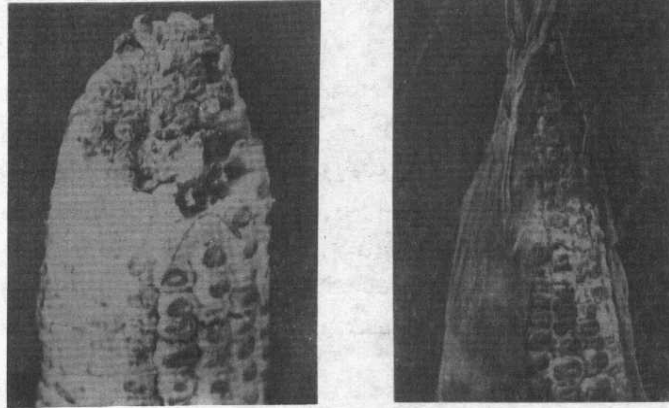


كوز ذرة مصاب بخراجات فطر
Ustilago maydis

يمين : عدوي فيوزاريوم مبكرة تمتد
من قمة الكوز ، يسار : عدوي
فيوزاريوم متأخرة ممتدة من قاعدة
الكوز.



ويغطي الفطر الساق والكيزان ، وفي حالة إصابة الكيزان يكون نقص المحصول (١-٨٪)
أقل عنه في حالة إصابة الساق ويؤدي العفن الفيوزاريومي إلى ضمور الكيزان
والتصاق أغلفتها وذبول الحبوب وتلون الكوز بحبويه وقولحته وأغلفته ، وتتوقف الأعراض على
طريقة العدوى ونوع الفيوزاريوم، وتلعب الحشرات والطيور دوراً في الإصابة الفطرية ،
والفيوزاريا تصيب كل المحاصيل النجيلية، وتفرز سموم ذبول النباتات ومنشطات نمو



عدوي فيوزاريوم لقمة كوز ذرة تؤدي إلى عفن الحبوب

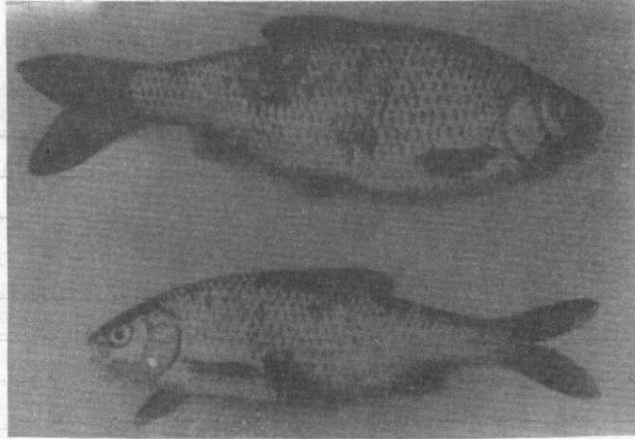
(جبرلين) ومواد حرقاة (ت ٢- توكسين) ومضادات حيوية وغيرها .

ولقد وجد أن الاسبرجلس فلافس وأسبرجلس فرسيكلر يعوقا نمو الفستق ، ووجدت أنواع من الاسبرجلس و البنسليوم و الميوكر والريزويس والكلادوسبوريم والأوريولاسيديم تصيب الأعشاب الطبية المستخدمة في اليابان للعلاج سواء المجففة أو بعد غليها ، إذ أن أي نبات أو مستخلص نباتي غير معقم يحتوى على أعداد كبيرة من الفطريات التي بها أنواع مرضية ، وقد عزلت أيضا فطريات سامة من الاسبرجلس والبنسليوم من ١٥ عشياً طبيياً مصرياً (منتجة للأفلاتوكسين والأكراواتوكسين والاستر يجمما توسيستن و حمض البنسليك والزيتارالينون) وكان الأفلاتوكسين B1 (٢٠-١٢٠ جزء / بليون) هو الأكثر انتشاراً في الترنجيل والعرقسوس والسنامكي والكمون . كما وجد ستريجما توسيستن في الخلة . ودراسة هندية (٨٦-١٩٨٩ م) مماثلة أثبتت وجود تلوث شديد بالفطريات السامة في النباتات الطبية، نتيجة سوء التخزين والظروف الجوية ؛ فكل عينات الكزبرة والحيهان والكمون والفلفل كانت ملوثة بالاسبرجلس فلافس والاسبرجلس او كراسيوس والفيوزاريوم موتيليفورم والبنسليوم سيترينيم، كما وجدت السموم الفطرية وكانت الأفلاتوكسين (١٢٠-١٥٠٠ جزء / بليون) الأكثر انتشاراً، يليها الأوكراواتوكسين فالزيتارالينون والسيترينين . كما وجدت فطريات اسبرجلس (نيجر ، تومارى ، فلافس) في أوراق التبغ المجففة شمسياً ، وكان الاسبرجلس فلافس منتجاً للأفلاتوكسين (٦٦-١٠٠ جزء / بليون) .

هذا وتؤدي زيادة عدد الفطريات عن ١٠-١٠٠ ألف وحدة / جم إلى تراكم كم محسوس من السموم ؛ علاوة على أن زيادة العد الفطري يعد عاملاً خافضاً للجودة ؛ فزيادة العد الفطري تخفض محتوى الذرة من المادة الجافة والمستخلص خالى الأزوت والطاقة ، وبزيادة نسبة الحبوب النالفة تزيد حموضة دهنها وتزيد رطوبتها ، وتؤدي الفطريات إلى خفض نسبة إنبات الحبوب ويزيد محتواها من النيتروجين غير البروتيني ويقل السكر والأحماض الدهنية وكذلك القيمة الغذائية، وفي البذور الزيتية كعباد الشمس تؤدي الإصابة الفطرية إلى زيادة تركيز الأحماض الدهنية الحرة (خاصة بوجود الأثرناريا والاسبرجلس والميوكر والسيسيفالاستروم والبنسليوم المحللة للدهون) وبالتالي ينخفض المحصول ومحتواه من الزيت، هذا ثابت كذلك في زيت النخيل والفول السوداني .

الفطريات السامة في الحيوان

عرفت العدوى الفطرية لأول مرة عام 1748 م عندما تحدث وليم أردبرون عن عدوى Oomycete في أسماك المياه العذبة Roach في أول تقرير مسجل.



عدوى فطرية في الأسماك

وحدثاً نوقشت التسممات الفطرية في الماشية عام 1924م، ثم نشر عام 1931 م عن تسمم ستاكيبوتري في الخيل وعام 1936م تسمم فيوزاريومي واضطرابات هضمية في الخنازير، وعام 1940م تسمم بالذرة العفن في الخيل وفي الفترة 43-1944م أنيميا تسمم غذائي في روسيا بعد تناول حيوب ملوثة بالفيزوزاريوم، 1954م مرض مجهول X-disease في الماشية بسبب الأسرجلس السامة، ومن 55 - 1960م أمراض الماشية والخنازير بسبب الذرة العفنة. وتؤدي الإصابة الفطرية إلى تأثيرات عديدة من بينها:

- 1- تأثيرات مباشرة على جودة الأعلاف من حيث تغييرات ميكانيكية وتغيير رائحة وطعم العلف واستهلاك العلف، وهدم المواد الغذائية (دهون - بروتينات - فيتامينات) بالعلف.
- 2- إحداث حساسية Allergy من خلال استنشاق الهبوات Spores الفطرية.

٣- إحداء أمراض معدية Contagious diseases فطرية Mycoses مثل : إصابة الماشية بالأسبرجلس والدواجن بالكانديديا، وهي إصابات بالجهاز الهضمي وغيره من الأجهزة .

٤- إحداء أمراض غير معدية Uncontagious diseases عبارة عن تسممات من خلال تناول نواتج ميتابوليزم الفطريات السامة ، أي السموم الفطرية Mycotoxins سواء من المواد الخام أو العلف المصنع أو الفرشة .

فتتعرض الأعلاف للغزو الفطري، ويزداد تلف العلف (باحتمائه علي ١٠٠-٣٢٠ ألف مستعمرة /جم) بزيادة العدد الفطري، الذي يستهلك العناصر الغذائية في العلف ؛ فتتنافس الفطريات فيما بينها ؛ فيتنافس عددها وتتلشى باكتمال تلف العلف واستهلاك مادته العضوية ، وتنتج الأمونيا وكبريتيد الهيدروجين (انظر الملزمة الملونة) ، تسفيد الفطريات من دهون الأعلاف (فتحللها فيرتفع محتوى الأحماض الدهنية غير المشبعة الحرة) ؛ لذا تنخفض بشدة طاقتها الكلية والميتابوليزمية ، وكذلك يحطم الفطر الفيتامينات مثل فيتامين (E) وفيتامين (A) أثناء تحليله للدهن . كما تنتج بعض الفطريات (كالفيوزاريوم مونيليفورم) نشاطا إنزيميا (ثياميناز) في العلف مؤديا إلى أعراض عصبية في الكتاكيت المغذاة على هذا العلف العفن ؛ لعدم الاستفادة من الثيامين بفعل نشاط ثياميناز الفطر، فتلوث العلف بالفطر (بنسليوم أو أسبرجلس أو كراسيوس) يخفض محتواه من الأحماض الأمينية ويخفض استفادة الكتاكيت من طاقته . وتتخصص بعض الفطريات في إصابة محاصيل معينة، مثل : إصابة ستاكيوتريس أترا للقش ، والرزيز وكتونيا ليجو مينيكولا لدريس البرسيم والبيثوميسيس كارتارم لحشيشة مراعي الفستوكا Fescue ، والبزيد و بيزرا لأوراق البرسيم الحجازي (وتزيد محتواه الإستروجيني) ، والموناسكوس روبر للسيلاج (تصيبه بقع حمراء سامة تحتوى السم موناسكين) . وقد لوحظ اختلاف الأعلاف في شدة إصابتها بالفطر ؛ فالعلف المصنع كان أشد إصابة يليه الدريس فالقش، و أدي تلوثها إلى زيادة محتواها من الرماد والسيليكات ؛ بينما انخفض محتواها الدهني والليفي (وإن زاد البروتين لحد ما لوجود خلايا الفطر) ، فزيادة رطوبة الذرة يزداد تعداد الفطريات الكلية عليها مؤديا إلى خفض المادة الجافة والمستخلص خالي الأزوت والطاقة الكلية ، بينما زادت نسب الرماد والألياف الخام والدهن الخام والبروتين الخام في الذرة ربما لزيادة تعداد الفطريات التي تضيف خلاياها دهنا وبروتينا للمادة النامي عليها الفطر . ويختلف تأثير العفن على تركيب العلف والاستفادة منه

حسب نوع الفطريات وتعدادها ومدة نموها ، وكذا على نوع الحيوان، فإصابة العلف بالبنسليوم أو الأسبرجلس أو كراسيوس تخفض معامل هضم المادة الجافة فى الكشاكيت، وكذلك أدى تلوث علائق الكشاكيت بالأسبرجلس (فلافوس، نيجر، مونيليفورم) إلى انخفاض معامل هضم المادة الجافة وحدوث تشوه فى أقدام الكشاكيت، وتلوث علف الكشاكيت بالبنسليوم سيتريثيم يزيد الماكول ويخفض الاستفادة من الغذاء ومن فيتامين (D3) فى العليقة إضافة إلى خفض النمو وتمدد الصفراء وزيادة النفوق . وكذلك تغذية أرانب البوسكات لمدة ستة أسابيع على عليقة عفنه طبيعياً (اسبرجلس ،فيوزاريوم ، بنسليوم ، الترناريا) أدت إلى خفض استهلاك العلف - معنوياً ، وزيادة استهلاك ماء الشرب (بالنسبة لكل وحدة علف مستهلك) ، وانخفضت معاملات الهضم - معنوياً - للألياف والبروتين (مع انخفاض معنوى فى الأوزان النسبية للكبد والطحال ، وزيادة معنوية فى الوزن النسبى لكل من المعدة الفارغة والجهاز التناسلى الأثوى ، وزيادة تركيز فوسفوليبيدات الدم ونسبتي الكوليسترول/الفوسفوليبيدات والكالسيوم/الفوسفور لزيادة كالسيوم الدم ، مع انخفاض محتوى مغنسيوم العظام ورماد وحديد ودهن الكبد وزيادة دهن العضلات) ؛ بينما الأغنام المغذاة على أعلاف (علف مصنع ، دريس، قش) عفنة طبيعياً ، فقد أظهرت زيادة معنوية فى معاملات هضم المادة الجافة والألياف والطاقة و إن أضر التلوث بالاستهلاك خاصة من العلف المركز ، وانخفض ميزان كل من الأزوت والكالسيوم ، بينما زاد ميزان الماغنسيوم (وارتفعت تركيزات الدم من الفوسفور والفوسفوليبيدات ، بينما انخفضت تركيزات الأزوت الكلى والكالسيوم والكوليسترول ونسبتا الكالسيوم/الفوسفور والكوليسترول/الكالسيوم فى الدم وزادت تركيزات الكالسيوم والمغنسيوم وفيتامين (C) والأومنيا والفوسفور فى البول ، بينما انخفضت قيم pH والأزوت الكلى) .

وتؤدي الرطوبة (سواء فى العلف أو فى الحظيرة) ، وعدم التهوية إلى إصابة الأعلاف بالعفن الذى تنتشر هبواته (عند وضع العلف فى الطوابيل أو الغدائيات أو عند نقل وتداول الأعلاف وتقطيعها وتجهيزها) ، وتنطأير مع الأتربة فتصيب الحيوانات - وكذلك الرعاة والبيطريين - بالتهاب الغشاء المخاطى الأنفى (الفطرى) Mycotic rhinitis والتهاب البلعوم Pharyngitis وحدوث حساسية وعدوى مختلفة ؛ فاستنشاق أتربة ملوثة بالفطريات يسبب أعراضاً تشبه الربو Asthma مرتبطة بانتفاخ النسيج الخلوى الرئوى Emphysema of the

lungs ، وسعال وتقلص عضلى Spasm فى الشعب الهوائية ، وتضخم الممرات الهوائية . وتؤدى الإصابة الفطرية لأعراض معدية معوية ، وفقد الشهية وبطء حركة الكرش للمجترات مع انتفاخ ظهري وأحياناً إسهال ، وغالباً يحدث اضطراب عصبى وغيبوبة Coma ، وأحياناً تشنجات ، وهى أعراض يصعب تفريقها عن أعراض نقص الكالسيوم والمغنسيوم ؛ لذلك فإن تقدير كالسيوم ومغنسيوم الدم وتحليل عينات من الكرش تعطى فكرة مؤكدة عن الإصابة الفطرية ؛ إذ ربما لا تبدأ الفطريات فى النمو والتكاثر إلا فى الكرش ؛ فتؤدى للفساد والعفن فتتحول فلورا الكرش لما يشبه تلك الموجودة فى أكوام السماد البلدى ، ثم يؤدى النمو الشديد للفطريات إلى عفن الكرش والتهاب معوى Enteritis .

والفطريات أشد خطورة من البكتريا فى إتلاف الأعلاف ؛ فتؤدى إلى نفوق فجائى وإسهال وإدماء القناة الهضمية والإضرار بالمعدة الغدية والقانصة ونقص النمو فى الدواجن ؛ كما تؤدى الأعلاف المعفنة فى الحيوان إلى التهاب رئوى فطرى Mycotic pneumonia وإجهاض فطرى Mycotic abortion فقد أدت التغذية على ذرة عفنة إلى نفوق ٥ آلاف حصان فى ولاية النيويس عام ١٩٣٤م ، وذبحت ٢٨٪ من أبقار (٣٤٦ بقرة) مرضت بسبب التغذية على نبات الشعير العفن (من ٨ مزارع سعتها ١٠٦٠ بقرة ، حيث تختلف حيوانات النوع الواحد فى حساسيتها ومقاومتها للأمراض الناتجة من السموم الفطرية) ، كما أدت تغذية أسماك المبروك العادى على غذاء عفن (بالاسبيرجلس فلافس وبنسلليم ميلجرينم) إلى زيادة النفوق معنواً مع نكرزة أنسجة الكبد والبنكرياس والكللى ونقص عدد كرات الدم الحمراء (أنيميا) Erythropenia والميل لتلون بالأبوسين وتكسير كرات الدم وظهور الهيموجلوبين الحر فى الدم Haemoglobinaemia مع زيادة عدد كرات الدم البيضاء Leucocytosis .

وفى مصر تنتشر فطريات الاسبرجلس والفيوزاريوم والبنسليوم والريزوبس والميكور فى الأعلاف والحبوب وتنتشر الفطريات كذلك فى الحضانات والمفاقم وغرف البيض على مدار العام . وفى ولاية ألاباما تم عزل ٣٥ نوعاً من ٢١ جنساً فطرياً منها الكلايدوسبورم والبنسليوم والاسبرجلس والجيوتريشيوم والفيوزاريوم . ويزداد تكرار وكثافة الفطريات ونموها فى الأماكن عالية الرطوبة ؛ فالاسبرجلس فيوميجاتس مرتبط بمرض صغار الكتاكيت . فقد وجد أن الاسبرجلس بأنواعه (فلافس ، فيوميجاتس ، ترس ، نيدولانس ، نيجر ، فريزكلر) يصيب بيض

الدواجن (من الفرشة والحضانات وغيرها) ويؤدى إلى نفوق الأجنة فى اليوم ١٥ من التحضين؛ ويكسر البيض المصاب وجدت العرقة الهوائية ملونة بلون أبيض إلى أخضر من العفن (انظر الملزمة الملونة) ، وقد تنفس الكتاكيت حديثة الفقس هبوات الفطر فتصاب بالتهاب رئوى حاد وترتفع نسبة النفوق إلى ٣٠٪ .

وتصيب فطريات الميوكر والأسيديا والريزوبس الجهاز الهضمى والفراغ الأنفى والمخ ، وإذا أصابت الجهاز العصبى المركزى تكون الإصابة مميتة . وتؤدى الميوكر إلى شلل الأطراف الخلفية فى الهامستر ، وقرح القلب فى الخنازير ، وعسر الهضم فى الأغنام والماشية مع انخفاض إنتاج اللبن فى الحيوانات الحلابة ، وإجهاض الأبقار الحوامل ونزيف فى الدواجن . أما الأسيديا فتؤدى إلى أجهاض الماشية . والريزوبس يؤدى إلى التسمم الغذائى فى الماشية والحمم (وكذلك فى الإنسان كما فى جنوب شرق آسيا فتؤدى الإصابة إلى صداع وعدم اتزان وعرق وتشنج وغيبوبة وتسمم سيانيدى وموت بصفة تشريحية أودىما رئوية نتيجة تناول جوز الهند أو الفول السوداني والصويا والكابوريا ملوثة بفطر الريزوبس) .

التغذية على النباتات العفنة تؤدى إلى النزيف خاصة البرسيم الحلو ، وهذا لا يرجع للنبات بل للفطريات النامية على النبات كالأسبرجلس والينسليوم والهوميكلر والميوكر والفيتوفشورا ، وأهم مركب مسئول عن النزف هو ٣-٣-ميثيلين بيس ٤-هيدروكسى كومارين ، والكومارينات كثيرة ، فقد أحصى منها ٣١ مركبا تشمل هيدروكسى كومارينات ويسورالينات وجليكوسيدات ، ويرجع معرفة نشاطها البيولوجى إلى العصور القديمة ، كما سجل فى كتب هندية مقدسة عندما أشارت إلى عشب يستخدم فى علاج الجلد عديم اللون *Leukoderma* (١٤٠٠ سنة قبل الميلاد) . ويرجع التسمم بالنباتات العفنة لما تحتويه من ٣،٣-ميثيلين بيس-٤-هيدروكسى كومارين فيتفاعل الفورمالدهيد (الخارجى) مع ٤-هيدروكسى كومارين الناتج من الفطر ويتكون المركب المسبب للنزف فى أنسجة النبات . فعند تغذية الماشية على أوراق البنجر المصابة بفطر سيركوسبورا بتيكولا (الذى يفرز معقداً ساماً له نشاط محلل للدم ومركب من مجموعة الكيومارين) أدى لنزف داخلى .

التسمم الفيوزاريومي Fusariotoxicosis :

عرف قديماً بالتسمم بالحبوب العفنة *Mold corn toxicosis* فى كثير من أنواع

الحيوانات ، فقد أدى إلى ارتفاع نسبة النفوق في الكتاكيت وله تأثير سام على الجلد Dermotoxicity ، كما يسبب نكروزة الفم Oral necrosis ، ونقص النمو وخفض استهلاك العلف والشلل ونقص إنتاج البيض ورقة قشرة البيض في الدجاج البياض . وقد وصف التسمم بالحبوب العفنة Mold corn poisoning في الولايات المتحدة في أعوام ١٨٩١م ، ١٩٠١م ، ١٩٠٢م ، ١٩٣٦م ، ثم ١٩٣٧م ، كما وصف نفس المرض (التسمم) في الصين أعوام ١٩٥٧م و ١٩٦١م ، وفي مصر عام ١٩٦٨م في الحمير - بتغويرات مخيبة Leucoencephalomyelitis شملت أودما والتهاب المخ والنخاع بجانب احتقان الأغشية الأنفية والهبوط والامتناع عن الأكل وعدم اتزان الحركة وتشنجات وقىء وصعوبة التنفس نتيجة نزف داخلي مع تقرح المعدة والأمعاء نتيجة تلوث الأعلاف بالفيزوزاريوم مونيليفورم (المنتجة للجيريلىينات والفيومونيسيينات) .

التأثيرات أساساً على الجهاز العصبي المركزي ؛ لذا تظهر الخيول أعراض عدم اتزان Unthrifty ، ونعاساً Somnolence وفقداناً للشهية ، وعمى جزئياً وشللاً خفيفاً Paresis ، أو شللاً لعضلات الوجه والفم والبلعوم ، وتصلباً في المقدمتين والحركة الدائرية ، وأحياناً . . . الجنون Mania ، ويرقد الحيوان ثم ينفق بعد بداية أعراض المرض بعدة ساعات إلى عدة أيام ، وإن شفى يظل متخلفاً عقلياً ، وتظهر الصفة التشريحية أودما ونزف ونكروزة القلب وتسمم كبدى وكلوى ، مع احتقان وأودما ونزف ونكروزة في المخ وقد يطرى النخاع ، وقد يحتوى المخ على بؤر طرية كريمة .

كما تؤدي الحبوب الملوثة بالفيزوزاريوم تريسنكتم إلى تشوهات في النخاع العظمى ، والتهاب وتقرح المعدة ، وأودما الشفافة ، ونفوق الخيل ؛ بينما تين الفول الملوثة بالفيزوزاريوم سولانى يؤدي إلى اضطرابات عصبية وقلبية ثم النفوق ؛ حيث بلغت نسبة نفوق الخيول والحمير ٥٠٪ في بعض القرى المصرية بالتغذية على الذرة العفنة . وفي اليابان انتشر عام ١٩٠١م مرض الجرب Scab (أو العفن الأحمر) في الحبوب وتسمم الحيوانات الزراعية (صداع ، قىء ، إسهال) بسبب فطريات الفيزوزاريوم وما تنتجه من سموم (تريكوثيسينات نيكالينول وفيزوزارينون-X) .

وسموم الفيزوزاريوم ذات أهمية خاصة لدول المناطق الباردة والمعتدلة ، لتأثيرها على الحيوانات . وأكثر الفطريات انتشاراً في حبوب جنوب اليابان هي الفيزوزاريوم جراميناريم الميته

للفعران (٢٢,٦٪) والمنكرزة لجلد الجرذان (٣٤,٩٪) ، والتي تنتج الكثير منها (٣٩,٦٪) سموم تريكوثيسينية (فوميتوكسين ، نيغالينولات) ؛ إضافة إلى البيوتينويد والزيارالينون . وترفض الحنازير التغذية على الذرة الملوثة بالفيزوزاريوم (كولوروم ، بوا ، مونيليفورم ، نيغال) رغم عدم احتوائه على أى من التريكوثيسينات . كما يؤدي الفيزوزاريوم مونيليفورم إلى ضعف الأرجل ونقص الوزن النسبي لكل من الطحال والغدة التيموسية **Thymus** وكيس فابريشيس ، **Bursa of Fabricius** فتضعف مناعة الكتاكيت وتصاب بكساح **Rachitis** مبالغ فيه؛ إذ كانت السيقان لينة لدرجة أمكن معها لفها حول الأصابع دون كسر !! .

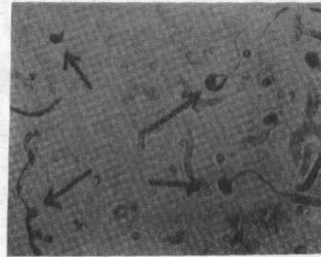
وفي النمسا عام ١٩٧٧م فى مقاطعتى **Steiermark** و **Burgenland** أصيبت كيزان الذرة بشدة بالفيزوزاريوم ، وعند عمل السيلاج من هذه الذرة أو تجفيفها رفضتها الحنازير وإن أكلتها تصاب بالقيء ، فكتشف العالم النمساوى لف (**Lew ١٩٧٩**) أن هذه العينات ملوثة بالزيارالينون والفوميتوكسين بنسبة ١٠٠٪ من العينات، وتكررت المشكلة فى النمسا عامى ١٩٧٩م و ١٩٨٠م لنفس الظروف الجوية المشجعة على نمو الفطر وإنتاج التوكسينات (رطوبة ومطر غزير وصقيع مبكر، ورطوبة الذرة مع غلق أغلفة الكوز، ثم ارتفاع درجة الحرارة بشكل غير عادى مع الرطوبة وقت الحصاد) . أدت تغذية الرومى والحمام على علف ملوث بالفيزوزاريوم تريسنكتم أو فيوزاريوم بوا (سيبور وتريشيللا) للالتهاب ونزف مخاطية الفم ونكرزة جوانب المنقار ؛ بينما العليقة المحتوية على ١٠٪ ذرة ملوثة بالفيزوزاريوم جرامينا ريم عند تغذيتها لصغار ذكور الأوز أدت إلى خفض حجم القذفة إلى الثلث ، كما أظهرت ذكور الأوز وديوك الرومى تدهورا فى إنتاج الحيوانات المنوية، كما تأثرت خصية الديوك الرومى هستولوجيا عن ذكور الأوز وكان تلقيح إناث الأوز – من ذكور مغذاة على عليقة ملوثة – غير مخصب . وأدت التغذية على ذرة ملوثة بخمسة أنواع من الفيزوزاريوم إلى أعراض تسمم فى الكبد والبنكرياس والكلى فى أسماك المبروك .

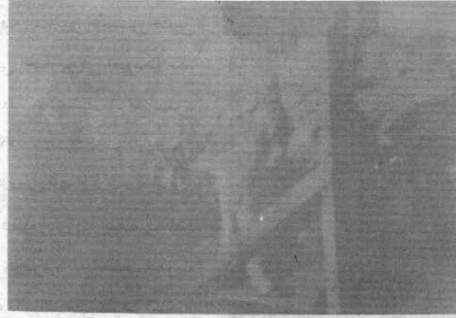


أضرار جلدية (بثرات) علي منقار كتاكيت رومي غذيت على عليقة بها ٢٪ (صورة أعلي)، أو ١٪ (صورة أسفل) ذرة ملوثة بالفيزوزاريوم تريسنكتم (فيوزاريوم سبوروتريشيويديس).



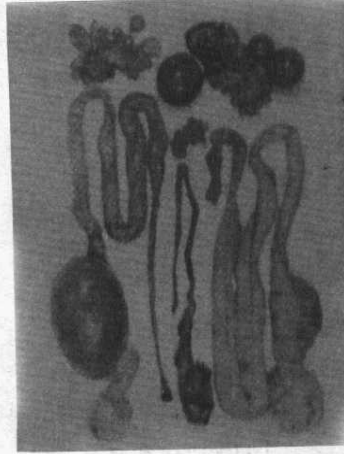
تسمم فيوزاريومي في ذكور الأوز أدى الى تشوه الاسبرمات بما لا يؤهلها للإخصاب.





تسمم فيوزاريومى فى الأغنام يظهر تساقط الصوف

وللفيوزاريوم تأثير إستروجينى؛ لذلك فالأثر الإستروجينى للعلف . وخاصة للبرسيم الحجازى - يزداد بشدة بإصابته بالفطر الذى ينتج السموم الإستروجينية التأثير وهي الزيارالينون (F2)، إضافة إلى F3,F1 والتي تؤدى إلى ورم (انتفاخ) الفرج (الحيا) Vulva tumefaction ، وتضخم الغدد اللبنية (الثديية)، وزيادة حجم ووزن الرحم فى الخنازير نتيجة أودوما وزيادة حجم (سمك) خلايا الرحم ورشح قنبات الغدد اللبنية وتغيرات قشرية Squamous metaplasia فى عنق الرحم والمهبل؛ ولذلك فإصابة الذرة الرطب عقب الحصاد بالفيوزاريوم جراميناريم (= فيوزاريوم روزيم = جيبيرلازيا) على درجة حرارة منخفضة أو متغيرة تسبب التهاب الحملات والحيا والمهبل وفقدان الرغبة الجنسية Libido للذكور والإناث وولادة خناييص غير نامية Stunted piglets، والإجهاض والعقم وامتصاص الأجنة فى حيوانات كثير من الدول كأمريكا وإستراليا وأيرلندا والمجر والنمسا والدانيمارك وإيطاليا ويوغسلافيا (سابقاً) ورومانيا وغيرها؛ فمجرد احتواء العلف على ١٠٠٠ مستعمرة فيوزاريوم /جم أدى إلى عقم الخنازير حيث اختفى الشياح، وعند تكرار التلقيح حدث إجهاض، وتشوهت الأجنة وتمددت جدر الأرحام وورمت، وضمرت المبايض وتوقف التبويض وضمرت حويصلات جراف وورم الحيا فى الأمهات، وفى الخناييص حديثة الولادة حدث ورم فى الغدد اللبنية.



ورغم معرفة التأثير الإستروجيني للفيوزاريوم فى الخنازير فى أمريكا منذ عام ١٩٢٧م؛ فلم يكتشف الزيارالينون إلا عام ١٩٦٦م. ونتيجة وجود الزيارالينون أو الفطريات المنتجة له فى عليقة الماشية فقد أدى إلى عقمها لمدة عام كامل، وبمجرد إزالة العلف الملوث عادت الخصوبة للماشية فى ظرف أسابيع قليلة، كما تسممت الدواجن فى النمسا (٧٧-١٩٧٨م) نتيجة التغذية على ذرة مصابة بالفيوزاريوم (الفوميتوكسين والزيارالينون) حيث حدث ضمور

للمبايض وقناة البيض (فى وسط الصورة السابقة) لإناث الأوز المغذى على عليقة ملوثة بالفيوزاريوم سبوروتريشويدس بالمقارنة بأعضاء تناسل طبيعية (يمين الصورة) وأخرى من أوز مغذى على علف ملوث بالزيارالينون (يسار الصورة).

وهذه الأعراض التناسلية تحدث فى الفئران والجرذان وخنائير البحر والأرانب والخنائير والماشية، كما لوحظ شياع مرضى *Nymphomania* (رغبة جنسية مجنونة) فى الأفراس المغذاة على عليقة ملوثة بالزيارالينون.

كما أدى الزيارالينون فى عليقة كتاكيت الرومى (٣٠٠-٨٠٠ جزء/مليون) إلى ورم فتحة المجمع، وتحوصل قناة البيض وسقوط (انقلاب) المجمع *Cloaca eversion* وتضخم حوصلة فالبريشيوس وقناة البيض، وظهرت نفس التأثيرات (لكن بدرجة أقل) على كتاكيت الليجهورن.

التريكوثيسينات أشد فتكاً من الزيارالينونات. وأكثر التريكوثيسينات دراسة هو السم (T-2)، وهذه المجموعة من سموم الفيوزاريوم تؤدى إلى نكزرة الجلد والأغشية المخاطية التى تمسها وبامتصاصها تصيب الجهاز المخلق للدم وتؤدى للإدماء والقيء؛ فيؤدى العلف العفن المحتوى تريكوثيسين إلى تأثير سام للكبد مما يؤدى إلى إفراز معقد أنتيجينى *Complex*

antigen مكون من السموم وبروتين الكبد، مع ضالة إمكانية تطوير مناعة مؤكدة، كما هو الحال في الإصابات الميكروبية.

في اسكتلندا وجد أن نمو الفيوزاريوم روزيم على الذرة أو الأعلاف الخشنة تم استخدامها في التغذية أدى ذلك إلى فقدان الشهية وانخفاض إنتاج اللبن، وفقدان الشعر والإسهال ونزف الأغشية المخاطية ثم النفوق في الماشية الحلابة، كما أدت التغذية على هذه العلائق إلى نفوق الرومي والخنازير وصغار الكناكيت والجرذان حيث وجد أن هذا الفطر يقفز تريكوثيسين (أحادى اسيتوكسى سكيريبينول).

وفي عام ١٩٣٩م في الجاموس وفي ماشية الزيبو في كل من الهند وباكستان عُرف مرض باسم Degnala disease (نسبة لاسم نهر باكستاني يسمى Deg Nala) نتيجة التغذية على قش أرز مصاب بالفيوزاريوم (خاصة إكويزيتى ومونيليفورم) والبنسليوم والاسبرجلس والالترناريا والكورفولاريا وملوث بالسم (T-2).

ويتكرر ظهور المرض باستمرار في هذه المناطق وباعراض الغنغرينا وأودما ونكرزة وجروح متقيحة في الأطراف والذيل والأذان مع سماكة جدر الأوعية الدموية وتكوين جلطات ورشح إيسينوفيللى في النسيج الضام تحت الجلد للأجزاء المصابة بما يشبه تسمم إرجوتزيمى مزمن. وتلوث الدريس والذرة بالفيوزاريوم تريسينكتم والسم (T-2) يؤدي إلى اضطراب الجهاز العصبى المركزى فى الخيول مع ظهور عدم الاتزان وعدم ثبات المشية، وعدم الإحساس وترنح ونفوق حتى ٤٦٪، ويظهر تشريح المخ احتقان ونزيف وتدهور وحدات بناء الجهاز العصبى Neurons، وبناء ندب نسيجية فى المخ، بينما فى الماشية يؤدي الفيوزاريوم تريسينكتم إلى مرض حشيشة الترنح (قدم حشيشة الدوخة) Fescue foot disease فى أمريكا والذي قد يرجع أساسا للتوكسين T-2 مع سم آخر غير تريكوثيسيني يسمى بيوتينوليد Butenolid (والذى يؤدي إلى فقد الوزن وشلل خاصة فى الأطراف الخلفية مع غنغرينا الأطراف)؛ فتؤدي هذه الحشيشة ودريسها إلى نكرزة الحافر والساق Fescue toxicity؛ لوجود الفطر وليس لمحتوى النبات من القلويدات (فستوسين Festucine وهو قاعدة بيروليزيديين) غير السامة؛ كما يؤدي هذا الفطر كذلك إلى تأثير مخاطية حول الفم، ويظهر ورم أوديمي فى منطقة الفم ومرض العقد الليمفاوية تحت الفك Submaxillary lymphadenopathy وزيادة عدد كرات الدم البيضاء Leucocytosis، ويؤدي هذا الفطر (المنتج للسم T-2) إلى ضمور مبايض

ورحم الخنازير (يسار الصورة) مقارنة برحم طبيعي (الثاني من يسار الصورة)، ورحم متأثر إستروجينيا من الزيار النيون (الثالث من يسار الصورة، مظهراً تضخما بعد التغذية الملوثة بالفيزورايوم روزيم)، ورحم متأثر بالتغذية الملوثة بكل من السمين T-2, F-2 (يمين الصورة).



وتؤدي تغذية الأوز الملوثة بالفيزورايوم

سبوروتريشيويدس (تريستكتيم) أو ٣

جزء/ مليون T-2 إلى انقطاع إنتاج البيض تماما

بعد عشرة أيام من التغذية، فقد وجد أن T-2, F-2 لهما تأثيرات استروجينية في الدواجن وتخفض استهلاك الغذاء ونمو الجسم وإنتاج البيض وجودة قشرته. وكثير من أنواع الفيزورايوم الملوثة للحبوب تؤدي إلى تقيؤ الحمام والحيوانات الأخرى (وحتى الإنسان) ، وإلى حالة جرب Scab في البط وهدم ونكزة الخلايا الغذائية في نسيج المعدة الغذائية والمعدة العضلية في البط، كما أن السم T-2 (والسم السلونول) يؤدي كذلك إلى قئ الأوز والبط والحمام إضافة إلى أنه يؤدي إلى الإضرار بمنقار وقم الكتاكيت؛ إذ يظهر إفراز أبيض مصفر جيني القوام على سقف الفم وحواف اللسان، وتنتشر حتى تصيب جذر اللسان وأسفله وعلى المنقار، وتستمر زيادة الأضرار حتى يتم غلق الفم تماماً، ويظهر الفحص الهستولوجي لهذه التغييرات وجود التهابات شديدة ونكزة، وتكون هذه المناطق المصابة متليفة من الخارج، وأسفلها نسيج غني بكرات الدم البيضاء الحبيبية Granular leucocytes، مع زيادة عدد البكتيريا لسوائل الفم (وهذه الأعراض تماثل أعراض أنيميا التسمم الغذائي (ATA) Alimentary toxic aleukia في الإنسان)؛ فتأثير الفيزورايوم (بوا، سبوروتريشيلا) المنتج للسم T-2 على الدواجن في شكل اضطراب عصبي (وضع شاذ للأجنحة، تشنجات، بطء ردود الأفعال اضطراب الحركة، تدلى الرأس لأسفل، سد العيون، انتفاش الريش، بلادة، تيبس، عدم اتزان)، وهدم وتزف داخلي (في الأمعاء الدقيقة والكلى والقلب والرئة)، ونكزة خلايا الكبد، وتمدد خلايا أنابيب الكلى، واحتقان الأوعية الدموية بالكلى والكبد، كما تؤدي هذه الفطريات والتوكسين (T-2) إلى الإعياء وضعف النمو، والنفوق والتهاب القناة الهضمية وتزايد توارد الدم إليها،

وورم الغدة التيموسية، وغدة فابريشيوس، كما تؤثر على الدم (خفض عدد كرات الدم، والصفائح الدموية والهيموجلوبين). وذلك فى الدجاج والبط والأوز.

أنيميا التسمم الغذائى (ATA):

من ضمن التسممات التريكوئيسينية التى تسببها الأغذية العفنة بالفيزوزاريوم سيوروتريشويدس والتى تُظهر الخيول والخنازير والدواجن حساسية "شديدة" لسموم هذه الفطريات، وكذلك العجول الصغيرة والأغنام، والتى يظهر فيها التسمم بأشكال مزمنة (ضعف، إحياط، عدم الشهية، اضطراب الحركة، أوديميا وتشقق الفم والأنف)، وتحت حادة (فقد الشهية، سهولة إزالة الشعر أو الصوف، تغطية الفم والشفة بمخاط، أوديميا المنخرين، تشقق الشفاه، انخفاض ردود الأفعال، رقاد وتأوه، النظر لأسفل وعدم القدرة على الوقوف، انخفاض حركة الكرش، براز دموى كزيريه الرائحة شبه سائل، بول حامضى)، قد تنتهى بالنفوق. وفى الشكل المزمن للتسمم فى الأغنام تتأثر الأعضاء المنتجة للدم (النخاع العظمى، الأنسجة الليمفاوية) وتظهر حالات انخفاض عدد كرات الدم البيضاء Lymphocytopenia خاصة من النوع المحبب Agranulocytosis مع توقف حركة الدم Stasis، وزيادة عدد ضربات القلب Tachycardia، والدليل الانقباضى Systolic index ومنحنى الجهد الكهربى، وذلك من دراسة رسم القلب الكهربائى Electrocardiogram (EKG) الذى يوضح الاضطرابات فى العمليات الكيموحيوية فى عضلة القلب، موضحاً أعراض نقص شديد فى الأوكسجين Deep hypoxia، ويصاحب هذا التسمم التهاب اللثة Gingivitis، والفم Stomatitis، ثم تقرح والتهاب المعدة والأمعاء، ونزف داخلى وأنيميا والتهاب رشحى والتهاب معدى نزفى، ورشح حول الأوعية والقلب وداخله، وأوديميا القلب، وتغييرات كبدية وكلوية وفى الطحال، بينما الماشية أكثر مقاومة لتعقيد الجهاز الهضمى فى المجترات.

التسمم الستاكيبوتري Stachybotryotoxicosis:

ينتمى كذلك للتسممات بالتريكوئيسينات، وهذا التسمم يرجع لتلوث المواد الغنية بالألياف السليلوزية (كالكشش والدريس والحبوب والفرشة وأكوام السباخ والورق والخضروات التالفة والملابس وغيرها) بالفطريات الرمية ستاكيبوتريس أترا (ستاكيبوتريس الترانس)، وهى

محللة للسليولوز Cellulolytic Fungi ومنتجة للسموم، فتصيب الإنسان والحيوان (خيول، أغنام، عجول، خنازير، دواجن وغيرها)، والأكثر حساسية هو الإنسان والماشية والخنازير والأغنام، وتظهر أعراض التسمم في شكل زيادة اللعاب وتضخم العقد الليمفاوية تحت الفكية، والتهاب وتشقق وتورم الشفاة مع إطالة زمن التجلط والنزف ونقص عدد كرات الدم البيضاء، وإسهال وجفاف وموت، والتسمم دائم الحدوث بشكل وبائي في المجر وروسيا ويوغسلافيا (سابقاً) ورومانيا وبريطانيا، وتصيب الفطريات كذلك جذور نباتات القطن وتمرضها.

وأول تقرير عن المرض في الحيوانات المستأنسة ينسب للعلماء Vertinskii & Drobotko من أوكرانيا عام ١٩٣٠م عند إصابة آلاف من الخيول وسبب آلاف الحالات من النفوق فسمى عندئذ بالمرض الجماعي Massive illness [بالروسية (MZ) Massovie zalternans]، ثم عام ١٩٥٨م وجد Forgacs أن المرض يصيب كذلك الأغنام والعجول والخنازير، وإن كانت العجول أكثر مقاومة للتسمم عن الخيول، وفي عام ١٩٥٩م قرر Fortuskny انتشار التسمم في البقر، وأثبتت الدراسات أن المرض يرجع لتسمم تريكوثيسيني؛ لذلك يتشابه التسمم الستاكيوتري لحد كبير مع التسمم الفيوزاريومي، سواء في الأعراض أو في تطور المرض.



والخيول هي الأشد حساسية لسموم هذا الفطر؛ فيكفي ١ مجع سم نقي لقتل حصان!، ويمر التسمم في الخيول بثلاث مراحل: في الأولى (كما في الصورة) يتميز المرض بتشقق وورم، وتكوين بثور على جلد الشفاة والأنف والعيون، كأول أجزاء تلامس السم؛ فيسيل اللعاب ويسيل إفراز الأنف مع أوديميا تحت الفك، وورم الغدد الليمفاوية تحت الفكين، وألم الأستان، وقد يتورم الرأس ويطلق عليه: رأس فرس النهر Hippopotamus head مع ورم الجفون وزيادة توارد الدم إلى الملتحمة Conjunctiva hyperaemia، والتدميع Lacrimation، وقد

يتكيز اللسان واللوز Tonsils وتستمر هذه المرحلة ٢-٣ أيام وحتى شهر .

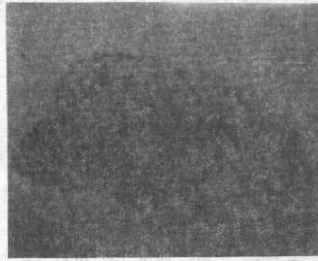
بينما في المرحلة الثانية يرتفع عدد كرات الدم البيضاء Leucocytosis مؤقتاً، ثم تنخفض Leucopenia مع انخفاض عدد الصفائح الدموية؛ فيزيد زمن التجلط وتضعف جدر الأوعية؛ فيزيد نرف الأعضاء المختلفة وتنخفض المناعة، وتحدث عدوى ثانوية، وتسمم دموى، وحمى فوفاء، وقد تستمر المرحلة الثانية من ١٥-٢٠ يوماً وأحياناً ٥٠ يوماً.

وفي المرحلة الثالثة السريعة (١-٦ أيام) ترتفع درجة حرارة الجسم إلى ٤٠-٤١.٥°م، ويزيد انخفاض عدد كرات الدم البيضاء (فتنخفض المناعة) والصفائح الدموية بشدة، ولا يتجلط الدم، مع إسهال وجفاف، وضعف النبض واضطراب إيقاع القلب Arrhythmia، ويضطرب الهضم، وتُفقد الشهية للأكل لصعوبة البلع، ويحدث مغص، وتأثر الكلى؛ فيحتوى البول بروتين وخلايا طلائية ويحدث تسمم دموى، وترقد وتهزل الحيوانات، وغالباً تنتهى بالنفوق.

وفي الحالات الحادة لاتتميز فيها هذه المراحل الثلاثة، وفي العدوى فوق الحادة Peracute (atypical) يضطرب الجهاز العصبى، ويتأثر الجهاز الدورى والقلب، وتحدث أودبما رئوية، وتزرق الأغشية المخاطية مع حمى ونفوق فى ظرف ١-٣ أيام، وتظهر الصفة التشريحية إدماء وكرزة عديد من الأنسجة (أغشية مخاطية، أعضاء، عضلات، غدد، نخاع عظمى، الجهاز الهضمى، كبد، كلى، قلب...).

وفي الماشية لاتنفصل أطوار المرض كما فى الخيل بل يحدث التسمم والنفوق فجأة بعد أعراض زيادة ميدئية ثم نقص شديد فى عدد كرات الدم البيضاء فى الدم، مع زيادة الخلايا الليمفاوية، وكرات الدم الحمراء غير الناضجة Erythroblast وخلايا النخاع الصغيرة Myeloblast فى النخاع العظمى، وترقد الحيوانات، وتصاب بتشققات وسماكة الشفاة، وتخرج من الفم رائحة سيئة (وقد تصاب المناطق المنكرزة بعدوى ثانوية)، ويميل الكرش لبطء الحركة، ثم السكون تماماً، وتزيد الحركة الدودية للأعضاء مسببة إسهالاً وعطشاً، وقد ينشأ ورم أودبمى تحت الفك، أو على المخطم، وعدم اتزان السير وإجهاد، وفقدان للشهية ورفض للغذاء وسعال، ونقص فى إنتاج اللبن، وسيولة فى إفرازات الأنف (مائي ثم دموى) واللعباء بشدة، وقد يشتهب فى داء الفم والقدم، لكن لاتتكون انتفاخات بتجاويف الفم ولا بالأقدام،

وأخيراً تظهر حمى ورعشة ، وزيادة ضربات القلب وتغيير في رسم القلب الكهربائي وإسهال مدمم بدم متجلط كريبه الرائحة، وفقد سريع في الوزن ، ثم النفوق في ظرف ٢-١٢ يوماً (أو الشفاء نادراً) وفي الحيوانات الخوامل يحدث إجهاض (مع وجود بقع نزفية على جلد وأعضاء الجنين الداخلية)، وقد تظهر تقرحات منكرزة أغشية الفم (لثة ولسان) ومداخل الأنف؛ مؤدياً لسوائل أنفية مخاطية أو مدممة ومشاكل تنفسية وهضمية Dyspepsia. واحتوت الجثث إدماءات ونكرزة في أعضاء مختلفة (كالكبد في الصورة) وفي العضلات، هذا وتنتشر



الأنزفة علي أغشية الزور والبطن والقلب والغدد اللمفاوية والطحال ، وجميع العضلات ؛ بينما تنتشر النكرزة على الشفاة والفم والحلق والمعدة والأمعاء والكبد والرئة، ويزيد توارد الدم إلى اللسان والكبد والكلية والغدة اللمفاوية والجدار البطني والكرش والأمعاء ، وتورم الغدد اللمفاوية البطنية والمعوية، مع انسدادات كلوية واستنزاف النخاع العظمي، وهدم ونزف المخ، وقد تظهر هيقات فطرية في بعض أعضاء الحيوانات النافقة بالتسمم الستاكيوتري والتي قد ترجع لعدوى ثانوية (بالميوكر أو الأسبرجلس) للمناطق المنكرزة ، وتزيد الاغذية الحامضية والكربوهيدراتية من السمية .

انتشرت هذه التسممات في الماشية التشيكوسلوفاكية (سابقاً) عام ١٩٦٦م وفي المزارع الروسية عام ٦٥-١٩٦٧م (مرضت ٤٩٤ بقرة ، نفق منها ٣٩ وذبح ٢٩٦ - اضطرارياً) ، وفي الحجر عام ٧٠-١٩٧١ م . أما الجاموس البلغاري فقد عانت ٢٦٪ من تعادده عام ١٩٦٥م من التسمم الستاكيوتري ، وأدى لنفوق أعداد وذبح أخرى اضطرارياً ؛ بعد ظهور أعراض مماثلة للمذكورة في البقر .

هذا ، وتظهر الأغنام تغييرات في صورة الدم مماثلة لما يحدث في الخيل ، من نقص عدد كرات الدم البيضاء، والصفائح الدموية Thrombocytopenia، وتظهر الصفة التشريحية نزفاً في الطحال والقلب والمعدة والأمعاء، ونكرزة الشفاة والمعدة. وتتوقف شدة التسمم على نوع وكمية التوكسين ، وفترة التعرض له ، أو ملاسته؛ فيظهر أول الأعراض - بعد ٢-٣ أيام-

بفقد الشهية، وأودعما الفم وسيولة اللعاب، وخفض إنتاج اللبن، وإصابة شديدة بالشفافة، وقد ترتفع درجة الحرارة، وقد يسكن الكرش Atonia، أو تقل حركته hypotonia، مع إسهال وأنيميا وبطء تجلط الدم، واستعداد مرضى Diathesis للنزف تحت الجلد وفي العضلات للرقبة والاكشاف، مع وجود نخر Erosions وتقرح وتقرح في الشفافة ومخاطبة الفم، وتقرح ونكرزة الكرش والمعدة والأمعاء، ونزف مضاعف في الأعضاء الداخلية.

أما في الخنازير فيظهر التسمم الستاكيوتري في ٣ أشكال: إما جري (نكرزة الجلد)، أو تسمم عام، أو إجهاض. فنكرزة الجلد تظهر على الفم والأنف والضرع، ثم ترتفع نسبة النفوق إلى حوالي ٦٥٪، وتعاني الحيوانات من أنيميا (لانتشى بالحديد رغم شدة انخفاض حديد الدم) والعقم، ويبدأ هذا الشكل المرضي بورم الأنف، وجوانب الفم، ثم تغطي بطبقة صفراء رمادية، أو بنية رمادية، مع إفراز مخاط من الأنف عديم اللون، ثم يتحول إلى رمادي مع رشح وانسداد فتحات الأنف معاً، وقذارتها ووجود قشور بها. وتنتشر التشققات حول الفم (المخرطوم) وخاصة على جانبيه - وقد يظهر الرشح والتشققات على الجفون، وقد يغطي اللسان بقع صفراء رمادية، وتظهر قشور بنية علي البطن والحلمات. أما الشكل العام لهذا التسمم - فيجانب ماسبق - يظهر سيولة اللعاب والقيء، وهبوط شديد وزيادة معدل ضربات القلب، ورعشة وشلل القوائم الخلفية، ونقص عدد كرات الدم البيضاء، والصفائح الدموية، وانخفاض قدرة الدم على التجلط، وإدماء الجلد الخالي من الشعر خلف الأذن وعلى البطن، وحول الشرج، ونكرزة اللسان.

والشكل الأخير للتسمم هو الإجهاض Abortion - في الفترة من اليوم الستين إلى اليوم التسعين من الحمل - وقد يكون الجنين طبيعياً أو ميتاً غرقاً في السوائل الجنينية (بايش أو معطن Macerated أو محنط Mummified). ويظهر التشريح في الحالات الحادة وحتى المزمنة إدماء عديد من الأعضاء، كالخصاب الحاجز، وأسفل البريتون، والغدد الليمفاوية، والغشاء المخاطي للجهاز الهضمي، مع ضمور الكبد، ونكرزة وتقرح المعدة والأمعاء، مع تضخم الطحال؛ لانخفاض عدد كرات الدم البيضاء.

ويظهر المرض حتى في الحيوانات البرية؛ ففي يوليو ١٩٧٥م في حديقة حيوان باريس نفق فجأة ٢٨ (من بين ٥٢) غزالاً مرقطاً دون أعراض مرضية، وأظهرت الصفة التشريحية نزف واحتقان الكبد، ونزف الكرش وتغير لون القلب، ولم يتوقف النفوق إلا بإزالة القش، الذي

وجد أنه ملوث بفطر ستاكيبوتريس أترا، وهذه أول حالة وباء تسمم ستاكيبوتري في فرنسا. وحتى الدواجن المفروش لها قش ملوث بالفطر تظهر أعراض التسمم في أشكال عصبية وهضمية ودموية؛ فيظهر على مخاطية الفم واللسان التهابات منكرزة وأغشية دفتيرية (يسهل اختلاطها بجدرى الطيور) ، ويحدث نزف تحت الجلد وفي القانصة والمعدة الغدية والأمعاء والكبد ، إضافة إلى نكرزة الفم والحوصلة والمعدة والقانصة ، وسيلة اللعاب وبهتان العرف ، وانخفاض النمو أو فقد الوزن لانخفاض الشهية ، ويتدهور الكبد والكلى والقلب مع وجود أنيميا .

التسمم بالأسبرجلس Aspergilotoxicosis :

يحدث في الحيوانات المختلفة والطيور والأسماك، سواء المستأنس منها أو البري، ومعروف سمية الأسبرجلس فلافس منذ عام ١٩١٠م في ألمانيا واكتشف سببها الأساسي بعد كارثة الرومي والبط في بريطانيا عام ١٩٦٠م واكتشاف الافلاتوكسين ١٩٦٣م؛ ففي الماشية عرف عام ١٩٣٤م أن التهاب الضرع Mastitis من مسبباته- كذلك- الفطريات، وحتى عام ١٩٧٣م عرف أن الضرع يصيبه حوالي ٧٠ نوعاً فطرياً، من بينها الأسبرجلس فيوميجاتس الذي عزل من لبن ماشية ، منها المصاب بالتهاب الضرع، كما عزلت فطريات الأسبرجلس (فيوميجاتس ونيجر وفلافس) من الجهاز التنفسي للجاموس المصاب بالتهاب رئوي، ووجد الأسبرجلس فيوميجاتس في سلاج الذرة العفن المؤدى إلى نفوق عديد من الأبقار؛ حيث تسبب هيواتها في الهواء مسببة أمراضاً في الجهاز التنفسي للحيوان (و الإنسان).

والأسبرجلس فيوميجاتس من الفطريات شديدة السمية؛ لإفرازها العديد من السموم الضارة بالأعصاب، والمؤدية إلى النزف، والمميتة للعجول. ومعروف سمية الأسبرجلس من قديم؛ ففي عام ١٩٢٠م أدى تين البرسيم الحلو (العفن) إلى إدماء البقر حتى الموت؛ نتيجة تلوث التين بالأسبرجلس، سواء في الولايات المتحدة أو كندا. وتؤدي الأسبرجلس (شيقاليري، كلافاتس، فيوميجاتس) إلى زيادة التقرن Hyperceratosis في جلد العجول، وفي الحالات المزمنة يصبح الجلد بطول العنق وحول الوجنت على الجهتين أسمك، وينخفض مسير فيتامين (A) في البلازما، وتزيد عدد كرات الدم البيضاء المحببة . وهذه الأعراض تنشأ مع الاعراض الناتجة من سموم هذه الفطريات .

وفى عام ١٩٦٠م عرف التسمم بنبات الشعير (من مصانع البيرة) الملوثة بفطراسبرجلس كلافانس فى كل من المانيا (الشرقية) وبلغاريا فى الماشية، وفى فرنسا من القمح الملوثة بنفس الفطر، واتضح أن سببه تسمم باتيوليني (لإفراز الفطر للباتيولين)، ويؤدى لأعراض عصبية كالفرع، وزيادة الإحساس Hyperaesthetic فى الجلد، وسيولة اللعاب، ورعشة العضلات، وألم وتشنجات وشلل المؤخرتين ونفوق، كما أدت سيقان السورجم الملوثة بشدة بالأسبرجلس (فلافس، أو كراسيوس، نيجر) إلى معاناة الجاموس من اضطرابات تنفسية، وعدم اتزان وشلل، واحتقان المخاطية، ونفوق، ووجد العلف ملوثاً بسموم هذه الفطريات .

وفى الخنازير عرفت التسممات بالأسبرجلس منذ ١٩٤٩م باسم التسمم بالحبوب العفنة **Mold corn toxicosis**، وإن لم يشخص إلا عام ١٩٥٣م (ولم يعرف سببه الأساسى إلا بعد اكتشاف الأفلاتوكسين بعد ذلك) بأعراض تسمم مزمن، خلالها تعاني الخنازير من فقد الشهية **Anorexy**، والإحباط **Depression**، وضعف **Cachexy** وانحناء الرأس لأسفل، وتقوس الظهر، ويظهر تجويف فى الخاصرة مع تصلب القامة والمشية، مع انخفاض عدد كرات الدم الحمراء، وإطالة فترة تجلط الدم وإصفراره ويرقانه **Icteric**. ويؤدى تلوث علف الخنازير بالأسبرجلس إلى نقص النمو وكفاءة تحويل الغذاء وتغييرات فى الدم، إذ أن الأسبرجلس أكثر الاجناس الفطرية سمية للخنازير.

وحتى فى القطط تؤدى الأسبرجلس إلى نمونيا (التهاب رئوى) **Pneumonia**، سواء نكروزية أو غير منكرزة مع نزلة معوية **Heitis**.

أما فى الدواجن فالتسمم بالعلف الملوثة قد لعب دوراً كبيراً فى صناعة الدواجن الأمريكية منذ ١٩٥٣م، ووجد من الفطريات المسببة لتسمم الكناكيت النزفى أنواع الأسبرجلس المختلفة (شيفاليرى، كلافانس، فلافس، فيومييجانس) فيظهر أعراض حادة، من إحباط وإسهال وشحوب لون العرف **Comb** والغيب **Wattle**، فالنفوق، وأهم الأعراض هى النزيف فى عديد من الأعضاء، وخاصة فى الغدة الزعترية (السعترية، الصعترية) **Thymus**.

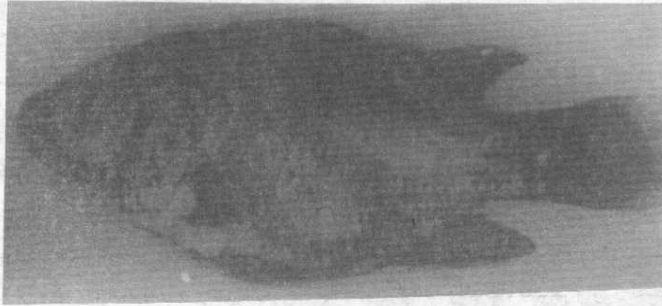
وأول تقرير عن تسمم الرومى نشر فى ٢٢ يوليو ١٩٦٠م عن تسمم فى منطقة كامبريدج (مميز باحتقان الكلى، والتهاب الأمعاء، ونزف ونكروزة الكبد) ليس بكتيرى ولا فيروسى السبب، بل السبب غذائى؛ لأنه بتغيير العلف ينخفض معدل النفوق؛ إذ نفق على الأقل ١٠٠

ألف كتكوت رومى فى ثلاثة شهور ، ثم ١٤ ألف كتكوت بط بنفس الأعراض، وفى الفترة ٥٧ - ١٩٥٩م حدثت مثل هذه الكارثة كذلك، وأرجع السبب لاستيراد بريطانيا كميات كبيرة من كسب الفول السودانى البرازيلى، الذى يفحصه ثبت احتوائه على هيئات فطرية سامة فسمى المرض بالمرض المجهول فى الرومى Turkey-x-disease، وعرف بعد ذلك أن الفول السودانى فى البرازيل يتم حصادة فى موسم مطر ملائم للنمو الفطرى على المحصول حديث الجمع، وكانت الفطريات المعزولة من الفول السودانى الأوغندى (السام لكناكيت البط فى كينيا عام ١٩٦١م) هى اسبرجلس بارازيتيكس واسبرجلس فلافس، وكان لمستخلص هذه الفطريات تأثيراً مسرطناً. واستكملت أبحاث السمية فى يونية ١٩٦٢م معلنة عن اكتشاف الأفلاتوكسين (ب ١) Aflatoxin B1 وطبيعته ووجوده. وانتشرت كوارث التسمم الأفلاتوكسينى من كسب الفول السودانى فى المملكة المتحدة والنمسا وكندا وأسبانيا وهولندا والمجر وكينيا، وغيرها كثيراً فى الدجاج والبط والرومى.

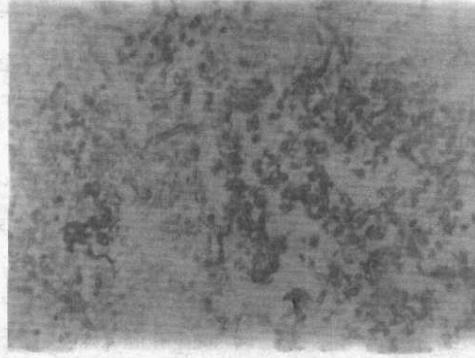
وتتوقف الأعراض فى الدواجن على نوع الطائر، وكمية الملوث ومدة تناولة؛ ففى الرومى والبط يظهر- فجأة - فقد الشهية وأعراض عصبية وشدة معدل النفوق، ويظهر البط سرطان الكبد، كما تظهر الدواجن (حتى كناكيت التسمين من الدجاج) خراجات Tumors، ونزف تحت الجلد وأودما الأحشاء واحتقان الكلى والقلب، والتهاب معوى، وتمدد القانصة والصفراء والقلب، وورم واحتقان الكبد والبنكرياس ونكروزتها ونزفها، وفى الحالات سواء نكروزية أو المزمنة يبهت لون الكبد وينكمش، وقد يغطى بعقد عجينية مع رشح جيلاتينى تحت الجلد وتراكم الدهن فى الأعضاء ورغم أن الدجاج أكثر مقاومة من الرومى والبط، لكنه يظهر انخفاضاً فى النمو، واضطراباً فى الحركة، وزيادة النفوق، ونقصاً فى إنتاج البيض. وعند تعرض الدواجن لهيوات فطر الأسبرجلس فيوميجاتس فى هواء المفقس كانت كناكيت السمان أكثر تعرضاً ونفوقاً عن كناكيت الدجاج أو الرومى، وكانت كناكيت الدجاج الأقل تأثراً، ومستوى التأثير يتوقف على سلالة الدجاج، فكانت الليجهورن أكثر تعرضاً لعدوى هذا الفطر وارتفاع النفوق عن سلالة الأثينا الكندى، أو عن خليط فانترس X اربوراكرز، والسلالات الثلاثة كانت أثقل وزناً عند عدم تعرضها للفطر عنها عند تعرضها للفطر. وعند تغذية الدجاج البيض على مستخلص فطريات الأسبرجلس (فيوميجاتس، نيجر)، ينخفض إنتاج البيض، مع ظهور تغيرات هستوباثولوجية فى مبايضها، مما يعرض الدواجن المغذاه على الخبز (العفن بهذه

الفطريات) للخطر، وبالتالي كذلك يعرض صحة الإنسان للخطر.

وإن كانت أشهر الأمراض الفطرية في الأسماك عدوى السابروجنيا *Saprolegnia parasitica* (diclina) المسببة لنفوق الأسماك في المياه العذبة من كل الأنواع والأعمار، وفي كل البيئات سواء كعدوى ثانوية (بعد الإصابة بعفن الخياشيم Gill rot الذي تسببه فطريات *Branchiomyces sanguinis* كبقع حمراء) أنظر الملزمة الملونة) تتحول إلى الأبيض الرمادي وتتلغف الخياشيم وتختنق الأسماك)، أو كعدوى أولية في المياه الغنية بالمادة العضوية، فيظهر المرض كعناقيد قطنية وهو من الفطريات المائية *Aquatic phycomycetes*، فإن الأمراض الفطرية في السمك *piscine mycoses* كذلك تشمل الإصابة بالأسبرجيلس *Aspergillomycosis* شديدة الخطورة في الظروف الاستوائية، وترتبط بمشاكل خطيرة في الزراعة السمكية، فقد أصيب البلطي في كينيا بالأسبرجيلس فلافس وسبب نفوقاً فجائياً في المزارع المكثفة (انظر الصورة)، مصحوباً بورم بطني ولون أسود، وفتور . Lethargy



ويؤدي فتح *incision* البطن إلى إنسياب كميات غزيرة من سائل رائق أو ماصح بالدم مع نكزة شديدة للكبد، وتصل نسبة النفوق الكلي حوالى ٢٠٪ من القطيع في موسم النمو، ويظهر الفحص المرضي النسيجي *Histopathology* وجود الفطر وهيئاته (٢-٣ ميكرومتر قطر) (انظر الصورة) في نسيج الكبد المنكز، وتظهر الحالات المزمنة وجود عناقيد محببة، وامتداد جدار الأمعاء، والكلى والطحال والكبد. والأسبرجيلس (فلافس، نيجر، ترس، يابونيكس) في أعلاف السمك يؤدي إلى تسممها، ولقد وجد أن الأسبرجيلس فلافس أكثر



سمية على
السّمك من
الأسبرجلس
نيجر، ووجود
النوعين معاً
يكون أكثر
خطورة عن
الإصابة بأى
منهما منفرداً،
وعادة تكون

العدوى متعددة الأنواع، وليست بنوع واحد من الأسبرجلس، وتزداد الآثار المرضية للأسبرجلس فلافس على 26°C ، ضعف نشاطها المرضي على 18°C بالنسبة للبلطي النيلي، الذي يظهر عليه الهزال وجحوظ العينين والكرزة، وتلاحظ هيغات الفطر في قطاعات الأنسجة، ويزيد توكسينات الفطر من سميته وتأثيراته المرضية.

التسمم بالبنسليوم Penicillium intoxication :

سببته الحبوب والأعلاف العفنة في الحيوانات والدواجن، فتسبب إصابة الخنازير بأمراض الكلى بنسبة 7٪ من قطعان الدانيمارك، وانتشرت نفس الأمراض في النرويج والسويد وأيرلندا، ودول البلقان، وذلك بأعراض عطش شديد، وزيادة استهلاك ماء الشرب، وإخراج البول، وإضطرابات في النمو، وذلك لوجود فطريات البنسليوم فيريديكام وسمومها (أوكراتوكسين، سيترينين)، والتي تليف ثلاثية أنابيب الكلى وتليفها، فتضمّر وتؤدي لفشل كلوي نتيجة اضطرابات في قدرة امتصاصها وترشيحها. وتؤدي العليقة العفنة بالبنسليوم سيترينيم إلى نقص نمو كتاكيت الليجهورن، ونقص رمادسيقائها نتيجة نقص استهلاك العلف، والكفاءة الغذائية لتأثير سموم الفطر (سيترينين) على امتصاص الدهون، مما يؤدي لظهور أعراض نقص فيتامينات (E,D)، وحدوث شلل.

وفي اليابان في سبتمبر 1963م نفق 2891 كتكوتاً من بين 13610 كتكوتاً غذيت على كسب أرز ملوث بالبنسليوم ايسلانديكم بمستوى 15 ألف مستعمرة/جم (وثبت سمية

نفس الفطر على الفعران فسبب نفوقها في 3-6 أيام) كما ثبتت سمية البنسليوم كوميون على الكتاكتيت، وعزلت البنسليوم لانوسيم من معالف عنابر كتاكتيت تسمين مبتلة الغرشة، وأدت هذه الفطريات إلى خفض الوزن المنتظر وقت الذبح، كما سببت إسهالاً وورماً والتهاباً في الكلية، وتليفاً في بطانة القانصة والتي احتوت نمو فطري (بنسليوم لانوسيم).

التسمم بالإرجوت Ergotism :

هو تسمم بسموم فطريات خمسة، تتطفل على الحبوب والحشائش، وهي: كلافيسيس بوربوريا *Claviceps purpurea* (وهو الأخطر)، وكلافيسيس باسبالي، وكلافيسيس فيوزيفورميس، وكلافيسيس جيجانتيا وسفاسيليا سورغى.

والإرجوتزم أقدم تسمم بسموم فطرية تم معرفته، وسجلت آثاره منذ العصور الوسطى، فيرجع تاريخه لعدة مئات من السنين قبل الميلاد، وفي القرن السابع عشر عُرف أن سكليروتيا الفطر هي مسببة المرض الذي عرف قديماً بحريق القديس أنطونيو *St. Anthony's Fire*، وفي منتصف القرن التاسع عشر عرف أنها تحتوى مواداً لها تأثيرات صيدلانية، وأهمها القلويدات *Alkaloids* التي تشكل أساس سموم هذه الفطريات، ولم تعزل هذه القلويدات حتى الثلاثينيات من القرن العشرين، ويتميز التسمم الحاد بالتأثير على الجهاز العصبى المركزى، بينما الحالات المزمنة تؤدي إلى الغنغرينا وتكرزه الأطراف، وقد لوحظ انتشاره في المجترات في بريطانيا ونيوزيلندا، فظهر على الأغنام تقرح *Ulceration* والتهاب *Inflammation* في القناة الهضمية مع أعراض عصبية شديدة، بينما ظهرت غنغرينا، الأطراف *Gangrene of the extremities* على البقر، فالغنغرينا شعور باحترق مؤلم في الأطراف، يليه نقص شديد في إمداد الدم للأطراف والأقدام، فتؤدي إلى نخر (عفن) العظام والجلد، وبلاؤها - أى إلى تكرزة غنغرينية *Gangrenous necrosis*، كما يؤدي المرض إلى إجهاض الحيوانات الحوامل، لإنقباض الرحم، وإطالة مدة تناول السم تزيد من شدة الأعراض، والجرعة المنخفضة تؤدي إلى تشقق وتقرح الحلمات والقنم وانخفاض إنتاج اللبن (لأن الإرجوت يصاد هرمون البرولاكتين)، وقد يؤدي إلى العرج *Lameness*، وانقباض الجهاز الدورى الوحشى بأكمله وارتفاع ضغط الدم.

والمرض معروف في البقر والغنم والحيل والخنزير والدواجن (والإنسان). ففي «الماشية»

(حساسة لهذا التسمم) ينخفض إنتاجها من اللبن وتظهر أعراض الشلل، وبثرات على المخطم، ونزف تحت الجلد في القوائم الخلفية والذيل، وفي المستقيم والكبد، مع زرقة طرف الذيل، ونكرزة الذيل والآذان، ولكن لم يحتو اللحم ولا اللبن على متبقيات سموم الإرجوت، والعجول يقل استهلاكها من العلف، كما تقل كفاءتها الغذائية. ولا تظهر الأغنام غنغرينا الأطراف، بل يحدث المرض بشكل حاد، وتنفق الأغنام دون أعراض مسبقة، وإن لم تنتشر هذه التسممات بشكل كبير في الأغنام .

وفي « الخنازير » يؤدي التسمم إلى ضيق شديد في الأوعية الدموية الطرفية، فيؤدي إلى بروده وشلل وغنغرينا، أجزاء الجسم الطرفية كالأذان والأظافر والحلمات، وأجزاء من الضرع، وطرف الذيل، مع آلام رحمية طلقية شديدة تؤدي إلى إجهاض، أو حتى إنقلاب الرحم. فتأثيرات الإرجوت أربعة:

- ١- تنشيط مباشر لعضلات الرحم الناعمة .
- ٢- تأثير قابض للأوعية والأعضاء (أدريناليني) .
- ٣- تأثير رحمى (بفعل مجموعة الإرجوباسين) غير مرتبط بالتأثير القابض .
- ٤- تأثير مركزي مهيج أو مهدئ .

فتظهر الخنازير (الغذاء على عليقة بها ٤٠٪ قمحاً مصاباً بالإرجوت بنسبة ١٪) حالة سكر، ودحرجة في الروث، وانخفاض أوزانها، لخفض استهلاكها من العلف، لعدم استساغته، إذا زادت نسبة الإرجوت في العليقة عن ١٠٪، علماً بأن الإرجوت الاسكندنافية أقل - في محتواه من القلويدات (٠.٠١٪) . عن الإرجوت الأمريكاني والكندي (٠.٣١٪)، وكذلك أقل في تأثيراته الصيدلانية، ويؤدي الإرجوت كذلك إلى تغيرات هدمية في الخصى، فيعيق إنتاج الإسبرمات، وذلك لتأثير الإرجوت الإستروجيني، وقد يرتبط الإرجوت كذلك بوجود سموم الفيوزاريوم الضارة بالجلد والاستروجين، ويتوقف تأثير العلف الملوث بالإرجوت على نسبة وجود سكليروتيا الإرجوت، ونسبة محتواها من القلويدات الكلوية، ونسبة القلويدات ذات التأثير الفارماكولوجي أو السام، وكذلك على مصدر سكليروتيا الفطر (أى على نوع الفطر) . تحتل الكتاكيت والدجاج البياض ٠.٣-٠.٨٪ إرجوت في العليقة؛ لكن زيادتها عن ذلك تخفض النمو، وتضر بالترييش، وتسبب اضطرابات عصبية، ونكرزة الأصابع

والمثاق، وموت الدلايات والعرف والمخالب وطرف اللسان، وتنفق الكتاكيت؛ بينما ينخفض إنتاج البيض في الدجاج البياض، ولم يكن الإرجوت مميتاً للدجاج البياض حتى تركيز ٩٪ في العليقة؛ بينما البط المسكوفي (٢-٤ شهور) يظهر تسمماً حاداً ومميتاً على ١٧٪ إرجوت؛ لكن لم يؤثر هذا التركيز على البط الأكبر عمراً، وعموماً تتجنب الدجاج - بل ترفض - الحبوب المحتوية على فطر الإرجوت، وكذلك البيغاوات لا تلتقط العلف المصاب بالإرجوت. ويتغذية ديوك الليجهون وكتاكيت التسمين على عليقة بها ٨-١٪ إرجوت (٣١٪ قلوبدات كلية) أدت إلى شدة نقص أداء (نمو وحيوية) السلالتين، وإن كانت الكتاكيت أكثر حساسية لحد ما عن الديوك، وكتاكيت الليجهون المغذاة على ٢٪ إرجوت (٣١٪ قلوبدات كلية) لمدة ٣٢ يوماً أظهرت قدرة على الاستشفاء عند تغيير العليقة الملوثة؛ فيتحسن استهلاك الغذاء والنمو والكفاءة الغذائية.

التسمم بفطر البيثومييسيس Pithomycotoxicosis :

عرف منذ عام ١٨٢٢ وأدى إلى خسائر شديدة في كل من نيوزيلندا وأستراليا وجنوب أفريقيا وبريطانيا منذ بداية القرن العشرين؛ ففي الأغنام والماشية عرف التسمم باكزيميا (قرحة) الوجه Facial eczema أولاً (وهو اسم مشتق من الأعراض المرضية) وقد سببت المراعى السامة نتيجة تلوثها بفطر بيثومييسيس كارتارم *Pithomyces chartarum*، كما يطلق عليه - كذلك - التسمم الاسبوريديز ميني نسبة للسموم الفطرية *Sporidesmins*، والتي ينتجها هذا الفطر (المسمى - قديماً كذلك - باسم *Sporidesmium backeri*) وتؤدي إلى حساسية للضوء *Photosensitization* مسببة التهابات وأودما ثم نكرزة لجلد الوجه والأذان والصفراء، ونكرزة الكبد (خاصة في نهاية الصيف وأول الخريف في الطقس المشمس بعد مطر). وإذا كانت الحساسية للضوء في هذا التسمم ترجع لتراكم الصبغات النباتية البورفيرينية المسماة بالفيللواريثرين *Phylloerythrin* الناتجة من التمثيل الغذائي للكوروفيل، ولتأثير سيوريديزمينات الفطر على الكبد، فيفشل في إزالة سمية هذه الصبغات، فتتراكم مؤدية إلى حساسية الجلد والتهابه بتعرضه لضوء الشمس، إذ يحتوي هذا التفاعل الالتهابي الحاد على ميكازم يؤدي إلى تحرير الهيستامين، رغم ذلك فهناك حساسية ضوئية كبدية أخرى؛ تسببها فطريات أخرى ونباتات دون معرفة المسبب الأساسي لهذه الحساسية؛ مثلما يحدث مع فطر الفومويسيس لبتوستر وميفورميس (فومويسيس روسيانا)

المسبب لمرض التسمم بالترمس *Lupinosis* في الماشية والأغنام والخيول، وكذلك فطر البنسليوم فيريديكامم المؤدى لحساسية ضوئية غير معروفة السبب (التوكسين المسبب لها)، وكذلك حالة الرأس السميك الأصفر *Geeldikkop* في أغنام جنوب إفريقيا؛ لرعيها على نباتات *Tribulus terrestris*.

كما تؤدي حشائش *Panicum* لحساسية ضوئية في أغنام جنوب إفريقيا، ونباتات المستنقعات *Nartheicum ossifragum* في أسكتلندا و *Alveld* في النرويج تؤديان إلى حالة *Yellowse* في الأغنام، وحشائش *Bermuda* العفنة والبقوليات العفنة كذلك تؤدي إلى حساسية ضوئية كبدية في ماشية فلوريدا والتي قد ترجع لفطر بريكونيا مينوتيسيسما. فأكترها الوجعة في الأغنام قد يسبقها التهاب المثانة البولية *Urinary Cystitis*، في شكل إطالة وتكرار الرقاد *Squatting* والتبول، ثم بالتعرض لضوء الشمس يحدث أوديميا وتورم وتلتهب وترشح *Exudate* كل من الجفون والشفاة والمخطم وصيوان الاذن، ويظهر جرب على الاذن، ثم يتنكز الجلد وتبحث الحيوانات عن الظل، ولا تاكل إلا ليلا أو في الأيام المعتمة *Overcast*، ثم يظهر اليرقان بعد يوم أو يومين، ويستمر ٣ أسابيع أو أكثر، وقد يحدث نفوق عند الولادة، وقد تتأثر قرنية العين، وقد توجد هبوات الفطر على صوف الوجه بعد الرعى، ويصاحب هذا التسمم دموع غزيرة، وإفرازات أنفية، وسيولة في اللعاب، وشدة إثارة *Hyperirritability*، وجرب وحكة *Itchiness*، وتزيد عدد كرات الدم البيضاء، كما يزيد تركيز بيلروبين الدم *Bilirubinemia* وتحدث الصفراء *Icterus* (للالتهابات الحادة في القنوات الصفراوية) والضعف *Cachexy*.

ولقد وجد أن المراعى القصيرة تحتوى أعدادا متزايدة من هبوات فطر البيثومييسيس كارتاريم (أعلا مما في المراعى الطويلة) كما تزيد نسبة إصابة الأغنام بتلف الكبد والحساسية الضوئية واکترها الوجعة برعى هذه المراعى القصيرة (وإن قلت الإصابة بالتغذية على سبيل هذه المراعى بدلا من رعيها).

وقد يحدث النفوق أحيانا، لكن تشفى الحيوانات بشفاء أكبادها؛ لذا قد تصاب الحيوانات عدة مرات في السنة وتشفى منها، وقد يؤدي هذا التسمم إلى ٢-٣٪ زيادة في عدد النعاج العقيمة، كما يخفض الولادات النوأمية في حدود ٥-٧٪ (لكل ١٠٠ وحدة دولية زيادة في مستوى إنزيم الجاما جلوتاميل ترانس فيراز في السيرم). وفي الماشية كذلك تظهر

اكزيما الوجة فى شكل إسهال وانخفاض فجائى فى إنتاج اللبن، وهياج وإحمرار، وأوديميا مناطق الجلد الضعيفة، أوغير الملونة مع رشحها، ثم تحدث الحساسية الضوئية فى ظرف ١٤-٢٤ يوماً، فتتهرب الحيوانات من الشمس ، وتكون قلقلة وكئيبة، وتبتعد عن الغذاء ، وترعى ليلاً أو بعيداً عن الشمس ، وبالتعرض للشمس يجف الجلد، ويتكزز- خاصة فى الوجة والآذان- والضرع والحلمات؛ مما يصعب الحلاية، وقد تحدث عدوى ثانوية للجلد وقد تلتهب المثانة البولية وتصاب بالأوديميا والتقرح (قبل الحساسية الضوئية)؛ نتيجة إفراز السم (سبوريديزمين) فى البول، ويظهر البول غنى بالهيموجلوبين، ويتحلل الدم مؤدياً إلى أنيميا، وتضعف الحيوانات، وتنهار إذا دفعت للسير، وقد يحدث النفوق . ولاتصاب الخيول والخنزير بهذا المرض رغم رعيها على نفس المراعى السامة للأغنام والماشية .

التسمم الترمسي Mycotic Lupinosis :

تسمم كبدى يصيب الحيوانات المغذاة على نبات الترمس lupine الملوث بالفطر فوموبسيس ليتوستروميفورميس *Phomopsis leptostromiformis* (يختلف عن الاضطراب العصبى الذى تسببه قلويدات الترمس المرذاتها *Lupinus*) ، أصاب الحيوانات وخاصة الأغنام فى أوروبا وأمريكا ونيوزيلندا وإستراليا وجنوب إفريقيا ، والمرص يرجع لسموم هذا الفطر (فوموبسيس روسيانا *P.rossiana* اسم مرادف لنفس الفطر المذكور عاليه) ، وقد وصف التسمم الترمسى الفطرى فى ألمانيا عام ١٨٨٠م نتيجة التغذية على الترمس الذى بلل بالمطر عقب الحصاد؛ فتناول الأغنام لنبات الترمس العفن (سيقان ، ثمار) يؤدى إلى فقد الشهية وارتفاع درجة حرارة الجسم وفتور *listlessness* ودوخة ويرقان *Jaundice* ، وآبة ، وقد تحدث الوفاة بنسبة تصل لأعلى من ٥٠٪ ، وتوضح الصفة التشريحية تغييرات فى الكبد ، شملت تضخم وتهتك واصفرار وتدهور دهنه وتليفه *Liver cirrhosis* .

ويصاحب التسمم فى الأغنام زيادة نشاط إنزيم الجلوتاميك أوكسالوأستيتيك ترانس أميناز فى الدم ، وزيادة تركيز الدم من البيليروبين الكلى، وينخفض وزن الجسم بمقدار ٤٠٪، مع احتقان الأوردة، ونزف الأعضاء، وتضخم الصفراء والطحال *Splenomegaly*، والتهاب كلوى *Nephrosis* واستسقاء *Ascites*، خاصة فى التجويف الصدرى (رشح صدرى)

Hydrothorax والتامور **Hydropericardium**، وفي الحالات المزمنة وتحت الحادة يضممر الكبد ويأخذ شكل قفاز الملاكم . الماشية المصابة في ألمانيا، وبولندا، وإستراليا، وجنوب إفريقيا، أظهرت القلق، وفقد الشهية، وصفراء شديدة واضحة من الأغشية المخاطية والملتحمة **Conjunctiva** ثم النفوق بعد يومين إلى أسبوعين، كما ظهر زيادة إفراز الدموع **Lacrimation** وسيولة اللعاب، وزيادة الأجسام الأستونوية في الدم **Ketosis**، وأحياناً حساسية ضوئية، خاصة في الحيوانات التي يزيد استهلاكها من العلف الأخضر، مع انخفاض إدرار اللبن، ويتضخم الكبد ويصفر، ويزيد دهنة ويتحطم، وتوسع المرارة وتزرق الكلى ويزيد دهنها، وقد يضمحل الكبد كثيراً في الحالات المزمنة، ويظهر رشح دهني في الكبد مع تليف أوعيتة، وتكاثر خلايا قناة الصفراء مع انقسامات شاذة في خلايا الكبد، وتليف بؤرى في قنوات الكلى، وترسيب الحديد في الطحال **Hemosiderosis**.

والتسمم الترمسى الفطرى في الخيول ظهر في أوروبا في نهاية القرن التاسع عشر، كما انتشر في إستراليا ونيوزيلندا وجنوب إفريقيا نتيجة عفن الترمس (الذى يؤدي إلى ذبول سيقان النبات)؛ فتظهر أعراض التسمم الفطرى على الخيول في شكل فقدان الشهية، وإحباط وألم بطنى، ويرقان مع خروج هيموجلوبين في البول؛ نتيجة تأثير السموم على الكبد وتحلل الدم؛ فيتورم الكبد ويتسع ويصفر، وتمتد الصفراء، وتحتوى المثانة على بول بني محمر، وتوجد تجمعات هيموجلوبينية في الأنابيب البولية، وتتليف الأنسجة الضامة للكبد، وتتراكم الدهون في خلايا الكبد، وتزيد كثافة الصفراء **Inspissated bile** في بعض القنوات الصفراوية **Bile Canaliculi**، وتتشابه الأعراض في الخيول والأغنام على حد سواء، من اضطراب الحركة، ونزف ملتحمة العين، والرقاد ثم النفوق .

التسمم الترمسى في الخنازير وجد في بولندا في شكل فقدان الشهية، وإحباط، ورقاد، وحمى، وصفار بياض العين، وإمساك وقىء، ونقص إنتاج اللبن، وتظهر الحيوانات النافقة انتفاخ الأمعاء الدقيقة، والتهاب المعدة والأمعاء، واضمحلال الكبد، وعادة تشفى الحيوانات بعد عدة أيام من إبعاد الترمس العفن. إلا أن الترمس - كالتبانات الأخرى - قد يصاب كذلك بفطريات

أخرى فى المناطق الدافئة، وتنتج سموم على الترمس تخفض النمو، وتذهب شهوة الأكل وتؤدى لاضطرابات عصبية فى الأغنام، والبطن، والدواجن عامة، ومن هذه الفطريا: فطر سكليروتيم رولفسى .

التسمم الريزوكتونى أو عرض اللعاب Salivary Syndrome :

تسمم ناتج من التغذية على البرسيم الأحمر، والمرعى البقولية الأخرى المعفنة بفطر ريزوكتونيا ليجومينيكالا *Rhizoctonia leguminicola*، عرف منذ ١٩٤٩م عند التغذية على دريس البرسيم الأحمر المؤدى إلى شدة إفراز اللعاب *Active slobber*، وفى عام ١٩٦٢م وجد أن السبب هو إفراز الفطريات هذه لعامل يؤدى إلى سيولة اللعاب وهى سموم فطرية قلويدية (سلافرامين) ، ويؤدى الفطر إلى مرض البقع السمراء فى التبات ، وإلى إسهال *Diarrhea* وانتفاخ *Bloat* ، وتيسس المفاصل *Stiff Joints* ، وموت الحيوانات (الماشية والأغنام) . ففى الماشية تؤدى التغذية على المرعى البقولية الحافة العفنة خاصة البرسيم الأحمر *Trifolium pratense* إلى إسهال ، وزيادة التبول ، وفقدان الشهية للأكل، ويسيل اللعاب بعد التغذية بنصف ساعة ، ويستمر حتى ٢٤ ساعة ، وتختفى الأعراض بعد ٤٨ ساعة وتزول تماماً بعد ٩٦ ساعة ، وعرض الريال *Slobber Syndrome* يصاحبه كذلك زيادة الدموع .

التسمم الدبلودى Diplodiosis :

يرجع لإصابة الذرة بفطريات دبلوديا ميدس *Diplodi maydise* ؛ فتؤدى تغذية الأغنام والماشية على حبوب الذرة المصابة إلى تسمم بأعراض شلل ، وعدم انتظام الحركة العضلية *Ataxy* ، وذلك فى جنوب إفريقيا ، أما الأغنام فتظهر اضطراب حركة ، وعدم القدرة على الوقوف على القوائم ، مع تقوس الظهر بالوقوف والقوائم متباعدة ، ثم يحدث الشلل والنفوق بعد حدوث الأنيميا ، واضمحلال دهنى للكبد والكللى ، ونزف قلبى ، وامتلاء أوعية الرئة بالدم *Hyperaemia* ، ويتمدد الكرش ، وقد يظهر التهاب رئوى كعدوى ثانوية . ولا يعرف إذا ما كان المرض يرجع للفطر أم لسمومه . وتظهر الماشية المغذاة على كيزان الذرة – المصابة

بهذا الفطر - زيادة الدموع ، وإسالة اللعاب ورعشة عضلات الأكتاف والخاصرة ، واضطراب الحركة ، وتقوس الظهر وتعم الرعشة ، وباستمرار التغذية الملوثة يظهر الشلل ، ويحدث النفوق ، بينما إذا أزيلت الكيزان العفنة يشفى الحيوان ويختفى الشلل في خلال أيام ، كما تظهر الماشية كذلك احتقان كل من الرئة والكلية ، وتصاب الأمعاء بالتهاب رشحى Catarrhal enteritis . الجرذان المغذاة على الذرة العفنة هذه تظهر التهاب في عضلة القلب Myocarditis والأمعاء Enteritis ، مع نكرزة مركزية لأنابيب الكلية ، ونكرزة وفساد جزر لانجرهانز في البنكرياس واحتقان الأوردة عموماً .

التسمم الفومي Phomatoxicosis :

يسببه فطر الفوماهربارم Phomaherbarum المتطفلة على البقوليات كالبرسيم الحجازى Lucerne (فتوذى لاسوداد سيقانه) ، وتشابه أعراضه مع أعراض التسمم بالميروثيسيم ؛ فعند تغذية الأغنام على النباتات النامية عليها الفطر تصبح فى سبات lethargic ، وعسرة السير ، وتصاب بإسهال ، مع إفرازات أنفية ولعاب برغاوى ، وزيادة معدل التنفس ، ورشح بريتنوى مدم ، ونزف الصفراء مع انخفاض محتواها ، أو عدم احتوائها صفراء ، وكذلك شحوب لون الكبد واحتقان وأودما بالرئة ، واحتقان الكرش والمعدة ، وتلطخها ببقع نزفية ، مع نزف الأمعاء ، ونكرزة وسماكة طلائية المعدة ، ونزف عضلات الشبكية والكرش ، وتضخم غدد فوق الكلية . ولقد كانت بعض عزلات هذا الفطر سامة للأغنام رغم عدم إنتاجيتها للسم (بريفلدين A) ، أى أن التسمم راجع للفطر ذاته . ولقد أظهرت العجول - عمر عام - عدم الشهية للأكل بعد ٦ ساعات من تناول الفطر وسباتاً بعد ٢٤ ساعة مع عطش شديد وفقد حوالى ١٥ كجم من وزن الجسم ، وبعد ٣٠ ساعة تصير شديدة الكآبة ، وتستلقى recumbent ، وتضعف ولا تستطيع السير ، ويسيل لعابها ، وتصاب بإسهال ، ولا يظهر إجتراح ، ويحدث النفوق بين ٣٢ - ٤٢ ساعة مظهرة رشحاً فى الفراغ البريتونى ، وتغييرات كبدية وخلوية كبدية ، وإحتقاناً بالكرش والأمعاء الغليظة ، ونزيفاً بالأمعاء والمعدة .

التسمم الميروثيسومي Myrotheciotoxicosis :

مرض تسببه سموم فطريات الميروثيسيم (فروكاريا ، روريدم ، ليوكوتريشيم) النامية على الشوفان فى الاتحاد السوفيتى (سابقاً) ، وحشيشة الراى (جازون) Rye والبرسيم الأبيض فى نيوزيلندا ؛ إذ تفرز هذه الفطريات سموماً تريكوثيسينية تؤدى لاعراض تسمم (مطابقة لاعراض التسمم بالفوما هربارم فى الماشية والأغنام) .

وينتشر الفطر فى المناطق المعتدلة والحارة على حد سواء ، والتسمم الحاد مميت للأغنام ؛ فتمتنع عن الأكل ، ويقف الاجترار، ويتمدد الكرش ، ويزيد اللعاب ، وتفرز الأنف إفرازات رغوية تحدث قشوراً، ثم يحدث النفوق بعد ٢ - ٥ أيام ، ويصاحب التسمم إحباط ، وإسهال ، وضعف ، وعدم كفاءة نشاط القلب والأوعية ، وقد يظهر العطش وتكرار التبول ، ويزيد معدل النبض ومعدل التنفس، ويحدث الزفير صوتاً (زمجرة) Grunting ، وتكون الحيوانات مستلقية Recumbent .

التسمم بمسببات الرجفة Tremorgenic toxicosis :

ينتشر بين الأغنام والماشية بعد رعى حشيشة الجازون أثناء الصيف الجاف الحار؛ فينتشر مرض ترنح الجازون (RGS) Ryegrass staggers ؛ فتكون الحيوانات ضعيفة محددة الحركة وظهور رعشة ودوخة مع خفقان الرأس ، ثم النفوق .

وعزلت الفطريات المسؤولة عن الرجفة ومنها البنسليوم (سيكلوبيم ، لانوسم ، بيسكاريم ، بيسيم ، كروستوسم ، روجيولوسم ، فيريديكاتم) ، والأسبرجلس (فيوميجاتس ، جلاوكس) ، والفيوزاريوم والتريكوديرما فيريد ، ومعروف أن سموم الرجفة (بنيتريم A) تنتجها أنواع من البنسليوم والأسبرجلس ، وقد أدى فطر الأرجوت على حشيشة الجازون إلى نفس التسمم ، وعزلت سموم (رجفة) عصبية (لوليتريم ب Lolitrem B) ، ويظهر المرض فى حيوانات المزرعة (خاصة الغنم) فى صورة إضطراب عضلى عصبى Neuromuscular disorder يتميز بالرجفة Tremors وعدم تنسيق الحركة الانتقالية الذاتية Locomotor incoordination ، وقد لا يظهر الاضطراب إلا فى حالة قسر الحيوان على الجرى ؛ فيترنح ويسقط ، ويعانى من تقلصات عضلية Muscular spasms ، وتقف العجول متصلبة القوائم المتباعدة عن بعضها، وتكون حركتها متعرجة ، والحيوانات شديدة التأثر ترقد على جانبيها ، وتتصلب على فترات

مع رعشة ، فى التسمم الحاد تنفق الماشية فى ظرف ١٢ - ٢٤ ساعة ، وتظهر الحيوانات اضطرابات فى ميتابوليزم الكربوهيدرات ، والإنزيمات ، والمعادن ، كما أن نابت الشعير المعفن بالبسنليوم اكسيبانسيم يؤدى إلى تسمم جماعى للماشية فى أمريكا وبلغاريا وألمانيا (الشرقية) ، فى صورة سيولة لعاب ورعشة عضلات وفزع ثم شلل القوائم الخلفية ، والنفوق .

التسمم بالدندروودوشيم Dendrochiotoxicosis :

عرف عام ١٩٣٩م فى خيول أوكرانيا بشكل حاد مفاجئ ؛ لتكاثر فطر الدندروودوشيم *Dendrodochium toxicum* على المواد النباتية الغنية بالسليولوز (تين القمح) بعد ترطيبها ، وإنتاج الفطر لسمومه *Dendrodochins* ؛ فإن لم ينفق الحيوان فى ظرف ١٢ - ٢٤ ساعة ، يظهر إسهال ومغص وعدم حساسية الجلد فى ردود الأفعال خاصة فى منطقة الرسغ *Tarsal* ، مع زرقة الأغشية المخاطية وبعض الإصفرار ، وقد تجهض الأفراس مع ضعف النبيض واحتباس البول ، وتنتشر الأوديما والنزف بالقناة الهضمية ، وورم الكبد وبهتان لونه وتحطم قوامه ونزفه واحتقان الطحال والكلية والرئة ونزف الحالب والمثانة ، وتتمدد بطينات القلب وتمتلئ بالدم ، ويتحطم قوام عضلة القلب وتبقع ببقع نزفية ، ويتشابه هذا الفطر مع فطر ميروثيسيم روريديم وعليه فيبدو المرض وكأنه أحد التسممات التريكوثيسينية ، أى يشبه التسمم الستاكيوتري .

الفطريات السامة فى الإنسان

من أولى المخاطر الفطرية على الإنسان هى ما تسببه من عدوى فطرية *Human mycoses* لحوالى ٢٠٪ من سكان الأرض - على الأقل ، والذى تنتشر بعضها فى شكل وبائى ؛ لاشتراكها بين الإنسان والحيوان (تنتقل من أى منهما إلى الآخر) سواء فى الجلد ، أو الشعر ، أو الأظافر (كذلك الريش والمخالب والحوافر وأجزاء الجلد الكيراتينية الأخرى) ؛ فالتربة تحت زرق الدجاج - غالباً - غنية بفطريات *Histoplasma* ، وزرق الحمام يسمح بانتشار جيد لفطريات *Cryptococcus* ، وفطريات سكوبولاريوبسيس مرضية للإنسان والحيوان ، ومعروف منذ ١٩٠٦م إصابة الإنسان فى وادى المسيسيبي بفطر هستوبلازما كابسولاتوم الذى يصيب الكلاب والقطط بالتهاب رئوى هستوبلازموزى ، كما تصاب مخاطية أنف الإنسان بفطر الرينوسبورديم مسبباً خراج *Polypoid* إضافة لإضراره بالعين - خاصة الكيس الدمعى

والملتحمة ، وكذلك يصيب القطط والكلاب والخيول والبقر في فلوريدا والمناطق الحارة (انظر المزرمة الملونة) . وتؤدي العدوى داخل الجسم لخطر انتشارها بالجسم كله ؛ فتؤدي لموت المريض ؛ نظراً لصعوبة تشخيص أعراض مميزة لعدوى الفطر ؛ لذا يشترط عزل وتصنيف مسبب المرض ؛ لتشخيصه وعلاجه . العدوى الفطرية السطحية (الجلدية) تنتقل بالاحتكاك والملامسة ، سواء للتربة أو للحيوانات ، أو من خلال مخالطة الأطفال في الملاهي والمدارس - خاصة بعدوى الشعر .

ومن عدوى الجلد المثاليه فطر القدم *Tinea pedis* وتسببها فطريات تريكوفايتون (روبرم، منتاجروفيتس) بالسير على الأقدام عاريه ، وكذلك الفطريات الجلدية *Dermatophytes* الأخرى مثل *الاسكوميسيتيس* و *المونيلياليس* و *الديومترموميسيتيس* والتي تنتقل إلى الإنسان من الحمامات العامة قد تنتقل بالهرش لأجزاء الجسم الأخرى . والعدوى الفطرية الداخليه قد تحدث أيضا بالملامسه كما في حالة *Candida- Balanitis* في التهاب الفرج الكانديدي، وتستعمر الكانديدا الامعاء والجلد في الأشخاص غير الأصحاء ومنها تنتشر باستمرار . أما الفطريات الأخرى فتهاجم الجسم بعدوى الجروح وعن طريق التنفس . وتسبب الفطريات (خاصة هبواتها) الحساسية الفطرية للإنسان سواء في الجلد أو الشعب الهوائية في شكل آلام جلدية وريو ، فهبوات الفطريات في الدريس المترب *Dusty hay* تصيب المربيين والبيطريين بالتهاب مخاطيه الأنف *Mucotic rhinitis* والحلق *Pharyngitis* وحساسيه *Allergy* وعدوى مختلفه *Infections* .

وأعراض الرئه الفطرية في الإنسان إما ترجع لنمو الفطر في الإنسان *Mycoses* ، أو لتسمم رئوى بسموم الفطريات *Toxomycoses* ناتج من تأثير استنشاق هبوات وميسليا ونواتج تحلل المادة النامي عليها الفطر دون نمو الفطر ذاته في الإنسان ، فهذا التسمم ناشئ عن امتصاص السم الفطري خلال الغشاء المخاطي للقناه التنفسية إضافه إلى التفاعلات المؤدية إلى شدة الحساسية الرئويه والاستجابه المناعيه ، وقد يكون هناك تداخل بين نمو الفطر واستنشاق نواتجه أى قد ينشأ المرض من العدوى والتسمم معا فتحدث العدوى الفطرية عند انخفاض مناعة الجسم نتيجة إصابته بالسرطانات والسكر وورم العقده الليمفاوية *Lymphoma* والورم الخبيث في الأنسجة الليمفاوية *Hodgkin's disease* والعلاج الكيماوى المثبط للمناعة . ويسمى التسمم باسم كل طائفة يصيبها كثرة الفلاح (عند التعرض للمحاصيل العفنة) ورئة

عمال عيش الغراب (للمتعاملين مع السبلة العفنة) الى غير ذلك نتيجة التعامل مع المواد العفنة مثل مصاصة القصب ، و قلف الأشجار ، ونشارة الخشب ، والفلفل والفليين وحبوب البن ، والبطاق ، وسوس الدقيق ، والطيور ، ونخامية الخنازير والماشية والمياوات ، إضافة إلى تجهزه التكيف الملوثة وعفن الجبن والماء الملوث و تراب شعر القطن ، فهبوات الفطر في القش والدريس عند استنشاقها تؤدي إلى حساسية رئوية تعرف برئة السفلاح Farmers' lung وقد تكون اضطرابات شديدة جدا مرتبطة بزرقه الرئسات Cyanosis of the lungs وإنتاج بلغم صديدي Purulent phlegm ، وقد تكون الحساسية في الجلد نتيجة عفن نبات الكرفس Celery بفطر سكليروتينيا سكليروتيوم الذي يؤدي إلى إنتاج النبات لعديد من المركبات السامة (نشطة) ضوئيا Phototoxic من مركبات البسورالين Psoralen واكسانثوتوكسين وبرجابيتين فتؤدي إلى تفاعلات جلدية للتجار والزراع ومتناولي الخضر في شكل حرقان جلدي يثرى Blistering cutaneous disease نتيجة النشاط الضوئي للفيوروكومارينات ، كما أن القش العفن يصيب الإنسان عند تداول القش وملامسته فتظهر التهابات الإبط Armpits ، ثم تنتشر هذه الالتهابات وتصبح التهابات رطبة وترشح Exudate مع التهاب الأنف الرشحى Catarrhal angina و التهاب خطير في الحلق serious pharyngitis وحرق الأنف المرتبطة بالإدماء وسعال شديد وقد ينخفض عدد كرات الدم البيضاء .

في روسيا يقومون بعمل عصيدة الفطر (كسر حبوب معجون بالماء ومحضن عدة أيام على درجة حرارة الغرفة) للوقاية من السرطان ، فهذه تعد لعبة كلها مخاطرة لأنه لايعرف مدى احتوائها على سموم فطرية وما عددها ؟ ، وهذا قد يفسر التسمم الحاد الأفلاتوكسيني الحادث عام ١٩٧١ في الإنسان أى أن هناك خطر حقيقى يهدد صحة الإنسان .

وإضافة إلى ذلك انتشر في الهند التهاب كبدى حاد في ولايتين غريبتين من جراء استهلاك ذرة عفنة ونظرا لمعالجة الحبوب فإنها أقل إصابه بالفطريات عن الدقيق الذى لايعالج ، لذلك فإنه وسط جيد للغزو الفطرى ولذلك انتشر في إيطاليا تسمم غذائى من استهلاك خبز مصاب بفطريات نيوروسبوروا في معسكرات حربية فادى الفطر إلى حساسيه وربو و التهاب الأذن Otomycosis ، وفي ماليزيا يستخدم زيت Neem كعلاج تقليدى ووجد أنه سام فقد وجد الأفلاتوكسين وفطريات الأسبرجلس (فلافس ، نيجر ، تامارى) وبنسليوم سيترينم في البذور

والزيت . وقد تم الربط بين التشوهات الحادة (التهاب المخ Encephalitis وتشوهات العمود الفقري Spina bifida) فى الأطفال الرضع فى أمريكا الشماليه وأيرلندا وبريطانيا - وبين تغذية أمهاتهم على بطاطس مصابه بفطر فيتوفثورا انفستانس المسبب لتلف عروش ودرنات البطاطس، هذه الأعفان فى البطاطس تؤدى إلى تشوهات خلقية Teratogenic ، لذا حذر وزير الخدمة الاجتماعية البريطاني السيدات الخوامل من استهلاك البطاطس فى أول أسابيع الحمل (وإن نشرت أبحاث مضادة ترجع هذه التشوهات الخلقية إلى الكيماويات المعاملة بها البطاطس ، ومازالت المناقشه مستمرة حتى تدعم بمزيد من نتائج الدراسات) . ويؤدى نمو فطريات سيراتوسيسستيس فيميرياتا وغيرها على درنات البطاطا إلى إنتاج مركبات سامه للإنسان كالتريينات (ايبوميامارون ، ابوميانين) ومشتقات الكومارين (اميليفرون ، سكوپولتين ، اسكولتين ، سكوپولين ، سكيمين) .

وفطريات البيسوكلاميس (تعادل فى سميتها الاسبرجلس والبنسليوم) تتحمل حراره تصنيع عصائر الفاكهه فتتلفها ، كما توجد فى الأغذية الأخرى كالبيض والمارجارين ومنتجات الصويا وغيرها . فتنتشر الفطريات المختلفه والخمائر فى الأغذية الأدميه مسببه تغيرات لونه وتغيرات فى الرائحه والطعم والقوام (تغيرات طبيعية) حتى على درجة حراره الثلاثه (+ ٤ الى + ٦ م) وإن استخدم بعضها لتلقيح منتجات اللحوم والألبان والأسماك والحبوب (لسرعة الحصول على لحم لين من اللحم المتماسك أو للحصول على منتجات بطعم مميز أو شكل مرغوب فيه أو لإثراء المنتج غذائيا) .

بفحص عينات سجع مصرى عزل عنها ٢١٥ عزلة فطرية ٤٦,٥٪ منها أنواع بنسليوم ، ١٨,٦٪ أنواع هورمودندروم، ١٦,٨٪ اسبرجلس فلافس (لذا احتوت بعض العينات على الأفلاتوكسينات) وقد وجدت كذلك قائمة كبيرة من الفطريات فى منتجات اللحوم الأوربية المختلفه وكانت الفيوزيوم أهم الفطريات فى مختلف أنواع منتجات اللحم واللحم المفروم ، ثم تلاها أنواع البنسليوم والأسبرجلس مما يلقى الضوء على احتمال احتوائها تريكوثيسينات وأفلاتوكسينات، كما عزلت عديد من أنواع الأسبرجلس والبنسليوم والفوما من منتجات السمك المجفف .

ومن المشاكل غير المباشرة على الإنسان نقل Carry-over أو متبقيات السموم الفطرية فى المنتجات الغذائية مثل : نقلها من الأعلاف (عبر لحوم الحيوانات المغذاه على هذه الأعلاف)

الملوثة إلى منتجات اللحوم والألبان ، وكذلك من الثمار العفنة عبر عصائرها المصنعة بما يهدد الإنسان بالآثار المرضية (المسرطنة والمطفرة والمشوهة والمسممة) المختلفة للسموم الفطرية (ومتبقياتها) .

وقد تكون المواد الغذائية الخام ذاتها ملوثة بالفطر أو قد تصاب أثناء تصنيعها ونضجها وتخزينها وعرضها للمستهلك ، وحوالي ٧٥٪ من فطريات البنسليوم النامية على منتجات اللحوم خطرة على صحة الإنسان لأنها لوتوافرت لها ظروف لانتجت سمومها ، وكذلك فطريات الأسبرجلس تنمو على منتجات اللحوم الجافة وكذلك أسبرجلس فريزبكلر يوجد بشكل دائم على منتجات اللحوم منتجا السم المسرطن ستريجما توسيستين .

ويجب الحذر الشديد من منتجات اللحوم العفنة لخطورتها على صحة المستهلك ، فقد ثبت وجود العديد من السموم الفطرية في منتجات اللحوم ومن بين هذه السموم (من فطريات البنسليوم والأسبرجلس) في منتجات اللحوم : الأفلاتوكسينات وبريفياناميد A ، وسيتريين ، وسيتريوفيريدين ، وحمض سيكلوبيازونيك ، وفيوميتريمورجين B ، وجريز يوفولفين ، وحمض ميكوفينوليك ، وأوكراتوكسين A ، وباتوليون ، وحمض بنيسيليك ، وبنيتريم A ، والسم (PR) ، والرويفسورتين ، والروجيولوسين ، والسم (S) ، وستريجماتوسيستين ، وفروكولجين TR ، واكزانثوميجين وغيرها .

وإذا كان الإرجوت في أوروبا والطاعون Plague في مصر هي أول أمراض فطرية عرفت، فإن الأمراض الفطرية الأخرى كثيرة فعرف في اليابان في القرن التاسع عشر مرض الأرز المصفر yellowed rice الضار بكبد الإنسان ، ثم أنيميا التسمم الغذائي (ATA) في روسيا ، وحتى اليوم تتوالى التقارير عن تسممات جديدة فطرية ، فبجانب سرطان الكبد الذي يسببه الأفلاتوكسين خاصة لمستهلكي الفول السوداني العفن ، فهناك معلومات عن خفض إنتاج واستهلاك الذرة الملوثة بالفيومونيسين Fumonisin في المناطق التي تزيد فيها معدل انتشار سرطان المريء Esophageal carcinoma ، وقدم إرجاع المشاكل المنتشرة في أكباد سكان شمال بيهار بالهند إلى الفيضان الذي يربط المحاصيل النجيلية الجافة المخزنة فتنتشر بها الفطريات وسمومها ، لذا اكتشفت الأفلاتوكسينات والستريجماتوسيستين والأوكراتوكسين والزيتارالينون .

وثبت أخيرا دور الفطريات فى أمراض دم الإنسان ، فسموم الفيوزاريوم لها دور فى إحداث الانيميا Aplastic anaemia فى إيران ، كما أرجع الباحثون البولنديون أمراض دم مختلفة للتسمم الفطرى لانتشار الأسرجلس فلافس وغيرها من الفطريات باستمرار فى منازل مرضى سرطان الدم (اضطراب نضج كرات الدم البيضاء) Leucaemia ، والأورام الخبيثة عنه فى منازل الأصحاء لذلك يظهر المرضى تفاعلات مناعية شديدة لانتجينات الأسرجلس فلافس ، فعزلت هذه الفطريات وغيرها من أدوات المرضى وكانت هذه الفطريات (٣٨٪) منتجة للفلاتوكسين .

وتنتج فطريات تريكوثيسيوم روزيم مادة مهيجة تؤدى إلى قرحة المعدة ، ودخان السجائر المصنوعة من تبغ مصاب بالآلترناريا وغيرها من فطريات Dematiaceous يؤدى إلى انتفاخ النسيج الخلوى للثة Pulmonary emphysema .

ولخطورة الفطريات وسمومها وتداخلاتها فى أمراض الإنسان فقد أنشأت منظمة الصحة العالمية WHO مركزا تعاونيا للصحة العالمية للسموم الفطرية فى الغذاء The World Health Collaborating Center For Mycotoxins in Food (WHO - CCMF) من خلال بنك معلومات فى جامعة البرت لويس بفرينبورج بالمانيا Ablert - Ludwigs - Freiburg Universität بداية من أول فبراير ١٩٩٤م وذلك لتصويب القصور فى أبحاث السموم الفطرية وعلاقتها بأمراض الإنسان .

تصيب الإنسان تسممات بعيش الغراب السام Phalloid poisoning نسبة إلى عيش الغراب المتسبب فى التسمم وهو : Amanita phalloides أوقبعه الموت Death cap الذى يحتوى سموم Amatoxins و Phallotoxins (والتي توجد فى أنواع أخرى من عيش الغراب مثل : A.verna و A.virosa وغيرها) . والفالوتوكسينات مسفولة عن ٨٠ - ٩٥٪ من حالات الوفاة من التسمم بعيش الغراب ، ويظهر التسمم بالتهاب الجهاز الهضمى وقىء شديد وإسهال ، وقد تستمر الأعراض ٤٨ ساعة يفقد الجسم خلالها قدرا كبيرا من سوائله ، ثم يحدث تشنج فى الأرجل واضطراب التبول يصل لحد توقفة مع بلادة تامة General apathy نتيجة التسمم بفضلات الفطر ، وانقطاع الإسهال والقىء علامة بدء مرحلة خطيرة وحرجة فى الشفاء (استشفاء أنسجة الكبد) ، أما إذا استمر فى استهلاك الفطر فتحدث الوفاة خامس أو سادس يوم بفشل كبدى وأحيانا ورم بالمخ ، وفى عام ١٧٩٣م أجريت عدة تجارب

على الكلاب لدراسة التسمم ببقية الموت وإن لم تكتشف سموه المحللة لكرات الدم الحمراء إلا في القرن التاسع عشر . كما تسبب أنواع عيش الغراب الذبابية « Amanita muscaria (Fly agaric) تسمم موسكاريني Muscarine poisoning والذي يسببه كذلك عيش غراب قبة النمر (Panther cap) A. pantherina ، وغيرها وذلك بأعراض عرق واضح وسيولة اللعاب ودموع وقىء وإسهال وانخفاض ضغط الدم وهبوط النبض ورعشة Shivering واضطرابات فى الرؤية وذلك لإنتاج هذه الفطريات مواد تسبب الهلوسة ، فعزلت منها السموم موسكيمول Muscimol ، وموسكاسون Muscason ، وحمض إيبوتينيك I botenic acid ، وقليل من السم العصبى موسكارين Muscarin .

وكثير من أنواع عيش الغراب (من أجناس الأمانيتا والسيلوسيب والبانيلولوس والبانيلولينا وستروفاريا) تحدث تسممات نفسية Psychotropic poisoning بأعراض التهاب أنسجة المخ ، مما يؤدي إلى اضطرابات نفسية (هلوسة) لاحتواء الفطريات على سموم ميكوأتروبيين Mycoatropine ، وسيلوسيبين Psilocybin ، وسيلوسين وبيوسيتين ونوربيوسيتين ، ويصاحب الأعراض النفسية كذلك غثيان Nausea وقىء وصداع وسرعة ضربات القلب واضطرابات الرؤية (كما فى التسمم الكحولى) وثرثرة الكلام Talkative وبذاءة (قباحة) صارخة Shouts obscenities وأحيانا بكاء أوضحك وجرى للأمام وللخلف . وتتضارب المراجع العلمية فى الأنواع الفطرية السامة من عيش الغراب ، لكن بتقديم المعرفة يزداد عدد الأنواع غير المأكولة والسامة .

التسمم الفيوزاريومي :

عرف فى الوجه البحرى عند قدماء المصريين (من وجهة نظر Darby et al ١٩٧٧ م) ، وسبب نرفاً وأثراً على الجلد بشكل يتداخل مع أعراض البلاجرا ، كما أدى تلوث الأرز فى اليابان بالفيوزاريوم نيقال وجيبريلازيا إلى نعاس Drowsiness ، وغثيان ودوار Giddiness ، كذلك يعرف فى اليابان (والدول المطلة على المحيط الهادى) أن تلوث الحبوب النجيلية بالفيوزاريوم جراميناريوم (جيبريلازيا) يؤدي إلى تسمم فى الإنسان يعرف باسم Akakabibyو أو مرض العفن الأحمر Red-mold disease ، أو جرب القمح Wheat scab الذى عرف منذ ١٨٩٠ م وتكرر باستمرار حتى ١٩٧٠م ، بأعراض قىء وإسهال ، ورفض للغذاء واحتقان أو نزف الرئة و الغدد فوق الكلوية والأمعاء والرحم والمهبل والمخ،

واضمحلل النخاع العظمى، وقد حدثت حالات التسمم هذه في سكان اليابان بعد عام ١٩٤٥ م وتكررت كثيراً . ويبدأ ظهور الأعراض بعد ١ - ٢ ساعة من تناول منتجات هذه الحبوب العفنة ؛ أى أن التسمم حاد ، واكتشف أن سببه يرجع للتريكوثيسينات التي تفرزها الفيوزاريوم ، وقد عرفت روسيا سمية الحبوب الجربانة ، من قبل عام ١٩٠٠ م، والتي أدت إلى قىء الإنسان عقب تناول خبز مصنوع من هذه الحبوب ، ثم انتشر المرض في الولايات المتحدة والصين ؛ رغم عدم اكتشاف الفوميتوكسين إلا عام ١٩٧٢ م في اليابان .

وفي بولندا سجلت حالة عدوى فطرية في قرنية العين **Corneal mycosis** بسبب الفيوزاريوم نيقال ، ومعروف أن الجبير يلافوجوكوروى تؤدي إلى قرحة القرنية في الإنسان بينما الفيوزاريوم اوكسى سيوريم تسبب أمراض الجلد والأظافر وقرحة القرنية وعدوى داخلية **Systemic granulomatous infection** ، كما عزل فيوزاريوم ريدوليس من الجلد المنكز ، وتؤدي الفيوزاريوم (سولاني ، يافانيكم) كذلك إلى إحداث بثرات **Blisters** واحمرار **Reddening** وتكوين قشور على الجلد مع قرح قرنية العين للإنسان .

وفي سيبيريا وشرق آسيا يستوطن مرض **Kashin beck** إلى اضطراب في نسبة المعادن وتكوين الهيكل العظمى واضطرابات نمو وتشوهات نقرسية عظمية **Osteoarthritis** **deformation** والتهاب أعصاب مزمنة في الأطفال واحتقان المفاصل في شكل كساح ، ويرجع لعدة أسباب من بينها الإصابة بالفيوزاريوم تريسينكتم ، ومنذ ١٨٩١ م وقد عرفت سمية حبوب الترنج **Stagger grain** والتي يؤدي الخبز المصنوع منها إلى هلوسه الإنسان ، وهذا راجع لتلوث الحبوب بالفيوزاريوم روزيم (فيوزاريوم جراميتاريم = جبيريلاساوبينيتي) وغيرها من الفطريات (هلمينثوسبوريم ، كلادوسبوريم هربارم) وتكررت هذه الحالة في روسيا وأوروبا وأمريكا والصين وغيرها على مدى واسع . وعموما فإن أخطر التسممات بالفيوزاريوم هي أنيما التسمم الغذائي (**ATA**) والتي ظهرت عام ١٨٨٩ م في أوكرانيا باسم الخبز السام **Intoxicated bread** ثم في ١٩١٠ م في السويد ثم سجلت في فنلندا وأمريكا الشمالية ، ثم في سيبيريا عام ١٩١٣ م ، ثم ١٩٣٢ م ، ثم حدثت لسكان كازاخستان أثناء الحرب العالمية الثانية وتفشت بين السكان ٤١-١٩٤٥ م وأصاب ١٠٪ منهم بظهور مرض مميت ، نتيجة تناول وجبات من حبوب الشعير (المصابة بالفيوزاريوم سبورتريشيويديس **F.sporotrichioides**) التي دفنت تحت الجليد طول الشتاء فتظهر نكزته في الأصابع

والشفافة ومخاطية الفم وكثيرا ما ظهر انهيار Collapse ، وحدث الموت بعد التسمم الدموى Sepsis، ونقص عدد كرات الدم البيضاء ، ثم أنيميا حادة واستعداد للنزف Haemorrhagic ، diathesis ، واستهلاك للنخاع العظمى ، وعدوى ثانوية تؤدي إلى الموت . وقد أطلق عليها أسماء عديدة منها الأنيميا Aplastic anaemia ، والأنيميا النزفية Haemorrhagic . aleukia ، ونقص كرات الدم البيضاء المحيية Agranulocytosis ، والوهن العفنى Septic ، والتسمم الفطرى الغذائى Alimentary mycotoxicosis ، واضطراب وظيفة النخاع الخلقية للدم التسمى Panmyelotoxicosis وغيرها .

وخطورة هذا التسمم أن سموم الفطريات المسببة للمرض تتحمل درجة حرارة ١٨٨ م لمدة ١٨ ساعة أو أطول وتظل سمية الحبوب ثابتة ٦ - ٧ سنوات ، وتؤدي هذه التسممات إلى اضطراب الجهاز العصبى وردود الأفعال والتهاب المخ والعمود الفقرى Meningitis ، وزيادة الحساسية عموما General hyperaesthesia وخوف وقلق Psychasthenia وإحباط ، ونزف الأنف والخلق واللثة والرثة والبلورا والكلى والقناة التناسلية والمخ، وسبب هذا التسمم (ATA) خليط من سموم الفئوزاريوم (فيوزاريوجينين ، حمض إبيكلادوسبوريك ، وحمض فاجيكلادوسبوريك ، التريكوثيسينات) ، وقد أدى هذا التسمم إلى موت ٦٢٪ من المصابين الروس عام ١٩٣٢ م ، وفى ١٩٤٤ م أصيب ٣٠٪ من سكان إحدى المقاطعات الروسية ومات من مختلف المقاطعات ٢-٨٠٪ من المصابين ، وتسببها فطريات فيوزاريوم (بوا، تريسنكتم) وكلا دوسبوريم (إيفيليم ، فاجى) ، وأعلى الوفيات حدثت فى الأعمار ٨-٥٠ سنة خاصة بين الريفيين سيئ التغذية (ولا تحدث فى الرضع ، لعدم إفراز السموم فى لبن الأمهات) .

وبشكل عام تصاب كل الحبوب النجيلية بالفئوزاريوم وسمومها خاصة فى وجود أمطار صيفية وخريفية، وفارق فى درجات الحرارة بين الليل والنهار، والصقيع المبكر فى الخريف ، وعموما يمر المرض بمراحل أربعة وهى :

المرحلة الأولى :

تبدأ بعد فترة قصيرة من تناول الحبوب السامة أو منتجاتها ، وقد تظهر بعد تناول وجبة واحدة سامة وتختفى تماما . وتتميز أعراض هذه المرحلة بتغيرات أولية وأعراض موضعية فى التجويف الفمى والقناة الهضمية إذ يشعر المريض باشتعال وحرقان فى الفم واللسان والزور وسقف الخلق والمرئ والمعدة نتيجة تأثير التوكسين على المخاطية ، وقد يشعر باللسان متورماً

وجافاً . بعد ٣ - ٤ أيام تطور حالات متوسطة من التهاب اللثة **gingivitis** ، والتهاب اللسان **glossitis** ، والتهاب المرئ **esophagitis** والتهابات مخاطية المعدة **Stomatitis** والأمعاء ، مؤدية إلى قيء وإسهال وآلام بطنية . وفي معظم الحالات يسيل اللعاب مع صداع ودوخة **dizziness** وضعف وإعياء **fatigue** وزيادة ضربات القلب **tachycardia** ، وقد توجد حمى وعرق وينخفض عدد كرات الدم البيضاء إلى ٢٠٠٠ / مم^٣ مع زيادة معدل ترسيب كرات الدم الحمراء . والخطورة أن هذه المرحلة عادة لاكتشف لسرعة حدوثها وزوالها ، وقد يكون المريض اعتاد على التوكسين ويحدث استشفاء مع تراكم التوكسين ودخول المريض في المرحلة الثانية ، وتستمر المرحلة الأولى ٣ - ٩ أيام .

المرحلة الثانية :

والتي عادة تسمى بالمرحلة الكامنة **latent** أو فترة الحضانة ، لأن المريض يكون طبيعي النشاط والإحساس ، أو مرحلة انخفاض كرات الدم البيضاء **leukopenic** للاضطرابات في النخاع العظمي وجهاز تخليق مكونات الدم وتتميز بشدة نقص عدد كرات الدم البيضاء **Leukopenia** خاصة المحببة منها **Granulopenia** إضافة إلى الأنيميا وانخفاض عدد كرات الدم الحمراء والصفائح وتركيز الهيموجلوبين . وخفض كرات الدم البيضاء يخفض مقاومة الجسم للعدوى البكتيرية . ويضطرب الجهاز العصبي ويضعف المريض ويصاب بالدوار **vertigo** والإعياء **fatigue** وصداع وخفقان القلب **palpitations** ، وقد تكون الأغشية المخاطية مصفرة **icteric** مع تمدد إنسان العين ، ويرتفع ضغط الدم ، وقد يصاب بالإسهال أو الإمساك . وتظهر بقع نزفية علي الجلد تميز الفترة الانتقالية بين المرحلتين الثانية والثالثة للمرض . وتستمر هذه المرحلة ٣ - ٤ أسابيع وقد تتراوح ما بين ٢ إلى ٨ أسابيع ، وإذا استمر استهلاك الحبوب السامة يساعد ذلك علي سرعة ظهور أعراض المرحلة الثالثة ، وفي نهاية المرحلة الثانية يتحول العرض النزفي إلى التهابات منكرة **necrotic angina** .

المرحلة الثالثة :

تبدأ فجأة ، ويكون المريض - أصلاً - منخفض المقاومة ، وقد تكون الأعراض الشديدة موجودة - خاصة - تحت تأثير الضغط المصاحب بالإجهاد . وأول علامة مرئية لهذه المرحلة ظهور بقع نزفية علي جلد الجذع ، ومناطق الإبط والورك **inguinal** ، وعلي السطح الجانبي



بقع دموية صغيرة
حسراء تتحول إلى
الأزرق أو الغساق ،
للنزف داخل أو تحت
الجلد علي الصدر
والذراع الأيسر كعرض
لأنيميا تسمم غذائي .



طفح جلدي نزفي علي
الصدر والأذرع كعرض
لأنيميا تسمم غذائي .



أعراض ATA : تكررة حول العين وعلي الوجه ، ونزف الأنف Epistaxis
وهبوط تنفسي ، ونزف علي الذراع الأيسر (لطفل توفي)

للأذرع والأفخاذ وعلي الصدر ، وفي الحالات الخطيرة – علي الوجه والرأس . هذه البقع المزمنة بأقطار من ملليمترات إلى سنتيمترات . وبسبب زيادة تكسر الشعيرات فإن أي جرح بسيط قد يسبب زيادة مساحة الأنزفة . والأنزفة قد توجد كذلك علي الأغشية المخاطية للفم واللسان وسقف الفم واللوز والأنف والمعدة والأمعاء ، واستعداد عام للنزف .

وتبدأ الالتهابات النكروزية في شكل أعراض زكام وسرعان ما تظهر تغيرات نكروزية في الفم والزور والبلعوم مع صعوبة البلع وآلامه ، وقد تمتد النكروزية إلى لهأة الحلق واللثة والحنجرة والاحبال الصوتية والرئتين والمعدة والأمعاء وأعضاء أخرى ، وعادة ما تتلوث بأنواع بكتيرية لأن المساحات المنكروزية بيعة ممتازة للعدوي البكتيرية لانخفاض مقاومة الجسم لتلف أجهزة تخليق مكونات الدم ، وتؤدي العدوي البكتيرية إلى سوء رائحة الفم لنشاط إنزيمات البكتيريا علي البروتينات . وقد تمتد النكروزية إلى الشفاة وجلد الأصابع والأنف والفكوك والعيون ، وتتضخم عادة العقد الليمفاوية وتصاب الأنسجة الضامة بالأوديميا ويصعب فتح الفم ويضيع الصوت **aphonia** لالتهاب وأوديميا الحنجرة وهنا يحدث الموت بالاختناق **strangulation** ، ويحدث ٣٠٪ فاكتر وفيات في المرضى مباشرة بسبب ضيق العضلات الصوتية **glottis** ، النكروزية الحادة وما يرتبط بها من حالة تسمم تتميز بضعف عام شديد وبلادة وتزداد حدة تغيرات الدم عما هو عليه في المرحلتين الأولى والثانية فقد تصل نسبة الخلايا الليمفاوية إلى ٩٠٪ من جملة كرات الدم البيضاء وتنخفض كرات الدم الحمراء لأقل من مليون /مم^٣ والصفائح الدموية إلى أقل من ٥ آلاف /مم^٣ وينخفض الفيبرينوجين وتزيد سرعة الترسيب . وتظهر تعقيدات أخرى كالتهاب كبدي وبقراق والتهاب شعبي رئوي **bronchopneumonia** ونزف رئوي وقروح **abscesses** رئوية .

المرحلة الرابعة :

هي مرحلة نقاهة **convalescence** تتوقف مدتها علي شدة السمية ، لذا فهي متغيره ، ٣ - ٤ أسابيع علاج وربما أطول تتطلب لاختفاء النكروزية والاستعداد للنزف والعدوي البكتيرية . وعادة يلزم شهران أو أكثر لعودة النخاع العظمي لطبيعته لتكوين الدم بقدرته العادية .

ومن التسممات الفيوزاريومية حديثة الاكتشاف الاضطرابات الخفية

Leukoencephalomalacia في الإنسان (والحيوان)، والتي سجلت في مصر وغيرها من البلدان ، بسبب التغذية علي حبوب ملوثة بالفيزوزاريوم مونيليفورم مؤدية إلى سير غير هادف، واضطراب الحركة ، وعمى ، وضغط الرأس ، وموت ، وقد ترجع هذه الاعراض لسموم الفطر فيومونيسين ب ١ ، ب ٢ Fumonisin B₁ & B₂ .

التسمم بستاكيبوتريس :

كتسممات تريكوثيسينية والتي تتشابه في أعراضها مع أعراض أنيميا التسمم الغذائي وقد حدث التسمم الستاكيبوتري في الإنسان human Stachybotryotoxicosis في الاتحاد السوفيتي (سابقا) ويوغسلافيا (السابقة) وهو دائم الحدوث في الحجر وهو منتشر في نفس مناطق انتشاره في الخيول إذ إن الخيول المغذاة علي قش ودريس عفن بستاكيبوتريس الترناس (أترا أو كارتاريم) ذات اللون الأسود ، وكذلك العامل الحامل أو الناقل لهذا العلف (أو الفرشة أو حتي كوقود في المنازل) كلاهما يصاب بالتسمم في شكل سعال ورشح وحرقان الفم والأنف وهياج جلدي للمناطق الملامسة للسم . أما أعراضها في الإنسان فتظهر حكة في المناطق الأكثر عرفا كالإبط ، ثم التهاباً جلدياً رطباً ثم طبقات جافة مقشرة بها رشح سيرمي serous exudate، ثم نزلة زكامية مؤلمة ثم التهاب الحلق ، وقد يكون رشح الأنف مدمم ، وقد يحدث حمي نادرا ، ويتباين السعال من متوسط إلى حاد ، وقد تنخفض عدد كرات الدم البيضاء leukopenia في بعض المرض .

ويظهر في الرجال والنساء التهاب غشاء الأنف rhinitis والحلق pharyngitis والملتحمة conjunctivitis وتظهر حويصلات في الأغشية المخاطية للأنف ثم قشور غامقة وفي بعض الحالات يكون التهاب الحلق والبلعوم شديد ، وقد تفقد بعض النساء أصواتهن تماما في بعض الحالات ، والمرض له مدة متوسطة ٣ أسابيع . والمرض سببه المباشر التوكسين في جراثيم الفطر . وقد وصفت حالات ستاكيبوتريوتوكسيكوزيس في الإنسان بشكل التهاب جلدي موضعي علي كيس الصفن ومناطق الإبط وأقل انتشارا في باقي أجزاء الجسم . وهذا التسمم في الإنسان ليست كل أعراضه جلدية بل يمتص التوكسين عن طريق الجلد أو استنشاق تراب عفن فيظهر تسمم عام . هذا وقد تظهر الآثار على الوجه وثنايا الأرجل (بطن مفصل الركبة) والشرج وحول ثدي المرأة ، وقد تحدث حمي وصداع وضعف وإعياء .

التسمم بالأسبرجلس في الإنسان

يرجع لكثيره الأنواع (ما يزيد عن ١٣٢ نوعا) المعروفة منه والتي تصيب أغذية الإنسان بالوانها البيضاء والصفراء والخضراء والحمراء والسوداء ، ومنها ما يتلف الغذاء ، ومنها ما يمرض الإنسان رغم ما لبعضها من فوائد ، فقد عرفت العدوي بالأسبرجلس *Aspergillosis* في الإنسان منذ ما يزيد عن قرن ونصف من الزمان خاصة في الجهاز التنفسي مؤديا إلى التهاب رئوي فطري *pneumomycosis* أو التهاب شعبي فطري *Bronchomycosis* .

كما تسبب جرثيم الفطر المستنشق نوعا من الحساسية ، بينما يؤدي هضم نواتج تمثيلها إلى التسمم *Mycotoxycosis* إذ أن هناك علاقة وطيدة بين الأفلاتوكسين ومرضى سرطان الكبد في الإنسان في المناطق الاستوائية فيصاب الإنسان في جميع أنحاء العالم بالأسبرجلس كعدوي ثانوية بعد طول استخدام المضادات الحيوية والعلاج بالكورتيكوستيرويد ، والوهن الناتج عن الأمراض السرطانية والسل وغيرها والجروح المختلفة ، والتعرض الطويل للحبوب غزيرة التلوث بهيوات الفطر ، فينتشر الأسبرجلس فيوميجاتس في تربة أصص نباتات الزينة في المنازل والمستشفيات فتؤدي إلى عدوي فطرية ربما في الرئة وتسبب أعراضا تشبه السل الرئوي، ويؤدي الأسبرجلس نيجر (مع فطريات أخرى) إلى إصابات القنوات السمعية ، ويؤدي الأسبرجلس جلاوكس إلى فساد الخبز والأغذية بلون أخضر من هيوات الفطر .

وقد ذكر أن السم إكزانثوسكين *xanthoascin* (المعزول من حبوب الأرز المصابة بالأسبرجلس كانديديس) ربما يكون أحد مسببات أمراض القلب الأساسية في الإنسان إذ يهاجم القلب ويؤدي إلى توسيع البطينين ، ويراكم خيوط هلامية في عضلة القلب .

في بولندا وجد أن منازل المرضى المصابين باضطرابات نضح كرات الدم البيضاء *Leucemia* ملوثة بالفطريات المنتجة للأفلاتوكسينات والفيوزاريوجينين وأحماض إبيكلادوسبوريك وفاجيو كلادوسبوريك، بينما منازل الأصحاء خلت أو ندر بها الفطريات السامة . ووجد أن الأفلاتوكسينات التي تنتجها الأسبرجلس في اللبن واللحم والمنتجات المختلفة تهدد صحة الإنسان بمخاطر السرطان، فقد اكتشف مرض *Reye's disease* نسبة إلى العالم *Reye* وآخرين عام ١٩٦٣م في الأطفال لتسمم أفلاتوكسيني، حيث وجد السم في أعضاء الأطفال المرضى في تايلاند والسابق تغذيتهم علي أرز عفن وظهر المرض الحاد المميت

بأعراض اضطرابات في الوعي وقىء واضطرابات تنفسية واضطراب ردود الأفعال الانعكاسية العضلية وتغيرات في محتوى السيرم من إنزيمات الترانس أميناز (GPT, GOT جلوتاميك أوكسالو أسيتك وجلوتاميك بيروفيك) وانخفاض الجلوكوز وزيادة كرات الدم البيضاء خاصة المتعادلة ، وانخفاض دليل البروثرومين ، وقد يحدث رشح دهني في القلب مع نزف في الأمعاء ويقع نزفيه في الجلد .

وإذا كان الأسيرجلس أوريزا مستخدما كبداء في تكنولوجيا الأغذية لإنتاجة للإنزيمات الهاضمة، فقد وجدت منه سلالات في المانيا منتجة لعدد من السموم (حمض سيكلوبيازونيك وحمض بيتانينتر وبروبيونيك) مما يشكل خطورة على صحة الإنسان باستخدام مثل هذه السلالات عاليه السمية في الصناعة وعليه فالمستحضرات الإنزيمية لتكنولوجيا الأغذية ربما تشكل خطورة على الإنسان بالنسبة لمحتواها من متبقيات السموم .

وكذلك في أسبانيا يضاف الفلفل الأحمر والأسمر للسجق، ووجد أن هذا الفلفل مصاب بفطريات أسيرجلس فلافس المنتجة للأفلاتوكسين والذي وجد في جلد السجق . السجق الخام المجري والإيطالي وكذلك دهن الخنزير المعد حسب طريقة ريف جنوب التيرول في النمسا ينمو عليها فطريات معينة مرغوبة أثناء النضج، بينما بتخزينها علي ٢٥° م ينمو عليها فطريات منها الأسيرجلس فرز يكلر (الشائع في اللحوم شديدة الجفاف) وتنتج ستريجما توسيستين أثناء التخزين وليس أثناء النضج.

التسمم بالبنسليوم :

عرف في اليابان بعد الحرب العالمية الثانية، ونتيجة نقص إنتاجها من الأرز ، فاستوردته من عديد من البلاد ، مما أتاح لها فرصة دراسة فطريات الأرز من مختلف البلاد ، فسجلوا سبعين نوعا من أمراض الأرز والتي عزل منها البنسليوم ايسلانديكم وهي أول عزلة من الأرز المستورد من مصر عام ١٩٤٨م إذ أن الفطر منتشر في أفريقيا وأوروبا وأمريكا وآسيا على وجه الخصوص ، ففي عام ١٩٤٨م اكتشف هذا الفطر وسمومه (لوتيسوكيرين ، سيكلوكلوروتين Hepatotoxic Luteoskyrin & Cyclochlorotine) في الأرز المصفر السموم للكبد yellowed rice والمؤدى لسرطان الكبد وتليفه في البلاد المنتجة للأرز، وفي عام ١٩٥٢م عزل البنسليوم سيتريئم المنتج للسيتريتين Citrinin من أرز مصفر سام للكلى Nephrotoxic

yellowed rice في جنوب شرق آسيا، وفي عام ١٩٥٣م عرف في اليابان تسمم الباتوليون Patulin الذي تنتجه البنسليوم يرتيكا .

وعموماً التسممات الفطرية أكثر حدوثاً بين الحيوانات عنه في الإنسان، وكثير من هذه الأمراض يجهل سرها للآن؛ فمثلاً مرض بربري القلب Cradiac Beriberi في اليابان تسببه فطريات البنسليوم ستيريوفيريديا المسماة كذلك بالبنسليوم توكسيكاريم النامية علي الأرز فسميت بفطر الأرز المصفر yellowed rice fungus ، وهو يختلف عن أنواع البربري الأخرى ، إذ لا يستجيب للعلاج بفيتامين الثيامين، وظهر في النصف الأخير من القرن التاسع عشر في اليابان خاصة في الريف رغم أن ضحاياه كثيرون في الثلاثة قرون الأخيرة في كثير من دول آسيا ، وعرف بالبربري القلبي الحاد (Shoshin - kakke) وارجع سببه في الإنسان لسموم الفطر (ستيروفيريدين Citreoviridin) ، ورغم أنه ليس مرض نقص غذائي ، فقد سمي هكذا لحدوثه بالتغذية علي الأرز الأبيض (مضروب) ، وتنخفض نسبة الإصابه بشدة عند سحب الأرز العفن من الأسواق، ويتميز المرض بأعراض شلل وتنتهي في بضعة أيام بالموت بعد ظهور عدة أعراض منها : خفقان القلب Palpitation وزيادة معدل التنفس Tachypnea، وتطور عسر التنفس Dyspnea يظهر غثيان Nausea وقىء ، وبعد عدة أيام يعاني المريض من ألم Anguish شديد وقلق وعته شديد Violently maniacal ويتضخم يمين القلب أو تشد ضرباته . وفي المرحلة الأخيرة يحدث تلف شديد في أوعية القلب Aggravated cardiovascular damage ، ويتلوي الجسم باحتضار Agonized writhing of the body مع هبوط شديد غير رجعي في الدورة التنفسية Irreversibly developing respirator failure ، وتبرد الأطراف وتزرق cyanotic ، ويتسع إنسان العين ويفقد المريض الشعور . وعموما فتسمم الأرز المصفر في اليابان مرتبط بسموم البنسليوم (والأسيرجلس) بمختلف أنواعها (ايسلانديتوكسين ولوتيسكيريين وسيتريتين وباتوليون وستروفيريدين وحمض سيكلوبيازونيك) ، والتي تحدث سمية حادة في الإنسان . عفن الخبز من جنس البنسليوم ينتشر في كل مكان علي الخبز والمربات والفاكهة والخضر والملابس ويعد خطراً شديداً في المناطق الرطبة الاستوائية إذ يصيب كل مادة عضوية ولا يمكن السيطرة عليه لانتشار هيواته باستمرار في الهواء وعلي كل شيء ، ومنها البنسليوم جلاوكم .

الجن العفن عزل منه ٥٨ فطراً معظمها بنسليوم، لذا احتوت هذه العينات كذلك سموم

الأوكراتوكسين والسيترينين علي السطح وحتى عمق ٢٠ م، واشتملت هذه العينات علي أنواع جين الإمتالز والشيدر الإنجليزي والشيدر الاسكتلندي الملوثة والمطبوخة والشيشر البيضاء والحمرء واليسيستر والجلوسيسترالدوبل ، والوينسليدال، كما عزلت أنواع من البنسليوم (والاسبرجلس) من أنواع جين مختلفة في نبراسكا، ومن الجين الرقفورتي (محلي ومستورد) عزلت تسعة عشر نوعا من الفطر وجد منها أربعة عشر سامة ومنتجة للسموم .

ورغم استخدام البنسليوم كإمبرتي كبيعة في صناعة الجين الكامبرتي إلا أن بعض عزلات هذا الفطر قد تكون سامة فتنتج حمض سيكلوبيازونيك Cyclopiazonic acid السام، لذا وجب اختبار هذا الفطر لتأثيره المسرطن (يؤدي لإحداث أورام Tumors في الجرذان) ، كما أن فطريات بنسليوم كاسيكولم وبنسليوم رقفورتي (سواء كبيعات نقية أو مع العجين) تؤدي إلى سرطان في الجرذان فتظهر الأورام الحبيثة Malignant tumors ، ورغم أن هذه الأصناف من الجين حتي الآن لم تؤد إلى كوارث آدمية، إلا أنه ينبغي الحذر والدقة في اختيار بيئات البادئ المستخدمة في إنتاج هذه الأنواع من الجين، وكذلك تراعي شروط تخزينها أثناء عرضها للبيع أو لدي المستهلكين وعدم استخدامها بكميات كبيرة ولفترات طويلة، ونفس الشيء بالنسبة للبادئ المستخدم في تلقيح السجق النئ المعالج بالفطر (في إيطاليا وفرنسا وألمانيا وأسبانيا وسويسرا والمجر ورومانيا) من نوع بنسليوم نالجيفونس لأنه قادر علي تكوين سموم قوية (حمض سيكلوبيازونيك) ، لذا يجب التأكد من أن العزلات المستخدمة كبادئ ليست مرضية ولاسامة ولاتنتج مضادات حيوية ولاتختزل الأحماض الامينية إلى أمينات نشطة صيدلانيا (تؤدي إلى الحساسيه كالهستامين مثلا) ولا إلى كبريتيد هيدروجين.

التسمم بالإرجوت :

تسببه فطريات الكلافيسيس بوربوريا في الحبوب ، فمنذ العصور الوسطي تجمع ما يزيد عن ٣٠٠ تقرير عن انتشار أمراض بشكل وبائي في الإنسان عرفت اليوم برجعها لاستهلاك حبوب الخبز المصابة بالإرجوت ، وخاصة الحنطة السوداء (جاودار) ، خاصة عقب سوء الحصاد والحروب بما يضطر الفقراء إلى التغذية الوحيدة علي خبزهم الخاص الذي يعاني من هذا الداء، ففي عام ٨٥٧م انتشر في مدينه إكزانتين (في نيدردين) أول تفشي تاريخي كبير للتسمم بالإرجوت وفيها مات آلاف البشر، وفي عام ٩٤٣م وفي منطقته ليموجس (فرنسا) مات أربعون ألفا كضحايا لهذا المرض، وانتشر هذا الحريق في كل أوروبا ولم يتراجع الا بدخول

البطاطس كغذاء أساسي هام آخر (بدلا من الخبز) .

وفي عام ١٩٥١م انتشر في مدينة صغيرة فرنسية (Pont Saint Esprit) بالقرب من أفيجنون) موجة موت أخرى تسبب فيها خباز غشاش (كما أثبتت السلطات الفرنسية الصحية والقضائية) بإنتاج خبز من دقيق سام ملوث بالإرجوت لتغذية ٢٠٠ ساكن في هذه المنطقة ، إذ أصيبوا بالإعياء فجأة مع صداع وقىء وإسهال وتشنجات وغنغرينا الأطراف ، والنساء الحوامل ولدوا قبل الموعد (مواليد ناقصة) وعاني الكثيرون من الحيرة والارتباك مع أعراض اضطرابات عقلية ، ومات بعض المرضى حتي من هبوط الدورة الدموية أو التنفسية .

وتسمم الإرجوت له مساران مختلفان تماما ؛ ففي غرب الرين (فرنسا) يحدث غالبا غنغرينا ، بينما في شرق الرين (ألمانيا) يحدث تشنجات وكلا المرضين يبدأان بالآلام معدية معوية واضطراب في الاتزان وصداع وهياج جلد الأطراف .

والإرجوت الغنغريني يصاحبه آلام احتراقية (غنغرينية) تؤدي إلى الغنغرينا بداية من موت أصابع فردية (من اليد أو القدم) وحتى موت الأطراف كلها ، ويطلق علي هذا المرض شعبيا اسم الحريق المقدس Holy-fire أو حريق القديس انطونيو St. Anthony's fire للاعتقاد بأن زيارة ضريح هذا القديس تشفي من المرض (ربما لتغيير المريض للبيئة المسببة للتسمم) .

المرض له شكلان : إما غنغريني Gangrenous ergotism أو تشنجي Convulsion ergotism وهو أقدم تسمم فطري معروف من قبل الميلاد ، وعرف مسببه الفطري في منتصف القرن التاسع عشر ، مع معرفة قلويداته السامة وذات النشاط الفارماكولوجي (وأمينات نشطة صيدلانيا كالهيستامين والتيرامين والأسيتيل كولين) . وثلك وزن سكليروتيا الفطر عبارة عن زيت يحتوي حمض دهني أساسي Ricinoleic acid (الموجود كذلك في زيت الخروع) ، وتسببه أنواع أخرى من الكلافيسبس كذلك (باسيالي، فيوزيفورميس، جيجانتيا، سفاسيلياسورغي) وإن كان اليوربوريا (فطريات حبوب الهمهمة أو البريرة Mutter corn fungi) أخطرها ، و آخر انتشار للمرض كان في ألمانيا ١٥٣٩م ، ثم في أوربا ١٧٧٠م - ١٧٨٠م ، ثم عام ١٨٢٥م وبخطوره في روسيا عام ١٩٢٦م ، وفي إنجلترا عام ١٩٢٨م ، وفي فرنسا عام ١٩٥١م وفي ألمانيا ظهرت حاله تسمم حاده بقلويدات السيكال عام ١٩٨٥م في طفلة عمرها ١٣ سنة والتي تناولت باستمرار في الصباح وجبة ملوثة بالارجوت ، فعانت

الطفلة من اضطرابات في الرؤية وصداع - لشهور - ونزف .

وبارتفاع صيحة العودة للطبيعة في التغذية والاعتماد علي المطاحن والمخابز المنزلية (مقارنة بالمطاحن الكبيرة الحديثة التي تتوفر فيها إمكانية تنقية الحبوب) ترتفع خطورة التعرض للتسمم بالإرجوت من الحبوب الملوثة .

