

تأثیر باکتری‌های محرک رشد گیاه و قارچ میکوریزا بر ظهور گیاهچه، استقرار و رشد اولیه دو اکوتیپ گیاه یونجه در شرایط تنش شوری

*امید یونسی^۱ و علی مرادی^۲

^۱دکتری تخصصی فیزیولوژی گیاهان زراعی، دانشگاه تهران.

^۲استادیار گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشکده کشاورزی، دانشگاه یاسوج

تاریخ دریافت: ۹۳/۲/۲۸؛ تاریخ پذیرش: ۹۳/۷/۲۳

چکیده

به منظور ارزیابی تأثیر باکتری‌های محرک رشد گیاه و قارچ میکوریزا بر ظهور گیاهچه، استقرار و رشد اولیه یونجه در شرایط تنش شوری، آزمایشی در تابستان ۱۳۹۰ در گلخانه گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشکده علوم و مهندسی زراعی پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران به صورت فاکتوریل اجرا گردید. تیمارهای آزمایشی شامل سه سطح تنش شوری شامل شاهد (بدون تنش) (S_0)، 60 (S_1) و 120 (S_2) میلی‌مولار نمک کلرید سدیم، دو اکوتوپ یونجه (بمی و یزدی) و یازده پیش‌تیمار مختلف باکتریایی و میکوریزا بود. سطوح پیش‌تیمار زیستی شامل شاهد (بدون باکتری)، ازتوباکتر کروکوکوم، آزوسپریلیوم لیپوفروم، سودوموناس فلورسنت، سینوریزوبیوم ملیلوتی و قارچ میکوریزا (گلوموس موسائی) به صورت منفرد و به صورت ترکیب دوتایی ریزوبیوم با هریک از جنس‌های باکتریایی و قارچ میکوریزا و نیز تلفیقی از کلیه تیمارهای زیستی بود که در مجموع یازده سطح پیش‌تیمار مختلف باکتریایی و میکوریزا را تشکیل داد. صفات مورد ارزیابی در این تحقیق شامل ظهور گیاهچه، سرعت ظهور گیاهچه، ارتفاع بوته و وزن خشک ریشه و شاخصاره بود. اعمال تنش شوری منجر به کاهش معنی‌دار ظهور گیاهچه، سرعت ظهور گیاهچه و رشد گردید که این روند نزولی در تیمار شاهد (عدم پیش‌تیمار بذر) بیشتر بود. به کارگیری پیش‌تیمار زیستی به ویژه تیمار منفرد

*نویسنده مسئول: omidyounesi@gmail.com

سودومonas و تیمار تلفیقی نقش برجسته‌ای در کاهش اثرات منفی شوری بر صفات مورد ارزیابی داشتند. با توجه به نتایج بدست آمده در این تحقیق به نظر می‌رسد باکترهای محرک رشد گیاه و قارچ میکوریزا به واسطه بهبود جذب آب و عناصر غذایی در گیاه در شرایط تنفس، موجب حفظ رشد گیاه در هنگام مواجه با تنفس شوری می‌گردد.

واژه‌های کلیدی: باکتری محرک رشد، رشد اولیه، شوری، ظهور گیاهچه، قارچ میکوریزا، یونجه

مقدمه

گیاهان زراعی اغلب در معرض عوامل محدود کننده محیطی نظیر شوری خاک و کمبود آب آبیاری قرار دارند که با ایجاد محدودیت در آب قابل استفاده گیاه کلیه فرایندهای متابولیکی را تحت تأثیر قرار می‌دهند (گرور و همکاران، ۲۰۰۱). تنفس شوری و کمبود آب همواره رابطه مستقیم و غیرقابل تفکیکی با یکدیگر دارند. در گیاهان مواجه با شوری علاوه بر تأثیر اسمزی تنفس شوری که همانند تنفس خشکی باعث برهم خوردن روابط آبی گیاه می‌شود، اثر اختصاصی تنفس شوری نیز مطرح است که به صورت تأثیر یون‌ها روی سوخت و ساز سلولی و در برخی موارد سمیت ناشی از تجمع یون‌ها خودنمایی می‌کند (ژیانگ و همکاران، ۲۰۰۲).

جوانهزنی بذر یکی از مراحل حیاتی و تعیین‌کننده در چرخه رشد گونه‌های گیاهی است زیرا در استقرار موفق گیاه نقش دارد. اولین اثر شوری بر گیاهان، عدم یکنواختی جوانهزنی و استقرار ضعیف گیاهچه می‌باشد به نحوی که منجر به کاهش تراکم نهایی گیاهی در واحد سطح و در نتیجه عملکرد محصول می‌گردد (حسینی و جعفری، ۲۰۰۲).

یونجه گیاهی علوفه‌ای از تیره نیامداران بوده و از جایگاه ویژه‌ای در میان گیاهان زراعی پرخوردار است. یونجه به عنوان یک گیاه نیمه مقاوم به شوری شناخته می‌شود (یونسی و همکاران، ۲۰۱۲). با این وجود مرحله جوانهزنی و استقرار اولیه این گیاه حساسیت بالایی را نسبت به شوری نشان می‌دهد (پاریدا و داس، ۲۰۰۵).

امروزه با وجود این‌که اصلاح ژنتیکی بذرها توانسته است تاحدودی از طریق بهبود جوانهزنی در شرایط نامساعد، عملکرد را تحت تأثیر قرار دهد، لیکن روش‌های تقویت بذر نظیر پرایمینگ یا پیش تیمار بذر از جمله روش‌های کارآمد در جهت افزایش سرعت جوانهزنی، یکنواختی ظاهر شدن

گیاهچه و نیز افزایش مقاومت در برابر شرایط نامساعد محیطی می‌باشد (رشید و همکاران، ۲۰۰۵). تیمارهای آماده‌سازی بذر یکی از آسان‌ترین و در عین حال کارآمدترین راههای بهبود استقرار گیاهچه محسوب می‌شود (ناشیموتو، ۲۰۰۳). در میان روش‌های گوناگون پیش‌تیمار بذر، پیش‌تیمار باکتریایی بذر با استفاده از باکترهای محرک رشد گیاه^۱ یکی از بهترین این روش‌ها بوده و در حال جایگزینی تدریجی با تیمارهای شیمیایی می‌باشند.

اصطلاح باکتری‌های محرک رشد گیاه برای اولین بار توسط لیفشتیز و همکاران (۱۹۸۷) مورد استفاده قرار گرفت. آنها سویه‌هایی از باکتری‌ها را یافتند که در محیط گلخانه و نیز در مزرعه موجب افزایش ظهور گیاهچه‌های کلزا شدند. ریزوبیوم، ازتوباکتر، آزوسپریلیوم و سودوموناس از جمله این باکتری‌های افزاینده رشد گیاه می‌باشند که نقش مثبت آنها در عملکرد گیاهان مختلف زراعی مورد تأیید قرار گرفته است (ساتورویچ، ۲۰۰۶؛ عباسزاده و همکاران، ۲۰۱۰). در این راستا هاسانیویدین (۲۰۰۳) گزارش کرد که باکتری ازتوباکتر قابلیت جذب نیتروژن و فسفر را به بالاترین حد خود رسانید و میزان محصول ذرت را به میزان قابل توجهی افزایش داد. گلیک و همکاران (۱۹۹۷) در بررسی تأثیر سودوموناس بر رشد گیاهچه‌های کلزا در حضور غلظت بالای کلرید سدیم (NaCl) مشاهده کردند که کاربرد این باکتری منجر به افزایش طول اندام هوایی و ریشه و وزن خشک آنها شد. الکوک و همکاران (۲۰۰۸) نیز نشان دادند که پیش‌تیمار بذر نخود با ریزوبیوم و سودوموناس باعث افزایش معنی‌دار ارتفاع گیاه، وزن خشک اندام هوایی، ریشه و گره‌ها گردید.

