

ارزیابی تأثیر ریزجانداران حل کننده فسفات، مایکوریزا و پرایمینگ بذر بر گره زایی در گیاه نخود

احمد علیمددی^{۱*} محمد رضا جهانسوز، حسین بشارتی و رضا توکل افشاری

دکتری زراعت دانشگاه تهران؛ alimadadi.a@gmail.com

دانشیار گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشگاه تهران؛ jahansuz@ut.ac.ir

استادیار پژوهش موسسه تحقیقات خاک و آب؛ hbesharaty@yahoo.com

دانشیار گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشگاه تهران؛ tavakkol@ut.ac.ir

چکیده

بهبود جذب عناصر غذایی با روش‌های زیستی، از اصول کشاورزی پایدار بوده و یکی از راه‌های تثبیت و افزایش عملکرد می‌باشد. این آزمایش با هدف ارزیابی تأثیر ریزجانداران حل کننده فسفات، مایکوریزا و پرایمینگ بذر بر فرایند گره زایی در نخود (*Cicer arietinum*) در شرایط مزرعه اجرا گردید. تیمارهای آزمایش شامل پرایمینگ بذر (آب)، (PEG) Poly Ethylene Glycol 6000 و شاهد)، مایکوریزا (*Glomus intraradices*) و شاهد و ریزجانداران حل کننده فسفات (Aspergillus niger .Bacillus megaterium) در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی و به صورت فاکتوریل در چهار تکرار اجرا شد. نتایج نشان داد در بسیاری از موارد تیمارهای استفاده شده در این آزمایش اثر مثبت بر خصوصیات گره بندی داشتند. از نظر تعداد کل گره ریزوبیوم ایجاد شده بر روی ریشه نخود، تمامی تیمارهای حاوی پرایمینگ، دارای مقادیر مساوی و یا بیشتر نسبت به بذور پرایم نشده بودند. در بین ترکیبات، تیمارهای قارچ حل کننده + پرایمینگ با PEG و باکتری حل کننده + آب نسبت به بقیه تیمارها، تعداد کل گره بیشتری داشتند. پرایمینگ بذر و حل کننده‌های فسفات باعث افزایش تعداد گره فعال در گیاهان مایکوریزایی شدند. در مورد درصد فعال بودن گره‌ها، نتایج نشان داد گیاهانی که پرایم شده بودند درصد گره فعال مساوی یا بیشتر نسبت به گیاهان پرایم نشده داشتند. استفاده از قارچ حل کننده فسفات به همراه پرایمینگ، باعث افزایش معنی دار وزن تر گره نسبت به دیگر تیمارها گردید. در مورد وزن خشک گره، مشاهده شد که در حضور پرایمینگ با آب، تمامی ترکیبات ریزجانداران حل کننده دارای بیشترین مقادیر هستند. به طور کلی با توجه به نتایج این آزمایش می‌توان انتظار داشت تا با ترکیب مناسبی از کودهای زیستی و پرایمینگ بذر، تثبیت زیستی نیتروژن و جذب دیگر عناصر غذایی را بهبود بخشید و در نهایت باعث پایداری و افزایش عملکرد شد. از جمله بهترین ترکیبات تیمارها در این آزمایش می‌توان به قارچ حل کننده + پرایمینگ با PEG، باکتری حل کننده + پرایمینگ با آب و مایکوریزا + پرایمینگ با آب، اشاره نمود.

واژه‌های کلیدی: نخود، کود زیستی، تثبیت زیستی نیتروژن، پرایمینگ بذر، گره ریشه‌ای و ریزوبیوم.

مقدمه

نخود یکی از محصولات مهم زراعی کشور است که بیش از نیمی از سطح کشت حبوبات را به خود اختصاص

۱- نویسنده مسئول، آدرس: کرج، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، گروه زراعت و اصلاح نباتات.

* دریافت: ۸۸/۶/۲۱ و پذیرش: ۸۸/۷/۲۱

مرفولوژی ریشه، افزایش جذب آب و جلوگیری از بروز برخی بیماری‌های ریشه می‌شوند (آلوش و همکاران، ۲۰۰۰؛ آوگ، ۲۰۰۱). در بعضی آزمایش‌ها AM به تنها یک تأثیر زیادی بر رشد و عملکرد نخود نداشته است (سیلیمان و همکاران، ۲۰۰۵) ولی در بهبود گره بندی باکتری ریزوپیوم، جذب عناصر غذایی و عملکرد نخود نقش داشته است (القندور و گالال، ۲۰۰۲). اندازه گیری ثبت نیتروژن با تکنیک N¹⁵ نشان داده است که ثبت زیستی نیتروژن در گیاهان مایکوریزایی بیشتر از گیاهان غیر مایکوریزایی است (تورو و همکاران، ۱۹۹۸).

در کنار توجه به جذب عناصر غذایی، بهبود کیفیت بذر نیز از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. از جمله روش‌های افزایش کیفیت بذر، پرایمینگ آن می‌باشد. پرایمینگ، قرار دادن بذر قبل از کاشت در یک محلول با پتانسیل آبی مشخص جهت جذب آب و انجام بعضی مراحل قبل از جوانه زنی می‌باشد. پرایمینگ می‌تواند باعث افزایش درصد جوانه زنی، افزایش سرعت جوانه زنی، جوانه زنی تحت شرایط متنوع محیطی و بهبود رشد گیاهچه شود (مک دونالد، ۲۰۰۰). نتایج آزمایشات نشان می‌دهد که پرایمینگ بذر موجب خروج سریعتر گیاهچه، تحمل بهتر گیاه به خشکی، گلدهی زودتر، افزایش عملکرد گیاهان نخود، ذرت و گندم در مناطق نیمه خشک می‌شود (هریس و همکاران، ۱۹۹۹؛ هریس و همکاران، ۲۰۰۱؛ موسی و همکاران، ۱۹۹۹؛ موسی و همکاران، ۲۰۰۱).

از آنجا که در بیشتر موارد به اثر مثبت پرایمینگ بر رشد اولیه ریشه اشاره شده است، به نظر می‌رسد این عامل می‌تواند بر فعالیت ریزجانداران اشاره شده در فوق اثرات مثبتی داشته باشد. از طرف دیگر اطلاعات در مورد اثرات متقابل پرایمینگ و کودهای زیستی بر روی محصولات زراعی از جمله نخود، خصوصاً ارقام ایرانی، بسیار اندک می‌باشد. هدف این آزمایش، ارزیابی تأثیر ریزجانداران حل کننده فسفات، قارچ مایکوریزا و پرایمینگ بذر بر گره زایی در نخود بود.