وتناول ١٠٠ جم إرجوت يميت الإنسان بعد أيام قليلة من الغنغرينا ، وإذا بلغت نسبة إصابته الحبوب بالإرجوت ٢٥٪ تسبب وباء الغنغرينا، بينما ٧٪ تسبب وفيات تشنجية و ٢٪ تسبب شكلاً وبائياً متوسطاً ، و ١٪ تسبب مرضاً ملحوظاً، بينما ٠.٢٪ تسبب أعراضاً متوسطة، ويعاني المريض من أعراض برودة الأيدي والأقدام ، وفقدان الشعور بالأطراف وتنميل علي وأسفل الجلد ، ودوخة ، وآلام بطنية ، وهبوط ، وصداع وترنح المشية وصرع ، وغنغرينا الأصابع وفقد الأيدي والسيقان . أما الإرجوت التشنجي ، فعلي العكس ، إذ ارتبط باضطرابات عصبية شديدة . وبعد مرحلة (متباينة الطول) يطور المرض ويظهر آلام شديدة وتقلصات عضلية قوية تؤدي لتشنجات صرعية (Vitus's dance) ، وفي الحالات الشديدة يصاب الإنسان بالعتة تماماً، ونسبة الوفاة في الإرجوت التشنجي ١٠-٢٠٪ . وكثير من البشر يعانون ويموتون من هذه السموم والتي تخضر اليوم نقية وتحقن بالدقة لمساعدة بعض المواطنين، إذ أن قلويدات الإرجوت تسبب الطلق وتوقف نزف بعد الولادة وتنظم ضغط الدم سواء المنخفض لدي الصغار، أو المرتفع لدي المسنين، ومازال البحث جارياً عن التأثيرات الصيدلانية الأخرى للإرجوت .

الفصل الثالث الفطريات السامة وسمومها سموم الفطريات اللحمية

من بين الآلاف الكثيرة من الفطريات اللحمية الكبيرة يوجد عشرات من الأنواع السامة جداً ، وأنوع أخرى غير صالحة للتذوق ، أو غير مأمونة لعدم معرفة المواد التي تحتويها . وقيل إن الذى يحدد إذا ما كان الفطر ساماً أن يكون ملوناً بلون الفضة المسمرة ، أو أن يسيل منه لبن متخثر، أو أن لونه يتغير بإضافة المواد المختلفة، أو أن تتجنبه الحيوانات ، رغم أن ما تستهلكه الحيوانات قد يكون ساماً ومميتاً للإنسان ، لذلك فإن أصدق طريق لتحديد سمية الفطر هي أن يتذوقه الإنسان ! و الفطريات لحمية الثمار الأشد سمية هي الفطريات الخضراء ، ودرنية الأوارق البيضاء أمانيتا فالويديس Amanita phalloides ، وأمانيتا فيروسا A.virosa والتي تحتوي العديد من المواد السامة وأهمها مجموعتي الفالويدين Phalloidin والأمانيتين Amanitin ، وكل منها تتركب من عدة مواد، وتسمى سموم المجموعة الأولى بالفالوتوكسينات Phallotoxins ، وسموم المجموعه الثانية بالأماتوكسينات Amatoxins (والأخيرة مسئولة عن ٩٠٪ من جملة حالات التسمم المميتة) ، ويؤثر الفالويدين على أنسجة الكبد ، ويدمر الأغشية الخلوية، والأماتوكسينات تؤدي إلى الوفاة لتدميرها أنوية خلايا الكبد، وتثبيطها تخليق البروتين ، كما تضر بالكلى، وكلا المجموعتين من التوكسينات تؤدي لاضطرابات شديدة فى الجهاز الهضمي .ومن الفطريات الأخرى شديدة السمية فطريات الدمار الأحمر الطوبى Inocybe patouillardii ، والفطريات المحجبة Cortinarius مثل الرأس الجلدى ذات اللون الثعلبي البرتقالي Dermocybe orellana (يحتوى السم أوريلانين Orellanin متخصص على الكبد والكلى ومميت) ، وعيش الغراب Toadstool (يحتوى سموماً منها الموسكارين Muskarin المسفول عن السمية العامه) ، وفطريات النمر Panther Fungi . ومن الفطريات السامة غير المميتة الفطريات المحجبة، وفطريات ذات الحواف Paxillus ، وبعض القمعيات Clitocybe ، واللبنيات الحريفة والصماء، وشفدعيات المائدة أو الربيع (تحتوى السم

جير وميترين Gyromitrin الضار جدا بالكلية) ، الحبريات الرمادية (تحتوى كوبرين Coprin تؤدي لتوسع شديد) . ومن سموم الأمانيتا موسكاريا A.muscaria : موسكيمول Muscimol وموسكازون Muscazone وحمض إيبوتينيك Ibotenic acid وموسكارين Muscarine ، ومن سموم الأمانيتا والسيلوسيب والبانيولس وبانيولين والستروفاريا : الميكروأتروبين والسيلوسيبين Psilocybin والسيلوسين Psilocin والبوسيسيتين Baeocystin والنوريبوسيسيتين Norbaeocystin .

ومن التسممات الفطرية للفطريات الثمرية :

- ١- Coprine Poisoning من استهلاك فطر Coprinus atramentarius .
 - ٢- Gastrointestinal problems and individual idiosyncracies من أكل أنواع أجاريكوس ، لاكتاريوس ، أمانيتا ، أنتولوما ، هيلوما ، وخاصة أنواع Chlorophyllum molybdites .
 - ٣- Muscarine poisoning من استهلاك فطريات Amanita muscaria .
 - ٤- Ibotenic Acid-Muscimol poisoning وهى سموم أنواع الأمانيتا مثل : أمانيتا كوثورناتا ، أمانيتا جماتا ، أمانيتا موسكاريا ، أمانيتا بانثرينا .
 - ٥- Psilocybin and psilocin poisoning سموم فطرية من فطريات أجناس بزيلوسيب ، بانيلوس ، كونوسيب ، جيمنوبيلوس .
 - ٦- Monomethylhydrazine poisoning ناتج هدم الجيروميترين Gyromitrin الموجود فى أنواع الجيروميترا .
 - ٧- Cyclopeptide poisoning تشكل ٩٥٪ من حالات تسمم عيش الغراب المميثة ، توجد فى أجناس الأمانيتا ، خاصة أمانيتا فالويدس ، أمانيتا فيروزا ، أمانيتا بيسبوريجيرا ، وفى جنس جاليرينا خاصة جاليرينا أوتوماليس .
- وتؤثر هذه السموم إما على الجهاز الهضمي ، أو القلب ، أو الجهاز العصبي ، وغيرها ، مما قد

يؤدى إلى القيء أو الغثيان، أو الغيبوبة والنعاس، وغير ذلك كثير من الأعراض المختلفة، حسب نوع الفطر وتوكسينه وكميته وحسب الإنسان نفسه من حيث صحته وحساسيته وعمره وغير ذلك .

إن فطريات عيش الغراب البرية **Wild mushrooms** تؤدى إلى تسمم من يتناولها بالبلع سواء كان حيواناً أو إنساناً ، وفي ظهور حالات التسمم لا بد من التعرف على الفطر بواسطة مختصين ؛ لأن كل فطر يحتوي ربما على أكثر من سم يصعب تحليلها جميعاً للتعرف عليها ؛ فيكون التعرف على الفطر أسهل ، وإن لم يصل المختص للفطر فيمكن أخذ عينة من القيء أو محتويات المعدة ، أو البراز ، لفحص الهبوات الفطرية spores بها، للتعرف على جنسها بمقارنتها بالصور والألوان فى الكتب الإرشادية الخاصة بذلك ، والتي تعرض هذه الفطريات السامة بأطوار نموها ، وأحجامها، وألوانها، ومناطق تواجدها ووصفها . والعلاج يتطلب كذلك معرفة عمر المصاب وتاريخه المرضى ، وكذلك عمر وحالة الفطريات ذاتها، وطريقة إعدادها . وبعض سموم هذه الفطريات الثمرية قد لا يستمر أثر سمها طويلاً، حتى بدون علاج أحياناً (ومنها المسكيمول والمسكارين والأندولات) والبعض الآخر سمومه شديدة الأثر، وتتطلب تطبيياً خاصاً (ومنها السيكلوبيتيدات والمونوميثيل هيدرازين) .

وهناك احتياطات عامة يجب الأخذ بها فى أى حالة تسمم بعيش الغراب من بينها :

أ- خفض الامتصاص :

- ١- يعطى المصاب ١٥ سم ٣ من محلول عرق الذهب المقيىء **Ibecac syrup** ثم ماء دافئاً؛ لإحداث القيء وإن لم يحدث ، فيعمل غسيل معدة باللى المعدى باستخدام ١٠-٣٠ لتر ماء محلولاً ملحياً (إذا لم يكن هناك موانع ، كأسباب تتعلق بالقلب) .
 - ٢- وضع ٦٠-٣٠ جم فحماً نباتياً نشطاً مع ٣٠-٦٠ سم ٣ ماء أو محلولاً ملحياً فى المعدة .
 - ٣- تفريغ القولون بإعطاء شربة ، إن لم يكن قد حدث إسهال .
- ب- زياده الإخراج :

١- دفع التبول بإعطاء الفيوروزميد أو المانيتول .

٢- تخفيف الدم hemodialysis والسائل البريتوني peritoneal dialysis .

ج- علاج الأعراض الواضحة :

١- للمحافظة على المريض ووقايته من الصدمة بإعطاء الكورتيكوستيرويدات، والمحافظة على حجم البلازما .

٢- العمل على المحافظة على وظيفة الكلى ، مع خفض أزوت الدم؛ خوفاً من الفشل الكلوى، ويقدر نسبة يوريا البول : البلازما وكذلك الكرياتينين وتقدير الصوديوم الخارج .

٣- المحافظة على وظيفة الكبد بخفض الأمونيا (بتحديد البروتين وإعطاء المضادات الحيوية واللاكتيولوز) وكفاية الجلوكوز والالكتروليتات وحجم الدم وعوامل تجلط الدم .

سموم الفطريات الثمرية (عيش الغراب) تنقسم إلى :

١ - البيبتيدات الحلقية السامة Toxic cyclopeptides :

هى سموم توجد فى الفطريات الثمرية (عيش الغراب) فى أجناس معينة منها : Amanita, Lepiota, Conocybe, Galerina وأشدها خطورة جنس Amanita ؛ فهى منتشرة بشدة ، ومنظرها جذاب لحجمها الكبير، ولكبر حجمها فمحتواها من السم كبير وسموم هذه الأجناس عبارة عن مجموعتين (كل منها سبعة مركبات) :

١- فالوتوكسينات Phallotoxins

ب - أماتوكسينات Amatoxins

تختلفان فى تركيبهما الكيماوى وخواصهما الفارماكولوجية، والمجموعة الأولى أشد سمية من الأخيرة (باستثناء ألفا أمانيتين فهى ١٠ - ٢٠ ضعف أكثر سمية عن أى من الفالوتوكسينات) .

وتحتوى الفالوتوكسينات على فالويدين ، فالوين ، فاليسين ، فالاسيدين، فالالسين ، فاليساسين ، فالينب، بينما تحتوى الاماتوكسينات على الفا امانيتين، بيتا امانيتين ، جاما امانيتين ، ايتا امانيتين ، امانين ، امانولين ، امانيناميد، وكلا المجموعتين عبارة عن بيتيدات حلقيه تحتوى احماضا امينية وكبارى كبريتية .

والاماتوكسينات من اكثر السموم المميتة الموجودة فى الطبيعة ، فمحتوى ثمرة واحدة من فطريات عيش الغراب من نوع *Amanita phalloides* وزن ٥٠ جم كاف لقتل إنسان بالغ فالجرعة المميتة ١٠٠ مجم / كجم وزن جسم .

واكتشف أخيرا مجموعة أخرى من هذه السموم هى الفيروتوكسينات *Virotoxins* ، وأنشط مركباتها الفيرويسين *viroisin* .

وتؤثر الاماتوكسينات على الكبد، والكلى والبنكرياس ، وغدد الأدرينال ، والمخ ، والعضلات ، بينما الفالوتوكسينات يقتصر عملها على الكبد ، فى غياب الاماتوكسينات ؛ فإن بعض الفالوتوكسينات فى بعض أنواع عيش الغراب الصالحة للأكل لا تؤثر على الإنسان بالضرر .

وتؤدى الفالوتوكسينات الى تلف الأغشية الخلوية للكبد ، بينما تؤدى الاماتوكسينات إلى تثبيط عمل إنزيم *RNA* بوليمراز ، فينخفض محتوى *RNA* ويمنع نسخ *DNA* فيقف تخليق البروتين وتموت الخلايا .

وتظهر أعراض التسمم بالسم حاد فى البطن وإسهال وقىء، والإسهال شديد ومائى مصحوبا بالحمى ومدمياً فى الكلاب ، ولا تظهر هذه الأعراض فى الفئران، والجرذ، وخنزير غنيا. يلى هذه المرحلة غثيان، وجفاف *dehydration* وإنخفاض الضغط *hypotension* وزيادة التبول وخفض تركيز بوتاسيوم الدم *hypokalemia* وقد يحدث عرق وتشنج عضلى خاصه فى الأطراف الخلفية، ويحدث النفوق بعد ذلك أو تدخل الأعراض فى طور كبدى كلوى، فيزيد النزف الداخلى ، وينخفض ضغط الدم، وقد لا يستجيب للعلاج ويزيد انخفاض ضغط الدم لدرجة الصدمة التى يفقد فيها المريض وعيه وتحدث الوفاة للغيبوبة الكبدية، والفشل الكلوى .

٢- حمض الإيبوتينيك والمسكيمول Ibotenic acid & Muscimol :

يوجد في كثير من أنواع عيش الغراب من جنس *Amanita*؛ بينما نوع *Tricholoma muscarium* يحتوي حمض إيبوتينيك ومشتق آخر له هو حمض تراي كولوميك (له خواص مضادة للحشرات) وهذه السموم مجموعتان :

الأولى مهيجة للجهاز الهضمي ، والآخرى لها نشاط نفسي *psychoactive*، فالمسكارين *muscarine* نسبة إلى فطر *Amanita muscaria* ينشط الجهاز الباراسيمثاوى ، ومن المنشطات النفسية حمض الإيبوتينيك والمسكيمول ، والمسكازون *muscazone* .

حمض الإيبوتينيك اشتق اسمه من الاسم الياباني ، وهو حمض أميني غير ثابت حرارياً فتتزع منه مجموعة الكربوكسيل متحولاً إلى مسكيمول ، أو بتعرضه للأشعة فوق البنفسجية يتحول إلى مسكازون . فالطبخ مع إزالة ماء الطبخ مفيد لعدم التعرض لتأثير السموم ، ويظهر التسمم بالغثيان والتعاس والتهاب المعدة والأمعاء ، ثم زيادة النشاط وهلوسة . ويتم العلاج بإعطاء مقيء إن لم يكن تم القىء ، وفي الأفراد فاقدى الوعي أو المخدرين يعطوا بأنبوبه معدية ٣٠- ٦٠ جم فحماً نباتياً منشطاً ، ثم يتم تفريغ القولون بالمسهلات إن لم يكن حدث اسهال ، مع أخذ الاحتياطات اللازمة لحماية المسالك الهوائية والدورة الدموية والأتزان القاعدي الحامضي وإخراج البول .

٣- مسكارين Muscarine

يوجد في بعض أنواع أجناس فطريات *Inocybe, Clitocybe, Amanita, Agaricales*، كما يوجد المسكارين وشبيههان (إبيمسكارين والومسكارين *Omphalatus epimuscarine & allomuscarine*) في الأجناس *Amanita, Boletus, Clitopilus, Collybia, Hygrocybe, Hypholoma, Lactarius, Mycena, Pxillus, Rhodophyllus, Russula, Tricholoma, Tylopilus* . والمسكارين يعد أقدم السموم الفطرية الثميرية (عيش الغراب) إذ تم اكتشافه عام ١٨٦٩م من فطر *Amanita muscaria* ، وإن لم تعرف طبيعته إلا في الخمسينات كأحد الأمينات البسيطة نسبياً ، ثم تم الحصول عليه

فى صورة بلورية ($C_9H_{20}NO_2$) كملح . والمسكارين يعد أكثر القلويدات سمية للإنسان ويؤدى الى خفض ضغط الدم وينبه الجهاز العصبى الطرفى وتظهر أعراض التسمم به بعد ١٥ - ٣٠ دقيقة من بلعة . والمسكارين ثابت فى الماء المغلى ، وتظهر الأعراض بالعرق وسيولة اللعاب والقيء ومغص فى البطن ، وقد يظهر الإسهال، وتبطؤ ضربات القلب . ويفيد فى العلاج إفراغ المعدة وإعطاء الفحم المنشط ويعطى الأتروبين؛ حتى يختفى العرق والإسهال .

٤- أحادى ميثيل هيدرازين Monomethylhydrazine :

من فطريات جنس *Gyromitra* وبعض أنواع أجناس *Helvella*, *Disciotis*, *Sarcosphaera* . وهذا التوكسين (MMH) لا يوجد فى الأنسجة الغضة لعيش الغراب، إلا انه يتكون بالتحليل المائى للـ *gyromitrin* ، وهو مركب طيار ذو مجاميع حامضية وقاعدية قابل للأكسدة الذاتية وتركيبه $C_4H_8N_2O$.

وقد عزل الأخير ١٩٦٧م من فطر *Gyromitra esculenta* ، ونظراً لأنه طيار ، فانه يمكن إزالته من الفطر بالطهى أو التجفيف ، إلا أن هذا الجيروميترين قد يتبقى منه كم كاف فى ماء الطهى، بما يسبب التسمم عند التغذية عليه مع الفطر . ويؤدى التسمم بالـ MMH إلى اضطرابات معدية معوية وإتلاف الكبد والكلى والدم واضطرابات الجهاز العصبى المركزى ، وربما يؤدى إلى سرطانات . وتكون أعراض التسمم أشد إذا تحول MMH الى مشتقات استيليليه *acetyl derivatives* . وعادة ، يظهر القيء والإسهال وترتفع نسبة ميتهيموجلوبين ويتحلل الدم ، كما يحدث رجفة وتشنج وغيبوبة ويقف التنفس . ويتم العلاج كما تقدم مع التسمم بالامانيتين .

٥- الإندولات Indoles :

توجد فى فطريات جنس *Conocybe*, *Copelandia*, *Gymnopilus*, *Psilocybe*, *Naematoloma*, *Panaeolina*, *Panaeolus*, *Stropharia* فى بعض الطقوس الدينية ، وكعادات لبعض قبائل المكسيك وهنود أمريكا الوسطى . وتستخدم عيش الغراب المهلوس *Hallucinogenic mushrooms*

كعقار مقوى ، ومروح عن النفس فى المجتمع الغربى خاصة بين الصغار فى السن . ولونها عادة بنى أو رمادى وصغيرة الحجم وتشبه لحد كبير غيرها من الفطريات السامة بل وتنتشر معها فى نفس مناطق انتشارها .

وقد عزل أول مركب له نشاط مهلوس عام ١٩٥٨ م من *Psilocybe mexicana* وأطلق عليه *psilocybin* وهو ٤- هيدروكسى - ن ، ن - داي ميثايل ترى بتامين وهو قلويد ذائب فى الماء، ويوجد بنسبة ٠.٢٪ - ٠.٧٪ فى عيش الغراب الجاف ، ويوجد مرافق للقلويد *psilocin* الذى يوجد بقله .

وابتلاع ٤- ٨ مجع بسيلوسيبين أو ٢٠ جم عيش غراب طازج أو ٢ جم عيش غراب جاف ، تظهر أعراض (بعد ١ / ٢ ساعة) متباينة إما استرخاء أو توتر وقلق أو دوام ودوخة ، وقد تظهر غثيان وقىء وإسهال ، وربما تظهر حالات من الشلل للأطراف تستمر ٢٤ ساعة ، كما يؤثر على النظر ، فتزداد حدة ظهور الأشياء مع شدة بريق ألوانها ووصف بصرى مع غلق العينين . ولا تظهر الهلوسة الحقيقية إلا بالجرعة الكبيرة (٣٥ مجع) ؛ فيظهر الخوف من الموت والعته والتخيلات . ويفيد فى العلاج إعطاء المسكنات والمخدرات كالكلور ديازوكسيد أو ديازيبام .

٦- حساسية عيش الغراب للكحول Mushroom- alcohol sensitivity :

تعتبر فطريات جنس *Coprinus* مجموعة سامة من الفطريات، إذ تظهر حساسية عند أكلها مع الكحول، فتؤدى لتفاعل شبيه بالحادث عند علاج التسمم الكحولى بالداى سلفيرام *disulfiram* (*antabuse*) ؛ إذ تم عزل الداى سلفيرام من عيش الغراب عام ١٩٥٦ م ، وفى عام ١٩٧٥ م عزل الكوبرين *Coprine* وكلاهما له نفس الميكانيزم فى قدرتهما على تثبيط تحويل الأستيتالدهيد (أول ناتج ميتابوليزم للكحول) إلى خلات، وتكون النتيجة ارتفاع مستوى الأستيتالدهيد فى الدم مؤثراً على حركة الدم فى الأوعية فيظهر التورد وتمدد حده العين، ويحدث عُسر فى التنفس ، وعرق، و غثيان ، وارتفاع ضغط الدم ، وتستمر الأعراض ٣-٤ ساعات ، وتزول تدريجياً .

سموم الفطريات الميكروسكوبية

عبارة عن ملوثات بيئية تفرزها الفطريات السامة (معظمها تحت قسم الفطريات غير النامة من حشرات وقوارض ، حوالي ٣٠-٤٠٪ من الأنواع الفطرية لديه القدرة على إنتاج السموم، زيادة العدد الفطري يؤدي لتراكم التوكسينات، وإن كانت ليس كل عزلات الفطر السام قادرة - بنفس الدرجة - على إنتاج التوكسين ، كما لا توجد عدوى فطرية طبيعية نقية بمعنى نمو فطر واحد، لكن عادة تحدث عدوى مختلطة يكون فيها التواجد الفطري لعدة أنواع في آن واحد، قد تشجع أو تشبط كل منها الآخر على بناء توكسيناته، كما قد ينتج التوكسين الواحد من أكثر من نوع من الفطريات السامة، كما ينتج النوع الفطري الواحد عادة أكثر من سم فطري في نفس البيئة والآن ، وإذا كانت كثير من السموم الفطرية قد عرفت؛ فهناك تسممات فطرية عرفت وشخصت رغم عدم معرفة التوكسين ذاته؛ مثلما حدث مع تسممات مرض نزيف الرومي السام، ومرض التهاب القرنية الحاد في الماشية . رغم كبر أعداد الفطريات (من ٥٠٠ ألف إلى مليون) فلم تحص القواميس سوى ٥٩٥٠ جنس تحتها ٦٤٢٠٠ نوع ، منها ٥١ جنساً، وحوالي ٢٠٠ نوع هامة في إنتاج الغذاء وتلفه وأكثر من نصف الأنواع الأخيرة (٢٠٠ نوع) ينتمي إلى ٣ أجناس هي الأسرجلس والفيوزاريوم والبنسليوم، والاتجاه الحديث المضاد لاستخدام المواد الحافظة في الأغذية يزيد مشكلة نمو الفطريات وإنتاج السموم الفطرية وخطورتها على الإنسان . ونقدم فيما يلي عرضاً للفطريات السامة (مرتباً أبجدياً من حيث الاسم بالعربي) وما تنتجه من سموم :

فطريات أبسيديا Absidia :

تفرز الريزوبين Rhizopin وأحماض عضوية، أساساً حمض الأوكساليك السام.

فطريات إيكوكم Epicoccum :

تفرز سموم هيومولون ولوبيولون وفلافيين .

فطريات أسبرجلس Aspergillus :

جنس تحت حوالى ما يزيد عن مائة نوع (١٣٢ نوعاً) وتنتج ما يزيد عن خمسة وستين ناتجاً ميتابوليزمياً ساماً - يوضحها الجدول التالي :

نوع الفطر	سمومه
الياسوس	- أوكراتوكسينات ، حمض بنيسيليك .
أماورى	- مالفورمينات A1, A2 .
أمستلوداميس	- أنثراكينونات .
أوريذا	- أفلاتوكسينات ، أوريزاسيدين ، حمض بيتانيتروبروبيونيك ، حمض كوجيك ، حمض سيكلوبيازونيك ، مالتوريزين .
أوستيانوس	- أفلاتوكسينات ، أوكراتوكسينات ، حمض بنيسيليك .
أوكراسيوس	- أفلاتوكسينات ، أكرانشومجين ، أوكراتوكسينات C+B+A ، حمض بنيسيليك ، أوكراسين (ميلليجين) حمض سيكالونيك A ، روبروسلفين ، فيوبوربورين ، فيومللين .
بارازيتيكس	- أفلاتوكسينات .
بارفيولى	- أوكراتوكسينات .
بتراكى	- أوكراتوكسينات .
بزيد وجلاوكس	- أوكراتوكسينات .
تامارى	- أفلاتوكسينات ، حمض كوجيك .
تريكولا	- أفلاتوكسينات ، حمض كوجيك .
تريوس	- باتيولين ، تريجين ، جليوتوكسين ، سيتربين .
ثومي	- حمض كوجيك .
جلاوكس	- أريشروجلاوسين ، إكزانشوسيللين X ، أوروغلاوسين ، أوكراتوكسينات ، فسيون ، فسيونا نثرونات ، فلا فوجلاوسين .
جيجانتوس	- باتيولين .
روبر	- أفلاتوكسينات ، أنثراكينونات ، (أريشروجلاوسين ، أكرانشوسيللين X ، أوروغلاوسين ، فلا فوجلاوسين ، فيسيون) .
روجيولوسوس	- ستريجما توسيستين .
سكليروتوروم	- أوكراتوكسينات ، حمض بنيسيليك .
سلفوريوس	- أكرانشومجين ، أوكراتوكسينات ، حمض بنيسيليك ، فيومللين .
سيدوى	- ستريجما توسيستين .
شفاليرى	- أكرانشوسيللين X ، أنثراكينونات ، جليوتوكسين .
فرزيكلر	- أسبركولورين ، أفرسين ، أفلاتوكسينات ، أنثراكينونات (أفرموتين ، أفرفين ، فرزيكلرين C+A) ، حمض سيكلوبيازونيك ، دي مثيل ستريجما توسيستين ،

نوع الفطر	سمومه
فلافوس	ستريجما توسيستين ، فرسيول ، ٥- ميثوكسي ستريجا توسيستين . - أسيرتوكسين ، أفلاتريم ، أفلاتوكسينات (B2+B1+B2a+G1+G2+G2a) ، أورواثوميثيل ستريجما توسيستين ، أوريزازين ، بالموتوكسينات Go + Bo ، بنتريم A (تريمورتين A) ، تريمورتين B ، حمض أسيرجيليك ، حمض أوكساليك ، حمض بيتانيتروبروبونيك ، حمض سيكلوبيازونيك ، حمض فلافيسيديك ، حمض كوجيك ، ديهيدروكسي فلافينين ، روبراتوكسينات A, B ، ستريجما توسيستين ، فلافيسيدين ، فلافيسين . - سيترينين ، فلافينين . - فيريديتوكسين . - مالفورمينات .
فلافييس فيريدونانيس فيكوم فيوميجاتوس	- أجروكلافين ، اليموكلافين ، أندوتوكسينات ، جليوتوكسين ، حمض كوجيك ، حمض هلفولاريك ، حمض هلفوليك ، سبينيولوسين ، فستيوكلافين ، فيوماجيلين ، فيوميتروموجين B+A ، فيوميتيوكسينات ، فيوميجاتين ، فيوميجاكلافين C+B+A ، كوينون ، كلافين . - إكرانثواسكين ، ترفينيلين ، حمض أوكساليك ، حمض كوجيك ، سيترينين ، كانديديولين . - أسكلاديول ، باتيولين (كلافيسين) ، تريشوكويفالون ، تريشوكويفالين ، حمض كوجيك ، سيتوكالاسين E . - أوكراتوكسينات ، حمض بنسيليك . - حمض أوكساليك . - إكرانثوميچينين ، أوكراتوكسينات ، حمض بنيسيليك ، فيوملين . أفلاتوكسينات ، حمض أوكساليك ، مالفورمينات C+B2+B1+A2+A1 . أسبرتيسين ، حمض كوجيك ، ستريجما توسيستين ، نورنيديولين ، نيديولوتوكسين ، نيديولين .
كانديس كلافاتوس كيورسيانوس لوشونسيس ملليوس نيجر نيدولانس	سيترينين . أفلاتوكسينات ، إمودين ، حمض كوجيك . أستوسيسيتينات ، أوستاميد ، أوستديول .
نيقيوس ونتي يستوس	

كما تفرز الأسبرجلس كذلك إرجستروول، أسبرانشون، أسبلسين، إردين، وإريشروجلوسين، أوريز أسيدين، أوكراسين، إندوكروسين، إيتاكونيتين، جيتوكسين، جيودين، حمض أوستيك، حمض تريك، حمض فيوماريك، ستاكيرين، فنجيسبورين، فلافوجلاوسين، فلافيولين، فيوميجانين، وغيرها .

فطريات الترنايا Alternaria :

تفرز العديد من السموم ومن بينها مجموعة الترتيول، الترتوكسين II, I، الترناين، الترنايول ، أحادي ميثيل الترنايول، الترنايوليد، الترويسول (من مجموعة دي بنزوفالبيرون)، التنيوسيل، تنتوكسين، التنيوسول، التنيوسيل، التنيوين، التنيوسين، حمض الترنايك، حمض تنيوآزونيك (من مجموعة حمض تيتراميك)، حمض التنيويك I و II و III، دي هيدرو التنيوسين ، راديسينين ، تنتوكسين (السم تنيوس) .

فطريات أو أوسبورا :

تنتج سم الأوأ سبوريتين .

فطريات بنسليوم Penicillium :

من أكثر الأجناس الفطرية إنتاجاً للسموم (ما يزيد عن ٩٣ سماً فطرياً) ، فنوع واحد منها (إيسلانديكم) ينتج ما يزيد عن ٢٩ سماً ، كما يوضح ذلك الجدول التالي (الأنواع مرتبة حسب الأبجدية العربية) :

نوع القطر	سمومه
أتروفنتيوم	- حمض بيتانيترو بروبيونيك .
إكسبا نسيم	- أفلاتوكسينات ، باتيولين ، حمض بنسيليك ، حمض كاروليك ، سيتيرين .
أكونيم	- باتيولين .
البيدوم	- جريسيفولفين .
اميليكام	- سيتيرين .
أورامثيوفيرنيس	- حمض بنسيليك .
أورانتيفولاسيم	- سيتيرين .
أوكروسالمونيم	- سيتريفيردين .
أوكساليكم	- باتيولين ، حمض سيكالونيك D .
أوليفيتيوفيريدا	- حمض بنسيليك .
أيسلانديكم	- أريثرو - إيريديو - روبرو سكيرينات ، أريثريتول ، إمودين ، أورانتيفوسكيرين* أوروسكيرين ، أوكسي سكيرين ، 4- أوكسي لوتيسوسكيرين ، إيسلانديتوكسين ، إيسلانديسين ، بيباستيرول ، حمض 3- هيدركسي فثاليك ، دي أنهيدرورجيولوسين ، ديوكسي روبروسكيرين ، ديوكسي لوتيسوسكيرين ، دي كاتنارين ، روبروسكيرين ، روجيسولوسين ، رودوايسولاندين B+A ، سكرينول ، سكيرين ، سيكلوكلوروتين ، سيما توتوكسين ، فلافوسكيرين ، كاتنارين ، كريسوفانول ، لوتيسوسكيرين ، مانيتول ، هيدروكسي إمودين .
باتيوليم	- باتيولين ، جريسيفولفين .
باراهركوي	- حمض بنسيليك ، فروكولوچين .
بارنيس	- حمض بنسيليك .
باكسولي	- أفلاتريم ، باكسيلين .
باكسلي	- باكسيلين .
باليثانس	- أوكراتوكسينات ، باليثناتين ، بنتريم A (تريمورتين C+B+A) حمض بنسيليك ، سيتيرين .
برفلديانيم	- بريفيلايد ين A ، جريسيفولفين ، دكميمين .
برفيكومباكتيم	- حمض ميكوفينوليك .
برونيوستولونيفيروم	- جريسيفولفين .

نوع الفطر	سمومه
برونيووم	- إمودين ، روجيولوسين ، سكيرين .
بوربوروجنيم	- حمض جلاوكانيك ، حمض جلاوكونيك ، حمض كوچيك ، روبراتوكسينات A و B .
بور بوريسنس	- أوكراتوكسينات .
بيالويزنس	- حمض ميكوفينوليک .
بيسكاريم	- فيروكولوچين ، فيوميتريکورچين B .
بيويريولم	- أفلاتوكسينات ، حمض بنسليک ، حمض بويريوليک .
تارديم	- روجيولوسين .
تراوم	- روجيولوسين .
ترستر	- باتيولين ، حمض ترستريك .
ترليکوسكي	- جليوتوكسين .
تروس	- باتيولين .
تومي	- حمض بنيسيليک .
چانثيلم	- حمض بنيسيليک .
جرانيولاتم	- باتيولين .
جريسيفولفيوم	- باتيولين ، جريسيفولفين ، حمض بنسيليک .
جينسيني	- سيتيرين .
دكومينس	- بريفيليدين A ، دكومين .
ديچيتام	- أفلاتوكسينات .
ديفرچنس	- باتيولين .
رايستريكي	- جريسيفولفين .
رکفورتى	- إريمو فورتين A ، السم PR ، إيزوفيميجا كلافين B+A ، حمض بنسيليک ، حمض ميكوفينوليک ، روکوفورتين C+B+A ، فستو كلافين .
روبروم	- روبراتوكسينات B+A ، فونيسين .
روجيولوسوم	- روجيولوسين .
روزيوبوربوريم	- حمض فرکوينتيک ، سيتروميسين .
سارتوري	- سيتيرين .

نوع الفطر	سمومه
سينولوسيم	- سينولوسين .
ستريوفيريدا (توكسيكارم)	- سيترينين ، سيتريوفيريدين . - سيترينين .
ستكي	- حمض بنسيليك ، حمض ميكوفينوليك .
ستولونيفيروم	- حمض بنسيليك .
سوفالينس	- بريفيلايدين A ، ديكومبين .
سيانيم	- أفلاتوكسينات ، حمض كوجيك ، سيترينين .
سيترينيم	- إكزانتومجنين ، أو كراتوكسينات ، أيزوسيكلوبيامين ، باتيولين ، تريورتين
سيكلوبيم	- B+A ، حمض إمدريك ، حمض بنسيليك ، حمض سيكلوبييازونيك ، سيكلوبيامين ، فيوملين .
سيميليسيم	- حمض بنسيليك .
سيزاسكينس	- جليوتوكسين .
شالسي	- حمض كاروليك .
شرازاسزري	- سيترينين .
شرمسيوم	- كوستا كلافين .
فاريابل	- أفلاتوكسينات ، أو كراتوكسينات ، روجيولوسين .
فروكولوسيم	- فروكولوجين .
فركونتانس	- أفلاتوكسينات ، حمض فركونتيك (سيتروميستين) هاداسيدين (أسيمترين) .
فلوتام	- سيترينين ، سيتريوفيريدين .
فنيالبا	- حمض بنسيليك .
فولفيللوريم	- سيتريوفيريدين .
فونيسيم	- فونيسين .
فيريديسيكلوبيم	- جريسيفولفين .
فيريديكاتم (بالتانس)	- إكزانتومجنين ، السم فيريديكاتم ، أو كراتوكسينات ، باتيولين ، بريفياناميد A ، حمض أو كساليك ، حمض بنسيليك ، حمض تريستريك ، حمض فيريديكاتيك ، حمض ميكوفينوليك ، روبروسلفين ، سيترينين ، سيكلوبنول ،

سمومە	سمومە
سيكلوبين ، فريديكاتول ، فريديكاتين ، فيواكزانين ، فيوبوربورين ، فيومللين .	كانكافوروجيولوسيم
- روجيولوسين .	كانيسنس
- سيتيرين .	كروستوسوم
- بنتريم C+A .	كوريلوفيليم
- جليوتوكسين ، سيتيرين .	كوميم
- اوكراتوكسينات ، بنتريم A ، رو كفورتين .	كومين
- حمض بنسيليك .	كلافيغورم
- باتيولين ، سيتيرين .	لايدوزم
- باتيولين .	لوتيم
- ستريجماتوسيستين .	لفيديم
- سيتيرين .	ليوكوبس
- باتيولين .	مادريتي
- حمض بنسيليك .	مارتنسي
- حمض بنسيليك ، حمض بوبريوليك .	ماربايل
- اوكراتوكسينات .	مليتي
- باتيولين .	نالجيوفينس
- حمض سيكلوبيازونيك .	نوتام
- اكرانثوسيللين X ، سيتيرين ، نوتاتين .	نوفاز يلانديا
- باتيولين .	ورتماني
- روجيولوسين .	يانكزويشي (نيجريكانس)
- جريسيفولفين .	يرتيكا (باتيوليم)
- باتيولين ، جريسيفولفين .	

هذا إضافة إلى كثير من سموم البنسليوم الأخرى ومنها إترافينتين، إرجستروول ،
إربرثريتول، بيروجالول ، حمض بيوبريولونيك ، حمض فولفيك، حمض فيريديكاتيك،
حمض فيوماريك، حمض كارلوسيك ، حمض كارولينيسيك، روتيورين ، فنجيسيورين،
كانيسين، هركونيون، هيلينين وغيرها .

فطريات بيولاريس :

تفرز سموم السيتريين .

فطريات بيثومييس Pithomyces :

من نوع كارتاورم تفرز سموم سبورديسمينات H, G, F, E, D, C, B .

فطريات بيسوكلاميس Byssochlamys :

من نوع فولفاونيفيا تنتج باتيولين وحمض بيسوكلاميك .

فطريات تريكوثيسيم Trichothecium :

تفرز تريكوثيكولون وتريكوثيسين ورسيتوكسين B وكروتوسين .

فطريات تريكودرما :

تفرز سموم تريكودرمول (روريدين C) وتريكودرمين، والسـم T-2 وجليوتوكسين
وغيرتوسين وورتمانين .

فطريات جليوكلاديوم :

من النوع روزيم وثيرنس تفرز الباراكويونات والجليوتوكسين والغيريدين .

فطريات جيبريلا Gibberella :

نوع زياتفرز الأنتراكونيون ، بكاتين A، جيبريلينات $A_1 + A_2 + A_4$ ، حمض
دى هيدروفينوزاريك، حمض سميكيك، روبروفينوزارين، زياريكتون (حمض فيوزاريك)،
السـم T-2، فردازولين ، فيوزارينون X .

فطريات دندرووشيم Dendroochium :

تفرز السم دندرووشين Dendroochin والروريدين A وفروكارين A .

فطريات ديبلوديا Diplodia :

من نوع مايديس وماكروسبورا تفرز الديبلوديوتوكسين ، ديبلوديول ، ديبلوسبورين ،
كيتوجلوبوسين K .

فطريات روزيلينا :

من نوع نيكاتريكس تفرز السيتوكالاسينات .

فطريات ريزوبس Rhizopus :

تفرز السموم أفلاتوكسينات ، توكسوفلافين ، حمض فيوماريك ، ريزوبتيرين ، ريزوبين ،
فنجيستروول ، هيموليسين .

فطريات ريزوكتونيا Rhizoctonia :

نوع ليوجومينيكولا تفرز سلافرامين .

فطريات زيجوسبورم :

تفرز السيتوكالاسينات .

فطريات ستاكيوتريس Stachybotrys :

من أنواع أترا والترنانس تفرز سموم ساتراتوكسينات C (فروكارين J) ، D (رويدين E) ،
G, F (فروكارول) ، H ، ستاكيوتريوتوكسين A .

فطريات ستمفيليم Stemphylium :

من نوع بوتريوسيم وسارسنيفورم تفرز الراديسينين Radicinin وستمفون وستمفيلين
Stemphylin .

فطريات سيفالوسبوريم Cephalosporium :

تفرز سمومها من السيفالوسبورين C, P1, P2, P3, P4 والسينيماتين B وفيوميجاسين
وكرتوسين .

فطريات شيتوميم Chaetomium :

من نوع تريلا تيراتا وجلوبوسيم تنتج شيتوسين وشيتومين Chetomin وأوسبورين Oosporein وشيتوجلوبوسينات C+B+A .

فطريات فريسيلايوم باليوتا :

تفرز أوسبورينين .

فطريات فوما Phoma :

مثل أنواع أكسيجوا ، وهرباروم تنتج سموم بريفييلدين A ، وستوكالاسين B (فومين) وغيرها من السيتوكالاسين (A ← H) وفومازارين .

فطريات فومويسيس Phomopsis :

أنواع باسبالي ، ولبتوستر، وميفورميس تنتج سموم فومويسينات B+A وكودوسيتو كالاسينات .

فطريات فيوزاريوم Fusarium :

تشكل ثالث أكبر مجموعة فطرية بعد البنسليوم والأسبرجلس من حيث عدد وخطورة سمومها التي تفرزها، والتي تزيد كثيراً عن الأربعين ويوضحها الجدول التالي (مرتبة حسب الحروف الأبجدية العربية) :

نوع الفطر	سمومه
- إيسيفريا (= إكويديكوم)	- فيوزارينون X .
- إفيناسيوم	- دي أستيوكسي سكيريبيول ، زيارالينون .
- إكوسيتي (= إمبوسينم =	- السم T2 ، بيوتنوليد ، دي أستيوكسي سكيريبيول ، دي أسيتيل
سكيريبي)	نيغالينول ، زيارالينون ، فيوزارينون X .
- إنكارناتوم	- السم T2 .
- أوكسيسبورم	- حمض فيوزاريك (زيارالينون) ، فيوزارينون X .
- بوا (= سيوروتريشيويديس =	- السم T2 ، السم HT2 ، بوا فيوزارين ، بوين ، بيوتنوليد ، دي
تريسنكتم)	أستيوكسي سكيريبيول ، زيارالينون ، سابوجينين ، سيوروفيزواين ،
	سيوروفيسوزاريوجين ، ميلوتوكسين ، نيسولانينول ،
	نيوسولانيومونوأسينات .

نوع الفطر	سمومه
- جراميناريم (= روزيم)	- السم T2 ، دي استيوكسي سكيرينول ، زيارالينول ، زيارالينون ، فوميتوكسين ، سكيرينيتروول ، مونو استيوكسي سكيرينول ، نيوسولانينول .
- ريجيد پسكولم	- السم T2 ، دي استوكسي سكيرينول ، نيوسولانينول .
- سولاني	- السم T2 ، ايبوميتارون ، دي استيوكسي سكيرينول ، زيارالينون ، سولانينول ، فيوزايوسكيرين ، نيوسولانينول .
- سمينكتم	- السم T2 .
- كولووم	- زيارالينون .
- لانيرتيم	- السم T2 ، دي استيوكسي سكيرينول .
- مونيليفورم	- السم F3 ، جيرييلينات ، حمض جيرييليك ، دي استيوكسي سكيرينول ، زيارالينون ، فيومونيسين B1+B2 ، مونيليفورمين .
(=جيريلافوجيكوروي)	- فيوزارينون X .
- ميريسمويدس	- السم T2 ، بيتينوليد ، دي استيثيل نيغالينول ، دي هيدرونيغالينول ، زيارالينون ، فيوزارينون ، فيوزارينون X ، نيغالينول .
- نيغال	

هذا إضافة إلى قائمة أخرى من سموم الفيزوزاريوم ، تضم بينها إرجوستيروول ، إنياتين C+B+A أوروبوفيزوزارين ، باستريكويدين ، چاقانيسين ، حمض فيوماريك ، روبروفيزوزارين ، فيتونينين ، فيوزاريوبين ، فيوزاريوچينين ، ليكوبرسين وغيرها .

فطريات كالونكتريا Calonectria :

لها سموم أستيتيل كالونكترين وكالونكترين .

فطريات كلادوسپوريم :

تنتج أنواعها (إييفيلليوم ، فاچي ، هرباريم) أحماض إبيسكلادوسپوريك ، و فاجيكلادوسپوريك .

فطريات كلافيسيس Claviceps :

بأنواعها (باسيالي ، بوربوريا ، جيچانتيا ، سفاسيلياسوزغي ، فيوزيفورميس) تفرز أكثر من

خمسين سماً من بينها مشتقات حمض الليسرچيك، فمنها أجروكلافين ، إرجوباسين، إرجوتامين، إرجوتامينين، إرجوتوكسين، أرجوكريستين ، إرجوكسين ، أرجونوفين (إرجوميترين) ، أفلاتريم، باسباليتريم A ، باسباليسين، باسبالين .

فطريات كيتوميم:

تفرز سموم كيتوجلوبوسينات $K \leftarrow A$

فطريات كيورفيولاريا Curvularia :

تفرز سموم كيورفيولارين .

فطريات موكور Mucor :

تفرز أفلاتوكسينات ، حامض فيوماريك ، راميسين .

فطريات موناسكوس روبر :

تفرز موناسكين Monascin .

فطريات ميروثيسيم Myrothecium :

من نوع روريدوم ، فريوكاريا ، ليوكوتريشيم تفرز كل من روريدينات، فريوكارول ، فريوكارين A، ميكونوميسين ، نيروكارينات .

فطريات نوديوليسبريم هينوليم:

تفرز ديس ميثوكسي فيريديول .

فطريات هيوكريا Hypocrea :

تنتج سموم تريكودرمول، تريكودرين .

فطريات هيبوكسيلون Hypoxylon :

من نوع كوكسينيم تنتج أوكراسين وإيزو أوكراسين .

فطريات هيلمينثوسبوريم Helminthosporium :

تفرز سموم السسيتوكالاسينات $H \leftarrow A$.

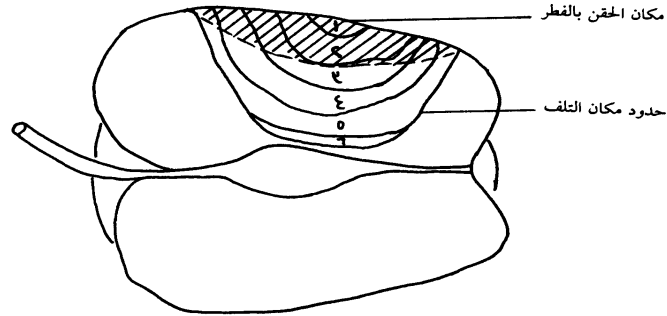
الفصل الرابع احتياجات الفطريات لإنتاج التوكسينات

هناك عديد من الفطريات المنتجة للسموم ، وعديد من السموم الفطرية لا يعلم عنها إلا القليل ، والفطريات المنتجة للسموم لا تنتجها إلا تحت ظروف خاصة ، الكثير منها مرتبط بالطقس ، لذلك لا توجد نفس السموم في كل مكان، كما أن وجود الفطر لا يعني وجود التوكسين في نفس الوقت .

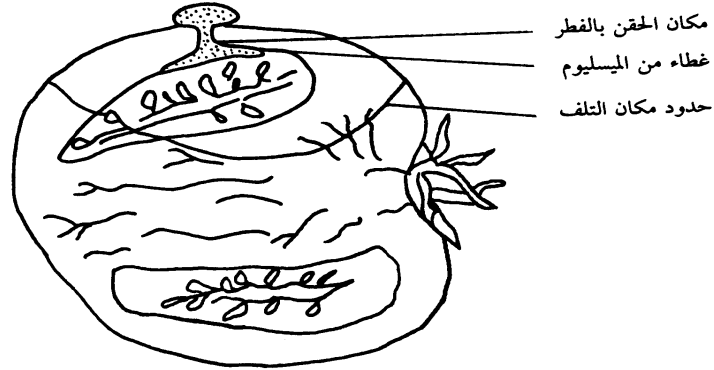
فقد تنمو الفطريات علي النشا أو المرات أو الحلوي عالية السكر (٦٠٪) أو الجيلاتين ، أو الزيت المستحلب في ماء ؛ لكن لا تكون سموماً ، لكن في عصائر الفاكهة واللبن واللحوم ومنتجاتها تنمو الفطريات منتجة سموماً في أعماق هذه البيئات ، فيإزالة سطح هذه المواد الملوثة تبدو ظاهرياً خالية من التلوث الفطري ، لكن تحتوي السموم في طبقاتها إذ تنتشر لأعماقها ، ففي الطماطم والخوخ والكمثري وعجينة التفاح أمكن الكشف عن الباتوليون المنتشر في هذه المواد لكن على العكس ؛ فالتفاح لا يتغلغل التوكسين في نسيجه السليم ؛ لوجود غاز بين الخلايا يمنع تغلغل التوكسين .

فرغم وجود الاسبرجلس فلافس في كل من الجو الحار والمعتدل ، فإنه يبني توكسينات أساساً في مناطق الجو الحار وليس في المناطق المعتدلة كوسط أوروبا (التي ينتشر بها سموم الفيوزاريوم أكثر) ، وحتى معدل إنتاج التوكسين يتباين من موقع لأخر حسب الطقس على الأقل؛ فمن بين ٥٠٠ - ٣٠٠٠٠٠ حبة فول سوداني توجد حبة تحتوي على أكثر من ٥ جزء / بليون أفلاتوكسين ، حسب مصدر الفول ، ودرجة ودقة تداوله وتعبئته ، كما تحتوي تفاحة من بين كل ٢٠٠ - ١٠٠٠ تفاحة مخزنة - على الباتوليون حسب السنة، وظروف التخزين ؛ ففي أعوام كثرة الدبابير يزيد التلف البني ، واحتواء التفاح على الباتوليون ، كما تؤثر التقلبات الجوية كذلك على معدل إنتاج الباتوليون، وإذا كانت سموم الأسبرجلس والبينسليوم تنشأ على حرارة الغرفة، فإن سموم الفيوزاريوم (وكذلك الباتوليون) تنتج كذلك حتى بتخزين الأغذية في الثلاجات .

ولما كانت السموم مقاومة جداً عن الفطريات المنتجة لها ؛ فإنه كثيراً ما يجد الإنسان التوكسين ولا يجد الفطر . وكثير من السموم لا تنتج فقط من فطر واحد، بل من عديد من



تطور مكان التلف بالبسنليوم إكسبانسيم في التفاح ، الجزء المخطط
يحتوي كونيديا، لا يوجد انتشار للباتيولين في الأنسجة السليمة



انتشار ميسليوم إكسبانسيم في الطماطم ، المنطقة المنقطة تحتوي
ميسليوم واضح ماكروسكوبيا ، الثمرة كلها تحتوي باتيولين

الأنواع الفطرية ، ولايني الفطر الواحد عادة توكسينا واحداً بل عديداً من التوكسينات وتحت الظروف المتغيرة أحياناً توكسينات مختلفة ، فحيث يوجد توكسين يجب ان يؤخذ في الاعتبار وجود غيره من التوكسينات . وتنتج الفطريات سمومها في الجراثيم والميسليوم (كسم داخلي endotoxin) وفي البيئة النامي عليها الفطر (كسم خارجي exotoxin) بنسبة توزيع بين الميسليوم والبيئة تتوقف علي ذائبية التوكسين ، وسهولة انتقاله من أغشيه الخلايا ، وتستطيع بعض السموم ان تنتشر لعمق عدة سنتيمترات في البيئة النامي عليها الفطر في أيام قليلة (كالأفلاتوكسينات والباتيولين) ، والبعض الاخر لاينتشر في الوسط ويظل موجوداً في الميسليوم لأكثر من ٣ أسابيع مدخراً كتوكسين داخلي .

أهم الفطريات المنتجة للسموم تنتمي لأجناس الأسبرجلس والبينسليوم ، والتي تتميز بخواص تمثيلية تهيئها للنمو علي المنتجات الزراعيه الغنيه بالكربوهيدرات علي الأكثر ، وفي مدي حراري من 2°C الي 42°C ، ويساعد ارتفاع درجة حرارة الجو علي نمو الفطر وإنتاج التوكسين ، وفي المناطق الدافئة يستمر الفطر تحت ظروف ملائمة لفترة طويلة فيزيد إنتاجه من التوكسين ، وفي ظروف المطر في نهاية موسم النمو يكون لدي الفطر فرصة طويلة لإنتاج التوكسين قبل تجفيف المحصول ، وتنتقل العدوي الفطرية عن طريق بقايا المحاصيل المخزنة والمخازن القديمة . وفيما يلي العوامل المؤثرة علي إنتاج الفطريات السامة لتوكسيناتها :

أولاً عوامل وراثية :

تختلف سلالات المحصول الواحد في حساسيتها للإصابة بالفطريات، وبالتالي في احتوائها علي السموم الفطرية، إذ أن هناك جينات في النبات مسؤولة عن مقاومة الإصابة بالفطريات، فقد وجد أن الأنواع مبكرة النضج من الذرة أكثر عرضة للعدوي الفطرية خاصة إذا تعرضت لتأخير حصاها ، ورغم أن أصناف الذرة محكمة غلق أغلقة الكوز تكون أقل إصابه بالفطريات، إلا أنها تحتوي استثناءات في الأصناف التي تكون وساده رطبة خاصة في الكيزان الذابلة (العقيمة) القمه، والتي تناسب إصابة الكيزان بالفيزوزاريوم (رغم ثبات غلق الأغلفة) . وقد ثبت كذلك اختلاف إنتاجية الأفلاتوكسينات على أنواع الذرة المختلفة (فباختبار سبعة أصناف من الذرة الهجين ، أعطت اختلافات كبيرة في بناء الأفلاتوكسين ، فالصنف Opaque-2 أعطي توكسيناً ضئيلاً جداً في الكمية مقارنة بالصنف Deccan ، ووجد أن مستخلص الصنف الأول يؤدي إلى تثبيط بناء التوكسين كلية ، وهذا العامل المثبط عبارة عن

بروتين منخفض الوزن الجزيئي، وهذا المثبط عالي التركيز في الصنف الأول عنه في الصنف الثاني) ونفس الشيء بالنسبة للإصابة بالإرجوت التي تتوقف على نوع وسلالة المحصول ، فهناك سلالات قمح مقاومة . والشق الوراثي يرتبط كذلك بالفطر ذاته إذ إن هناك فطريات أكثر انتشاراً عن غيرها، وبعض الفطريات (منتشرة أو غير منتشرة) سام ، وحتى الفطريات السامة بعض سلالات نفس النوع منها لا ينتج سموماً وبعضها متوسط أو شديد الإنتاجية للسموم ، فسلالات الأسبرجلس فلاس وأسبرجلس بارازيتيكس المعزولة وجدت منها ٣٣-٨٥٪ سامة ، كما أن السلالات السامة المنتجة للتوكسين يتباين نوع إنتاجها ، فبعض سلالات (عزلات) أسبرجلس لا تنتج أفلاتوكسينات أو تنتج أفلاتوكسين B₁ فقط ، أو تنتج أكثر من نوع من الأفلاتوكسينات ، حسب سلالة الفطر أي تركيبها وقدرتها الوراثية ، فهناك أربعة طرز مختلفه لبناء الأفلاتوكسينات: إما ينتج الفطر أفلاتوكسينات M + G + B ، أو G + B ، أو M + B ، أو B فقط ، وإذا كان هذا الحال ينطبق على أسبرجلس فلاس، فإن عزلات الأسبرجلس بارازيتيكس أكثر إنتاجاً للأفلاتوكسينات . وتظهر الكفاءة الوراثية للفطريات كذلك في إنتاجها لأكثر من سم فطري ؛ فإحدى عزلات الأسبرجلس فلاس أنتجت ٣٤,٨٪ (من اجمالي نواتجها) أفلاتوكسين B₁ ، G₁ ٢٣,٨٪ ، B₂ ١,٩٪ ، و G₂ ١,١٪ ، كما أنتجت الأسبرجلس أوكراسيس ٨٩٪ أوكراتوكسين A ، و ٥٪ أوكراتوكسين B ، كما اختلفت كميته إنتاج أوكراتوكسين A باختلاف الفطر فأسبرجلس الياسيس أعطي ٣٠ مجم توكسين / مل بيعة صناعية بينما أسبرجلس سلفورس أعطي ٣٥٠ مجم / مل .

وتجلت الاختلافات الوراثية في نسبة السلالات المنتجة للأفلاتوكسينات من أنواع أسبرجلس فلاس وأسبرجلس بارازيتيكس بين المواقع المختلفة (من جملة العزلات) فكانت ٦٪ في الهند و ٧٠٪ في إسرائيل ، بينما في تكساس فكان ٩٥٪ من أسبرجلس فلاس المعزولة من الفول السوداني منتجة للأفلاتوكسين ، ٩٨٪ من السلالات المعزولة من الأرز منتجة كذلك ، هذا يرتبط أساساً بسلالة الفطر ذاتها ، وليس بالمحصول النباتي (إضافه للمؤثرات الأخرى الجوية والزراعية والبيولوجية) . وإذا كانت فطريات أسبرجلس أوكراسيس تشكل خطوره في المناطق الحارة لإنتاجها للأوكراتوكسين، فإن ذات التوكسين ينتج أساساً في المناطق الباردة من البنسليوم خاصة بنسليوم فيريديكام، وهذا مرتبط بالكفاءة الوراثية، إذ أن الأسبرجلس أوكراسيس له احتياجات حرارية أدناها ١٢ م°، بينما البنسليوم يتطلب ٤ م° ، وعلى ذلك

تختلف أكثر المحاصيل تلوثاً بالأفلاتوكسين من بلد لآخر؛ فمثلاً الفول السوداني هو الأكثر تلوثاً في تايلاند، بينما في الفلبين يعتبر نبات الكاسافا الأكثر تلوثاً حيث أن ذلك يرجع للفطر واختياره للمحاصيل النامية عليها، بجانب رجوعه للفطر السائد في كل منطقة، وللمحصول السائد كذلك؛ فالأفلاتوكسين تفرزه عديد من أنواع الأسبرجلس والبنسليوم، ونفس الشيء بالنسبة لحمض البنسيليك الذي تفرزه عديد من أنواع البنسليوم والأسبرجلس، لكن أعلاها إنتاجاً البنسليوم سيكلوبيم. وعليه فسلالات الفطر المنتجة للتوكسين تتوقف على موقع عزلها، وعلى التباين الوراثي لكل نوع فطري وكل سلالة فطرية، بل قد تتحول السلالة السامة إلى سلالة سالبة السمية، فليس كل فطر بان للتوكسين قادر على تخليق التوكسين باستمرار، فقد يطرأ على قدرته الوراثية تغيير يجعله غير سام، ومن بين السلالات المنتجة للأفلاتوكسينات مايقوم بهدم التوكسين (الذي أنتجه) بيولوجياً، فهي على ذلك ليست سامة رغم مقدرتها على إنتاج التوكسين، ونفس الشيء بالنسبة للفيوزاريوم روزيم التي ينتج الزيارالينون، كما يقوم أيضاً بهدمه إلى ٨-هيدروكسي زيارالينون و ٦ و ٨-دى هيدروكسي زيارالينون، وربما كذلك ٦-كاربوكسي بنتيل - بيتا - حمض - رسورسيليك ومشتقات الفينيل حمض خليك. ويتباين إنتاج السم ستريجما توسيستين بتباين الفطر كذلك؛ فالأسبرجلس فرزيكلر أشد إنتاجاً للسم عن البيبولاريس سوروكينيانا.

وإذا كانت الأنواع الفطرية ليست كلها قادرة على تخليق التوكسين، فإن أجناس الألترناريا والفيوزاريوم لهما قدرة على بناء التوكسينات بنسبة عالية (٨٨، ٧٥٪ على الترتيب) لكن يتدخل التركيب الوراثي للنوع الفطري كذلك في بناء التوكسين، فنجد أن فطر الفيوزاريوم جراميناريم أكثر الأنواع إنتاجاً للزيارالينون عن النوع فيوزاريوم كولوم، بل تتباين سلالات النوع الواحد، فنجد أن فيوزاريوم جراميناريم SBN26 أكثر إنتاجاً للزيارالينون عن الفيوزاريوم جراميناريم SBN23، وعلى ذلك تتباين الأنواع السامة المختلفة من الفيوزاريوم في إنتاجها من الزيارالينون من ٢٠٠ - ١٣٠٠ جزء/مليون وحتى ٤٠ جم/كجم ذرة. ومن القدرة الوراثية العالية أن عزلت سلالة عالية السمية من الفيوزاريوم سيوروتريشيويديس من القمح في بولندا أنتجت ١١ سم تريكوثيسيني (على بيعة أرز) بكميات تراوحت ما بين ٠.٢ و ٧٥٠ جزء/مليون من كل من هذه السموم، بل بلغت القدرة الوراثية إلى إصابة أحد المحاصيل النجيلية (هجين قمح وحنطة TRITICALE) الألمانية بالإرجوت بنسبة ٩ - ١٠٪ عام

١٩٨٣ وفي سنوات تالية بمعدل ٢,٧٪ بالوزن فكل ١٠٠ كجم حبوب كان من بينهما ٢,٧ كجم إرجوت، بل بلغت الإصابة في ردة القمح في أحد مطاحن الغابة السوداء بألمانيا ٦٪ كما يتباين بشدة محتوى الإرجوت من القلويدات حسب سلالة الفطر ذاته لذا فتراوح ما بين ٠,١ و ١٪ في بعض سلالات الفطر.

وإذا كانت بعض الفطريات لديها القدرة الوراثية علي إنتاج السموم، وكذلك علي هدمها، فإن منتجات السموم غالباً لا تتواجد بمفردها في الطبيعة (حيث لا يوجد تعقيم ولا ظروف معملية مثلي، فتتواجد الكائنات الحية الدقيقة الأخرى)، فوجود السلالات الفطرية الأخرى غير السامة والتي قد تكون لها نفس الفعل البيولوجي في هدم سموم الفطريات السامة، وعموماً فوجود عدة أنواع فطرية في وسط واحد يؤدي للتداخل فيما بينها، وقد يكون هذا التداخل تعاونياً Synergistic، فيزيد إنتاج السموم لوجود أكثر من فطر سام منتج للتوكسينات، فيزيد الإنتاج الجماعي من التوكسين عما ينتجه كل فطر منفرد، وذلك كما في حالة زيادة إنتاج الروبراتوكسين من البنسلسيوم روبرم علي المرق في وجود أسبرجلس بارازيتيكس، وقد يكون التداخل تنافسياً Competitive، فيشبط إنتاج التوكسين، كما في حالة تواجد الأسبرجلس فلافس (المنتج للأفلاتوكسين) مع أحد فطريات سكوبولاريوبسيس بريفيكاوليس، أو الريزويس أوريزا التي تهدم الأفلاتوكسين، أو تعيق بنائه، لذا فإن بناء التوكسين من فطريات معينة في بيئة نقية أسرع من إنتاجه في بيئة خليطة من الفطريات تؤدي للتنافس الميكروبي Microbic Concurrence، لذلك فتحزين الحبوب برطوبة حوالي ١٧٪ يحدث تنافساً ميكروبياً يخفض من محتوى التوكسين لهدمه، وهذه المنافسة قد ترجع للفطريات الخيطية الأخرى، أو للخمائر، أو للبكتيريا والتي تنمو بشدة في حالة التلف الهوائي. هذا وقد وجد معامل ارتباط بين عدد الفطريات في الذرة، وتركيز التلوث بالزيارالينون بلغ ٠,٧٨ بمعادلة ارتداد: $ص = -٣٤,٤ + ٣٧٠,٥ س$.

ثانياً: عوامل بيئية:

١- وسط نمو الفطر:

أصبح من المعروف أن الظروف البيئية اللازمة لنمو الفطر تختلف عن تلك اللازمة لإنتاج السموم من الفطر، ويتطلب الفطر (سواء لنموه، أو لإنتاج سمومه) إلي مصادر غذائية

مختلفة، من كربوهيدرات وبروتينات، وفيتامينات، وعناصر معدنية وغيرها، ورغم نمو الفطريات علي المربي والفطائر الغنية بالسكر (٦٠٪) فإنها لاتبني سموما لارتفاع الضغط الاسموزي في هذا الوسط، كما أن الأحماض الأمينية (كالجولوتامين والبرولين) تشجع بناء السموم الفطرية، وهذه الأحماض موجودة في القمح والشوفان والأرز، وعموماً، لايتدخل الإنسان إلا في تكوين البيئات الغذائية المخلفة ونصف المخلفة، أما البيئات الطبيعية فتحتوي علي متطلبات الفطر لإنتاج سمومه، وإلا ما انتج سمومه في الطبيعة .

ففي المعمل تستخدم بيئات **Media** غذائية سائلة (لنمو الفطر)، وثابتة (لتخزين الفطر) تتوفر فيها مصادر كربوهيدراتية (غالباً جلوكوز)، و نيتروجينية (عادة أمونيا، أو نترات، أو حمض أميني)، ومعدنية (فوسفور، كبريت، مغنسيوم، بوتاسيوم، حديد، منجنيز، زنك، ومولبيدوم، نحاس) وقد تستخدم بيئة طبيعية من مستخلص الخميرة، ومستخلص دقيق ذرة، وعصائر نباتية. والمهم بجانب التركيب النوعي كذلك التركيب الكمي للبيئية، لتأثيرها علي سير العمليات البيولوجية المخلفة للتوكسينات، فنسب المركبات الكربوهيدراتية (سواء منفردة أو مخلوطة) مؤثرة جداً، حيث وجد أن خليط الجلوكوز والفركتوز بنسبة ١ : ٢ يعطي أعلي كمية من إنتاج الأفلاتوكسين من الأسيرجلس فلافس، كما أن إختلاف مصدر النيتروجين يؤثر علي نوع التوكسين الناتج، فالبنسليوم بارنس عند نموه علي بيئية **Czapek - Dox** (المحتوية نترات) يبني حمض الأورسليك **Orsellic Acid**، بينما علي بيئية **Raulin - Thom** (المحتوية أمونيا) يبني بارنول **Baarnol**، وكذلك يمكن الحصول علي أعلي كمية أفلاتوكسين باستخدام مصدر نيتروجين عضوي كالبيتون أو مستخلص الخميرة.

وإضافة فيتامين E (٦ مجم / ١٠٠ جم مسحوق فول سوداني كبيئة للأسيرجلس فلافس) يعمل كحجر بناء، أو نواة للكومارين في الأفلاتوكسين، فترتفع كمية الأفلاتوكسين الناتجة من ٣١٠ (بدون إضافة فيتامين) إلي ٧٢٠ جزءاً/ مليون. ويزيد إنتاج السم (ستريجماتوسيستين) من ٢١٠ مجم/ لتر بيئة سائلة إلي ٨ جم/ كجم بيئة صلبة ساكنة (من الذرة).

ويتأثر إنتاج الأفلاتوكسين إيجابياً بالجلوكوز والفركتوز والجلاكتوز والسكروروز والمالتوز والمانيتول والنشا والجليكوكول، وكذلك حمض الجلو تاميك والكازين والبيتون إضافة لثيامين **B1** والكادميوم والكروم والزنك والمغنسيوم وكلوريد الصوديوم، بينما يتأثر سلبياً باللاكتوز والمالتوز والزيلوز والمالتوز والنترات والنحاس والمولبيدوم واليورون والمنجنيز التي تعيق

بنائه، وكذلك الألاتين والليسين والميثيونين المثبطة له.

وبيزيد إنتاج الأسيرجلس بارازيتيكس من الأفلاتوكسينات بشدة بزيادة تركيز مصدر النيتروجين في البيئة من ٠.٠٤ إلى ٠.٠٦٪، وعلي العكس بالنسبة لحمض الكوجيك، لانخفاض احتياجات تخليقه للنيتروجين فيزيد إنتاجه بانخفاض تركيز مصدر النيتروجين، فأقصى إنتاج لحمض الكوجيك (من أسيرجلس فلافس) في بيئة صناعية ويكون في وجود ٠.٠٤٪ نيتروجين، وكانت هناك علاقة عكسية بين محصول حمض الكوجيك والمادة الحافظة للميسليوم علي تركيز نيتروجين متدرج من ٠.١ إلى ٠.٠٦٪. يتم الحصول علي أقصى إنتاج للأسيرجلس سلفوريس من الأوكراتوكسين A في وجود الزنك والبوتاسيوم والفسفور والمغنسيوم في وجود مصدر كربوني في صورة جلوكوز وسكر قصب، وأقصى إنتاج للأوكراتوكسين A من الأسيرجلس أوكراسيوس في بيئة تحتوي المالتوز، بينما أفضل إنتاج لحمض البنسيليك من نفس الفطر في بيئة احتوت جلوكوز، بينما بيئات مستخلص الخميرة غير ملائمة لتخليق كلا السمين. وهذا ينطبق كذلك علي البيئة الطبيعية، فعصيدة بنجر السكر عالية المحتوى الكربوهيدراتي والتي لها نسبة طاقة/ نيتروجين (C/N) متسعة فإنة عند إغنائها بمصادر أزوتية مختلفة، وتلقيحها بالبنسليوم اكسيانسيم وتحضينها علي ٢٧°م لوحظ تراكم الباتوليدين بدون إضافات أزوتية أكثر مما في حالة وجود هذه الإضافات الأزوتية، وعلي العكس بالنسبة للستيرينين الذي يتراكم أكثر بإضافة الأزوت. وهذه المغذيات لازمة لدخولها في تركيب الإنزيمات المستخدمة في التمثيل الثانوي للفطر المنتج للسموم، والأهم من أنواعها، هو نسبها فكما ذكر أن كلوريد الصوديوم يشجع إنتاج الأفلاتوكسين – لكن بشرط الأيزيد عن ٣٪ – ونفس الشيء بالنسبة لكل العناصر المغذية الضرورية، لو زاد تركيزها تؤدي لنتيجة عكسية، وينخفض بالتالي إنتاج الفطر لسمومه، وعلي هذا تتابن المراجع العلمية في تحديدها للعناصر المشجعة والمثبطة لإنتاج سم ما من فطر ما، وهذا التباين يتوقف علي التركيز المستخدم من كل من هذه العناصر المغذية، ونسب كل مجموعة عناصر فيما بينها، فالمهم بجانب ذكر أهمية العنصر أن يحدد بأي تركيز وبأي نسبة مع العناصر الأخرى المرتبط بها في تأثيراته.

وتنتج سموم البنسليوم بشكل أكبر علي المواد الغنية بالكربوهيدرات عن المواد البروتينية أو الدهنية، لذلك فمستخلص الخميرة غير مناسب لإنتاج حمض البنسيليك، بينما إضافة

المجلكوز أو الفركتوز أو المانتول كمصدر للكربون يناسب إنتاج هذا التوكسين من البنسليوم سيكلوبيم، وكذلك كان أقصى إنتاج للسيتريوفيريدين من البنسليوم سيتريوفيريديا في محلول ٢.٥٪ سكروز، أو ٢٪ مستخلص خميرة + ١.٠٪ سكروز، وإن جميع التركيزات كانت أعلى في حالة إضافة مصدر كربوني (مالتوز، سكروز، لاكتوز، لاكتات أمونيوم) عما لو كانت البيعة مستخلص خميرة فقط، وزيادة كلوريد الصوديوم إلى ٤٪ في وجود اللاكتات تزيد الأسموزية، ويهدم السكر، ويتكون حمض يعيق بناء التوكسين، ويلاحظ استخدام اللاكتات في إنتاج هذا التوكسين، على عكس الوضع في إنتاج الأوكراتوكسين وحمض البنسلليك من أسبرجلس أو كراسيسوس، والأفلاتوكسين من أسبرجلس فلاقس وأسبرجلس بارازيتيكس، والتي تعيق اللاكتات إنتاجها.

وكذلك كان أقصى إنتاج للروبراتوكسين من البنسليوم روبرم علي بيعة تحتوي ٢٠٪ سكروز، وينخفض إنتاج التوكسين بانخفاض نسبة الكربوهيدرات أو في وجود أحماض أمينية (ليسين، أوزرچينين، أو حمض أسبارتيك أو سيسيتين) أو سترات أمونيوم أو فوسفات أمونيوم، ولم ينتج أي روبراتوكسين في وجود مانيتول أو فيومارات، كما قل إنتاج التوكسين بزيادة حجم البيعة باستمرار. وينتج الباتوليون في المواد الفقيرة في كل من الكربوهيدرات والبروتين، لذا يتراكم الباتوليون من البنسليوم أكسبانسيم في حالة ندرة النيتروجين (٠.٠٠٦٪)، بينما السيتريين يتراكم علي تركيز أزوت أعلى (٠.٠٢، ٠.٠٤٪). وتم الحصول على أعلى إنتاج من الزبارالينون من الفيوزاريم كولومر في بيعة آجارسكروز، يليها آجار دقيق أرز، وأقل إنتاج علي بيعة آجار دقيق قمح، أو آجار خميرة، أو آجار دقيق ذرة، وكذلك بتباين إنتاج الفيوزاريم تريسنكتم من السم T-2 بتباين البيعة، فبيعة دقيق الأرز أعطت أقصى إنتاج (٥٦٠٠٠ جزء/بليون) يليها دقيق الذرة (٥٠٠٠٠)، وأقلها إنتاجاً بيعة اللاكتوز، أو الزيولوز (٦٣٠ جزء/بليون).

وفي إنتاج الفوميسين A من الفومبسيس كان أفضل إنتاج علي مستخلص خميرة (٥ - ١٠ جم/لتر)، وانخفض الإنتاج بشدة بإحلال ١٨ حمضاً أمينياً محل الخميرة، وجد ٩٥٪ من التوكسين في سائل البيعة، ولا يوجد توكسين عند هز البيعة.

وفي الطبيعة توجد آلاف الأنواع الفطرية، لكن ما ينمو منها علي المنتجات الزراعية قليل نسبياً، وقليل القليل ما ينتج السموم، ويتباين إنتاج السموم من ذات الفطر بتباين المحصول

النامي عليه الفطر، فالحبوب والبذور والنقل وقشور الموالح تعد وسطا مناسباً لنمو الفطر، وإنتاج الأفلاتوكسين، بينما للحوم والمواد الغنية بالبروتين - بوجه عام - منخفضة المحتوى من الأفلاتوكسين، وإن كانت معرضة كذلك للتلوث، ولاحظوا أنها متبقيات (من الغذاء الملوث للحيوانات)، وحتى الفلفل الأسمر (المستخدم كمادة حافظة) وجد أن فطرياته لديها القدرة علي إنتاج أفلاتوكسين. وإنتاج الأسبرجلس فلافس علي القمح ينتج ١٤٨٤ جزءاً/مليون أفلاتوكسين، وعلي الأرز ٥٩١، وعلي الذرة ٥٥١، وعلي الفول السوداني ٤٨٨ جزء/مليون، بينما علي جوز الهند أعطي حوالي خمسة أضعاف المنتج علي القمح (٨٦٨٨ جزء/مليون)، وعلي الفستق ١١٦ جزء/مليون علي البذور و ٠.٥ جزءاً/مليون علي القشور. وتلقيح الأسبرجلس فلافس علي البرسيم بأنواعه وجد الأفلاتوكسين في البرسيم الحلو والبرسيم الحجازي، بينما لم يثبت وجوده في البرسيم الأحمر.

ويعتبر الأرز والفول السوداني وبذور السمسم والذرة مواد ملائمة لإنتاج الأفلاتوكسين، فقد أعطي الأرز حتي ١.٥ جم أفلاتوكسين/كجم. ويعتبر الأوكراتوكسين من أشد ملوثات القمح الذي سمح بإنتاج حتي ٢.٥ جم أوكراتوكسين/كجم، وينتج الزيارالينون علي الذرة حتي ٣.٨ جم/كجم. وإذا كان الأسبرجلس فلافس لا ينتج أفلاتوكسين علي البرسيم الأحمر، فإنه لا ينمو علي البصل، بينما علي العدس ينمو دون إنتاج للأفلاتوكسين، لكنه بوجه عام ينتج الأسبرجلس بارازيتكس أقل كميات من الأفلاتوكسينات علي الفول الصويا والعدس والفول السوداني المملح المحمص (٢-٤ جزء/مليون). الحبوب صغيرة الحجم (قمح، سورجم، شوفان، حنطة، شعير، أرز) أكثر مقاومة للسموم الفطرية بوجه عام عن الحبوب الكبيرة (الذرة)، لأن الأولي غالباً تحصد منخفضة المحتوى الرطوبي، بينما الذرة المحصول الوحيد من الحبوب الذي يحصد عادة بمحتوي رطوبة يشجع علي النمو الفطري، لذا يحتل الذرة المرتبة الثانية بعد كسب الفول السوداني كأهم مصادر مسئولة عن السموم الفطرية في الأعلاف، كما عرفت مشاكل الأفلاتوكسين عند مستخدمي النقل (المكسرات) من درجة الحلويات أي المستخدمة في إنتاج الحلويات، مما يحتم اتخاذ إجراءات إختبار وإختيار في كل المراحل، من استيراد المكسرات، ونقلها وتخزينها، وحتى في المنتج الأخير.

وفي دراسة علي نباتات الذرة المصابة بالأسبرجلس فلافس، وجد ١٦ نباتاً (من ٤٢ نباتاً مصاباً بالفطر) تحتوي حبوبها علي الأفلاتوكسين (حتي ١٨.٣ جزء/مليون)، كما احتوت

القوالح (من ٢٥ نباتا) علي التوكسين (حتي ٢٦٢ جزء / بليون) ، والسيقان (من ٢٢ نباتا) حتي ١٤٦ جزء / بليون ، وأغلفة الكيزان (من ٢٨ نباتا) حتي ٩١ جزء / بليون ، وأوراق النبات (من ١٦ نباتا) حتي ٧٠ جزء / بليون . ويعتقد في إمكانية انتقال الأفلاتوكسين من الأسمدة العضوية والتربة إلي المحاصيل المغذية ، فأنسجة النبات التي قد تمثله غذائيا . وجد الأفلاتوكسين في النواتج الجانبية للحبوب (كسر وتالف وعصافه) تركيزه حوالي ٦ أضعاف تركيزه في الذرة النقية ، فالغريلة والنخيل تخفض محتوى الأفلاتوكسين ، إذ وجد أن أكثر من ٩٠٪ من تركيز الأفلاتوكسين في حبوب الذرة ينتقل إلي جزء الألياف والماء والجلوتين ، بينما النشا تحتوي ١٪ والجنين ٦٪ من التركيز في الحبة الكاملة . ووجد من الفطريات المعزولة من ١٢ سلعة غذائية مصرية أن بعضها منتج للأفلاتوكسين ، خاصة المعزولة من الأغذية النشوية (أرز ، خبز ، مكرونة) ، إضافة إلي الجنين ، وفي دراسة علي التوابل الهندية وجد أن ١٠٠٪ من عينات الشمر ملوثة بالأفلاتوكسين ، بينما نسبة تلوث الكمون كانت ٨٧٪ والكزبرة ٧٧٪ بتركيزات تراوحت ما بين ١٣٠ و ٣٤١٠ جزء / بليون .

ولأهمية نسبة الطاقة إلي البروتين في الوسط المنتج فيه التوكسين فإن حمض البنيسيليك لاينتج علي المواد الغنية بالبروتين كالجبن ، بينما يلاحظ وجوده علي الحبوب ، بينما يوجد الباتوليون في الفاكهة ومنتجاتها (لانخفاض طاقتها وبروتينها) كعصائر التوت البري وتوت العليق والفرولة والكريز والانااس والعنب والكمشيري والخوخ (بينما لم ينتج في عصائر الطماطم والبرقوق) . ولانتج الفيوزاريوم تريسنكتم سمومها علي البطاطس ، لكن هناك فطريات أخرى كالفيوزاريم سلفوريم تنتج سمومها عليها ، فالوسط الملائم لانتاج سموم فطر متباين عن الوسط اللازم لانتاج سموم فطر آخر ، ربما لاحتواء الوسط الملائم علي احجار بناء السموم الناتجة عليه ، لذلك نجد أن الهيدروكربونات الكلورة في فول الصويا تساعد علي إنتاج سموم فطر سكليروتينيا سكليروتيوروم التي تنتج مركبات سامة ضوئيا Phototoxic علي نبات الكرفس (بسور النبات تؤدي لبقرات Blistering جلد أي إنسان يتعامل مع النبات المريض) . فتركيب الغذاء يؤثر علي التوكسين الناتج ، فعلي الحبوب ومنتجاتها والأعلاف والبدور تنتشر الأفلاتوكسينات والباتوليون وستريجماتوسيستين ، كما لوحظت تركيزات عالية من الأفلاتوكسين في منتجات اللحوم (لحم ، سجق) ، بينما الباتوليون بتركيزات ضئيلة لأن مجاميع السلفهيدريل (SH) في اللحوم تتلف أثر الباتوليون السام ، وفي المواد عالية الاستموية

(أعلي من ٦٠٪ سكر) كالمربي لا توجد أفلاتوكسينات وستريجماتوسيسيتين ولوتيوسكيريين وياتيولين ، بينما علي ٥٠٪ سكرز لوظظ بناء أفلاتوكسين، وعلي مسحوق الفلفل ومسحوق البطاطس والفلين أنتج أفلاتوكسين G1 فقط ولم ينتج B1 من الأسبرجلس فلافس، بينما لم ينتج الفطر أي سموم علي الشاي الأسود والجيلاتين ومسحوق البودنج . وينتج الباتوليون بكميات كبيرة علي التفاح والكمثري وعصير التفاح ومختلف أصناف الكمبوت، بينما لوظظ اللوتيوسكيريين في عصائر التفاح والعنب بكثرة، وفي السلع منخفضة الدهن.

وتحدد رطوبة الوسط إنتاج السموم الفطرية، فرغم إنتاج الأفلاتوكسين من أسبرجلس فلافس علي ٢٣-٣٤٪ رطوبة فإن أقصى إنتاج يكون علي ٢٥٪ رطوبة، وأقصى كمية من أفلاتوكسين B1 وحمض كوجيك من نفس الفطر علي ذرة يحتوي ٣٢٪ رطوبة ، و أمكن بناء أفلاتوكسينات B1 وG1 بتركيز ٠.٠٦ - ١٩.٢ مجم / ١٠٠ جم لين فرز حسب سلالة الفطر (أسبرجلس فلافس ، أسبرجلس بارازيتيكس، بنسليوم بيوبيريليم) ومحتوي الماء، ويمكن تخليق الأفلاتوكسين كذلك علي محتوى رطوبة ١٠٪ علي الفول السوداني ، أو ١٢ وحتى ١٨ - ٢٠٪ من الأسبرجلس (فلافس، بارازيتيكس). وينتج أوكراتوكسين A من أسبرجلس أوكراسيس علي ١٠ - ١٧٪ رطوبة ، بينما تنتج البنسليوم فيريديكاثم علي القمح ذي الرطوبة ٢١.٨٪ والذرة برطوبة ٢٧.١٪. وبشكل عام، تنتج هذه الفطريات الأخيرة (هو والسميرتين) علي ١٥.٦ - ٢١٪ رطوبة . وبوجه عام تنتشر سموم الأسبرجلس علي محتوى رطوبي منخفض (١٠ - ١٧٪) عن سموم البنسليوم (١٥.٦ - ٢١٪)، والفسيوزاريم والألترناريا (٢٢ - ٢٣٪) ، وإن لزم الزيارالينون رطوبة مثلي ٣١ - ٦٥٪ ، وللمتريكوثيسينات أعلي من ٢٠٪. وزاد إنتاج الأفلاتوكسين علي الحيز بارتفاع رطوبة من ٢٠ إلي ٣٠٪ . وتساعد شدة الرطوبة علي انتشار الإرجوت. وقد يعبر عن رطوبة مسطح المواد بالماء النشط (aw) Water Activity، وتقع aw كقيمة حدية لبناء الأفلاتوكسين علي الفول السوداني في حدود ٠.٨٣ (٠.٩٨ - ٠.٧٨) ولبناء اللوتيوسكيريين ٠.٧٩ - ٠.٨٣ .

وخفض نشاط الماء في المربة (بإضافة السكر) يخفض إنتاج الباتوليون بشدة . وقد لوحظ أن تجاور عينة قمح (قياسية جافة تحتوي ٦٪ رطوبة خالية من الأوكراتوكسين) لعينة أخرى ملوثة بالأوكراتوكسين رغم وجود كل منهما في كيس ورقي كبير ، والعينتان في معمل واحد وغير متلامستين، أدي ذلك لتلوث العينة القياسية الأولى بالأوكراتوكسين، أي أن المواد منخفضة

الرطوبة ليست دائما في مأمن من نمو الفطر بسبب الهدم التحليلي الذين ينتج ماء ميتابوليزمي مما يزيد رطوبة هذه المواقع فينمو عليها الفطر وينتج سمومه . وثبت وجود معامل ارتباط بين محتوى الذرة من الرطوبة، وتركيز التلوث بالزيتون بلغ ٠.٩٩ بمعادلة ارتداد ص = ٣٢٥,٤ + ٣٢,٩ س، وفي الشوفان بلغ هذا الارتباط بين محتوى الرطوبة وتركيز الأوكراتوكسين A ٠,٧٢ بمعادلة ارتداد ص = ٣٦٦,٩ + ٢٨,٩ س وبين محتوى الرطوبة وتركيز السيتريين ٠,٩٦ بارتداد ص = ١٥٩٥,٧ + ١٤٢٠,٢ س .

هذا، وتشكل قيمة pH الوسط عاملا هاما في بناء السموم الفطرية، فرغم احتمال الفطريات مدي واسعا من pH (١,٥-٨,٥) لنموها، فإن الأفلاتوكسين ينتج من الأسبرجلس فلافس في مدي pH ١,٧-٤,٧ يرتفع في نهاية فترة الإنتاج إلى ٥,٢-٦,٦، لكن عموما فإن الأفلاتوكسين يتطلب قيم pH منخفضة (أقل من ٤) وحدها الأدنى pH واحد أو أقل . وينتج الأسبرجلس بارازيتكس أفلاتوكسين M1 علي الحيز من القمح الكامل علي pH ٥ - ٦، وقد ينتج الأفلاتوكسين علي pH حتي ٩، وينتج حمض الكوجيك من الأسبرجلس فلافس بأقصى كمية علي pH ٢-٤، وينتج الأسبرجلس سلفوريس أوكراتوكسين A علي pH ٦-٦,٣، بينما ينتج الباتولين في مدي pH ٣-٦,٥ في منتجات الفواكه، وتنتج ستريجماتوسيستين علي pH ٢,٩-٨، وكانت pH ٦ هي القيمة المثلي لإنتاج الفوميسين A .

٢- الظروف الجوية :

أولها درجة الحرارة والتي تتباين ما بين احتياجات النمو واحتياجات إنتاج التوكسين، فسموم جنس أسبرجلس تنتج سمومها في مدي حراري متسع (من ٢- الي ٤٠ م) فالأفلاتوكسين تنتج علي ١١- ٣٧ م حسب نوع الفطر، فالفلافس ينتجه علي ١٢- ٤٠ م بأقصى إنتاج علي ٢٨ م وأفلاتوكسين B1 يكتم أكبر علي ٣٥ م، بينما G1 ينتج علي الأكثر علي ٢٠ م، وتنتج الأسبرجلس فينتي الأفلاتوكسين علي ٢٠- ٣٠ م وأقصى إنتاجها علي ٢٠ م؛ بينما تنتج أسبرجلس أوكراسيس الأوكراتوكسين علي ٢٠- ٢٨ م، وأقصى إنتاجها علي ٢٨ م، وإن أمكن وجوده علي ٢- م كذلك، وتنتج الأسبرجلس أوكراسيس كذلك حمض البنسيليك علي ١٦- ٢٧ م بأقصى إنتاج علي ٢٧ م، وتنتج

ستريجماتوسستين علي 26°C ($30^{\circ}\text{C} - 15^{\circ}\text{C}$) ، وينتج الأسبرجلس نيجر المالفورمينات علي 30°C .

فطريات البنسليوم تنتج سمومها علي درجات حرارة أقل من سموم الأسبرجلس، إذ تنتج حمض البنسلين علي $10^{\circ}\text{C} - 1^{\circ}\text{C}$ (وإن بلغ أقصى إنتاجه من البنسليوم بوبروليم علي $15^{\circ}\text{C} - 20^{\circ}\text{C}$)، كما تنتج الباتوليون والسيترينين والسم PR والبنتريم A والبريفياناميد A وحمض السيكلوبيازونيك وإكزانتوميجنين وفوميللين علي 10°C ، وتنتج البنسليوم سيتريوفيريديا السم سيتريوفيريدين علي $16 - 27^{\circ}\text{C}$ بأقصى إنتاج علي 20°C ، وتنتج البنسليم إكسيانسيم الباتوليون والسيترينين علي حرارة الغرفة ($25 - 28^{\circ}\text{C}$)، وإن احتاج الباتوليون لصدمة برودة لإنتاجه لذا ينتج في الشلاجات . وتنتج البنسليوم إيسلانديكم سمومها (لوتيسوكيرين ، سكيرين ، إيسلانديسين ، إيريدوسكيرين ، روبروسكيرين ، كريسوفاتول ، مانيتول ، إريثريتول ، بيبي ستيرول) علي 30°C . وتنتج البيسوكلاميس (فولفا ، نيغاللا) الباتوليون علي 18°C ، بينما الديبلوديا مايديس ينتج سمومه علي 25°C ، وتنتج الفوماهيربارم البريفيلدين A والسيتوكالاسين B (الفومين) علي $20 - 25^{\circ}\text{C}$ ، وكذلك الفومبسيس تنتج الفومبسين A علي 25°C .

أما سموم الفيوزاريوم فتتطلب صدمة باردة علي الأقل $8 - 10$ ساعات علي 7°C ، كما في اختلاف درجات الحرارة بين الليل والنهار، أو التجميد والإسالة من التجميد؛ فكثير من سمومها تتراكم علي الصفير المعوي، أو في مدي $4 - 12^{\circ}\text{C}$ ، وينتج الفيوزاريوم تريسنكتم سمومه علي $7 - 15^{\circ}\text{C}$ ، وينتج الزيارالينون علي $12 - 27^{\circ}\text{C}$ بأقصى إنتاج علي 18°C ، بينما التريكوثيسينات تنتج علي $8 - 25^{\circ}\text{C}$ كما في T-2 بأقصى إنتاج علي $5 - 8^{\circ}\text{C}$ ، والفوميتوكسين علي $4 - 12^{\circ}\text{C}$ ، لكن أقصى إنتاج من الفوميتوكسين والذي أسيتوكسي سكيرينول علي 25°C .

والرطوبة النسبية ضرورية لإنتاج الفطر لسمومه، فنتج الأفلاتوكسينات علي الفول السوداني علي رطوبة نسبية $84 - 99\%$ (إذ تزيد رطوبة الوسط بزيادة الرطوبة النسبية في الجو) فيزيد تركيز الأفلاتوكسين في الفول السوداني بزيادة القرب من البحر وتخزين الأرز علي رطوبة نسبية 90% يزيد محتواه المائي، بينما علي رطوبة نسبية 70 ، 50% تنخفض رطوبة الأرز، ويؤدي ارتفاع الرطوبة النسبية إلي زيادة إنتاج الأفلاتوكسين، لذلك ينصح بخفض

الرطوبة النسبية لمخازن الأرز عن ٧٠٪، لمنع الإصابة بالأفلاتوكسين.

التهوية والغازات من العوامل المحددة لإنتاج السموم الفطرية، فبعض السموم يتطلب إنتاجها شدة التهوية عن سموم أخرى، فشدّة التهوية تزيد إنتاج الأفلاتوكسين، وانخفاض معدل التهوية يخفض بشده من إنتاج الأفلاتوكسين، كما أن انخفاض نسبة الأوكسجين من ٥ إلى ١٪ يخفض إنتاج الأسبرجلس فلافس من الأفلاتوكسين بشدة لتأثير الأكسجين علي ميتابوليزم الفطر، وعموما يكفي الفطريات تركيزات بسيطة (١٪) من الأكسجين لإنتاجها سمومها، وإن أعاققت انخفاض نسبة الأوكسجين (٢-٣٪) من إنتاج الباتوليول من البنسليوم أكسانسيم، بينما انخفاض الأكسجين من ٢ إلى ٠.٥٪ لم يؤثر بشدة علي إنتاج الباتوليول من البيسوكلاميس نيقيا في عصير التفاح، فالفطر قادر علي إنتاج التوكسين تحت مختلف ظروف التصنيع وحتى في المعلبات والزجاجات المغلقة، لكن انخفاض الأكسجين عن ٠.٣٪ (وفي جو من النيتروجين) أوقف إنتاج الأفلاتوكسين علي القمح الملقح بالأسبرجلس فلافس حتي ١٤ يوما، زاد بعدها إلي ٠.٤٥ جزء / بليون حتي اليوم ٢١.

ويؤثر ثاني أكسيد الكربون بشدة علي إنتاج السموم إذا ينخفض إنتاج الأفلاتوكسين علي ٢٠٪ ثاني أكسيد كربون، ولوحظ إنه بزياده ثاني أكسيد الكربون من ٠.٣٪ إلي ١.٠٪ ينخفض إنتاج الأفلاتوكسين باستمرار زيادة تركيز هذا الغاز، وأن انخفاض درجة الحرارة (١٥°م) مع الأكسجين (٥٪) وثاني أكسيد الكربون (٢٠٪) توقف إنتاج الأفلاتوكسين. ووجود ٢-١٠٪ ثاني أكسيد كربون يثبط إنتاج الباتوليول من البنسليوم أكسانسيم علي الفواكه ذات النواة الحجرية والبذرية، بينما ارتفاع تركيز هذا الغاز إلي ٥٢٪ يوقف بناء الزيارالينون من الفيوزاريوم. ويؤدي الضوء الأبيض (١٨٠ وات / م^٢) إلي توقف إنتاج سموم الألتراناريا الترناتا (الترناريول، الترناريول أحادي مثيل إيثير)، بينما ١٢ ساعة تعرض للضوء تخفض إنتاجها معنويا. تعرض هبوات الأسبرجلس أوكراسيس لأشعة جاما (١٠-٥٠ Krad) يسرع ويزيد من إنتاجها للأوكراتوكسين A، بينما الجرعات العالية (٤٠٠، ٦٠٠ Krad) تثبط إنتاجها.

٣- زمن التحضين:

بالنسبة لسموم الأسبرجلس فإنه يمكن ملاحظة وجود كميات محسوسة من الأفلاتوكسين

بعد ٤ ساعات من نشاط الفطر (أسبرجلس فلافس) ، لكن أقصى إنتاج للأفلاتوكسين بعد عشر أيام علي بيئة صناعية ، أو ٢١ يوما علي الفول السوداني ، ولكن ذلك يتوقف علي نوع الفطر ودرجة الحرارة و pH الوسط ونوع الوسط إلي غير ذلك ، إذ وجد أن أفضل إنتاج من الأفلاتوكسين يكون بعد ٣-٤ أيام علي ٣٠°م أو ٧ أيام علي ٢٤°م أو ١٥ يوما علي ٢٠°م ، وأنتجت الأسبرجلس فلافس أقصى كمية من الأفلاتوكسين علي ٢٤°م بعد ١٢ يوماً علي الفول السوداني وبعد ٦ أيام علي جوز الهند ، كما لوحظ الأفلاتوكسين في الفول السوداني (خالي الأفلاتوكسين عند الحصاد) بعد ٤٨ ساعة من تخزينه على ظروف استوائية ، كما لوحظت أقصى كمية أفلاتوكسين بعد ٨ أيام علي pH ٤٫٧ ، أو بعد ٢١ يوما علي pH ٢٫١ ، فالأفلاتوكسين عادة ينتج بكم محسوس بعد ساعات (٤-٢٤ ساعة) لكن أقصى إنتاج يكون بعد ٧-١٠ أيام ، ولقد وجد أن بيئات الأسبرجلس بارازيتكس فقط أو أسبرجلس بارازيتكس + أسبرجلس كانديدس (بنسبه ١:٧) زاد إنتاجهما من الأفلاتوكسين باستمرار التخزين حتي ٢٤ يوما (وإن أدت الكانديدس إلي خفض إنتاج البارازيتكس) ، وعموما يقل إنتاج الأفلاتوكسين إذا انخفضت مدة التحضين عن ٧-١١ يوما أو زادت عن ٢٥ يوما . وباختبار الأسبرجلس فلافس علي علف الدواجن تحت ظروفنا المصرية أعطي أقصى إنتاج للأفلاتوكسين في أول أسبوع تحضين سواء علي محتوى رطوبة ١٠-١٤٪ أو ١٦-٢٠٪ وانخفض تركيز التوكسين تدريجيا حتي الأسبوع الثالث ووقف إنتاجه كلية بعد ٦ أسابيع . وبعد وصول الفطر لقمة منحتي إنتاجه يبدأ الإنتاج في التضاؤل إما لأكسدة التوكسين أو لتدمير ميسليوم الفطر باستمرار نقص قيمة pH الوسط ، أو لشبخوخة الفطر ، لذلك فإن إضافة معيقات عمل الميتوكوندريا (مثل ستربتوميسين أو إيتنديمبروميد) فإنها تعيق شبخوخة الفطر وقدمه . وتنتج الأسبرجلس الأوكراتوكسين بعد ٥ أيام علي المواد الصلبة ويبلغ أقصى إنتاج بعد ٧-١٤ يوما من نمو الفطر، كما تفرز الأسبرجلس السم ستريجماتوسيسيتين علي الذرة بعد ٤-٧ أيام ، وبلغ أقصى إنتاج بعد ١٤-٢٢ يوما ، وإذا كان هذا السم يزداد إنتاجه بزيادة مدة التحضين حتي ٣٠ يوما بالنسبة للأسبرجلس فرز يكلمر ، فإن فطر البيبولاريس سوروكينيانا ينتجه بحد أقصى بعد ٤ أيام ، ثم يقل الإنتاج بعدها ، وتفرز الأسبرجلس المالفورمينات بعد ١٠ أيام تحضين وهز علي ٣٠°م

وتقوم البنسيليوم بإنتاج الباتيوولين بكم محسوس بعد ٦-٨ أيام ، وبكم ملحوظ بعد ١٤

يوما على الفاكهة ومنتجاتها ، بينما علي الذرة يلاحظ إنتاجه بعد ٧ أيام علي ٣٩٪ رطوبة، ويزيد الإنتاج حتي ٢٠ يوما تحضين علي ١٠ م° ، وحتى ١١ يوما علي ٢٠ م° ، بعدها ينخفض الإنتاج عند اليوم ٤٠ من التحضين ، ولا ينتج علي أعلي من ٢٠ م° ، لكن يتطلب الفطر (بنسليوم باتيوليم) حثا حراريا لمدة ٨ ساعات علي ٢٨ م° فيحصل منه علي أقصى تركيز للباتيولين (عالي النشاط النوعي) بعد ٨ أيام علي بيئة صناعية وإذا حث الفطر ٢٤ ساعة علي ٢٨ م° فيعطي أقصى محصول توكسيني لكن منخفض النشاط النوعي . ينتج البيسوكلاميس (فولفا، نيثيا) الباتيولين في العصير المصنع بأعلي كميات بعد ٢٥ يوما علي ١٨ م° ، ويقل إنتاج الباتيولين بعد وصوله للحسد الأقصى وذلك للتحطيم الميتابوليزمي الراجع للإنزيم المسئول عن التخليق البيولوجي للباتيولين (علي أساس الطبيعة الانعكاسية لإنزيم m-hydroxyalcohol dehydrogenase) . كما تنتج البنسليا الحد الأقصى للوتوسكيريون علي عصائر الفواكه بعد ٢١-٢٨ يوما، وتنتج الستيرويفيريدين بحده الأقصى علي ٢٧ م° بعد ١٧ يوما وعلي ١٦ م° بعد ٢٤ يوما علي بيئات سائلة صناعية . وينخفض تركيز الروبراتوكسين كذلك بطول مدة التحضين . وينتج حمض البنسيليك بأقصى إنتاج من البنسليوم بيوبريولم بين ١٤ و ١٩ يوما .

أما سموم فطريات الديلوديامايديس فيلزمها ٣-٤ أسابيع كأقل فترة تحضين للفطر لإنتاج التوكسين وتنتج الفوماهريارم سمومها (بريفيلدين A وسيتوكالاسين B) بعد ٢٥ يوما علي ٢٥ م° أو ١٠-٧ أسابيع علي ٢٠ م° ، أما الفيوزاريوم فتفرز الزيارالينون بأقصى كمية بعد ٤٠ يوما علي ١٠ م° أو ٢٠ يوما علي ٢٠ م° وذلك علي ذرة برطوبة ٣٩٪ ، بينما ينتج الفوميتوكسين في بيئة صناعية علي ٢٥ م° بعد ١٤-١٦ يوما وعلي الأرز بعد ١٠-١٢ يوما ، أما السم T-2 فينتج بأقصى كمية بعد ٣٥ يوما علي بيئات صناعية صلبة وإن تم إنتاجه بكم محسوس كذلك بعد ٥ أيام تحضين

٤- العمليات الزراعية :

لوحظ انخفاض تركيز الأفلاتوكسين في بذور القطن بانخفاض الإصابة بديدان اللوز القرنفلية التي تساعد علي الإصابة الفطرية (من خلال الثقوب التي تحدثها الديدان) وبالتالي إنتاج التوكسين، كما لوحظ أن إنتاج الأفلاتوكسين في الفول السوداني يتوقف علي نوع التقاوي (منها المقاوم للفطر المنتج للتوكسين) ونوع التربة والتسميد الكالسيومي، إضافة إلي

درجة نضج المحصول، ومدى التلف الميكانيكي في القرون والقشور، وظروف ومدة التخزين، ومحتوي الحبوب من الرطوبة، واستخدام الآلات في الحصاد وفي التقشير. ولقد أثرت كثافة النباتات بشدة على إنتاج الأفلاتوكسين علي الذرة، بل إن نوع الذرة ذاته كان له التأثير على إنتاج الأفلاتوكسين لوجود سلالات حساسة وأخرى مقاومة لإنتاج التوكسين. ولقد كانت هناك تأثيرات معنوية لموقع الزراعة على الإصابة بالزيتون والفوميتوكسين في الذرة، وعليه فمن الأهمية اختبار مواقع الزراعة من حيث وضع الشمس أو الظل، والضباب، والحشرات، وكثافة النباتات (الميكروطقس) والتسميد، وتعاقب المحاصيل، فالمواقع المعرضة لموجات من الصقيع تعطي أعلى نسبة تلوث وتركيز لكل من الزيتون والفوميتوكسين بغض النظر عن سلالة الذرة المزروعة، كما تؤدي قصر الدورة الزراعية وزيادة التسميد وزيادة كثافة النباتات وزيادة التسميد النتروجيني إلى زيادة الإصابة بالزيتون.

الباب الثاني

السموم الفطرية

ويشتمل على ستة فصول :

الفصل الأول : ماهية السموم الفطرية .

الفصل الثاني : أمراض مشكوك في أنها تسممات فطرية .

الفصل الثالث : السموم الفطرية المؤثرة على الجلد .

الفصل الرابع : السموم الفطرية المؤثرة على الأعصاب .

الفصل الخامس : السموم الفطرية المؤثرة على الأجهزة .

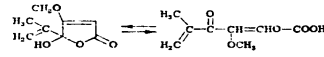
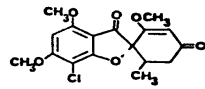
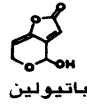
الفصل السادس : السموم الفطرية المؤثرة على الجهاز الهضمي (الكبد) .

الفصل الأول ماهية السموم الفطرية

تعرف السموم الفطرية Mycotoxins

باسمها المشتق من مقطعين يونانيين هما الفطر *Mykes* ، والسم *Toxikon* ، وتعنى السموم التي تفرزها الفطريات (أو عيش الغراب) كنواجح ميتابوليزم ثانوي للفطريات السامة ، وتؤدي لتغيرات مرضية أو فسيولوجية للنباتات والحيوانات والإنسان ، بما يعرف (سابقاً بالمرض المجهول) بالتسمم بسموم الفطريات *Mycotoxicosis* . والتسمم بسموم الفطريات قد يكون أساسياً *Primary Mycotoxicosis* (من تناول سم فطري أو أكثر) ، أو ثانوياً *Secondary Mycotoxicosis* (من تناول متبقيات السموم الفطرية التي عبرت القناة الهضمية ، ودخلت السلسلة الغذائية عن طريق اللبن واللحم والبيض والدم والدهن) . والسموم الفطرية مركبات منخفضة الوزن الجزيئي (١٥٤ - ٦٩٧ . ومعظمها ما بين ٣٠٠ و ٦٠٠) عديمة الأنتيجينات ، أي لا تؤدي إلى تفاعلات مناعية في الكائنات لبناء أجسام مضادة للسموم . ولا توجد حدود واضحة بين منتجات الفطريات الميتابولزمية الثانوية (سموم فطرية ومضادات حيوية) ، إذ أن الفرق في درجة السمية أكثر منه في النوع ، فالباتوليون المكتشف في الأربعينات كمضاد حيوي (معملياً) ثبت أخيراً أنه شديد السمية (بيولوجياً) للحيوانات الهامة مما جعله يوضع في قائمة السموم الفطرية ، وكذلك حمض الهلفولاريك له نشاط مضاد للبكتيريا الموجبة للجرام ، إلا أنه ضمن سموم فطر الأسبرجلس فيوميجاتس الضارة بالأعصاب ، والمؤدية للنزف ، وتمت العجول ، ففي عام ١٩١٣ م وصف حمض البنسيليك كأول اكتشاف لسم فطري حقيقي ، وإن استخدم في بدايته كمضاد حيوي ، وفي عام ١٩٣٩ م اكتشف الجريسيوفولفين ، واستخدم في علاج العدوي الفطرية الجلدية البوائية في الإنسان ، لكنه بعد ذلك عرف علي أنه سم فطري ، وفي عام ١٩٧١ م بلغت السموم الفطرية التي تم التعرف عليها وفصلها حوالي ٦٠ سما ، زادت إلى ٩٠ في يناير ١٩٧٤ م حتي بلغت حوالي ٨٠٠ - ١٠٠٠ مركب عام ١٩٨٨ م .

وتبدأ قصة السموم الفطرية: عام ١٩٦٢ م ، بانتشار مرض أدي لنفوق ١٠٠٠٠٠ كسكوت رومي ، وكذلك نفوق عالٍ في البط والدجاج ، وكذلك الخنازير والعجول ، ونسبت هذه الحالات لمرض مجهول لا يرجع لكائنات حية دقيقة (لابتكتيري ولافطري ولافيروسي) ،



ولا يرجع لخمسين مركب كيميائي سام تم فحصها، حتي اكتشف أن السبب يرجع لتلوث مكون علفي (كسب فول سوداني برازيلي) بالأسبيرجلس فلافس الذي فصل منه المركب السام الذي اشتق اسمه من اسم الفطر، أي سم الأسبيرجلس فلافس Aflatoxin الذي اكتشف أنه كان سبب سرطانات (أورام Metastases) الكبد والرئة في الجرذان عام ١٩٦١ م، وكذلك سبب سرطان كبد أسماك التراوت قوس قزح في مفرخ تجاري في شرق الولايات المتحدة عام ١٩٦٠ م، وذلك بعد اكتشاف الأفلاتوكسين في علائق السمك عام ١٩٦٣ م.

وتنقسم السموم الفطرية من حيث شدة سميتها إلى ثلاث مجموعات كالتالي :

منخفضة السمية	متوسطة السمية	شديدة السمية
فيوماجيلين (٥٤)	حمض أسبرجيليك (٨١)	أفلاتوكسينات * (١٢٠٠)
حمض فيوزاريك (٧٢)	أسيرتوكسين * (٩)	ستروفيريدين * (٢٣)
حمض چنتيسيك (٣٣)	بيو تينوليد * (٥)	سيكلوكلورتين *
چيودين (١١)	سيتريين (١٠٢)	دى أسيتوكسى سكير بينول (٣٥)
حمض جلاوكونيك (٣٠)	إمودين (٢٥)	قلويدات الإرجوت (١٠٠٠)
جريسيو فيولفين (١٨٢)	جليوتوكسين (١٠٥)	فيوزارينون -X* (١٩)
حمض كوجيك (٩٥)	إبريد وسكيريين (٣٠)	لوتيو سكيريين * (١٤٧)
حمض ميگوفينوليك (٤٣)	حمض بيتانينثروبروبونيك (٤٠)	مالتوريزين (١٢)
حمض أوكساليك (٩٥)	باتيولين (٣٠٥)	نيفا لينول (١٩)
تريكو درمين (٤٨)	حمض بنيسيليك (٦٨)	نيدولوتوكسين * (١)
إكزانثوسيلين (١٩)	رورد ينات (٣٥)	أوكرا توكسين (٧٦)
زيارا لينون (٣٥)	ستريجماتوسيستين (٤٢)	روبراتوكسين (١٤)
حمض بيسو كلاميك (٣٠)	سلافرامين (١٤)	سيوريدزمين (٢٧٠)
شيتومين (١٨)	فروكارينات (٣٥)	ستاكيو تريوتوكسينات (٨٠)
حمض فيوزيدنيك (١٧)	روچيولوسين (٢٩)	ت-٢ توكسين (٣٥)
مونورددين (٩)	بزورالين (٢٥)	تريموچينات
كروتوسين (٧)	دندروودوشين (١٥)	إيسلانديتوكسين (٤٣)
سيثوكالاسين (٤)	سيانين (١٥)	
تاردين (٣)	إندود وكسينات (١٤)	
	سيتري يوميستين (١٤)	
	أبوميامارون (١١)	

* (توكسينات تسبب سمية مزمنة ، الأرقام بين قوسين تدل على عدد البحوث المنشورة حتى عام ١٩٧٢ عن كل سم فطري مذكور) .

وهذا التقسيم يهم علماء السموم بينما علماء التغذية يهتمون - على الأكثر - بالسمية تحت الحادة Subacute والمزمنة التي تسبب السرطانية

Carcinogenicity ، والتشوهات الخلقية **Teratogenicity** ، والطفرات **Mutagenicity** طبقاً لمستويات التلوث المنخفضة المحتمل وجودها في الأغذية ، مقارنة بالتركيزات الأعلى في الأعلاف .

وفي كثير من الحالات شخصت التسممات الفطرية قبل التعرف علي السموم الفطرية ذاتها ، ويحدث التسمم بالسموم الفطرية في شكل حاد **Acute** (نتيجة تناول كمية توكسين كبيرة في فترة قصيرة) ، وتحت حاد **Subacute** أو مزمن **Chronic** (لتناول كميات من السم صغيرة ومتوالية لمدة طويلة) . وتتميز الأعراض لكل تسمم فطري حاد عن غيرها من الأعراض للتسممات الفطرية الحادة الأخرى، كما يسهل تمييز الصورة الحادة عن المزمنة ، وأعراض التسممات الفطرية المزمنة غير محددة ، ويصعب التعرف عليها لعموم الأعراض ، مثل نقص معدلات زيادة وزن الجسم ، والاضطراب التناسلي ، ونقص إنتاج البيض والذبن ، وارتفاع معدل العرصة للإصابة بالأمراض، والميل للإدماء، وفقد الشهية ، ورفض الغذاء، وتثبيط كل من تخليق البروتين ، وعمل الفيتامينات ، والهرمونات ، والمناعة ، ومقاومة الأمراض، وعلي ذلك تحدث عدوي بكتيرية ثانوية في شكل تسمم دموي **Septicemia** لا تستجيب للعلاج بالمضادات الحيوية ، كما لا تستجيب الحالة للقاحات **Vaccines** إذ لا تقدم أى حماية نشطة للحيوان تحت التسمم بالسموم الفطرية ، فليس هناك علاج لهذه التسممات سوي علاج الأعراض. والأعراض التي تسببها السموم الفطرية النقية نادرا ماتتشابه تماما مع تلك التي تسببها الأغذية والأعلاف المصابة بالفطر، أو المستخلص الخام منها (ربما لتعدد السموم وعدم وجودها منفردة في الحالة الأخيرة ، وبالتالي قد يضعف ، أو يتضاعف تأثيرها عما لو كان السم نقيا منفردا، وذلك لتداخل السموم معاً في تأثيراتها سلبيا أو إيجابيا) .

والتسمم الحاد : نادرا الحدوث ، لأن الغذاء شديد التلوث يكون ملوئاً بلون الفطر، وله رائحة عفنه **Musty** ، تعافه النفس، ويعزف عن استهلاكه غالباً ولذلك ، فالتسمم المزمن هو الأكثر انتشاراً وخطورة، لتمكن الأعراض من الجسم، وصعوبة تشخيصها، وتداخل صورتها مع أعراض الأمراض الأخرى (مثل الدوخة، وعدم التركيز، والإجهاد والخوف والرعب والكتابة ونزف الأنف، وصعوبة البلع وآلام شديدة بالعمود الفقري، واضطرابات الدورة الدموية والتنفسية، وحساسية في الأطراف ، خاصة السفلية ، وطفح جلدي بالرأس والوجه، وأحياناً بالجسم – كذلك – مع تيبس الأوردة ، وتغييرات في صورة الدم، وحساسية صدرية) وبالتالي

لاستجيب لمختلف أنواع العلاجات الكيماوية والطبيعية ؛ للبعد عن التشخيص المضبوط ، ولعدم وجود علاج للتسمم بالسموم الفطرية ، علاوة على عدم دقة تشخيص التسمم المزمن بسموم الفطريات ، خاصة للعاملين (في حقول التلوث المختلط بأكثر من سم فطري ، فتتداخل الأعراض ، وتتعدد صور وصول السم للجسم ، سواء عن طريق الجهاز الهضمي ، أو التنفسي ، أو الجلدي ، مما يعقد الموضوع) سواء الزراعيين ، أو البيطريين ، أو فنيي المعامل والباحثين ، فالعاملون في المعامل مستهدفون أساسا إما للحوادث أو التعرض (لعدم الحرص) بما يسمح بالملاسة للجلد أو ابتلاع أو استنشاق التوكسينات وكذلك أتربة العينات العفنة وسكب وسحب المحاليل القياسية للسموم الفطرية أو مستخلصات العينة الملوثة وكشط بقع السموم من رقائق الكروماتوجرافى ، فقد سجلت عديد من الحالات المرضية في مستشفيات تونسيين في الساحل ، تتضمن سرطان كبد أولي ، ومرض الكبد والمخ المميت **Reye's Syndrome** ، وأنيميا التسمم الغذائي (**ATA**) ، ويفحص بعض أغذية المرضى ، ثبت تلوثها بعدد من السموم الفطرية (أفلاتوكسينات ، تريكوثيسينات ، أوكراتوكسين **A** ، سيترينين) ، وفي كندا عاني الفلاحون من مشاكل رئوية ، ونفقت الحيوانات الزراعية ، وعند فحص حبوب هذه التجمعات ، ثبت أنها كانت ملوثة بالأوكراتوكسين (حتى ٢٧ جزءاً/مليون) والسيترينين (حتى ٨٠ جزءاً/مليون) وستريجماتوسيستين ، وفي ألمانيا ، لوحظ اضطرابات الطلائية في الحنانيص حديثة الولادة ، سواء في مقدم الرأس أو الشفة العليا أو الوجنة والخرطوم والجفن والرسغ ؛ نتيجة إصابة الحبوب والردة المغذاة للامهات بالسم **T-2** (١,٨ جزء /مليون) ، والزيارالينون ، والإرجوت (٠,١٨ ٪) (انظر الملزمة الملوثة) . وإصابة الغذاء أو العلف بأكثر من سم فطري في ذات الوقت يعد شيئا طبيعيا ، لأن الإصابة الفطرية غالبا مختلطة وليست نقية أي لا يوجد نوع أو جنس معين بل عدة أجناس وأنواع معا على ذات المادة ، لذلك نجد أعلاف بريطانيا ملوثة بالأفلاتوكسينات والأوكراتوكسينات وستريجماتوسيستين و / أو الزيارالينون ، وعينات أعلاف من النمسا ، وجد منها ٥٧ ٪ ملوثة بالأفلاتوكسينات (حتى ٢٢ جزءاً / مليون) و ٢٠ ٪ بالأوكراتوكسين (حتى ٤٨٥ جزءاً / مليون) ، و ٨١ ٪ بالفوميتوكسين (حتى ٤٣,٦ جزءاً / مليون) ، بل كان الفوميتوكسين دليل جيد على وجود سموم فيوزاريوم أخرى ، مثل السم **T-2** و **T-2** تتراؤل ودى أسيتوكسى سكير بينول وفيوزارينون **X** كصورة للتلوث المضاعف ، ونفس الشيء في مصر؛ فوجدت أعلاف ملوثة بالسيترينين (٦٥ جزءاً /

بليون)، والذى أسيتوكسي سكيريبتول (٢٠٠ جزءاً / بليون) ، والزيتون (٢.٥ جزء / مليون)، وأخرى ملوثة بالذى أسيتوكسي سكيريبتول (٤ جزء / مليون)، والزيتون (٢.٥ جزء / مليون)، وبفحص عينات من القاهرة من مختلف منتجات اللحوم المصنعة (برجر ، كفتة أرز ، لانشون ، لحم مفروم ، كفته سيخ) ، ثبت تلوثها بأكثر من سم فطري، شملت الباتولين ، وحمض البنيسيليك ، والروبراتوكسين ، والأوكراتوكسين بتركيزات أعلى من ٧٠ جزءاً / بليون ، وكانت أكثر السموم انتشاراً هو الأوكراتوكسين يليها الروبراتوكسين فالباتولين .

مشكلة السموم الفطرية : ذات أبعاد اقتصادية وصحية وبيئية، تعنى بدراساتها مؤسسات عالمية، كمؤسسات الأمم المتحدة مثل : منظمة الأغذية والزراعة FAO ، ومنظمة الصحة العالمية WHO ، وبرنامج البيئة للأمم المتحدة UNEP ، كما تعنى بها الحكومات والمؤسسات القومية التعليمية ، والبحثية ، والرقابية ، خاصة بعد تزايد المعرفة التى أدت للكشف عن حجم المخاطر الناجمة عنها ؛ فرغم وجود السموم الفطرية منذ وجود الإنسان ؛ لكن زيادة حالات السرطانات (رغم ارتفاع متوسط عمر الإنسان وتحسين إمكانات التشخيص) ترجع لما تسبب به السموم الفطرية فى إحداث هذه السرطانات، خاصة بعد تغيير العادات الغذائية (تضاعف المعروض من السلع الطازجة ، و اتجه الإنتاج التجارى إلى التكتيف فى إنتاج سلع ذات مدد صلاحية أطول، وحل الرغيف الكامل محل شرائح الخبز) واستخدمت ميكنة المحاصيل والإنتاج ، واستحدثت وسائل فنية زراعية سواء فى الإنتاج النباتى أو الحيوانى ، فتم التركيز على زراعة محاصيل عالية الإنتاج ؛ لكنها أقل مقاومة للإصابة الفطرية ، واستخدام المحاصيل البروتينية الاستوائية الأصل المصابة غالباً بالفطريات وسمومها، زاد المشكلة ، خاصة فى ظل الإنتاج الحيوانى والداجنى المكثف المستهلك لكم كبير من هذه الأعلاف الملوثة الاستوائية الأصل ؛ لذلك نجد انتشار السرطانات فى المناطق الاستوائية بنسبة أعلى عما هو عليه فى المناطق المعتدلة ؛ فقد وجد أن ثلثي الأورام الخبيثة عبارة عن سرطانات فى الأفارقة السود؛ بينما هذه النسبة لاتزيد عن ٣٪ فقط بين الألمان ، وذلك راجع لمراقبة الأغذية واستخدام الشلجات وجودة التخزين فى أوروبا ، عما هو عليه فى إفريقيا؛ ولارتباط هذه المشكلة بصحة الإنسان سواء بشكل مباشر أو غير مباشر ، ولنقص الخبرة فى مجال الطب البشرى بهذا الموضوع الخطير لحدائمه ؛ فقد تكونت مجموعة عمل دولية (منبثقة من منظمة الصحة

العالمية) مقرها ألمانيا بداية من عام ١٩٩٤م وكان أول نشاطها تجميع الأبحاث ، وعمل بنك معلومات، والدعوة لعمل مشاريع بحثية؛ للربط بين أمراض الإنسان ، والتسممات الفطرية علي مستوي العالم، في يناير عام ١٩٩٤م ظهر العدد الأول من المجلد الأول لنشرة السموم الفطرية في صحة الإنسان *Mycotoxins in Human Health Newsletter* التابعة لمركز تعاون منظمة الصحة العالمية للسموم الفطرية في الغذاء ، في كلية طب ألبرت لويس *Alpert Ludwig*- التابعة لجامعة فريبج الألمانية ، للتعريف بدور السموم الفطرية في صحة الإنسان كحقل جديد في الطب البشري، بإلقاء الضوء علي الفطريات السامة وسمومها وأمراضها، خاصة وأن كثيرا من أغذية الإنسان تنشأ من عمليات تخمر فطرية، كصناعة الخبز، والبيرة، والنبذ والجبن، والدخان والطباق، واللحوم المحفوظة بما تحمله من خطورة علي الإنسان ، فالخبز مسعول عن انتشار وباء سرطان الثدي في اليابان، انسداد الشرايين *Atherosclerosis* في أمريكا، والمشروبات الكحولية لا ترتبط فقط بتليف الكبد ، بل أكثر من ذلك مسؤولة عن تلف المخ والسرطان وغيرها ، والكحول ناتج ميتابوليزمي سام من الفطريات يؤدي لظروف طبيعتها أشد من التسمم بالإرجوت، أو بالأفلاتوكسين . كما أن كثيرا من الأمراض تسببها الفطريات/ السموم الفطرية مثل انسداد الشرايين *Atherosclerosis*، والحراريج الخبيثة وأنواع رئيسية من التهاب المفاصل *Arthritis*، تشمل النقرس ، وأمراض المناعة الذاتية وارتفاع ضغط الدم ، وتليف الكبد، والفشل الكلوي ، والسكر. فالطباقي الطازج لايسبب سرطانبة ، بينما بعد تخزينه ومعاملته (تخمره بالفطر) يؤدي للسرطان ، كما أن هناك علاقة بين حالات الوفاة بعد الجراحات والتسمم الغذائي، سواء بالفطر، أو السموم الفطرية في الغذاء المستهلك عقب الجراحة . وقد تتشابه أعراض التسمم بالسموم الفطرية في كل من الإنسان والحيوان؛ لذا تجرى التجارب علي الحيوان، وفي عام ١٩٨١م حدث تسمم في الأغنام من سيورديسمين (من فطر *بيثوميسيس كارتروم*) أدى إلي فقد أعداد كبيرة ثمنها ١٠٠ مليون دولار، أظهرت الأغنام أضرارا وعائية لاحتوائها تركيزات عالية من الليبيدات، وليبوبروتينات منخفضة الكثافة، تماما كالميزة في انسداد الشرايين *Atherosclerosis* في الإنسان . علاوة علي أن الاغنام استجابت للعلاج بالكوليستيرامين ، تماما، كما في الإنسان الذي يعاني من ارتفاع الليبوبروتينات منخفضة الكثافة وانسداد الشرايين. ورغم أنه لايمكن أن تجرى تجارب سموم فطرية على الإنسان، فإنه يعطى السم الفطري سيكلوسبورين للمرضى المزروع لهم أعضاء لتخفيض

مناعتهم (لعدم رفض الأعضاء الغريبة المزروعة)، إلا أن هذا العقار (السم الفطرى) يؤدي إلى تسمم في صورة زيادة تركيز ليبيدات الدم ، وسرعة حدوث انسداد الشرايين للمرضى الذين يطول عمرهم ، وكذلك يحدث زيادة حمض اليوريك ؛ فيظهر عليهم النقرس مع ارتفاع ضغط الدم، وكذلك أورام خبيثة (سرطانات)، وهذا تسمم بسموم فطرية وليس موضوع تأثيرات جانبية لعقار ، فهو دليل مطلق لسم فطرى يسبب حالات مرضية في الإنسان، والذي يؤدي إلى موت هؤلاء المرضى .

وتحتوى دماء الإنسان وألبان الصدر على سموم فطرية ؛ فنصف الألمان البالغين تحتوى دماؤهم على أوكراتوكسين، والأطفال المرضى بسرطان الدم Leucemic تحتوى دماؤهم أفلاتوكسين ، ومرضى سرطان القناة البولية تحتوى دماؤهم أوكراتوكسين ، ومرضى النزلة المعوية Crohn's disease تحتوى دماؤهم أفلاتوكسين، ونسبة ضئيلة من الأمهات المرضعات تحتوى ألبان أثنائهن على سموم فطرية . فمشكلة السموم الفطرية في صحة الإنسان حقيقة مؤكدة وتحتاج إلى إيضاح، خاصة وأن معظم أمراض الإنسان سببها الغذاء .

وتأثيرات السموم الفطرية على الكائن الحي متعددة ، فتتضرر بفلورا الأمعاء لنشاطها المضاد الحيوى (كما تهيب الكائن للإصابة بالأمراض المعدية) ، فتتأثر سلبيا على هضم الأغذية والمغذيات حتى في الحيوانات المجترة الأكثر مقاومة لبعض السموم الفطرية (وإن عملت بعض السموم الفطرية كمضادات حيوية تؤثر فقط على الفلورا الضارة وتشجع الفلورا المفيدة في الهضم) ، وتدرج خطورتها إلى الحد المسرطن والمشوه والمطفر، فكثير من السموم الفطرية مسرطن ، فقد عزلت ٧٢ سلالة من ستاكيبيو تريس التيرناتس في فنلندا وجدت أن مستخلصاتها سامة ، وتؤدي إلى سرطان الأمعاء الغليظة والمستقيم ،ومن المسرطنات كذلك الأفلاتوكسينات وحمض البنيسيليك والباتيولين والروجيولوسين وستريجما توسيستين ، وكذلك تؤدي أفلاتوكسين BI وستريجما توسيستين وفيوزارينون X- ونيقالينول إلى طفرات في بكتريا السالمونيلا تيفيموريم ، بينما سموم الفيوزارينون الأخرى (بيوتينوليد ، حمض فيوزارين ، مونيليفورمين ، السم T-2 ، أنيتوكسى سكير بينول، وزيارالينون) ليست مطفرة للبكتريا .

وعموماً فإن حدوث الأورام الحميدة أو الخبيثة Benign or malignant tumors

يتوقف على التوكسين وجرعته ومدته تعاطيه وطريقة تعاطيه، وظهور ورم حميد ليس معناه أن

التوكسين غير مسرطن ، فرمما يكون ذلك هام في الكشف المبكر عن السرطان ، فهناك إطار زمني للتحويل المرضي من تغييرات في شكل زيادة حجم الأعضاء و الأنسجة hyperplastic إلى نموات خلوية أكثر تحديدا تعرف بالسرطان ، بعضها ينتشر من عضو لآخر ، وهناك عديد من زيادات حجم الخلايا Cellular hyperplasias لا تتحول إلى سرطان .

والنشاط المسرطن تتوقف شدته على الزمن ، فالمواد شديدة السرطنة تحدث الأورام في فترة بسيطة ، والمواد الأقل سرطنة قد تحتاج أعماراً أو عمراً كاملاً (في حالة قلة خطورتها) . وكما تختلف التوكسينات في ظروف بنائها فإنها تختلف في تأثيراتها ، وفي الأعضاء المؤثرة فيها أو المستهدفة ومن ثم يمكن تقسيم السموم الفطرية من حيث تأثيراتها الأساسية إلى :

١- **سموم كبدية التأثير Hepatotoxins** : وتشمل الأفلاتوكسين والأوكراتوكسين والستريجما توكسين والإيسلانديتوكسين واللوتيوسكريين والريراتوكسين والدي أسيتوكسي سكيرينول والأفرسين والإريثر وسكيرين والسيكلوكلوروتين والروجيولوسين والباتيولين وسم اللوبينوزيس وحمض السيكلوبيازونيك وسبوريسمين .

٢- **سموم كلوية Nephrotoxins** : مثل السيترينين والجليوتوكسين وحمض الأوكساليك والأوكراتوكسين A والروجيولوسين واللوتيوسكريين والإيسلانديتوكسين والأفلاتوكسين والستريجما توكسين وحمض السيكلوبيازونيك والبنيتريم A والروبراتوكسين B والسبوريسمين والباتيولين وسم اللوبينوزيس والإيوكسي تريكوثيسينات .

٣- **سموم قلبية Cardiotoxins** : مثل إكرانشواسكين (توكسين B) وحمض كاروليك وحمض ترستريك وحمض فيريد يكاتيك وحمض بنيسيليك وأفلاتوكسين B1 وحمض سيكلوبيازونيك وروبراتوكسين B وزيار الينون وحمض بيتانينثروبر وبيونيك والأنثراكينونات والفيوزاريوجينين والستاكيبيو تريوتوكسين والدندروشين والكلافاسين والسكريين .

٤- **سموم معدية معوية Gastrointestinal toxins** : كالتريكوثيسينات والجليوتوكسين والفيريدين والأفلاتوكسينات والسكريينات والسلافرامين والأوكراتوكسين A والسبوريسمين وسم اللوبينوزي .

٥- **سموم جنسية Genitotoxins** : كالزيارالينون والتريكوثيسينات والأفلاتوكسين .

- ٦- **سموم جلدية Dermatotoxins** : ومنها البسورالينات والتريكوثيسينات والباتيولين والسبوريد يسمين والإرجوت .
- ٧- **سموم عصبية Neurotoxins** : أفلاتوكسين B1 ، روبرا توكسين B ، سيتريوفيريدين ، بنيتريم A ، فيوميتريمورجين ، باتيولين ، الإرجوت ، مالتوريزين ، بيوتينوليد ، التريكوثيسينات ، حمض الكوجيك ، فيوماجيللين ، سبينولوسين ، جليوتوكسين ، سلافرامين .
- ٨- **سموم رئوية Pulmonary toxins** : منها ٤- أيبوميا نول ، أفلاتوكسين B1 ، باتيولين ، سبوريد يسمين ، إيبوكسى تريكوثيسينات .
- ٩- **سموم أجهزة بناء الدم Hematopoietic toxins** : ومنها التريكوثيسينات ، والأوكراتوكسين A ، والأفلاتوكسين B1 ، والروبراتوكسين B ، وسم اللوبينوزيس ، وحمض السيكلوبيازونيك ، والزيارالينون .
- ١٠- **سموم مسرطنه Carcenogenic toxins** : ومنها الأفلاتوكسينات ، والباتيولين ، وستريجما توميسستين ، ولوتيسوكيرين ، وحمض بنيسيليك ، وسيتيرينين ، وروجيولوسين ، وجريز يوفولفين ، وسيكلوكلوروتين ، وأوكراتوكسين A .
- ١١- **سموم مطفرة Mutagenic toxins** : مثل الأفلاتوكسينات والباتيولين وحمض البنيسيليك ولوتيو سكيرين وروجيولوسين وستريجماتوسيسستين وسيتيرينين والزيارالينون وزيارالينول (b) والسم PR والإمودين (والانثراكوينونات) وحمض الكوجيك وأوستوستيديول وأوستوسيسستينات D,A .
- ١٢- **سموم مشوهة خلقيا Teratogenic toxins** : ومنها أفلاتوكسين B1 ، وأوكراتوكسين A ، وروبرا توكسين B ، والسم T-2 ، وبعض فلويدات الإرجوت .
- ١٣- **سموم تؤدي إلي النزف** : مثل أفلا توكسين B1 ، أوكراتوكسين A ، روبراتوكسين B ، حمض سيكلوبيازونيك ، تريكودرمين ، دى أسيتوكسى سكيرينول ، وستريجماتوسيسستين ، كوينونات ، أنثراكوينونات ، حمض الجلاوكانيك ، حمض الجلاوكونيك ، حمض البيسو كلاميك ، فيوزاريوجينين .

فتؤثر السموم على معظم أجهزة الجسم وأعضائه وأنسجته ، فتؤثر فى الغدد الصماء وأجزاء الجهاز المناعى والعصبى والجلدى والهضمى والتنفسى والدورى والتناسلى وملحقاتها ، ومن ثم تؤثر على وظائفها من خلال تأثير السموم على خلايا هذه الأنسجة والغدد والأعضاء والأجهزة ؛ فتؤدى السموم الفطرية إلى اضطرابات فى بناء جدر الخلايا ومكوناتها فتؤثر بالتالى على نفاذيتها **Permeability** ، وتضر بعمليات التنفس الخلوى ، وتكون مع الأيونات المعدنية معقدات تعوق وظائف المعادن الفسيولوجية ، وتضر بتخليق الأحماض النووية ، وطبع الصفات الوراثية ، وتخليق البروتين ؛ فتحدث الطفرات والتشوّهات والأورام والسرطانات (فمعروف أن حوالى ٩٠ ٪ من السرطانات تكون أيضا مطفرات ، وأن ٧٠ ٪ من سرطانات الإنسان ترجع لعوامل بيئية أي للكيميائيات) . و تؤثر السموم الفطرية على الخلية بجزئياتها : النواة (بما تحتويه من حمض نووى RNA وكروماتين وميكروسومات) ، والسيترولازم (بما يحتويه من ميتوكوندريا وشبكة الإندوبلازم والليسوسومات والأغشية) . فتؤثر السموم على التنفس فى الميتوكوندريا فتظهر النكزرة الخلوية ، كما تؤثر على ميتابوليزم الدهون والكربوهيدرات ، فينخفض جليكوجين الكبد ويزيد دهنه ؛ لتأثير السم على إنزيمات الميتابوليزم . وتشمل التغييرات الهستوباثولوجية نكزرة ورشحا وانقسامات واضمحلالات والتهابات وتمددات وانكماشات واحتقان ونزف وتقرح وتليف وتلون وتضخم وضمور ، وتشبيط تخليق مكونات الدم ؛ وتشويه مكونات الخلايا والأنسجة مما يؤدي إلى تغييرات شكلية ووظيفية ؛ فتؤثر على النمو واستهلاك الغذاء والاستفادة منه ، وتخليق البروتين ، وتشويه الاجنة ، والشلل ، واضطرابات الحركة والتنفس والتناسل والدورة الدموية ، وانقسام الخلايا ومكوناتها ، فتحدث الطفرات والسرطانات والأنزفة وغيرها .

ويتوقف تأثير السم بيولوجياً على النوع والسلالة والجنس (ذكر/ أنثى) ، وعوامل البيئة، وحالة التغذية ، والحالة المرضية والفسيولوجية ، والتفاعلات مع الكيمائيات الأخرى ، وتؤثر السموم الفطرية **Mycotoxins** على الحيوانات **Zootoxins** ، أو النباتات **Phytotoxins** ، أو الفطريات والبكتيريا **Antibiotics** ، وقد تؤثر على أكثر من نوع فى نفس الوقت ، فبعض السموم الفطرية شديدة الخطورة على الإنسان والحيوان ، وضعيفة التأثير على الكائنات الحية الدقيقة ، وبعض هذه السموم يؤثر على الحيوان والنبات ، وبعض الفطريات تنتج السموم الفطرية والمضادات الحيوية فى نفس الوقت . وإذا كانت أنواع الفطر المختلفة تنتج

نفس التوكسين فإن التوكسينات المختلفة التركيب الكيماوى قد تسبب نفس الأعراض المرضية . ولقد وجد أن السموم الفطرية المنتجة تحت ظروف الحقل طبيعياً أكثر شدة عن السموم الفطرية المنتجة تحت ظروف بيئة المعمل (رغم تماثل التركيب الكيماوى للمركب الطبيعى الحقلى ونفس المركب المعملى و تماثل النشاط البيولوجى ، بغض النظر عن الظروف البيئية لإنتاج التوكسين) إلا أن التجارب أثبتت صحة هذه النظرية نتيجة اختلاف تركيب التوكسين (ملح أو حامض أو غيره) المختبر معملياً عن الناتج طبيعياً ، وللتداخلات البيئية التى تشدد من تأثير التوكسين الطبيعى عن الخلق معملياً .

جغرافية السموم الفطرية : ثابتة ، فرغم انتشار السموم الفطرية في كل أنحاء العالم ،

فيزيد انتشار الأوكراتوكسين والزيارالينون والتريكوثيسينات فى المناطق الباردة ، والمعتدلة ، بينما يزيد انتشار الأفلاتوكسينات فى المناطق الحارة ، وهناك حالات تسممات فطرية مرتبطة بمناطق معينة ؛ نتيجة الرعى على مراعى معينة في مواسم وظروف طقس معينة ، وفى الاتحاد السوفيتى (سابقاً) انتشرت التسممات بسموم الفيوزاريوم والميروثيسيم والدندروشم ، وفى أوربا الشرقية شخضت التسممات بسموم ستاكيوتريس ، وفى مصر شخض ورم سرطان مخ الخيل Equine Leucoencephalomalacia ، وفى الولايات المتحدة ظهرت التسممات بالسلافرامين وبحشيشة Fescue foot ، وفى استراليا ونيوزيلندا وجنوب أفريقيا توجد تسممات الدبلوديا والترمس والبيثومييس .

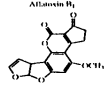
التخليق البيولوجى للسموم الفطرية :

ويتم عن طريق سلسلة تفاعلات إنزيمية للتحويل من مركبات أولية ووسيلة بسيطة بيوكيماوية (كالحلات والميفالونات والمالونات وبعض الأحماض الأمينية) إلى المركبات الأخيرة عن طريق التكتيف والأكسدة والاختزال ، وإدخال الكيل وهالوجين وغيرها ، فينتج فى النهاية السموم الفطرية كمركبات عضوية مختلفة التركيب الكيماوى معظمها عطرى وبعضها اليقاتى، فمنها :

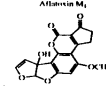
١ - **مشتقات بيتيدية وأزوتية** : قلويدات الإرجوت ، سبورديسمين، سيكلوكلوروتين، فيريدي يكاتين، فروكولوجين، روكوفورتين، زيجوسيبورين، سلافرامين، جليوتوكسين، حمض أسبرجيلليك، سيفالوسبورين N (إيزونيسيللين N)، سيفالوسبورين C ، إيسلاندا يتوكسين .

- ٢- **مشتقات كوينون** : معظمها صبغات ومنها إيسلاندين ، هلمينثوسبورين ، سكيرين ، إفرسين ، فيوميجاتين ، سينولوسين ، لوتيسكيرين ، روجيولوسين .
- ٣- **مشتقات بيرون** : باتيولين ، حمض كوجيك ، ستريجماتوسيسيتين ، سيتروميسيتين (حمض فركوينتيك) ، أوكراتوكسين ، مليتوكسين ، أفلاتوكسين ، سيتيرينين ، سيتروفييريدين .
- ٤- **مشتقات تريبنية** : حمض هلقوليك ، سفالوسبورين P ، تريكوثيسين [تريكودرمول (روريدين C) ، تريكودرمين ، دي أسيتوكسي سكيرينول ، السم T-2 ، فروكارين ، فروكارول ، نيغالينول ، فيوزارينون ، فوميتوكسين ، ساترا توكسين] .
- ٥- **نونادريد** : حمض جلاوكانيك ، حمض جلاوكونيك ، حمض بيسوكلاميك ، روبراتوكسين .
- ٦- **قلويدات** : كلافين ، حمض ليسرجيك ، سلافرامين .
- ٧- **زانثين** : ستريجماتوسيسيتين .
- ٨- **لاكتون** : باتيولين ، حمض بنيسيليك ، روبراتوكسينات .
- ٩- **بوتوليد** : باتيولين .
- ١٠- **لاكتون (حمض رسورسيك)** : زيارالينون .
- ١١- **جزئ فينولي كبير** : زيارالينون .
- ١٢- **بيرازين** : سبوريد يسمين .
- ١٣- **سترويد** : سبوروفيزارين ، بوافيزارين .
- ١٤- **جلوكوز** : حمض كوجيك .
- ١٥- **كومارين** : أفلاتوكسينات ، أوكراتوكسينات ، ستريجماتوسيسيتين .

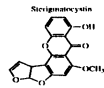
ورغم شدة خطورة مشتقات الكومارين ، فقد سبق إستخدامه في صناعة العطور لرائحته السارة Agreeable وكمكسب للطعم Flavoring في صناعة الشيكولاته ومسخلص الفانيليا والجيلاتى والطباق ، وبعد اكتشاف آثاره السامة في تجارب حيوانية تم سحبه من صناعة الكيماويات العطرية ، وقد استخدم طبيياً كمانع تجلط ، وكمضاد حيوى وكمبيد للقوارض والحشرات والفطريات ، وكمانع لتسوس الاسنان وفى أحبار الطباعة ، والمرشحات البصرية .



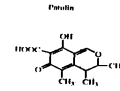
أفلاتوكسين B₁



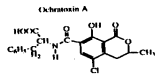
أفلاتوكسين M₁



ستريجماتو سيستين



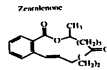
باتيولين



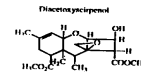
أوكراتوكسين A



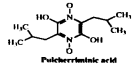
سيتريدين



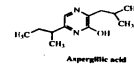
زيار اليتون



دي أستوكسي سكير بينول



حمض بولشير يمينيك



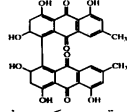
حمض أسبرجيليك

تركيب بعض السموم الفطرية

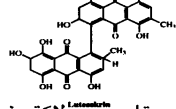
حمض تريك



روجيولوسين



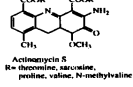
لوتيو سكيرين



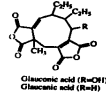
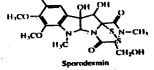
بيتا بروبيولاكتون



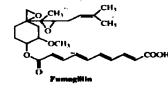
أكتينو ميسين



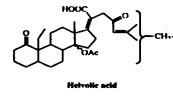
بتيسيليم



فيوماجيلين



حمض هلقوليك



قلويدات إرجوت

Ergot alkaloids

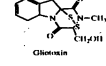


L-tryptophan = fundamental moiety

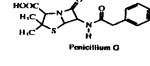
حمض كوجيك



جليوتوكسين



سبوروديسمين



أسيتاميدو لاكتون

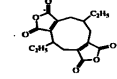


تابع تركيب بعض السموم الفطرية

حمض جلاوكونيك

سلافرامين

حمض بيسوكلاميك



الفصل الثانى

أمراض مشكوك فى أنها تسممات فطرية

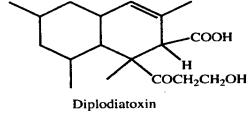
انتشرت أمراض فى الإنسان والحيوان واعتقد بأنها تسممات بسموم فطرية غير معروفة ، لكن عرف الفطر المسبب لهذه الأمراض (دون الكشف بعد عن السم ذاته) ، ومن هذه الأمراض المشكوك فيها :

أولاً : التسمم الترمسي Lupinosis :

يصيب الأغنام والماشية والخنائير والخيول ؛ نتيجة الرعى على الترمس الأبيض (الحلو) المصاب بفطر فوموبسيس لبتروستروميفورميس فى جنوب إفريقيا وأستراليا وغيرها ، وهذا التسمم مزمن يؤثر فى الكبد أساساً ، وهذه السمية تختلف عن سمية قلويدات الترمس Lupine Toxicity ذاته ، التى تؤثر أساساً على الأعصاب ، ورغم عدم التوصل إلى تركيب سموم هذا الفطر ، لكنها عموماً غير قلويدية ، بل هى حامضية أو فينولية ولذلك تذوب فى القلوبات ، وكذا فى وسط رقم حموضة ضعيف القلوية ، ولذا فهو قابل للاستخلاص بالماء . وينشأ التسمم بعد التغذية على دريس الترمس المصاب بالفطر (له اسم مرادف هو فومبسيس روسيانا) ، وقد أمكن إعادة إحداث التسمم فى الخنازير والدجاج والجرذ وخنائير غينيا والأرانب والفئران بإعطائها مستخلصات بيئات هذا الفطر . وقد تم - أخيراً - فصل مركبين سميا بالفومبسينات أ ، ب (Phomopsins A & B) كناتج تمثيل (ميتابوليزم) من بذور الترمس الملقحة بالفطر ، وأدت هذه المستخلصات لنفس التسمم ؛ إذ أدت إلى وقف الانقسام الميتوزى (غير المباشر) فى الخلايا البارنشمية للكبد ، ووجد أن الفومبسين A أشد سمية ٤ مرات عن الفومبسين B . وقد وجد أن هذه السموم تظل بالحبوب الجافة على الأقل ١٨ شهراً . ويتداخل هذا السم الفطرى مع ميتابوليزم السلينيوم بعد امتصاصه من الأمعاء مؤدياً إلى زيادة سرعة اختفاء السلينيوم من الدم ، وعليه ، فيؤدى إلى سوء تغذية العضلات Muscular dystrophy نتيجة لنقص السلينيوم أكثر منها للفعل المباشر للسم على النسيج العضلى .

ثانياً : التسمم الديلودى Diplodiosis :

مرض يسبب اضطراب الحركة والشلل للماشية والأغنام فى جنوب إفريقيا ؛ للرعى على الذرة المصابة بالديلوديا مايديس (التى تنتج السم ديلوديا) ، ولا يعرف إذا ما كان الفطر أم



سمة هو المسفول عن التسمم ، وأول أعراض التسمم : تدميع وإسالة اللعاب ، ورعشة العضلات والشلل ثم النفوق ، وقد تحتقن الرئة والكلى وتحدث نزلة معوية . وتعالج الحالة بإبعاد الذرة المعفنة ، وتحسين وسائل رعاية الحيوان ، وزراعة أنواع ذرة مقاومة مع اتباع دورة زراعية متباعدة ، واستبعاد الكيزان التالفة من المحصول ، وتجنبه للمطر .

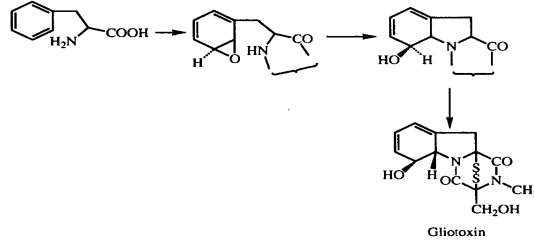
السم الديبلودي (ديبلودياتوكسين)

ثالثاً : إكزيما الوجه Facial eczema :

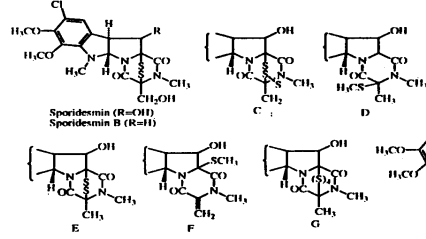
مرض يصيب الأغنام والماشية فى نيوزيلندا وبريطانيا وستراليا وجنوب إفريقيا ويسببه فطر بيثوميسيس كارنارم (المسمى قديماً سيوريديسميسيم باكارى) المنتج للسموم الفطرية سيوريديسمينات A و B و C و D و E و F و G و H وسيوريديسموليد و البيثوميكوليد .

