



بررسی فعالیت آنزیم پراکسیداز القاء شده توسط *Trichoderma harzianum* Bi در گیاهچه

خیار و اثر آن در کنترل پوسیدگی ریشه و طوقه دراثر *Pythium aphanidermatum*

حمیده مرتضی نیا^{۱*}- حمید روحانی^۲- نوازا.. صالحانی^۳

تاریخ دریافت: ۱۲/۰۷/۸۷

تاریخ پذیرش: ۱۲/۱۱/۸۸

چکیده

Pythium aphanidermatum یکی از عوامل مهم پوسیدگی ریشه و طوقه خیار بخصوص در آب و هوای گرم و مرطوب می باشد. از جمله راه های مبارزه با این بیماری روش های بیولوژیک و القاء مقاومت گیاه بوسیله میکروارگانیسم ها و یا بعضی ترکیبات شیمیائی می باشد. بدین منظور از گونه Trichoderma harzianum Bi جهت القاء مقاومت در خیار بر علیه بیماری پوسیدگی ریشه و طوقه استفاده شد. ابتدا بهترین زمان استفاده از قارچ مزبور در کنترل بیماری با انجام آزمایشی در قالب طرح کاملاً تصادفی در شرایط گلخانه مورد بررسی قرار گرفت. نتایج بدست آمده نشان دادند که بیشترین مقاومت القاء شده و در نتیجه کمترین درصد پوسیدگی ریشه و بیشترین وزن تر ریشه در گیاهچه های مایه زنی شده با P. aphanidermatum در روز هفتم بعد از تیمار ریشه بوسیله Bi T. harzianum بوجود می آید. بررسی تغییرات فعالیت آنزیم پراکسیداز، آیزو زایم های آن و پروتئین های محلول در عصاره ریشه که می توانند بوسیله Bi T. harzianum در گیاهچه خیار القاء شوند با استفاده از روش های کالریمتري و الکتروفورز بومی، در گیاهچه های خیار تیمار شده با قارچ T. harzianum Bi قبل و بعد از مایه زنی با P. aphanidermatum نشان داد که القاء مقاومت توسط جدایه Bi T. harzianum در ارتباط با حداکثر فعالیت آنزیم پراکسیداز می باشد. از روابط فعالیت پراکسیداز بر اساس اکسیداسیون گوئیکول در حضور پراکسید هیدروژن و تغییر رنگ محلول به نارنجی متمایل به قرمز و با استفاده از اندازه گیری تغییرات جذب نور در دقیقه بر حسب میلی گرم پروتئین محلول در عصاره ریشه انجام شد. در بررسی مشابهی مشخص شد که قارچهای تربکودرما و پیتیوم هر یک به تنهایی می توانند باعث القاء مقاومت در گیاهچه خیار گردند. ولی مقاومت القاء شده توسط هر دو قارچ به همراه یکدیگر بیشتر، پایدارتر و طولانی مدت تر می باشد.

واژه های کلیدی: Trichoderma harzianum Bi Pythium aphanidermatum، پوسیدگی ریشه و طوقه، مبارزه بیولوژیک، مقاومت القاء، پراکسیداز

گیاه که توسط محرك های خارجی در گیاه اعمال می شود، صورت گرفته است (۷). بطور کلی پس از شناسائی بیمارگر(یا عوامل غیر بیمارگر) توسط میزبان، مکانیزم های دفاعی آن به صورت موضعی یا سیستمیک، فعال می شوند. تاکنون عوامل متعددی در گیاهان به عنوان مکانیزم های دفاعی شناخته شده اند. از جمله ستتر و ترشح ترکیبات فنلی داخل و خارج سلول، سنتز فیتوالکسین ها، پروتئین های مرتبط با بیماری زایی، سنتز گلیکوپروتئین های غنی از اسیدهای آمینه غیر معمول مانند هیدروکسی پروولین (HPRG) یا هیدروکسی گلیستین (HGRG) وغیره (۲۳، ۱۷، ۲۴).

از جمله پروتئین های مرتبط با بیماری زایی، می توان به پراکسیدازها (خانواده PR-9) اشاره کرد (۲۲). برای اولین بار مکو (۱۹۶۸) دلالت آنزیم پراکسیداز را در واکنش های دفاعی، و

مقدمه

در بین گونه های پیتیوم، Pythium aphanidermatum از جمله بیمارگرهای مهم گیاهی و عامل پوسیدگی ریشه و طوقه خیار، با گسترشی جهانی و دامنه میزبانی وسیع بخصوص در مناطق گرم و گلخانه ها می باشد (۱). از جمله راه های مبارزه با این بیماری، کنترل بیولوژیک آن است. اخیراً تحقیقات بسیاری پیرامون مقاومت القاء

(۱)- دانشجوی سابق کارشناسی ارشد و دانشیار گروه گیاهپزشکی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد

(*)- نویسنده مسئول: asadeh_m@yahoo.com

(۳)- استادیار گروه گیاهپزشکی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تهران (پردیس ابوریحان)

در این تحقیق تعییرات فعالیت آنزیم پراکسیداز در گیاهچه های خیار تیمار شده با *Trichoderma harzianum* Bi، قبل و بعد از مایه زنی با *Pythium aphanidermatum* مورد ارزیابی قرار گرفته است.

مواد و روش ها

تهیه مایه تلقيق *Pythium aphanidermatum*

قارچ *Pythium aphanidermatum* (Edson) Fitzp از *Pythium aphanidermatum* بخش گیاهشناسی مؤسسه تحقیقات کشاورزی تهران تهیه گردید. جهت تهیه مایه تلقيق از روش رامتری و همکاران (۲۶) با کمی تعییرات استفاده شد. در این روش ۲۰۰ سانتی متر مکعب از خاک باعچه (دارای بافت لوم شنی)، ۲۰۰ سانتی متر مکعب ماسه بادی شسته شده، ۴۰ گرم آرد ذرت و ۸۰ میلی لیتر آب مقطر، در یک ارلن مایر ۱۰۰۰ میلی لیتری به خوبی مخلوط شد، و دو مرتبه، به فاصله ۲۴ ساعت، در دمای ۱۲۱ درجه سانتی گراد و فشار یک اتمسفر به مدت ۳۰ دقیقه استریل شد. سپس چهار قطعه محیط کشت حاوی کشت سه روزه *Pythium aphanidermatum* روی CMA، به قطر دو سانتی متر به ارلن مایر اضافه شد و به مدت سه هفته در دمای 27 ± 2 درجه سانتی گراد نگهداری شد. پس از رشد کامل قارچ، محتوى ارلن مایر به هم زده شد و به نسبت پنج درصد به عنوان اینوکولوم با خاک گلدان ها مخلوط گردید (۱۰) گرم اینوکولوم در ۲۰۰ گرم خاک گلدان شامل خاک مزرعه، پیت، پرلیت و ماسه به نسبت ۱-۱-۲-۲.

تهیه مایه تلقيق *Trichoderma harzianum* Bi

استرین *Trichoderma harzianum* Bi به طور آماده از بانک ژن گروه گیاهپژوهشی، دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد دریافت شد. پس از تک اسپور و خالص کردن، قارچ (قابلیت این استرین در تحریک مقاومت گیاه قبل از ترکیبات (۳) اثبات شده بود) روزی محیط کشت PDA کشت داده شد. بعد از ۱۰ روز در دمای ۲۷ درجه سانتی گراد، سطح ظروف کشت حاوی اسپور پنج روزه، با استفاده از پیت پاستور خم شده و ۵۰ میلی لیتر آب مقطر استریل حاوی یک قطره ۲۰ Tween به خوبی شسته و توسط پارچه مململ استریل صاف شد. با استفاده از لام هموسیتومتر تعداد اسپورها شمارش و با استفاده از آب مقطر استریل رقت آنها به 1×10^7 عدد در میلی لیتر رسانده شد. جهت افزایش چسبندگی آن به میزان ۰/۷ درصد کربوکسی متیل سلولاز^۸ با غلظت بالا به سوسپانسیون اضافه گردید.

