

اثر سن گیاهچه و کودهای مختلف زیستی در تولید مینی تیوبر ارقام سیب‌زمینی در سامانه هواکشت

Effect of Plantlet Age and Different Biological Fertilizers on Mini-Ttuber Production of Three Potato Cultivars in Aeroponic System

داوود حسن پناه^۱، ودود ساعدنیا^۲، رثوف محمدی^۳، انور اسدی^۴ و فاطمه آسیابی‌زاده^۵

- ۱- استادیار، بخش تحقیقات علوم زراعی و باغی، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی استان اردبیل، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، اردبیل، ایران
- ۲- پژوهشگر، بخش تحقیقات فنی و مهندسی کشاورزی، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی استان اردبیل، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، اردبیل، ایران
- ۳- کارشناس، بخش تحقیقات علوم زراعی و باغی، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی استان اردبیل، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، اردبیل، ایران
- ۴- پژوهشگر، بخش تحقیقات علوم زراعی و باغی، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی استان اردبیل، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، اردبیل، ایران
- ۵- پژوهشگر، بخش تحقیقات علوم زراعی و باغی، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی استان اردبیل، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، اردبیل، ایران

تاریخ دریافت: ۱۳۹۶/۱۱/۱۷ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۷/۴/۲۵

چکیده

حسن پناه، د. ساعدنیا، و. محمدی، ر. اسدی، ا. آسیابی‌زاده، ف. ۱۳۹۷. اثر سن گیاهچه و کودهای مختلف زیستی در تولید مینی تیوبر ارقام سیب‌زمینی در سامانه هواکشت. مجله به‌زراعی نهال و بذر ۲-۳۴: ۱۵۱-۱۳۵. 10.22092/sppj.2018.118941.135

این پژوهش به منظور بررسی اثر سن گیاهچه و کودهای مختلف زیستی بر روی ارقام سیب‌زمینی در سامانه هواکشت، برای رسیدن به بالاترین تعداد و وزن مینی تیوبر سیب‌زمینی در ایستگاه تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی اردبیل انجام شد. در سال اول (۱۳۹۳) گیاهچه‌های سه رقم تجاری آگریا، کایزر و بانبا به روش قلمه‌های تک جوانه به تعداد ۲۰۰ گیاهچه از هر رقم در آزمایشگاه تکثیر شدند. در سال دوم (۱۳۹۴) گیاهچه‌های تکثیر شده ارقام براساس آزمایش فاکتوریل با طرح پایه کاملاً تصادفی در سه تکرار و سه عامل در گلخانه کشت گردید. عامل اول شامل سه سن گیاهچه‌ای (۳۰، ۴۰ و ۵۰ روز)، عامل دوم شامل سه رقم تجاری سیب‌زمینی (آگریا، کایزر و بانبا) و عامل سوم شامل سه کود زیستی [شاهد، بایوفارم و ترکیب سه باکتری (اینتروباکتر کلوآسه سویه Swri1، آزوسپریلوم لیوفروم سویه Of و سودوموناس پوتیدا سویه ۱۶۹) بودند. تجزیه واریانس داده‌ها نشان داد بین سن گیاهچه و اثر متقابل سن گیاهچه × کود زیستی از لحاظ تعداد ساقه اصلی در بوته، بین ارقام و اثر متقابل رقم × کودهای زیستی از لحاظ تعداد و وزن مینی تیوبر در بوته و در مترمربع، بین کود بیولوژیک از لحاظ صفات تعداد و وزن مینی تیوبر در بوته و مترمربع، میانگین وزن مینی تیوبر، ارتفاع بوته و تعداد ساقه اصلی در بوته اختلاف معنی‌داری وجود داشت. استفاده از ترکیب سه باکتری در رقم بانبا باعث افزایش تعداد و وزن مینی تیوبر در بوته و مترمربع گردید. تعداد و وزن مینی تیوبر در ترکیب سه باکتری، ۱۱۹/۸ مینی تیوبر با ۸۶۲/۹ گرم در بوته بود. براساس نتایج بدست آمده از این پژوهش، برای افزایش تعداد و وزن مینی تیوبر در بوته و مترمربع، ارتفاع بوته و تعداد ساقه اصلی در بوته در ارقام سیب‌زمینی، استفاده از ترکیب سه باکتری (اینتروباکتر کلوآسه سویه Swri1، آزوسپریلوم لیوفروم سویه Of و سودوموناس پوتیدا سویه ۱۶۹) توصیه می‌شود.

واژه‌های کلیدی: سیب‌زمینی، اینتروباکتر کلوآسه، بایوفارم، غده‌چه، تعداد مینی تیوبر.

مقدمه

استاندارد مورد استفاده قرار گیرد (Hassanpanah and Akbarlu, 2013).

مینی تیوبرها غده‌های بذری کوچکی هستند که دارای قطر ۵ تا ۲۰ میلی‌متر بوده و از کاشت گیاهچه‌های درون‌شیشه‌ای در گلخانه تولید می‌شوند (Hassanpanah, 2014c). گیاهچه‌های تولیدی در شرایط درون‌شیشه‌ای عاری از بیماری‌های ویروسی هستند (Pruski, 2007). برای افزایش تعداد مینی تیوبر در هر بوته می‌توان از روش‌های برداشت چندمرحله‌ای (غیرتخریبی) (Farran and Mingo Castel, 2006; Lommen and Struik, 1992c) روش آب کشت (Rolit and Seutin, 1999) یا روش هواکشت (Muro *et al.*, 1997) استفاده کرد. (Hassanpanah, 2014a)

در شرایط گلخانه‌ای و سامانه معمولی (خاکی)، با برداشت چندمرحله‌ای (غیرتخریبی) بیش از ۱۸۰۰ مینی تیوبر در مترمربع در طول ۱۰ هفته تولید کردند که با در نظر گرفتن ۳۵۰ گیاهچه در مترمربع، از هر گیاهچه به طور مینگین پنج عدد مینی تیوبر تولید شد (Lommen and Struik, 1992a). لومن (Lommen, 1995) با استفاده از سامانه برداشت چندمرحله‌ای (غیرتخریبی) نیز بیش از ۳۵۰۰ غده با سایز کوچک (کمتر از پنج میلی‌متر) در مترمربع برداشت کرد.

تراکم گیاهچه در واحد سطح، در سامانه مختلف تولید مینی تیوبر متفاوت است. در روش

سیب‌زمینی از نظر اهمیت غذایی پس از گندم و برنج سومین رتبه را دارا می‌باشد (Hassanpanah and Akbarlu, 2013). براساس آخرین آمار وزارت جهاد کشاورزی در سال ۱۳۹۴، سطح زیرکشت سیب‌زمینی کشور حدود ۱۶۰/۲ هزار هکتار با تولید ۵/۱۴ میلیون تن و میانگین عملکرد غده آبی ۳۲۱۹۱ کیلوگرم در هکتار بود (Anonymous, 2017). استان اردبیل با سطح زیرکشت حدود ۲۱ هزار هکتار و تولید بیش از ۸۰۰ هزار تن سیب‌زمینی یکی از مناطق مساعد و مناسب جهت کشت و تولید این محصول می‌باشد.