واكتشفت سيوريديسمينات عام ١٩٥٩ م ، وهى مشتقات من الأحماض الأمينية تريتوفان والأين لتكوين بيتيد حلقى [يشبه المضاد الحيوى جليوتوكسين الذى تنتجه أسبرجلس فيوميجاتس وميروثيسيم فروكاريا (جليوكلاديم فيميريام)] ، ووجود الكبريت (أولميثيونين) لازم لتخليق السيوريديسمينات (والجليوتوكسين) . ويتشابه المرض فى أعراضه

CO

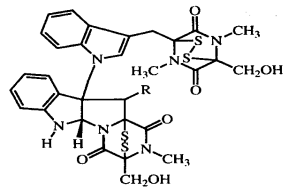


مع مرض الرأس الضخم (السميك) الأصفر Gedeeldikop فى أغنام جنوب إفريقيا ومرض الصفار Yellowes فى اسكتلندا (لذا يشك فى الأخير ويرجح أنه تسمم فطرى كذلك) .



وإكزيما الوجه
تسمى كذلك
بالتسمم
بالبثوميسيس،
ووجد أن
سيورديسمين
A هو أكبر ناتج
تخليقى
(ميشابوليزمى)

للفطر، بينما سيورديسمين B أقل نشاطاً وأقل تركيزاً عن سابقه ، وأن المركب سيورديسمين E قليل الوجود ، وكذلك المركبات ذات المعابر المفتوحة (- S-S-) (أى المركبات D و F) ، فهى أقل كثيراً فى النشاط ، ودرجة ذوبان هذه السيورديسمينات على الترتيب هى ١٧٩ ، ١٨٣ ، ٢٣٠-٢٤٠ ، ١١٠-١٢٠ ، ١٨٠-١٨٥ ، ٦٥-٧٥ ، ١٤٨-١٥٣ ، ١٤٠-١٥٠ م° ، ومصدر الكبريت فيها ربما من الميثيونين ، أو الميثيونين سلفوكسيد أو S - أدينوسيل - ميثيونين ، وقد تم حفظ التوكسين بدون تغيير لعدة سنوات بالتجميد ، وأهم هذه التوكسينات هى سيورديسمين (A) السام للخنزير والدواجن والماشية والأغنام ، فهو سام للكبد Hepatotoxic حيث يؤدى إلى تلف الكبد وتليفه ، وحساسية ضوئية لامتنصاص الدم

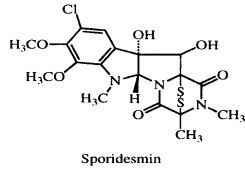


شيتومين

للفيلولويرثرين (ناتج هدم الكلوروفيل) ويخرج فى الصفراء ويرتفع محتوى السيرم من البيليروبين والكيليسترول ، وإنزيمات الجلوتاميك أو كسالواسيتيك وجلوتاميك بيروفيك ترانس أمينازات (GOT&GPT) والبروتينات الكلية . فهذا السم الأساسى شديد السمية إذ أن ٣مجم / كجم وزن جسم فى الأغنام أو العجول

عن طريق الفم لمدة ٣ أيام تؤدي إلى نفوق ١٠٠٪ (بدون حساسية ضوئية) نتيجة شدة التأثير علي الكلى مما يؤدي إلى زيادة مستوى أزوت الدم غير البروتيني وصدمة تسممية **Toxic shock** ثم النفوق ؛ بينما ١ مجم / كجم وزن جسم تؤدي إلى حساسية ضوئية في ٨٠٪ من الحيوانات و ٧٠٪ نفوق ، وهذه الجرعة الأخيرة (العالية) تظهر السمية في طورين من الأعراض في الأول : تفقد الشهية وأحياناً يظهر إسهال لمدة ٢-٤ أيام ، مع اضطرابات كبدية ومرارية ، وفي الطور الثاني : (إن لم تشف الحيوانات) بعد ١٠ أيام تظهر انسدادات **Occlusions** في القنوات المرارية وأضرار كبدية خلوية ووظيفية ويرقان ؛ فيتضخم الكبد وتتركز خلايا الكبد وقنابات المرارة وتتليف الأوعية البوابية ، وتتضخم قناة الصفراء ، ولا تلاحظ ثنائية الأطوار بانخفاض جرعة السم ، وبانسداد القنوات الصفراوية يزيد محتوى السيرم من أحماض الصفراء المرتبطة بالتاورين ، وكذلك الفوسفوليبيدات والفوسفاتاز القاعدي ، وتتضخم الأدرينال ويزيد سمك جدر الأوعية الدموية المتصلة بقناة الصفراء ، وفي الطور الأول للتسمم يحدث أوديميا والتهاجات في الحالب والمثانة مع وجود حويصلات متقرحة ، أما في الطور الثاني فيحدث التهاب كلوي **Nephrosis** والتهاب حوض الكلية **Pyelitis** ، بينما ٠.٥ مجم / كجم وزن جسم تؤدي إلى ١٠ - ١٥٪ نفوقاً و ٥٠٪ حساسية ضوئية في الأغنام ، سمية المركب **B** ٢٠٪ فقط من سمية المركب الأصلي [**A**] المساوي لسمية المركب **E** .

ويوجد التوكسين في صفراء الحيوانات المصابة بأعلى تركيز قبل خروجه في البول ، إذ يخرج كلية في ظرف ٢٤ ساعة من الجسم ، إذ لا يوجد متبقيات منه في اللبن ، [وتفرز فطريات الشيتوميم سما فطريا يسمى شيتومين **Chetomin** يشبه سبورديسمين ، وله خواص مضادة حيوية تغير من تخمر كرش الأغنام ، ويكفي منه ١ مجم / كجم وزن جسم لمدة ٥ أيام لتنشيط نمو الأغنام] ، ويظهر التوكسين في الصفراء خلال ١٠ دقائق من التغذية عليه ، ويصل



سبورديسمين A

لأقصى تركيز في الصفراء بعد ٢-٨ ساعات ، ويظهر في البول بعد ١٢ ساعة بأقصى تركيز ، ونسبة التوكسين في السيرم إلى نسبته في البول كنسبة ١٠ : ١ ، وبين السيرم والصفراء كنسبة ١٠٠ : ١ . والفطر المسئول عن هذا التسمم ينمو على جذور الحشائش النامية ، ويخرج التوكسين من الهبوات

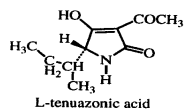
بواسطة المطر ، والتسمم يحدث لكل من الأغنام والماشية والأرانب وخنزير غينيا ؛ بينما الجرد أكثر مقاومة ، وقد يظهر التسمم في شكل أوديميا رئوية مع أضرار الكبد ، كما يوجد الفطر بشكل رمي على النباتات الميتة والورق ، ويفضل نموه على حشيشة الجازون (الراى) فتؤدي التغذية عليه إلى التهاب العيون وسيولة إفرازات الأنف والغم وظواهر جرب Itching وأوديميا الأذان والجفون والوجه والشفة والحيا مع انخفاض إنتاج اللبن ، وارتفاع ضغط الدم ، وحساسية الحيوان للمس ، وتظهر حروق على المخطم ، وحول العين ، وعلى اللسان ، وتهرب الحيوانات إلى الظل نتيجة الحساسية الضوئية التي تؤثر على الكبد ؛ فلا يستطيع نزع الفيللوإريثرين من الدم ، ويتأثر طاقة الشمس على الفيللوإريثرين تحدث الحساسية الضوئية المؤدية إلى إكزما جلد الوجه ، وهذا التأثير الكبدي عكسي ، أي يمكن شفاؤه (عكس التأثيرات على المرارة والقناة البولية وذلك راجع لإخراج السم من الجهاز المرارى) لأن الكبد أقل قدرة على إزالة سمية التوكسين قبل إخرجه في الصفراء والبول . وتخزن خنازير غينيا والجرذ جزءاً من متبقيات السم أساساً في الكبد والكلبي ، ووجد أن إناث الفئران أكثر حساسية عن ذكورها بالنسبة للسيبورديسمين .

رابعاً: مرض Onyalai :

يصيب الإنسان في جنوب إفريقيا ويسبب بقعاً حمراء نرفية في الفم نتيجة التغذية على حبوب نجيلية مصابة بفطر فوماسورجم ، والذي يؤدي إلى أعراض مشابهة في الجرذ مثل : انخفاض عدد الصفائح الدموية ، والبول المدمم ، ونزف الأنف Epistaxis ، ثم النفوق نتيجة تلف شديد في الجهاز الوعائي مؤدياً إلى انتشار النزيف مما يدعم نظرية مسؤلية السم الفطري (حمض تنيوآزونيك الذي ينتجه هذا الفطر لإحداث هذا المرض) .

خامساً : مرض Kashin - Beck :

يصاب الإنسان في شرق سيبيريا وشمال كوريا بأعراض مزمنة لالتهاب وتشوه طرفي عظام الفقرات والأطراف أى تشوهات نقرسية Arthrosis deformations تبدأ في عمر الطفولة المبكرة، مصحوبة بوزم المفاصل ونكزتها وإعاقة النمو، وآلام وسحار (تراكم



حمض تنيوآزونيك

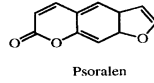
المخزون) حديدي Siderosis، وغير معروفة السبب إن كان زيادة استهلاك الحديد، أم نقص فيتامين، أم عدوي فطرية في الغذاء ، فقد ترجع لدنتره بروتين الجيوب للخيز بواسطة فطر فيوزاريوم سيوروتريشيليا .

سادساً : مرض Spina bifida :

وهو من الأمراض التي تصيب الإنسان في بريطانيا والمشكوك في سببها ، وتظهر في شكل انفصال فقرات العمود الفقري نتيجة اضطراب الاندماج Fusion disturbance .

سابعاً : الحساسية الضوئية :

ووجد في حيوانات أمريكا وبريطانيا والتي قد ترجع لفطريات سكليروتينيا سكليروتيورم



بسورالين

التي تفرز سموماً ضوئية Phototoxic عبارة عن فيورانوكومارينات (إكزانثوتوكسين ، بسورالين)، وأشدها تأثيراً هو البسورالين والذي يوجد في النباتات، وله تأثير مميت على عديد من البكتريا؛ إذ يؤثر على صبغاتها كما يحدث تأثيراً مطفراً فيها؛ لتأثيره على الأحماض النووية، إذ يحدث

ربطاً ضوئياً للأحماض النووية RNA و DNA. وقد استخدم الفيوران كومارينات من قبل قدماء المصريين والهنود الأتراك لعلاج مرض البهق Vitisigo (الجلد الأبيض Leucoderma) باستخلاصها من النباتات ، ولا يعرف إذا ما كانت الفطريات أم النباتات أم كلاهما يساهم في تخليق هذه المركبات في أنسجة نبات الكرفس المريض لضآلة المعلومات عن التخليق الحيوي لثلاثي ميثيل البسورالين . وقد تظهر الحساسية الضوئية و أودما الوجه والأذن والضرع مع صفراء ونفوق للتغذية على حشيشة الراى المصابة بالإرجوت ، وتكررت الأعراض في مزارع مختلفة واقترح وجود سم فطري مرعش Tremogenic في هذه الحشائش (عزل منها لوليتريم B كسم فطري عصبي مرعش) . وأدت حشائش التارجع Fescue foot ودريسها وحشيشة الجازون (الراى) وحشيشة برمودا ودريسها إلى أعراض عصبية ، وقد أرجعت الأعراض في حالة نباتات Tall fescue ، أو ما يعرف بمرض الصيف Summer syndrome (ضعف أداء الماشية وزيادة معدل تنفسها وارتفاع درجة حرارة المستقيم وخفض استهلاك العلف) إلى قلويدات اللولين Loline التي تفرزها فطريات إبيكلواتيفينا أو اكرميونيم

كويبو فيالم التي تجعل المرعي ساما بارتفاع درجة حرارة الجو ، ولكن محتوى المراعى من هذه القلويدات (بيرلولين، ن - أسيتيل و ن - فورميل لولين) يزيد بزيادة الحر والتسميد الأزوتي ، وعزلت قلويدات أخرى (أجروكلافين، اليموكلافين، بنيكلافين، فستيوكلافين، إرجوفالين، إرجوفالينين) من بيعة الفطر، كما عزلت من حشائش الترنح كذلك السم T-2 و بيوتينوليد والذي تنتجها الفيوزاريوم، والتي أدت إلي نقص وزن الحيوانات وتقوس ظهرها ، مع غنغرينا جافة في الذيل والأقدام ، وجفاف الشعر وشلل الأرباع الخلفية .

ثامناً : ورم (سرطان) مخ الخيول :

يوجد في مصر وجنوب إفريقيا وهو من الأمراض غير محددة الأسباب .

تاسعاً : التسمم الرئوى :

وهو ناشئ من تناول البطاطا التي عانت من ضغوط مختلفة أثناء زراعتها (خاصة الإصابة الفطرية) ؛ فعرف عام ١٩٧٤م أن هذه البطاطا تنتج سموما مثل الإيبوميبارون Ipomearon (تنتجها الفيوزاريوم سولاني) وعدد آخر من نواتج الميتابوليزم الفيورانيودية التي تؤدي إلى التهاب رئوى Pneumonia ، واضطرابات كبدية للماشية ، وحيوانات المعمل التي تتغذى على البطاطا العفنة . وقد تكون هذه السموم سموما نباتية Phytoalexins أى مركبات تنتجها النباتات عند إصابتها بفطريات معينة ، فتقوم هذه النباتات بإنتاج هذه المركبات في المواقع المصابة كنوع من تفاعلات المناعة ، إذ أن هذه المركبات نشطة كمضادات حيوية ، وتنتمي إلى مجاميع الكومارينات ، أو الإيزوكومارينات ، أو فيها مجاميع لاکتون، وبالتالي يشك فيها لأنها تشبه المسرطنات في بنائها وتضر الإنسان [فمنها سكوبوليتين أو أميلليفيرون والإيزوكومارين عند حقنها في البطاطس والكشف عن الأفلاتوكسينات أعطت مؤشرا لوجود الأفلاتوكسينات] وكثير من الفطريات تصيب البطاطس و البسلة ، والفول والجزر، والكرفس؛ فتنشأ الكومارينات ومختلف الكرومانوكومارينات والسولانيدينات والبسورالينات (فيوروكومارينات) ومختلف مشتقات حمض الكلوروجينيك ، ومنها ثلاثي ميشيل البسورالين أو ٨- ميشوكسى بسورالين في درنات الكرفس ، والتي تضر الإنسان والحيوان .

عاشراً : أوبئة مجهولة عديدة :

منها عدم تفسير شدة حدوث تليف الكبد وأمراضه الأولية Primary hepatoma في سكان أثيوبيا ، رغم عزل البنسليوم إيسلانديكوم وأسيرجيليس أوكراسيوس المنتجة للسموم بشكل متكرر من محاصيلهم النجيلية .

وكذلك الحمى السوداء "Black fever" في الأمازون والتي لها شكل التسمم الفطري ! وانتشار الفشل الكلوي بشكل وبائي غير معروف المصدر ! و ٧٥٪ من حالات التشوهات الخلقية في الإنسان غير معروفة الأسباب في الطب البشري ، رغم موسمية حدوث هذه الحالات ، وربما قد ترتبط بالسموم الفطرية المؤثرة بشدة على الخلية (سيتوكالاسينات) ! وفي مناطق في الأرجنتين في بعض السنين تتأثر الماشية بأعراض عصبية ورعشة ، ربما لوجود سموم فطرية مسؤولة عنها ، خاصة وأن هذه الحالة معروفة كذلك في غرب نيجيريا في الإنسان ربما لتلوث الغذاء بمسببات الرعشة ! علاوة علي السرطان الموضعي Regional cancer كما في القناة البولية مرتبطا بفشل كلوي ، سرطان المرئ في سواحل بحر قزوين بإيران والتي ربما ترتبط بعلم سموم الفطريات .

الفصل الثالث

السموم الفطرية المؤثرة على الجلد

هناك كثير من السموم الفطرية التي تؤثر على الجلد ، ومن بينها : إرجوت ، وباتبولين ، ويسورالينات ، وتريكوثيسينات ، وسبورديسمينات ، وقد سبق التنويه عن اليسورالين والسبورديسمين في الفصل السابق ، ونعرض للمجاميع الثلاثة الأخرى فيما يلي :

أولاً : الإرجوت :

لقد عرفت الآثار السامة والعلاجية لنواتج ميتابوليزم فطر كلافيسيس بوربوريا وغيره منذ عهد المسيح – عليه وعلى نبينا الصلاة والسلام ، وانتشرت تسممات الإرجوت Ergotism في أوروبا في العصور الوسطى بشكل وبائي في الإنسان بعد تناول خبز الجازون المصنوع من حبوب ملوثة بالإرجوت ، وعرف بالنار المقدسة لحرقها أطراف الناس ، إذ تسود الأطراف وتموت ، وهو أول تسمم فطري عرف في الإنسان . ويحتوي الطور الفطري الذي يصيب الإنسان والحيوان (المسمى سكليروتيم Sclerotium) علي قلويدات إرجولين Ergoline alkaloids بنسبة حوالى ١ - ١ ٪ بالوزن ، مع وفرة من الزيوت ثلاثية الجليسرين . وإذا كانت سكليروتيا الفطر تصيب النباتات ، فإن قلويداتها كذلك تصيب الإنسان والحيوان بنزف الأمعاء ، وفقدان الشهية للأكل مع اضطرابات تناسلية ، كما يرى الفطر ميكروسكوبيا في الكتلة الغذائية في أمعاء الحيوانات وفي البراز . والإرجوت يحتوى ما يزيد عن خمسين مادة سامة مختلفة في مجموعتين :

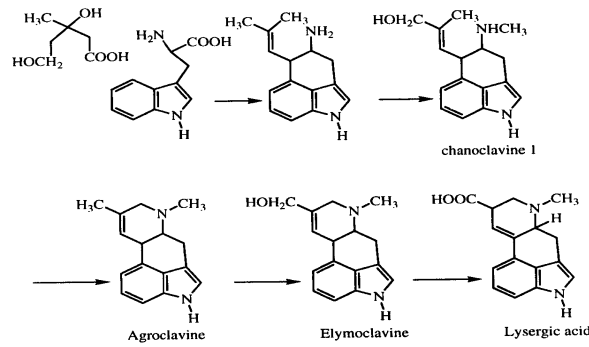
١- إرجوتامين ، إرجوتوكسين ، إرجوكسين ، إرجوباسين .

٢- أكثر من عشرين مركباً من قلويدات الكلافين .

فالسّم عبارة عن مشتقات حلقيّة بيتيدية لحمض الليسرچيك Lysergic acid مثل : الإرجوتامين ، والإرجوكريستين ، والإرجونوفين (إرجوميترين) ، ومشتقات لحمض الإيزوليسرچيك كالإرجوتامينين وغيرها من مشتقات الإرجولين كقلويدات الكلافين مثل الأرجوكلافين Agroclavine ، وبعض قلويدات الإرجوت تحسبوي اليموكلافين Elymoclavine ، وفستوكلافين Festuclavine وعديداً من الأميدات لحمض الليسرچيك ، فقلويدات الإرجوت بيتيدات حلقيّة مرتبطة بحمض الليسرچيك مشتقة من أحماض أمينية

(تربتوفان الذى يتكثف إلى أحماض ليسرچيك وإيزوليسرچيك) ، وعموماً ، فببتيدات حمض الإيزوليسرچيك غير نشطة بيولوجياً (وهى إرجوتامينين ، إرجو كريستائين ، إرجوسينين ، إرجو كريبينين أو إرجوباسينين) .

وقد فصل أول قلويد عام ١٨٧٥م ، وهو إرجوتوكسين ذو الخواص الأدرينالية Adrenolytic ، ثم اكتشف الإرجوتامين عام ١٩١٨م ، وفي عام ١٩٣٥م اكتشف الإرجومتريين وهو أساس الأوكسيتوسين The Principal oxytocic substance (المنشط لانقباضات الرحم) ، وفي عام ١٩٤٠م أمكن تخليق حمض الليسرچيك ، وبعد ذلك خلقت بعض مشتقاته ذات الاستخدام الصيدلاني مثل دى إيثيل أميد حمض الليسرچيك (LSD) ذى التأثير النفسى المخدر (مهلوس Psychotomimetic) والخطر على الإنسان ، فسمية هذه القلويدات ترجع لتأثيراتها الصيدلانية ، وتنبهها للجهاز العصبى المركزى ، وتضادها للأدرينالين وهيدروكسى تربتامين والإيبينيفرين (مما يؤدى إلى انقباض الأوعية الطرفية بشدة مؤدياً إلى غتغرينا الأطراف) وتنشيطها العضلات الناعمة (فى الرحم وجدر الشرايين) ، وتستخدم كمنشطات لانقباضات الرحم Oxytocics فى الولادة Obstetrics والإجهاض ،



اشتقاق حمض الليسرچيك

Basic Structure		
X=		
OH	Lysergic acid	Isolysergic acid
	Ergotamine R ¹ =R ² =H	Ergotaminine R ³ =CH ₂ Ph
	Ergocristine R ¹ =R ² =CH ₃	Ergocristinine R ³ =CH ₂ Ph
	Ergosine R ¹ =R ² =H	Ergosinine R ³ =CH ₂ CH(CH ₃) ₂
	α-Ergokryptine R ¹ =R ² =CH ₃	α-Ergokryptine R ³ =CH ₂ CH(CH ₃) ₂
	Ergostine R ¹ =H, R ² =CH ₃	Ergostinine R ³ =CH ₂ Ph
	Ergometrine (ergobasine)	Ergobasinine

تركيب قلويدات الإرجوت

وتؤثر قلويدات الإرجوت كذلك علي الجهاز العصبي المركزي شاملا تنشيط الهيپوثالامس ، والأجزاء السمبثاوية الأخرى للمخ الأوسط ، وتثبيط مركز تمدد الأوعية Vasomotor ، كما تعمل هذه المركبات كذلك كمقيحات Emetics ؛ فتستخدم عديد من هذه القلويدات بانتشار واسع لعلاج أمراض الإنسان منذ القدم .

وهذه القلويدات غير ذائبة في الماء إلا إذا كانت في وسط حامضي ، وتخرج من الجسم بسرعة بعد نزع سميتها ، ولا تتراكم في الأنسجة بل تفرز في اللبن ، وتخرج أساساً مع الزوث (زرق) عن طريق الصفراء ، سواء في صورة حرة أو مرتبطة . وقد وجدت قلويدات الإرجوت بتركيز ١٥-١٩٩ جزءاً/مليون في حبوب الدخن المشورة في الهند والمسببة لتسمم الإنسان ويؤدي الإرجوتامين بمعدل ٠.٣ مجم يومياً لمدة ستة أيام (أو ١٠ - ٢٠ مجم جرعة منفردة) بالفم إلى تسمم حاد ؛ بينما ٠.٦ مجم يومياً لمدة سنة (أو ١٢ مجم يومياً لمدة ستة أسابيع) بالفم تؤدي إلى تسمم مزمن بتأثيراتها الوعائية ، بينما ٠.٥ - ١ مجم بالفم تؤدي إلى انقباض

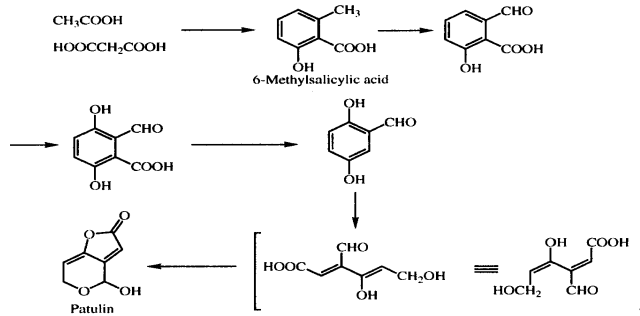
الرحم . وأعراض التسمم في الإنسان في شكله الغنغريني Gangrene يتضمن إعياء وقيئا ، وآلاماً بالأطراف وورماً وحرقاتاً متبادلاً مع برودة وغنغرينا تنتشر لأعلي مع انفصال ذاتي (تساقط أو بتر الأطراف) Autoamputation واصفرار الوجه ، بينما في شكله التشنجي Convulsion فيصاحبه إعياء ، وثقل الرأس والسواعد والسيقان ، وضغط ، وآلم الصدر ، وتنميل، وإسهال ، وقيئ ، وتقلص عضلي Muscular spasm وتشنج وموت .

وفي الحيوانات تؤدي هذه القلويدات إلى العرج ، والغنغرينا، والتهاب القناة الهضمية ، وانقباض الجهاز الدوري الوحشي بأكمله ، مع ارتفاع ضغط الدم ، وأدي سقي بقرة على مسحوق حنطة مصابة بالإرجوت (١٠-١٢ كجم يومياً لمدة أربعين يوماً) في شكل سائل أدى إلى تساقط شعر الآذان ، وتصلب وتقرن المخطم وتساقطه ، كما يتساقط كل من الذيل ، والقوائم اليمنى الأمامية ، واليسرى الخلفية سريعاً . فقد سجلت أهم أعراض التسمم بالإرجوت في المشية وشملت شلل وبثرات المخطم ، وأدت التغذية لمدة ٥٣ يوماً على ٥ كجم إرجوت (تحتوي ٠.٢٤٪ قلويدات) يومياً، ثم ٣٥ يوماً على ٥٠ كجم إلى عدم ظهور أعراض ، بينما ١٠٠ كجم لمدة عشرة أيام أخرى أدت إلي ظهور الشلل ، ونزف في المستقيم والكبد ، وتحت الجلد، خاصة في القوائم الخلفية والذيل ، مع زرقة سم الطرفية من الذيل وشقوق شديدة عند مفصل القوائم ، فتظهر الأعراض بتناول الإرجوت الذي يحتوي على ١٧٠-٢٤٠ مجم قلويداً في اليوم ، وقد تظهر نكزة الذيل والآذان . وأدي السيلاج المحتوي إرجوت (٠.١ جم / ١٠ جم) والمحتوي قلويداً ٠.١٣ ٪ من الإرجوت أساساً إرجوتامين) إلي نفس الأعراض بعد أسبوعين من بداية التغذية في ٣٠ حيوان من الأبقار . والأغنام أقل إصابة من المشية ، لكنها غالباً تكون تسمماتها حادة وتنفق دون أعراض مسبقة، وتبلغ الجرعة نصف المميتة من أشد قلويدات الفطر (الفاهيدروكسي إيثيل أميد حمض الليسرجيك) ٤ مجم / كجم ، ويؤدي التوكسين إلي انقباضات عضلية ، وعدم اتزان الحركة ، وارتفاع درجة الحرارة ، والخوف من الضوء Photophobia ، واتساع حدقة العين Mydriasis ، وعسر التنفس Dyspnea ، ويؤدي ١ مجم / كجم وزن جسم طرطرات إرجوتامين بالقم إلى نفوق أربعة من ستة أغنام في ظرف عشرة أيام إذ يظهر فقد الشهية ، وزيادة التنفس ، وبرودة الأطراف ، وإسالة اللعاب ، وأحياناً نكزة اللسان بعد ١-٢ يوم من بداية التغذية الملوثة ، بينما ٥٠ مجم طرطرات إرجوتامين / كجم وزن جسم / يوم لمدة عشرة أيام لم تسب نفوقاً .

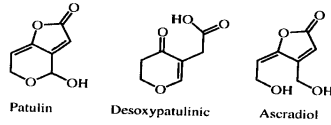
وتؤدي التغذية الجزئية الملوثة بالإرجوت (١-٩,٢ ٪) إلى النفوق ، ومشاكل تناسلية في الخنازير ، كما تؤدي إلى عدم إنتاج اللبن *Agalactia* في إناث الخنازير ؛ لتثبيط إفراز هرمون البرولاكتين من الغدة النخامية من خلال تنبيه الهيپوثالامس ، ونظرا لان البرولاكتين يعمل على تكوين الجسم الأصفر، فإن قلويدات الإرجوت تمنع تشبيث الأجنة (الزيجوت) في الأرحام، كما يؤدي الإرجوت إلى شلل وبرودة الأطراف والأذان والذيل ثم غنغرينا، كما يهدم الإرجوت نسيج الخصى، ويعوق إنتاج الأسيرمات لتأثير الإرجوت الاستروجيني .

ثانياً : الباتولين :

للباتولين مرادفات عديدة : فيطلق عليه كذلك كلافاسين، كلافاتين، كلافيفورمين، إكسبانسين ، ليوكوبين ، ميكوين C ، بنيسيدين، تيرمينين، ترنيسين، كلافيسين، كلافيتين. وهو مركب لاكتونى تنتجه الفطريات من ٦- ميشيل حمض ساليسيليك ، اشتق اسمه من الفطريات التى استخلص منها فالكلافيفورمين فصل من البنسليوم كلافيفورم،



تخليق الباتولين



الباتولين ومشتقاته

والباتيولين من البنسلليوم باتيولم، والكلافاتين من أسيرجلس كلافاتس، وهكذا، فقد حدد تركيبه الكيماوي عام ١٩٤٣ م، وعرف بخواصه كمضاد حيوى، واعتقد سابقا بقدرته العلاجية ضد البرد، لكنه ينتج أوراما خبيثة، فهو مسرطن للخدييات ومطفر (يحدث ارتباك كروموسومى أثناء الانقسام، فيؤدى إلي تغييرات وراثية فى الأنظمة البيولوجية).

ويوجد التوكسين فى المنتجات النباتية، وفى التفاح السالف وجد تركيز حتى ١ جم/كجم، وكذلك يوجد فى عصير التفاح التجارى فى أمريكا، وكندا، وأوروبا (بسب تلوث التفاح ذاته وليس العصير) بتركيز حتى ١ جم/كجم كذلك، كما يوجد فى الكمثرى بتركيزات عالية، وفى الكمبوت المصنع من الفراولة والرايارير، وفى أغذية مرضى السكر (قمح معفن)، وفى نابت الشعير (علف يسمم الماشية فى الولايات المتحدة) وقش القمح، كما تنتشر الفطريات المنتجة له على دقيق القمح والحبوب والبقول والخبز، والفواكه وعصائرها، والمنتجات المثلجة وكذلك اللحوم والسجق والجبن ومنتجات الألبان والأعلاف. ويصاحب الباتيولين السيترينين لإنتاجهما من نفس الفطر، ويتشابهان فى تأثيرهما المضاد الحيوى؛ لكنهما أثبتا شدة سميتهما فى الاستخدام العلاجى. وإذا بلغ تلف ثمار الفاكهة حوالى ٥٠٪ من مسطح الثمرة، فإنها تحتوي باتيولين ينتقل إلى العصير ويسمى الإنسان والحيوان إذا استخدمت هذه الثمار العفنة فى التغذية. والباتيولين ثابت حراريا، سواء فى العصير (جراب وعب وتفاح) أو فى الذرة الجافة أو فى الحالة الجافة (لكنه يهدم بسرعة فى وسط قلوئى) فيحتمل ١٠٠°م لمدة نصف ساعة، لكنه غير ثابت فى دقيق القمح ومطحون السورجم والذرة المطحونة رطبا، وفى عصير البرتقال، والخبز، والجبن، وعصير التفاح المخمر بالسكرارومييس (فالتثبيت يتوقف على pH الوسط) وعدم الثبات يعنى اختفائه نتيجة تفاعله مع الأحماض الأمينية أو البروتينات المحتوية على السلفهيدريل، فيحطمه فيتامين B₁ والجلوتاثيون وثانى أكسيد الكبريت ومجاميع SH. ويذوب التوكسين فى الماء، والكحول والأسيتون والكلوروفورم والإثير، وغير ذائب فى الإثير البترولى والبنزول، ويتحطم فى الميثانول والماء بعد مدة، ولذلك فالتصنيع للعصائر لا يهدمه بل يركزه؛ فإذا كان عصير التفاح محتويا حتى ١٢ جزءا/بليون، فإن مركبات التفاح احتوت على ٢٠٠ جزء/بليون باتيولين. ويوجد الباتيولين طبيعيا فى الفاكهة ذات العفن البنى، كالموز، والأناناس، والجراب، والخوخ، والمشمش، والتفاح، والكمثرى، والعب، والسفرجل، والفراولة، والقرع العسلى، والبرقوق،

والكريز، والشمام، والفلفل (أخضر وأحمر) ، والطماطم، والخيار، والجزر. وجد في ألمانيا أن الكمثرى والتفاح المصابة بالعفن البنى مصابة بالبائيولين في ٥٠٪ منها بتركيز حتى ١ جم/كجم مادة عفنة بعد ٢-٣ أيام من خروج الثمار من المخازن الباردة حيث خزنت بها خمسة شهور ، وكان الانتشار معنوياً في النسيج النباتي السليم في الكمثرى ، والخوخ ، والطماطم ، لكن لا ينتشر في التفاح . ورغم أن فطر البيسوكلاميس فولفا ينتجة في ١١ نوعاً من عصائر الفاكهة ، فلم ينتجه في عصيري الطماطم ولا البرقوق . وقد وجد البائيولين في فنلندا بنسب عالية (٢٠٪، ٤٠٪) في عصير التفاح التجاري ، والمنزلي علي الترتيب (بتركيز حتى ١٦,٤ مجم / لتر) وكذلك في نكهة التفاح (بتركيز حتى ١,٨ مجم / لتر) ومركبات عصير التفاح (حتى ٠,٧ مجم / لتر) ، كما وجد في عصير التفاح الكندي بتركيز ١ مجم / لتر، وفي التروبيج وجد البائيولين في عصير التفاح بتركيز حتى ٠,٢ مجم / لتر، ومن تجارب التروبيج وجد أنه أثناء عمليات تصنيع عصير التفاح ، لا يفقد من محتواه البائيوليني سوى ٢٠٪ فقط وذلك في عملية إزالة البكتين والتعبئة على ٨٧-٨٩° م ، أى أن محتوى العصير من التوكسين يعد دليلاً جيداً لجودة التفاح المستخدم في التصنيع . وفي السويد سجل أعلى تركيز للتوكسين في عصير التفاح ٢٧ جزء/بليون ، بينما في عصير مركز للكمثرى السويسري وجد التوكسين بتركيز أعلي من ١٠٠٠ جزء/بليون وإن وجد تركيز حتى ١٠ جزء/بليون في عصير الكمثرى المركز أو عصير العنب (لخلوها من الشوائب) .

تأثير البائيولين علي البكتريا الموجبة والسالبة لجرام والخمائر والفطريات كمضاد حيوى شديد ضدها ، فهو سام للبيئات الخلوية والبروتوزوا ، بل تأثيره مطفر كذلك على الخمائر ، فهو مضاد حيوى واسع المدى ، رغم سميته للنباتات والحيوانات ، فهناك من التقارير ما يؤكد أن حقنة في الجرذان يؤدي إلى السرطان ، وهو منيظ لتخليق الأحماض النووية DNA و RNA والبروتين وبعض الإنزيمات المحتوية علي مجاميع SH ؛ إذ يشبط نشاط اليورياز والأدينوسين ترى فوسفاتاز ، والألدولاز ، واللاكتيك دي هيدروجيناز ، والألكهول دي هيدروجيناز ، والسكسينات دي هيدروجيناز ، والكوكار بوكسيلاز و NADH أو أكسيداز وغيرها، وطريقة عمل التوكسين تكمن في إعاقته للانقسام الخلوى ، مما يؤدي إلى ظهور خلايا عملاقة ، وكذلك يكثُر الكروموسومات فيعوق عمليات النسخ Transcription ، والانتقال Translation (بإعاقته تخليق RNA والبروتين) ، ويعمل على أغشية الخلايا

بارتباطه بمجموع السلفهيدريل لبعض الإنزيمات ، أو نواتج التمثيل الأساسي ، ويعوق التنفس الهوائي للبكتريا والفطريات والخلايا الملتزمة وخلايا أنسجة المخ والكلية مما يعوق النمو . ومن تأثيراته على النباتات : أنه يضر بشده نباتات البسلة عند رشه في محلول مائي عليها ، ويكفي منه تركيز ضعيف (١ : ١٠^٦) ليعوق نمو جذور الذرة وتركيز ١ : ٦ × ١٠^٦ ليميت نباتات الطماطم الصغيرة فهو يشبط نمو الجذور وعملية التلقيح في الأزهار ، وبالتالي يؤثر على الإنتاج . ويؤدى فى الإنسان إلى هياج جلدي ، هياج معدى ، وقى وغشيان ويؤثر على نفاذية الأغشية ، ورغم أنه لا يؤدى إلى التسمم الحاد فى الإنسان لكنه مسرطن ، وثبت أنه سام للإنسان عند استخدامه كمضاد حيوى ، وفي وجوده فى التفاح (٢,١ مجم / كجم) أدي إلى التسمم فى الإنسان . وقد تركزت أبحاث الباثولوجين فى كندا ، وأمريكا ، وألمانيا ، والدول الاسكندنافية ؛ لوجود هذا التوكسين بها ، ولقد ثبت أنه سام خلوي Cytotoxic ؛ لتثبيته انقسام الخلايا المختلفة من أنسجة الإنسان ، وإن لم يعرف له نواتج ميتابوليزمية بعد . وهو سام للحيوانات ؛ فيؤدى إلى نفوق الفئران بأودىما رئوية وإعاقه مركز التنفس ، وإعاقه تكوين البول (لأنه مضاد للتبول) ، ويؤدى إلى احتقان معدى معوى ، وتمدد الأمعاء ويظهر الفحص المرضي للأنسجة تقرح والتهاب المعدة والأمعاء ، وتحدث حالات النفوق عقب تغذية الفئران مباشرة وحتى ٢٤ ساعة ، ويتوقف معدل النفوق على تركيز التوكسين (لم تلاحظ سمية تراكمية) ويرجع النفوق كذلك لتأثير الباثولوجين المضاد الحيوى المؤدى إلى تحوير فلورا الجهاز الهضمى . وفي الجرذان Rats يؤدى كذلك إلى تأثير مضاد للتبول ، وأودىما وتلف الأوعية ، وتشنجات ثم نفوق ، وأظهرت الصفة التشريحية وسرعة النفوق والهستوباثولوجى نفس الصور المذكورة سابقا مع الفئران . وأظهرت الجرذان اضطرابات تنفسية وقلوية ميتابوليزمية ، وانخفاض محتوى السيرم من الصوديوم والبروتين وزيادته فى الجلوكوز ، والعدد الكلى لكرات الدم البيضاء (خاصة المتعادلة) . فى الهامستر يتأخر النفوق ليحدث بعد ١٣ - ٢٤ ساعة من تناول الباثولوجين ، ويظهر أعراضا أقل عن سابقيه ؛ فنتحتن المعدة والأمعاء والأعور فى بعض الحيوانات ، والهستوباثولوجى متشابه مع الفئران والجرذ وإن كان معدل النفوق أقل ، ويرجع أيضا لتحويرات فلورا الجهاز الهضمى بفعل التوكسين المضاد الحيوى . ولم يلاحظ فى القروود طويلة الذيل (المغذاة علي حتى ٥٠٠ ميكروجرام توكسين / كجم وزن جسم لمدة ٤ أسابيع وجرعة إضافية يومية ٥ مجم / كجم وزن جسم لمدة أسبوعين) أى تغييرات سوي نقص نشاط

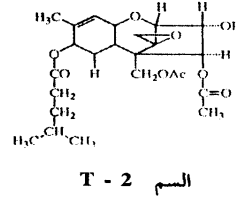
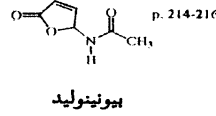
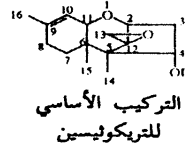
إنزيم الألكالين فوسفاتيز بزيادة جرعة الباتبولين. تظهر الخناثيص Piglets عمر ١٧-٢٠ يوماً تسمما عند تناولها جرعة واحدة بالضم (٢,٥ مجم / كجم وزن جسم) ، بينما تنفق إذا تناولت ٥ مجم / كجم وزن جسم وتظهر عليها الأعراض مثل : القيء وسهولة اللعب ، وعدم الرغبة في الأكل ، وفقد الوزن ، وانخفاض عدد كرات الدم الحمراء ، وزيادة عدد كرات الدم البيضاء، وتظهر الصفة التشريحية بأعراض نزف معوي ، وتوقف حركة الدم في الأوردة وأودبما رئوية . وفي أمريكا وبلغاريا والمانيا ظهرت تسممات جماعية في الأبقار لتناولها شعير نبات ملوث بالباتبولين، بأعراض سهولة لعاب، ورعشة، وفزع، وشلل الأطراف الخلفية ، ثم النفوق ، وفي حالة الشفاء يظل إنتاج اللبن منخفضاً لسنوات . وفي الدجاج تؤدي الجرعة تحت الميمنة (١٠٠ مجم / ١٥٠ جم وزن كتاكيت في العلف) إلي نزف في الجهاز الهضمي واحتباس البول وعلى ١٠٠ جزء/بليون في الغذاء لمدة ٦ أسابيع أدى في دجاج المعمورة إلى نزف تحت الجلد، وتراكم الدهن على الجهازين الهضمي والتناسلي، وتشويه شكل البيض (انظر الملزمة الملونة) ، وتظهر الكتاكيت المسممة بالباتبولين أودبما في الرئة والمخ، واحتقان الرئة الكلبي والكبد والطحال ، ونكزرة الكبد، وإعاققة الانقسام الميتوزي لألياف القلب (في جنين الدجاج) ، وتكسير حمض DNA لخلايا HeLa . وأدى تركيز ضعيف جداً (١ : ١٠٠٠٠٠) من الباتبولين إلى قتل أسماك الجوبي الاستوائية . وعموماً ، يفيد استخدام مستحضرات فيتامين A و B المركبة (الغنية بفيتامين B₁) في تخفيف أعراض تسمم الحيوانات بالباتبولين .

ثالثاً : التريكوثيسينات :

مجموعة سموم فطرية تفرزها أجناس فطرية مختلفة ، وهي متباينة السمية بشدة ، أحصيت منها أكثر من خمسين مركبا معروفا (منها ثلاثة وعشرون من الفيزوزاريا) ، وأول مركباتها اكتشافا هي الفروكارينات المكتشفة عند البحث عن المضادات الحيوية عام ١٩٤٦ م ؛ بينما أول هذه المركبات اكتشافا - من حيث السمية للنباتات - هو دى أسيتوكسى سكيريبنول ، وقصة التريكوثيسينات ترجع لعام ١٨٩١ م بتسمم الإنسان والحيوان بالحبوب المسببة للترنج Staggering grains في سيبيريا ، وانتشرت كوباء في الفترة ٤٢-١٩٤٧ م ، وسببت وفيات لأكثر من ١٠٪ من سكان Orenburg قرب سيبيريا ، وسميت هذه التسممات بأنيميا التسمم الغذائي (ATA) Alimentary Toxic Aleukia ، وتكرر انتشارها في الخيول والخنازير والعجول والدواجن في وسط أوروبا أعوام ٥٨، ١٩٥٩ م وقضت على عشيرة

الخيول وآلاف من المشية ، وفيما بعد اكتشاف الأفلاتوكسين أمكن فحص عينات محفوظة منذ انتشار هذا الوباء ، وعرف أن سببه سموم التريكويسينات (ستاكيوتريوتوكسين B، A ، ساتراتوكسين C ، D ، F ، G) . وفي اليابان ينتشر مرض العفن الأحمر Dis- Red - Mold ، الذي يصيب الحبوب ويؤثر على أكثر من ثلث الإنتاج القوي، وتضر بالحيوانات المغذاة عليها ، وكذلك بالإنسان الذي يصاب بالقىء والإسهال ، بينما الخيول ترفض هذه الأعلاف والحيوانات الأخرى تظهر احتقاناً ونزفاً رئوياً ، ونزفاً في الأدرينال والأعضاء والرحم والمهبل والمخ ، وهذه الأعراض ترتبط بالمطر الغزير، والطقس البارد فتنتشر سموم التريكويسينات (نيفالينول، فيوزارينون - X) . وقد عرف أن ATA تسببها عدة تريكويسينات إضافة إلى السموم غير التريكويسينية مثل سيوروفوزارين (فيوزاريجينين) ، بوافوزارين، حمض إبيكلادوسوريك، حمض فاجيكلادوسوريك والبيوتينوليد. وهذه السموم هي المسؤولة كذلك عن التسمم بقشور الفول في اليابان، والتسمم بالذرة العفن في الولايات المتحدة.

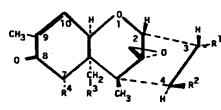
وترجع تسمية التريكويسينات لاكتشاف أول مركب طبيعي من التريكويسيم روزيم، فأطلق عليه تريكويسين عام ١٩٤٩م (وهو ضعيف السمية للثدييات، لكنه مضاد حيوي للفطريات، وطعمه مر، ويوجد في التفاح المر الملوث بالفطر)، ثم توالت اكتشافات هذه المركبات تباعاً ، ففي عام ١٩٦٠م اكتشف الذي أسيتيل سكيريونول، وفي عام ١٩٧١م اكتشف السم T. 2 ونظراً لانتشار الفطريات المنتجة لهذه المجموعة من السموم في الطبيعة في شكل رمى أو متطفل على النباتات، فإنها ربما تكون أكثر السموم الفطرية الطبيعية خطورة على الإنسان والحيوان.



وتتركب التريكويسينات من نظام حلقي يسمى تريكويسان، وكل هذه السموم تحتوي رابطة أوليفينية بين ذرتي كربون ١٠ و ٩ ومجموعة أبوكسي عند ذرتي كربون ١٢ و ١٣؛ لذا تميز بأنها ١٢-١٣- إبوكسي تريكويسينات ، وتنقسم إلى أربعة مجموعات طبقاً لخواصها الكيميائية (وتركيبتها عند كربون ٨) : المجموعة الأولى (A) تحتوي مجموعة هيدروكسيل أو اسيلوكسيل ، والمجموعة الثانية (B) تحتوي مجموعة كربونيل عند كربون ٨ ، والمجموعة

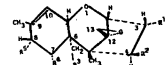
الثالثة (C) حلقة كبيرة (لا تنتجها الفيزاريوم ، ويقتصر إنتاجها على فطريات الميروتيسم فروكاريا وستاكيوتريس أترا التي تنتج التريكوثيسينات كبيرة الحلقة) والمجموعة الرابعة (D) تحتوي إيبوكسيد آخر بين كربون ٧ و ٨ .

وهذه المركبات ثابتة وهي صلبة ؛ بينما في المحاليل القلوية تتصبن الاسترات ، وتفتح الأوكسيد بالأحماض المعدنية القوية، والتصبن والهدرجة تخفض السمية قليلا، لكن فتح مجموعة الإيبوكسيد تفقد السم نشاطه البيولوجي. وعرفت التريكوثيسينات كذلك بأنها سكريينات Scirpenes عديمة اللون ليس لها امتصاص في المدى فوق البنفسجي ، وليس لها فلورسنس لذلك لا يمكن اكتشافها (T- 2 ، دى اسيتوكس سكيرينول ، نيفالينول ،



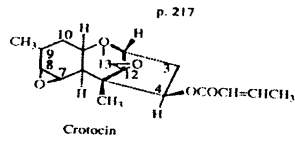
	R ¹	R ²	R ³	R ⁴
Nivalenol	OH	OH	OH	OH
Monocetylivalenol (Fusarenon-X)	OH	OAc	OH	OH
Diacetylivalenol	OH	OAc	OAc	OH
Deoxynivalenol	OH	H	OH	OH
Monocetyldeoxynivalenol	OAc	H	OH	OH
Trichothecin	H	OCD=CHCH ₃	H	H

(B) تريكوثيسينات المجموعة



	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵
Trichothecene	H	H	H	H	H
Dihydrotrichothecene	H	OH	H	H	OH
Trichothemol (Koridol C)	H	OH	H	H	H
Trichothemol	H	OAc	H	H	H
Trichothemol	H	OH	H	H	OH
Dihydrotrichothecene	H	OH	OH	H	H
Verrucanol	H	OH	OH	H	H
Scirpenol	OH	OH	OH	H	H
T-2 tetraol	OH	OH	OH	H	OH
Monocetylscirpenol	OH	OH	OAc	H	H
Diacetylscirpenol	OH	OAc	OAc	H	H
Hexol	OH	OAc	OAc	H	H
Monocetylhexol	OH	OAc	OAc	H	OAc
7-Hydroxyhexol	OH	OAc	OAc	H	OAc
7,8-Dihydroxyhexol	OH	OAc	OAc	OH	OH
OT-2 toxin	OH	OH	OAc	H	OCC ₂ H ₄ CH ₂ CH ₂ OH
T-2 toxin	OH	OAc	OAc	H	OCC ₂ H ₄ CH ₂ CH ₂ OH
Acetyl T-2 toxin	OAc	OAc	OAc	H	OCC ₂ H ₄ CH ₂ CH ₂ OH
Deacetyl T-2 toxin	OH	OAc	OAc	H	OCC ₂ H ₄ CH ₂ CH ₂ OH

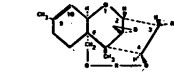
(A) تريكوثيسينات المجموعة



(D) تريكوثيسينات المجموعة

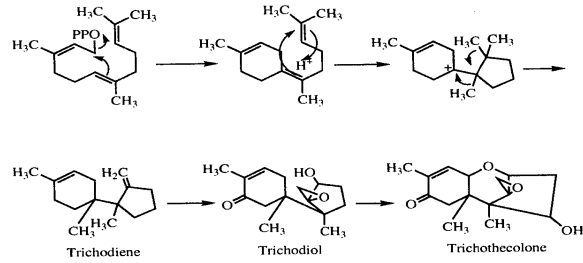
تريكوثيسينات المجموعة (C) بواسطة الإسيكتروفوتومتر ، أو الفلوريمتر (بينما يمكن بهذه الوسائل فوميتوكسين) اكتشاف الروريدين والفروكارين (A) . معظم هذه السموم ذات في المذيبات متوسطة القطبية ، وهي إما كحولات، أو إسترات ، وتخلق من الخلايا والميفالونات ؛ فيتكثف ٣

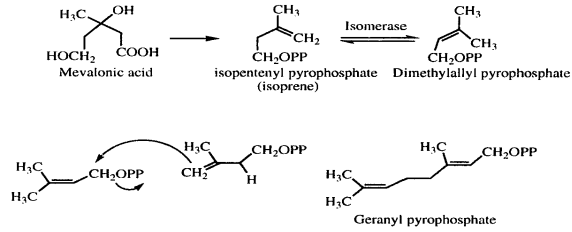
(C) تريكوثيسينات المجموعة



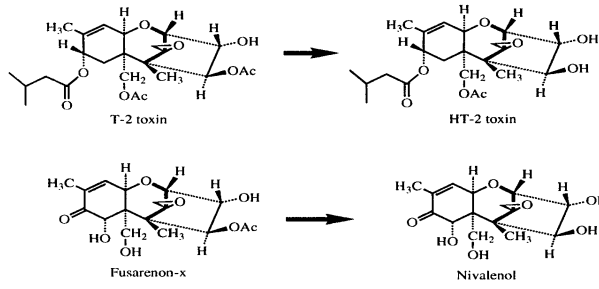
Verrucarin A	<chem>CC(=O)O[C@@H]1[C@H](O)[C@@H](O)[C@H](O)[C@@H]1O</chem>
Verrucarin B	<chem>CC(=O)O[C@@H]1[C@H](O)[C@@H](O)[C@H](O)[C@@H]1O</chem>
Sclerotriecin	<chem>CC(=O)O[C@@H]1[C@H](O)[C@@H](O)[C@H](O)[C@@H]1O</chem>
Verrucarin	<chem>CC(=O)O[C@@H]1[C@H](O)[C@@H](O)[C@H](O)[C@@H]1O</chem>

جزيمات من الأستيل مساعد إنزيم A (حمض خليك منشط) يتكون حمض الميثالونيك الذى يدخل فى تكوين وحدات الإزوبرين التى تكون الجيرانيل بيروفوسفات التى تكون التربينات (المكونة للتريكوثيسينات)، والتى ينتمي إليها كذلك حمض الفيوسيديك (من فطريات السيفالوسبوريم والبنسيليوم)، وحمض الهلثوليك (من أسرجيلس فيوميجاتس، سيفالوسبوريم، وأميريسيلوبسيس، أسرجيلس أوريزا) وسيفالوسورين P1 (من سيفالوسبوريم) وكلها مركبات ذات نشاط مضاد حيوى. كما تتكون التريكوثيسينات من الفارنيسيل بيروفوسفات كما يتضح من الشكل التالى :

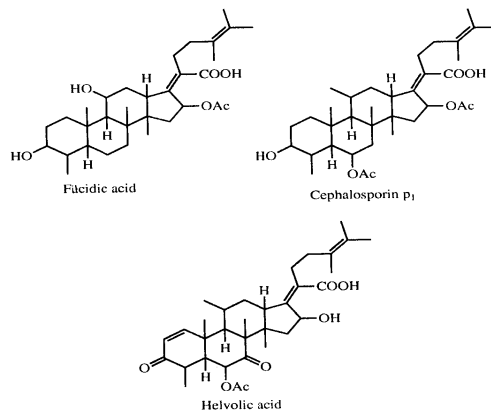




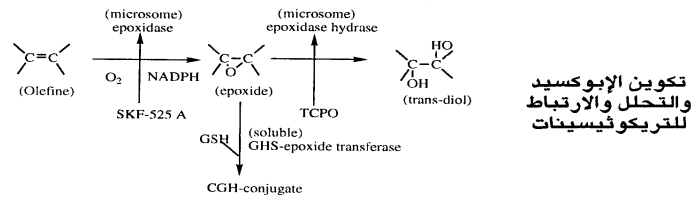
وبالتحلل المائي أو بالهدرجة أو الأكسدة بحمض الكروميك وغيره من الأحماض المعدنية تتحول التريكوثيسينات من مركب آخر، إذ يتم نزع الأسيتيل من الفيوزارينون - X ليتحول إلى نيفالينول، ونفس الشيء من T-2 ليتحول إلى HT-2 إنزيميا؛ لذا توجد نواتج تمثيل (ميتابوليزم) الفيوزارينون - X' و T-2 (نيفالينول، HT-2، نيوسولانينول) في بول الجرد والخيول المعاملة بهذين التوكسينين .



نزع الأسيتيل من التريكوثيسينات بواسطة الميكروسومات (إنزيميا)



وتفتح حلقة الإيبوكسيد للتريكوثيسينات في القواعد أو الأحماض المعدنية القوية وتفقد نشاطها كسموم ، كما أنها عند أسترتها وأكسديتها وهدرجتها ، يقل نشاطها وسميتها .



وجود التريكوثيسينات ثابت في مختلف أنواع الحبوب ، فقد فحصت حبوب من ١١ دولة أوربية شملت القمح والشعير ، والشوفان والراى ، والذرة ومنتجاتها، وثبت تلوث نسب

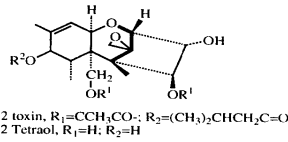
عالية منها بهذه السموم ، بلغت أعلى من ٦٠٪ (من ٢٥٥٩ عينة) للذرة والقمح الملوثة بالفوميتوكسين (حتى ١٢٥٧ جزءاً/بليون) ، وحوالي ٣٠٪ فى الشعير والقمح والشوفان بالنيقتالينول (حتى ٦٦٤٤ جزءاً/بليون) علاوة على تلوثها بنسب مختلفة كذلك من لدى أسيتوكسى سكيريبيبول ، السم T-2 ، السم HT-2 ، ٣- أستيل ديوكسى نيقتالينول (انظر الملزمة الملونة) . وفي فنلندا خلال عامى ٨٣-١٩٨٤ م انتشرت تسممات التريكوثيسينات فى الحيوانات المختلفة من سمان ، ونمس ، وخنزير ، وكلاب ، وغزال ، وخيول ؛ لانتشار السموم فى الأعلاف التجارية مثل : الفوميتوكسين (حتى ١٢٠ جزءاً/ بليون) ، و T-2 (حتى ٧٠٥ جزء/بليون) ، و HT-2 (حتى ٢٠٧ جزء/بليون) ، ودى أسيتوكسى سكيري بينول (حتى ٧٦٦ جزءاً/بليون) ، ونيقتالينول (١٠ جزء/بليون) وذلك عقب صيف وخريف رطب جداً .

تأثير هذه السموم يكمن فى إثارة الجلد والتهابه ونزف تحت أدمة الجلد ، ونكرزة عامة ، وتقرح نتيجة ملامستها ، بينما تناوله مع الغذاء يؤدي إلى تسمم حاد ، حتى بتركيزاته المنخفضة ؛ فيؤدى إلى القيء وانعدام الشهية للاكل ، واضطراب الحركة ، وانخفاض إنتاج اللبن ونزف عضلى ورئوى ومخى (سحائى) ، وعلى المخاطية وإجهاض وحمى وانخفاض شديد فى عدد كرات الدم البيضاء والصفائح الدموية ، وزيادة زمن التجلط ، ووقف حركة وعمل الكرش وإسهال ، ونزيف من المستقيم ، وتآكل مخاطية الأمعاء الدقيقة والمعدة ، وتتراكم عليها بقع نزفية ، ثم تحدث نزلة معدية معوية يعقبها الوفاة ، كما تعاني خلايا نخاع العظمى والغدد الليمفاوية والأمعاء من تدهورات مرضية ، فالتريكوثيسينات لها خواص مضادة حيوية ، ومضادة نباتية ، ومضادة فطرية ، ومضادة خلوية ، وبعضها له خواص مضادة للسرطان فى الدم بالرييوسومات والبولىسومات ، وهي مثبطة لتخليق البروتين والحمض النووى DNA ، وترتبط بشدة ككل ، وتتفاعل الإبو كسيدات مع مجاميع السلفهيدريل ؛ فتؤثر على الإنزيمات المحتوية SH مثل كحول دهيدروجيناز إذ أن مجموعة الإبو كسيد (والجزء المحب للدهون) فى التريكوثيسينات هامة فى السمية الخلوية وفي إحداث القيء ، وبعضها مسرطن للكبد والرئة والدرقية او المثانة والهيبيوثالامس ، والدم والكظر ، كما تؤثر على خلايا نخاع العظمى ، فالتريكوثيسينات تؤثر على الجلد ، وعلى الجهاز الوعائى الدموى ، والأعضاء المخلقة لمكونات

الدم، والجهاز العصبي والتناسلي والهضمي والمناعي والبولي. ورغم عدم المعرفة التامة بتمثيلها (بميتابوليزمها) في النبات أو الحيوان، فإن بعضها (كروتوسين، فيوزارينون - X) تفرز في البول عن طريق الكلى بسرعة، ويشط الكبد بعض هذه السموم (كروتوسين، T-2)، وخاصة في ورة إنزيمات الهيدر كسلة كالجولوتاثيون S-إيوكسيد ترانسفيراز، والتي يمكن تنشيطها بواسطة الفينوباربيتال، كما يقوم الإستيراز الميكروسومي بالكبد بإزالة الأستيل من كربون ٤ من التريكوثيسين قبل خروجه من الجسم. ويمكن أن تتخلف من التريكوثيسينات في الحيوان ماينتقل إلى الإنسان، فتؤدي في الإنسان إلى أنيميا التسمم الغذائي ATA، وسرطان المرء. وفيما يلي إستعراض لأهم السموم التريكوثيسينية:

١- السم T-2 :

ينتشر في الحبوب كالذرة والشعير والسورجم، ويؤدي (هو وأهم ناتج تمثيلي له (HT-2)) إلى تثبيط عامل تنشيط الصفائح الدموية؛ فهذه السموم لها (معا) تأثير مضاعف علي استجابة الصفائح للتجمع Aggregation. ولقد وجد أن ٢مجم من T-2 لكل كجم وزن جسم تؤدي إلى زيادة تركيز المخ من التريوفان والسيروتونين Serotonin عقب تناول



السم T-2, HT-2 تتراؤل

السم بالفم، كما يزيد تركيز المخ من الدوبامين Dopamine، وأخيراً ينخفض تركيز حمض ٣و٤- دي هيدروكسي فينيل خليك، بينما في عدد فوق الكلية يزيد تركيز الدوبامين، وينخفض تركيز الإبينيفرين Epinephrine، ويلاحظ وجود الأخير في الطحال والقلب عقب تناول السم، واستخلص أن زيادة إندوليامينات Indoleamines المخ في التسمم بالسم T-2 ربما تؤثر على الحيوانات برفضها الغذاء. ويتم تحليل السم T-2 بسرعة بواسطة ميكروسومات الكبد إلى HT-2، وهذا الميتابوليزم يعوقه الباراكسون Paraoxon المثبط للسيرين إستراز؛ فمضبطات الكربوكسيل إستراز تزيد سمية النوكسين، مما يؤكد أهمية الكربوكسيل إستراز في إزالة سمية التريكوثيسينات. ويختلف تأثير النوكسين باختلاف أنسجة الجسم، فكان تأثيره على تخليق السيروتين ونشاط الميتوكوندريا أقل بمعدل عشر مرات في خلايا مبيض الهامستر الصيني عن خلايا كلى الماشية.

ويؤدي T-2 إلي تلف شديد في القناة المعوية **لأسماك التراوت** المغذى ١٢ شهراً على علف يحتوى ٢٠٠ - ٤٠٠ جزء/بليون (وإن كان لهذا التركيز من السم أثر مشجع للنمو في الأسماك) ، ويحتمل السمك البالغ الجرعات الحادة من T-2 أكثر من تحمله جرعة تحت مميتة LD50 للإصبيات (٦,١ مجم/كجم وزن جسم) ، رغم أن الجرعة ٨ مجم/كجم وزن جسم أتلفت بشدة أمعاء السمك ، والجرعة تحت المميتة للسمك تسبب أوديمًا ، وتراكم سوائل في تجويف الجسم وخلف العيون مع فقد مخاطية الأمعاء .

يؤدي السم T-2 (١ جزء/مليون) إلي التهاب ونكزرة سقف الخلق والحوصلة ومخاطية القانصة في الدواجن ، وكذلك تراكم طبقة صفراء متجبنة على جوانب المنقار وحواف اللسان، كما يظهر أوديمًا ونزف الرئة ، وقد يظهر كذلك اضمحلال الكبد بجانب نقص النمو وسوء التحويل الغذائي ، وفي **كتناكيت اللحم** يؤدي ٤-١٦ جزءاً/مليون إلي خفض النمو وأعراض عصبية ، وعدم اعتدال وضع الأجنحة ، واضطراب ردود الأفعال ، وبصير الطائر عرضة للإصابات المختلفة ؛ إذ يتداخل السم بتركيزه العالي مع إصابة الكتناكيت بالسالمونيلا المسببة للتيفويد ؛ فتزيد نسبة النفوق رغم عدم التداخل بينهما في التأثير على معدل النمو أو حجم غدة Fabricius ، لكن ظهر تداخل التأثير على حجم الطحال ، ويؤدي التوكسين في الكتناكيت كذلك إلي شذوذ التريبيش فكان الريش قصيراً منقوشاً ، وذا زوايا غير مستقيمة وقليل من الريش على العنق ومقدم الجناح والجوانب والظهر والذيل ، وقد يرجع ذلك لتأثير التوكسين من خلال عدم الاتزان الغذائي؛ إذ يخفض التوكسين من تركيز فيتامين E فى البلازما، والتركيز العالي يخفض نشاط إنزيم الفوسفاتاز القاعدي ، وإنزيم اللاكتيك دى هيدروجيناز والكوليسترول فى الدم ؛ بينما يزيد حمض اليوريك ، والتركيز المنخفض (٠,٤ - ١ جزء/مليون) يسبب خسائر اقتصادية ؛ لضعف النمو طوال تناول التوكسين ، ولكن بإبعاد العليقة الملوثة يمكن للكتناكيت استعاضة هذا النقص فى النمو .

T-2 يظهر فى الكبد والكلى والصفراء والعضلات ودهن البطن ، وفى أجزاء الذبيحة الأخرى للكتناكيت حتى بعد ٤٨ ساعة من تناوله، وتغذية كتناكيت التسمين على T-2 معلم بالثريتريم ، وجرعة ٧ جزء/مليون ، وجد أعلى تركيز فى العضلات (٦٧ جزءاً/بليون) بينما احتواء العلف على ٢ جزء/مليون من السم، خلف فى العضلات ١٩ جزءاً/بليون (وهى تركيزات غير ضارة للإنسان !). وأدى التوكسين (٢,٥ مجم/كجم وزن جسم) فى

الكتاكيت إلي زيادة دويومين وخفض نوربينفرين المخ وخفض عدد كرات الدم البيضاء وزاد تركيز الدم فزاد الكوليسترول والهيموجلوبين والنسبة الحجمية لجسيمات الدم ، فالتوكسين يؤثر في كاتيكولامينات المخ ومكونات الدم ، وبالتالي في وظائف مخ الدواجن والمناعة (لضمور الغدة التيموسية) . ويمتص التوكسين بسرعة وتستطيع الكتاكيت هدم ٧٠-٨٠ جزءاً / مليون T-2 وتحويله إلى HT-2 ونيوسولانيول و T-2 تتراؤل ، وتخرجها في الزرق ، وتخرج الكتاكيت حوالي ٨٠٪ من T-2 في صورته كما هو أو مشتقاته في ظرف ٤٨ ساعة . عند تغذية كتاكيت التسمين - عمر يوم - على التريكوثيسينات (٥ جزء / مليون T-2 أو دى أسيتوكسى سكير بينول أو ١٠ جزء / مليون كروتوسين) ، وبعد ٣ أسابيع اتضح أن كل الكتاكيت المعاملة بأى من التوكسينين الأولين ، قد أظهرت أضراراً فمية ، ظهرت من خامس يوم من المعاملة علي المنقار من أسفل وأعلي ، وعلى اللسان وزوايا المنقار ، وكانت الأعراض أشد من التوكسين الثاني عن الأول (T-2) ، حتى أن بعض الكتاكيت لم تستطع غلق منقارها ، وانخفضت الزيادة في وزن الجسم بمعدل ٢٥ و ١٤ ٪ علي الترتيب ، أما التوكسين الثالث (كروتوسين) فآدي إلي أقل كفاءة غذائية .

الدجاج البياض المغذى علي ٨ جزء / مليون T-2 ينخفض استهلاكه من الغذاء ، ويقل إنتاج البيض ويرق سمك القشرة للبيض ، وإن لم تتأثر خصوبة البيض ، فإن نسبة الفقس (من البيض المخصب) تنخفض معنوياً ، وكانت الكتاكيت (الناتجة من بيض أمهات ملوثة التغذية) أقل وزناً عند ٢١ يوماً عن المقارنة ، وأظهرت الدجاجات أعراضاً مرضية فمية دفتيرية وتقرح مخاطية القانصة بجانب نقص وزن الجسم ، كما زادت مستويات السيرم من نشاط إنزيم الفوسفاتاز القاعدي ، وانزيم اللاكتيك دى هيدروجيناز ، وحمض اليوريك ؛ بينما إنخفض نشاط إنزيم الجلوتاميك بيروفيك ترانس أميناز . وينتقل T-2 إلى البيض ويقبل تركيزه في الصفار عن البياض ، ويزيد تركيزه (بتكرار تناول التوكسين) خاصة في الصفار ، وقد يزيد وزن البيض غير معنوي ، وكذلك وحيدات هو (ارتفاع البياض) . وعقب تناول التوكسين تظهر الطيور ذابلة واهنة Asthenia ، وتفقد شهيتها للاكل Inappetence وتلهث Panting ، مع إسهال ونكزرة مخاطية القانصة والحوصلة ، واستمر تدهور وزن الجسم واستهلاك الغذاء حتي بعد ٣٠ يوماً من المعاملة . ورغم حساسية الكتاكيت عن الدجاج البياض ، إلا أن الدواجن عموماً أكثر تحملاً ومقاومة عن الخنازير بالنسبة للسم T-2

(وكذلك بالنسبة للدى أستوكسى سكير بينول) . ويظهر التوكسين فى البيض بعد ٢٤ ساعة من تناول التوكسين ، والمتبقى فى البيض حوالى ٠.٩ ميكروجرام T-2 عند تناول ١.٦ جزء / مليون فى العليقة لمدة ٨ أيام .

وتناول الأوز لجرعة ٣ جزء / مليون T-2 (مع تريكوثيسينات أخرى) أدى إلى انقطاع وضع البيض نهائيا فى ظرف ١٠ أيام ، وذلك لضمور المبيض والقمع ، أى أن تأثير التريكوثيسينات (T-2) على الأوز البياض كان أكبر كثيرا على إنتاج البيض من تأثير الزيارالينون ، فاضطرابات التناسل ترجع لتداخل عديد من التوكسينات مما يقوى الأثر الفسيولوجى للتوكسينات المنفردة . وتظهر الأوز كذلك نكرزة ممتدة ورواسب دفتيرية علي مخاطية الفم ، مما يضر باستهلاك الغذاء ، وتضعف الأوز وتنفق لضعف البنية Cachexy .

يزول لون شعر الفئران السوداء فى المناطق المعرضة للتوكسين T-2 ، وأدى T-2 إلى تغييرات طفوية (أورام) Neoplastic فى المخ والبنكرياس والغدد البنينة عند تناوله لمدة طويلة (١٦ شهراً) ، وكذلك فإن الفيوزارينون - X عند تناوله لمدة طويلة فى الجرذان والفئران يؤدى إلى أورام خبيثة فى الغدد الليمفاوية Lymphosarcoma ، وسرطان الكبد ، والدم ، والدرقية ، والمعدة ، والمثانة ، والطحال ، والزعترية ، والنخاع الشوكي ، فالتوكسينات مسرطنات . وتخرج الجرذان حوالى ٥٠٪ من T-2 (فى الغذاء) فى الروث و ١٨٪ فى البول خلال ٢٤ ساعة من تناوله ، كما يخزن جزء فى الكبد والصفراء والعضلات والكلية والجلد .

تغذية الأرانب البالغة على جرعات تحت مميتة من T-2 (١٢.٥ و ٢٥ جزء / مليون) أدت إلى خفض استهلاك العلف بمقدار (٦٠ - ٧٠٪) وخفض المادة الجافة فى الروث بمقدار (١٠٪) وإن زادت معاملات هضم المغذيات علي ١٢.٥ جزء / مليون بمقدار ٢-٦٪ وعلي ٢٥ جزء / مليون بمقدار ٤ - ١١٪ فإن الأرانب أظهرت هزالاً Emaciation ونزلة معدية معوية ، ونكرزة الخلايا الليمفاوية لمخاطية الأمعاء واستنزاف ونكرزة الحويصلات الليمفاوية للفائفى Ileï ، والطحال ، والعقد الليمفاوية ، وتناسب الخارج من التوكسين فى الروث والبول مع المستهلك منه . والجرعات الضميمة بمعدل ٤ مجم / كجم وزن جسم فأعلي تسبب الوفاة خلال ٤٨ ساعة ، وتظهر نكرزة الفص المركزى للكبد والتهاب أنابيب الكلي ونكرزة بؤرية لقرشرة الأدرينال وخلايا النخاع . والجرعات تحت المميتة تؤدى لنفس الأعراض ، لكن بحددة أقل مع فقد فى وزن الجسم وتدهور دهنى كبدي ، وتضخم قشرة الأدرينال ، ونكرزة

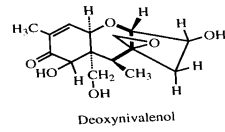
واستنزاف محدود في الخلايا الليمفاوية وخلايا النخاع . وتقل قدرة الكبد على تمثيل التوكسين باستمرار التغذية عليه مما يؤدي إلى زيادة حساسية الحيوانات باستمرار التعرض للسموم .

وتأثير T-2 (أو الروريدين A) على الكلاب (بالحقن) ينصب على الجهاز الدوري والقلب؛ إذ يخفّض من ضغط الدم (الانقباضي) ويعمل على انسداد الشرايين ، وزيادة ضربات القلب .

ترفض صغار الخنازير علائق بها ١٦ جزءاً/مليون T-2 لكنها تحتمل ١٠-١٢ جزءاً/مليون ، وقدر المستوى عديم التأثير (NEL) No Effect Level بأقل من ١ جزء/مليون ، إطالة فترة استهلاك التوكسين تؤدي إلى تقرح ونكزرة مخاطية الفم والشفة والخراطيم وتغييرات في صورة الدم (انخفاض عدد كرات الدم البيضاء) . ولم يتضح تأثير T-2 (وذي أسيتوكسي سكير بينول) على الكبد رغم خروج T-2 في الصفراء ، ويؤدي الذي أسيتوكسي سكير بينول إلى نزيف واحتقان القناة الهضمية للخنازير ، ويؤدي T-2 إلى نفس الأعراض لكن بعد فترة تغذية ملوثة أطول (حوالي ٣ شهور على تركيز ١٢ جزءاً/مليون) ، ويؤدي التوكسينان إلى عقم إناث الخنازير علاوة على المعاناة الجلدية وسوء الإنتاج . فتلوث علائق الخنازير بالسم T-2 (أو HT-2) بمقدار ١-٢ جزء/مليون أدى إلى عقم ٤٠٪ من الإناث لمدة عامين متتاليين ؛ نتيجة تدهور المبيض ، وانعدام التبويض وضمور الرحم ، وعدم نشاطه ، وتضخم قشرة غدة فوق الكلوية ، وزيادة عمل الدرقية . وحقن T-2 بجرعة واحدة (٠.٦ أو ٤.٨ مجم/كجم وزن جسم) لإناث الخنازير يحدث صدمة ويخفف خارج الدم من القلب ، ويزيد عدد كرات الدم البيضاء - أولاً - ثم ينخفض بعدها ، كما زادت عدد كرات الدم الحمراء والهيموجلوبين ، ونسبة مكونات الدم الخسوية (هيماتوكريت) ، وانخفض تركيز السيرم من الكالسيوم ؛ بينما زادت قيم الفوسفور والمغنسيوم والبوتاسيوم ، وزاد تركيز البلازما من الإبينفرين ، والنور إبينفرين والثرومبوكسان B2 واللكتات ، وتزيد مقاومة الأوعية الرئوية ، وتنخفض قيم pH الشرياني والضغط الجزئي للأوكسجين الشرياني .

أظهر T-2 تأثيرات مشابهة في الماشية لما يظهر في الأنواع الحيوانية الأخرى ، شملت عدم تجلط الدم ، وانخفاض المناعة Immunosuppression ، مع تغييرات دموية ، ونكزرة وضمور العقد الليمفاوية ، وانخفاض استهلاك الغذاء وانخفاض زيادة وزن الجسم ، وكذلك انخفاض

مستوى بروتين السيرم وعدد الخلايا اللمفاوية ، وتأثر العديد من إنزيمات السيرم وانخفاض كالسيوم السيرم وزاد الحديد . وأدى الذرة الجاف الملوث بمقدار ٢ جزء / مليون T-2 إلى نفوق ٢٠٪ من قطع ماشية حلابة على خمسة شهور ، وكانت الصفة التشريحية نرفاً منتشراً بشكل عام . وفي شمال اليابان في مقاطعة Hokkaido تسممت الخيول بقشر الفول الملوث بالسم T-2 ؛ فأصبحت بأعراض تشنجية وحركة دائرية واضطرابات تنفسية ، وانخفاض نبض القلب ،



فوميتوكسين

وانعدام ردود الأفعال ، وسمى بالتسمم بقشر الفول Bean - hulls poisoning . وفي المجر وجد أن T-2 (والبيوتينوليد) في الذرة يهيمى لانتشار سريع لمرض خطير اقتصاديا ، وهو مرض التسمم الدموي التفقيحي Pyosepticemia في الخيول .

٢ - الفوميتوكسين :

اكتشف في اليابان عام ١٩٧٢م في الشعير وسمى ديسوكسى نيفالينول ورمز له بالسم (d) أو السم (Rd) الذى سمي بعد ذلك بالفوميتوكسين عام ١٩٧٣م لأثره المقيىء Vomit فسمى السم المقيىء Vomitoxin . وزنه الجزيئى ٢٩٦ ، ويتحول خلال عمليات بيولوجية إلى تريكوثيسينات أخرى . يتواجد باستمرار مع سموم أخرى خاصة الزيارالينون (لكن بتكرار وتركيز أعلي من الزيارالينون) والدى أسيوتوكسى سكير بينول . والفوميتوكسين مقاوم لمدة أربعة سنوات في الحبوب المصابة ، والسم ذائب في الماء والبيوتانول والميثانول والإيثانول ، ثابت للحرارة والتجفيف . وجد الفوميتوكسين في الذرة (حتى ٤٣ جزءاً / مليون في النمسا ، و ١٠ جزء / مليون في شمال غرب أوهايو بأمريكا) والقمح (١١,٧ جزء / مليون في جنوب شرق Queensland) والشعير والشوفان والصويا والأعلاف بنسبة ٨٧٪ (من ٢٠٩ عينة أمريكية) في ميتشيجان و ٥٥٪ (من ١٩١٣ عينة علف) في النمسا و ٤٨٪ (من ٦٤ عينة علف) في مصر (بتركيز ٧٠-٣٩٨٦ جزءاً / مليون وأعلىها إصابة كانت عينات مسحوق السمك ، وعلف الحيوانات الحلابة وبذور القطن وكسب القطن وعلف كتاكيت التسمين ، وعلف الدجاج البياض ، ٩٠٪ من العينات الموجبة ملوثة بأعلى من ١٠٠ جزء / مليون) . كما وجد الفوميتوكسين في الذرة في زامبيا ، وجنوب إفريقيا ، وفي الذرة والشعير والقمح في دول السوق الأوروبية والولايات المتحدة وكندا ، ٨٠-٩٠٪ من فوميتوكسين الذرة ينتقل إلى كسب

جنين الذرة، وتركيز التوكسين في جلوتين الذرة (علف حيواني كذلك) يكون أعلى من أو مساوياً لتركيزه في الحبة ككل، بينما تركيزه في دقيق الذرة (رطب الطحن) يكون منخفضاً . وصناعة الخبز (١٨٠ م^٣) من دقيق ملوث بالفوميتوكسين تحول ١٠٪ فقط من التوكسين إلي نظيره . في دراسة على ٦٣ عينة ذرة نمساوية موجبة لكل من الفوميتوكسين والزيارالينون وجد ارتباطاً منخفضاً بين تركيزي التوكسينين (+٠.٣) بارتداد ص = ١١١ + ٠.١٧ س، وفي دراسة أخرى وجد هذا الارتباط (+٠.٦٢) ومعادلة ارتداد ص = ٧٠.١١ + ٠.١١ س.

الفوميتوكسين يطلق عليه - كذلك - عامل رفض الغذاء Feed refusal factor ؛ لأنه يجعل العلف غير مستساغ فترفضه الحيوانات . التقيؤ من الحبوب السامة معروف منذ ١٩٢٣م في الإنسان في روسيا من استهلاك الخبز المقيء . والفوميتوكسين مقيء لوحيديات المعدة كالإنسان والخنزير والكلب والحمام والبط ، ففي اليابان انتشر التسسم من الأرز العفن بين الشباب عمر ٢٥ عاماً ؛ فظهر عليهم غثيان النفس Nausea وقىء Vomiting وصداع ونعاس Drowsiness . وينتشر سرطان مريء الإنسان في جنوب غرب ترانسكاي بشدة ؛ لارتفاع تلوث الذرة بالفوميتوكسين (حتى ٤ جزء/مليون وكذلك الزيارالينون حتى ١٠ جزء/مليون) .

الدواجن تعاني من الفوميتوكسين ؛ فيؤدي في الكتاكيت إلى نرف منتشر بالذبيحة ، مع ترسيبات اليورات ، واضطرابات الجهاز العصبي ، والتهابات أعلى الجهاز الهضمي ، ووجد أنه أقل في سميته عن الأفلاتوكسين والأوكراتوكسين بالنسبة للكتاكيت ، لذلك يحدث القيء لكتاكيت البط بالحقن تحت الجلد بالفوميتوكسين ١٣.٥ مجم /كجم وزن جسم ، بينما ٠.١ مجم فقط من T-2 ، أو ١ مجم نيغالينول /كجم وزن جسم تحدث القيء لنفس الكتاكيت . يؤدي الفوميتوكسين (٠.٣٥-٠.٧٠ جزء/مليون) في علائق الدجاج البيض (لمدة ٨٦ - ١٣٥ يوماً) إلى زيادة الليبيدات الكلية والجليسريدات الثلاثية في الكبد ، وتناول ٢.٢ مجم فوميتوكسين /دجاجة يخلف في البيض ١.٩ ميكروجرام توكسين /جم بيض في ظرف ٢٤ ساعة، ويزيد التركيز في البيض بتكرار التغذية، وينخفض المتبقى سريعاً عقب سحب العليقة الملوثة . تغذية كتاكيت الليجهورن من الفقس وحتى وضع البيض على ١٨ جزءاً/مليون فوميتوكسين لم يؤثر على وزن الجسم ، ونسبة قشرة البيض، وارتفاع الألبومين ، ونسبتي الخصوبة والفقس، ووزن الكتاكيت الناتجة من البيض، لكن زاد إنتاج البيض ووزنه، ولم تظهر

تغييرات دموية ولا هستوباثولوجية، ولا متبقيات فى البيض . القمح الملوث بالفوميتوكسين تم تقسيمه فى الديوك ؛ فوجد أن أعلى من ٠.٦ جزء / مليون تزيد البروتين والألياف والطاقة الميتابوليزمية ومعامل هضم المادة الجافة والأحماض الأمينية المتاحة للقمح .

يؤدى الديوكسى نيفالينول (فوميتوكسين) فى الفئران إلى انخفاض استهلاك العلف، وفقد فى وزن الجسم، وضمور الأعضاء الليمفاوية والكبد بجرعة ٠.٣٥ جزء / مليون، وتظهر معاناة القلب فى شكل يوركلسية فى التامور الملتهب Calcified pericarditis foci، ويشيط تخليق البروتين، خاصة فى القلب؛ فالتوكسين سام لقلب الفئران بتركيز ١٠ - ٢٠ جزءاً / مليون لأسابيع قليلة، كما يؤدى الفوميتوكسين إلى تمدد الجهاز الهضمى ونزف وتضخم خصى الفئران .

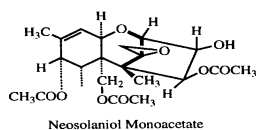
الخنزير أكثر حساسية للفوميتوكسين ؛ فتؤدى ٠.١ - ٠.٢ مجم / كجم وزن جسم إلى تقيؤ صغار الخنازير بعد ١.٥ ساعة من تناولها ، وكذلك ٢٠ جزء / مليون فوميتوكسين فى العلف أدى إلى قىء الخنازير الصغيرة ؛ بينما ١٢ جزء / مليون تؤدى إلى رفض الغذاء ، و ١.٣ جزء / مليون تخفض استهلاك الغذاء ومعدل النمو معنويا ، ووجد أن ٤٠ جزءاً / مليون فوميتوكسين (أو T-2 أودى أسيوكسى سكير بينول) تخفض استهلاك الغذاء بمعدل ٩٠٪؛ بينما ٣.٦ جزء / مليون فوميتوكسين يخفض الاستهلاك بمقدار ٢٠٪ ، وكان رفض الغذاء أكثر فى حالة الذرة المصابة طبيعيا عنه فى حالة إضافة تركيز مساوٍ من التوكسين النقى ، مما يشير لاشتراك عوامل إضافية (فى رفض الغذاء) للفوميتوكسين . ويؤدى رفض الغذاء أو خفض استهلاكه إلى تغييرات فى تركيب الدم (زاد البروتين والألبومين ونسبة الألبومين إلى الجلوبيولين والكلوليسترول والبيليروبين وانخفض الفوسفور والجلوكوز والفوسفاتاز القاعدى) .

تغذية **الأبقار** الحلابة على ذرة ملوث بالفوميتوكسين لمدة ٥ أيام (٦٦ مجم / كجم علف) وجد ناتج ميتابوليزمة غير المرتبط Deepoxydeoxynivalenol فى اللبن بتركيز حتى ٣٦ نانو جرام فى المليلتر ، ولم يوجد الفوميتوكسين نفسه فى اللبن ، ٢٠٪ من الماكول خرج فى البول والروث فى شكل غير مرتبط لناتج ميتابوليزية Deepoxydeoxynivalenol (بنسبة ٩٦٪)، وفى شكل فوميتوكسين غير مرتبط أيضا (بنسبة ٤٪) كما وجد أن ٥ أيام تغذية على الفوميتوكسين لم تضر بإنتاج اللبن أو استهلاك الغذاء أو معادن اللبن .

٣- سكير بينتريول :

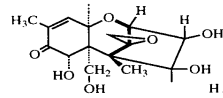
تغذية كسكايت التسمين لمدة ٢١ يوماً بعد الفقس على ١-٨ ميكروجرام سكير بينتريول، أو تري أسيتوكس سكيربينول / جم، أو ٠.٥-٤ ميكروجرام مونو أسيتوكس سكيربينول، أو دي أسيتوكس سكيربينول / جم أظهرت أعراضاً علي الفم تتوقف شدتها علي تركيز التوكسين، وكانت أقل جرعة مؤثرة من السموم الأربعة علي الترتيب ٢، ٤، ٠.٥، ١ جزء / مليون، ويتوقف الجزء من الفم (شتق أو جانب، منقار أعلي، منقار أسفل، لسان) المتأثر حسب نوع التوكسين، وتظهر الأعراض بعد أسبوع من التغذية ، تتضاعف الأماكن المتأثرة بعد أسبوعين، والفم أكثر تأثراً عن وزن الجسم. كما أن تغذية كسكايت التسمين أول ٣ أسابيع من عمرها علي صفر - ٣٢ جزءاً / مليون سكيربينتريول خفضت النمو، بداية من ٤ جزء / مليون ، كما زادت الفوسفاتاز القاعدي في السيرم، والوزن النسبي للقائصة، وتقل كفاءة التحويل الغذائي، وأقل جرعة تخفض اللاكتيك دي هيدروجيناز، وأسبارتات أمينوترانس فيراز هي ٨ جزء / مليون، بينما من ١٦ جزءاً / مليون يقل تركيز البيومين السيرم والبروتي الكلي ويقل وزن غدة Fabricius . وعلي ٣٢ جزءاً / مليون يقل فوسفات وحمض يوريك وكوليسترول السيرم، وعليه فسمية هذا التوكسين تختلف عن سمية T-2 ودي أسيتوكسي سكيربينول .

وعزل تريكوثيسين جديد سمي بأحادي خلاات النيوسولانيول له خواص مثبطة لنمو النباتات، ويشابهه في تأثيره علي الجلد للأرانب نفس تأثير T-2 فهو سام جلديا . وكذلك وجد

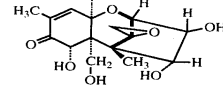


أحادي خلاات النيوسولانيول

أن **الفيزاريتون** - X بالنسبة للفيران سام جلديا فيؤدي إلي خشونة الفراء بجانب عدم النشاط ، وعدم الإقبال علي الأكل مع إسهال وغيوبة، مع اتساع ونزف الأمعاء الدقيقة ، وضمور ونزف الغدة التيموسية واحتقان الكبد ، وهي نفس أعراض التسمم بالنيوسولانيول و T-2 . ويؤدي **التيفالينول** إلي تدهور النخاع العظمي والعقد الليمفاوية والأمعاء والخصي والتيموس مؤدياً إلي



نيفالينول

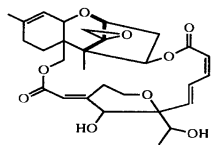


فيوزارينول X-

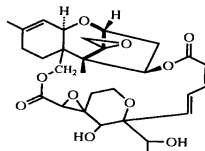
تلف خلوي ، وتثبيط تخليق البروتين والحمض النووي DNA لخلايا HeLa في خلايا الأورام المائية Ascites Tumor .

٤- الساتراتوكسينات :

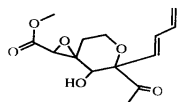
خمس تريكوثيسينات ونظرا لأنها تفرز من فطر ستاكيبوتريس أترا S. atra فاخذت حرف الجنس مع اسم النوع فسميت نسبة للفطر بالساتراتوكسينات، واكتشف التوكسين أولاً عام ١٩٤٩م وسمي عندئذ ستاكيبوتر يوتوكسين A (SB-A) (مكونومييسين A أوفروكارين A) وهو يذوب في الإيثير والمذيبات العضوية، ثم اتضح أنه خمسة توكسينات أحدها الروريدين E وآخرا ينحلان مائياً إلي الفروكارول، والروريدين A راتنج سام يذوب علي ١٩٨ - ٢٠٤ م، بينما الروكارين A ينهدم علي ٢٨٠ - ٣٣٠ م . فالسموم الخمسة عبارة عن فروكارين J ، ساتراتوكسين H، وروريدين E ، وساتراتوكسين G ، ومركب خامس عبارة عن تريكوثيسين حلقي كبير (مكونومييسين B) ، وعرفت بالساتراتوكسينات C, D, F, G, H، والمركب D عبارة عن روريدين E ، ويختلف المركب H عن D في احتوائه علي حلقة لاكتون ثانية، ومن التريكوثيسينات كذلك مركب ستيريتي يسمي سيوروفيوزارين، والذي يماثل البوافيوزارين بيولوجياً وبنائياً ، وهذه السموم ثابتة ضد الدفء ، والطبخ ، والأحماض المخففة، وحموضة المعدة تناسب امتصاصها (بينما القلويات والكلور تعادلها أو تحطمها) فهي تذوب في الماء ، والمركب ساتراتوكسين C عبارة عن الفروكارين J، بينما الساتراتوكسين G يماثل الفروكارول . وينشأ الفروكارول بالتحلل المائي للساتراتوكسينات . والروريدينات والفروكارينات مضادة للبكتريا والفطريات والحشرات والخراجات Antitumor فتثبط خلايا الورم في الفئران بمعدل ٥٠٪ (بتركيز ٠.٠٠٠٦ ميكرون/مل من الفروكارين ، ٠.٠٠١ ميكرون/مل من الروريدين)، وهي كذلك تؤدي إلي التهابات ونكروزة Necrosis جلد



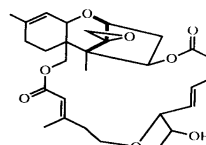
Satratoxin H
ساتراتوکسین H



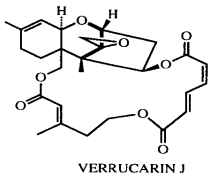
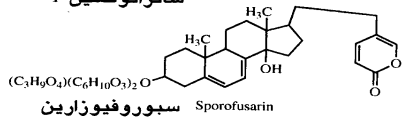
SATRATOXIN G
ساتراتوکسین G



SATRATOXIN F
ساتراتوکسین F

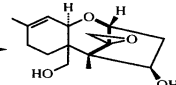


RORIDIN E
ساتراتوکسین D



VERRUCARIN J

hydr.



VERRUCAROL

hydrolysis

SATRATOXINS
H, G, F, D

حيوانات التجارب (أرانب، خنازير البحر، جردان، فئران، ودجاج) ، كما أن لها تأثيراً مميّناً علي أجنة الدجاج فتحدث فيها نزفاً، كما تمت بركات الجمبري *Artemia salina* ، والباراميسيوم، وعرف عن هذه السموم من عام ١٩٤٩م أنها سامة للقلب ، إذ توقفه في حالة انقباض ، فهي تشبه في ذلك جليكوسيدات مجموعة أصابع العذراء (زهرة الكشائبين) *Digitalis* ، إضافة إلي تحليلها للدم، وخفضها لعدد كرات الدم البيضاء والصفائح الدموية.

في المجر وفي شهر مايو عام ١٩٨٣م عانت كل خيول مدرسة ركوب الخيل وحوالي ١٠٠ حصان رياضة من بثرات حول الفم والأنف، وإدماء الأنف، وهبوط الدورة الدموية ، بل حتي الكلايين عانوا من نزف أنفي ؛ لوجود الساترا توكسينات المختلفة والفروكارين في قش الفرشة، وسبق ظهور هذه الأعراض في روسيا قبل الحرب العالمية الثانية في الخيل والإنسان لوجود الروريدينات والفروكارينات في الدريس. وتصيب هذه السموم الأشخاص في المعامل (فنيو المعامل والباحثون) بالتهابات جلدية وشعبية عند تعاملهم مع بيئات الفطريات أو العينات الملوثة، لذا يجب حماية عيونهم بنظارة، وجهازهم التنفسي بكمامة، وأيديهم بقفازات خاصة، وأن التوكسينات في مذيبتها تكون أسرع امتصاصاً عن طريق الجلد .

في الدواجن ، تؤدي هذه السموم إلي ترسيبات دفتيرية علي مخاطية الفم واللسان تتشابه مع جذري الطيور، وفي خنازير غينيا تحدث نكرزة وأوديميا الشفاة ومخاطية الفم ، مع نزف الفم واللسان والمعدة ، مع انخفاض عدد كرات الدم البيضاء؛ بينما تظهر الكلاب فقدان الشهية للاكل، وانخفاض عدد كرات الدم البيضاء والصفائح الدموية، مع ارتفاع درجة الحرارة، وشلل ونفوق بعد ٤٥ يوم من نزف في كل الأنسجة، خاصة الامعاء والمعدة والقولون . هذه السموم سامة خلويًا ، ويكفي ٢ مجم /كجم وزن جسم عن طريق الفم من روريدين A ، أو ٤ مجم /كجم فروكارين A لنفوق الحملان خلال ٧ - ٢١ ساعة، ولوحظت التهابات مخاطية الكرش والمعدة، والامعاء ومناطق منكرزة، واحتقان في الكرش وتقرح مخاطية المعدة وبداية الامعاء الدقيقة ، مع زيادة نشاط إنزيم الجلوتاميك أوكسالوأسيتك ترانس أميناز بشدة، وخلو كيس الصفراء من المرارة وقد تصاب بالأوديميا والتقرح، مع احتقان الرئة وإصابتها بالأوديميا وامتلاء الممرات الهوائية بسائل رغوي ، ونزف القلب ، وتتوقف شدة الأعراض علي تركيز التوكسينات ، كما تتوقف إمكانية الاستشفاء علي جرعة التوكسينات كذلك وعلي سرعة إزالة المواد الملوثة، فهذه السموم أدت إلي نفوق الكثير من الأغنام والعجول في المجر، فقد

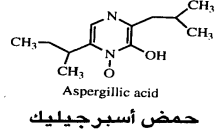
أصبحت العجول في الحقل بمرض مميت بأعراض نزف وقروح، لتلوث قش الفرشة بالفروكارين ،
والروريدين ، والساتراتوكسين، وفي روسيا ونيوزيلندا أيضاً عانت الماشية من مرض مميت،
نتيجة التهابات ونزف المعدة والأمعاء ؛ لوجود هذه السموم في حشيشة الجيازون والبرسيم
الأبيض والشوفان؛ فادت إلي فقد الشهية وقلق بعد تناول السموم بفترة ٦ - ٤٨ ، ساعة ثم
إسهال وهبوط وضعف، مع زيادة التنفس، ويظهر النفوق بعد ١ - ٨ أيام من تناول السموم ،
وقد تشفى العجول بعد ٢ - ٤ أسابيع من إزالة العلف الملوث ، وتظهر الصفة التشريحية
للعجول النافقة التهاباً معوياً ، ونزف المعدة والأمعاء الغليظة ، وشحوب لون الكبد وتضخمه ،
ونزف تحت الطبقة الخارجية للقلب Epicardium ، ونكرزة المعدة وورم وتحوصل خلايا
الكبد ونكرزتها .

الفصل الرابع السموم الفطرية المؤثرة على الأعصاب

تتعدد السموم الفطرية المؤثرة على الأعصاب ، فقد سبق التنويه عن السلافرامين (في الفصل الثاني من هذا الباب) وكذلك سبق الإشارة إلي الإرجوت والباتيولين والبيوتينوليد ، والتريكوثيسينات (في الفصل الثالث من هذا الباب)، وسيلي فيما بعد التنويه عن كل من الأفلاتوكسين والروبراتوكسين والسيوكالاسين كسموم تؤثر على الأعصاب . وفيما يلي نعرض لسموم فطرية أخرى تؤثر على الأعصاب من بينها :

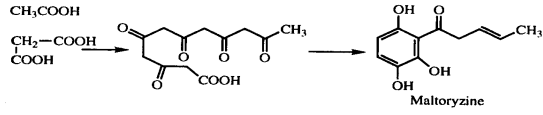
أولاً : أحماض الأسبرجيليك والكوجيك :

حمض الأسبرجيليك : يحتوي في تركيبه حلقة بيرازين، يذوب بصعوبة في الماء، له رائحة النقل ، ضعيف السمية للشدييات، له تأثير مضاد للميكروب (بكتريا، ميكوبكتريا، فطريات) ، يكون معقداً Chelat مع الأيونات الثنائية كالكالسيوم، مما يؤدي إلي أعراض عصبية في الحيوانات قبل الموت، كما يؤدي التوكسين إلي فشل القلب وزيادة ضغط الدم، وانخفاض تغذية الأنسجة بالدم، وتراكم نواتج ميتابوليزمه في الأنسجة، مما يهدد صحة الإنسان والحيوان بوضوله إلي السلسلة الغذائية .



حمض أسبرجيليك

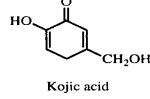
حمض الكوجيك : تم فصله عام ١٩٠٧ م ، تركيبه بيران ، وله خواص حامضية ضعيفة ، واشتق اسمه من بيعة الفطر (Inokulum) المستخدم من معات السنن في الشرق كباديء للجنين لذا يوجد في الأغذية المتخمرة ؛ فوجد في الذرة في فلوريدا بتركيز ٢٨٠ جزءاً/بليون، يكون أملاحاً



طريقة تكوين المالتوريزين

كثيرة ومعقدات مع المعادن الثقيلة، اتضح خروجه في اللعاب والبول،

وحقنه في الكلاب يؤدي إلي اضطراب الحركة ، ونباح مستمر وتشنجات وإثارة وذبول وانهيار وزيادة إخراج البول والروث وقيء، لكن يتم الشفاء سريعاً، وفي الفعران يؤدي كذلك إلي تشنجات مستمرة وكسر كروموسومات خلايا كبد الجرذان ويطفر البكتريا. ولقد انتشر تسمماً في الطيور والرومي في أوكرانيا في الفترة ٧٩ - ١٩٨ (ارجع لحمض الكوجيك) الذي عزل من ردة القمح، وفول الصويا المدشوش.



حمض كوجيك

مالتوريزين سم فطري عرف عام ١٩٥٥م، ويسبب التسمم للماشية الحلابة ويوجد في الشعير. حمض بيتا نيتروبروبيونيك سم فطري (ونباتي) يتلف المخ، وينكسر الكبد ويوجد في الجبن وفول الصويا والفول السوداني.

ثانياً : التريمورجينات :

مسببات الرعشة Tremorgens، سموم عصبية Neurotoxins تنقسم إلي مجموعتين من المركبات المؤثرة علي الجهاز العصبي المركزي، المجموعة الاولى يمثلها السيتريوفيريدين (كاربوكسيليك بولين)، والثانية يمثلها مركبات عديدة تحتوي التريتوفان، وتنقسم المجموعة الأخيرة إلي شقين :

١- مركبات وحيدة النيتروجين :

بنيتريمجات Paxilline ، باكسيلين Penitrems A,B,C ،

ب- مركبات تحتوي ذرتين أو أكثر من النيتروجين وتنقسم إلي :

١- مركبات لا تحتوي علي حلقة ثنائي الببتيد : بنيكلافين Peniclavine ، كانوكلافين

، حمض سيكلوبيازونيك Cyclopiazonic acid ، Chanoclavine

٢- مركبات حلقة الببتيد : فيوميتريمورجينات A, B ، فوميتريمورجين

Verruculogen TR1,TR2 ، روكيفورتين Roquefortine ، تريبتوكويفالين

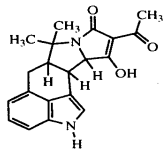
، تريبتوكويفالون Tryptoquivalone ، Tryptoquivaline

وأطلق علي البنيتريمجات - قديماً اسم تريمورتينات Tremortins، وعزل الأفلاتريم

Aflatrem كسم تريمورجيني عام ١٩٦٤م، يؤدي إلى تغييرات سلوكية تشمل الرعشة Trembling والتشنجات وحساسية مفرطة. وعرف البنيتريم A عام ١٩٦٨م ، والفروكلوجين عام ١٩٧٢م، والباكيللين عام ١٩٧٤م. والبنيتريم B,A مركبات متبلورة تذوب في المذيبات العضوية ولها نقطة ذوبان عند ٢٣٧ ، ٢٣٩ م° علي الترتيب . وتناول الأغنام لهذه التريمورجينات تظهر أعراضاً مماثلة لتسمم حشيشة الترنح (الجازون) Ryegrass Staggers في الأغنام والماشية.

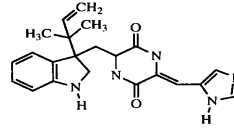
ويوجد حمض السيكلوبيازونيك طبيعياً (مع الأفلاتوكسين) في الذرة والبقول السوداني، ووجد في منتجات مختلفة في جنوب إفريقيا ، وهو سام حاد لكتاكيت البط والجرذان ، بينما الروكوفورتينات (تركيبها دي ميثيل إرجولين) توجد في الجين الركفورث (من سبع دول مختلفة) بتركيزات حتى ٦.٨ جزء/مليون ، وهي سامة عصبياً وتتكون من ديوكسوبييرازين (تريتوفان وهيسيتيدين) . والسيثريوفيريدين بلورات صفراء اللون تذوب عند ١٠٧ - ١١١ م° ، ويذوب في المذيبات العضوية، ولا يفرز في البول بل يخرج منه ٤.٤٪ فقط في روث الفئران بعد ٤٥ ساعة من الحقن ، ويؤدي إلى الشلل في المؤخرتين، بينما في الكلاب والقطط والقردة يؤدي إلى الهياج والتشنج والشلل وتلف القلب ووقف التنفس وهبوط ضغط الدم ، ويخلق من الخلات والمالونات والمثيونين، وقد اكتشف عام ١٩٤٠م ، ووجد أنه يتوزع علي الكبد والكلي وقشرة غدة فوق الكلية ، والنسيج الدهني، والجهاز العصبي المركزي، كما يفرز في اللبن والبول والصفراء ، ويحدث الوفاة ، لتأثيره علي الأعصاب والمخ مما يعيق مراكز التنفس ، كما يحدث العمي . الفروكلوجين متبلور وهو عديم اللون ويذوب في المذيبات العضوية ، يؤدي إلى الرجفة وعدم الاتزان والتشنجات للحيوانات الزراعية والمعملية ، وهو أحد مركبات الإندول ، وجد في كثير من الأغذية والأعلاف، بما فيها اللحوم المخمرة ، فتأثيره عصبياً في المقام الأول .

تركيب بعض التريمورجينات



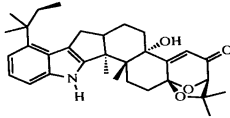
Cyclopiazonic acid

حمض سيكلوبيازونيك



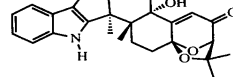
Roquefortine

روكوفورتين



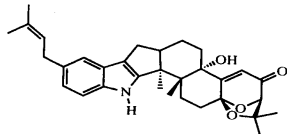
Aflatrem

أفلاتريم



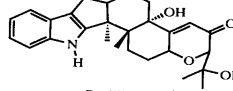
Paspalinine

باسيالينين



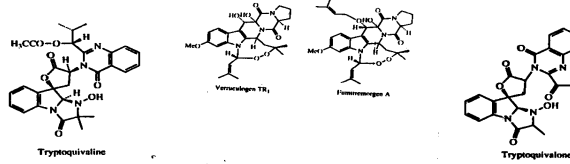
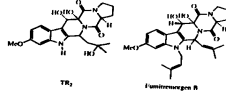
Paspalitrem A

باسيالتريم A



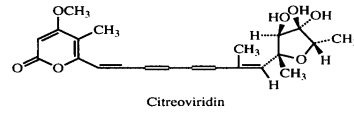
Paxilline

باكسيلين

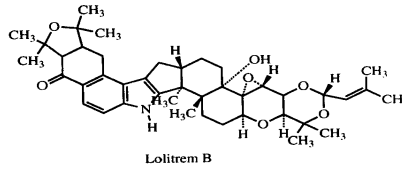


تربتوكويقالين

تربتوكويقالون



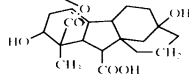
سيتريوفيريدين



لوليتريم B

ثالثاً : حمض الجبرليك والفيومونيسيينات والمونيليفورمين والسيكلوكلوروتين .

عزلت الجبيريلينات Gibberellins كمنشطات نمو للنباتات عام ١٩٣٩م، وثبت كذلك تأثيراتها الإستروجينية والرحمية (تؤدي إلي تضخم الرحم) في الفئران والجرذان، ورغم أنها سموم فطرية، فتمتجها كذلك النباتات، وتؤدي هذه الجبيريلينات إلي احتقان



جيبيريللين A3
(حمض جيبيريلليك)

أغشية الأنف، وهبوط، وعدم الإقبال علي الأكل، وعدم اتزان الحركة وتشنجات متكررة، وقيء وصعوبة التنفس نتيجة النزف الداخلي، وتقرح المعدة والأمعاء والأحشاء عموماً، وأوديميا واحتقان المخ والنخاع وعمي ونفوق، كما ظهر في الحمير في مصر (Leucoencephalomyelitis) والخيول في أمريكا

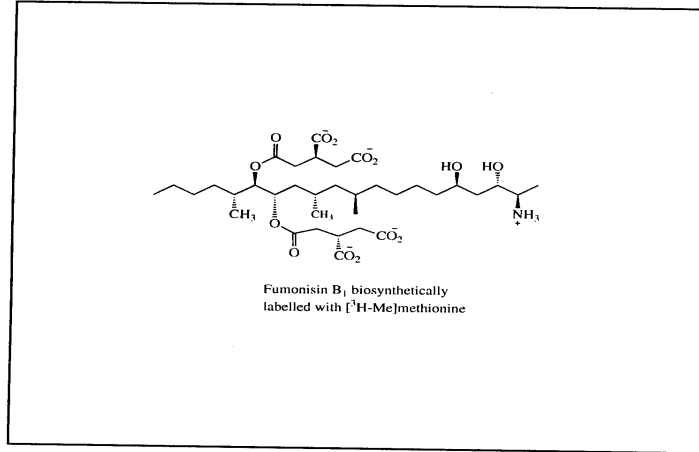
والنمسا وجنوب إفريقيا. نفس الاعراض أرجعت كذلك للفيومونيسينات B₁ Fumonisin B₁ & B₂ (FB₁ & FB₂) التي تنتجها نفس الفطريات (فيوزاريوم مونيليفورم)، وتسبب ورم مخ الخيول والحيوانات الأخرى والإنسان، بجانب إحداثها لسرطان كبدي في حيوانات المعمل، وأوديميا رئوية في الخنازير، وكل الأعلاف المخلوطة التجارية أو الذرة المسببة لالتهاب مخ الخيول Equine leucoencephalomalacia كانت ملوثة بالتوكسين FB₁ و FB₂، بتركيز ١٣-٢٧ جزءاً/مليون من FB₁، و ١٠١-١٢٦ جزء/مليون من FB₂، بل ثبت وجود تركيزات عالية من هذين الفيومونيسينين في الذرة السليمة المغذي عليها سكان المناطق المنتشر فيها سرطان المريء في الإنسان، فهما مسؤولان كذلك عن انتشار سرطان المريء في الإنسان في جنوب إفريقيا. وفي كتاكيت اللحم أدى تلوث العليقة بتركيز ٣٠٠ جزء/مليون FB₁ ولمدة أسبوعين إلي ظهور إسهال وخفض وزن الجسم (١٩٪) وزيادة وزن الكبد (٣٠٪) ونقص الكفاءة الغذائية، كما ظهرت نكرزة كبدية وعضلية وتعدد الصفراء وخلايا جوبلت للأمعاء ولين عظام. الفئران البالغة المغذاه علي ٨٧، ٤٥ جزءاً/مليون من كل من FB₁ و FB₂ في الذرة لمدة شهر، ظهر عليها زيادة نشاط إنزيم الجلوتاميك أوكسالوأسيتيك ترانس أميناز وتركيز اليوريا والكرياتينين، مع تغييرات هستوباثولوجية مثل تلف واستنزاف الطبقة الميلينية المحيطة بالأعصاب ونكرزة خلايا بيركنج في المخيخ وتضخم الكلي وتلف ونكرزة أنابيهها وتغييرات إرتدادية بالخلايا المبطنة لأنابيب الكلي ونكرزة ألياف عضلة القلب وتضخم خلايا الكبد والقنوات المرارية.

والفيومونيسينات سامة لأجنة fetotoxic الجرذان والهامستر، وتؤدي لسرطان خلايا الكبد والقنوات المرارية في الجرذان، وفي المناطق العديده من العالم حيث يعتاد أكل منتجات الذرة المحتوية تركيزات عالية من هذه السموم فيرتبط هذا الاستهلاك بانتشار سرطان المريء في

الإنسان . وتؤدي هذه السموم الى آثار من بسيطة الى مميتة في كبد وكلى وقلب الماشية والأغنام والدواجن والأرانب والجرذان والفران بجانب الفصيلة الخيلية والخنازير .

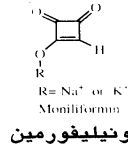
وتعيق الفيومونيسينات من نشاط إنزيمات سفينجانين - ن - أسيل ترانسفيراز (سيراميد سينثاز) ويضطرب ميتابوليزم السفينجوليبيدات (اللازمة لأغشية الخلايا) في الخلايا المصابة فيتراكم سفينجانين (قاعدة سفينجويد حرة) ويزيد السفينجوسين الحر في الأنسجة المصابة وتنتقل الى السليم والبول فيعتبر دلائل بيولوجية للتعرض للفيومونيسينات . والسيراميد منظم نمو خلوي ومُخصص ومقسم خلايا (فيؤدي الى السرطانات) . فيؤدي الفيومونيسين B₁ الى تنشيط خراج الكبد في الجرذان، وتنشيط حدوث طفرات فيؤدي الى سرطان كبد كامل . والفيومونيسين B₁ بمائل تركيب كل من سفينجوسين وسفينجانين المنظمان لنمو الخلايا كباقي السفنجوليبيدات) ، بل يعتقد في تأثير هذه السفنجوليبيدات على سمية وسرطانية هذا الفيومونيسين .

وهذا الفيومونيسين B₁ ثابت كيميائياً ليقاوم معظم طرق التصنيع الغذائي الطبيعية



(ويمثل تركيب السم الفطري TA الذي تفرزه الترناريا الترناتا، وكذلك سفينجوسين كما سبق، وكلا التوكسينين يميزهما وجود سلاسل جانبية من البرويان - ٣,٢,١ - ثلاثي حمض الكربوكسيليك يتم استيرتها إلى الكيل أمين). وقد وجد الفيومونيسين في الذرة في مصر بتركيزات حتى ٣ جزء / مليون . ويؤدي التوكسين إلى زيادة حجم البول وانخفاض كثافته ونقص اخراج الكرياتينين في البول وزيادة بروتين البول وانزيمات البول مما يؤكد تلف خلايا أنابيب كلي الجرذان التي انخفض نقلها لحمض الباراميتوهيبوريك ورايع إيثيل الأمونيوم مما يشير لاضطراب وظيفة الكلى الراجع لسمية الفيومونيسين للكلى (التهاب كلوي مزمن). وربما تعيق الفيومونيسينات من السمية الكلوية للأوكراتوكسينات وغيرها من السموم كلوية التأثير ، لتثابة التأثيرات الحلوية على الكلى لكل هذه السموم .

وقد أرجع ورم مخ الخيول (سابق تعليقه بالجيبيريلينات والفيومونيسينات) كذلك إلي المونيليفورمين Moniliformin [الذي تفرزه نفس الفطريات (جيبيريلافوجيكوري = فيوزاريوم مونيليفورم)] الذي فصل لأول مرة عام ١٩٧٣م من حبوب الذرة ، وهذا السم الفطري له كذلك أثرًا منظماً لنمو النبات بجانب أثره السام للنباتات ، وينتج نفس الفطر نشاطاً إنزيمياً (ثياميناز) في العلف يؤدي إلي أعراض عصبية في الكتاكيت . تغذية كتاكيت التسمين (١-٢١ يوماً) علي المونيليفورمين (١- هيدروكسي سيكلوبيوت -١- ين -٤,٣- ديون) بتركيز ٨ - ٦٤ مجم / كجم علف وجد أن حتي ١٦ مجم / كجم علف لم يكن لها تأثير علي وزن الجسم واستهلاك الغذاء والنفوق، بينما ٦٤ مجم / كجم علف قللت الزيادة في وزن الجسم واستهلاك الغذاء، وكان المستهلك اليومي من التوكسين ضعف LD₅₀



مونيليفورمين

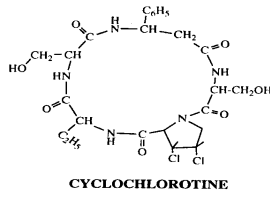
السمية (جرعة واحدة) المسجلة، مات في هذه المعاملة (٦٤ مجم / كجم علف) ثلاث من ١٠ كتاكيت ، ولم تظهر الصفة التشريحية أي تغييرات . ويؤدي التسمم الحاد في كتاكيت التسمين عمر ٧ أسابيع إلي ضعف التوافق العضلي مع سرعة التنفس (لتأثير التوكسين علي مراكز التنفس) ثم صعوبة وغيوبة وصراع مؤلم فنفوق في ظرف ٦٥ دقيقة.

السيكلوكلوروتين :

ويطلق عليه كذلك إيسلانديتوكسين (نسبة إلي فطر البنسليوم إيسلانديكم) وهو بيتيد

حلقي يحتوي الكلور، ويتلف الكبد؛ مما يؤدي لهدم ونكثرة ورشح وتليف ثم سرطان الكبد، وعزل عام ١٩٤٨م، وهو شديد السمية وذائب في الماء، وغير فلورسنتي، يتوزع علي الكبد بشدة ثم علي الكلي، مقاوم للتحلل الإنزيمي العادي، وإن عملت عليه البروتيازات المحللة للبيبتيدات الحلقية؛ فتحطمه وتزيل سميته،

ونزع الهالوجين يزيل سميته كذلك (كما في معاملته بالقلويات) ، ورغم أنه يؤدي إلي تليف حول الأوردة البابية Periportal Cirrhogenic agent فإنه يؤدي لاضطرابات عصبية ، ففي الفئران أحدث احتقان للأذن مؤقت ونهجان واضطرابات الحركة وانهيار وعسر تنفس ونفوق مع (أوبدون) تشنجات، ويحتقن الكبد وينزف مع تليف والتهاب ورشح واحتقان خلاياه.



سيكلوكلوروتين (إيسلانديتوكسين)

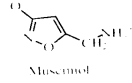
رابعاً : سموم عيش الغراب :

من المواد النشطة نفسياً Psychoactive agents في عيش الغراب (A manita) حمض إيبوتنيك ، والموسكيمول، والموسكازون ، والأول اشتق اسمه من اسم الفطر بالياباني (Ibotengu-take) ، وهو حمض أميني غير ثابت ينزع منه الكاربوكسيل بسرعة ويتحول إلي موسكيمول . الموسكازون يوجد فقط في الأنواع الأوربية، وهو ناتج إشعاع فوق بنفسجي لحمض الإيبوتنيك. ويؤدي الموسكيمول إلي تغييرات في رسم المخ Electroencephalographic alterations تماثل ما تحدثه العقاقير المضادة للكلولين؛ فتؤدي السموم إلي نعاس وغثيان النفس.

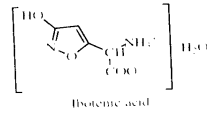
وفي عام ١٩٦١م، اكتشف الموسكارين، وعرف أن تأثيره كالعقاقير الأخرى المنشطة للجهاز العصبي الباراسيمثاوي وتتوقف أعراض السمية بهذا التوكسين علي جرسته؛ فيؤدي إلي العرق، وسيولة اللعاب، وغثيان، وقيء، ومغص بطني، وقد تضطرب الرؤية، ويحدث إسهال وينخفض نبض القلب مع دوخة.

سيلوسيبين (من عيش غراب *Psilocybe mexicana*) من السموم ذات التأثير النفسي، وتركيبه فوسفوريلوكسي دي ميثيل تريبتاميد، وله مشتقات أخرى منها : سيلوسين بيوسيسيتين، ونوربيوسيسيتين ، ويؤدي ٤-٨ مجم (٢٠ جم عيش غراب طازج ، أو ٢ جم عيش غراب جاف) من هذا التوكسين إلي استرخاء ، نعاس ، وغثيان وعدم راحة البطن في شكل قيء وإسهال، وربما شلل الاطرف لمدة ٢٤ ساعة.

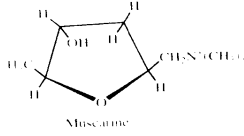
تركيب بعض السموم العصبية لعيش الغراب



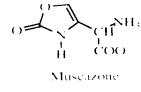
موسكيمول



حمض إيبوتينيك

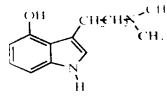


موسكارين

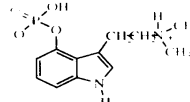


موسكازون

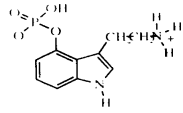
تابع تركيب بعض السموم العصبية لعيش الغراب



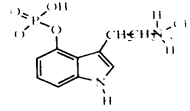
Psilocin
سيلوسين



Psilocybin
سيلوسيبين



Norbaccosin
نوربيوسيستين



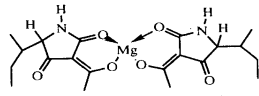
Baccosin
بيوسيستين

الفصل الخامس السموم الفطرية المؤثرة على الأجهزة

أولاً : الدوري :

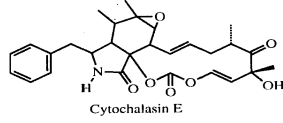
يؤثر علي الجهاز الدوري كثير من السموم الفطرية كالأفلاتوكسينات ، والإكزائثوآسكين، والأنشراكينونات، والدندروشين، وحمض البنسيليك، وحمض بيتا نيتروبروبيونيك، وحمض ترستريك وحمض تنيوآزونيك، وحمض سيكلوبيازونيك، وحمض فيريد يكاتيك، وحمض كاروليك، الروبرراتوكسين، وسيتو كالاسين، وستاكيوتريوتوكسين، والفيوزاريوجينين.

حمض التنيوآزونيك (من مجموعة حمض تيتراميك) Tenuazonic acid في بيئات



Magnesium Tenuazonate Complex
معقد تنيوآزونات ماغنسيوم

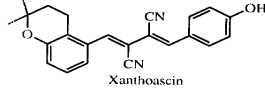
غير حامضية يوجد كأملاح مغنسيوم وكالسيوم وصدوديوم وبوتاسيوم، وهو مشتق من الأيزوليسين، أدت ١٠ جزء/مليون من هذا السم في الغذاء لمدة ٣ أسابيع إلي أضرار شديدة في معظم أنسجة الكتاكيت، ويؤدي هذا السم إلي مرض Onyali في صورة اضطراب في صورة الدم في الإنسان في إفريقيا، ويوجد السم في أوراق التبغ المريض وفي نباتات الأرز وفي عجينة الطماطم، كما يوجد السم في مصر في الحبوب والبنذور ، وأجزاء النباتات الأخرى للحلبة والسورجم وفول الحقل والبرسيم .



Cytochalasin E
سيتوكالاسين E

سيتوكالاسين E : يؤدي إلي هبوط الدورة الدموية ونفوق الجرذان نتيجة تدفق البلازما خارج الأوعية الدموية، وقد عزل من الأرز التايلاندي المسبب لتسمم الإنسان . ومن السموم الفطرية المؤثرة علي الجهاز الدوري كذلك الفيوزارينات (فيوزاريوجينينات Fusarins) ومنها المركبات A, B, C, D، وهي مطفرة كذلك للسالمونلا تيفيموريم . وسيلي ذكر بعض السموم الأخرى المؤثرة علي الجهاز الدوري في الفصول اللاحقة، كما سبق عرض التريكوثيسينات والتي تؤثر بشدة كذلك علي الجهاز الدوري .

إكرانثواسكين xanthoascين يوجد في حبوب الأرز، ويؤدي إلى أضرار كبدية حادة ويرقان في الفئران، وإذا طالت فترة التغذية عليه يتدهور القلب، وتمتد جدره ويتخلل خلاياه تجسأ ويف، وعليه ربما يكون هذا الميكوتوكسين هو أحد مسببات أمراض القلب الأساسية في الإنسان.



ثانياً : التنفسي :

تتعدد أيضاً السموم الفطرية المؤثرة علي الجهاز التنفسي كعرض جانبي Side effect، فالمعروف أن كل سم فطري يؤثر علي عضو أو جهاز بشكل أساسي ، لكن هذا لا يلغي التأثيرات الجانبية للسم الفطري علي كثير من الاجهزة أو الأعضاء أو الأنسجة الأخرى، فمن السموم الفطرية ذات التأثير علي الجهاز التنفسي الأفلاتوكسينات ، والألترناريول ، والإبيوميانول، والباتيولون، والتريكوثيسينات، السيوريد يسمين، والفيومونيسين، وقد سبق عرض موجز لمعظم هذه السموم وسيلي عرض باقي السموم في مواضعها فيما بعد .

ثالثاً : البولي :

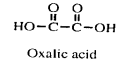
تتضمن السموم الفطرية المؤثرة علي الجهاز البولي كلاً من الأفلاتوكسين والأوكراتوكسين والإيسلانديتوكسين والباتيولون والبنيتريم، والتريكوثيسينات والجليوتوكسين، وحمض الأوكساليك وحمض السيكلوبيازونيك والرويراتوكسين، والروجيولوسين، والسيوريد يسمين ، والمستريجماتوسيسين والسيترينين ، والفوموسينات ، وسبق عرض بعضها ، وسيلي فيما بعد عرض عن البعض الآخر، وهنا نعرض لأهم السموم الفطرية المؤثرة بشكل مباشر علي الجهاز البولي :

١-أوأوسپورين Oosporein :

سم فطري عند تغذية كسكيت التسمين لمدة ٣ أسابيع علي هذا السم لم يظهر أي تأثيرات ضارة بتركيزات ١٠٠ جزء/مليون وأقل في العلف؛ بينما ٢٠٠ جزء / مليون وأعلي أدى إلي زيادة النفوق بزيادة التركيز، وذلك من النقرس Gout، الشديد في الأحشاء ، والمفاصل، وبلغت النفوق بعد ٣ أسابيع ٩٥٪ علي تركيز ٦٠٠ جزء/مليون ، وأظهرت الصفة التشريحية تراكم كميات كبيرة من اليورات في مختلف الأنسجة، وورم وشحوب لون الكلبي،

وجفاف واتساع المعدة الغدية ونكزرة المخاطية فيها ، واخضرار بطانة القانصة، وكانت أعراض القانصة والمعدة الغدية مميزة للتسمم الأوسبوريني ، كما زادت الأوزان النسبية للكبد والكلبي تدريجياً بزيادة التوكسين، وعلي ٤٠٠ جزءاً/مليون قل وزن الجسم، لانخفاض استهلاك الغذاء، كما زاد استهلاك ماء الشرب علي ٤٠٠ ، ٦٠٠ جزء/مليون. ولم تتأثر خصائص الدم فيما عدا زيادة حمض اليوريك في البلازما معنوياً علي ٤٠٠ جزء/مليون ، وعليه فهذا التوكسين سام كلويًا Nephrotoxic للكناكيت .

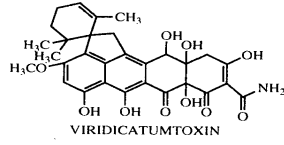
٢- حامض أوكساليك :



حمض أوكساليك

سم فطري (ونباتي) ويوجد في كثير من الأغذية بمستويات عالية، مثلاً في أوراق الشاي بتركيز ٤٥٪، وزيادته في الأغذية العفنة يؤدي لانخفاض الكالسيوم والمغنسيوم في دم الحيوانات (لانخفاض امتصاصها) ، كما يؤدي (مع السيترينين والأوكتراتوكسين) إلي ضمور الأنابيب الكلوية وتليفها، وإن كان هو الأقل تأثيراً (١ جم/كجم وزن جسم خنازير تؤدي إلي تليف كلوي)، يليه السيترينين فالأوكتراتوكسين . ويوجد حمض الأوكساليك بتركيز عال في كثير من الحشائش الاستوائية (Setaria Spp.) فيؤدي الى خفض دهن اللبن عند التغذية عليها، كما تؤدي للتسمم والنفوق . كما يتواجد في أوراق نبات الراوند والبنجر والسبانخ، وتركيزه في حشيشة النابير ٣٪ وفي حشيشة غينيا ٢٪ وفي قش الأرز ١.٥٦٪ .

٣- فيريديكاتمتوكسين :



فيريديكاتمتوكسين

يوجد في الأرز، ويؤدي إلي تدهور عضلة القلب والطحال ونكزرة أنابيب الكلبي، وتغييرات في خلايا الكبد ، ويؤدي لحساسية ضوئية بالتعرض للشمس لاحتوائه علي تركيب رباعي الحلقات ، وله علاقة بالحساسية من الشمس في الإنسان .

٤ - كوينونات Quinones :

من الكوينونات السامة كلويًا السمان الفطريان إكزانتومجنين Xanthomegnin

وڤيوميللين Viomellein ، وهما

أيضاً سامان كبدياً. إكزانتومجنين

(٤٤٨ جزء/مليون)، وڤيوميللين

(٤٥٦ جزء/مليون) في علف

الفرغان أدت إلي اليرقان وتلون الكلبي

باللون الأخضر مع وجود بؤر صغيرة

متغيرة اللون على الكبد، وتركزت

التغيرات النسيجية على القنوات

الصفراوية داخل الكبد، وشملت

التهاب الصفراء ونكرزة وأودوما حول

قنوات الصفراء ، ونكرزة كبديّة

حوصليّة وتليفاً حول القنوات ،

وتضخم واحتقان الطلائية للصفراء .

وقد تم التعرف على الڤيوميللين

وفصله عام ١٩٨٣م من الشعير، وهو

سام كبدي وكلوي كسابقه، وهو

عند بلورته يكون خرزاً أحمر بنياً (بينما إكزانتومجنين يكون رقائق برتقالية)، ووجد في

الشعير بتركيز ١ جزء/مليون ، وسبب فشلا كلويا في الخنازير .

٥ - أوكراتوكسين :

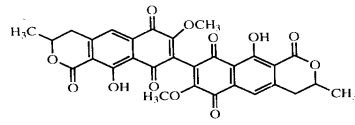
أكتشف أوكراتوكسين A في جنوب إفريقيا عام ١٩٦٥م ، ووجد طبيعياً على سطوح

لحم الخنزير عام ١٩٦٨م ، وترجع تسميته لأول فطر عزل منه A.ochraceous ، وتركيبه

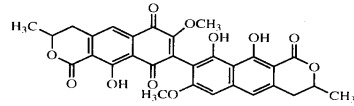
كاربوكسي كلوروهيدروكسي دي هيدرو ميثيل إيزوكيومارين بيتا فينيل ألانين، وهو مركب

بللوري عديم اللون . أوكراتوكسين A و B عبارة عن أحماض، المركب A هو الأقوي سمية

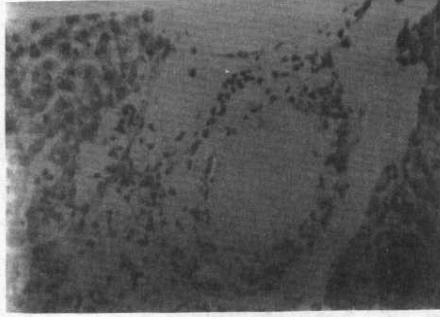
ويذوب على ٩٠م° ويذوب في المذيبات العضوية. أوكراتوكسين B عبارة عن أوكراتوكسين



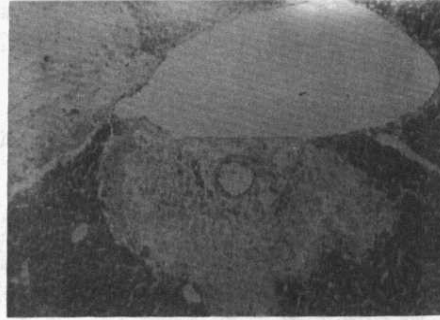
إكزانتومجنين



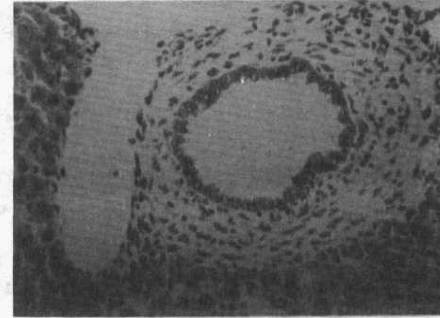
ڤيوميللين



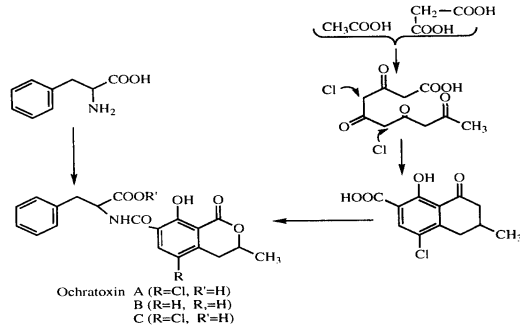
التهاب الصفراء وركزتها في
فقران غذيت على إكرافثومجنين،
وأودوما ورشح والتهاب خلايا حول
القنوات الصفراوية.



بؤر كبدية منكرزة متركزة حول
الجهاز الصفراوي في فقران غذيت
على إكرافثومجنين.



قناة الصفراء لفأر غذي على
الفيوميلين توضع النسيج المتليف
الممتد والأوديمي المحتوى على
بعض الخلايا الملتهبة، ويلاحظ
تضخم طلائية الصفراء واحتقانها.



التخليق الحيوي للأوكراتوكسينات

A غير مكلور ، بينما أوكراتوكسين C عبارة عن إيثيل إيثير أوكراتوكسين A ، أوكراتوكسين D عبارة عن ٤- هيدروكسي أوكراتوكسين A ، أوكراتوكسين ألفا (حمض إيزوكوماريك) عبارة عن الجزء الإيزوكيوماريني من أوكراتوكسين A (وهو ناتج ميتابوليزم المركب A وجد في أمعاء وكبدوبول وروث الجرذان والفقران) ، أوكراتوكسين بيتا عبارة عن الجزء الإيزوكيوماريني من أوكراتوكسين B ، ويخلق المركب A بارتباط البيتا فينيل الانين مع دى هيدروإيزو كيومارين (المركب ألفا) . رغم ثبات أوكراتوكسين A في المخاليل العضوية ، فإنه في الحبوب يقل بنسبة ٥٣ - ٦٤ ٪ بعد ١٢ أسبوعاً على ٢٨ م ° ، بينما استعمال الأوتوكلاف (٠.٥ - ٣ ساعات) يخفض محتوى التوكسين بمعدل ٨٣ - ٨٧.٥ ٪ ، بينما بإضافة الماء ينخفض من التوكسين ٦٥-٧٤ ٪ .

ويوجد في حبوب الغلال وفي الحبوب المخمرة (لذا يوجد في البيرة الناتجة من تخمر الحبوب النابتة) ؛ إذ يوجد في الذرة والشعير ، والقمح والشوفان ، والجازون ، وحبوب البن الأخضر والمخص ، والبقول ، ومنها الفول السوداني ، والبسلة ، واللوبيا ، والفلفل الأحمر والأسود ، وبدور القطن ، والدريس والتين والسيلاج ، وكسب بنجر السكر ، والأعلاف المركزة بتركيزات ٣ - ٢٧٥٠٠ جزءاً/بليون ، ١٠ ٪ من عينات حبوب ومنتجاتها على مدار ١٥ سنة

كانت ملوثة بالأكواتوكسين ، ويوجد التوكسين كذلك فى أنواع النقل (ياميش) والتين ، وزيت الزيتون ، والخضروات ، إضافة إلى منتجات اللحوم (كلى - لحم - دهن - سجق - دم) التى لوئت بمستوى حتى ٤٠٠ جزء / بليون ، أى يمكن أن يصل إلى الإنسان فى غذائه النباتى والحيوانى ؛ إذ يتحصل الإنسان فى شمال أوروبا على حوالى ١٥٨ نانوجرام يومياً من هذا التوكسين ، مما يعكس وجود التوكسين فى دم ولبن وكلى الإنسان . فهو منتشر فى منتجات أمريكا الشمالية وأوروبا (لحوم الخنازير ودمائها وكلاهما ولحوم الدواجن ومختلف أنواع الجبن ولبن الماشية والبيرة التى ينتقل إليها ٢ - ٧ ٪ مما هو فى الشعير) ؛ إذ ينتشر الأوكواتوكسين فى المناطق المعتدلة والباردة ، فوجد فى ٥٨ ٪ من عينات شعير وشوفان داتماركية ، كما وجد فى الحيز بتركيز حتى ٨٠ جزءاً / مليون فى إيطاليا .

وفى مصر وجد فى ٢٣ ٪ من ٥١ عينة علف وحبوب بأعلى تركيز فى جرمة الأرز بتركيز ٤-٥٧٧ جزءاً / بليون . ووجد فى ٣١ ٪ من ٢٠٢ عينة علف مصرية أخرى ، وفى آخر دراسة عام ١٩٩٦م على ١٦١ عينة علف و ١١٧ عينة غذاء آدمى مختلف (من محافظة الدقهلية) ، ثبت وجود الأوكواتوكسين A فى ٤٦ ٪ من عينات الأعلاف (بتركيز ١٠٢.٢ - ٥٥٩٠ جزء / بليون) وفى ٤٩.٦ ٪ من عينات الأغذية (بتركيز ٦٣.٧ - ٧٠٣.٧ جزء / بليون) ، وكانت أقصى تركيزات التلوث فى علائق الدواجن وفى الألبان ، وكانت الأعلاف الملوثة عبارة عن قمح وذرة وفول وكسب صويا ونخالة قمح ورجيع أرز وعروش نباتية جافة ومساحيق سمك وعلائق دواجن وأرانب ومجترات وأسماك ، ومن الأغذية الملوثة اللبن والجبن (دمايطى ورومى) والجيلاتى والبيض واللحم المفروم والعجوة والملين والجاتوة والبسيوسه والبقسماط والمكرونه والأرز والحيز البلدى .

تأثيراته ككلية سواء فى الإنسان ، أو الخنازير ، أو الدواجن كما ظهر كوابء مستوطن فى منطقة البلقان واسكندنافيا وتونس . أوكواتوكسين A يمتص من الجزء الأعلى من القناة الهضمية ، ويتحلل فى الأمعاء الدقيقة إلى المركب ألفا غير السام ، المركب B أقل امتصاصاً ، وأسرع تحللاً ، وهو فى سميته يبلغ ١٠ ٪ فقط من سمية المركب A ، المركب C كذلك أقل سمية عن المركب A . ويؤدى الأوكواتوكسين إلى زيادة رطوبة الروث وإسهال وزيادة النسبة الحجمية لجسيمات الدم ؛ لزيادة تركيز الدم وكثرة إدرار البول Diuresis ؛ لتأثيره على الكلى بترسيب بروتينات Hyalin فى فراغ محافظ باومان ، وضمور الحويصلات وتليف قشرة الكلية

وتصلبها، كما أنه مشوه لاجئة القوارض ومسمرطن لكلى الفئران ، وله تأثير سام كذلك على الكبد . **Balkan nephropathy** مرض مميت للإنسان يسببه ضمور مزمن للكلى ، ينتشر في منطقة محددة من يوغسلافيا (سابقاً) ، ورومانيا ، وبلغاريا حول حوض الدانوب ؛ إذ مرض حوالي ١٦-٢٠ ألف نسمة في هذه المنطقة الموبوءة (تقدير عام ١٩٧٧م) ، وتوفى منهم ما يزيد عن ٦٠٠ شخص في السنة ، ومعظمهم أهل ريف ، والإصابة في النساء ضعف ما في الذكور في عمر ٣٠-٦٠ سنة ، ٥٠٪ من هؤلاء المرضى توفى في ظرف عامين ؛ إذ لم يمكن علاج المرض أو منعه . والمرض عبارة عن فشل كلوى بطيء التطور ، يميز بمظهر جلدى نحاسى مع ألم قطنى ، وزيادة **B₂** ميكروجلوبولين في البول ، وربما كذلك ارتفاع ضغط الدم وأودما ، وتضمحل الكلية خاصة منطقة القشرة ، مع تدهور أنابيبها وتليف حويصلاتها ، فهو مرض كلوى متوطن **Endemic Nephropathy** ، كما يؤدي إلي أورام خبيثة (سرطانات) في المجارى البولية **Renal Tumours** لكثير من السكان ، مقرون باستمرار احتواء دم الإنسان بتركيزات ٠.١-١.٠ ميكروجرام/لتر من دم سكان دول شمال أوروبا ، ويسببة أوكراتوكسين **A** (والسيتيرينين) ، وأجرى مسح لمدة ٥ سنوات أثبت أن ٨-١٢ ٪ من حيوب يوغسلافيا (السابقة) ملوثة بالأوكراتوكسين (مقارنة بنسبة ٣٪ فقط في الدول الأوروبية وأمريكا الشمالية) واحتوى دم ٧٪ من ٢٠١ شخصاً من هذه المنطقة الموبوءة علي هذا التوكسين بتركيز ٩-١٩ ميكروجرام/مل (مقارنة بصفر للعينات المقارنة) .

هذا ويعتقد علماء السموم الفطرية التونسيون أن تونس تعتبر ثان أسخن بؤر التلوث (بعد البلقان) بهذا المرض الذى يسببه الأوكراتوكسين **A** والذى يصاحبه أورام طلائية الحالب **Urothelial Tumours** ، وكذلك الشرق الأوسط . إذ اثبتت دراسة حديثة (عام ١٩٩٦م) وجود الأوكراتوكسين **A** في بول وكبد وكلى الحيوانات الزراعية المصرية المختلفة (جمال وجاموس وبقر وأغنام) وبأعلى تركيز في كلى العجول الجاموسى ، كما وجد التوكسين في بول المواطن المصرى (على مستوى محافظة الدقهلية) بأعلى تركيز في مرضى الفشل الكلوى (٤٩٥٥ - ١٢٢٢ ميكروجرام/لتر بمتوسط ٨٠٨,٨ ميكروجرام/لتر) يلي ذلك فى المرضى الغسيل الكلوى (الدموى) (بمتوسط ٢٩٩,٥ ميكروجرام/لتر) فالأصحاء (ظاهرياً - كمقارنة) (بمتوسط ٤٤,٤ ميكروجرام/لتر) ، مما قد يؤكد مسؤولية هذا السم (لانتشاره بشدة فى الأغذية والأعلاف ، نباتية وحيوانية ، وفي بول الحيوانات والإنسان) عن تفش أمراض

الفشل الكلوى وسرطانات الكلى والحالب والمثانة فى مصر. فقد صنفت الهيئة الدولية لبحوث السرطان فى ليون بفرنسا (IARC) الأوكراتوكسين A من حيث سرطانيتها الى (2B).

الأسماك كذلك يؤدي الأوكراتوكسين إلى تليف كل من كلاها وكبدها ؛ فأدى الأوكراتوكسين A الى تسمم أسماك التراوت قوس قزح ، وإن لم يكن مميتاً أو مسرطناً . ورغم عدم اعتبار أوكراتوكسين A مسرطناً قويا من قبل الهيئة الدولية لبحوث السرطان ، فإنه مشوه لاجنة الفئران والجرذان ، والهامستر والكتناكيت ، ويحدث خراجات (أورام) فى كبد وکلي الفئران والجرذان ؛ فتأثيره مسرطن . تغذية **الفئران** على أوكراتوكسين A لمدة أسبوعين أعاققت النمو ، وخفضت استهلاك الغذاء (بداية من تركيز ٦ ر ٩ جزء/مليون) ، ورفعت مستوى يوريا الدم ، وزاد وزن الكلى مع تلف أنابيبها ؛ بينما يؤدي هذا التوكسين فى **الجرذان** إلى خفض كمية البول وزيادة كشافته وبروتينه ، مع نقص الزيادة فى وزن الجسم ، ونقص استهلاك الغذاء ، مع التهابات معوية ، وورم كبدي وکلوي ، وزيادة نسبة وزن الكلى ، ونكرزة خلوية فى الكبد ، مع تغيير مستوى جليكوجين سيتوبلازم خلايا الكبد ، ونكرزة طلائية الأنابيب المركزية للكلى ، وتبطينها بطبقة بروتينية ، وتمتد النكرزة إلى نخاع الكلية والقنوات المجمعة ، مع نقص خلايا الأنابيب الكلوية ، إضافة إلى إسهال وخشونة شعر الجرذان ، وجفاف ونكرزة وقرحة المعدة ، ونزف التيموس ، والطحال ، والمعدة والأمعاء والكلى ، ويوجد أوكراتوكسين A فى الدم والكبد والكلى ، كما يوجد المركب ألفا فى الكبد والكلى ، ويزيد البروتين الكلى واليوريا فى الدم ، مع انخفاض الليبيدات والكولسترول ، ويحدث نشاط مطفر وسمية خلوية لخلايا الكبد ، وبواسطة ميكروسومات الكبد وإنتيم السيتوكروم P-450 يحدث هيدركسلة للمركب A ؛ فيتحول إلى ناآج ميتابوليزمى (٤ - هيدروكسي أوكراتوكسين A) يخرج فى بول الجرذان ، وتحلل المركب A إلى المركب ألفا يتم بفعل عصائير البنكرياس والإثنى عشر واللفائفى . وكان التوكسين ساماً **للهامستر Hamster** ؛ فتمددت أنابيب الكلى وورمت خلايا طلائيتها ، أما فى **ختنايزر غينيا** (الأرانب الرومى) فقد توقف فقد وزن الجسم على تركيز التوكسين ، وزاد البروتين الكلى للسيرم ، وانخفض بوتاسيوم وکلور السيرم ، واحتوى البول على البروتين ، وزاد اللاكتيك دى هيدروجيناز فى السيرم والبول ، شحوب لون الكلى ، وجود سوائل وبقع دموية فى الأعور ، وسكون المعدة **gastric atony** واحتقان واتساع العقد الليمفاوية ، وأهم التغييرات النسيجية كانت فى الكلى والنسيج الليمفاوى والقناة الهضمية ،

فالكلى سادها تدهور ونكرزة طلائية أنابيهها المركزية ، مع تمدد الأنابيب وتكوين تجمعات بروتينية Hyaline cast ، بينما النسيج الليمفاوى عانى من احتقان ونكرزة وأوديميا ، سواء فى العقد الليمفاوية ، أو الطحال ، أو التيموس أو النسيج الليمفاوى تحت المخاطى للمعدة ، والقناة الهضمية أظهرت احتقان Hyperemia الطبقة المخاطية مع نكرزة الخلايا وحيدة الأنوية ، وتقرح مخاطية الأعور والمعدة .

الدواجن : تقارب الخنازير فى حساسيتها للأوكراتوكسين الذى يؤدي إلى الفشل الكلوي فى الطيور Avian Nephropathy ، فنسبة حدوثه فى الدواجن تماثل نسبة حدوثه فى الخنازير ، إذ وجد أن ٢٩٪ من الكتاكيت والدجاج المرفوض بسبب أمراض الكلى تعاني من فشل كلوي مرتبط بالأوكراتوكسين A ، وتظهر الكلى متضخمة شاحبة اللون وطلائية أنابيهها متدهورة ، فتظهر الأنابيب متضخمة كالبالونات ، مع وجود خلايا طلائية عملاقة الأنوية ، وتليف النسيج البيني ، وتأثر وظيفة الكلى ، وفشل فى إفراز بول مركز ، ويقل معدل ترشيح محفظة بومان ، ويزيد تركيز بروتين البلازما ، ويختفي التوكسين عموماً من جسم الدواجن بسرعة .

وترجع سمية الأوكراتوكسين إلى مجموعة الفينوليك هيدروكسيل فى حلقة الذى هيدروإيزوكيمارين؛ فيؤدي إلى تشوهات Malformations فى أجنة الدجاج ، مثل قصر والتواء الأطراف والعنق ، وانقلاب الأمعاء وصغر العيون ، ونقص حجم الجسم ، وغيوب خلقية فى القلب والمخ ، وضيق الشريان الأورطي ، وتشوهات بالصمامات ، فالأوكراتوكسين أشد السموم الفطرية فعالية فى الدواجن .