له‌بر(۱۹۶۹) اثر بازدارندگی پراکسیداز را روی رشد عوامل بیماری زا اثبات کردند. آنزیم پراکسیداز در قسمتهای مختلف سلول از جمله هسته، میتوکندری، ریبوزوم، دیواره سلولی و غشاء سلولی یافت می‌شود و تاکنون چندین آیزوایم^۱ پراکسیداز شناخته شده است (۱۱). این آنزیم در شماری از عملکردهای متابولیکی اولیه و ثانویه مختلف از جمله، در تنفس گیاهان عالی، از طریق اکسیداسیون متابولیتها با واسطه پراکسید هیدروژن به عنوان پذیرنده الکترون (۱۱)، تنظیم کشیدگی سلول^۲ (۱۴)، ایجاد پل‌های عرضی^۳ مونومرهای اگستینسین^۴ و پلی ساکاریدهای فرولویلاته^۵ در دیواره سلولی (۱۲ و ۲۷)، لیگنیفیکاسیون (۱۶، ۸ و ۳۲)، اکسیداسیون فنول (۲۷ و ۳۱) و رسوب مواد فنولی بر روی دیواره‌های سلولی در طی واکنش‌های مقاومت (۱۵)، التیام دادن زخم‌ها^۶ (۹) نقش دارند. بعلاوه پراکسیدازها در مقاومت گیاه اثر مستقیم داشته و از طریق تولید رادیکال آزاد (۲۰) و پراکسید هیدروژن (۲۵)، که برای بعضی بیمارگرهای سمی هستند، منجر به مقاومت گیاه در برابر بیمارگر (۱۸) می‌شوند.

اینطور به نظر می‌رسد که پراکسیداز زودتر از ترکیبات دیگر در پراکسیداسیون مولکولهای سوبسترا در گیر شود و نهایتاً منجر به تجمع بالای ترکیبات سمی یعنی ترکیبات فنلی اکسید شده (مانند کینون‌ها)^۷ گردد. این ترکیبات در مقاومت گیاه از طریق پتانسیل ضد قارچشان شرکت می‌کنند (۳۳). نکته قابل توجه این است که همیشه افزایش فعالیت آنزیم پراکسیداز همراه با واکنش ناسازگار بین گیاه و بیمارگرنمی باشد (۳۴)، اما در اغلب موارد فعالیت پراکسیداز در موقعیت ناسازگاری بیشتر از حالت سازگاری است (۲۹ و ۱۰). در این راستا یدیدیا و همکاران (۳۵) برای اولین بار مدارکی ارائه دادند که قارچ (T-203) می‌تواند به سیستم ریشه گیاه خیار نفوذ کند، و بدون آنکه خسارت قابل توجهی به گیاه وارد کند، باعث تحریک آن به تولید ترکیبات ناپایداری از جمله PR-پروتئین‌های مرتبط با بیماری زایی مانند پراکسیداز و کیتیناز گردد، که این ترکیبات نقش مهمی در واکنش‌های دفاعی میزبان به عهده دارند. ساری، نیز افزایش فعالیت آنزیم پراکسیداز را در گندمهای *Pseudomonas* و *Bacillus pumillus* 7Km^۸ (CHAO) و نقش آن را در مقاومت علیه *fluorescens* بیماری پاخوره گندم گزارش کرد (۲).

1- Isozyme

2- Regulation of cell elongation

3- Cross-linking

4- Extensin

5- Feruloylated

6- Wound-healing

7- Quinones

(یک سوم یا دو سوم ریشه پوسیده باشد)، و نمره ۴ برای پوسیدگی شدید ریشه (بیشتر از دو سوم ریشه پوسیده) و یا گیاه از بین رفته باشد (مرگ گیاهچه) در نظر گرفته می‌شود. برای محاسبات آماری و تجزیه و تحلیل داده‌ها از دو برنامه نرم افزاری 13 MINI TAB و MSTATCI، و برای رسم نمودارها، از برنامه نرم افزاری excel استفاده گردید.

بررسی تغییرات فعالیت آنزیم پراکسیداز القاء شده توسط قارچ *T. harzianum Bi* در گیاهچه خیار

با توجه به نتایج آزمایش قبلی که نشان داد بیشترین مقاومت گیاهچه‌ها مقابل *P. aphanidermatum* درروز هفتم بعد از تیمار آنها با قارچ تریکودرما بروز میکند، آزمایشی در قالب طرح کاملاً تصادفی با آرایش فاکتوریل در دو سطح، ۲۴ تیمار و ۴ تکرار شرایط گلخانه (۲۷±۲) به اجرا در آمد. تیمارهای آزمایش عبارت بودند از ۸ زمان نمونه برداری از گیاهچه‌هایی که بوسیله قارچ *T. harzianum Bi* (آنتاگونیست) و سپس بوسیله (عامل بیماری) آلوود شده بودند. برای این منظور ۹۶ بذر خیار رقم سوپر دومینوس (متحمل به پیتیوم) در ۲۴ گلدان ۲۰۰ میلی لیتری حاوی پرلیت کاشته شد. گلدان‌ها بطری یک روز در میان بوسیله ۵۰ میلی لیتر محلول غذائی هوگلند آبیاری شدند. ۷ روز بعد که گیاهچه‌ها به مرحله سه برگی رسیدند، به دقت از پرلیت خارج و پس از شستشوی ریشه آنها با آب شهری، به مدت ۲ دقیقه در سوسپانسیون حاوی ۱۰^۷ اسپور *T. harzianum Bi* که به میزان ۷/۰ درصد کربوکسی متیل سلولز به آن اضافه شده بود (برای بالا بردن چسبندگی اسپورها به ریشه) قرار داده شدند. برای تیمار شاهد بجای سوسپانسیون اسپور از آب مقطر حاوی ۰/۰ درصد کربوکسی متیل سلولز استفاده شد. گیاهچه‌ها بلاخلاصه به گلدان های ۲۰۰ گرمی حاوی خاک اتوکلاو شده گلدان انتقال و مورد آبیاری قرار گرفتند. صفر، ۱، ۳، ۷، ۹، ۱۱ و ۱۵ روز بعد از آغازه سازی ریشه گیاهچه‌ها بوسیله سوسپانسیون *T. harzianum Bi* و انتقال آنها به گلدانهای ۲۰۰ گرمی، هر گلدان با اضافه کردن ۱۰ گرم اینوکولوم *P. aphanidermatum* و مخلوط کردن آن با خاک سطحی گلدانها مایه زنی گردید و بلاخلاصه آبیاری گردید. به این ترتیب ۸ تیمار به شرح زیر تهیه شد: تیمار شاهد(C) مایه زنی شده با *P. aphanidermatum* و بدون تیمار با *T. harzianum Bi* که در آن آغازه سازی ریشه گیاهچه‌ها بوسیله *T. harzianum Bi* و مایه زنی آنها در یک روز *P. aphanidermatum* بوسیله تیمارهای ۱، ۳، ۷، ۹، ۱۱ dPt، ۱۳ dPt، ۱۵ dPt و ۱۷ dPt مخلوط کردن آن با خاک سطحی *P. aphanidermatum* به این ترتیب ۱ تا ۱۱ روز بعد از آغازه سازی ریشه گیاهچه‌ها شدند. ۷ روز بعد از مایه زنی آخرین تیمار (تیمار ۱۱ dPt) بوسیله *P. aphanidermatum*، گیاهچه‌ها به آرامی از گلدانها خارج و پس از شستشوی ریشه آنها با آب شهری، از نظر وزن تر ریشه و شدت علائم پوسیدگی در منطقه طوفه و ریشه مورد ارزیابی قرار گرفتند. برای ارزیابی شدت پوسیدگی از روش ژانگ و همکاران (۳۶) استفاده شد. در این روش نمره ۱ برای گیاهچه‌هایی که به طور کامل سالم بوده و هیچ علائمی ندارند، نمره ۲ برای پوسیدگی خفیف ریشه (کمتر از یک سوم ریشه پوسیده باشد)، نمره ۳ برای پوسیدگی متوسط ریشه