تولید مینی تیوبر از طریق سامانه هواکشت بذر مورد نیاز سیب‌زمینی کاران را سریعاً در مقادیر زیاد با قیمت مناسب و سلامت بالا تولید می‌کند. اگر به ازای کشت هر هکتار چهار تن بذر لازم باشد، برای تامین بذر ۱۶۰ هزار هکتار سطح زیرکشت سالانه به بیش از ۶۴۰ هزار تن بذر گواهی شده در کشور نیاز می‌باشد.

با توجه به این که در بسیاری از محصولات کشاورزی بویژه سیب‌زمینی بیماری‌های ویروسی سهم به‌سزایی در کاهش عملکرد و کیفیت محصول دارند، گیاهچه و مینی تیوبرهای عاری از عوامل بیماری‌زا در سیب‌زمینی که از طریق کشت بافت تولید شده‌اند می‌تواند بعنوان یکی از بهترین راهکارها در برنامه‌های تولید بذر

معمول، تراکم ۱۰۰ تا ۲۰۰ بوته در مترمربع (Pruski *et al.*, 2003) و تعداد پنج تا ده مینی تیوبر در بوته (Hassanpanah, 2014a) در نظر گرفته می شود، اما در سامانه هواکشت تراکم ۲۰ بوته در مترمربع و تعداد بیش از ۱۰۰ مینی تیوبر در بوته گزارش شده است (Hassanpanah, 2014a). سامانه هواکشت روش مناسب برای تولید بذر پیش پایه عاری از ویروس سیب زمینی است (Nugaliyadde *et al.*, 2005; Kang and Han, 2005).

این سامانه باعث کاهش بیماری های خاکزی می شود (Caspersen *et al.*, 1999). در این سامانه دسترسی به ریشه امکان پذیر است، ریشه در هوا و بدون فشار مکانیکی رشد می کند و تهویه ریشه ها به خوبی انجام شده و در نهایت باعث افزایش محصول می شود (Gysi and Von Allmen, 1997). این روش کاشت با موفقیت برای تولید مینی تیوبر سیب زمینی مورد استفاده قرار گرفته است (Hassanpanah, 2014b; Hassanpanah, 2011; Farran and Mingo Castel, 2006).

ریشه های بیولوژیکی حاوی میکروارگانیسم های زنده یا فرآورده های آنها هستند که در صورت مصرف از طریق تلقیح بذر، سطح گیاه یا خاک ناحیه اطراف ریشه، با افزایش یا تامین عناصر غذایی موجب افزایش رشد و نمو گیاه میزبان می شوند (Haj Seiad Hadi, 2011). فرانکنبرگر و ارشد (Frankenberger and Arshad, 1995) گزارش کردند که اکسین تولید شده توسط باکتری ها و در پی آن تحریک توسعه سلولی باعث افزایش رشد گیاه و ریشه زایی و افزایش غده زایی می شود. باشان و همکاران (Bashan *et al.*, 2004) گزارش کردند که استفاده از آزوسپریلیوم می تواند موجب افزایش ماده خشک، جذب عناصر غذایی، ارتفاع بوته، اندازه برگ و طول ریشه شود.

ریتر و همکاران (Ritter *et al.*, 2001) با بررسی مینی تیوبرهای تولیدی در سامانه کشت آب کشت و هواکشت نتیجه گرفتند که عملکرد غده تولیدی در بوته در سامانه هواکشت ۷۰ درصد و تعداد غده بیش از ۲/۵ برابر بود. پیرا و همکاران

کرده‌اند آسیب‌پذیر بوده و نمی‌توانند به نحو مطلوبی در شرایط درون‌شیشه‌ای عمل کنند. این ریشه‌ها، پس از انتقال، به سرعت از بین می‌روند و باید جایگزین شوند. نظام ریشه‌ای توسعه نیافته رشد گیاه را در شرایط درون‌شیشه‌ای با مشکل مواجه می‌سازد، بویژه هنگامی که میزان تعرق زیاد باشد.

حسن‌پناه (Hassanpanah, 2010) با بررسی رقم آگریا در چهار مرحله سن گیاهچه‌ای (۱- انتقال گیاهچه‌ها پس از ۲۰ روز، ۲- انتقال گیاهچه‌ها پس از ۳۰ روز، ۳- انتقال گیاهچه‌ها پس از ۴۰ روز و ۴- انتقال گیاهچه‌ها پس از ۵۰ روز) در گلخانه، نتیجه گرفت بین سن‌های گیاهچه از لحاظ وزن مینی‌تیوبر در بوته، میانگین وزن مینی‌تیوبر و تعداد ساقه فرعی در بوته و اثر متقابل سن گیاهچه \times سال از لحاظ تعداد و وزن مینی‌تیوبر در بوته اختلاف معنی‌داری وجود داشت. سن گیاهچه ۲۰ و ۳۰ روز دارای بیشترین تعداد و وزن مینی‌تیوبر در بوته و میانگین وزن مینی‌تیوبر بودند. ایشان گزارش کرد سن گیاهچه از نظر ریشه‌زایی و استحکام گیاهچه‌ها و در نهایت رسیدن به میزان تولید مطلوب مینی‌تیوبر از لحاظ کیفی و کمی موثر می‌باشد.

هدف از اجرای این پژوهش بررسی پتانسیل تولید مینی‌تیوبر ارقام سیب‌زمینی و اثر سن گیاهچه بر ریشه‌زایی و استحکام گیاهچه‌ها و تاثیر کودهای بیولوژیک بر رشد و توسعه ریشه و افزایش تعداد و وزن مینی‌تیوبر در بوته بود.

فرزان‌ا و رادی‌زاه (Farzana and Radizah, 2005) با بررسی تاثیر باکتری‌های ریزوسفری بر رشد دو رقم سیب‌زمینی افزایش معنی‌داری در وزن خشک ساقه و ریشه در گیاهان تلقیح شده با باکتری گزارش کردند. شهرونا و همکاران (Shaharoon et al., 2006) نشان دادند که باکتری‌های سودوموناس وزن خشک ذرت را در شرایط گلخانه‌ای ۲۲/۵ درصد افزایش دادند. ژنگ و همکاران (Zhang et al., 2014) گزارش کردند که کود آلی بیولوژیک باعث افزایش رشد ریشه می‌شود.

بهبود و همکاران (Behbood et al., 2012) با بررسی باکتری‌های محرک رشد در سیب‌زمینی رقم آگریا گزارش کردند که این باکتری‌ها باعث افزایش تعداد و وزن غده در بوته و مقدار ماده خشک غده شدند. ایمانی و همکاران (Imani et al., 2016) با بررسی تاثیر غلظت‌های مختلف کودهای زیستی بر تولید مینی‌تیوبر از میکروتیوبر سیب‌زمینی رقم آگریا، نتیجه گرفتند بین کود زیستی هیومی‌فرت و نیتروکارا و اثر متقابل آنها از لحاظ تعداد و وزن مینی‌تیوبر در مترمربع، میانگین وزن مینی‌تیوبر و ارتفاع بوته اختلاف معنی‌داری وجود داشت.

احمد و همکاران (Ahmad et al., 1995) گزارش کردند گیاهچه‌های ریشه‌دار و قلمه‌های چند گره‌ای در مقایسه با قلمه‌های تک‌گره‌ای تولید مینی‌تیوبرهای بزرگ‌تری می‌نمایند. ریشه گیاهانی که در شرایط درون‌شیشه‌ای رشد

مواد و روش‌ها

این پژوهش به منظور بررسی اثر سن گیاهچه و کودهای مختلف بیولوژیک بر تولید مینی تیوبر ارقام تجاری سیب‌زمینی در سامانه هواکشت، برای رسیدن به بالاترین تعداد و وزن مینی تیوبر سیب‌زمینی در آزمایشگاه و گلخانه تحقیقاتی ایستگاه تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی اردبیل انجام شد.