كتاكيت التسمين : تظهر نقصاً فى زيادة الجسم (خاصة فى الذكور) وهزالاً وجفافاً ، ونزلة معوية ، وأنيميا ، وخفض نسبة مكونات الدم الخلوية والهيموجلوبين والبروتين الكلى ، والليبيدات ، والكاروتينويدات ، لكن يزيد حمض اليوريك ، ويفشل ترشيح الكلى ، وتزيد نسبة النفوق عند تغذيتها على ٤-٨ جزء / مليون أوكراتوكسين A ، فقد تصل إلى ٥٠-١٠٠٪ نفوقاً ، والجرعة العالية المنفردة (١٦ مجم / كجم وزن جسم) تؤدي إلى النفوق بعد ٢٢-٢٥ ساعة ، بعد إسهال ، واضطراب فى الحركة وفقد ردود الأفعال ، ورعشة عضلات الفخذ والرقبة ، وإنهاك القوي ، كما تؤدي التسفذية على ٤-٨ جزء / مليون إلى نقص معنوي للهيموجلوبين والهيماتوكريت ، وحديد السيرم ، ونسبة تشبع الترانسفيرين ، أي تحدث أنيميا نقص حديد Hypochromic-microcytic anemia غير ناتجة عن نزف الكتاكيت ، كما

يؤدي التوكسين إلي زيادة نشاط إنزيم الفوسفاتاز القاعدي بالدم وانخفاض نشاط الجلوتامات دي هيدروجيناز، والسور بيتول دي هيدروجيناز، وارتفاع نشاط الإنزيم الأول دليل تأثير التوكسين على نفاذية الأغشية الخلوية، وتظهر الصفة التشريحية للكثاكت النافقة في شكل شحوب لون الكبد والكلي، مع تضخم الصفراء واحتقان الأمعاء، مع تغييرات دهنية في كل من الكبد والكلي، وكرزة خلايا الكبد، وترسيب تجمعات بروتينية في أنابيب الكلي والتهابها؛ فتظهر الكثاكت نقص معدل النمو، وتضخم الكلي والحوصلة والقانصة، وتضخم الكلي أكبر دليل علي التسمم الأوكراتوكسيكوزي، حتي علي مستوي منخفض من التوكسين (١ جزء/ مليون)، وأدي تركيز ٥ جزء/ مليون إلي تضخم عظام الساق وزيادة قابليتها للكسر، ويخزن العلف في الحوصلة والقانصة، بينما تخلو الأمعاء من الغذاء، ويكون البنكرياس شاحب اللون، ويظهر تآكل وكرزة القانصة، ويؤدي الأوكراتوكسين إلي تخفيف الكاروتينويدات في محتويات الأمعاء، ويقلل امتصاصها من الأمعاء، ويخفض من تركيزها وانتقالها في السيرم، ويشبط من تراكمها في الكبد والجلد؛ فيؤثر علي لون الذبيحة، ويؤدي ٢ جزء/ مليون إلي خفض الاستفادة الغذائية وخفض زيادة وزن الجسم معنوياً، وزيادة الوزن النسبي للكبد والكلي والطحال والبنكرياس والمعدة الغدة، وزيادة محتوى الدم من حمض اليوريك والكرياتينين والجليسريدات الثلاثية، مع انخفاض البروتين الكلي والالبيومين والجلوبيولين واليوريا والكوليسترول والأسبارتات أمينو ترانس فيراز، وزيادة جليكوجين العضلات والكبد معنوياً، وخفض عدد كرات الدم البيضاء، وخاصة الليمفاوية مع زيادة المتعادلة، ويؤدي احتواء العليق علي ٤ جزء/ مليون ألي وقف نمو الكثاكت، وغير من شكل الكلوية، وأظهر ضمور الكلي والطحال والغدد التيموسية والفابريشيوس، مع اضطرابات وعائية، وانخفاض بوتاسيوم الدم وجفاف ونقرس الأحشاء، إذ ترسبت ندف بيضاء علي الكلي والحالب، والقلب والتامور، والكبد والطحال، مع نزف مخاطية المعدة الغدية والكبد والكلي، والتهاب الأمعاء، وجفاف مخاطية القانصة مع تثبيط خلايا نخاع العظام ووجدت متبقيات الأوكراتوكسين A في ذبائح كتساكت التسمم (٤,٣-٢٩,٢ جزء/ بليون)، وعند تغذية كتساكت ودجاجات الهيرد علي ٥٠ جزء/ بليون لمدة ٦٤، ١٦٩ يوماً علي الترتيب وجد أن المتبقي من الأوكراتوكسين A في الكتساكت أعلي (١١ جزء/ بليون) عن البياض (١,٥ جزء/ بليون)، والعكس في الكلي (٥,٨,٠,٨ جزء/ بليون علي الترتيب)، ولم يوجد

في الصدر، والمركبان A و B يؤديان لتلف حاد لكلي الكتناكيت حتي الموت، ويؤدي التوكسين في **الدجاج البياض** (١ جزء / مليون من أوكراتوكسين A في الغذاء) إلي خفض النمو، واستهلاك الغذاء وإنتاج البيض، وجودة قشرة البيض، كما تشوه خلايا الكبد والكلي، وتزيد الترانس أمينازات ؛ مما يشير لتلف وظيفي في الكبد ، ويؤدي تلف أنابيب الكلي إلي زيادة فقط في السوائل والمعادن، ويظهر الإسهال كعلامة شائعة قد تؤدي إلي الجفاف والنفوق، وتزيد درجة الحرارة المرتفعة في الجو من شدة السمية؛ بينما إضافة فيتامين (ج) تقلل من الآثار السلبية للأوكراتوكسين علي تركيزات معادن البلازما، ونشاط إنزيمات وظائف الكبد، ووزن البيض وإنتاجه والإمداد بالفيتامين يعيد السيستوكروم P-450 (الذي يؤدي إلي هيدركسلة الأوكراتوكسين) لنشاطه الطبيعي في ظرف أيام.

وفي دراسة أخرى وجد أن التوكسين يؤدي إلي خفض إنتاج البيض (على ١-٢ جزء / مليون) ، وتأخير النضج الجنسي من أساسه ، وتزداد نسبة النفوق (على ٤ جزء / مليون) ، ويقل الفقس للبيض المخصب ، إضافة إلي خفض الكفاءة الغذائية والهزال للدجاج والكتناكيت الناتجة من بيضها ، يتراكم في الكلي والكبد بتركيز ١٠٠ و ٧٠ جزء أ / بليون (بالتغذية على ٤ جزء / مليون لمدة ٦ شهور) ، وبالتغذية من الفقس وحتى ٣٤١ يوماً وجدت متبقيات في الكلي (١٨,٥ جزء / بليون) ، والكبد (٦ جزء / بليون) والعضلات (١,٥ جزء / بليون) ، وتواجد في الدواجن الدانيماركية بنسبة حوالي ٣٠ ٪ و بتركيز ٤,٣ - ٢٩,٢ جزء / بليون . وجد أن ٠,٣ - ١,٠ جزء / مليون في العليقة لمدة ٤٩ أسبوعاً تخفض من ترويق الكلي بمعدل ٨ - ٢٨ ٪ ، وتخفض من البروتين الكلي للبلازما بمعدل ٢-١٧ ٪ ، وتخفض من قدرة تركيز البول بمعدل ١٥ ٪ عن المقارنة، وينخفض إنتاج البيض واستهلاك الغذاء على التركيزات المنخفضة من التوكسين (٠,٥ جزء / مليون) ، بينما ينخفض وزن البيض ووزن الجسم على التركيز الأعلى (٤ جزء / مليون) ، ويزيد زمن تجلط الدم وينخفض البروتين الكلي للسيرم بالتغذية على واحد جزء / مليون لمدة ٦ أسابيع ، ويختفي التوكسين من العضلات بعد ٢٤ ساعة ، ولكنه يظل في الكلي والكبد لأكثر من ٤٨ ساعة من إزالة العلف الملوث ، ولم تتواجد آثار التوكسين في الدهن والجلد والبيض ويزيد مستوى التوكسين بالكلي والكبد والعضلات بزيادة مستواه في العليقة، ويتوزع بنسبة ١٧ : ١٢ : ٣ : ١ ، أو ٧ : ٥ : ١ : ٤ في الكلي : الكبد : العضلات الحمراء : العضلات البيضاء عند تغذية الدجاج

الليجهورن الأبيض على ١ أو ٤ جزء/مليون أو كراتوكسين A . ويؤدى ٤ جزء/مليون لمدة ٦ أسابيع إلى تدهور دهنى للكبد وشحوب لونه ، ونكرزة الكلى ، ونفوق ٣٥٪ ؛ بينما بعد ٦ شهور أدى إلى ٦٤٪ نفوق . وقد يرجع خفض إنتاج البيض واستهلاك العلف لتأثير التوكسين المنخفض لوزن الجسم ، وليس لتأثير مباشر للتوكسين على إنتاج البيض واستهلاك العلف . وثبت تأثير التوكسين على جودة قشرة البيض ، وخلايا الكبد والكلى؛ فيزيد نشاط إنزيمات الترانس أميناز في البلازما مشيراً لتلف وظيفي في الكبد ، كما تلتف أنابيب الكلى مؤدية إلى فقد شديد في السوائل والمعادن ، ويظهر إسهال مؤدياً إلى جفاف ينتهي بالنفوق ، وتقل مقاومة الدجاج للعدوى الفيروسية (مرض Marek) والبكتيرية (سالمونيلا) والبروتوزوية (كوكسيديا) ، ويزيد ارتفاع درجة حرارة الجو من شدة السمية ، ويخفض فيتامين (C) من سمية الأوكراتوكسين ؛ لتأثير الفيتامين المنشط للإنزيمات المسؤولة عن أيض التوكسين بالكبد .

كتاكيب الرومى تنخفض قليلاً الزيادة في وزنها على أقل من ٤ جزء/مليون ؛ بينما الانخفاض الملحوظ يكون على مستوى أعلى من التوكسين ، فعلى ٤ أو ٨ جزء/مليون ينخفض معدل نموها ، وتتسع المعدة الغدية ، والقانصة ، وتضمر الغدة التيموسية ، ولم يتأثر حجم الكبد والطحال والبنكرياس والكلى وغدة فابريشيوس ، ويقل التحويل الغذائى ، وتزيد نسبة النفوق معنوياً (على ٨ جزء/مليون) ، ويزيد استهلاك الماء وتركيز حمض اليوريك في البلازما ، وينخفض جلوكوز الدم والوزن الجاف للكلى ، وعدد كرات الدم البيضاء - خاصة الليمفاوية على كل من مستويي التوكسين . وارتفع النفوق في مزارع الرومى (٣٦٠ ألف دجاجة) عند احتواء علفها على ١٦ جزءاً/مليون أو كراتوكسين A ، ويظهر ورم في الكلى ، وانخفاض شديد في استهلاك العلف ، فرغم سمية الأوكراتوكسين A الكلوية في الرومى ، إلا أنها تختلف كثيراً في ظواهرها عنها في الأنواع الأخرى .

يؤدى أوكراتوكسين A فى الببط لتأثيرات كبدية وكلوية ، وإسهال وترنح ونحافة ، وانخفاض إنتاج البيض ، وانخفاض نسبة فقس البيض المحصب (يشبهه في تأثيره الأفلاتوكسين) ، وعلى جرعات منخفضة (حتى ١٥ مجم/كجم وزن حتى من كتاكيت الببط) يؤدى إلى ٥٠٪ نفوق ؛ فالببط أشد حساسية عن الدجاج (٢١٤ مجم/كجم وزن حتى كتاكيت دجاج تؤدى إلى نفس نسبة النفوق ٥٠٪) فى السمية الحادة ، وعلى عكس الدجاج يظهر الببط انخفاض محتوى جليكوجين الكبد ، وفى التسمم المزمن على

واحد جزء / مليون يضر بوظائف كلى وكبد كشاكيت البط ، ووجد أن مشتقات الأوكراتوكسين (إيثيل إستر ، ميثيل إستر) سامة كذلك للبط ؛ بينما أوكراتوكسين ألفا غير سام للجنين الدجاج ، وكشاكيت البط ، وأسماك التراوت ، وأجنة الجرذان .

السمان ينخفض وزنها ووزن كلاها في التسمم الأوكراتوكسيني ، والذي له تأثيرات مشوهة على أجنة بيضها ، وإن كان السمان أقل حساسية للأوكراتوكسين عن الدجاج ؛ إذ لا يظهر انخفاضاً في الوزن علي الجرعات الأقل من ١٠.٩ جزء / مليون لكن يتناسب خفض وزن الجسم مع الجرعات الأعلى ، وتؤدي الجرعة السامة الحادة إلى انكماش الطيور وتزاحمها معاً ، وإسهال وارتباك الحركة ، ورعشة ونفوق ، وكشاكيت السمان - عمر يوم - يقل نموها ونمو ريشها ، وتكبر أنوية خلايا أكبادها ، وتمتد القنوات المرارية بها وتتكون حويصلات دهنية في خلايا الكبد ، مع تلف الستيوبلازم ومكوناته على مستويات ٤ - ١٦ جزء / مليون ، وتؤدي الجرعة الحادة للكشاكيت إلى اضطراب ، وتزاحم ، وإسهال ، ورقاد وتصلب ، وتظهر نسبة نفوق ٧٠ و ٩٠٪ على ٤ و ٨ جزء / مليون بعد ٤ أيام في كشاكيت السمان ، والسمان البياض المغذى على ١-١٦ جزء / مليون أوكراتوكسين A لمدة ٣ - ٦ أسابيع لم يتأثر إنتاجه من البيض ، ولا وزن البيضة ، ولا استهلاك الغذاء ، ولا زيادة الجسم وإن قلت الخصوبة والفقس على ١٦ جزء / مليون ، وأدى إدخال الذكور إلى الإناث واستبعادها إلى ضغوط زادت من تأثير التوكسين ؛ فانخفض وزن البيض معنوياً عقب إدخال أو استبعاد الذكور ، وعند إزالة العلف الملوث (١٦ جزء / مليون) تزداد أوزان الإناث سريعاً بشكل تعويضي ، والتوكسين يؤدي إلى شحوب لون الكبد أو اصفراره مع وجود بقع نزفية .

حقن حوصلة **الحمم** بالأوكراتوكسين A بمقدار صفر ، ٢٥٠ ، ٥٠٠ ميكروجرام / ٣ أيام لمدة ٤ مرات أدى إلى زيادة طفيفة في وزن الجسم والكلبي والكبد والقلب والطحال ، ونقص معدل امتصاص الجلوكوز من الأمعاء ، ونقص تركيز الجلبيكوجين في الكبد والعضلات ، وانخفاض نشاط انزيم أميلاز البنكرياس والبلازما ، وارتفع النيتروجين الكلبي والفوسفور والكالسيوم في الدم ، بينما انخفض الكوليسترول .

صغار الكلاب تعتبر أكثر الحيوانات حساسية للأوكراتوكسين A الذي يتلف الكلبي ؛ فتنخفض كثافة البول الذي يحتوي محبيبات وطلائية الكلبي المنكزة ، وبروتينا وجلوكوزاً ولاكتيك دي هيدروجيناز ، وإيزوسيتريك دي هيدروجيناز ، وليوسين أمينوبيتيداز ، وترانس

أمينازات ، وفوسفاتاز قاعدي ؛ بينما لم تتغير أنشطة هذه الإنزيمات في السيرم ، وينخفض صوديوم ويوتاسيوم السيرم ، ويزيد الهيموجلوبين والنسبة الحجمية لمكونات الدم الخلية والبروتين ، نتيجة الجفاف ، وتتضخم وتتكثف اللوز مع استسقاء الغدد الليمفاوية وتقرحها وتكثفها ، مع نزف مخاطية الأمعاء والقولون والمستقيم ، وتحتقن خلايا الكبد وتتكثف مع تغييرات دهنية واستنزاف الجليكوجين ، وتتكثف خلايا أنابيب الكلى مع الإضرار بنظام الأغشية الداخلى لخلايا خلايا أنابيب الكلية ، مع احتواء هذا الخلايا على قطرات ليبيدية وتراكمات سيتوبلازمية من الفوسفوليبيدات ، وظهرت التهابات خلايا الأنابيب الكلوية .

التهاب الكلى الميكوتوكسينى فى الخنازير المستوطن فى منطقة البلقان Balkan edemic - mycotoxic porcine nephropathy مرض مزمن غير فيروسى مرتبط بوجود الأوكراتوكسين A فى الأغذية (وهو تسمم يماثل التهاب الكلى البشرى) الملوثة بنسبة أعلى من نسبة تلوث الأغذية فى المناطق غير الموبوءة ، وعرف هذا المرض فى الخنازير عام ١٩٢٨م فى الدانمارك (ولو حظت نفس الأعراض فى الخيل والماشية والدجاج) وأهم أعراضه فى الخنازير هي كثرة التبول **Polyuria** ، والعطش **Polydipsia** والتي يسهل ملاحظتها (كدلائل فشل كلوى) تحت الظروف العملية ، كما يمكن تشخيص أوديميا حول الكلى ؛ لظهورها فى شكل حاد ، فملاحظات المرض (لقصر عمر خنازير اللحم ٦-٧ شهور) تشخص فى الجازر أثناء فحص الذبائح. وأكثر الدول احتواءً لهذا المرض هي الدانمارك التى تشكل خنازير اللحم فيها ٩٥% من إجمالى تعداد الخنازير ، كما ينتشر المرض كذلك فى النرويج ، والسويد ، وإيرلندا وغيرها ، وكان متوسط انتشار المرض قومياً فى الدانمارك عام ١٩٧١م بمعدل ٦٧ حالة / ١٠٠٠٠٠ خنزير مذبوح ، وإن وصلت فى بعض المناطق الدانيماركية الى ٦٥٩ حالة / ١٠٠٠٠٠ خنزير مذبوح ، ثم انخفض هذا المعدل من عام لآخر ، ويظهر على الحيوان - كذلك - التهاب المعدة والأمعاء ، وانخفاض النمو ، (وتظهر نفس الأعراض عند التغذية على السيتريين ، أو الأوكراتوكسين A) فتحت الظروف الطبيعية يأخذ شكل المرض المزمن ، وإن ظهرت الأعراض الحادة أساساً فى الخنازير حديثة الفطام ، ويطلق عليها أوديميا حول الكلية **Perirenal edema** والتي تظهر جانب ما ذكر عالية ، كذلك أوديميا تحت الجلد ، واضطراب الحركة ، وظهر مقوس متصلب ، وتمدد **distension** جدار البطن لمنطقة قرب القطن **paralumbur** ، وترتفع نسبة النفوق فى ١-٢ يوم إلي ٤٠ - ٩٠ % ، وتظهر الكلى متضخمة

وشاحبة وعديمة السطح ، وبالميكروسكوب يظهر اضمحلال طلائية الأنايب ، وتكوين أنسجة ضامة بينية ، وتليف ، وتضمر الأنايب المركزية proximal ويسمك غشاء الطبقة الأساسية للأنايب ، وتستشف كثير من المحافظ ، وترى الحويصلات فى القشرة ، وقد تم الحصول على هذه التغييرات الكلوية بالتغذية الملوثة بالأوكراتوكسين A (أو بالسيتيرين) ، والجمرعات العالية من الأوكراتوكسين A تظهر نفس الأعراض فى الخنازير (والكلاب) ، مع نكزة الأنسجة الليمفاوية فى الأمعاء ، والعقد الليمفاوية ، والطحال وتغيرات دهنية فى الكبد ، وانخفاض عدد كرات الدم البيضاء ، وفى هذا المرض يزيد كرياتينين ويوريا الدم معنوياً ، وينخفض الترشيح الكلوى (الترويق) وتثبط وظيفة الأنايب المركزية ، ويزيد إخراج الجلوكوز ، وتقل قدرة الخنازير على إنتاج بول مركز ، ويزيد إخراج البيروتين فى البول والذي يتكون أساساً من البيومين ، ويزيد إفراز إنزيم ليوسين أمينوببتيداز (LAP) فى البول ، وكذلك اللاكتيك ديهيدروجيناز (LDH) ، وإيزوسيتريك دي هيدروجيناز (ICDH) ، و GOT فى البول على التركيز العالى من الأوكراتوكسين سواء فى الخنازير (أو الكلاب) ، وهذا معروف فى الدامارك والسويد منذ ما يزيد عن نصف قرن ، كما عرف فى النرويج وأيرلندا ، ورغم أن السيتيرين يؤدي إلى نفس الأعراض ، إلا أن الأوكراتوكسين A أكثر انتشاراً وتكراراً فى الحدوث وأشد تأثيراً ؛ فيلزم ٢٠٠ جزء/بليون أوكراتوكسين A كحد أدنى ؛ لإحداث فشل كلوى فى الخنازير ؛ بينما يلزم من السيتيرين - على الأقل - ٢٠٠ جزء/مليون ؛ لإحداث نفس الأثر، وتنشأ التغييرات الكلوية الشكلية بعد أربعة شهور من التغذية على واحد جزء/مليون من أوكراتوكسين A ، ويظهر سوء النمو وضعف التحويل الغذائى ، وعدم اقتصادية إنتاج الخنازير ويزيد استهلاكها ماء الشرب ، كما يزيد محتوى الدم من الكرياتينين واليوريا ، ويزيد جلوكوز البول ويقل ترويق Clearance الأنسولين ، وتتضخم الكلى (حتى ٢٥٪ زيادة فى وزنها) ، وتتلون بالبنى الرمادي ، وتتليف ، وتضمر وتتصلب Sclerosis خلايا الحويصلات والقشرة مشيرة إلى الفشل الكلوى ، مع احتواء الكلى والكبد والدهن والعضلات على كميات محسوسة من التوكسين ، ولا يعرف سبباً لشدة امتصاص وتخزين هذا التوكسين فى أجزاء جسم الخنازير على وجه الخصوص ، ورغم أكسدته فى الكبد إلى ثلاث نواتج تمثيلية (ميتابوليزمية) ، إلا أنها سامة أيضاً بنفس القدر للخنازير . وتغذية إناث الخنازير الصغيرة على ١-٢ جزء/مليون من أوكراتوكسين A يخفف استهلاك العلف ، ويفقد

من وزن الجسم ، ويحدث إسهاً مع كثرة التبول ، والعطش ، والجفاف ، وتركيز الدم وزيادة جليكوچين الكبد ، وتشبيط نشاط إنزيمات الفسفرة ، وجد أن ٢٥ - ٣٥٪ من الخنازير التي تعاني فشلاً كلوياً تحتوي متبقيات من التوكسين ، وارتبطت متبقيات الأوكراتوكسين A في الكلى والكبد ودهن الجسم بمستوى التوكسين في العليقة بمعامل ارتباط ٠.٨٦ و ٠.٨٢ ، وعلى الترتيب ، أى ارتباط خطياً موجباً ، واحتواء العليقة على أقل من ٢٠٠ جزء/بليون لم يخلف في الجسم إلا قليلاً جداً .

في المملكة المتحدة عام ١٩٨٦م وجد أن ٣٧٪ من ٣٠٣ عينات كلى الخنازير غير الصالحة لاستهلاك الإنسان تحتوي أوكراتوكسين ، وفي ألمانيا عام ١٩٨٣م وجد أن ٢٩٪ من ٧٦٣٩ (ذبيحة خنازير بأعراض كلوية) تحتوي كلاها على أوكراتوكسين A بتركيز أعلى من ٢٥ جزء/بليون (أى تستلزم إعدام هذه الذبائح ؛ بينما إن احتوت على أعلى من ١٠ جزء/بليون تعد الكلى والكبد فقط) ، ويفحص عينات سحج ألماني عام ١٩٨٤م وجد الأوكراتوكسين A في ١٦٪ من ١٢٥ عينة سحج دم ، وفي ٢٢٪ من ٣٦ عينة سحج كبد ، وفي ٣١٪ من ٥٤ عينة سحج مسلوق يحتوي ١٠٪ بلازما دم ، أو ٢٪ بلازما جافة ، وكان أعلى تركيز في السحج ٣٤ جزء/بليون (وأعلى متبقيات توجد في البلازما) ، مما يهدد صحة الإنسان بتسمم مزمن (لسميته الكلوية وتشبيطة للمناعة ، وإحداثه سرطانات) ، ومن مذايح السويد وجدت ٣٢ عينة كلى (من ١٢٩ عينة) محتوية على التوكسين بأعلى تركيز ١٠٤ جزء/بليون ، ولم يخفض التخزين (للكلية الملوثة بالتوكسين) عشرة شهور على ٧٠م^٥ من متبقيات التوكسين؛ بينما إزالة العلف الملوثة لمدة ٤ أسابيع يخفض بشدة من متبقيات المركب A من الأنسجة (وليس من نواتج تمثيله الغذائي) .

الأوكراتوكسيكوزيس في **الخيل** تتميز بكثرة التبول **Polyuria** ، ولا تحدث كثيراً لشدة العناية بالخيل ، وتظهر بتدهور أنابيب قشرة الكلية ، ويحل النسيج الضام اللينى محل معظم مناطق التراكم الأنبوبية وتندهور المحافظ ، ويحدث لها تصلب **sclerosis** وتتكون بلورات اوكسالات كالسيوم في معظم الأنابيب ، وخاصة في الأنابيب المركزية .

الحيوانات (أبقار ، أغنام ، ماعز) تستطيع هدم حتى ١٠٠ مجم /كجم وزن جسم أو ١٢ جزء/مليون أوكراتوكسين A إلى أوكراتوكسين ألفا في الكرش ؛ لأن التوكسين غير سام لفلورا الكرش ، فتهدمه محتويات الحجرات الثلاثة الأولى من المعدة المركبة ، فيما عدا المعدة

الحقيقية Abomasum (الرابعة) إلى أوكراتوكسينات ألفا و C ، فينتج المركب ألفا بنسبة ٨٠ - ٨٩٪ ، والذي يوجد فقط في البول وباقي الأوكراتوكسين يظهر في البول (٣٪) والسرورث (٨ - ١٠٪) ، وذلك عند تناول عجل رضيع ١ مجم / كجم وزن جسم (والعجل الآخر نفق ، وكذلك نفق عجلا عند تجريعهم ٤ مجم / كجم وزن جسم) ، والعجول كاملة الكرش المجتر وظيفيا عند تناولها ٢ مجم توكسين / كجم وزن جسم لم تظهر أى مرض ، وأخرجت حوالي ٩٠٪ من الجرعة كمركب ألفا أساساً في البول (٤ - ٨ أضعاف ما في الروث) ، ورغم فاعلية المعدة المجتر في هدم الأوكراتوكسين A ، فإن الصغراء تعيده مما يؤخر من اختفائه من الجسم ، كما تخرج متبقيات الأوكراتوكسين A في اللبن .

في أمريكا أصيبت ٢٧٩ بقرة (من ١٠٤٠٠ بقرة) بعد التغذية على سبلاج ذرة ملوث بالأوكراتوكسين A ٢ - ١٠ جزء / مليون (+ سبترينين صفر - ٤٠ جزء / مليون) ، فأظهرت فقداً في الشهية ونقصاً في إنتاج اللبن ، وحمى وإسهالاً وتسمماً بولياً دموياً Uraemia ، ونفوقاً بسبب الالتهاب الرئوى Pneumonia ، وقرح المرئ والأمعاء ، والالتهاب الكلوى Nephritis ، والتليف الكلوى Nephrosis ، وزيادة بروتينات ، وفيبريوتوجين ، وفوسفور ، وكرات الدم البيضاء ، وانخفاض بوتاسيوم وكالسيوم والسيروم . الماشية العشار التي تناولت ٢٥٠ - ٢٥٠ مجم / كجم وزن جسم لمدة ٥ أيام لم تظهر أى تغييرات ، وتمت الولادات طبيعية . ويتم إخراجه بآثار ضعيفة جداً في البول واللبن ، إذا استهلك بتركيز أعلى من ١٠٠ مجم / يوم ، لكن بتناول ١ جم يومياً لمدة ٤ أيام يظهر التوكسين في اللبن بتركيز أقصى ٦٥٠ ميكروجرام أوكراتوكسين A ، و ٤٥٠٠ ميكروجرام أوكراتوكسين ألفا / كجم لبن جاف ، والجرعة الوحيدة لا تظهر في اللبن بعد أول يوم .

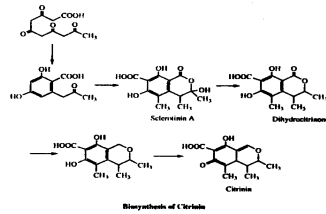
عجول الجرسى عمر شهر عند تغذيتها على ٦٠٥ أو ١٣٠ جزء / مليون أوكراتوكسين A أظهرت كثرة التبول ، وانخفاض معدل النمو ، وخفض كثافة البول ، وجفاف وارتفاع الجلوتاميك أوكسالو أسيستيك ترانس أميناز السيروم ، وورم الكلى ، والتهاب الأمعاء ، وتدهور أنابيب الكلى ، وتليف النسيج البيني ، وفي التسمم الحاد ونفوق العجول يظهر في الصفة التشريحية التهاب بريتونى ليفى ، ونزف قلبى ، واحتقان الكلى وأنابيبها ، ونكزة الكبد وشحوب لونه ، والتهاب الأمعاء ونكزتها . تناول النعاج الحوامل ١ مجم أوكراتوكسين A / كجم وزن جسم ظهر التوكسين في دم الأجنة بعد ٨ - ١٢ ساعة بمعدل ١٠٠ - ٤٠٠ مرة

أقل عما هو عليه في دم النعاج ، وماتت النعاج في ظرف يوم ، بينما الماعز الجافة المجرعة يومياً لمدة ١٤ يوماً ١٫٢ أو ٣ مجم/ كجم وزن جسم من أوكراتوكسين A ، لم يظهر المستوى الأول أى سمية ؛ بينما التركيز الأعلى سبب إسهالها مائياً وجفافاً ونفوقاً بعد ٦ أيام .

٦- السيتريين :

اشتق اسمه من أول فطر عزل منه وهو *P.citrinum* فاكتشف عام ١٩٣١ م ، وعرف تأثيره المضاد الحيوى عام ١٩٤١ م ، لكن لخواصه السامة ؛ فلم يستعمل في العلاج ، وهو بللورات

مصفرة تنصهر بالتحطيم الحرارى على ١٧٨-١٧٩ م^٠ ، ويذوب في معظم المذيبات العضوية والصودا الكاوية المخففة ، وكربونات الصوديوم ، وخلات الصوديوم ، ويتحطم بالضوء الفلورسنتى ، وعلى حرارة أعلى من ٩٠ م^٠ ، ويشيط بالحمض الأميئى سيستئينى ، يرتبط بالبيومين السيرم للإنسان وكذا بالبلازما ، بالحرارة يتحول السيتريين إلى توكسين آخر خلال عملية نزع الكربوكسيل ؛ فينتج ديكاربوكسى سيتريين ، أوديكار بوكسى ديهيدروسيتريين .



تخليق السيتريين

يوجد السيتريين في الحبوب كالشعير والقمح والشوفان والجويدار Rye والأرز ، أنتظر الملزمة الملوثة) ، كما وجد في السيلاج (١ جزء/ مليون) ، وعلف الأوز (٠٫٨ جزء/ مليون) ، وفي الكلى (٠٫٤ جزء/ مليون) والقش (١٦ جزء/ بليون) ، وفي مصر وجد في ١٥٪ من ٥٢ عينة بمدى ٣-٧٠ جزء/ بليون بأعلى تركيز في مسحوق السمك ، وكسب القطن .

تأثير السيتريين كلوى ؛ فيؤدى الى ورم الكلية ونكرزة أنابيبها ، وإن عرف - أولاً - بتأثيره المضاد الحيوى (كالباتولين وحمض البنيسيليك) للبكتريا موجبة الجرام ؛ لذا يستعمل في علاج بعض أمراض الجلد في المناطق الاستوائية ، كما يشبط كذلك أنواعا من الخميرة ،

فيمتص السيترينين بسرعة ، ويرتبط منه ٢٠٪ بالبلازما، ويسبب لعمليات النقل في الأنابيب الكلوية (تأثيرات عكسية) ؛ فيزيد إخراج الصوديوم والبوتاسيوم والفوسفور ، وفي الإنسان يؤدي استنشاق ترابة إلى هياج في الممرات الأنفية للعاملين بالمعامل . تظهر **الفنران** تمدد أنابيب الكلى ، واحتواء وحداتها على البروتين ، ونكزة طلائية أنابيب قشرة الكلية ، وفي **الجرذان** يكون أعلى تركيز للسيترينين في الدم والأنسجة بعد ٠.٥ - ٢ ساعة من تناوله ، وتحتوى البلازما أعلى تركيز من السيترينين ، بينما تحتوى الكلى والكبد والرئة أعلى التركيزات/وحدة وزن، والبول هو الطريق الأساسى لإخراج السيترينين، ويؤدى السيترينين إلى زيادة معدل تدفق البول ، وترشيع الماء الحر، وإخراج الصوديوم، مع انخفاض كثافة البول . وتظهر **الهامستر** المغذى على ٢٥٠ أو ٥٠٠ جزء/مليون سيترينين جفافاً (متوسطاً)، وتغيرات كلوية تشمل نكزة طلائية أنابيب قشرة الكلية، وتكلس الأنابيب، واحتوائها على البروتين مع تمدد الأنابيب، والجرعة الواحدة لها نفس تأثير الجرعات المتعددة . **خنازير غينيا** تظهر تسهما كلوبا بالسيترينين في شكل تغييرات في خلايا طلائية أنابيب الكلى في كل أجزاء النغرون، وتتحقق الكلى وتمتد أنابيبها المركزية، وإعطاء السيترينين (٢٥-٥٠ مجم/كجم وزن جسم/يوم) لخنازير غينيا بالفم يؤدي إلى فقدان في وزن الجسم ونفوق من الجفاف والأنيما، وتلف الكلى؛ إذ كانت متضخمة وشاحبة اللون، والكبد مبرقش ومحطم، والأمعاء خالية، والأعور ينزف والبراز مائي، وأظهر الفحص الهستولوجى اضمحلال ونكزة خلايا طلائية الأنابيب المركزية، واحتقان قناة الصفراء ، وتكلس خلايا الكبد، والتهاب مخاطية المعدة، وتقرح مخاطية الأعور، ونكزة ومعدنة ألياف العضلات الهيكلية، ونكزة الخلايا وحيدة النواة في بصيلات جذور الشعر .

الأرانب الجرعة ١٢٥ - ١٥٠ مجم سيترينين/كجم وزن جسم مرة واحدة أظهرت إسهاالا مائيا بعد ٨ ساعات من تناول التوكسين واختصرت التغييرات المرضية على الكلى ؛ إذ تنكزت وتدهورت أنابيبها المركزية مع تحوصل سيتونلازمى في خلايا طلائية الأنابيب ، بينما الأرانب الجرعة ٣٣٥ أو ٧٧ مجم/كجم وزن جسم يوميا لمدة سبعة أيام أظهرت تغييرات كلوية، مثل تدهور متوسط للأنابيب ونكزتها ، والأرانب المعطاة جرعة واحدة فمسية من السيترينين ١٢٠ أو ٦٧ مجم/كجم وزن جسم ظهر عليها التغييرات الكلوية الميكروسكوبية بعد ٤ ساعات ، وازدادت التغييرات النسيجية والخلوية في الكلى ، من حيث شدتها بزيادة الجرعة ، وإن تركزت على خلايا الأنابيب المركزية ، لكنها امتدت كذلك للأنابيب الطرفية في

القشرة ، وشملت التغييرات تركيب الأغشية ، ووظائف النقل ، وتداخلت مع النشاط الخلوى، وقد عانت الأرناب من تسمم دموى بولى **Azotemia** (لزيادة يوريا الدم) وحموضة ميتابوليزمية **Metabolic acidosis** مع تركيز الدم ، ونقص محتواه البوتاسيومى (خلال ٤ - ١٢ ساعة) ، كما زاد تركيز الكرياتينين فى الدم وقل ترشيحه مشيراً لفشل كلوى **Renal failure** (فى الفترة ٢ - ٤ أيام بعد تناول السم) ، ثم عادت صورة الدم لتقارب الطبيعى فى اليوم السابع فى الأرناب التى ظلت حية، وأظهر تحليل البول فشلاً وظيفياً للأنابيب وركزتها، وجلوكوزاً فى البول، وخفض كثافة البول **Isosthenuria** مع احتوائه خلايا من الأنابيب الكلوية **cylindruria** ، وتزول التغييرات البولية فى اليوم السابع كذلك .

الكلاب حساسة للسيترينين الذى يخفض من استهلاكها للغذاء الملوث، ويحدث جفافاً مع زيادة استهلاك ماء الشرب، ويرتفع محتوى الدم من اليوريا، وتنخفض كثافة البول، ويتغير لون الكلى، وتورم وتمتد أنابيبها ، وتنكز طلايتها بتغذيتها على ٢٠ - ٤٠ مجم سيترينين/كجم وزن جسم (بينما ٢٠٥ - ٥٠٠ مجم/كجم وزن جسم لم تؤثر على الكلى ولا على الكلاب عموماً) ، ويظهر الجلوكوز فى البول ، وكذلك البيروتين ، ويزداد نشاط إنزيمات البول مثل لاكتيك دى هيدروجيناز ، وجلوتاميك أوكسالوأسيتيك ترانس أميناز ، وإيزوسيتريك دى هيدروجيناز ، مع وجود خلايا طلائية لأنابيب الكلى منكرة فى رواسب البول، كما يؤدى السيترينين (مع أو بدون الأوكراتوكسين) إلى حوصلة السيتوبلازم وتلفه فى الأغشية الطرفية لخلايا طلائية أنابيب الكلية (على مستوى ١٠ مجم/كجم وزن جسم سيترينين) .

يؤدى السيترينين إلى تسمم حاد فى **الدواجن** ؛ فيزيد تدفق البول وترشيح الماء وإخراج الصوديوم ، كما يخفض من أوسموزية البول بشكل يرتبط عكسياً مع زيادة مستوى التوكسين ، وإن لم يؤثر التوكسين مباشرة على معدل ترشيح الكلى ، ولاعلى إخراج الفوسفات غير العضوية والبوتاسيوم . فتظهر كتاكيت التسمين (على ٢٥ - ٤٥ مجم/كجم وزن جسم/يوم لمدة ٧ أيام) إسهالاً مائياً وزيادة شرب الماء ، وتأثرت هستولوجياً كل من الكلى ، والكبد ، والعقد الليمفاوية التى تنكزت ، وعلى ١٠٠ - ٥٠٠ جزء/مليون لمدة ٣ أسابيع تضخمت الكلى ، وانخفض نمو الكتاكيت (على ٤٠٠ - ٥٠٠ جزء/مليون) رغم تحسن التحويل الغذائى وأصبحت بالجفاف ، وامتدت حوصلاتها ، وتبرقش الكبد ، وشحب

لون الكلى، ونزفت الأمعاء، وأدت التركيزات ٣٣-٢٦٠ جزءاً/مليون إلى رشح خلوي في الكبد والكلى والبنكرياس، وإن لم يسجل أى نفوق خلال ستة أسابيع، وعند التغذية على ٤٤٠ جزء/مليون سيترينين ظهرت متبقيات في الكبد والدم، ولقد اقترح أن السيترينين قد يكون مسرطناً في الكماميت، وكان هناك ارتباط بين جرعة التوكسين، وزيادة حجم الكبد، واستهلاك ماء الشرب. الدجاج البياض يصاب بالإسهال عند تغذيته على ٢٥٠ جزء/مليون سيترينين، وعلى ١٠٠ جزء/مليون سيترينين لمدة ٦ أسابيع لدجاج المعمورة، يتضخم ويتدرن الطحال كما يتضخم جهازه التناسلي (انظر الملزمة الملونة).

ذكور الرومي والبط عمر ٧ أيام الجرعة ٣٠ - ١١٠ مجم سيترينين/كجم وزن جسم نفقت معظمها (٤٩ من ٨٠) خلال ٤ - ١٢ ساعة، السمية الحادة ظهرت في صورة زيادة بوتاسيوم الدم وحموضته؛ إذ انخفضت قيمة pH الدم، وزادت قواعده، ذكور عمر ١٤ يوماً من الرومي والبط عند تجريعها التوكسين ٥٦ - ٥٧ مجم/كجم وزن جسم أظهرت تليفاً كلوياً بشكل أكثر حدة في الرومي عنه في البط، وتكثرت أنابيب الكلى للرومي (٣ - ٧٢ ساعة) والبط (٦ - ٢٤ ساعة)، كما ظهرت التغييرات الكبدية والليمفاوية في النوعين، كتكاثبات البط عمر يوم انخفضت زيادة أجسامها (على ٥٠٠ جزء/مليون لمدة ١٤ يوماً) وأظهرت فشلاً كلوياً شديداً (على ٥٠٠ جزء/مليون) تتميز بتدهور ونكزة ومعدنة Mineralization، وتجديد خلايا طلائية أنابيب الكلى في مناطق القشرة والنخاع، كما ظهر التليف Fibrosis البيني في منطقة النخاع (على ٥٠٠ جزء/مليون) مع التهابات بؤرية، ولم تؤد الجرعة تحت المميته المتكررة لتأثير سام إضافي في البط ولا في الرومي (عمر ١٤ يوماً للبط و ٧ أيام للرومي بالتجريع في الحوصلة crop gavage). .

رابعاً : التناسلي :

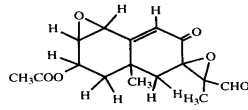
لبعض السموم الفطرية تأثيرات هرمونية وتناسلية كما سبق الكلام على الجيبريلينات (حمض الجيبريليك)، والسم T-2 ودي أسيتوكسي سكير بينول وغيرها، مما قد يكون تأثيرها مباشراً على الجهاز التناسلي، أو قد يكون تأثيرها جانبياً (كتسمم عام) على الجهاز التناسلي (كما في الأفلاتوكسين - مثلاً - وكذلك الأرجوت والبايتولين والسيترينين)، أو يكون تأثيرها على الجنين في الجهاز التناسلي للإناث الحوامل (تأثيرات مشوهة Teratogenic) ومنها ما عرف أصلاً كمنظمات نمو نباتية مثل: المالفورمينات Malformins

mins A1, A2, B1, B2, C (والمالفورمين C على السمية للجردان والفطران) .

١- سم البنسليوم روكوفورتى PR - Toxin :

تركيبه عبارة عن Sesquiterpen وهو عبارة عن بللورات عديمة اللون، يرافقه سموم أخرى كالروكوفورتينات، وإيزوفيوميجا كلافين سواء فى بيئة الفطر أو البيئة المستخدمة لصناعة الجبن ، وأساس سموم هذا الفطر هو PRT ، وإريموفورتين A ، والتي تمثل فى الكبد بفعل إنزيمات الهيدر كسلة والإختزال ونزع الخلات ، والسيمان متمثالان فى التركيب

والميتابوليزم ؛ فكلاهما يتحول إنزيما إلى إريموفورتين - C - كحولى وهو ناتج نهائى (معمليا) هيدروكسيلي ، ويؤدى PRT إلى إجهاض الماشية ، كما أن PRT له سميه حادة ومسرطن على المدى الطويل ، خاصة للكبد، وتتوقف سميته على وجود مجموعة الألدريد ، وهو يعوق النسخ (ويتاثر نشاطه بأملاح الامونيوم) ، فيثبط نشاط إنزيم RNA - بوليميراز لبكتريا إشريشاكولى ، وعليه ، يثبط تخليق هذا الحمض النووى وكذلك البروتين .

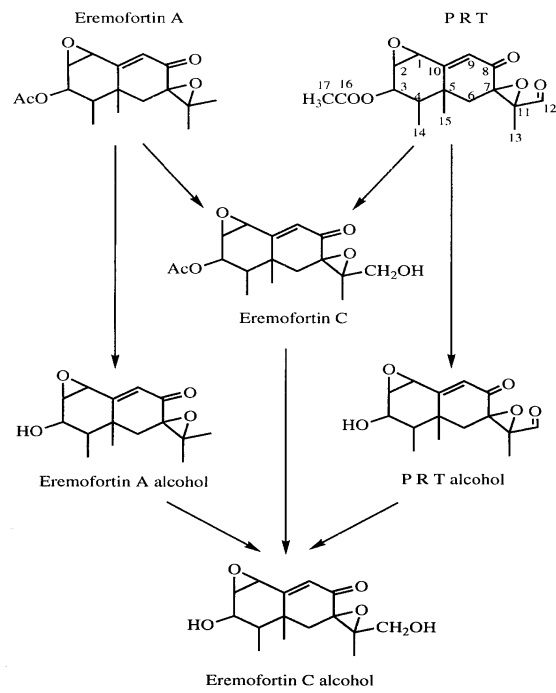


PR-Toxin, C₁₇H₂₀O₆

السم PR

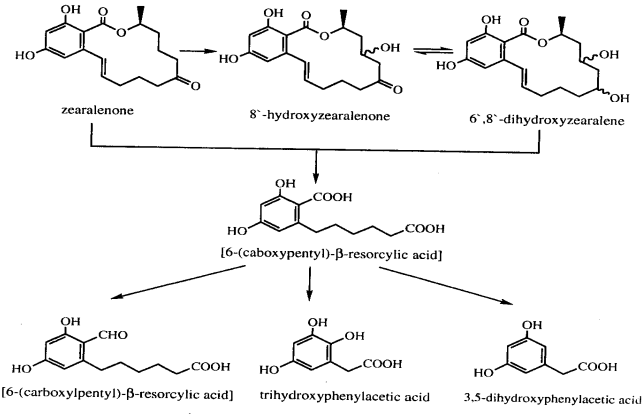
٢- الزيارالينون :

ترجع تسميته إلى نبات الذرة (Zea) الذى عرف بإصابته بالفطر المنتج للسم، وكذلك اشتق من التركيب الكيماوى للسم كلاكتون حمض الرسورسيليك (RAL) ، والرابطة المزدوجة بين كربون ١-٢ (en) ، والكيتون (one) لياخذ الاسم Zearalenone ، وقد يطلق عليه Resorcylic acid lactone (RAL) ، أو Fermentation estrogenic substance (FES) ، كما أشير إليه بالرمز F-2 عام ١٩٦٥ م .



طريقة مقترحة لميتابوليزم السم PR والإريموفورتين A
 بإنزيمات الكبد

ووجد ٢٠ منتجاً مرتبطاً بميتابوليزم الزيارالينون بواسطة الفيوزاريوم روزيوم أمكن فصلها من بيئة هذا الفطر، وهذه المركبات المتعرف عليها شملت شبيهين لكل من ٨-هيدروكسي زيارالينون، ٦ و ٨ - دي هيدروكسي زيارالينين، ٧- زيارالدينون، ٦ - (كاربوكسي بنتيل) - بيتا - حمض رسورسيليك، إضافة إلى ٣ مشتقات عرفت كألدهيد للمركب الأخير وهي ٦- (كاربوكسيل بنتيل) - بيتا - حمض رسورسيليك، وتريهيدروكسي فينيل حمض الخليك، و ٣ و ٥ - ديهيدروكسي فينيل حمض الخليك. وللزيارالينون مشتقان طبيعيان شبيهان بالمركب ٨- هيدروكسي زيارالينون عرفا باسم F-5-3 و F-5-4 (F-3 & F-4)، وهما ليسا نشيطين بيولوجياً. والزيارالينون له فلورسنس أخضر مزرق أسفل UV، يذوب في القلوي المائي، والإثير، والبنزين، والكلوروفورم، وكلوريد الميثيل، وخالات الإيثيل، والكحولات، ويرجع نشاطه الإستروجيني لوجود مجموعة الهيدروكسيل على C-2، معاملته بالأشعة فوق البنفسجية تحوله للشبية Cis الذي له تأثير إستروجيني ٤ - ٥ مرات قدر تأثير الزيارالينون الطبيعي. الزيرانول (ألفا، بيتا) ٤ - ٥ مرات أكثر في تأثيره



تصور لميتابوليزم الزيارالينون بواسطة الفيوزاريوم روزيوم

الإستروجيني عن الزيارالينون، والزيرانول يوجد كذلك فى الحيوان كنتاج ميتابوليزم ، ينشأ من هدرجة الزيارالينون ، ويوجد فى الدم (بعد التغذية الملوثة بنصف ساعة) والبول مرتبطا بحمض الجلوكورونيك .

ويوجد الزيارالينون فى الحبوب كالذرة والشعير والأرز والقمح والشوفان والسورجم،

وبذور السمسم،

والبطاطا،

والبصل، والبيرة،

والدريس،

وسيلاج الكاسافا،

والعلف المصنع ٠.٠١ - ٢٩٠٠

جزء / مليون ، وينتج بجودة على

الذرة حتى (٤٠ جم / كجم)

وترتب المحاصيل تنازليا لجودتها

لإنتاج الزيارالينون كالتالى : أرز <

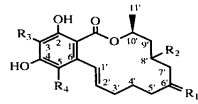
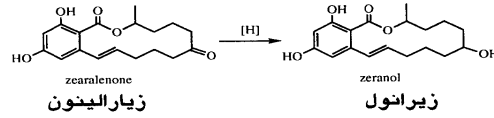
ذرة < قمح < أرز شعير < شعير <

شوفان ، ولم ينتج علي الصويا

والبسله . فيفصل من كيزان الذرة

وسيقانها وحبوبها ؛ فينتشر فى

الذرة فى وسط غرب الولايات



	C ₁₋₂	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄
I. zearalenone	CH=CH	=O	H ₂	H	H
II. 8'-hydroxyzearalenone	CH=CH	=O	OH	H	H
III. 6',8'-dihydroxyzearalenone	CH=CH	OH	OH	H	H
IV. zearalanone	CH ₂ -CH ₂	=O	H ₂	H	H
V. zearanol	CH ₂ -CH ₂	OH	H ₂	H	H
VI. 3,5-dibromozearalenone	CH=CH	=O	H ₂	Br	Br

بعض مشتقات الزيارالينون

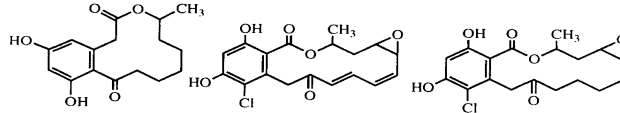
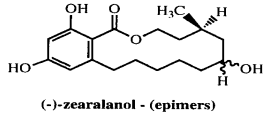
المتحدة فى ٤٥٪ من العينات بمستوى تلوث حتى ٢٩٠٩ جزء / مليون ، كما يوجد بنسب حوالي ٢٠٪ من ٩٩٨٥ عينة حبوب من ١١ دولة أوربية (شعير، ذرة ، شوفان ، قمح) فى الفترة من ١٩٧٢ م إلي ١٩٨٧ م ، وفي ألمانيا انخفضت نسبة إصابته للقمح والشعير من عام ١٩٨٧ م إلى عام ١٩٩١ م من ٨٠ إلى ١٢٪ فى القمح ، ومن ٦٨ إلى ١٤٪ للشعير ، كما انخفض تركيزه من ١٧٨ إلى ١٤ جزء / بليون للقمح ، ومن ٣٥ إلى ٦ جزء / بليون للشعير من عام ١٩٨٧ م إلي ١٩٩١ م، وفي النمسا فى الفترة من ١٩٧٩ م - ١٩٨٥ م حللت ٢٣١١ عينة علف ثبت إصابة ٢٩٪ منها بالزيارالينون (٧٠٪ من الملوثة تحتوى أقل من ٠.١ جزء مليون ،

انظر الملزمة الملونة) ، وفي مصر وجد الزيارالينون في ٥٦٪ من ٦٤ عينة بتركيز ٢-٤٢٦ جزء/بليون ، وأعلى تركيز وجد في علف الكتاكيت، ومسحوق السمك، والذرة الصفراء، والردة، وبذور القطن (٧٢٪ من العينات الموجه احتوت أعلى من ١٠ جزء/بليون و١١٪ أعلى من ١٠٠ جزء/بليون)، بدراسة الزيارالينون في ١٣٥ عينة حبوب مصرية (ذرة شامية وأرز وقمح)، ثبت وجوده في ٣٠٪ من عينات الذرة و٨٫٩٪ من عينات الأرز و١٢٫٥٪ من عينات القمح، بتركيز متوسط فيها على الترتيب ٢٢٫٣ و ١٥٫٥ و ٨٫٨ جزء/بليون، وعزلت منها ٧٩ عزلة فيوزاريوم (٩ أنواع) وجد منها ٢٦ عزلة فقط منتجة للزيارالينون .

وفي نيجيريا وجد أن ٥١٪ من مستوى تلوث الذرة (٠٫٥٦ - ٢٫٥ جزء/مليون) انتقل إلى البيرة الناتجة من هذه الذرة . وغالبا ما يوجد الزيارالينون مع غيره من السموم الفطرية كالأفلاتوكسين والأوكراتوكسين والفوميتوكسين والسم T-2؛ لذا يعتبر دليلا لوجود سموم أخرى (فيوزاريومية ، وإن كان الفوميتوكسين أكثر انتشارا وبتراكيزات أعلى غالبا) ؛ لسهولة تحليله نسبيا .

تأثيرات الزيارالينون كدافع للنمو Anabolic إستروجيني Estrogenic فهو مسئول عن احتقان الحيا والمهبل Vulvovaginitis ، ويؤثر على الرحم Uterotrophic

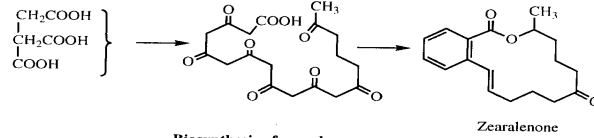
وكورتيكوستيرويدي Corticoid ، وله تأثيرات على الهرمونات الستيرويدية لعدد فوق الكلوية Mineralocorticoid ، ومضاد بكتيري وفطري، وكذلك مضاد إستروجيني، ومضاد للجوناوتوتروبيكس، ومضاد لنخورة العظام، ومضاد للخصوبة وإن تواجدت مركبات أخرى



تحتوي لآكتون حمض رسورسيليك ، لكن غير نشطة بيولوجيا ، ومنها الكورفولارين والراديسيكلول (مونوردين) . فيستخدم أحد مشتقاته (زيرانول) تحت اسم تجارى **Ralgro** كمنشط لنمو صغار الأغانم والعجول بالزرع فى صوان الأذن ، رغم أنه ثبت أن القردة (شبيهة الإنسان فى تفاعلاتها الهرمونية) لا تتأثر بالزيارالينون إستروجينيا ، ولقد خلق أكثر من مائة مشتق زيارالينونى من بينها الزيرانول ، وهو مأمون الاستخدام ، ومعدوم التأثير على الرحم (تأثيره يكافئ ٠.٣ ٪ من تأثير دى إيثيل ستلبيترول) بل له فوائد علاجية للإنسان فى حالات ضمور المهبل ، وزيادة كالسيوم الدم . والزيارالينون يحدث تلفاً فسيولوجيا ، وتغييرات خلوية للبكتريا موجبة الجرام؛ إذ يحور التوكسين من الحمض النووى **DNA** .

ويؤثر التوكسين على الكشاكيت ، وبدارى الرومى ، والجرذان والفران ، وخنزير غينيا ، والقردة والحوالي **والإنسان** ؛ فالتلوث الغذائى بالزيارالينون قد يكون مصدراً للشذوذ والاضطرابات فى أعضاء الجنس والسلوك الجنسى فى الإنسان والحيوان ؛ إذ ينتشر **الزيارالينون** فى المشروبات الكحولية مسبباً تشوهات جنينية ، واضطرابات مختلفة (لوجود السموم الفطرية ومركبات النيتروز) ، ففى بورتوريكو لوحظ تطور جنسى مبكر فى الأطفال ذكور وإناث ، وأمكن اكتشاف الزيارالينون فى دمائهم لتلوث الغذاء (ذرة ، شعير) المستورد بالتوكسين . والخطر قائم على الإنسان من جراء استهلاك مواد إستروجينية كالزيارالينون بكميات كبيرة فى الأغذية الملوثة ؛ لأنه لا يؤثر فقط جنسياً (يضر الحمل والإخصاب **Conception**) بل يؤدي لأمراض مثل سرطان الكبد ، وتشوهات خلقية للأجنة ، وجلطات **Thromboembolia** ، خاصة وأنه يوجد فى لبن الماشية ، والبيرة (من الذرة) ، وكبد ولى الخنازير . للزيارالينون نشاط تعاونى وإضافى للاستروجينات الإسترويدية الداخلية (الخاصة بالجسم) ؛ مما يؤدي لتأثيرات مسرطنة . والحشرات – من خنافس وغيرها – تختزن **F-2** (من الأعلاف والأغذية) فى أجسامها وتعتبر وسيلة ناقلة للتوكسين فى الأعلاف والأغذية . وإن استخدمت بعض مشتقاته (زيارالينول) كعقار للسيدات لتخفيف وطأة آلام ما بعد إنقطاع الطمث (سن اليأس) ، وعليه فقد يكون تصنيفه على أنه من السموم الفطرية شىء شائك لاختلاف تأثيره باختلاف صورته وطريقة تناوله والكائن المعرض له وجنسه وعمره .

وينتج الزيارالينون حيويًا من تكاثف وحدات الخلات والمالونات ، ويختزل إنزيمياً إلى



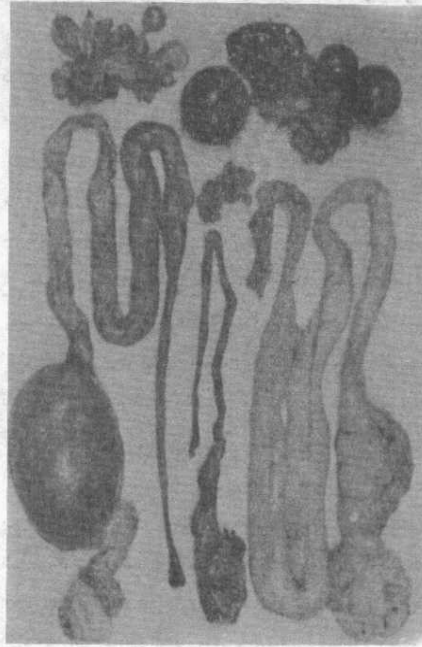
Biosynthesis of zearalenone

التخليق الحيوي للزيارالينون

٦-هيدروكسي زيارالينون ، وتحول خمائر الكانديدا يوتيليس وكانديدا تروبيكالييس F-2 إلى F5-3 ، والأخير ليس بنفس سمية F-2 . **أسماك المبروك** المغذاة على الزيارالينون (١٠٠٠ جزء/مليون) أظهرت اضمحلالاً في طلائية الخصى ، وإن كان التأثير عكسياً ، بينما في **كتاكيت** التسمين أدى الزيارالينون (٣٠٠-٨٠٠ جزء/مليون) إلى تشجيع النمو (إذ معروف أن التركيز المنخفض منه يعمل كهرمون يشجع نمو الحيوانات ، وينظم تكاثر الفطريات) ، ولم يؤثر على استهلاك الغذاء ، والكفاءة الغذائية ، ولا على أوزان الأعضاء والغدد والأجهزة للجسم ، وإن انخفض عدد كرات الدم البيضاء على ٤٠٠ ، ٨٠٠ جزء/مليون نتيجة نقص الخلايا الليمفاوية ، ولم تتأثر صورة الدم عامة ، لكن كان وجود وحجم وتطور الحويصلات المبيضية أكبر بتأثير الزيارالينون ، وبالتشريح لم يلاحظ سوي تضخم قناة البيض في بعض الطيور علي ٨٠٠ جزء/مليون ، أي أن كتاكيت التسمين تشمل الزيارالينون ، وهي أقل حساسية عن الرومي والخنزير ، وإن انخفض وزن الخصى والعرف للذكور علي التركيزات العالية ، ولم تظهر عضلات ودهن كتاكيت التسمين (المغذاة علي ٨٠٠ جزء/مليون) أي نشاط إستروجيني باختبار بيولوجي علي رحم الفئران . ويتغذية **الدجاج البياض** - عمر ٣٠ أسبوعاً - علي ١٠-٨٠٠ جزء/مليون زيارالينون لمدة ٨ أسابيع مع تلقيحها من ديوك غير ملوثة التغذية - لم يؤثر التوكسين علي إنتاج البيض ، ولا حجم البيضة ، ولا الخصوبة والفقس ولا على الكتاكيت الناتجة عن هذا البيض ، ولا علي استهلاك العلف ، ووزن الجسم ، ولا وزن العرف وقناة البيض ، ولا أوزان الأعضاء الأخرى ، ولا صورة الدم وخواص جودة البيض. ويتغذية الديوك علي ١٠٠ و٨٠٠ جزء/مليون وتلقيحها لانات غير ملوثة التغذية لم يؤثر التوكسين علي خصوبة وفقس البيض، وإن خفض من فوسفور وكوليسترول ونشاط الفوسفاتاز القاعدي في سيرم الديوك ، ولم تظهر تغييرات نسيجية في

الدجاج والديوك وكذلك لم يؤثر التوكسين علي العمر عند أول بيضة . وعلي العكس مما سجل في دجاج البيض (الليجهورن) فإن دجاج التسمين (أمهات كتاكيت التسمين) ينخفض إنتاجه من البيض إلي ٥١٪ ، وتزيد نسبة النفوق إلي ٤٠٪ خلال فترة أربعين أسبوعاً وضع ولم تتأثر الخصوبة والفقس ، لكن أظهرت الدجاجات المصابة سوائل أوديمية في البطن ، كما احتوت قناة البيض علي حويصلات ومواد ليفية وبالفحص الهستوباثولوجي اتضح وجود حويصلات متجنبة في الطلائية مع التهاب مزمن بقناة البيض Chronic Salpingitis التهاب بريتوني Peritonitis ووجد بالعليقة ٥ جزء/ مليون زبزالينون . وفي بحث آخر وجد أن بداية

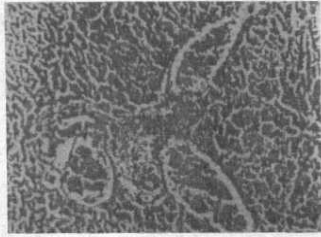
من ٣٠٠ جزء/ مليون زبزالينون تظهر الدواجن أوراما بالعرف ، وسقوط المجمع Cloaca ، وتضخم غدة فابريشيوس ، وتغيرات في القناة التناسلية ، أي أن الجرعة المؤثرة من التوكسين تتوقف علي نوع الطائر ، وعمره ، ونوع التوكسين - إن كان طبيعياً (ربما معه سموم أخرى تزيد سميته) أم مخلقاً (نقى) ، وهذا مما يؤدي لاختلاف النتائج . كتاكيت الرومي كذلك تتأثر بزبزالينون فيؤدي إلي ورم المخرج والمجمع وغدة فابريشيوس ، وإطالة قناة البيض ، وتكوين حويصلات في القناة التناسلية اليمنى ،



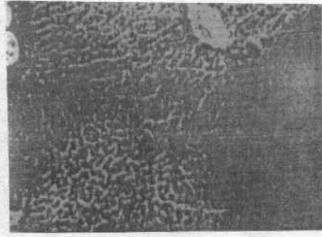
جهاز تناسلي للأوز البياض

وزيادة وزن العرف **Comb**. وزيادة التوكسين تؤدي لانقلاب المجمع ، وكلها أعراض لزيادة الإستروجين **Hyperoestrogenism**، ولم تتأثر بدارى الرومى بالزياراتينون حتى ٨٠٠ جزء/مليون ، وإن أظهرت ذكور الرومى (علي ٤٠٠ ، ٨٠٠ جزء/مليون) زيادة نمو الدلايات (الغبب/اللبب) **Dewlaps** ، وشحمتي الأذن **Caruncles** وإظهار سلوك الزهو والتبختر **Strutting** ، الرومى البياض المغذى على ١٠٠ جزء/مليون زياراتينون لمدة ٨ أسابيع لم تتأثر خصوبة بيضة وإن انخفض إنتاج البيض. ويؤثر الزياراتينون على ذكور **الأوز Ganders** ؛ إذ يخفض الشهوة الجنسية **Libido** ، وإنتاج الحيوانات المنوية؛ إذ يؤدي لاضطراب فى تخليق الاسبرمات فيخفض من جودة وكمية الاسبرمات، فنتيجة التشوهات تصبح معظم الحيوانات المنوية غير صالحة للإخصاب، وتنخفض خصوبة الأوز البياض **Laying geese** بالزياراتينون ، ففى الصورة السابقة: فى الوسط قناة بيض ومبيض ضامرين؛ للتغذية على السم **T-2** (١٠٥ و ٣٠٥ جزء/مليون لمدة ٦ و ١٠ أيام على الترتيب)، وعلي اليمين مبيض وقناة بيض لطائر مقارنة على تغذية غير سامة ، وعلى اليسار يرى مبيض وقناة بيض لأوز بياض مغذى علي الزياراتينون لمدة ٢٨ يوماً (بلاحظ التضخم) .

فى الحيوانات وجد أن **F-2** و **F-4** تظهر نشاطا بيولوجيا فى معدة وكبد وخصي **الأرانب**، ويختلف تأثير التوكسين باختلاف عمر الحيوان ؛ إذ أدى الزياراتينون (٠.٥ ، ١ جزء/مليون) فى عليقة الأرانب النامية إلى زيادة فى وزن الجسم ، واستهلاك الغذاء والماء ، والهضم ، والهيموجلوبين ، والنسبة الحجمية لمكونات الدم الخولية ، والكالسيوم الفوسفور وفيتامين **C** فى الدم ، وزيادة الدهن والرماد والمادة الجافة للكبد ، وكثافة ورماد العظام ، وعلى العكس تماماً فى نفس النوع من الأرانب (البلدى) تامة النمو (عند تغذيتها على ١ ، ٤ جزء/مليون) ؛ إذ تأثرت نفس المقاييس السابقة كلها سلبيا بالزياراتينون ، علاوة علي ظهور أعراض مثل اتساع الرحم ، واحتواء المبايض علي عديد من الحويصلات الناضجة ، كما مالت الكلى والجهاز التناسلى إلى ترسيب الدهن مع احمرار السطح الداخلى للجسم ، واتساع الطحال ، وبالفحص النسيجي اتضح وجود احتقان فى معظم أعضاء الجسم، بجانب نزف واضمحلال وعائية أنابيب الكلى ومناطق رئوية إضافة لتأثير التوكسين على القلب (**Myocytolyses**)، والطحال (مراكز نمو كثيرة) والأدرينال (خلايا وعائية) ، إضافة للأعراض الهستوباثولوجية فى الكبد والرحم، مما لا يشجع على استخدامه كدافع نمو حتى لصغار الحيوانات، وفيما يلي عرضا للفحص الهستوباثولوجى :



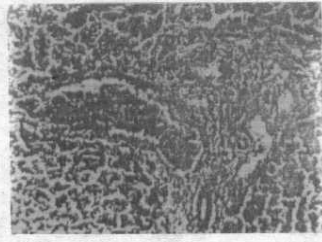
2



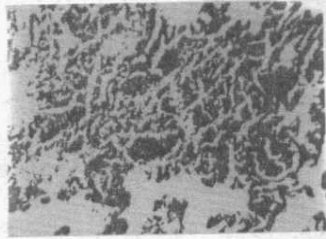
1



4



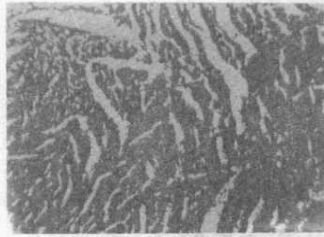
3



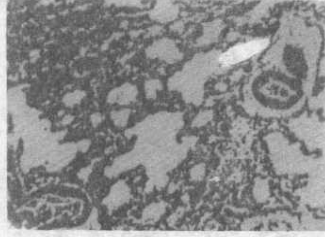
6



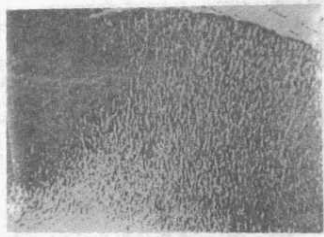
5



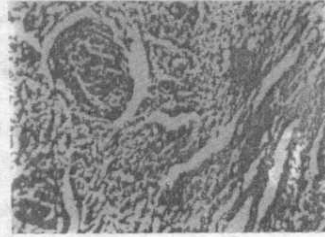
8



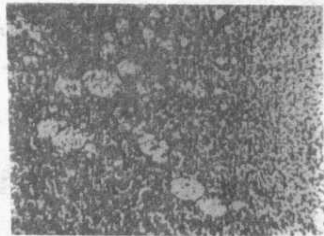
7



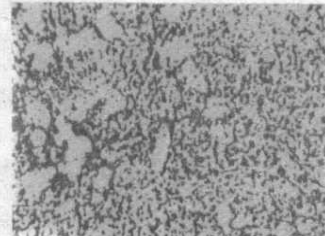
10



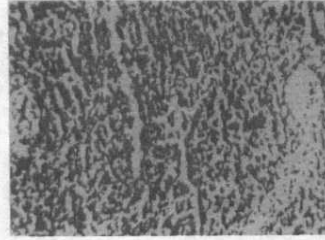
9



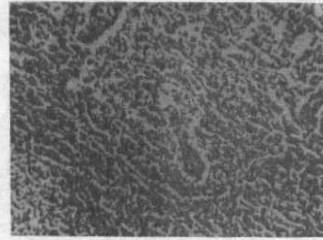
12



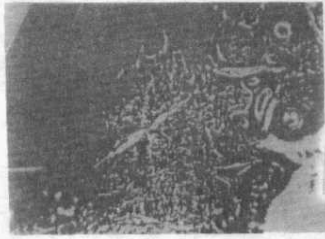
11



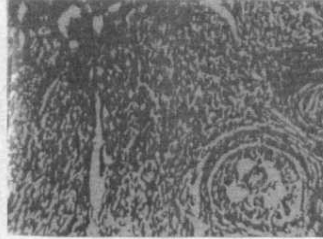
١٤



١٣



١٦



١٥

بيان الصور : ١- كبد مقارنة ، ٢- كبد أرنب بالغ غذي علي ٤ جزء /مليون زيارالينون (احتقان وبؤر نزفية) ، ٣- كبد أرنب نامي غذي علي ١ جزء /مليون (احتقان ونزف وهيموسيدرين ، ورشح خلوي في منطقته القناة البوابية) ، ٤- كلي مقارنة ، ٥- كلي أرنب نامي غذي علي ١ جزء /مليون (احتقان وتغيرات وعائية) ، ٦- رئة أرنب نامي علي ٥٠٠ جزء /مليون (احتقان ونزف بيني وانعدام الهواء (Atelectasis) ٧- رئة أرنب بالغ علي ٤ جزء /مليون (خلايا مبعثرة ملتصقة بها هيموسيدرين مع انعدام الهواء) ٨- قلب مقارنة ، ٩- قلب أرنب بالغ علي ١ جزء /مليون (احتقان وتغيرات خلوية Myocytolytic) ١٠- ادرينال مقارنة ، ١١- ادرينال أرنب نامي علي ١ جزء /مليون (خلايا مستديرة بها مواد برتقالية ، وخلايا مبعثرة ومتضخمة) ١٢- ادرينال أرنب بالغ علي ٤ جزء /مليون (خلايا متضخمة)

١٣- طحال مقارنة ، ١٤- طحال أرنب نامي علي ١ جزء/ مليون (احتقان ومناطق جراثومية في النخاع الأبيض)، ١٥- مبيض مقارنة، ١٦- مبيض أرنب نامي علي ١ جزء / مليون (مراحل متعددة للنضج في حويصلات جراف) .

كما أدت تغذية إناث أرنب بوسكات ناضجة لمدة ٦ أسابيع علي عليفة عفنة طبيعياً، وتحتوي الزيارالينون (٢٥٠٠ جزء / بليون إضافة إلي الذي اسيتوكسي سكيربينول ٢٠٠ جزء / بليون والسيترينين ٦٥ جزء / بليون) إلي خفض استهلاك العلف معنوياً وزيادة استهلاك الماء وانخفاض معاملات الهضم معنوياً للالياف والبروتين، وانخفاض معنوي في الوزن النسبي للكبد والطحال وزيادة الوزن النسبي للمعدة الفارغة والجهاز التناسلي، وانخفضت تركيزات الكوليسترول، وزادت الفوسفوليبيدات وزاد كالسيوم الدم، وانخفض محتوى العظام من المغنسيوم والكبد من الرماد والحديد والدهن ، بينما ارتفع دهن العضلات.

في الفئران والجرذان يؤدي الزيارالينون إلي زيادة وزن الرحم (في الأفراد غير الناضجة جنسياً) وتقرن ثلاثية المهبل (في الفئران الناضجة) كما في حالة الشياخ الطبيعي لأن تأثيره إستروجيني فيزيد النشاط الانقسامي في نسيج الرحم مع زيادة نفاذية خلاياه (كما هو معروف مع الإستراديول)، ولتركيز الضعيف (٢ ر. ٠٤ - مجم / حيوان) فعل بنائي يزيد من وزن الجسم، بينما التركيز المتوسط (٢٥ مجم / كجم وزن الجسم / يوم) يقلل عدد الأجسام الصفراء ويعاقق نضج البويضات ويخرج التوكسين لحد كبير في الروث (ولحد ما في البول في شكل مركبين مختلفين مع جلو كورونيدين) ويتوزع التوكسين -- أساساً علي المبيض والرحم والأنسجة الدهنية. وجد أن F-4 له تأثير إستروجيني كذلك في الجرذان الجرعة ١-١٠ مجم توكسين / كجم / يوم أثناء ٦-١٥ يوماً من الحمل ، عند قتلها بعد ٢٢ يوماً من الحمل ثبت انخفاض وزن الأجنة جداً علي الجرعة ١٠ مجم وتأخر تكلس هيكلها العظمي، وتغذيه صغار الجرذان الإناث المقطومة علي ٢٥٠ و ٥٠٠ جزء / مليون أدت الي تضخم الرحم والكبد والكلبي. معروف منذ أكثر من ستين عاماً أن الإستروجينات تؤدي إلي أورام الأعضاء الجنسية وغيرها ، ووجد أن الزيارالينون يؤدي إلي هذه الأورام Tumors في مواليد الجرذان التي عاشت أطول من سنة خاصة في الغدة النخامية والرحم (أورام خبيثة Malignant سرطانية) ومتكررة جداً ، بينما في الذكور كانت الأورام في خلايا الحصى والبروستاتا.

الخنزير حساسة جداً للزيارالينون لنشاطه الرحمي Uterotrophic العالي ، فتظهر أعراض

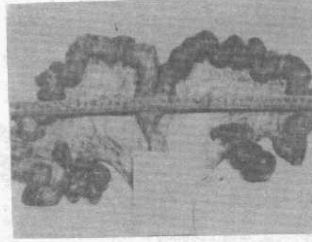
تضخم الغدد اللبنية والحلمات والتهاب وورم الحيا Vulva والمهبل واتساع الضرع Udder وانقلاب المهبل والمستقيم Prolapse of the vagina and rectum (مما يؤدي لأكل لحوم بعضها cannibalism وتسمم Sepsis وذبح اضطراري) وزيادة خلايا الطلائية في عنق الرحم Cervix (فقد وجدت ١٠ - ١٥ طبقة طلائية بدلاً من ٢-٣ طبقات) ، ويزداد حجم الرحم Uterus ٣-٤ مرات قدر وزنه الطبيعي ، ويضمهر المبيض ويموت البيض ، أو تتضخم الحويصلات ويسود المبيض حويصلات غير منفاذة ونضح غير كامل وهدم كثير من الحويصلات ويحدث اضطراب في الخصوبة لتأثير التوكسين علي الجسم الأصفر Corpus luteum فلا ينمو فتظهر الإناث في شياح on heat ولاتقبل الذكر ، وقد يحدث إجهاض أو تشويه للأجنة أو تحنيطها Mummify ، وخفض حجم البطن (عدد المواليد / بطن) وزيادة نفوق المواليد عقب الولادة، وشلل المؤخرتين للمواليد وضعفها (في التسمم الطبيعي فقط ربما لوجود فيوزاريوتوكسين آخر مع الزيارالينون ، وهذا شائع في معظم دول أوروبا) . وحتى صغار الخنازير الذكور تظهر نفس الأعراض مما يشير لوجود التأثير الإستروجيني ، فتورم أغلفة القضيب Prepuce (مما يعوق التبول) والحلمات Teats والغدد اللبنية مع ضمور الخصي Testicles ، فتميل للإنوثة ، وفي الإناث حديثة الولادة الرضاعة كذلك تورم الحيا والحلمات لانتقال الزيارالينون في لبن الأم ، ويخزن الزيارالينون في أنسجة الجسم (انظر الملزمة الملونة) كالكبِد ، ونظراً لوجود الزيارالينون مع سموم فيوزاريوميه أخرى (تريكوثيسينات) فإنها معا تؤدي بجانب الاضطرابات التناسلية كذلك إلي إسهال وابتعاد عن الأكل ونقص في الوزن (لكن الزيارالينون - ممفده - لا يفقد الشهية للأكل ، بل الجرعة تحت السامة تؤدي إلي زيادة



تسمم زيارالينوني في أنثى خنزير
(انقلاب المهبل)



تسمم زيارالينوني في أنثى خنزير
(تضخم الحيا)



تسمم زيارالينونى فى أنثى خنزير ناضجة
(تضخم الحويصلات البيضية)



تسمم زيارالينونى فى أنثى خنزير
(تضخم الرحم على اليسار)

الوزن نتيجة تخزين الكالسيوم والنترجين؛ مما أدى لإنتاج مستحضر بنائى غير سام يستخدم لتشجيع نمو الحملان والعجول سمي Ralgro) ونزيف وإن أدى الزيارالينون إلى تضخم الرحم وقرنية فان السم T-2 يؤدي إلى ضمور الجهاز التناسلي . ويبدأ أثر الزيارالينون الإستروجيني على الخنازير بداية من ١ جزء /مليون في العلف، وصغار الخنازير في سن القطام أشد حساسية لعدم اكتمال تطور غددها الصماء . وتبدأ الأعراض بعد الاستهلاك بمدة ٤-٧ أيام حسب تركيز التوكسين، ويلزم ١-٤ أسابيع للاستشفاء من آثار الزيارالينون بعد استبعاد العلف الملوث .

وأدت الأعلاف الملوثة (حبوب ذرة) بالزيارالينون (١٠٠ - ١٥٠ جزء/بليون) إلى انقلاب مستقيم الخناييص كما أدت العلائق الأخرى (١٢٠ - ٦٨٠٠ جزء/بليون) إلى زيادة استروجين الخنازير عموما، وأدت العليقة المحتوية ١٠٠ جزء/مليون زيارالينون إلى عدم خصوبه إناث الخنازير . ويخرج الزيارالينون في البول كزيارالينون بنسبه ٢٧٪ وكزيارالينون جلوكورونيد بنسبه ٦٧٪ من المأكول حتى ٩٦ ساعة من تناوله .

تغذية الخنازير علي ٤٠ جزء/مليون زيارالينون من ثامن يوم من الولادة واستمرت ٩ أيام، وجد أن إناث الخناييص المغذاة علي لبن الأمهات فقط أظهرت احمرار وورم الحيا من رابع أو خامس يوم، واستمر الورم في الزيادة فثبت أن اللبن يحتوي بيتا زيارالينون (بكم كبير) وزيارالينون مع الفا - زيارالينول بتركيز بسيط (٠.٥ - ١.٣٪ من الزيارالينون و ١٣.٤ - ١٦.٧٪ من الألفا - زيارالينول)، وأعلي تركيز زيارالينول في اللبن بلغ ٠.٥٧٥ - ٠.٧٩٠.

جزء/ مليون ويوجد التوكسين في اللبن بعد ٤٢-٤٤ ساعة من تناول السم في العلف، وتستمر متبقياتته حتى ٥ أيام بعد إزالته العليقة الملوثة. الزيارالينون والبيتا- زيارالينول متساويان في النشاط الإستروجيني، بينما الفا زيارالينول ٣-٤ مرات أنشط من الزيارالينون.

أظهرت الأفراس أعراضاً إستروجينية شديدة بعد ٣٠ يوماً تغذية علي ٢-٣ جزء/ مليون زيارالينون، فتمدد الحيا وأصيب بأودوما مع انقلاب المهبل وتضخم الرحم ونزف داخلي، واضمحلال شديد في الذكور. عند تغذية **الأغنام** علي علف مصنع ودريس برسيم وقش أرز ملوثة بالزيارالينون ٣٣ - ٤٣ جزء/ مليون (إضافة إلي السميتين في القش فقط بتركيز ١٦ جزء/ مليون) أدي التلوث إلي زيادة بروتين ورماد وسليكا العلف، بينما انخفض الدهن والألياف. وبالتغذية الملوثة للكباش مقارنة بتغذية سليمة من نفس أنواع الأعلاف، أظهر التلوث زيادة معنوية في معامل هضم المادة الجافة والألياف والطاقة وأضر التلوث بالاستهلاك خاصة من العلف المركز، وانخفض ميزان الأزوت والكالسيوم، بينما زاد نسبياً - ميزان المغنسيوم، وارتفعت قيم الدم من الفوسفور والفوسفوليبيدات، بينما انخفضت قيم الدم للأزوت الكلي والكالسيوم والكولستيرول ونسبة الكالسيوم/ فسفسفور ونسبة كولستيرول/ كالسيوم، وزادت قيم البول من حيث تركيز الكالسيوم والمغنسيوم وفيتامين C بينما، انخفضت قيم البول في pH والأزوت الكلي وأزوت الامونيا والفوسفور، وبدا أن للأعلاف العفنة تأثيرات سامة كلوية وكبدية.

الذرة العفنة طبيعياً (احتوت علي الزيارالينون ٤ ٢ جزء/ مليون ودي أسيتوكسي سكيريبيول ٤ ٠ جزء/ مليون) انخفضت قيمتها الغذائية لنقص المادة الجافة والمستخلص الأثيري والمستخلص خالي الأزوت، وإن زاد بروتينها الخام والألياف والرماد. إدخال هذه الذرة في عليقة الكباش بنسب صفر، ٢٠، ٤٠، ٨٠٪ من العليقة المركزة مع الدريس لمدة شهر أدي إلي خفض استهلاك العلف المركز وزيادة استهلاك الدريس وماء الشرب، وأضررت معاملات الهضم لكل المغذيات للعليقة الكلية، كما أضررت موازين النيتروجين والمغنسيوم ولكن زاد امتصاص الكالسيوم، كما زاد الدم من ترسيبه ومن كثافته وهيموجلوبينه وكولستيروله

وفوسفورليبيداته وفوسفوره غير العضوي، بينما انخفض الأزوت الكلي للسيرم وفيتامين C والكالسيوم وكذلك حجم البول المطلق وكثافة البول، بينما أزوت الأمونيا والجلوكوز والفوسفور والإخراج النسبي والقلوية كلها انخفضت تدريجياً بزيادة نسبة الذرة العفن في العليقة. التغذية لمدة شهرين أظهرت نفس التغيرات مع ظهور أعراض مرضية ونفوق وأودوما والتهاب وتضخم بالجهاز الهضمي وتضخم الكلي، علي أعلي تركيز للذرة الملوثة.

أدي زرع الزيرانول (١٢ مجم) في ذكور حوالي إلي زيادة هرمونات النمو والإنسولين دون التأثير علي جلوكوز ويوريا الدم (والتركيزات الأقل من الزيرانول (١، ٥ مجم) ليس لها أي تأثير)، وانخفض وزن الخصي لإعاقه تخليق الجونادوتروبين، واحتوى الدم زيرانول حتي ١٠٠ يوم بعد الزرع.

أظهرت **الماشية** الإنجليزية عام ١٩٦٨م اضطرابات تناسلية لتلوث الدريس بالزيارالينون، وكذلك في الجحر ظهرت الاضطرابات التناسلية في الماشية من جراء تناول الزيارالينون، وذلك في شكل ورم في الحيا وفقد الشهية، وانخفاض إنتاج اللبن علي ٥ - ٧٥ جزء/مليون، كما ظهرت أضرار في الخصوبة في مواشي النمسا لتناولها شوفان ملوث بالزيارالينون، وفي فنلندا العلف المصنع (٢٥ جزء/مليون زيارالينون) أدي إلي التهاب المهبل للماشية، مع إطالة الشباغ وعدم الخصوبة، وفي إنجلترا ارتفع دليل التلقيح من ١.٢ إلي ٤ لوجود دريس ملوث ب ١٤ جزء/مليون زيارالينون، وحدث إجهاض للماشية الأمريكية لتلوث أعلافها حتي ٢٩٠.٩ جزء/مليون زيارالينون. إلا أن الزيارالينون أيضا له تأثير بنائي للعجول فيزيد وزنها كما يزيد احتجازها للكالسيوم والآزوت.

ويؤثر الزيارالينون في الحيوانات علي هرمونات النخامية المؤثرة علي المناسل (FSH, LH). أعطيت عجلات فريزيان ٢٥٠ مجم يومياً زيارالينون بالفم لمدة ٣ دورات شباغ، فانخفضت نسبة الحمل **Conception rate** من ٨٧٪ للكونترول إلي ٦٥٪ للمعامل، ولم يختلف تركيز بروجسترون السيرم، أو عدد كرات الدم، ولم يظهر علي المذبوح منها أي أضرار للزيارالينون،

أو أى تأثير علي نخاع العظم، والعجلات العشار ولدت طبيعياً، ولم يكن هناك تأثير علي النسبة الجنسية للمواليد الذين كانوا أصحاء جميعاً، فكل التأثير تركز في خفض نسبة الحمل Conception للحيوانات.

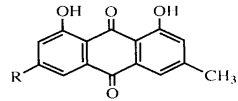
وجد أن زرع ٣٦ مجع زيرانول (Ralgro) أول التجربة ثم بعد ٧٠ يوماً في العجول لم يؤثر معنوياً علي استهلاك ولا تحويل الغذاء ولا علي تركيزات التستسترون والأوسترادبول – ١٧ بيتا. عند زراعته الزيرانول (٣٦ مجع / حيوان) في الماشية عمر ١-١٣ سنة لم يؤثر لاعلي زيادة الوزن ولا الكفاءة الغذائية ولا سمك دهن الظهر لكنه خفض من وزن العظم مما زاد نسبة العضلات إلي العظم . الزيرانول (مشتق للسم الفطري زيارالينون يباع تحت اسم تجاري (Ralgro) عند زرعه في البقر بالجرعة الموصي بها (٣٦ مجع) والفترة الموصي بها للانسحاب (٧٢ يوماً من الزرع) وجد اعلي تركيز لمثبيقاته في العضلات ٢٥٦ pg/gm (بيكوجرام / جم) ، بينما في الغنم (١٢ مجع) بعد ٤٢ يوماً وجد اعلي تركيز في الكلي ٧٢٩ فالعضلات ٣٤١ pg/gm ، فحتي بعد شهر من انتهاء فترة الانسحاب الموصي بها للغنم (٤٢ يوماً) يوجد مثبيقات الزيرانول في الكلي بكميات محسوسة (٢٤٠ pg/gm) .

الفصل السادس

السموم الفطرية المؤثرة على الجهاز الهضمي (الكبد)

الجهاز الهضمي هو الجهاز الأوحيد الذي يتعامل مع جميع السموم الفطرية التي تدخل الجسم عن طريق الفم والغذاء، ومنها ما يؤثر على جزء أو أكثر من أجزاء هذا الجهاز وملحقاته بشكل مباشر، أو مجرد مرورها وامتصاصها وإخراج غير المهضوم منها، والتمثيل الغذائي (بالكبد) للممتص منها وتخزينها بحالتها أو نواتج تمثيلها الغذائي، ومن هذه السموم إريثروسكيرين، إفرسين، وأفلاتوكسين، أوكراتوكسين، السم T-2، وإيسلانديتوكسين، وباتبولين وحمض سيكلوبييازونيك ودي أسيتوكسي سكيرينول، وروبراتوكسين، وروجيولوسين، وسيوريديسمين، وسلافرامين، وسيتيرين، وسيكلوكلوروتين، وفوموسين، وفوميتوكسين، ولوتيتوسكيرين .

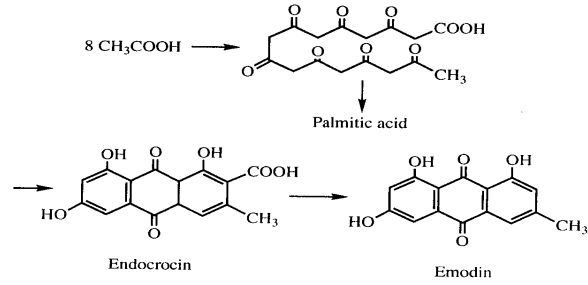
فالإمودين، والأنشراكوينونات الأخرى من المليينات Laxatives النباتية . وهي كذلك سموم فطرية ، فالإمودين (ثلاثي هيدروكسي أنثراكوينون) معروف منذ ما يقرب من قرن من الزمان على أنه أحد مكونات جذور الراوند Rhubarb ، ومنذ ما يزيد عن السبعين عاماً عرف كصبغة فطرية ، وأخيراً عرف كسم فطري مطفر ، ويستخدم الإمودين والفيسيون والكريسوفانول والألو إمودين كملينات ، ومن



EMODIN R = OH
CHRYSOPHANOL R = H
PHYSICION R = OCH₃

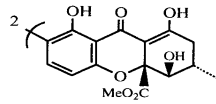
الإمودين ومشتقاته

وكذلك **الأوستديول** أول سم فطري أزابيلوني عزل عام 1974م، وهو سام معدياً ومعوباً وسمى كذلك نسبة إلى الفطر المعزول منه (أسبرجلس يستوس) .
و**الستيرين** يزيد استهلاك الغذاء ويحدث إسهالاً شديداً في الكماكيت . **إكزانتوسيللين** سام كبديا وهو عبارة عن نظير للسيتانيد في صورة مخلوط من إكزانتوسيللين X, Y، ولهما خواص المضاد الحيوي ، ويدخل التيروزين في تخليقهما .

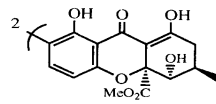


تكوين الانثراكوينون : إمودين

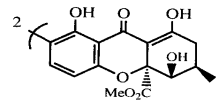
البريفيلدين A يؤثر على الجهاز الهضمي كذلك؛ فإعطاء هذا السم الفطري بجرعة ٣٥



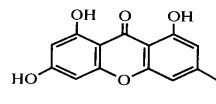
Secalonic acid D



Secalonic acid A



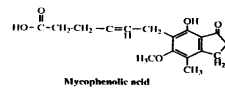
Secalonic acid E



Emodin

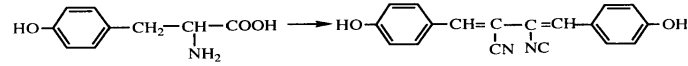
مجسم / كجم وزن
 جسم يفقد
 الشهية للأكل كما
 يفقد من وزن
 الجسم ويحدث
 إسهالا ، ويزيادة
 الجرعة إلى ٥٠
 مجسم / كجم زادت
 حده الأعراض
 وحدث النفوق
 بعد ٤٨ - ٧٢ ساعة .

تركيب بعض الإرجوكرومات

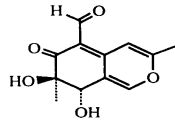


حمض الميكوفينوليك يؤدي الى مغص وإسهال مدمم مائي وفقد في وزن القردة وأنيميا ونقص الهيموجلوبين على جرعة ١٥٠ مجسم / كجم وزن جسم يوميا؛ والتوكسين له نشاط مضاد حيويًا.

سلافرامين قلويد منشط للغدد اللعابية والبنكرياس بعد تنشيطه بإنزيمات ميكروسومات الكبد، عرف تأثيره عام ١٩٤٩م وعرف تركيبه عام ١٩٦٦م وسمى بقلويد اللعاب Salivary alkaloid، ولطبيعته القلوية أطلق عليه سلافرامين، والقاعدة الحرة من التوكسين عبارة عن زيت رائق سريع الهدم بالأكسدة الهوائية، والتوكسين

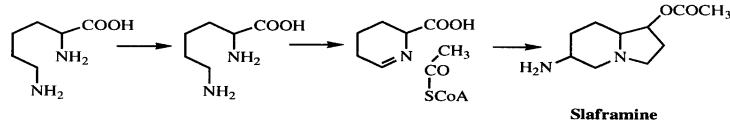


Xanthocillin X



Austdiol

شبيه بالهستامين، يؤدي إلى سيولة لعاب الماشية والقطط، وقد ينشأ هذا التوكسين من تكثيف الليسين مع الأسيتيل كواينزيم A، ويؤدي التوكسين



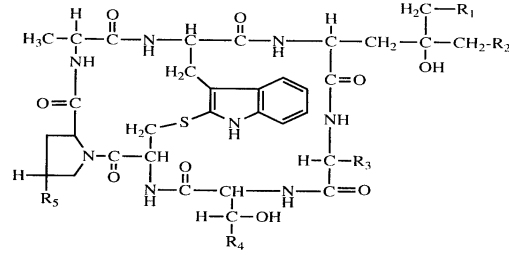
Slaframine

Biosynthesis of Slaframine

التخليق الحيوي للسلافرامين

إلى إفراط في إفراز اللعاب، وتدميع، وإسهال وتكرار التبول في البقر، وأثره يشابه أثر الأدوية المنشطة للجهاز الباراسمبثاوي Parasympathomimetric لذا يشبط أثر التوكسين بواسطة مضادات الهستامين أو الأتروبين، ويؤثر التوكسين على الماشية والأغنام والخنزير والجرذان والفئران والدجاج، وإن كانت المجترات أقل حساسية للتوكسين عن الحيوانات الأخرى، ويؤدي السلافرامين إلى تسعم يعرف باسم Ptyalism فيسيل اللعاب ويصعب التنفس، ويشح لون الرئة وتجف وتصاب

بيؤرنزفية على سطوحها، وتحتقن مع استسقاء، ويحتقن الكبد ويصاب بيؤرخلوية كبدية، ويخلف التوكسين متبقياته فى كبد الحيوانات. ويمكن التحكم فى التسمم بالأتروبين أو



	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	R ₅
Phalloidin	-OH	-H	-CH ₃	-CH ₃	-OH
Palloin	-H	-H	-CH ₃	-CH ₃	-OH
Phallisidin	-OH	-OH	-CH ₃	-CH ₃	-OH
Phallacidin	-OH	-H	-CH(CH ₃) ₂	-COOH	-OH
Phallacin	-H	-H	-CH(CH ₃) ₂	-COOH	-OH
Phallisacin	-OH	-OH	-CH(CH ₃) ₂	-COOH	-OH
Phallin B	-H	-H	-CH ₂ C ₆ H ₅	-CH	-H

PHALLOTOXINS

فالوتوكسينات

الميثانثيلين بروميد أو هكساميثونيوم بروميد . ومن سموم عيش الغراب المؤثرة على الجهاز الهضمى سموم الفالوتوكسينات وهى بيتيدات سباعية الأحماض الأمينية ، ويرتبط فيها السيستئين مع التريتوفان بقنطرة كبريتية .

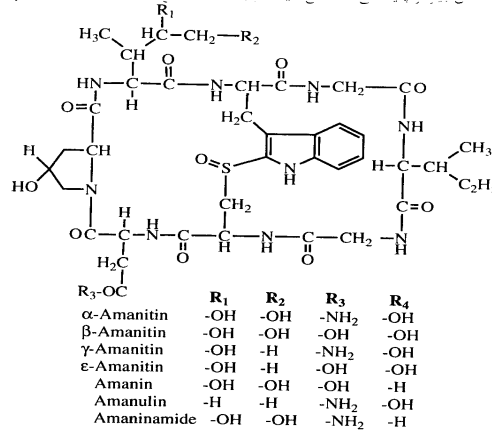
أما الأماطوكسينات فهى بيتيدات ثمانية حلقية أيضا ويرتبط فيها السيستئين مع التريتوفان الهيدروكسيلي بقنطرة كبريتية وهى من أشد السموم المميتة الطبيعية، وتلطف الأماطوكسينات عديدا من أعضاء الحيوان خاصة الكبد والكلى، بينما ينعصر تأثير الفالوتوكسينات على الكبد، إذ تهاجم الأماطوكسينات أغشية خلايا الكبد وتؤدى إلى ورمها وتشويه سطوحها ، وتؤدى إلى فقد البوتاسيوم وإنزيمات الليسوسوم ، بينما تؤدى

الاماتوكسينات إلى مهاجمة أنوية خلايا الكبد والكلية والبنكرياس وغدد فوق الكلوية والمخ ، فتؤدي إلى تكثيف الكروماتين وخفض محتوى الحمض النووي RNA ، وحتى عند دخول هذه التوكسينات الكلية فإنها لا تترشح بل تضر بأنابيب الكلية وتعود ثانية إلى تيار الدم .

حمض الثيوكتيك أو حمض الفا - لبيويك عبارة عن سم من سموم عيش الغراب وتوذييه عبارة عن مشتق كبريتي لحمض أو كثنانويك يعمل كمساعد إنزيم في بعض تفاعلات نزع الكربوكسيل الأوكسيدية، ويؤدي حمض إيبوتسنيك Ibotenic acid أو موسكيمول Muscimol (من سموم الأمانيتا) إلى التهاب المعدة والأمعاء (إضافة إلى تأثيره النفسى) وغشيان .

أولا : الروبراتوكسين :

تم عزل الروبراتوكسينات B, A عام ١٩٦٦ م من البنسليوم روبروم ومنها اشتق اسم السموم، وهي تخلق بيولوجياً من حمض ديكانويك ، حمض أوكسالوأسيتك، والسم B .



AMATOXINS أماتوكسينات

يتحمل درجة حرارة حتى ١٢٠° م لمدة ساعتين وعلى درجة حرارة الغرفة ستة شهور في ظلام، وهذه السموم لا توجد في ميسليوم الفطر بل في البيئة الخارجية النامي عليها الفطر،

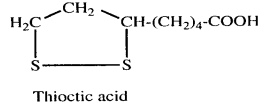
والروبراتوكسين لا يذوب في الماء ولا في المذيبات

غير القطبية كالكلورفورم ، لذا فلا يوجد في

الزيت، يذوب في المذيبات القطبية كالأستيون

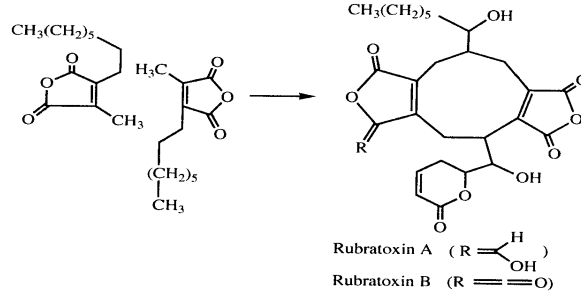
والكحولات وحمولات الإيثايل ، وهو غير

فلورسنتى . **ووجد** الروبراتوكسين في الذرة العفنة



الأمريكية وأدى إلى النزف واضطراب الحركة للمخنازير والماشية والخيول ، اذ يؤدي لاحتقان ونزف الأعضاء المختلفة وتلف نسيجى الكبد والكلى، فتأثيراته أساسا كبدية . ويؤدي الروبراتوكسين B إلى فقدان الشهية للأكل وجفاف ونعاس وإسهال ويرقان (وإن كان غير مسرطن) ، وهو أقل في سميته حوالي ١٢٨ مرة عن سمية الأفلاتوكسين B1 عن طريق الفم، رغم ذلك يثبط النمو ويبيد الأجنة Embryocide ويحدث تشوهات خلقية من بينها تشويه الفكوك والأجنحة Pinnae وفتق سرى Umbilical hernia وفتح العين، كما يضر بالنشاط الانزيمى بالكبد والكلى ويؤدي إلى موت وتشوه أجنة الفئران مع نزف الكبد والرئة وتضخم الكلى ، وفى الجرذان **يؤدي** إلى فقد الشهية والوزن وإسهال ونزف العين والأذن . ورغم أن الروبراتوكسين أكثر سمية للفئران عن الأفلاتوكسينات إلا إنه لا يسبب خراجات Tumors كالأفلاتوكسين فى الجرذان، ويؤدي لإفرازات عينية تجف وتسد العيون، والتسمم الحاد يؤدي إلى نزف بالكبد والكلى وغدد الأدرينال والرئة والطحال والقناة المعدية المعوية . كما يؤدي الروبراتوكسين B عند تغذيته (١ جزء / مليون) لمدة ٤ أسابيع لإناث **أرانب** بلدى إلى انخفاض استهلاك العلف وماء الشرب، وإن زادت نسبة الماء المشروب لكل وحده غذاء مستهلك، وانخفض محتوى الدم من الهيموجلوبين، وانخفضت قيمة pH الدم وكذلك الأوزون الكلى والكوليسترول والكالسيوم وزاد الفوسفور، وزاد الوزن النسبى للكبد والجهاز التناسلى والكلى، وانخفض الوزن النسبى للربثين والطحال، وانخفض معامل هضم المادة الجافة والعضوية والطاقة والبروتين، وإن زاد هضم الدهن والألياف، وزاد محتوى الكبد من الدهن، وانخفض محتواه من الحديد، وظهرت اختلافات فى مكونات العظام وتركيب الكتلة الغذائية لأجزاء القناة الهضمية، وترسب الدهن فى الجسم وظهر إسهال كريبه الرائحة أخضر اللون فى أول ٥ أيام من

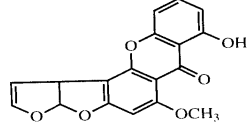
التغذية، وظهور الصفة التشريحية بنزف واحتقان الرئة والكبد والأعور وجفاف، والنزف خصيصا في تجويف الصدر، لأن القلب أحد الأعضاء التي يعمل عليها الروبراتوكسين (انظر الملزمة الملونة).



تكوين الروبراتوكسينات

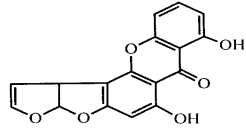
ويؤدى الروبراتوكسين B فى الكلاب إلى قيء ونفوق (فى زيادة تركيز السم إلى ١.٥ - ٣ مجم / كجم وزن جسم) والجرعة الأقل تؤدي لفقدان الشهية للأكل وجفاف وإسهال ونعاس، ويزيد نشاط الفوسفاتاز القاعدى والجلوتاميك بيروفيك ترانس أميناز وبيليروبين ويوريا وفوسفور وكوليسترول الدم ، بينما يقل نشاط اللاكتيك دي هيدروجيناز ، ويحدث نزف واحتقان وأوديميا الرئة ومثانة البول ونزف كلوى وكبدى ، مع تغير لون الكبد وتتركز خلايا الكبد وتحتقن وتنزف خلايا الرئة . **الخيول** حساسة للروبراتوكسينات التي تؤدي لاحتقان غشاء الأنف والمثحمة ويرقان وفقدان الشهية للأكل، وإحباط واضطراب وتقلصات وعسر تنفس، وانهاك القوى **Prostration** ونفوق بعد ٣٤ ساعة إلى ٥ أيام ، وقد تظهر بعض الحيوانات اضطرابات عقلية وجنونا **Mania** ، وينتشر النزف بالأحشاء والقلب والأعور والقولون، وأوديميا الأعور وعضلة القلب ينتشر عليها التعريق وتكون شاحبة، والعضلات والهيكلية كذلك شاحبة إلى مصفرة، والكبد مصفر ومظهره كجوزة الطيب **Nutmeg**، وتصير الذبيحة مصفرة، والكبد محطم ومنكسر، مع ورم طلائية الكلى ونكرزة خلاياها، وقد يتنكرز وينزف المخ .

ثانياً: ستريجما توسيستين



Sterigmatocystin

أطلق عليه ستريجما توسيستين عام ١٩٥٤م، وهو كومارين ثنائي الفليوران (كما في الأفلاتوكسين) غير ذائب في الماء (بل يذوب في الكلوروفورم والبيريدين)؛ فلا ينتشر بالتالي في أعماق الأغذية بل يزال مع إزالة طبقة العفن، خاصة وأنه يوجد في خلايا الفطر (عكس الباتوليولين والأفلاتوكسين)، فلا ينتشر في المادة النامية عليها الفطر، ويتبلور في شكل إبرى أصفر شاحب له نقطة ذوبان ٢٤٦°م وله فلورسنت طوبى على ٣٦٦ نانومتر، مع أنه يدرج حمض الخليك يتحول إلى أحادى خلات ستريجما توسيستين أزرق الفلورسنت، من مشتقاته: ٥ - ميثوكسى ستريجما توسيستين وأورثوميثيل ستريجما توسيستين ودى مثيل ستريجما توسيستين وأسبرتوكسين وأفلاتوكسينات وفريزيكلرينات وأوستوسيستينات وستريجما تين، **ويوجد** ستريجما توسيستين في حبوب البن الخضراء والفسق والأرز، والمنتجات



Demethyl sterigmatocystin glucuronide

الزراعية الأخرى كالشوفان والشعير والقمح والذرة ودقيقها والخيز والبقول الجاف والثمار الجافة، وحشيشة الجازون والبرسيم الحجازى، والقش، والدريس والأعلاف، واللحم المجفف والملح، والسمج الخام، والجبن وفي الماريجوانا، وانتشر في أغذية موزمبيق، ولكونه مسرطن (لقدرته على التحول لإيبوكسيد الذى يعمل كمولد للسرطان)، فارتبط وجوده بسرطان ونكروزه الكبد والكلى لمواليد سكان جنوب إفريقيا لوجوده في دقيق الذرة سبب التخزين خاصة. **ويؤثر** ستريجما توسيستين على البكتريا، إذ يطفرها (سواء كما هو أو بعد تنشيطه ربما لإيبوكسيد)، ورغم تشابهه في التركيب مع الأفلاتوكسين B1 فإن سميته وسرطنته أقل من الأفلاتوكسين ١٠-٢٥٠ مرة تقريبا حسب نوع الحيوان، وأظهرت يرقات **سمك** الحمار الوحشى *Brachydanio rerio* حساسية نسبية للتوكسين، كما أن ستريجما توسيستين يميت ليرقات أسماك الحمار الوحشى بمستوى أقل من ١ ميكروجرام/مجم ماء، ومسرطن

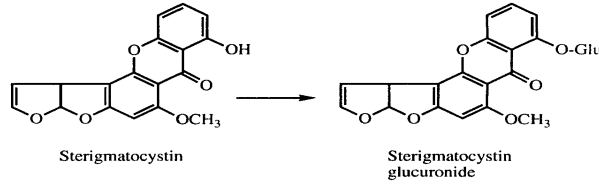
لأسماك التراوت قوس قزح، فتؤدى الجرعة المزممة (٠.٥ جزء / مليون فى الماء لمدة ساعة) إلى سرطان بعد عام فى أسماك التراوت . بتغذيه إصبيعات أسماك المبروك العادى على علائق ملوثة بالنسم الفطرى ستريجماتوسيستين (صفر - ١٢٥ جزء / بليون) لمدة ٣ أسابيع انخفض معدل النمو، كما انخفض محتوى بروتين العضلات، وزادت نسبة النفوق ، كما زادت نشاطات إنزيمات الترانس أميناز فى السيرم، وارتفعت محتويات العضلات من المادة الجافة والدهون، وظهرت أعراض مرضية، وكانت كل هذه التغيرات مرتبطة فى شدتها بتركيز التوكسين، وبجانب ذلك انخفض تركيز فيتامين C فى العضلات، وشملت الأعراض المرضية نقصا للاستفادة من الاكسجين الذائب فى الماء (رغم ارتفاع محتواه فى الماء وانخفاض تركيز ثانى أكسيد الكربون) أى حالة اختناق Anoxia ، مما قد يكون له الأثر على وظيفة كرات الدم الحمراء وقصور فى القلب لنقل كرات الدم الحمراء المحملة بالأكسجين للخلايا ، كما ظهر تآكل فى الزعانف ، ونزع للقشور، ولون الجلد باللون الأسود على الجانبين ونزيف من الخياشيم والقلب والشرج والصدر والتجويف البطنى وفى الجهاز الهضمى ، مع تقرح المعدة وشحوب لون الكبد وتهتكه وتضخم الطحال . واستكمالا لهذه الدراسة أجريت دراسة أخرى على القراميط الصغيرة وتناولت فيها ٣ علائق متدرجة البروتين (٢٠ ، ٤٠ ، ٧٠ ٪) إما ملوثة بالستريجماتوسيستين (٢٥٠ جزء / بليون) أو غير ملوثة لمدة ثلاثة شهور ، فثبتت زيادة معدل النمو بزيادة مستوى بروتين العليقة ، إلا أن وجود التوكسين يثبط من الزيادة فى معدل النمو مقارنة بنفس مستوى البروتين فى العلائق غير الملوثة ، وزيادة مستوى البروتين تخفض من التأثير السالب للتوكسين على حيوية ونمو السمك، وبالمقارنة داخل نفس مستوى البروتين الغذائى وجد أن التلوث بالتوكسين يؤثر معنويا على محتوى العضلات من الدهون والرماد وفيتامين C ويخفض بروتين العضلات (غير معنويا) ، وزيادة بروتين العليقة صاحبها انخفاض تدريجيا فى دهن وطاقة المادة الجافة للعضلات، بينما يزيد محتواها من البروتين والرماد وفيتامين C ، وبزيادة بروتين العليقة الملوثة ينخفض المتبقى فى عضلات السمك من التوكسين المتراكم بها (من ٣٨٥ إلى ٢٦٠ إلى ٥٦ جزء / بليون للسمك المغذى على ٢٠ ، ٤٠ ، ٧٠ ٪ بروتين على الترتيب) ، فقد ثبت أن زيادة مستوى بروتين العليقة قد يكون مفيدا جدا فى خفض تراكم التوكسين فى عضلات السمك المغذى على علائق ملوثة ، وزيادة النفوق فى السمك المغذى على بروتين منخفض وخاصة على العلائق الملوثة ربما يرجع لتلف الخياشيم أو

تلف ميكانيكية استخدام الهيموجلوبين لعدم مقدرة الاستفادة من الأكسجين ، وتظهر الصفة التشريحية للسماك النافق تلون التجويف البطنى والكبد والكلى والمعدة بلون أزرق مع احتقان القناة الهضمية ، تضخم القلب والكلى، نزيفاً حول القلب . والأسماك التي تحملت التوكسين وظلت حية أظهرت عند فتحها نكرزة الكبد والمعدة ، احتقان الكلى والمبايض والجهاز الهضمي ، ضمور كيس الصفراء ، تضخم القلب والمعدة ، بقع نزفية على مخاطية الأمعاء ، نزف الكلى، تهتك القلب والكلى (انظر الملزمة الملونة) . وعموماً فإن المبروك أقل مقاومة للستريجماتوسيستين عن القراميط، لذا لم تحمل أسماك المبروك وزادت نسبة نفوقها بسرعة مما لم يدع فرصة لتراكم التوكسين في عضلاتها، لكن القراميط احتملت نسبة تلوث بالتوكسين بلغت ٢٥٠ جزء/بليون خاصة عند ارتفاع (٤٠ ، ٧٠٪) بروتين علائقها ، فأظهرت نفوقاً أقل . لذلك ينبغي خلو علائق السمك من الفطريات ، وأن تكون العلائق جافة ولا تطول فترة تخزينها عن ٤-٦ أسابيع لتجنب وجود السموم الفطرية ولتجنب التأثيرات السيئة على نمو السمك ومرضه ونفوقه وتراكم التوكسين في عضلاته بما يهدد صحة الإنسان .

أجنة الدجاج أظهرت نسبة عالية من النفوق بحقن البيض في اليوم الخامس من التحضين بجرعه ١ او ٢ ميكروجرام ستريجما توستيستين، وأظهر بعض التشوهات في الجنين . كما أن تكرار الحقن (بجرعات منخفضة ٠.٥ ، ٠.٧ ملجم/بيضة في الأيام ١١ و١٣ و١٥ و١٧ و١٩ من التحضين) يؤدي إلى خفض نمو الكتاكيت، كما أثر على وزن الأعضاء؛ خاصة زيادة الوزن النسبي للحوصلة والمعدة الغدية والقانصة والأمعاء الغليظة والكلى والبنكرياس، وانخفاض الوزن النسبي لحوصلة فابريشيوس ، وأدت الجرعات العالية إلى التهاب بروتيني، وخفض تركيز بروتين السيرم والألبومين والبوتاسيوم وكرات الدم البيضاء، وأدى التوكسين إلى خفض المادة الجافة ، والأحماض الأمينية وبروتين الكبد، وظهرت تغييرات هستوناثولوجية بالكبد والكلى، أى أن ستريجماتوسيستين يؤثر على الجهاز الهضمي، والكبد، والبنكرياس، والكلى، وجهاز المناعة . التسمم الحاد في كتاكيت التسمين يظهر نزفاً وتدهوراً بؤرياً ونكرزة خلايا الكبد، كما أظهرت الكلى تدهوراً في الأنابيب ونكرزتها ، وأظهر التحليل الكيماوى للسيرم ارتفاع نشاط إنزيمات الترانس امينازات واللاكتيك دى هيدروجيناز، وانخفاض نشاط الكرياتين كيناز، مع ارتفاع تركيز البليروبين وانخفاض تركيزات البروتين والألبومين والجلوكوز والبوتاسيوم والكلور والفسفور، وانخفاض عدد كرات الدم البيضاء . أعطى

الستيريجماتوسيسيتين للدجاج البيضاء بجرعات ٥٠ أو ٦٥٠ مجم/كجم وزن جسم ، فادت إلى البلاء Apathy ، ورفض الغذاء والعطش وتكرار الإخراج Defaecation ، وزيادة النفوق وأدى التسمم المزمن (٤٠ - ٤٠٠ جزء/مليون في الغذاء) إلى خفض محصول البيض، وفقد في وزن الجسم وخفض عدد كرات الدم البيضاء والحمراء ، وأظهرت الصفة التشريحية هدا في الكبد ونزلة معوية ونزفا تحت محافظ باومان بالكلى، ولم يتراكم التوكسين في الأنسجة إذ اختفى بعد ثلاثة أيام من استبعاد العلف الملوث .

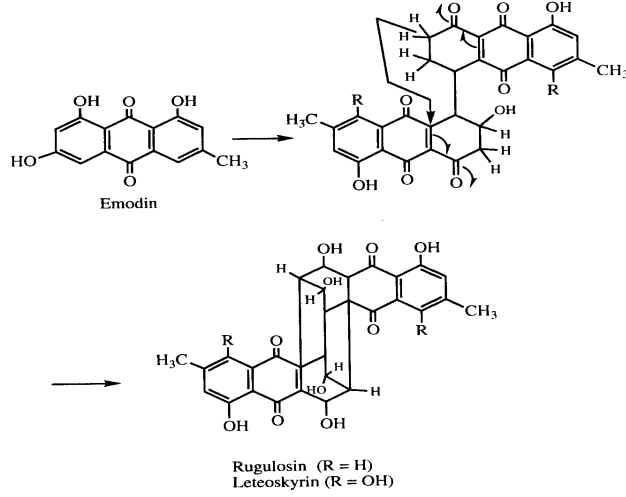
ورغم شدة مقاومة الفئران للتأثيرات السامة للستيريجماتوسيسيتين، فإن الجرذان تظهر نكزة كبدية وكلوية ويبدو أن التوكسين مسرطن للكبد سواء للذكور أو الإناث (وإن كانت سرطنته للجرذان تعادل ١٠٪ من سرطنة الأفلاتوكسين B بالفم)، فقد أدى تعاطي الجرذان عن طريق الفم لكمية توكسين ١٥-٢٥ مجم/يوم في الغذاء (أو معلق مائي لمدة ساعة بتركيز ٠.٥ جزء/مليون) إلى ظهور سرطان الكبد بعد عام بجانب خراجات المعدة ، والذكور



أكثر عرضة لسرطان الكبد عن إناث الجرذان، والخراجات تماثل الخراجات التي تحدث في الإنسان، وبالحقن تحت الجلد وجد أن ستريجماتوسيسيتين أقل ٢٠٠ مرة في سرطانيته عن الأفلاتوكسين، وفي التسمم الحاد يظهر شحوب لون الكبد والكلى، وخراجات Neoplasms في الكبد واسفنجية بعض المناطق السطحية في الكبد. كما يتلف التوكسين كبد وكلية القردة إذا تغير لون الكبد للباهت ويتضخم وتنزف وتتسع قناة الصفراء، مع نزف قشرة الكلى واصفرارها وتحطمها، وتنزف المعدة والأمعاء والقلب وكل السطوح المخاطية. رغم عدم تأثير ستريجماتوسيسيتين على الهضم المعلى في سائل كرش الجرذات، فإن تلوث علف المشية الحلابة بالتوكسين (٧,٧٥ جزء/مليون) أدى إلى إسهال مدمم ونفوق في الولايات المتحدة الأمريكية. ويتم خروج ستريجماتوسيسيتين في البول في صورة ستريجماتوسيسيتين جلو كورونيد .

ثالثا: لوتيتوسكيريين وروجيولوسين :

اكتشف اللوتيتوسكيريين عام ١٩٤٨ م ، كما اكتشف الروجيولوسين من فطر البنسليوم روجيولوسم (ولذا نشأت التسمية من الفطر المنتج للتوكسين). وتركيب التوكسينين واحد (بزيادة مجموعة هيدروكسيل في اللوتيتوسكيريين) ويتم تخليقها بيولوجيا من الإمدودين، وهما صبغات أنثراكوينونية تكون معقدات غروية مع الأحماض النووية والكاتيونات الثنائية (كالماغنسيوم أو المنجنيز)؛ فتتكون معقدات ثلاثية (من التوكسين والمعدن وحمض نووى)، وثنائية (توكسين ومعدن). **وتوجد هذه السموم في الأرز والشعير المنبت. وتأثيرهما** كبديا Hepatotoxic علاوة على الخواص المضادة للحياة للروجيولوسين، وبسبب زيادة انتشار السرطانات في اليابان من تناول الأرز المصفر yellowed rice المصاب بسموم فطريات البنسليوم إيسلانديكم وبنسليوم روجيولوسم، ويؤدى اللوتيتوسكيريين إلى خلل كروموسومى فى خلايا الحجاج (السرطان)، وإطالة فترة التغذية على اللوتيتوسكيريين تؤدي إلى عقد من الأورام الغدية Adenomalike nodules وأورام غدية Adenomas، وخراجات حقيقية فى خلايا الكبد Hepatomas، بينما يؤدي الروجيولوسين إلى تغيرات دهنية وانتفاخ ونكزة خلايا الكبد، فالروجيولوسين اقل فى سميته الخلوية Cytotoxicity عن اللوتيتوسكيريين. والتوكسينينان عموما، يساعدا على انتشار سرطان الكبد الأوى Primary hepato-carcinoma بين شعوب آسيا (المستهلكة للأرز بكثرة)، فالتوكسينان يؤديان إلى هدم ونكزة ورشح وتليف، ثم سرطان الكبد، كما يعوق التوكسينان عمل الميتوكوندريا ويرتبطا مع الحمض النووى DNA فى وجود الماغنسيوم، ليشبث تخليق الحمض النووى RNA، ويخرج التوكسينان فى الروث أكثر منه فى البول، ويتم تخزينهما فى الكبد أكثر من أى عضو آخر (كلى، رئة، مخ) لذا فيؤثران على مظهر ووظيفه الكبد، وتتوقف شدة السمية على نوع الحيوان وسلالته وجنسه وعمره. تظهر **الفقران** المغذاة على اللوتيتوسكيريين لفترة طويلة ضمورا حادا فى الكبد Acute liver atrophy مع تليفه Cirrhosis وسرطانه Hepatoma، وكانت السمية أشد فى الصغار والذكور من الفقران عن الأفراد البالغة والإناث، إذ أن الإناث أسرع لإخراجا للتوكسين عن الذكور، فالذكور تراكم السم أكثر من الإناث، كما أن الصغار والذكور تخزنه بكميات كبيرة فى الميتوكوندريا، وتؤدى الجرعة الحادة من اللوتيتوسكيريين إلى عدم نشاط الفسفران، وخشونة شعرها Pelage، ورقادها مع غلق العينين،



التركيب والتخليق الحيوي للوتوسكيرين والروجيولوسين

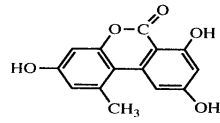
وفقدان الشهية للأكل ، وتقوس العمود الفقري Kyphosis ، وعسر التنفس ، وتصلب للغيوية . أدت هذه السموم كذلك إلى نزع وأضرار كبدية في الماشية والدواجن في اليابان .

رابعاً: **المسرطنات (الأفلاتوكسينات وغيرها) :**

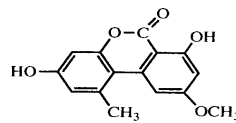
كثير من سموم الفطريات تؤدي لسرطنات مختلفة، ومن بين هذه المسرطنات Carcenogens وأهمها الأفلاتوكسينات وكذلك ستريجماتوسيسيتين وياتيولين وفيزارينات، وفيزاريوسينات إضافة إلى النيتروزأمينات .

١ - **الترناريول** وميثيل إيثير الترناريول والتينويين والترتوكسين من سموم الألترناريا وجدت

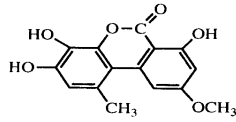
فى الزيتون (ولم توجد فى زيت الزيتون المعد للإستهلاك الأدمى) وفى الحبوب ، وفى بذورالببكان وفى الطماطم والتفاح، لها سمية خلوية ، أذى مستخلص الفطر (الذى يصيب الحبوب فى منطقة لينكسيان بالصين شديدة الإصابة بسرطان المرئ) إلى تشوهات خلقية فى الجرذان بما أدى للاعتقاد بدور سموم الفطر فى سرطان المرئ فى هذه المنطقة، وعند إدخال بيئة هذا الفطر على الذرة والأرز لتشكل نصف عليقة الكشاكيت والجرذان (وكانت محتوية الترناريول أحادى ميثيل إيشر، الترناريول، التنبوين، حمض تنيوازونيك وتيرتوكسين I) فكانت مميتة .



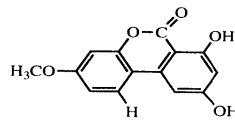
Alternariol (A OH)



Alternariol monomethyl ether (AME)



Altenuene

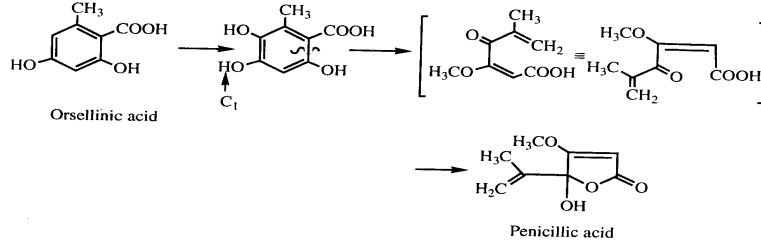


Altenuisol

سموم الألترناريا ألترناتا

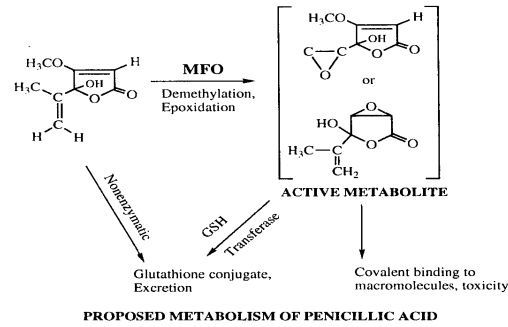
٢- حمض البنسيليك : عزل لأول مرة عام ١٩١٣م، وعرف تركيبه عام ١٩٣٦م، ويوجد على سطوح اللحوم وفى الذرة والقمح والأرز والشوفان والشعير والسمورجم والبقول والطباق، وزنه الجرىمى ١٧٠، ويذوب فى الماء الساخن والكحول والإيثير والبنزين وخلات الإيثايل، ثابت على ١٠٠م، وينتج بيولوجيا من حمض الأورسيللينيك. يؤدى هذا التوكسين إلى أورام سرطانية، ويتداخل مع مجموعة SH فى الإنزيمات فيثبط تخليق الأحماض النووية DNA

وRNA والبروتين ، له نشاط مضاد حيويًا - خاصة للبكتيريا السالبة للجرام، وله نشاط مضاد للفيروس وللخراجات Antitumor ، كما يؤدي إلى أورام خبيثة Tumors في الجرذان ، فهو



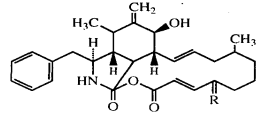
تكوين حمض البنيسيليك

مسرطن بشدة (بالحقن) وعالي السمية، ويعوق انقسام الخلايا ، وهو سام جلدياً، إذ يحدث أودوما في جلد الأرانب ، وهو سام، لحد ما - للفئران وخنزير غينيا، فيؤدي إلى تكترة خلايا كبد الفئران ، ويعمل كمضاد لبعض الفطريات ، ويساعد في إظهار مرض البلاجر Pellagra ، ويخرج عن طريق الصفراء عند تناوله بالفم (٤٠ مجم/كجم وزن الجسم في الفئران)، فهو سريع الامتصاص (٩٨٪ في ٤٨ ساعة) وبعد ٧ أيام ظهر ٨٢٪ من الجرعة الفموية في البول، و١٣٪ في الروث، وأعلى تركيز في الدم والأنسجة يظهر بعد ٢-٤ ساعات، وكانت أعلى تراكيزاتها في كرات الدم الحمراء ، كما ظهر تركيز عال في كل من الكبد والمثانة والكلية والقلب والصفراء، نصف عمره البيولوجي ١٨.٧ و ١٧.١ ساعة للذكور والإناث على التوالي . وقد يخرج التوكسين كما هو، أو بعد نزع الميثيل أو تحويله لأبوكسيد (صور نشطة) ويصير نشطاً وساماً أو يتحول بصورة مرتبطة ويخرج من الجسم في البول كمركبات ذاتية في الماء مرتبطاً بالسلفهيدريل والجلوكورنييد نتيجة نشأة الإبوكسيد النشط الذي يستنزف جلوتاثيون الكبد .

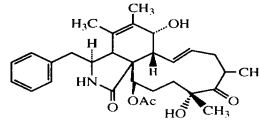


المتابوليزم المقترح لحمض البنيسيليك

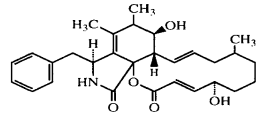
٣- سيتوكالاسينات : عبارته عن حوالي ١٩ مركبا تحوق حركة وانقسام الخلية (الستيوبلازم) وتتؤثر على النواه، وتخلق هذه المركبات من الخلات فهي مركبات سامة خلوية تعمل على تعدد أنوية الخلية، فقد بدأ اكتشافها منذ عام ١٩٦٧ م بتأثيراتها الخلوية، سيتوكالاسين E ٨ مرات أكثر سميته عن B و D ، ويشوه أجنة الفئران بجرعة فمية ٧ مجم / كجم وزن جسم، والشيتوجلوبوسينات سامة خلوية، والكيروجلوبوسين A مطفر للسالمونيلا، والسيتوكالاسين B وجد في عجينة الطماطم المره، وفي البطاطس المصابه بالغنغرينا. وعرف السيتوكالاسان عام ١٩٧٣ م في سويسرا وانجلترا ، وهو يعوق انقسام الخلايا الحيوانية، لكن نواة الخلية تنقسم طبيعيا ، مما قد يرجح استخدام هذا السم الفطري في علاج السرطان وهذه المركبات تسبب تشوهات الاجنة والجهاز العصبى .



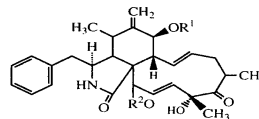
Cytochalasin A (R = O)
Cytochalasin B (R = OH)



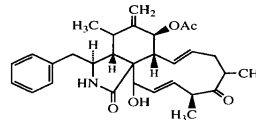
Cytochalasin C



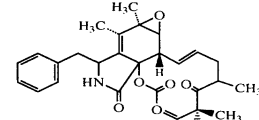
Cytochalasin F



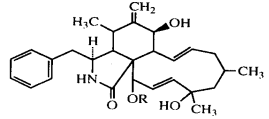
Cytochalasin D (R¹ = H, R² = Ac)
Zygosporin D (R¹ = H, R² = H)
Zygosporin F (R¹ = R² = Ac)



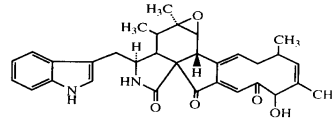
Zygosporin E



Cytochalasin E



Kodo-cytochalasin-1 (R = Ac)
Kodo-cytochalasin-2 (R = H)

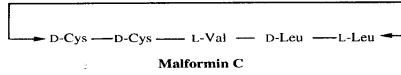
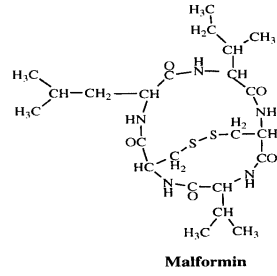


Chaetoglobosin A

سيتوكالاسينات وسيتوجلوجوسينات

٤- **فيوزاريوسينات: Fusariocins** مركبان سامان خلوي ، ومضادان للأورام ووزنهما الجزيئي ٣٨٠ ، ٤٤٨ وهما A ، C ، ومن نفس الفطر (فيوزاريوم مونيليفوروم) ينتج العديد من النيتروزأمينات المسرطنة ، وبعض أنواع الفطريات الأخرى تختزل النترات إلى نيتريت وتزيد الأمينات الثانوية في الغذاء المعفن ، فتوفر بيئة صالحة لتخليق النيتروزأمينات ، فتسبب سرطان المعدة والخراج الخبيث في الكبد ، علاوة على السموم الفطرية الفيوزاريومية المسرطنة في حد ذاتها .

٥- مالفورمينات A1, A2, B1, B2, C: تشوه النباتات ، وتبط تكوين الجذور، وتضاد



البكتيريا، ولها تأثيرات خلوية

وإن كانت تحت ظروف معينة

تنشط نمو النبات. المركبان

A1, A2 بيتيدات خماسية

حلقية خليطهما يعرف بالمالفورمين A.

والمركب C اكتشف عام ١٩٧٦ م فى

أرز معفن فى تايلاند، وهو عالى

السمية ، وله نشاط مضاد للبكتيريا،

المالفورمين A1 سام للثدييات، وكلها

بيتيدات أحماض أمينية (سيستئين،

ليوسين ، إيزوليوسين فالين)، وتؤدى

هذه السموم إلى تشوهات

Malformations فى نباتات الفول

وتقوسات جذور الذرة .

٦- الأفلاتوكسينات : سميت هكذا نسبة إلى أول فطر عزلت منه الأفلاتوكسينات، وهو

الأسبرجلس فلافس فسميت A. flavous toxins. فأخذ اختصار الجنس (A) ، ومقطع من

النوع (fla) ، وأضيفت إلى السموم (toxins) أى سموم الأسبرجلس فلافس Aflatoxins،

وميزت عن بعضها من حيث تركيبها الكيماوى وخواصها الطبيعية حسب لون فلورسنتها

تحت الأشعة فوق البنفسجية UV إلى B (زرقاء الفلورسنت) و G (خضراء الفلورسنت) من

green و blue ، ثم ميزت من حيث تتابع حركتها تنازليا على كروما توجرام الكروماتوجرافى

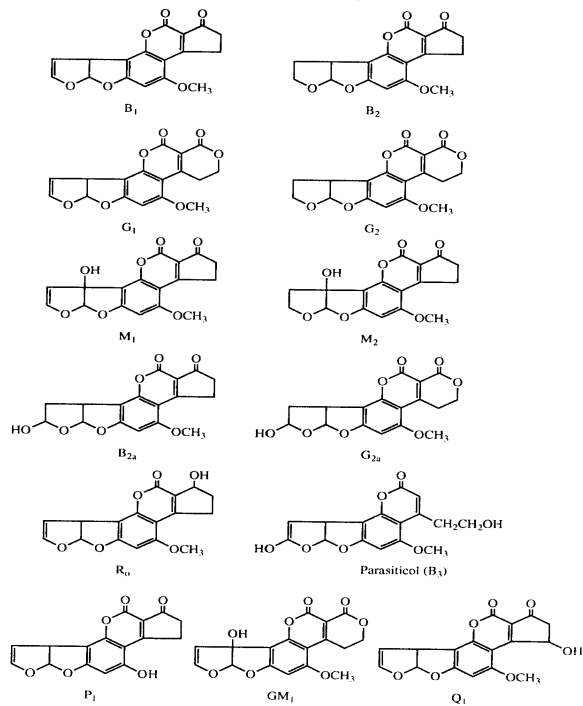
رقيق الطبقات إلى B1 و B2 و G1 و G2 ، أما نواتج ميتابوليزم الأفلاتوكسين الخارجة فى اللبن

فيطلق عليها أفلاتوكسين M (من Milk) ، وتميز كذلك إلى M1، M2 ، والفرق بين B2،

B1 أو M2، M1، أو G2، G1 فى الرابطة المزدوجة فى حلقة الفيوران فى المركبات (1) ،

والفرق بين B و G فى أوكسجين الحلقة القريبة من الكربونيل فى الجهة المقابلة فى تركيب G .

واكتشف أفلاتوكسين B و G و M فى عام ١٩٦٣ م ، وأصبح معروفا حوالى

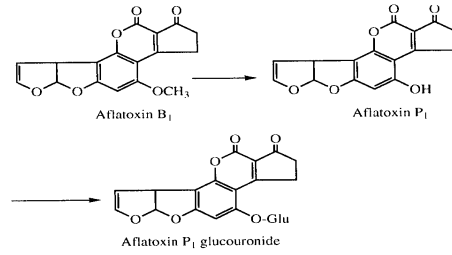


Structure of some Aflatoxins

تركيب بعض الأفلاتوكسينات

٢٥ مركباً أفلاتوكسينياً ، ويطلق عليها كذلك فلافاتوكسينات Flavatoxins والغلأفاكومارينات ، وهي كيمارين ثنائي الفيوران ، ومنها - كذلك - B2a (W) و G2a و GM1 و GM2 و أفلاتوكسيكول (Ro) و B2 ميثوكسي و B2 إيثوكسي و B1 أسييتوكسي و Q1 أو هيدروكسي B1 و P1 و G2 إيثوكسي وباراسيتيكول (B3) و G3 و H1 و M2a و GM2a و D1 و Bm و Be و Gm و Ge وغيرها كثير .

المركبات B2a و G2a تم اكتشافها عام ١٩٦٦ م ، ويحتويان مجموعة هيدروكسيل عند C3 من الفيوران ، وهما هيمي أسييتالات من B1، G1، تفرزها الفطريات، وكنواتج تمثيل في الحيوان ، وهما غير سامين، ويهدمان بسرعة إلى مركبات صفراء، والأفلاتوكسيكول (Ro) تنتجها الفطريات وكناتج ميتابوليزمي في الحيوان والإنسان، ويعتبر مخزوناً للأفلاتوكسين B1 إذ يتحول كل منهما للآخر (وتفرز نفس فطريات الأسبرجلس فلافوس سموماً مشابهة للأفلاتوكسين B1 في التأثير ، وإن كانت طبيعتها أحماضاً دهنية مرتبطة عزلت من عصارة النخيل ، فأطلق عليها بالموتوكسينات palmotoxins Bo, Go). والأفلاتوكسينات M1، و M2، و B2a، و G2a، و P1، و GM1، و B3، و Ro، مركبات هيدروكسيلية. المركب P1 فينولي لذا سمي (P) عزل من بول القردة عام ١٩٧١ م ، هدرجة أو تشيع روابط التوكسين تقلل نشاطه السام، M1 يماثل في سميته B1 ؛ بينما B2a أقل ١٠٠ مرة في سميته عن B1 و M1، M2 و M1،



نتاج ميتابوليزم الأفلاتوكسين في البول

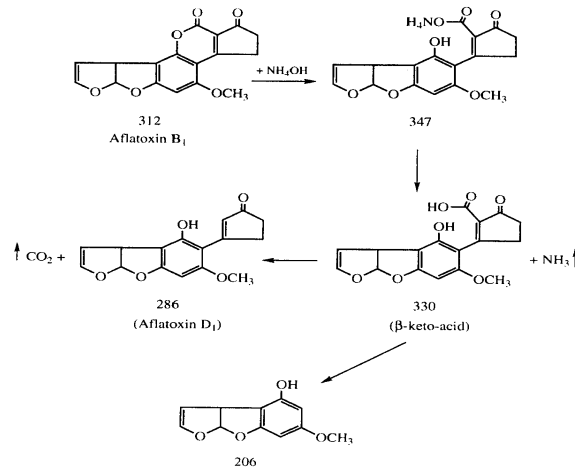
نواتج ميتابوليزم B1 و B2 في جسم الحيوان والإنسان ، وتخرج في اللبن والروث والبول ، وتفرزهما الفطريات كذلك، وتحول الماشية B1 إلى M1 في اللبن بنسبة ٢,٢٪ ،

أفلاتوكسين P₁ يخرج كذلك في بول الإنسان ، وله سمية ١٥ مرة أقل من سمية B₁، وينتج من نزع الميثيل من B₁، بينما إضافة هيدروكسيل للمركب B₁ تنتج M₁ و B_{2a} و Q₁ و H₁ وكلها سامة، وتحث الهيدروكسلة بالإنزيمات المؤكسدة بشبكة الإندوبلازم ، أو إنزيمات الميكروسوم ، وينفس عملية الهيدروكسلة تنشأ - أيضا - GM₁ من G₁ و M₂ من B₂ ، و G₂ من M₂ و M_{2a} من B_{2a}، و GM_{2a} من G_{2a} و B_{2a} من B₁، و G_{2a} من M₁، و Q₁ من B₁ (لة ٥% فقط من سمية B₁) و R₀ من B₁، و H₁ من Q₁ أو R₀ (و H₁ منخفض السمية) . وأثناء هيدروكسلة B₁ تنشأ مركبات وسطية (إبوكسيدات) سامة . المركب P₁ يخرج كجلوكورونيد في البول (أو ككبريتات) وتنتجها عادة الحيوانات المقاومة نسبياً لسرطنة B₁ (في مركبات ذائبة في الماء) . المركب Q₁ ناتج ميتابوليزمي من B₁ بفعل إنزيمات الأكسدة ، ويشكل ١/٣ - ١/٢ نواتج الميتابوليزم الناتجة من B₁ في ميكروسومات كبد الإنسان والقردة، وهو أقل سمية كثيراً عن B₁ . المركب H₁ يشبه الأفلاتوكسينول في تركيبه إضافة إلى مجموعة هيدروكسيل زيادة على حلقة السيكلوبنتين، وهو مركب غير سام ينتج في الكبد مثل M₁ و Q₁. أفلاتوكسينول ينشأ من B₁ بفعل كبد الطيور والأرانب، وهو مسرطن لكن أقل من B₁ ، تفاعل إنتاجه عكسي (فيعتبر مخزوناً للمركب B₁ طويل المدة بما يهيئ فرصة للتأثير المسرطن) .

تتميز الأفلاتوكسينات B₁ بوزنه الجزيئي ٣١٢ ، وبأنه كريستال عديم اللون يذوب على ٢٦٨ - ٢٦٩ م° ، G₁ يذوب بالتحطيم على ٢٤٤ - ٢٤٦ م° ، M ينهدم بالذوبان على ٢٩٩ م° ، B_{2a} و G_{2a} غير سامة . تؤدي الحرارة العالية (١٠٠ م°) إلى فتح حلقة اللاكتون في وجود القلوى (وإنتاج أفلاتوكسينات RB₁ و RB₂) ونزع الكربوكسيل ، وكذا نزع مجاميع الميثوكسي من الحلقة العطرية ، بالأحماض المعدنية تحول B₁ و G₂ إلى B_{2a} و G_{2a}، في وجود أنهيدريد حمض الخليك والهيدروكلوريك تنتج مشتقات أميتوكسي ، المواد المؤكسدة تفقد الأفلاتوكسينات الخاصة الفلورسنتية، التحميص للمركب B₁ ينتج أحماض الجلوتاميك والمالونيك والسكسينيك، والاختزال ينتج مركبات مهددة أي مشبعة (B₂ و G₂ من B₁ و G₁) . تخلق الأفلاتوكسينات - أساساً - من الحلقات (عن طريق الفرز يكملين ثم ستريجماتوسيستين ثم أفلاتوكسينات مرورا بمركبات بينية) . والأفلاتوكسينات قليلة الذوبان في الماء (١٠ - ٢٠ مجم / لتر) شديدة الذوبان في المذيبات القطبية كالكلوروفورم

والبنزول والميثانول والأستيون، وهي غير ثابتة للضوء والهواء في صورتها النقية ؛ بينما في محاليلها ثابتة على البارد وفي الظلام ، وجود حلقة اللاكتون تجعل الأفلاتوكسينات حساسة للتحلل بالقلوي (التحميض يعكس التفاعل) ؛ فعند إنتاج الزيت (من بذور ملوثة) وغسله بالقلوي لصناعة المرجرين تفتح حلقة اللاكتون للأفلاتوكسين ويفقد سميته، معاملة B₁ و G₁ بالضوء و UV تنتج أفلاتوكسينات B_m و B_e و G_m و G_e نتيجة التفاعل المنشط ضوئيا مع محاليل المذيبات ، لكن هذه المركبات الجديدة كانت أقل سمية عن الأفلاتوكسينات الأصلية .

تنتشر الأفلاتوكسينات بشدة في جميع بقاع العالم ، وجميع المواد الغذائية ؛ لأن فطرياتها تتواجد في كل مكان ، وعلى كل مادة، وتنتج هذه السموم في الجو الحار والمعتدل، وحتى في ظروف التبريد المنزلي (٧,٥ - ١٠ م°)، وإذا انتشرت أكثر وبتراكيزات أعلى في منتجات الحبوب والبذور، لكنها كذلك توجد في المنتجات الحيوانية ، ولو بتركيزات أقل ، ففي المقام الأول توجد في الفول السوداني، ونواتجه الجانبية (ولا توجد في الزيت المعد للمائدة) فتوجد الأفلاتوكسينات في السلع الغذائية ، والمواد الخام، كالفول السوداني وزيتته الخام، وعصيدة الفول السوداني، ومخلفات الفول السوداني، والتوابل، والبندق، واللوز، والجوز، وعين الجمل، والفسق، وجوز الهند وكسبه، وأبو فرة، والصنوبر، والبيكان، ودقيق القمح، والخبز بأنواعه، والسجق، واللحم، واللحوم المدخنة، والجبن بأنواعه، وكذلك في الأعلاف كمخلفات عصر الفول السوداني ، وبذور القطن (احتوت بعض بذور القطن على الأفلاتوكسين بتركيز حتى ١٠٠٠ جزء في المليون أى جم/كجم بذرة قطن) وكسبه والسمن وكسبه، والأعلاف المخلوطة المصنعة ، والمساحيق الخضراء ، والحبوب المختلفة ، (سورجم ، وشوفان، وشعير، ودخن، وقمح، والجوران، والأرز وكسبه ورجيعته، والذرة) وكسب فول الصويا ، ومسحوق الأسماك ، وحتى في المواد الصيدلانية كمساحيق السيليلوز، والأعشاب الطبية، وغيرها كثير كأغذية مرضى السكر، والرضع، والنبيد، وبذور عباد الشمس وكسبه، وبذور الخشخاش، وبذور القرع العسلي، وبذور الخوخ المشمش، ومسحوق البسلة، والفاصوليا، والمكرونات، ونوى البلح، وفول الصويا، والزنجبيل، والكركم، والقلقاس، والبطاطا، والطماطم، والفلفل الأسمر والأحمر والكزبرة ، والبرتقال ، والليمون وقشور الموالح ، وفي الخوخ ، والمشمش ، والكمثرى ، والموز ، والتين ، والبلح ، والتفاح ، وعصير التفاح ، والثوم ، والبصل ، والدهن ،



واللبن المكثف والمجفف ، والعدس ، ودقيق البطاطس ، وعجينة البطاطس ، ومرقعة الأسبرجل، ومرقعة عيش الغراب ، ومسحوق البودنج ، وكذلك في الخضمر ، والفواكه المجففة كالتين الجاف والبلح الجاف ، والخيار، وجوزة الطيب ، وحبوب الكاكاو والبن .

وقد وجد ارتباط موجب بين التلوث بالأفلاتوكسين والمصدر الجغرافي للسلع؛ إذ أن الأفلاتوكسين في السلع الاستوائية (خاصة الفول السوداني والذرة) ، يقابله في الانتشار سموم الفيوزاريوم في السلع الأوربية والأمريكية (خاصة الذرة الهجين) . كما يتوقف مستوى التلوث بالأفلاتوكسين -- كذلك -- على المصدر الجغرافي ، وعليه ، نجد حبة فول سوداني

واحدة من بين ٥٠٠ - ٣٠٠٠٠ حبة تحتوى أفلاتوكسين B₁ أكثر من ٥ جزء/بليون حسب مصدر الفول (والإجراءات التى تتم عليه قبل تداوله وتعبئته) . الأعلاف تصاب بشدة فى الحظائر ، عنه فى الحقل أو لدى التاجر ، وغالبا ما لا يتوزع التوكسين بانتظام على جزيئات العينة الواحدة ، فالعينة وزن كيلو جرام من الذرة توجد بعض أجزائها (حبة واحدة) عالية المحتوى الأفلاتوكسينى (حتى ١٠٠ جزء/مليون) ؛ بينما متوسط العينة غالبا منخفض (٣- ٢٧ جزء/بليون) ، كما يتباين التركيز كثيراً فى العينات المختلفة ، فمن بين ١١٧ عينة علف تمساوى وجد ٤٦,٢٪ يحتوى أفلاتوكسينات بتركيزات من ٥ جزء/بليون إلى ١٠٧ جزء/مليون ، ومن بين ١٤٣ علف أخرى ، وجد ٥٧٪ منها بها ٥- ٢١٩٩٤ جزء/بليون ، ومن ٣٠٦ عينة علف بولندية ، وجد فى ١٢,٧٪ منها الأفلاتوكسين بتركيز حتى ١ جزء/مليون ، وفى ٢٤٪ من ٦٨٧ عينة علف فيتنامية ظهر الأفلاتوكسين بتركيز ١٠- ٣٦٠ جزء/بليون فى أكساب الصويا وجوز الهند والفول السوداني ، وحبوب فول الصويا والفول السودانى والذرة ، والأرز (أبيض وشعير) ، والرجيعة ، ومسحوق الكاسافا ، وكسر الذرة ، وعلف الدواجن ، وفى مصر من متوسط أربعة دراسات وجد الأفلاتوكسين فى ١٢,٩٪ من ١٤٠٣ عينة علف مختلفة بتركيزات ما بين ١,١ - ٤٠٠ جزء/بليون ، وكانت أشد العينات إصابة قشر الفول السودانى ، والذرة (بيضاء وصفراء) ، والعلف المصنع (دواجن وعجول) ، وحبوب فول الصويا ، ومخلفات مجازر الدواجن ، كما وجدت الأفلاتوكسين فى التوابل فى مصر (ينسون ولفل أسود ، وكراوية ، وشمر ، ونعناع ، وكزبرة وبهار) ، وكذلك فى التمر هندی المستورد لمصر من الهند ، وفى البسكويت المغلف بالشيكولاتة .

