

بررسی وضعیت قارچ‌های میکوریز آربوسکولار همراه جو در منطقه دامغان

یونس رضایی دانش^۱

تاریخ دریافت: ۱۳۹۰/۱۰/۷

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۵/۱۷

چکیده

این تحقیق به منظور شناسایی، بررسی فراوانی جمعیت اسپوری، الگوی پراکنش، تعیین شاخص‌های کلینیزاسیون و تنوع مورفولوژیک گونه‌های قارچ‌های میکوریز آربوسکولار همراه جو (*Hordeum vulgare*) در منطقه دامغان صورت پذیرفت. نمونه برداری در ماه‌های خرداد، تیر و مرداد سال ۱۳۸۷ از مزارع جو واقع در شهرستان دامغان و حومه آن انجام شد. محل‌های نمونه برداری به ۷ ناحیه تقسیم بندی شدند و ۴۴ نمونه مرکب خاک از این مناطق جمع آوری گردید. اسپور قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در تمام نمونه‌های جمع آوری شده از مزارع جو در منطقه دامغان یافت شدند. جمعیت اسپورها صرف نظر از گونه قارچی بین ۷۲ تا ۸۴۰ عدد در ۳۵ گرم خاک تخمین زده شد. بیشترین میانگین جمعیت اسپوری مربوط به حومه جنوبی شهرستان دامغان با میانگین ۳۴۹/۷۳ اسپور بود و پس از آن به ترتیب، حومه‌های شمالی، جنوب شرقی، شمال شرقی، غربی، شرقی و شمال غربی قرار داشتند. فراوانی میکوریزایی (%) در تمامی مناطق نمونه برداری به استثناء منطقه ۳ (درصد ۹۷/۵)، ۱۰۰ درصد تعیین گردید. میزان تراکم میکوریزایی (M%) از ۲۴/۰۶ درصد در منطقه ۷ تا ۶۹/۲ درصد در منطقه ۵ متغیر بود. غنای گونه‌ای قارچ‌های میکوریز آربوسکولار، ۷ گونه در منطقه ۵ و ۱۲ گونه در منطقه ۶ ارزیابی شد. در این مطالعه، ۱۶ گونه قارچ میکوریز آربوسکولار در ریزوسفر جو منطقه دامغان مورد شناسایی قرار گرفت که ۱۳ گونه به جنس *Glomus* تعلق داشتند و در هر یک از جنس‌های *Scutellospora*، *Pacispora*، *Acaulospora* و *Glomus* تها یک گونه تشخیص داده شد. در این بررسی، جنس *Glomus* به عنوان جنس غالب قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در منطقه دامغان معروفی گردید. دو گونه *G. trimurales* و *G. corymbiforme* برای نخستین بار از فلور قارچی ایران گزارش شدند. بیشترین فراوانی نسبی مربوط به گونه *G. scintillans* (۱۲/۶۶ درصد) و کمترین فراوانی نیز در گونه *P. intraradices* (۱/۹۹ درصد) مشاهده شد.

واژه‌های کلیدی: تنوع مورفولوژیک، جو، شناسایی، قارچ‌های میکوریز آربوسکولار، کلینیزاسیون

مقدمه

این اساس، قارچ‌های میکوریز از اهمیت اکولوژیک بسیار قابل توجهی برخوردار می‌باشند (۱۶). عوامل مختلفی از قبیل بافت خاک، مقدار و نوع مواد آلی موجود در خاک، میزان رطوبت، نور و درجه حرارت در شکل گیری رابطه میکوریزایی موثرند. مورفولوژی ریشه گیاهان نیز بر ایجاد رابطه همزیستی میکوریزایی تأثیر به سزاگی دارد. جو یکی از قدیمی‌ترین گیاهان زراعی است که توسط انسان اهلی شده و در نقاطی از خاور نزدیک که کاوش‌های باستان شناسی صورت گرفته همواره با گندم دیده شده است. دامنه انتشار و سازش اقلیمی جو بسیار گسترده است. در حال حاضر سطح زیر کشت جو در ایران حدود ۱/۸ میلیون هکتار است که ۶۲ درصد به صورت دیم و ۳۸ درصد به صورت آبی کشت می‌گردد. جو در مقایسه با گندم در مقابل خشکی و بیماری‌ها مقاومت بیشتری دارد. الگوی رشد و توسعه جو در شرایط معمولی مشابه با گندم است (۱). در خصوص شناسایی گونه‌های مختلف قارچ‌های میکوریز آربوسکولار ریزوسفر جو و نیز نقش آن‌ها در افزایش رشد این گیاه در دنیا تحقیقات پراکنده‌ای صورت گرفته