در سال اول (زمستان ۱۳۹۳) گیاهچه‌های سه رقم تجاری آگریا، کایزر و بانبا به روش قلمه‌های تک گره به تعداد ۲۰۰ گیاهچه از هر کدام در آزمایشگاه تکثیر شدند. شرایط رشد محیطی در کلیه مراحل تحقیق در اتاقک رشد با طول دوره روشنایی ۱۶ ساعت با شدت نور حدود ۴۰۰۰-۵۰۰۰ لوکس و دمای ۱۸-۲۲ درجه سانتی‌گراد بود. در سال دوم (بهار و تابستان ۱۳۹۴) گیاهچه‌های تکثیر شده ارقام در گلخانه براساس آزمایش فاکتوریل بر طرح پایه کاملاً تصادفی در سه تکرار و سه عامل مورد آزمایش قرار گرفتند. عامل اول شامل سه سن گیاهچه‌ای (۳۰، ۴۰ و ۵۰ روز)، عامل دوم شامل سه رقم تجاری سیب‌زمینی (آگریا، کایزر و بانبا) و عامل سوم شامل سه کود بیولوژیک [شاهد، بیوفارم و ترکیب سه باکتری [اینتروباکتر کلوآسه سویه Swri1 (*Enterobacter cloasse* strain Swri1)، آزوسپریلوم لیپوفروم سویه Of (*Azospirillum lipoferum* strain Of) و سودوموناس پوتیدا سویه ۱۶۹

(*Sedomonus putida* strain 169)] تهیه شده از موسسه تحقیقات خاک و آب بودند. بیوفارم (ویژه زراعت) حاوی باکتری‌های ریزوسفری محرک رشد گیاه (Plant Growth Regulator = PGPR) می‌باشد. این کود زیستی بر پایه مجموعه‌ای از باکتری‌های تثبیت کننده نیتروژن (جنس *Azotobacter* sp.، *Azospirillum* sp. و *Pseudomonas* sp.) و به صورت سوسپانسیون فرموله شده است. دو لیتر از بیوفارم مایع به هفت لیتر آب تمیز غیر کلره اضافه و به خوبی مخلوط شد (مقدار ۲۸۶ میلی لیتر کود بیولوژیک بیوفارم در یک لیتر آب). مقدار ۲۰۰ میلی لیتر از باکتری‌های محرک رشد ترکیبی از سه باکتری (اینتروباکتر کلوآسه سویه Swri1 با جمعیت 10^7 ، آزوسپریلوم لیپوفروم سویه Of با جمعیت 10^6 و سودوموناس پوتیدا سویه ۱۶۹ با جمعیت 10^7 و به نسبت حجمی ۱:۱:۱) در یک لیتر آب مخلوط شد.

گیاهچه‌ها بتدریج از اتاق سازگاری خارج و ریشه گیاهچه‌های ارقام سیب‌زمینی با محلول آماده شده آغشته و سپس گیاهچه‌ها به جعبه کشت در سامانه هواکشت منتقل شدند. اندازه هر واحد آزمایشی ۲۰ بوته در نظر گرفته شد (فاصله بین گیاهچه 20×20 سانتی متر). طوقه گیاه به وسیله پنبه سیاه رنگ پوشیده و داخل منفذ موجود در جعبه قرار داده شدند. سپس به وسیله یک جفت پنس پنبه را گرفته و گیاهچه

داشته باشد، در نظر گرفته شد.

محلول غذایی مورد استفاده در این آزمایش محلول غذایی توصیه شده توسط لومن و استروئیک (Lommen and Struik, 1992c) بود (جدول ۱). تمامی مواد به غیر از منوفسفات پتاسیم و سولفات مس به راحتی در آب حل می‌شوند. مواد جداگانه در مقدار کمی آب کاملاً حل و قبل از اضافه شدن به مخزن از صافی عبور داده شدند تا ناخالصی‌ها حذف شوند. جهت حل کردن منوفسفات پتاسیم و سولفات مس آنها را داخل یک توری گذاشته و توری به وسیله دست در یک ظرف آب مالش داده و به طور کامل حل شدند. پس از ته‌نشین شدن ناخالصی‌ها، محلول شفاف رویی به مخزن منتقل شد.

برای هفته اول ۵۰ لیتر از هر تیمار (بایوفارم و ترکیب سه باکتری) محلول تهیه و به حجم ۱۰۰ لیتر رسانده شد (۵۰ درصد). از هفته دوم به بعد محلول غذایی به صورت کامل در حجم نهایی ۱۰۰ لیتر تهیه شد. هر ماه محلول غذایی تعویض شد. در ابتدا گیاهچه‌ها قادرند به مدت ۲ تا ۳ هفته سرپا باقی بمانند. بعد از این مدت پس از استفاده از محلول غذایی به صورت کامل گیاهچه‌ها رشد سریع داشته و به قیم نیاز خواهند داشت. بعد از گذشت ۱۵ روز قیم‌زنی بوته‌ها انجام شد. بعد از یک ماه برگ‌های پایینی به وسیله یک تیغ تیز و با رعایت اصول بهداشتی حذف شدند.

ریشه‌ها تا زمان برداشت نهایی مرتباً در

همراه با پنبه داخل منفذ جعبه به حدی که ریشه‌ها در معرض پاشش محلول غذایی باشند، قرار داده شدند.

هنگامی که عملیات کاشت گیاهچه‌ها به پایان رسید، منافذ عبور نور به جعبه و همچنین در معرض قرار گرفتن ریشه‌ها با محلول غذایی کنترل شد. نازل مه‌پاش‌های برنجی ۵۰ میکرون با ارتفاع ۱۵ میلی‌متر تعبیه شده در داخل جعبه کاشت به راحتی تا شعاع ۵۰ سانتی‌متر را پوشش دادند. برای پایین نگهداشتن دمای هوا ناشی از تابش خورشید در گلخانه از سایبان استفاده شد. دمای محلول غذایی کمتر از ۲۰ درجه سانتی‌گراد بود. محلول غذایی هر ۱۵ دقیقه به مدت پنج ثانیه بر روی ریشه‌ها مه‌پاشی شد.