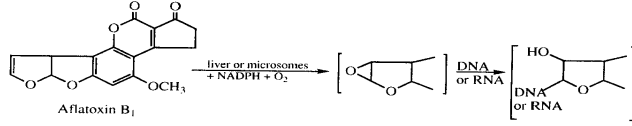
وبفحص ١٥٠٣ عينة علف مصرية أخرى وجد منها ٤١٪ ملوثة بالأفلاتوكسين (١- ٢٠٠٠ جزء/بليون) خاصة الأعلاف المخلوطة (وعلى الأخص علف الدواجن الذى كانت ٥٥٪ من عيناتة ملوثة) ، وفى آخر دراسة (١٩٩٦م) على ١٦١ عينة علف و ١١٧ عينة أغذية مختلفة من محافظة الدقهلية ، وجد الأفلاتوكسين B₁ فى ٣٧٪ من الأعلاف (٢- ١٠٥٠ جزء/بليون) وفى ١٧٪ من الأغذية (١٣- ٣٧٢ جزء/بليون) بأعلى تركيزات فى علف المحترات والدواجن والأرانب وفى الجمبرى والكابوريا وأسمالك البلطى وسحق ولانشون وملبن وخبز فينو ، كما وجدت نسبة عالية (٧٧٪) من حبوب وفواكة المنصورة ملوثة بالأفلاتوكسين (مع الأوكراتوكسين والزيارالينون والفوميتوكسين) .

وقد بلغ تركيز الأفلاتوكسين في كسب الفول السوداني في إنجلترا حتى ٢ جزء/مليون ، ونفس العلف في السويد بلغ التوكسين فيه ٢٨,٤ جزء/مليون بعد تخزينه ٣ سنوات في أكياس ، كما وجد التوكسين حتى في الدريس الجاف حقلها (٧٣٪ مادة جافة) والمحفوظ بحمض الفورميك . وبتحليل ٢٠٠٠ عينة تايلاندية كان أعلى تركيز للأفلاتوكسين في منتجات الفول السوداني، والذرة والقمح، والشعير. وكانت البقوليات أهم مصدر للتوكسين في عينات هونج كونج ، ويزيد مستوى التلوث في الفول السوداني غير المحمص عنه في المحمص . وفي الهند وجد الأفلاتوكسين B₁ في ٢١٪ من ٢٠٦٢ عينة فول سوداني بتركيز أعلى من ٣٠ جزء/مليون (وكذلك في ٢٦٪ من ٢٠٧٤ عينة ذرة)، كما احتوت الجذور المستخدمة طبيياً في الهند على الأفلاتوكسينات ، ومن ٢٠٠ عينة من شمال كارولينا (أمريكا) احتوت ٧٩٪ منها أفلاتوكسين ونصف هذه العينات الموجبة فاقت الحد المسموح به . وبوجه عام – ولحسن الحظ – فإن تركيز الأفلاتوكسين أعلى في الأعلاف عنه في الأغذية، فالذرة (علف) الملوثة بتركيز حتى ٢٠ جزء/مليون يعطى دقيقاً (للاستهلاك الآدمي) به حتى ٤٦ جزءاً/مليون؛ بينما يتركز في المخلفات (المستخدمة كعلف) للطحن، وعند استخدام ذرة ملوثة بالأفلاتوكسين لإنتاج كحول، فإن الكحول كان خالياً من الأفلاتوكسين؛ بينما مخلفات الذرة تركزت بها الأفلاتوكسين، وسببت مشاكل وخيمة عند تغذيتها للحيوانات ، لكن ذلك ليس قاعدة ، فقد وجد الأفلاتوكسين في حيوب البن المحمص منزوعة الكافيين بتركيز حتى ٣٠٠ جزء/مليون، وكان في الحبوب الخضراء منزوعة الكافيين حتى ٦٠ جزء/مليون (التحميص يحطم كثيراً من الأفلاتوكسين) وعموماً ، ثبت أن النقل بأنواعه المستخدمة في صناعة المخبوزات والحلويات تكون ٥٠٪ منها مصابة بالأفلاتوكسين ، وبتراكيز عالية .

في الأغذية الحيوانية الأصل يوجد – كذلك – الأفلاتوكسين ، سواء في لبن الأطفال الرضع المستورد والدقيق المستورد (تم إعدامها) لمصر ، وكذلك في الجبن الرقفورت المصري ، وفي ٩٨٪ من عينات ٨ أنواع جبن أبيض إيراني (M) (٣٠٪ B ، G) ، وفي ٥٦٪ من ١٠٤٧ عينة لبن جاف نمساوي ، وتنتج الأفلاتوكسينات على مختلف أنواع الجبن حتى على ٥ م^٥، ووجد أفلاتوكسين M₁ في المنتجات اللبنية في بلجيكا، وألمانيا، وإنجلترا، وهولندا، وسويسرا، والمكسيك، وكولومبيا، وتشيكوسلوفاكيا (سابقاً)، وإيطاليا، والهند، وفرنسا، ومصر،

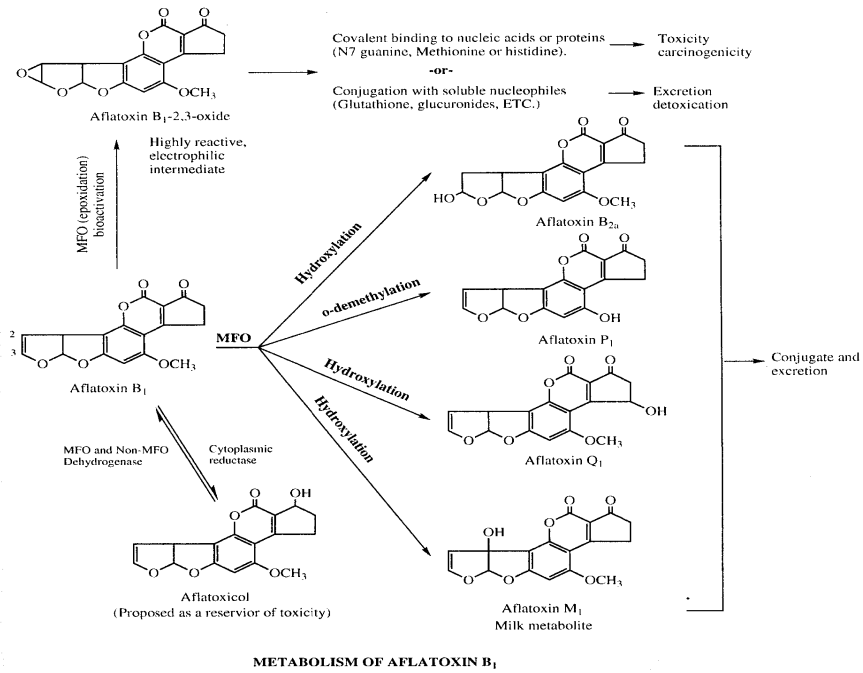
وتاييلاند، واليابان، وتونس، ووجد كذلك في ٨٠٪ من عينات اللبن الأمريكية بتركيز أعلى من ٠.٢ جزء/بليون M_1 ، وأفلاتوكسين M يوجد في اللبن؛ بينما الجبن قد يحتوى M من اللبن، إضافة إلى B و G اللذين ينتجان من نمو فطريات على الجبن أثناء تخزينها (خاصة إذا كانت عالية الرطوبة ومنخفضة PH ومتوسطة محتوى الملح)، ويتركز أفلاتوكسين M في اللبن الحاف والجبن عنه في اللبن الحام إذ لايتأثر التوكسين بالبيسترة، أو التصنيع؛ لذا يوجد في الجبن والزبادى والمكونات البروتينية للين؛ لأن M_1 غير ذائب في الدهن؛ فيوجد في الجبن بتركيز ٣.٥-٥ مرات قدر تركيزه في اللبن الحام. وفي منتجات اللحوم المصرية وجدت الأفلاتوكسينات في السجق (١٤.٧ جزء/بليون)، والبيف بورجر (٨ جزء/بليون)، والكباب (١٧.٥ جزء/بليون)، واللانشون (٢ جزء/بليون)، وهذه ترجع للتوابل المضافة؛ إذ أن الفلفل بأنواعه، والكرام والكزبرة، والبصل وجدت ملوثة بالأفلاتوكسينات (١.٢-٨ جزء/بليون).

تمثيل (ميتابوليزم) الأفلاتوكسين المتعاطى مع الغذاء عن طريق الفم للحيوان يتلخص في
 خروج جزء غير مهضوم في الروث، والممتص يدخل مع الدم إلى الكبد، ليخرج جزء منه عن طريق الصفراء فالروث وباقي الممتص يدخل تيار الدم ليوزع على إنتاجات الحيوان (لبن، بيض) وعضلاته وأعضائه (٨٪ مما في العلف من التوكسين يستبقى في الكبد) ويخرج جزء منها في البول عن طريق الكلى. وأثناء تمثيله (ميتابوليزم) قد يتحول إلى أفلاتوكسيكول (كمخزون للسمية)، أو ينشط لإبوكسيد والذي بدوره قد يرتبط بالأحماض النووية والبروتين؛ ليظهر سميته وسرطنته، أو يرتبط بمواد ذائبة في الماء كالجلوتاثيون والجلوكورونيدات ليخرج من الجسم، أو تتم عليه عمليات هيدركسلة وغيرها لإنتاج مركبات أقل سمية (M_1, Q_1, P_1, B_{2a}) لتخرج في البول واللبن. وأفلاتوكسين B_{2a} هيمى استيال ناتج **ميتابوليزمي** أقل سمية، لكنه يرتبط بالأحماض الأمينية والبيبتيدات والبروتينات في خلايا الكبد؛ مما يؤدي إلى تركزه خلايا الكبد، وإبوكسيد الأفلاتوكسين مسؤول عن الطفرة، والسرطنة للأفلاتوكسين؛ لسرعة تفاعله مع مكونات النوايا، مما يصعب فصله، وهو المركب السام النهائي، وأفلاتوكسين B_1 ثنائى الكلور يماثل B_1 في كونه مطفراً وهو ناتج **ميتابوليزم** أكسدة B_1 أو أكسيد M_1 والأفلاتوكسيكول مسرطنان، ومطفراً، ويوجدان في لبن الماشية. الأفلاتوكسينات المرتبطة في أنسجة الحيوان غير سامة تقريبا، إلا أنه يمكن إعادة تنشيطها



تكوين مشتقات أفلاتوكسينية مرتبطة بالاحماض النووية

بواسطة ميكروفلورا الجهاز الهضمي للإنسان، لتصبح سامة كالأفلاتوكسينات الحرة. ومعظم تأثير الأفلاتوكسين B₁ في الحيوان يحدث في شكل وكيمياء الكبد؛ إذ يتداخل التوكسين مع نسخ الحمض النووي DNA؛ مما يثبط تخليقه، وكذلك تخليق RNA، لاعتماد تخليق الأخير على الأول، وهذا التداخل غير مباشر أى عن طريق تكوين ٢-٣ - إيبوكسى أفلاتوكسين B₁ (الإبوكسيد) المسرطن والمطفر. والأفلاتوكسينات (M₁، B_{2a}، Q، B₁، R₀) تثبط وظائف الخلايا الليمفاوية؛ فتعوق ميكانيكية المناعة. وقد وجد أن أفلاتوكسين B₁ أشد سرطانية بمعدل ٩٠٠ مرة عن البارادى ميثيل أمينوبنزين أو الأنانو و ١٠٠ مرة أقوى من البنزيدين و ٧٥ مرة عن دى ميثيل نيتروز أمين في إحداث سرطان كبد الجرذان، فالأفلاتوكسين أنشط المركبات المعروفة إحداثاً لسرطان الكبد، ومعروف - حتى الآن - أنواع عديدة من الحيوانات حساسة - لدرجة ما - للأفلاتوكسينات ومن بين هذه الحيوانات خنازير غينيا، والأرانب، والكلاب، والخنازير، والبقر، والبط، والرومى، والسمان، والدجاج، والجرذان، والهامستر، والنمس، والقرد، وأسماك التراوت، وأسماك السلمون. وجود ذرة أوكسجين في أفلاتوكسين G زيادة عنه في B تقلل السمية بعامل قدره ٢، وذرتان هيدروجين تقللان النشاط السام بعامل قدرة ٤.



ميتابوليزم أفلاتوكسين B1

التأثير المسرطن والإنسان: ترجع السرطانات إما لفيروسات أو إشعاع ، أو كيميائيات ، أو لاستعداد وراثي Family predisposition ، والكيميائيات قد تلوث ماء الشرب ، أو الغذاء ، أو المكيفات ، أو الهواء ، ومن هذه المسرطنات الكيميائية الإيوكسيدات ، واللاكتونات ،

والهيدروبيروكسيدات ، ولا يتعرض الإنسان لمسرطن واحد ، كما أن المسرطنات قد لا تؤثر بنفس الطريقة في كل السكان . وأخطر المسرطنات الكيماوية في الغذاء هي أفلاتوكسين B₁ ، والنيتروزأمينات، وإن كانت هناك قائمة كبيرة تضم كثيراً من المركبات المسرطنة، مثل البيتا بروبيولاكتون، والباتيولين، وحمض البنسيليك، وستريجماتوسيستين، ولوتيوسكريين، وروجيولوسين، وسيكلوكلوروتين، وجريز يوفلغين، وكربونات الفينيل، والبنسلين G، واليوفلويد، والسكسينيك أنهيدريد، والفينيل فينيل كيتون، وأورثو ميثيل حمض تترونيك، وبيتادى ميثيل تری ميثيلين أوكسيد، وميثيل بروتوانيمونين وحمض هكسونيك لاكتون، وأنهيديد حمض المالك، وحمض أمينو بنسيليانيك، والساركوميسين، وبيتا أنجيليك لاكتون، وحمض خليك دي هيدرو، ومشتقات الفاو بيتا بروبيولاكتون، وغيرها كثير .

وهذه السموم أو الملوثات منها ما يسبب الخراج Tumor، ومنها ما يشجع على تكوين الخراج، والأفلاتوكسين B₁ من السموم المسببة بشدة للخراج، ويتأثر الخراج بمضادات الأكسدة الفينولية، والعوامل الغذائية، بينما ملح طعام يشجع الخراج ؛ إذ يساعد على ظهور سرطان المعدة . فالأفلاتوكسين له دور في سرطان الإنسان سواء في الكبد أو المرء وكذلك سرطان القنوات الصفراوية Cholangio في الكبد، وسرطانات كلوية وفي الغدد فوق الكلوية، وذلك بعد تنشيط B₁ بفعل إنزيم السيتوكروم P450 في الجرذان والإنسان، والأفلاتوكسينات G₁ و M₁ و B₂ و G₂ لها فعل مسرطن يعادل ٣,٢ و ٣,٣ و ٠,٢ و ٠,١ ٪ مالأفلاتوكسين B₁ . وفي أبحاث أخرى وجد أن أفلاتوكسين G₁ له ٥ - ٥٠ ٪ من الفعل المسرطن للأفلاتوكسين B₁، بينما M₁ له ٤٠ ٪ من سرطنه B₁ في أسماك التراوت، ويظهر السرطان في الجرذان الغذاء على ١٥ جزء/ بليون B₁، وفي أسماك التراوت الغذاء على ٤ - ٥ جزء / بليون يظهر الورم الخبيث بعد سنة وعلى ١ أو ٠,٨ جزء/ بليون يظهر بعد ٢٠ شهراً . واعتمدت تقديرات خطورة الأفلاتوكسين على الإنسان علي ضوء الأورام التي تسببها التركيزات المنخفضة من التوكسين (١ جزء/ بليون وأقل) في كل من أسماك التراوت قوس قزح والجرذان الحساسة ، وإن كان هناك اختلافات كبيرة بين الأنواع وبعضها في حساسيتها للتأثيرات الحادة (المميتة) والمزمنة (المسرطنة) للأفلاتوكسين، والتي ترجع لاختلاف طرق الميتابوليزم بين الحيوانات . ورغم عدم انتشار التسمم الحاد في الإنسان بالأفلاتوكسين إلا أن خطورة متبقيات التوكسين في الأغذية الحيوانية من ألبان ومنتجاتها ولحوم ومنتجاتها (نتيجة

تغذية الحيوانات على مخلفات عفنة (كتلوث ثانوى غير مباشر، إضافة إلى أغذية الإنسان العفنة كتلوث أولى مباشر، فى مجموعها تشكل أخطر الأثر على الإنسان (رغم انخفاض تركيزاتها)، لاستمرار التغذية عليها لتأثيرها المزمّن (المسرطن) . ولقد ثبت أن الأفلاتوكسينات هى أول ما سجل كمسببات لانتشار تسمم الإنسان، وتم الربط بينها وبين سرطان خلايل الكبد الأولى (الأساسى) Primary Hepatocellular Carcinoma (PHC) . ولخطورة الأفلاتوكسين تم التركيز على أبحاثه فمن بين ١٢٠٠ بحث علمى تم إجراؤها فى الفترة ١٩٦٠-١٩٦٩م على السموم الفطرية، تم إفراد ٩٠٠ بحث منها للأفلاتوكسين، وفى عام ١٩٨٨ جمعت بنوك المعلومات مايربو على ثلث مليون بحث عن السموم الفطرية غالبيتها كذلك على الأفلاتوكسينات لأنه الأكثر انتشارا وخطورة والأسهل تقديرا .

التسمم الأفلاتوكسينى فى الإنسان :

التسمم الحاد : بالسموم الفطرية لا يبدو منتشرا بين الإنسان لأنه يستدعى استهلاك ١٦ كيلو جرام فولاً سودانيا عالى المحتوى من الأفلاتوكسين فى كل وجبة لإحداث تسمم حاد فى الإنسان، وهذا مستحيل الحدوث، ورغم ذلك سجلت حالات منفردة ، منها حادثة فى كندا ، إذ تسمم طفلان لاستهلاكهما مكرونة عفنة وملوثة بالأفلاتوكسين ، وفى أوغندا توفى صبى عمر ١٥ سنة وكان كبده منكرزاً فى الفص المركزى (مثلما حدث فى قرد غذى على الأفلاتوكسين) نتيجة التغذية على المانيوك شديد التلوث بالأفلاتوكسين (١٠٧ جزء / مليون) ، وبعد ٤ أيام من الألم، عانى من استسقاء الأرجل، مع كبد محسوس لى Palpable tender، وشخص بهبوط فى القلب، وعولج بـ digoxin ، ومدرات بول زئبقية Mersaly ، وتدهورت حالته ومات بعد يومين ؛ فأظهر تشريحه استسقاء رئوية، وقلب رخو flabby ؛ ونكرزة الكبد، وأظهر الفحص النسيجى أوديمابينية interstitial فى القلب ، واحتقاناً وأوديسا الرئة، وتغيرات دهنية، ونكرزة فى الكبد . وشقيقته (٦ سنوات) وشقيقه (٣ سنوات) سموا - كذلك - فى نفس الوقت ، وظهر ألم بطنى وهمدان malaise، وشفى الشقيق بدون علاج ، بينما شفيت الطفلة بعد ٦ أيام من العلاج فى مستوصف .

فى ألمانيا ظهر مرض حاد فى أعلى البطن مع سوء تغذية حاد للكبد ، وموت للمريض ، نتيجة تناول كميات كبيرة من الفقل العفن ، وعزل الأفلاتوكسين من الكبد للمريض ، فطالما

حدث وتواجد الأفلاتوكسين في أغذية الإنسان، وبلغ الحد المسبب للسرطان في بعض الشعوب، فإن هذه الشعوب أيضاً عرضت لجرعة عالية في فترة قصيرة أو تسمم حاد ، وهذا ما حدث بالفعل في تايوان وأوغندا وتايلاند حيث ارتفع معدلات حدوث سرطان الكبد .

ففي مارس ١٩٦٧ تسمم ٢٦ شخصاً من ٣ عائلات في ١٠ منازل في قريتين في تايوان، منهم ٧ بالغون أظهروا همدانا *malaise* عاما ، لكن ١٩ طفلاً عانوا من أوديما الأطراف السفلية وآلم بطني وقيء وكبد محسوس *Palpable* ، و ٤ أطفال (٤ - ٦ أعوام) ماتوا بعد ٦.٥ ساعة إلى عدة أيام بعد ظهور التسمم، وكان الأرز الكامل من هذه الأسر المصابة عفن ولونه أخضر مسود ، وتم أكله لمدة حوالي ٢-٣ أسابيع قبل ظهور التسمم وموت طفل عمر ٨ سنوات ، وأظهرت بعض عينات الأرز حوالي ٢٠٠ جزء/ بليون أفلاتوكسين **B₁** مما دعا للشك في أن **B₁** ربما يكون مسبباً للتسمم .

ومن التسممات الحادة كذلك المرتبطة بالأفلاتوكسين في الإنسان في تايلاند مرض «الري» *Reye's syndrome* كواباء في شمال شرق تايلاند مقصور على الأطفال حتى سن المراهقة ، تتميز بقيء وانخفاض سكر الدم وسعال وإسهال، وزيادة نشاط الترانس أمينات، وأوديميا النخاع الشوكي، واستتالة وتمدد قناة الصفراء (كلها أعراض تسمم أفلاتوكسين خاصة مع سلبية الفحص البكتريولوجي والفيروسى ووجود أفلاتوكسين **B₁** في الغذاء وكبد الموتى)، وتشنجات، وزيادة أمونيا الدم وغيبوبة تنتهي عادة بموت بعد ٢٤-٤٨ ساعة ، وأظهر فحص الأنسجة أوديما حادة في المخ وتراكما شديداً للدهن في خلايا الكبد وطلائية أنابيب الكلى وخلايا عضلة القلب، واعتقد بعلاقة الأفلاتوكسين بالمرض، فالأرز المطبوخ والمتروك يومين عفن، واحتوى ١٠ جزء/ مليون أفلاتوكسين رغم أن طعمه مقبول وأكله طفل عمر ٣ سنوات، فأظهر حمى وقيءاً وغيبوبة وتشنجات ، فنقل للمستشفى وكان سكر الدم ٢٤ مجم/ ١٠٠ مل ومات بعد ٦ ساعات من دخوله المستشفى وبتشريحه ظهرت أعراض «الري» . تسمم القرودة بالأفلاتوكسين يظهر أعراضاً تماثل «الري» في الأطفال ، وفي عام ١٩٧٤ م ظهرت ٥ حالات مماثلة في الأطفال في الولايات المتحدة ووجد الأفلاتوكسين **B₁** في دم وكبد وبول مرضى «الري» الأمريكين بتركيز ٢-٦٠ جزء/ بليون في الكبد، وكذلك في كبد طفلين توفيا بنفس الأعراض في نيوزيلاندا وأطلق على المرض «ورم المخ وتدهور دهني في الأحشاء» *Encephalopathy and fatty degeneration of the viscera (EFDV)* . بتحليل

أنسجة ٢٣ طفلاً مراهقاً ميثاً من «الرى» فى تايلاند وجد B₁ ، B₂ فى ٢٢ منهم بتركيز ١-٤ جزء/بليون وفى حالتين وجد B₁ فى الكبد حتى ١٧٠ جزء/بليون، واحتوت محتويات الأمعاء من ٦ آدميين ١٥-١٢٧ جزء/بليون B₁ ، إلا أنه وجد بآثار ضئيلة فى ١١ عينة من ١٥ مقارنة ربما تعكس حالات مزمنة لتناول تركيز منخفضة من السم فى عموم الشعب التايلاندى فى الشمال الشرقى، كما ظهرت أفلاتوكسين B₁ فى كبد حالتين من مرض «الرى» فى نيوزيلندا، وفى ٦-٧ حالات من نفس المرض فى تشكيبوسلوفكيا (سابقاً) فى حالتين منها (أخوات) كانت الأم فى حملها تعمل فى مزرعة دواجن باحتكاك يومى مع العلف الذى أكلته أبقار؛ فنتج أفلاتوكسين فى ألبانها.

وقد نشأت نظريتان لمرض «الرى» إما سببه فيروسى أو تسمم، والأسباب التى أدت إلى الاعتقاد فى **النظرية الأولى**: هى تباينات موسمية وأعراض أولية كالحمى وعدوى أعلى القناة التنفسية وارتباط عديد من الحالات بالجدرى أو الأنفلونزا، بينما **العوامل المضادة للنظرية الأولى** فتشمل نقص الإصابات الأسرية وفشل ربط المرض بغيره معين، ونقص الأعراض المرضية المميزة لمرض فيروسى معروف؛ فالكبد نسيجياً لم يعانى من التهاب فيروسى، وإن كان صعب تفسير المرض على أنه تسمم خاصة وهناك نقص فى الإصابات الأسرية (العائلية) وندرة فى التقارير عن الجرعات تحت المميته إضافة إلى عدم احتمال تناول الأطفال فى الأماكن المنفردة لكميات من السم، فإن تناول الطفل الصغير التايلاندى ١٦٠ ميكروجرام B₁/كجم دفعة واحدة من الفول السودانى شديد التلوث (لكنه مأكول) فهذه الجرعة تعادل ٥٠ مرة أقل من LD₅₀ للقرودة؛ لذا قد اقترح أن المرض ينشطه التوكسين، أو الحالة الغذائية، أو عدوى مؤدية إلى مرض الكبد الذى يصير أكثر حساسية لوجود الأفلاتوكسين، وعليه فجرعه أقل مما درست فى القرودة تكون مميته للأطفال، وهذا يؤكد دور الأفلاتوكسين فى مرض «الرى»، خاصة وأن مناطق انتشاره فى تايلاند هى ذاتها الأعلى فى نسبة الإصابة بسرطان الكبد، ويجب دراسة ما إذا كان الأطفال الأحياء بعد إصابتهم بمرض «الرى» تتطور معهم الحالة مؤخرًا لسرطان الكبد؟

التسمم المزمن: يظهر فى شكل سرطان كبد أولى منتشر فى وسط وجنوب أفريقيا وجنوب الهند وجنوب شرق آسيا (بمعدل ٧٥ حالة/١٠٠ ألف ذكر/سنة) بينما نادراً ما تظهر فى شمال الهند وشمال وجنوب أمريكا وأوروبا وإسرائيل وأستراليا (٣ حالات/١٠٠ ألف ذكر/سنة).

١ - جنوب إفريقيا : نتيجة استهلاك الحبوب العفنة يظهر سرطان الكبد الأولي الذي يشكل ٦٨٪ من كل أشكال السرطان، ويتركز في السكان الأصليين السود لعاداتهم الغذائية، ولانتشار في السكان المستعمرين البيض .

٢ - سوازيلاند : ينتشر فيها سرطان الكبد الأولي خاصة في الشرق والوسط لإصابة الفول السوداني بالأسبرجلس فلافس، وتم ربط هذه الإصابة الكبدية بوجود الأفلاتوكسين . وفي سوازيلاند (٦٤ - ١٩٦٨) سجلت ٩٠ حالة سرطان كبد أولي ، وكانت نسبة إصابة الذكور أعلى ٥ مرات في عمر ٢٥ - ٦٤ عاما بنسبة ٤٥,٩ / ١٠٠,٠٠٠ / عام للمهاجرين لسوازيلاند؛ بينما بنسبة ٢٥,٩ / ١٠٠,٠٠٠ / عام للمواطنين الأصليين، وكانت تكرر إصابة عينات الفول السوداني بالأفلاتوكسين أعلى في المناطق ذات النسب الأعلى لانتشار السرطان، واتضح أن المهاجرين Shangaans استهلكوا كميات أكبر من الفول السوداني ويتكرر أعلى عن المواطنين الأصليين، وهذا يدعم نظرية ارتباط سرطان الكبد باستهلاك الأفلاتوكسين .

المنطقة	نسبة الأغذية الملوثة بالأفلاتوكسين %	نسبة الإصابة بسرطان الكبد الأولي لكل ١٠٠ ألف إنسان / سنة
سوازيلاند		
الغرب	٢٠	٢,٢
الوسط	٥٧	٤,٠
الشرق	٦٠	٩,٧
أوغندا		
أنكولا	١٠,٨	١,٤
النيل الغرب	٢٣,١	٢,٧
كارامويا	٤٣,٨	١٥,٠

٣- **أوغندا** : حوالي ١٥٪ من عينات الفول السوداني في السوق مصابة بأعلى من جزء ١/ مليون أفلاتوكسين B₁ و ٢,٥٪ بها أعلى من ١٠ جزء/ مليون، ويزيد التركيز في المحصول القديم في نهاية فترة المطر وقبل ظهور المحصول الجديد، كما ينتشر الأفلاتوكسين كذلك في البسلة والفول والمانيوك والحبوب، وفي إقليم كارامويا يستهلك الفرد يوميا نصف كيلو حبوب تحتوي ٠,٢ - ٢,٠ مجم أفلاتوكسين، وهذه الكمية كافية لإحداث سرطان الكبد في القرودة. سجلت ٣٥٥ حالة سرطان (٦٤-١٩٦٧) من تعداد عام ٥,٨ مليون بدقة تشخيص ٨٥٪ بأعلى نسبة حدوث في مرحلة عمر ٣٥-٤٥ سنة وكانت ٣,٣ مرة أعلى في الذكور، وكانت هناك حالتان جداد من سرطان الكبد / ١٠٠ ألف نسمة/ عام في ٢١ قبيلة ارتفعت إلى ٣ - ١٠,٧ في قبائل أخرى. ومن إحدى قرى هذه القبائل كان ٤٤٪ من ١٠٥ عينة غذاء ملوثة بالأفلاتوكسين، ونصف الملوثة تعدى ١٠٠ جزء/ بليون (بينما عينات المقاطعات الأخرى الأقل إصابة بالسرطان كانت نسب العينات الملوثة وتركيز التلوث أقل)، وبذلك بلغ استهلاك الفرد في هذه المقاطعة ٢ ميكرو جرام -٢ مجم أفلاتوكسين / يوم.

٤- **تايلاند وهونغ كونغ** : تنتشر الفطريات المختلفة في الأغذية (٣٠٠٠ عينة) بنسبة تتراوح ما بين ٨٥٪ من عينات الفول السوداني، ١٣٪ من عينات السمك المجفف، ويتحلل ٢٠٠٠ عينة من الفول السوداني والحبوب والتوابل، وجد أن ٩٪ منها ملوثة بالأفلاتوكسين وعلى الأخص من عينات الفول السوداني الذي احتوى حتى

الإقليم	متوسط الاستهلاك اليومي من أفلاتوكسين B ₁ نانوجرام/كجم وزن جسم	انتشار سرطان الكبد الأولي عدد الحالات / ١٠٠ ألف إنسان / سنة
سينجوري	٥١ - ٥٥	١٤,٠
راتبور	٣١ - ٤٨	٧,٦
سونجخال	أقل من ١	٢,٠

١٠ جزء / مليون ، وعموما عينات السلع الغذائية من هونغ كونغ كانت أقل تلوثاً بالأفلاتوكسين من عينات تايلاند، لاعتماد الأولى على استيراد الأغذية المصنعة ؛ بينما التايلانديون يعتمدون على إنتاجهم فيستهلكونه بدون سابق إعداد وخاصة الفول السوداني يجمع برطوبة عالية، وقدر استهلاك الأفلاتوكسين في ١٤٤ أسرة تايلاندية في ثلاث مناطق على مدار عام ووجد أنه يصل إلى ١ ميكروجرام أفلاتوكسينات كلية / كجم وزن جسم / يوم وكانت أعلى القيم في إقليم سينججورى ، لذا انتشر سرطان الكبد الأولى وخاصة في الذكور ضعف الإناث .

وفي عام ١٩٦٧م وفي دراسة لمدة ٣ سنوات بدأت في تايلاند لقياس مباشر للأفلاتوكسين المستهلك من قبل عشيرة من المواطنين وحدوث سرطان الكبد بينها، فقدر مدى انتشار الفطر في الأغذية، والأغذية الأشد تلوثا بالفطر وبالأفلاتوكسين، والتوزيع الجغرافي لهذه الملوثات، وقدر الفطريات على إنتاج سموم أخرى خلاف الأفلاتوكسين، فجمعت ما يزيد عن ٢٠٠٠ عينة تمثل ١٧٠ نوعا من الأغذية وقدر استهلاك الأفلاتوكسين من الأغذية المطبوخة فبلغ استهلاك الفرد التايلاندى (على أساس متوسط الأسرة) اليومي من B₁ من أغذية السوق ٥ - ٥٥ نانوجرام / كجم وزن جسم، بينما إجمالى الأفلاتوكسينات فى اليوم ٥ - ٨١ نانوجرام / كجم وزن جسم، فالتباين كان شديداً بين المواقع وبين أفراد نفس الأسرة وبين أسر نفس القرية وبين قرى نفس المنطقة ، لكن النمط كان واضحاً كمتوسطات حسبت على مدار عام ، بينما أقصى استهلاك يومي من الأغذية المنزلية من B₁ ٥٧ - ٤٢٥١ (أفلاتوكسينات كلية ١١٤ - ٦٥٤١) نانوجرام / كجم وزن جسم ، وكانت أهم الأغذية السوقية مصدراً للأفلاتوكسين هي الفول السوداني والذرة ونابت الحبوب . ومن الأغذية المنزلية الطعام المطهى المتروك فترة طويلة خاصة الأرز، ومن أغذية السوق المطبوخة الخيار والفلفل البارد الجاف والسّمك الجاف، وقدرت نسبة الوفيات بسرطان الكبد فى فترة عمر ١٥ سنة فأكبر (بفحص كل وفيات المستشفيات والمنازل لمدة عام) وجمعت عينات كبد قدر الإمكان لفحص نسيجها لتأكيد التشخيص، وجد ٦ حالات سرطان كبد أولى من بين ٩٧٨٦٧ نسمة ، مما يؤكد نظرية علاقة استهلاك الأفلاتوكسين بحدة سرطان الكبد الأولى فى تايلاند .

٥- كينيا: في دراسة مشابهة (٦٧- ١٩٧٠) حسب متوسط استهلاك الأفلاتوكسين ٣,٤٦ نانوجرام/ كجم وزن جسم سيدات و١٤,٨ نانوجرام/ كجم وزن رجال، وهذه الدراسة قدمت دعماً قوياً للأفلاتوكسين كعامل مسبب لسرطان كبد الإنسان في كينيا، وتتفق تماماً مع النتائج المتحصل عليها من تايلاند في هذا الشأن.

من دراسة سرطان الكبد الأفلاتوكسيني في كينيا وسوازيلاند وجد ارتباط موجب شديد بين مستوى الأفلاتوكسين المستهلك كنانو جرام/ كجم وزن جسم/ يوم (X) ومعدل حدوث سرطان خلايا الكبد في البالغين كحالات / ١٠٠.٠٠٠ بالغ/ سنة (Y) في داخل العشريتين لكل الذكور والإناث اعتماداً على فرض استهلاك ٢ كجم/ يوم وجبة رطبة، ومتوسط وزن جسم ٧٠ كجم فحسبت العلاقة للإناث البالغة :

$$y = 4.14 \log x - 0.80$$

ووجدت علاقة الارتداد هذه مطابقة لظروف تايلاند وموزمبيق كذلك، ومن الدراسات السابقة كلها حسبت علاقة ارتداد خطية عالية المعنوية كالتالي :

$$y = 7.6 \log_{10} x - 3.6$$

وإذا كان ١ ميكروجرام B₁/ كجم علف تسبب سرطان كبد الجرذان وعُشر هذا التركيز يسبب سرطان كبد سمك التراوت ، فإن المستهلك من الأفلاتوكسين في تايلاند وكينيا مستويات مسرطنة لأن ١ جزء/ بليون في العلف المستهلك (١٥ جم) لجرذان وزن ٢٥٠ جم تماثل ٦٠ نانو جرام B₁ / كجم وزن جسم/ يوم تؤدي إلى ١٠ آلاف حالة سرطان من بين ١٠٠ ألف جرذان على مدى حياتها ، ومتوسط استهلاك الإنسان اليومي من B₁ في تايلاند وكينيا حوالي ٥٠ نانوجرام/ كجم وزن جسم تؤدي إلى ٦ حالات سرطان / ١٠٠.٠٠٠ نسمة/ سنة (وليس على مدى حياتها) علاوة على أن هذا متوسط عام، وهناك استهلاكات تفوق ذلك كثيراً. والتسمم الأفلاتوكسيني المزمن في الإنسان لايسبب فقط سرطان الكبد بل يرتبط بأمراض أخرى كتليف كبد أطفال الهند Indian childhood cirrhosis المتميز برشح دهني هدمي لخلايا الكبد مع تليف وأورام خبيثة Hepatomegaly ، ويتقدم الحالة يحدث بقران Jaundice واستسقاء Ascites وغيبوبة كبدية، ويرجع المرض لوجود الأفلاتوكسين في لبن صدور بعض الأمهات، علاوة على انتقال التوكسين خلال المشيمة. وفي بول الأطفال (بعض

المصابين وبعض الأصحاء) وجد كذلك B₁. وفي عام ١٩٧٤ م انتشر مرض في الهند الغربية في ٣٩٧ مواطناً تميز ببقان واستقساء وارتفاع الضغط البوابي، ووفاة ٢٠٪ من المرضى لتناول ذرة شديد العفن، وكان تركيز الأفلاتوكسين في الغذاء المستهلك أثناء الوباء ٢ر٥ - ١٥ر٦ جزء/مليون. كما أن الإمداد البروتيني لأطفال الهند المرضى ينقص البروتين والفيتامينات kwashiorkor من مسحوق الفول السوداني يضاف للغذاء بمعدل ٣٠ - ٦٠ جم/يوم/طفل، استهلك ٢٠ طفلاً عمر ١ر٥ - ٥ سنوات هذه الإضافات لمدة ٥ - ٣٠ يوماً قبل اكتشاف تلوثها بالأفلاتوكسين (٣٠٠ جزء/بليون) وكان ١٨ منهم يعالج لمرض kwashiorkor، وواحد لالتهاب كلوى nephrosis، وواحد كان طبيعياً، ووقت اكتشاف التلوث ١٦ منهم أظهروا أوراماً خبيثة طرية بالكبد soft hepatomegaly والتي أصبحت متماسكة firm بعد شهرين من إزالة التوكسين، بأخذ عينات كبد بعد إزالة الفول السوداني بشهر أو شهرين ثبت وجود رشح دهني ونكروزه بؤرية، وبعد ٤ شهور من سحب السم حدث تليف حول الفصوص Perilobular، وفي الشهر العاشر حدث فقد كامل لبناء الفصوص lobular architecture ونكروزه بؤرية وتضخم Proliferation لقناة الصفراء وكلها أعراض لا تخص kwashiorkor لكنها تماثل الحادث في تليف كبد أطفال الهند.

من تحليل دم وبول الأطفال السودانيين: ٤٠٤ أطفال سيئى التغذية malnourished، مقارنة مع ١٤١ طفلاً ناقصى البروتين والفيتامينات kwashiorkor، ١١١ طفلاً ناقصى البروتين والفيتامينات مع الهزال marasmic kwashiorkor، ١٥٢ يعانون من الهزال marasmus، مقارنة مع ١٨٠ كونترول (أصحاء) وجد أن معدل وجود ومتوسط تركيز الأفلاتوكسين في سبعم الأطفال kwashiorkor أعلى عن أى من المجموع الأخرى، ومعدل وجود الأفلاتوكسين في البول كان أعلى في المجموعة الناقصة البروتين والفيتامينات مع الهزال marasmic kwashiorkor، ومتوسط التركيز كان أعلى في مجاميع kwashiorkor and marasmic kwashiorkor عنه في مجاميع kwashiorkor والأصحاء، ووجد أفلاتوكسيكول في سبعم ١١ر٦٪ من kwashiorkor، في ٦ر١٪ من marasmic kwashiorkor، ولم يوجد في المقارنة، ووجد في عينة واحدة من marasmus، نسبة B₁:M₁ كانت أعلى في سبعم وبول kwashiorkor عن الكونترول؛ إذ ربما التحويل الطبيعي من B₁ إلى M₁ يُعاق في kwashiorkor بزيادة التحويل إلى أفلاتوكسيكول، وهذا

يؤكد اختلاف ميتابوليزم الأفلاتوكسين في الأطفال الذين يعانون من kwashiorkor مقارنة بالأشكال الأخرى من سوء التغذية أو الأطفال الطبيعيين التغذية .

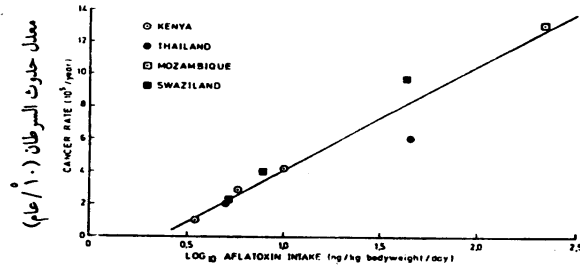
في زائير نسبة حدوث سرطان خلايا كبد أولى تعتبر أعلى نسبة أورام خبيثة في الذكور خاصة في شريحة العمر ٣٠ - ٤٠ سنة والتي قد ترجع لاستهلاك كميات كبيرة من الأفلاتوكسينات خاصة B₁ ، إذ وجد هذا الملوث بتسريب تنازلي في البطاطا ثم الفول السوداني، ثم في جذور الكاسافا الجافة ، ثم في دقيق جذور الكاسافا ، ودقيق الذرة ، ودقيق الموز والسورجم . ووجد الأفلاتوكسين في العينات بنسبة ١٠ - ١٠٠٪ حسب نوع العينة، وبتركيز B₁ حتى ٨٨ (متوسط ٢٠) جزء/مليون خاصة في الفول السوداني ؛ فالذرة فالكاسافا فالأرز . وكانت أقل التركيزات في البطاطس .

فسرطان الكبد في الإنسان الموزمبيقي أعلى بمعدل ٥٨ مرة عنه في الإنسان الأمريكي؛ فكل عام يحدث حاله واحده/ ١٠٠٠٠٠٠ مواطن كسرطان كبد في هولندا أو التروبيج أو كندا مقابل ١٠٤ حالات في سوازيلاند ، ١٩ حالة في جنوب إفريقيا و ١٠ حالات في نيجيريا ، ومثلها في هاواي .

فسرطان الكبد ينتشر في البلاد الاستوائية في إفريقيا وآسيا في الإنسان ؛ بسبب التلوث الغذائي بالأسبرجلس فلافس والأفلاتوكسين؛ ففي أوغندا والهند وتايلاند والفلبين تسجل مثل هذه الحالات . يساعد على زيادة سرطان الكبد في الإنسان في مثل هذه البلدان ، كذلك شرب الكحوليات وتناول بعض النباتات البقولية التي تحتوي قلويدات (تحت الظروف الاستوائية) مسرطنة كذلك . تزداد فرص حدوث الأورام الكبدية liver tumours بزيادة جرعة الأفلاتوكسين في الغذاء ، كما تنخفض الفترة التي يظهر بعدها الورم بزيادة جرعة الأفلاتوكسين ، وبتطبيق نتائج سرطان الكبد في سكان ريف إفريقيا وآسيا (كينيا ، تايوان ، سوازيلاند ، موزمبيق) وجدت علاقة خطية موجبة عالية المعنوية بين الأفلاتوكسين المأكول اليومي (مجم /كجم وزن جسم) ومعدل سرطان الكبد / ١٠٠ ألف نسمة/سنة، ومع ذلك تتوقف الجرعة اللازمة لتلوث غذاء الإنسان المسبب للسرطان على نوع و جنس الإنسان وحالته الصحية والغذائية .

العلاقة ما بين مستوي استهلاك الأفلاتوكسين للشعوب ، ومعدل سرطان الكبد الاولي

$$(y = 6.449 \log x - 2.4115)$$



لوغاريتم استهلاك الأفلاتوكسين (نانو جرام / كجم وزن جسم / يوم)

فأعلى نسبة إصابة بالسرطان في موزمبيق ، حيث أعلى نسبة استهلاك للأفلاتوكسين في

العالم كما يوضحه الجدول التالي :

البلد	كمية الأفلاتوكسين / كيلو وزن إنسان / يوم (ميكروجرام)	كمية الأفلاتوكسين / إنسان / يوم (ميكروجرام)
موزمبيق	٠.٢٢	١٦.٧
تايلاند	٠.٠٤٥	٣.٤
سوازيلاند	٠.٠٤٣	٣.٢

وهذه القيم لا يمكن أن تتواجد في دول أوروبا ، وذلك لوجود القوانين المحددة لأعلى نسبة سماح من التوكسين ، فسرطان الكبد في بعض دول إفريقيا يشكل ٢ / ٣ الأورام الخبيثة

(بينما في المانيا ٣٪ فقط) ، لانتشار التوكسين في الفول السوداني واللوز والكاكاو والبطاطس الجافة ومنتجات اللحوم والعجائن ؛ فالخبز يحتوى الأفلاتوكسين في طبقة سميكة في أيام قلائل، كما يتغلغل الأفلاتوكسين لعدة سنتيمترات في عمق المربى .

ولقد وجد أن الاستهلاك اليومي من الأفلاتوكسين لجرعات ٣٥٥ - ٢٢٢,٤ نانوجرام / كيلو جرام وزن جسم قد ارتبط إيجابياً بمعدل انتشار سرطان خلايا الكبد الأولى بمعدل ١,٢-١٣,٠ حالة / ١٠٠ ألف شخص / سنة في أقاليم كينيا ، وموزمبيق ، وسوازيلاند ، وتايلاند ، والتي تختلف فيما بينها من حيث الرطوبة ومستوى الأفلاتوكسين في الأغذية، وترتبط حالات سرطان الكبد الأفلاتوكسيني في هذه البلاد كذلك بالتهاب الكبد الوبائي الفيروسي B .

وغالبا ما يكون معظم مرضي التهاب الكبد الوبائي (B) Hepatitis B antigenemia مرضي كذلك بسرطان الكبد الأولى؛ بينما الشعوب منخفضة معدل حدوث سرطان الكبد الأولى قد يحدث بينهم التهاب كبدى B، والشعوب عالية معدل حدوث سرطان الكبد الأولى بينها عادة أيضا تكون عالية الإصابة بالتهاب الكبد الوبائي B، ونتائج سرطان الكبد الأولى في إفريقيا يمكن منطوقيا تفسيرها على أساس نظرية الأفلاتوكسين خاصة وأن السكان البيض في موزمبيق في مناطق انتشار السرطان غير مصابين، أى أن هذا السرطان غذائى وليس فيروسياً خاصة وأن التغيرات الخلوية الكبدية من النوع الذى تحدثه الأفلاتوكسين، وانتشار هذين المرضين يشجعها ظروف متماثلة عديدة (بيئية واجتماعية واقتصادية) .

وقد وجدت الأفلاتوكسينات بطريقة متكررة في الأغذية المعدة وكذا في البيرة المستهلكة بواسطة أناس معينين في كينيا وتايلاند، عموما فإن الأفلاتوكسينات تعد مشكلة في المناطق الاستوائية عنها في المناطق المعتدلة، لكن لا يمكن اعتبار أى منطقة في العالم خالية من الأفلاتوكسين وذلك للحركة الحرة للأغذية من جزء إلى آخر على وجه الأرض، لذا فعدد من الدول بذلت جهودا عديدة مركزة لتحديد مدى السماح أو المستوى عديم الأثر no adverse effect or tolerance levels من الأفلاتوكسينات ولبحث الآثار المعاكسة adverse effects لمنتجات السموم الفطرية وخاصة منها ما يسبب السرطانات في حيوانات المزرعة، وإمكانية انتقال التوكسينات هذه إلى الأنسجة والمنتجات الحيوانية القابلة للأكل .

والتعرض لاستنشاق الأفلاتوكسين بشكل حاد له تأثيرات هدمية على الخلايا المعرضة للتوكسين من القناة التنفسية؛ مما يشكل خطورة على الصحة، ويسبب تثبيط الجهاز المناعي بالرئة للحيوان والدواجن. كما أن التوكسين الممتص من الرئة يؤدي إلى سرطانات الكبد والأمعاء والكلية في الحيوانات. وعزلت من الإنسان المصاب بالأسبرجلوزيس الرئوي أسبرجلين (فيوميجاتوس، فلافوس، جلاوكوس) ووجد أن كثيرا منها (الأسبرجلين فلافوس) منتجة للأفلاتوكسين. ويشابه تأثير التعرض لاستنشاق الأفلاتوكسين تأثير ثنائي أكسيد الكبريت وأكاسيد النتروجين والجوسيبول والباراكوات paraquat ودخان السجائر والبنزوبيرين؛ فتأثيره مسرطن على الرئة. وفي الإنسان وجد أن الأفلاتوكسين في جراثيم الفطر يساعد على نكزة الفطر للرئة، وإن كانت أمراض الرئة الفطرية متشابهة سواء من الفطريات المنتجة للأفلاتوكسين أو غير المنتجة، مما يجعل دور السموم الفطرية مجهولا في أمراض الإنسان المستنشق للفطر - حتى الآن - ويحتاج المزيد من الدراسة.

ويخرج ٣٪ من الأفلاتوكسين المستهلك في بول مرضى الكبد (سرطان/ تليف) في صورة M_1 ، وقد وجد M_1 في دم مريض من بين ٢٠ مريضا مصريا بسرطان الكبد وتليف الكبد، كما ثبت وجود B_1 و M_1 في دم مريضين من ٢٠ مريضا مصريا آخرين يعانون من تليف كبدى فقط، كما ثبت وجود الأفلاتوكسين في دماء مرضى الفشل الكلوى في مصر. وفي دراسة عام ١٩٩٦م بالمنصورة، ثبت وجود أفلاتوكسين B_1 في بول وكبد وكلية الحيوانات الزراعية المختلفة (جاموس، بقر، أغنام، جمال)، بأعلى تركيز في كبد العجول الجاموسى، وكذلك وجد في بول الإنسان المصرى بأعلى تركيز في مرضى الفشل الكلوى (بمتوسط ٦٧٠ ميكروجرام/لتر) يلية في بول المرضى تحت الغسيل الدموى (بمتوسط ٥٤ ميكروجرام/لتر) فالأصحاء ظاهريا أو المقارنة (بمتوسط تركيز ٣٨ ميكروجرام/لتر)، كما وجد B_1 في بول ودم ٦٦,٦٪ من مرضى التليف الكبدى وفي ٥٦,٦٪ من مرضى سرطان الكبد، ووجدت علاقة موجبة معنوية بين مستوى التوكسين في البول والسيرم والعمر لمرضى التليف الكبدى، وكذلك بين التوكسين وألبومين السيرم في نفس المرضى، مما يؤكد على علاقة التلوث الغذائى الأفلاتوكسينى بسرطانات الكبد والكلية في الإنسان.

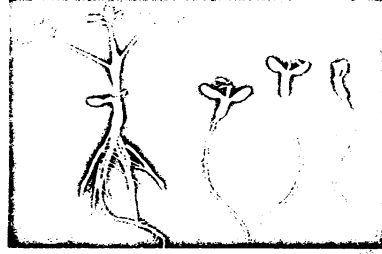
ومن دراسته فلبينية وجد M_1 في البول إذا ما استهلك في المتوسط ١٠-١٥ ميكروجرام B_1 ، ولم يوجد أى من P_1, M_1, B_1 لافى البراز، ولا فى لبن الأمهات؛ مما قد يرجح

خروجه في صور أخرى من الإنسان .

ويعمل B₁ على كروموسومات معينة في الإنسان ، بينما الكروموسومات الأخرى مقاومة جدا ، والكروموسومات الحساسة جدا يتلفها الأفلاتوكسين ، إذ تظهر نسبة عالية من الخلل (أساسا تقطيع وتبادل) ، وتوزيع نقط الكسر على الكروموسومات الفردية ليست عشوائية بل محددة ، كما أن دراسته كلا الكروماتيدات تؤكد حدوث القطع بشكل متواز عليهما ، ولا يعمل الأفلاتوكسين على كل الكروموسومات بنفس الطريقة .

أفلاتوكسين B₁ له سمية نباتية

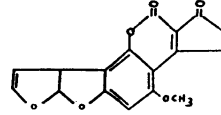
Phytotoxicity ، فهو نشيط ضد القمح والزوان والخردل ، ويعوق نمو بادرات الفول السوداني ، بإمداد الجذور بكميات صفر ، ١ ، ٥ ، ١٠ جزء / مليون (من اليسار لليمن) كما هو في الشكل المجاور . أما في الحيوانات ، فهناك حيوانات حساسة للأفلاتوكسينات كالكلاب والخنزير والبقر ، وكتاكيت البط والرومي



تأثير أفلاتوكسين B₁ على نمو بادرات الفول السوداني

AFLATOXINS IN FOOD

Aflatoxin B₁
(feedstuffs)



تركيز أفلاتوكسين B₁ في العليقة

والديك البرى والسمان والدجاج، وخنزير غينيا والأرانب والجردان وابن مقرض والنمس والقرد، وسماك الأيريوان والسالمون، بينما الأغنام والفسران فهى مقاومة نسبيا للأفلاتوكسينات؛ فداخل الحيوانات نجد الخنازير أكثر حساسية عن البقر يليها الخيل فالغنم، وداخل الدواجن نجد البط أكثر حساسية عن الرومى، فالأوز فالكشاكيت والسمان، وهناك اختلافات فى الحساسية من نوع لآخر فى المرحلة الجنينية؛ فجنين الدجاج ٢٠٠ مرة أكثر حساسية عن البط، وبزيادة جرعة الأفلاتوكسين فى العليقة تزداد نسبة حدوث خراجات الكبد فى الجردان فى علاقة خطية. وتزيد الحساسية للأفلاتوكسين فى السن الصغير عن الكبير وفى الذكور عن الإناث، كما توجد اختلافات فى الحساسية باختلاف سلالات النوع الواحد من الحيوانات.

وأعراض هذا التسمم تتوقف أساسا على التغييرات الهدمية الحادثة فى العضو الأساسى الذى يصيبه الأفلاتوكسين وهو الكبد، وربما كذلك مراكز إنتاج الدم والأعصاب، فيتركز الفص المركزى للكبد، وتتمدد الصفراء فى الإصابة الحادة، بينما فى الإصابة المزمنة تظهر

تغييرات ميكروسكوبية في شكل تدهور خلايا الكبد الدهنية ، وبداية تليف ثم تليف ، ويخفض التوكسين من جلوبيولينات المناعة (Ig A& Ig G) في السيرم وكذلك يخفض من كالكسيوم الجسم (بلازما وعظام وأنسجة أخرى) لتأثيره على ميكنازم هيدر كسلة فيتامين D3 ، فيمنع تنشيطه فيعوق امتصاص الكالسيوم ، وتظهر أعراض نقصه . وتتباين التركيزات من الافلاتوكسين المؤدية لاضرار كبدية ، وكذلك تتباين جرعة التوكسين ومدة تعاطيه اللازمين لإظهار خراجات الكبد باختلاف أنواع الحيوانات ، كما يوضح الجدولان التاليان :

مستوى أفلاتوكسين B₁ في العليقة المؤثر على الكبد

نوع الحيوان	التركيز في العليقة (جزء / بليون)
بط	٣٠
رومي	٣٠٠
دجاج	٥٠٠
ماشية لحم	٧٠٠
خنزير	٨٠٠
أغنام	١٠٠٠
قردة	٢٠٠٠
ماشية لبن	٢٣٠٠
فيران	٤٣٠٠ - لا يوجد تأثير

مستوى أفلاتوكسين B₁ المسبب لخراج الكبد

نوع الحيوان	التركيز في العليقة (جزء / بليون)	المدة اللازمة لإحداث الخراج
سمك تراوت	٢	٢٠ شهر
سمك سالمون	١٢	؟
جرذان	١٥	٢٤ شهر
بط	٣٠	١٤ شهر
خنزير	١٠٠٠	٣٠ شهر
سمك الجوبي	٦٠٠٠	١١ شهر
فيران	١٠٠٠	١٨ شهر

الكائنات الحيوانية المائية حساسة كذلك للأفلاتوكسين، فحقن الضفادع المصرية لمدة ١٥ أسبوعاً (٠.٠١ مجم / ٥٠ جم وزن جسم / أسبوع) أدى إلى سرطانات في خلايا الكبد في ١٩٪ من الحيوانات، كما أظهرت ٤ حيوانات خراجات في الكلى بسبب الانتشار Metastasis من السرطانات الكبدية الأولية.

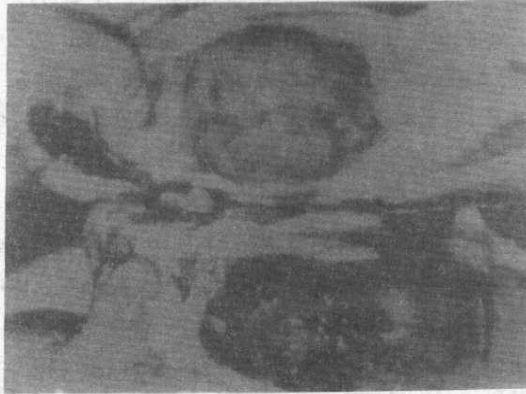
كما أن التوكسين سام **الجمبرى** الماء المالح (*Artemia salina*) **Brine shrimp** فتعرض الجمبرى لتركيز ١.٥ ميكروجرام **B₁** / مل ماء يقتل ٥٠٪ من عدد الجمبرى، وتركيز ١.٥ ميكروجرام / مل تقتل ٢٥٪ في ٢٤ ساعة، وتركيزات ٠.١٥ و ٠.١٥ ميكروجرام / مل من **B₁** تقتل ٥٠ و ١٠٠٪ من **براغيث الماء** (*Daphnia*) **Waterfleas** (التي تتغذى عليها الجمبرى والأسماك) في ٤٠ ساعة. وأدى غمس البيض المخضب (**أجنة أسماك**) للتراوت في محلول مائي يحتوى ٠.٥ جزء / مليون من الأفلاتوكسين لمدة ساعة إلى إحداث سرطان كبد في ٤٠٪ من هذا السمك، وذلك بفحصه بعد ١٠ شهور من غمس البيض، كما أدى ١ ميكروجرام توكسين / مل ماء إلى موت أجنة أسماك الزبرا (**الجمار**) **Zebrafish** (*Brachydanio rerio*) في خلال ٧٢ ساعة، كما تموت البرقات أسرع لشده تأثيرها عن الاجنة، ويؤدى الأفلاتوكسين إلى إعاقة فقس بيض أسماك الزبرا، وموت الفقس في مراحل البرقات الأولى عقب تمييز الكبد، والتغذية الخارجية حسب عمر البيض عند معاملته بالتوكسين. **وأسمك الجوبي** (*Guppy*(*Poecilia reticulata*) حساسة - كذلك - فجرة ٦ جزء / مليون **B₁** في العلف أحدثت سرطان كبد في ٤٠٪ من الأسماك في ٩ شهور، وفي ٦٤٪ في ١١ شهراً، (وهذا المستوى ١٠٠٠ مرة ضعف المطلوب لإحداث سرطان الكبد في أسماك التراوت). كما أن **سمك الأيروان** يصاب بسرطان الكبد في أمريكا وإنجلترا وفرنسا وإيطاليا واليابان والدينمارك وألمانيا، وهذا له علاقة بالعلف الجاف لاحتوائه أفلاتوكسين، والسمك عمر ٣-٦ سنوات يقاوم السرطان، بينما السمك في عمر البلوغ الجنسى يكون حساساً جداً للأفلاتوكسين (الذى مصدره كسب الفول السوداني، أو بذور القطن العفنة) فقد يؤدى في ٨٣٪ من الأسماك إلى سرطان الكبد، ولقد وجد أن سمك الأيروان أكثر حساسية عن الجرذان فقد أظهر خراج الكبد على مستوى ٥-٢ جزء / بلون.

وتسمم السمك بالأفلاتوكسين **afatoxicosis** معروف منذ عام ١٩٦٣ عندما ظهر سرطان كبد غير معروف نتيجة التغذية على كسب بذور قطن عند دخوله في علف محبب

للتراوت ، فقد ظهرت إصابة هذا العلف بالأفلاتوكسين ، كما ظهر من التجارب العديدة باستخدام الأفلاتوكسينات المبلورة والحام ، والمستخلصة من بيئات فطرية أنها تسبب سرطان الكبد ، لكن يرجع اكتشاف سرطان الكبد في التراوت لعام ١٩٣٣ م عندما اكتشف في سمكتين تراوت في إنجلترا ، ثم في أعوام ١٩٣٧ - ١٩٤٢ م انتشر سرطان كبد التراوت بشكل وبائي في مفرخات كاليفورنيا ، لكن لم يهتم بسرطان الكبد في التراوت إلا بانتشاره بشكل وبائي في الولايات المتحدة وكثير من الدول الأوربية بعد عام ١٩٦٠ ، وقد ربط بين هذا المرض والعليقة؛ إذ يسببه العلف المحتوى على كسب بذرة قطن الملوثة بالأفلاتوكسين، فيعض أسماك التراوت تظهر سرطان كبد بعد التغذية لمدة يوم واحد على عليقة ملوثة بمقدار ٢٠ جزء في المليون أفلاتوكسين (B₁) أو عند تغذيتها المستمرة لمدة ستة شهور على تركيز منخفض ٤ ر. جزء في البليون أفلاتوكسين (B₁)، وتزيد فرصة حدوث سرطان الكبد بزيادة تركيز الأفلاتوكسين في العليقة أو بزيادة طول فترة التغذية الملوثة. ويسهل تشخيص شذوذ الكبد بفحص التغييرات المرضية (خارجيات) Neoplastic changes، إذ تتسع أنوية الخلايا البارنشيومية وتأخذ شكلا غريباً ومتقلبا ، كما تتمدد الخلايا البارنشيومية ذاتها ربما لبعض الإعاقة في العملية الطبيعية للانقسام الخلوى ، ويشير مدى الشذوذ في الخلايا البارنشيومية إلى مستوى الأفلاتوكسين في العليقة، ومن أعراض التسمم بالأفلاتوكسين كذلك في التراوت تضاعف احتقان قناة الصفراء ، وفي الحالات المتقدمة لا يبقى من أنسجة الكبد الطبيعية إلا حجماً صغيراً ، ويحدث نفوق التراوت ربما لقصور وظائف الكبد ، وسمية الأنسجة المنكزة، وللنزف المصاحب للتغيرات المرضية في الأوعية الدموية .

وقد وجدت اختلافات بين سلالات التراوت لحساسيتها للتسمم بالأفلاتوكسين، وحدوث سرطان الكبد ، وقد وجد أن القطعان البرية أكثر حساسية للتسمم بتركيز عالٍ من الأفلاتوكسين عن قطعان التراوت المستأنس (في المزارع) . وأنواع السالمون الخمسة في أمريكا الشمالية غير حساسة نسبياً لسرطانية الأفلاتوكسين ؛ إذ غذى نوعان من السالمون (كوهو، شينوك) على عليقة ملوثة بالأفلاتوكسين لمدة عشرة شهور دون حدوث سرطان كبد . وفي دراسة على كل من التراوت والسالمون (كوهو) والقرموط ، وجد أن السالمون والقرموط الغذائيان على عليقة تحتوى ٣٢٠ جزء/بليون أفلاتوكسين (B₁) لمدة عامين كان لهما كبد طبيعى من الناحية النسيجية، لكن عندما غذيت على ١٠-١٥ مجم أفلاتوكسين

(B1) / كجم وزن جسم ظهر التسمم الأفلاتوكسينى فى ظرف ٢١-٢٨ يوما ، وشخصت حالة التسمم الحاد acute هذه باستسقاء عامة فى الخياشيم مع زيادة توارد الدم للأوعية الفرعية ، واختلفت الصورة المرضية للكبد حسب جرعة التوكسين من التهاب كبدى بسيط ومجاميع متفرقة من الخلايا الكبدية التى لها أنوية محطمة karyolytic أو متجمعة بالكروماتين pycnotic أو محدودية أنوية الخلايا اللونية، إلى أعراض تسمم شديدة ونكرزة الكبد مع حدوث أو عدم حدوث تريف . والجرعة المستمرة فى الحالات المزمنة chronic تؤدى إلى سرطان كبد مؤكد، كما ينحرف موقع بعض الأعضاء الحشوية نتيجة تمدد الكبد ، وعادة يؤدى التليف والنكرزة والهدم والأنزفة الداخلية ذات التأثير النكروزى الانسدادي infarctive كلها تقلل من التجويف البطنى وتحوله إلى كتلة سائلة من الدم وحطام الأنسجة غالبا مع التصاقات شديدة بالفيسرين، ورغم هذه الأعراض للسرطان الكبدى الشديد ، فقد عاشت بعض الأسماك حتى عمر ٥-٦ سنوات ، ورغم ذلك تعتبر أسماك التراوت أكثر الحيوانات حساسية للأفلاتوكسين خاصة بالتركيزات المنخفضة المغذى عليها لفترة طويلة . وتختلف أنواع الأسماك فيما بينها من حيث حساسيتها للتسمم الأفلاتوكسينى . وسرطان الكبد الذى يظهر خراجات صلبة خارجية خلف الزعانف الصدرية هو كذلك سببه غذائى (أفلاتوكسينى) .



تغييرات كبدية مزمنة فى أسماك التراوت المغذاة على عليقة ملوثة بالأفلاتوكسين توضح تمدد واتساع الكبد (فى السمكة العليا) ، ونزيفا ونكرزة انسدادية (فى الصورة السفلى)

ويبدو أن أسماك التراوت قوس قزح هي أشد الأنواع حساسية للتأثير المسرطن لأفلاتوكسين B₁ الذى يكفى منه ١ جزء/بليون (فى وجود الحمض الدهنى الحلقى البروبيونيك) لحدوث سرطان الكبد، وتركيزات منخفضة (٠.٤ - ٠.٥ جزء/بليون) فى العليقة تحدث سرطان الكبد فى أقل من عام فى التراوت، بينما تغذية التراوت على ٢٠ جزء/بليون لفترات ١ - ٥ - ١٠ - ٢٠ - ٣٠ يوماً أحدثت سرطان كبد بنسبة ٣ - ١٢ - ١٠ - ٤٠ - ٣٦٪ على الترتيب بعد ١٢ شهراً ، وارتفاع مستوى التوكسين يؤدي إلى زيادة معدل الوزن النسبى للكبد ، وانخفاض حجم الكبد معنوياً وخطياً لدرجة يبدو الخراج واضحاً فيه، فزيادة تركيز التوكسين تخفض المدة اللازمة لحدوث السرطان خلالها. ووجد أن أفلاتوكسين M₁ يسبب كذلك سرطان كبد أسماك التراوت، لكن سرطانيته ثلث سرطانية B₁، ووجد أن أفلاتوكسين B₁ يتم تمثيلة غذائياً فى أسماك التراوت إلى أفلاتوكسينكول، ووجد أن التسمم الحاد بالأفلاتوكسينكول فى التراوت يشبه التسمم الحاد بالأفلاتوكسين B₁. ويظهر التسمم الأفلاتوكسينى فى السمك فى شكل نكرزة كبدية سواء فى التراوت أو **القراميط**، وتضعف الأسماك وتتلون باللون الأسود قبل النفوق ، مع حدوث نزف مضاعف داخلى فى الأجسام الدهنية وخلال جذر الأمعاء مع شحوب لون الكبد، والقرموط أقل حساسية عن التراوت للأفلاتوكسين B₁، فيظهر القرموط تلفاً بسيطاً فى الكبد عند تغذيته على ١٠٠ مجم/كجم وزن جسم، وهذه الجرعة ٢٠٠ مرة أعلى عن الجرعة المسببة لتسمم شديد فى كبد التراوت، ولم يظهر القرموط سرطان كبد. ويؤدى الأفلاتوكسين كذلك إلى سرطان الكبد فى السلمون، ويسبب النزف فى **البليطى**، وأدى وجود أفلاتوكسين B₁ فى عليقة البليطى النبلى بتركيز ٤٧٦، ٩٥٢، ١٩٠٥ جزء/بليون لمدة ١٢ أسبوعاً إلى نفوق ٥-١٠٪، بينما فى **المبروك العادى** أدت إلى نفوق ٥٥-٧٥٪، وأظهر النوعان نفس الأعراض المرضية من حركة بليدة، وعدم ردود أفعال، وبروز العينين، وتلون الجلد باللون الأسود، وشحوب لون الكبد وتضخمه، وتضخم الصفراء، وأظهرت بعض أسماك البليطى تمدداً بطنياً، وشدة اسوداد منطقة الذيل، وانخفاض النمو فى النوعين وإن كان التأثير على المبروك أشد من البليطى. **فقد** أثبتت أسماك البليطى النبلى أنها أكثر تحملاً للأفلاتوكسين عن المبروك العادى سواء بالنسبة لمعدل النمو أو معدل الاستفادة من الغذاء ، وكانت أسماك البورى أشد حساسية للتسمم عن **البليطى** النبلى أو **البليطى الأحمر** أو المبروك العادى .

يؤدي الأفلاتوكسين في **الدواجن** إلى أعراض تتوقف على حساسية كل سلالة داخل النوع الواحد وحساسية كل نوع، وعموماً، كل ١ مجم توكسين/كجم علف تزيد الاحتياجات لفيتامين D بمعدل ٨ر٨٤ وحدة صيدلانية دولية/كجم علف؛ إذ يزيد التوكسين من نقص فيتامين D وكذلك الريبوفلافين، كما يزيد التوكسين من الاحتياجات للبروتين والدهن - خاصة البروتين الغنى بالليسين والمثيونين، والدهن الغنى بالأحماض الدهنية غير المشبعة التي تساعد على المقاومة لتأثيرات الأفلاتوكسين، ويؤثر هذا السم على ميتابوليزم الدهون ونقلها؛ إذ يتداخل في امتصاصها وتحللها. وبشكل عام تظهر الحالات المزمنة في الدواجن بنقص النمو وسوء الاستفادة من الغذاء، واضطرابات في الصبغات للجلد وانخفاض إنتاج البيض ووزن البيض، ونقص نسبة الفقس، وتشبيط المناعة - علاوة على التأثير المسرطن ودهنة الكبد، إضافة إلى نزلة معوية، وانقلاب المستقيم (سقوطه)، واتساع المرارة والكبد، ويميل لون الكبد إلى الرمادي، وتلييف ويسرطن كما يحدث تكرار التبول، وجفاف وتضخم الكلى، ونزف داخلي وتحت الجلد وفي الأقدام والأفخاذ، واحتقان عضلة القلب، ونزف وكرزة الكبد والبنكرياس ثم النفوق.

أظهرت **كتاكيت التسمين** زيادة استهلاك العلف، وانخفاض الكفاءة الغذائية بزيادة الأفلاتوكسين حتى ١ جزء/مليون في العليقة؛ وينخفض النمو بزيادة مدة التغذية، وكذلك تركيز الأفلاتوكسين حتى ٤ جزء/مليون، وابتداء من ٢ جزء/مليون يسوء الترييش، وتفقد الكتاكيت شهيتها للأكل، مع بلادة ونعاس. ويؤدي التوكسين كذلك إلى زيادة وزن الكبد (٥٠ جزء/مليون)، وميل كبير للنزف (انظر الملزمة الملونة)، وتغييرات نسيجية (١٠ جزء/مليون)، كما زادت أوزان الكلى والطحال والقلب، وتظهر البقع النزفية على العضلات وسطح الأعضاء، مع ارتفاع معدل النفوق، ويزيد ترسيب الدهن في الكبد والطحال والبنكرياس، وتصغر غدة فابريشيوس، وتصير الكتاكيت عرضة للكدمات والعدوى المرضية والضغوط **Stresses**، وتقل صبغات الذبيحة. وعلى التركيز المنخفض (٥٠ جزء/مليون **B1**) يقل وزن الكبد وعلى التركيز الأعلى (١٠٠ جزء/مليون **B1**) يزيد وزن الكبد للكتاكيت، كما تقل أوزان ذبائحها، واحتوت الأكباد والكلى على أفلاتوكسين **B1** و **B2** بمعدل ٤-٥ أضعاف في الكبد أعلى مما في الكلى. زيادة الأفلاتوكسين إلى ٢٧ جزء/مليون تخفض وزن ذبيحة الكتاكيت ونسب صدورها (الأجزاء الغنية باللحم) وتزيد نسب الظهر والجناح والفخذ

(الأجزاء الأقل احتواء على اللحم)، وزادت ليبيدات الكبد (التي تزيد حجم الكبد). ويزيادة التوكسين إلى ١٠ جزء/مليون يزيد خروج الدهون في الزرق، وينخفض نشاط إنزيم ليباز البنكرياس (المسؤول عن هضم الدهن)، كما انخفض بشدة تركيز عصير الصفراء (المتطلب لهضم وامتصاص الدهون) مما يؤدي إلى سوء امتصاص الدهن لعدم هضمه مما يؤدي إلى خروجه في البراز *Steatorrhea*. تركيز ٥ جزء/مليون أدت إلى بهتان العرف، وارتشاح مائي جيلاتيني تحت الجلد، وفي غشاء التامور، ونزف في عضلات الفخذ والصدر والكبد والكلى والطحال (انظر الملزمة الملونة).

التغذية على ١٥ جزء/مليون **B1** أدت إلى انخفاض تركيز فيتامين **A** في الكبد مع زيادة تركيز دهن الكبد حتى الأسبوع الثالث من العمر، ثم ينخفض محتوى دهن الكبد في الأسبوع الرابع، ليظل بعد ذلك مقارباً للمقارنة حتى الأسبوع الثامن، بينما يستمر انخفاض فيتامين **A** في الكبد مع زيادة الوزن النسبي للكبد، كما ينخفض تخليق البروتين وتخليق **RNA** في الكبد والعضلات (على ٥٠ أو ١٠٠ جزء/بليون من **B1**) إضافة إلى زيادة هرمونات الأدرينال الإستيرويدية على التركيز الأعلى. العليقة الملوثة بالأفلاتوكسين (واحد جزء/مليون) أدت إلى زيادة رطوبة لحم الكتاكيت، وانخفاض دهنها وبروتينها وقيمتها الحيوية، وبداية من ١٠٠ جزء/بليون **B1** يتراكم التوكسين في الكبد والعضلات، ويزيد التوكسين في العضلات بزيادته في العليقة ويحتوي الكبد تركيز أعلى مما في العضلات، فبتغذية كتاكيت التسمين على ١٠٠ جزء/بليون **B1** لمدة ٤ أسابيع أظهرت انخفاضاً معنوياً في معاملات الهضم، واضطراباً في الحركة، والتهاباً في الوتر (انظر الملزمة الملونة)، وسوء الترييش ونزفاً أنفياً وتشنجات، وزرقاً كربه الرائحة مدماً ومخضراً، وأظهرت الصفة التشريحية أوديميا واحتقان الغدد والرئة والعضلات، وتضخم الصفراء والكلى والخصى، وشحوب لون الكبد واسوداد الصفراء، وتهتك الكلى، ونزف عضلي، وتضخم عظام الساق، وزيادة الأوزان النسبية للأعضاء والغدد. تركيز ١٣٦ جزء/مليون تتداخل في امتصاص ونقل وتخزين الكاروتينويدات؛ مما يسبب فقر تلوين جلد الكتاكيت. تناول الكتاكيت ٣٨ ميكروجراما **B1**/يوم لمدة شهر تخزن في الكبد ٣٥ ميكروجراما/كجم، وفي عضلة الصدر ٢٥ ميكروجراماً/كجم، وعضلة الفخذ ١٠ ميكروجراماً/كجم. ينخفض التوكسين من كاروتينويدات الدم، وتركيز أملاح الصفراء، وإنزيمات البنكرياس (ليباز، تريسين، أميلاز،

RNase)، وقد يؤدي الأفلاتوكسين إلى زيادة التحويل الغذائي في كيتاكت اللحم، رغم استنزاف عناصر اللحمف (غدة فابريشيوس، التيموس) واضمحلالها، وظهور اضطراب في الحركة، وشلل الأرجل والأجنحة. وعند سحب العليقة الملوثة لمدة أسبوع قبل الذبح، لم تحسن من جودة لحوم ذبائح الكيتاكت، وحتى سحبها 4 أسابيع قبل الذبح لم تحسن من الصفة التشريحية، وإن ذكرت بحوث أخرى أن أسبوعاً واحداً من سحب العلف الملوثة قد أدى إلى اختفاء الأعراض، حتى المتبقيات في العضلات. ويؤدي الأفلاتوكسين إلى زيادة دهون الدم ونقص كل من نشاط الترانس أمينازات والكوليسترول والبروتين والاليومين وحمض اليوريك والكالسيوم والفوسفور في الدم، إضافة إلى خفض الجلوبيولينات بيتا وجاما المناعية (Ig A&G) والدهون الثلاثية والهيموجلوبين وكرات الدم الحمراء والفوسفاتاز الحامضي والأميلاز، بينما زاد الفوسفاتاز القاعدي والليباز، كما تأثرت مستقبلات الأجسام المناعية على سطح كرات الدم البيضاء الالتهامية وحيدة ومتعددة النواة تأثيراً سلبياً (عددياً ووظيفياً)، وإن زادت في بعض الأحيان الأجسام المناعية؛ إذ تزيد كرات الدم البيضاء عموماً وإن انخفضت أعداد الأنواع القاعدية والليمفاوية والأحادية، وتحدث أنيميا تحللية، وتنخفض دهون النخاع العظمي، مع ارتفاع محتواه من الأحماض النووية. وتقل حساسية الجلد للتيوبركولين (اختبار السل)، وتصير الكيتاكت حساسة للكوكسيديا، والسالمونيلا والنيوكاسل، لنقص مناعتها بفعل الأفلاتوكسين على الخلايا بيتا وT والغدة الزعترية مما يقلل من جلوبيولينات المناعة. ويظهر الأفلاتوكسين في العضلات والكبد والقانصة والكلية، وكانت التركيزات في السلالات الأجنبية أعلى مما في السلالات المحلية، بل إن الاختلافات في السمية ثابتة كذلك باختلاف سلالة الكيتاكت الخليطة (الهجن) ويزيد تأثير الأفلاتوكسين بزيادة درجة حرارة الجو، بينما الكيتاكت الموقلمة على درجات حرارة منخفضة تكون أكثر مقاومة للتسمم الحاد بالأفلاتوكسين. ويؤدي رفع بروتين العليقة أو إزالة العلف الملوثة إلى تخفيف أو اختفاء الأعراض الخارجية، وتحسين وزن الجسم واستهلاك وتحويل الغذاء.

وتتداخل الأفلاتوكسينات مع فيتامينات الغذاء بأشكال مختلفة، فهناك من الفيتامينات ما يؤدي نقصها إلى زيادة الحساسية للتسمم الأفلاتوكسيني، وهناك فيتامينات يؤدي نقصها إلى خفض الحساسية للأفلاتوكسين، ومن الفيتامينات كذلك ما يؤدي نقصها إلى عدم التأثير على الحساسية للأفلاتوكسين. فالعلاقة بين الفيتامين والأفلاتوكسين معقدة، للاختلافات

الشديدة بين تركيب الفيتامينات الكيماوى، ووظائفها الكيماوية الحيوية، ولتداخل الفيتامين مع المغذيات الأخرى. ويزداد تعقيد تداخل الفيتامين والتسمم، فنجد نقص فيتامين (A) فى السيرم والكبد للطيور التى تعاني تسمما أفلاتوكسينيا، سواء كانت علائقها ناقصة أو غير ناقصة فى محتواها من فيتامين A. ويوجد تداخل بين الأفلاتوكسين وفيتامين E إذا توتر حالة فيتامين E فى الغذاء على التسمم الأفلاتوكسينى إيجابياً سواء فى كتاكيت التسمين، أو الدجاج البياض، بينما لا تؤثر حالة فيتامين K فى الغذاء على تثبيط نمو الكتاكيت التى تعاني التسمم بالأفلاتوكسين (رغم سابق التوصية بإعطاء هذا الفيتامين كعلاج للتسمم الأفلاتوكسينى فى الدواجن لتشابه أعراض نقص الفيتامين مع أعراض التسمم بالأفلاتوكسين). وعموماً، تعاني الكتاكيت المسممة بالأفلاتوكسين من زيادة الزمن اللازم لتجلط دمائها لعشرة أضعاف الزمن اللازم لتجلط دم الكتاكيت الطبيعية؛ لأن الأفلاتوكسين يؤدى إلى نقص محتوى الدم من البروثرومبين كعامل فى التجلط يعتمد على فيتامين K. ويطول زمن الشرومبولاستين، وينخفض ثرومبولاستين الدم، وينخفض كذلك نشاط العوامل المسؤولة عن التجلط (العامل الخامس والثامن والتاسع). هذا بجانب تأثير الأفلاتوكسين على حديد الدم وهرموناته (ثيروكسين، كورتكوستيرويدات)، وعلى ١٠٠ جزء/بليون أظهر دم الكتاكيت بعد ٤ أسابيع انخفاضاً فى كل من الكالسسيوم، والفوسفور، وفيتامين A و C، بينما زاد محتوى الدم من الجلوكوز، والليبيدات الكلية، والكوليسترول، والكرياتينين والأفلاتوكسين.

ويزيد نقص فيتامين D من الحساسية للأفلاتوكسين حتى بالجرعات الضئيلة، لذلك يخفض الأفلاتوكسين من نسبة رماد عظام الكتاكيت، ويتلاشى ذلك الأثر بإغناء العليقة بفيتامين (D3). ويقل كالسسيوم السيرم فى الدجاج البياض المسمم بالأفلاتوكسين. ويؤدى نقص الفيتامين للحماية من الأفلاتوكسينات، ويفسر هذا التداخل على أساس أن نقص الفيتامين يدفع إلى الاستفادة من مخزون الدهن؛ لوقف وظيفته كشيامين بيروفوسفات فى ميتابوليزم الكربوهيدرات، بينما يثبط الأفلاتوكسين من ميتابوليزم الدهون فى الكتاكيت، لذلك ففى حالة التسمم الأفلاتوكسينى مع نقص الفيتامين يكون التأثير على معدل النمو متوسطاً، وقد يرجع التأثير إلى أن نقص الفيتامين يضر بميتابوليزم الأفلاتوكسين. يؤدى نقص الريبوفلافين إلى زيادة تأثير الأفلاتوكسين على وزن الجسم إذ يقف النمو؛ بينما يقل هذا التأثير فى البط عند

رفع الريبوفلافين والبانثوثينول في العلائق . كذلك تؤدي زيادة البيوتين في العليقة إلي خفض تأثيرات الأفلاتوكسين علي الكتاكيت ؛ اذ ينخفض تراكم الدهون بالكبد .

ويؤدي التسمم بالأفلاتوكسين إلي خفض تركيزات الشيامين والبيوتين والريبوفلافين وفيتامين B6 وحمض البانتوثينك والنياسين والكولين في البلازما والصفراء والكبد ، بينما يزيد حمض الفوليك في الصفراء والبلازما في الكتاكيت . ولقد وجد أن مجموعة فيتامينات (B) المركبة لها تأثير ضد الأفلاتوكسين في الدواجن (عن الفيتامينات الذائبة في الدهون) وخاصة الكولين وفيتامين (B12) وإن كان ليس لها تأثير علي الدجاج البياض ضد التسمم الأفلاتوكسيني .

وعموما فإن نقص فيتامينات العليقة يزيد من إظهار آثار التسمم بالأفلاتوكسين في الكتاكيت، وإن كان زيادة مستوي الفيتامينات (٤ أضعاف الموصي به في NRC لفيتامينات D3 و B2 و K3 أو ١٠ أضعاف لفيتامينات A) لم تحسن من وزن الجسم واستهلاك العلف وتحويله ، والتي أضررت بالتسمم الأفلاتوكسيني .

ويؤثر الأفلاتوكسين علي وزن المناسل وتركيب الذبائح فزادت رطوبتها وانخفض بروتينها وتدهور قوام اللحم، وينخفض تركيز سيتوكروم P-450 في ميكروسومات الكبد، مع زيادة تركيز الجلوتاميك او كسالواسيتيك ترانس أميناز للكبد، كما تآثر نشاط انزيم بنزفيتامين ن - د بمشيلاز بالميكروسوم، وزادت أعداد البكتيريا الهوائية والميزوفيلك والميكروكوكي في الكبد والعضلات، ويتأثر تركيب الأحماض الدهنية للكبد بشدة .

تغذية الكتاكيت علي ٥٠ جزء/بليون B1 خفضت رطوبة الكبد وعضلات الصدر وبروتين الكبد والكلبي، فظهرت اضطرابات وظيفية في الكبد والبنكرياس، حتى بعد سحب الغذاء الملوث لمدة أسبوعين ، فلم تكن كافية لسحب متبقيات التوكسين في الذبيحة، إضافة إلي ذلك، أدت ١٠٠ جزء/بليون B1 إلي خفض جليكوجين ورماد العضلات ، واحتوي لحم الفخذ علي أفلاتوكسين أعلي مما في الصدر، وإن قل محتوي التوكسين في العضلات عما هو في الدم، وقد زادت رطوبة ودهن الكبد، بينما قل محتواه من الجليكوجين وفيتامين A، واحتوي الكبد ١٢ مرة أعلي أفلاتوكسين عما احتوت العضلات، إضافة لخفض نسبة الرماد وتركيز كاليبسوم وفوسفور العظام، وتراكم التوكسين في العظام كذلك . وأظهر الفحص

النسيجي أن الكبد هو الأشد تأثراً بالتوكسين (حتى بعد سحب العلف الملوث) ؛ فظهرت التهابات خلوية ورشح ونكرزة وسماكة القنوات وتليف وتغيرات دهنية، وكذلك الكلي أظهرت التهابات وأوراماً للأنايب المركزية واحتقاناً، كما أظهر نسيج القلب التهابات وترسيب الفيبرين وتكلساً وأوديميا (انظر الملزمة الملونة) .

ذكر الدجاج الناضجة (ديوك فيومي) عند تغذيتها علي ٥٠ جزء / بليون B₁ لمدة ٨ أسابيع انخفض نموها ، وانخفض استهلاكها للعلف ، وساءت الكفاءة التحويلية للغذاء ، كما اضررت معاملات الهضم ، ولم تستجيب الديوك لجمع السائل المنوي بسهولة ، وانخفض حجم القذفة وتركيز الحيوانات المنوية وحركتها ، بينما زادت نسبة تشوهات الحيوانات المنوية ، وزادت الأوزان النسبية للأعضاء والغدد، وانخفضت قيم الدم للهيموجلوبين ونسبة مكونات الدم الخلية والبروتين الكلي والجلوبولين واليوريا والكالسيوم والفوسفور وفيتامينات C,A ، والجلوتاميك أوكسالو أسيتيك ترانس أميناز، بينما زادت قيم الدم في متوسط تركيز هيموجلوبين كرات الدم الحمراء والجلوكوز والليبيدات الكلية والكوليسترول والألبومين والكرياتينين والفوسفاتاز الحامض والقاعدى واللاكتيك دي هيدروجيناز والجلوتاميك وبيروفيك ترانس أميناز والأفلاتوكسين ، كما أظهرت عضلات الديوك انخفاض بروتينها وجليكوجينها ورمادها، واحتوي الفخذ أفلاتوكسين أعلي من الصدر، لكن أقل مما في الدم (واحتوت عضلات الديوك ٤ أضعاف ما احتوته عضلات الكتاكيت من الأفلاتوكسين رغم أن الكتاكيت غذيت علي ضعف ما غذيت عليه الديوك من التوكسين ، لكن لفترة ٤ أسابيع، والديوك لفترة ٨ أسابيع)، وزادت رطوبة ودهن وأفلاتوكسين الكبد، بينما انخفض محتواه من الجليكوجين وفيتامين A ، وكان محتوي الكبد ١٢ مرة قدر محتوي العضلات من التوكسين، وخفض التوكسين من رماد وكالسيوم وفوسفور العظام، بينما رفع محتواه من الماغنسيوم والأفلاتوكسين، وأظهر الفحص النسيجي للخصى وجود تغييرات اضمحلالية وعفن Sloughing للخلايا المبطنة للطلائية الجرثومية وأوديميا في الأنسجة البينية (انظر الملزمة الملوثة) . وهذه التغيرات التناسلية متباينة بتباين السلالات، فعند تغذية ديوك دجاج اللحم علي ٢٠ جزء / مليون أحدثت انخفاضاً في وزن الجسم، لكن لم تؤثر علي حجم القذفة ولاتركيزها ولا التركيب الكيماوي للسائل المنوي، من حيث البروتين والأحماض النووية ، بينما نفس التركيز من أفلاتوكسين العليقة لديوك الليجهورن قلل حجم القذفة وحجم

الخصى، واضطربت الطلائمية الجرثومية ، وإن لم يؤثر علي نسبة البيض المخضب، أو نسبة فقس البيض المخضب للإناث الملقحة صناعيا من هذه الديوك المعاملة إذ إن نقص حجم القذفة راجع لانخفاض معنوي في استهلاك الغذاء ، وبالتالي في وزن الجسم وحجم القذفة، كما أن ١٨ جزء/مليون في العلف لم تؤثر هستولوجيا على الخصى .

الدجاج البياض المغذي علي ١٠٠ جزء/مليون من كل من أفلاتوكسينات B₂ و G₁ و G₂
معا لمدة ٦ أسابيع أظهرت تغييرات في خصائص البيض وتركيبه (رماد وكالسيوم القشرة) والوزن النسبي لعدد فوق الكلية والدم (تركيز اليوريا والفوسفاتاز القاعدي والجلوتاميك أوكسالوأسيتيك ترانس أميناز)، وكذلك تغييرات في تركيب العضلات وقوامها ، ونتج بيض أثقل وزنا عند فقسه كانت الكتاكيت أثقل وزنا عن كتاكيت المقارنة رغم حدوث تشوهات في بعض الأجنة كابتعاد الرأس عن الأرجل والتوائها ، واتساع حجم الغرفة الهوائية في البيض عنه في المقارنة والكتاكيت الفاقسة أظهرت تشوه الوقفة ، ووضع الساق حتي في الكتاكيت الناتجة من بيض ناتج بعد تغذية الدجاج ٣ أسابيع علي الأفلاتوكسين (انظر الملزمة الملونة) ، كما كان لون كبد الدجاجات شاحبا متهتكاً ، وتضخمت المثانة لامتلائها بالبول . وتغذية الدجاج البياض علي ٣٣١ جزء/مليون B₁ + ١٦٨ جزء/مليون B₂ لمدة ٢٨ يوما، أظهرت انخفاضاً في إنتاج البيض، ووزن البيض في الأسبوع الثالث والرابع على التوالي، وكان الكبد شاحبا ومتضخما وينزف، والمبايض صغيرة عن المقارنة، وتحتوي بيضا صغيرا، وظهر التركيز الاعلي من المتبقيات في القانصة والكلبي والكبد (تركيز كلي متوسط أقل من ٣ جزء/مليون) وأقل تراكم للتوكسين في عضلة الصدر والسيرم والفخذ (تركيزه في الصدر أقل من ١ جزء/مليون)، ويخزن الأفلاتوكسين في البيض سريعا بأقصى تركيز بعد ٤-٥ أيام، ثم يثبت مستواه ، وبلغت تركيزات متبقيات التوكسين في البيض أقل من ٠.٥ جزء/مليون ، وكانت مستويات M₂, M₁, B₂ متماثلة في كل من الصفار والبيضا ، بينما B₁ كانت أعلى في الصفار ، ويظهر التوكسين في البيض إذا احتوي العلف علي أكثر من ١٠٠ جزء/مليون، فعند التغذية على ١٨٦ مجم/كجم وزن جسم تخلف ١٢٤ جزء/مليون B₁ في البيض ، ١٠ جزء/مليون B₁ لمدة ٣ أسابيع أدى إلي نقص إنتاج البيض ووزن البيض، وزيادة وزن القشرة، ٢-١٥ جزء/مليون تؤدي إلي الكبد الدهني وتدهور الكلبي، ٥ جزء/مليون فاعلي تخلف كم محسوس من التوكسين في العضلات ، ٨٣ - ١٠١ جزء/مليون أدت إلي ٤٩,٣٪

نفوفا في ٤٨ ساعة ، وانخفض إنتاج البيض للباقي (٥٠٧ دجاجة) حتى ٥٪ . تركيز ٤ جزء/مليون يزيد استهلاك الغذاء (١٥٪) مع ثبات الوزن للجسم (انخفاض الاستفادة الغذائية) وانخفاض تركيز فيتامين A في الكبد . والتركيز المنخفض (٥٠ جزء/مليون B₁) خلفت أفلاتوكسينات B₁ , R_O , M₁ في الكبد و الكلي والفخذ ، وكان أعلي مستوي من R_O في الكبد (٠.٦ جزء/مليون) . وعندما احتوت عليقة البيض كسب فول سوداني ملوث (١٤٢ جزءاً/مليون B₁) فادت عند أقصى إنتاج للقطيع عند ٣٠ أسبوعاً إلي انخفاض الإنتاج إلي ٢٠٪ في خلال ١٤ أسبوعاً ، وأظهر الناقق تضخم الكبد ودهننته ونزفه ، وتضخم الكلي واحتقانها ، وتحوصل ودهننة سيتوبلازم خلايا الكبد ، مع وجود مناطق منكرزة واحتقان نخاع الكلية ، وتحوصل أنابيبها وانتشار عصيات ليمفاوية في القشرة ، وزادت أنشطة إنزيمات السكسينيك دي هيدروجيناز وتركيزات الصوديوم والبوتاسيوم والكوليسترول ، مع انخفاض تركيزات البروتين الكلي في السيرم . ولا يؤدي الأفلاتوكسين إلي خفض إنتاج البيض فقط بل أيضا يخفض نسبة فقس البيض إذ أن ٠.٤ جزء/مليون في العليقة تخرج متبقيات في بيض الدجاج كإفسيه لقتل ١٠٠ جنين دجاج ، وهذا كاف لخفض نسبة الفقس ، بل ١.٨ جزء/مليون خفضت الفقس إلي صفر٪ ، و ٨.١ جزء/مليون أوقفت إنتاج البيض خلال فترة التغذية (٣ أسابيع) ، وأظهرت اضطرابات نسيجية في المبيض (تلف حويصلات جراف) .

الكبد أكثر الأعضاء تأثراً بالأفلاتوكسين في الدجاج ، إذ يحتجز حوالي ٨٪ من التوكسين المأكول ؛ لذا تظهر تغييرات نسيجية وخلوية ، فتزيد خلايا طلائية قناة الصفراء ، مع تغييرات نووية في سيتوبلازم البنكرياس ، بينما عضلة القلب اقتصرت تغييراتها علي الميتوكوندريا . نصف كمية الأفلاتوكسين في الدواجن تكون مرتبطة بالببتيدات أو الأحماض الأمينية في صورة المركب B_{2a} ، والذي ينتج تحت ظروف حامضية كنتاج ميتابوليزم للمركب B₁ . إضافة الأفلاتوكسين لعلائق الدجاج البيضاء حتى ١٠ جزء/مليون لمدة ٤ أسابيع ، تزيد حجم الكبد وليبيدات الكبد ؛ بينما انخفض إنتاج البيض ، وحجم البيضة ، ووزن الصفار ونسبته ، وإن لم يتأثر الوزن الجاف ومحتوى الليبيدات للصفار ، وزادت كاروتينويدات الصفار والبلازما ، أي أن الأفلاتوكسين ينشط تخليق الليبيدات ونقلها من الكبد إلى البلازما والصفار ؛ بينما كاروتينويدات البلازما والصفار (أصلها من الغذاء) تزيد بانخفاض إنتاج البيض بفعل الأفلاتوكسين . لوحظ اختلاف في حساسية الدجاج للتسمم بالأفلاتوكسين ، مما يرجح تأثير

العوامل الوراثية على هذه الحساسية ؛ إذ وجدت سلالة النيوهامبشير أكثر حساسية من الليجهورن الأبيض الذي يقاوم هذا التسمم ، كما أن كثاكت الأربور إكر لا تتأثر لحد كبير بالأفلاتوكسين (٤٠٠ جزء/بليون) . كما وجد أن دجاج البيض يختلف في سميته عن دجاج اللحم ، فدجاج البيض يظهر زيادة نشاط إنزيمات البكرياس (كيموتريسين ، أميلاز ، ليباز) على ٤ جزء/مليون أفلاتوكسين ، دون تغيير في دهن الزرق ، بينما في دجاج اللحم يحدث نقص للأميلاز والليباز مع زيادة دهن الزرق ، والدجاج الأبيض يخلف في البيض أفلاتوكسينا ضعف ما يتخلف في الدجاج الأحمر .

السمان رغم أنه أكثر مقاومة فعند تغذيته في عمر ١٠ أيام على ١.٢٨ جزء/مليون أفلاتوكسين أظهر انخفاضا في الوزن باستمرار التجربة (٤ أسابيع) مقارنة بالكونترول ، كما انخفضت نسبة وزن دماؤه ، بينما زادت نسبة وزن كبده ، كما انخفض نشاط الفوسفاتاز القاعدى في الدم وخلي الكبد من متبقيات التوكسين . واحتواء علائق السمان على ٠.٤ - ١.٢ جزء/مليون B₁ خفض وزن السمان واستهلاك الغذاء ورماد العظام ، وزاد النفوق والعلف/وحدة زيادة في الوزن ، كما أن المستويات المتدرجة حتى ٨ جزء/مليون B₁ خفضت إنتاج ووزن البيض والكفاءة التحويلية ، وخلفت B₁ في البيض حتى ١.٩ جزء/بليون ، وعلى ذلك ؛ فحدود السماح في علف كثاكت التسمين (٢٥ جزء/بليون) والدجاج البياض (٤٠ جزء/بليون) تجعل هذه المستويات المسموح بها آمنة دون متبقيات في كبد وعضلات وبيض السمان . وتجريع السمان مخلوط أفلاتوكسينات (C₂, G₁, B₂, B₁) بمعدل ٠.٣ مجم/كجم وزن جسم أظهر أفلاتوكسيكول في السيرم (المهضوم بالبيسين) بعد ٦ ساعات من التجريع واختفى بعد ٢٤ ساعة، أظهر الكبد تمدد قناة الصفراء وكرزة نسيج الكبد واحتوائه تموصلات واحتقانات وتغييرات دهنية وتليفا بسيطا وثخانة الأغشية الجيبية . ووجد الأفلاتوكسين في بيض السمان الكامل بتركيز ٢.٥ جزء/بليون عندما احتوى العلف على ٣٠-٥٠ ضعف هذه المتبقيات، ١٠ جزء/مليون B₁ في العلف خفضت من إنتاج السمان للبيض (الذى يعود لحالته بعد أيام قلائل من إزالة العلف الملوث) ، واحتواء العليقة ١٠٠ جزء/بليون يخلف السم في البيض (الصفار أعلي تركيزاً من البياض) بكم محسوس، وهذا لا يحدث في بيض الدجاج مما يشكل خطورة على الإنسان من استخدام مسحوق بيض السمان الذى تتركز فيه بقايا الأفلاتوكسين بالتجفيف ، وعليه ، يجب عمل حساب متبقيات

التوكسين في بيض السممان (حتى لو روعيت الحدود القصوى المسموح بها من التوكسين في العلف) وليس في بيض الدجاج .

كتاكيت الرومي المغذاه أول ٣ أسابيع من العمر على أفلاتوكسين تظهر اضطرابات دموية في شكل إطالة زمن البروثرومين (على ١٢٥ - ٥٠٠ جزء/بليون)؛ بينما وزن الجسم لم يتأثر إلا على ٥٠٠ جزء/بليون ، وانخفض بروتين وفيبرينوجين وكالسيوم البلازما حسب تدرج تركيز التوكسين . ويتأثر الرومي بالأفلاتوكسين بشكل أكبر من الدجاج بالنسبة لهذه الخصائص الدموية؛ بينما الدجاج يتأثر وزنه أكبر من الرومي . بعد تغذية الرومي على ٥٠ - ١٥٠ جزء/بليون أفلاتوكسين ١١-١٣ أسبوعاً وجد M_1 ، B_1 في الكبد والكلية والقانصة والزرق؛ بينما انسحاب العليقية الملوثة ١-٢ اسبوع أدت إلى عدم وجود متبقيات أفلاتوكسين في الزرق والأنسجة ، باستثناء بعض B_1 في القانصة ، ولم يتأثر الوزن ولا النفوق ولا التحويل الغذائي ولا الأنسجة .



تسمم مزمن في كتاكيت البط عمر ٤ أسابيع ، يلاحظ ضعف النمو على اليمين مقارنة بالكونتروال (يسار) عند نفس العمر

كتاكيت البط من أكثر الأنواع حساسية للأفلاتوكسين ، ١ جزء/مليون أدى إلى نقص الوزن (٥٠٪ من المقارنة) في خلال ١٠ أيام ، كما أدى إلى انخفاض محتوى سيرم الدم من الفوسفاتاز الحامضي، والكوليسترول ، والليبيدات الكلية ، والبروتين الكلية ، والألبومين ، والجلوبولين ، ونسبة الألبومين/جلوبولين . فتظهر كتاكيت البط تسمماً حاداً في شكل فقد الشهية ، وإسهالاً أخضر (في بعض الحالات) ، ورجفة ، ونفوقاً . وإذا طالت الحالة المرضية فتتحول لشكل مزمن (كما في الشكل التالي) ؛ إذ يتأخر النمو ويتليف الكبد ويتسرطن ؛ فقد ثبت أن ٧

ميكروجرام أفلاتوكسين كافية لإحداث تليف الكبد **Liver cirrhosis** في كسائت البط، وعلى حسب تركيز التوكسين تكون حدة الأعراض، من تغييرات هدمية في الكبد، واضطرابات خلايا النسيج الحشوي، وتدهور دهني، ونزف، وتليف في الكبد، إلى أضرار بالكلى، والبنكرياس، والصفراء، والرئة، والجهاز العصبي (تشنجات)، ونزف والتهاب القناة الهضمية، وأخيراً النفوق. فيؤدي الأفلاتوكسين إلى نقص وزن الكبد والخصى في البط إضافة إلى تلف نسيجي وسرطان الصفراء والكبد، وتلف نسيجي في الرئة والكلى، كما يؤدي التوكسين إلى خفض استهلاك العلف وميزان الأوزن، والنسبة التنفسية ومعدلات الهضم، وخفض الاستفادة من البروتين الصافي (أكثر من خفض معدل كفاءة البروتين). ويكفي ٠.٣ جزء/مليون لمدة ٦ أسابيع لإحداث ٣٠٪ نفوقاً؛ بينما ٠.٥ جزء/مليون تحدث ٥٠٪ نفوقاً في ٤ أسابيع، و١ جزء/مليون تحدث ٥٠٪ نفوقاً في ٣ أسابيع (أو ١٠٠٪ نفوق في ٤ أسابيع)، وهكذا، بزيادة التركيز تزيد نسبة النفوق وفي وقت أقصر. العليقة المحتوية ١-٣ جزء/مليون أفلاتوكسين لكسائت بط عمر يوم تخفض وزن الخصى والكبد، مع احتقان قناة الصفراء واحتوائها حصوات، ومناطق محوصلة في الكبد وقتياً، وتحوصل سيتوبلازم وتنظيم عصوي لشرائط خلويه كبدية، ونكرزة أنابيب الكلى وشذوذ الأنوية وامتداد الأنابيب ونكرزة طلائينها وتدهورها. الجرعات تحت المميته من الأفلاتوكسين لا تؤدي لأعراض مرضية وتشريحية ونسجية، لكنها تؤثر على إنزيمات الكبد، مما يخفض بروتينات البلازما، ونقص الألبومين يخفض وزن الجسم، وانخفاض الجلوبيولين يزيد التعرض للعدوى، كما يضار امتصاص الفيتامينات الذاتية في الدهون مما يؤدي إلى النزف، وكذلك الكساح. البط الكاكي كامل أكثر حساسية للسم الفطري عن البط البكيني، بينما البط الألابيو والبط تيجال متشابهة في تأثيره بالأفلاتوكسين.

تغذية البط على ٣٠٠ ميكروجرام/كجم وزن جسم يومياً أدت إلى إنتاج ذبائح غامقة اللون نتيجة عدم النزف الجيد بالذبح، واحتوت عضلات الصدر على ١.٨ جزء/بليون أفلاتوكسين، بينما احتوى الكبد ٧.٨ جزء/بليون، وكانت pH العضلات أعلى من الطبيعي ومحتواها من الأحماض الأمينية أقل من العادي. وعند تغذية كسائت أوز على ٢ - ٤ جزء/بليون BI كان المتبقى من التوكسين في المبيض ١٠.٧، وفي الطحال ٦.٩، وفي الخصى ٣.٩، والكبد ٣.٧ جزء/بليون.

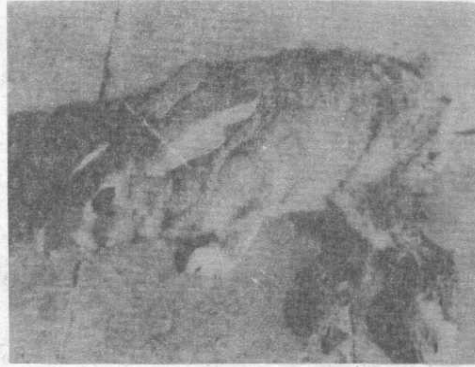
الفقران الحوامل المعاملة بـ ٤ مجم أفلاتوكسين B₁ / كجم وزن جسم عن طريق الفم في اليوم الثامن أو التاسع من الحمل أظهرت تأثيرات مشوهة Teratogenic عند تناولها في اليوم الثامن، ولم تكن مشوهة عند تناولها في اليوم التاسع مع الحمل ، وأدى حقن الفقران في الرئة بالأفلاتوكسين إلى تغييرات في النسيج المبطن للحويصلات الهوائية ؛ ليتحول إلى نسيج يشبه المبطن للممرات التنفسية، وتحويل النسيج المبطن للممرات التنفسية إلى نسيج حشفي مع عدم تجانس الخلايا والأنوية، رغم عدم حدوث سرطان (وإن كان الأفلاتوكسين مسرطناً للفقران حديثة الولادة) . ويختلف تمثيل وإخراج الأفلاتوكسين ما بين الفقران **والهامستر** .

بينما الجرذان أكثر حساسية من الفقران فتناولها ٥ ميكروجرام أفلاتوكسين يومياً في الغذاء أدى إلى سرطان الكبد ، كما يؤدي التوكسين إلى تشوية الأجنة، أو موتها ، أو امتصاصها، ويؤدي التوكسين إلى الأورام في الأعضاء الأخرى - كذلك - خاصة الكلى، والمعدة، والقولون، كما يعيق التوكسين من إنزيم RNA - بوليميراز . لقد أدت العليقة الملوثة بتركيز منخفض جداً من الأفلاتوكسين B₁ (١٥ جزء/ بليون) إلى سرطان خلايا الكبد لكل الجرذان المعاملة بعد ٦٨ أسبوعاً للذكور ، و ٨٠ أسبوعاً للإناث ، وهذه الجرعة تعادل ٠.٢ ميكروجرام/يوم/ جرذ ، والجرعة الكلية المؤدية للسرطان قد تكون أقل من ٢٠٠ ميكروجرام، كما أن ١ جزء/ بليون أدت إلى السرطان في ٩٪ فقط من ذكور الجرذان ، بينما ٦٠ جزء/ بليون أدت إلى سرطان الكبد في ٩٠٪ من الجرذان بعد سنة ، ويؤدي التوكسين كذلك إلى نرف الرباط المشيمي بالرحم مما يتبعه نفوق الأجنة عند الحقن في البريتون ، والتغذية الملوثة بالتوكسين بعد ١٦ يوماً حملاً تؤخر نمو الأجنة ، أما التغذية على ١.٧ جزء/ مليون B₁ لمدة ٣ شهور أدت إلى زيادة وزن الكلى والأدرينال ونقص النمو (بعد سنة من التغذية) ونكروزة وخراجات في الكلى، وتغيير تركيب دهون الكبد ، ويزيد التوكسين من فقد الجسم للمنجنيز؛ لتداخلهما معاً . والتسمم الحاد في الجرذان يؤدي إلى نكروزة الكبد ، وتضخم الصفراء ، وشدة تلويح الخلايا البارنشيمية؛ بينما التسمم المزمن يؤدي إلى تليف وتعجز Nodulrity الكبد، إضافة إلى خفض النسبة الوزنية للكبد، إعاقاة أنشطة إنزيمات أيض السموم بالكبد، وزيادة دهن وبروتين وجلوتاميك بيروفيك ترانس أميناز البلازما وجليكوجين الكبد، ونقص جلوكونز وجلتاميك أوكسالو أسيتيك ترانس أميناز البلازما، وبروتين الكبد . ولقد ثبت أن سمية الأفلاتوكسين على خلايا الكبد في الجرذان أعلى منها في الفقران،

وسرطنة هذا التوكسين على الإناث أقل منها على الذكور، ولا ترتبط السرطنة بالتطهير. ويرتبط **B₁** في الجرذان - أساساً - بالبيومين البلازما؛ مما يؤدي إلى تغييرات تركيبية في جزئ الألبومين. ولم يؤثر الأفلاتوكسين على خصوبة ذكور الجرذان، سواء في إنتاج الحيوانات المنوية، ولا في نسبة تشوهات الإسرقات، وعليه، اقترح احتمال الجرذان للتغذية الملوثة بالأفلاتوكسين حتى ٥٠ ميكروجرام/كجم وزن جسم. ويتم توزيع أفلاتوكسين العلف على الروث (٦٥٪)، والبول (٨,٨٪) والذئب (٢,٦٪)، أي أن هناك تماثلاً في ميثابوليزم التوكسين بين المحترات ووحيدات المعدة، (وإن أظهرت الماعز قدرة على ارتباط الأفلاتوكسين بالبول بنسبة أكبر). وتنبأين سلالات الجرذان في حساسيتها لأورام الكبد التي تسببها الأفلاتوكسينات، فكانت الجرذان من نوع شارلز ريفر Charles-River أشد حساسية عن ألفين سلاتر Alfin-Slater.

خنازير غينيا المغذاة على ٠.٠١ مجم أفلاتوكسين **B₁** / يوم تظهر نقصاً في وزن الجسم، وفي الفا-٢ - جلوبيولين، وكانت سمية الأفلاتوكسينات **B₁ : G₁ : B₂ : G₂** على الكبد كنسبة ١ : ٤ : ١٦ : ١٢٨. الأرانب البلدية المغذاة على مجموعة الأفلاتوكسينات **B₁** و **B₂** و **G₁** و **G₂** معاً (بتركيز ١٠٠ جزء/بليون من كل منها) أظهرت انخفاضاً في وزن الجسم عن المقارنة بجانب نقص استهلاك العلف والماء، وزادت نسبة النفوق، وزادت الأوزان النسبية لكل من الكبد والكلى والقلب وعدد فروع الكلية، كما زاد محتوى الدم من الكالسيوم والفسفور والكوليسترول والفوسفوليبيدات والجلوتاميك بيروفيك ترانس أميناز؛ بينما قلت قيم الهيموجلوبين، والهيماتوكريت، ومعدل الترسيب للدم، والبروتين الكلى، الجلوتاميك أوكسالو أسيتيك ترانس أميناز، وزاد محتوى الكبد من الرطوبة، والرماد، والسليكا، وكذلك رطوبة العضلات، بينما انخفضت قيم الدهون، والجلوتاميك أكسالو أسيتيك ترانس أميناز، وفيتامين A في الكبد، وكذلك الرماد في العضلات، كما أدى الأفلاتوكسين إلى خفض رماد وسليكا وماغنسيوم وحجم العظام، وتبقى الأفلاتوكسين في العضلات، والسيرم، والكبد والقلب، والكلى بنسبة ٥١ : ٢٤ : ٣ : ٢ : ١ على الترتيب، خرج في الروث ١.٤٢ ٪ فقط من المأكول، وظهر الشلل في المؤخرتين، مع عدم انتظام تخزين الدهون، واختلافات لونية، وأنزفة في بعض الأعضاء، لكن لم يتأثر التركيب السطحي للأمعاء الدقيقة، وأظهر الفحص الهستوباثولوجي أن أكثر الأعضاء تأثراً هو الكبد، فالقلب فالطحال على الترتيب، وشملت

التغيرات الهستولوجية رشحاً بالخلايا المستديرة، وعدم انتظام في الصفائح الفصيصة، وكرزة منقطة وتليفاً حول بابى بالكبد، وتغيرات القلب شملت تليفاً فيما تحت غشاء القلب الداخلي، وانتشار التليف، وكان الطحال محتقناً (انظر الملزمة الملونة).



شلل مؤخرتي أرنب
بلدي بعد التغذية
الملوثة بالأفلاتوكسين



أرنب بلدي مغذي علي
الأفلاتوكسين يظهر
نزفاً في التجويف
الداخلي، ويطول القناة
الهضمية، إضافة إلى
تقرح المعدة.



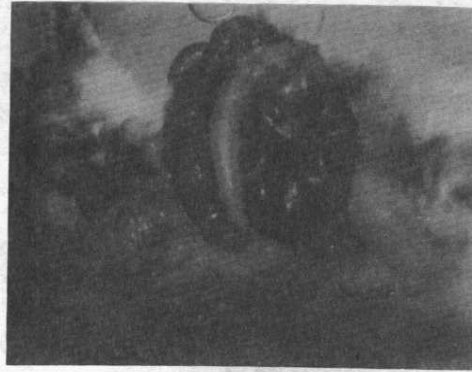
أرنب بلدي مغذي علي
الأفلاتوكسين يظهر
نزفاً في الرئة،
والتجويف الصدري،
والأمعاء الدقيقة
والغليظة، والأعور.



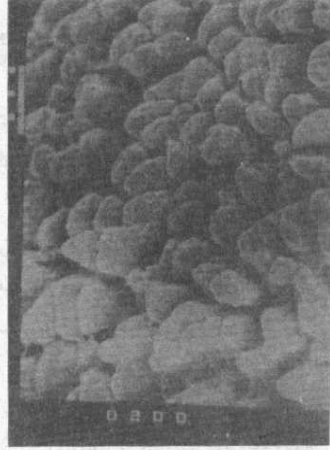
أرنب بلدي مغذي علي
الأفلاتوكسين يظهر
ضمور المعدة، وتضخم
الطحال، ونزف الأمعاء
والأعور .



أرنب بلدي مغذي علي
الأفلاتوكسين يظهر
قرحة المعدة ونزفها ،
ونزف الأمعاء والأعور .



أرنب بلدي مغذي علي
الأفلاتوكسين ، يظهر
حوصلات دهنية علي
المعدة ونزف الأعور .



صورة بالميكروسكوب
الإلكتروني لخملات
الأمعاء لأرنب بلدي مغذي
علي عليقة خالية من
الأفلاتوكسين، توضح
تعدد الثنايا والتجاويف



صورة بالميكروسكوب
الإلكتروني لخملات من
أمعاء أرنب بلدي مغذي
علي عليقة ملوثة
بالأفلاتوكسين، توضح
حدود مسطح خلايا
الامتصاص وفتحة
خلايا جوبلت .

أدى الأفلاتوكسين (٥٠ ميكروجرام / كجم وزن جسم) لمدة ١٠ أيام إلى زيادة حالات الإجهاض فى الأرناب، بجانب المواليد الميتة، أو موت المواليد الرضيعة بعد أيام قليلة من الولادة، وقد تليفت أنسجة الغدد اللبينية مع زيادة كولاجينها وزيادة سمك جدر أوغيتها الدموية، بجانب نقص إفراز الغدد اللبينية، وصغر حجمها، ولم تعد الغدد اللبينية إلى حالتها الطبيعية بعد ٣٠ يوماً من المعاملة، أى أن الأفلاتوكسين يؤثر باثولوجيا على الغدد اللبينية ، مما يؤدي إلى خلل ونقص وظيفى لهذه الغدد .

حقن الأرناب النيوزيلاندى الأبيض بالأفلاتوكسين منع التجلط حتى الموت ، وقبل الموت مباشرة وجد انخفاض معنوى فى نشاط عوامل تجلط الدم (الخامس والسابع والثامن) ، وفى تركيز الفيبرينوجين، وارتبط تركيز ألبومين السيرم معنويا مع نشاط العوامل الخامس والسابع وتركز فيبرينوجين البلازما، وهذا راجع لتأثير التوكسين المخفض لتخليق الكبد لعوامل التجلط، فيما عدا فى حالة نكرزة الكبد الشديدة للحد الكافى لإحداث جلطة داخل الأوعية، واستهلاك عوامل التجلط . وعموما تتوقف التأثيرات الفسيولوجية للأفلاتوكسين فى علائق الأرناب على الجرعة والمدة التى يستهلك خلالها التوكسين (الذى تستمر تأثيراته حتى بعد المعاملة)، والتسمم يؤثر فى وزن الجسم وصورة الدم (بروتين، بيليروين، يوريا، فوسفاتاز، ترانس أميناز) ونسيج الكبد والخصائص التناسلية للذكور (حجم القذفة ولونها وكثافتها وحركة الإسبرمات وتركيز الإسبرمات وهدم الأنايب المنوية وتليفها) .

الأفلاتوكسينات فى **القردة** تؤدي إلى الإضرار بالكبد والكلى، فبجانب القيء، وذهاب شهوة الأكل، والجفاف، والإحباط، واليرقان، تظهر أضرارا للكبد من زيادة نشاط إنزيمات الترانس أميناز، والفوسفاتاز القاعدى، وإيزوستريك دهيدروجيناز فى السيرم، وانخفاض الجلوكوز والكوليسترول، وزيادة البيليروين، والأحماض الدهنية غير المؤسثه؛ بينما تقل الفوسفوليبيدات فى السيرم، التغييرات تشمل الكبد والكلى والقلب والمخ؛ فيتغير لون الكبد، وتتنكز خلاياه مع وجود خراج كبدى وتتنخم الكلى، ويتغير لونها، كما يتغير لون عضلة القلب، ويظهر المخ أوديميا، علاوة على سرطانة الأفلاتوكسين لاكياد القرده . وتشمل التغييرات النسيجية تغييرات دهنية، ونكرزة خلايا الكبد، وسحب الجليكوجين منها، واتساع قناة الصفراء، والتهاب ورشح المناطق البوابية وتليفها، بينما فى الكلى يحدث هدم دهنى فى طلائية الأنايب ويستبدل سيتوبلازم الخلايا المتأثرة بقطرات زيتية، ويشمل التغيير الدهنى

كذلك عضلة القلب مع وجود قطرات دهنية حول الياف القلب ، وتظهر أوديميا المنخ ، مع مدم عصبى وكرزة الأعصاب .

التسمم الحاد فى الخنازير (أعلى من ٠.٢ مجم/كجم وزن جسم فميا) يودى إلى النفوق نتيجة الأنهيار، وضعف عضلى، ورعشة، وفقد الشهية ، وإفرازات مدممة من المستقيم، وتناثر إنزيمات الكبد (يزيد نشاط الأورنيثين كارباميل ترانسفيراز، والفوسفاتاز القاعدى، والترانس أمينات)، ويزيد زمن التجلط، وينخفض بروتين السيرم، والفوجاما جلوبيولينات، والاليومين، وينخفض ضغط الدم، ويزيد معدل النبض وضغطه، ويتلون الكبد بلون قاتم، وقد تضمر الصفراء، وتحتقن وتنزف الغدد الليمفاوية الكبدية، وتنزف الأمعاء والقلب والعضلات وتحت الجلد .

ويظهر الفحص الباثولوجى عدم انتظام خلايا الكبد، ووجود فراغات فى السيتوبلازم ، مع احتقان وكرزة الفص المركزى، مع رشح الخلايا الليمفاوية والمتعادلة فى المناطق المنكرزة . أما التسمم المزمن فيظهر يرقانا، وظهرا مقوسا، ورأساً مدلاة، وخشونة الشعر وتوعك، ويكون الكبد ليفى القوام ومصفرأ، مع تليف الأوعيه الصفراوية، وضمور الصفراء وأوديميا جدارها، وتركيز عصيرها، وقد تتضخم الصفراء لعدم صرف محتوياتها، وتحتقن غدد فوق الكلية، وتنزف الكلى مع احتقان ونزف الغدد الليمفاوية الكبدية، ووجود خلايا خبيثة فى الكبد ونزف القناة الهضمية (حسب مدة التسمم)، ويظهر سرطان الكبد فى الخنازير المعرضه للأفلاتوكسين لمدة حوالى ٣٠ شهراً . . وعموماً، يودى التسمم الأفلاتوكسينى فى الخنازير إلى انخفاض النمو وكفاءة تحويل الغذاء (رغم ارتفاع ميزان الأزوت ومعاملات الهضم)، وارتفاع نسبة النفوق ووجود التوكسين فى سيرم الدم والكبد والكلى والقلب والطحال والعضلات مع اضطراب المناعة المكتسبة **Acquired Immunity** ، والخناييص أكثر حساسية عن الأفراد التامة النمو . تغذية الخنازير على ٠.١-٠.٤ مجم **B₁** /كجم علف تخلف **B₁** فى الكبد ٠.٢٥ - ٠.٨٣ ميكروجرام /كجم، وفى الكلى ٠.٢٩ - ٠.٦٢ ، وفى الدم ٠.١٣ - ٠.٣٦ ، وفى العضلات ٠.١٥ - ٠.٢٧ ميكروجرام /كجم، كما تخلف **M₁** فى الكبد ٠.١١ - ٠.١٩ ، وفى الكلى ٠.٢١ - ٠.٣٠ ، وفى الدم ٠.٠٤ - ٠.٠٨ ، وفى العضلات ٠.٠٤ - ٠.٠٦ ميكروجرام /كجم .

رضاعة العجول حديثه الولادة علي سرسوب ولبن يحتوي تركيزات متدرجة من

الأفلاتوكسين (١٠-٢٥٠ جزء/مليون) لمدة ١١ يوماً أدت إلي خفض متدرج في تركيبات جلوبيولينات المناعة في السيرم وأرجع ذلك ربما لارتباط هذه الجلوبيولينات بالتوكسين، مما يعوق امتصاص الأولي، ويؤدي الأفلاتوكسين (١ مجم/كجم وزن جسم) إلي فقدان شهية الأكل، واضطراب الحركة، وخشونة الشعير، وعسر التنفس، وجفاف؛ لذا تزداد قيم الهيموجلوبين والهيماتوكريت، وعدد كرات الدم، ونشاط انزيمات الترانس أميناز كما يزداد وقت التجلط مع نقص وزن الجسم واستهلاك العلف. ولا تتأثر العجول إلا بجرعات ٧٠٠ جزء /بليون فاعلي حيث يبدو الكبد رمادي اللون منتفخاً ذا قوام ليفي أو مطاطي، مع كبر الوزن واستدارة الحواف، مع تليف سميك حول قنوات المرارة، أودوما الإثني عشر والمعدة، مع الإرتباط الجيد بين تركيز الأفلاتوكسين في الغذاء ووزن الكبد النسبي، ويوضح الفحص الميكروسكوبي عدم انتظام حجم خلايا الكبد وشحوبها، واتساع الأنوية، ورشح أنابيب قناة الصفراء وتليفها. ويزيادة تركيز الأفلاتوكسين في عليقة العجول من ٠.٥ إلى ١.٥ جزء/مليون انخفض معدل النمو والكفاءة الغذائية وكذلك انخفض نشاط إنزيم الفوسفوإينول بيروفات كاربوكسي كيناز الكبد وانخفض ارتباط الليوسين بالبروتينات في الكبد، كما انخفض وزن الجسم والبروتين والأحماض النووية، ومن تحليل الإرتداد وجد أن حد الأفلاتوكسين (في العلف) الأدنى الآمن لنمو العجول هو ٠.٢٦ جزء/مليون فالجرعات الأعلى بطيئة الإستشفاء منها، ووجدت العجول أكثر حساسية عن البقر الكبير، فالعجول عمر ٥-٨ أسابيع عند تغذيتها علي ٢ جزء/مليون B₁ لمدة ١٦ أسبوعاً أظهرت أعراضاً مرضية بعد ١٠-١٢ أسبوعاً من بداية التغذية الملوثة في شكل اضطراب النمو، وظهر النفوق من الأسبوع السادس عشر؛ بينما تغذية البقر علي ١.٥ مجم B₁ يومياً لا يؤثر عليها بل تأثرت عمجولها الرضعية لظهور التوكسين في اللبن بعد يومين من تناول العليقة الملوثة ، ويستمر حتي ٩ أيام من إزالة العلف الملوث .

ويحدث التسمم الأفلاتوكسيني من وقت لآخر في عجول التسمين بأعراض غير متخصصة، باستثناء تلف الكبد ظاهرياً وهستولوجياً، ويتخلف تركيز منخفض من التوكسين في الكبد والكلى، فتظهر علي العجول نعاساً وإحباطاً وضعف واضطراب الحركة وترنحاً، ويظهر التشريح ورماً، والكبد متماسك لامع بلون رمادي، وأودوما قناة الصفراء والصفراء وجدار المعدة ومساريقاً القولون نتيجة التغذية علي B₁ (٩٦-١٧٠٠ جزء/بليون)، وظهر في

كبد العجول المريضة حتى ٣ جزء/بليون M₁ ، وعند الذبح تم رفض ٥٠٪ من الأكباد لتليفيها . وأدى تركيز ١٥ جزء/ مليون أفلاتوكسين في الغذاء للعجول الى النفوق وانتشار الإحباط، وعدم الراحة ، والسعال ، وعسر التنفس، واكتشف الأفلاتوكسين في نسيج الكلي ، وأظهر فحص الكبد ميكروسكوبيا حدوث أضرار نموذجية للتسمم الأفلاتوكسيني ، وأظهرت العجول انخفاضا في انقباضات الكرش (بداية من ٠.٢ جزء / مليون B₁ في العليقة) ، واكتشف M₁ في محتويات الكرش بعد ساعتين من تناول التوكسين ، مما قد يشير لميتابوليزم B₁ في الكرش الى M₁ . وفي العجول الصغيرة فان ٧٠٠ - ١٠٠٠ جزء/بليون تفقدتها الشهية، ويقل المستهلك من الأكل ، وكذلك وزن الجسم ، والكفاءة الغذائية ؛ بينما يزيد وزن أكبادها علي جرعة من ١٠٠ جزء/بليون ، ويزيد وزن الكلى من جرعة ٧٠٠ جزء/بليون ، وأشد الإنزيمات تأثراً كان الفوسفاتاز القاعدي في السيرم، إذ يزيد بالمعاملة بتركيز أعلى من ١٠٠ جزء/بليون، ويؤدي الأفلاتوكسين إلى خفض مستوى نيتروجين يوريا السيرم والألبومين، وينخفض الجلوتاميك أوكسالوأسيتيك ترانس أميناز للكبد وكذلك إيزوسيتريك دي هيدروجيناز الكبد، والمالليك دي هيدروجيناز في الكبد ، وتنخفض الليبيدات وفيتامين A في الكبد .

الماشية الحلابة الجرعة ٠.٥ مجم/كجم وزن جسم يظهر الأفلاتوكسينول B₁ و M₁ بعد ساعة في اللبن والبلازما وكرات الدم الحمراء ، ونسبة تركيزات هذه السموم الثلاثة كانت تقريبا كنسبة ١ : ١٠ : ١٠٠ ، وتظهر الماشية قلقاً ثم نفوقاً أو استشفاءً بعد ٤ أيام ، وقد بلغت تركيزات B₁ في الكبد والكلى والبول والصفراء ومحتوى الكرش (للحيوان النافق بعد ٦٠ ساعة من تناول الجرعة) ٥،١ ، ٣،٣ ، ٤،١ ، و ١،٦ و ٣٢٠ نانوجرام/ جرام على الترتيب؛ بينما تركيز M₁ كان ٤،٣ ، ٢،٠ ، ٣،٧ ، و ١،٦ و ١٨،٦ نانوجرام/ جرام على الترتيب . بينما ٢ جزء/ مليون B₁ في غذاء الأبقار لمدة ٣-١٢ شهر لم تؤثر على الإخصاب Conception والحمل والوضع . أما ٧٧ جزء/ مليون B₁ فادت إلى إجهاض الماشية الحوامل في خامس يوم بعد ظهور أعراض الرقاد Recumbency وعدم القدرة على الوقوف، وانخفاض درجة حرارة المستقيم، ورعشة الرأس، وكان الإجهاض في الشهر الثالث Trimester من الحمل لكل الإناث الحوامل المعاملة ثم نفقت الحيوانات في خلال ٨ أيام، وأظهر الدم ارتفاعا في نشاط اللاكتات دهيدروجيناز وأسبرتات ترانس أميناز والبليريوبين الكلى . ويحول البقر

الأفلاتوكسينات B₁ و B₂ (عالية النشاط) إلي M₁ و M₂ في اللبن (أقل نشاطاً، ولكنها مسرطنات أيضاً)، وتوجد علاقة بين الماكول من الأفلاتوكسين والخارج منه في كل من اللبن والبول والروث، فعند التغذية علي ١٠٠ جزء/بليون B₁ أخرجت الماشية المصرية في اللبن والبول والروث ١٠٥ و ١٠٢ جزء/بليون M₁ و ٤٩ جزء/بليون B₁ علي الترتيب. وبعد ٢٤ - ٤٨ ساعة من تناول الأفلاتوكسين B₁ يخرج أفلاتوكسين M₁ بنسبة ٣٥ - ٣٠٪ من B₁، ويخرج ٨٥ - ٩٠٪ من أفلاتوكسين M خلال ٤٨ ساعة، والماشية المستهلكة لتركيز منخفض من B₁ في العلف (١٠ جزء/بليون) تفرز M₁ في اللبن يعادل ٢٠٢٪ من B₁ المستهلك اليومي، ووجد أن تركيز M₁ في اللبن ٢٠ ضعف تركيزه في الدم بأقصى ظهور في اللبن بعد ٤ أيام، ويختفي تماماً من اللبن بعد يومين من إزالة العلف الملوث، وبلغ إجمالي الخارج بعد ٤ أيام في اللبن، والروث، والبول أقل من ١٥٪ من المستهلك، أي أن الباقي احتجز في الأنسجة خاصة الكبد. كما يوجد B₁ في اللبن عند التغذية علي تركيز عالٍ منه، مما يجعله غير معرض لإنزيمات الميتابوليزم، أو لقدرة الغدد اللبنية على التراكم البيولوجي، أو لعدم ارتباطه بالبروتين، أو لذوبانه في الدهون. وعموماً، تتوقف نسبة الأفلاتوكسينات الخارجة في اللبن علي تركيز التوكسين المستهلك، وتكرر استهلاكه. فقد وجد أن ١٠٥ مجم B₁ يومياً في غذاء الماشية، أنتج لبناً يحتوي M₁ بمقدار ٠٢ - ٠٣ مجم/لتر أي ٠١ - ٠٣٪ من الأفلاتوكسين الماكول، واحتواء العلف علي ٣٠ جزء/بليون يخرج M₁ في اللبن بمقدار ٠١ جزء/بليون، أما تناول الماشية ٠٣٥ مجم B₁/كجم وزن جسم لمدة ٣ أيام، ثم الذبح بعد ٢٤ ساعة من آخر جرعة وجد أن أعلى تركيز للأفلاتوكسينات (١٣٢، ٥٧٩، ٢٥١ جزء/بليون) وجدت في الكلى والكبد والغدد اللبنية علي الترتيب، ووجد أن كمية M₁ تزيد بمقدار ٤٠ مرة عن B₁ في الكلي، وقد وجد كل من B₁ و M₁ في كل العينات، فيما عدا الغدة الزعترية Thymus، إيقاف العليقة الملوثة لمدة ٧ أيام لم تكف لانسحاب متبقيات الأفلاتوكسين من الكلي والكبد والأمعاء التي احتوت ٠٢ - ٠١١ جزء/بليون.

وتحتمل الماشية حتي ٢٠ مجم أفلاتوكسين B₁/يوم، وأظهرت تدهوراً صحياً وانخفاضاً شديداً في استهلاك العلف وفي إنتاج اللبن بتناولها ٤٠ - ٨٠ مجم أفلاتوكسين B₁/يوم، ٢٠٠ جزء/بليون في العليقة تخفض النمو بعد شهر من استمرار التغذية، وبعد ٣ شهور تجف الأنف ويخشن الروث، وتفقد الحيوانات شهيتها، وبعد ٤ شهور تحك الحيوانات أسنانها،

وتعاني من الألم، والإسهال المدمم. وتغذية الماشية الحلابة علي ١٦-٦٤ رجم / يوم B₁ خرج منها أقل من ٠.٦٪ في اللبن في صورة M₁، ووصل منها ٢-٥٪ فقط للأمعاء، امتص من الأخيرة أكثر من ٩٥٪، أو تم تمثيله غذائيا في الأمعاء الغليظة، وأفرز في البول B₁+M₁ في حدود ٥٪ من الكمية المأكولة، وعلي ذلك فحوالي ٩٥٪ من B₁ المأكول يفترض امتصاصها وأيضا قبل وصولها للأمعاء، وأثبتت الدراسات تكسر B₁ في الكرش والمعدة الحقيقية. وحقن الكرش بالأفلاتوكسين (٢٠٠ رجم/بقرة) يثبط تكوين الأحماض الدهنية الطيارة، ويخفض نسبة حمض الخليك، بينما يزيد نسبة حمض البيوتريك وتقل البيوتوزوا، كما تواجد البيوتين والأجسام الكيتونية والجلوكوز، والهيموجلوبين في البول، مع انخفاض PH البول، كما فقدت الحيوانات شهيتها للأكل، مع ارتفاع درجة حرارتها، واضطرب معدلي النض والتنفس، وانخفضت حركة الكرش. وتحضين التوكسين مع محتويات الكرش يؤدي لانخفاض تحليل السليلوز وإنتاج الأحماض الدهنية الطيارة وتكوين الامونيا وحمض الخليك وزيادة حمض البيروبونيك، وفي هذا الكرش الصناعي كان انخفاض تحليل السليلوز مستدرجا (٣٣٤-١٦٤٪) بتدرج زيادة تركيز الأفلاتوكسين (٠.١-١.٢٥ جزء/مليون)، ونفس الاتجاه سجل للأحماض الدهنية الطيارة، وتخليق البيوتين الميكروبي، ولا يؤثر سائل الكرش علي الأفلاتوكسين، أي لا يهدمه كما يحدث مع السموم الأخرى (الأوكراتوكسين A، زيبارالينون، السم T-2، دي أستوكسي سكير بينول).

عند تغذية **الجاموس** علي ٤٠٠-٥٠٠ رجم B₁ / يوم/حيوان يقل بروتين لبنه نتيجة نقص محتواة من الكازين ووجد الأفلاتوكسين مرتبطا بالكازين، ووضع ٥٠ رجم B₁ في كرش الجاموس ينتج ١٧-٤٥ رجم ميكروجرام M₁/لتر لبن. **الغنم** لم يتأثر حملة ولا ولادته (رغم انخفاض خصوبته) بجرعات ٠.٩-١.٧٥ رجم B₁ /يوم، ورغم أن ميكروسومات كبد البقر أعلي في كفاءتها الميتابوليزمية للأفلاتوكسين B₁ عن تلك للغنم، فالميكروسومات المعزولة من ٤ جم كبد ماشية حولت ٤٢.٢٪ من جرعة B₁ في ٤٥ دقيقة إلى ٦ نواتج تمثيلية (B_{2a} و M₁ و Q وأفلاتوكسيكول ومركبين غير معروفين)، بينما الميكروسومات المستحضرة من ٦ جم كبد الأغنام حولت ٥.٢٪ فقط من جرعة B₁ في ٦٠ دقيقة إلى ٣ نواتج ميتابوليزمية (أفلاتوكسيكول I, II, Q₁)، وقد وجد أن الأبقار والنعاج تخرج M₁ في اللبن بنفس النسبة تقريبا، وأن تحويل B₁ إلى M₁ كان بنسبة ٠.٢٥٪ للأغنام، و٠.٣٥٪ للأبقار، وظهرت آثار

من B_1 في لين الأغنام، ولم يظهر في لين الأبقار، والأغنام تخرج نسبة عالية من M_1 في البول عن الأبقار، ظهر B_1 في بول الأبقار ولم يظهر في الأغنام، في الروث خرج B_1 أكثر في الأبقار عنه في الأغنام مع كميات متماثلة تقريبا من M_1 في النوعين، مما يؤدي للاعتقاد بأن B_1 يمثل لمدي كسبير في الأغنام عن الأبقار، وهذا بسبب المقاومة النسبية للأغنام للآثار الحادة للأفلاتوكسين لإزالة سميته في الكبد، ويخرج في بول الأغنام ناتج تمثيلي آخر (أفلاتوكسين U) واعتقد أنه ناتج هيدركسلة لأفلاتوكسين G_1 . بإعطاء الأغنام جرعة واحدة من الأفلاتوكسينات (G_2, B_2, G_1, B_1) وجد B_1 و M_1, G_1 في الكبد والكلي بعد ساعتين لكن M_2 أقل في الكبد عن B_1 و G_1 ، بينما أكثر منهما في الكلي، واحتوي البول كثيرا جدا من M_2 و قليلا من B_1 .

والتسمم الأفلاتوكسين في الأغنام نادراً ما يحدث لاعتمادها علي المراعي، والفطريات المنتجة للأفلاتوكسين لانتجها في الحقل لإلبيكميات غير محسوسة، فالخطر عند التغذية علي علائق ملوثة سواء خشنة أو مركزة، وتؤدي الجرعة المميتة إلي فقدان الشهية، وإسهال، وإسالة اللعاب، ورغاوي في الفم، وسكون الكرش، وإدماء المستقيم، مع وجود مخاط في الروث، وحمي ثم انخفاض في درجة حرارة الجسم، وفي الحالات المزمنة لشهور أو سنوات تؤدي إلي تفاعل سرطاني، فتغذية الأغنام علي علائق بها كسب فول سوداني ملوث بمعدل ٤٥ ميكروجرام/كجم وزن جسم لمدة ٣٥ سنة أدى إلي وجود سرطان الخلايا البارانشيمية في الحيوانات النافقة، وخراجات في فراغ الأنف، وفي الخلايا البارانشيمية الكبدية، وخلال ١٨ شهراً الأولي انخفض النمو، وقل معدل الولادة.

تغذية الماعز الحلاب على ٣ مستويات من الأفلاتوكسين يخفض محصول اللبن ونسبة دهنة، وكذلك الجوامد غير الدهنية، وسحب العلف الملوث يشفي جزئياً، حسب تركيز خليط الأفلاتوكسينات في العليقة، وكان نقص الدهن مرتبطاً بنقص لزوجة وكثافة اللبن، كما انخفضت الحموضة المعيارية التي ارتبطت بزيادة PH اللبن وتوصيلة الكهربى، وكل هذه التغييرات كانت متدرجة حسب جرعة التوكسين. وعند تجرير الماعز أفلاتوكسين B_1 يخرج M_1 في اللبن، بجانب آثار من Q وأفلاتوكسيكول في اللبن كذلك، وكان الخارج في البول واللبن والروث يشكل ٣١، ١، ٥٢% (على الترتيب) من الجرعة، وذلك بعد ١٢٠ ساعة من الجرعة، بينما احتوي الكبد بعد ١٢٠ ساعة على ٤٩% من الجرعة، والكلى والقلب والرئة

والطحال احتوت كلها ٠.١٪ من الجرعة، واحتوت العضلات ٠.٤٨٪ من المأكول بعد ١٢٠ ساعة، ولم يوجد أى توكسين في الدهن بعد ١٢٠ ساعة، بالإضافة الى نقص فيتامين A في الدم.

يؤدى الأفلاتوكسين إلى نقص الكازين والنيستروجين الكلى، وزيادة النيستروجين غير البروتينى فى لبن الماعز، وتعود هذه المقاييس لحالتها بعد ١٠ أيام من استبعاد العلف الملوث (عدا استمرار زيادة النيستروجين غير البروتينى)، وقد انخفض قطر جزيئات الكازين، مما زاد من وقت تخثره حتى بعد استبعاد العلف الملوث، أى أن الأفلاتوكسين يقلل من القيمة الغذائية لبروتين اللبن وصلابته لصناعة الجبن واللبن المكثف والمجفف، ولا يعود النقص في وزن الجسم أو إنتاج اللبن لحالته إلا بعد أكثر من ١٠ أيام من استبعاد العليقة الملوثة، ويزيد كورتيزول الدم وتعداد كرات الدم البيضاء، مما يشير إلى نشاط مضاد للإلتهاب، بجانب الأنيميا الناشئة نتيجة نقص عدد كرات الدم الحمراء، ويؤدى الأفلاتوكسين إلى خفض تخليق بروتين السيرم، إذ انخفض البروتين الكلى والألبومين للسيرم، ولقد انخفضت نسبة الجوامد الكلية والدهن وهذا يعنى انخفاض القيمة الغذائية للبن، والتأثير على ملاءمته للتصنيع. كما انخفض الأفلاتوكسين في الدم واللبن والروث بعد ٥ أيام (من سحب العليقة الملوثة) إلى مادون حدود اكتشافه.

الباب الثالث

الوقاية

ويشتمل على أربعة فصول :

- الفصل الأول : التحليل للفطر والسموم الفطرية .
- الفصل الثاني : السمية والمتبقيات والتداخلات .
- الفصل الثالث : حدود السماح وتشريعاتها .
- الفصل الرابع : التغلب على السموم الفطرية .

الفصل الأول التحليل للفطر والسموم الفطرية

أولاً: التحليل للفطر:

إنه من الضروري للحكم علي جودة سلعة غذائية ما أن يجري لها تحليل ميكروبيولوجي من خلاله يتم العد الكلي للميكروبات وتصنيفها، وفيما يخص الفطريات فيجري لها عد كلي بعمل مستخلص من العينة بتخفيف معلوم، وأخذ قطرة منه للعد علي شريحة عد تحت الميكروسكوب، ثم تصنيف الأجناس وأنواع كل جنس، لمعرفة السائد منها والسام، وقد يجري عزل للفطريات باستخدام بيئات مناسبة لتقدير النوع والغزارة (السيادة) النسبية لعناصر الميكروفلورا في العينة. ويتم التمييز بين الأجناس في بيئاتها علي أساس لون المستعمرة، ونسبة النمو، وحسب الشكل الخارجي (بصمة الفطر) للبيئة الفطرية، ومميزات المستعمرة وحجمها، وعلي أساس شكل وتقسيم الهيفات ووجود الكونيديا وشكلها. وكل نوع ينمو بجودة علي بيئة معينة، فمثلاً ٩٠٪ من أنواع البنسليوم تنمو بسرعة علي بيئة الآجار، بينما ١٠٪ من أنواعها تنمو بقلّة، أو لا تنمو علي هذه البيئة. والتعرف علي جنس معين ونوع معين من الفطر يتطلب معرفة نوع البيئة، ودرجه حرارة التحضين، ومدة التحضين، واحتياجات الحركة أو الهز، أو الضوء من عدمة، ومعرفة الخواص الماكروسكوبية (التركيب السطحي للمستعمرة: قضيبي ناعم أو صوفي أو محبب أو مناطق)، ولون المستعمرة، وإفرازاتها (كإنتاج قطرات مرئية علي سطح المستعمرة، وهي مميزة لعديد من الأنواع في بعض الأجناس) الشفافة أو الملونة، والرائحة (بعض أنواع الأجناس له رائحة نافذة قوية علي بيئة معينة)، ومعدل نمو المستعمرة (يقاس بالامتدادات الشعاعية للمستعمرة).

وتشمل الخواص الميكروسكوبية كل الملاحظات الظاهرية لحوامل الأجسام الثمرية Conidiophores علي شريحة معدة، وذلك تحت القوي المنخفضة والكبيرة، والشيئية المغموسة في الزيت (للميكروسكوب الضوئي)، ويعتمد الوصف الحقيقي للشكل الظاهري للكونيديوفور علي أنواع الخلايا المكونة لرؤس الكونيديوفور، وترتيب وتنظيم هذه الخلايا في رؤس الكونيديوفور، وكذا تناسق أو عدم تناسق هذه الرؤس، وهذه الكونيديوفور هي البناء أو التركيب الذي عليه تنتج الهبوات غير التزاوجية أو الكونيديا Asexual spores or conidia.

ولعزل الفطريات من **الخبوب** المختلفة، تقشر الخبوب وتغسل سطوحها بالماء المعقم (أو يستخدم معقم سطحي مثل هيبوكلوريت الصوديوم)، ثم توضع ٥ حبات في كل طبق من أطباق بتري العشرة المحتوية علي بيئة من Potato-Dextrose-Agar (PDA) and Czapek- Dox- Agar والمحتوية علي ١٠٠ مجم/لتر من الكلورامفينيكول، لتعوق نمو البكتيريا، وقد تستخدم بيئات أخرى لفطريات معينة مثل بيئة My 20 Agar and Malt-Salt- Agar للفطريات المحبة للأسموزية أو مجموعة الأسبرجلس جلاوكوس. وتحضن الأطباق علي ٢٥°م، وتلاحظ يوميا. تنقل المستعمرات الفطرية النامية إلي بيئة منحدره بكفاية للتعرف عليها.

ولعزل الفطريات من **الأغذية المسحوقة ونصف الصلبة** – كمنتجات الدقيق مثلا – فتستخدم طريقة أطباق التخفيف الكمية، فبعد خلط العينة لتوزيع الميكروفلورا بتجانس، توزن عينة (١١ جم) في ملوق ألومنيوم معقم وتنقل إلي زجاجة تخفيف سعة ٢٥٠ سم^٣ تحتوى علي ٩٩ سم^٣ ماء الأجار ٠.١٪ معقم، وحوالي ١٠ جم كور زجاج (لتساعد علي جودة التخفيف)، ومن هذا المخلوط (١ : ١٠) يكون لدينا تخفيف عال للخبوب، وتستعمل البيئات نفسها PDA and peptone-glucose-agar (مضافا اليها مضاد بكتيري)، My 20 Agar and Malt-Salt- Agar.