بررسی تغییرات فعالیت آنزیم پراکسیداز القاء شده توسط در گیاهچه‌های خیار

این بررسی در قالب طرح کاملاً تصادفی با آرایش فاکتوریل

بررسی تغییرات مقاومت گیاهچه خیار نسبت به *Aphanidermatum T. harzianum Bi*

این بررسی در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۸ تیمار و ۳ تکرار در شرایط گلخانه (۲۷±۲) به اجرا در آمد. تیمارهای آزمایش عبارت بودند از ۸ زمان نمونه برداری از گیاهچه‌هایی که بوسیله قارچ *T. harzianum Bi* (آنتاگونیست) و سپس بوسیله (*P. aphanidermatum* عامل بیماری) آلوود شده بودند. برای این منظور ۹۶ بذر خیار رقم سوپر دومینوس (متتحمل به پیتیوم) در ۲۴ گلدان ۲۰۰ میلی لیتری حاوی پرلیت کاشته شد. گلدان‌ها بطری یک روز در میان بوسیله ۵۰ میلی لیتر محلول غذائی هوگلند آبیاری شدند. ۷ روز بعد که گیاهچه‌ها به مرحله سه برگی رسیدند، به دقت از پرلیت خارج و پس از شستشوی ریشه آنها با آب شهری، به مدت ۲ دقیقه در سوسپانسیون حاوی ۱۰^۷ اسپور *T. harzianum Bi* که به میزان ۷/۰ درصد کربوکسی متیل سلولز به آن اضافه شده بود (برای بالا بردن چسبندگی اسپورها به ریشه) قرار داده شدند. برای تیمار شاهد بجای سوسپانسیون اسپور از آب مقطر حاوی ۰/۰ درصد کربوکسی متیل سلولز استفاده شد. گیاهچه‌ها بلاخلاصه به گلدان های ۲۰۰ گرمی حاوی خاک اتوکلاو شده گلدان انتقال و مورد آبیاری قرار گرفتند. صفر، ۱، ۳، ۷، ۹، ۱۱ و ۱۵ روز بعد از آغازه سازی ریشه گیاهچه‌ها بوسیله سوسپانسیون *T. harzianum Bi* به گلدانهای ۲۰۰ گرمی، هر گلدان با اضافه کردن ۱۰ گرم اینوکولوم *P. aphanidermatum* و مخلوط کردن آن با خاک سطحی گلدانها مایه زنی گردید و بلاخلاصه آبیاری گردید. به این ترتیب ۸ تیمار به شرح زیر تهیه شد: تیمار شاهد(C) مایه زنی شده با *P. aphanidermatum* و بدون تیمار با *T. harzianum Bi* که در آن آغازه سازی ریشه گیاهچه‌ها بوسیله *T. harzianum Bi* و مایه زنی آنها در یک روز *P. aphanidermatum* بوسیله تیمارهای ۱، ۳، ۷، ۹، ۱۱ dPt، ۱۳ dPt، ۱۵ dPt و ۱۷ dPt مخلوط کردن آن با خاک سطحی *P. aphanidermatum* به این ترتیب ۱ تا ۱۱ روز بعد از آغازه سازی ریشه گیاهچه‌ها شدند. ۷ روز بعد از مایه زنی آخرین تیمار (تیمار ۱۱ dPt) بوسیله *P. aphanidermatum*، گیاهچه‌ها به آرامی از گلدانها خارج و پس از شستشوی ریشه آنها با آب شهری، از نظر وزن تر ریشه و شدت علائم پوسیدگی در منطقه طوفه و ریشه مورد ارزیابی قرار گرفتند. برای ارزیابی شدت پوسیدگی از روش ژانگ و همکاران (۳۶) استفاده شد. در این روش نمره ۱ برای گیاهچه‌هایی که به طور کامل سالم بوده و هیچ علائمی ندارند، نمره ۲ برای پوسیدگی خفیف ریشه (کمتر از یک سوم ریشه پوسیده باشد)، نمره ۳ برای پوسیدگی متوسط ریشه

در ۲۰- درجه سانتی گراد نگهداری گردید.

ارزیابی مقدار کل پروتئین محلول در عصاره ریشه

جهت تعیین فعالیت آنزیم به واحد میلی گرم پروتئین موجود در بافت گیاه، میزان پروتئین کل موجود در عصاره ریشه نمونه‌ها با استفاده از روش برادفورد (۴) محاسبه گردید. برای انجام این کارابتدا ۹ گروه سه تایی (سه تکرار) لوله آزمایش کوچک (۵ میلی لیتری) آماده و در هر لوله مقدار سه میلی لیتر محلول برادفورد ریخته شد. سپس مقادیر ۵، ۱۰، ۲۰، ۳۰، ۴۰، ۵۰، عو ۷۰ میکرولیتر از محلول پروتئین استاندارد (BSA) به ترتیب و به طور جداگانه به هر گروه از لوله‌های آزمایش اضافه شد و پس از اختلاط کامل، بالافصله میزان جذب نور در $\lambda_{max} = 595\text{nm}$ (حدوده نور آبی) با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر^۲ قرائت شد. لوله حاوی صفر میکرولیتر محلول پروتئین استاندارد جهت صفر کردن دستگاه استفاده شد. میانگین ارقام قرائت شده برای هر مقدار پروتئین استاندارد، برای تهیه منحنی استاندارد استفاده شد.

جهت تعیین مقدار کل پروتئین محلول نمونه‌های گیاهی، مطابق روش مذکور و با استفاده از ۱۰ میکرولیتر عصاره پروتئینی، میانگین جذب نور عصاره محاسبه و به کمک منحنی استاندارد، مقدار کل پروتئین محلول در هر نمونه گیاهی بصورت میلی گرم پروتئین در هر گرم بافت تازه ریشه گیاه محاسبه گردید.

ارزیابی فعالیت پراکسیداز در عصاره ریشه گیاه

ارزیابی فعالیت پراکسیداز بر اساس اکسیداسیون گوئیکول و تغییر رنگ محلول به رنگ نارنجی متمایل به قرمز و به روش جنینگز و همکاران (۱۹) با کمی تغییرات انجام شد. دو میلی لیتر محلول واکنش شامل مقدار کافی بافر سیترات فسفات ۲۵ میلی مول (pH=۵/۴)، مقداری از عصاره پروتئینی گیاه که حاوی ۳۰ میکروگرم پروتئین باشد و ۰۰۰ میکرولیتر گوئیکول ۲۰۰ میلی مول، پس از اختلاط کامل در کیووت اسپکتروفوتومتر ریخته و بر اساس آن دستگاه مزبور روی صفر تنظیم شد. دستگاه اسپکتروفوتومتر برای یک برنامه کیتیک^۳ تنظیم گردید که به مدت یک دقیقه و در فواصل ۱۰ ثانیه، تغییر در میزان جذب نور محلول را ثبت کند. سپس پنج میکرولیتر پراکسید هیدروژن^۴ به محلول درون کیووت اضافه شد، پس از اختلاط مختصراً بالافصله در دستگاه اسپکتروفوتومتر به مدت یک دقیقه و در