مواد و روش‌ها

آزمایش در بهار سال ۱۳۸۷ در مزرعه پژوهشی و آموزشی پردیس کشاورزی دانشگاه تهران، واقع در کرج (با ارتفاع ۱۳۲۱ متر از سطح دریا و عرض جغرافیایی ۳۵°۴۸' شمالی و طول جغرافیایی ۵۱°۱۰' شرقی) در قالب طرح بلوك‌های کامل تصادفی و به صورت فاکتوریل در چهار تکرار اجرا شد. نخود با فاصله خطوط کشت، ۵۰ سانتیمتر، فاصله روی ردیف، ۸ سانتیمتر و اندازه کرت‌های آزمایشی ۱ متر، کاشته شد. قبل از کاشت، از خاک محل آزمایش

داده است. میانگین عملکرد نخود آبی و دیم کشور به ترتیب در حدود ۱۰۰۰ و ۵۰۰ کیلوگرم در هکتار می‌باشد (بی‌نام، ۱۳۸۵). با توجه به عملکرد کم نخود، هنوز امکان افزایش تولید با روش‌های به نزدیکی و به زراعی وجود دارد. در این میان توجه به جذب عناصر غذایی و کیفیت بذر از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است.

استفاده از کودهای زیستی از جمله راهکارهای بهبود تأمین عناصر غذایی در کشاورزی پایدار می‌باشد. باکتری ریزوپیوم، که بر روی ریشه بقولات بصورت همزیست زندگی می‌کند، نیتروژن هوا را ثبت نموده و در اختیار گیاه میزبان قرار می‌دهد. بهبود مقدار ثبت نیتروژن توسط ریزوپیوم ها، می‌تواند با روش‌های مختلفی از جمله انتخاب سویه‌های مناسب هر رقم، سویه‌های مناسب شرایط خاص و توجه به اثرات متقابل ریزوپیوم با دیگر ریزجانداران خاک انجام شود (بک و همکاران، ۱۹۹۳).

بین ریزجانداران مختلف خاک و باکتری ریزوپیوم اثرات متقابل مثبت و منفی وجود دارد که می‌تواند بر فعالیت این باکتری اثر بگذارد (آلگاوادی و گوئر، ۱۹۸۸؛ تورو و همکاران، ۱۹۹۸؛ زیدی، ۱۹۹۹). از جمله آنها، ریزجانداران حل کننده فسفات (PSM)^۱ و قارچ مایکوریزا (AM)^۲ هستند.

امروزه ریزجانداران حل کننده فسفات در سطوح وسیع به عنوان کود زیستی به منظور افزایش تولید و حفظ سلامت خاک استفاده می‌شوند (خان و همکاران، ۲۰۰۷). بسیاری از مطالعات نشان داده اند که PSM‌ها فسفر ثبت شده در خاک را حل کرده و باعث بهبود عملکرد گیاه می‌شوند (گال و همکاران، ۲۰۰۴؛ زیدی، ۱۹۹۹). تحقیقات نشان داده است که استفاده از PSM‌ها باعث افزایش جوانه زنی، جذب عناصر، ارتفاع گیاه، تعداد شاخه، گره بندی، کل زیستود و عملکرد نخود نسبت به شاهد می‌شود (آلگاوادی و گوئر، ۱۹۸۸؛ رودرش و همکاران، ۲۰۰۵). کودهای زیستی فسفره می‌توانند قابلیت جذب فسفر را زیاد کرده و رشد گیاه را با افزایش کارایی ثبت زیستی نیتروژن، دستررسی عناصر غذایی و تولید هورمون‌های رشد افزایش دهند (آمر و آتخید، ۲۰۰۰؛ بیسواس و همکاران، ۲۰۰۰).

قارچ‌های مایکوریزا یکی از اجزای مهم جامعه زیستی خاک هستند و با دیگر ریزجانداران در ریزوسفر اثرات متقابل دارند (بون و رویرا، ۱۹۹۹). قارچ‌های مایکوریزا نیز باعث افزایش جذب عناصر غذایی، تغییر

1- Phosphate Solubilizing Microorganisms (PSM)

2- Arbuscular Mycorrhiza (AM)

ریشه ۵ گیاه نخود از هر کرت با دقت فراوان توسط بیل خارج شده و خاک اطراف ریشه با آب شستشو گردید. پس از انتقال سریع ریشه ها به آزمایشگاه، گره های تشکیل شده بر روی ریشه با دقت از ریشه جدا گردید. وزن تر و خشک گره های ریشه، تعداد کل گره، تعداد گره فعال و درصد فعال بودن گره ها اندازه گیری شد. جهت بررسی فعال بودن گره ها، تمامی گره ها با تیغ تیز از وسط بریده شده و گره هایی که صورتی رنگ بودند به عنوان گره های فعال در نظر گرفته شدند (بک و همکاران، ۱۹۹۳). آبیاری تیمارها هر هفته یکبار با روش جوی و پشته ای انجام گردید. در مرحله گالدهی، ریشه به وسیله بیل به آرامی به همراه خاک اطراف آن بیرون آورده شد و پس از شستشو مطالعات گره بنده بر روی آن صورت گرفت. تجزیه و تحلیل آماری نتایج با استفاده از نرم افزار Microsoft SAS و رسم نمودارها با استفاده از نرم افزار Excel انجام شد.

نتایج

نتایج تجزیه واریانس شاخص های اندازه گیری شده در جدول ۱ آمده است. در مورد صفاتی که اثرات متقابل آنها معنی دار شده است، اثرات اصلی بحث نشده اند.