وفي **الأغذية السائلة** يستخدم نفس التكنيك الأساسي، وهو المستخدم في حالة اللبن، والعصير، وماء الشرب، ونفس البيئات المستعملة كما في الطريقة السابقة. ولقد استخدمت وسائل أطباق الأجار Agar-Plate- Test (المذكورة عالية) وكذلك طريقة النشاف Blotter test، والذي فيه تحضن الخبوب علي ورق نشاف مبلل. وقد يستبدل عن العد الفطري بتقدير **الإرجوستيرول** كنتاج ميتابوليزم أولى للفطريات، فلكل نوع من الماصيل قيمة متوسطة وأخري حرجة، بعدها يبدأ الفطر في إنتاج السموم الفطرية، فوجود الإرجوستيرول في الخبوب يعتبر دليلاً (أو مرقماً) لوجود تلوث فطري حتي لو كانت الفطريات قد ماتت (وبالتالي لا يمكن عدّها والتعرف عليها بالطرق العادية في حالة موتها)، كما في معاملة الأعلاف والأغذية بالحرارة أثناء التصنيع مما لا يمكن معه تقدير معدل الإصابة الفطرية، لذلك فتقدير دليل كيمائي لكمية الفطريات الموجودة يتغلب علي هذه المشكلة، ومن هذه الأدلة الكيمائية التي يكونها الفطر الإرجوستيرول Ergosterol، ويقدر الإرجوستيرول كميّاً بإحداث تصبن قلوي

ثم الاستخلاص بالهكسان العادي، ثم الفصل والتقدير كروماتوجرافيا (كروما توجراف عمودي، أو رقيق الطبقات، أو عالي الضغط سائل)، أو على سيكتروفوتومتر علي طول موجة ٢٨٢ نانومتر (في ميثانول أو هكسان، أو غيره من المذيبات). والإرجوستيرون في الحبوب وفي ناتج طحنها ثابت لحد كبير حتى بتسخين هذه المواد على ٨٠°م لمدة ساعتين، بينما على ١٢٠°م لم يهدم منه سوى ٥٪ من المحتوي الأصلي (١٥٧مجم / كجم)، ولا ينخفض هذا الإرجوستيرون معنويا (٢٠٪) إلا بالتسخين لفترات غير مستخدمة (١٢ ساعة على ٨٠°م)، أو ينخفض بمقدار ٧٠٪ بالتسخين على ١٢٠°م لمدة ١٢ ساعة. كما أن معاملة الحبوب بحمض البروبيونيك (١٥٪) لم تؤثر علي محتوي الإرجوستيرون، لكن المعاملة بأشعة جاما (٣٠٠ كيلوراد) تخفضه بشدة (٤٠٪)، وعليه، قد يتوقع خفض كميته بالتعرض لأشعة الشمس و يتحول إلي فيتامين D₂، أي إرجوكالسيفيرول Ergocalciferol. والإرجوستيرون مركب ستيرولي تكونه كثير من الفطريات والخمائر وتكونه النباتات الراقية، وهو أحد مكونات الأغشية (غشاء السيتوبلازم وغشاء الميتاكوندريا)، كما يوجد في السيستول Cystol أي أنه ناتج ميتابوليزم أولي وليس ثانوي (أي ليس كالسموم الفطرية)، أي أنه مهم لنمو بعض الفطريات، وعليه، فبعض المضادات الفطرية تعمل علي تثبيط تخليق الإرجوستيرون. وقد ثبت وجود الإرجوستيرون في عينات الحبوب المختلفة، وناتج طحنها، وكذلك البذور وأكسابها والسيلاج، ومساحيق الحشائش والبرسيم، ومكعباتها، والمخاضيل الدرنية ومنتجاتها وأعلاف الدواجن والخنازير، وارتبطت تركيزاته بشدة الغزو الفطري.

ولقد قدر المدي الطبيعي من الإرجوستيرون بالمليجرام / كجم مادة جافة في الحبوب ٢٦٤ ± ٠.٩٧، للقمح، ٣١١ ± ١.٠٥ للشعير، ٣٥١ ± ٢.١٦ للشوفان، ٠.٩٥ ± ٠.٥٨ للحبوب الذرة وإن كانت هذه الحدود لاتعني عدم وجود تركيزات ولو بسيطة من السموم الفطرية. كما أن الإرجوستيرون تنتجة فطريات غير منتجة للسموم الفطرية، فوجوده ليس دليلاً قطعياً على وجود سموم فطرية. كما أن إنخفاضه لايعني عدم وجود سموم فطرية.

ثانياً: التحليل للسموم الفطرية :

قد لا يؤدي الفحص للفطريات لل Mycological examination إلى تقييم جيد لحجم تلوث الغذاء بالسموم الفطرية، ولذا يجب أن يكتمل التقييم بالفحص لسموم الفطريات Mycotoxological examination، إذ قد يوجد التوكسين ويختفي الفطر المنتج

للتوكسين (بالتجفيف مثلاً)، لذا يجب الفحص للفطر وللتوكسين، حيث تستمر التوكسينات في العينات بعد موت الفطريات، فقد وجد الأفلاتوكسين في عينة ذرة لمدة ١٣ سنة . ويجري هذا الفحص للسموم إما بيولوجياً، أو طبيعياً (تحت أشعة فوق بنفسجية)، أو كيميواً باستخدام سيكتروفوتومتر، أو كروماتوجرافي (ورقي - عمودي - رقيق الطبقات - سائل - غازي)، أو إنزيمياً مناعياً ELISA في صورة مستحضرات سابقة التجهيز Kits .

لا يمكن تحديد مدى طزاجة مادة علف أو غذاء بتحليل كل سمومها الفطرية، لاستحالة ذلك، لعدم وفرة الأجهزة والإمكانيات، وطرق الفصل والتعرف عليها، علاوة على كبر عدد العينات، وعدم وضوح حدود مسموح بها - أو مأمونة تماماً - لمعظم هذه السموم، ولا يعرف حد أمان عند وجود أكثر من سم معاً، والتي قد تعمل تعاونياً معاً، فيزيد السم من تأثير السم الآخر في مخلوط السموم، كما أن هناك سموماً لم توصف بعد، ولا تعرف لها طرق للفصل .

وليس معني عدم وجود توكسينات معينة في عينة أنها تخلو من منتجات فطرية سامة أخرى والتي يمكن الكشف عنها بطرق بيولوجية (حيوانات حية - بيض - أسماك - حشرات - برمائيات - يرقات - مزارع أنسجة وأعضاء وخلايا - لافقاريات - نباتات وبذور وطحالب وحبوب لقاح - بكتريا - خمائر - فطريات - بروتوزوا - أميبا) وإن كانت هذه الاختبارات البيولوجية تتفاعل مع مجاميع توكسينية معينة بحساسية، إلا أنها ليست متخصصة (غير نوعية) ولا يمكن إعادتها والحصول منها على نفس النتائج، ولا يمكن تطبيق نتائجها مع اللافقاريات أو الكائنات الدقيقة على حيوانات المزرعة والإنسان .

أسفل الميكروسكوب الفلورسنتي يظهر الزيارالينون في ميسليا الفيوزاريوم جراميناريم بفلورسنس أزرق لامع، وثبت بالتحليل الكيمو طبيعي وجود الزيارالينون، وكذلك فإنه تحت الأشعة فوق البنفسجية تظهر ٨٨٪ من بذور القطن الملوثة بالأفلاتوكسينات فلورسنس أصفر مخضر لامع، وكذلك ٨٥٪ من حبوب الذرة الملوثة بالأفلاتوكسين تعطي فلورسنس أخضر مصفر، ورغم ذلك فبعض الحبوب أظهرت فلورسنس وكانت خالية من الأفلاتوكسين، وعلى نفس كوز الذرة الملوثة نجد حبة بها ١٠٠ جزء/بليون، وأخرى بها حتى ٨٠٠٠٠ جزء/بليون أفلاتوكسين، وغالباً ما توجد الحبة عالية التركيز بالأفلاتوكسين بجوار حبة خالية من الأفلاتوكسين، فأسلوب الفحص تحت الأشعة فوق البنفسجية طريقة أولية يجب تأكيدها باختبار كيمو طبيعي للتقدير الكمي . وحتى الاختبارات البيولوجية لابد من تأكيدها بإحدي

طرق الفصل والتقدير الكيمو طبيعية الأخرى ، لعدم دقة حساسية وتخصص الاختبارات البيولوجية، فمثلا - عند تقدير التريكوثيسينات بيولوجيا كانت حدود الكشف بالميكروجرام / اختبار كالتالي:

١٠٠-٠.٠١	اختبار جلد أرانب
١٠٠- ٠.٠٢	اختبار جلد خنازير غينيا
١٠.٠-٠.٠٥	اختبار جلد جرذان
٥٠- ٠.٠٧	جنين دجاج
٠.١٥- ٠.٠١	بيض جمبري
١٠.٠٠٠-٠.٠٠١٥	تسمم خلايا كلي الهامستر المولود
٥٠-٤	مضاد حيوي
١٠-٠.٠١	تسمم نباتي

بينما حدود اكتشاف (جزء / مليون) التريكوثيسينات بالطرق الكيمو طبيعية كالتالي:

كروماتوجرافي غازي	رقائق كروماتوجر جرافي	التريكوثيسين
٠.٠٢	٠.٠٧ - ٠.٠١	السم T-2
٠.٠٢	٠.٠٧ - ٠.٠١	نيوسولانيول
٠.٠١-٠.٠٠٧	٠.٥	دي أسيتوكسي سكيريبيول
٠.٠١٥	٠.٥	أحادي أسيتوكسي سكيريبيول
٠.٠٠٧	١.٥ - ١.٠	دي أوكسي نيغالينول

وعادة، يكشف عن سم واحد (سهل الكشف عنه) كدليل للتلوث بالسموم الفطرية، فمثلا سموم الفيوزاريوم غالبا تتواجد منها مجموعة سموم في آن واحد في العينة، ورغم كثرة انتشار الفوميتوكسين وبتركيز أعلى عن الزبارالينون، لكن الأخير أسهل في الكشف عنه لذا غالبا ما يؤخذ كدليل للتلوث بالسموم الفيوزاريومية، ونفس الشيء بالنسبة لحمض

السيكلوبيازونيك المرافق للأفلاتوكسينات بنسبة كبيرة، لذا يعتبر هذا الحمض دليلاً لوجود الأفلاتوكسينات. ونظراً لتباين التركيب الكيماوي للسموم الفطرية، فلا توجد طريقة واحدة لفصلها وتقديرها، ولاحتي مجاميعها، فالتريكوثيسينات - مثلاً - لا يمكن الكشف عنها بطريقة واحدة، علاوة على تأثير وجود شوائب ومواد من أصل تركيب العينة، تتداخل مع السموم الفطرية، وتظهر منحنيات قريبة من أو مكان منحنيات السموم الفطرية، مما يؤدي إلى تضليل نتائج التحليل الكيمو طبيعي، مما يحتم إجراء تحليل الطيف لكنلة التوكسين مع وسيلة فصل التوكسين، كاستخدام الماسبيكتروميتر مع الكروماتوجرافي الغازي، أو استخدام اختبار بيولوجي (كجلد الأرانب أو الجرذان) مع وسيلة الكروماتوجرافي (وإن كانت شوائب العينة تؤثر كذلك علي حساسية الاختبار البيولوجي لمستخلص العينة الملوثة بالسموم الفطرية بشكل يختلف عن حساسية الملوث (السم الفطري) النقي في نفس المذيب) .

طرق التحليل الكيمو طبيعي : من مشاكل تحليل السموم الفطرية عدم تجانس توزيعها علي أجزاء العينة، فبتحليل ١٨ حبة ذرة متكئة (تالفة)، وجد الأفلاتوكسين في خمسة حبوب منها بتركيزات ١٨٠٠، ٩٨٠، ١١٠٠٠، ١٦٠٠، ١٧٠٠ جزء/بليون، بينما ٨ حبات كانت سالبة، وبتحليل ١٤٠ حبة ذرة تالفة أخرى وجدت منها ١٦ حبة موجبة للأفلاتوكسين (٢٦٠-٣٨٠٠٠ جزء/بليون) .

وتوزيع الأفلاتوكسين في الفول السوداني غير منتظم بشدة، وحب واحدة ملوثة يمكن أن تلوث لوطاً كبيراً بكميات محسوسة بعد طحنه وخلطه، فتوزيع هذه الحبة الملوثة في العينة المأخوذة للتحليل يتوقف على دقة الطحن وجودة الخلط، وتكرار التقدير يزيد دقة الحساب . فأخذ العينة وإعدادها يتوقف عليه ٩٧٪ من مصدر الخطأ في النتيجة ، بينما التحليل ذاته يتسبب في ٣٪ من إجمالي الخطأ في النتيجة .

بتحليل ٣٦٨ عينة فول سوداني مختلف الحجم (من حبة إلى ١٠٠٠ حبة) من نفس اللوط شديد التلوث بالأفلاتوكسين، وجد أن التوزيع الإحصائي للأفلاتوكسين بين الحبوب المنفردة يمكن وصفه بالتوزيع ذي الحدين السالب Negative binomial الذي يتميز بالانخفاض المستمر لاحتمال وجود حبة سوداني بزيادة كمية الأفلاتوكسين، وعليه، فنسبة الحبوب السالبة للتوكسين تتوقف على حدود الكشف لطريقة التحليل، لذلك فإنه من غير المفيد إيجاد درجة التلوث كقياس يميز كما يحدث أحياناً عند مناقشة مشكلة أخذ العينات

للأفلاتوكسين في الفول السوداني، وهذا التوزيع المذكور يعرف بحدين K_{10} أحدهما متوسط التركيز، والآخر للتباين، فمن متوسط التركيز يمكن حساب التباين بدقة معقولة تسمح بالتقدير لقبول أو رفض لوط الفول السوداني، ويجب أخذ عينات من كل اللوط وعينات كبيرة (عدة كيلوجرامات) للتحليل، فمن غير الملائم للمستهلك تقرير قبول لوط اعتمادا على عينة صغيرة، لأن فرصة كشف تركيز كبير أو حتى أعلى من حد السماح ستكون صغيرة جدا.

وكذلك وجد الأفلاتوكسين B_1 (٤٥ جزء / مليون) على بعد ٧ سم من الميسليوم على الخبز، وينتشر التوكسين في الجبن فهو دائما غير متجانس التوزيع في الغذاء، مما يؤدي لمشكلة عند أخذ العينات للتحليل، مما يحتم أخذ العينة من عديد من المواضع للغذاء، لتكون العينة ممثلة. ورغم أن هناك طرقا كيميائية تسمح بالكشف عن أجزاء في التريليون (ppt) من أفلاتوكسين M في اللبن، هناك قائمة كبيرة من السموم الفطرية لا توجد طريقة لاستخلاصها وتقديرها في الغذاء والعلف، ومنها:

أسبرتوكسين، نيدوروفين، ستريجماتين، فرزيكولورين A، أحماض سيكالونيك، سيتوكالسين E، تريريمات، تريبتوكويفالين، فيوميتر يمورجينات، فيوميجاكلافين، أسكلاديول، زانثواسكين، زانثوسيللين، فيريديتوكسين، جليوتوكسين، حمض هلفونيك، فيوميجاتوكسين، أفلاتريم، ونتيلاكسون A، تريتونين، أستلتوكسين، ترين، ترفيللينات، أوستوسيسيتينات F-A، أوستيديول، بالموتوكسينات Go,Bo، فلافوتوكسين، فيوميجاكلورين، مالتوريزين، أوستاميد، فيوماجيللين، سبيلولوسين، فرزيميد، أوراسبيرون D، كانديدولين، نيجراجيللين، سيلفاتيكاميد، ستريوفيريدين.

للأمان في المعمل يجب معرفة أن بللورات السموم الفطرية الجافة يجب التعامل معها بحذر في خزنة غازات، لخواصها الكهربائية الاستاتيكية الشديدة، ويفضل إذابتها في مخلوط أسيتونيتريل/بنزين (٩٨ / ٢) أفضل من الكلورفورم، لتجنب التبخير والهدم، وعند سكب التوكسين ينظف المكان ويهدم التوكسين باستخدام محلول ٥٪ هيبوكلوريت صوديوم، أما رقائق الكروماتوجرافي فتحسوى نانوجرامات، فيمكن غسلها بصابون قلوبى وماء. ويتجنب استنشاق بخار المذيب العضوى كالبنزين، أو الكلورفورم، أو تراب السليكا، أو تراب (غبار) طحن العينات لخطورتها. وتغطي مساحات المعمل بمواد يمكن إزالتها كرقائق بلاستيك يسهل لفها وإبعادها، أو حرقها في نهاية التحليل أو اليوم.

ومن مشاكل هذه السموم الفطرية، أنها بتبخير مذيبتها تترسب على جدر الزجاج على شكل طبقة رقيقة، وتدمص على مسطح الزجاج، فلتنحل كلية بإضافة المواد المذيبة بعد ذلك، كما أنها تتحطم بالتخزين السيئ، لذا يجب تخزينها على ١٨°م، وللكشف عن تحطيم الأفلاتوكسين يعد قياس الفلورسنس أشد حساسية من قياس الامتصاص على الأشعة فوق البنفسجية. ويحتوى اختبار السموم الفطرية على أخذ العينة ثم إعدادها، وأخيرا تحليلها. ومن المهم جدا اتباع طرق سريعة وبسيطة للحكم على سلبية أو إيجابية النتيجة وعند ثبات إيجابيتها تمال إلى تقديرات أدق. **ولأخذ العينة** الممثلة للوط (والتي تمر من منخل ثمره ٨-١٠) تخلط جيدا، ويؤخذ منها تحت عينة (١-٢ كجم أو ٥٪ من العينة الأصلية) تطحن ناعما (لتمر من منخل ثمره ٢٠) وتخلط جيدا، وتؤخذ منها عينة للتحميل (٥٠-١٠٠ جم)، والعينات غير الجافة تطحن لعصيدة متجانسة، العينات التي لن تحلل مباشرة تحفظ في ثلاجة، وإن كان يفضل التحليل المباشر للجن واللحم واللبن والبيض، أو تجهيزها لتحفظ حتى التحليل، وقد يتغير محتوى السموم الفطرية كالأفلاتوكسين بطحن العينة، فرغم ثباته ٥-١٠ سنوات في عينات زبدة الفول السوداني في فريزر، فإنه اختفى تماما من الفستق المطحون في الحال، كما أن سموماً أخرى كالسيتريوفيريدين والروجيولوسين ترتبط بمكونات اللحوم، لذلك عند تقديرها لاكتشف منها إلاحوالى ٢٠-٣٠٪ من كميتها. **ولإعداد العينة** ينبغي التأكد من نقاوة المذيبات، ونظافة الزجاجيات (والتي قد تكون ملوثة من عينات سابقة، فتؤدى لنتائج خطأ) ومعايرة وحماية المحاليل القياسية للسموم الفطرية، وتستبعد الكيماويات المحفوظة طويلا في بلاستيك، لتداخلها مع مادة البلاستيك، ويجب حماية المحاليل القياسية من الضوء والحرارة والتلوث والتطاير والتبخير، ويكون الاستخلاص والتنقية والإعداد عموما تحت تفريغ، أو تحت تيار من النيتروجين، وتتوقف خطوات الإعداد على الطريقة المستخدمة الملائمة للمادة الجارية تحليل السموم فيها، فمثلا حتى نهاية ١٩٧٦م وصفت ٤٠٠ طريقة لتقدير الأفلاتوكسين كل منها يناسب مادة أو مجموعة مواد متشابهه التركيب، فتحليل الأفلاتوكسين فى الذرة يختلف عنه فى بذور القطن، أو البن، أو اللبن وهكذا. ويراعى فى إعداد العينة الظروف اللازمة للاستخلاص والتنقية لكل سم فطرى، فمثلا :

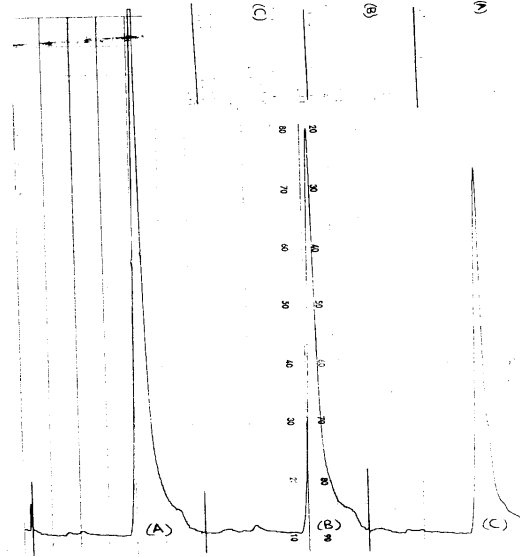
تأثير رقم الحموضة pH-value : معروف أن بعض السموم الفطرية يتوقف منحناها على رقم الحموضة كالأوكراتوكسين، والزيارالينون وغيرها، فالأوكراتوكسين يستخلص من

الأوساط الحامضية بواسطة بيكربونات الصوديوم، ثم يحمض ثانية للاستخلاص فى الكلورفورم، وعليه، فإن أعلى نسبة اكتشاف **recovery** للأوكراتوكسين تكون من رقم حموضة ٢ (pH2)، بينما ارتفاع رقم الحموضة إلى ٣ر٦ أو ٤ر٥ قد خفض نسبة المعاد اكتشافه من الأوكراتوكسين بمقدار ٤١, ٤٨٪ على الترتيب، كما يوضح ذلك الشكل التالى، وهذا يرجع لوجود مجموعة هيدروكسيل فينولية فى الأوكراتوكسين ثابتة ضد الأحماض. الزيارالينون على العكس من الأوكراتوكسين، فهو حامض ريسورسيلك، لذا يوصى باستخلاصه بمحلول مائى عالى القلوية (14-13 pH)، ولترسيب الزيارالينون من المذيب المائى فى الكلورفورم يلزم معادلة هذا المحلول المائى أولاً.

تأثير إزالة الدهون defatting والتنقية Clearing : من الأهمية بمكان إزالة الدهون والشموع المغلفة لمواد العلف، ليسهل استخلاص السموم الفطرية من هذه الشموع، وإزالة المواد التى تتداخل مع السموم الفطرية حتى يمكن فصل السموم الفطرية فى شكل نقى رائق، ومواد استخلاص الدهون والتنقية يجب أن تتناسب كمية ونوعاً مع نوع التوكسين، كما يتوقف ذلك على محتوى مادة العلف من الدهون والصبغات والمكونات الطبيعية الأخرى الشبيهة بالسموم الفطرية وكذلك يتوقف على ذائبية السم الفطرى ذاته.

ويستخدم للترويق كثير من المحاليل كمحلول كلوريد الصوديوم، أو كلوريد البوتاسيوم، أو كلوريد الحديدك، كما تستخدم خلاص الرصاص لترسيب البروتين. وقد يكون للمركب الواحد أكثر من وظيفة مثل كلوريد الحديدك المستخدم فى صورة جيل لإزالة الجوسيبول، وإزالة اللون. إلا أن هذه الخطوة تؤدى إلى انخفاض فى نسبة المعاد اكتشافه من السم الفطرى بمعدل حوالى ٣٪ إلا أنها تعطى منحنيات واضحة وصافية للسم الفطرى.

طريقة التحليل المناسبة يجب أن تكون قانونية (رسمية) وسريعة ومؤكدة واقتصادية، وأهم وأول وأكثر الطرق استخداماً هى الكروماتوجرافى رقيق الطبقات (TLC) سواء فى التنقية، أو الفصل النوعى، أو التقدير الكمي، وطور هذا التكنيك وظهرت رقائق الكروماتوجرافى رقيق الطبقات عالى الأداء (HPTLC) والتى تقدر عليها السموم الفطرية بالبيكوجرام بدلاً من النانوجرام على TLC، فهى أدق وأسرع وأوفر. ويتوقف الفصل والتقدير بهذا الأسلوب على خصائص مادة الأدمصاص **Stationary phase** وتنشيطها وسمكها



كروماتوجرام يوضح منحنيات أوكراتوكسين A، (١٠٠ جزء/ بليون) مستخلصة
علي ٢ pH (A) ، أو ٣، ٦ (B) أو ٥، ٤ (C) (وسيلة الفصل HPLC)

وتجانسها وسائل التطوير Mobile phase، والتثبيت وتشيع وعاء التطوير وحجمه وشكله،
وكذلك على نقاوة المستخلص وحجم التبييض والاختبارات التأكيدية.

دراسات أولية : لاختيار المذيب المناسب اللازم لتطوير رقائق الكروماتوجرافي بأشهر
السموم الفطرية وأكثرها انتشاراً، ثم دراسة عديد من نظم المذيبات (جدول ١) في التطوير
لرقائق من الألمونيوم المغطى بالسليكا جيل (٢٠٠م) لكل سم فطري، فوجد أن أفضل مخلوط
تطوير للأفلاتوكسينات الأربعة (B₁, B₂, G₁ & G₂) هو مخلوط الكلورفورم والأسيتون بنسب

حجمية ١٥/٨٥، فأعطى معدل سريان (R_f) قدرة ٠.٠٦٢، ٠.٠٥٧، ٠.٠٥٢، ٠.٤٧ بمعامل تباين (V%) Variance coefficient قدرة ١.٨٥، ٣.٥٤، ٢.٩٥، ٣.٢٧% على الترتيب، وبعد الرش بمحلول ٢٠% حمض كبريتيك في ميثانول تعطى أفلاتوكسينات B فلورسنس أزرق، بينما تعطى أفلاتوكسينات G فلورسنس أخضر تحت الضوء فوق البنفسجي (٣٦٦ نانومتر). المخاليط الأخرى مثل تولوين/خلات إيثايل/أسيتون (١/٢/٣) أو الكلورفورم/أسيتون (١٢/٨٨) كانت أقل بولارية عن المخلوط الأول السابق ذكره، وعليه فأعطت R_f منخفضة (٠.٣٦-٠.٢٣ للثاني، ٠.٥٦-٠.٣٨ للثالث)، وارتفع معامل تباينها (١٣٤-١٢٦% للثاني، ١١٥-١٣٠% للثالث).

مخاليط التطوير كلها بنسب حجمية وبيانها كالتالي:

- ١- كلورفورم/أسيتون ١٥/٨٥ .
- ٢- تولوين/خلات إيثايل/أسيتون ١/٢/٣ .
- ٣- كلورفورم / أسيتون ١٢/٨٨ .
- ٤- تولوين / حمض خليك / حمض فورميك ١/٣/٦ .
- ٥- كلورفورم/ أسيتون / إيثانول / ماء ١/١٠/٤٠/٦٠ .
- ٦- كلورفورم/أسيتون/ بروبانول ١/٢/١٧ .
- ٧- كلورفورم / ميثانول/ ماء ٢/١٠/٩٠ .
- ٨- بنزين/ ميثانول / حمض خليك ١/١/١٨ .
- ٩- هكسان/ أسيتون / حمض خليك ١/٢/١٨ .

مخلوط التطوير المكون من تولوين/حمض خليك/حمض فورميك (١/٣/٦) يعتبر أكثر المخاليط انتشارا واستعمالا؛ لإعطائه أفضل النتائج في تحليل الأوكراتوكسين والستريجما توكسين، والزيار النيون، والداي أسيتوكسي سكيريبنول والتوكسين T-2، فقد أعطى R_f قدرها ٠.٠٦٢، ٠.٥٨، و ٠.٥١، ٠.٥١، ٠.٤٤، ومعامل تباين قدرة ٠.٢٠٥، ١.١٣، ١.٠١، ٢.٦١، ٢.٧٤% على الترتيب. وكان لون الفلورسنس للأوكراتوكسين (المرشوش بحمض الكبريتيك الميثانولي) أزرق، والستريجما توكسين لون فلورسنس باهت،

جدول ١ : يوضح مخاليط التطوير المختلفة لإظهار بعض السموم الفطرية

تحت الضوء فوق البنفسجي (٣٦٦ نانومتر)

مخاليط التطوير									السموم الفطرية
٩	٨	٧	٦	٥	٤	٣	٢	١	
	-		+		-	+	++	+++	أفلاتوكسين - B ₁
	-		+		-	+	++	+++	B ₂
	-		+		-	+	++	+++	G ₁
	-		+		-	+	++	+++	G ₂
-					+++				ستريجماتوسيسيتين
	-				++				أوكراتوكسين
-	-				+++		+++		زيارالينون
		+	+++		++		-		فوميتوكسين
					++		+		T ₂ - توكسين
					++		+		داى أسيتوكسى سكيريبتول
				+					سيترينين
					+				فيوزارينون - X

وأعطى الزيارالينون فلورسنس أصفر، وتظهر الترايكوثسينات (T-2 وداى أسيتوكسى سكيريبتول) بعد الرش للتحميص بالكبريتيك الميثانولى، والتثبيت الحرارى على ١١٠ م° لمدة خمس دقائق، تظهر كبقع بنفسجية شاحبة. ويظهر الفوميتوكسين كبقع بنية إلى بنفسجية تحت نفس طول الموجة بعد تطويره فى محلول تطوير رقم ٦ عند Rf ٠.٩ بمعامل تساين قدرة ١٥٧٪، بينما يظهر السترينين المطور فى محلول رقم ٥ بفلورسنس ذهبى مخضر أو مزرق عند Rf ٠.٣٣. (جدول ٢).

أرقام مخاليط التطوير هي ذاتها فى الجدول السابق.

نظام مذيبات التطوير Solvent system: تختلف المذيبات في درجة قطبيتها ولزيادة قيمة Rf نرفع من نسبة المكون البولارى في مخلوط المذيبات لتزيد قطبية المخلوط، فمقارنة مخلوطية الأول تولوين / حمض خليك / حمض فورميك (١ / ٣ / ٦)، والثاني ميثانول / حمض خليك / بنزين (١٥ / ١ / ١) أعطى الأول أعلى قيمة Rf لكل السموم الفطرية التي ظهرت عن ماهو عليه في المذيب الثاني بغض النظر عن نوع الطبقة الساكنة، أو وجود دليل فلورسنتى أو سبق التنشيط للرقيقة، أو نوع رش الإظهار. وترتب المخاليل تصاعديا من حيث قطبيتها كالتالى: إثيرترولى، هكسان حلقى، رابع كلوريد كربون، بنزين، كلوريد ميثلين، كلورفورم، داي إيثايل إثير، خلات إيثايل، بيريدين، أسيتون، بروبانول، إيثانول، ميثانول، ماء.

جدول ٢: قيم معدل سريان (Rf) السموم الفطرية في مخاليل التطوير*

الختلفة تحت الضوء فوق البنفسجي (٣٦٦ نانومتر).

مخاليل التطوير									السموم الفطرية
٩	٨	٧	٦	٥	٤	٣	٢	١	
	٠.٣١				٠.٢٩		٠.٣٦	٠.٦٢	B ₁ - أفلاتوكسين
	٠.٢٩				٠.٢٧		٠.٣٠	٠.٥٧	B ₂
	٠.٢٥				٠.٢٢		٠.٢٦	٠.٥٢	G ₁
	٠.٢٢				٠.١٨		٠.٢٣	٠.٤٧	G ₂
٠.٣٩			٠.٧٨		٠.٥٨			٠.٦٣	ستريجماتوسيستين
٠.١٧	٠.٣٣		٠.٦٧		٠.٦٢				أو كراتوكسين
٠.٣٦	٠.٣٨				٠.٥١		٠.٧٥		زيارالينون
			٠.٩٠		٠.٣٧		٠.٤٥		فوميتوكسين
			٠.٩٢		٠.٥١		٠.٥٢		T ₂ - توكسين
					٠.٤٤		٠.٥٦		داي أسيتوكسى سكيريبيول
				٠.٧٣					سيتريين
					٠.٧٢				فيوزارينون-X

* أرقام مخاليل التطوير هي ذاتها في الجدول (١) السابق.

طبقة الإدمصاص Adsorbents أو الطبقة الساكنة: استخدم فيها السليكاجيل (60/F254)، وأكسيد الألمونيوم (60/F254)، فوجد أن السليكاجيل تعطي أعلى قيم Rf لكل السموم المدروسة (وهي الأفلاتوكسينات، ستريجماتوسيسستين، أوكراتوكسين، سيترينين، باتيولين، زيارالينون، T-2، داي أسيتوكسي سكيريبنول، فروكارين، روريدين، دى سو كسي نيفالينول) عنه على أكسيد الألمونيوم، فقد ظهرت عقب التطوير مباشرة على السليكاجيل كل من الأفلاتوكسينات، الأوكراتوكسين، السيترينين أسفل طول موجة 366 نانومتر، بينما ظهرت كل من ستريجماتوسيسستين، والروريدين أسفل 254 نانومتر، بينما أدى التطوير على أكسيد الألمونيوم إلى إظهار الأفلاتوكسينات والباتيولين على 366، 254 نانومتر، بينما كل من الأوكراتوكسين، سيترينين، دى أوكسي نيفالينول، T-2 ظهرت على 254 نانومتر، وظهرت الفوميتوكسين والروريدين على 366 نانومتر.

الدليل الفلورسنتى Fluorescent indicator: يساعد وجود الدليل الفلورسنتى (F254) فى رقائق الكروماتوجرافى على إظهار كل من الباتيولين والفوميتوكسين والروريدين، والتي لم تظهر على الرقائق بدون الفورسنس عقب التطوير خاصة فى مخلوط بنزين/ميثانول/حمض خليك (1/1/15).

التنشيط Preactivation: تنشيط رقائق أكسيد الألمونيوم لمدة ساعة على 105°م أدى إلى ارتفاع قيم Rf لكل السموم الفطرية المدروسة (والمذكورة سابقاً)، كما أدى التنشيط إلى إظهار بعض السموم الفطرية (T-2، فوميتوكسين، روريدين، دى أسيتوكسي سكيريبنول) تحت الأشعة فوق البنفسجية قصيرة الموجة (254 نانو متر) عقب التطوير مباشرة، والتي لا تظهر على الرقائق الغير سابقة التنشيط.

رش الرقائق لإظهارها Improvement: دُرس نوعان من سوائل الرش للإظهار، الأول هو محلول حمض الكبريتيك تركيز 20% فى ميثانول، والآخر بارا أنيزالدهيد (0.5 مل فى 70 مل ميثانول + 10 مل حمض خليك + 5 مل حمض كبريتيك) وظهر تأثير على لون الفلورسنس، وذلك راجع لاختلاف المشتقات Drivatives الناشئة من المادة الفعالة فى رش المظهر. وقد ثبت أن حمض الكبريتيك الميثانولى يعتبر أنسب المظهرات للأفلاتوكسين، والأوكراتوكسين، والسيترينين، والستريجماتوسيسستين عن البارا أنيزالدهيد - خاصة على رقائق أكسيد الألمونيوم عديمة الفورسنس وعديمة التنشيط. بينما البارا أنيزالدهيد كان ملائماً لرش وإظهار

الزيارالينون والباتيولين والفوميتوكسين والروريدين على رقائى أكسيد الألونيم ذى الدليل الفلورسنتى .

الفحص Detection: فحص الرقائى مباشرة عقب تطويرها يجعلها أقل وضوحاً، وأقل ثقة، وذلك يتوقف على مادة الإدمصاص، ومدى احتوائها على الدليل الفلورسنتى، ومخلوط التطوير، وكذلك على التوكسين ذاته، بينما الفحص تحت الأشعة فوق البنفسجية (٣٦٦، ٢٥٤ نانو متر) بعد الإظهار يكون أفضل وأثبت، خاصة بعد التثبيت بالهواء الساخن على ١٠٥° م لمدة ١-٥ دقائق. وعموماً، هناك سموم فطرية (أفلاتوكسينات، أوكراآتوكسين، سيستريين) تظهر تحت ٣٦٦ نانو متر مباشرة عقب التطوير، والبعض الآخر (ستريجاتوسيسين، روريدين) تظهر أسفل ٢٥٤ نانو متر. وبعد الإظهار بالحامض الميثانولى تظهر الأفلاتوكسينات والأوكراآتوكسين تحت أطوال موجات ٢٥٤ وكذلك ٣٦٦ نانو متر، بينما السيستريين، والفوميتوكسين، والستريجاتوسيسين، والدائى أوكسى نيفالينول فتظهر فقط أسفل ٣٦٦ نانو متر. وبالتثبيت ٥ دقائق على ١٠٥° م تظهر بعض السموم الفطرية فى الضوء المرئى باللون واضحة تتوقف على نوع التوكسين، ونظام التطوير، والإظهار، وهناك سموم أخرى (T-2، داي أستوكسى سكير بينول، باتيولين، فوميتوكسين، روريدين) لا تظهر فى ضوء الأشعة فوق البنفسجية إلا بعد التثبيت لمدة ١-٥ دقائق على ١٠٥° م طبقاً لمخلوط التطوير والإظهار.

ضوء الفحص Inspection light: أنسب أطوال الموجات لفحص معظم السموم الفطرية هى ٣٦٦ نانو متر، أو ٢٥٤ نانو متر للبعض الآخر مثل الزيارالينون، دى سوكسى نيفالينول، T-2، داي أستوكسى سكير بينول، ستريجاتوسيسين، فوميتوكسين، روريدين. وقد يستخدم الضوء المرئى بعد التثبيت الحرارى على ١٠٥° م لمدة ٥ دقائق على الأقل لبعض السموم مثل الأفلاتوكسين، T-2، داي أسيتوكسى سكير بينول، زيارالينون، دى سوكسى نيفالينول، ستريجاتوسيسين، فوميتوكسين، روريدين إذا أظهرت بالرش بحمض الكبريتيك على رقائى السليكا الجيل، بينما إذا كانت على رقائى أكسيد الألونيم، فلن يظهر تحت الضوء المرئى إلا الستريجاتوسيسين بعد التثبيت الحرارى .

ومن الأخطاء تظهر بعض المشاكل فى التطوير الكروماتوجرافى الطبقي لحساسيته الشديدة، حيث إن طبقة الإدمصاص كبيرة المسطح المعرض للظروف الجوية، وبخار المذيبات،

وغازات المعمل عامة، بجانب التأثيرات الميكانيكية التي تتعرض لها الرقائق الكروماتوجرافية بسوء التعامل معها وتداولها، لذلك يضاف لطبقة الإدمصاص - عادة - ٥-١٥٪ جيس أو ١٠٪ نشا عند فردها على رقائق الزجاج أو الألمونيوم أو غيرها، لتعمل على صلابة طبقة الإدمصاص. وعموماً، يجب حفظ تانك التطوير تحت درجة حرارة ثابتة بعيداً عن أشعة الشمس والدفايات، أو مصادر الإشعاع الحرارى. وإذا ظهرت بقع السم الفطرية مُذيلة، فغالبا ماتكون طبقة الإدمصاص غير ملائمة، أو مخلوط التطوير غير ملائم، وعليه يجب البحث عن نظام موافق سواء طبقة إدمصاص قاعدية أو حامضية أو متعادلة، وقد يتطلب الأمر تنشيط أو عدم تنشيط الرقائق، أو تغيير مخلوط محاليل التطوير. وإذا بقيت بقع العينات على الرقائق ولم تتحرك بالتطوير فهذا يستلزم إما تغيير طبقة الإدمصاص بأخرى، أقل نشاطاً، أو باستخدام مخلوط تطوير أكثر بولارية. أما إذا جرت البقع على الرقائق بسرعة فتخفف بولارية مخلوط التطوير. وإذا كانت مكونات العينة متداخلة ولم تنفصل نزيد مسافة ومدة التطوير أو باستخدام التطوير فى اتجاهين متعامدين **Two-dimensional separation**. هذا، ويختلف لون فلورسنس السم الفطرى الواحد باختلاف درجة الحموضة، ونوع المخلوط المستخدم للتطوير، ومخلوط الإظهار، وطول موجة الفحص الضوئى.

وقد يحدث اضطراب فى التطوير راجع لسماك طبقة الإدمصاص - لو كانت سميكة أو غير منتظمة السمك - أو قد يرجع ذلك أيضا لسماك رقائق الزجاج، أو لإضاءة المعمل. وقد يؤدى تعدد مرات فتح إناء التطوير إلى عدم تشيع جوه ببخار المذيبات مؤدياً بذلك إلى خفض Rf بمعدل ١٧٪.

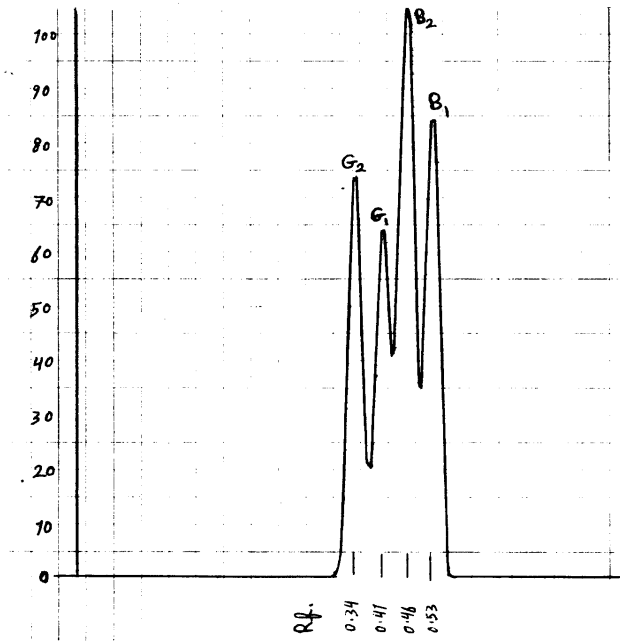
هذا ويختلف التوكسين الواحد فى درجة وضوحه على الأجهزة المختلفة كما توضحها الرسوم فى الشكلين التاليين، فنجد فى الشكل الأول نفس تركيز المحلول القياسى للأفلاتوكسينات فى الشكل الثانى، إلا أن الأول على الكروماتوجرافى رقيق الطبقات (نجد فيه G_2, B_2 أشد وضوحا ويريقا عن G_1, B_1 لنفس التركيز)، والثانى على الكروماتوجرافى السائل عالى الضغط الجزء الأول على كاشف فوق بنفسجى UV-detector، والجزء الثانى على كاشف فلورسنسى Fluorescence detector (ونجد فيهما اختلاف الحساسية باختلاف طريقة الكشف، حيث إن أفلاتوكسينات B حساسة جداً للأشعة فوق البنفسجية، بينما أفلاتوكسينات G حساسة جداً للكاشف الفلورسنسى)، وتستغل هذه الحساسية للتأكد من

وجود الأفلاتوكسينات، والتفريق بينها وبين الشوائب المتداخلة من مادة العينة، بأن يجري اختبار تأكيدي على كلا الجهازين. إلا أنه من الخطأ المقارنة بين الأجهزة وبعضها لاختلاف حساسيتها للسم الواحد، فالبياتولين - مثلا - يمكن الكشف عنه بالكروماتوجرافي الطبقي، أو السائل عالي الضغط، أو الغازي إلا أن الطريقة الأولى والثانية متساويتان في حساسيتهما بالنسبة لتحليل البياتولين، بينما الكروماتوجرافي الغازي أكثر حساسية منهما إلا أنه غير متوفر باستمرار، ويتطلب مزيدا من الوقت.

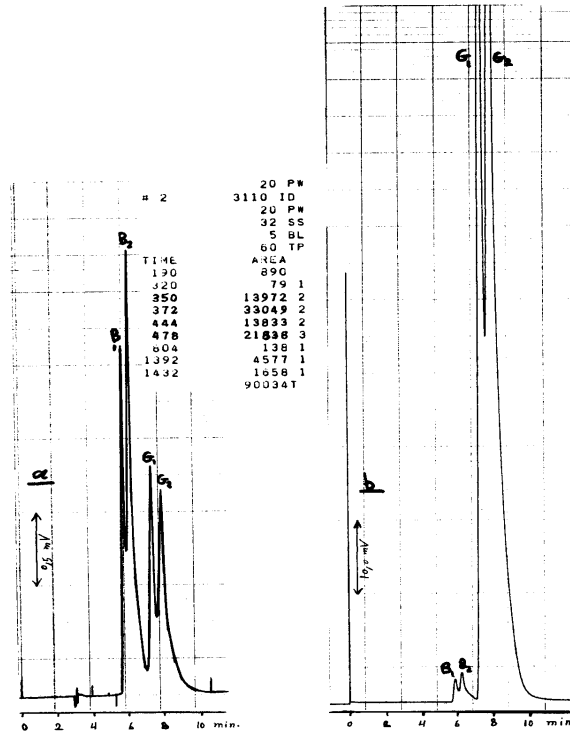
ويلاحظ أن بعض العينات قد تكون سالبة على HPLC، وبإعادتها على TLC (خاصة للأفلاتوكسين) تصير موجبة لحساسية التكنيك الثاني عن الأول لسموم معينة، والعكس لسموم أخرى، فمثلا- التريكوثيسينات لايناسبها TLC مقارنة بالكروماتوجرافي الغازي (GLC) الأكثر حساسية ودقة في فصل هذه السموم الأخيرة. وكذلك قد تبدو عينة موجبة لتوكسين معين على TLC، ويعمل اختبار تأكيدي لعمل مشتقات مميزة يظهر أنها سالبة لتداخل مكونات العينة في الحالة الأولى، ولأن الاختبار التأكيدي خاص بالتوكسين المعين.

كما قد تبدو عينة سالبة، وبمجرد إظهار الرقائق بالحرارة أو تثبيتها بالكبريتيك الميثانولي - مثلا - يظهر إذا ما كانت موجبة من عدمه. وتعطى عينات الأرز والبقول العفنة بقعا عند Rf للأفلاتوكسين G، لكنها كاذبة، وباستخدام رقائق غير منشطة، وتتطويرها في أنهيدريد إيثيل إيشير، فلا يظهر فلورسنس، لذلك وجب عمل الاختبارات التأكيدية المختلفة المناسبة لكل سم فطري على حدة (انظر الملزمة الملونة).

وقد استخدم كثيرا في تحليل السموم الفطرية وسيلة الكروماتوجرافي السائل عالي الأداء (الضغط) HPLC، وهناك الكثير من العوامل التي تؤثر على حساسية الجهاز في تحليل السموم الفطرية مثل درجة حرارة الفرن للجهاز (تؤثر على سرعة التطوير والفصل فزيادة درجة الحرارة تزيد منحنى التوكسين)، وطول العمود، وحجم جزيئاته المألفة، ونوع المواد المألفة (تؤدي إلى اختلاف زمن ظهور المنحنى، وشكله ودقته كما أن وجود فراغات بالعمود - عند ملئه بالمعمل - يؤدي لتشويه المنحنى، وانخفاض مستوى المادة المألفة في العمود باستمرار استعماله، واستخدام محاليل قياسية مركزة، أو عينات غير نقية، كل ذلك يؤثر على كفاءة العمود في الفصل ودقته)، ونوع المذيب ومعدل تدفقه (يؤدي لاختلاف زمن ظهور منحنى التوكسين)، ونوع الكاشف Detector (يؤدي لاختلاف كبير، نظرا لحساسية التوكسينات



كروماتوجرام (دينسيتمتر) لرقيقة TLC للأفلاتوكسينات
 (٥٠٠ نانوجرام من كل) مطورة في تولوين / حمض خليك / حمض فورميك ١/٣/٦

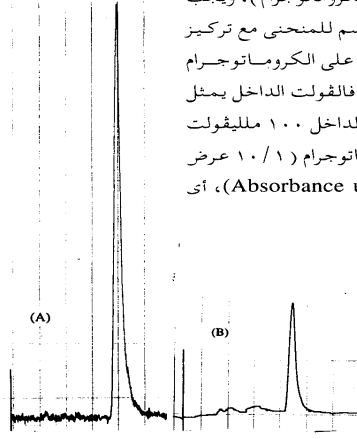


كروماتوجرام لنفس التركيز من أفلاتوكسينات (كما في الشكل السابق)
 لكن علي الكروماتوجرافي السائل عالي الأداء (HPLC) باستخدام كاشف UV
 في الحالة (a) وكاشف فلورسنتي في الحالة (b) مع ثبات باقي الظروف الأخرى

المتباينة لنوع دون الآخر من أجهزة الكشف، فالرسم التالي للزياراليتون لنفس التركيز، ونفس الظروف، فيما عدا أن (A) باستخدام كاشف فلورسنتي، و(B) باستخدام كاشف UV مع

(HPLC)، وجهد التيار ودقة الجهاز أو حساسيته Voltage & Gain

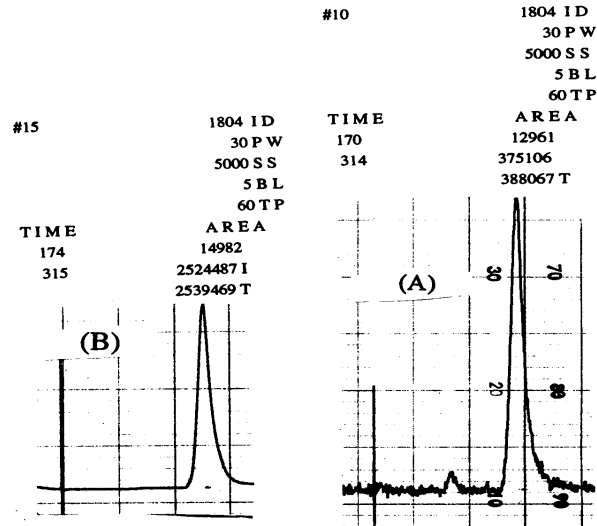
(تؤثر على حجم المنحنى ونسبة إشغاله على الكروماتوجرام)، ويجب أن يتناسب الجهد الكهربى الداخلى لجهاز الرسم للمنحنى مع تركيز التوكسين حتى يكون المنحنى بأكمله على الكروماتوجرام Absorbance unit full scale (AUFS)، فالقوت الداخلى يمثل عرض الكروماتوجرام بأكمله، فإذا كان الجهد الداخلى ١٠٠ ملليقوت (١٠٠ فولت)، فتكون كل وحدة على الكروماتوجرام (١ / ١٠) عرض الكروماتوجرام) مساوية ٠.٠١ AU (Absorbance unit)، أى وحدة امتصاص.



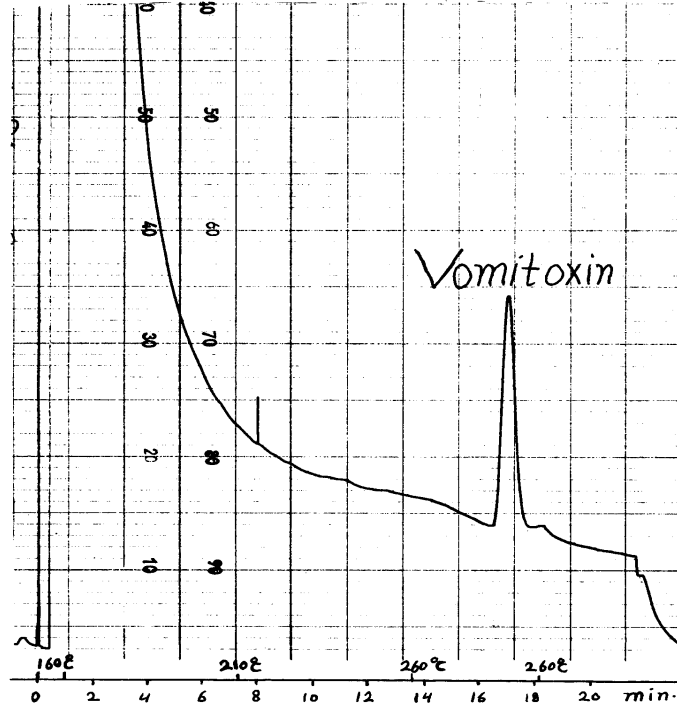
وإذا كان الجهد ٥٠ ملليقوت تكون وحدة الامتصاص ٠.٥ AUFS، فالرسم التالي للأوكراتوكسين A الجزء الأول منه (A) ١٠ / ١ تركيز الجزء الثانى (B)، ورغم ذلك فالفسارق في المنحنيين ليس كبيراً (طولا ومساحة)، وذلك راجع لأن جهد التيار في الأول ٥ أضعاف جهد التيار في الثانى.

أما الكروماتوجرافى الغازى السائل (GLC) فهو شائع الاستخدام، لكن لا يفضل

استخدامه على حدة فى تحليل السموم الفطرية؛ لأنه يتطلب تجريب عديد من أعمدة الجهاز حتى يمكن الحصول على فصل مناسب من عمود ما، ونظراً لكون هذا الجهاز كجهاز فصل؛ فيمكن لمواد أخرى داخل مادة العينة أن تتداخل مع التوكسين وتشوش على منحناه؛ لذا يفضل استخدام TLC أو HPLC أولاً لفصل التوكسين نقياً بعيداً عن الشوائب، ثم استخلاص التوكسين النقى لتقديره على GLC بدون تداخلات، ويستعان معه بجهاز مطياف الكتلة Mass spectrometer بعد التنقية الأولية (كما ذكر على TLC أو HPLC)، وذلك لتأكيد من التعرف على التوكسين، وقد يفضل اقتران التحليل على GLC كذلك



باختبار بيولوجي ؛ لتأكيد النتائج خاصة مع سموم الترايكوثسينات . وبالطبع يراعى أن التنقية تفقد جزءاً من التوكسين ، لكنها تؤدي لتقدير دقيق ، وقد لوحظ أنه باستخدام GLC لتحليل الزيارالينون في القمح أن القمح يحتوى الكيل ريسورسينول يتداخل في تقدير التوكسين ؛ مما يحتم إجراء تنقية لمستخلص القمح قبل تحليله للزيارالينون على GLC . وهذا النكثيك (GLC) دقيق جداً لسموم ، وغير دقيق لسموم أخرى ، كما ذكر في وسائل التحليل الأخرى (HPLC, TLC) ، وعموماً ، فهو دقيق لكن يتطلب كثيراً من الإمكانيات والتحضيرات للعينة ؛ لتحويل مستخلصها لشكل صالح لفصل سمومها على الجهاز .



كروما توجرام غازي لحلول قياسي للفوميتوكسين (3 ميكروجرام)، حساسية
الرسام (10x128)، والعمود زجاج (2x3 مم)، والوسط الثابت في العمود
2250-SP% على غاز كروم 100-120 Mesh، والكاشف مؤين لهب FID

طرق تقدير السموم الفطرية المختلفة (منفردة أو متعددة) في الأغذية والأعلاف والأنسجة
المبيولوجية ثم عرضها تفصيلاً في كتاب للمؤلف بعنوان «التحليل الحقلى والمعملى في الإنتاج الحيوانى» ترقيم دولى 7-47-5526-977-I.S.B.N. صادر عن دار النشر للجامعات بالقاهرة.

ومن المؤكد أنه عند حدوث تسمم غذائى من حبوب ملوثة طبيعياً ، أن يكون في أذهاننا إمكانية وجود عدة مركبات سامة ، وعدوى مختلطة معقدة ، وأنه يصعب تفسير كل العمليات الكيموحيوية الحادثة في هذه الظروف، وعليه فالكشف عن سم واحد وعزله وتقديره سيكون غير كاف لتقرير نهائى عن حالة تسمم بسموم فطرية، بما فيها التسمم الغذائى لأنه من المؤكد أن الظروف الحقلية أو العملية لا يمكن بحال من الأحوال إعادة إحداثها معملياً. وعليه فليس صحيح ما يطلق على حالات أمراض الحيوانات الحقلية التاريخية مثل التسمم الفيوزاريومى، تسمم الحبوب العفنة ، تسمم تين الفول، تسمم ستاكيوتريس، وذلك لأنها غالباً نشأت من التسمم بسم أو أكثر من التريكوثيسينات، لذلك فالأفضل تسميتها بالتسمم التريكوثيسينى Trichothecotoxicosis ، لأنه يتضمن العديد من السموم التى تفرزها الفيوزاريا ، وغيرها من الفطريات، ومن ناحية علم السموم فإن الأهم هو التوكسين وفصله وتعريفه ، بينما الفطر ليس من المهم تصنيفه بدقة ؛ فالفطر المسبب لمرض ATA يفرز بجانب T2 توكسين كذلك T2 تترا أول وفوميتوكسين وتيوسولانيول وغيرها .

مشكلة البيطرى في عدم إمكانية تشخيص التسمم بالسموم الفطرية ترجع لتأثيرها على مختلف أجهزة الجسم وتداخل أعراضها مع أعراض الأمراض الأخرى المعروفة ؛ لذلك لابد من معرفة الأعراض المرضية لكل تسمم فطرى، والتأكد من عدم وجود عدوى أو فشل الاستجابة للعلاج بالمضاد الحيوى، ومعرفة احتمال التعرض لسم فطرى بالفحص الجيد للعلف، وظروف التخزين ونظم التغذية، والأخذ فى الاعتبار لعوامل البيئة المشجعة لنمو الفطر، وإنتاج التوكسين، ومدى حدوث رفض للغذاء أو أى مؤشرات أخرى؛ لعدم استساعة العلف، وعمل اختبار تغذية لمجموعات صغيرة على العلف محل الشك. وعادة ، عند وجود سم فطرى فى مادة علف لا يحلل للكشف عن وجود سموم أخرى ؛ مما يؤدي إلى وصف (تشخيص) جزئى

للمشكلة الحقلية ، وبالتالي مقارنة غير كاملة لما يحدث مع التجارب المعملية . ولعدم تخصصيه أعراض التسممات الفطرية ؛ فتشخيصها يتطلب فحصاً إكلينيكياً (أعراض مرتبطة بالتغذية ، أو موسمية ، التأكد من أن المرض غير معدٍ ومقاوم للعلاج) ، وميكولوجياً (عد وتصنيف الفطريات في العلف) ؛ بينما التشخيص الأكيد لا يكون إلا بالكشف عن وجود السموم الفطرية في العلف ، أو الفرشة ، أو الكتلة الغذائية في الحيوان أو إخراجات الحيوان (كالكشف عن الأفلاتوكسين في البول) وأنسجته ، بجانب تأكيد ذلك بفحص هستولوجي ودموي (كالكشف عن إنزيم جاما جلوتاميل ترانس فيراز GGT في السيرم كدليل لتلف كبـد الأغنام بالسبورديسمين ، أى إكتزيم الوجه ؛ فيدلل علي مدى انسدادات وتمددات التهابات وإخراجات الجهاز الكبدى الصفراوى والبنكرياسى) للحيوانات المصابة ، وزيادة التأكيد باختبارات بيولوجية (اختبار جلد وتجارب حيوانية لإعادة إحداث التسمم) .

الفصل الثاني السمية والمتبقيات والتداخلات

أولاً : سمية السموم الفطرية :

تؤثر السموم الفطرية بأكثر من طريقة ، فتضرر بالإنزيمات وبجدر الخلايا ونفاذية أغشيتها ، وبالنقل النشط للمغذيات ، وبالتنفس الخلوى ، وبالكاتيونات المعدنية ، كما تضرر بتخليق البروتين والأحماض النووية ، وبالتكاثر الخلوى ، وينقل الصفات الوراثية ، وبعض السموم لها أكثر من تأثير من هذه التأثيرات . ويقوم سيثوكروم P-450 بالتمثيل الغذائي للمركبات الغريبة Xenobiotics بالكبد إلى مركبات أكثر بولارية وأكثر قابلية للإخراج وأقل سمية ، وإن نتجت من بعض السموم الفطرية مركبات تتفاعل بشدة مع مكونات الخلايا وأكثر سمية من المركبات الأولية . وهذا التنشيط البيولوجى ذو أهمية ؛ لحدوثه في أنسجة الحيوان مباشرة ، علاوة على أن نظام هذا الإنزيم بوظيفته المؤكسدة يتوقف على عوامل عديدة ، منها العليقة ، والعمر ، والجنس ، والنوع ، والتأثيرات البيئية . وتتوقف سمية هذه التوكسينات ، إما على ربطها للأيونات المعدنية بما يشكل معابر تبحر في نشاط DNA والبوليمرات الحيوية المرتبطة به ، أو على احتوائها وتحويلها الكوينون إلى هيدروكوينون والعكس ، وهذا يوقف التنفس الخلوى في الميتوكوندريا ، أو على احتوائها البيس أنثراكوينون أو لاكلتون أو الفيورفيوران السام والمسرطن ، أو لقدرتها على إدخال الكيل Alkylating ، أو لتداخل اللاكتون بمجاميع SH فتؤثر على انقسام الخلايا ، أو لاحتوائها مجاميع إيبوكسيد تتفاعل مع المكونات الخلوية . وتكوين الإيبوكسيدات حيويًا يتوقف على وجود الرابطة المزدوجة ، وإنزيم إيبوكسيداز فى الميكروسومات . والجرعة الحادة من السموم الفطرية منخفضة عما للسموم البكتيرية كسم البوتولينم (معامل ١٠^٥) ، وفيما يلي عرضا للجرعة الحادة لبعض السموم الفطرية معبراً عنها بالجرعة المميتة لنصف عدد الحيوانات التجريبية (Lethal dose LD₅₀) :

الجنس وطريقة تناولها	LD ₅₀ ووحدتها	السم الفطري
الإنسان - فمياً	٥ - ١٠ جم فطر طازج مميتة	إرجوتامين
يرقات أسماك الزبرا - ٢٤ ساعة	٦.٦ ميكروجرام / مل	أسيرتوكسين
بط (كتاكيت) - فمياً	٠.٣٧ مجم / كجم وزن جسم	أفلاتوكسين B ₁
بط (كتاكيت) - فمياً	١.٧٠ مجم / كجم وزن جسم	B ₂
بط (كتاكيت) - فمياً	٠.٧٨ مجم / كجم وزن جسم	G ₁
بط (كتاكيت) - فمياً	٣.٤٥ مجم / كجم وزن جسم	G ₂
بط (كتاكيت) - فمياً	٠.٣٣ مجم / كجم وزن جسم	M ₁
بط (كتاكيت) - فمياً	١.٢٤ مجم / كجم وزن جسم	M ₂
بيض دجاج - حقن في العروة الهوائية	٠.٢ ميكروجرام / بيضة	B ₁
يرقات أسماك الزبرا - ٢٤ ساعة	٥ ميكروجرام / مل	B ₁
أسماك المبروك العادي	٠.٠٨ مجم / كجم وزن جسم	
بط - أرانب	٠.٢ - ٠.٥ مجم / كجم وزن جسم	
يرقات أسماك الزبرا - ٢٤ ساعة	٠.٤٤ - ٠.٥٨ مجم / كجم وزن جسم	
سمك تراوت	٠.٥٠ مجم / كجم وزن جسم	
قطط	٠.٥٥ مجم / كجم وزن جسم	
خنازير	٠.٦٢ مجم / كجم وزن جسم	
كلاب - جردان عمر يوم	١.٠٠ مجم / كجم وزن جسم	
أغنام	٢-١ مجم / كجم وزن جسم	
خنازير غينيا	١.٧ مجم / كجم وزن جسم	
قردة	٢.٢ مجم / كجم وزن جسم	
كتاكيت	٦-١٦ مجم / كجم وزن جسم	
للدجاج (حسب السلالة)	٦.٥-١٦ مجم / كجم وزن جسم	
ذكور جردان	٧ مجم / كجم وزن جسم	

الجنس وطريقة تناولها	LD ₅₀ ووحدها	السّم الفطري
فقران	٩ مجم / كجم وزن جسم	
هامستر	١٠ مجم / كجم وزن جسم	
إناث جرذان (أقل حساسية لسرعة تمثيل التوكسين إلي M1)	١٨ مجم / كجم وزن جسم	
إنسان - فمياً	٢٥ مجم / ٧٠ جم وزن جسم	
فقران - في البريتون	٦٠ مجم / كجم وزن جسم	إريثروسكيرين
فقران - في العفصل	٢٥ مجم / كجم وزن جسم	إكزانثوسيلين - X
فقران - في البريتون	٣٥ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان - فمياً	٤٠ مجم / كجم وزن جسم	
خنازير غينيا - في البريتون	٦٠ مجم / كجم وزن جسم	
خنازير غينيا - تحت الجلد	١٥٠ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان وفقران - في البريتون	٧ - ١٠ مجم / كجم وزن جسم	السّم - PR
بيض دجاج - حقننا في الغرفة الهوائية	٧٤ نانوجرام / بيضة	السّم - T-2
جرذان - فمياً	٣٨ مجم / كجم وزن جسم	
خنازير - فمياً	٤ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - في البريتون	٥٢ مجم / كجم وزن جسم	
كتاكيت - في الحوصلة	٥٢٥ مجم / كجم وزن جسم	
سمك تراوت	٦١ مجم / كجم وزن جسم	
سمك ايريوان	٦٥ مجم / كجم وزن جسم	
إنسان - فمياً	٥٠ جم عيش غراب سام ممّية	أمانتوكسينات
ديوك - فمياً	(٠١ مجم أمانيتين / كجم وزن جسم ممّية)	
قطط	٦١٢ مجم / كجم وزن جسم	أو أوسبورين
	٤٩ مجم / جم وزن جسم	أوريلاين

السم الفطري	LD ₅₀ ووحدتها	الجنس وطريقة تناولها
أوكراتوكسين - A	٨ مجم / كجم وزن جسم	خننازير غينيا
	٠.٠٤ - ٠.٠٥ ميكروجرام / بيضة	بيض دجاج - حقنا عمر صفر
	٠.٠١ ميكروجرام / بيضة	بيض دجاج - حقنا عمر ٦ أيام
	٠.٠٢ ميكروجرام / بيضة	بيض دجاج - حقنا عمر ١٢ يوماً
	٠.٠٥ - ٠.٠٨ ميكروجرام / بيضة	بيض دجاج - حقنا عمر ١٨ يوماً
	١.٧ ميكروجرام / مل	برقات أسماك الزبرا - ٢٤ ساعة
	١١٦-١٣٥ ميكروجرام / كتكوت	كتناكيت دجاج - فميا
	١٥٠ ميكروجرام / كتكوت	كتناكيت بط - فميا
	٠.٢ جزء / مليون في الغذاء	دواجن - فميا
	٠.٢ مجم / كجم وزن جسم	كلاب صغيرة - فميا
	٠.٥ مجم / كجم وزن جسم	كتناكيت بط عمر يوم - فميا
	٢.١٤ مجم / كجم وزن جسم	كتناكيت دجاج عمر يوم - فميا
	٣ مجم / كجم وزن جسم	أسماك تراوت - في البريتون (إيثيل إسترالتوكسين)
	٣.٣ مجم / كجم وزن جسم	كتناكيت دجاج عمر أسبوع - فميا
	٣.٦ مجم / كجم وزن جسم	كتناكيت دجاج عمر ٣ أسابيع - فميا
	٣.٩ مجم / كجم وزن جسم	جرذان عمر يوم - فميا
	٤.٦٧ مجم / كجم وزن جسم	أسماك تراوت / سالمون - في البريتون
	٥.٩ مجم / كجم وزن جسم	دجاج رومي عمر أسبوع - فميا
	٦.٥ مجم / كجم وزن جسم	سمان عمر أسبوع - فميا
	٩.١ مجم / كجم وزن جسم	ذكور خننازير غينيا - فميا
	٨.١ مجم / كجم وزن جسم	إناث خننازير غينيا - فميا
	٢٠-٢٢ مجم / كجم وزن جسم	جرذان فميا
	٣٢-٤٦ مجم / كجم وزن جسم	قردة فمياً

الجنس وطريقة تناولها	LD ₅₀ ووحدها	السم الفطري
أسماك تراوت في البريتون (إيثيل إستراتوكسين)	١٣ مجم / كجم وزن جسم	أوكراتوكسين B
كناكيت دجاج عمر أسبوع - فميا	٥٤ مجم / كجم وزن جسم	إيسلانديتوكسين
فقران - فميا	٦,٥٥ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - تحت الجلد	٠,٥ مجم / كجم وزن جسم	باتيولين
فقران - في الوريد	٠,٣ مجم / كجم وزن جسم	
بيض دجاج عمر ٤ أيام - حقناً	٢,٤ ميكروجرام / بيضة	
برقات أسماك الزبرا - ٢٤ ساعة	١٨ ميكروجرام / مل	
فقران - فميا	٠,٧ مجم / ٢٠ جم وزن جسم	
فقران - في البريتون	١٥-٥ مجم / كجم وزن جسم	
هامستر وجرذان - في البريتون	١٠ مجم / كجم وزن جسم	
فقران وجرذان - تحت الجلد	١٥-١٠ مجم / كجم وزن جسم	
خنائص عمر ٢-٣ أسابيع - فميا	١٤,٧ مجم / كجم وزن جسم	
هامستر - تحت الجلد	٢٣ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - في الوريد	٢٥ مجم / كجم وزن جسم	
هامستر - فميا	٣١,٥ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - فميا	٣٥ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - فميا	٤٨ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان - فميا	٥٥ مجم / كجم وزن جسم	
دجاج ليجهورن بياض - فميا	١٧٠ مجم / كجم وزن جسم	بالموتوكسين B٥
جرذان - في الوريد	٦,٤ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - في البريتون	١,١ مجم / كجم وزن جسم	A بنيتريم
فقران - فميا	١٠ مجم / كجم وزن جسم	B بنيتريم
فقران - في البريتون	٥,٨ مجم / كجم وزن جسم	

الجنس وطريقة تناولها	LD ₅₀ ووحدتها	الاسم الفطري
ففران - فى البريتون	٤٣,٦ مجم / كجم وزن جسم	بيوتينوليد
ففران - فميا	٢٧٥ مجم / كجم وزن جسم	تريكوثيسينات
حسب التوكسين والحيوان وطريقة التعاطى	١- اكثر من ١٠٠٠ مجم / كجم وزن جسم.	فروكارين A
جرذان	٠,٥ مجم / كجم وزن جسم	٨- اسيتيل نيوسولانيول
كتناكيت تسمين عمر يوم - فمياً	٣,٢٢ مجم / كجم وزن جسم	دى اسيتوكسى سكيرينول
كتناكيت تسمين عمر يوم - فمياً	٣,٨٢ مجم / كجم وزن جسم	T-2
عجول	٠,٦ مجم / كجم وزن جسم	HT-2
كتناكيت تسمين عمر يوم - فميا	٤,٩٧ مجم / كجم وزن جسم	نيوسولانيول
كتناكيت تسمين عمر يوم - فميا	٧,٢٢ مجم / كجم وزن جسم	دى اسيتيل HT-2
كتناكيت تسمين عمر يوم - فميا	٢٤,٩ مجم / كجم وزن جسم	T-2 تراؤل
كتناكيت تسمين عمر يوم - فميا	٣٠,٢ مجم / كجم وزن جسم	كروتوسين
كتناكيت تسمين عمر يوم - فميا	٣٣,٨ مجم / كجم وزن جسم	تريكوډريمين
جرذان	٨٠٠ مجم / كجم وزن جسم	تريمورين-A
ففران - فميا	١٠٠٠ مجم / كجم وزن جسم	تريمورين-B
ففران - فى البريتون	١,٠٥ مجم / كجم وزن جسم	جريسيفولفين
ففران - فى البريتون	٥,٨٤ مجم / كجم وزن جسم	
يرقات أسماك الزبرا - ٢٤ ساعة	٠,٢٨ ميكروجرام / مل	جليوتوكسين
جرذان - فى الوريد	٤٠٠ مجم / كجم وزن جسم	حمض أسرجيليك
ففران - تحت الجلد	٤٥-٦٥ مجم / كجم وزن جسم	حمض بنيسيليك
ففران - فى البريتون	١٠٠ مجم / كجم وزن جسم	
ففران - تحت الجلد	١٠٠-١١٠ مجم / كجم وزن جسم	
ففران - فى الوريد	٢٥٠ مجم / كجم وزن جسم	
ففران - فميا	٥٣٠-٦٠٠ مجم / كجم وزن جسم	

الجنس وطريقة تناولها	LD ₅₀ ووحدها	السم الفطري
فهران - فميا	٢٠٠ مجم / كجم وزن جسم	حمض بيتانيترو- بروبيونيك
فهران - في الوريد	١١٩-٧١ مجم / كجم وزن جسم	حمض تريك
إناث فهران - فميا	٨١ مجم / كجم وزن جسم	حمض تنيوازونيك
ذكور فهران - فميا	١٨٦ مجم / كجم وزن جسم	
فهران - في البريتون	٤٢ مجم / كجم وزن جسم	حمض سيكالونيك
جرذان - في البريتون	٣٢ مجم / كجم وزن جسم	حمض سيكلوبيازونيك
ذكور جرذان - فميا	٣٦ مجم / كجم وزن جسم	
إناث جرذان - فميا	٦٣ مجم / كجم وزن جسم	
فهران - في الوريد	١٠٠ مجم / كجم وزن جسم	حمض فيوزاريك
فهران - فميا (كلاب - في الوريد)	١٨٠ مجم / كجم وزن جسم	
أرانب - في الوريد	٢١٥ مجم / كجم وزن جسم	
بيض دجاج - حقنا	٧-٥ مجم / بيضة	حمض كوجيك
كتاكيت دجاج رومي - فميا	٨ مجم / كجم وزن جسم	
كتاكيت دجاج - فميا	٩ مجم / كجم وزن جسم	
فهران - في البريتون	٥٠٠ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان - في الوريد	٤٥٠ مجم / كجم وزن جسم	حمض ميكوفينوليك
فهران - في الوريد	٥٥٠ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان - فميا	٧٠٠ مجم / كجم وزن جسم	
فهران - فميا	٢٥٠٠ مجم / كجم وزن جسم	
فهران - تحت الجلد	٢٥٠ مجم / كجم وزن جسم	حمض هلفونيك
فهران - فميا	١٠٠٠ مجم / كجم وزن جسم	
برقات أسماك الزبرا - ٢٤ ساعة	٤,٨ ميكروجرام / مل	دي أسيتوكسي سكيرينول
خنزير في الوريد	٠,٣٨ مجم / كجم وزن جسم	

السم الفطري	LD ₅₀ ووحدها	الجنس وطريقة تناولها
ديس ميثوكسى فيريدول ديكومين	١ مجم / كجم وزن جسم	خنزير غينيا - فميا
	٣,٨ مجم / كجم وزن جسم	كتاكيت تسمين عمر يوم - فميا
روبراتوكسين A روبراتوكسين B	٧,٣ مجم / كجم وزن جسم	جرذان - فميا
	٤,٢ مجم / كجم وزن جسم	ديوك - فميا
	٢٧٥ مجم / كجم وزن جسم	جرذان - فميا
	٦,٣-٦,٦ مجم / كجم وزن جسم	ففران - فى البريتون
	٠,٢ مجم / كجم وزن جسم	قطط - فى البريتون
	٠,٢٧ مجم / كجم وزن جسم	ففران - فى البريتون
	٠,٣٥ مجم / كجم وزن جسم	جرذان - فى البريتون
	٢,٦-٣,٠ مجم / كجم وزن جسم	ففران - فى البريتون
	٨٣,٢ مجم / كجم وزن جسم	كتاكيت عمر يوم - فميا
	٢٥٠-٤٠٠ مجم / كجم وزن جسم	ففران - فميا
روجيولوسين	٤٥٠-٤٥٠ مجم / كجم وزن جسم	جرذان - فميا
	٤٤ مجم / كجم وزن جسم	جرذان - فى البريتون
روردين A روكفورتين A	٨٣ مجم / كجم وزن جسم	ففران - فى البريتون
	١ مجم / كجم وزن جسم	ففران - فى الوريد
زيارالينون	١٥-٢٠ مجم / كجم وزن جسم	ففران - فى البريتون
	أعلى من ١٠ جم / كجم وزن جسم	جرذان - فميا
سبورديسمين	١٠٠ ميكروجرام / بيضة	بيض دجاج - بالحقن
	٠,٤ مجم / كجم وزن جسم	أغنام - تحت الجلد
	١ مجم / كجم وزن جسم	أغنام وبقر - فميا
	١-٢ مجم / كجم وزن جسم	أرانب - فميا
	٢-٤ مجم / كجم وزن جسم	خنزير غينيا - فميا
	٥-١٠ مجم / كجم وزن جسم	كتاكيت دجاج - فميا

الجنس وطريقة تناولها	LD ₅₀ ووحدها	السم الفطري
جرذان - فميا	٢٠-٣٠ مجم / كجم وزن جسم	ستريجماتوسيسين
فئران - فميا	٢٠٠-٣٠٠ مجم / كجم وزن جسم	
يرقات أسماك الزبرا - ٢٤ ساعة	٠.٢٤ ميكروجرام / مل	
جنين دجاج عمر ٥ أيام - حقنا	١٤,٩٠ نانوجرام / بيضة	
إصبعيات أسماك المبروك	١٣٧ جزء / بليون في العليقة	
كتاكيت دجاج - في البريتون	١٠-١٤ مجم / كجم وزن جسم	
قردة - فميا	٣٢ مجم / كجم وزن جسم	
ذكور جرذان - في البريتون	٦٠ مجم / كجم وزن جسم	
إناث جرذان - فميا	١٢٠ مجم / كجم وزن جسم	
ذكور جرذان - فميا	١٦٦ مجم / كجم وزن جسم	
دجاج بياض - فميا	٣٧٦ مجم / كجم وزن جسم	ستيمفون
فئران ذكور - فميا	٨٠٠ مجم / كجم وزن جسم	
يرقات أسماك الزبرا - ٢٤ ساعة	١,٢ ميكروجرام / مل	
جنين دجاج - بالحقن	١٠٠ ميكروجرام / بيضة	
خنزير غينيا - باى وسيلة	١ مجم / كجم وزن جسم	
جنين دجاج - بالحقن	٨٠,٥ ميكروجرام / بيضة	
أرانب - في البريتون حسب المذيب	١٩-٥٠ مجم / كجم وزن جسم	
أرانب - تحت الجلد	٢٠ مجم / كجم وزن جسم	
فئران ذكر - تحت الجلد حسب المذيب	٣٥-٧٣ مجم / كجم وزن جسم	
خنزير غينيا - فميا	٤٣ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان - فميا	٥٠ مجم / كجم وزن جسم	سيترينين
فئران ذكور في البريتون حسب المذيب	٥٨-٨٠ مجم / كجم وزن جسم	
فئران إناث في البريتون حسب المذيب	٦٢-٨٧ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان - في البريتون	٦٤ مجم / كجم وزن جسم	
هامستر مقطوم - في البريتون	٦٦-٧٥ مجم / كجم وزن جسم	

الجنس وطريقة تناولها	LD ₅₀ ووحدها	السم الفطري
حسب المذيب		
كتاكيت دجاج عمر اسبوع - فمياً	٩٥ مجم / كجم وزن جسم	
فقران ذكور - فمياً	١١٢-١٠٥ مجم / كجم وزن جسم	
أرانب - فمياً	١٣٤ مجم / كجم وزن جسم	
هامستر مقطوم - فمياً	٢٢٠ مجم / كجم وزن جسم	
فقران إناث - فمياً	٨٠٠ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان - تحت الجلد	٣٦ مجم / كجم وزن جسم	ستريوفريدن
فقران - في البريتون	٧٢ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - تحت الجلد	١١ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - فمياً	٢٩ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان عمر يوم - في البريتون	٩٨ مجم / كجم وزن جسم	سيتوكالاسين D
جرذان - تحت الجلد	١٨٥ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان ذكور - فمياً	٩١ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - فمياً	٣٦ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - فمياً	٩١ مجم / كجم وزن جسم	سيتوكالاسين E
جرذان - فمياً	٩٨ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - في الوريد	٠٣ مجم / كجم وزن جسم	سيكلوكلوروتين
فقران - تحت الجلد	٠٤٥ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - فمياً	٦٥ مجم / كجم وزن جسم	
فقران ذكور - تحت الجلد	٦٥ مجم / كجم وزن جسم	شيتوجلوسين A
فقران إناث - تحت الجلد	١٧٨ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - في البريتون	١٥ مجم / كجم وزن جسم	فروكارين A
فقران - في البريتون	٢٤ مجم / كجم وزن جسم	فروكيولوبين
فقران - فمياً	١٢٦ مجم / كجم وزن جسم	
فقران - فمياً	٤٦ مجم / كجم وزن جسم	فوميتوكسين

الجنس وطريقة تناولها	LD ₅₀ ووحدها	السم الفطري
كناكيت - فميا	١٤٠ مجم / كجم وزن جسم	
فئران - في البريتون	٢٠٨ مجم / كجم وزن جسم	فيريديتوكسين
قطط - تحت الجلد	٢ مجم / كجم وزن جسم	فيوزارينون - X
فئران - تحت الجلد	٣٠٤ مجم / كجم وزن جسم	
جرذان - فميا	٤٠٤ مجم / كجم وزن جسم	
فئران - في البريتون	٢٠٨٨ مجم / كجم وزن جسم	فيوزاريوسينات A
فئران - في البريتون	٣٠٩٧ مجم / كجم وزن جسم	C
فئران - تحت الجلد	٨٠٠ مجم / كجم وزن جسم	فيوماجيللين
فئران - فميا	٢٠٠٠ مجم / كجم وزن جسم	
فئران	٥ مجم / كجم وزن جسم	فيوميتريمورجين A
فئران	٧٥ مجم / كجم وزن جسم	فيوميجاتوكسين
كناكيت عمر يوم - فميا	١٥٠ مجم / كجم وزن جسم	فيوميجاكلافين C
فئران - فميا	١٠٠٠ مجم / كجم وزن جسم	كروتوسين
فئران - في الوريد	٦٠٦ مجم / كجم وزن جسم	لوتيسكيرين
فئران - في البريتون	٤٠٠٨ مجم / كجم وزن جسم	
فئران - تحت الجلد	١٤٧ مجم / كجم وزن جسم	
فئران - فميا	٢٢١ مجم / كجم وزن جسم	
فئران	٣ مجم / كجم وزن جسم	مالتوريزين
فئران - في البريتون	٣٠١ مجم / كجم وزن جسم	مالفورمين A
فئران وجرذان - في البريتون	٠٠٩ مجم / كجم وزن جسم	C
دجاج تسعين عمر ٧ اسابيع - في الوريد	١٠٣٨ مجم / كجم وزن جسم	مونيليفورمين
كناكيت ذكور عمر يوم - بالفم	٤ مجم / كجم وزن جسم	
جنين دجاج - بالحقن	١ ميكروجرام / بيضة	نيدولتوكسين
فئران - في البريتون	٤٠١ مجم / كجم وزن جسم	نيقالينول
كناكيت دجاج عمر يوم - فميا	٠٠٧٩ مجم / كجم وزن جسم	نيوسولانيول
		مونوأسيتات

السمية النسبية للسموم الفطرية متباينة ؛ لذا قسمت على النحو التالي :

السم	الجرعة المميتة	مدى السمية
سيكلوكلوروتين ، روبراتوكسين . سيتريريوفيريدين ، لوتيسوكيرين ، أفلاتوكسين B ₁ ، مالتوريزين ، مالفورمين ، فيسريد يكاتين ، تريكوثيسينات ، سيتوكالاسينات . غيرها .	أقل من ١ مجم / كجم ١ - ١٠ مجم / كجم	فائق السمية سام جداً
	١٠ - ١٠٠ مجم / كجم	سام

وهناك اختلافات بين الأنواع في السمية الحادة للسموم الفطرية كما يوضحها ما يلي :

الجرعة نصف المميتة LD ₅₀ (مجم / كجم)					النوع
سيترينين (تحت الجلد)	فيوزاريون × (تحت الجلد)	سبورديسمين	روبراتوكسين (في البريتون)	أفلاتوكسين B ₁ (فمياً)	
٣٥	٤,٢	٣٠٠-٢٠٠	٠,٢٧	٩	فئران
٦٧	٤,٠	٣٠-٢٠	٠,٣٥	١٧,٩-٥,٥	جرذ
٣٧	٠,٥ (بريتون)	٤-٢	٠,٠٤٨	٢,٠-١,٤	خنازيرغينيا
				١,٠٢	هامستر
		٢-١		٠,٥-٠,٣	أرانب
	٢		٠,٢	٠,٥٥	قطط
			٥,٠	١,٠	كلاب
		٣-١		-	أغنام
				٧,٨-٢,٢	قردة
				٠,٦٢	خنازير
	٢			٠,٣	بط

بل أكثر من ذلك ، هناك تباين فى الحساسية للسمية من السموم الفطرية بتباين سلالات نفس النوع الواحد من الحيوانات عند معاملتها بنفس النوع الواحد من السم الفطرى وبنفس الطريق .

كما يؤثر الجنس والعمر كذلك ؛ فالصغار والذكور أكثر حساسية وعرضة للتسمم بالسموم الفطرية عن البالغين والإناث ، مع وجود بعض الاستثناءات لبعض السموم (سيكلوكلوروتين ، ستريوفيريدين أكثر سمية للفقران البالغة عنه فى حديثة الولادة) .

الجرعة نصف المميتة LD₅₀ (مجم/كجم)

السم	الحيوان	الوسيلة	حديث الولادة	فطام		بالغين	
				ذكور	إناث	ذكور	إناث
لوتيوسكيرين	فأر	تحت الجلد	٧,٢	٢٢	١٥٤	٢٠٠٠	
افلاتوكسين B ₁	جرذ	بالفم	٠,٥٦	٧,٤	٧,٢	١٧,٩	
فيوزارينون - X	فأر	تحت الجلد	٠,٢		٤,٢		
روبراثوكسين B	جرذ	فى اليريتون			٠,٣٦	٠,٣٦	
سيكلوكلوروتين	فأر	تحت الجلد	٤,٠		٠,٥	أقل من ٠,٥	
ستريوفيريدين	فأر	تحت الجلد	١٢٨ ذكور ١٠,٦ إناث		٧٢	٧٢	

وتتباين الجرعة المميتة حسب طريقة تناول السم الفطري ، وهى - عموماً - بالحقن فى الوريد أقل منها عن الحقن فى البريتون التى - بالتالى - تعتبر أقل من التى تحقن تحت الجلد التى هى الأخرى أقل من المعطاة عن طريق الفم ، كما يوضح ذلك الجدول التالى :

السم	الحيوان	الجرعة نصف المميتة LD ₅₀ مجم / كجم		
		فى الوريد	فى البريتون	تحت الجلد
سيتريوفيريدين	فار	٨,٢	٨,٣	٢٩
لوتبوسكين	فار	٤٠,٨	١٤٧	٢٢١
سيكلوكلوروتين	فار	٣	٠,٤٥	٦,٥
روبراتوكسين B	جرذ	٣,٥		٤٥٠
	بط	٥		٦٠
PR - توكسين	فار	٧	٢٠	٦٠
حمض فيوزاريك	فار	٨٨		١٨٠
ستريجاتوسيسين	جرذ	٦٠		١٦٦
روجيولوسين	فار	٨٣		أقل من ٢٠٠٠
فيوزارينون X	فار	٣,٤	٤,٢	٦

أى أن الجرعة المعطاة عن طريق الفم يهدم منها الكثير بفلورا الأمعاء ، وحموضة المعدة ، ولا يمتص منها إلا القليل ، وهذا هو سبب كبير الفرق بين الجرعة المميتة - فمياً - عنه بالطرق الأخرى للتناول . كما يؤثر المذيب المستخدم فى إحلال التوكسين على شدة سميته ، إما أن المذيب يخفف من سمية التوكسين ، أو أن يكون المذيب - ذاته - ساماً كذلك لبعض أنواع الحيوان ، فينشأ تداخل بين التوكسين والمذيب فى شكل تأثيرات مركبة .

التوكسين	الحيوان	المذيب	الوسيلة	LD ₅₀ مجم / كجم
لوتبوسكين	فار ذكر	زيت زيتون	تحت الجلد	١٤٧
		محلول بوراكس	تحت الجلد	٣٠
		محلول منظم فوسفات pH 7	تحت الجلد	٣٠
روبراتوكسين B	جرذ أنثى	بروبيلين جليكول	فى البريتون	٠,٣٦
		دى ميثيل سلفوكسين		٠,٣٥
	فار أنثى	بروبيلين جليكول	فى البريتون	٢,٦
		دي ميثيل سلفوكسيد		٠,٢٧
	قطط	بروبيلين جليكول	فى البريتون	-
		دى ميثيل سلفوكسيد		حوالى ٠,٢

ثانياً : المتبقيات :

رغم عدم وجود فطريات فى المنتجات الحيوانية ؛ فإنها تحتوى سموماً فطرية ناتجة من فعل Carry over أو النقل فى الأنسجة الحيوانية نتيجة التغذية للحيوانات الحية (المستمد منها هذه الأنسجة) على علائق ملوثة بهذه السموم الفطرية أو أصولها . وهذا أخطر على صحة الإنسان عن التلوث المباشر للغذاء بالفطريات وسمومها ؛ ففي شتاء ١٩٧٢م لم توجد عينة لبن فى جنوب ألمانيا خالية من الأفلاتوكسين (فقد وجد M_1 بتركيز ٠.١ - ٠.٥ جزء/بليون) ؛ لاحتواء البروتين النباتى فى علائق الماشية على الأفلاتوكسين B_1 ، كما وجد الأوكراتوكسين A (حتى ٦٧ جزء/بليون) فى ذبائح خنازير الدانمارك المصابة بأمراض الكلى Nephropathy .

فمتبقيات السموم فى أنسجة الحيوان ومنتجاته المأكولة تكون أخطر على الإنسان من التلوث المباشر للغذاء لأنها غير مرتبطة بنمو فطرى فلذلك لا ترى كما فى التلوث المباشر الذى قد يرى فيه العفن بالعين فيتم تجنبه ، فيمكن وجود الأفلاتوكسينات M_2, M_1, G_1, B_2, B_1 كمتبقيات سواء فى الكبد أو الكلى أو الطحال أو الصفراء أو الدم أو القلب أو العضلات أو البيض أو اللبن أو الغدد اللبنية ، كما وجد الأوكراتوكسين A فى الكلى والكبد و العضلات والأنسجة الدهنية للخنازير والدواجن ، والسم T-2 وجد فى الكبد والكلى و الصفراء والأنسجة العضلية ودهن البطن للكناكيت وفى البيض للدجاج ، كما أن الزيارالينون وجد فى الكبد واللبن للخنازير .

فقد أدت تغذية الدجاج البيضاء على ٣٣١٠ جزء/بليون أفلاتوكسين B_1 و ١٦٨٠ جزء/بليون B_2 لمدة ٤ أسابيع إلى انتشار جرعات بسيطة من هذين التوكسينين ، ونواتج تمثيلها فى كل الأنسجة ، وكان أعلى تركيز للمنتجات فى القانصة والكلى والكبد بمتوسط تركيزات كلية أقل من ٣ جزء/بليون ، وأقل تركيزات للمنتجات كانت فى الصدر والدم والفخذ ، فكان الصدر محتوي أقل من ٠.١ جزء/بليون . وعند تغذية كناكيت التسمين على ١٠٠ جزء/بليون B_1 لمدة ٤ أسابيع ، وديوك الفيومى على ٥٠ جزء/بليون B_1 لمدة ٨ أسابيع ، تراكم التوكسين فى الدم والعضلات (أقل من الدم) - خاصة - فى الصدر أقل من الورك ، وفى الديوك ٤ مرات أعلى مما فى الكناكيت ، كما تراكم فى الكبد (١٢ مرة أعلى مما فى الفخذ) ؛ فكان المتبقى من التوكسين وفى الدم ٥٢ ، وفى الصدر ١٧ ، والورك ٢٢ ، وفى الكبد ٢٦١ ، وفى العظام ١٣٩ جزء/بليون فى الكناكيت بعد ٤ أسابيع تغذية ؛ بينما فى

الديوك بعد ٨ أسابيع تغذية ، فكانت التركيزات ٦٠ ، ٦٣ ، ٨٥ ، ٢٤٥ ، ١٧٨ جزء/بليون علي الترتيب . ويتغذية الأرناب البلدية على ١٠٠ جزء/بليون من كل من أفلاتوكسين B1 و B2 و G1 و G2 تخلف من هذه السموم في كل من العضلات ، والسيرم ، والكبد ، والقلب ، والكلبي بنسبة بين تركيزات التوكسين فيها كنسبة ٥١ : ٢٤ : ٣ : ٢ : ١ ، على الترتيب ؛ إذ كانت نسبة المتبقى من الماكول في هذه الأنسجة على الترتيب ٣٠٥٥ ، ١٧٧١ ، ٢٤٠ ، ٠١٥ ، ٠٠٧٠ ، ٪ ، والعلاقة الكمية بين المتبقى والماكول كنسبة ١ : ٢٨ : ١ : ٥٩ : ١ : ٤٢٢ ، ٦٧٩ : ١ : ١٣٧٧ ، على الترتيب . هذا ، وقد وجد أفلاتوكسين G1 في كبد الدجاج البياض ، وبيض الدجاج ، وبيض السممان ، ووجد B2 في كبد وكلبي وصفراء وطحال وقلب وعضلات الخنازير ، كما وجد B1 في كبد وكلبي وطحال و صفراء الماشية الحلابة ، وفي دماء الثيران ، ووجد M1 في لبن الماشية ، وفي كبد وكلبي وضرع الماشية ، وفي كبد وأعضاء الخنازير ، ووجد M2 في لبن الماشية كذلك . وثبت أن هناك علاقة أو نسبة بين الماكول من الأفلاتوكسين والمتبقى منه في الأنسجة أو الخارج في البيض واللبن كالتالي :

نسبة الماكول : ما في النسيج		النسيج الحيواني	
M1	١ : B1	٣٠٠	لبن ماشية
B1	١ : B1	١٤٠٠٠	كبد ماشية
B1	١ : B1	٨٠٠	كبد خنازير
B1	١ : B1	١٢٠٠	كبد كتاكيت تسمين
B1	١ : B1	٢٢٠٠	بيض دجاج
G1	١ : G1	٣٠٠٠٠	بيض دجاج
G1	١ : G1	٥٥٠٠	كبد دجاج

من هذه النسب يمكن حساب التركيز الخارج من B1 في العلف ، والذي بعده يتترك بقايا في الجسم ، وفي اللبن ، فوجد أنه ١٠ جزء/بليون للعلف الموحد للبقرة الحلاب والكتاكيت ، ٢٠ جزء/بليون للعلف الموحد للخنازير والدواجن ، ٥٠ جزء/بليون للعلف الموحد للبقرة الجاف ، أي أنها أكبر من حدود السماح التي تقرها القوانين لأفلاتوكسين B1 . وطبقا لحدود السماح القانونية ، فإن المستوى عديم الأثر (no effect level) للإنسان البالغ (وزن ٧٥

كيلو جرام) حوالى ٢٧٥ نانوجرام ، وللطفل (٦ كيلو جرام وزن) حوالى ٣٠ نانوجرام .
بالنسبة للأوكراتوكسين A وجد أن تغذية الحنازير على ١ جزء/مليون من التوكسين
تخلف في الكلى ١٥-٢٧ جزء/بليون ، وبالتغذية على ٤ جزء/مليون ، تبقى ٥١ جزء /
بليون ، وعموماً ، فإن أعلى نسبة متبقية من الأوكراتوكسين وجدت في أنسجة الرئة فالكلى
ثم الكبد فالعضلات ، وتناسب كمية المتبقية مع المستهلك من التوكسين .
وبتغذية الدجاج البياض على ١٠٠ جزء/بليون سيترينين لمدة ٦ أسابيع ، وجدت متبقية
السيترينين في العضلات ، وفي صفار البيض (١٠ جزء/بليون) وكذلك في بياض البيض (٦
جزء/بليون) . وبالتغذية كشاكيت التسمين على السم T-2 (٧ جزء/مليون) أظهرت
الأنسجة العضلية حتى ٦٧ جزء/بليون . وبالتغذية أسماك القرموط على ستريجماتوسيسين
(٢٥٠ جزء/بليون) لمدة ٣ شهور في علائق تحتوي ٢٠ أو ٤٠ أو ٧٠٪ بروتين ، كانت
متبقية التوكسين في العضلات (الناتجة من التغذية على هذه العلائق الثلاثة الملوثة) ٣٨٥ و
٢٦٠ و ٥٦ جزء / بليون ، على الترتيب .

ثالثاً : التداخلات :

الفعل المشترك أو الإضافي أو التعاوني Synergistic للسموم ، والناتج من تداخل أكثر من
سم معاً في التأثير ، يشكل خطراً أكبر من التأثير المنفرد لكل سم على حده ، وقد ينشأ الفعل
الإضافي ، أو التداخل بين السموم المختلفة ، سواء كانت طبيعية (حيوانية ، أو نباتية ، أو
من كائنات دقيقة) ، أو صناعية (مبيدات - معادن - إضافات غذائية مختلفة ، أو
ملوثات) ، وقد يؤدي نمو الفطر على النبات إلى إنتاج النبات لسموم طبيعية تتعاون مع سموم
الفطر ، وتزيد من سمية هذا النبات ، وهناك العديد من الأصول الحرة Free Radicals ،
تشارك في السمية الوراثية Genotoxicity للسموم ؛ إذ أن كثيراً من هذه الأصول تنشق من
مواد البيئة ، وتدخل هيدروكسيل على جزء منشق من الحمض النووي DNA (دى أوكسى
جوانين) منتجة ٨ - هيدروكسى - دى أوكسى جوانين ، والذي له تأثير مطفر ومسرطن .
كما أن عوامل البيئة المختلفة تضاعف من تأثير السموم ومن بين هذه العوامل عدم الأتران
الغذائي ، وسوء الإدارة ، والضغط الاجتماعي ، والتحصينات ، وغيرها مما يحدث تسمما
ميكوتوكسينيا ثانويا Secondary Mycotoxicosis أى التسمم الناشئ من السم الفطري ،

والعوامل البيئية المتداخلة ؛ تمييزاً له عن التسمم الميكوتوكسينى الأولى Primary Mycotoxicosis الناشئ من السموم الفطرية فقط تحت ظروف متحكم فيها (وهو غير ممكن عملياً) ؛ فالتداخلات البيئية مع التسمم بسموم الفطر تزيد من الاستجابة لتأثيرات السم الفطري في الغذاء ، محدثة آثاراً شديدة حقلية عما يحدث معملياً ؛ فما يحدثه ١ جزء/مليون من السم - معملياً ، ينتج من ٠.١ جزء / مليون فقط ، تحت ظروف الحقل .

فبالنسبة للأفلاتوكسين (كأكثر السموم الفطرية دراسة وبحثاً) نجد عديداً من المركبات يمكن أن تخفف أو تزيد من الخواص البيولوجية للأفلاتوكسين B₁ ، لذا يجب أخذها في الاعتبار عند تقييم خطر تلوث الأغذية بالسموم الفطرية . فمن مضادات B₁ من الملونات : (تارتازين، كريسويدين، أصفر كوينولين، برتقالي أصفرS، أزوروبين، أما رانث، أحمر كوشينال، سكارلت)، ومضادات الأكسدة : (حمض ستيريك ، حمض أسكوربيك) ، وإضافات غذائية مضادة ميكروبياً : (حمض السوربيك، بنزوات الصوديوم) ومضادات الفطر : (فينيل بنزين) ، ومبيدات حشرية (مالاثيون ، DDT) ، ومواد أخرى : (بيتا بروبيولاكتون، بارا أمينوفينول أو هيدروكسي أنيلين ، بارا أمينو أزوبنزين ، بارا امينونيوفينيل ، أنثريلامين ، بي أنيلين) ؛ بينما من المواد التي تشارك B₁ تعاونياً من الملونات الغذائية : (أزرق إنديجو ، أزرت باتنت) ، والإضافات الغذائية المضادة ميكروبياً : (حمض البوريك) ، والمبيدات الحشرية : (مفينفوس ، باراثيون ، ليندان ، نيكوتين) والسموم الفطرية : (باتيولين ، أوكراتوكسين A ، ستريجماتوسيستين ، السم T2) ، والمواد الأخرى : (كلوريد زئبقيك ، بنزيرين ، حمض التانيك أو التانين) .

تستخدم مضادات الأكسدة الفينولية بكم كبير في السلع الغذائية في معظم دول العالم لإعاقه أكسدة الليبيدات وهي غير مطفرة ، لكن عند وجودها مع B₁ وجد أن BHT (٣،٥-دي تيترا بيوتيل -٤-هيدروكسي تولول) و BHA (٢،٣) - تترابيوتيل -٤- هيدروكسي أنيسول) تزيد بشدة من الأثر المطفر للتوكسين ، والمعروف أن هذه المضادات للأكسدة مانعة للسرطان ، ومانعة للتطهير . ويضاد الأفلاتوكسين تأثير مضادات الكوكسيديا في العلف ؛ فيزيد النفع المرجع للكوكسيديا مع التوكسين ، كما أن إضافة المركبات شبيهة الأفلاتوكسين (لاكتونات) مع تركيزات منخفضة من الأفلاتوكسين ، تؤدي إلى تضاعف فعل التوكسين، عما لو وضع منفرداً . وتنتج بعض الفطريات ثياميناز يؤدي لأعراض عصبية في

الكتاكيت (وهو متطلب لأفضل إنتاج من أفلاتوكسين B₁) ؛ لذا فالأفلاتوكسين يخفض نمو الكتاكيت - بشدة - عند تغذيتها على كفاية من الشيامين (الذي يساعد الفطر على إنتاج B₁) عنه في الكتاكيت التي يعوزها الشيامين . ونفس التأثير لوحظ في أسماك التراوت المغذاة على B₁ لمدة ١٢ شهراً عند ارتفاع مستوى مركبات بروتين السمك في العليقة ، عما لو احتوت العليقة نفس مستوى البروتين لكن من الكازين ؛ فنوع ومستوى البروتين يؤثر على حساسية السمك ؛ للتأثير المسرطن للأفلاتوكسين . كما يؤثر الأفلاتوكسين على كتاكيت البط والدجاج بشكل أشد عند احتواء العليقة على كسب الفول السوداني، عما لو احتوت مسحوق السمك . وكذلك ، فوجود الأحماض الدهنية الحلقية (سيكلوبروبين) مع الأفلاتوكسين (B₁ أو M₁) تزيد من سرطانية التوكسين لكبد أسماك التراوت (وهذه الأحماض الدهنية الحلقية توجد في زيت بذور القطن) .

ويتداخل الأفلاتوكسين B₁ - كذلك - مع المعادن (منجنيز) ؛ فحقنهما في بريتون الجرذان أثبت أن B₁ يزيد من فقد الجسم (٤ أضعاف) من المنجنيز في ٣٦ ساعة الأولى من الحقن ، ثم يقوم بحفظه (خفض إخراج) ، كما يثبط B₁ من تأثير الزئبق والكادميوم، والنحاس الزنك على الجمبري *Artemia salina* .

هذا ، ويتداخل الأفلاتوكسين مع السم T-2 ، فيظهرها سمية مركبة على كتاكيت اللحم والخنازير، كما لوحظت هذه السمية التعاونية - كذلك - بين الأفلاتوكسين والأوكراتوكسين A (رغم أن الأول يؤدي إلي الكبد الدهني ، والآخر يمنع دهنة الكبد في وجود الأول) وتستمر تأثيرات الأوكراتوكسين لمدة أطول من استمرار تأثيرات الأفلاتوكسين ، ونفس التأثير التعاوني للأفلاتوكسين لوحظ - كذلك - مع ستريجماتوسيسيتين على خنازير غينيا ، كما أن إضافة الأفلاتوكسين B₁ مع الروبراتوكسين B₁ أدت إلي زيادة حقيقية إضافية للسرطانية؛ لوجود علاقة تعاونية بين التوكسينين . وأظهرت كتاكيت التسمين - كذلك سمية تعاونية بين الأفلاتوكسين B₁ وكل من ستريجماتوسيسيتين وباتيولين وحمض بنيسيليك .

ولأن الفطريات المنتجة للأوكراتوكسين - تنتج كذلك - سموماً أخرى ؛ لذلك عادة يوجد الأوكراتوكسين مع خليط من سموم عدة ، خاصة السيترينين، وحمض البنسلين، وحمض هيدروكسي أسبرجيليك، وحمض أوكساليك . فهناك فعل تعاوني مشترك في سمية الأوكراتوكسين A من جهة مع كل من الأفلاتوكسين B₁ والسم T-2 ، والسيترينين وحمض

الأوكساليك ؛ فهذا التأثير التعاوني بين الأوكراتوكسين والأفلاتوكسين سجل على ككتاكت التسمين والدجاج البياض، وبين الأوكراتوكسين A وحمض التانيك على ككتاكت التسمين ، وبين الأوكراتوكسين A والسيتيرينين على كلاب الصيد، وبين الأوكراتوكسين A والروبراتوكسين B على الجرذان، وبين الأوكراتوكسين A والفوميتوكسين على ككتاكت التسمين. هذا ، ويتداخل الأوكراتوكسين A (كما فى الأفلاتوكسين كذلك) مع ظروف البيئة ؛ فالحرارة المنخفضة 4°م والرطوبة النسبية العالية (٩٠٪) تزيد سمية الأوكراتوكسين A عنه على 43°م ، و ٤٥٪ رطوبة نسبية ، وذلك فى شكل نفوق فى ككتاكت التسمين ، كما تؤدى ملوحة ماء الشرب إلى زيادة تأثير الأوكراتوكسين A على ككتاكت التسمين .

ولإنتاج السيتيرينين والباتيولين من نفس الفطر فعليا ما يتواجد معاً ، ولهما تأثير إضافي - كل علي الآخر - فى اختبار جنين الدجاج . وكذلك سموم الفيوزاريوم ، مثل الزيارالينون والدى أسيتوكسى سكيريبيبول ، والديوكسى نيفالينول ، أو الزيارالينون والسم T-2 والنيوسولانيبول والسم HT-2 غالباً ما تتواجد معاً ، وتظهر سمية مضاعفة أكثر مما لو وجد كل سم على حده . هذا علاوة علي أن العينة الواحدة عادة يصيبها أكثر من فطر واحد ، أى عادة تكون العدوى الفطرية مشتركة أو متعددة ؛ مما يزيد السموم المتواجدة معاً . فالزيارالينون ومشتقاته العديدة غالباً ما تتواجد معاً ؛ مما يزيد من التأثير الفسيولوجي للعلف الملوث . وقد وجد الزيارالينون فى الشوفان مع الإنتروتوكسين (سم بكتيرى) . هذا ، ولا توجد معلومات كافية عن تداخلات السموم الفطرية مع المضادات الحيوية ، والمبيدات الحشرية ، والملوثات البيئية الأخرى .

الفصل الثالث حدود السماح وتشريعاتها

إذا كانت الشعوب المتخلفة والبدائية تهتم بوفرة الغذاء ، فإن الدول المتقدمة والغنية تهتم بجودة الغذاء ، وتأمل في سياسة عدم السماح لوجود مسببات سرطانية في الغذاء ، وخطورة السموم الفطرية على الإنسان ، فقد وضعت أكثر من ٥٠ دولة قوانين وتنظيمات ولوائح لمراقبة ١٠ سموم فطرية مختلفة على الأقل، وبعض حدود هذه الرقابة شديدة التفاؤل ؛ لأنها دون المستوى العملي سواء من حيث حالة السلع المختلفة ، أو إمكانيات التحليل . وهناك كثير من العوامل المختلفة التي تؤثر في ثبات حدود السماح Tolerances لبعض السموم الفطرية، منها:

- ١- وفرة نتائج الدراسات علي السمية .
- ٢- وفرة بيانات التلوث الغذائي .
- ٣- توزيع السموم الفطرية على المواد المختلفة .
- ٤- قوانين البلدان الأخرى المتعاقد معها تجارياً .
- ٥- وفرة طرق التحليل .
- ٦- الحاجة لخفض تعرض الإنسان لهذه السموم لأقل حد ممكن .
- ٧- قدرة الأجهزة المختصة بما تملك من تقنية تصنيعية وزراعية على عزل هذه السموم أو التخلص منها .
- ٨- إمكانيات أخذ العينات المثلة ، وتحليلها ، وتأكيد نتائجها، وحساسية التحليل .
- ٩- الحاجة لإمداد الأمة (الشعب) بالسلعة الملوثة .
- ١٠- استخدام هذه السلعة الملوثة في الاستهلاك الآدمي أم الحيواني .
- ١١- نوع السلعة ، ومدى استخدامها : منفردة ، أم كمكون ضمن خلطة ، وبأى معدل ، أم كمادة أولية ستصنع .
- ١٢- تأثير العمليات التصنيعية على وجود هذا الملوث .

١٣- مصدر السلعة ، إن كانت قومية ، أو مستوردة ، أو إعانة .

التركيز من الإضافات الأقل من التركيز المظهر لآثار ضارة يعرف بالمستوي عديم التأثير الظاهري (No - Observed - Effect - Level أو (NOEL) وإن قدر هذا التركيز في أكثر من دراسة، فيكون أقلها هو أساس الأمان ويقدر هذا المستوى علي الحيوانات ويقسم علي عامل أمان قدره ١٠٠ ؛ لتقدير مستوى مقبول لتعرض الإنسان ، ويسمي الاستهلاك اليومي المقبول (Acceptable Daily Intake أو (ADI) ، وعامل الأمان هذا لمواجهة عدم الدقة في تفسير وتطبيق نتائج حيوانات التجارب علي الإنسان ، علاوة علي اعتبار الإنسان أكثر حساسية من حيوانات التجارب، وللفروق التي ربما توجد بين البشر بالنسبة لحساسيتهم، وعليه فالغذاء المحتوي علي ADI أو أقل منه يعتبر آمناً، والغذاء المحتوي تركيزاً أعلي من ADI يعتبر غير آمن، وإن كان الأمان المطلق بالنسبة للمسرطنات علي مستوى تعرض صفر، أي في غياب هذه الكيماويات الضارة تماماً . ADI رغم أنها تعريف للأمان إلا أنها ليست الخط الفاصل بين التعرض الآمن وغير الآمن، فحدود الأمان هامة خاصة عند عدم تعريف الأمان، بل عند تقدير المخاطر علي مختلف مستويات التعرض .

وبالنسبة للسموم الفطرية فلا يوجد عامل أمان مضمون (لعدم وجود معلومات سمية كافية، كما هو بالنسبة للأضافات الغذائية مثلا، وحتى المعلومات المتاحة علي أكثر السموم الفطرية دراسة لا تؤدي الي مستويات عديمة التأثير ظاهريا (NOEL) واضحة، كما أنه لا يمكن التقدير للمستويات التي يتعرض لها الإنسان من هذه السموم) فأي مستوى ينصح به لا يمكن ضمان خلوه من المخاطر، خاصة للسموم الفطرية المسرطنة، إذ أن الدراسات تنبأ بمخاطر السم علي حيوانات التجارب وليس علي الإنسان، وحتى المعلومات عن تسمم الإنسان بالسموم الفطرية كالأفلاتوكسين فهي معلومات محدودة وقاصرة للتعرض المزمع لبعض الشعوب المحدودة تحت ظروف معينة، وخاصة أن التسمم يختلف باختلاف نوع الحيوان وجنسه وسلالته وزمن التعرض ، وطبيعة الخصائص الغذائية للعليقة ، ونوع التوكسين أو التوكسينات ومدى وجود مواد تحور من نظم إنزيمات الميكروسوم أو الإفراز الهرموني . وعليه فتختلف السمية في الإنسان باختلاف نوعه وجنسه وعاداته الشخصية، علاوة علي أن الإنسان ليس معرضاً لخطر مفرد يتكرر في كل الأماكن والأوقات ولكل الناس .

ومن البيانات المتوفرة علي الإنسان في كل من كينيا وسوازيلاند وتايلاند بالنسبة لاستهلاك الأفلاتوكسين وعلاقته بحالات سرطان الكبد، وجدت علاقة خطية بينهما، ومنها يمكن التنبؤ بحالات سرطان الكبد بمعلومية الجرعة المتعرض لها الإنسان يومياً (نانوجرام/كجم وزن جسم/يوم)، وإن كانت هذه النتائج قاصرة علي هذه المناطق، فهي محدودة، فلا يمكن تعميمها علي كل الشعوب. فالسموم الطبيعية شديدة الخطورة والمعلومات عنها فقيرة، وهي كذلك غير سهلة السيطرة عليها، أو التحكم فيها خلافاً للملوثات الصناعية والإضافات الغذائية التي خطورتها أقل كثيراً، والمعلومات عنها متوفرة وسهلة التحكم فيها.

وإذا كانت الجرعة المسببة للسرطان تقدر بحوالي ١٠ ميكروجرام أفلاتوكسين/B₁ كجم وزن جسم ففيران/يوم، فعند تطبيقها علي الإنسان متوسط وزن ٧٥ كجم، فيجب أن تكون ٧٥٠ ميكروجرام/B₁ يوم لمدة ٣٠ سنة أو أكثر حتي يظهر سرطان حقيقي، وعليه فقد حسبت السلطات المسؤولة الألمانية نسبة سماح للأفلاتوكسينات كحد أقصى ٥ جزء/بليون B₁، وعليه فإن تناول الإنسان كل يوم ١٥٠ كجم من هذه المادة الملوثة بخمسة جزء/بليون يتحصل علي الكمية المسببة للسرطان (١٥٠ كجم × ٥ جزء/بليون = ٧٥٠ ميكروجرام/B₁/يوم) ومن نسبة السماح هذه نجد أن المشرع راعي بمنتهي الدقة أن يبعد بين حد السماح والجرعة المسببة للسرطان.

ويحسب المستوي عديم التأثير (NEL) علي أساس الكتلة الميتابوليزمية وليس وزن الجسم لارتباط كثافة التمثيل الغذائي بالكتلة الميتابوليزمية وليس وزن الجسم، فيقدر NEL بأنه كمية مادة ما التي بطول استهلاكها لا يكون لها تأثير معروف، فيقدر علي عدة أنواع من حيوانات التجارب، ومن القيمة لأكثر الحيوانات حساسية يحسب القيمة المناسبة للإنسان.

فإذا كانت ٥ مجم لجرذان وزن ٢٠٠ جم، فتكون للإنسان وزن ٧٠ كجم :

$$٥ مجم / ٠.٢٧٥ = ٥ مجم / ٠.٣ = ١٦ مجم / كجم ٠.٧٥$$

$$١٦ ملجم × ٠.٧٥ = ١٦ × ٢٤.٢ = ٣٨٧ مجم (NEL / كجم وزن إنسان).$$

فيكون الاستهلاك اليومي المقبول = NEL = ADI / عامل أمان (عادة ١٠٠)

= ٣٨٧ مجم (بينما لو حسب علي أساس وزن الجسم، فإنه يساوي ١٧.٥ مجم)، وفي

حالة الأطفال والشيوخ والمرضى تصحح مرة أخرى بعامل ١ / ٢,٥. ويفرض المستهلك من الغذاء يومياً ٠,٤٠ كجم فإن التركيز المحتمل من المادة الضارة في الغذاء يومياً مجم / كجم = ADI (مجم / كجم $\times 10^{-7}$) \times الكتلة الميتابوليزمية للجسم (كجم $\times 10^{-7}$) / ١٠٠٠ / الغذاء اليومي (٤٠٠ جم) $\times 2,5 = 3,87 \times 10^{-3} / 2,5 \times 400 = 3,87$.

ففي المثال السابق ونظراً لحدود طرق التقدير ودقتها المحدودة في بدايتها فقد وضع حد سماح ٣٠ جزء / بليون من الأفلاتوكسين في الفترة ٦٥ - ١٩٦٩م، ثم انخفض لحدود الكشف إلي ٢٠ جزء / بليون، ثم الي ١٥ جزء / بليون. ولما كانت الأفلاتوكسينات تسبب السرطان؛ فإنه من المنطق ألا يوجد حد سماح لوجود هذه المسرطنات في أي غذاء، أي يكون حد السماح صفراً Zero - Tolerance Limit كما في أمريكا، بينما في كندا فهناك حد مقبول Acceptable limit ٢٠ ميكروجرام أفلاتوكسينات / كجم من الأغذية، وفي فرنسا حد سماح عال (٧٠٠ جزء / بليون أفلاتوكسينات) للمكونات الأساسية، وحد آخر للمنتجات النهائية (٥٠ جزء / بليون)، وفي المملكة المتحدة حد سماح في أعلاف الحيوان ٥٠ جزء / بليون، وفي ألمانيا الغربية أقصى كمية أفلاتوكسينات ٢٠٠ جزء / بليون، وهذا يرتبط بتركيز البروتين للخنزير، وستكون النظم الجديدة شبيهة لاقتراحات السوق المشتركة (الحد الأقصى سيكون ١٥٠ ميكروجرام / كيلو جرام من الأعلاف)، وفي السويد بشأن أعلاف الحيوان أو مسحوق الفول لتغذية الحيوان، فهناك اتفاق علي الحد الأقصى ٦٠٠ ميكروجرام / كيلو جرام، وفي جنوب إفريقيا يعتبر المحتوي من الأفلاتوكسينات أقل من ٣٠٠٠ ميكروجرام / كيلو جرام مسموح به في علائق حيوانات معينة، وعليه فإن الفارق كبير في حد السماح لهذه السموم في مواد العلف، ويتراوح هذا المدى من صفر إلى ٣٠٠ ميكروجرام / كيلو جرام علف، وفي بولندا حد السماح صفر بالنسبة لأعلاف كل من العجول حتي عمر ٣ شهور و الخنازير الصغيرة (الخنازير) والدجاج البياض ودجاج التربية وكتاكيت التربية وكتاكيت التسمين ورومي اللحم وحيوانات التجارب، بينما تختلف نسب السماح بالنسبة للأعلاف الأخرى باختلاف أنواعها ففي أعلاف الدواجن ٤ - ٨٠ ميكروجرام / كجم، وفي أعلاف الأغنام والأبقار ٤ - ٩٩ ميكروجرام / كيلو جرام / كجم وفي أعلاف الخنازير ٣ - ٢٤٩ ميكروجرام / كجم، بينما في الأعلاف المركزة في البروتين ٢٧ - ١٢٤٧ ميكروجرام / كيلو جرام.

ولولا وجود قوانين للحد الأقصى المسموح به من السموم الفطرية (علي الأخص للأفلاتوكسين) ما اكتشفت العينات الملوثة. ورغم أن علماء السموم لا يعترفون "بما يسمى بالحد أو المستوي عديم التأثير" بالنسبة للمسرطنات، لكن هناك من المسرطنات ما لا يمكن تجنبها كالأفلاتوكسين؛ لذا وضعت له حدود سماح تختلف من دولة لأخرى، ومن سلعة لأخرى وحسب الموقف الاقتصادي، واهتمامات الحكومات، والحالة التكنولوجية للبلد.

وأقدم قانون أغذية وضعه ملك Hittite ما بين القرن ٢٠ والقرن ١٢ قبل الميلاد، ومضمونه حماية الصحة ومنع الغش وفساد الأغذية. فقانون الأغذية يمنع بيع أي غذاء أو علف يحتوي مواد تضر بصحة الإنسان والحيوان، سواء بفساده طبيعياً أو لإضافته مصادر خارجية ضارة إليه.

كما تتوقف حدود السماح علي مدى وفرة أساليب ومعامل التحليل، ووفرة المعلومات عن انتشار هذه السموم في السلع والمناطق والمواسم، والمعلومات عن سمية هذه السموم، ومصالحه المنتج والمستهلك، وإن كانت المعلومات عن السمية والمتحصل عليها من حيوانات التجارب لا تنطبق تماماً علي الإنسان، وإنما يجب الاعتماد علي الدراسات الوبائية التي تحدث من التسمم الطبيعي للإنسان والذي لا يمكن منعه أو تجنبه كلية.

قام الباحثون عن طريق المستشارين الزراعيين في السفارات الهولندية في ١٠٢ دولة بعمل استطلاع رأي بشأن حدود السماح للسموم الفطرية (ولم تجب بعض الدول) بالإضافة لمعلومات إدارة الغذاء والدواء الأمريكية، فوجد أن هذه الحدود أو القوانين إما علي ما يُصدّر، أو علي ما يستورد حسب نظام كل بلد واهتمامها بسكانها أو تجارتها، وقد تطبق علي سلع دون الأخرى أو علي كل الأغذية والأعلاف، وعموماً تراوحت حدود السماح للأفلاتوكسين B₁ من صفر إلي ٥٠ جزء/بليون، فمثلاً حدود السماح صفر في كل من كوبا (حبوب نجيلية وفول سوداني)، وتشيكوسلوفاكيا (سابقاً) (كل الأغذية)، والدومنيكان (ذرة ومنتجاته الغذائية وفول سوداني وصويا وطماطم)، وسويسرا (اللبن ومنتجاته) وبريطانيا (كسب السوداني والقطن) والبرتغال (سوداني) وماليزيا (كل الأغذية)، بينما في كل من بلجيكا والسويد وروسيا وإستراليا حد السماح ٥ جزء/بليون لكل الأغذية، ٥٠ جزء/بليون لأعلاف النمسا وكسب سوداني (تصدير) البرازيل، وأعلاف الاتحاد الأوربي، وأرز وسوداني ونجليات الصين، وقد تصل إلي ١٠٠٠ جزء/بليون في كسب سوداني وأغذية تصدير الهند، وألمانيا تضع حد ١٠ جزء/بليون أفلاتوكسينات (أو ٥ جزء/بليون B₁) للسوداني ومنتجاته

والنقل بأنواعه وبذور السمسم ومنتجات الغلال، وفرنسا تضع حد ١٠ للأغذية و٥ لأغذية الأطفال ومنتجات الألبان، والأردن له حدود سماح ٣٠ جزء/بليون أفلاتوكسينات (أو ١٥ جزء/بليون B₁) للوز والحبوب النجيلية والأعلاف والذرة والسوداني والفسق والأرز، وإسرائيل تضع حد ٢٠ جزء/بليون للأعلاف المخلوطة كما تتبع السوق الأوروبية في حدودها، ونيجيريا تخضع لقوانين البلاد المستوردة منها، وجنوب أفريقيا ١٠ جزء/بليون أفلاتوكسينات (أو ٥ جزء/بليون B₁) لكل الأغذية.

وقد يتعارض حد السماح من الأمان مع الظروف الصحية والغذائية وذلك للتغلب على نقص التغذية، فالهند مثلا شرع لها من الهيئات الدولية الممثلة لمجموعة مستشاري البروتين [FAO/WHO/UNICEF] عام ١٩٦٦ م ٣٠ جزء/بليون B₁ في الإضافات البروتينية، رغم تضاربه مع حد الأمان وذلك للحاجة الضرورية للبروتين لمنع سوء التغذية والجوع، فالجوع حقيقة واقعة، بينما خطورة السرطان غير مؤكدة وأملا في خفض هذا الحد بتحسين أساليب الزراعة، وخفض معدل وتركيز التلوث.

هذا وقد وضعت بعض الدول كذلك حدودا لسموم أخرى فبلجيكا وضعت حد سماح صفر جزء / بليون لكل الأغذية للبياتولين وأوكراتوكسين A وستريجما توسيستين وزيارالينون، وكذلك كندا بالنسبة للفوميتوكسين في كل الحبوب وأغذية الأطفال، والدانيمارك وضعت حد ١٠ جزء / بليون لكلي وكبد الخنازير بالنسبة للأوكراتوكسين A، ٢٥ جزء / بليون للحوم الخنازير لنفس التوكسين، بينما وضعت النرويج والسويد وسويسرا حد ٥٠ جزء/بليون للبياتولين في عصير التفاح، بينما الاتحاد السوفيتي (سابقا) ترك حدود البياتولين والأوكراتوكسين والتريكوثيسين في كل الأغذية حسب ظروف كل محصول وتطور المعارف حول سمية الفوميتوكسين.

كثير من الدول لا تسمح بدخولها أي سلع ملوثة وحتى لا تخلطها سويسرا ولا تستعملها كأعلاف (فرنسا)، والبلاد التي تدخلها تستخدمها كأعلاف الحيوانات غير المستخدم إنتاجها كغذاء للإنسان (كوبا والسويد)، والبعض يدخلها لاستخلاص الزيت فقط (برتغال).

الحد المسموح به من الأفلاتوكسينات في بعض الدول :

الدولة	السلعة	الأفلاتوكسين (جزء / بليون)	ملاحظات
برازيل	كسب فول سوداني	B ₁ -٥٠	مراقبة صادرات
دانيمارك	نقل ومنتجاته فول سوداني ومنتجاته	١٥- كلي صفر	غذاء للإنسان غذاء للإنسان
السوق الأوروبية ألمانيا (الغربية)	أكساب كل الأغذية	١٠٠- كلي B ₁ -٥	غذاء حيوان من ١ / ٤ / ١٩٧٦ من ١ / ٣ / ١٩٧٧
الهند	كسب فول السوداني	B ₁ -٣٠	
إسرائيل	كل الأعلاف	B ₁ -٢٠	أعلاف
إيطاليا	فول سوداني ومشتقاته	B ₁ -٥٠	
اليابان	كل الأغذية كسب فول سوداني	صفر B ₁ -١٠٠٠	حتى ٣٪ من عليقة الحلاب أو حتى ٥٪ للحيوانات الأخرى ولا يستخدم للدواجن والعجول والخنازير غذاء - تصدير
مالاوي	فول سوداني	B ₁ -٥	
ماليزيا	كل الأغذية	صفر	
هولندا	فول سوداني ومشتقاته	صفر	
نرويج	أكساب	B ₁ -٦٠٠	غذاء بشروط ألتزيد عن ٨٪ من العلائق
بولندا	كل الأغذية	صفر	
روديسيا	فول سوداني / علف مخلوط	B ₁ -٢٥	
السويد	كل الأغذية	٥- كلي	
المملكة المتحدة الولايات المتحدة	كسب فول سوداني فول سوداني منتجات فول سوداني باقي الأغذية والأعلاف	B ₁ -٦٠٠ B ₁ -٥٠ ١٥- كلي ٢٠- كلي	لا يزيد عن ١٥٪ من عليقة الحلاب غذاء

في عام ١٩٩٠ وضعت مسودة تشريع لحدود السماح من الأفلاتوكسين في الأغذية الفيتنامية كالتالي:

أفلاتوكسين B ₁ أو كلي	في أغذية الرضيع	٥ جزء / بليون
أفلاتوكسين B ₁ أو كلي	أغذية	٢٠ جزء / بليون
أفلاتوكسين B ₁ أو كلي	أعلاف	١٠-٥٠ جزء / بليون
أفلاتوكسين M ₁	لبن	٠,٥-٠,٥٠ جزء / بليون

أما في مصر حتى الآن للأسف الشديد فتخلو قوانينها ولوائحها الموضوعية المواصفات الغذائية والأعلاف القياسية من الإشارة إلي حدود سماح حتي للأفلاتوكسين، بل في بعض هذه المواصفات (التي نوه فيها عن هذه الحدود) سوء صياغة (مبنى إما عن عدم اختصاص أوجهل)، إذ تم الإشارة في بعض هذه القوانين أو المواصفات القياسية بعبارة (ألا تزيد السموم الفطرية عن ٢٥ جزء/بليون) والمقصود طبعاً (الآنزيد الأفلاتوكسينات الكلية عن ٢٥ جزء/بليون) لأنه لا يمكن تقدير كل السموم الفطرية (فبعضها ليس له طرق فصل للآن) ، كما أن سمية أحدها قد تصل شدته ألف ضعف سمية بعضها الآخر، فاهميتها متباينة، وعلى ذلك فهو لفظ غير محدد في هذا الموقع؛ لذا فهو خاطئ.

ولقد وضعت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية FAO حد سماح الأفلاتوكسينات ٣٠ جزء/ بليون في الفترة ٦٥-١٩٦٩م عندما تحسنت طرق الفصل وزادت حساسيتها إلي ٢٠ جزء/بليون، بينما وصلت توصيات السوق الأوروبية لحد سماح ١٠-٥٠ جزء/ بليون B₁ في العلف المخلوط حسب نوع الحيوان، فهو ١٠ جزء/بليون في علف كتناكيت التسمين و ٢٠ جزء/بليون في علف البياض والحلاب [١٠ ميكروجرام B₁ / بقرة/ يوم ليكون M₁ في اللبن في حدود المسموح به ١٠ جزء / بليون ، لوجود علاقة خطية بين B₁ في العليقة و M₁ في اللبن ، ومنها استنتجت المعادلة (y = 0.637 x -0.044) حيث (x) الكمية اليومية المستهلكة من B₁ بالمليجرام للبقرة، و (y) تركيز M₁ في لبن البقر (ميكروجرام/لتر) أو ٥٠ جزء/بليون في العلف المركز للماشية الحلاب، وبلغت مقررات السماح طبقاً لمنظمة الصحة العالمية WHO ٣٠٠ جزء/بليون B₁ في بديلات البروتين للشعوب الفقيرة ؛ بينما لم تسمح بأكثر من ٥ جزء /بليون B₁ في الأغذية (وهو تركيز عديم الأثر) الأوروبية، وأوصت لجنة

خبيراء منظمتي WHO/FAO عام ١٩٦٨ م بالاتزيد الكمية الكلية المستهلكة من الأفلاتوكسينات ($G_2 + G_1 + B_2 + B_1$) عن ٣٠ جزء/بليون . وقانون ألمانيا الاتحادية (من ١٧/٣/١٩٧٣ م) يحدد B_1 في حدود ٥ - ٢٠٠ جزء/بليون في الأعلاف المخلوطة حسب نوع وعمر وجنس الحيوان، وقرر أن أى مادة علف منفردة يزيد محتواها عن ٥٠ جزء/بليون B_1 تعتبر ضارة للحيوان إن قدمت مباشرة للاستهلاك، وإن زادت عن ٧٠٠ جزء/بليون إذا صنعت في علف مصنع . واللبن الجاف يعتبر تالفا إذا احتوي أكثر من ١٠ جزء/بليون M_1 (٥٠٠ جزء/بليون في اللبن السائل حسب FAO) . وتبلغ المستويات المخرجة من الأفلاتوكسين في أعلاف الحيوان :

٢٠٠ جزء / بليون	في حالة المكونات العلفية المنفردة
٥٠ جزء / بليون	علف مخلوط للماشية والأغنام والماعز
٢٠ جزء / بليون	علف مخلوط للخنازير والدواجن
١٠ جزء / بليون	علف للماشية الحلابة والعجول والحملان والكتاكيت والخنازير

وإن كان من الأفضل ألا تحتوي أعلاف بادئ الدواجن وبادئ العجول على أى أفلاتوكسينات . ولقد اقترح عام ١٩٨٢ م الحدود القصوى المسموح بتواجدها من الأفلاتوكسينات في المادة الجافة لعلائق الحيوانات المختلفة علي النحو التالي :

الحد الأقصى المقترح في العليقة ppb	الحيوان
٢٠	أبقار حلابة
٢٠	خنازير صغيرة
١٠٠	ماشية ترعي صغيرة
١٠٠	خنازير ترعي صغيرة
١٠٠	فرس ترعي صغيرة
١٠٠	عمجول صغيرة
١٠٠	حملان
٢٠٠	خنازير جافة وذكور بالغة
٢٠٠	فرس جافة وفحول
٢٠٠	خنازير نامية
٤٠٠	ماشية جافة وثيران
٤٠٠	نعاج جافة وكيباش

فيإذا فرض أن حيواناً لا يسمح له في العليقة بأكثر من ٢٠٠ جزء في البليون (أى ميكروجرام / كجم) أفلاتوكسين وعليقته مكونة من أذرة ملوثة (٤٥٠ جزء في المليون) ومكونات أخرى غير ملوثة ، فلعمل ١٠٠ كجم عليقة يجب ألا تحتوي علي أكثر من (٢٠٠ × ١٠٠) ٢٠٠٠٠ ميكروجرام .

٠. كمية الذرة التي يجب أن تحتويها العليقة لتفي بالحد الأقصى المسموح به من الأفلاتوكسين = ٢٠٠٠٠ / ٤٤,٤ = ٤٥٠ / ٤٤,٤ % .

أى العليقة تتكون من ٤٤,٤ كجم ذرة + ٥٥,٦ كجم مكونات أخرى .

وفي اجتماع لجنة المواصفات الدولية Codex المنعقد في هولندا عام ١٩٨٨م وضعوا حداً أقصى مسموحاً بوجوده في المنتجات المختلفة، روعى فيه حماية الإنسان والحيوان، وتسهيل التجارة الدولية:

المنتجات	حدود السماح ميكروجرام / كجم
حبوب وبذور زيتية (للإنسان)	١٥ أفلاتوكسينات B ₁ , B ₂ , G ₁ , G ₂
أعلاف نباتية أو حيوانية للتغذية المباشرة والعلف المتكامل لحيوانات اللين والمجول والضأن .	٥٠ أفلاتوكسين B ₁
مخلوط أعلاف غير متكامل للمجترات (فيما عدا للحيوانات الحلابة وصغار العجول والضأن) .	٥٠ أفلاتوكسين B ₁
علف متكامل للدواجن والخنزير (فيما عدا صغار الحيوانات) .	٢٠ أفلاتوكسين B ₁
أعلاف متكاملة أخرى .	١٠ أفلاتوكسين B ₁
مخلوط أعلاف غير متكامل للدواجن والخنزير (فيما عدا الحيوانات الصغيرة) .	٣٠ أفلاتوكسين B ₁
باقي المخالط غير المتكاملة .	١٠ أفلاتوكسين B ₁
فول سوداني - بذور قطن أو ذره ومنتجاتها .	٢٠٠ أفلاتوكسين B ₁

فحدود السماح للأفلاتوكسين في الأغذية تتراوح ما بين صفر ، ٣٠ جزءاً/ بليون ؛ بينما في الأعلاف أعلى من ذلك ، فالأكسب المحتوية أعلى من حد سماح FAO/WHO (٣٠ جزء / بليون) تستخدم في التسميد للتربة (وليس لأحواض ومزارع الأسماك) ، بينما وضعت حدود قصوي لأفلاتوكسين M₁ في لبن الشرب للإنسان من وجهه النظر التوكسيكولوجية بمقدار ١٠-٥٠ نانوجرام / كجم (جزء / ترليون ppt) ؛ فإذا فرض احتواء علف الماشية الحلابة علي ٥٠ جزء / بليون B₁ وان إنتاج اللبن ٢٠ كجم والمقررات الغذائية من هذا العلف ٢ كجم في اليوم ، فإن التوكسين المستهلك يوميا = ٢ × ٥٠٠٠٠ نانوجرام = ١٠٠٠٠٠ نانوجرام .

وبافتراض ماينزل في اللبن حوالي ١٪ = ١٠٠٠ نانوجرام في ٢٠ كجم لبن ، أو ١٠٠٠ / ٢٠ = ٥٠ نانوجرام / كجم لبن . فإذا لوث العلف المركز بمقدار ٥٠ جزء / بليون فقط ، فإنه ينتج في اللبن المستهلك للشرب الآدمي الحد الأقصى المسموح بتواجده .

وفي حالة حيوانات اللحم ، فالامر يختلف ؛ لان الاتجاه يكون لحماية الحيوان وليس المستهلك ، إذ يتركز الأفلاتوكسين في دم وكبد الحيوانات في أشكال غير ضارة ؛ لذا يحدد الأفلاتوكسين في علائق حيوانات التسمين حتي لا يخفض من إنتاجيتها ، ووجد أن حتى ١٠٠ جزء / بليون لا يضر بإنتاج الخنازير ، ولا يخزن في الكبد والكلية ، لكن التركيزات الأعلى (٢٠٠ - ٥٠٠ جزء / بليون) تؤثر سلبيا على إنتاج الحيوانات ، وتحدث تغييرات مظهرية على الكبد ؛ لذا فالحد الأقصى المسموح به في العليقة الكلية لا يتعدى ١٠٠ جزء / بليون .

والحد الأقصى من أوكرااتوكسين A للخنازير والدواجن لا يتعدى ٢٠٠ جزء / بليون ؛ لأن هذا التركيز أظهر أعراضاً مثل نقص استهلاك العلف ، وزيادة الوزن ؛ بينما زاد استهلاك الماء وحدث إسهال وجفاف . و إذا أخذ في الاعتبار عند حساب الكمية المقبولة استهلاكها يومياً دون إحداث تسمم شبه مزمن ، أي المستوي عديم التأثير وعمل حساب معامل أمان للمواد

المسرطنة مقداره 10^{-6} ، فيمكن اعتبار أن 1.2 نانوجرام أو أكراتوكسين A لكل كيلوجم مستوى خطراً (1.2 جزء / تريليون 1.2×10^{-12}). وينتقل الأوكراتوكسين A من الشعير الملوث إلى البيرة المصنعة منه بمعدل حوالي $2-7\%$ مما هو في الشعير (يظهر في البيرة)، فيفضل رفض الشعير الملوث بحوالي 1000 ميكروجرام / كجم فأكثر؛ فلا يصنع منه البيرة.

الباتولين طرق تقديره غير حساسة؛ لذا وضعت السويد (عام 1976م) حد سماح من الباتولين 50 ميكروجرام / كجم، وهو نفس حد سماح منظمة الصحة العالمية لكل منتجات عصائر الفواكه (التفاح)، وهو نفس الحد في سويسرا والنرويج، بينما حد السماح من الباتولين في لب التفاح في العديد من الدول $20-30$ جزء / بليون، والحد الأقصى المسموح به من الباتولين في علف الخنازير 500 جزء / بليون. بينما أقصى حد مسموح به من **ستريجما توسيستين** في علف الدجاج البياض 240 جزء / بليون.

الفصل الرابع التغلب على السموم الفطرية

ترجع التلوثات بالسموم الفطرية إلى ما طرأ على الزراعة النباتية والحيوانية من تغييرات شملت تنمية سلالات عالية الإنتاج لكنها فقيرة المقاومة للأمراض، وكذلك للطرق الحديثة في الحصاد والإنتاج واستخدام بروتينات غريبة وتكثيف الإنتاج الحيواني، وجهد المنتج والموزع وسوء التخزين والنقل والعرض، وعدم وجود برامج مراقبة واختبار في الدول الفقيرة. إن عمل مسح للاصابات بالسموم الفطرية للأغذية والأعلاف من وقت لآخر (مرتبطاً بالنواحي الجغرافية والسكانية والثقافية والاجتماعية والاقتصادية) يساعد في معرفة العوامل الإقليمية المؤدية لحدوثها، وفي أى الأغذية وفي أى موسم ولأي عمر مما يساعد في مراقبة السموم الفطرية والعمل على وضع حد لتواجدها.

الوسطاء **Middemen** سواء أفراد أو هيئات – يقومون بالشراء المباشر من الفلاحين، ويراكمون كميات كبيرة لإعادة توزيعها، فيقومون بالتخزين ربما لفترات طويلة، وكذلك يقومون بالنقل؛ لذا وجب التنبيه لخطورة دورهم (ودور الفلاح) في نشر السموم الفطرية، ويجب توعيتهم لدورهم في ذلك، بداية من الزراعة ثم الحصاد ومرحلته، وجودته ودرجة التجفيف، والجروح الميكانيكية للمحاصيل وإصابات الحشرية والقوارض ثم النقل وشروطه و مواد التعبئة، ثم التخزين ومتطلباته ثم النقل ثانية للتوزيع والعرض للتسويق.

والتسمم بالسموم الفطرية في الإنسان شئ معقد، قد ينشأ من أكثر من سم فطري، أو تكون هناك سموم ثانوية أخرى ميكروبية أو نباتية مرافقة أو ضمن تركيب الغذاء، أو قد تتداخل مع الحالة الغذائية، والاجتماعية الاقتصادية أو الصحية كوجود دودة كبدية أو التهاب كبدى فيروسي مع التسمم بالسموم الفطرية أو سرطان الكبد.

ويجب خفض تعرض الإنسان للسموم الفطرية، لكن لأي مدى؟، ولأي تركيز يمكن الاستهلاك أو تحطيمه؟ الإجابة صعبة، لأنه غير معروف مستوى الخطورة الذي يحتمله الإنسان، والوسائل العلمية لتحديد هذا المستوى غير متاحة، كما أنه لا يوجد من يتحمل مسؤولية تحديد هذا المستوى الخطر المحتمل، لذا لم يياس الإنسان وأخذ العبر من تجارب الحيوان، والحالات الحقلية للإنسان، للإجابة على مشكلة التسممات بالسموم الفطرية وصحة الإنسان.

وإذا هاجم الفطر مكون علفي، فلا يوجد ما يضاف للعلف لمنع تأثيراته السامة الراجعة للسموم الفطرية، وحتى إذا مات الفطر، أو كانت الظروف غير مواتية لإنبات هبواته، فإن التوكسين الناتج في الحقل، والتلف المؤثر على القيمة الغذائية للعلف لا يتغير، وخطوات التكنولوجيا المختلفة لانتزاع السموم الفطرية، بل تخفف من وجودها، لأن معظم السموم الفطرية مقاومة بشدة لعديد من المؤثرات، لذلك فالمنع خير من الإزالة، والمنع يكون بالتحكم في نمو الفطريات، وبالتالي لانتشأ السموم الفطرية من أساسه، ونظرا لاستحالة التحكم الكلي (عمليا) في التلوث بالسموم الفطرية، فقد وضعت حدود قصوى (لا يسمح بتخطيها) لمستوى هذه الملوثات في الأغذية المختلفة في بعض الدول.

التحكم في السموم الفطرية:

يتم التحكم في التلوث الميكوتوكسيني في الأغذية والأعلاف بعدة مقاييس:

١- منع النمو الأولي للفطريات، فالوقاية خير من العلاج.

٢- إزالة الأجزاء الملوثة من الغذاء ظاهريا.

٣- تثبيط أو تحطيم التوكسينات (إزالة سميتها).

والخطوتان الأوليان أسهل من الثالثة، وأكثر فائدة وواقعية

أولا: المنع Prevention :

أي منع حدوث الإصابات الفطرية خاصة للفطريات السامة في المحاصيل، قبل وبعد الحصاد، وفي كل العمليات الزراعية أثناء التخزين، والنقل، والتداول والتجهيز، وهذا يتطلب رفع ثقافة ووعي الفلاح أو المنتج والتاجر أو المسوق والصانع والسيدات في المنازل. ويبدأ هذا الأسلوب باستخدام البذور من السلالات النباتية المقاومة قشورها للغزو الفطري، فالبقول (عدس، فاصوليا، بسلة، فول حقل) تثبط نمو الأسبرجلس فلافس (عكس الفول السوداني الذي يشجع نمو الفطر وإنتاج التوكسين) وهناك سلالات من القطن تقاوم هذه الفطريات، لكن تخزين هذه البذور على رطوبة عالية تحول قشرة هذه البذور تدريجيا إلى قشرة منفذة للفطر. وقد وجد أن برنامج الانتخاب كفاء في تطوير خطوط من نباتات الذرة مقاومة للتلوث الأفلاتوكسين، فقد وجد أن إنتاج التوكسين كان تحت تأثير تحكم وراثي من الذرة.

وهناك بين النوع الواحد من الحيوانات أفراد مقاومة لسموم الفطريات ، فيجب **الانتخاب** لهذه الأفراد المقاومة، فقد حسبت قيم المكافئ الوراثي لمقاومة الأغنام لتسمم إكزيميا الوجه ٤٠٤ - ٠٦ ، مما يوفر إمكانية جيدة للإنتخاب الوراثي للمقاومة للمرض .

وقد يتحكم وراثياً في إنتاج الفطريات للأفلاتوكسين، إذ تم التعرف على الكروموسومات والجينات المسؤولة عن التخليق الحيوي للأفلاتوكسينات في الفطريات . وتقوم **الحشرات المختلفة** (ديدان، سوس، خنافس، حلم، وغيرها) بالمساعدة في نقل هبوات الفطر وإتلاف الثمار . ويلعب **الموقع** (مكان أو منطقة الزراعة) دوراً كبيراً في إصابة المحاصيل بالسموم الفطرية نتيجة الطقس السائد في هذه المناطق (جفاف - صقيع - رطوبة . . .) والمثجع للغزو الفطري المناسب . وتؤثر كثافة النباتات في الحقل، و موعد الحصاد، وموعد وكيفية التخلص من مخلفات المحاصيل، واتباع دورة زراعية، وتجانس الإمداد بالمغذيات والرى المثالي، كلها عوامل تؤثر علي الإصابة الفطرية . فكل موقع يناسبه أنواع نباتية لا تناسب مواقع أخرى، فيجب اختيار نوع وسلالة النبات الموافقة لكل موقع .

كما أن تكرار زراعة نفس المحصول في نفس الموقع يساعد علي توطن فطرياته في الأرض، وشده وتكرار إصابة الفطرية، **فالدورة الزراعية** الخماسية أفضل من الثلاثية والثنائية . ونزع بقايا **المحاصيل ومخلفاتها، والحرق** لعمق كبير - يقلل بسرعة وبشدة - من انتشار الفطر . وعدم **تجانس التسميد** (خاصة الأزوتى) يزيد من تعرض الذرة للإصابة الفطرية . **والحصاد** في الوقت المناسب بعيداً عن الندى والصقيع، وفي طور النضج التام، مع تفادى الجو المترب، والرياح مما يقلل من الإصابات الفطرية . **والرى** المثالي (بالرش) يقى النباتات من شدة الرطوبة وانتشار الفطريات . كما يمكن إعاقة الفطر وتقليل خطره من خلال **خدمة التربة** التي تهيب حالة صحية جيدة للنباتات، مع استخدام **المضادات الفطرية** الملائمة التي تخفض من الإصابة الفطرية . كما أن **مقاومة الحشرات** (كالبق والديدان) و **الطيور** تخفض بشدة - من غفن المحاصيل، واحتوائها سموماً فطرية؛ لإن الحشرات والطيور تساعد على نقل وإنتشار الفطريات وجرح المحاصيل ميكانيكياً مما يسهل غزوها فطرياً . وشدة **كثافة النباتات** في الحقل تؤثر علي البسيعة الداخلية Micro-climate بين النباتات، وعلي الحالة الغذائية الفسيولوجية للنباتات، وتعوق أشعة الشمس، وترتفع رطوبة الجو بين النباتات، مما يزيد من الإصابات الفطرية .

ومن العمليات الزراعية التي تعوق نمو الفطر كذلك **المقاومة البيولوجية** (فالأسبرجلس نيجر

يضاد الأسبرجلس فلافس) وإنتاجه للأفلاتوكسين ، لكن يخشى من مقاومه فطر خطر بفطر آخر خطر ، فقد استخدمت الفيوزاريا كذلك في تشييط الأسبرجلس أو كراسيوس وإنتاجها للأوكراتوكسين A ، كما تنافس السكوبيو لاريوبسيس والريزوبوس أوريزا الفطريات المنتجة للسموم، بل تهدم سمومها كذلك ، والريزوبوس نيجر يكانس ، والسكارويسيس سرفيزيا تعوق نمو الأسبرجلس بارازتيكوس وإنتاجه للتوكسين (بينما الأستوباكتر أسيى تشجع نموه وإنتاجه للتوكسين) . تنتج البكتيريا شائعة الانتشار موادا عضوية طيارة تؤثر علي ميتابوليزم الفطر وإنتاجه للسموم، وقد أمكن هدم الأفلاتوكسين B₁ لحد ما في زبده الفول السودانى واللبن والذرة بمساعدة بكتريا فلاقوباكتر يوم أو رانتيكم . ويتم هدم الأفلاتوكسين ميكروبييا بواسطة حوالى ألف كائن حي دقيق مختلف ما بين خمائر وفطريات وبكتريا وطحالب وغيرها؛ مما يضاد الفطريات أو يتنافس معها فيعوقها عن إنتاج التوكسين . ومن المقاومة البيولوجية – كذلك – تغذية الأكاروس ويرقاته علي الفطريات خاصة الأكاروسات آكلة الفطريات Fungivores ، وإن كانت لاتهضم كل هبوات الفطر ؛ لذا يحتوى برازها على هبوات الفطر التى تعاود نموها؛ مما يؤكد أن هذه الأكاروسات Oribatid mites تلعب دورا في انتشار الفطريات في التربة، بجانب دورها في هدم المادة العضوية والفطريات بما يحسن التربة.