شامل ۴ فاکتور اصلی و ۶ فاکتور فرعی با ۴ تکرار در شرایط گلخانه انجام شد. فاکتورهای اصلی عبارت بودند از: ۱- گیاهچه‌های تیمار شده با قارچ تریکودرما-۲- گیاهچه‌های تیمار شده با قارچ پیتیوم-۳- گیاهچه‌های تیمار شده با هر دو قارچ-۴- گیاهچه‌های بدون تیمار (شاهد). فاکتورهای فرعی عبارت بودند از: ۶ زمان نمونه برداری بین ۹ تا ۱۴ روز بعد از تیمار گیاهچه‌ها با قارچ تریکودرما، مصادف با ۲ تا ۷ روز بعد از تلقيق گیاهچه‌ها با قارچ پیتیوم. برای این منظور ۴ بذر خیار رقم سوپر دومینوس (متحمل به پیتیوم) در ۹۶ گلدان ۲۰۰ گرمی حاوی پرلیت کاشته شد. پس از یک هفته، مانند آنچه که در آزمایش اول توضیح داده شد، گیاهچه‌ها از پرلیت خارج و بعد از آغازه سازی ریشه نیمی از آنها (۴۸ گلدان) بوسیله سوسپانسیون^۵ اسپور در هر میلی لیتر آب مقتدر استریل حاوی ۰.۷ درصد کربوکسی متیل سلوزل و نیمی دیگر با محلول ۰.۷ درصد کربوکسی متیل سلوزل گیاهچه‌ها به گلدانهای ۲۰۰ گرمی حاوی خاک اتوکلاو شده گلدان انتقال یافتند. بعد از ۷ روز ۱۰ گرم اینتوکلوم به ۴۸ گلدان شامل ۲۴ گلدان تیمار شده با قارچ تریکودرما و ۲۴ گلدان بدون هیچ تیمار اضافه شد و بالافصله با خاک قسمت سطحی گلدانها مخلوط و مورد آبیاری قرار گرفتند. به ۴۸ گلدان باقی مانده ۱۰ گرم بستر اینتوکلوم بدون *P. aphanidermatum* اضافه شد. نمونه برداری از گیاهچه‌ها برای تعیین فعالیت آنزیم پراکسیداز در روزهای ۸، ۹، ۱۰، ۱۱ و ۱۲ بعد از آغازه سازی ریشه گیاهچه‌ها بوسیله تریکودرما صورت گرفت. این روزها مصادف با ۲، ۳، ۴، ۵، ۶ و ۸ روز بعد از مایه زنی گیاهچه‌ها با *P. aphanidermatum* بود. برای این کار گیاهچه‌ها از گلدان‌ها خارج و پس از شتشوی ریشه آنها با آب شهری، تا اندازه گیری فعالیت آنزیم پراکسیداز در ۲۰°C- نگهداری شدند.

استخراج عصاره پروتئینی از ریشه جهت بررسی فعالیت

آنزیم پراکسیداز

استخراج عصاره پروتئینی نمونه‌ها جهت بررسی فعالیت پراکسیدازهای محلول در سیتوپلاسم به روش کن و همکاران (۵) با تغییراتی صورت گرفت. برای تهیه بافرهای مورد نیاز در مراحل مختلف تحقیق از روش استول و بلانچارد (۳۰) استفاده شد. مقدار ۰/۵ گرم از ریشه‌های نمونه برداری شده پس از آب گیری سطحی با دستمال کاغذی، در هاون چینی سرد با استفاده از ازت مایع بصورت پودر نرمی ساییده شد. سپس یک میلی لیتر بافر فسفات سدیم ۱/۰ مولار (pH=۶) به آن اضافه و بخوبی یکنواخت گردید. عصاره حاصل به میکروتیوب ۲ میلی لیتر منتقل و به مدت ۲۰ دقیقه در ۱۵۰۰۰g به وسیله میکرو سانتریفوژ یخچالدار در دمای ۴ درجه سانتریفوژ گردید و رونشست^۱ آن به عنوان عصاره پروتئینی جدا و

1- Supernatant

2- UV\Visible 160-A Shimadzu

3- Guaiacol

4- Kinetic program

5- H₂O₂

نتایج و بحث

بررسی تغییرات مقاومت گیاهچه خیار نسبت به بعد از تلقیح آن بواسیله *P.aphanidermatum*

T.harzianum Bi

به این منظور دو شاخص وزن تر ریشه و درصد پوسیدگی ریشه گیاهچه های خیار به ترتیب مورد بررسی قرار گرفت. بین تیمارهای مختلف این آزمایش در شاخص وزن تر ریشه گیاه از نظر آماری تفاوت معنی دار ($P \leq 0.01$) مشاهده شد. نتایج در شکل ۱ مشاهده می شود. وزن تر ریشه در دو تیمار T و C بیشترین مقدار را دارا بود. پس از این دو تیمار، تیمار (وزن هفتم) بیشترین مقدار وزن تر ریشه را نشان داد. اگرچه این میزان اختلاف معنی داری با مقدار وزن تر ریشه گیاهچه های مایه کوبی شده با *P. aphanidermatum* در روزهای نهم و یازدهم پس از تیمار با *T. harzianum Bi* نشان نداد. نکته قابل توجه در این آزمایش اختلاف معنی دار در وزن تر ریشه گیاهچه های مایه کوبی شده با *P. aphanidermatum* در روزهای پنجم پس از تیمار با *T. harzianum Bi*، با روز هفتم پس از تیمار با *T. harzianum Bi* بود.

بین تیمارهای مختلف این آزمایش در شاخص درصد پوسیدگی ریشه گیاه از نظر آماری تفاوت معنی دار ($P \leq 0.01$) مشاهده شد. نتایج در شکل ۲ مشاهده می شود. شاخص درصد پوسیدگی ریشه در دو تیمار T و C کمترین مقدار را دارا بود. پس از این دو تیمار، تیمار (روز هفتم) کمترین درصد پوسیدگی را نشان داد. اگرچه این میزان اختلاف معنی داری را با درصد پوسیدگی ریشه گیاهچه های مایه کوبی شده با *P. aphanidermatum* در روز نهم پس از تیمار *T. harzianum Bi* نشان نداد. بیشترین میزان خسارت و درصد پوسیدگی مربوط به گیاهچه های مایه کوبی شده *P. aphanidermatum* با *T. harzianum Bi* در روزهای اول، سوم، پنجم و یازدهم پس از تیمار با *T. harzianum Bi* بود.

بنابراین با توجه به تشابه شکل های ۱ و ۲ از نظر آماری، به نظر می رسد که روز هفتم پس از تیمار با *T. harzianum Bi* بهترین زمان برای مایه کوبی گیاهچه ها با *P. aphanidermatum* گاهش معنی دار میزان بیماری نسبت به دیگر تیمارهای آزمایش می باشد که این نتایج با نتایج بدست آمده توسط چن و همکاران (۵) در بررسی اثر ریزوباکتری های مختلف بر کنترل *Pythium aphanidermatum* در خیار، همخوانی دارد. به نظر می رسد که القاء صورت گرفته در گیاهچه خیار توسط *T. harzianum Bi* همانند PGPRها، پس از هفت روز بهترین اثر خود را در کنترل عامل مرگ گیاهچه خیار بروز می دهد.

فواصل ۱۰ ثانیه، تغییر میزان جذب نور در طول موج حداکثر ۴۷۵ نانومتر ثبت شد. سپس معادله رگرسیون بین تغییر جذب نور و زمان محاسبه و شبیه تغییر میزان جذب برای هر میلی گرم پروتئین و هر گرم بافت تازه ریشه گیاه محاسبه گردید.