تعداد کل گره

از نظر تعداد کل گره های ریشه ای نخود، در اثر متقابل پرایمینگ با آب + مایکوریزا، بالاترین مقدار مربوط به تیمار پرایمینگ با آب + مایکوریزا بود (شکل ۱؛ $P \leq 0.01$). تمامی تیمارهای حاوی پرایمینگ، دارای مقادیر مساوی و یا بیشتر تعداد گره نسبت به بذور پرایم نشده، بودند (شکل ۱ و ۲؛ $P \leq 0.01$). مایکوریزا به تنها یک اثر معنی داری بر تعداد گره نداشت. اما هر دو روش پرایمینگ بذر به همراه مایکوریزا باعث افزایش معنی دار تعداد گره شد. علت این مساله می تواند اثرات مثبت پرایمینگ بر روی رشد اولیه ریشه و اثر این امر بر همزیستی مایکوریزا باشد. استفاده از پرایمینگ در هر ۳ سطح عامل حل کننده فسفات، تعداد کل گره مساوی و یا بیشتر را نسبت به بذور پرایم نشده ایجاد کرد (شکل ۲). تیمارهای PSB^۳ و PEG+PSF^۴ و آب نسبت به بقیه تیمارها، تعداد کل گره بیشتری داشتند (شکل ۲).

سلیمان و همکاران (۲۰۰۵) در آزمایشی نشان دادند تلقیح توأم ریزوپیوم و AM به نخود، تعداد گره بیشتری نسبت به کاربرد تنها ریزوپیوم ایجاد کرد. گال و

نمونه برداری انجام گردید و برخی خصوصیات فیزیکی و شیمیایی آزمایش شد. خصوصیات شیمیایی و فیزیکی خاک به این شرح بود: pH=۸/۷، مواد آلی=۰/۷۸٪، پتانسیم و فسفر قابل جذب به ترتیب ۱۷۸ و ۹ mg/kg، نیتروژن=۰/۱۲۴٪، بافت خاک: لوم رسی و وزن مخصوص: $1/۵۴\text{ g/cm}^3$

سطح فاکتورهای مورد مطالعه عبارت بودند از:

(الف) ریزجانداران حل کننده فسفات (۱: *Bacillus megaterium* و ۲: *Aspergillus niger* و ۳: شاهد)،

(ب) مایکوریزا (۱: *Glomus intraradices* و ۲: شاهد)،

(ج) پرایمینگ بذر (۱: پرایمینگ با آب مقطر، ۲: پرایمینگ با $\text{PEG}6000^1$ و ۳: شاهد).

جهت اعمال تیمارهای پرایمینگ، بذور در محلول PEG (با پتانسیل ۰/۵ mPa) به مدت ۱۸ ساعت و در آب مقطر به مدت ۷ ساعت در دمای 25 ± 1 درجه سانتیگراد قرار داده شدند. برای اطمینان از رسیدن اکسیژن به بذور، محلول های مورد استفاده با پمپ آکواریوم هوادهی شدند. بذور پس از اعمال تیمارها، به مدت ۲۴ ساعت در همان دما بر روی کاغذ صافی خشک گردیدند (کوئر و همکاران، ۲۰۰۶). ابتدا تیمارهای پرایمینگ و سپس بقیه تیمارهای اعمال گردیدند. سویه ریزوپیوم (*Glomus ciceri*)، مایکوریزا (*Mesorhizobium ciceri*) و باکتری حل کننده فسفات (*Bacillus intraradices*) از موسسه تحقیقات خاک و آب و سویه قارچ حل کننده فسفات (*Aspergillus niger*) از سازمان پژوهش های علمی و صنعتی ایران تهیه گردیدند. ریزوپیوم در محیط کشت مایع YMB^۲ (بک و همکاران، ۱۹۹۳) و باکتری حل کننده فسفات در محیط کشت مایع Sperber (اسپربر، ۱۹۵۸) به مدت ۳ روز در دمای $27 \pm 1^{\circ}\text{C}$ بر روی شیکر با سرعت rpm^{۱۵۰} رشد داده شدند. سپس باکتری تکثیر شده با پرلیت پودری، به عنوان حامل مایه تلقیح، به نسبت ۱:۱ (حجم / وزن) مخلوط گردید. جمعیت باکتری در هر گرم حامل برای ریزوپیوم و باکتری حل کننده فسفات به ترتیب $2/5 \times 10^{10}$ و $1/7 \times 10^7$ cfu g⁻¹ بود. قارچ حل کننده فسفات بر روی محیط کشت جامد Sperber به مدت ۷ روز در دمای $27 \pm 1^{\circ}\text{C}$ کشت گردید. بذر نخود (رقم بیونیج) به نسبت وزنی مساوی با مایه تلقیح باکتری ها به روش بذرمال (آغشته نمودن بذر با مایه تلقیح) تلقیح گردیدند. مایه تلقیح مایکوریزا به مقدار ۵ g به ازای هر بذر، در زیر بذور ریخته شد. تمامی بذور جهت اطمینان از وجود باکتری ریزوپیوم، با آن تلقیح گردیدند.

1- Poly Ethylene Glycol

2- Yeast-Extract Mannitol Broth

3- Phosphate Solubilizing Fungi

4- Phosphate Solubilizing Bacteria

وزن خشک گره‌ها، فعالیت نیتروژناز، تثبیت نیتروژن و عملکرد دانه نخود است (گال و همکاران، ۲۰۰۴؛ زیدی و همکاران، ۲۰۰۳). علاوه براین، تلقیح مشترک ریزوپیوم و PSM بسیار موثرتر از تلقیح جدای آنها می‌باشد که احتمالاً به علت تعادل مواد غذایی در گیاه است (بلیموف و همکاران، ۱۹۹۵). آلاگاوادی و گوئر (۱۹۸۸) گزارش کردند که تلقیح ترکیبی ریزوپیوم و PSM باعث افزایش عملکرد، جذب عناصر، گره بندی و فعالیت نیتروژناز نسبت به کاربرد تنهای آنها و همچنین عدم استفاده از آنها خواهد شد. اندازه گیری با تکنیک N¹⁵ نیز نشان داده است که تثبیت نیتروژن در گیاهان مایکوریزایی بیشتر از گیاهان غیر مایکوریزایی است (تورو و همکاران، ۱۹۹۸).

کوئر و همکاران (۲۰۰۶) در یک آزمایش ۳ ساله نشان دادند تعداد و وزن گره در بوته‌های حاصل از بذور پرایم شده توسط آب و مانیتول نسبت به بذور بدون پرایم بیشتر است. علت این پدیده می‌تواند بهبود سرعت جوانه زنی و همزمانی جوانه زنی، رشد اولیه ریشه و گیاهچه باشد (الکوکا و همکاران، ۲۰۰۷؛ موسی و همکاران، ۲۰۰۱).