در هر جعبه کاشت از دو شیرگازی بیرونی استفاده شد. یکی از آنها مسیر ورود محلول غذایی به جعبه‌ها را می‌بست و دیگری زمان تعویض محلول غذایی باز می‌شد. در هر مخزن مواد غذایی نیز دو شیر تعبیه شد. یکی از آنها محلول غذایی را به جعبه‌ها هدایت می‌کرد و دیگری محلول غذایی مازاد در جعبه کشت را به مخزن برمی‌گرداند. برای برگشت مازاد محلول غذایی به مخزن لوله زه‌کش در پایین‌ترین قسمت انتهای هر جعبه قرار داده شد. یک صافی ثابت شده در انتهای لوله زه‌کش تعبیه شد تا قطعات ریشه یا سایر مواد جامد جمع‌آوری شوند. یک مخزن و یک پمپ پیستونی (با قدرت ۳ اسب بخار و فشار ۱۵۰ بار) اضافه برای مواقعی که پمپ یا مخزن مشکلی

جدول ۱- محلول غذایی مورد استفاده در سامانه هواکشت (Lommen and Struik, 1992c)

Table 1. The nutrient solution used in aeroponic system (Lommen and Struik, 1992c)

Nutrient	ماده غذایی	نترات کلسیم Ca(NO ₃) ₂ .4H ₂ O	نترات پتاسیم KNO ₃	منوفسفات پتاسیم KH ₂ PO ₄	سولفات پتاسیم K ₂ SO ₄
Amount	مقدار	0.890 gl ⁻¹	0.446 gl ⁻¹	0.135 gl ⁻¹	0.140 gl ⁻¹
Nutrient	ماده غذایی	سولفات منیزیم MgSO ₄ .7H ₂ O	اسید سولفوریک H ₂ SO ₄	کلات آهن FeEDTA	سولفات منگنز MnSO ₄ .H ₂ O
Amount	مقدار	0.472 gl ⁻¹	0.034 gl ⁻¹	0.035 gl ⁻¹	2.0 mgl ⁻¹
Nutrient	ماده غذایی	اسید بوریک H ₃ BO ₃	سولفات روی ZnSO ₄ .7H ₂ O	مولیدات سدیم Na ₂ MoO ₄ .2H ₂ O	سولفات مس CuSO ₄ .5H ₂ O
Amount	مقدار	3.0 mgl ⁻¹	0.5 mgl ⁻¹	0.1 mgl ⁻¹	0.1 mgl ⁻¹

pH = 6.0

اسیدیته = ۶

هیپوکلریت سدیم ۰/۱ درصد و به دنبال آن یک یا دو بار با آب مقطر شسته شدند. این کار برای جلوگیری از آلودگی باکتریایی انجام شد. مینی تیوبرها ابتدا در داخل خاک ضدعفونی شده با رطوبت خیلی جزئی به مدت سه هفته در شرایط انبار با درجه حرارت ۱۵-۱۸ درجه سانتی گراد نگهداری و سپس به سردخانه (۴-۵ درجه سانتی گراد) منتقل شدند.

تجزیه واریانس داده‌های حاصل از اندازه‌گیری صفات در قالب آزمایش فاکتوریل با طرح پایه کاملاً تصادفی در سه تکرار و مقایسه میانگین با استفاده از آزمون LSD با استفاده از نرم‌افزار آماری SAS 9.1 انجام شد.

نتایج و بحث

تجزیه واریانس داده‌ها نشان داد بین سطوح مختلف سن گیاهچه و اثر متقابل سن گیاهچه × کود زیستی از نظر تعداد ساقه فرعی در بوته و بین ارقام و اثر متقابل رقم × کود زیستی از نظر تعداد و وزن مینی تیوبر در بوته بین سطوح

معرض پاشش محلول غذایی بر اساس زمان تعیین شده قرار گرفتند. برای جلوگیری از وارد شدن صدمه به ریشه‌ها ابتدا درب بیرونی باز و سپس پرده داخلی با احتیاط برداشته شد. در این مدت تایمرها برای مدت نیم ساعت غیرفعال بودند. در طی دوره رشد از قارچ کش اکسی کلرور مس 35% WP به میزان سه در هزار چهار مرتبه، سم کلروتالونیل 75% WP به میزان چهار در هزار یک مرتبه و آوانت به میزان سه در هزار یک مرتبه استفاده شد. pH آب استفاده شده در تهیه محلول غذایی برابر هفت و EC آن ۱/۱۷ میلی‌زیمنس بر سانتی متر بود.

در طول دوره رشد و بعد از برداشت ارتفاع بوته، تعداد ساقه فرعی در بوته، تعداد و وزن مینی تیوبر در بوته و میانگین وزن مینی تیوبر اندازه‌گیری شد. به طور میانگین برداشت مینی تیوبرها هر پنج روز یک بار و به تعداد نه مرتبه در کل دوره صورت گرفت. کل دوره کاشت تا برداشت به مدت ۱۱۰ روز بود.

بعد از هر برداشت مینی تیوبرها با محلول

تولید شد. حسن‌پناه (Hassanpanah, 2011) گزارش کرد در شرایط معمولی (بستر خاکی) بین ۲۰۰-۳۰۰ مینی‌تیوبر در مترمربع برداشت شد. با توجه به نتایج بدست آمده در این آزمایش، با کشت رقم بانبا و استقبال زارعین برای کشت آن و با توجه به پتانسیل تولید آن در شرایط هواکشت با ۲۹۹۵ مینی‌تیوبر در مترمربع سود بیشتری عاید تولیدکنندگان مینی‌تیوبر خواهد شد.

ریتز و همکاران (Ritter *et al.*, 2001) میزان افزایش تعداد و وزن مینی‌تیوبر در مترمربع را به ترتیب ۱۵۳ و ۷۰ درصد در سامانه هواکشت نسبت به سامانه معمولی گزارش کردند. نوگالییاده و همکاران (Nugaliyadde *et al.*, 2005) نتیجه گرفتند در سامانه هواکشت تعداد و وزن مینی‌تیوبر در بوته بیشتری تولید می‌شود و این سیستم برای تولید بذر پیش پایه سیب‌زمینی مناسب است. افزایش وزن مینی‌تیوبر در بوته در سیستم هواکشت در مقایسه با کشت معمولی توسط سایر محققین نیز گزارش شده است (Ritter *et al.*, 2001; Soffer and Burger, 1988; Cho *et al.*, 1996).

حسن‌پناه (Hassanpanah, 2011) افزایش تعداد و وزن مینی‌تیوبر در مترمربع در سامانه هواکشت نسبت به روش معمولی (خاکی) را به ترتیب ۱۱۰ درصد (۴۹۳ مینی‌تیوبر) و ۳۸ درصد (۱۲۴۰ گرم) گزارش کرد. حسن‌پناه (Hassanpanah, 2014a) با بررسی شش کلون

مختلف کود زیستی از لحاظ تعداد و وزن مینی‌تیوبر در بوته، میانگین وزن مینی‌تیوبر، ارتفاع بوته و تعداد ساقه فرعی در بوته تفاوت معنی‌داری در سطح احتمال ۵ و ۱ درصد وجود داشت (جدول ۲).

تعداد و وزن مینی‌تیوبر در بوته

رقم بانبا در تیمار کود زیستی ترکیب سه باکتری (باکتری‌های اینتروباکتر کلوآسه، آزوسپریلوم و سودوموناس) از نظر تعداد مینی‌تیوبر در بوته نسبت به سایر تیمارها برتر بود. ارقام کایزر و آگریا در این تیمار در گروه دوم قرار گرفتند (شکل ۱). تفاوت تعداد مینی‌تیوبر در بوته رقم بانبا در کود بیولوژیک ترکیبی از سه باکتری نسبت به شاهد رقم بانبا ۴۹/۸ مینی‌تیوبر در بوته بود.

از نظر وزن مینی‌تیوبر در بوته، رقم بانبا در کود بیولوژیک ترکیب سه باکتری (باکتری‌های اینتروباکتر کلوآسه، آزوسپریلوم و سودوموناس) نسبت به سایر تیمارها در گروه برتر قرار داشت (شکل ۲). ارقام کایزر و آگریا از لحاظ وزن مینی‌تیوبر در بوته در تیمار کود زیستی ترکیب سه باکتری (باکتری‌های اینتروباکتر کلوآسه، آزوسپریلوم و سودوموناس) در گروه بعد قرار گرفتند (شکل ۲). تفاوت وزن مینی‌تیوبر در بوته رقم بانبا در ترکیب سه باکتری نسبت به شاهد رقم بانبا ۴۵۱/۸ گرم در بوته بود.