بررسی آیزو زایم های پراکسیداز به روش الکتروفورز (Native-PAGE)

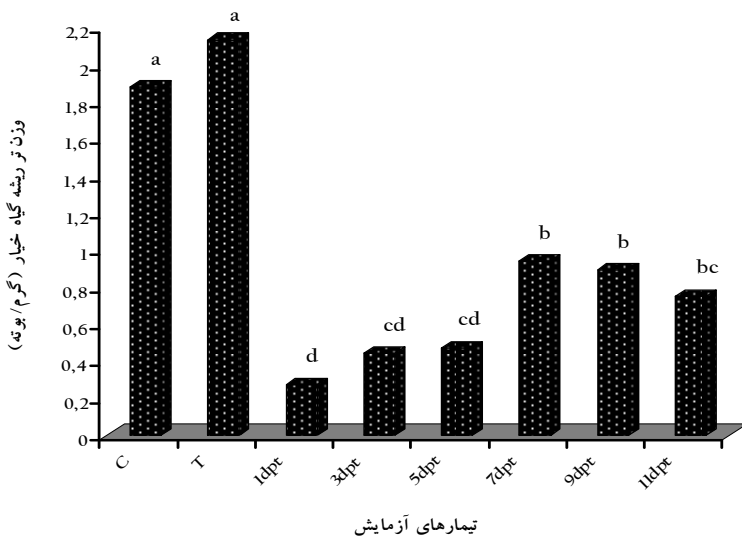
در این تحقیق بررسی آیزو زایم های پراکسیداز های محلول به روش گارفین و همکاران (۱۵) با استفاده از ژل جدا کننده ۱۲ درصد و ژل متراکم کننده ۶ درصد، صورت گرفت. همچنین برای بارگذاری، مقداری از عصاره پروتئینی گیاه حاوی ۲۰ میکرو گرم پروتئین، تهیه و حجم آن با افزودن بافر نمونه ناوا سر شد^۱ به ۸۰ میکرو لیتر رسانده شد و پس از اختلاط کامل توسط سوزن همیلتون در چاهک مورد نظر تخلیه شد. شدت جریان در ژل متراکم کننده برابر ۷۵ ولت و در ژل جدا کننده برابر ۱۰۰ ولت تنظیم گردید. شدت جریان ابتدا ۲۱ میلی آمپر و به تدریج به ۹ میلی آمپر رسید. در تمام مدت Run شدن ژل، سیستم در حالت سرد نگه داشته شد.

رنگ آمیزی ژل به روش جینیگز و همکاران (۱۹) تغییر یافته توسعه محمدی (۲۱) انجام شد. ابتدا ژل Run شده از بین صفحات شیشه ای خارج و چندین بار با آب مقطر شستشو داده شد، سپس در بافر سیترات فسفات $pH=5/4$ میلی مول 25 میلی مول $NaCl$ با $pH=5/4$ میلی مول $EDTA$ میلی مول به مدت ۳۰ دقیقه روی شیکر قرار گرفت. سپس پراکسید هیدروژن 30% به غلظت نهایی یک درصد به بافر اضافه گردید تا جایی که باندها دیده شوند. ظرف کمتر از ۳۰ ثانیه نوارهای قرمز قهوه ای ظاهر شدن که نشان دهنده آیزو زایم های پراکسیداز بودند. آنگاه ژل از بافر خارج و با آب مقطر شستشو شد. بلافالصله پس از شستشوی ژل شاخص Rm ^۲ آیزو زایم ها تعیین و محاسبه شد و از ژل عکس برداری به عمل آمد. لازم به ذکر است که ژل مربوطه را می توان بین دو عدد تلق همراه با آب مقطر در دمای چهار درجه سانتی گراد (یخچال) تا زمان عکس برداری نگهداری کرد.

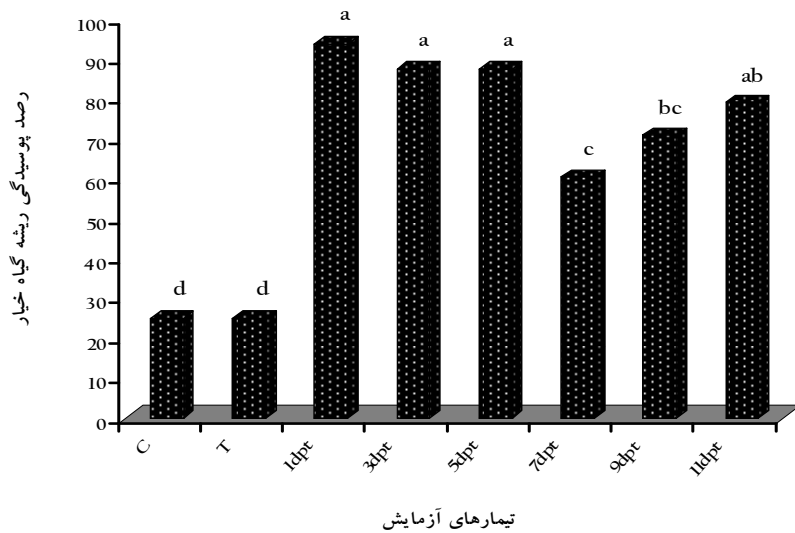
کلیه آزمایش ها در گلخانه با دمای حداکثر ۳۰ و حداقل ۲۰ درجه سانتی گراد و در آزمایشگاه تحقیقاتی دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد انجام گرفت. در تمام موارد برای محاسبات آماری و تجزیه و تحلیل داده ها از دو برنامه نرم افزاری MINI TAB 13 و MSTATCI و برای رسم نمودارها، از برنامه نرم افزاری excel استفاده گردید.

1- Native sample buffer

2- Rate of mobility



شکل ۱- مقایسه میانگین وزن تر ریشه گیاهچه های خیار که در روزهای مختلف پس از آغازته سازی ریشه آنها بوسیله *T. harzianum* Bi، توسط گیاهچه ها بوسیله پیتیوم در فاصله های ۱ تا ۱۱ روز بعد از آغازتگی ریشه آنها به تریکودرما. هر عدد، میانگین سه تکرار می باشد. تیمارهایی که با حروف مختلف نشان داده شده اند، در آزمون دانکن با احتمال $P=0.05$ دارای اختلاف معنی دار با یکدیگر هستند.



شکل ۲- مقایسه میانگین های شاخص درصد پوسیدگی ریشه گیاهچه های خیار که در روزهای مختلف پس از آغازته سازی ریشه آنها بوسیله *T. harzianum* Bi، توسط *P. aphanidermatum* مایه کوبی شده اند. C: شاهد بدون تریکودرما: مایه کوبی همزمان گیاهچه ها بوسیله هر دو قارچ (روز صفر). ۱dpt تا ۱1dpt : مایه کوبی گیاهچه ها بوسیله پیتیوم در فاصله های ۱ تا ۱۱ روز بعد از آغازتگی ریشه آنها به تریکودرما. هر عدد، میانگین سه تکرار می باشد. تیمارهایی که با حروف مختلف نشان داده شده اند، در آزمون دانکن با احتمال $P=0.05$ دارای اختلاف معنی دار با یکدیگر هستند.

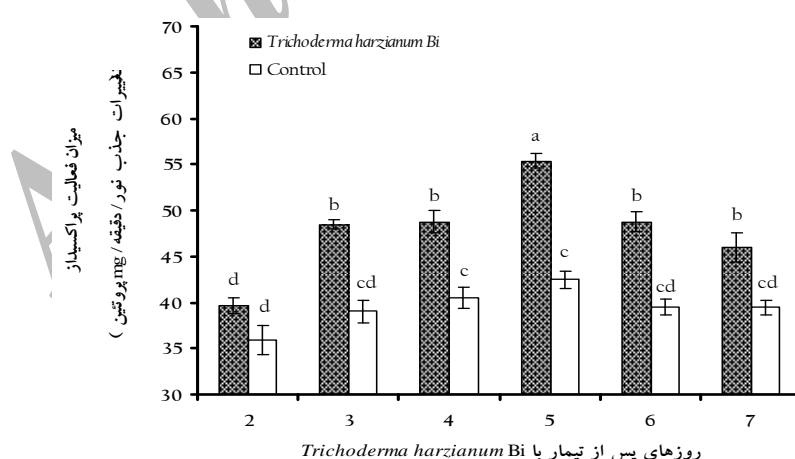
محلول اختلاف معنی دار ($P \leq 0.01$) وجود دارد (شکل ۳). فعالیت آنزیم پراکسیداز از روز سوم بعد از تیمار ریشه با *T. harzianum* Bi نسبت به شاهد سالم افزایش نشان داد. این افزایش در روز پنجم به حد اکثر میزان خود رسید و سپس رو به کاهش گذاشت اما همچنان نسبت به شاهد سالم در روزهای بعدی دارای اختلاف معنی دار بود.