قارچ میکوریزا از طریق برقراری رابطه همزیستی با ریشه گیاهان موجب بهبود عملکرد و جذب عناصر غذایی در شرایط نامساعد خاک بهویژه تحت شرایط تنش شوری می‌شود (گری و میکورجی، ۲۰۰۴). به طوری که سلیمان و همکاران (۲۰۰۵) در بررسی واکنش بذر نخود به تلقیح قارچ میکوریزا و ریزوبیوم مشاهده کردند که تمامی صفات اندازه‌گیری شده (ارتفاع گیاه، تعداد گره و وزن خشک گره) نسبت به شاهد برتری داشت. هاما و همکاران (۲۰۰۷) نیز برهمکنش‌های مثبت هم‌افزایی بین قارچ‌های میکوریزا و باکتری‌های محرک رشد نظیر تثیت کننده‌های نیتروژن و سودوموناس را گزارش کردند.

1- Plant Growth Promoting Rhizobacteria (PGPR)

اکثر تحقیقات انجام شده در زمینه محرک‌های رشد گیاهی، بر تأثیر آنها بر عملکرد و اجزاء آن تمرکز دارد و کمتر به نقش آنها بر ظهور گیاهچه و استقرار اولیه آن پرداخته شده است. این در حالی است که در اندک تحقیقات انجام شده، تأثیر مثبت پیش‌تیمار باکتریایی و میکوریزا در بهبود ویژگی‌های جوانهزنی و استقرار بهتر گیاهچه گزارش شده است. در این ارتباط حافظ و همکاران (۲۰۰۴) مشاهده کردند که پیش‌تیمار باکتریایی بذرها منجر به ظهور سریع‌تر ارقام پنه گردید. بیسوس و همکاران (۲۰۰۰) نیز نشان دادند که پیش‌تیمار باکتریایی بذرها موجب افزایش شاخص بنیه گیاهچه برج گردید. لذا با توجه به نقش مثبت باکتری‌های محرک رشد گیاه در رشد اولیه و عملکرد گیاهان زراعی، تحقیق حاضر سعی پر آن دارد اثرات باکتری‌های افزاینده رشد گیاه و قارچ میکوریزا را بر ظهور اولیه، استقرار گیاهچه و نیز رشد یونجه در شرایط تنفس شوری مورد بررسی قرار دهد.

مواد و روش‌ها

این پژوهش با هدف بررسی تأثیر پیش‌تیمار باکتریایی و قارچ میکوریزا بر ظهور اولیه گیاهچه و عملکرد دو اکوپیپ یونجه در شرایط تنفس شوری به صورت آزمون گلخانه‌ای در گلخانه گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشگاه تهران در تابستان ۱۳۹۰ اجرا گردید. آزمایش به صورت فاکتوریل در سه تکرار اجرا شد. تیمارهای آزمایشی شامل سه سطح تنفس شوری، شاهد (بدون تنفس) (S_0)، 60 (S_1) و 120 (S_2) میلی‌مولا نمک کلرید سدیم، دو اکوپیپ یونجه (بیمی و یزدی) و یازده پیش‌تیمار مختلف باکتریایی و میکوریزا بود. سطوح پیش‌تیمار زیستی شامل شاهد (بدون باکتری)، ازتوباکتر کروکوکوم^۱، آزوسپریلیوم لیپوفرم^۲، سودوموناس فلورسنت^۳، سینوریزوبیوم ملیوتی^۴ و قارچ میکوریزا (گلوموس موسائی^۵) به صورت منفرد و به صورت تلفیق دوتایی ریزوبیوم با هریک از جنس‌های باکتریایی و میکوریزا و نیز تلفیقی از کلیه تیمارهای زیستی مورد ارزیابی بود که در مجموع یازده سطح پیش‌تیمار مختلف زیستی را تشکیل داد. تیمار شوری از طریق آب آبیاری اعمال گردید.

1. *Azotobacter chrococcum*
2. *Azospirillum lipoferum*/
4. *Pseudomonas fluorescence*
5. *Sinorhizobium meliloti*
6. *Glomus mosseae*

بذرهای مورد نیاز برای اجرای آزمایش (تولید سال ۱۳۸۹) از موسسه تحقیقات اصلاح نهال و بذر کرج تهیه گردید و پیش از اجرای طرح، یک پیش آزمایش جهت تعیین قوه نامیه انجام شده و قوه نامیه ۱۰۰ درصد در هر دو اکوتیپ یونجه مشاهده گردید. مایه تلقیح از هریک از باکتریهای مورد آزمایش به صورت آماده از گروه خاکشناسی دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران تهیه گردید. قارچ میکوریزایی لازم جهت اجرای تحقیق از موسسه تحقیقاتی واقع در منطقه اسدآباد همدان تأمین گردید.

ابتدا قبل از کشت، بذرها با مایه تلقیح مایع خالص باکتریایی به صورت منفرد و مایع تلقیح ترکیبی از ریزوبیوم و دیگر جنس‌های باکتری تلقیح شدند. برای اجرای تیمار تلقیح باکتریایی میزان هفت میلی‌لیتر مایه تلقیح که هر میلی‌لیتر آن دارای 10^7 عدد باکتری زنده و فعال بود (اندازه‌گیری بوسیله اسپکتروفتوometر در طول موج 600 نانومتر) مورد استفاده قرار گرفت. برای شمارش تعداد باکتری در سوسپانسیون، چهار میلی‌لیتر از سوسپانسیون باکتری را در یک ویال شیشه‌ای ریخته شد. از مایع مورد استفاده در تهیه سوسپانسیون در ویال دیگری ریخته تا به عنوان شاهد استفاده شود. زیرا ممکن است درصدی از نور توسط ماده زمینه جذب شود. سپس طول موج 600 نانومتر روی دستگاه اسپکتروفتوometر تنظیم گردید. دستگاه با توجه به درصد نور عبوری، عددی به ما می‌دهد که می‌توان با نمودارهای استاندارد مقایسه کرد و تعداد باکتریهای موجود در واحد حجم را به دست آورد.

بذرهای هر تیمار درون ظرف‌های پتری با افزودن مایه تلقیح و آغشته کردن آنها تیمار شدند و به منظور تکمیل تلقیح به مدت 30 دقیقه در مایع تلقیح باقی ماندند. همچنین برای اعمال تیمار میکوریزا و تیمار دوتایی ریزوبیوم و میکوریزا مقدار 20 گرم خاک حاوی اسپور قارچ به گلدانهای حاوی تیمارهای مذکور اضافه گردید. گلدانهای استفاده شده، گلدانهای سفالی با قطر دهانه 28 سانتی‌متر و ارتفاع 30 سانتی‌متر بودند. خاک مورد استفاده برای اجرای طرح از مزرعه تحقیقاتی واقع در منطقه انصارستان شهرستان قم تهیه گردید. شوری خاک مذکور برابر $8/62$ دسی‌زیمنس بر متر، بافت خاک متوسط تا سبک (لومی شنی) و از نظر مواد غذایی اصلی گیاه مانند فسفر و پتاسیم قابل جذب فقیر بود

(جدول ۱).

نشریه پژوهش‌های تولید گیاهی (۲۲)، شماره (۱) ۱۳۹۴

جدول ۱- خصوصیات فیزیکی و شیمیایی خاک مورد استفاده در آزمایش

نمونه خاک	لومی	آب (درصد)	نگهداری بر متر (دسمتر)	شوری (دسمیزیمنس)	pH	کربن آلی	نیتروژن کل	قابل جذب	فسفر قابل پتانسیم	میلی گرم در کیلوگرم
مزروعه	شنی	۲۴	۸/۶۲	۷/۸	۰/۲۲	۰/۰۲۵	۷/۵	۲۲۰		
حد معمول	لومی	۳۰-۳۵	<۲	۷/۵ - ۶/۵	۲-۳	۰/۲ - ۰/۳	۱۶	۳۰۰-۳۵۰		