در این آزمایش، در شرایط سامانه هواکشت ۱۱۹/۸ مینی‌تیوبر در بوته از رقم بانبا

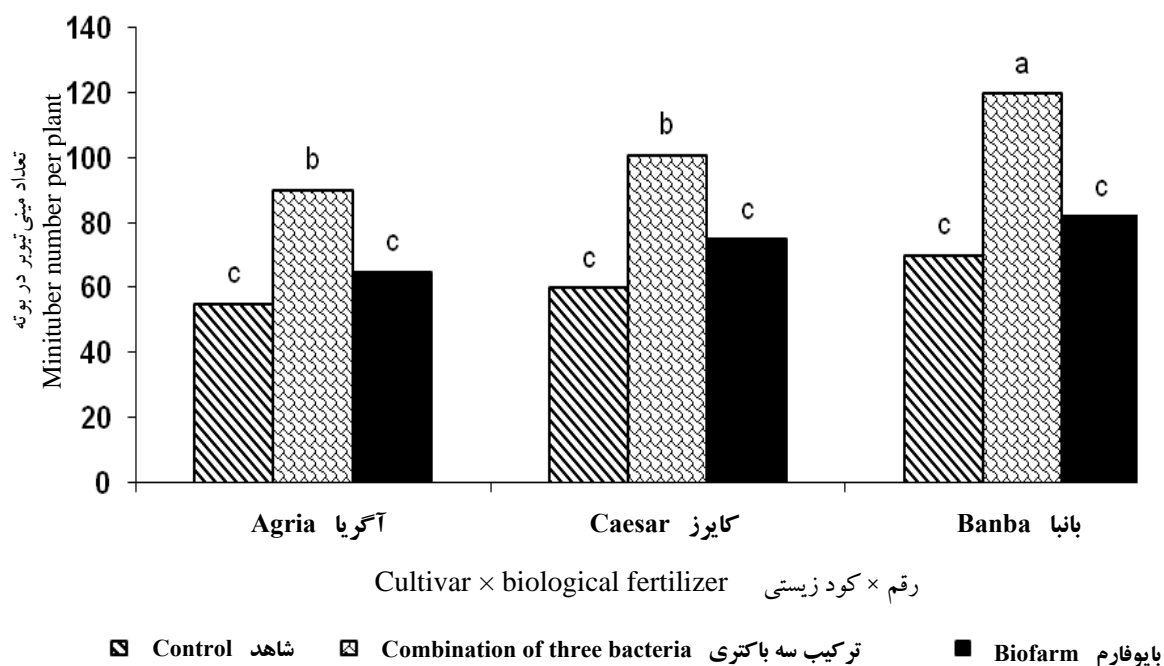
جدول ۲- تجزیه واریانس برای اثر سن گیاهچه، ارقام سیب زمینی و کودهای زیستی بر صفات مورد مطالعه

Table 2. Analysis of variance for the effect of plantlet age, potato cultivars and biological fertilizers on studied traits

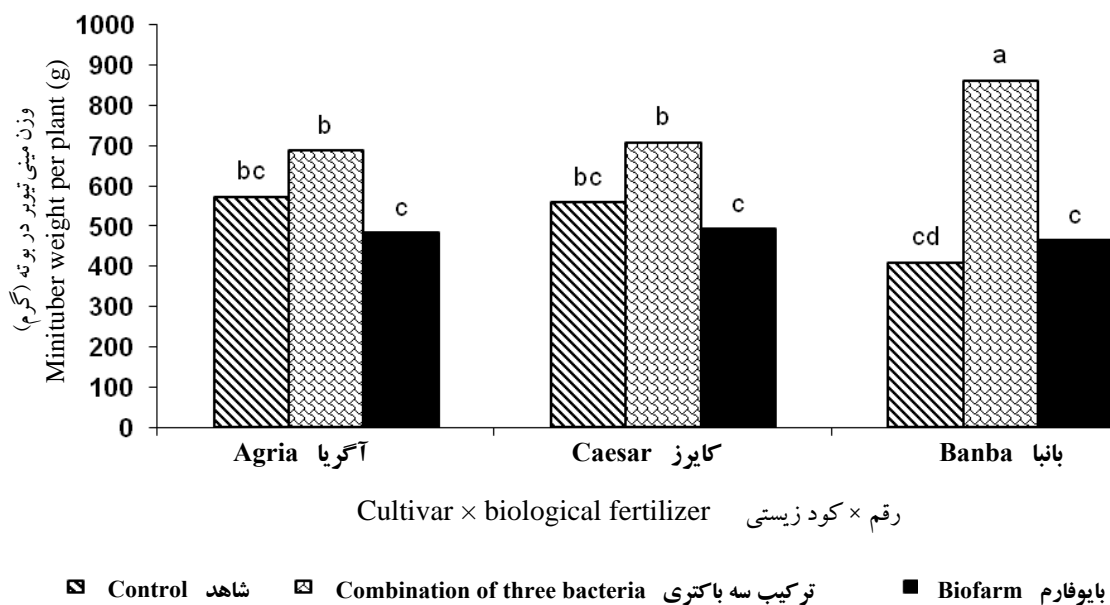
S.O.V.	منبع تغییر	درجه آزادی df.	میانگین مربعات MS				
			تعداد مینی تیوبر در بوته Minituber number per plant	وزن مینی تیوبر در بوته Minituber weight per plant	میانگین وزن مینی تیوبر Average minituber weight	ارتفاع بوته Plant height	تعداد ساقه فرعی در بوته Lateral stem number per plant
Plantlet age (A)	سن گیاهچه (A)	2	1.47	7750.46	0.152	234.24	0.259*
Cultivar (B)	رقم (B)	2	1694.37**	88164.35**	0.219	163.75	0.038
A × B	سن گیاهچه × رقم	4	8.32	1491.19	0.095	68.27	0.074
Biological fertilizer (C)	کود بیولوژیک (C)	2	22418.04**	900556.38**	1.972**	1374.68**	1.778**
A × C	سن گیاهچه × کود بیولوژیک	4	14.65	1165.46	0.044	176.75	0.259*
B × C	رقم × کود بیولوژیک	4	1472.91**	62483.46**	0.203	137.88	0.037
A × B × C	سن گیاهچه × رقم × کود بیولوژیک	8	68.30	4458.56	0.160	152.07	0.074
Error	اشتباه	54	173.74	9760.17	0.176	117.04	0.075
C.V. (%)	درصد ضریب تغییرات	-	16.40	17.14	5.80	10.12	23.70

* و **: به ترتیب معنی دار در سطح احتمال ۵ و ۱ درصد

* and **: Significant at the 5 and 1% probability levels, respectively.



شکل ۱- اثر متقابل رقم × کود زیستی بر تعداد مینی تیوبر در بوته
 Fig. 1. Cultivar × biological fertilizer interaction effect on mini-tuber number



شکل ۲- اثر متقابل رقم × کود زیستی بر وزن مینی تیوبر در بوته
 Fig. 2. Cultivar × biological fertilizer interaction effect on mini-tuber weight per plant

به دلیل عدم برداشت و کاشت مجدد بوته‌ها جلوگیری می‌شود. برداشت در سامانه هواکشت راحت می‌باشد و تکرار و برداشت چندمرحله‌ای امکان تولید غده‌ها در اندازه مورد نظر را می‌دهد (Ritter *et al.*, 2001).