وزن تر و خشک گره

نتایج نشان داد که پرایمینگ بذر اثرات مثبت معنی داری بر وزن تر گره دارد (شکل ۷؛ $P \leq 0.01$). هر دو تیمار تلقیح با مایکوریزا و بدون مایکوریزا در پرایمینگ با آب افزایش معنی داری نسبت به تیمار بدون پرایم داشتند. تیمار PEG، تنها در شرایط بدون مایکوریزا، وزن تر گره بالاتری نسبت به بذور پرایم داشت. سطوح PSM در شرایط بدون پرایمینگ، تفاوت معنی داری با یکدیگر نداشتند (شکل ۸؛ $P \leq 0.05$). استفاده از PSF به همراه پرایمینگ، باعث افزایش معنی دار وزن تر گره نسبت به دیگر تیمارها گردید (شکل ۸). در شکل ۹ مشاهده می‌شود تنها تفاوت معنی دار، هنگامی حاصل می‌شود که PSF بدون مایکوریزا بکار می‌رود.

در مورد وزن خشک گره، در اثرب مقابل PSM و مایکوریزا، تنها اختلاف معنی دار مربوط به اثر مایکوریزا در حضور باکتری بود که باعث افزایش ۲ برابری وزن خشک گره شد (شکل ۱۰؛ $P \leq 0.01$). همچنین در حضور پرایمینگ با آب، تمامی ترکیبات PSM دارای بالاترین مقادیر بودند (شکل ۱۱؛ $P \leq 0.01$).

زیدی و همکاران (۲۰۰۳) گزارش نمودند که استفاده از ریزوپیوم به همراه PSM و AM، باعث افزایش وزن خشک گره ریزوپیوم می‌شود. سلیمان و همکاران (۲۰۰۵) نیز نتیجه گرفتند استفاده از ریزوپیوم همراه با AM در نخود، باعث افزایش وزن خشک گره نسبت به کاربرد

همکاران (۲۰۰۴) نیز مشاهده کردند استفاده از PSB باعث افزایش ۱/۵ تا ۲ برابری تعداد گره در نخود شد. زیدی و همکاران (۲۰۰۳) در آزمایشی اثر AM، PSF و PSB را بر گره زایی ریزوپیوم مطالعه نمودند. نتایج نشان داد تعداد گره ریزوپیوم در تلقیح دوگانه ریزوپیوم و AM نسبت به تلقیح جداگانه آنها بیشتر بود (۲ برابر نسبت به ریزوپیوم تنها). همچنین تلقیح ۳ گانه ریزوپیوم، AM و PSM باعث افزایش تعداد گره (۳ برابر نسبت به ریزوپیوم تنها) نسبت به تلقیح دوگانه شد. تلقیح ۳ گانه ریزوپیوم، AM و PSF اثر منفی بر تعداد گره داشت و نسبت به تلقیح ۲ گانه تعداد گره کمتری ایجاد کرد.

تعداد و درصد گره‌های فعل

دو صفت تعداد گره فعل و درصد فعل بودن گره‌ها اهمیت فراوانی نسبت به دیگر صفات ها دارند. نتایج نشان داد پرایمینگ بذر باعث افزایش تعداد گره فعل در گیاهان مایکوریزایی شد. در حقیقت استفاده از مایکوریزا بدون پرایمینگ اثری بر روی تعداد گره فعل نداشت. در مورد حل کننده‌های فسفات نیز چنین نتیجه ای مشاهده شد (شکل ۳). در اینجا نیز گیاهان تیمار شده با PSM و پرایمینگ، تعداد گره فعل بالاتری نسبت به بدون پرایم ایجاد کردند. از اشکال ۳ و ۴ چنین می‌توان نتیجه گرفت که پرایمینگ، باعث افزایش اثر مایکوریزا و PSM ها شده است. در حقیقت اثر متقابل مثبت داشته‌اند. در مورد اثر متقابل مایکوریزا و PSM، تلقیح با PSM تعداد گره فعل بیشتری نسبت به PSB تولید کرد ($P \leq 0.01$).

در مورد درصد فعل بودن گره‌ها، نتایج نشان داد همه گیاهانی که پرایم شده بودند درصد گره فعل مساوی یا بالاتر نسبت به گیاهان پرایم نشده داشتند (شکل ۵ و ۶). پرایمینگ بذور با آب و بدون مایکوریزا باعث افزایش معنی دار گره فعل شد ($P \leq 0.05$). همچنین استفاده از مایکوریزا باعث بهبود اثر پرایمینگ با PEG شد (شکل ۵). در بررسی اثر متقابل پرایمینگ با PSM ها مشاهده می‌شود که در بذور پرایم نشده، PSF درصد گره فعل بالاتری نسبت به شاهد و باکتری داشت. اما در پرایمینگ با آب تفاوت معنی دار بین PSM ها مشاهده نشد و نتیجه عکس در پرایمینگ با PEG ایجاد گردید (شکل ۶؛ $P \leq 0.01$).

کودهای زیستی فسفره می‌توانند دسترسی فسفر را زیاد کرده و رشد گیاه را با افزایش کارایی تثبیت زیستی نیتروژن، دسترسی عناصر غذایی و تولید هورمون های رشد افزایش دهنده (آمر و آتخید، ۲۰۰۰؛ بیسواس و همکاران، ۲۰۰۰). مطالعات بر روی تلقیح توأم PGPR ها و ریزوپیوم، بیانگر افزایش زیستوده اندام هوایی و زیرزمینی،

مهم AM برای همزیستی ریزوپیوم، فراهم کردن فسفر است. علاوه بر فسفر، عناصری از قبیل کلسیم، مولیبدن، مس و روی نیز بوسیله AM ممکن است در اثر مقابله موثر باشند. گره‌ها معمولاً ۲ تا ۳ برابر ریشه فسفر نیاز دارند و ازاین‌رو به تلقیح با AM واکنش نشان می‌دهند (موسه، ۱۹۸۶).

در بسیاری از موارد مشاهده شده است که ترکیب سه گانه PSM، AM و ریزوپیوم، باعث افزایش اثرات مثبت آنها خواهد شد. تلقیح همزمان PSM و AM باعث بهبود گره‌بندی، جذب نیتروژن و فسفر و عملکرد نخود می‌شود. این فواید به علت اثرات تجمعی فراهم کردن عناصر برای گیاه و همچنین تولید مواد تقویت کننده رشد می‌باشد (زیدی و همکاران، ۲۰۰۳).