برای اجرای آزمایش در هر تکرار سه گلدان سفالی در نظر گرفته شد و در هریک از گلدان‌ها تعداد ۱۵ بذر از هریک از دو اکوتیپ یونجه پس از ضد عفونی و اعمال تیمار باکتریایی مورد نظر در عمق ۳ سانتی‌متری کشت گردید. به منظور ضد عفونی کردن بذرها قبل از کشت، بذرها به مدت ۳۰ ثانیه در محلول سه درصد هیپوکلریت سدیم قرار گرفتند و بلا فاصله چندین بار با آب مقطر شسته شدند. میانگین دمای گلخانه در روز حدود ۲۵ درجه سانتی‌گراد و در شب در حدود ۱۷ درجه سانتی‌گراد در نوسان بود. با رسیدن رطوبت خاک به ۸۰ درصد ظرفیت زراعی، آبیاری گیاهان مطابق به تیمارهای شوری به صورت دستی صورت گرفت. بازدید گلدان‌ها بطور روزانه انجام شده و تعداد گیاهچه‌های ظاهر شده تا ۱۴ روز پس از کاشت روزانه یادداشت گردید. صفات مورد ارزیابی در این تحقیق شامل ظهور گیاهچه، سرعت ظهور گیاهچه، ارتفاع بوته و وزن خشک ریشه و شاخساره بود. ظهور اولیه گیاهچه‌ها ۶ روز پس از کاشت و درصد ظهور نهایی گیاهچه‌ها ۱۴ روز پس از کاشت محاسبه گردید. متوسط زمان ظهور گیاهچه^۱ با استفاده از رابطه زیر تعیین گردید (ارچارد، ۱۹۷۷):

$$MET = \sum f_i x_i / F \quad (1)$$

در این رابطه MET = متوسط زمان لازم برای ظهور گیاهچه f_i = تعداد گیاهچه ظاهر شده در روز i ، x_i = تعداد روز تا شمارش نام و F = حداکثر تعداد گیاهچه‌های ظاهر شده می‌باشد. سرعت ظهور گیاهچه^۲ با در نظر گرفتن تاریخ نخستین آبیاری به عنوان تاریخ کاشت و با استفاده از رابطه زیر تعیین گردید (ارچارد، ۱۹۷۷):

$$SER = FEP/D \quad (2)$$

1- Mean Emergence Time

2- Seedling Emergence Rate

در این رابطه $SER =$ سرعت ظهور گیاهچه، $FEP =$ درصد ظهور نهایی گیاهچه^۹ و $D =$ تعداد روز از کاشت تا پایان یادداشت برداری می‌باشد. سرعت ظهور تجمعی^{۱۰} گیاهچه با استفاده از رابطه زیر مشخص گردید (ارچارد، ۱۹۷۷):

$$CER = \sum F/D \quad \text{رابطه (۳)}$$

در این رابطه $CER =$ سرعت ظهور تجمعی گیاهچه، $F =$ تعداد گیاهچه شمارش شده می‌باشد. پس از استقرار کامل، بوته‌ها تنک شده و ۷ بوته در هر گلدان حفظ شد. در پایان دوره آزمایش (شش هفته پس از کاشت) ارتفاع بوته‌ها در هر گلدان و هر تیمار آزمایشی اندازه‌گیری شد. سپس بوته‌ها به طور کامل از گلدان‌ها خارج و به دو بخش شاخصاره و ریشه تقسیم شدند و وزن خشک هر بخش با قرار دادن در آون به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۷۰ درجه سانتی گراد و وزن آنها با ترازوی با دقیق^{۱۱} ۰/۰۱ گرم تعیین شد. در پایان آزمایش تجزیه و تحلیل داده‌های حاصل از اندازه‌گیری صفات با استفاده از نرم‌افزار MSTATC انجام گردید. مقایسه میانگین هر صفت با کمک آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح ۵ درصد انجام شد.

نتایج و بحث

نتایج بدست آمده بیانگر نقش مؤثر تیمارهای زیستی در بهبود ظهور گیاهچه، استقرار و رشد اولیه یونجه به ویژه در شرایط تنفس شوری بود. به کارگیری پیش‌تیمار باکتریایی و میکوریزا در این تحقیق، ظهور گیاهچه، سرعت ظهور گیاهچه و ظهور تجمعی، ارتفاع بوته و وزن خشک ریشه و شاخصاره را تحت تأثیر قرار داد و منجر به افزایش معنی‌دار این شاخص‌ها در شرایط تنفس شوری گردید (جدول ۲). ظهور گیاهچه: شاخص ظهور گیاهچه معیاری برای استقرار گیاه در مزرعه است. نتایج حاصل از تجزیه واریانس خصوصیات کیفی بذر در شرایط گلخانه‌ای در جدول ۲ نشان داده شده است. بررسی اثرات سطوح تنفس بر ظهور گیاهچه نشان داد که بین سطوح تنفس به لحاظ آماری اختلاف معنی‌داری در سطح ۱ درصد وجود داشت. مقایسه میانگین سطوح شوری کاهش معنی‌دار ظهور اولیه و نهایی گیاهچه را همزمان با اعمال تنفس شوری نشان داد که به پایین‌ترین میزان خود در سطح شوری S₂ رسید.

1- Final Emergence Percentage
2- Cumulative Emergence Rate

نتایج حاصل نشان می‌دهد که غلظت بالای نمک محیطی نامناسبی را برای جوانهزنی بذر فراهم کرده است، بهنحوی که با افزایش شوری شاخص ظهور گیاهچه به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش یافته است. به طور کلی کاهش فشار تورژسانس بافت‌ها، کاهش فعالیت فتوستتری و اثرات مستقیم نمک بر متابولیسم سلولی به عنوان سازوکارهای فیزیولوژیکی مسئول کاهش رشد بر اثر شوری شناخته شده‌اند (پاریدا و داس، ۲۰۰۵).

تفاوت اکوتیپ‌ها بر ظهور اولیه و نهایی گیاهچه معنی‌داری نبود و میان اکوتیپ‌های مورد ارزیابی به لحاظ ظهور گیاهچه اختلافی مشاهده نگردید (جدول ۲). اثر متقابل تنش و اکوتیپ بر ظهور نهایی گیاهچه معنی‌دار بود (جدول ۱). مقایسه میانگین اثر متقابل تنش و اکوتیپ بر صفت مذکور نشان داد که در شرایط آبیاری نرمال و سطح شوری S_2 ظهور نهایی گیاهچه ارقام مورد ارزیابی تفاوت معنی‌داری با یکدیگر نداشتند، ولی بر اکوتیپ یزدی در سطح تنش شوری S_1 از ظهور گیاهچه بالاتری برخوردار بود (جدول ۳).

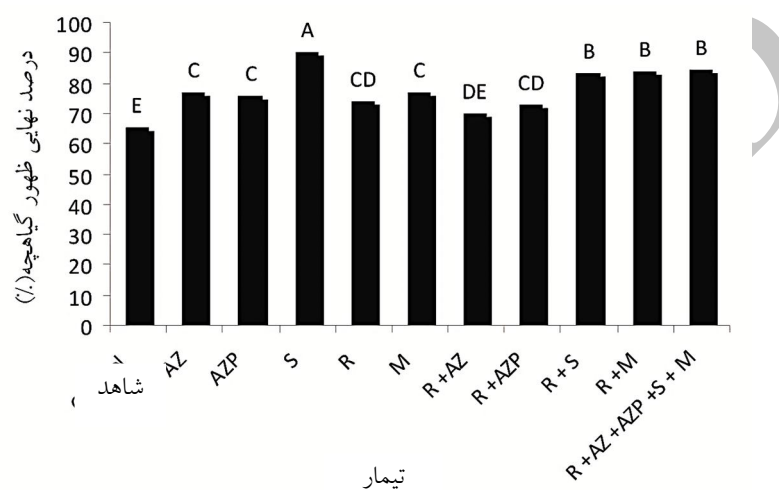
جدول ۳- اثرات متقابل شوری و اکوتیپ بر صفات مورد ارزیابی.

S_2	S_1	S_0	اکوتیپ / شوری
۵۹/۶D	۸۱/۰۱B	۹۴/۱۴A	درصد ظهور نهایی گیاهچه میانگین زمان ظهور گیاهچه سرعت ظهور گیاهچه وزن خشک ریشه
۷۳۳D	۵/۶B	۴/۹۸A	
۷/۲D	۸/۸۹B	۱۲/۱۵A	
۰/۶۶E	۰/۷۵D	۰/۸۵B	
۶۲/۶۳D	۷۱/۹۲C	۹۵/۵۵A	درصد ظهور نهایی گیاهچه میانگین زمان ظهور گیاهچه سرعت ظهور گیاهچه وزن خشک ریشه
۵/ABC	۷/۰۴CD	۴/۹۷A	
۷/۰۲C	۸/۲۷B	۱۲/۱۸A	
۰/۷۹C	۰/۸۶B	۰/۹ A	

برای هر صفت حروف غیر مشابه نشانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵ درصد بر اساس آزمون دانکن می‌باشد.