غده‌زایی و رشد و نمو مینی‌تیوبرها در تیمار کود زیستی ترکیب سه باکتری (اینتروباکتر کلوآسه، آزوسپریلوم و سودوموناس) به طور میانگین یک هفته زودتر نسبت به شاهد بود. حسن‌پناه (Hassanpanah, 2011; Hassanpanah, 2014) گزارش کردند رشد و نمو مینی‌تیوبرها در سامانه هواکشت دیرتر اتفاق افتاد. تاخیر در غده‌زایی در سامانه هواکشت توسط ریترو و همکاران (Ritter *et al.*, 2001) نیز گزارش شده است. وریگدین‌هیل و اس‌تروئیک (Vreugdenhil and Struik, 1989) گزارش کردند با شروع غده‌زایی، رشد استولون متوقف می‌شود که این مورد به سنتز اتیلن مربوط است. اما در این آزمایش ملاحظه شد در تیمار کود زیستی که ترکیب سه باکتری (اینتروباکتر کلوآسه، آزوسپریلوم و سودوموناس) استفاده شده بود، غده‌زایی نسبت به شاهد یک هفته زودتر اتفاق افتاد.

میانگین وزن مینی‌تیوبر

از نظر میانگین وزن مینی‌تیوبر، تیمارهای شاهد و کود زیستی ترکیب سه باکتری دارای

امیدبخش و دو رقم تجاری سیب‌زمینی نتیجه گرفت که کلون امیدبخش متوسط دیررس ۱-۳۹۷۰۸۱- تعداد ۲۷۶۶ مینی‌تیوبر به وزن ۱۱۴۰۰ گرم در مترمربع تولید نمود. از بین کلون‌های متوسط زودرس، کلون ۲-۳۹۷۰۶۹ از بیشترین تعداد و وزن مینی‌تیوبر در مترمربع برخوردار بود.

در سامانه هواکشت در اولین مرحله برداشت تعداد مینی‌تیوبر کمتر و وزن آن بیشتر و در آخرین برداشت تعداد مینی‌تیوبر بیشتر و وزن کمتر بود. در این سامانه، برداشت مینی‌تیوبرها باعث افزایش تشکیل استولون‌های جدید و مینی‌تیوبرها در گیاه شدند. نتایج مشابه توسط لومن (Lommen, 1995) و حسن‌پناه و عظیمی (Hassanpanah and Azimi, 2011) در برداشت‌های چندمرحله‌ای مینی‌تیوبر در سامانه معمولی (خاکی)، مورو و همکاران (Muro *et al.*, 1997) و ریترو و همکاران (Ritter *et al.*, 2001) در سامانه آب کشت و حسن‌پناه (Hassanpanah, 2011; Hassanpanah, 2014 a & b) در سامانه هواکشت گزارش شد.

بهر حال، در سامانه هواکشت برای تولید مینی‌تیوبر با برداشت چندمرحله‌ای قادر به افزایش وزن و تعداد مینی‌تیوبر در مترمربع خواهیم بود. برداشت چندمرحله‌ای در هر دو سامانه معمولی و هواکشت باعث افزایش تعداد و وزن مینی‌تیوبر در مترمربع می‌شود. با این تفاوت که در سامانه هواکشت از آسیب به ریشه

ارتفاع گیاه

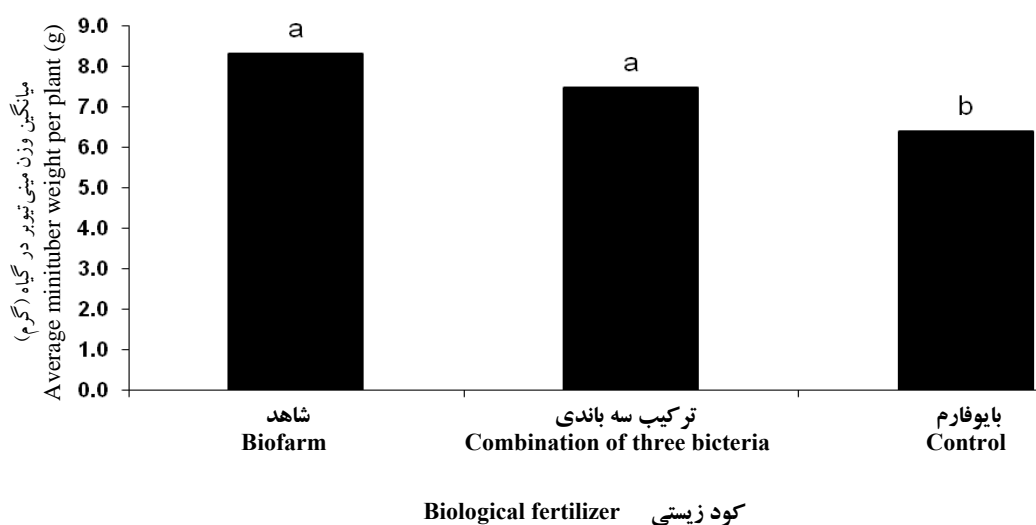
در تیمار کود زیستی ترکیب سه باکتری (باکتری‌های اینتروباکتر کلوآسه، آزوسپریلوم و سودوموناس) ارتفاع بوته دارای بیشترین مقدار بود و در گروه برتر قرار گرفت (شکل ۴). در این تیمار تعداد و وزن مینی تیوبر در بوته و میانگین وزن مینی تیوبر نیز بیشتر بود. چو و همکاران (Cho *et al.*, 1996)، سوفر و بورگر (Soffer and Burger, 1988)، ریتز و همکاران (Ritter *et al.*, 2001)، حسن‌پناه (Hassanpanah, 2011; Hassanpanah, 2014b) ارتفاع گیاه را در سامانه هواکشت در مقایسه با سامانه معمولی (خاکی) بیشتر گزارش کردند. به نظر می‌رسد علت افزایش ارتفاع گیاه در سامانه هواکشت استفاده به موقع از مواد غذایی ضروری گیاه می‌باشد.

تعداد ساقه فرعی در بوته

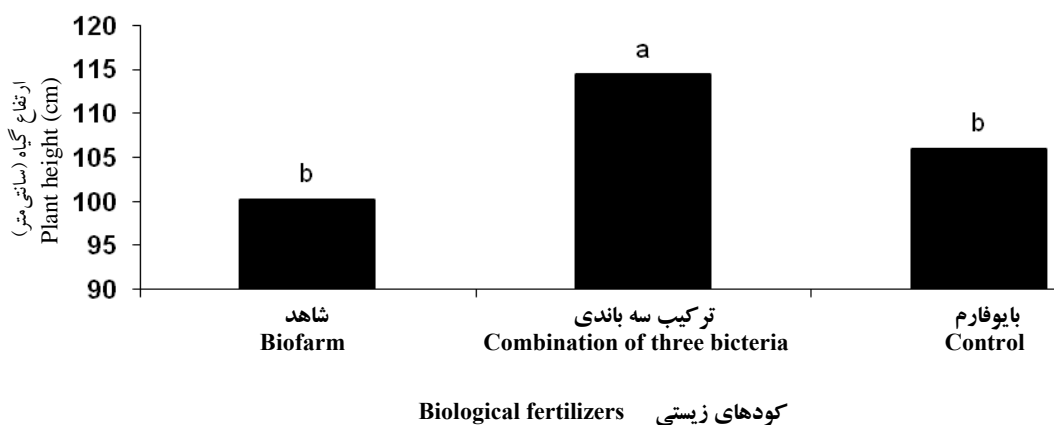
تعداد ساقه فرعی در بوته در کود زیستی ترکیب سه باکتری (باکتری‌های اینتروباکتر کلوآسه، آزوسپریلوم و سودوموناس) در سن گیاهچه‌ای ۳۰ و ۴۰ روز دارای بیشترین مقدار بود و در گروه برتر قرار گرفت (شکل ۵). احمد و همکاران (Ahmad *et al.*, 1995) بیان کردند که ریشه گیاهانی در شرایط درون‌شیشه‌ای آسیب‌پذیر بوده و نمی‌توانند به نحو مطلوبی در شرایط درون‌شیشه‌ای عمل کنند.