نتایج آزمایش حاضر نشان می‌دهد که در اکثر موارد اثر ریزجانداران حل کننده فسفات و AM بر خصوصیات ثبت نیتروژن مثبت و در مواردی بی‌تأثیر بود. اثر مثبت این ریزجانداران، احتمالاً به علت فراهمی عناصر غذایی و ترشح هورمون‌های رشد می‌باشد. در مورد پرایمینگ نیز مشاهده شد که در اکثر موارد باعث بهبود گره‌بندی و فعل بودن آن شد. این پدیده نیز می‌تواند به علت تأثیر بر رشد اولیه ریشه و بهبود بنیه گیاهچه باشد. در مجموع با توجه به نتایج این آزمایش می‌توان انتظار داشت تا با ترکیب مناسبی از کودهای زیستی، ثبت نیتروژن و جذب دیگر عناصر غذایی را بهبود بخشید و در نهایت پایداری و افزایش عملکرد را فراهم نمود.

نهایی ریزوپیوم می‌شود. در آزمایشی کاربرد مشترک ریزوپیوم و AM در سوبایا نیز باعث افزایش معنی دار تعداد و وزن خشک گره شد (هرناندز و هرناندز، ۱۹۹۶).

رودرش و همکاران (۲۰۰۵) در آزمایش گلدانی کنترل شده اختلاف معنی داری بین کاربرد نهایی ریزوپیوم و استفاده با هم PSB و ریزوپیوم از نظر تعداد گره و وزن خشک گره مشاهده نکردند. گال و همکاران (۲۰۰۴) نیز نشان دادند استفاده از حل کننده فسفات باعث افزایش معنی دار وزن خشک گره در گیاه نخود می‌شود.

بحث

از بین تیمارهای اعمال شده در این آزمایش، قارچ حل کننده فسفات، مایکوریزا و پرایمینگ، اثرات مثبتی بر خصوصیات گره‌بندی ریزوپیوم در نخود داشتند. مکانیسم ایجاد چنین اثرات مثبتی می‌تواند به علت فراهمی عناصر غذایی توسط این ریزجانداران (زیدی و همکاران، ۲۰۰۳؛ زیدی و همکاران، ۲۰۰۶)، ترشح مواد محرك رشد (زیدی و همکاران، ۲۰۰۳) و همچنین تغییر در ساختمان ریشه (آتکینسون و همکاران، ۱۹۹۴؛ برتا و همکاران، ۲۰۰۲) باشد.

بسیاری از مطالعات نشان داده اند که PSM‌ها فسفر ثبت شده در خاک را حل کرده و باعث افزایش عملکرد گیاه می‌شوند (گال و همکاران، ۲۰۰۴؛ زیدی و همکاران، ۱۹۹۹). کودهای زیستی فسفره می‌توانند دسترسی فسفر را زیاد کرده و رشد گیاه را با افزایش کارایی ثبت زیستی نیتروژن، دسترسی عناصر غذایی و تولید هورمون‌های رشد افزایش دهنند (امر و آتخید، ۲۰۰۰؛ بیسواس و همکاران، ۲۰۰۰).

تحقیقات نشان می‌دهد تلقیح همزمان گونه‌های ریزوپیوم و *Bacillus sp.* باعث بهبود رشد ریشه، زیستده هوایی، درصد و کل نیتروژن گیاه در نخود و دیگر لگوم‌ها می‌شود (مل نیکوا و همکاران، ۲۰۰۲؛ پارمار و داداروال، ۱۹۹۹).

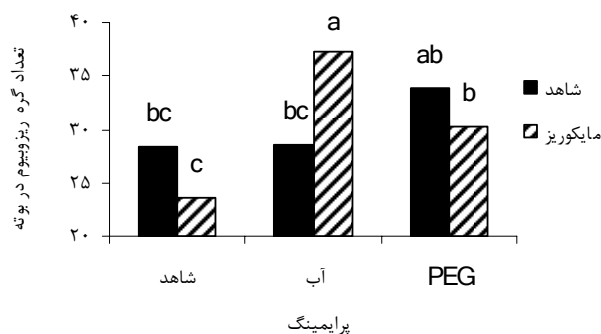
افزایش رشد گیاه و جذب مواد غذایی در نتیجه تلقیح مایکوریزا، نشان دهنده یک رابطه مثبت قوی بین کلینیزاسیون ریشه، جذب عناصر غذایی و بهبود رشد می‌باشد (زیدی و خان، ۲۰۰۶). مشاهده شده است که کلینیزاسیون AM باعث تغییرات وسیع شاخص‌های مورفولوژیکی ریشه به ویژه افزایش شاخه دهی ریشه می‌شود (آتکینسون و همکاران، ۱۹۹۴؛ برتا و همکاران، ۲۰۰۲). بایانسیاتو و همکاران (۲۰۰۱) گزارش کردند ریزوپیوم می‌تواند به هیف‌های AM چسبیده و از آن به عنوان راه نفوذ به ریشه استفاده کند. از طرف دیگر از آنجا که تشکیل گره ریزوپیوم نیاز شدیدی به فسفر دارد، فایده

جدول ۱- میانگین مربوطات صفات مربوط به گره زایی Mesorhizobium ciceri بر روی ریشه نخود