ولمنع الفطريات (وسمومها) من الانتشار ينبغى ضمن العمليات الزراعية اتباع طرق زراعية جيدة تتجنب إتلاف المحاصيل ميكانيكا أثناء الحصاد والتخزين ، لأن التلف الميكانيكى يسهل بشدة من التعرض للغزو الفطري أثناء التخزين، لذا يفضل أثناء التخزين تكرار التدخين بالمضادات الحشرية والفطرية، لمنع انتشار الفطر وإنتاجه للتوكسين (وإن كانت الكيماويات المستخدمة لاتعمل بكفاءة مع كل سلالات الفطر بل إن بعضها قد يزيد من إنتاج الفطر لسمومه)، فقد استخدمت المضادات الفطرية لخفض إصابة سيقان البرسيم الحجازى بالسواد، وللوقاية من فطريات الفوما (بتعقيم البذور كذلك)، كما قوم فطر البيثوميسيس كارتاروم (المؤدى لإكزيما الوجه) برش المراعى بأحماض دهنية مستحلبة، أو بالشيباندازول، أو بالبنزيميدازول، أو بالمضاد الفطرى بنوميل (١ – بيوتيل كاربامويل – ٢ – بنزيميدازول حمض الكربونيك ميثيل إستر) بمعدل ١ جزء / مليون كل ٦ أسابيع بمعدل ٥٠٠ جم / هكتار على الورق، فتقل الإصابة بالفطر بمعدل ٥٠ ٪، ورغم استخدام البنتاكلورنيتير وينزول لتشجيع بناء هبوات فطريات الفيوزاريوم، فإن نفس المادة تستخدم كذلك لمكافحة الفيوزاريوم فى عديد

من الحدائق بنجاح ، وهي كذلك تؤثر سلباً بشدة (بالجرعة المناسبة) على فطريات أخرى أكثر من تأثيرها السالب على الفيوزاريوم؛ فالمضادات الفطرية تأثيرها انتخابياً فهي اختيارية النشاط (كالكنتيانا المؤثرة على الكانديدا، وغير المؤثرة على الفيوزاريا، وإن كانت الكنتيانا سامة للدواجن بتركيز ٠.٠٥٪، وغير سامة بتركيز ٠.٠٥٪). ورغم أن كثيراً من المبيدات الحشرية تخفف نمو الفطريات، فقد وجد أن (د.د.ت) يشجع نمو الأسبرجلس فلافس وإنتاج الأفلاتوكسين.

وتكرار التدخين مكلف اقتصادياً، لذا قد يكون **فرز المحاصيل** واستبعاد المشكوك فيه أرخص اقتصادياً. وإن لم يتم **التجفيف** للمحاصيل في فترة زمنية معينة، فتؤدي الرطوبة إلى النمو الفطري وإنتاج السموم الفطرية، خاصة وأنه يمكن تكوين الأفلاتوكسين خلال ٤٨ ساعة من الحصاد. وقد وجد أن مع ارتفاع سمك طبقة الحبوب عند التجفيف الهوائي من ٢٥ إلى ١٧٥ سم تزيد كمية الفطريات النامية، إلا أن زيادة معدل التهوية يقلل من النمو الفطري وإنتاج التوكسين، فيفضل عند التجفيف الأولي أو الهوائي عدم زيادة سمك طبقات الحبوب عن ٩٠ سم، ولا تقل سرعة الهواء عن ٠.١ م / ثانية حتى تقصر فترة التجفيف بما لا يسمح بنمو الفطريات وإنتاج سمومها.

الخزن يجب أن يوفر ظروفاً أقل ملائمة للنمو الفطري، وهناك مستوي رطوبة آمن يتوقف علي طبيعة المحصول ومدة التخزين، فالأسبرجلس فلافس لا يهاجم محاصيل رطوبتها متزنة مع رطوبة نسبية ٧٠٪، أو أقل، أي رطوبة قمع حوالي ١٣٪، ورطوبة المواد الزيتية أقل، أي رطوبة بذور قطن ١٠٪، وفول السوداني ٧٪، وعليه يجب تجفيف الأرز الأخضر لأقل من ٢٠٪ رطوبة خلال ٤٨ ساعة من الحصاد، ولأقل من ١٢٪ قبل تخزينه بكميات كبيرة لمدة طويلة، والذرة حتى محتوى رطوبة ١٣٪ خلال ٢٤ ساعة من الحصاد، مع ضمان عدم إعادة رطوبتها نتيجة عدم كفاية التهوية مثلاً، والتي تؤدي إلي اختلافات درجة الحرارة داخل المحصول المخزن ، مما يؤدي إلي تركيز الرطوبة لحد التلف في المناطق الأبرد من المحصول (البقع المبتلة) ، والتي تؤدي إلي نمو عفن خطير علي مستوي رطوبة متوسطة يعتقد البعض أنها آمنة، فينبغي أن تقل الرطوبة النسبية في المخزن عن ٧٠٪، وتنشأ الرطوبة في حد ذاتها من ميتابوليزم الفطر؛ مما يزيد رطوبة المواقع القريبة من البقع المبتلة وتتبعن (لأن ارتفاع درجة حرارة الحبوب ذاتياً يساعد على نمو الفطريات)، بغض النظر عن الأمان الظاهري الناشئ من

مستوي متوسط الرطوبة، وعليه لايعول على متوسط الرطوبة ، بل على قيم الرطوبة الكلية للمحصول المخزن بتقديرها علي فترات، وكذلك درجات الحرارة، مع استمرار التهوية الكافية .

ونظافة المخزن إحددي وسائل خفض نمو الفطريات، وكذلك الدهانات المضادة للفطريات يجب استخدامها علي الحوائط والأسقف والسطوح المعرضة للنمو الفطري، وعادة يستخدم في مثل هذه الدهانات المركبات المحتوية علي النحاس . ويراعي أن رش المبيدات الحشرية أو رش الماء علي أرضيات المخازن أو التخزين علي أرضيات خرسانية كلها تعمل علي النمو الفطري، لذلك من المهم جودة التهوية في المخازن لمنع هجرة الماء ونمو الفطريات .

ويمكن خفض الأفلاتوكسين أثناء التخزين بزيادة غاز CO₂ أو الأمونيا أو خفض غاز O₂ في المخزن ، أو بالتعبئة تحت تفريغ أوفى وسائل تعبئة عديمة النفاذية للأوكسجين ، فهذا يؤدي إلي تحكم أفضل في إنتاج التوكسين خاصة في المناطق مرتفعة الرطوبة النسبية ودرجة الحرارة . ويؤدي التجفيف إلي خفض أعداد الكائنات الحية الدقيقة (بما فيها الفطريات والخمائر) بالقضاء عليها ، ويخفض محتوى الرطوبة بما لا يسمح لهذه الكائنات بالنمو ؛ إلا أن هذه المعاملة الحرارية أو التجفيف قد لا تؤثر في السموم الفطرية ذاتها لانخفاض أو زانها الجزئية مما يجعلها ثابتة ضد الحرارة، فقد لا يهدمها تجفيف أو تكعيب وغيره من معاملات تقليدية .

ورغم إمكانية مقاومة الفطريات أثناء خطوات التصنيع ، إلا أن فرص إعادة الإصابة بالفطر قائمة للمنتجات المصنعة ؛ لذا يجب ضمان عدم تعرضها بعد التصنيع لظروف تشجع نمو الفطر ، وإن كان خفض رطوبتها غير ممكن فتحفظ **بالتبريد** ، وإن كان ممكن إنتاج الأفلاتوكسين في مدى ٧,٥ - ١٠ °م بإطالة فترة الحفظ في الثلاجة ؛ لذا يفضل انخفاض درجة الحرارة لأقل من ٥ °م عملاً لحساب التردد في درجة حرارة حيز التبريد، وليس العبرة بدرجة حرارة سطوح المواد المخزنة، بل بدرجة حرارة أعماق (داخل) المواد المخزنة . وتكرار فتح الأواني تعرض محتوياتها للأوكسجين، ولهبوات الفطريات المحمولة بالهواء الجوي ، وعليه فتكرار فتح الثلاجات يهيئ بيئة مناسبة لإنتاج الأفلاتوكسين إن لم يعتن بضمناً خفض كاف لدرجة حرارتها (يفضل صفر مئوي) لتوفير الأمان بوقف إنبات الفطريات وقد يكون التبريد أرخص بالنسبة للمناطق الباردة، والعكس فقد يكون التجفيف (باستغلال طاقة الشمس) أرخص بالنسبة للمناطق الاستوائية وشبه الاستوائية .

يؤدي الإشعاع إلي خفض معدل نمو الفطريات ، إلا أن السلالات التي تتحمل الإشعاع يزداد إنتاجها من السموم الفطرية سواء زيارالينون أو أوكراتوكسين أو باتيولين . هبوات أسبرجلس فلافس السامة عوملت بأشعة جاما الخاصة فأعطت كميات أفلاتوكسين عالية ؛ بينما الهبوات غير السامة لنفس الفطر لم تتأثر بالمعاملة بالإشعاع . استخدام أشعة جاما (١٠٠ ، ٢٠٠ Krad) لتشجيع الخبز الطازج يخفض من نمو فطر أسبرجلس بارازيتيكس ، إلا إن النمو الفطري يزيد بمرور الوقت بعد التشعيع . إذا كانت أشعة UV غير كافية لإيادة الفطريات لوجود جراثيمها داخل الاعلاف فلا تصلها ، فإن أشعة جاما بجرعة حتي حوالي ٦ ميغاراد تكفي لإيادة الفطريات بما لا يضر الحيوان من التغذية علي هذه الاعلاف المعاملة .

وقد تستخدم المواد الحافظة بدلا من (أو مع) التجفيف أو التبريد ، وهي تشبط من نمو الفطريات وإنتاج توكسيناتها ، والتي هي أخطر (أي سموم الفطريات) من المواد الحافظة ذاتها . فقد استخدم قدماء المصريين نباتاً مصريةً يسمى العصفر (القرطم) Safflower كمادة حافظة للمحاصيل من الفطريات السامة ، واستخدم في العالم العربي نبات الزعفران Saffron كطريقة للحفظ ، وثبت أن ليدورحية البركة فعلا مضاداً لبعض الفطريات والخمائر ، وكذلك ثبت أن كل من السابونج Camomile والقرفة Cinnamon والفلفل الاسمر (بتركيزات ١٠-١٠٠٪) تخفض من عدد الفطريات (فيوزاريوم ، بنسليوم ، أسبرجلس ، ريزوبس) حتي مع زيادة رطوبة الذرة من ١٦ إلي ٢٠٪ ، ومن المواد الحافظة المستخدمة باستمرار الأحماض العضوية كحمض البروبيونيك المستخدم بكثرة مع المحاصيل النجيلية لمنع نمو الفطريات من جنسي البنسليوم والأسبرجلس ، وتتوقف التركيزات المستخدمة منه علي محتوى رطوبة الحبوب ، ومدة التخزين وفيما يلي الحد الأدنى المضاف من حمض البروبيونيك طبقاً لمحتوي الرطوبة ومدد التخزين :

نسبة حمض البروبيونيك % (المدد تخزين بالشهر)				رطوبة الحبوب %
١٢ - ٦ شهر	٦ - ٣ شهر	٣ - ١ شهر	حتى شهر	
٠.٦٥	٠.٥٥	٠.٥٠	٠.٤٠	١٨
٠.٧٥	٠.٦٥	٠.٥٥	٠.٤٥	٢٠
٠.٨٥	٠.٧٥	٠.٦٥	٠.٥٠	٢٢
٠.٩٥	٠.٨٥	٠.٧٠	٠.٥٥	٢٤
١.٠٥	٠.٩٥	٠.٨٠	٠.٦٠	٢٦
١.١٥	١.٠٥	٠.٩٠	٠.٧٠	٢٨
١.٣٠	١.١٥	١.٠٠	٠.٨٠	٣٠

فقد وجد أن ٠,٢٪ من حمض البروبيونيك تؤخر نمو الفطر ٤٠ - ٨٠ يوماً بعدها يزداد عدد الفطريات ، ويتناقص محتوى حمض البروبيونيك ؛ لأن الفطر يمثل غذائياً ، ويزيادة تركيز الحمض (٣ - ٠,٤٪) يقف نمو الفطر علي الأقل ٦ شهور ، وعموما تتوقف تركيزات الحمض المطلوبة علي قدرة الفطر علي التمثيل الغذائي للحمض . الحفظ بحمض البروبيونيك له شروط ؛ لأنه يرتبط بالحديد والمعادن ، ومعظم مواد التعبئة العضوية والمطاط ، وإن قاومة الصلب الذي لا يصدأ والزجاج والبورسلان والخشب والبولى إيثيلين ، والالومنيوم مقاوم ، طالما لم تتلف طبقة التآكل الخمضية ، وفعل هذا الحامض يرجع لحفض قيمة PH ، ويفعل تلامسه المباشر مع الخمائر والأعفان والبكتيريا؛ فيميتها بحموضته أو يثبط نموها؛ لتثبيطه النشاط الإنزيمى . فيرش بأجهزة خاصة بمستويات تتناسب مع رطوبة الحبوب ، ومدد التخزين . وحمض البروبيونيك سائل رائق، ولا يفيد استخدامه في حالة ما إذا كان العلف تالفاً أو عفناً، أى يحتوى سموماً، إذ أنه لا يحسن حالة العلف، لأنه لا يهدم التوكسينات . وقد يستخدم فى مخاليط أحماض أو أملاح عضوية أخرى كذلك . وتؤدى المعاملة بحمض البروبيونيك إلي خفض محتوى الحبوب من فيتامين E . وأقل تركيز من الأحماض العضوية (فورميك ، خليك ، بروبيونيك ، بيوتريك) منفردة أو مجتمعة ، لحفظ القمح الرطب (٣١٪ رطوبة) هو ٠,١ - ١,٠ ٪ .

وجدت علاقه تضاد بين كل من كسب الصويا ، مسحوق السمك ، مسحوق مخلفات الدواجن ، والحجر الجيري من جهة ، وبين الفعل المضاد الفطري لحمض البروبيونيك المضاف للذرة (في عليقة الدواجن) المخلوطة مع هذه المكونات ، بينما جلوتين الذرة ليس له تأثير ، وإضافة الدهن لهذه الذرة تشجع نشاط حمض البروبيونيك . وهذا التضاد يرجع لصورة الحمض الحر ، والذي يتحول للملح أقل نشاطا بالقدرة التنظيمية لهذه الإضافات الغذائية المضادة . بينما عدم تأثير جلوتين الذرة يرجع لانخفاض قدرته التنظيمية . والفعل التعاوني للدهن يمكن تفسيره بتشجيعه توزيع حمض البروبيونيك . وعليه فالنشاط للمضادات الفطرية يمكن التحكم فيه بالمكونات الغذائية ، وهذا ربما يكون مفيداً في تقنين المستويات المستخدمة .

عوملت ذرة (١٠ - ٢٠٪ رطوبة) بحمض بروبيونيك (صفر - ٠,١٪) ولقحت ببسليوم منتج للسيتيرينين ، حضن ٨ أسابيع علي ٥° م أو ٥° م ليلا وحرارة الغرفة نهاراً أو علي حرارة

الغرفة ليلاً ونهاراً ، جففت بعد ذلك وطحنت، وغذيت لكنناكيت لتقدير وجود السيترينين؛ فبغض النظر عن مستوي الرطوبة أو الحمض فإن الذرة المحضن علي ٥° م لم يظهر نمو فطر أو إنتاج توكسين ، بينما نمو الفطر وإنتاج التوكسين حدث للذرة المحضنة علي حرارة الغرفة سواء نهاراً ، أو نهاراً وليلاً ، وإن كان نهاراً وليلاً أشد . زيادة الرطوبة تعظم نمو الفطر وإنتاج التوكسين خاصة للذرة المحضنة علي حرارة الغرفة ، وتتطلب تركيزات أعلى من الحمض لمنع نمو الفطر وإنتاج التوكسين بزيادة رطوبة الذرة .

لحم الذرة (٣٢٪ رطوبة) المعقم والمعامل بالبروبيونيك بسلاطات بنسبها وأسبرجلس، وجد أنه على أقل من الجرعة الحرجة للحمض تنمو الفطريات الملقحة ويتم التمثيل الغذائي للحمض كلية . وعموماً يتأخر نمو الفطر عنه في حالة عدم إضافة الحمض . أقصى تراكم لأفلاتوكسين B₁ يزيد علي الجرعة الأقل من الحرجة (٠.٢٪) من الحمض مقارنة بالبيئات بدون حامض . علي المستوي الحرج أو أعلى منه يشبط نمو الفطر تماماً لمدة ٦ شهور علي الأقل ، ويثبت تركيز الحمض . أي أن تأثير حمض البروبيونيك علي نمو الفطر علي حبوب الذرة إما فعال كلية أو عديم التأثير .

ذرة (١٩-٤٠٪ رطوبة) معاملة بـحمض بروبيونيك (٠.٣-١.٠٪) وجد أن الحمض يعوق نمو الفطر على الأقل ٦ شهور علي ٢٠° م ، كما أعيقت الفيوزاريا من إنتاج الزيارالينون والسهم T-2 في فترة ١-٤ شهور علي ٢٠° م و١٠° م . وعلي أقل مستوي (٠.٢٪) حمض بروبيونيك انخفض عدد الفطريات الحية ، ولم تنتج أي من السموم الفطرية أفلاتوكسين G₁ - G₂ B₁ - B₂ - حمض كوجيك (أسبرجلس فلافوس وبرازيتيكوس) ، أو كراتوكسين A (أسبرجلس أو كراسيوس وينسليوم فروكوزوم) ، ستريجما توسستين (أسبرجلس فريزيكلر) ، باتيولين (بنسليوم أكسيانسسيوم) خلال فترة تخزينه ٦ و ١٤ شهراً على ٢٠° م للذرة الملقح بهذه الفطريات بعد تعقيمهما . وكان النشاط المبيد الفطري Fungicidal لحمض البروبيونيك ضعيفاً مع أسبرجلس مستلودامي وأسبرجلس كانديدوس وبنسليوم أكسيانسسيوم . تعمل الفطريات علي تمثيل حمض البروبيونيك غذائياً ، إذا كان بتركيز منخفض (٠.٢-٤٪) أثناء نموها علي الحبوب (٣٢٪ رطوبة) وبزيادته تركيز الحمض يظل ثابتاً أثناء فترة التخزين (٦ شهور) ، ويقل عدد الفطريات الحية ولا تنمو الميسليوم داخل الحبوب ، فوجد أن حمض البروبيونيك ليس له تأثير مشبط للفطر Fungistatic بل تأثيره مبيد للفطر

Fungicidal (يرتبط بتعداد الجراثيم الكلية وذلك بتركيزات عند أو أعلى من القيمة المرجحة ، والتي تتوقف علي احتمال سلالة الفطر) .

وللسوربات كفاءة جزئية في تأخير نمو الفطريات في الحين ، بينما حمض السوربيك والبنزويك يثبط نمو الفطريات في السجق ، كما ثبتت بنزوات البوتاسيوم أو حمض المالك (٠.٥ - ١٪) من الوجود الفطري فخفضت عدد الفطريات في الذرة (حتي محتوي رطوبة ٢٠٪) .

المواد الحافظة مثل الباراكريزول ، ميثيل باراهيدروكسي بنزوات ، بروبييل-٤-هيدروكسي بنزوات ، حمض البنزويك ، ٤-كلورو-١-بيوتانول ، ٤-كلوروميثاكريزول ، تيمرفيونات الصوديوم تزيد كلها من إنتاج الأسبرجلس فلافس للأفلاتوكسين. كما أن حمض الخليك بمفرده يرفع من إنتاج الزيارالينون ، والتركيز المنخفض من كلوريد الصوديوم ، أو خللات الصوديوم تزيد نمو الفطر ؛ بينما التركيزات العالية تخفضه . ومن المواد الحافظة كذلك الميتابيسلفيت ، وكبريت البوتاسيوم ، وفلوريد الصوديوم ، وزرنيخيت الصوديوم وغيرها .

وقد يشجع التركيز المنخفض (٠.٠١ - ٠.٠٥٪) من حمض السوربيك من تشجيع إنتاج الفيوزاريوم للسم T-2 ؛ بينما بداية من تركيز ٠.١٪ من الحمض يثبط نمو الفطر . ووجد أن حمض السيتريك واللاكتيك تخفض من تكوين الأفلاتوكسين ، والستريجماتوسيسين في الحين ، كما استخدم حمض السوربيك وبالميتات السوربويل في الحين لمنع تكوين السموم الفطرية أفلاتوكسين B و G والباتيولين والستريجماتوسيسين .

ينمو الأسبرجلس فلافس وينتج الأفلاتوكسينات في لحم الخنزير الخام (بعد ٨٤ ، ١٢٦ يوماً تخزين على درجات حرارة ٣٠ ، ٥ م) والسلامي (بعد ١٣ ، ٧٨ يوماً تخزين على درجات حرارة مختلفة) . ووجد أن سلفيد البوتاسيوم ، بارا أمينوبنزويك ، فلوريد البوتاسيوم تثبط إنتاج الأفلاتوكسين ؛ بينما نيتريت الصوديوم تشجع على تكوين الأفلاتوكسين ، ومخلوط التسوية Curing mixture يعد أفضل مشجع .

ومن بيئات محددة من الأسبرجلس بارازيتكوس المنتج الأفلاتوكسين وجد أن حمض البنزويك (٢ ، ٣ مجم / مل) ، والقرفة (١ مجم / مل) ، وخللات الصوديوم (٥ مجم / مل) سامة للفطر ؛ بينما حمض البنزويك (٠.٥ ، ١ مجم / مل) ، والكلوروكس (٥

ميكروليتر/مل) ، وثاني ميثيل سلفوكسيد (٥ ميكروليتر/مل) لم تؤثر على وزن الميسليوم ولونه . إضافة بنزوات الصوديوم (١-٨ مجم/مل) بعد يومين من النمو تشبط إنتاج الأفلاتوكسين .

وجد أن من بين ١٣ نباتاً طبيياً و ٧ من المشروبات الجافة التجارية ، قلف القرقة تشبط تماماً - نمو الفطريات (أسبرجلس باراسيتيكوس ، وفلافوس ، وأوكراسيوس ، فيرسيكولر) ، بينما المواد الأخرى (مسحوق ثوم أخضر ، مسحوق مسطردة ، فلفل مطحون ، أوراق شاي أخضر جافة ، بهار ، بن ، جمبيري جاف ، Coptis وغيرها من جذور النباتات الطبية) تشبط إنتاج التوكسين ، مستخلصات Coptis ، Philodendron ، مسطردة ، أوراق شاي أخضر zanthoxyllum ، أعاققت إنتاج الأفلاتوكسين من الأسبرجلس باراسيتيكوس ؛ بينما لم يكن لها تأثير مثبط على الفلافوس .

أدت إضافة القرقة Cinnamon للخبز إلى خفض نمو الأسبرجلس باراسيتيكوس وإنتاجها للأفلاتوكسين عنه في الخبز غير المضاف إليه القرقة ، وقد وجد أن كل تركيزات القرقة (٠.٢ - ٢٠٪) تشبط نمو الفطر وإنتاج الأفلاتوكسين ، ونصح باستخدام تركيز متوسط مثل ٢٪ قرقة لتشيط إنتاج الأفلاتوكسين بمقدار ٩٧ - ٩٩ ٪ .

زيوت الموالح تشبط - كذلك - نمو فطر أسبرجلس باراسيتيكوس وإنتاج الأفلاتوكسين ، وأشدّها تأثيراً زيت البرتقال والليمون يليها الجراب ، الليمونين d-limonene المكون الأساسي لزيت البرتقال والليمون .

ومن مشبطات الفطر كذلك الكانديل Alcandy (معقد عضوي من النحاس من عائلة الكوينولين) الذي يعمل بالملاسة عكس حمض البروبيونيك الذي يعمل بالانتشار ، مما يجعلها أكثر ثباتاً بالوقت ، كما أنها تستخدم بتركيزات أقل ٢٠-١٠٠ مرة عن المستخدمة من حمض البروبيونيك وأملاحه ؛ تشبط النمو الفطري (كما أنها تشبط البكتريا الموجبة للجرام) ، والمنتج هذا يخرج في البسول (٤٦٪) والزرق (٤٢٪) بدون تغيير في شكله النشط ، ولم تتواجد آثاره في الأنسجة بعد ٩٦ ساعة . هذا ويستخدم بنفسجي الجينتاننا كمثبط للفطريات كذلك ، إضافة إلي البيسلفيت و كربونات الصوديوم والفيتول وغيرها .

ففي التخزين يراعي الجفاف والتهوية وعدم تغيير درجات الحرارة (لعدم تجمع الرطوبة) ،

مع التنظيف والتطهير ومقاومة القوارض والطيور والحشرات، واستخدام المبيدات الفطرية والمواد الحافظة المناسبة بالجرامات وفي التوقيينات المناسبة، والتباعد عن رطوبة الجدران والأرضيات، وعدم تكثيف بخار ماء في المخازن، للفارق الحراري بين الداخل والخارج، أو بين أجزاء المخزن .

وقد يلجأ في بعض السلع لاتباع طرق زيادة أسموزيتها كوسيلة للحفاظ والتخزين؛ فزيادة تركيز الملح (لمنتجات السمك والمخللات) أو السكر (في المرببات والشربات) يقلل من النشاط المائي، ويعوق نمو الفطريات، وكذلك التعبئة تحت تفريغ (بتقليل ضغط الأوكسجين) والتخزين بالتجميد والتجفيد والشعيع أو البسترة أو التعقيم كلها طرق حفظ لمنع النمو الفطري، لكن لا يصلح كل تكنيك لكل السلع الغذائية فالطريقة المثلى للحفاظ تختلف من حال لآخر .

ولتخزين سلع جيدة يجب اختبار جودتها عند شحنها وتوزيعها من حيث :

١- اللون والرائحة المميزة لكل مادة .

٢- الحرارة والرطوبة أثناء النقل تؤثر علي جودة المنتج، خاصة في الطقس الرطب أو الدافئ، فزيادة التدفئة أو ارتفاع محتوى الرطوبة تفقد المنتج تدفقه، إذ يلتصق وتكون هناك مواقع رطبة، وغالبا عفنة مع قذارة واسوداد المظهر .

٣- القوام والتجانس يعكسان الجودة، فالحبوب والمساحيق ينبغي أن يكون لها حجم جزئيات وتركيب متجانس وقوام ولون بدون تكتل .

٤- التلوث بالمواد الغريبة والقذرة لا ينبغي انتشاره، وكذلك أي غزو حشري، أو وجود فضلات قوارض وطيور أو ريش وغيرها . فكلها تزيد خطر العدوي بالكائنات الحية الدقيقة في العلف في مراحل لاحقة .

وقد تنخفض الجودة أثناء التداول والتخزين باستخدام صوامع قدرة، لذا فإن فحص وسائل النقل والتخزين، وتنظيفها علي فترات قبل ملئها، تمكن من تلافي هذه المشاكل؛ إذ إن الفطر يسهل عليه غزو الأغذية في الظروف الرطبة والساخنة وحتى المعبأ منها في (شكاير) . ويجب استهلاك السلع الأسبق تخزينا بترتيب تخزينها كمبدأ first-out و first-in لتجنب فقد الجودة بالتخزين، كما يجب إجراء التحليل والفرز والفحص العيني للجودة علي فترات لضمان كفاءة العلف . فيجب إجراء نظافة شهرية لصوامع التخزين وسيارات النقل، مع أخذ

عينات للكشف عن أي تلوث مع اختبار عمل المصانع ، ونظافة مطاحنها وخلطاتها ... مع تركيب وسائل لتهدئة مطاحنها .

منع وجود السموم الفطرية بمقاومة الفطريات هدف طويل المدى ، ولا يمكن توقع نجاحه في كل الظروف ؛ لذا يجب وجود بدائل تتخذ عند حدوث التلوث بالسموم الفطرية، وهي إما إزالة الأجزاء الملوثة من الغذاء ، أو تثبيط أو تحطيم التوكسينات (لإزالة سميتها) .

ثانياً: إزالة الأجزاء الملوثة من الغذاء :

هي إحدى سبل إزالة التلوث عن طريق الإزالة Removal ، سواء طبيعياً أو كيميائياً ، وللحكم علي كفاءة أي طريقة لإزالة السممية لابد من إجراء تجارب كيميائية وبيولوجية تأكيدية علي المواد المعاملة للتأكد من خلوها من آثار التسمم المتبقية (أو لانخفاض مستوي التوكسين لما دون حد السماح) التي قد تظل سامة لنوع دون نوع آخر من الحيوانات ، كما يجب ألا تتأثر الجودة الغذائية والفسولوجية لحد كبير، وأن يكون التطبيق سهلاً ، والتكاليف محتملة، وعليه فهي مشكلة ليست سهلة الحل، لذلك فالقليل من هذه الطرق يستخدم عملياً .

وفيما يلي الطرق الطبيعية والكيميائية لإزالة السموم الفطرية (فرز ميكانيكي وإلكتروني، طحن جاف ورتب ، كثافة ، طفو ، استخلاص ، إدمصاص) .

غالباً ما يحدث التلوث بالسموم الفطرية في المنتحات الزراعية المتكتلة ، ففي الحبوب والبدور دعا ذلك إلى فكرة إزالة التلوث للمواد المصابة **بالفرز** . وأجري ذلك في صناعة الفول السوداني لبعض الوقت بنجاح ؛ اعتماداً علي أن الأفلاتوكسين يتكون فقط في الحبوب الصغيرة فقيرة النمو سيئه اللون المكرومشة والمكسرة ، وعليه وفرز هذه الحبوب يخفض محتوى الأفلاتوكسين، ويجري الفرز يدوياً وآلياً وكهرو ضوئياً أو بها معا . وبالفرز قد ينخفض محتوى الأفلاتوكسين من ١٥٠ لأقل من ٣ جزء / بليون .

وقد أخذ الفلاح الياباني في استبعاد الحبوب السيئة من المحصول باستخدام آلة **التدريفة** Winnowing machine المسماة بالـ "Tohmi" ؛ إذا إن هذه الحبوب المستبعدة تظهر تلفاً شديداً (بالعين المجردة) ، وعليه يستبعد مصدراً مؤكداً للتوكسين ، ويضمن رقابة محصوله ، والحصول علي غذاء وعلف مأمون .

وحبة الفول السوداني العفنة التالفة تلتصق بقشرتها الداخلية، فيسهل فرزها وإزالتها، ويعتمد **الفرز الإلكتروني** على الاختيار بأشعة تحت حمراء ثنائية الألوان **Bichromatic infrared** وهي سريعة وغير مكلفة بالنسبة لفصل الحبوب الظاهرة . ولتمام تنقية الفول السوداني من الأفلاتوكسين بالفرز ، فلا بد من فصل فلقتي الحبة ، لأن بعض الحبوب السليمة - ظاهريا - تحتوي أفلاتوكسين .

ولتمييز الأفلاتوكسين بفلورسنس أخضر مصفر براق ، فإن التحكم **الكهروضوئي** يحكم الفرز الآلي للمواد المصابة بالأفلاتوكسين كبدور القطن وحبوب الذرة واللوز ؛ فيمكن حصر الجزء الملوث في ٢-٩٪ فقط من وزن بذور القطن مثلاً ، ولكن هذا الفلورسنس لا يمكن الاعتماد عليه منفرداً عند الفرز لوجوده أحياناً في الذرة وبذور القطن رغم عدم وجود الأفلاتوكسين ، لأن الفلورسنس يرجع - أصلاً - لسم آخر هو مشتق حمض الكوجيك ، وعليه ، فغياب الفلورسنس ليس دليلاً على عدم وجود أفلاتوكسين .

كما قد يكون اختلاف **الكثافة** أساساً للفرز إذ ثبت أن بذور القطن الملوثة بالأفلاتوكسين لها كثافة أقل ، فيمكن فرزها بالدفع فامكن حصر ٦٣٪ من الأفلاتوكسين في ٦٪ فقط من بذور القطن ، إلا أن الطريقة لا يمكن تحقيقها باستمرار سواء في بذور القطن أو حبوب الذرة، وإن أمكن فصل الذرة بالكثافة إلي مكونين أحدهما عال ، والآخر منخفض التلوث .

ولم يمكن خفض محتوى الأفلاتوكسين في حبوب الذرة **بالتنظيف** الجاف أو الرطب ، وحتى **بالطحن** الجاف للذرة والأرز ؛ فإن التوكسين يختلف تركيزه باختلاف نواحي (أجزاء) الطحن، فيتتركز التوكسين في الجنين والقشور والناعم منزوع الجنين، وفي الطحن، الجاف للأرز تركز ٦٠-٨٠٪ من الأفلاتوكسين في الرجيع وفي المادة (السفوحه) الناتجة من التبييض، بينما زيبارالينون في الذرة المطحونة جافة تركز في الأغلفة والجزء الغني بالدهن، بينما احتوي الجزء النشوي علي ٢٠٪ من تركيز الزيبارالينون الأصلي، وكذلك بطحن الشوفان وجد الزيبارالينون في الأغلفة، بينما ندف الشوفان المعاملة بالبخار أو مسحوق الشوفان فكانا خاليين من الزيبارالينون .

وبالطحن الرطب للذرة لإنتاج النشا ، وجد ٣٩-٤٢٪ من الأفلاتوكسين في الماء ، ٣٠ - ٣٨٪ في الجزء السليلوزي ، ١٥٪ في الجلوتين والباقي في الجنين ، بينما الجزء النشوي احتوي

١٪ فقط من التركيز الأولي للأفلاتوكسين ، بينما الزيارالينون بالطحن الرطب يتركز في الجلوتين ثم في المواد الذائبة فالجزء السليلوزي ثم الجنين . وحوالي ٢/٣ السم T-2 وجد في الماء، ٤٪ في النشا، والباقي موزع بين الجنين والجلوتين والأغلفة .

وعليه بالطحن – سواء كان جافاً أو رطباً – تتركز السموم في النواتج الجانبية للحبوب عنه في المنتجات الأصلية، وهذا يجب أن يراعى عند إضافة هذه النواتج الجانبية إلى علائق الحيوانات، ونفس الشيء عند فرز الحبوب والبذور الزيتية (فول سوداني/ قطن . .) عالية الأفلاتوكسين لتصنيعها لإنتاج الزيت أو علف حيواني فيتراكم الأفلاتوكسين في مخلفات إنتاج الزيت .

ولقد وجد نفس تركيز أو كراتوكسين A في الدقيق، وفي الردة، عند طحن القمح والشعير، ولم يمكن نزع التوكسين بالطحن الجاف أو الرطب، وإن انخفض التركيز قليلاً في بعض العينات بالطحن الجاف . وعند إنتاج حبوب الشعير من شعير ملوث بالأوكراتوكسين A، وجد أنها تحتوي ١٠-٣٠٪ من محتوى الشعير المبدئي، بينما الردة احتوت في معظم العينات حتي ٢٤٠٪ من المحتوى الأولي . وعموماً الفرز غير كفاء لأن نتائجه تتوقف علي التوكسين ونوعه ومدى الإصابة الفطرية، فكلما تغلغل هيفا الفطر إلي داخل الحبة، كلما انتشر وتوزع التوكسين .

وقد أمكن إزالة الإرجوت من النجيليات **بالطفو** بالتعليق في محلول كلوريد صوديوم، أو بالهواء ، لأن سكليروتيا الإرجوت أخف من الحبوب ذاتها ، بينما حفظ الجبن (كاممبرت، حالوم Camembert & Cottage) في محلول ملحي ١٠٪ لا تعوق تكوين الأفلاتوكسين حتى على ٢٠م، أما أفلاتوكسين M المضاف للجبن الإمنتال الجاف **Emmental hard** cheese لا يتحطم أثناء تصنيع الجبن كذلك . وقد أمكن الفصل الطبيعي للذرة الملوثة بالأفلاتوكسين باستغلال انخفاض كثافتها، فتعم في المحاليل السكرية (٤٠٪ سكروز) بمعدل ٩٠٪ من الحبوب الملوثة . وينخفض الأفلاتوكسين **B** بالطرد الجاف لكسب الفول السوداني على ١٧٥-١٨٥م عند خلط العينات الملوثة مع أمونيا (٢ - ٢,٥٪)، (وقد يرجع هذا لانخفاض للأمونيا وليس للطرد الجاف **Dry Extruding**) .

الاستخلاص يمكن إزالة التوكسينات من الأعلاف إذا عرفت مواد الاستخلاص المناسبة

من طرق التحاليل، فمثلا يمكن إزالة الأفلاتوكسين من فضلات البذور الزيتية بالميشانول، أسيتون، كلوروفورم، خليط أسيتون وماء، خليط هكسان وأسيتون وماء، خليط إيزوبروبانول وماء، خليط ميثوكسي ميثان مشبع في ماء.

وفي بعض الحالات قد يجري الاستخلاص علي حرارة عالية . وتنخفض السمية للأفلاتوكسين وسموم الفيوزاريم بالاستخلاص . لكن مدي تطبيقها يتوقف علي تكلفتها (إذ تتطلب كميات كبيرة من المذيب ، وإن أمكن إعادة استخدامه بعد إدمصاص التوكسين بالفحم المنشط) والفقد الغذائي لاستخدام محاليل مائية (مثل ١٪ كلوريد الكالسيوم أو بيكربونات الصوديوم ، أو ١٠٪ كلوريد الصوديوم) يفقد حوالي ٦٪ من بروتين الغذاء المعامل علاوة علي انتقال السموم لسوائل الاستخلاص .

فالاستخلاص يفقد القيمة الغذائية ، ويتطلب تكاليف إضافية في التصنيع، وتجهيزات للاستخلاص، علاوة علي الاضطراب للتخلص من نواتج الاستخلاص السامة . فاستخلاص الأفلاتوكسين من كسب الفول السوداني بالمحاليل المائية تزيل الأفلاتوكسين، وتفقد ٣٣٪ من البروتين، بينما محلول كلوريد الكالسيوم يزيل ٨٠٪ فقط من التوكسين مع ٦٪ من البروتين . أكسدة الأفلاتوكسين بالأوزون يخفض من الليسين المتوفر، ومن نسبة كفاءة البروتين للكسب . المحاليل المائية للأحماض المعدنية القوية تحطم النشاط البيولوجي لأفلاتوكسين G_1 ، B_1 بتحويلها الي هيمي أسيتال، B_{2a} ، G_{2a} ، وذلك علي حرارة (١٠٠ م°) ووسط حامضي (pH_1) في ظرف ١٠ دقائق (أو علي pH_3 لمدة ٧ ساعات). ورغم نجاح الاستخلاص - معمليا - فإنه غير موفق - عمليا - فالأسيتون في مخاليط المذيبات المستخدمة في الاستخلاص يعطي رائحة نتيجة تفاعله مع الأحماض الأمينية الكبريتية .

الادمصاص - كذلك - يمكن من ارتباط السموم الفطرية بالمواد المدمصة، فالأفلاتوكسين B_1 يدمص علي التربة Clays (فيرميكوليت، مونت موريللونيت، بنتونيت، سيوليت، نوفاسيل، كاولين) خاصة عند تنشيطها بالحرارة، والفحم المنشط (يدمص الأفلاتوكسينات والياتيولين ، والسيكلوروتين، وحمض الكوجيك، وحمض البنسيليك)، ولكن معظم التجارب أجريت معمليا - علي محاليل قياسيه من السموم الفطرية . وإن أمكن خفض الاعراض المرضيه لأفلاتوكسين B_1 في الماعز بتجريعها في الكرش بالفحم المنشط . وازافة الطفلة (معادن الطين الطبيعية) في تغذية الأرناب بمعدل ١٪ في العليقة الملوثة

بالأفلاتوكسين تزيد إدمصاص التوكسين على الطفلة ويزيد اخراجه في الروث مما يخفض من السمية. كذلك الترشيح علي اسبستوس كر يسوتيل Chrysotile asbestos يزيل الأفلاتوكسين B₁ وهذا يعتمد على نوع الالياف المستخدمه .

وفي دراسته معمليه على السورجم والأرز الملوئين بالأفلاتوكسين باستخدام إضافات من أوكسيد الألمونيوم، المستحضر Antitox plus، الفحم، المستحضر Fix-A-tox، فلورسيل وجد أن تركيز ١.٠٪ من كل منها خفض المحتوي الأفلاتوكسيني بمعدل ٤٣، ٤٢، ٣٧، ٢٧، ٢٥٪ علي الترتيب؛ بينما التركيز ٥.٠٪ من كل منها خفض التوكسين بمعدل صفر، ٧٨، ٤٤، ٢، ٤١٪ علي الترتيب بدون تخزين، بينما بالتخزين كان تأثيرها سلبيا (زاد التوكسين)، علاوة على سمية هذه الإضافات (للسمان) فتؤدي الى خفض وزن الجسم ونسبة الدم وزادت نسب أوزان الكبد والطحال والمعدة الغدية ومحتوى الصفراء .

كما يستخدم للأدمصاص - كذلك - المشتقات بيروليدون عالي البلمرة ، وكذلك يساعد في الأدمصاص أنواع من التربة ذات المسطح الداخلي الواسع وإن كانت كفاءتها معمليا أكبر من كفاءتها في الكائنات الحية ، بل قد تؤدي الي اعراض سلبيه خاصه مع سموم أخرى كالفوميتوكسين ، كما أنها قد تمتص العناصر الغذائية كالفيتامينات .

وقد استخدمت صوديوم كالمسيوم ألومنيوسليكات مائيه (٥.٠٪) فخفضت من سمية الأفلاتوكسين والأوكراتوكسين ، وهي مادة مأمونة الأستخدام للإنسان و الحيوان ، دون فترة سحب قبل الذبح، ومصرح باستخدامها في دول السوق الأوربية وأمريكا، ويؤخذ بجرعة وقائية ٥.٠٪ - ١.٠٪ وجرعة علاجية (لوجود سم فطري) ١٥.٠ - ٢٥.٠٪ . كما يزال السم الفطري أفلاتوكسين من الزيت بالصدودا الكاويه، ومسحوق التبييض (تربة) أثناء عملية التكرير أوالتصفية، فيزول السم من الزيت، كما أن الترشيح أو التصفية التقليدية (على مرشح قطن) تزيل معظم الأفلاتوكسين .

ثالثا: تثبيط أو تحطيم التوكسينات (لإزالة سميتها) :

Inactivation, Destruction & Decontamination

وذلك بالمعاملات الطبيعية أو الكيماوية أو البيولوجية .

١- الطرق الطبيعية لفقد السموم الفطرية نشاطها تتلخص في استخدام النقع والإشعاع،

والحرارة، والسيليجة، وتفاعل السموم مع مكونات العلف. فقد أدى نفع كسب الفول السوداني إلي فقد حوالي ٥٧٪ من الأفلاتوكسين (بينما المعاملة بالبخار تفقد ٧٦٪). وبالنسبة للإشعاع نجد أن الأفلاتوكسينات لها حساسية لأشعة UV، فالإشعاع لفترة طويلة أو طبقة رقيقة لوغرّضت لضوء UV طويل الموجة (٣٦٥ نانومتر) يزيل خصائصها وسميتها، إلا أن UV لا ينفذ لعمق كبير؛ مما يجعل استخدامها في إزالة سمية الأعلاف محدوداً. كما أن الشمس تخفض - لحد ما - (١٦ - ٨٣٪) من تركيز الأفلاتوكسين في الأغذية عند التعرض ١٠ ساعات لضوء ساطعة، كما أن الأشعة المؤينة (٢ - ٥ ميجاراد) تحطم حوالي ٩٠٪ من الأفلاتوكسين في الحبوب، والخبز، ولكن استمرت السمية (باختبار جنين الدجاج)، ولم تنخفض بالإشعاع (٢ ميجاراد)، مما يدعو لاستخدام جرعات أعلى، فقد وجد أن ١٠ ميجاراد أشعه جاما تخفض نفوق أجنة الدجاج (أي تخفض سمية الأفلاتوكسينات)، ولكن الجرعات الأعلى عن ٣ ميجاراد تؤثر علي المغذيات من الأحماض الأمينية، والجرعة الكفء في نزع سمية الأفلاتوكسين تجعل المواد المعاملة غير صالحة للاستهلاك سواء للحيوان أو الإنسان.

تعريض الزيت - في أواني زجاجية - لضوء الشمس الساطعة تفقده محتواه الأفلاتوكسيني؛ إذ تنخفض سمية أفلاتوكسين B₁ و G₁ بإشعاعهما لفترة طويلة بأشعة فوق بنفسجية UV (٣٦٦ نانومتر) لإحداث تغييرات كيميائية في التوكسين، فاللمبات الفلورسنتية تساعد على أكسدة الأفلاتوكسينات (وهناك لمبات فلورسنتية ترشح الضوء ذا الموجات أقل من ٤٠٠ نانومتر)؛ فالضوء يسرع من هدم التوكسينين (بينما هما ثابتان في الماء والظلام). وعلى عكس ذلك فسم ستاكيوتريس مقاوم لضوء الشمس وأشعة UV وأشعة X (وكذلك مقاوم للحرارة والأحماض، لكنه يتحطم بالقلوي). الأوكراتوكسين A حساس للضوء وكذلك السيتريين.

أما الحرارة واستخدامها في تثبيط السمية فقد وجد أن الأفلاتوكسين ثابت في صورته النقية خالية الماء، حتى درجة ذوبانه (٢٦٨ - ٢٦٩ م° B₁، ٢٨٥ - ٢٨٦ م° B₂، ٢٤٤ - ٢٤٦ م° G₁، ٢٣٠ م° G₂، ٢٩٩ م° M₁، ٢٩٣ م° M₂)، كذلك فالأفلاتوكسينات ثابتة حرارياً إذا سخنت في الزيت. فعند تسخين زيت الفول السوداني حتى ١٦٠ م° لمدة ساعة لم ينخفض الأفلاتوكسين، ففي الزيت لا يتأثر الأفلاتوكسين حتى تصل الحرارة ٢٥٠ م° (نقطه الذوبان تقريباً)، وإذا ارتفعت حرارة الزيت الخام إلي ٢٥٠ م° (أعلي من نقطة التدخين)

١٠ دقائق، ينخفض B₁ بشدة. وإذا حُمّر الفول في زيت فول علي ١٦٠ م° ٣٠ دقائق ينخفض B₁ من ١٠٠ الي ٥ جزء/بليون، إلا أن الفول يصير غير مقبول، ويزيد الهدم كلما كان التركيز الأولي كبيراً. الأفلاتوكسين لا يتطاير مع البخار، ويتوقف الهدم علي ظروف التسخين، والهدم في B₁ و G₁ أعلى من B₂ و G₁. والهواء الساخن أعلى من ١٠٠ م° يقلل التوكسين كذلك.

ويؤدي التعقيم بالتسخين الرطب Autoclaving إلي خفض شديد في سمية الأفلاتوكسينات، فأعلي نسبة هدم لهذه السموم أمكن الحصول عليها علي ٢٨,٥ رطل/البوصة المربعة لمدة ٤٥ دقيقة في الأوتوكلاف، ويقل الهدم بزيادة التركيز المبدئي للتوكسين، بينما يزيد الهدم بزيادة مدة المعاملة، أو درجة الحرارة، وكان هدم المركب G أعلى من هدم B، وتراوحت نسبة الهدم ما بين ٣٦ و ١٠٠٪ علي مستوى تلوث ١٠٠-١٠٠٠ جزء/بليون، إلا أنه في حالة انخفاض التركيز الأولي للتوكسين (٥ جزء/بليون) فيكون الهدم بسيطاً (٤٧٪). كما يهدم الأوتوكلاف سمية التسمم الترمسي.

والأوتوكلاف يوفر البخار بجانب الحرارة العالية فيؤديان الي فتح حلقة اللاكتون والهدم بنزع الكربوكسيل، وهذا يتوقف علي مدة التسخين، وتتوقف معدلات الهدم علي تركيز التوكسين، ودرجة الحرارة، وحالة المادة الملوثة؛ ففي السوائل يكون الهدم أسرع عن الفول أو الأرز (الصلب). فالطهي العادي لا يحقق أي نتائج؛ فوجد في الغذاء المطهي في تايلاند حتي ٧٤٨ جزء / بليون B₁، ١٢٩٩ جزء/بليون مجموع أفلاتوكسينات، وإن كان من المحتمل - دائماً - إعادة تلوث الأغذية المطهية. وحتى في صناعة الخبز، فالحرارة ومدتها غير كافية لهدم الأفلاتوكسين، فلا يتأثر معنوياً؛ فالحرارة داخل الخبز حوالي ١٠٠ م°، لكن أثناء العجين نفسه قد ينخفض الأفلاتوكسين، ربما لعمليات الأكسدة والتحلل. وهذا لا يعني أن الأفلاتوكسين مقاوم للطبخ تماماً؛ إذ يتوقف ذلك على محتوى الماء ودرجة الحرارة ومدة الطهي. فيزيد الهدم بوجود الماء، وبارتفاع الحرارة، وإطالة مدة الطهي أو بانخفاض pH.

أفلاتوكسين M ثابت للحرارة، حتي بالتجفيف بتركز، وإن أشارت تقارير أخري لانخفاضه بالبيسترة (٣٠ دقيقة علي ٦٥ م°، أو ٤٥ ثانية علي ٧٢ م° أو ٤٥ ثانية علي ٨٠ م°) والتعقيم والتجفيف. ولكن هذا يتوقف كذلك علي ما إذا كان التوكسين ملوثاً طبيعياً أم مضافاً قبل التسخين.

حفظ كسب فول سوداني منزوع الدهن، كسب فول السوداني كامل ، زبد فول سوداني خام ، زبد فول سوداني محمر علي ٧٣° ف و ٥٠٪ رطوبة نسبية لمدة سنتين، وحللت في ٦ معامل (أمريكية ، وكندية ، ودانيماركية) فلم تؤثر فترة التخزين ، ولاحترارة التخزين علي مستوي الأفلاتوكسين .

عموماً قد يتأثر الأفلاتوكسين أثناء تصنيع اللبن إلي منتجاته ، لكن لن يهدم تماماً ، كما أنه لم يثبت بعد إذا كانت السمية تنخفض كذلك بإحداث الهدم للأفلاتوكسين، أم تحول إلي صور أخرى قد تكون سامة ، أو يعاد لتركيبه الأول السام تحت ظروف ما . فالمركب الناشئ من فتح لاكتون B₁ ونزع كربوكسيله يظل ساماً لجنين الدجاج ؛ بينما الهدم باللاوتوكلاف يخفض السمية للفول السوداني في البيط وجنين الدجاج، كما أن الخفض في M بتجفيف اللبن يصاحبه خفض في السمية للبيط .

عموماً ؛ يتوقف تأثير المعاملة الحرارية علي إتلاف الأفلاتوكسينات علي نوع الأفلاتوكسين، وتركيزه الأولي، ومحتوي الرطوبة ، ونوع المادة الملوثة بالأفلاتوكسين ودرجة حرارة ومدة المعاملة و pH الوسط ، فوجود الماء والوسط القلوي ، أو المؤكسد وزيادة درجة الحرارة ومدتها يزيد من الهدم للتوكسين . ووجد أن معاملة السجق الملوث بالأفلاتوكسينات بالسلق فالقلبي، تنلف الأفلاتوكسينات بمعدل أعلي منه في السلق أو القلي كل علي حدة، كما توقفت نسبة الهدم علي نوع أغلفة السجق (الهدم أعلي في الأغلفة الطبيعية) .

وبسلك المكرونة ١٠ دقائق في ماء يغلي ، انتقل ثلث الأفلاتوكسين إلي ماء السلق ، كما ينتقل الأفلاتوكسين إلي كسب البذور الزيتية عند استخلاص الزيت (الذي يتحطم فيه الأفلاتوكسين بالحرارة العالية عند تكريره تجارياً فيصير غير سام) .

معاملة اللبن بالتجفيد freeze-dried أو التبخير أو التجفيف علي الاسطوانات - Roller dried أو التجفيف بالرزاز Spray-dried ، أو بتحويله إلي جبن حاليوم Cottage، تؤدي الي خفض محتواه من أفلاتوكسين M ، وبارتفاع الحرارة ينخفض المحتوي من الأفلاتوكسين في الجبن . ورغم انخفاض تركيز الأفلاتوكسين في الجبن فإنه يوجد في الشرش .

والأفلاتوكسينات لاتتحطم تماماً بالبسترة أو التجفيف بالرزاز ، وعليه فاحتمال تلوث اللبن ومنتجاته قائم . كما أن التجفيد freeze drying للبن الناتج من ماشيه مغذاة علي علف

ملوث بالأفلاتوكسين لا يتلف الأفلاتوكسين، فقد وجد أن مستخلص هذا اللبن المجفد قد أدى الي تلف كبد كتناكيت البط المغذاة علي هذا المستخلص .

فيسترة اللبن ٣٠ دقيقة أو غليه ٣ دقائق تفقد M₁ من اللبن بمقدار ٧٠ و ٥٠٪ علي الترتيب؛ بينما التجفيف بالرزاز يركز التوكسين بمقدار ٥٠٧ و ٤٧٧ مرة في اللبن الجاف الكامل والفرز علي الترتيب، لكن لو نسب تركيز التوكسين الي الجوامد الكلية في اللبن فإن التجفيف بالرزاز يخلف ٧٥ و ٤٧٪ علي الترتيب في بودره اللبن الكامل والفرز، ويعمل الجبن يتركز التوكسين كذلك .

استعمال أفران الميكروويف (١٢٠ ثانية علي ٩٦°م) لم تهدم من أفلاتوكسين M₁ (٥٠ جزء/بليون) إلا بمقدار ٦٪ في اللبن كامل الدسم و ١١٪ في اللبن منزوع الدسم، وفي الفرن التقليدي بلغت نسبة التدمير في اللبن كامل الدسم والمنزوع الدسم ٤ و ١٢٪ علي الترتيب .

واستخدم كذلك أفران الميكروويف لهدم أفلاتوكسينات الحبوب بنسبة بلغت ١٠٠٪ من B₁ في ٩ - ١٥ دقيقة على القوة العظمى أو ١٢ - ١٥ دقيقة بالقوة المتوسطة، ونفس الأفران هدمت السيترين في الدرة علي ١٠٥°م لمدة ١٦ دقيقة .

كما استخدم كل من التدخين للأكساب، والتحميص للنقل والبقول السوداني (١٩١ - ٢٠٥°م) للهدم بنسب متباينة للأفلاتوكسين حسب المحصول، ونوع التوكسين، ودرجة ومدة الحرارة، وكان الهدم في المركب B أعلي منه للمركب G، والهدم في التركيز الأولي الأعلى كان أكثر من الهدم للتركيز الأدنى .

وأثناء خبيز الخبز من دقيق ملوث بالإرجوت تم فقد ٥٠ - ١٠٠٪ من قلويداته، حسب نوع القلويد ومصدره. إلا أن الباتوبولين لا يفقد منه أثناء التصنيع لعصير التفاح سوي ٢٠٪ فقط. أما أوكراتوكسين A في الأنسجة الحيوانية فيفقد منه ٣٠ - ٧٢٪ بالمعاملة الحرارية لمدة ساعتين علي ١٧٠°م، أو ١٩ - ٤٢٪ بالطهي علي درجة غليان الماء أو ٦ - ١٥٪ بالتجميد علي ١٧°م لمدة ٣ شهور. والزيارالينون يمكن هدمه علي حرارة عالية في وسط قلوي pH أعلى من ١١ .

إلا أن رفع درجة حرارة الغذاء عن ٥٠°م يهدم محتواه من فيتامين C، وتؤدي الحرارة العالية إلي فقد الأحماض الأمينية، كما تؤدي إلي تغييرات لونية لتفاعل ميلارد Maillard

Reaction المسؤول عن خفض قيمة الغذاء البيولوجية. وتزيد تأثيرات الحرارة السريعة علي الغذاء علي درجة الحرارة ومدتها ومحتوي الرطوبة، فزيادتها تتلف المغذيات خاصة البروتينية، فحتي علي 80°C يفقد جزء كبير من الليسين، وباستمرار فقدته تنخفض قيمة البروتين الحيوية وهضمه. وعلي 200°C في وجود الأوكسيجين تحدث أكسدة ذاتية للدهون، ويصير الغذاء ساما، والأغذية المسخنة علي 200°C م لاتصلح لتغذية الإنسان.

أحماض الكوجيك والأسيرجيليك والميكوفينوليك والبنسيليك ثابتة حرارياً لمدة 15 دقيقة علي 100°C و $\text{pH} 2-9$ ، كما أن حمض الهلفونيك، والجليوتوكسين، والفوميجاتين، والسبينولوسين، والبياتولون تظل سامة علي $\text{pH} 2$ لكن ليست سامة علي $\text{pH} 9$ ، والسيترينين تقل سميته علي كل من درجتي ال pH . ويقل تركيز السيترينين بالتسخين تحت مكثف عاكس علي 68 و 78°C ، وكذلك الأوتوكلاف (120°C لمدة 120 دقيقة) يخفض 80% من سيترينين الذرة، وأيضاً بالتجفيف ليلة علي 70°C ، ويختفي الأثر الضار للتوكسين (في الكشاكيت) بالأوتوكلاف، لكن يستمر بالتجفيف علي 70°C رغم عدم اكتشاف التوكسين، أي أنه نشأ توكسين آخر.

وبينما حقن الكلى بالأوكراتوكسين وتخزينها 54 يوماً علي 70°C خفض التوكسين 20% ، وتخزين الكلى المحتوية أوكراتوكسين طبيعياً 10 شهور علي 70°C لم يخفض التوكسين، فالتوكسين الموجود بشكل طبيعي أكثر ثباتاً.

أوتوكلاف لمدة ساعة علي 121°C للبقول الحام الملوثة بالأوكراتوكسين A 255 و 960 ميكروجرام/عينة لم يهدم التوكسين معنوياً ($95 - 133\%$)، بينما نفس المعاملة 30 دقيقة خفضت $83 - 89\%$ من الأوكراتوكسين في مسحوق الشوفان ومسحوق الأرز، وزيادة مدة الأوتوكلاف حتي 3 ساعات، لم تحسن النتائج أكثر، وإضافة الماء تخفض هدم الأوكراتوكسين، وتسخين القمح وحبوب البن الأخضر المحتوية $14 - 18$ مجم/كجم علي $198 - 210^{\circ}\text{C}$ 5 دقائق يخفض التوكسين بمعدل 83% . إلا أن إضافة الأوكراتوكسين للدقيق وخبزه لا يخفض التوكسين (25 دقيقة علي حرارة الفرن 220°C)، بينما في صناعة البسكويت (55 دقيقة علي 180°C) انخفض بمعدل 62% ، ربما لانخفاض رطوبته النهائية. وتحمير منتجات الخبز المغذي علي شعير ملوث بالأوكراتوكسين خفض 20% من التوكسين علي $150 - 160^{\circ}\text{C}$ 12 دقيقة ولكن لم تختبر سمية نواتج هدم الأوكراتوكسين.

يهدم الباتيلولين وحمض البنسيليك - جزئياً - بتسخين عصائر الفاكهة، والحلول المائي للباتيلولين يطبخ دون أن يتأثر التوكسين ، ويتوقف الثبات الحرارى على **قيمة pH** . الزيارالينون لا يهدم بالتسخين علي ١٥٠ م° لمدة ٤٤ ساعة، ولكن هذا الثبات الحراري يتوقف علي قيمة **pH**، أي ينخفض هذا الثبات في الوسط القلوي ، وكذلك بالتسخين علي ٨٠ - ١٠٠ م° في وجود المؤكسدات .

التريكوثيسينات أثبت السموم الفطرية علي الإطلاق ضد الحرارة ؛ فلا تهدم بالطبخ العادي علي **pH** الأغذية والأعلاف المختلفة، وإن كان إطالة الغليان في الماء يؤدي إلي إعادة تنظيم الهيكل نتيجة فتح حلقة الإبوكسيد ، مما يؤدي إلي إزالة السمية (المرتبطة بمجموعة الإبوكسيد) .

يوجد الزيارالينون في حبوب الذرة الطازجة والقوالب والحطب نظراً لإصابة النباتات في الحقل بالفيزوزاريا، وكذلك يوجد الفوميتوكسين أساساً في الكيزان، ويوجد التوكسينان مع T2 كذلك في مركز (داخل) حطب الذرة، مما يجعلها توجد في الحبوب وفي سيلاج الذرة، وهي مقاومة **للحموضة** فلا تتأثر بالسيلجة ؛ لذا توجد في السيلاج ، وهي - أصلاً - ناشئة في الحقل أو قبل السيلجة ، لأنها لا تنتج لاهوائياً أي تحت ظروف السيلجة .

والعفن الأسود (الترناريا، كلادوسبوريوم...) من فطريات الحقل، وتوجد الألترناريا في سنابل الحبوب (داخل الحبوب) والسيلاج من هذه الحبوب محتويماً علي سموم هذه الفطريات التي قد تقاوم حموضة السيلجة؛ إذ تكونت سموم الألترناريا على البرتقال والليمون؛ مما يوضح مقاومتها لانخفاض **pH** .

تنشا في المناطق الحارة أفلاتوكسينات وحمض كوجيك في الذرة قبل حصادها، ورغم ضآلة سمية الكوجيك؛ إلا أنه ينتج بكميات كبيرة في حبوب وسيلاج الذرة، واحتمال هدم الأفلاتوكسين إلى **B2a** و **G2a** بفعل السيلجة وحمض اللاكتيك قائم، ويتوقف على **pH** والحرارة ومدة التخزين ، وعموماً هذا الهدم بطئ (٣٣ يوماً على **pH** ٣ ، ٣٠٠ يوم على **pH** ٤) .

وإن كان تخمر الزبادي ٦ ساعات علي ٤٥ م° يهدم الأفلاتوكسين كلية ويفقده سميته كذلك . عموماً، التخمير ليس بديلاً كفيلاً في هدم الأفلاتوكسين خاصة وأن **G2,B2** ليس

لهما حساسية للحموضة. كما أن حمض الكوجيك المتكون في الحقل يقاوم حموضة السيلاج حيث يقاوم pH ٢، علاوة على أن ظروف السيلجة مشجعة جداً لتكوين سموم الأسبرجيلس فلافوس، بما فيها الكوجيك.

السيلاج يمكن تعفنه إذا عرض للهواء بعد فتح السيلو، فيصاب بالبنسليوم والأسبرجيلس والبيسوكلاميس والسيلوميسيس، ولا تؤثر ظروف السيلاج على هدم الباتولين، والسم PR؛ لكنها تهدم السيترينين وحمض الميكوفينوليك والأفلاتوكسين بعد فترة تخزين طويلة، وإن كان لا يعرف بعد تأثير pH على سمية السيترينين وحمض الميكوفينوليك رغم الهدم الكيماوي.

والتخمير بالريزوبوس أو ليجوسبوروس ٣ أيام يفقد حوالي ٨٧٪ من الأفلاتوكسينات، كما أن التخمر بحمض اللاكتيك ومستحضرات اللبن المتخمرة تخفض سمية B1 في اللبن الملوث، إذ وجد أن وجود B1 (٠.٢ - ١.٠ ميكروجرام/مل) لم يضر بنمو بيئة الزبادى، ولا معدل تطور الحامض أثناء فترة التخمر، وإن وجدت بعض الاختلافات أثناء فترة التخزين في نمو البكتيريا، وتطور حمض اللاكتيك. وتحول B1 إلى B2a وأفلاتوكسيكول (R0) أثناء التخمر، وزاد أثناء التخزين، وبعد يوم واحد تخزين تحول كل B1 (٠.٨ ميكروجرام/مل) وبعد ٣ أيام تخزين اختفى كل B1 (حتى ١ ميكروجرام/مل)، ومعروف أن B2a غير سام بينما R0 أقل سمية.

قد يعمل السيلاج من الذرة المصاب بالأفلاتوكسين وعالى الرطوبة كوسيلة لإزالة سميته بتحويله إلى B2a من خلال التحويل الهدمي الحامضي لأفلاتوكسين B1؛ فرغم حدوث تخمر بحمض اللاكتيك إلا أن الحمض لم يكن كاف لتحويل B1.

وإنتاج زيت ذرة من حبوب ملوثة بأفلاتوكسين (١٨١٤ جزء / بليون) كسسر التوكسينات بأنواعها الأربعة بنسبة ١٠٠٪ في نهاية عمليات التصنيع، ولكن بعد التحميص (pH ٢ كحموضة المعدة) أعيدت سمية الأفلاتوكسين بنسبة ٢ - ١٨٪ من الكمية الأصلية.

وقد يحدث هدم السموم الفطرية - كذلك - أثناء التمثيل الغذائي في الحيوانات الراقية، أو ميكروبياً كهدم أوكراتوكسين A في كرش المجترات، وقد يتم الهدم نتيجة التداخل

والفاعل مع مكونات الغذاء .

وقد تتفاعل السموم مع مكونات العلف ، فيتم هدمها **بالتخزين** وكذلك تقل سميتها، وعليه، فقد تسبب مادة علف أعراض تسمم علي الحيوان، وعند تحليلها يكون التوكسين هدم للفارق الزمني بين التغذية والتحليل .

الأوكراتوكسين A غير ثابت في الحبوب ومنتجاتها إذا ينخفض تركيزه بشدة في أول فترة تخزين بمعدل (٣٨ - ٧٩٪ في أول ٤ أيام - ٣ أسابيع) وانخفاض الحرارة يبطئ الهدم (للتوكسين المضاف)، وإن كان التلوث الطبيعي ينخفض بمعدل ٦٢,٥٪ في ظرف سنتين ، أي أن الهدم يتوقف علي طبيعة التوكسين (طبيعياً أم مضافاً أي معملياً)، ومدى ارتباطه بمكونات العلف، ولا يعرف التفاعلات المؤدية للهدم، وهي - عموماً - ليست أكسدة بالهواء لأن العينات كانت تحت تفرغ، وعوملت بالنيتروجين وهي - كذلك - ليست بتأثير الضوء؛ لأن العينات كانت محفوظة في الظلام ، وإن كان **الضوء** يسرع من الهدم ؛ لحساسية الأوكراتوكسين للضوء، ويفترض أكسده الأوكراتوكسين A بالبيروكسيدات، ولا يعرف إذا ما كان الهدم **ميكروبياً** ، أو إذا كان الهدم مصحوباً بإزالة السمية .

السيترينين لوحظ هدمه في الحبوب المخزنة إذ اختفي ٩٠٪ من التوكسين المضاف بعد ٤ أيام علي ٢٥° م ، ويزيد الهدم بزيادة **الرطوبة** ، والهدم ليس ميكروبياً ، لأن العينات كانت معقمة بأشعة جاما قبل إضافته التوكسين، ولم يكن بالضوء لأن الحفظ تم في ظلام حيث إن السيترينين حساس للضوء ؛ فتفاعل الهدم غير معروف، وإن ذكر أن سمية السيترينين (تأثيره المضاد الحيوي) تختفي في وجود السيستين لانهاءه به .

الباتوليون المضاف للحبوب ومنتجاتها ، يتم هدمه بالتخزين وبالطبخ، كما أن حمض البنسيليك المضاف لدقيق القمح ينخفض تركيزه، ويتوقف معدل هدم الباتوليون علي الرطوبة إذ يهدم في العينات الرطبة، ولا يهدم بالعينات الجافة، وهدم الباتوليون ليس ميكروبياً (للتعقيم)، وكلا التوكسينين يمكن أن يتفاعلا مع الثيول (سيستين وجلوتاثيون)، كما قد تنشأ مركبات إضافية بين حمض البنسيليك والأحماض الأمينية (أرجينين، هيسثيدين، ليسين) . وكلا التوكسينين يتفاعلا مع المواد المحتوية **SH** ، لذا يختفيان من اللحوم ومنتجاتها والجن وغيرها بالتخزين، رغم تكوين الفطريات كما يهدمان في السيلاج لوجود الأحماض

الأمينية الحرة، وإن كان التفاعل مع مجاميع SH يقل بزيادة الحموضة، وعموما لا يعرف إذا ما كان اختفاؤهما مصاحباً بانخفاض السمية من عدمه، لاختلاف النتائج باختلاف الاختبارات .

السم - PR يتفاعل كذلك مع الجلوتاثيون والسيستئين بطريقتين غير إنزيمية، وكذلك مع الأحماض الأمينية الحرة والأمينات والامونيا، وهذا سبب عدم وجود التوكسين في الجين، وإذا أضيف إلي الجين يكتفي بالتخزين، ونفس الشيء يمكن افتراضه بالنسبة للأعلاف والأغذية الأخرى، ونواتج تفاعل التوكسين مع الأحماض الأمينية أقل سمية من التوكسين ذاته .

٢- الطرق الكيميائية لتثبيط (أو تحطيم أو هدم أو إزالة سمية) السموم الفطرية تشمل:

المعاملة بالمؤكسدات : يستخدم هيبوكلوريت الصوديوم (٢٪) في هدم الأفلاتوكسين، إلا أن ٢ - ٣ دي كلورو أفلاتوكسين B₁ قد ينشأ، وهو مطفر ومسرطن، لذا يستخدم الهيبوكلوريت مع الأستيون لمنع تكوين هذا المركب، كما يستخدم فوق أكسيد الهيدروجين (٣٪ - ١٢٪) لهدم الأفلاتوكسين في إنتاج مركبات البروتين من فول الصويا. الهيبوكلوريت تغير لون المواد المعاملة، وكذلك تغير تركيب الأحماض الأمينية. يستخدم - كذلك - حمض البيروكلوريك ليزيل كذلك سمية المواد المعاملة، ويزيد الهدم بزيادة محتوى الماء والحرارة.

والأوزون لم يزل السمية بيولوجيا (في شكل وزن البط وجودة البروتين)، كما يستخدم H₂ O₂ في هدم الزيارالينون وخفض سميته للخنازير، خاصة مع محاليل مائية لفوق كبريتات الأمونيوم (٥٪) فزال التوكسين كلية بعد ٧ - ١٠ أيام، لكن لم يعرف تأثير المعاملة علي سمية المواد المعاملة. لايهدم التوكسين في الذرة بالتسخين في ٣٪ H₂ O₂ ١٦ ساعة علي ٥٠° م أو علي حرارة الغرفة ٣ أيام، لكن يتكسر الزيارالينون في الحبوب الملوثة والمعاملة بفوق أكسيد الهيدروجين (بتركيزات حتى ١٠٪) بدرجة تتوقف على تركيز هذا المؤكسد ودرجة الحرارة ومدة المعاملة، فكانت أعلى نسبة هدم للتوكسين (٨٤٪) على تركيز H₂O₂ ١٠٪ و ٨٠° م لمدة ١٦ ساعة. روبراتوكسين B حساس كذلك للأكسدة حتي في جو الحجر (بعيدا عن النيتروجين) وكذلك للحرارة، إذ يهدم بسرعة علي حرارة أعلي من ٦٥° م، فلا يشكل خطورة في الأعلاف المخزنة علي حرارة الغرفة، لكن بالتخزين تحت تفرغ أو نيتروجين يتأخر الهدم، إلا أن نواتج الهدم لم تختبر لمدي سميتها .

وقد كانت الهيبوكلوريت صوديوم هي الأفضل، يليها فوق أكسيد الهيدروجين ثم

HCHO كمؤكسدات للأفلاتوكسينات . كما أن أكسيد الكالسيوم يخفض بشدة تركيز الأفلاتوكسينات

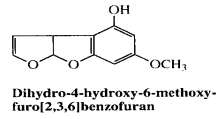
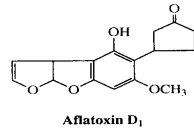
المعاملة بالقلوي : معاملة النباتات المصابة بالفوموبسين A بالقلويات، سواء صودا كاوية أو بوتاسا كاوية أو خليطهما بنسبة ٤-٨٪ تخفض محتواها من التوكسين.

الأفلاتوكسين غير ثابت في القلوي (صودا ، أمونيا)، إذ تفتح حلقة اللاكتون ثم تنشأ منتجات مختلفة حسب الظروف، ففي الأمونيا ولمدة ساعة علي ١٠٠°م ينشأ أفلاتوكسين D₁ بمعدل ١٠٪ من كمية B₁ المستخدمة ، وبمعدل ٣١٪ لمدة ٤ ساعات علي ١٠٠°م في أمونيا ٢٥٪ ، وقد يستمر D₁ في التحلل منتجا نواتج أخرى، وقد ينشأ أورثو حمض الكوماريك كنواتج هدم مستمر، وقد ينشأ بيتا حمض أمينو هيدروكوماريك كمشقق من الكومارين والأمونيا. ووجود مجموعة الكيتو في حلقة البنزين ضرورية للهدم بواسطة الأمونيا. وقد تنخفض أولا تنخفض السمية، رغم اختفاء فلورسنس الأفلاتوكسين بالمعاملة حسب ظروفها، فاستخدام الأوتوكلاف أفضل من مجرد التسخين علي ١٠٠°م في خفض السمية، وعموما يتبقي B₁ بعد المعاملة حسب التركيز الأولي قبل المعاملة. ولرخص الأمونيا (واليوريا) واستفادة المجترات منها، فإنها تستخدم مع الأعلاف مع حرارة (١٢١°م) وضغط؛ مما يهدم بسرعة أغلب الأفلاتوكسين - إن لم يكن كله - في نصف ساعة، وقد تستخدم ظروف أقل (٢٠٪ أمونيا علي ٤٣°م في أكياس بلاستيك مغلقة)، فتخفض من ٨٠٠ إلي ٢٠٠ جزء/بليون، وحتى علي درجة حرارة الغرفة يمكن الهدم لكن بمعدل أقل، ويزيادة الرطوبة من ٧,٥ الي ١٥٪ يقل الهدم، لكن يزيد بعد ذلك بزيادة الرطوبة إلي ١٧,٥ و ٢٠٪، و ١,٥٪ أمونيا في أكياس بلاستيك بدون حرارة ولاضغط لمدة ٢١ يوما خفضت الأفلاتوكسينات من ٤٠٠ - ٧٠٠ جزء/بليون إلي ٢٠ جزء/بليون.

السموم المحتوية علي حلقة لاكتون تتأثر بالقلويات التي تفتح هذه الحلقة، سواء في الأفلاتوكسين، أو كراتوكسين A، زبارالينون، وكذلك أيضا الباتبولين، حمض البنسيليك الروبراتوكسين، حمض الميكوفينول، سيثريوفريدن، مللين، الترنايول. ورغم عدم احتواء السيتريين والسبيكلوكلوروتين على حلقة لاكتون ، فإنها تتأثر كذلك في الوسط القلوي.

وتفتح اللاكتون يعتبر خطوة أولى للهدم ، يليها خطوات أخرى ، تنتج خلالها نواتج هدم ،

فمثلاً، أفلاتوكسين D₁، ينشأ من نزع الكاربوكسيل؛ فالمعاملة بالأمونيا أنتجت تسع مركبات من الأفلاتوكسين (كنواتج هدم)، وسبع مركبات من الأوكراتوكسين (نواتج هدم) أمكن فصلها كروماتوجرافيا. وارتباط السموم ونواتج هدمها بمكونات العلف (خاصة البروتين) يجعل استخلاصها غير كامل، وإزالة سميتها غير كاملة؛ مما يؤدي لوجود متبقيات العلف، وعليه فنتائج المعاملة بالأمونيا للبقول السوداني وكسبه، تختلف عن تلك المتحصل عليها في معاملة الذرة بالأمونيا، كما أن النتائج المتحصل عليها من معاملة السم النقي بالأمونيا تختلف عن المتحصل عليها من معاملة العلف الملوث. كما أن بعض طرق إزالة السمية عكسية، بمعنى أنها تعود السموم لسميتها كما في تعرض الأفلاتوكسين المعامل بالقلوى عند تعرضه لوسط حامضي، أو بيعة المعدة في الحيوان.



بعض منتجات معاملة البذور الزيتية الملوثة بالأفلاتوكسين بالأمونيا

وعموماً قد تختلف النتائج في حالة التلوث الطبيعي عن التي أجريت علي محاليل قياسية من التوكسين، مما يجب عمل حسابه من تبقي جزء من النشاط السام للتوكسين أو نواتج هدمه، إذ إن الهدم يتوقف علي المادة الملوثة وتركيز التوكسين وظروف الهدم وطريقة الهدم. وعموماً فإن مخلفات الهدم من سوائل وغيرها تكون سامة بدرجة تتوقف علي تركيز التوكسين، إذ ينتقل التوكسين ونواتج هدمه إلي هذه الطبقة المائية، وبتحميضها يعاد بناء B₁، فيعمل حساب إعادة غلق حلقة اللاكتون بتأثير حموضة المعدة / الأمعاء.

وعموماً المعاملة بالأمونيا تجعل العلف غير مقبول لطعمه ورائحته وتلونه، علاوة علي خفض جودة البروتين، وخفض تركيز السيستين، لذا ينصح بالتجفيف بعد المعاملة بالأمونيا لإزالة الزائد منها كما يعوض نقص السيستين بإضافة الميثيونين، ويجب تحديد كمية العلف

المعامل في العليقة الكلية . والمعاملة بالأمونيا تزيد التكلفة بمقدار ٣٪ فقط .

كما تستخدم في هدم الأفلاتوكسين قواعد أخرى مثل هيدروكسيد الصوديوم أو الكالسيوم أو كربونات الصوديوم أو الميثيلين دي أمين أو ٢٥٪ ميثيل أمين ، وكذلك استخدم إيثانول أمين وفوسفات صوديوم ويوريا والثيوبوريا ، سواء علي حرارة الغرفة حتي ١٢ يوما ، أو علي ١٠٠ م° لمدة ساعة مع إضافة الماء . المعاملة بالمونوميثيل أمين / هيدروكسيد كالسيوم تخفض من الإستفادة من البروتين الصافي للعلف مع انخفاض معدل النمو والكفاءة الغذائية .

وينخفض الأفلاتوكسين بهذه المعاملة لارتباطه بالبروتين لذلك ربما يتحرر ثانية في القناة الهضمية بتحليل البروتين . السموم المشابهة للأفلاتوكسين لاحتوائها لاكتون لا تقاوم القلويات، لذلك ٢٪ محلول أمونيا يخفض كل من حمض البنسيليك وأوكراتوكسين A وسيتريين وزيارالينون، بينما ستريجما توسيستين قاوم المعاملة بالأمونيا، ويساعد رفع درجة الحرارة علي سرعة الهدم ، كما يهدم الباتولين (١٠٠٪) في وسط قلوي pH ٨ بعد ١٩٠ ساعة علي ٢٥ م° ، والروبراتوكسين A غير ثابت في القلوي ولكن لا يعرف إذ ما كان خفض التوكسين بالمعاملة يخفض السمية كذلك أم لا . ويهدم السيكلوكلوروتين كذلك بالأمونيا إلا أن حمض الكوجيك مقاوم حتي لقيم عالية من PH ، التريكوثيسينات فيها مجموعة استر تتحول بالقلوي إلي كحول لا يخفض سميتها عند تعاطيها فميا .

تركيز ٥٪ أمونيا في مخلوط هواء / أمونيا علي ٧٠ م° ٩٦ ساعة يخفض أو كراتوكسين A في الشعير من ٢٣٢٩ الي ١١٢ جزء / بليون، وأخفي السمية الكلوية في الخنازير، وإن استمرت أعراض السمية الأخرى، أي أن الأمونيا مازالت خطيرة الاستخدام . وبانخفاض الحرارة تطول مدة المعاملة بالأمونيا لبطء هدم الأوكرتوكسين، وتزيد الرطوبة من سرعة الهدم . فلهدم ١٫٢ جزء / مليون أوكرتوكسين A في الذرة لزم رطوبة ١٥٪ مع ٢٪ أمونيا لمدة ٦ أسابيع علي ٢٠ م° ولهدم ٢٠ جزءاً / مليون لزم ١٦ أسبوعاً علي ٢٠ م° و ٤ أسابيع علي ٤٥ م° . ولو هدم التوكسين تماما لزال سمية المنتج المعامل ولأنظف السمية علي قدر وجود جزء من السم لم يهدم .

وتودي المعاملة بالأمونيا السائلة ثم التسخين والتجفيف إلي نتائج مرضية في هدم الزياريالينون من الذرة (وإن لم تختبر سمية الذرة المعاملة)، وإن أدت ٣٪ أمونيا علي ٥٠ م° ١٦

ساعة إلى هدم ٨٠٪ من ٣-٥ جزء/مليون، وعند عمل كحول بتقطير الذرة، فإن الكحول يخلو من السم لكنه يوجد في المتبقيات دون هدم.

تقوم الأمونيا مع الكومارين بتفاعل مطابق لتفاعل إضافة ميخائيل **Michael addition reaction** منتجا حمض بيتا أمينوهيدروكوماريك ذائب في الماء، وهذا ما يحدث في إزالة سمية الأفلاتوكسين من الأعلاف الملوثة، وذلك عند استخدام الأمونيا، بدلا من فتح حلقة اللاكتون بالتحلل المائي .

غالبا ما يتواجد السيترينين مع الأوكراتوكسين، كما تتواجد التريكوثيسينات مع الزيارالينون (مثل الفوميتوكسين) لذلك لا يعرف تأثير المعاملة بالأمونيا (عند إزالة سمية أحد السموم) علي السموم الأخرى المرافقة، خاصة وأنها غير ثابتة في البيئة القلوية كالسيترينين، لكن لا يعرف إذا ما اشتق منه (في القلوي) مشتق سام، كما أن التريكوثيسينات تحتوي مجموعة إستر تتحول إلى كحول في الوسط القلوي، فالسمية لا تغيب خاصة عند تعاطيها فمياً، وإن ضعفت التأثيرات الخلوية والجلدية نتيجة التصنيع .

ويمكن هدم الأفلاتوكسينات في كسب بذور القطن بالمعاملة بهيدروكسيد الكالسيوم لمدة ٤٥ دقيقة على ١٢٠ م^٥ في أوتوكلاف، وكذلك بالصودا الكاوية. ويمكن إزالة سمية الزيارالينون من الأعلاف بواسطة كربونات الصوديوم التي تحلل حلقة اللاكتون. كما قد تؤدي المعاملة بالقلوي للأعلاف السامة إلى تحطيم سموم ستاكيبوتريس. بمعامله كسب القطن بالقلويات لإزالة سمية الأفلاتوكسين وجد أن الصودا الكاوية كانت أفضل، يليها هيدروكسيد الأمونيا، ثم بيكربونات الصوديوم.

المعاملة بالفورمالدهيد أو البيسلفيت أو فيتامين ج : ٢٪ فورمالدهيد علي ١٠٠ م^٥ لمدة ساعتين تهدم الأفلاتوكسين ويزيد الهدم بإضافة هيدوكسيد الكالسيوم للفورمالدهيد، وكذلك ٣,٧٪ فورمالدهيد محلول علي ٥٠ م^٥ ١٦ ساعة أو بخار فورمالدهيد علي حرارة الغرفة ١٠ أيام. لكن لا يعرف إذا ما كانت الفورمالدهيد تخلف سمية من عدمه .

يؤدي الفورمالدهيد أو بلورات البارافورمالدهيد (بخار أو محلول) إلى تحطيم معنوي للزيارالينون في الذرة من ٨ - ١٠ جزء/مليون إلى ٠,٥ جزء/مليون (بينما لم يتأثر الزيارالينون بالأمونيا ولا بحمض البروبيونيك أو الخليك أو الهيدروكلوريك أو بيكربونات

الصدوديوم أو فوق أكسيد الهيدروجين أو الحرارة حتى 150°C أو حتى الصدوديوم بيسلفيت).
الأفلاتوكسين غير ثابت بتأثير البيسلفيت (SO_2) فإذا أضيف سلفيت البوتاسيوم (0.05 مولر) لمدة 163 ساعة تخفض B_1 بمعدل 50% ، ويسرع من الهدم برفع الحرارة، ويهدم الأفلاتوكسين بإضافة بيسلفيت الصدوديوم (2%) 24 ساعة علي 22°C . ومعاملة العلف بالصدوديوم بيسلفيت خفضت 50% من الفوميتوكسين. فيتامين C (3%) يخفض الباتوليون (في 8 أيام) في محاليل منظمة pH 3.5 ، وفي عصير التفاح، ولا يعرف تأثيره علي السمية.

المعاملة بالأحماض: الأحماض تحول الأفلاتوكسينات B_1 ، G_1 إلى B_{2a} ، G_{2a} وتزيد سرعه التحويل بانخفاض pH وزيادة الحرارة، فقد يتطلب pH 3 ومدة 214 ساعة علي 40°C لتحويل 95% من B_1 . و G_1 أبطأ في تفاعله. والهدم بالحمض يعادل إزالة السمية لأن B_{2a} و G_{2a} أقل جدا في سميتها عن B_1 و G_1 . السم PR يتخفض بمعدل 75% في نصف ساعة علي pH 1.5 ، كما يهدم السيترينين بمعدل 60% في 24 ساعة في محلول منظم فوسفات pH 2 علي 21°C ، لكن لا يعرف عن مدي إزالة سميتها. حمض الميكوفينوليك يهدم بسرعة علي pH 4 وأقل، لكن الباتوليون والجريزوفولفين ثابتة في الوسط الحامض، والأكثر مقاومة للأحماض هي التريكوثيسينات والزيارالينون، إلا في حالة الغليان لمدة طويلة في وسط حامض جداً؛ فتفتح حلقة الإبوكسيد وتزول سمية التريكوثيسين. والسموم التي تتأثر بالأحماض تتأثر - كذلك - بالأحماض العضوية (3% خليك أو بروبونيك 3 أيام علي حرارة الغرفة)، لكن الزيارالينون مثلاً لا يتأثر بحمض البروبيونيك 8% علي حرارة الغرفة حتى بعد 28 يوماً، ولا يعرف إذا ما كانت هذه الأحماض تخفض السمية كذلك أم لا إلا أن الحمض يغير لون المواد المعاملة به.

وإزالة السمية بالأحماض أكدت أن حمض الفوسفوريك كان الأفضل، يليه السيترين، فالخليك، ثم اللاكتيك وذلك بالنسبة للأفلاتوكسينات، وقد اذت معالجة الفول السوداني وكسبه ولب جوز الهند الملوث بالأفلاتوكسين ($3.5 - 33.5$ جزء/مليون) بغاز الكلور إلي هدم أكثر من 75% من التوكسين، كما أدي غاز الكلور كذلك لمدة $30 - 60$ دقيقة إلي تقليل آثار الإرجوت في القمح علي الكتاكيت.

٣- الطرق البيولوجية لتثبيت السموم الفطرية : وتعتمد علي الكائنات الحية الدقيقة التي تهاجم المركبات السامة وتحولها لمركبات أقل سمية، وهي عديدة لكنها غير عملية وغير مؤثرة، وإن كانت الأوكراتوكسينات والباتيولين من السموم التي تمثلها الخميرة غذائياً، فتختفي من البيرة وعصير التفاح المتخمر أثناء التصنيع التقليدي . كما يتفاعل الباتيولين وحمض البنسيليك مع مجاميع السلفهيدريل في السيستين والجلوتاثيون كمركبات طبيعية في عديد من الأغذية ، والسمم PR غير ثابت في الجبن كذلك . وتشارك الخمائر والفطريات والبكتريا وغيرها في تثبيت الأفلاتوكسين بيولوجياً، فقد هدمت خلايا بكتريا الغلافو باكتريم أورانتيمك الأفلاتوكسين بفاعلية في البيئات السائلة . ووجد أن فطريات الكانديدا يتيليس و كانديدا تروبيكالييس يمكنها تحويل الزيارالينون (F2) إلي السم (F-5-3) وهو مشتق أقل سمية عن (F2) .

علاج التسمم الفطري :

عند فشل طرق مقاومه الفطر ومنعه من النمو ، فلا بد من العلاج – كما ذكر – سواء بإزالة السموم الفطرية أو بهدمها ، ويرافق خطوات الإزالة والهدم إهدار مالي وفني وغذائي ، بجانب مخاطر الخلفات السامة ، وهذا يؤكد من جديد أهمية وجدوى الوقاية عن العلاج .

وفي الدول الرأسمالية توجه مخلفات المحاصيل الملوثة بالسموم الفطرية إلي تغذية الحيوانات البرية أو كطعم للقوارض ، وربما كأسمدة عضوية . أما إذا دخل غذاء ملوث بالسموم الفطرية في السلسلة الغذائية للحيوانات الزراعية والدواجن والأسماك والإنسان، فلا بد من بعض الإجراءات العلاجية، خاصة وأن السموم الفطرية ليست أنتيجنيه Antigenic ، وعليه يمكن الإصابة بها أكثر من مره لعدم تكوين أجسام مضاده لها . وتتلخص هذه الإجراءات العلاجية فيما يلي :

١- يقوم الجسم للكائن الحي بتنزع سمية المركبات الغريبة، فالعمل المختلط لإنزيمات الأكسده والاختزال في ميكروسومات وسيتوبلازم الكبد يؤدي إلى إنتاج مركبات غير سامة مثل أفلاتوكسينات H₁ ، Q₁ ، P₁ ، B_{2a} من المركب الأصلي السام B₁ . يعتقد أن الإنزيمات المحلله للبروتين proteolytic enzymes تحلل رابطة الإستر في جزئ التريكوثيسين مؤدية الي إزالة سميته، فالبروتياز يعتبر حماية بإزالة سمية نواتج الميتابوليزم السامة . وتزال

سمية T-2 في الكبد بواسطة الميكروسومات يتفاعل يشمل اختزال مجموعة الإيبوكسيد اللي منتج غير سام .

وتحتوي أغشيه الميكروسومات على أنظمة إنزيمية يمكنها إحداث هيدركسلة لعديد من المواد الذائبة في الدهون سواء داخلية من الجسم، أو خارجية الأصل، تؤدي هذه الأنظمة الإنزيمية في الكائن إلى حمايته من مختلف السموم بإزالة سميتها. وهذه الأنظمة الإنزيمية تتكون من NADPH، فلا فين، NADP، رديكتاز، سيتوكروم P-450، فوسفاتيديل كولين. ثم ترتبط المادة التي أجري عليها عملية الهيدركسلة مع حمض الجلوكورنيك أو جليكوكول أو الكبريتات، لتخرج من خلال الصفراء أو الكلي. وقد وجد أن إنزيمات اختزال ميكروسومات الكبد تشجع علي اختزال سم البنسليوم ريفورتني، وأن إنزيمات الميكروسومات والسيتوسولات متطلبه لتكوين المركب الهيدروكسيلي (كحول إيرييموفورتين Eremefortin C alcohol C) كطريقة لإزالة السمية. وعليه تنخفض سمية الروبراتوكسين B عند تشبع الرابطة المزدوجة، أو إزالة حلقة لآكتون التوكسين. فغياب الفا - بيتا - عدم تشبع أو فتح حلقة اللاكتون تفقد التوكسين نشاطه البيولوجي.

٢- ان لم يكن جهاز الجسم بأنظمتيه المختلفة قادرا علي نزع سمية التوكسين، فتظهر السمية المرضية، ويلزم سحب العليقة، أو الغذاء الملوث علي الفور، إذ أن أكفاً طريقة هي تغيير العلف الملوث بآخر خال من السموم الفطرية، وإن كانت نتائج سحب العلف الملوث متباينة حسب مدة التغذية الملوثة، ومستوي التلوث، ونوعه وتداخلاته، ونوع الحيوان وحالته، التي غير ذلك من العوامل.

فيعد يومين من سحب العليقة الملوثة بالأفلاتوكسين B₁ أمكن الحصول علي لبن ماشية خالي من M₁، بينما السم T-2 يلزم سحبه عدة ساعات قليلة فقط، لأنه سريع التمثيل الغذائي، وعلي العكس، فقد لزم أربعة أسابيع انسحاب للحصول علي لحوم خالية من متبقيات أوكراتوكسين A من الخنازير.

وبعد ٥ - ٧ أيام من سحب عليقة بياض (٣,٣ جزء/ مليون B₁ لمدة ٤ أسابيع) لم يوجد أي متبقيات للأفلاتوكسين في البياض والصفار (علي الترتيب)، وبعد ٨ أيام لم يكتشف أي متبقيات للأفلاتوكسين في عضلات الصدر، والورك، والقانصه، وبعد ١٦ يوما اختفت

كذلك المتبقيات من الكلي والدم . وبعد أسبوع من تغيير عليقة بياض (١,٨ جزء / مليون أفلاتوكسين) تعود نسبة فقس البيض كمستواها الطبيعي . ويتغذية كتاكيت ودجاجات بياضة على ٥٠ / جزء بليون B₁ ثم سحب العلف الملوث فلم توجد متبقيات للتوكسين ونواتج ميتابولزمه في الكتاكيت أو البياض بعد ١٤ و ٣٣ يوما من سحب العليقة على الترتيب .

ورغم التأثير الجيد لسحب العليقة الملوثة بالأفلاتوكسين لمدة أسبوعين على وزن جسم وتصافي كتاكيت التسمين، وصفتها التشر يحية وجهازها المناعي ؛ لكنها لم تكن كافية للتغلب على أعراض السمية الأخرى ، خاصة على صورة الدم، واضطرابات الكلي، ويؤدي سحب العلف الملوث لمدة اربعة أسابيع إلي خفض متبقيات التوكسين، وتحسن الكفاءة التحوييلية للغذاء ، والصفة التشريحية، وقل التوكسين المتراكم في العضلات ، رغم استمرار الأضرار الأخرى المؤثرة علي تركيب العضلات (انخفاض بروتينها) والكبد (انخفاض محتواه من فيتامين A والجليكوجين) والعظام (عدم إزالة متبقيات التوكسين منها خاصة في الديوك) .

٣- بعد إزالة مصدر التلوث، واستمرار أعراض التسمم، فلا بد من علاجها، وإذا كانت العدوي الفطرية تعالج بالمراهم المضادة للفطر، والبودرة، والصبغات الدابغة (والعدوي الداخليه تعالج بمستحضرات البود عن طريق الفم والشرج والمهبل)، مع تجيير المزارع واستخدام كبريتات النحاس، أو برمنجنات البوتاسيوم، أو أخضر المالاكيت؛ فإن التسمم الفطري لا توجد لعلاج مادة خاصة، وفي الحالات الحادة يمكن عمل غسيل معدة وتعالج الأعراض، ورغم أن المضادات الحيوية عديمة الأثر كلية ضد السموم الفطرية؛ إلا أنها تعوق العدوي الثانوية .

وينبغي مبدئيا تنظيف وتطهير الغذايات، وسيور نقل العلف وأوانيه، وأتباع برامج تطهير لمنع انتشار السموم الفطرية . ولما كانت أملاح الصوديوم للأحماض العضوية ذائبة في الماء، فإنه في حالة التسمم بسموم فطرية تركيبها أحماض عضوية، فيمكن تحويلها إلي أملاح صوديوم ذائبة في الماء بتجريع أو حقن بيكربونات الصوديوم (٤ر٨٪ حتى ١ جم / كجم وزن جسم) فتخرج سريعا في البول عن طريق الكلي .

وعلاج التسمم بقبعة الموت (عيش الغراب) يجب أن يتم بسرعة - ما أمكن - بعزل المواد السامة من الدم (تستمر موجودة بعد تناولها بمدة ٢٤ - ٣٦ ساعة)، وأول شئ هو غسيل المعدة والأمعاء لإزالة الجرثيم (السامه جدا) الفطرية من ثنايا المخاطية، وتعويض الحسم

بالسوائل المفقودة منه، والحقن بمحاليل السوربيت المحتوية جرعات عالية من فيتامينات B و C .
مع الحقن بجرعات عالية من حمض تيوكتيك (tioctic acid) (٣٠٠ - ٥٠٠ مجم / يوم).

وفي علاج التسمم بالسيلوسيبين Psilocybin (من سموم عيش الغراب)، يتجنب العقاقير، وإن اضطر للتهديء فيستخدم الكلور ديازيبوكسيد أو ديازيبام، وتعالج زيادة الحمي Hyperpyrexia في الأطفال بالكمادات الباردة والسوائل. وفي علاج التسمم بالموسكارين (من سموم عيش الغراب) يستخدم الفحم المنشط، ثم استخدام الأتروبين حتي ينتهي العرق والإسهال، ويجب اختفاء انقباض الحدقات أولاً، والجرعة المبدئية للبالغين ٢ مجم في الوريد، وللأطفال ٠.٥ مجم / كجم وزن جسم، ويعوض فقد السوائل والمعادن لكن مع الحذر في حالة وجود أودبما رئوية، فيستجنب زيادة السوائل. ولعلاج التسمم بالديسلفيرام Disulfiram، والكوبيرين Coprine (من سموم عيش الغراب) في حالة شدة الأعراض يكون عن طريق تناول البروبرانولول ٤٠ مجم فمياً، ويتجنب الحقن الوريدي بالبروبرانولول، إلا إذا كانت الحياة مهددة بوقف القلب، والجرعة الوريدية العادية ١-٢ مجم بمعدل حقن لا يزيد عن ٨ مجم / دقيقة لتجنب انخفاض ضغط الدم، ووقف القلب. ولعلاج الانخفاض الشديد في ضغط الدم تستخدم أقل كميات من عقاقير ألفا - أدرينرجيك كالتور أدريثالين، بينما عقاقير البيتا - أدرينرجيك تزيد ضربات القلب.

الحقن أو التغذية علي الثيمين Thymine - مع أو بدون حمض الفوليك - تخفف حدة أعراض الأفلاتوكسين سواء بالنسبة لوزن الكبد أو محتواه من DNA أو التغيرات الخلوية الكبدية أو النفوق. خراجات خلايا الكبد المتسبب بالأفلاتوكسين أمكن علاجها بالجلوتاثيون، الذي يقلل حجم الخراج ويزيد حيوية الحيوان. وقد يفيد لدرجة ما علاج السرطان الناتج من الأفلاتوكسين بخلات الكورتيزون وهيدروكورتيزون، في بعض الحيوانات دون البعض الآخر. وقد يفيد الفينوباريتال في تثبيط أثر الأفلاتوكسين.

حقن السليوم (٥ مجم Se + ٦٨ وحدة دولية الفاتوكوفيرول / ٦٠ كجم وزن حي) في العضلات قبل إعطاء الأفلاتوكسين بـ ١٤ يوماً حسن - معنوياً - من استهلاك العلف. وللعلاج من التسمم الاستاكيبوتري، تستبعد الأغذية الحامضية والملوثة، والعلاج بالحقن الوريدي بكلوريد الصوديوم والجلوكوز، وغسيل المعدة بمرنجات البوتاسيوم تركيز ١ جم / لتر، أو بيكربونات ١-٢٪، والحقن تحت الجلد بالكافين والكرش بالقراتروم Veratrum.

ويفيد الإنسان الغسل الموضعي بالماء الدافئ والصابون، واستعمال بودرة التلك علي الأجزاء الجلدية المعرضة للتلوث، واستخدام قناع الوجه عند تداول القش العفن. وعند ظهور أنيميا التسمم الغذائي (ATA) تستبدل الجيوب السامة، وإذا اكتشف المرض في مرحلته الثانية؛ فيجب أن يحتوي العلاج علي نقل دم، وإعطاء أحماض نووية، وكالسيوم وسلفانيلاميد ومضادات حيوية وفيتامينات K,C، ونفس الشيء في المرحلة الثالثة، مع تكثيف العلاج. وبعد الاستشفاء يجب إعطاء غذاء غني لمدة شهر، مع بقاء المرضى تحت اختبارات دم علي فترات.

ويقترح لعلاج التسمم الفيوزاريومي نقل الدم، وإعطاء الفيتامينات خاصة K, B₁, C، فالأول عامل تجلط، والآخران ضروريان في تخليق كرات الدم البيضاء وتحسين الأنسجة المتأثرة بالتركز، مما يقلل الاستعداد للنزف، ويسرع من إعادة الحالة لطبيعتها، وقد يعطي ملين (زيت نباتي)، وحقن تحت الجلد بالكافين، يليه منقوع شوفان محتوي ٣٪ ichtiol، والحقن كل ٣ ساعات بالنسلين واستربتوميسين، فيتم العلاج بعد ٢-٤ أيام، وقد يتم الحقن بمحلول جلو كوز وحمض أسكوربيك وكلوريد كالسيوم لمنع النزف.

وفي محاولة علاج الجيرذان المسمومة بالسسم T-2، وجــــد أن

Dexamethasone (MPSS) وكذلك Methylprednisolone sodium succinate (DEX) sodium phosphate أعطيا بعد T-2، والفحم Charcoal المعطي قبل T-2 يحسنان معنويا من الحيوية. وفي الخنازير وجد أن الفحم مع كبريتات الماغنسيوم يحسنان من الحيوية.

بحقن الخنازير بـ ٥ مجم زيارالينون -٦-كاربوكسي مثيل أوكسيم مرتبط بالبيومين سيرم ماشية، تلاها ٢ مجم بعدها بشهر أمكن الحصول علي Anti-Zearalenone-titres ١:١٢٠٠٥ بعد ٨ أسابيع. تفاعل Crossreaction لمضاد السيرم هذا مع ألفا - زيارالينول، بيتا-زيارالينول، الفا - زيارالينول مع بيتا-زيارالينول كانت ٣٣، ٢٥، ٦، ١٠٪. هذه الطريقة للمقاومة قابلة للتطبيق لمنع تسمم الزيارالينون في الخنازير. السيرم المقاوم من خنازير مقاومة يكون مفيداً للعلاج النافع لمعادلة التأثيرات الأستروجينية في الخنازير المعرضة للزيارالينون.

وجد أن كبريتات الزنك لها تأثير واق ضد السم الفطري سيورديسمين، الذي تنتجه بيثوميسيس كارتاروم علي المراعى، لذا يعطي للأغنام في حالة تسممها الأسيورديسميني،

وتعطي كبريتات الزنك بجرعات غذائية عادية كالموصى بها . أمكن زيادة الوزن الجزئي للأسبوريديزمين بارتباطه بجزئ بروتين، لإنتاج أنتيجين معقد من سبورديزمين - بولي - ل - ليسين عند حقنه في الأرانب أعطي Anti-sera low titer التي تتفاعل تخصصياً مع سبورديزمين، مما يساعد علي زيادة الأمل في إحداث أجسام مضادة، حامية من هذا التسمم . وقد أُشير إلى علاج العجول بإضافة كبريتات الزنك إلي ماء الشرب أثناء تناول العلف السام، بحيث يتحصل العجل يومياً علي ٢ جم من عنصر الزنك، الذي يقلل من أضرار الكبد والتأثيرات الضارة علي وزن الجسم (وإنتاج اللبن في الماشية الحلابة)، وقد يُرش المرعي بمحلول كبريتات الزنك (٦ كجم / هكتار)، أو يحقن الحيوان بمحاليل الزنك . كما تقاوم إكزيمًا الوجه (سبورديسمين) بعدم استخدام المرعي المصاب للدفع الغذائي، وإبعاد الحيوانات عن الشمس، ويمكن إعطاء الفحم النشط (وإن كان غير عملي) للحيوان لادمصاص السم، والرعاية بعناية للجلد المصاب ولوظائف الكبد، وتوفير الظل والماء .

والعلاج من تسمم الإرجوت غير معروف، لكن تغيير العلف الملوث للخنازير يحسن - جداً - من إنتاج اللبن بعد ١-٢ يوم، وينبغي عدم التغذية علي الأعلاف المصابة بالإرجوت، وينبغي فحص الأعلاف النجيلية للإرجوت، وإن صعب اكتشافها في القمح المصاب، وعند انتشار الإرجوت، ينبغي اتباع دورة زراعية متعددة السنوات مع حرث (قلب) جيد للحقول المصابة، حتي يمنع تطاير هبوات الفطر من سطح التربة . وتقاوم بمنع بقاء المرعي في الحقل بعد إزهاره بأسبوعين علي الأكثر .

ومعاملة القطط بفيتامينات B تشفى من التسمم بالسيتريوفيريدين وإن ظلت تعاني من بقايا أعراض عصبية .

ويمكن التغلب علي سمية أوكراتوكسين A، بالنسبة لتخليق البروتين، وإزيم تخليق RNA بالحقن بالفينيل ألانين . ولإزالة الآثار المزمدة للتسمم الأوكراتوكسيني ، قد يفيد استخدام المركبات المماثلة له في التركيب أو عالية القدرة على ربط بروتينات البلازما مثل أسبارتام (بيروكسيكام) Aspartame (Piroxicam) كمضاد للالتهابات غير استرويدي، وكذلك بعض الإنزيمات مثل سوبر أوكسيد ديسميوتاز (SOD) والكاتالاز، والراتنجات المدمصة مثل كوليستيرامين، وأهمها عالمياً الأسبارتام لتشابهة مع الأوكراتوكسين A والفينيل ألانين، فتناولة يمنع السمية الكلوية والخلوية للسم .

وكمعظم السموم الفطرية، فالتسمم الأوكراتوكسيني يتحكم فيه بسهولة بالمنع مع علاج الأعراض، وأساسا الالتهاب الكلوي، ورفع العلف الملوث يسمح بتمثيل وإخراج السم، بما يسهل الاستشفاء، والتغذية علي الأوروميسين يقلل حدة كل من التسمم الأفلاتوكسيني، وربما الأوكراتوكسيني في الكتاكيت أيضا.

٤- قد تفيد في علاج التسمم الفطري بعض الإجراءات الغذائية، حيث إن معظم السموم الفطرية تعوق تخليق البروتين والاستفادة من الفيتامينات من جهة، ومن آخري يتخلق عنها أصول حرة تؤدي إلى الطفرات والسرطانات، وتقوم بعض العوامل الغذائية بإزالة هذه الأصول الحرة، مما يثبط نشاطها المطفر والمسرطن، وعليه، فالنقص الغذائي (خاصة في البروتين والدهن، والفيتامينات) يزيد سمية الميكوتوكسينات، بل انخفاض جودة هذه المغذيات (بروتين ودهن) تزيد أضرار السموم.

عموماً فإن، تأثير الإضافات الغذائية المختلفة قد يكون محدوداً بتحسين واحد أو أكثر من آثار السموم الفطرية، لكن لايزيل آثارها كلها، كما يختلف تأثيرها باختلاف نوع الحيوان، وعمره، وتركيز التوكسين، ومدة تعاطية، وتداخل السموم الأخرى، والظروف الغذائية والبيئية.

وجد أن الكربوهيدرات تخفض من نشاط الإنزيمات الممثلة للعقاقير (إذ أن هيدركسلة أفلاتوكسين B₁ إلي M₁ تحدث في معقد تمثيل العقاقير في الكبد)، وللسكرورز تأثير أعظم (في خفض هذه الإنزيمات) عن النشا وزيادة السمية بالتالي. إلا أن ردة القمح (١٥٪) تقلل تأثير الأفلاتوكسين وتزيد إخراجها في الروث (بينما النشا في العليقة يزيد إخراج الأفلاتوكسين في البول وتخزين السم في الكبد)، فالتوكسين يتأثر بتركيب العليقة.

ثبت في الجرذان - ملوثة التغذية بالأفلاتوكسين (١٧ جزء/ مليون B₁) لمدة عام - أن خفض بروتين العليقة يقلل التأثيرات السامة والمسرطنة للتوكسين، بينما تزيد خراجات الكبد بزيادة تركيز بروتين العليقة، وبإضافة السيستين (حتى مع انخفاض تركيز بروتين العليقة)، كما يتأثر تركيب خراج الكبد سلبيا بارتفاع نسبة بروتين العليقة، أو بإضافة السيستين. وفي الدواجن ينعكس هذا التأثير، إذ أمكن التغلب علي الأثر السالب للأفلاتوكسين بزيادة بروتين العليقة الي ٣٠٪ (كما أدى رفع مستوي دهن العليقة من ٢ إلي ١٦٪، إلي خفض نفوق

الكتناكيت المراجع للتسمم بالأفلاتوكسين) .

وزيادة بروتين العليقة - خاصة مع زيادة محتواها من الميثيونين والليسين - يساعد علي خفض الآثار السامة للأفلاتوكسين، ورغم ذلك لم تحسن الإضافات الغذائية (بروتين، زيت، ميثيونين، ليسان) من صور التحاليل الكيموحيوية للدم والعضلات والأعضاء لكتناكيت التسمين، وإن حسنت من وزن الجسم، فيؤدي الميثيونين (والكولين) إلي تغيير الحساسية للأفلاتوكسين، فانخفاض الميثيونين، أو الليسين يزيد تأثير الأفلاتوكسين المرضي .

ونقص البروتين في علائق القردة يزيد الحساسية للأفلاتوكسين، بينما سحب العلف الملوث بالفيسوزاريا وتقديم اللبن المخمض قد شفي الدواجن (أو خفف) من التسمم بسموم الفيزوزاريوم، ووجد أن زيادة بروتين عليقة الجرذان الملوثة بالزيتون تحسن مقاييس النمو، بينما البروتين (كازين) مع الالياف كان تأثيرهما معاً في تخفيف سمية الزيتون جزئياً .

كما أدت زيادة بروتين عليقة أسماك القرموط الملوثة بالاستريجماتوسيسيتين (٢٥٠ جزء/بليون) إلي خفض التأثيرات السالبة للتوكسين، سواء بالنسبة لمعدل النمو، أو الحيوية، إذ خفض نسبة النفوق، كما خفضت زيادة بروتين العليقة (من ٢٠ إلي ٤٠ و ٧٠٪) من كميات التوكسين المتراكمة في عضلات الأسماك بعد ٣ شهور تغذية ملوثة (من ٣٨٥ إلي ٢٦٠ و ٥٦ جزء/بليون علي الترتيب) وذلك لارتباط التوكسين بالبروتين داخل وخارج الكائنات .

ويزيد شحم الخنزير (كمصدر لدهن العليقة) من التفاعلات المرضية، مظهراً أعراض نقص الأحماض الدهنية الأساسية، فتزيد سمية الأفلاتوكسين. ويؤدي انخفاض دهن العليقة إلي زيادة حساسية الحيوان لسرطان الكبد الأفلاتوكسيني. وزيادة دهن العليقة، خاصة من الأحماض الدهنية غير المشبعة له تأثير واق ضد الأفلاتوكسين. ويتأثر التمثيل الغذائي للدهون (والفيتامينات) بالتسمم الأفلاتوكسيني، فيلاحظ ترسيب الدهن بالكبد وانخفاض مخزونه من فيتامين A)؛ بينما ينخفض دهن الجسم ككل لخفض تخليق الدهن، والإضرار بنقل الليبيدات. فقد أفسد رفع طاقة علائق الكتناكيت (بمعدل ٥٠٠ ميجاجول طاقة ميتابوليزمية/كجم علف) في التغلب علي التأثيرات السلبية للأفلاتوكسين علي وزن الجسم والتصافي وأوزان الكبد والكلي والتحويل الغذائي والنفوق .

ويؤثر الأفلاتوكسين - كذلك - علي ميتابوليزم الفيتامينات، فزيادة فيتامين B₂ (مع البانتوثينول) يحمي البظ من أعراض التسمم الأفلاتوكسيني، وزيادة فيتامين D₃, B₂ تزيد مقاومة دجاج التسمم للأفلاتوكسين. ونقص العليقة في الريبوفلافين و D₃ يزيد الحساسية للأفلاتوكسين، بينما نقص الثيامين يحمي من تأثير الأفلاتوكسين المثبط للنمو، ويرجع تأثير نقص الثيامين المفيد في التسمم الأفلاتوكسيني إلي أن الأفلاتوكسين يثبط تمثيل الدهون، بينما نقص الثيامين يشجع ميتابوليزم الدهون ويعوق تمثيل الكربوهيدرات، مما يظهر الاستفادة من مخزون الدهون، كما أن زيادة دهن العليقة لها تأثير موفر علي نقص الثيامين، لذا فني نقص الثيامين ووجود التوكسين يكون معدل النمو متوسط . وإن كان الإمداد الغذائي بالكولين، والإينوسيتول، و B₁₂ ، E ، و K ليس له تأثير مفيد ضد أعراض التسمم الأفلاتوكسيني، رغم أن العليقة منخفضة المحتوي من B₁₂ والكولين تشجع تطور الأورام الناشئة عن الأفلاتوكسين، ويخفض الأفلاتوكسين من مستوي فيتامينات B في الدم والصفراء، والكبد (وكذلك الأحماض الأمينية في البلازما، لتداخل التوكسين في ميتابوليزم فيتامينات B والأحماض الأمينية).

وفي حالة نقص فيتامين A (Avitaminotic A) يقل تأثير الأفلاتوكسين للتأثير المشترك بين أفلاتوكسين B₁ والريتينول علي استسقاء الغشاء التاموري، ولكن زيادة التوكوفيرول إلي عشرة أضعاف تخفي هذا التأثير، وإذا حسنت إضافة فيتامينات K+E+A من وزن الجسم إلا أنها لاتمنع الأعراض المرضية والنسجية والنفوق الراجعة إلي الأفلاتوكسين، ورغم أن نقص فيتامين A في وجود الأفلاتوكسين يخفض من نسبة حدوث سرطان الكبد، إلا أنه يزيد من سرطان القولون، إذ قد ينشأ ميتابوليت (ناتج تمثيل) أفلاتوكسيني يتخصص علي طلائية القولون أثناء نقص فيتامين A. وقد ثبت أن زيادة فيتامين A تقلل من عمليتي الهيدر كسلة ونزع الميثيل من الأفلاتوكسين في كبد الأرانب، وإن كانت إضافة البيتاكاروتين تخفض من سمية أفلاتوكسين B₁ في الجرذان.

وقد يرجع التأثير الجيد للتوكوفيرول لتخفيفه من التأثيرات الضارة لزيادة فيتامين A (Hypervitaminosis-A) وليس للتداخل بين التوكوفيرول والأفلاتوكسين، وعموما فإن لفيتامين E (و/أو السلييوم) تأثير واق للكبد ليستمر في وظيفة في نزع سمية الأفلاتوكسين وغيره من السموم، فهو مانع أكسدة . ووجد أن إضافة مانع الأكسدة بيوتيلاند هيدروكسي

تولوين تقلل من تأثير الأفلاتوكسين علي نمو الكتاكيت، وكذلك لإضافة الجلوتاثيون المختزل أو الفينوباربيتال (٠.٠٥٪) نفس التأثير المثبط لتأثيرات الأفلاتوكسين (١٠ جزء / مليون) .

ولقد وجد أن انتشار سرطان الكبد وتليفه في بعض العشائر الإفريقية يرجع لنقص الغذاء في البيروودكسين، وتلوثه بالأفلاتوكسين، وأن نقص الـ **Lipotropes** (وهي ميثيونين، كولين، فيتامين **B12**، حمض فوليك والتي اشتق اسمها من منعها لمرض الكبد الدهني) يزيد الاستجابة للأفلاتوكسين بشدة . كما أن نقص فيتامين **A** يخفف من حدوث خراجات الكبد الأفلاتوكسينية السبب (لكن يزيد معدل حدوث سرطان القولون) .

وتفيد إضافة الفيتامينات (الذاتية في الدهون والذاتية في الماء معا) إلي العليقة الملوثة بالأفلاتوكسين للكتاكيت (أوفيتامين **E** + سلينيوم للديوك) سواء في تحسين استهلاك العلف، وإخراج التوكسين من الجسم، وخفض معدل النفوق، وقد حسنت من الصفة التشريحية، والتركييب البيوكيماوي للانسجة، تجريع كتاكيت التسمم كبسولات تحتوي فيتاميني **D,A** مع كلوريد كولين، وميثيونين، وجلوتاثيون، وحمض أسكوربيك، وكبريتات زنك، وحمض فوليك، وسيانو كوبال أمين أدي إلي خفض تأثير الأفلاتوكسين علي النمو، واستهلاك العلف، والكفاءة التحويلية، وإن لم يؤثر فيتامين **C** في تقليل أعراض التسمم الأفلاتوكسيني في ذكور الكتاكيت، ولم يصاد سرطان الكبد الأفلاتوكسيني في الجرذان، رغم ماهو مسجل من أن الأسكوربات (والتوكوفيرول) بجرعاتها العلاجية – وليست الغذائية – تعوق انتقال الأورام الخبيثة (ربما لخواصها في حبس الأصول الحرة **Free Radical Catcher** كمرقيات وسطية للمسرطنات، وتضادها للأكسدة)؛ إذ أن فيتامين **C** هام لنشاط مختلف إنزيمات خلايا الكبد، وإذا استنزف الفيتامين لأضرار وظيفية في الكبد ينخفض نشاط المونو أوكسجينازات التي تمثل غذائيا المواد السامة، وبذلك ترتفع الحساسية لثلاث السموم الفطرية والعقاقير، ولما كان الفيتامين يدخل في هيدركسلة الكوليسترول إلي γ - ألفا - هيدروكسي كوليسترول الهام في تكوين أحماض الصفراء، فإن نقص الفيتامين يؤدي إلي خفض إفراز أحماض الصفراء، وبالتالي خفض قدرة الكبد علي إزالة السمية، فإضافة هذا الفيتامين يساعد في إزالة سمية المواد الضارة .

وكذلك وجد أن خليط الكولين والإينوسيتول، وفيتامينات **E,B12** لم يكن له تأثير في منع تدهور دهن الكبد في الدجاج ملوث التغذية بالأفلاتوكسين، بينما إضافة البيوتين

Biotin يخفض من تأثيرات الأفلاتوكسين بالنسبة لتركيب الأحماض الدهنية للكبد .

وثبت أن مرضي الأورام ومن يعانون من التسمم الأفلاتوكسيني ينخفض في دمائهم، وأكبادهم تركيز الكاروتين وفيتامين A . وعموماً فإن تأثير تركيزات الفيتامينات في الغذاء الملوث بالأفلاتوكسين مازال غير واضح ، إذ أن إغناء عليقة الكتناكيت بأربعة أضعاف مستوى الفيتامينات لم يخفض من تأثير الأفلاتوكسين المثبط للنمو، رغم تحقيق زيادة نمو ملحوظة في السممان بالتغذية المضاف إليها فيتامينات إضافية مع احتوائها أفلاتوكسين .

أدت إضافة المضادات الحيوية والفيتامينات (بروكاين بنسلين+ستربتوميسين سلفات + فيتامينات A و D و B6 و B12 و حمض فوليك و كولين بيتارتارات وميناديون صوديوم بيسلفيت) إلي تحسن وزن الجسم والكفاءة الغذائية وخفض معدل النفوق في السممان ملوث التغذية بالأفلاتوكسين .

كما أن إضافة الأوروميسين (وزيادة مستويات بروتين ودهن العليقة) تحمي من التسمم الأفلاتوكسيني، رغم تأكيد بحوث أخرى علي عدم فاعلية المضادات الحيوية ضد أضرار السموم الفطرية، وكذلك فإن العلاج الفردي بالسلفاكوينو إكسيلين، أو الفموراؤوليدون، أو الفياينزادول، أو مدرات البول لم يكن له أي تأثير .

وإضافة غسل النحل إلي علف ملوث بالأفلاتوكسين للأرانب كانت تأثيرها محدود علي وزن الجسم ومقاييس الدم، ولم تؤثر علي حدوث سرطان الكبد، بينما إضافة الزنك، والنحاس تقي - لحد ما - من تأثيرات الأفلاتوكسين علي الهامستر، والجرذان . وكذلك فإن كبريتات الزنك (٢ جم زنك / حيوان / يوم) تعتبر عامل حماية ضد السم الفطري سيورديزيمين في الأغنام .

إضافة الفحم النشط (٠.١٪) خفض من سمية الأفلاتوكسين (١٠ جزء / مليون) للكتناكيت، وكذلك، فإن الفحم (٠.٢٥٪) في علائق الأرانب الملوثة (١٠٠ جزء / بليون من كل من أفلاتوكسينات B₁ ، B₂ ، G₁ ، G₂) يحسن من استهلاك العلف، والماء، والنمو وصورة الدم، وتركيب الكبد من الدهن (وإن خفض من مخزونه من فيتامين A، ورفع من نشاط إنزيماته الناقلة لمجاميع الأمين)، وخفض الفحم من تراكم التوكسين في الأعضاء المختلفة (وإن لم يمنع التأثيرات النسيجية للأفلاتوكسين) .

وعند تغذية كوناكيت بط بكيني أبيض علي ١ جزء/مليون أفلاتوكسين مدة العشرة أيام الأولي من العمر مع مواد ادمصاص (٠.١٪) مختلفة وجد أن أفضلها في خفض تأثير التوكسين علي النمو هو أكسيد الألومنيوم، ثم المركب Anti-Tox-Plus ثم الفحم فالفلورسيل، وإن كانت كلها محدودة جداً في تأثيرها بيولوجيا (In vivo) (وإن كانت محسوسة التأثير معملياً (In vitro) ، وعدمية التأثير علي صورة الدم . ويتجرب نفس مواد الادمصاص هذه بنفس المستوي (٠.١٪) مع السممان عمر عشرة أيام (مغذي على ١٢٨ جزء/مليون أفلاتوكسين لمدة ٤ أسابيع) وجد أن أكسيد الألومنيوم أفضلها بالنسبة لوزن الجسم، يليه المركب Fix-A-Tox والفلورسيل . وفي الجرذان المغذاة على ٢٥٠ أو ٥٠٠ جزء/مليون زياراليتون وجد أن إضافة ٥٪ زيوليت (مبادل أنيوني تخليقي) مؤثر جداً في منع آثار التوكسين .

ختم

الفطريات السامة والسموم الفطرية تحيطنا في كل مكان وتحت الظروف البيئية المختلفة، وتعدد كثيرا هذه الفطريات ، كما تتباين سمومها كثيرا، وخطورتها شديدة تبلغ حد الموت وانتشار الأمراض المزمنة: من فشل كلوي، وفشل كبدي، وفشل قلبي، وفشل تنفسي، ومن صور أضرارها: ماهو جلدي، أو عصبى، أو مخى أو نفسى، أو تناسلى، أو هضمى، أو دورى، أو بولى . ومن تأثيراتها: ماهو مسرطن، أو مطفر، أو مشوة، أو مقيع، أو منزف، أو ممغص . ولكثرة أجناس وأنواع الفطريات السامة ، فقد كثرت سمومها ، فكل نوع له القدرة على إفراز أكثر من سم ، وكل سم قد ينتج من أكثر من فطر، وغالبا ماتلوث الأشياء بأكثر من فطر، وبالتالي يكثر من سم فطري، مما يجعل تأثيراتها – مجتمعة – أشد ضراوة عما لو تواجد كل فطر، أو كل سم فطري منفرداً.

وتؤثر هذه الكائنات وسمومها على كل صور الحياة، بسيطة كانت، أوراقية، فتؤثر على الكائنات الدقيقة، والنباتات، والحيوانات بأنواعها، ورتبها، وحتى الإنسان، مما يؤثر بالتالي على الإنتاج بصورة، سواء نباتي ، أو حيواني، أو آدمى، فتتخفف المحاصيل، ويقل إنتاج الحيوان بمختلف صورة ويزيد الإنفاق على العلاج دون جدوى، ثم تكون الكوارث الاقتصادية بارتفاع نسب النفوق، والتي تتطرق إلي الإنسان في صحته، وحياته عن طريق الإصابات (الأمراض) الفطرية عسيرة العلاج، والتسمم الغذائي بسموم الفطريات التي لاجدوى من علاجها .

ولشدة تأثيراتها ينبغي اتخاذ كل التدابير التي من شأنها خفض معدل الإصابة الفطرية (كوقاية)، وإذا حدث الغزو الفطري، فنعمل على التخلص من الفطر وسمومه، أو تثبيط السم، أو هدمه، أو نزع سميته، وإن لم يمكن فتقرر حدود قصوي لكل سم فطري لايجب تخطيها. لذلك **يوصى** بما يلي:

١- **حماية المحاصيل المختلفة من الغزو الفطري** باستخدام أفضل السبل الزراعية: من مراعاة نوع التقاوي المقاومة، وكثافة النباتات المثلى ، وحسن التسميد، وعدم الإسراف في التسميد ، واستخدام مبيدات الفطريات بالكم وفي التوقيت المضبوط، وجودة الحصاد في

التوقيت المناسب لنضج المحصول، والطقس السائد، مع عدم تلوث المحصول من تربة الحقل، أو وسيلة التعبئة والنقل.

٢- سرعة جفاف المحاصيل التي يمكن تخزينها جافة، أو تبريدها، أو تجميدها حسب نوعها، أو خفض نشاطها (محتواها) المائي بإضافة المواد الحافظة (كالملاح) أو بالتركيز (بإضافة السكر)، أو بإضافة المثبطات، والمبيدات الفطرية من أحماض عضوية وغيرها.

٣- في المخازن أو حجر التبريد يراعى شروط التخزين الجيد من عزل عن الرطوبة، ووجود تهوية، ومقاومة للقوارض والحشرات والفطريات، وعدم تكديس أماكن التخزين، وعدم تجمع رطوبة من تكثيف بخار ماء، لاختلاف درجات الحرارة داخل وخارج المخازن (والصوامع)، ومراعاة النظافة المستمرة، ومراعاة فترات التخزين الموصى بها لكل سلعة علي درجة حرارة معينة.

٤- عدم سحب سلع من أماكن التبريد وتركها فترات طويلة في الجو العادي، وعدم ترك أشياء مطهية في الجو العادي دون غليان باستمرار، وعدم الاكتفاء بالتدفئة فقط، إذ تشجع التدفئة علي النمو الفطري.

٥- يجب توعية المستهلكين بعدم استهلاك أى بضائع عفنة تحت أي ظروف، وكذلك عدم تغذية الحيوانات، والدواجن، والأسماك علي أي علف عفن، وأن يتمتع المواطن عن شراء أي غذاء غير مراقب، وغير حامل للمواصفات ومصدر الإنتاج، وأن يراعى عدم إطالة تخزين السلع بالتلاجة المنزلية، وأن يترك بالتلاجة فراغات لتقليب الهواء، ويجنب الغذاء بالتلاجة من أي ماء يتساقط عليه من الفريزر مثلاً، وألا يتناول أي غذاء مختلف في خواصة الطبيعية من لون، وقوام، وتماسك، ورائحة وطعم.

٦- يجب توعية الأطباء، وفني المعامل، والزراعيين، والبيطريين وأخصائي التغذية، والأقتصاد المنزلي بمخاطر السموم الفطرية والفطريات، وتوطيد العلاقة بينهم، لعمل سياسة عمل مشتركة في مجال الميكولوجي والميكوتوكسينولوجي.

٧- عمل دراسات مسحية على التلوث الفطري للأغذية، ومدى انتشار فطريات معينة وسمومها في أغذية معينة، أو تحت ظروف معينة، لتركيز الاهتمام لمنتج معين - ذي خطورة مثلاً- لوضع تقنية لحفظه، وكذلك يجب دراسة الأعراض المرضية للعدوي

الفطرية، والتسمم بالسموم الفطرية، خاصة وأن تشريعات الدول المتقدمة (والدول الأوروبية، والدول الموقعة علي إتفاقية الجات) تمنع استيراد السلع الملوثة بالسموم الفطرية من الدول النامية، مما يسبب مشاكل اقتصادية للدول النامية، علاوة علي المشاكل الصحية من جراء التغذية الأدمية والحيوانية علي هذه السلع الملوثة، لتسمم الإنسان مباشرة، إضافة لتسمة الثانوي من متبقيات هذه السموم في أعضاء الحيوانات المغذاة مباشرة علي غذاء ملوث، خاصة وأنه لفقر هذه الدول النامية، فلاتعدم الغذاء الملوث، بل علي أقل تقدير إن لم يستهلكه الإنسان الفقير مضطراً، فسيقدمه لحيواناته، سواء بعد تخفيف تركيز السموم الفطرية بخلط غذاء ملوث مع غذاء خالي من التلوث، أو بتقديمه لحيوانات التسمين في فترة التغذية الأساسية مع سحبة أو تخفيف نسبته في العليقة قبل الذبح بفترة .

٨- ونظرا لانتشار السموم الفطرية في المحاصيل الاقتصادية رغم كل الاحتياطات، فإنه لا بد من إجراء بعض الخطوات لفرز المحصول (يدوياً، طبقاً للكثافة أو الفلورسنس، خلايا كهروضوئية وغيرها) واستبعاد الاجزاء الملوثة ظاهرياً .

٩- العمل علي تطوير طرق تحليل السموم الفطرية (بسيطة، نوعية، حقلية) للحكم بسرعة عن مدى إصابة المحصول بسم من السموم الفطرية ، قبل الحكم بسحب عينات لإرسالها للمعمل، للتقدير الكمي والتاكيدى .

١٠- عند ثبوت وجود أي من السموم الفطرية وصعوبة إعدام المحصول (لكبير كميته، أو لاعتماد الإنسان في تغذيته عليه، وعدم وجود بدائل، أو لسوء الظروف الجوية، وغير ذلك) فيجب العمل على التخلص من التوكسين بإزالته، أو نزعها بالاستخلاص مثلاً، أو هدمه بالمعاملات الحرارية تحت ضغط، أو بضوء الشمس ، أو بالميكروويف، أو بالكيمائيات القلوية، أو المؤكسدة، وغيرها كثير حسب كل توكسين، وكل سلعه .

١١- إحكام الرقابة علي السموم الفطرية، خاصة فى السلع الواردة من دول نامية، أو معونات أوروبية وأمريكية، بسحب عينات من السفن، والموانئ، والصوامع، والمخازن، والثلاجات، وتجار الجملة والتجزئة بشكل دورى ، وتزويد المعامل الإقليمية بإمكانيات التحليل للسموم الفطرية .

ملحق
الصور الملونة

نفيير الحريف (فطر مائدة)
Craterellus cornucopioides

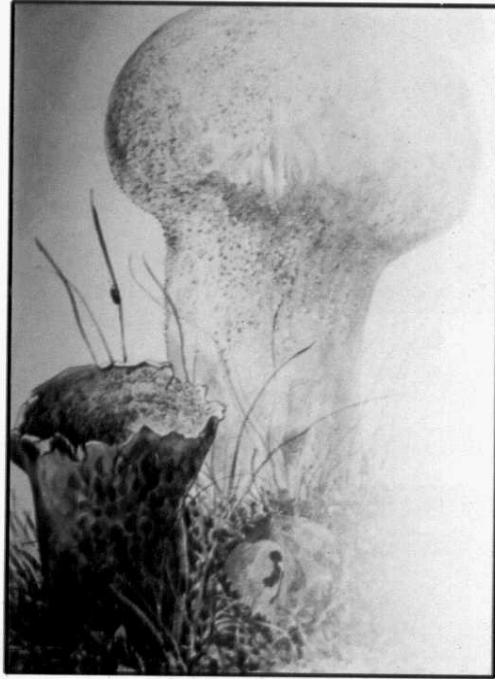


ضفدعيات الربيع (يتطلب عناية بالطبخ
والتجفيف لإزالة السم قبل أكله)
Gyromitra esculenta

عيش غراب شانتريلا
(مأكول)

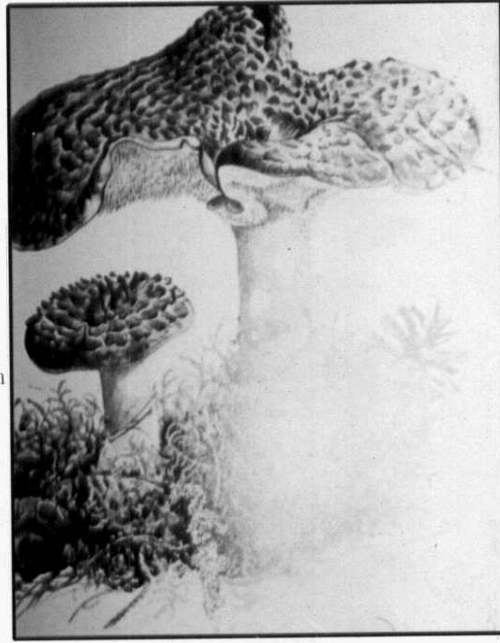


عیش غراب شانتریلا خریفی
(ماکول)



عیش غراب ترابی کیسی *Calvatia excipuliformis* (ماکول)

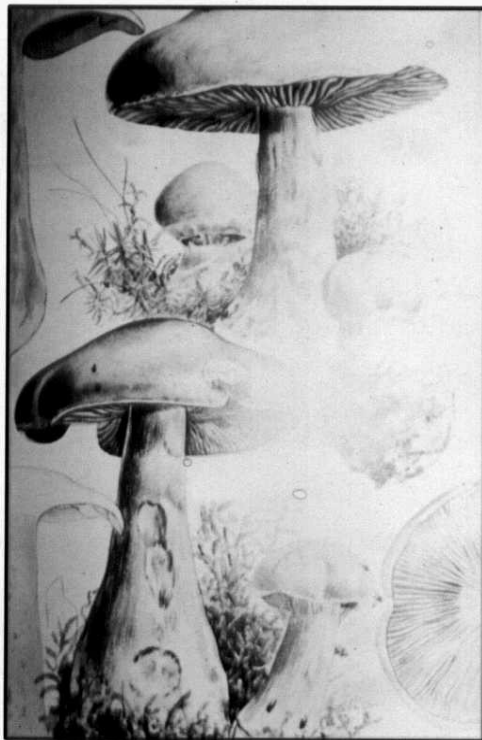
عيش غراب الصقر
(مأكول بعد الطبخ أو
التمليح أو الغسيل)
Sarcodon imbricatum



عيش غراب غليظ القاعدة
(زنختي ومحمر اللون)
سام



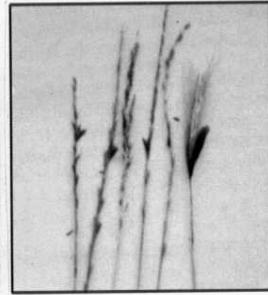
عيش غراب غليظ
القاعدة (زنزلختي
ومحمر اللون) سام .



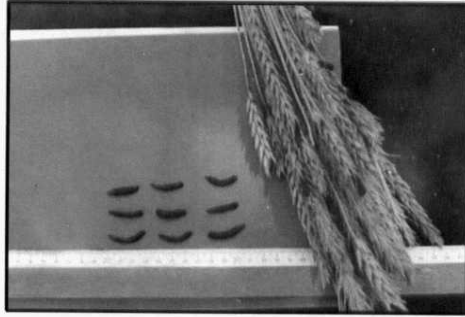
عيش غراب ذو قلنسوة لُبنية
صوفية (ويرية) سام .



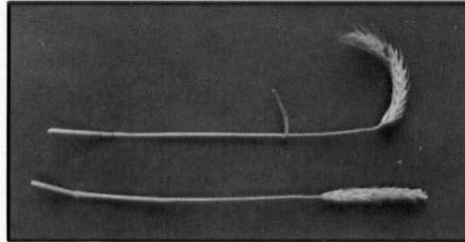
عيش غراب روسولا (سام) .



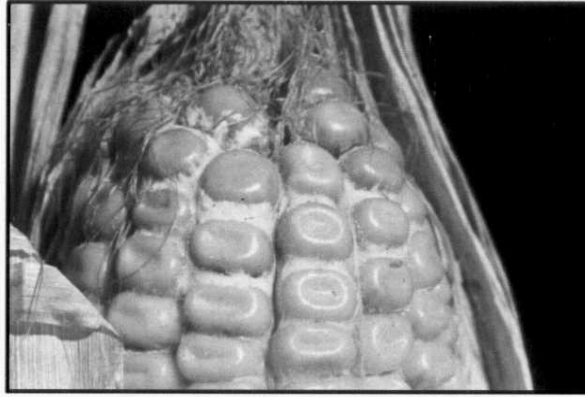
سكليروتيا الإرجوت علي سنابل نباتات الخنطة .



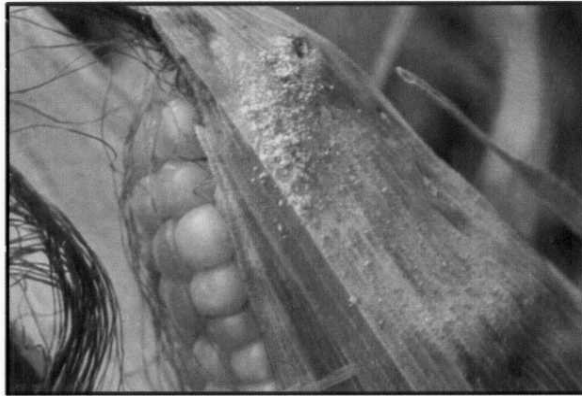
سكليتروتيا الإرجوت بطول ٢,٥-٣,٥ سم على سنابل
النجيليات (Triticale) .



سكليتروتيا الإرجوت مازالت ملتصقة بنبات نجيلي
(Triticale) (أعلي) .



عفن قمة الكوز



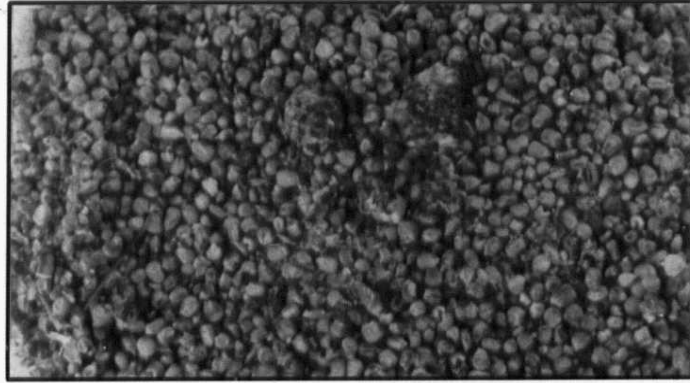
تقب حشرات الذرة ، وعفن أغلفة الكوز .



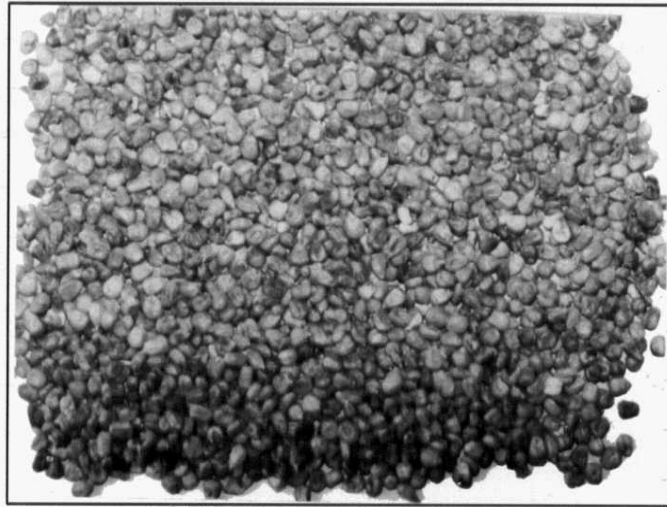
الإصابة الحشرية تؤدي لإصابة فطرية

عفن بادئ من قمة الكوز
(عدوي مبكرة)





عفن حبوب وقوالح الذرة .



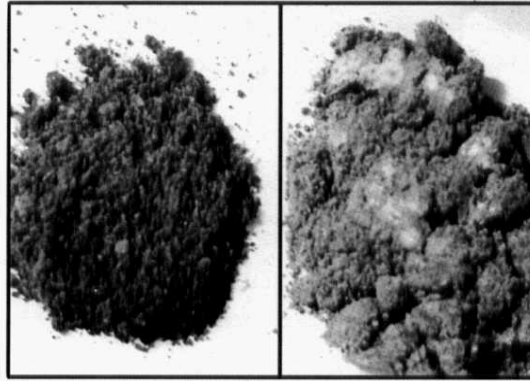
إصابة حشرية و فطرية



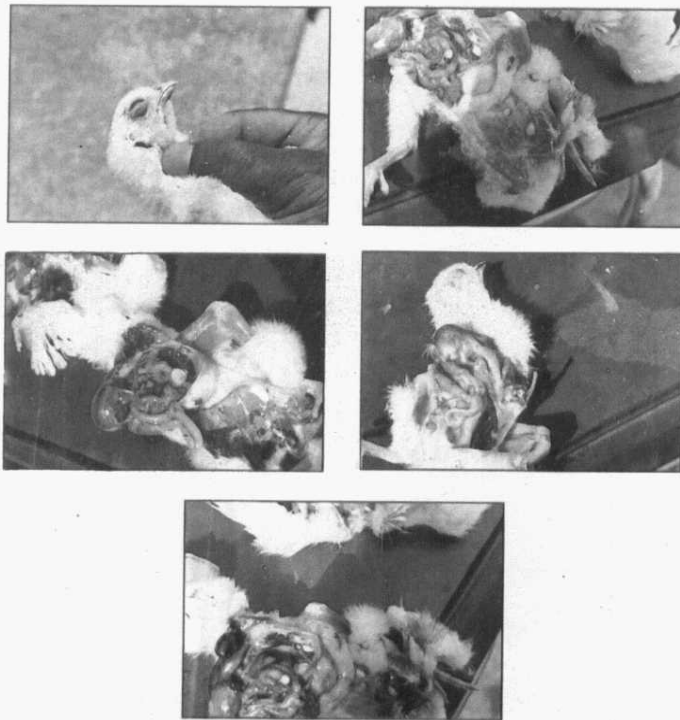
سنابل صماء لقمح شتوي مصاب بالفئوزاريوم .



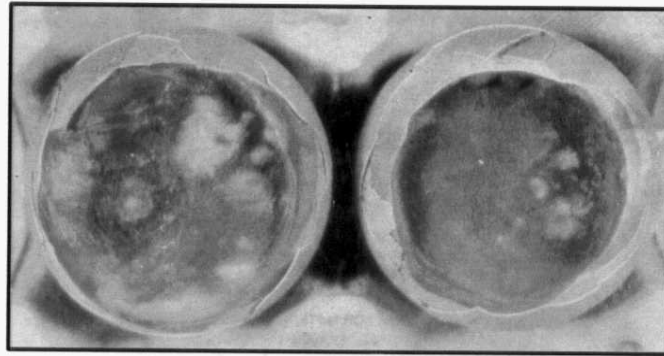
تغزو الفطريات الأعلاف بشدة ، وتحولها لمادة سامة ، وتشجع الحرارة والرطوبة علي مثل هذه التغييرات الهدمية .



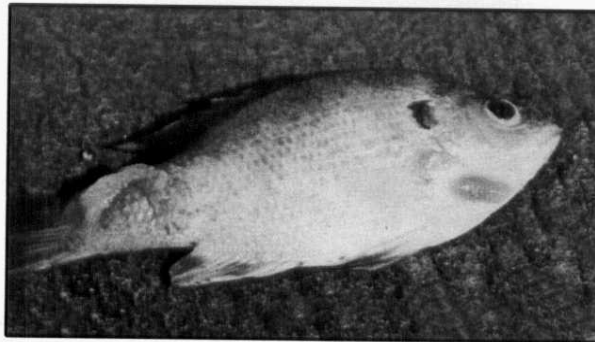
عينتان من مسحوق مخلفات مجازر الدواجن ، اليسري : زائدة الطبخ ، واليمن : غير تامة الطبخ ؛ مما أسرع من فساد جودتها كعلف .



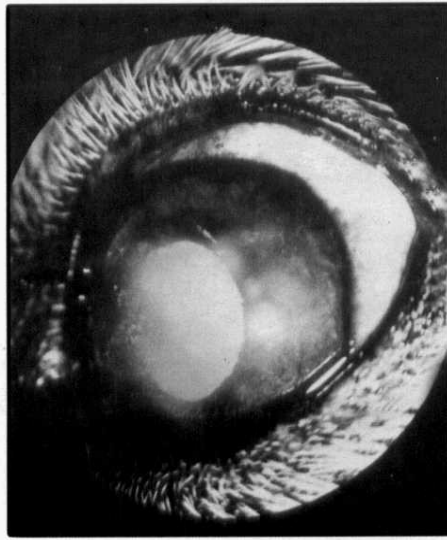
أعراض الإصابة بالأسبرجيليس في مختلف أنسجة وأعضاء الكتاكيت (فقد وصف
التهاب الرئوى الفطرى فى الرومى عام ١٨٩٨م ثم فى الطيور المستأنفة والبرية)



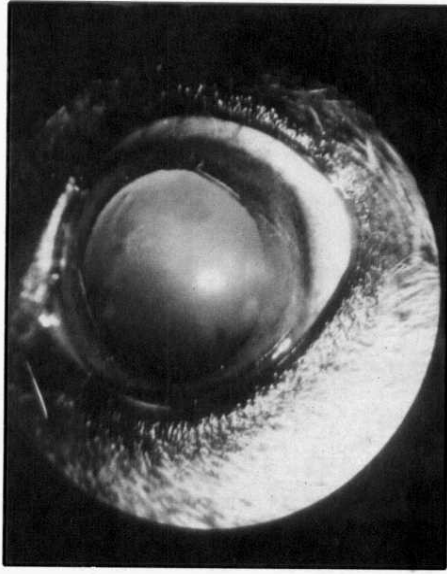
بيض مخضب محضن ١٥ يوماً ، يظهر عدوى البيض المبكرة
بالأسرجلس Aspergillosis ؛ فأدت إلى نفوق الأجنة ، وتلون الغرفة الهوائية
باللون الأخضر للفطر .



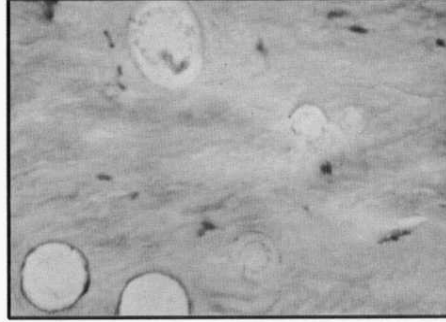
سمكة بلطي مصابة بالعفن الفطري سابروجنيا
(مرض الجلد والخياشيم الفطري) .



حالة تقرن قرنية فطري Mycotic Keratopathy تظهر
عتمة Opacity متقدمة (بالإضاءة المباشرة) ، نتيجة
إصابة العين (كلاب وقطط) بفطر الرينوسبوريديم ،
الذي يصيب الحيوان والإنسان من أترية المناطق الحارة .



حالة تقرن قرنية فطري Mycotic Keratopathy تظهر
عتمة Opacity متقدمة (بالإضاءة المباشرة) ، نتيجة
إصابة العين (كلاب وقطط) بفطر الرينوسبوريديم ، الذي
يصيب الحيوان والإنسان من أترية المناطق الحارة .



تعدد الحويصلات مختلفة الحجم داخل قرنية العين المصابة بفطر الرينوسبوريديم (في الحيوان والإنسان) ، الذي يميز الإصابة بكبسولات متباينة السمك ، بمحتويات كروية أو ليفية .