اعمال پیش‌تیمار باکتریایی تأثیر به سزائی در افزایش ظهور گیاهچه داشت (جدول ۲). پیش‌تیمار منفرد باکتریایی سودوموناس بیشترین نقش را در افزایش ظهور اولیه و ظهور نهایی گیاهچه داشت (شکل ۱). بر اساس نتایج بدست آمده در این آزمایش به نظر می‌رسد به کارگیری پیش‌تیمارهای باکتریایی به واسطه تولید هورمون‌های گیاهی نظیر اکسین، سیتوکینین و جیبرلین که در فرایند جوانهزنی

تأثیر مستقیم دارند، نقشی کارامد در بهبود ظهر گیاهچه بهویژه در شرایط تنش داشته باشند. در میان تیمارهای زیستی، پیش‌تیمارهای تلفیقی از وضعیت مطلوبی به لحاظ ظهر اولیه و نهایی گیاهچه برخوردار بودند. تیمارهای تلفیقی می‌توانند امکان برقراری رابطه هم‌افزایی را فراهم نماید که نتیجه آن افزایش اثرات مفید تیمارهای زیستی بر رشد گیاه می‌باشد (باشان و هولگین، ۱۹۹۷).



شکل ۱- اثر تیمار زیستی بر درصد ظهر نهایی گیاهچه. حروف غیرمشابه نشانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵ درصد بر اساس آزمون دانکن می‌باشد.

تیمار ترکیبی ریزوپیوم و میکوریزا در مقایسه با پیش‌تیمار منفرد مایکوریزا و ریزوپیوم نقش کارآمدتری در بهبود ظهر اولیه و نهایی گیاهچه داشت. ریزوپیومها به واسطه ترشح ترکیبات مختلفی نظیر اکسین‌ها، سیتوکنین‌ها، ریبوفلاوین‌ها و ویتامین‌ها و نفوذ در ریشه بقولات و غیر بقولات باعث القای افزایش رشد می‌شوند (ژانگ و همکاران، ۲۰۰۲). به نظر می‌رسد همزیستی هم‌زمان ریشه با ریزوپیوم و میکوریزا باعث نفوذ بهتر ریزوپیوم به درون ریشه گیاه میزان می‌گردد (اصغری، ۲۰۰۸). ریشه‌های میکوریزا برای نفوذ به ریشه گیاهان آنزیم‌هایی را ترشح می‌کنند که باعث سستی دیواره سلول‌های گیاهی می‌شوند. این سستی دیواره، نفوذ باکتری ریزوپیوم را که برای نفوذ به ریشه گیاهان نیازمند آنزیم پکتیناز و سایر آنزیم‌های سست کننده دیواره است تسهیل می‌نماید (آلن، ۱۹۹۲).

اختلاف ظهور نهایی گیاهچه در بین سطوح اثرات متقابل تنش و پیش تیمار باکتریایی با اطمینان ۹۹ درصد معنی دار بود (جدول ۲). در شرایط آبیاری نرمال ظهور گیاهچه در بالاترین میزان خود قرار داشت (جدول ۴). با شروع اعمال تنش از ظهور گیاهچه کم شد که در این بین تیمار شاهد (عدم پیش تیمار بذر) بیشترین کاهش ظهور گیاهچه را نشان داد. پیش تیمار بذرها بوسیله ریزوبیوم و به صورت تلفیقی با ازتوباکتر و آزوسپریلوم تأثیر چندانی در حفظ میزان ظهور گیاهچه در شرایط اعمال تنش نداشت.

ظهور اولیه و نهایی گیاهچه تحت تأثیر اثر متقابل اکوتیپ و پیش تیمار باکتریایی قرار نگرفت (جدول ۲). مقایسه سطوح اثر متقابل اکوتیپ و پیش تیمار باکتریایی، حاکی از واکنش مشابه ارقام مورد ارزیابی در پاسخ به پیش تیمار تلفیقی باکتریایی اعمال شده بود. با توجه اثر محدود کننده تنش سوری بر رشد گیاهان و نیز نقش مثبت تیمارهای باکتریایی، به نظر می‌رسد به کارگیری راهکارهایی زیستی نظیر پیش تیمار بذرها در جهت مقابله با تنش و با هدف ظهور سریع و یکنواخت گیاهچه‌ها در مزرعه و دستیابی به تولید بهینه محصولات زراعی امری ضروری و مفید باشد.

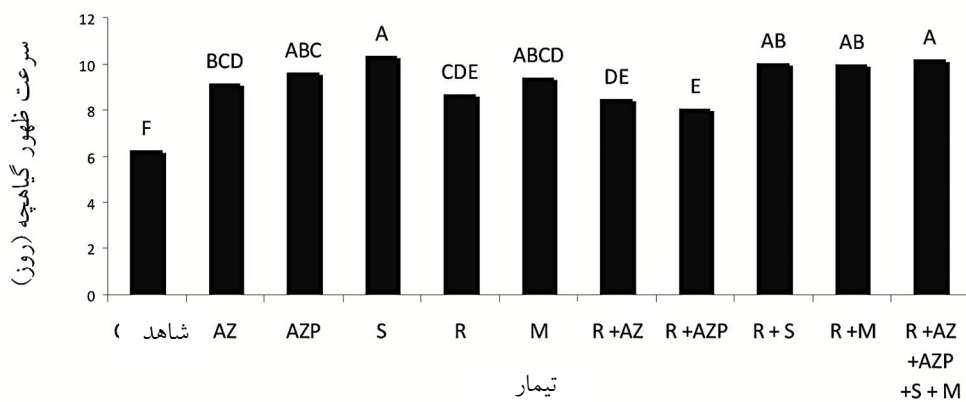
سرعت ظهور گیاهچه: سرعت ظهور گیاهچه و ظهور تجمعی گیاهچه تحت تأثیر سطوح تنش تفاوت معنی داری را نشان داد (جدول ۲). تنش سوری منجر به کاهش سرعت ظهور گیاهچه نسبت به شرایط آبیاری نرمال گردید. تأخیر در رشد معمول‌ترین اثر سوری است چراکه املاح زیاد موجود در محلول خاک باعث کاهش پتانسیل اسمزی خاک شده و منجر به کاهش جذب آب و در نتیجه کاهش سرعت ظهور گیاهچه می‌گردد (لوپز و همکاران، ۲۰۰۸).

میانگین سرعت ظهور گیاهچه تفاوت معنی داری را میان اکوتیپ‌ها مورد ارزیابی نشان نداد و این صفات تحت تأثیر اکوتیپ قرار نگرفت، لیکن تفاوت اکوتیپ‌ها به لحاظ سرعت ظهور تجمعی در سطح احتمال ۵ درصد معنی دار بود (جدول ۲). اثر متقابل اکوتیپ و تنش بر سرعت ظهور گیاهچه و ظهور تجمعی گیاهچه معنی دار بود. روند تغییرات سرعت ظهور گیاهچه و سرعت ظهور تجمعی در شرایط آبیاری نرمال و سطح S₁ تنش ارقام مورد ارزیابی مشابه یکدیگر بود، اما با افزایش شدت تنش سوری سرعت نزول سرعت ظهور گیاهچه و سرعت ظهور تجمعی در اکوتیپ بمحی بیشتر بود (جدول ۳).