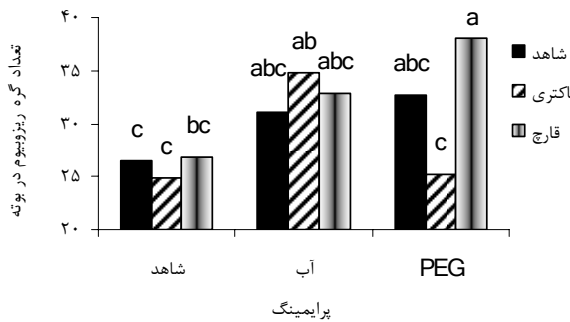
منابع تغییر	تعداد کل گره	درصد فعال بودن گره ها	وزن تر گره	وزن خشک گره	n.s.
Rep	۵۹,۹۴ n.s.	۲۰ n.s.	۱۲۶,۳۸ n.s.	۰,۰۲۸ n.s.	۰,۰۰۲ n.s.
P	۳۳۸,۷۲۲ **	۳۲۶,۶۸۱ **	۵۰۳,۸۲ *	۱,۳۰۹ **	۰,۰۱۶ **
M	۰,۳۴۷ n.s.	۱,۳۹ n.s.	۳۶,۷۹ n.s.	۰,۰۵۵ n.s.	۰,۰۰۳ n.s.
P*M	۳۳۵,۷۲۲ **	۱۸۴,۶۸ *	۴۹۲,۱۰ *	۰,۶۵۶ **	۰,۰۰۴ n.s.
S	۱۰۹,۲۶۴ *	۲۱۰,۷۲ **	۵۲۶,۰۵ *	۰,۴۹۶ **	۰,۰۰۱ n.s.
P*S	۱۳۰,۸۶۸ **	۱۰۳,۵۴ **	۱۱۰,۳۹ **	۰,۱۴۹ *	۰,۰۱ **
M*S	۶۲,۶۸۱ n.s.	۳۶۸,۳۹ **	۱۴۷۹,۲۱ **	۰,۷۵۲ **	۰,۰۱۲ **
P*M*S	۳۸,۳۶۸ n.s.	۵۲,۹۹ n.s.	۹۴,۴۳ n.s.	۰,۲۱۶ **	۰,۰۰۱ n.s.
خطای آزمایشی	۳۱,۲۶۳	۲۱,۵۶	۱۲۵,۶۲	۰,۰۴۳	۰,۰۰۲
% CV	۱۶,۴۲	۲۱,۷۲	۱۶,۳۵	۲۸	۲۱,۸۵

n.s: غیر معنی دار؛ * و **: به ترتیب معنی دار در سطح ۵ و ۱٪ احتمال خطأ

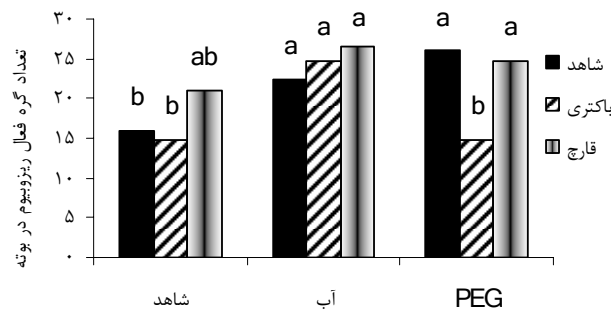
P: پرایمینگ، M: مایکوریزا، S: حل کننده فسفات و Rep: تکرار



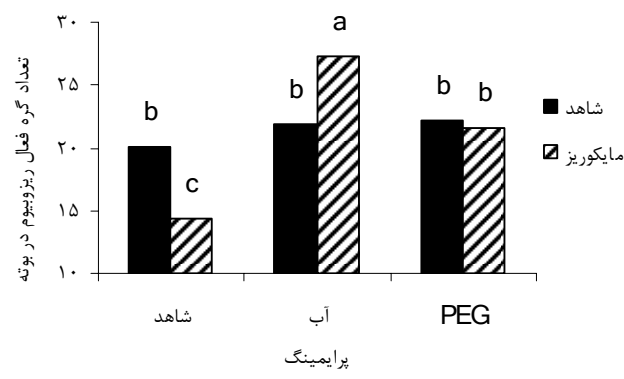
شکل ۱ - اثر متقابل تلقیح با قارچ مایکوریزا و پرایمینگ بذر بر تعداد کل گره ریزوبیوم در نخود



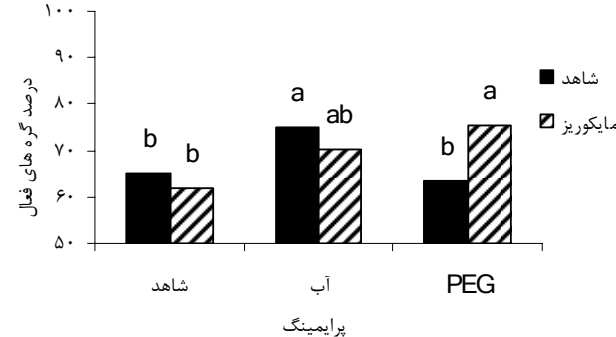
شکل ۲ - اثر متقابل تلقیح با میکروارگانیسم های حل کننده فسفات و پرایمینگ بذر بر تعداد کل گره ریزوبیوم در نخود



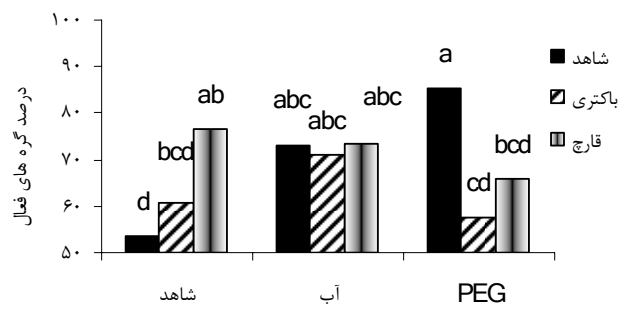
شکل ۳ - اثر متقابل تلقیح با میکروارگانیسم های حل کننده فسفات و پرایمینگ بذر بر تعداد گره فعال ریزوبیوم در نخود



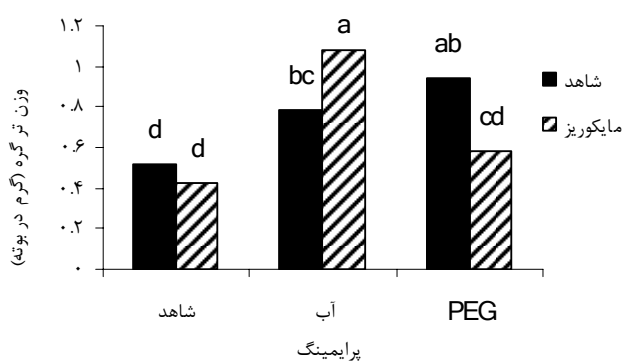
شکل ۴ - اثر متقابل تلقیح با قارچ مایکوریزا و پرایمینگ بذر بر تعداد گره فعال ریزوبیوم در نخود