بررسی تغییرات فعالیت آنزیم پراکسید از القاء شده توسط قارچ تریکودرما در گیاهچه خیار
نتایج بدست آمده نشان دادند که در آزمون F، بین تیمارهای، بین روزهای نمونه برداری و اثر متقابل آنها در فعالیت پراکسیدازهای

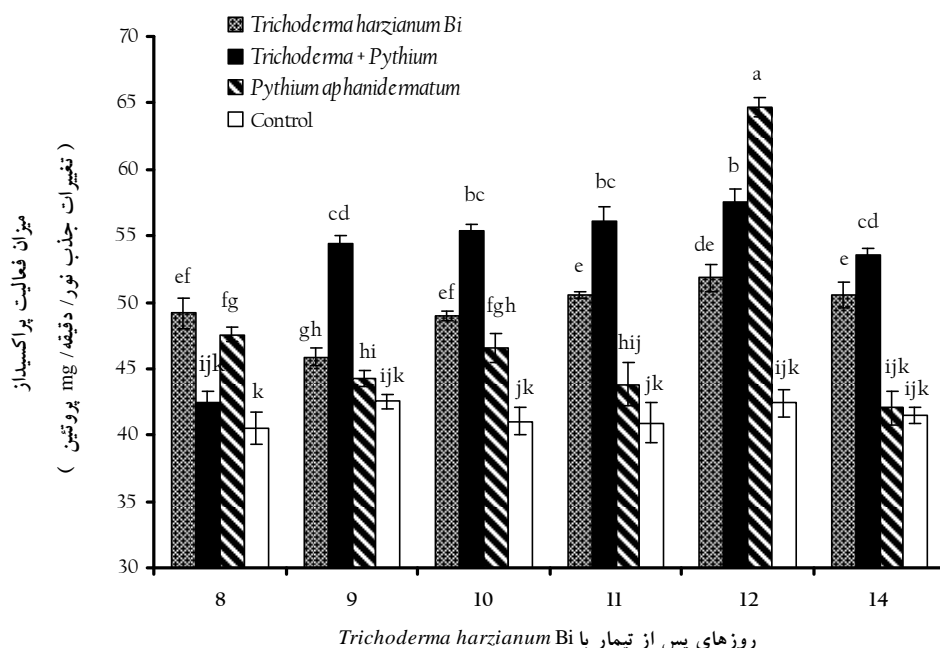
شده و تیمار نشده با *T. harzianum* Bi میزان فعالیت آنزیم افزایش یافته و در روز پنجم پس از مایه‌کوبی *Pythium aphanidermatum* دارای حداکثر میزان می‌باشد. در تأیید این نتیجه چن و همکاران (۵) نیز حداکثر میزان فعالیت پراکسیداز را ۶ روز پس از مایه‌کوبی *P. aphanidermatum* بطور کلی گیاهان مایه‌کوبی *P. aphanidermatum* Bi که با *T. harzianum* Bi می‌باشد، مایه‌کوبی شده با ریزوپاکتری‌ها، دانستند. بطور کلی گیاهان مایه‌کوبی *P. aphanidermatum* Bi نیز مایه‌کوبی شده اند، نسبت به گیاهانی که تنها *P. aphanidermatum* مایه‌کوبی شده اند روند پایدارتری را در بالا نگاه داشتن میزان پراکسیداز نشان دادند که این نشان از کنترل قابل ملاحظه بیماری در این تیمار دارد. این روند مشابه با روند فعالیت پراکسیداز در گیاهان مایه‌کوبی شده با جایه CH33 از ریزوپاکتری *Pseudomonas corrugata* در تحقیق چن و همکاران (۵) می‌باشد. از نظر مورفولوژی نیز این گیاهان از سلامت بیشتری برخوردار بودند و تا روز آخر علائم بیماری در اندام‌های هوایی کمتر دیده شد. کاهش قابل ملاحظه در میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز در ریشه‌های گیاهان مایه زنی شده با *P. aphanidermatum* به تنهایی، به نظر می‌رسد که بیانگر مسدود شدن ریشه‌ها و از بین رفتن بوته‌ها می‌باشد. همچنین در گیاهان مایه‌کوبی شده با *T. harzianum* Bi و *P. aphanidermatum* آنزیم که البته همچنان دارای اختلاف معنی دار با تیمار تریکودرما تنها بود، به نظر می‌رسد این تفاوت از شروع زوال در القاء صورت گرفته در این تیمار دارد. باید توجه داشت که روال ثابت شکل شاهد سالم نشان از صورت نگرفتن القاء در این تیمار نسبت به تیمارهای دیگر دارد.

بررسی های یدیدیا و همکاران (۳۵) نشان می دهد که آنزیم پراکسیداز در روز دوم پس از مایه‌کوبی با جایه *T. harzianum* (T-203) به حداکثر میزان خود رسیده است که با نتایج این تحقیق تفاوت دارد. در حالی که مطالعات چن و همکاران (۵) روی اثر ریزوپاکتری‌های مختلف بر کنترل *Pythium aphanidermatum* به حداکثر رسیدن میزان آن با نتایج این تحقیق هماهنگ است. بدین ترتیب که در جایه‌های مختلف ریزوپاکتری، افزایش معنی دار آنزیم پراکسیداز ۲ تا ۵ روز پس از مایه‌کوبی باکتری صورت گرفت که در این بین، *Pseudomonas corrugata* جایه 6328 در روز پنجم، دارای حداکثر میزان می‌باشد.

بررسی تغییرات فعالیت آنزیم پراکسیداز القاء شده توسط *P. aphanidermatum*, *T. harzianum* Bi و مخلوط این دو در گیاهچه های خیار
همانطور که در شکل ۴ مشاهده می‌شود، نمونه برداری ها و آنالیز دادها از روز هشتم پس از تیمار با *T. harzianum* Bi و یک روز پس از مایه‌کوبی با *P. aphanidermatum* صورت گرفته است. نتایج بدست آمده نشان داد که بین تیمارها، بین روزهای نمونه برداری و اثر متقابل آنها در فعالیت پراکسیداز اختلاف معنی دار ($P \leq 0.01$) وجود دارد. فعالیت پراکسیداز با مقاومت در برابر بیماری در گیاهان مرتبط بوده (۱۸) و به دنبال مایه‌کوبی بیمارگر در گیاهان میزان افزایش می‌یابد (۲۸). در تأیید این اظهارات و با توجه به نتایج به دست آمده در آزمایش قبلی، پس از مایه‌کوبی *Pythium aphanidermatum* بطور کلی در دو تیمار گیاهچه های تیمار



شکل ۳- اثر قارچ *Trichoderma harzianum* Bi در مقایسه با گیاه شاهد سالم، روى فعالیت آنزیم پراکسیداز محلول در ریشه خیار. اعداد مربوط به شکل، میانگین چهار تکرار و خطوط روی ستون‌ها خطای استاندارد (\pm SE) می‌باشد. تیمارهایی که با حروف مختلف نشان داده شده اند، در آزمون دانکن با احتمال $P = 0.05$ دارای اختلاف معنی دار با یکدیگر هستند. فعالیت آنزیم به صورت تغییرات جذب نور در ۴۷۵ نانومتر در دقیقه در میلی گرم پروتئین نشان داده شده است.



شکل ۴- اثر *Trichoderma harzianum* Bi و مخلوط آنها روی فعالیت آنزیم پراکسیداز محلول در ریشه خیار. اعداد مربوط به شکل، میانگین چهار تکرار و خطوط روی ستون‌ها خطای استاندارد (\pm SE) می‌باشد. تیمارهایی که با حروف مختلف نشان داده شده اند، در آزمون دانکن با احتمال $P = 0.05$ دارای اختلاف معنی دار با یکدیگر هستند. فعالیت آنزیم به صورت تغییرات جذب نور در ۴۷۵ نانومتر در میلی گرم پروتئین نشان داده شده است.