جدول ۴: اثرات متفاوت شودی و پیش تبلور با کاریابی بر صفات موده ارزشی، حروف مخفف، AZ: از توکر، AZP: آزو پرسپکتیو، S: سودمندان: زنگنه										
	مقدار تغییر			ماهیت			آزمون			
	R+M	R+S	R+AZP	R+AZ	M	R	S	AZP	AZ	شاهد
۱۲/۴ a	۹/۸/۹ab	۱۰ a	۹۳/۳۳a-c	۹۲/۲۲a-d	۹۵/۵۵ab	۹۴/۸/۹ab	۹۳/۳۳a-c	۹۵/۵۵ab	۸/۸/۸e-h	درصد خلور نهایی کیا همچه
۱۲/۴ abc	۱۲/۴ a	۱۲/۷ab	۱۱/۱۰c-e	۱۱/۸/۸b-d	۱۱/۸/۸b-d	۱۱/۸/۸ab	۱۱/۸/۸ab	۱۲/۲۳a-c	۸/۸/۱h-1	S ₀ سمعت خلور کیا همچه
۲۳/۴a	۲۳/۴ab	۲۳/۸Ab	۲۴/۹b-e	۲۴/۸/۸ab	۲۴/۸/۸b-d	۲۴/۸/۸ab	۲۴/۸/۸ab	۲۴/۸ a-c	۸/۸/۸hi	سرعت خلور تجمعی کیا همچه
۸/۴/۴c-f	۸/۷/۷d-g	۸/۷/۷d-g	۸/۷/۷cij	۸/۷/۷aij	۸/۵/۵/۱ci	۸/۸/۸b-e	۸/۴/۴/۵ij	۸/۳/۳/۳hj	۸/۸/۸ij	درصد خلور نهایی کیا همچه
۱۰/۸ d-f	۱۰/۸/۸fj	۹/۸/۸e-h	۸/۸/۸ai-n	۸/۸/۸h-1	۸/۵/۵-n	۸/۳/۳g-i	۹/۸/۸ e-i	۸/۴/۴g-k	۸/۸/۸-o	S ₁ سمعت خلور کیا همچه
۲۳/۸/۸ d-f	۲۳/۸/۸fg	۲۳/۸/۸fg	۲۳/۸/۸ii	۲۳/۸/۸ij	۲۳/۸/۸gh	۲۳/۸/۸gh	۲۳/۸/۸ef	۲۳/۸/۸gh	۸/۸/۸m	سرعت خلور تجمعی کیا همچه
۸/۱/۱)ij-k	۸/۱/۱)ij-k	۸/۱/۱)ij-k	۸/۱/۱)ij-k	۸/۱/۱)ij-k	۸/۱/۱)ij-k	۸/۱/۱)ij-k	۸/۱/۱)ij-k	۸/۱/۱)ij-k	۸/۱/۱)ij-k	درصد خلور نهایی کیا همچه
۸/۸/۸ h-l	۸/۸/۸ h-l	۸/۸/۸ h-l	۸/۸/۸ h-l	۸/۸/۸ h-l	۸/۸/۸ h-l	۸/۸/۸ h-l	۸/۸/۸ h-l	۸/۸/۸ h-l	۸/۸/۸ h-l	S ₂ سمعت خلور کیا همچه
۸/۸/۸ ij	۸/۸/۸ ij	۸/۸/۸ ij	۸/۸/۸ mn	۸/۸/۸ mn	۸/۸/۸ kl	۸/۸/۸ kl	۸/۸/۸ kl	۸/۸/۸ LMN	۸/۸/۸ j-l	سرعت خلور تجمعی کیا همچه

برای هر صفت حروف غیرمشابه نشانگر اختلاف معنی دار در سطح ۵ درصد با آزمون دانکن می‌باشد.

بررسی اثرات سطوح پیش تیمار باکتریایی بر سرعت ظهور گیاهچه و ظهور تجمعی، اختلاف معنی دار سطوح پیش تیمار باکتریایی را در سطح احتمال ۱ درصد نشان داد (جدول ۲). مقایسه میانگین سطوح پیش تیمار باکتریایی به لحاظ سرعت ظهور گیاهچه نقش مؤثر پیش تیمارهای باکتریایی سودوموناس را در بهبود صفت مذکور نشان داد. همچنین ارقام مورد ارزیابی در حضور تیمارهای ترکیبی سودوموناس و ریزوویوم، ریزوویوم و مایکوریزا و نیز تیمار تلفیقی از سرعت ظهور گیاهچه بالاتری نسبت به دیگر تیمارها برخوردار بودند (شکل ۲). برخی از باکتریهای محرک رشد به ویژه باکتری سودوموناس حاوی آنزیمی موسوم به ACC دی‌امیناز هستند که قادر است آمینوسیکلوپروپان-۱-کربوکسیلات (ACC) که پیش ماده مستقیم اتیلن در گیاهان است را به آمونیاک و آلفاکتو بوتیرات تبدیل و از این طریق موجب کاهش سطح اتیلن ناشی از تنفس گردد (وانگ و همکاران، ۲۰۰۰). اتیلن از جمله هورمونهای بازدارنده رشد گیاهی است که در شرایط تنفس به میزان قابل توجهی در گیاه افزایش یافته و منجر به تأخیر در رشد می‌گردد (کاستا، ۲۰۰۴). در این راستا پنروز و گلیک (۲۰۰۳) افزایش شاخصهای رشد گیاه تحت تأثیر باکتریهای دارای فعالیت آنزیم ACC دی‌امیناز را گزارش نمودند. خان (۲۰۰۶) نیز افزایش رشد گیاه در اثر تلقیح با باکتریهای سودوموناس را گزارش نمود.



شکل ۲- اثر تیمار زیستی بر سرعت ظهور گیاهچه. حروف غیر مشابه نشانگر اختلاف

معنی دار در سطح احتمال ۵ درصد بر اساس آزمون دانکن می‌باشد.

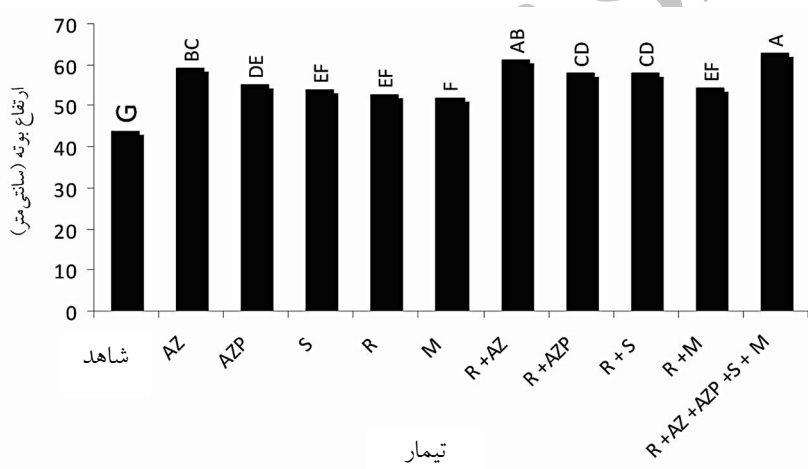
اثر متقابل تنفس و پیش تیمار باکتریایی بر سرعت ظهور گیاهچه و ظهور تجمعی گیاهچه معنی دار بود (جدول ۲). روند کاهش سرعت ظهور گیاهچه و ظهور تجمعی در پیش تیمارهای باکتریایی در سطوح مختلف تنفس شوری متفاوت بود. تیمار منفرد باکتریایی سودوموناس، ترکیبی ریزوپیوم و سودوموناس و نیز تیمار تلفیقی از روند تغییرات پایداری به لحاظ صفات مذکور برخوردار بودند (جدول ۴). این در حالی است که با اعمال تنفس نسبت تغییرات تیمار منفرد میکوریزا و ترکیبی ریزوپیوم و میکوریزا از دیگر تیمارها بیشتر بود که نشان از حساسیت بالاتر آنها به شوری و کاهش کارایی آنها در شرایط اعمال تنفس می‌باشد.

تأثیر سطوح اثرات متقابل اکوتیپ و پیش تیمار باکتریایی بر سرعت ظهور گیاهچه و ظهور تجمعی معنی دار نبود و در تیمارهای متفاوت زیستی اختلافی میان ارقام مورد ارزیابی مشاهده نگردید (جدول ۲). ظهور سریع و یکنواخت گیاهچه‌ها در مزرعه عامل مهم در استقرار تراکم بوته مطلوب و دستیابی به عملکرد کمی و کیفی بالقوه گیاهان زراعی است. با توجه به نتایج بدست آمده به نظر می‌رسد باکتری‌های افزاینده رشد گیاه می‌توانند سرعت ظهور گیاهچه در مزرعه و استقرار بوته را افزایش دهند. ظهور سریع‌تر گیاهچه امکان رهایی از خطر بیمارهای گیاهچه و بهره‌برداری بیشتر از فصل رشد را فراهم می‌سازد.