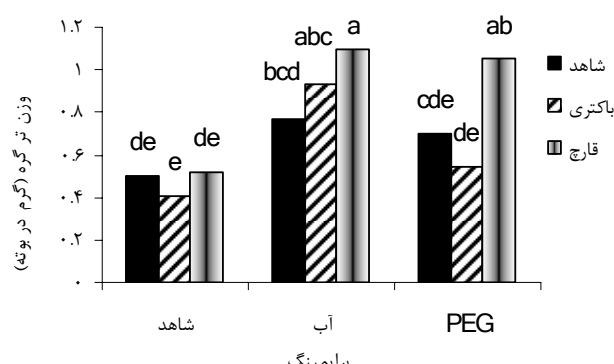
شکل ۵ - اثر متقابل تلقیح با قارچ مایکوریزا و پرایمینگ بذر بر درصد گره های فعال در نخود



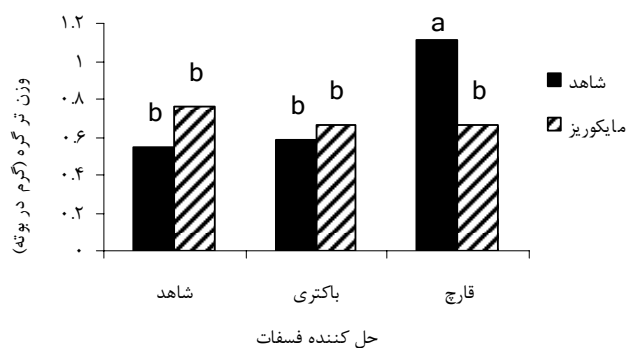
شکل ۶ - اثر متقابل تلقیح با میکروارگانیسم های حل کننده فسفات و پرایمینگ بذر بر درصد گره های فعال در نخود



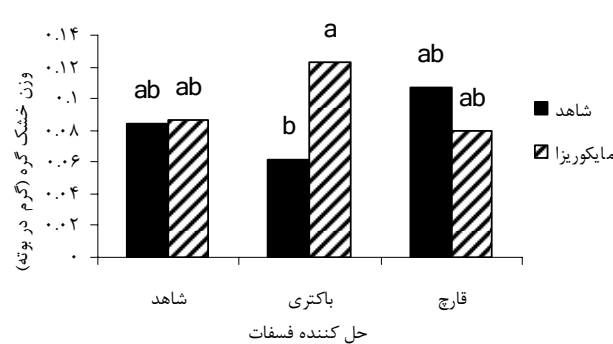
شکل ۷ - اثر متقابل تلقیح با قارچ مایکوریزا و پرایمینگ بذر بر وزن تر گره ریزوپیوم نخود



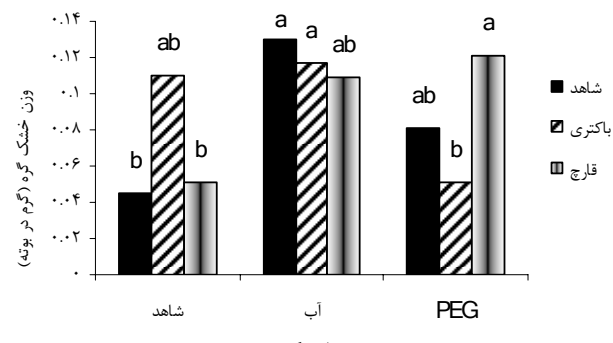
شکل ۸ - اثر متقابل تلقیح با میکروارگانیسم های حل کننده فسفات و پرایمینگ بذر بر وزن تر گره ریزوپیوم در نخود



شکل ۹ - اثر متقابل تلقیح با قارچ مايكوريز و ميكروارگانيسم های حل کننده فسفات بر وزن تر گره ريزوبيوم در نخود



شکل ۱۰ - اثر متقابل تلقیح با قارچ مايكوريزا و ميكروارگانيسم های حل کننده فسفات بر وزن خشك گره ريزوبيوم نخود



شکل ۱۱ - اثر متقابل تلقیح با ميكروارگانيسم های حل کننده فسفات و پرايمينگ بذر بر وزن خشك گره ريزوبيوم نخود

فهرست منابع:

۱. بی‌نام. ۱۳۸۵. آمارنامه تولید و سطح زیر کشت سال زراعی ۱۳۸۳-۸۴. وزارت جهاد کشاورزی.
2. Alagawadi, R. and A.C. Gaur. 1988. Associative effect of *Rhizobium* and phosphate-solubilizing bacteria on the yield and nutrient uptake of chickpea. *Plant and Soil*, 105: 241-246.
 3. Alloush, G.A.Z., S.K. Zeto, and R.B. Clark. 2000. Phosphorus source, organic matter, and arbuscular mycorrhizae effects on growth and mineral acquisition of chickpea grown in acidic soil. *Journal of Plant Nutrition*, 23: 1351-1369.
 4. Amer, G. A. and R. S. Utkhede. 2000. Development of formulation of biological agents for management of root rot of lettuce and cucumber. *Canadian Journal of Microbiology*, 46: 809–816.
 5. Atkinson, S., G. Berta and J. E. Hooker. 1994. Impact of mycorrhizal colonisation on root architecture, root longevity and the formation of growth regulators. In Gianinazzi S. and H. Schüepp (Eds.), *Impact of Arbuscular Mycorrhizas on Sustainable Agriculture and Natural Ecosystems* (pp. 47-60). Basel, Switzerland: Birkhäuser Verlag.
 6. Augé, R.M. 2001. Water relations, drought and vesicular-arbuscular mycorrhizal symbiosis. *Mycorrhiza*, 11: 3–42.
 7. Beck, D. P., L. A. Materon and F. Afandi. 1993. Practical *Rhizobium-legume* technology manual. ICARDA, Aleppo, Syria.
 8. Belimov, A. A., P. A. Kojemakov and C. V. Chuvarliyeva. 1995. Interaction between barley and mixed cultures of nitrogen fixing and phosphate solubilizing bacteria. *Plant and Soil*, 17: 29–37.
 9. Berta, G., A. Fusconi and J. E. Hooker. 2002. Arbuscular mycorrhizal modifications to plant root systems: scale, mechanisms and consequences. In Gianinazzi, S., H. Schüepp, J. M. Barea and K. Haselwandter (Eds.), *Mycorrhiza Technology in Agriculture, from Genes to Bioproducts* (pp. 71-85). Basel, Switzerland: Birkhäuser Verlag.
 10. Bianciotto, V., S. Andreotti, R. Balestrini, P. Bonfante and S. Perotto. 2001. Extracellular polysaccharides are involved in the attachment of *Azospirillum brasiliense* and *Rhizobium leguminosarum* to arbuscular mycorrhizal structures. *European Journal of Histochemistry*, 45: 39-49.
 11. Biswas, J. C., J. K. Ladha and F. B. Dazzo. 2000. Rhizobia inoculation improves nutrient uptake and growth of low land rice. *Soil Science Society of America Journal*, 64: 1644–1650.
 12. Bowen G.D. and A.D. Rovira. 1999. The rhizosphere and its management to improve plant growth. *Advances in Agronomy*, 66: 1–102.
 13. Elkoca, E., K. Haliloglu, A. Estikin and S. Ercisli. 2007. Hydro- and osmoprimer improve chickpea germination. *Acta Agriculturae Scandinavica Section B-Soil and Plant Science*, 57: 193-200.
 14. El-Ghandour, I.A. and Y.G. Galal. 2002. Nitrogen fixation and seed yield of chickpea cultivars as affected by microbial inoculation, crop residue and inorganic N fertilizer. *Egyptian Journal of Microbiology*, 37: 233-246.
 15. Gull, F.Y., I. Hafeez, M. Saleem and K. A. Malik. 2004. Phosphorus uptake and growth promotion of chickpea by co-inoculation of mineral phosphate solubilizing bacteria and a mixed rhizobial culture. *Australian Journal of Experimental Agriculture*, 44: 623-628.
 16. Harris, D., A. Joshi, P.A. Khan, P. Gothkar and P.S. Sodhi. 1999. On farm seed priming in semi-arid agriculture: development and evaluation in maize, rice and chickpea in India using participatory methods. *Experimental Agriculture*, 35: 15-29.
 17. Harris, D., B.S. Raghuvanshi, J.S. Gangwar, S.C. Singh, K.B. Joshi, A. Rashid and P.A.