کنترل *P. aphanidermatum* P می‌باشد. همچنین باندهای ایجاد شده در مورد *P. aphanidermatum* با *P. aphanidermatum* مشاهده شده توسط چن و همکاران مشابه داشتند. آیزوژایم‌های A6 و A7 در گیاهان مایه زنی شده به وسیله *P. aphanidermatum* به *P. aphanidermatum* (P) و مایه زنی شده به وسیله هر دو تنهایی (T+P) *T. harzianum* Bi و *P. aphanidermatum* قارچ با گیاهان تیمار شده با *T. harzianum* Bi به تنهایی (T)، مقایسه با گیاهان شده با *T. harzianum* Bi به تنهایی (T) به تنهایی (T)، به میزان بیشتر در روز دوازدهم القاء شده است و می‌توان پذیرفت که القاء این دو آیزوژایم بیشتر تحت تأثیر عامل بیمارگر *P. aphanidermatum* بوده است. به نظر می‌رسد آیزوژایم‌های A5، A6 و A7 دارای فعالیت مشابهی در سیستم دفاعی گیاهان مایه زنی شده با P و T+P می‌باشند و از آنجا که آیزوژایم A5 در شاهد سالم (C) نیز با تراکم زیادی ظاهر شده است می‌توان نتیجه گرفت که این آیزوژایم در فرآیند القاء نقش مؤثری نداشته باشد. همچنین عدم وجود آیزوژایم A4 در گیاهان مایه زنی شده با P و T+P، می‌تواند بیانگر این مطلب باشد که پس از ورود عامل بیماری به گیاه، این آیزوژایم کاهش می‌یابد، یعنی ممکن است در سیستم گیاهی به طور طبیعی و نیز در حضور قارچ آنتاگونیست و غیاب عامل بیمارگر، آیزوژایمی ساخته شود که پس از ورود عامل بیماری مرگ گیاهچه ساخت این آیزوژایم در گیاه متوقف شده است. از طرفی

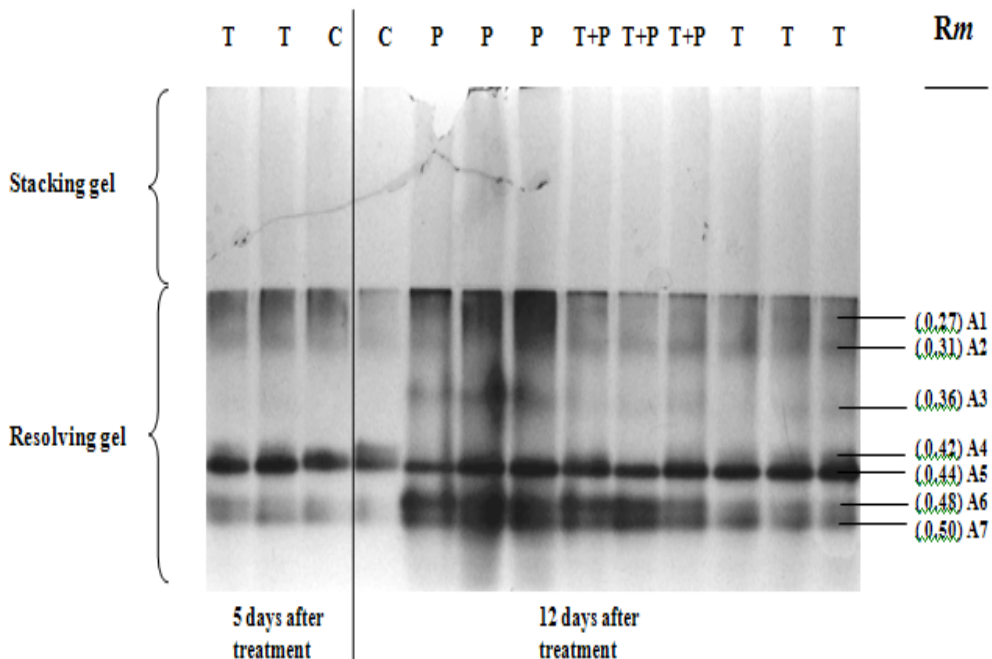
نتایج مربوط به بررسی الگوی آیزوژایمی آنزیم پراکسیداز در ریشه گیاهان شاهد سالم، تیمار شده با *T. harzianum* Bi، مایه زنی شده با *P. aphanidermatum* عامل مرگ گیاهچه خیار و گیاهان مایه کوبی شده با هر دو میکرووارگانیسم، نشان داد که فعالیت پراکسیدازهای محلول در عصاره ریشه در روز پنجم پس از تیمار گیاهچه با *T. harzianum* Bi به تنهایی و در روز دوازدهم پس از تیمار گیاهچه با *T. harzianum* Bi به اضافه مایه زنی (P. aphanidermatum) مصادف با روز پنجم پس از مایه کوبی با Native-PAGE (P. aphanidermatum)، با استفاده از *P. aphanidermatum* با آیزوژایم Rm= A1 (Rm= 0.36) A3 (Rm= 0.31) A2 (Rm= 0.27) A4 (Rm= 0.48) A6 (Rm= 0.44) A5 (Rm= 0.42) در ژل جداکننده از هم تفکیک شدند. در این آزمون هیچ گونه آیزوژایم بازی پراکسیداز در عصاره ریشه‌های خیار در ژل متراکم کننده مشاهده نشد.

ایزوپراکسیدهای القاء شده بوسیله *T. harzianum* Bi در ریشه گیاه خیار از نوع آیزوژایم‌های آنیونی هستند. این نتیجه مطابق با نتیجه تحقیق صورت گرفته توسط چن و همکاران (۵) در بررسی اثر ریزوباکتری‌های مختلف بر

سپاسگزاری

به این وسیله از حمایت های بخش گیاهشناسی موسسه تحقیقات کشاورزی تهران و گروه های صنایع غذایی، علوم دامی و به ویژه گروه محترم بیوتکنولوژی دانشگاه فردوسی مشهد که بخشی از هزینه های این تحقیق را متقابل شده است تشكر و قدردانی می گردد.

آیزو زایم های القاء شده در تیمارهای T+P و T مشابه بوده و به نظر می رسد تنها در میزان و تراکم بین سه تیمار با یکدیگر متفاوت باشند. در نتیجه می توان فرض کرد که مقاومت القاء شده در هر سه تیمار، از مکانیزم مشابهی در ریشه گیاه خیار تعیین می کنند و آن مقاومتی می باشد که در برابر بیمارگر القاء می شود و به مقاومت اکتسابی معروف است.



شکل ۵- بررسی الگوی آیزو زایمی آنزیم پراکسیداز محلول در عصاره ریشه های خیار در روز پنجم پس از تیمار با *Trichoderma harzianum* Bi و *Pythium aphanidermatum* (صادف با روز پنجم پس از مایه کوبی با گیاه *T. harzianum* Bi تیمار شده اند، P: گیاهانی که تنها با *P. aphanidermatum* مایه کوبی شده اند، T+P: گیاهان تحت تیمار *T. harzianum* Bi و *P. aphanidermatum* تقسیم بر مسافت طی شده بوسیله آیزو زایم Rm شاخص = مسافت طی شده بوسیله آیزو زایم تقسیم بر مسافت طی شده بوسیله رنگ برم فتل بلو