ارتفاع بوته: نتایج بدست آمده در این آزمایش نشان‌دهنده تفاوت معنی دار سطوح تنفس شوری به لحاظ ارتفاع بوته بود (جدول ۱). مقایسه سطوح تنفس با آزمون دانکن در سطح ۵ درصد نشان داد که با افزایش شدت تنفس شوری ارتفاع بوته اکوتیپ‌های مورد ارزیابی کاهش یافت. با این وجود اختلاف معنی داری میان ارقام مورد ارزیابی به لحاظ ارتفاع بوته مشاهده نگردید. نتادو و همکاران (۲۰۰۴) نیز کاهش ارتفاع گیاهان در محیط شور را گزارش کردند. تنفس شوری از طریق خدمات اسمزی، تنفس خشکی فیزیولوژیک یا صدمه به جذب املاح، باعث کاهش ارتفاع گیاهان می‌شود (ژیانگ و همکاران، ۲۰۰۲). تأثیر سطوح اثرات متقابل تنفس شوری و اکوتیپ بر ارتفاع بوته معنی دار نبود (جدول ۱) و مقایسه میانگین اثرات متقابل شوری و اکوتیپ، روند تغییرات مشابه ارتفاع بوته ارقام مورد ارزیابی را در مواجهه با شرایط تنفس نشان داد.

بررسی اثرات سطوح پیش تیمار باکتریایی و میکوریزا بر ارتفاع بوته نشان داد که بین سطوح پیش تیمار زیستی از لحاظ این صفت اختلاف معنی داری در سطح ۱ درصد وجود دارد (جدول ۲). به کارگیری تمامی پیش تیمارهای زیستی منجر به افزایش ارتفاع بوته نسبت به شاهد گردید. در میان

پیش تیمارهای زیستی، پیش تیمار ترکیبی ریزوویوم و ازقوبکتر و پیش تیمار تلفیقی بیشترین نقش را در افزایش ارتفاع بوته ارقام مورد ارزیابی داشتند (شکل ۳). در تأیید نتایج این آزمایش، دلیل و همکاران (۲۰۰۱) نشان دادند که تیمار تلفیقی باکتریایی نقش مؤثری در افزایش وزن خشک گیاهچه نخود داشت. باشان و هولگین (۱۹۹۷) نیز بر اثرات سودمند تیمارهای ترکیبی و تلفیقی در افزایش طول و وزن گیاهچه تاکید داشتند. همچنین در تحقیق حاضر پیش تیمار منفرد میکوریزا موجب افزایش ارتفاع بوته نسبت به گیاهان تلقیح نشده گردید. در تأیید نتایج این آزمایش صالح و الگارنی (۲۰۰۶) نیز افزایش ارتفاع گیاهان میکوریزایی را گزارش کردند. با این وجود در این آزمایش پیش تیمار میکوریزای در مقایسه با پیش تیمارهای باکتریایی نقش کمتری در افزایش ارتفاع بوته داشت.



شکل ۳- اثر تیمار زیستی بر ارتفاع بوته. حروف غیر مشابه نشانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵ درصد بر اساس آزمون دانکن می‌باشد.

ارتفاع بوته تحت تاثیر سطوح اثر متقابل تنفس و پیش تیمار زیستی و نیز اثر متقابل اکوتیپ و پیش تیمار زیستی قرار نگرفت (جدول ۲)، بهنحوی که در تمامی پیش تیمارهای زیستی بالاترین وزن خشک ریشه و شاخساره در شرایط آبیاری نرمال بدست آمد و با اعمال تنفس از وزن خشک ریشه و شاخساره کاسته شد. همچنین واکنش ارقام مورد ارزیابی را در پاسخ به پیش تیمار زیستی مشابه بود.

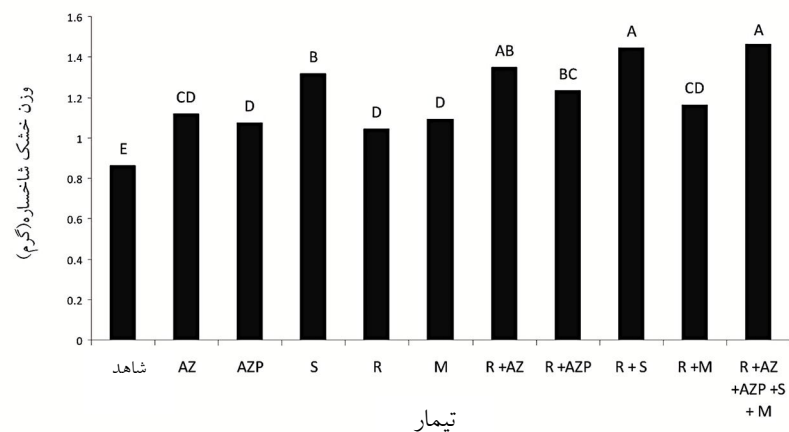
افزایش مستقیم رشد معمولاً مستلزم تولید یک ترکیب خاص و مؤثر بر رشد گیاه و یا تسهیل در جذب آب و عناصر غذایی مورد نیاز می‌باشد (کو亨 و همکاران، ۲۰۰۸). قارچ‌های میکوریزی در شرایط شور با نفوذ ریشه‌های خود به ریشه‌های گیاه و محیط خاک اطراف ریشه موجب بهبود جذب آب و روابط آبی گیاه و تغذیه معدنی می‌گردند و در نتیجه سرعت رشد گیاه افزایش می‌یابد (الکراکی، ۲۰۰۰). لیفشتیز و همکاران (۱۹۸۷) نیز برای اولین بار نشان دادند که باکتری‌های محرک رشد قادرند از طریق ساز و کارهای مختلف نظیر تثیت نیتروژن، تولید هورمون‌های گیاهی، حل فسفات کم محلول و کاهش سطح اتبلن گیاه مستقیماً رشد گیاهان را افزایش دهند.

وزن خشک ریشه و شاخصاره: شوری باعث کاهش وزن خشک ریشه و شاخصاره ارقام مورد ارزیابی گردید و تحت تأثیر تنش کاهش چشم‌گیری را نشان داد (جدول ۱). شوری از طریق کاهش پتانسیل اسمزی خاک، جذب آب توسط گیاه را مشکل می‌کند. علاوه بر این شوری بر تجمع ماده خشک در گیاه نیز تأثیر منفی می‌گذارد (پرساد، ۱۹۹۷). به نظر می‌رسد کاهش وزن خشک بافت‌های گیاهی به دلیل افزایش هزینه متابولیک، کاهش استفاده از کربن توسط گیاه برای تطابق با شوری می‌باشد (نتادو و همکاران، ۲۰۰۴).

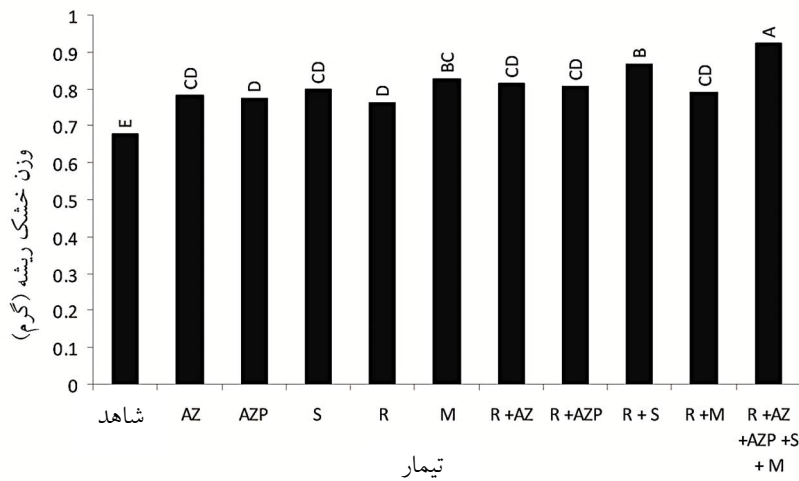
اثر اکوتیپ بر وزن خشک ریشه و شاخصاره معنی‌دار بود (جدول ۲) و نتایج نشان داد که، اکوتیپ بمی از وزن خشک ریشه و شاخصاره بالاتری برخوردار بود. مقایسه میانگین اثر متقابل تنش و اکوتیپ برتری اکوتیپ بمی را در مواجه با شرایط تنش به لحاظ صفات مذکور نسبت به اکوتیپ یزدی نشان داد (جدول ۳).