اضطرابات طلائية اخنانيص ، في الرأس ، والشفة ، والجفون ، والرسغ نتيجة تغذية أمهاتها على حبوب وردة ملوثة بالسموم الفطرية (السم T-2 ، والزيتون ، والإرجوت)

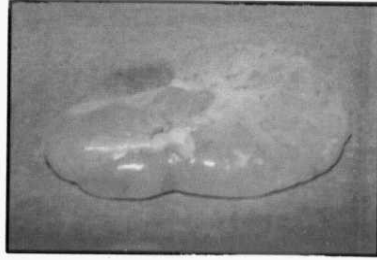




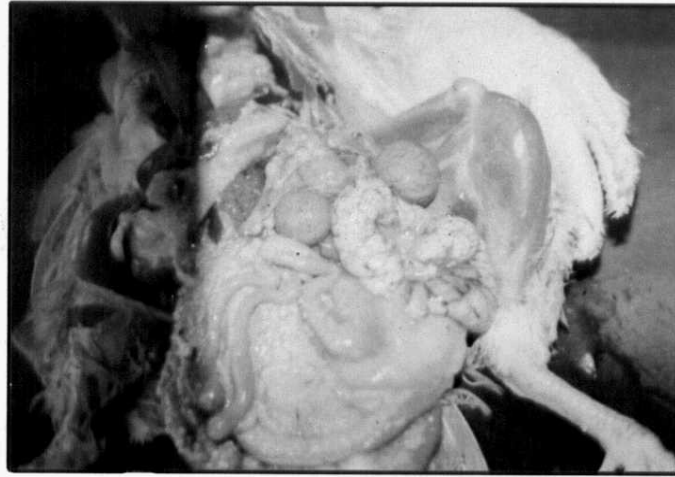
«نكرزة الفم بالتركوتيسينات»



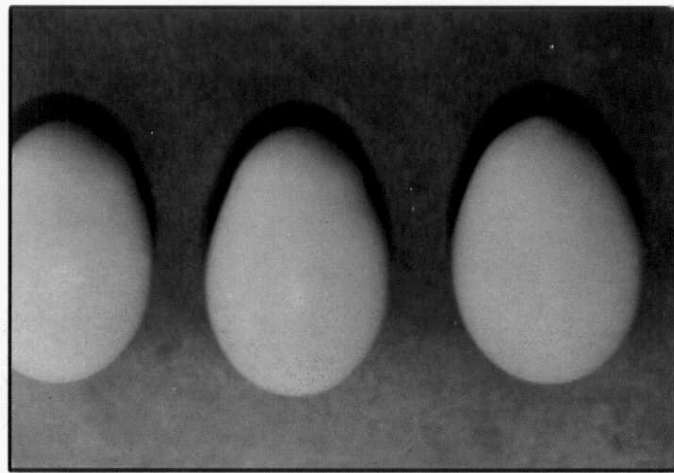
«اسهال التركوتيسينات»



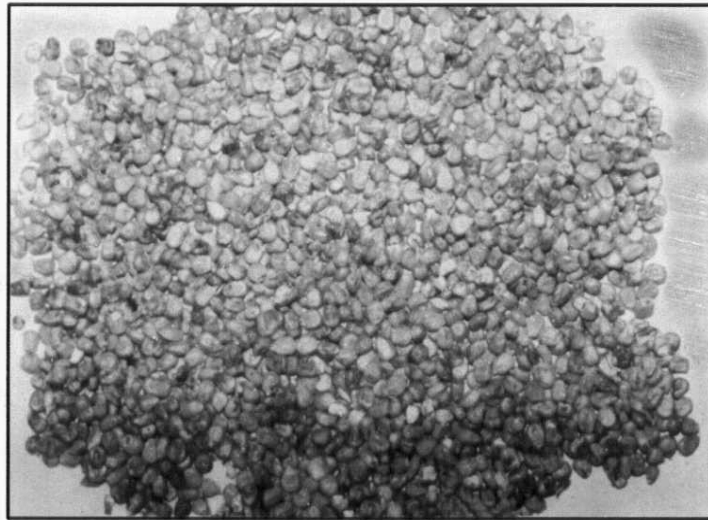
مثانة ممتلئة بالبول (احتباس)
لدجاجة مغذاة لمدة خمسة
أسابيع علي الباتولين



أجسام دهنية مرسبة علي الجهازين الهضمي ، والتناسلي لدجاجة مغذاة
خمسة أسابيع علي الباتولين



بيضة في الوسط محززة باختناق قرب الجهة الدقيقة (مقارنة بالكونترول علي الجانبين)
التي تعرض وتسمك بعد تغذية الدجاج علي الباتولين لمدة خمسة أسابيع .



عينة ذرة نمساوية مصابة بالفوميتوكسين (٨,٤ جزء / مليون) ،
والفيوزارينون - X والزيارالينون (٣,٤ جزء / مليون) .



رقيقة كروماتوجرافي مطورة عليها البقع :

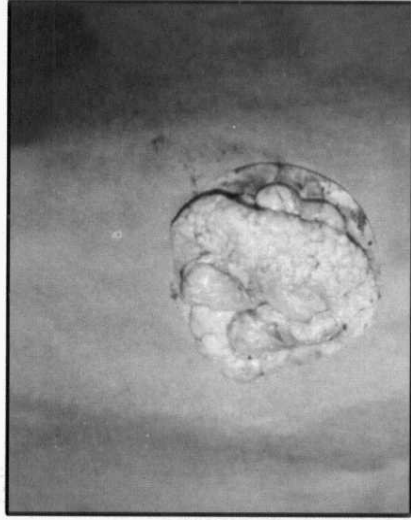
١- محلول قياسي سيتريين ١٠٠ نانوجرام

٢- عينة حبوب سالبة للسيتريين

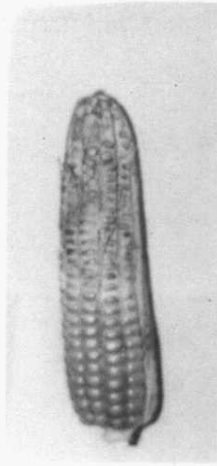
٣- محلول قياسي سيتريين ١٠ نانوجرام

٤- عينة حبوب موجبة تحتوي ١٠ جزء/بليون سيتريين

٥- محلول قياسي سيتريين ٢٥٠ نانوجرام



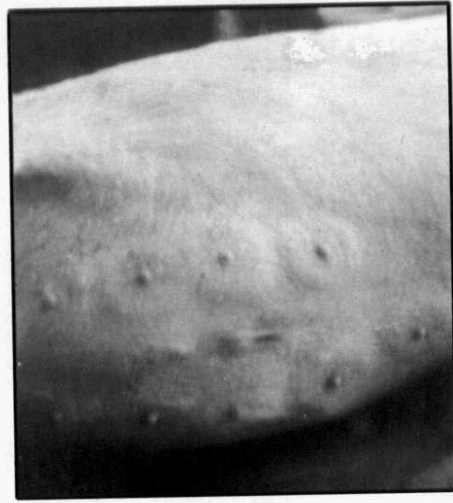
اتساع الجهاز التناسلي لدجاجة
معمورة بعد التغذية لمدة ٦ أسابيع
علي ١٠٠ جزء / بليون سيترينين .



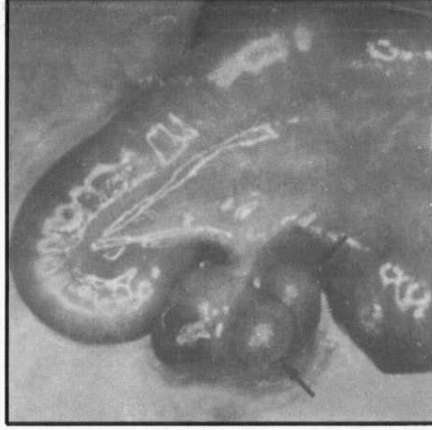
كوز ذرة صفراء نمساوي
ملوث بالزئبق والينون
(١,٧٤ جزء / مليون)



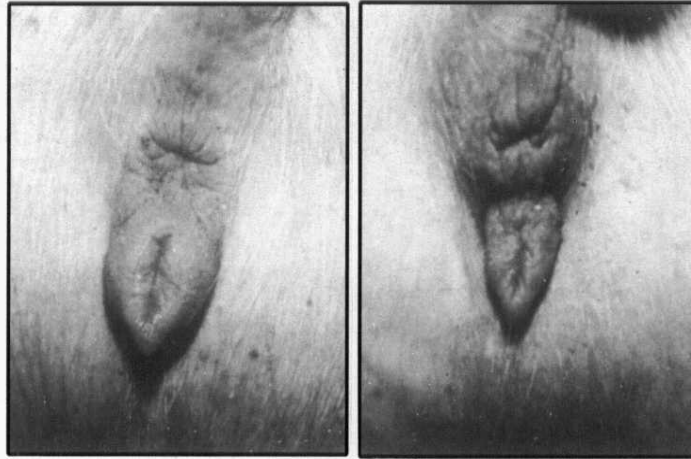
كوز ذرة صفراء نمساوي
ملوث بالزيارالينون
(١٣٨ جزء / بليون)



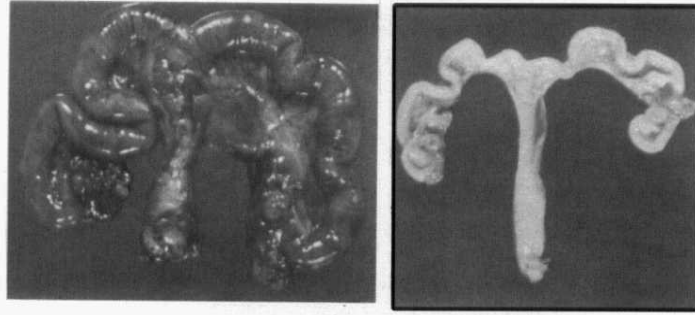
تطور الغدد اللبنية خنزير
غير واضح جنسيا بتأثير التغذية
على الزيارالينون .



نكرزة البيض في المبيض
لأنثي خنزير غير ناضجة
جنسياً بتأثير التغذية
على الزيارالينون .



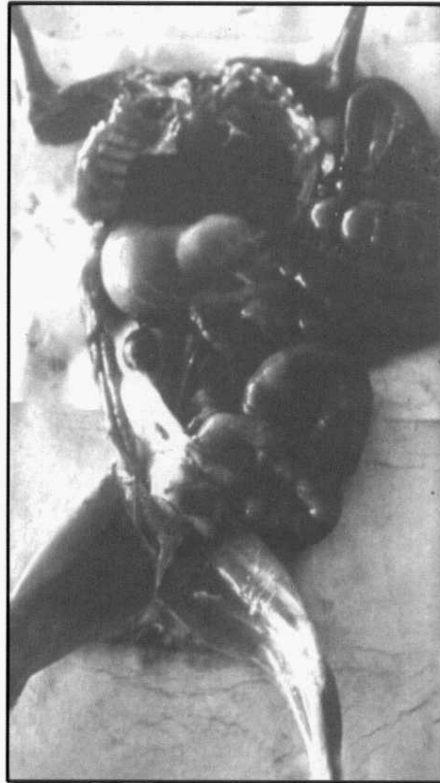
ورم احيا (علي اليسار) للتغذية الملوثة بالزيارالينون ، مقارنة بأنثي خنزير
نفس العمر علي تغذية خالية من التوكسين (يمين)



تضخم الرحم بالتغذية علي الزيارالينون (يسار) ، مقارنة
برحم طبيعي لأنثي خنزير من نفس العمر صحيحة التغذية (يمين)



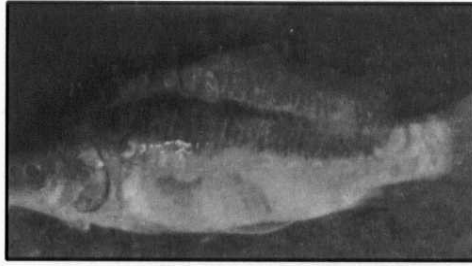
أرنب بلدي مغذي لمدة ٤ أسابيع علي أجزاء/ مليون
روبراتوكسين B يوضح زيادة ترسيب الدهن في تجويف
البطن ، وظهور النزف والاحتقان .



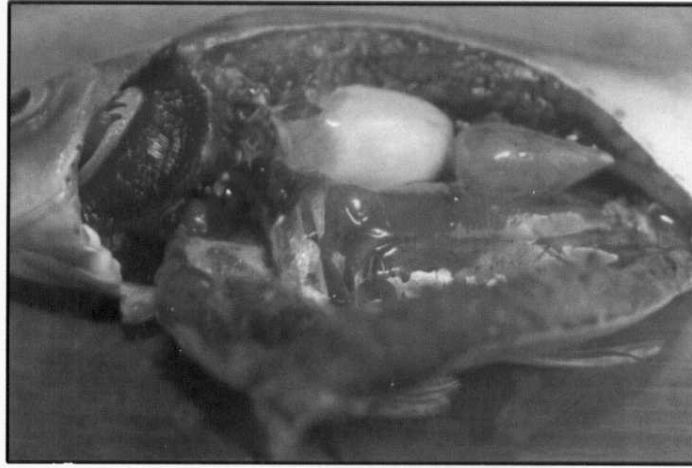
أرنب بلدي مغذي لمدة ٤ أسابيع علي ١ جزء / مليون
روبراتوكسين B يوضح النزف والاحتقان كأهم وأشهر
أعراض التسمم بالروبراتوكسين .



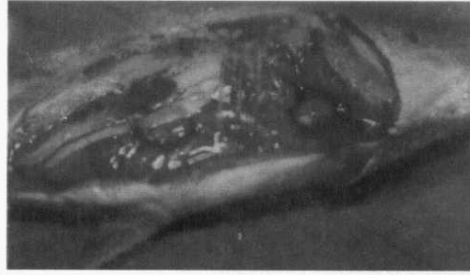
أرنب بلدي تغذي لمدة ٤ أسابيع علي ١ جزء / مليون روبراتوكسين B
يوضح النزف يمالأ التجوييف الصدري .



أسماك مبروك عادى ، غذيت علي ١٠ جزء/ بليون ستريجماتوسيستين ، أظهرت
بعد ستة أيام تلوث جلدها باللون الأسود من الجهتين ، وسقوط القشور ، ونفوقاً .

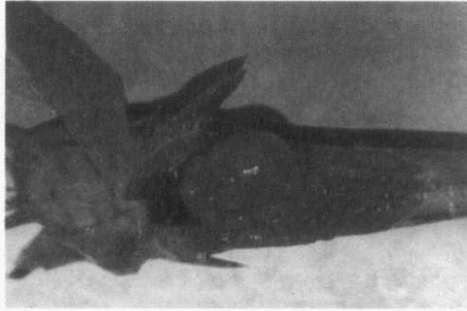


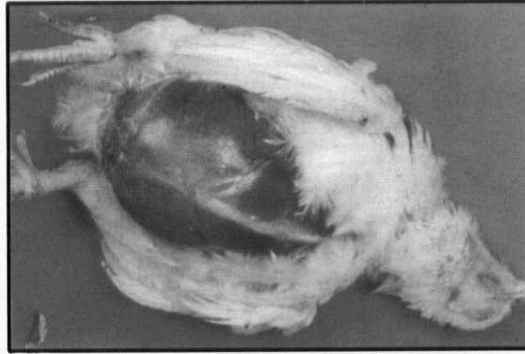
سمك مبروك عادي ميت بعد ١٢ يوم تغذية علي ٢٥٠ جزء/ بليون ستريجماتوسيستين ،
تظهر نزيفاً في التجاويف الصدرية ، والبطنية ، والقناة الهضمية ، والتهاب الأمعاء ،
وتضخم الطحال ، وشحوب لون الكبد .



سمك مبروك عادي ميت
بعد ١٠ أيام تغذية علي
١٠ جزء/ بليون
ستريجماتوسيستين تظهر
نزف حول القلب.

قرموط سمك غذي علي
٢٥٠ جزء/ بليون
ستريجماتوسيستين ،
يوضح تضخم القلب،
المعدة، والأمعاء، والكلي،
ونزف في التجويف
الصدرى في نهاية ثلاثة
شهور من التغذية.





المرض الغامض Mysteries، في كندايت تسمين جزيرة Barbados المتكرر من عام ١٩٨٧م،
ويؤدي لارتفاع نسبة النفوق نتيجة تلف الأعلاف الفطري Mycobial spoilage، وتلوثه
بالأفلاتوكسينات ٢٠-٦٥ جزء/ بليون (والسم T-2 ٢٥٠ جزء/ بليون، والزيارالينون
٥٠٠ جزء / بليون) يري النزف العضلي، ونزف القانصة، واستسقاء البطن، فيظهر
الكتكوت كالبالون، مع احتقان الأحشاء.



كتكوت تسمين تغدي على ١٠٠ جزء/بليون أفلاتوكسين B١ لمدة ٤ أسابيع ، رغم إضافة مزيد من فيتامين C للعليقة ؛ فعانت الكتاكيت من رقاد وصعوبة الحركة ، والتهاب الوتر .



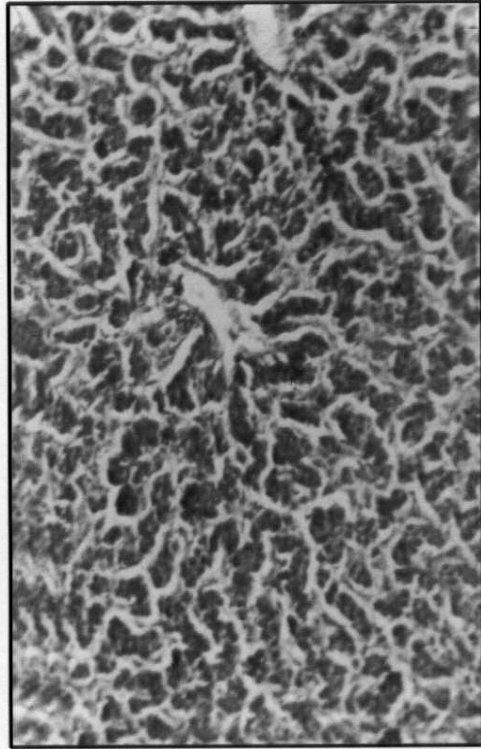
ضعف الساق بسبب الأفلاتوكسين



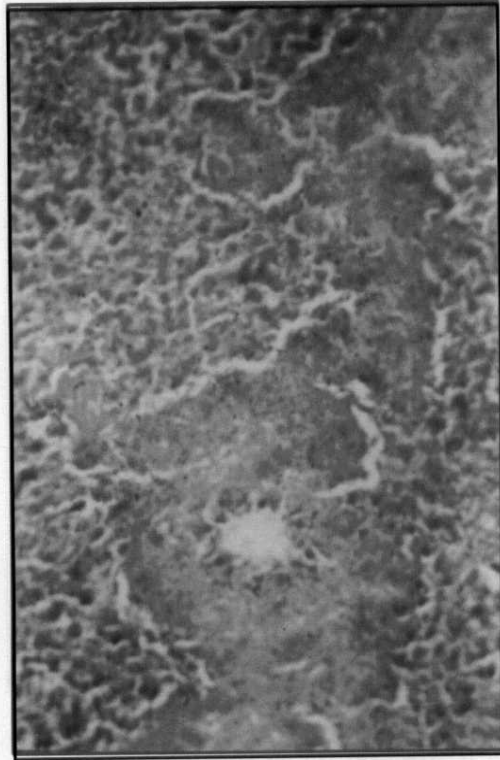
تلف القانصة بسبب الأفلاتوكسين



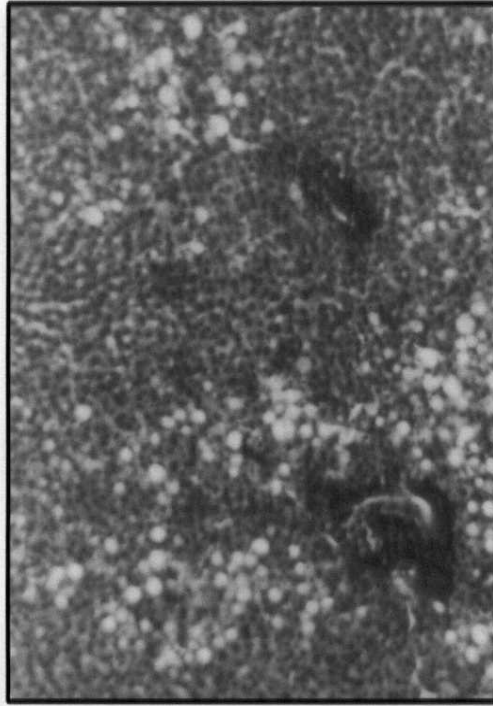
كتكوت تسمين غذي على الأفلاتوكسين ١٠٠ جزء / بليون ،
فعاني الكبد من شحوب لونه وبرقشته بيقع نزفية ، مع نزف
في عضلات الجناح والصدر مع احتباس بولي .



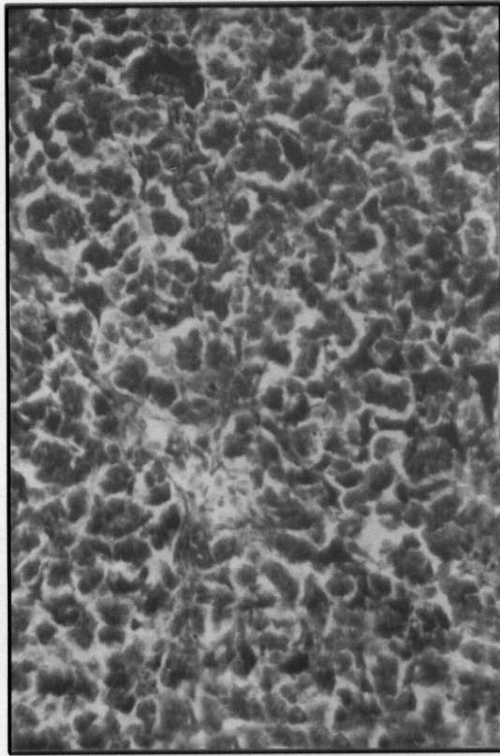
قطاع في كبد من كتيكوت مقارنة مغذي
علي عليقة خالية من الأفلاتوكسين



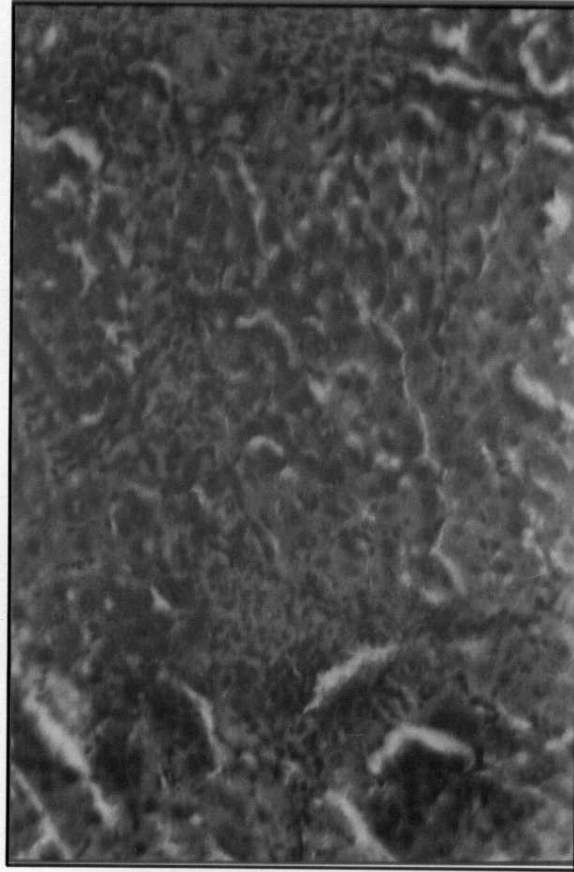
قطاع في كبد من كناكيت مغذاة علي الأفلاتوكسين
(١٠٠ جزء / بليون) يوضح انتشار النكزة



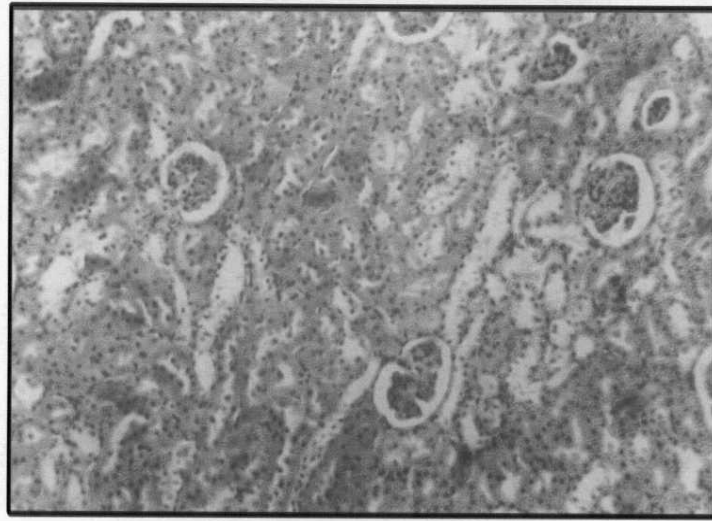
قطاع في كبد كتكوت مغذي علي ١٠٠ جزء / بليون B₁
يوضح تغييرات دهنية بؤرية منتشرة



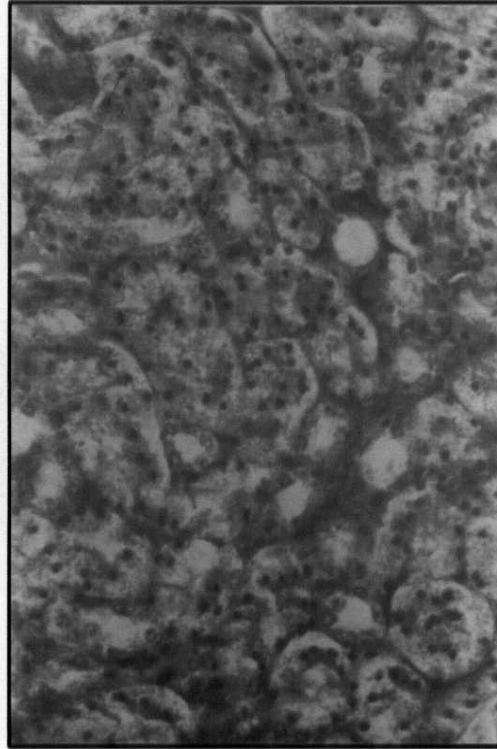
قطاع في كبد كتكوت مغذى علي ١٠٠ جزء / بليون B١
يوضح تمداً جيبياً واحتقاناً



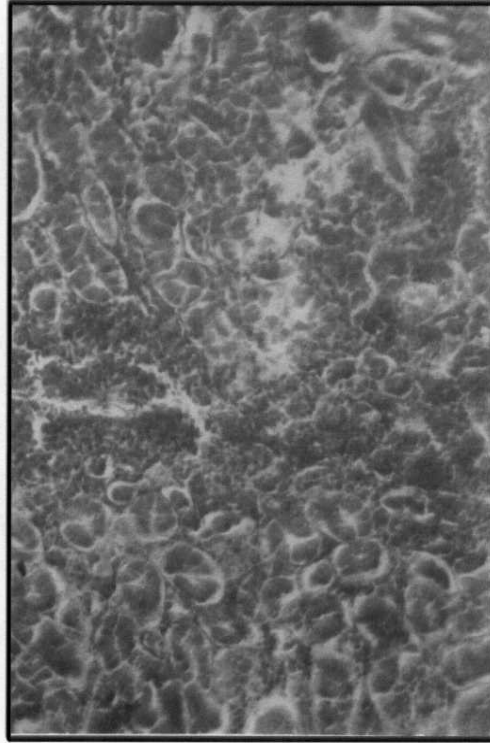
قطاع في كبد كتكوت مغذي علي ١٠٠ جزء / بليون B١ يوضح غلاظة
(تخانة) القنوات البوابية ، وتليفاً ورشحا



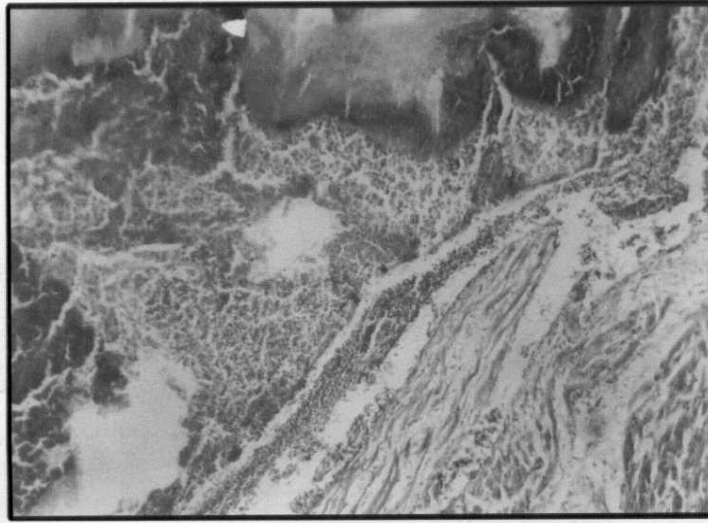
قطاع في كلية كتنكوت مقارنة مغذى علي عليقة خالية من الأفلاتوكسين



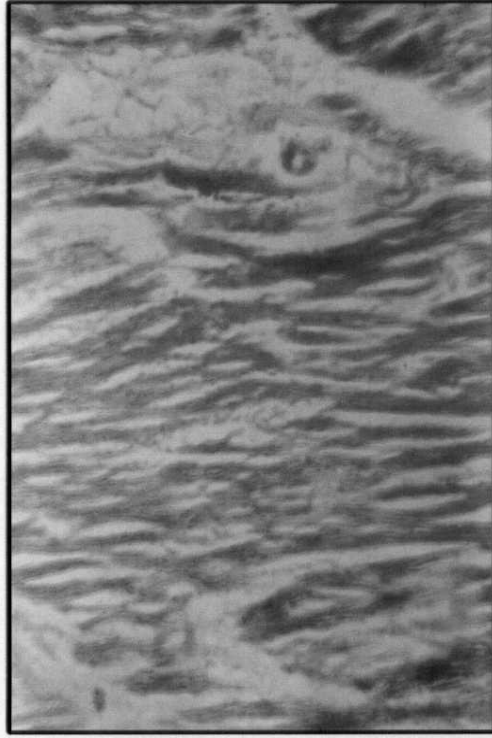
قطاع في كلية كتكوت مغذى علي ١٠٠ جزء / بليون B₁ ،
يوضح احتقان الأنابيب المركزية .



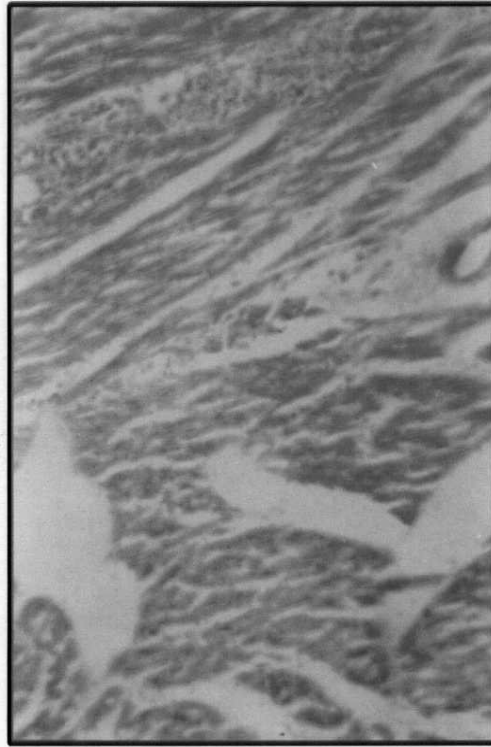
قطاع في كلية كنتكوت مغدى علي ١٠٠ جزء / بليون B₁ ،
يوضح التهابات خلوية ورشحاً فيما بين الأنابيب .



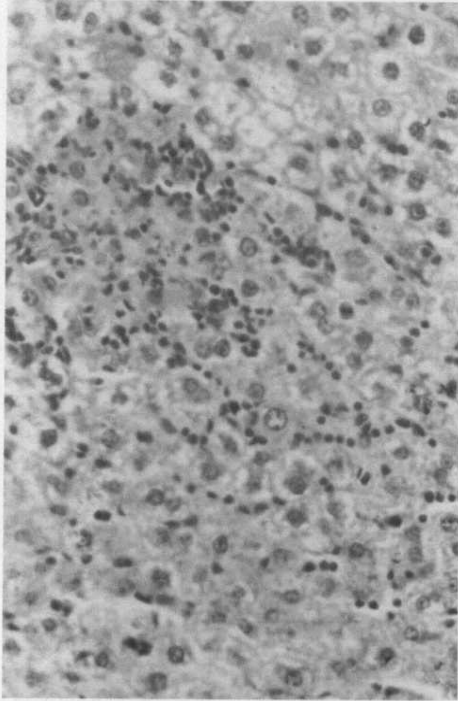
قطاع في قلب كتكوت مغذي على ١٠٠ جزء / بليون B₁ يوضح ثخانة التامور ،
وتجمعات خلايا ملتهبة ، وتراكم الفيبرين وتكلساً



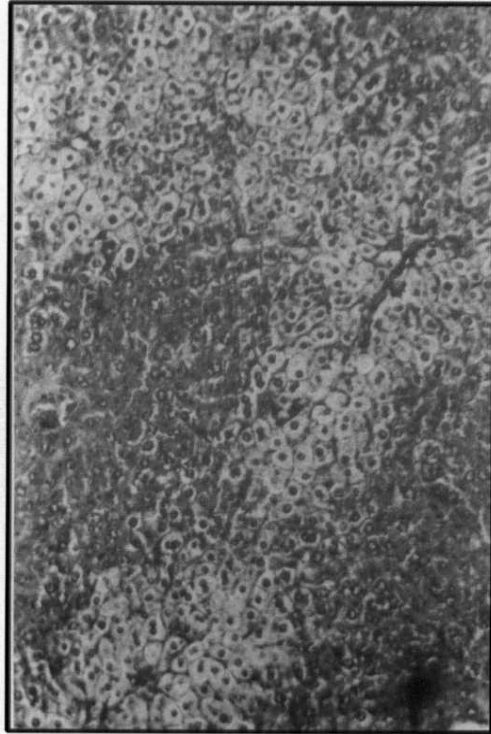
قطاع في قلب كتكوت مغذي علي ١٠٠ جزء / بليون B₁ ،
يوضح رشحا خلويًا وأوديما .



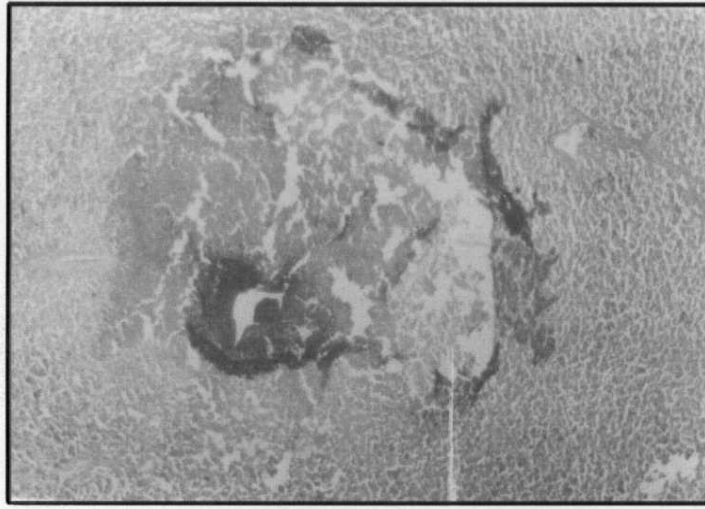
قطاع في قلب كتكوت مغذي علي ١٠٠ جزء بليون B₁ ،
يوضح التهاب القلب ، ورشحا خلويا ، وأوديميا ،
وانفصال الحزم القلبية .



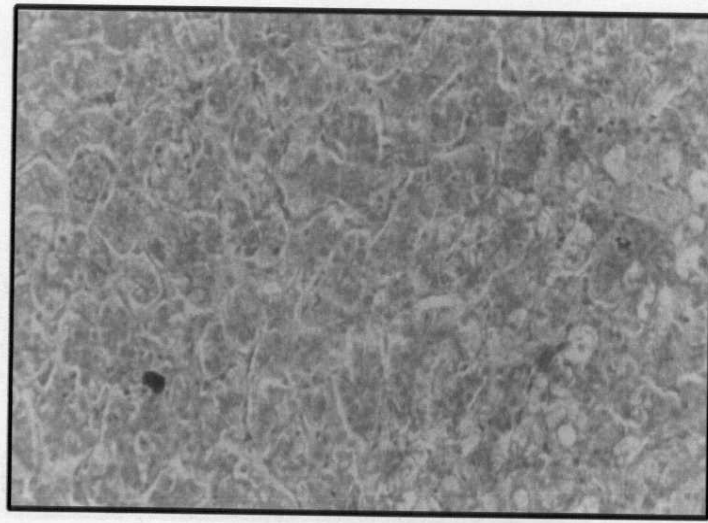
قطاع في كبد كتكوت مغذي علي الأفلاتوكسين B₁
+ ستريجماتوسيسستين يوضح انتفاخ خلايا الكبد .



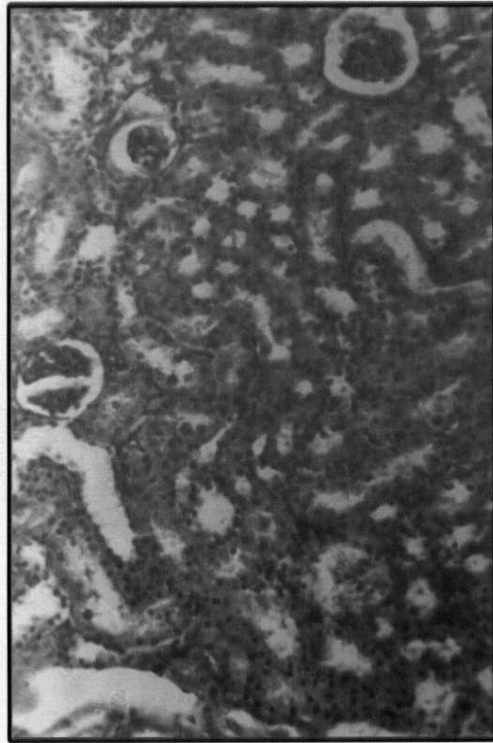
قطاع في كبد كتكوت مغذي علي الأفلاتوكسين B₁
+ باتيولين، يوضح انتفاخاً شديداً وتدهوراً في خلايا الكبد .



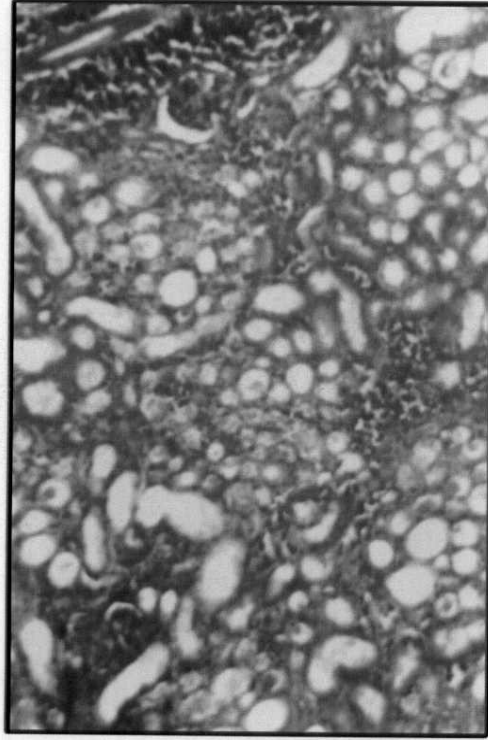
قطاع في كبد كنتكوت مغدى علي الأفلاتوكسين B₁ + باتبولين
يوضح نكزة متجانسة ، ملونة بالإيوسين .



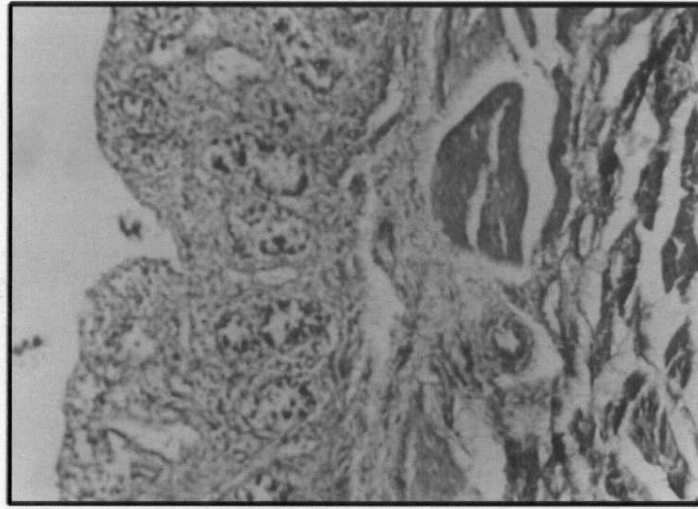
قطاع في كبد كتهكوت مغذي علي الأفلاتوكسين B₁ + حمض البنيسيليك ،
يوضح تليفاً حول التجاويف .



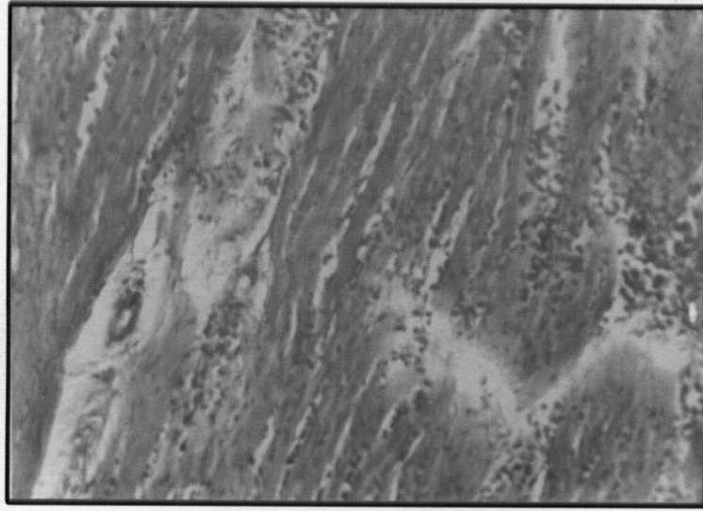
قطاع في كلي كتكوت مغذي علي الأفلاتوكسين B₁
+ ستريجماتوسيستين يوضح ورم الأنابيب المتلفة .



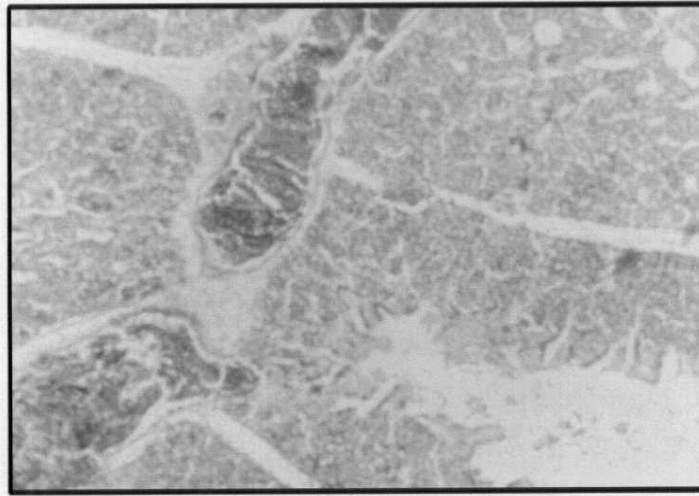
قطاع في كلي كمنكوت مغذي علي الأفلاتوكسين B₁ +
حمض بنيسيليك يوضح انحطاط الأنابيب ،
والتهاب كلوى بينى ونكرزة



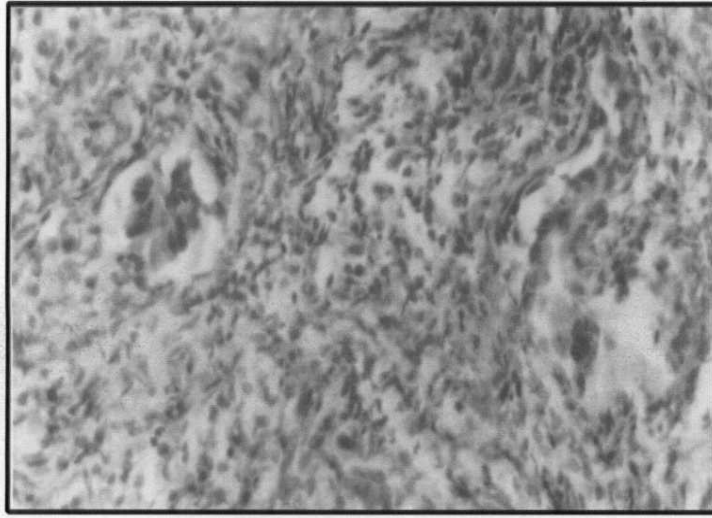
قطاع في أمعاء دقيقة في كمنكوت مغذي علي الأفلاتوكسين B₁
+ حمض بنيسيليك يوضح ضمور الخملات ، وتفاعلات التهابية ، ونكرزة غدوية



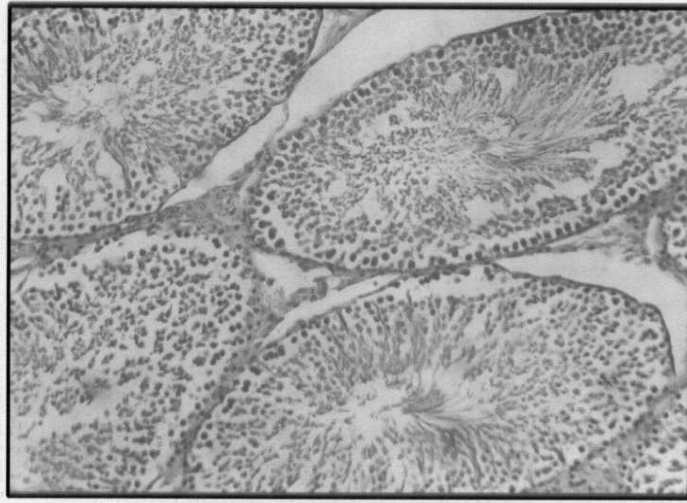
قطع في قلب كتكوت مغذي علي الأفلاتوكسين B₁
+ ستريجماتوسيسين ، يوضح رشح اخلايا المستديرة ، وانفصال ألياف العضلة



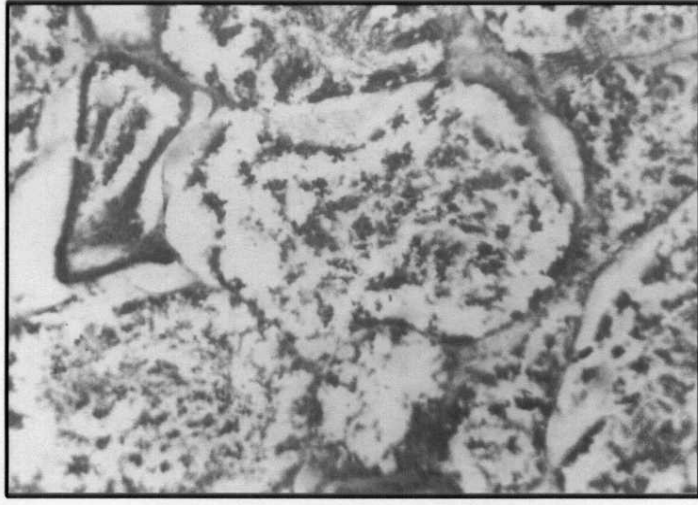
قطاع في رثة كتكوت مغذي علي الأفلاتوكسين B₁ + ستريجماتوسيسيتين
يوضح جلطات رئوية ، واحتقاناً .



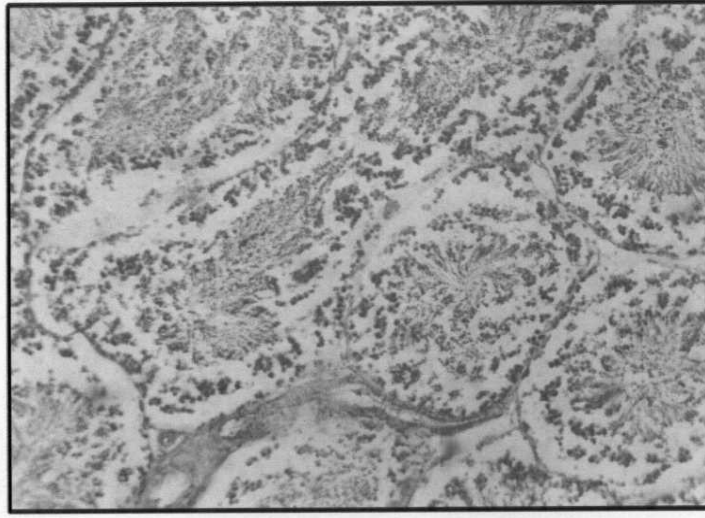
قطاع في خصية كتركوت مغذي علي الأفلاتوكسين B₁ + حمض بنيسيليك ،
يوضح ضمور الأنابيب ، وتعفن طلائبتها ، وتليف النسيج الضام



قطاع في خصية ديك فيومي مغذي علي عليقة غير ملوثة بالأفلاتوكسين .



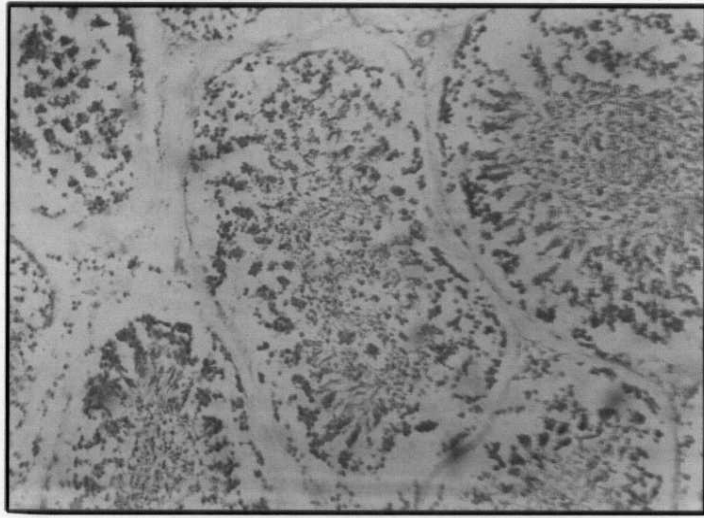
قطاع في خصية ديك فيومي مغذى لمدة ٨ أسابيع علي ٥٠ جزء/ بليون B₁ ،
يوضح تدهوراً ملحوظاً ، ونكروزة وعفن الخلايا المبطنة للأنابيب المنوية



قطاع في خصية ديك فيومي مغذي علي ٥٠ جزء/ بليون B₁ ، مع إضافات من فيتامين E والسليوم ، ورغم ذلك يظهر تدهور وعفن الخلايا المبطنة للأنايب المنوية - لحد ما .



قطاع في خصبة ديك فيومي مغذي علي ٥٠ جزء / بليون B١ ، مع حبوب منع حمل
يوضح تدهوراً متوسطاً وعفن الطلائية الجرثومية



قطاع في خصية ديك فيومي مغذى علي ٥٠ جزء/ بليون B١ ، مع الشروكسين ،
يوضح تغييرات تدهورية متوسطة للطلائية الجرثومية .



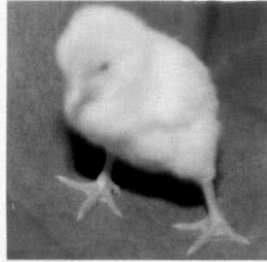
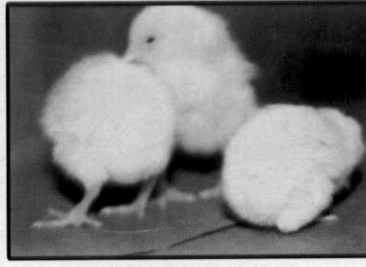
جنين دجاج عمر ١٤ يوماً من التحضين ، نامي بسرعة عن المقارنة
نتيجة التغذية لمدة ٦ أسابيع علي الأفلاتوكسينات B₂ و G₁ و G₂ .



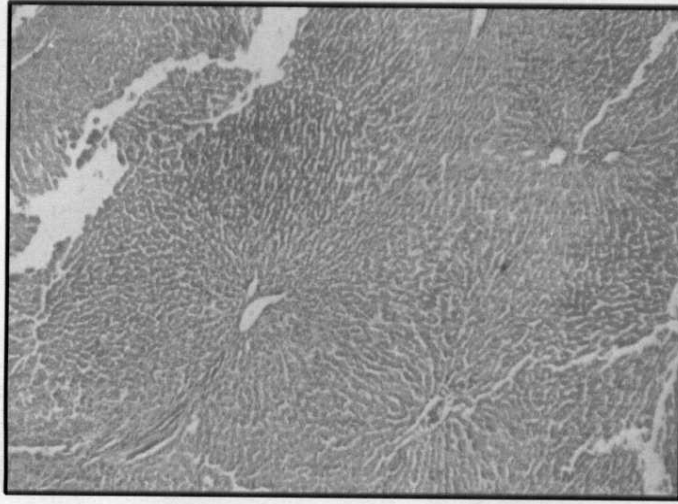
اتساع حجم الغرفة الهوائية في البيض الناتج من دجاج ملوث التغذية
بالأفلاتوكسين عن المقارنة



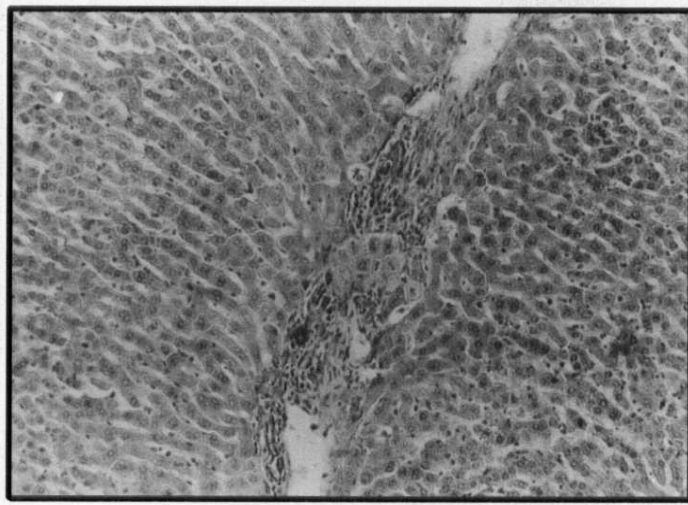
أوضاع شاذة لجنين دجاج ناتج من دجاجات ملوثة التغذية بالأفلاتوكسين



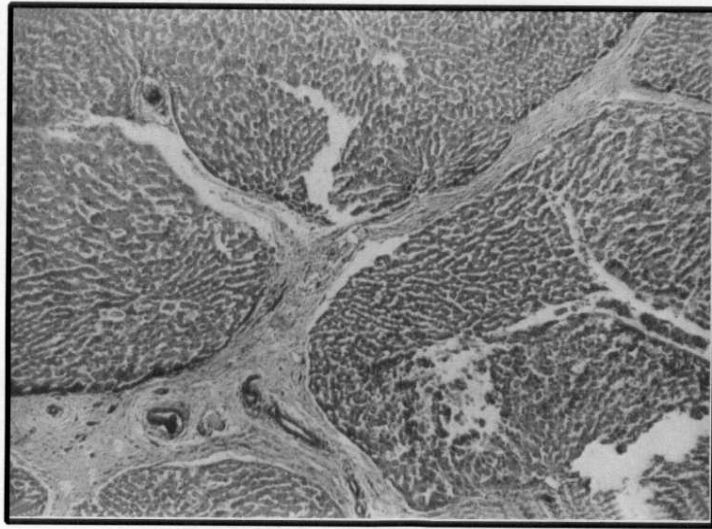
تشوه وقفه، ووضع الساق لكتاكيت ناتجة من بيض دجاج مغذي لمدة ٣ أسابيع علي أفلاتوكسينات G_1 و G_2 و B_2 .



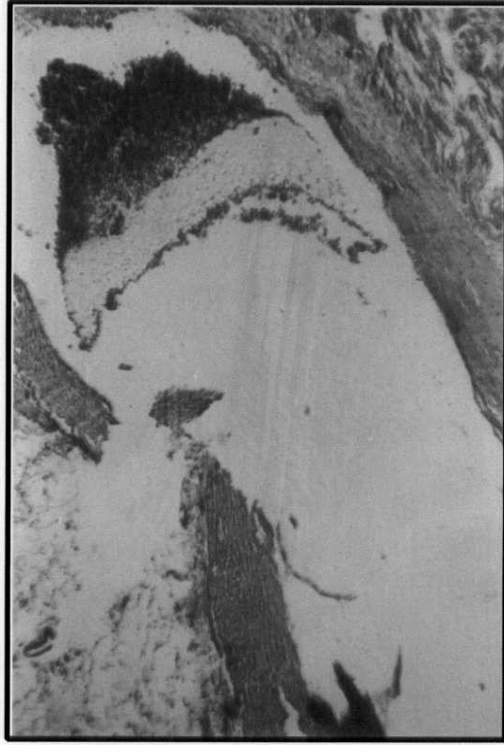
قطاع في كبد أرنب بلدي ، غذي علي عليقة خالية من الأفلاتوكسين
يوضح التركيب الطبيعي



قطاع في كبد أرنب بلدي ملوث التغذية بالأفلاتوكسين يوضح رشحاً بالخلايا المستديرة ،
وعدم انتظام الصفائح الفصيصة ، ونكزة بؤرية



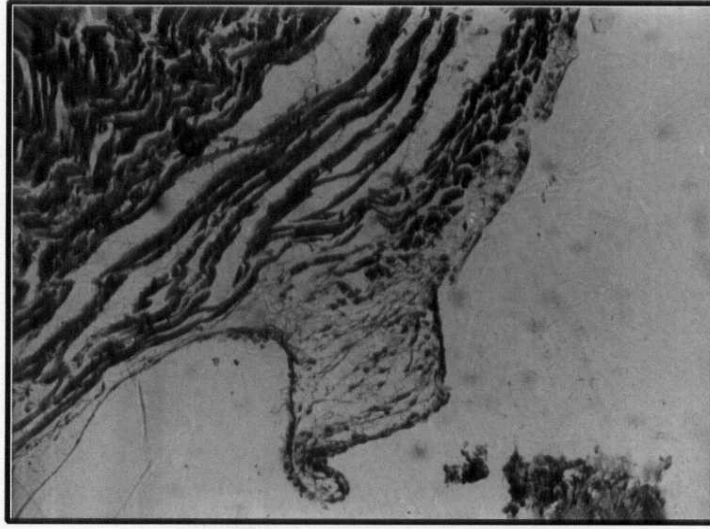
قطاع في كبد أرنب بلدي ملوث التغذيةية بالأفلاتوكسين ، يوضح تليفا حول باييا .



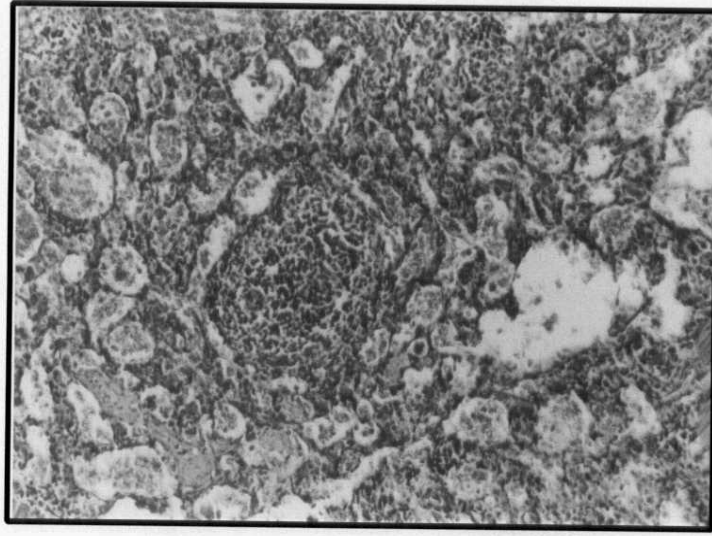
قطاع في قلب أرنب بلدي مغذي علي عليقة خالية من
الأفلاتوكسين يوضح النسيج السليم



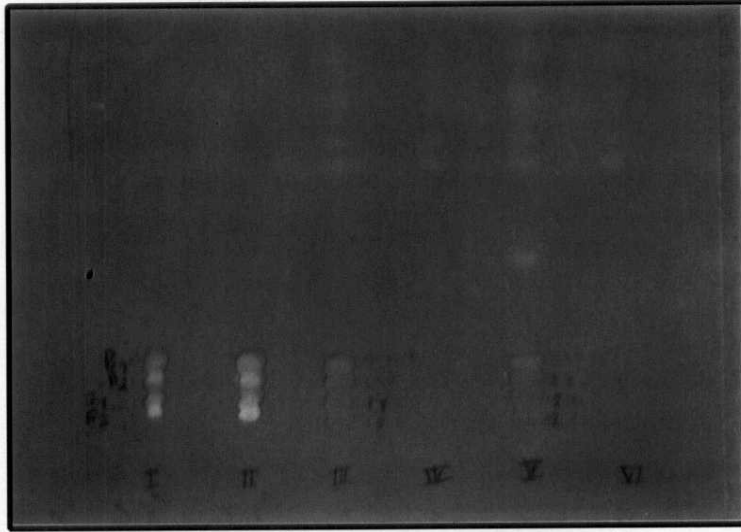
قطاع في قلب أرنب بلدي مغذي علي الأفلاتوكسين ، يوضح تليفا
فيما تحت غشاء القلب الداخلي



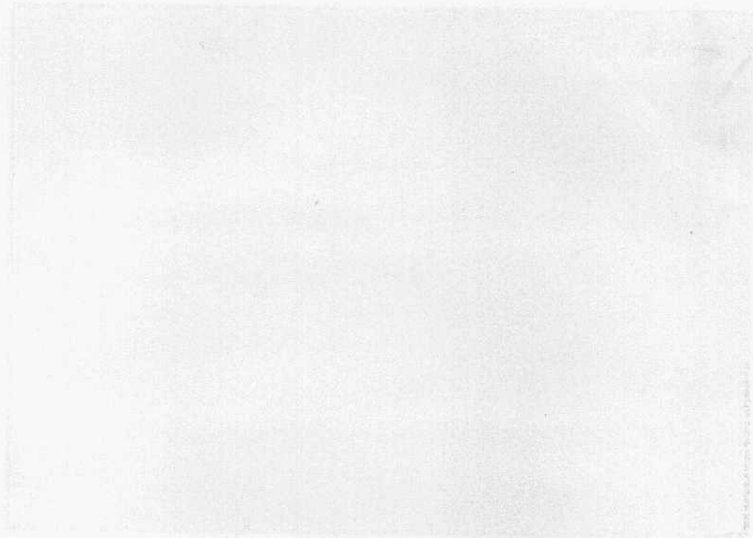
قطاع في قلب أرنب بلدي ملوث التغذيةية بالأفلاتوكسين يوضح
رشحاً وتليفاً وتكوين ألياف كولاچينية



قطاع في طحال أرنب بلدي ملوث التغذية بالأفلاتوكسين ، يوضح احتقان الطحال ،
وفراغات تجوفية ممتدة ، مليئة بالكرات الحمراء ، مع حويصلات ليمفاوية صغيرة .



- صورة فوتوغرافية لرقيقة كروماتوجرافى مطورة فى تولوين / حمض خليك /
حمض فورميك ١/٣/٦، ومثبتة بـ حمض الكبريتيك الميثانولى :
- ١- محلول قياسي للأفلاتوكسينات (١٠٠ نانوجرام من كل) .
 - ٢ - محلول قياسي للأفلاتوكسينات (٢٠٠ نانوجرام من كل) .
 - ٣- عينة كسب فوى سودانى برازيلي موجبة للأفلاتوكسينات B₁ و B₂ و G₁ و G₂ (٤٠٠ و ٢٠٠ و ١٥٠ و ١٥٠ جزء/ بليون ، علي الترتيب) .
 - ٤ - عينة كسب فول صويا أمريكى سالبة .
 - ٥ - عينة كسب فول سودانى موجبة للأفلاتوكسينات (٤٠٠ و ٢٠٠ و ١٢٠ و ١٢٠ جزء/ بليون ، علي الترتيب) .
 - ٦ - عينة كسب فول صويا أمريكى سالبة .



Digitized by Google

Handwritten text, likely bleed-through from the reverse side of the page. The text is extremely faint and illegible.

المراجع

أولاً : مراجع عربية :

- ١- أحمد الأمين محمد الحاج، أحمد السماني، محمد عبد الله أحمد (١٩٨٣). الندوة العربية عن استخدام المواد الغذائية غير التقليدية كأعلاف حيوانية. عمان : ٢٠-٢٤ نوفمبر ١٩٨٢- المنظمة العربية للتنمية الزراعية - الخرطوم.
- ٢- عبد الحميد محمد عبد الحميد (١٩٨٧). أخبار الأكاديمية - عدد ١٥-١٩ ص.
- ٣- عبد الحميد محمد عبد الحميد (١٩٨٧). مؤتمر مستقبل صناعة الأرناب في مصر. الاسماعيلية - ص ١١.
- ٤- عبد الحميد محمد عبد الحميد (١٩٨٩). ندوة تغذية الحيوان. أسيوط - ص ٣٩.
- ٥- عبد الحميد محمد عبد الحميد (١٩٩١). رعاية حيوانات المزرعة. دار النشر للجامعات المصرية - مكتبة الوفاء - ترقيم دولي X-0018-15-977.
- ٦- عبد الحميد محمد عبد الحميد (١٩٩٣). الندوة الرابعة : تلوث الغذاء. أسيوط - ص ٤٦.
- ٧- عبد الحميد محمد عبد الحميد (١٩٩٤). الأسس العلمية لإنتاج الأسماك ورعايتها. دار الوفاء - دار النشر للجامعات المصرية ترقيم دولي 1-04-5526-977.
- ٨- عبد الحميد محمد عبد الحميد (١٩٩٥). التحليل الحقلية والعملية في الإنتاج الحيواني- دارالنشر للجامعات ترقيم دولي 7-47-5526-977.
- ٩- عبد الفتاح عناني (١٩٩١). الناس والطب. عدد ١٥ - ص ١٠.
- ١٠- عبد اللطيف موسي عثمان (١٩٨٥). الصداع، الصداع النصفي. الزهراء للإعلام العربي - القاهرة.
- ١١- مجدي محب الدين محمد سعد (١٩٩١) السموم الفطرية. الهيئة المصرية العامة للكتاب.
- ١٢- مجدي محب الدين سعد، فوزيه محمد مصطفى (١٩٩٣). ندوة تلوث الغذاء - أسيوط - ص ٥٨.
- ١٣- محمد كمال السيد يوسف، فوزي عبد القادر الفيشاوي (١٩٨٣). إنتاج البروتين الخلوي من الخمائر ومن الفطريات. نشرة فنية رقم ٣٠٢ - جامعه أسيوط

ثانياً : مراجع أجنبية :

أ- كتب علمية :

- 14- Andrews, C. et al. (1988). The manual of fish health. Salamander Book, London .
- 15- Bahl, N. (1988). Handbook on Mushrooms. 2nd Ed. Oxford & IBH Publishing Co. New Delhi.
- 16- Beneke, E. S. & Rogers, A. L. (1970) Medical mycology manual . 3rd ed. Burgess Publishing Comp. USA.
- 17- Butler, W. H. (1965) In: Wogan G.N. (ed.) Mycotoxins in foodstuffs, The M. I. T. Press, Cambridge.
- 18- Clarke, M.L. et al. (1981). Veterinary Toxicology. 2nd ed. ELBS, Bailliere Tindall, London.
- 19- Heathcote, J.C. & Hibbert. J. R. (1978). Aflatoxins: Chemical and Biological Aspects. Elsevier Scientific Publishing Com. Amsterdam.
- 20- Howell, M.V. (1983) Moulds and mycotoxins in animal feedstuffs. Recent Advances in Animal Nutrition-1982. William Haresign (ed.), Univ. Nottingham, UK.
- 21- Kadis, S. et al. (1972). Microbial Toxins, Volume VIII Fungal Toxins. Academic press, New York & London.
- 22- Kormann, A.W. & Weiser, H. (1984) . In: Wiseman. J. (ed.) Fats in animal nutrition. Butterworths, London.
- 23- Krogh, P. (1987). Mycotoxins in food. Academic Press, London.
- 24- Lelley, J. et al. (1976). Pilzanbau. Verlag Eugen Ulmer, Stuttgart.
- 25- Lindsay, D.G. (1981). In: Haresign, W. (ed.) Recent advances in animal nutrition -1981, Butterworths, London.
- 26- Marasas, W.F.O. et al. (1984). Toxigenic Fusarium Species. The

- Pennsylvania State Univ. Press.
- 27- Marth, E.H. (1978). Standard Methods for the Examination of Dairy Products. 14th ed. American Public Health Association, Washington DC.
 - 28- Moreau, C. (1979). Moulds, Toxins and Food. Moss, Wiley & Sons, Chichester.
 - 29- Neish, G.A. and Hughes G.C. (1980). Fungal diseases of fishes. Book 6 in the series of "Diseases of Fishes". Snieszko, S. F. and Axelrod, H. R., T. F. H. Publications, N. J.
 - 30- Olufemi, B. E. (1985). The aspergilli as pathogens of cultured fishes . Recent Advances in Aquaculture, Vol. 2 edited by J. F. Muir and R. J. Roberts, Croom Helm Ltd. London and Sydney.
 - 31- Palti, J. (1978). Toxigenic Fusaria, their Distribution and Significance as Causes of Disease in Animal and Man. Verlag Paul Parey, Berlin und Hamburg (Acta Phytomedica, H. 6).
 - 32- Pitt, J.I. and Hocking, A.D. (1985). Fungi and Food Spoilage . Academic Press Australia.
 - 33- Rodricks, J.V. (1976). Mycotoxins and other fungal related food problems. American Chemical Society, Washington, DC.
 - 34- Siström, W.R. (1966). Die Mikroorganismen. Augsburg Druck- und Verlagshaus GmbH vorm. Haas & Grabherr, Augsburg.
 - 35- Smith, J.E. (1981). Mycotoxins and Animal Health. Roche, Switzerland.
 - 36- Steineck, H. (1976). Pilze im Garten. Verlag Eugen Ulmer, Stuttgart.
 - 37- Steyn, P.S. and Vleggaar, R. (1986). Mycotoxins and Phycotoxins. Elsevier, Amsterdam.
 - 38- Svrček, M. (1988). Mushrooms and Fungi. Octopus Books, London.

- 39- Uraguchi, K. & Yamazaki, M. (1978). Toxicology Biochemistry and Pathology of Mycotoxins. Kodansha, Tokyo.
- 40- Wyllie, T. D. & Morehouse, L. G. (1978). Mycotoxic Fungi, Mycotoxins, Mycotoxicoses, An Encyclopedic Handbook, Vols. 1, 2 & 3, Marcel Dekker, INC. N.Y. & Basel.

ب- مؤتمرات علمية :

- 41- Abd Alla, E.S.A.M. (1996) Proc. Conf. Food Borne Contamination & Egyptian's Health, Mansoura Univ., Nov.
- 42- Abdelhamid, A.M. (1983). Inter. Mycotoxin Conf. March, Cairo.
- 43- Abdelhamid, A.M. (1983). 1st African Conf. on Food Sci. & Technol. Nov. Cairo,
- 44- Abdelhamid, A.M. (1987). 2nd Nat. Conf. on Physiolog Sci, Cairo.
- 45- Abdelhamid, A.M. & Dorra, T. M. (1989). 4th Ann. Sci. Conf. The Egypt. Soc. Toxicol., Cairo.
- 46- Abdelhamid, A.M. et al. (1986). IVth Inter. Symp. of Vet Lab. Diagnos. June, Amsterdam (edited by G. H. A, Borst et al.) Utrecht, Netherland.
- 47- Abdelhamid, A.M. et al. (1987). Inter. Conf. on Anim. Prod in Arid Zones, Damascus, Sept. 1985.
- 48- Abdelhamid, H. et al. (1989). 3rd Egypt. Br. Conf. on Anim., Fish & Poul. Prod., Alex.
- 49- Abdelhamid, A.M. et al. (1992) 3rd World Cong. Foodborne Infections and Intoxications, June, Berlin, Vol. 1.
- 50- Abdelhamid, A.M. et al. (1996). Proc. Conf. Food Borne Contamination & Egyptian's Health, Nov., Mansoura Univ.
- 51- Abdelhamid, A.M. & Mahmoud, K.I. (1996). Proc. Conf. Food Borne Contamination & Egyptian's Health, Nov., Mansoura Univ.

- 52- Abdelhamid, A.M. & Salah, M.R.M. (1996). Proc. Conf. Food Borne Contamination & Egyptian's Health, Nov., Mansoura Univ.
- 53- Alabi, R.O. (1994). Proc. 1st. Conf. African Mycolog. Mauritius, June 1990.
- 54- Amra, H. & Ahmed, A.A.S. (1990). Int. Symp. & Workshop on Food Contamination, Mycotoxins & Phycotoxins, Cairo.
- 55- Anon. (1978) Int. Conf." Mycotoxins", August, Munich.
- 56- Apinis, A.E. (1963). Proc. Colloquium on soil fauna, soil microflora & their relationship, North Holland Publishing. Co.
- 57- Bacha, H. et al. (1996). Symp. "Ochratoxin as an Environmental Risk Factor Causing Kidney Disease". Mansoura, Jan.
- 58- Badria, F.A. (1996). Symp. "Ochratoxin as an Environmental Risk Factor Causing Kidney Disease". Mansoura, Jan.
- 59- Bassuni, A.A. et al. (1990). Int. Symp. and Workshop on Food Contamination, Mycotoxins and Phycotoxins, Cairo.
- 60- Bucci, T.J. & Howard, P.C. (1996). Symp. "Ochratoxin as an Environmental Risk Factor Causing Kidney Disease". Mansoura, Jan.
- 61- Bui Minh Du. et al. (1992). 3rd World Cong. Foodborne Infections & Intoxications, June, Berlin.
- 62- Cangy, C.L. (1994). Proc. 1st Conf. on African Mycology, Mauritius, June 1990.
- 63- Clement, B.A. et al. (1992). 3rd World Cong. Foodborne Infections & Intoxications, June, Berlin.
- 64- Combs, G. F. Jr. (1975). Proc. Cornell Nutr. Conf. for Food Manufacturers, October, Statler, Buffalo, N. Y.
- 65- Costa, N.D. et al. (1986). Proceedings of the 6th International Conference on Production Disease in Farm Animals, Belfast.

- 66- Creppy, E.E. (1996). Symp. "Ochratoxin as an Environmental Risk Factor Causing Kidney Disease". Mansoura, Jan.
- 67- Delort-Laval, J. (1986). Proc. World Conf. Emerging Technol. Fats Oils Ind. (1985).
- 68- Dickens, J.W. (1983). Proc. Intr. Symp. Mycotoxins, Cairo, 1981.
- 69- Dien, V.H. & Le, O.P. (1992) 3rd World Cong. Foodborne Infections and Intoxications, Berlin, June.
- 70- Diener, U.L. et al. (1976). Proc, 3rd Int. Bio. Symp. Ser. IV-XIV.
- 71- Eckstein, B. et al. (1982). Proc. V. Inter. IUPAG on Mycotoxins and Phycotoxins, Wien.
- 72- El-Kady, I.A. et al. (1990) Int. Symp. and Workshop on Food Contamination, Mycotoxins and Phytotoxins, Nov., Cairo.
- 73- El-Samra, S.H. (1991). Proc. of the Sci. Symp. for Anim., Poul. and Fish Nutr., Sakha, Nov.
- 74- El-Shaarawi, G. et al. (1983). Int. Mycotoxin Conf. I. Cairo, March.
- 75- El-Tawila, M.M. et al. (1989). 4th Ann. Sci. Conf. Egypt. Soc. Toxicol., May.
- 76- FAO (1977). Mycotoxins. Report of the Conf. held in Nairobi, 19-27 Sept. FAO Food and Nutrition Paper 2.
- 77- Filtenborg, O. (1992). 3rd World Cong. Foodborne Infections & Intoxications, June, Berlin.
- 78- Fink-Gremmels, J. et al. (1987). Kulmbacher Woche, Bundesanstalt für Fleischforschung, Kulmbach, Deutschland.
- 79- Fink-Gremmels, J. et al. (1992). 3rd World Cong. Foodborne Infections & Intoxications, Berlin, June.
- 80- Frank, H.K. (1974). MFI-Seminar am 17-18. Jan. in Wiesbaden, Fachverband der Futtrmittelindustrie. E.V. Germany.

- 81- Frank, H.K. (1978). Symposium vom 19- 20. Mai, Österreich. Forum f. Umweltschutz u. Umweltgestaltung, Altmünster am Traunsee.
- 82- Fricker, A. (1976). Probleme der Ernährungs-u. Lebensmittelwissenschaft, 4: 89.
- 83- Gedek, B. (1974). MFI-Seminar am 17-18. Jan. in Wiesbaden, Fachverband der Futtermittelindustrie e. V. Germany.
- 84- Goldblatt, L.A. (1968). Conf. on Protein-Rich Food Products from Oilseeds, U.S.D.A. ARS, New Orleans, May.
- 85- Goldblatt, L.A. & Stoloff, L. (1983). Proc. Int. Symp. Mycotoxins, Cairo, 1981.
- 86- Hafez, A.H. et al. (1989). 4th Ann. Sci. Conf. The Egypt. Soc. Toxicol., May.
- 87- Harrach, B. & Bate, A. (1993). Int. Mycotoxin Conf. Cairo, March.
- 88- Hennebert, G.L. (1994). Proc 1st Conf. on African Mycology. Mauritius, June 1990, Int. Mycology Ass. Louvain-la Neuve.
- 89- Hesseltine, C.W. (1983) Proc. Int. Symp. Mycotoxins, Cairo, 1981.
- 90- Hinterholzer, J. (1979). 27. Wiener Seminar über Fütterungsfragen, Wien.
- 91- Hinterholzer, J. (1983). 34. Wiener Seminar über Fütterungsfragen, Wien.
- 92- Howard, D.H. (1983) Fungi pathogenic for humans and animals, Part B, Marcel, Dekker, Inc., New York.
- 93- Hussien, M.M. et al. (1990). Int. Symp. & Workshop of Food Contamination, Mycotoxins & Phycotoxins, Nov. Cairo.
- 94- Jemmali, M. (1976). III Int. IUPAC Symp. on Mycotoxins in foodstuffs, Paris, Sept.
- 95- Jemmali, M. (1983). Proc. Int. Symp. Mycotoxins, Cairo, 1981.

- 96- Kane, A. et al. (1990). Int. Symp. & Workshop on Food Contamination, Mycotoxins & Phycotoxins, Nov., Cairo.
- 97- Kiermeier, F. (1974). MFI- Seminar am 17-18. Jan in Wiesbaden, Fachverband der Futtermittelindustrie e.V., Germany.
- 98- Krogh, P. (1983). Proc. Int.Symp. Mycotoxins, Cairo, 1981.
- 99- Krogh, P. & Hald, B. (1984). Proc. 5th Meet. on Mycotoxins in Anim. & Human Health, August 22 nd- 24 th, Edinburgh.
- 100- Lacey, J. (1985). Proc. Int. Mycotoxin Symp., 1984, Wiley: Chichester, UK.
- 101- Lauber, U. et al. (1994). Proc. Soc. Nutr. Physiol. Frankfurt, M.
- 102- Leibetseder, J. (1979). 27. Wiener Seminar über Fütterungsfragen, Wien.
- 103- Leibetseder, J. (1982). Cuxhaven Tagung von Okt. 1981. Lohmann, Cuxhaven.
- 104- Leibetseder J. et al. (1985). Vith Inter. Symp. on Mycotoxins & Phycotoxins, Pretoria, Republic of South Africa.
- 105- Lengauer, E. (1977). 4. Seminar. Landwirt. Chem. Bundesvers. Linz/ Donau.
- 106- Lew, H. (1977). 4. Seminar, Landwirt-Chem. Bundesvers, Linz/ Donau.
- 107- Lienert, E. (1978), 3. Österreichischer Tierärzttag, Österreich. Tierärzzeitung, Sonderausgabe, Wien.
- 108- Luciano, G. (1990). Int. Symp. and Workshop on Food Contamination, mycotoxins and phycotoxins, Nov. 4-15 Cairo.
- 109- Mansy, S.E. et al (1993). The 4th Symposium on Food Pollution, Nov. Assiut.
- 110- Mashaly, R. I. et al.. (1983). Int. Mycotoxin Conf. I, Cairo, March.

-
- 111- Mashaly, R. I. et al. (1989). 4th Ann. Sci. Conf. The Egypt. Soc. Toxicol. May.
- 112- Mehan, V.K. & Mc Donald, D. (1990) Int. Symp. and Workshop on Food Contamination, Mycotoxins and Phycotoxins, Nov. 4-15, Cairo.
- 113- Meurice, A. (1989) Proc. 1st French- Egypt. Symp. on Poult. Sci. & Develop., Cairo.
- 114- Mintzalf, H.J. et al. (1974). MFI Seminar am 17-18 Jan. in Wiesbaden, Fachverband der Futtermittelindustrie e.V., Germany.
- 115- Mirocha, C.J. (1977). Fusarium toxins and animal health. Proc. Cornell Nutr. Conf. for Feed Manufacturers, Nov 1-3, Ithaca, N. Y.
- 116- Mirocha, C.J. (1983). Proc. Int. Symp. Mycotoxins, Cairo, 1981.
- 117- Mohran, M.A. (1989). 4th Ann. Sci. Conf. The Egypt. Soc. Toxicol., May.
- 118- Morel, J. (1983). 34 Wiener Seminar über Fütterungsfragen, Wien.
- 119- Mortazavi, A. (1992). 3rd World Cong. Foodborne Infections. and Intoxications, June, Berlin.
- 120- Moss, M.O. & Frank, M. (1984). 5th Meeting on Mycotoxins In Animal and Human Health. Edinburgh, August 22nd-24th, Queen Margaret College.
- 121- Nassar, A.Y. et al. (1985). 2nd Nat. Cong. Biochem., Cairo, Nov.
- 122- Nowar, M.S. et al. (1996). Proc. Conf. Food Borne Contamination & Egyptian's Health, Mansoura Univ. Nov.
- 123- Omar, E. et al. (1996). Proc. Conf. Food Borne Contamination & Egyptian's Health, Mansoura Univ. Nov.
- 124- Palyusik, M. (1977). Aktuelle probleme der landwirtschaftlichen Forschung, 4. Seminar 24. Okt. Landwirtsch. Chem. Bundesvers.

Linz./ Donau, Österreich.

- 125- Park, D.L. (1990). Int. Symp. & Workshop on Food Contamination, Mycotoxins and Phycotoxins, Nov., Cairo.
- 126- Patterson, M.F. et al. (1992). Proc. 3rd World Cong. Foodborne Infections & Intoxications, Berlin, Vol. 2.
- 127- Pohland, A.E. (1990). Int. Symp. & Workshop on Food Contamination. Mycotoxins & Phycotoxins, Nov., Cairo.
- 128- Rani, N & Singh, S. (1990). Int. Symp. & Workshop on Food Contamination, Mycotoxins & Phycotoxins, Nov., Cairo.
- 129- Refai, M. et al. (1990). Int. Symp. & Workshop on Food Contamination, Mycotoxins & Phycotoxins, Nov., Cairo.
- 130- Refai, M. et al. (1992). 3rd World Cong. Foodborne Infections & Intoxications, Berlin, June.
- 131- Rodricks, J.V. et al.(1977). Proc. of Cong. on Mycotoxins in human & animal health, Maryland, Oct. 1976. Pathotox Publishers, Illinois.
- 132- Rodricks, J.V. & Park, D. L. (1983) Proc. Int. Symp. Mycotoxins Cairo, 1981.
- 133- Roy, A.K. & Chourasia, H. K. (1990). Int. Symp. & Workshop on Food Contamination, Mycotoxins & Phycotoxins, Nov., Cairo.
- 134- Samaan, H. et al. (1989). 4th Ann. Sci. Conf. The Egypt. Toxicol. May.
- 135- Samarajeewa, U. et al. (1990). Int. Symp. & Workshop on Food Contamination, Mycotoxins & Phycotoxins, Nov., Cairo.
- 136- Scheuer, R. et al. (1984). 25. Arbeitstagung des Arbeitsgebietes "Lebensmittelhygiene" DVG, Sept. in Garmisch-Partenkirchen.
- 137- Schoental, R. (1984). Proc. 5th Meet. on Mycotoxins in Anim. &

Human Health, August, Edinburgh.

- 138- Schuller, P.L. et al. (1983). Proc. Int. Symp. Mycotoxins, Cairo, 1981.
- 139- Schumacher, U. et al. (1993) Proc. Soc. Nutr. Physiol., 47-Tagung in Göttingen.
- 140- Schwabe, M. & Krämer, J. (1992). 3rd World Cong. Foodborne Infections & Intoxications, Berlin, June.
- 141- Scott, M.L. (1980). Lohmann- Tagung November, 1979. Cuxhaven.
- 142- Scott, P. M. (1983). Proc. Int. Symp., Mycotoxins, Cairo, 1981.
- 143- Sembach, W. (1983). 34. Wiener Seminar über Fütterungsfragen, Wien.
- 144- Sharpley, J.M. & Kaplan, A. M. (1976). Proc. 3rd Int. Biodegrad. Symp., Applied Science Publishers, London.
- 145- Sheath, G.W. et al. (1987) . Proc. of the New Zealand Soc. of Anim. Prod.
- 146- Sikora, R.A. (1993). 6th Int. Cong. of Plant Pathol, July 28-August 6, Montreal, Canada.
- 147- Simon, P. (1996). Symp. "Ochratoxin as an Environmental Risk Factor, Mansoura, Jan.
- 148- Smith, A.H. et al. (1979). How to know the gilled mushrooms. The pictured key. Nature series, W.M. C. Brown Co. Publishers, Iowa.
- 149- Srour, T.M. et al. (1993). Int. Cong. on Fisheries development in the arabian area, Alex. Feb.
- 150- Steyn, P.S. & Vlegaar, R. (1986). 6th Int. Symp-on Mycotoxins and Phycotoxins, Pretoria, July 1985, Elsevier, Amsterdam.
- 151- Sydenham, E.W. et al. (1990). Int. Symp. and Workshop on Food Contamination, Mycotoxins and Phycotoxins, Nov., Cairo.

- 152- Tainsh, A.R. (1992). 3rd World Cong. Foodborne Infection & Intoxications, June, Berlin.
- 153- Thalmann, A. (1974). MFI- Seminar am 17-18. Jan. in Wiesbaden, Fachverband der Futtermittelindustrie e.V., Germany.
- 154- Toteja, G.S. et al. (1992). 3rd World Cong. Foodborne Infections & Intoxications, Berlin.
- 155- Ueno, Y. (1990). Int. Symp. & Workshop on Food Contamination , Mycotoxins & Phycotoxins, Nov., Cairo.
- 156- Van Egmond, H.P. (1990). Int. Symp. and Workshop on Food Contamination, Mycotoxins and Phycotoxins, Nov., Cairo .
- 157- Varma, S. K. & Verma, R. A. B. (1990). Int. Symp. and Workshop on Food Contamination, Mycotoxins and Phycotoxins, Nov., Cairo.
- 158- Vielitz, E. (1976). Tagung vom Nov. 1975 in der kurparkhalle Cuxhaven-Döse. Lohmann Tierernährung GmbH, Cuxhaven.
- 159- Vielitz, E. (1978). Tagung vom Okt. 1977 in Hotel Seepavillon, Cuxhaven. Lohmann Tierernährung GmbH, Cuxhaven.
- 160- Wild, C.P. (1990). Int. Symp. & Workshop on Food Contamination, Mycotoxins & Phycotoxins, Nov., Cairo.
- 161- Wimmer, J. (1977). Aktuelle Probleme der Landwirtschaftlichen Forschung, 4. Seminar, Landwirt. Chem. Bundesvers., Linz/Donau.
- 162- Wogan , G. N. (1964). Proc. of Symp. on Mycotoxins in foodstuffs, Massachusetts, March, The MIT Press, Cambridge.
- 163- Wroblewski , F. & La Due, J. S., (1955). Proc. Soc. Exp. Biol. Med., N.Y.
- 164- Zakia. M. et al. (1993). 2nd Sci. Cong. Egypt. Society for Cattle Diseases, Dec., Assiut, Egypt.

ج- رسائل علمية وتقارير واتصالات شخصية :

- 165- CAB, Common Wealth Agricultural Bureaux (1985). Inactivation of aflatoxins, CAB/176, Farnham House, Farnham Royal, Slough SL2 3 BN, UK.
- 166- Christensen, C. M. et al. (1978). Miscellaneous Report 142, Agric. Exp. St. Univ. Minnesota, USA.
- 167- Constantini, A. V. (1994). Personal communication, a litter of Dec. 15. 1994.
- 168- Deufel, J. (1971). Probleme der Forellenfütterung, Hoffmann-La Roche A. G., Grenzach/Baden.
- 169- El-Shawaf, A. M. (1990). Ph.D. Thesis, Mansoura Univ. Fac. of Agric.
- 170- Koch, A. (1992). Dissertation, Univ. Hohenheim.
- 171- Mahmoud, K. I. (1991). Ph. D. Thesis, Fac. Vet. Med., Alex. Univ.
- 172- National Dairy Research Institute (1986). Annual Report. I. C. A. R., (Haryana) India.
- 173- Robb, J. (1988). Personal communication in Edinburgh, Scotland.
- 174- Wattenberg, E.V. et al. (1996). Unpublished data. Univ. Minnesota, Minneapolis.

د- بحوث علمية منشورة في مجلات علمية :

- 175- Abdallah, G.A. et al. (1992). J. Egypt. Ger. Soc. Zool. 8(A) 37.
- 176- Abdel Azim, O. Z. & Fathi, S. M. (1977). Ann. Agric. Sci. Moshtohor, 7: 51.
- 177- Abdelhamid, A. M. (1983). Agric. Res. Rev., 61:109.
- 178- Abdelhamid, A. M. (1983). Z. Tierphysiol., Tierernährg. u. Futtermittelkde, 50: 4.
- 179- Abdelhamid, A. M (1985). Ann. of Agric. Sci. Moshtohor, 23: 650.

- 180- Abdelhamid, A. M. (1988). Arch. Anim. Nutr., 38: 825 & 833.
- 181- Abdelhamid, A. M. (1990). Arch. Anim. Nutr., 40: 55 & 647.
- 182- Abdelhamid, A. M. (1993). J. Egypt. Ger. Soc. Zool. 12(A) 191.
- 183- Abdelhamid, A. M. (1995). J. Agric. Mansoura Univ., 20:201.
- 184- Abdelhamid, A. M. & Dorra, T. M. (1989). J. Agric. Mansoura Univ., 14: 1426.
- 185- Abdelhamid, A. M. & Dorra, T. M. (1990). Arch. Anim. Nutr., 40: 305.
- 186- Abdelhamid, A. M. & Dorra, T. M. (1993). Arch. Anim. Nutr., 44: 29.
- 187- Abdelhamid, A. M. et al. (1985). J. Agric. Sci. Mansoura Univ., 10: 349.
- 188- Abdelhamid, A.M. et al. (1985). Acta Phytopathologica Academiae Scientiarum Hungaricae, 20: 309.
- 189- Abdelhamid, A.M. et al. (1990). Arch. Anim. Nutr., 40: 517 & 637.
- 190- Abdelhamid, A.M. et al. (1992). Egypt. Poult. Sci. 12 (II) 443.
- 191- Abdelhamid, A.M. et al. (1992). Arch. Anim. Nutr., 42: 63 & 179
- 192- Abdelhamid, A.M. et al. (1993). J. Egypt. Ger. Soc. Zool., 12(A) 277 & 289.
- 193- Abdelhamid, A.M. et al. (1995). J. Agric. Sci. Mansoura Univ., 20: 3207, 3227 & 3251.
- 194- Abdollahi, A. & Buchanan, R. L.(1981). J. Food Sic., 46: 143.
- 195- Aboshasha, S. S. et al. (1995). J. Agric. Sci. Mansoura Univ., 20: 2237.
- 196- Ademoyero, A.A. et al. (1991). Poult. Sci., 70: 2090.
- 197- Ademoyero, A. A. & Hamilton , P. B. (1991). Poult. Sci., 70: 2082.
- 198- Aichele-Deubelius, I. & Huss, W. (1984). Landwirtsch. Forsch., 37: 21.

- 199- Akkmeteli, M. A. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 957.
- 200- Akrami, F. (1996). *World Poultry-Misset*, 12 (5) 50.
- 201- Aleksandrov, M. & Dzhurov, A. (1987). *Vet Med. Nauki*, 24: 38.
- 202- Alfin-Slater, R. B. et al. (1975). *J.A.O.C.S.*, 52: 266.
- 203- Ali , M. M. et al. (1984). *Assiut J. Agric. Sci.*, 15: 119.
- 204- Allen , N. K. et al. (1981). *Poult. Sci.*, 60: 1165& 1415.
- 205- Allen, N. K. et al. (1983). *Poult. Sci.*, 62: 282.
- 206- Allen., J. G. et al. (1986). *Australian Vet J.* , 63: 350.
- 207- Alsberg, C. L. & Black, O. F. (1913). *U.S. Dept. Agric., Bull. Bur. Plant Ind.* 270: 7.
- 208- Amend, Von R. & Müller, H.H. (1984). *Sonderdruck aus Landwirtschaftliche Forschung*, Sept., S. 606.
- 209- Ames et al. (1976). *Poult. Sci.* , 55: 1294.
- 210- Amin, S. O. et al. (1991). *Egypt. J. Anim. Prod.*, 28:179.
- 211- Anderson, H. W. et al. (1975). *J. Agr. Fd. Chem.*, 23: 775.
- 212- Anon. (1974). *FDA, Technical Bulletin, No.1. In: FDA By Lines*, 5: 117 & 201.
- 213- Anon. (1989). *FAO Food and nutrition paper* 47/5.
- 214- Anon. (1992). *Die Fleischerei*, 43: 844.
- 215- Arafa, M.A.I (1995). *J. Agric. Sci. Mansoura Univ.* 20: 791.
- 216- Badiali, I. et al. (1968). *Am. J. Vet Res.* 29: 2029.
- 217- Bagley, E.B. (1979). *J.A.O.C.S.*, 56: 808.
- 218- Baker, D.C. & Green, R.A. (1987). *Vet Pathology*, 24: 62.
- 219- Balaraman, N. & Arora, S.P. (1987). *Indian J. Anim. Sci.*, 57: 61.
- 220- Balzer, I. et al. (1977). *Ann, Nutr. Alim.* 31: 425.
- 221- Bano, Z. & Rajarathnam, S. (1986). *Qual. Plant. Plant. Foods Hum. Nutr.*, 36: 11.

- 222- Barnikol, H. et al. (1985). Tierärztliche Umschau, 40: 658.
- 223- Barnikol, H. & Thalmann, A. (1986). Tierärztliche Umschau, 41: (3) 178.
- 224- Barnikol, H. & Thalmann, A. (1988). Tierärztl. Umschau, 43: 74.
- 225- Bars, J. Le. (1977). Ann. Nutr. Alim., 31: 575.
- 226- Bars, J. Le. et al. (1977). Ann. Nutr. Alim., 31: 509.
- 227- Bassir et al. (1978). Biochemical Pharmacology, 27: 833.
- 228- Basu, T. K. et al. (1975). Nutr. Metabl. 18: 302.
- 229- Bauer, J. & Gareis, M. (1991). Anim. Res. Develop., 33: 80.
- 230- Baur, F. J. (1974). J.A.O.C.S., 51: 263.
- 231- Beasley, J. N. et al. (1980). Poult. Sci., 59: 708.
- 232- Bennett, G. A. & Anderson, R.A. (1978). J. Agric. Food Chem., 26: 1055.
- 233- Bennett, G. A. et al. (1980). J.A.O.C.S., 51: 245.
- 234- Bennett, G. A. & Shotwell, O. L. (1979). J.A.O.C.S., 56: 812.
- 235- Beuchat, L. R. (1979). J. Stored Prod. Res., 15: 25.
- 236- Bilgrami, K. S. et al. (1992). J. Sci. Food Agric., 85: 101.
- 237- Bird, F. H. (1978). Poult. Sci., 57: 1293.
- 238- Blaney, B. J. et al. (1988). Nut. Abst. & Rev. Series B., 58: 4360.
- 239- Bock, R.R. et al. (1986). Avian Pathology, 15: 495.
- 240- Bodine, A. B. et al. (1984). J. Dairy Sci., 67: 110.
- 241- Böhm, J. et al. (1985). Die Bodencultur, 36: 333.
- 242- Boonchuvit, B. et al. (1975). Poult. Sci., 54: 1693.
- 243- Boonchuvit, B. & Hamilton, P. B. (1975). Poult. Sci., 54: 1567.
- 244- Booth, S.C. et al. (1981). Carcinogenesis(London), 2: 1063.
- 245- Bothast, R. J. et al. (1979). J. Food Sci., 44: 411.
- 246- Bouhet, J. C. & Pharm Van Choung, P. (1977). Ann. Nutr. Alim., 31: 811.

-
- 247- Boutibonnes, Ph. (1977). *Pharmacology*, 5: 560.
- 248- Boutibonnes, Ph. (1978). *I.R.C.S. Medical Science*, 6: 491.
- 249- Boutrif, E. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 431.
- 250- Boutrif, E. et al. (1977). *J.A.O.A.C.*, 60: 747.
- 251- Boyd, E.M. et al. (1970). *Chemotherapy*, 15: 1.
- 252- Briggs, D.M. et al. (1974). *Poult. Sci.*, 53: 2115.
- 253- Brown, T.P. et al. (1992). *Avian Diseases*, 36: 450.
- 254- Bryden, W.L. et al. (1979). *Br. J. Nutr.*, 41: 529.
- 255- Bubien, J.K. & Woods, W.T. Jr. (1987). *Toxicol.*, 25: 325.
- 256- Bullerman, L.B. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 435.
- 257- Buntenkötter, S. (1973). *Übers. Tierernährg.*, 1: 223.
- 258- Burk, R.L. et al. (1978). *J.A.V.R.S.*, 19: 2.
- 259- Butler, W.H. & Neal, G.E. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 949.
- 260- Cacan, M. et al. (1977). *Toxicology*, 8: 205.
- 261- Campbell, A.D. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 403.
- 262- Campbell, T.C. & Hayes, J.R. (1974). *Pharmacol. Rev.* 26: 171.
- 263- Campbell, T.C. & Stoloff, L. (1974). *J. Agr. Food Chem.*, 22: 1006.
- 264- Campos, M.S. et al. (1974). *Proc. Nutr. Soc.*, 33: 86 A.
- 265- Cantoni, C. et al. (1983). *Food Sci. Technol. Abstr.* 15: 787.
- 266- Carlton, W.W. et al. (1974). *Food Cosmet Toxicol.*, 12: 479.
- 267- Carlton, W.W. et al. (1976). *Toxicol. Appl. Pharmacol.*, 38: 455.
- 268- Chang, C.F. et al. (1979). *Poult. Sci.* 58: 555.
- 269- Chang, C. F. et al. (1981). *Poult. Sci.*, 60: 11.
- 270- Chaudhary, Z.I. et al. (1985). *Can. J. Anim. Sci.*, 65: 511.
- 271- Chen, J. et al. (1982). *J. of Nutr.*, 112: 350.
- 272- Chi, M.S. et al. (1977). *Poult. Sci.*, 56: 628.
- 273- Chi, M.S. et al. (1978). *Poult. Sci.*, 57: 1234.

- 274- Chi, M.S. et al. (1978). *Appl. Environ. Microbiol.*, 35: 636.
- 275- Chi, M.S. et al. (1980). *Poult. Sci.*, 59: 531.
- 276- Chi, M.S. et al. (1981). *Poult. Sci.* 60: 137.
- 277- Chipley, J.R. et al. (1974). *Appl. Microbiol.*, 28: 1027.
- 278- Ciegler, A. (1977). *Mycopathologia*, 65: 5.
- 279- Ciegler, A. et al. (1978). *Appl. Environ. Microbiol.*, 36: 533.
- 280- Clevström, G. et al. (1981). *J. Stored Prod.Res.*, 17: 151.
- 281- Codifer, L.P. et al. (1976). *J.A.O.C.S.*, 53: 204.
- 282- Cole, R.J. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 685.
- 283- Colvin, B.M. et al. (1984). *J.A.V.M.A.*, 184: 956.
- 284- Cook, W.O. et al. (1986). *A.J.V.R.*, 47: 1817.
- 285- Cornelius, J.A. (1984). *Oil Palm News(London)*, No.28.
- 286- Cote, L.M. et al. (1986). *J. Dairy Sci.*, 69: 2416.
- 287- Coulter, J.B.S. et al. (1986). *Transactions of the Royal Soc. of Trop. Med. and Hygiene*, 80: 945.
- 288- Cullen, J.M. et al. (1987). *Cancer Research*, 47: 1913.
- 289- Dalvi, R.R. & Ademoyero, A.A. (1984). *Avian Dis.*, 28: 61.
- 290- Dalvi, R.R. & McGowan, C. (1984). *Poult. Sci.*, 63: 485.
- 291- Dashek, W.V. et al. (1983). *Poult. Sci.*, 62: 2347.
- 292- De Arriole, M.C., et al. (1988). *J. Agric. Food Chem.*, 36: 530.
- 293- Debeaupuis, J.P. (1983). *Microbiol. Aliments Nutr.*, 1: 153.
- 294- Debeaupuis, J.P & Lafont, P. (1978). *C.R. Hebd. Seances Acad. Sci., Series D, Paris*, 286: 431.
- 295- Deubelius, I. & Diermann, M. (1980). *Landwirtsch. Forsch.*, 37: 461.
- 296- De Waart, J. (1973). *J. Microbiol. Serol.*, 39: 361.

- 297- Dirr, H. W. & Schabort, J.C. (1986). *Biochem. Biophys. Acta* 881: 383.
- 298- Dixon, R.C. & Hamilton, P.B. (1981). *Poult. Sci.*, 60: 2407.
- 299- Doerr, J.A. et al. (1983). *Poult. Sci.*, 62: 1971.
- 300- Doerr, J.A. & Hamilton, P.B. (1981). *Poult. Sci.*, 60: 1406.
- 301- Dong, Z.G. et al. (1987). *Carcinogenesis*, 8: 989.
- 302- Dvorackova, I. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 977.
- 303- Dvorak, R. et al. (1977) *Vet Med.(Prague)* 22(3) 161.
- 304- Eckman, M.K. & Morgan-Jones, G. (1978). *Avian Dis.*, 23: 204.
- 305- Eckstein, B. et al. (1985). *Z. Tierphysiol., Tierernährg. u. Futtermittelkde*, 54: 98.
- 306- Egbunike, G.N. (1979). *Zbl. Vet Med. A.*, 26: 66.
- 307- Ehnert, M. et al. (1981). *Z. Lebensm. Unters. Forsch.*, 172: 110.
- 308- El-Essawy, H.A. et al. (1984). *Assiut Vet Med. J.*, 11: 125.
- 309- El-Hefnawy, N.G. et al. (1992). *J. Egypt. Soc. Pathologists*, 12: 103.
- 310- El-Kayati, S.M. et al. (1995). *J. Agric. Sci. Mansoura Univ.* 20: 2303.
- 311- El-Kotry, R. et al., (1994). *J. Agric. Sci. Mansoura Univ.*, 19: 2017.
- 312- El-Mofty, M.M. & Sakr, S. A. (1988). *Nutr. Cancer*, 11: 55.
- 313- El-Sayed, A. et al. (1992). *Vet Med. J., Giza*, 40: 21.
- 314- El-Zahar, H. et al. (1996). *Egypt. J. Rabbit Sci.*, 6: 55 & 67.
- 315- El-Zawahri, M. et al. (1977). *Ann. Nutr. et Aliment., Paris*, 31: 859.
- 316- Emami, A. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 531.
- 317- Emeh, C.O. & Marth, E.H. (1977). *Mycopathologia*, 62: 103.
- 318- Engel, G. (1976). *Milchwissenschaft*, 31: 264.
- 319- Engel, G. (1977). *Milchwissenschaft*, 32: 79.

- 320- Engel, G. & Hagemeister, H. (1978). *Milchwissenschaft*, 33: 21.
- 321- Fabbri, A.A. et al. (1980). *Trans. Br. Mycol. Soc.*, 74: 197.
- 322- Fahmy, M.J. et al. (1978). *Cancer Res.*, 38: 2608.
- 323- Farag, R.S. et al. (1994). *J. Agric. Sci. Mansoura Univ.*, 19: 3979.
- 324- Farnworth, E.R. et al. (1983). *Poult. Sci.*, 62: 832.
- 325- Fehr, P.M. & Delage, J. (1970). *C.R. Acad. Sci., Ser. D*, 270: 550.
- 326- Fekete, S. et al. (1989). *Lab. Anim. Sci.*, 39: 603.
- 327- Fenster, R. & Weiser, H. (1994). *Zootechnica International*, August.
- 328- Ferrando, R. & Henry, N. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 701.
- 329- Fink-Gremmels, J. et al. (1990). *Die Fleischerei*, 41: 438.
- 330- Fink-Gremmels, J. & Leistner, L. (1992). *Die Fleischerei*, 43: 888.
- 331- Fischbach, H. (1972). *FDA, By-lines 2*: 202.
- 332- Fischbein, L. (1972). *Sci. Total Environ.*, 1: 211.
- 333- Forsyth, D.M. et al. (1977). *Appl. Environ. Microbiol.*, 34: 547.
- 334- Fox, J. G. et al. (1978). *J.A.V.M.A.*, 173: 1191.
- 335- Frank, H.K. (1972). *Berichte über Landwirtschaft*, 50: 240.
- 336- Frank, H.K. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 459.
- 337- Frape, D.L. et al. (1981). *Br. J. Nutr.*, 46: 315.
- 338- Friesz-Gyermos, I. et al. (1985). *Egeszsegudomány*, 29: 31.
- 339- Friot, D. et al. (1975). *Revue d'Élevage et de Médecine Vétérinaire des Pays Tropicaux*, 28: 419.
- 340- Fuchs, R. et al. (1988). *Poult. Sci.* 67: 707.
- 341- Fukuyama, K. et al. (1978). *J. Chem. Soc., Perkin Transactions, II*: 683.
- 342- Galbraith, H. et al. (1984). *Anim. Prod.*, 38: 544.
- 343- Gallagher, R.T. et al. (1977). *N.Z.J. Agric. Res.*, 20: 431.
- 344- Gallagher, R.T. & Wilson, B.J. (1978). *Mycopathologia*, 66: 183.

- 345- Galtier, P. & Alvinerie, M.(1976). Ann. Rech. Vet, 7: 91.
- 346- Gedek, B.(1973). Übers Tierernährg., 1: 45.
- 347- Gedek, B. (1976). Fortschr. Med., 94: 694.
- 348- Gedek, B. (1983). Anim. Res. & Develop., 17: 47.
- 349- Gedek, B. et al. (1990). AID, 1200.
- 350- Gelda, C.S. & Luyt, L.J. (1977) Ann. Nutr. Alim., 31: 477.
- 351- Gelev, I. et al. (1986). Veterinarnomeditsinski. Nauki, 23: 16
(Bulgaria).
- 352- Ghori, H.M. & Edgar, S.A. (1979).Poult. Sci., 58: 14.
- 353- Ghosh, A.C. et al. (1978). Appl. Environ. Microbiol., 35: 563.
- 354- Giambrone, J.J. et al. (1978). Am.J. Vet Res., 39: 305.
- 355- Giambrone, J.J. et al. (1985). Poult. Sci., 64: 852 & 1678.
- 356- Gilberte, L. & Pierre, G. (1985). Biochem. Pharmacol., 34: 425.
- 357- Glahn, R.P. et al. (1988). Poult. Sci., 67: 1034.
- 358- Glahn, R.P. & Wideman, R.F.Jr. (1987). Poult. Sci., 66: 1316.
- 359- Griffith, D.L.V. (1993). World Poultry-Misset, 9(12): 59.
- 360- Guergue, J. & Ramirez, C. (1977). Ann. Nutr. Alim., 31: 485.
- 361- Hacking, A. et al. (1977). Ann. Nutr. Alim., 31: 557.
- 362-Hadidane, R. et al. (1985). Hum. Toxicol., 4: 491.
- 363- Hafez, A.H. et al. (1979). Assiut. Vet Med.J., 6: (11&12) 183.
- 364- Hale, O.M. & Wilson, D.M. (1979).J.Anim. Sci., 48: 1394.
- 365- Hamilton, R.M.G. & Trenholm, H.L. (1984). Anim. Feed. Sci. Technol., 11: 293.
- 366- Hamilton, P. & Wyatt, R. (1974). Feed Management, Aug.: 15.
- 367- Hamsa, T.A.P. & Ayres, J.C. (1977). J.A.O.C.S., 54: 219.
- 368- Hanika, C. et al. (1983). Food Chem. Toxicol., 21: 487.
- 369- Hanika, C. et al. (1984). Food. Chem. Toxicol., 22: 999.

- 370- Hanika, C. et al. (1986). *Vet Pathol.*, 23: 245.
- 371- Hanssen, E. (1971). *Medizin und Ernährung*, 12: 249.
- 372- Harrach, B. et al. (1981). *Appl. Environ. Microbiol.*, 41: 1428.
- 373- Harrach, B. et al. (1982). *Magyar Allatorvosok Lapja*, 37: 808.
- 374- Harrach, B. et al. (1982). *Appl. Environ. Microbiol.*, 44: 494.
- 375- Hart, L.P. (1988). *Nutr. Abst. & Rev. Series,B*, 58: 4359.
- 376- Hatey, F. & Moule, Y. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 867.
- 377- Heaton, T.C. et al. (1978). *J.A.O.C.S.*, 55: 465.
- 378- Helderich, W.G. et al. (1986). *J. Anim. Sci.*, 62: 697.
- 379- Hemken, R.W. et al. (1984). *J. Anim. Sci.*, 58: 1011.
- 380- Hertrampf, J. W. (1994). *World Poultry-Misset*, 10(8): 55.
- 381- Hitokoto, H. et al. (1978). *Appl. Environ. Microbiol.*, 36: 252.
- 382- Hitokoto, H. et al. (1978). *Mycopathologia*, 66: 161.
- 383- Hnatow, L.L. & Wideman, R.F., Jr. (1985). *Poult. Sci.*, 64: 1553.
- 384- Holmberg, T. et al. (1983). *Zb.f. Vet Med., A*, 30: 656.
- 385- Holt, P.S. & De Loach, J.R. (1988). *Molecular Cell Res.*, 971: 1.
- 386- Hook, B.S. (1988). *Diss. Abst. Inter. B.*, 48: 2832.
- 387- Horwitz, W. (1975). *FDA. By-Lines*, 6: 93.
- 388- Huff, W.E. (1980). *Cereal Chem.*, 57: 236.
- 389- Huff, W.E. & Doerr, J.A. (1981). *Poult. Sci.*, 60: 550.
- 390- Huff, W.E. et al. (1975). *Poult. Sci.*, 54: 2014.
- 391- Huff, W.E. et al. (1981). *Poult. Sci.*, 60: 1412.
- 392- Huff, W.E. et al. (1983). *Poult. Sci.*, 62: 1764.
- 393- Huff, W.E. et al. (1988). *J. Anim. Sci.*, 66: 2351.
- 394- Huff, W.E. et al. (1988). *Poult. Sci.*, 67: 1139 & 1418.
- 395- Huff, W.E. & Hamilton, P.B. (1975). *Poult. Sci.*, 54: 1308 & 1659.

- 396- Ibrahim, M.M.K. & Arafa, M.A.I. (1995). *J. Agric. Sci. Mansoura Univ.* 20: 805.
- 397- Ingerowski, G.H. & Stan, H.J. (1979). *J. Environ. Pathol. Toxicol.*, 2: 1173.
- 398- Irfan, M. & Maqbool, A. (1986). *Pakistan. VetJ.*, 6: 87.
- 399- Ivanovskii, A.A. (1985). *Veterinariya, Moscow*, 6: 57.
- 400- Ivanovskii, A.A. (1986). *Veterinariya, Moscow*, 7: 65.
- 401- Jackson, R.A. et al. (1974). *J. Agr. Food Chem.*, 22: 1015.
- 402- Jackson, J.A. et al. (1984). *J. Dairy Sci.*, 67: 104.
- 403- Jakubowska, D. et al. (1984). *Przegl. Lek.*, 41: 571.
- 404- Jansen, C.M. & Dose, K. (1985). *Myco. Res.*, 1: 11.
- 405- Jensen, A.H. et al. (1977). *Anim. Sci.*, 45: 8.
- 406- Johnsen, H. et al. (1986). *Biochem. Pharma.*, 35: 1469.
- 407- Jordan, W.H. et al. (1977). *Food Cosmet Toxicol.*, 15: 29.
- 408- Jordan, W.H. et al. (1978). *Food Cosmet Toxicol.*, 16: 355, 431 & 441.
- 409- Juskiewicz, T. & Piskorska-Pliszczynska, J.(1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 489.
- 410- Kallela, K. et al. (1988). *Nutr. Abs. & Rev. Series B*, 58: 3823.
- 411- Kalra, D.S. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 745 & 753.
- 412- Kamara, A.M. et al. (1995). *J. Agric. Sci. Mansoura Univ.* 20: 2287.
- 413- Kandil, W. et al. (1991) *Mansoura Medical Journal*, 21: 193.
- 414- Karavaev, O.Yu. (1986). *Veterinariya, Moscow*, 8: 72.
- 415- Karppanen, E. et al. (1985). *J. Agric. Sci. in Finland*, 57: 195.
- 416- Katzen, J.S. & Llewellyn, G.C. (1987). *Vet & Human Toxicol.*, 29: 127.
- 417- Kelley, V.C. & Mora, E.C. (1976). *Poult. Sci.*, 55: 317.

- 418- Khamis, Y. et al. (1986). *Zuchthygiene*, 21: 233.
- 419- Kharchenko, S.N. et al. (1986). *Veterinariya, Moscow*, 9: 70.
- 420- Kiessling, K.H. et al. (1984). *Appl. Environ. Microbiol.*, 47: 1070.
- 421- Kmetz, K.T. et al. (1978). *Phytopathology*, 68: 836.
- 422- Knapstein, H. (1968). *Landwirtsch. Forsch.*, 21: 164.
- 423- Knutti, R. & Schlatter, C. (1982). *Z. Lebensm. Unters. Forsch.*, 174: 122.
- 424- Kobbe, B. et al. (1977). *Appl. Environ. Microbiol.*, 33: 996.
- 425- Krishnamachari, K.A.V.R. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 991.
- 426- Krogh, P. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 411.
- 427- Krogh, P. (1979). *Mycopathologia*, 65: 43.
- 428- Krogh, P. et al. (1976). *Acta Path. Microbiol. Scand. Sect. A.*, 84: 429.
- 429- Krogh, P. et al. (1988). *J. Toxicol. & Environ. Health*, 23: 1.
- 430- Kubena, L.F. et al. (1983). *Poult. Sci.*, 62: 1786.
- 431- Kubena, L.F. et al. (1987). *Poult. Sci.*, 66: 1612.
- 432- Kubena, L.F. et al. (1988). *Poult. Sci.*, 67: 253.
- 433- Kubena, L.F. et al. (1991). *Poult. Sci.*, 70: 1823.
- 434- Kumar, A. & Barsaul, C.S. (1996). *Feed Mix*, 4 (1) 31.
- 435- Lafont, P. (1974). *Rev. Fr. Crops Gras*, 21(2) 77.
- 436- Lancaster, M.C. (1969). *Proc. Nutr. Soc.*, 28: 203.
- 437- Lanigan, G.W. et al. (1979). *Appl. Environ. Microbiol.*, 37: 289.
- 438- Lansden, J.A. et al. (1978). *J. Agric. Food Chem.*, 26: 246.
- 439- Larsen, C. et al. (1985). *Poult. Sci.*, 64: 2287.
- 440- Lasztity, R. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 495.
- 441- Lasztity, R. & Wöller, L. (1975). *Die Nahrung*, 19: 537.

-
- 442- Leath, K.T. & Kendall, W.A. (1978). *Phytopathology*, 68: 826.
- 443- Lee, D.J. et al. (1978). *J. Natl. Cancer Inst.*, 60: 317.
- 444- Lee, L.S. et al. (1980). *Cereal. Chem.*, 57: 340.
- 445- Lee, L.S. & Russell, T.E. (1981). *J.A.O.C.S.*, 58: 27.
- 446- Leibetseder, J. (1981). *Wien. tierärztl. Mschr.*, 68: 239.
- 447- Leibetseder, J. (1981). *Übers. Tierernährg.*, 9: 1.
- 448- Leibetseder, J. (1982). *Kraftfutter.*, 11: 428.
- 449- Leibetseder, J. (1982). *Z. Tierphysiol., Tierernährg. u. Futtermittelkde.*, 47: 250.
- 450- Leistner, L. (1991). *Die Fleischerei*, 42: V.
- 451- Lepom, P. & Kloss, H. (1988). *Nutr. Abst. & Rev. Series B.*, 58: 4363.
- 452- Levi, C. (1980). *J.A.O.A.C.*, 63: 1282.
- 453- Lienert, E. (1974). *Wien tierärztl. Mschr.*, 61: 237.
- 454- Liker, B. et al. (1978). *Veterinarski Arhiv.*, 48: 32.
- 455- Lillehoj, E.R. (1973). *J.A.V.M.A.*, 163: 1281.
- 456- Lindenfesler, L.A. & Ciegler, A. (1977). *Appl. Environ. Microbiol.*, 34: 553.
- 457- Lindenfesler, L.A. et al. (1978). *Appl. Environ. Microbiol.*, 25: 105.
- 458- Lindroth, S. & Niskanen, A. (1978). *J. Food. Sci.*, 43: 446.
- 459- Llewellyn, G.C. et al. (1985). *Bull. Environ. Contam. Toxicol.*, 35: 149.
- 460- Long, G.G. & Diekman, M.A. (1986). *Am.J. Vet Res.*, 47: 184.
- 461- Lorenzana, R.M. et al. (1985). *Fundamental & Appl. Toxicol.*, 5: 879 & 893.
- 462- Löttsch, R. & Leistner, L. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 499.
- 463- Mabrouk, S.S. & El-Shayeb, N.M.A. (1980). *Chem. Mikrobiol.*

- Technol. Lebensm., 6: 167 & 183.
- 464- Mac Donald, E.J. et al. (1988). *J. Anim. Sci.*, 66: 434.
- 465- Madson, A. et al. (1982). *Acta Agric. Scand.*, 32: 225.
- 466- Mahmoud, S.M. et al. (1983). *Assiut Vet Med. J.*, 11: 151.
- 467- Mahmoud, K.I. et al. (1994). *Alex. J. Vet Sci.*, 10: 39.
- 468- Maikanov, B.S. (1986). *Veterinariya, Moscow*, 9: 74.
- 469- Manickam, A. et al. (1985). *Indian. Vet J.*, 62: 711.
- 470- Manson, M.M. & Neal, G.E. (1987). *Food. Addit. Contam.*, 4: 141.
- 471- Marasas, W.F.O. et al. (1977). *South African J. Sci.*, 73: 346.
- 472- Marijanovic, D.R. et al. (1991). *Poult. Sci.*, 70: 1895.
- 473- Marks, H.L. & Bacon, C.W. (1976). *Poult. Sci.* 55: 1864.
- 474- Marquardt, R.R. et al. (1988). *Canadian J. Vet Res.*, 52: 186.
- 475- Marvan, F. et al. (1988). *Biologizace a Chemizace Zivocisne Vyroby-Veterinaria*, 24: 85.
- 476- Maryamma, K.I. & Sivadas, C.G. (1973). *Kerala. J. Vet Sci.*, 4: 26.
- 477- Mashaly, R.I. et al. (1984). *Egypt J. Dairy. Sci.*, 12: 135.
- 478- Mayer, N. (1985). *Fleischerei-Bedarf*, 35 (78) 19.
- 479- Mazen, M.B. et al. (1984). *Assiut Vet Med. J.*, 11: 61.
- 480- Mc Caughey, W.J. (1988). *The Vet Record*, 123: 511.
- 481- Mc Kinley, E.R. & Carlton, W.W. (1980). *Food Cosmet Toxicol.*, 18: 173 & 181.
- 482- Mc Kinley, E.R. et al. (1982). *Food. Chem. Toxicol.*, 20: 289.
- 483- Mehdi, N.A.Q. et al. (1981). *Food Cosmet. Toxicol.*, 19: 723.
- 484- Mehdi, N.A.Q. et al. (1984). *Avian Pathol.*, 13: 37.
- 485- Mehdi, N.A.Q. et al. (1984). *Vet. Pathol.*, 21: 216.
- 486- Micco, C. et al. (1987). *Poult. Sci.*, 66: 47.
- 487- Micco, C. et al. (1988). *Food Additives & Contaminants.*, 5: 309.

- 488- Mintzlaff, H.J. et al. (1977). Warszawa, 189: 63.
- 489- Möller, J.M. (1972). Kraftfutter, 55: 1.
- 490- Morgan, S. D. et al. (1983). Assiut Vet. Med. J., 11 (21) 167.
- 491- Morgan, M.R.A. et al. (1986). J. Sci. Food Agric., 37: 475.
- 492- Morton, I.D. (1977). Proc. Nutr. Soc. 36: 101.
- 493- Moubasher, A.H. et al. (1977). Ann. Nutr. Alim., 31: 607.
- 494- Moubasher, A.H. et al. (1978). Mycopathologia., 66(3) 187.
- 495- Müller, H.M. (1979). Daten u. Dokumente z. Umweltschutz, 23: 153.
- 496- Müller, H.M. (1982). Übers. Tierernähung., 10: 95.
- 497- Müller, H.M. (1983). Übers. Tierernähung., 11: 47.
- 498- Müller, H.M. (1983). Wissenschaft und Umwelt, 4: 300.
- 499- Müller, H.M. (1983). Anim. Res. Develop., 18: 70.
- 500- Müller, H.M. (1984). Anim. Res. Develop., 19: 7.
- 501- Müller, H.M. (1984). Badische Bauern Zeitung, 37(48) 20.
- 502- Müller, H.M. (1984). D.L.G. Nr., 538025.
- 503- Müller, H.M. & Espe, U. (1984). Daten u. Dokumente z. Umweltschutz, 36: 87.
- 504- Müller, H.M. et al. (1979). Getreide, Mehl u. Brot, 33: 3.
- 505- Müller, H.M. et al. (1981). Landwirtsch. Forsch., 34: 23.
- 506- Müller, H.M. et al. (1982). Anim. Res. & Develop., 16: 33.
- 507- Müller, H.M. et al. (1985). Z. Tierphysiol., Tierernährg. u. Futtermittelkde., 53: 193.
- 508- Müller, H.M. & Hörber, G. (1981). Landwirtsch. Forsch., 38: 638.
- 509- Müller, H.M. & Hörber, G. (1982). Zbl. Mikrobiol., 137: 214.
- 510- Müller, H.M. & Schwadorf, K. (1990). Anim. Res. & Develop., 31: 71.

- 511- Müller, H.M. & Thaler, M. (1981). Arch. Tierernährung, 31: 789.
- 512- Müller, H.M. & Thaler, M. (1983). Anim. Res. Develop., 17: 15.
- 513- Müller, H.M. & Wolf, K.M. (1984). Z. Tierphysiol., Tierernähr. u. Futtermittelkde., 52: 97.
- 514- Murthy, T.R.K. et al. (1975). Anim. Sci., 41: 1339.
- 515- Nartowicz, V.B. et al. (1979). J. Food Sci., 44: 446.
- 516- Natarajan, K.R. et al. (1975). J.A.O.C.S., 52: 160.
- 517- Noomhorm, A. et al. (1992). J. Sci. Food Agric., 58: 117.
- 518- Noonpugdee, Ch. et al. (1986). Die. Bodenkultur, 37: 87.
- 519- Nummi, M. et al. (1977). Ann. Nutrit. et Aliment., 31: 761.
- 520- Obrazhei, A.F. (1987). Veterinariya, Moscow, 4: 58.
- 521- Ohtsubo, K. et al. (1977). Ann. Nutrit. et Aliment., Paris, 31: 771.
- 522- Ohtsubo, K. & Saito, M. (1977). Ann. Nutr. Alim., 31: 771.
- 523- Okoye, Z.S.C. (1987). Food Additives & Contaminants, 4: 57.
- 524- Okoye, J.O.A. et al. (1988). Avian Pathol., 17: 731.
- 525- Olsen, R.F. et al. (1977). J. Anim. Sci., 45: 1392.
- 526- Orth, R. (1973). Lebensm. Unters. Forsch., 151: 267.
- 527- Orth, R. (1977). Ann. Nutr. Alim., 31: 617.
- 528- Osborne, D.J. & Hamilton, P.B. (1981). Poult. Sci., 60: 1398.
- 529- Osborne, D.J. et al. (1982). Poult. Sci. 61: 1646.
- 530- Ostrowski-Meissner, H.T. (1983). Poult. Sci., 62: 599.
- 531- Ostrowski-Meissner, H.T. (1984). Comp. Pharmacol. Toxicol., 79C: 193.
- 532- Osweiler, G.D. & Trampel, D.W. (1985). J. Amer. Vet. Med. Assoc., 187: 636.
- 533- Ozegovic, L. (1984). Veterinaria (Sarajevo) 33: 393.
- 534- Palti, J. (1947). Hassadch, XXV(7): 240.

-
- 535- Palyusik, M. (1977). *Wien. tierärztl. Mschr.*, 64: 211 & 259.
- 536- Palyusik, M. et al. (1980). *Acta Veterinaria Academiae Scientiarum Hungaricae*, 28: 217.
- 537- Palyusik, M. & Koplik-Kovacs, E. (1975). *Acta Vet Acad. Sci. Hungaricae*, 25: 363.
- 538- Pardue, S.L. et al. (1987). *Poult. Sci.*, 66: 156.
- 539- Park, D.L. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 919.
- 540- Park, D.L. et al. (1978). *J. Toxicol. Environ. Health*, 4: 9.
- 541- Pathre, S.V. et al. (1976). *J. Agric. Food Chem.*, 24: 97.
- 542- Pathre, S.V. & Mirocha, C.J. (1979). *J.A.O.C.S.*, 99: 820.
- 543- Patterson, D.S.P. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 901.
- 544- Patterson, D.S.P. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 643.
- 545- Paulsen, M.R. et al. (1976). *J. Food. Sci.*, 41: 667.
- 546- Payer, N. (1984). *Die Fleischerei*, 35: 545.
- 547- Peers, F.G. & Linsell, C.A. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 1005.
- 548- Pegram, R.A. & Wyatt, R.D. (1981). *Poult. Sci.*, 60: 2429.
- 549- Peiffer, R.L. & Jackson, W.F. (1979). *J. Am. Anim. Hospital Assoc.*, 15: 93.
- 550- Pestka, J.J. et al. (1985). *J. Food Protection*, 48: 953.
- 551- Petrie, L. et al. (1977). *Vet. Rec.*, 101: 326.
- 552- Pettersson, H. & Kiessling, K.H. (1976). *Swed. J. Agric. Res.*, 6: 161.
- 553- Pfander, W.H. (1968). *Feedstuffs*, 40: 26.
- 554- Phillips, T.D. et al. (1988). *Poult. Sci.*, 67: 243.
- 555- Pier, A.C. (1973). *AVMA*, 163: 1259.
- 556- Pike, J.W. (1982). *J. Steroid Biochem.*, 16: 385.
- 557- Pohland, A.E. (1977). *FDA By-Lines*, 7: 295.

- 558- Polonsky, J. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.* 31: 693.
- 559- Poppenga, R.H. (1988). *Diss. Abst. Int. B*, 49: 54.
- 560- Prelusky, D.B. et al. (1987). *J. Agric. Food Chem.*, 35: 182.
- 561- Prior, M.G. et al. (1976). *Poult. Sci.* 55: 786.
- 562- Prior, M.G. et al. (1981). *Poult. Sci.*, 60: 1145.
- 563- Prior, M.G. & Sisodia, C.S. (1978). *Poult. Sci.*, 57: 619.
- 564- Radnai, J. (1974). *Különnyomat A Magyar Allatorvosok Lapja*,
EVT, 8 Szamabol: 539.
- 565- Radovanovic, Z. (1987). *Med. Hypotheses*. 22: 171.
- 566- Ramljak, D. et al. (1987). *Veterinarski Archiv*, 57: 1.
- 567- Ray, A.C. et al. (1986). *J.A.V.M.A.*, 188: 1187.
- 568- Refai, M.K. et al. (1993). *Mycotoxin Res.*, 9: 47.
- 569- ReiB, J. (1976). *Z. Ernährungswiss.*, 15: 168.
- 570- ReiB, J. (1981). *Z. Lebensm. Unters. Forsch.*, 172: 26.
- 571- Republik Österreich. (1980). *Bundesministerium für Gesundheit*
und Umweltschutz. Heft 4/79.
- 572- Rice, S.L. et al. (1977). *Appl. Environ. Microbiol.*, 34: 791.
- 573- Richard, J.L. et al. (1978). *Amer. J. Veter. Res.*, 39: 163.
- 574- Richard, J.L. et al. (1986). *Avian Dis.*, 30: 788.
- 575- Richardson, K.E. & Hamilton, P.B. (1987). *Poult. Sci.*, 66: 640.
- 576- Riechert, B. (1978). *Ga. Agric. Res.* 20: 4.
- 577- Riesen, J.W. et al. (1977). *J. Anim. Sci.*, 45: 293.
- 578- Robbana-Barnat, S. et al. (1987). *Food Additives & Contaminants*,
4: 49.
- 579- Robbers, J.E. et al. (1978). *Appl. Environ. Microbiol.*, 36: 819.
- 580- Roberts, W.T. & Mora, E.C. (1978). *Poult. Sci.*, 57: 1221.
- 581- Rodricks, J.V. (1977). *FAD By-Lines*, 7: 299.

- 582- Rotter, R.G. et al. (1985). *Can. J. Anim. Sci.*, 65: 953, 963 & 975.
- 583- Ruddick, J.A. et al. (1976). *Bull. Environ. Contam. Toxicol.*, 15: 678.
- 584- Rukmini, C. & Bhat, R.V. (1978). *J. Agric. Food Chem.*, 26: 647.
- 585- Russell, T.E. (1985). *J.A.O.C.S.*, 62: 515.
- 586- Rutledge, A.E. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 1019.
- 587- Saad, M.M. (1993). *Bull. Nutr. Inst. Cairo, Egypt*, 13: 33.
- 588- Saad, M.M. (1993). *Vet. Med. J. Giza*, 41: 33.
- 589- Sauer, D.B. et al. (1978). *Agric. Food Chem.*, 26: 1380.
- 590- Schaeffer, J.L. et al (1987). *Poult. Sci.*, 66: 318.
- 591- Schoental, R. et al. (1978). *Experientia*, 34: 763.
- 592- Schröppel, E. & Müller, H.M. (1978). *Landwirtsch. Forsch.*, 35: 570.
- 593- Schuh, M. & Schweighardt, H. (1981). *Übers., Tierernährg.*, 9: 33.
- 594- Schweighardt, H. (1979). *Tagger Nachrichten* 3: 11.
- 595- Schweighardt, H. (1980). *Wien. tierärztl. Mschr.* 67: 316.
- 596- Schweighardt, H. et al. (1980). *Chromatographia*, 13: 447.
- 597- Schweighardt, H. et al. (1980). *Z. Tierphysiol., Tierernährg. u. Futtermittelkde.*, 44: 7.
- 598- Schweighardt, H. et al. (1980). *Z. Lebens. Unters. Forsch.* 170: 335.
- 599- Schweighardt, H. & Schuh, M. (1981). *Übers. Tierernährg.*, 9: 11.
- 600- Scott, P.M. et al. (1972), 20: 1103.
- 601- Sharling, J.S. et al. (1980). *Poult. Sci.*, 59: 1311.
- 602- Sheleff, L.A. & Chin, B. (1980). *Appl. Environ. Microbiol.*, 40: 1039.
- 603- Shier, W.T. et al. (1995). *Tetrahedron Letters*, 36: 1571.
- 604- Shlomei, P. et al. (1992). *J. Sci. Food Agric.*, 58: 125.

- 605- Shotwell, O.L. et al. (1977). J.A.O.A.C., 60: 778.
- 606- Shotwell, O.L. et al. (1980). Cereal Chem., 57: 206.
- 607- Shotwell, O.L. et al. (1980). J.A.O.A.C., 63: 922.
- 608- Shreeve, B.J. et al. (1978). Vet. Rec., 103: 209.
- 609- Sieber, R. (1978). Z. Ernährungswiss., 17: 112.
- 610- Siebert, G. (1981). Z. Ernährungswiss., 20: 233.
- 611- Sinka, R.R.P & Arora, S.P. (1982). J. Nucl. Agric. Biol., 11 (3) 87.
- 612- Sinniah, D. et al. (1983). Malays. Appl. Biol., 12: 1.
- 613- Smalley, E.B. (1973). J.A.V.M.A., 163: 1278.
- 614- Smith, T.K. (1980). Anim. Sci., 50: 278.
- 615- Smith, J.D. et al. (1963). N.Z.J. Agric. Res., 6: 518.
- 616- Smith, J.A. et al. (1974). Egypt. J. Microbiol., 9: 97.
- 617- Smith, B.L. et al. (1977). New Zealand Veter. J., Welbington, 25: 124.
- 618- Smith, P.A. et al. (1983). Poult. Sci., 62: 419.
- 619- Söderhäll, K. et al. (1978). Appl. Environ. Microbiol., 36: 655.
- 620- Soliman, M.M. et al. (1993). J. Egypt. Ger. Soc. Zool., 11(A)1.
- 621- Sommer, N.F. et al. (1976). Appl. Environ. Microbiol., 32: 64.
- 622- Southern, L.L. & Clawson, A.J. (1979). J. Anim. Sci, 49: 1006.
- 623- Sreemannarayana, O. et al. (1987). Mycopathologia, 97: 51.
- 624- Sreemannarayana, O. et al. (1988). J. Anim. Sci., 66: 1703.
- 625- Stack, M.E. & Eppley, R.M. (1980). J.A.O.A.C., 63: 1278.
- 626- Stahr, H.M. et al. (1985). Myco. Res., 1: 31.
- 627- Staib, F. et al. (1978). Zbl. Bakt. Hyg., I Abt. Orig. A242: 93.
- 628- Stark, A.A. et al. (1979). Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 76: 1343.
- 629- Steele, J.A. et al. (1976). Agric. Food Chem., 24: 89.
- 630- Steyn, P.S. & Jemmali, M. (1977). Ann. Nutr. Alim., 31: 651.

- 631- Stipanovic, R.D. & Schroeder, H.W. (1975). *Mycopathologia*, 57: 77.
- 632- Stobbs, T.H. & Thompson, P.A.C. (1978). *FAO Animal Production and Health Paper*, 12: 19.
- 633- Stoloff, L. (1977). *J.A.O.A.C.*, 60: 348.
- 634- Stoloff, L. (1979). *J.A.O.A.C.*, 62: 356.
- 635- Stoloff, L. & Dalrymple, B. (1977). *J.A.O.A.C.*, 60: 579.
- 636- Stoloff, L. et al. (1978). *J. Food Sci.*, 43: 228.
- 637- Strother, A et al. (1971). *J. Pharmacol. exp. Therap.*, 179: 490.
- 638- Strzelecki, E.L. & Gasiorowska, U.W. (1974). *Zbl. Vet. Med. B*, 21: 395.
- 639- Stubblefield, R.D. et al. (1983). *Am. J. Vet. Res.*, 44: 1750.
- 640- Suls, L. (1995). *World Poultry-Misset*, 11(4)56.
- 641- Suzuki, C.M. et al. (1995). *Toxicol. Appl. Pharmacol.*, 133: 207.
- 642- Swick, R.A. (1984). *Anim. Sci.*, 58: 1017.
- 643- Sydenham, E.W. et al. (1988). *J. Agric. Food Chem.*, 36: 621.
- 644- Tanaka, T. et al. (1988). *J. Agric. Food Chem.*, 36: 979.
- 645- Thacker, H.L. & Carlton, W.W. (1977). *Food Cosmet. Toxicol.*, 15: 563.
- 646- Thacker, H.L. et al. (1977). *Food. Cosmet. Toxicol.*, 15: 553.
- 647- Tiews, J. & Gropp, J. (1971). *Kraftfutter*, 54: 404.
- 648- Topsy, K. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 625.
- 649- Trucksess, M.W. et al. (1983). *Am. J. Vet. Res.*, 44: 1753.
- 650- Tsubouchi, H. et al. (1988). *J. Agric. Food Chem.*, 36: 540.
- 651- Tung, H.T. et al. (1975). *Toxicol. & Appl. Pharmacol.*, 34: 320.
- 652- Tung, H.T. et al. (1975). *Poult. Sci.*, 54: 1962.
- 653- Tyczkowski, J.K. & Hamilton, P.B. (1987). *Poult. Sci.*, 66: 1184.

- 654- Ueno, I. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 789.
- 655- Ueno, Y. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 885.
- 656- Ueno, I. et al. (1977). *Ann. Nutrit. et Aliment.*, 31: 789.
- 657- Ueno, Y. et al. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 935.
- 658- Valcarcel, R. et al. (1986). *Mycopathologia.*, 94: 7.
- 659- Vanyi, A. et al. (1973). *Különlenyomat A Magyar Allatorvosok Lapja*, EVT 6 Szamabol, 303.
- 660- Vanyi, A. et al. (1974). *Különlenyomat A Magyar Allatorvosok Lapja*, EVT 8 Szamabol, : 544& EVI 1 Szamabol: 723.
- 661- Vanyi, A. et al. (1989). *J. Appl. Rabbit Res.*, 12: 194.
- 662- Velinsky, Ch. (1979). *Die Bodenkultur*, 30: 85.
- 663- Venkatasubramanian, T.A. & Gupta, S.K. (1977). *Ann. Nutr. Alim.*, 31: 635.
- 664- Vesonder, R.F. et al. (1977). *Appl. Environ. Microbiol.*, 34: 105.
- 665- Vesonder, R.F. et al. (1978). *Appl. Environ. Microbiol.*, 36: 885.
- 666- Vesonder, R.F. & Horn, B.W. (1985). *Appl. Environ. Microbiol.* 49: 234.
- 667- Visconti, A. & Bottalico, A. (1983). *J. Agric. Food Chem.*, 31: 1122.
- 668- Visconti, A. et al. (1985). *Myco. Res.*, 1: 3.
- 669- Visconti, A. et al. (1986). *Food Additives & Contaminants.*, 3: 323.
- 670- Von keiser, H. & Ratschow, J. P. (1988). *AID.*, 1043: 20.
- 671- Wagener, R.E. et al. (1980). *Appl. Environ. Microbiol.*, 39: 882.
- 672- Walser, K. & Kleinschroth, E. (1979). *Berlin, Münch. Tierärztl. Wschr.*, 92:129.
- 673- Warren, M.F. & Hamilton, P.B. (1981). *Poult. Sci.*, 60: 120.
- 674- Weaver, G.A. et al. (1978). *Vet. Rec.*, 103: 531.

- 675- Weaver, G.A. et al. (1986). *Am. J. Vet. Res.*, 47: 1395.
- 676- Wehner, F.C. et al. (1978). *Appl. Environ. Microbiol.*, 35: 659.
- 677- Wei, D.L. & Jong, S.C. (1986). *Mycopathologia*, 93: 19.
- 678- Weiss, R. (1978). *Tierärztl. Praxis, München*, 6: 9.
- 679- Wellford, T.E.T. et al. (1978). *Z. Lebensm. Unters.-Forsch.*, 166: 280.
- 680- Wells, P. et al. (1973). *J.A.O.C.S.*, 50: 456.
- 681- Wells, P. et al. (1975). *J.A.O.C.S.*, 52: 139&272.
- 682- Wells, P. et al. (1976). *J.A.O.C.S.*, 53: 559.
- 683- Wilson, H.R. et al. (1978). *Poult. Sci.*, 57: 403.
- 684- Wilson, D.M. & Jay, E. (1976). *J. Stored Prod. Res.*, 12: 97.
- 685- Witlock, D.R. & Wyatt, R.D. (1981). *Poult. Sci.*, 60: 528.
- 686- Woller, R. & Majerus, P. (1979). *Lebensmittelchemie u. gerichtl. Chemie*, 33: 115.
- 687- Wolzak, A. et al. (1985). *Food & Chem. Toxicol.*, 23: 1057.
- 688- Wyatt, R.D. (1985). *Zootecnica International*, July, 57.
- 689- Wyatt, R.D. et al. (1975). *Poult. Sci.*, 54: 1042 & 1065.
- 690- Wyatt, R.D. et al. (1977). *Poult. Sci.*, 56: 1648.
- 691- Yen, F.S. and Sken, K.N. (1978). *Adv. Cancer Res.*, 47: 297.
- 692- Yonova, I. & Petkov, R. (1986). *Veterinarna Sbirka.*, 84: 36 (Bulgaria).
- 693- Yoshizawa, T. et al. (1979). *J. Food Hyg. Soc. Japan*, 20: 21.
- 694- Young, L.G. et al. (1983). *J. Anim. Sci.*, 57: 655.
- 695- Young, J.C. et al. (1987). *J. Agric. Food Chem.*, 35: 259.
- 696- Zahran, W.M. & El-Feki, M.A. (1991). *J. Egypt. Ger. Soc. Zool.*, 4: 183.
- 697- Zaky, Z.M. et al. (1993). *Zag. Vet. J.*, 21: 443.
- 698- Zerfiridis, G.K. (1985). *J. Dairy Sci.*, 68: 2184.
- 699- Zuber, M.S. et al. (1978). *Phytopathology*, 68: 1346.

فهرست الموضوعات

الصفحة	الموضوع
	مقدمة
	الباب الأول
	الفطريات - ما لها وما عليها
١٣	الفصل الأول : الفطريات، وأهميتها
١٣	- تعريف الفطريات
١٤	- تقسيم الفطريات
١٦	- احتياجات الفطريات للنمو
٢٢	- انتشار الفطريات
٢٧	- أهمية الفطريات
٣٩	الفصل الثاني : الفطريات السامة
٤٢	- الفطريات السامة فى النبات
٥١	- الفطريات السامة فى الحيوان
٨٢	- الفطريات السامة فى الإنسان
١٠١	الفصل الثالث : الفطريات السامة وسمومها
١٠١	- سموم الفطريات اللحمية
١٠٩	- سموم الفطريات الميكروسكوبية
١٢٣	الفصل الرابع : احتياجات الفطريات لإنتاج التوكسينات
١٢٥	أولاً : عوامل وراثية
١٢٨	ثانياً : عوامل بيئية

فهرست الموضوعات – تابع

الصفحة	الموضوع
الباب الثاني	
السموم الفطرية	
١٤٣	الفصل الأول : ماهية السموم الفطرية ؟
١٥٩	الفصل الثاني : أمراض مشكوك في أنها تسممات فطرية
١٦٧	الفصل الثالث : السموم الفطرية المؤثرة على الجلد
١٦٧	أولاً : الإرجوت
١٧١	ثانياً : الباتولين
١٧٥	ثالثاً : التريكوثيسينات
١٩٥	الفصل الرابع : السموم الفطرية المؤثرة على الأعصاب
١٩٥	أولاً : أحماض الأسرجيليك والكوجيك
١٩٦	ثانياً : التريمورجينات
١٩٩	ثالثاً : حمض الجبرليك والفيومونيسينات
٢٠٣	رابعاً : سموم عيش الغراب
٢٠٧	الفصل الخامس : السموم المؤثرة على الأجهزة
٢٠٧	أولاً : الدوري (حمض تنيوآزونيك، سييتوكالاسين E ، إكزانثواسكين).
٢٠٨	ثانياً : التنفسي
٢٠٨	ثالثاً : البولي (أوسبورين ، حمض أوكساليك، فيريديكا
٢٠٨	تتوكسين، كونيونات، أوكراتوكسين ، سيترينين.

فهرست الموضوعات - تابع

الصفحة	الموضوع
٢٢٨	رابعاً: التناسلي (السم PR - زيارالبتون)
٢٤٧	الفصل السادس: السموم الفطرية المؤثرة على الجهاز الهضمي (الكبد)
٢٥١	أولاً: الروبراتوكسين
٢٥٤	ثانياً: ستريجماتوسيستين
٢٥٨	ثالثاً: لوتبوسكيرين ورجبولوسين
٢٥٩	رابعاً: المسرطنات (الأفلاتوكسينات وغيرها)
الباب الثالث	
الوقاية	
٣٢٣	الفصل الأول: التحليل للفطر والسموم الفطرية
٣٤٧	الفصل الثاني: السمية والمتبقيات والتداخلات
٣٦٧	الفصل الثالث: حدود السماح وتشريعاتها
٣٧٩	الفصل الرابع: التغلب على السموم الفطرية
٤٢٣	خاتمة
٤٢٧	ملحق الصور الملونة
٥٠١	المراجع

ظهرت للمؤلف الكتب التالية

- ١ - رعاية حيوانات المزرعة (١٩٩١م) - رقم إيداع ٧١٣٦ / ١٩٩٠م - دار النشر للجامعات المصرية - دار الوفاء - القاهرة / المنصورة.
- ٢ - رعاية الكلاب (١٩٩١م) - رقم إيداع ٩٣٢٠ / ١٩٩١م - مكتبة مديولى - القاهرة.
- ٣ - الأسس العلمية لإنتاج الأسماك ورعايتها (١٩٩٤م) - رقم إيداع ٣٦٦٧ / ١٩٩٤ - دار الوفاء - دار النشر للجامعات المصرية - القاهرة / المنصورة.
- ٤ - التحليل الحقلى والمعملى فى الإنتاج الحيوانى (١٩٩٦م) - رقم إيداع ١١٣١ / ١٩٩٦ - دار النشر للجامعات المصرية - القاهرة.
- ٥ - مختصر الكلام فى أضرار الطعام (١٩٩٨) - رقم إيداع ٧١٠٦ / ١٩٩٨م.
- ٦ - أضرار الغذاء والتغذية (١٩٩٩م) - رقم إيداع ١٣٧٣٨ / ١٩٩٨م.