منابع

- صارمی ح، پیغمی ا و پژوهنده م. ۱۳۸۰. اصول قارچ شناسی، ویرایش چهارم (ترجمه). انتشارات جهاد دانشگاهی مشهد. ۶۸۰ ص.
- ساری الف. ۱۳۸۶. ارزیابی برخی جایه های آنتاگونیستی *Bacillus*, *Pseudomonas*, *Trichoderma* و بررسی برخی از مکانیزم های آنتاگونیستی علیه قارچ عامل بیماری *Gaeumannomyces graminis* var. *tritici*. پایان نامه کارشناسی ارشد، پردیس ابوریحان دانشگاه تهران. ۲۶۱ ص.
- ملکی ح. ۱۳۸۵. کنترل بیولوژیک نماد مولد غده ریشه *T. harzianum* M. *javanica* در گوجه فرنگی و بررسی تغییرات برخی مکانیزم های دفاعی بیوشیمیایی گیاه. پایان نامه کارشناسی ارشد، پردیس ابوریحان دانشگاه تهران. ۱۱۶ ص.
- Bradford M.M. 1976. Rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. Analytical Biochemistry, 72:248-254.
- Chen C., Belanger R.R., Benhamou N., and Paulitz T.C. 2000. Defense enzymes induced in cucumber roots by treatment with Plant growth promoting rhizobacteria (PGPR) and *Pythium aphanidermatum*. Physiological and Molecular Plant Pathology, 56: 13-23

- 6- Daly J.M., Ludden P., and Seevers P.M. 1971. Biochemical comparisons of resistance to wheat stem rust disease controlled by the Sr11 alleles. *Physiological plant pathology*, 1: 397- 407.
- 7- Edreva A. 2004. A novel strategy for plant protection: Induce resistance. *Journal of cell and Molecular Biology*, Vol.3: 61-69.
- 8- Egca C., Ahmed A.S., Candela M., Candela M.E. 2001. Elicitation of peroxidase activity and lignin biosynthesis in pepper suspension cells by *Phytophthora capsici*. *Journal of Plant Physiology*, 158: 151-8.
- 9- Espelie K.E., Franceschi V.R., Kolattukudy P.E. 1986. Immuno-cytochemical localization and time course of appearance of an anionic peroxidase associated with suberization in wound-healing potato tuber tissue. *Plant Physiology*, 81: 487-492
- 10- Fric F., and Fuchs W.H. 1970. Veranderungen der aktivitat einiger enzyme imweizenblatt in abhangigkeit von der temperaturlabilen. Vertraglichkeit fur *Puccinia graminis* tritici. *Phytopathological Zeitschrift*, 67: 161–174.
- 11- Fric F. 1976. Oxidative enzymes. In: Heitefuss, R. & P. H. Williams (Eds.), *Encyclopedia of plant physiology*, Vol. 4, Springer-verlag Berlin Hidelberg New York. Pp. 617 - 631.
- 12- Fry S.C. 1986. Cross-linking of matrix polymers in the growing cell walls of angiosperms. *Annuale Review of Plant Physiology*, 37: 165-186
- 13- Garfin D. 1990. Methods in enzymology, 128: 425-441.
- 14- Goldberg R., Imbert A., Liberman M., Prat R. 1986. Relation-ships between peroxidatic activities and cell wall plasticity. In H Grepin, C Penel, T Gaspar, eds, *Molecular and Physiological Aspects of Plant Peroxidases*. University of Geneva, Geneva, Switzerland, Pp. 208-220
- 15- Graham M.Y., and Graham T.L. 1991. Rapid accumulation of anionic peroxidases and phenolic polymers in soybean cotyledon tissues following treatment with *Phytophthora megasperma* f.sp. glycinea wall glucan. *Plant Physiology*, 97: 1445-1456.
- 16- Grisebach H. 1981. Lignins. In EE Conn, ed, *The Biochemistry of Plants*, Vol 7. Academic Press, New York, Pp. 457-478.
- 17- Hammand-Kosack E., and Jones D.G.J. 1996. Resistance gene- dependent plant defense responses. *The Plant Cell*. 8:1773- 1791.
- 18- Hammerschmidt R.,and Kuc J. 1982. Lignification as a mechanism for induced systemic resistance in cucumber, *Physiological Plant Pathology*, 20: 61–69.
- 19- Jennings P.H., Brannaman B.L., and Zscheile F.P. 1969. Peroxidase & polyphenol oxidase activity associated with *Helminthosporium* leaf spot of maize. *Phytopathology*, 59: 963–967.
- 20- Mader M., and Amberg Fisher V. 1982. *Plant Physiol.* 70: 1128-1131
- 21- Mohammadi, M. 1994. The early decline in nitrogen fixation capacity in soybean root nodules is correlated with the activation of host defense responses induced by *Bradyrhizobium japonicum*. Ph.D. dissertation, University of Missouri-Columbia, MO, USA, 595pp.
- 22- Odjakova M., and Hadjuvanova C. 2001. The compelexity of pathogen defense in plants. *Bulgarian Plant Physiology*, 27: 101-109.
- 23- OkaY., Chet I., and Spiegel Y. 1997. Are pathogenesis-related proteins induced by *Meloidogyne javanica* or *Heterodera avenae* invasion? *J. Nematol.* 29: 501-508.
- 24- Paxton J.D. 1981. Phytoalexins-a working redefinition. *Phytopathol.* 101: 106.
- 25- Peng M., and Kuc J.A. 1992. Peroxidase-generated hydrogen peroxide as a source of antifungal activity in vitro and on tobacco leaf disks. *Phytopathology*, 82: 696–699.
- 26- Ramoorthy V., raguchander T., and Samiyappan R. 2002. Enhancing Resistance of tomato and hot peper to *Pythium* disease by seed treatment with fluorescent *Pseudomonas*. *European Journal of Plant Pathology*,108: 429-441.
- 27- Schmid P.S., and Feucht W. 1980. Tissue specific oxidation of browning of polyphenols by peroxidase in cherry shoots. *Gartenbauwissenschaft*, 45: 68-73.
- 28- Scott-Craig J.S., Kerby K.B., Stein B.D., and Somerville S.C. 1995. Expression of an extracellular peroxidase that is induced in barley (*Hordeum vulgare*) by the powdery mildew pathogen (*Erysiphe graminis* f.sp. hordei). *Physiological and Molucular of Plant Pathology*, 47: 407-418.
- 29- Simons T.J., and Ross A.F. 1970. Enhanced peroxidase activity associated with induction of resistance to tobacco mosaic virus in hypersensitive tobacco, *Phytopathology*, 60: 383–384.
- 30- Stoll V.S., and Blanchard J.S. 1990. Buffers: Principles and practice. Pp. 24 – 38 in M.P. Deutscher (Edi.). *Methods in Enzymology*, Vol. 182: Guide to protein purification. Academic Press, San Diego.

- 31- Strivastava O.P., Van Huystee R.B. 1977. An interrelationship among peroxidase, IAA oxidase, and polyphenoloxidase from peanut cells. Canadian Journal of Botany, 55: 2630-2635
- 32- Walter M.H. 1992. Regulation of lignification in defense. In T. Boller. and F. Meins (eds.), Genes Involved in Plant Defenses, Springer-Verlag, Berlin, Heidelberg, New York, Tokyo, Pp. 327-352.
- 33- Ward E.W.B. 1986. Biochemical mechanisms involved in resistance of plants to fungi, Pp. 107-131. In J.A. Baily (ed.), Biology and molecular biology of plant pathogen interactions. Springer-Verlag KG, Berlin, Germany.
- 34- Wood K.R., and Barbara D.J. 1971. Virus multiplication and peroxidase activity in leaves of cucumber (*Cucumis sativus L.*) cultivars systemically infected with the W strain of cucumber mosaic virus. Physiological and Plant Pathology, 1: 73-81.
- 35- Yedidia I., Benhamou N., and Chet I. 1999. Induction of defense responses in cucumber plants (*Cucumis sativus L.*) by the biocontrol agent *Trichoderma harzianum*. Applied and Environmental Microbiology, 65: 1061-1070.
- 36- Zang W., Dick W.A., and Hoitink H.A.J. 1996. Compost-induced systemic acquired resistance in cucumber to Pythium root rot and anthracnose. Phytopathology, 86: 1066-1070.

Archive of SID