تفاوت سطوح پیش‌تیمار باکتریایی و میکوریزا به لحاظ وزن خشک ریشه و شاخصاره معنی‌دار بود (جدول ۱). مقایسه میانگین سطوح پیش‌تیمار زیستی نشان داد که بیشترین میانگین وزن خشک شاخصاره به تیمارهای ترکبی ریزوپیوم و سودوموناس، ریزوپیوم و ازتوپاکتر و تیمار تلفیقی تعلق داشت (شکل ۴). همچنین بیشترین وزن خشک ریشه نیز در تیمار تلفیقی زیستی مشاهده گردید (شکل ۵). به کارگیری قارچ میکوریزا منجر به بهبود وزن خشک شاخصاره و بهویژه ریشه نسبت به شاهد گردید. در این راستا الکراکی و حامد (۲۰۰۱) دو رقم از گوجه فرنگی را تحت تنش شوری و با حضور قارچ میکوریزا بررسی کردند و به این نتیجه رسیدند که وزن خشک قسمت هوایی گیاهان تحت شرایط تنش شوری در هر دو رقم در گیاهان میکوریزی بیشتر از گیاهان غیرمیکوریزی بود. ربیعی و المدینی (۲۰۰۵) نیز افزایش وزن خشک گیاهان را در محیط شور در حضور میکوریزا تأیید

کردند. همچنین گوپتا و روتاری (۲۰۰۵) افزایش وزن خشک ریشه را در حضور میکوریزا گزارش کردند. این تحقیق و تحقیقات مشابه نشان می‌دهد که گیاهان میکوریزایی در وضعیت شور، رشد بهتری نسبت به گیاهان تلقیح نشده نشان می‌دهند.

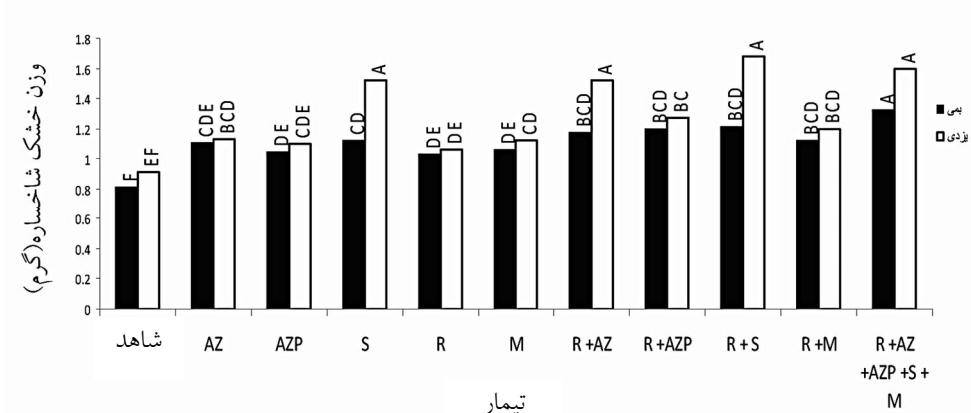


شکل ۴- اثر تیمار زیستی بر وزن خشک شاسخاره. حروف غیر مشابه نشانگر اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵ درصد بر اساس آزمون دانکن می باشد.



شکل ۵- اثر تیمار زیستی بر وزن خشک ریشه. حروف غیر مشابه نشانگر اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵ درصد بر اساس آزمون دانکن می باشد.

تفاوت سطوح اثرات متقابل تنش و پیش تیمار زیستی بذرها بر وزن خشک ریشه و شاخصاره معنی‌دار نبود (جدول ۲). مقایسه میانگین سطوح اثر متقابل تنش و پیش تیمار زیستی نشان داد که در تمامی پیش تیمارهای زیستی بالاترین وزن خشک ریشه و شاخصاره در شرایط آبیاری نرمال بدست آمد و با اعمال تنش از وزن خشک ریشه و شاخصاره کاسته شد. وزن خشک ریشه تحت تأثیر اثر متقابل اکوتب و پیش تیمار زیستی قرار نگرفت (جدول ۲) و اختلاف معنی‌داری میان ارقام مورد ارزیابی در هریک از پیش تیمارهای باکتریایی به لحاظ وزن خشک ریشه مشاهده نشد. با این وجود وزن خشک شاخصاره تحت تأثیر اثر متقابل اکوتب و پیش تیمار زیستی قرار گرفت (جدول ۲) بهنحوی که اکوتب بمی در واکنش به پیش تیمارهای زیستی بهویژه تیمار باکتریایی منفرد سودوموناس، ترکیب ریزوبیوم و سودوموناس و نیز تیمار تلفیقی واکنش بهتری را به لحاظ وزن خشک شاخصاره از خود نشان داد (شکل ۶). احتمال می‌رود باکتری جنس سودوموناس به علت دارا بودن فعالیت ACC دامیناز از افزایش احتمالی اتیلن در شرایط تنش در گیاه جلوگیری می‌کند و در نتیجه رشد گیاه را در محیط‌های شور بهبود می‌بخشد (وانگ و همکاران، ۲۰۰۰).



شکل ۶- اثر متقابل اکوتب و تیمار زیستی بر وزن خشک شاخصاره.

حروف غیر مشابه نشانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵ درصد بر اساس آزمون دانکن می‌باشد.

نتیجه‌گیری کلی

با توجه به نتایج بدست آمده از این تحقیق به نظر می‌رسد که پیش تیمارهای باکتریایی و میکوریزا می‌تواند عاملی مؤثر در جهت بهبود ظهور اولیه و استقرار گیاهچه و نیز عملکرد نهایی محصول در

شرایط تنفس شوری باشد. در این آزمایش تفاوت معنی داری میان ارقام مورد ارزیابی در اغلب صفات مشاهده نگردید. با این وجود اکوتیپ بمی از وزن خشک شاخصاره و ریشه بالاتری برخوردار بود. در میان تیمارهای زیستی، باکتری سودوموناس و تیمار تغییقی از کلیه جنس های باکتریایی و میکوریزا نقش موثرتری در بهبود صفات مورد ارزیابی در شرایط تنفس داشتند. بدیهی است که در شرایط تنفس شوری خاک های ایران این موضوع دارای اهمیت بالایی است و می تواند به رویش، استقرار و عملکرد بهتر گیاهانی نظیر یونجه که از حساسیت بالایی در مراحل رشد اولیه در شرایط تنفس برخوردارند کمک نماید.

منابع

1. Abbas-Zadeh, P., Saleh-Rastin, N., Asadi-Rahmani, H., Khavazi, K., Soltani, A., Shoary-Nejati, A.R., and Miransari, M. 2010. Plant growth promoting activities of fluorescent pseudomonads, isolated from the Iranian soils. *Acta Physiol. Plant.* 32: 281–288.
2. Al-Karaki, G. 2000. Growth of mycorrhizal tomato and mineral acquisition under salt stress. *Mycorrhiza*. 10: 51-54.
3. Al-Karaki, G., and Hammad, N.R. 2001. Mycorrhizal influence on fruit yield and mineral content of tomato grown under salt stress. *J. Plant Nutr.* 24(8): 1311-1323.
4. Allen, M.F. 1992. Mycorrhizal functioning, an integrative plant – fungal process. New York, p 34.
5. Asghari, H.R. 2008. Vesicular – arbuscular (VA) mycorrhiza improve salinity tolerance in preinoculation subterranean clover (*Trifolium subterraneum*) seedling. *Inter; J. Plant Prod.* 2,3.
6. Bashan, Y., and Holguin, G. 1997. Azospirillum-plant relationships: environmental and physiological advances. *Canadian J. Microbiol.* 43: 103-121.
7. Biswas, J.C., Ladha, J.K., Dazzo, F.B., Yanni, Y.G., and Rolfe B.G. 2000 . Rhizobial inoculation influences seedling vigor and yield of rice. *Agron. J.* 92: 880-886.
8. Callan, N.W., Mathre, D.E., and Miller, J.B. 1991. Field performance of sweet corn seed bio-primed and coated with *Pseudomonas* fluorescence AB254. *Hort. Sci.* 26: 1163-1165.
9. Cohen, A.C., Bottini, R., and Piccoli, P.N. 2008. *Azospirillum brasiliense* Sp. 245 produces ABA in chemically-defined culture medium and increases ABA content in arabidopsis plants. *Plant Grow Reg.* 54:97–103
10. Costa, M. Civello, P., Chaves G., and Martinez, G. 2005. Effect of ethephon and 6- benzylaminopurine on chlorophyll degrading enzymes and a peroxidase-linked chlorophyll bleaching during post-harvest senescence of broccoli (*Brassica Oleracea* L.). *Postharvest Biol. Technol.* 35: 191-199.