- Hollington. 2001. Participatory evaluation by farmers of on-farm seed priming in wheat in India, Nepal and Pakistan. *Experimental Agriculture*, 37: 403-415.
18. Hernandez, A. and A. N. Hernandez. 1996. Effect of the AM-*Rhizobium* interaction in cultivation of soybeans (*Glycin max.*). *Cultivose Tropicales*, 17: 5-7.
19. Kaur, S., A.K. Gupta and N. Kaur. 2006. Effect of hydro- and osmoprimering of chickpea (*Cicer arrietinum L.*) seeds on enzymes of sucrose and nitrogen metabolism in nodules. *Plant Growth Regulation*, 49: 177-182.
20. Khan, M.S., A. Zaidi and P.A. Wani. 2007. Role of phosphate-solubilizing microorganisms in sustainable agriculture. *Agronomy for Sustainable Development*, 27: 29-43.
21. McDonald, M. 2000. Seed priming. pp: 287-325. In: Black, M. and J.D. Bewley. (Eds). *Seed technology and its biological basis*. Sheffield Academic Press. Florida.
22. Mel'nikova, N. N., L. V. Bulavenko, I. K. Kurdish, L. V. Titova and S. Y. Kots. 2002. Formation and function of the legume-rhizobium symbiosis of soybean plants while introducing bacterial strains from the genera *Azotobacter* and *Bacillus*. *Applied Biochemistry and Microbiology*, 38: 68-372.
23. Mosse, B. 1986. Mycorrhiza in a sustainable agriculture. *Biological Agriculture and Horticulture*, 3: 191-209.
24. Musa, A.M., J. Johansen, J. Kumar and D. Harris. 1999. Response of chickpea to seed priming in the high Barind Tract of Bangladesh. *International Chickpea Pigeonpea Newsletter*, 6: 20-22.
25. Musa, A.M., D. Harris, C. Johansen and J. Kumar. 2001. Short duration chickpea to replace fallow after Aman rice: the role of on-farm seed priming in the High Barind Tract of Bangladesh. *Experimental Agriculture*, 37: 509-521.
26. Parmar, N. and K. R. Dadarwal. 1999. Stimulation of nitrogen fixation and induction of flavonoid-like compounds by rhizobacteria. *Journal of Applied Microbiology*, 86: 36-44.
27. Rudresh, D.L., M.K. Shivaprakash and R.D. Prasad. 2005. Effect of combined application of *Rhizobium*, phosphate solubilizing bacterium and *Trichoderma* spp. on growth, nutrient uptake and yield of chickpea (*Cicer aritenium L.*). *Applied Soil Ecology*, 28:139-146.
28. Solaiman, A.R.M., M.G. Rabbani and M.N. Moll. 2005. Effects of inoculation of *Rhizobium* and arbuscular mycorrhiza, poultry litter, nitrogen, and phosphorus on growth and yield in chickpea. *Korean Journal of Crop Science*, 50: 256-261.
29. Sperber, J. I. 1958. The incidence of apatite-solubilizing organisms in the rhizosphere and soil. *Australian Journal of Agricultural Research*, 9: 778-781.
30. Toro, M., R. Azcon and M. Barea. 1998. The use of isotopic dilution techniques to evaluate the interactive effects of *Rhizobium* genotype, mycorrhizal fungi, phosphate-solubilizing rhizobacteria and rock phosphate on nitrogen and phosphorus acquisition by *Medicago sativa*. *New Phytologist*, 138: 265-273.
31. Zaidi, A. 1999. Synergistic interactions of nitrogen fixing microorganisms with phosphate mobilizing microorganisms. Ph.D. Thesis, Aligarh Muslim University, Aligarh.
32. Zaidi, A., M.S. Khan and M. Amil. 2003. Interactive effects of rhizotrophic microorganisms on yield and nutrient uptake of chickpea (*Cicer arrietinum L.*). *European Journal of Agronomy*, 19: 15-21.
33. Zaidi, A. and M.S. Khan. 2006. Co-inoculation Effects of Phosphate Solubilizing Microorganisms and *Glomus fasciculatum* on Green Gram-*Bradyrhizobium* Symbiosis. *Turkish Journal of Agriculture and Forestry*, 30: 223-230.