بیشترین مقدار بودند و در گروه برتر قرار گرفتند. بین تیمار شاهد و تیمار کود زیستی ترکیب سه باکتری هر چند از نظر میانگین وزن مینی تیوبر تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد، اما مقدار آن در تیمار شاهد بیشتر از تیمار کود زیستی ترکیب سه باکتری بود. تفاوت این دو تیمار ۰/۸۵ گرم در هر مینی تیوبر بود. کمترین مقدار میانگین وزن مینی تیوبر در تیمار کود زیستی بایوفارم مشاهده شد (شکل ۳).

در این آزمایش، میانگین وزن مینی تیوبر در تیمار شاهد و کود زیستی ترکیب سه باکتری دارای بیشترین مقدار بود. میانگین وزن مینی تیوبر از تقسیم وزن مینی تیوبر بر تعداد مینی تیوبر حاصل می‌شود و هر چه تعداد مینی تیوبر کمتر باشد وزن مینی تیوبرها بیشتر خواهد شد. در این آزمایش میانگین وزن مینی تیوبر در سامانه هواکشت در تیمار کود زیستی ترکیب سه باکتری ۷/۴۷ گرم بود. به علت دسترسی راحت به ریشه‌ها در سامانه هواکشت و با انتخاب زمان برداشت مناسب بهترین اندازه بذری را می‌توان برداشت نمود. حسن‌پناه (Hassanpanah, 2011) میانگین وزن مینی تیوبر در سامانه هواکشت را ۵/۲ گرم گزارش کرد. ریتز و همکاران (Ritter *et al.*, 2001) میزان کاهش میانگین وزن مینی تیوبر در سامانه هواکشت را ۳۳ درصد بیان کردند.



شکل ۳- اثر کود زیستی بر وزن مینی تیوبر در گیاه
 Fig. 3. Effect of bio fertilizers on mini- tuber weight per plant

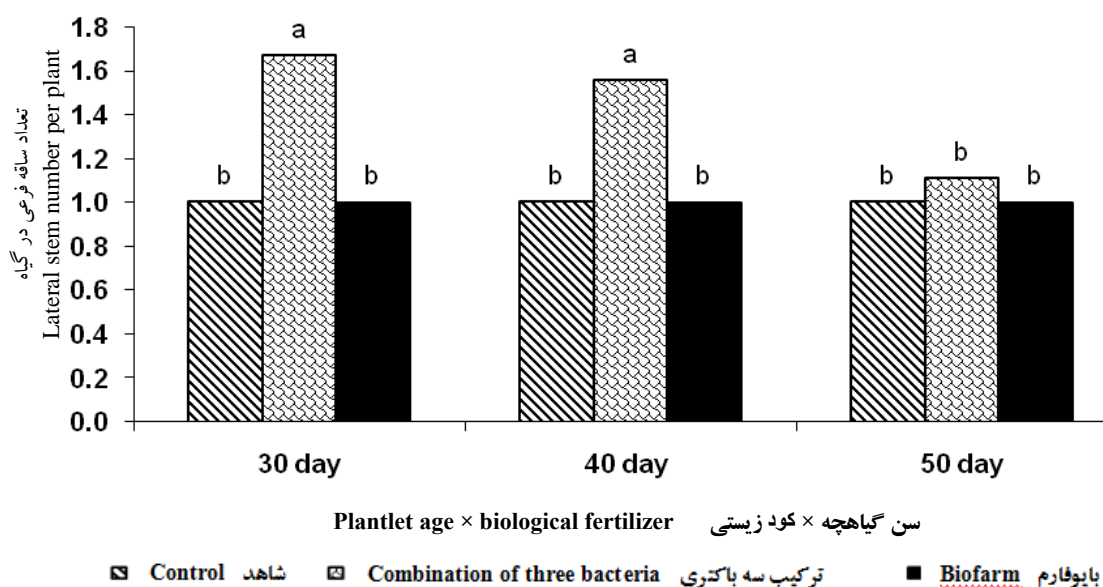


شکل ۴- اثر کود زیستی بر ارتفاع گیاه سیب زمینی
 Fig. 4. Effect of biological fertilizer on potato plant height

دارای بیشترین تعداد و وزن مینی تیوبر در بوته، میانگین وزن مینی تیوبر و تعداد ساقه فرعی در بوته بودند.

در نهایت براساس نتایج بدست آمده، برای افزایش تعداد و وزن مینی تیوبر در بوته، ارتفاع بوته و تعداد ساقه فرعی در بوته در ارقام سیب زمینی، استفاده از کود بیولوژیک ترکیب

سامانه ریشه‌ای توسعه نیافته رشد گیاه را در شرایط درون شیشه‌ای با مشکل مواجه می‌سازد. حسن پناه (Hassanpanah, 2010) گزارش کرد سن گیاهچه از نظر ریشه‌زایی و استحکام گیاهچه‌ها و در نهایت رسیدن به تولید مطلوب مینی تیوبر از لحاظ کیفی و کمی موثر می‌باشد. ایشان اعلام نمود سن گیاهچه ۲۰ و ۳۰ روز



شکل ۵- اثر متقابل سن گیاهچه × کود زیستی بر تعداد ساقه فرعی در گیاه
 Fig. 5. Effect of plantlet age × biological fertilizer interaction on lateral stem number per plant

تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر، مدیریت بخش تحقیقات سبزی و صیفی و حبوبات آبی و مدیریت مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی استان اردبیل برای پشتیبانی‌های علمی، فنی و اعتبارات سپاسگزاری می‌کنند. از همکاران ایستگاه تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی اردبیل برای کمک در انجام این پژوهش تشکر و قدردانی می‌شود.

سه باکتری (باکتری‌های اینتروباکتر کلوآسه، آزوسپریلوم و سودوموناس) توصیه می‌شود.

سپاسگزاری

این مقاله نتایج پروژه تحقیقاتی به شماره مصوب ۴-۳۷-۰۳-۹۳۱۲۵ مؤسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر را دربردارد. نگارندگان از مدیریت مؤسسه

References

- Ahmad, A., Alam, S. M. M., Souza-Machado, V., and Ali A. 1995. Potato minituber production from nodal cutting compared to whole *in vitro* plantlets using low volume media in a greenhouse. Potato Research 38: 69-76.
- Anonymous, 2017. Agricultural Statistics. Ministry of Jihad-e-Agriculture, Tehran, Iran. (in Persian).