11. Elkoca, E., Kantar, F., and Sahin, F. 2008. Influence of nitrogen fixing and phosphorus solubilizing bacteria on the nodulation plant growth and yield of chickpea. *J. Plant Nutr.* 31: 157-171.
12. Giri, B., and Mukerji, K.G. 2004. Mycorrhizal inoculant alleviates salt stress in *Sesbania aegyptiaca* and *Sesbania grandiflora* under field condition: evidence for reduced sodium and improved magnesium uptake. *Mycorrhiza*. 14: 307-312.
13. Glick, B.R., Liu, C., Ghosh, S., and Dumbroff, E.B. 1997. Early development of canola seedlings in the presence of the plant growth-promoting rhizobacterium *Pseudomonas putida* GR12-2. *Soil Biol. Biochem.* 29: 1233-1239.
14. Grover, A., Kapoor, A., Satya Lakshmi, O., Agarwal, S., Sahi, CS., and Dubey, H. 2001. Understanding molecular alphabets of the plant abiotic stress responses. *Current Sci.* 80:206-216.
15. Gupta, N., and Rutaray, S. 2005. Growth and development of AM fungi and maize under salt and acid stress. *Acta Agri. Scand, Sec. B, Soil Plant Sci.* 55: 151-157.
16. Hafeez, F.Y., Safdar, M.E., Chaudry, A.U., and Malik, K.A. 2004. Rhizobial inoculation improves seedling emergence, nutrient uptake and growth of cotton. *Aust. J. Exp. Agri.* 44: 617-622.
17. Hameeda, B., Srijana, M., Rupela, O.P., and Reddy, G. 2007. Effect of bacteria isolated from composts and macrofauna on sorghum growth and mycorrhizal colonization. *World J. Microbiol. Biotech.* 23: 883-887.
18. Hasanudin, H. 2003. Increasing of the nutrient and uptake availability of N and P and through corn yield of inoculation of mycorrhiza, azotobacter and on ultisol organic matter. *J. Agri. Sci. Indonesia.* 5(1):83-89.
19. Khan, A.G. 2006. Mycorrhizoremediation-an enhanced form of phytoremediation. *J. Zhejiang University. Sci. Biol.* 7: 503-514.
20. Lifshitz, R., Klopper J.W., Kozlowski M., Simonson C., Carlson J., Tipping E.M., and Zaleska I. 1987. Growth promotion of canola (rapeseed) seedling by a strain of *Pseudomonas putida* under gnotobiotic conditions. *Can. J. Microbiol.* 33:390-395.
21. Lopez, M., Herra-cervera, J., Iribarne, C., Tejra, N., and Liuch, C. 2008. Growth and nitrogen fixation in *Luus japonicus* and *Medicago truncatula* under salinity stress: Nodule carbon metabolism. *J. Plant Physiol.* 165: 641-650.
22. Nascimento, W.M. 2003. Muskmelon seed germination and seedling development in response to seed priming. *Scie. Agri.* 60: 71-75.
23. Netondo, G.F., Onyango, J.C., and Beck, E. 2004. Crop physiology and metabolism. Sorghum and salinity: I. Response of growth, water relation and ion accumulation to NaCl salinity. *Crop Soc. Amer.* 44: 797-805.
24. Orchard, T. 1977. Estimating the parameters of plant seedling emergence. *Seed Sci. Technol.* 5: 61-69.
25. Parida, A.K. and Das, A.B. 2005. Salt tolerance and salinity effect on plants: Review. *Ecotox. Environ. Safety.* 60: 324-349.

26. Penrose D.M., and Glick, B.R. 2003. Methods for isolating and characterizing ACC deaminase-containing plant growth-promoting rhizobacteria. *Plant Physiol.* 118: 10-15.
27. Prasad, M.N.V. 1997. *Plant Eco physiology*. John Wiley and Sons. Inc.
28. Rabie, G.H., Almadini, A.M. 2005. Role of bioinoculants in development of salt-tolerance of *Vicia faba* plants under salinity stress. *Afr. J. Biotech.* 4(3): 210-222.
29. Rashid, A., Harris, D., Hollington, P.A., and Rafiq, M. 2005. Improving the yield of mungbean (*Vigna radiata*) in the North West Frontier Province of Pakistan using seed priming. *Exp. Agri.* 40(2): 223- 224
30. Saatovich, S.Z. 2006. Azospirilli of Uzbekistan soils and their influence on growth and development of wheat plants. *Plant Soil.* 283: 137-145.
31. Saleh, M., and Al-Garni, S. 2006. Increased heavy metal tolerance of cowpea plant by dual inoculation of an Arbuscular Mycorrhizal fungi and nitrogen-fixer Rhizobium bacterium. *Afr. J. Biotech.* 5(2): 133-142.
32. Solaiman, A.R.M., Rabbani, M.G., and Moll, M.N. 2005. Effect of inoculation of Rhizobium and Arbuscular Mycorrhiza, poultry litter, nitrogen and phosphorus on growth and yield in chickpea. *Korean J. Crop Sci.* 50: 256 -261.
33. Wang, C., Knill, E., Glick, B.R., and Defago, G. 2000. Effects of transferring 1-aminocyclopropane-1-carboxylic acid (ACC) deaminase genes into *Pseudomonas fluorescens* strain CHAO and its *gacA* derivative CHA96 on their growth promoting and disease-suppressive capacities. *Can. J. Microbiol.* 46: 898-907.
34. Xiong, L., Schumaker, K.S., and Zhu, J.K. 2002. Cell signaling during cold, drought, and salt stress. *Plant Cell.* 165-183.
35. Younesi, O., Poustini, K., Chaichi, M.R., and Pourbabaie, A.A. 2012. Effect of Growth Promoting Rhizobacteria on germination and early growth of two alfalfa cultivars under salinity stress condition. *J. Crops Improv.* 14(2):83-96. (In Persian)
36. Zhang, H., Daoust, F., Charles, T.C., Driscoll, B.T., Prithiviraj, B., and Smith, D.L. 2002. Bradyrhizobium japonicum mutants allowing improved nodulation and nitrogen fixation of field grown soybean in short season area. *J. Agri. Sci.* 138: 293-300.



Gorgan University of Agricultural
Sciences and Natural Resources

J. Plant Prod. Res. Vol. 22 (1), 2015

<http://jopp.gau.ac.ir>

The effect of plant growth promoting rhizobacteria (PGPR) and mycorrhizal fungi on seedling emergence, early establishment and growth of two ecotypes alfalfa (*Medicago sativa*) under salinity stress condition

*O. Younes¹ and A. Moradi²

¹Ph.D. in Crop Physiology, University of Tehran,

²Assistant Prof., Dept. of Agronomy and Plant Breeding, Yasuj University

Accepted: 18-5-2014 ; Received: 13-5-2014

Abstract

In order to study the effects of growth promoting bacteria (GPR) and mycorrhizal fungi on seedling emergence, establishment and growth of two ecotypes alfalfa under salinity stress condition, an experiment was conducted in greenhouse of college of agriculture and natural resources, University of Tehran in summer 2011. The experiment was arranged as a factorial with three replications. Experimental treatments including: three levels of salinity stress (0 (S₀), 60 (S₁) and 120 (S₂) µm), two levels of alfalfa cultivars (Bami and Yazdi) and eleven levels of Bio-treatments. The bio-treatments were four growth promoting rhizobacteria (*Azetobacter*, *Azospirillum*, *Pseudomonas* and *Sinorhizobium meliloti*) along with mycorrhiza in single form, four different double integrated forms of *Sinorhizobium meliloti* with other bio-treatments as well as a quintuplet form of all bio-treatments. The results indicated that applying salt stress significantly decreased seedling emergence, establishment and alfalfa biomass. The descending trend in control treatment was more than that of treated seeds. Applying bacterial priming especially pseudomonas priming and compiled treatments played an important role in moderating the negative effects of salinity on measured traits. With respect to the results of this study, it seems that plant growth promoting bacteria and mycorrhiza by an improvement in water and nutrient absorption, improve plant growth in salinity stress condition.

Keywords: Alfalfa, Early growth, Emergence, Growth Promoting Bacteria (GPB), Mycorrhizal fungi, Salinity

*Corresponding author; omidyounesi@gmail.com