- Bashan, Y., Holguin, G., and De-Bashan, L. E. 2004.** Azospirillum-plant relationships: physiological, molecular, agriculture and environmental advances (1997-2003). *Canadian Journal Microbiology* 50: 521-577.
- Behbood, M., Golchin, A., and Besharati, H. 2012.** The effects of phosphorus and inoculation with plant growth promoting rhizobacter (PGPR), *Pseudomonas Fluorescent*, on yield and quality of potato tuber (Agria cultivar). *Journal of Water and Soil (Agricultural Sciences and Technology)* 26(2): 260-271. (in Persian).
- Caspersen, S., Sundin, P., Munro, M., Aalsteinsson, S., Hooker, J. E., and Jensen, P. 1999.** Interactive effects of lettuce (*Lacuca sativa* L.), irradiance and ferulic acid in axenic, hydroponic culture. *Plant Soil* 210: 115-126.
- Cho, Y. D., Kang, S. G., Kim, Y. D., Shin, G. H., and Kim, K. T. 1996.** Effects of culture systems on growth and yield of cherry tomatoes in hydroponics. *Journal of Agricultural Science* 38: 563-567.
- Farran, I., and Mingo-Castel, A. M. 2006.** Potato mini-tuber production using aeroponics: Effect of plant density and harvesting intervals. *American Journal of Potato Research* 83(1): 47-53.
- Farzana, Y., and Radizah, O. 2005.** Influence of rhizobacterial inoculation on growth of the sweet potato cultivar. *Journal of Biological Sciences* 1(3): 176-179.
- Frankenberger J. W., and Arshad, M. 1995.** Phytohormons in soils microbial production and function. Marcel Dekker. Inc. New York. 520 pp.
- Gysi, C., and Allmen, F. V. 1997.** Balance of water and nutrients in tomatoes grown on soilless systems. *Agrarforschung* 4: 1.
- Haj Seiad Hadi, M. R. 2011.** Principles of sustainable agriculture. Roudhem Branch, Islamic Azad University 125 pp. (in Persian).
- Hassanpanah, D. 2010.** Investigating of plantlets ages effects on the potato mini-tuber production. Final Report of Project, Seed and Plant Institute Improvement. 45 pp. (in Persian).
- Hassanpanah, D. 2011.** Possible production of mini-tuber in aeroponic syetem and its comparison with conventional cultivation method. *Journal of Modern Agricultural Science* 7(2): 1-10. (in Persian).
- Hassanpanah, D. 2014a.** Evaluating potential production of mid-late maturing minituber of potato cultivars and promising clones under aeroponic system. *Journal of Crop Ecophysiology* 3(31): 346-331. (in Persian).

- Hassanpanah, D. 2014b.** The introduction of suitable nutrient solution for the production of Agria potato minituber in aeroponic system. Research Achievements for Field and Horticulture Crops Journal 3(2): 91-103. (in Persian).
- Hassanpanah, D. 2014c.** Tissue culture, mini-tuber and micro-tuber production of potato. Technical Manual No. 5, Agricultural Extension Coordination Management, Jihad-e-Agricultural Organization of Ardabil Province. 36 pp. (in Persian).
- Hassanpanah, D., and Akbarlu, H. 2013.** Cultivation and processing of edible and seed potato. Danesh Neghar, Tehran, Iran. 224 pp. (in Persian).
- Hassanpanah, D., and Azimi, J. 2011.** Mini-tuber production potential of potato cultivars in repeated and conventional harvesting under *in vivo* condition. Journal of Food, Agriculture and Environment 9 (1): 398-403.
- Imani, A. A., Hassanpanah, D., and Azimi, J. 2016.** The effect of organic fertilizers different levels of nitro-cara and humi-fert on mini-tuber production from Agria potato cultivar micro-tuber in hydroponic. Silvae Genetica 58(1): 1-6.
- Kang, B. K., and Han, S. H. 2005.** Production of seed potato (*Solanum tuberosum* L.) under the recycling capillary culture system using controlled release fertilizers. Journal of the Japanese Society for Horticultural Science 74(4): 295-299.
- Lommen, W. J. M. 1993.** Post-harvest characteristics of potato mini-tubers with different fresh weights and from different harvests. II. Losses during storage. Potato Research 36: 273-282.
- Lommen, W. J. M. 1995.** Basic studies on the production and performance of potato mini-tubers. Ph. D. Thesis, Wageningen Agriculture University Wageningen, The Netherlands. 181 pp.
- Lommen, W. J. M., and Struik, P. C. 1992a.** Influence of a single non-destructive harvest on potato plantlets grown for minituber production. Netherlands Journal of Agricultural Science 40: 21-41.
- Lommen, W. J. M., and Struik, P. C. 1992b.** Production of potato mini-tubers by repeated harvesting: Plant productivity and initiation, growth and resorption of tubers. Netherlands Journal of Agricultural Science 40: 342-358.
- Lommen, W. J. M., and Struik, P. C. 1992c.** Production of potato mini-tubers by repeated harvesting: Effects of crop husbandry on yield parameters. Potato Research 35: 419-432.
- Muro, J., Diaz, V., Goni, J. L., and Lamsfus, C. 1997.** Comparison of hydroponic culture and culture in a peat/sand mixture and the influence of nutrient solution and plant density on seed potato yield. Potato Research 40: 431-438.

- Nugaliyadde, M. M., De Silva, H. D. M., Perera, R., Ariyaratna, D., and Sangakkara, U. R. 2005.** An aeroponic system for the production of pre-basic seeds of potato. *Annals of Sri Lanka Department of Agriculture* 7: 199-208.
- Otazu, V. 2010.** Manual on quality seed potato production using aeroponics. International Potato Center (CIP), Lima, Peru. 44 pp.
- Pereira, A. S. 2008.** Batata: fonte de alimento para a humanidade. *Horticultura Brasileira* 26(1): 1-2.
- Pruski, K. 2007.** *In vitro* multiplication through nodal cuttings. *Potato Research* 50: 293-296.
- Pruski, K., Astatkie, T., Duplessis, P., Stewart, L., Nowak, J., and Struik P. C. 2003.** Manipulation of microtubers for direct field utilization in seed production. *American Journal of Potato Research* 80: 173-181.
- Ritter, E., Angulo, B., Riga, P., Herran, C., Relloso, J., and Sanjose, M. 2001.** Comparison of hydroponic and aeroponic cultivation systems for the production of potato mini-tubers. *Potato Research* 44: 127-135.
- Rolot, J. L., and Seutin, H. 1999.** Soilless production of potato mini-tubers using hydroponic technique. *Potato Research* 42: 457-469.
- Shaharoon, B., Arshad, M., Zahir, A. Z., and Khalid, A. 2006.** Performance of *Pseudomonas* spp. containing ACC-deaminase for improving growth and yield of maize (*Zea mays* L.) in the presence of nitrogenous fertilizer. *Soil Biology and Biochemistry* 38: 2971-2975.
- Soffer, H., and Burger, D. W. 1988.** Effects of dissolved oxygen concentration in aeroponics on the formation and growth of adventitious roots. *American Society for Horticultural Science* 3: 218-221.
- Vreugdenhil, D., and Struik, P. C. 1989.** An integrated view of the hormonal regulation of tuber formation in potato (*Solanum tuberosum*). *Physiologia Plantarum* 75: 525-531.