قارچ‌های میکوریز آربوسکولار از مهم‌ترین عوامل همزیست اجباری ریشه گیاهان به شمار رفته و تقریباً با ۱۸۰ درصد گونه‌های گیاهی رابطه همزیستی برقرار می‌کنند. این قارچ‌ها به راسته *Glomeromycota* از شاخه *Glomerales* تعلق دارند. به دلیل پراکنش جهانی این قارچ‌ها و نیز ارتباط گسترده آن‌ها با گیاهان، تعاملات میکوریزایی از فراوان‌ترین روابط همزیستی موجود در طبیعت محسوب می‌گرددند (۳۸). از مهم‌ترین منافع حاصل از همزیستی این قارچ‌ها با گیاهان می‌توان به افزایش جذب آب و عناصر غذایی به ویژه فسفر، افزایش مقاومت گیاهان به بیماری‌های خاک زاد و نیز بهبود تحمل آن‌ها به تنش‌های غیر زیستی نظیر شوری و خشکی، افزایش رشد گیاهان و همچنین بهبود بافت خاک اشاره نمود (۴۱). بر

۱- استادیار گروه گیاه‌پژوهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه ارومیه
Email: Y.rdanesh@urmia.ac.ir

مواد و روش‌ها

روش نمونه برداری

نمونه برداری در ماههای خرداد، تیر و مرداد سال ۱۳۸۷ از مزارع جو شهرستان دامغان و حومه آن صورت گرفت. محلهای مورد بررسی چهت نمونه برداری به ۷ تاچیه (R1-R7) تقسیم بندی شدند (جدول ۱). نمونه‌های جمع آوری شده شامل ریشه‌های نرم جو و خاک اطراف ریشه (مايكوريزوسفری)، از عمق ۵ تا ۳۰ سانتیمتری برداشت شدند. برای تهیه هر نمونه مركب (۲ کیلوگرمی) خاک، تعدادی نمونه تصادفی در جهات اقطار مزرعه و از نقاط مختلف جمع آوری و با يكديگر مخلوط شد و در مجموع ۴۴ نمونه مركب به دست آمد. نمونه‌ها بلافضله به آزمایشگاه منتقل شده و پس از خشک شدن در دمای محیط، در کيسه‌های پلاستیکی قرار گرفته و در دمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شدند.

جadasازی و شمارش تعداد اسپورها در خاک

به منظور تخمين تعداد اسپور قارچ‌های ميكوريز آربوسكولار در خاک، نمونه‌های جمع آوری شده به صورت مستقيم مورد استفاده قرار گرفتند. بدین منظور برای هر نمونه خاک، ۳ تکرار ۳۵ گرمی انتخاب شد و جadasازی اسپورها به روش شستشو توسط الک (۳۰، ۱۰۰ و ۴۰۰ مش) و سانتريفوژ در محلول ساکاروز ۵۵ درصد (۲۰ و ۲۳) صورت گرفت.

جدول ۱- مناطق مختلف نمونه برداری و نمونه‌های جمع آوری شده از هر منطقه

نمونه	مناطق نمونه برداری
H8-H14	منطقه ۱ (حومه شمالی)
H23-H27	منطقه ۲ (حومه جنوبی)
H22, H34-H40	منطقه ۳ (حومه شرقی)
H17-H21 & H43-H44	منطقه ۴ (حومه غربی)
H1-H7	منطقه ۵ (حومه شمال شرقی)
H41-H42	منطقه ۶ (حومه شمال غربی)
H15-H16 & H28-H33	منطقه ۷ (حومه جنوب شرقی)

اسپورها پس از شستشو بر روی کاغذ صافی جمع آوری شده و با استفاده از استریومیکروسکوپ شمارش شدند. برای هر نمونه خاک، ميانگين تعداد اسپورهای هر يك از سه تکرار محاسبه شد. جهت تکثیر تعداد كافی از اسپورهای قارچی جوان و سالم به منظور شناسایي گونه های قارچی اقدام به برقراری كشت گلدانی تله با گیاهان ذرت گردید. در كشت های گلданی مخلوطی به نسبت حجمی (۱:۳) از ماسه شسته شده استريل و ۳۰۰ گرم نمونه خاک و ریشه

است. نيكولسون و گردمان (۳۲) برای اولين بار گونه *Glomus geosporum* را از ريزوسفر جو در اسکاتلندي جadasازی و توصيف نمودند. پس از آن، همین قارچ توسط گردمان و تراپي (۲۱) از امريكا گزارش شد و رابطه همزیستی آن در كشت گلدانی با ذرت و گوجه فرنگی به اثبات رسید. گونه *G. dimorphicum* نيز نخستین بار از ريشه جو در کانادا جadasازی و توصيف شده است (۱۲). ریکن و هوفتر (۳۶) در آزمایشي نشان دادند که قارچ‌های ميكوريز جذب عناصر سنگين را در جو کاهش می‌دهند. در تحقیقي مشخص گردید که كلنيزاسيون شدید ريشه‌های جو با قارچ‌های ميكوريز آربوسكولار، رشد گیاه و تولید ماده خشك را افزایش می‌دهد (۱۵). به علاوه، طی تحقیقات متعددی نيز كلنيزاسيون ريشه‌های جو تحت شرایط مزرعه گزارش شده است (۳ و ۲۶). تاکون بيش از ۱۵۰ گونه از قارچ‌های همزیست از طريق ويژگی‌های ریختی اسپورهای آن‌ها توصيف شده‌اند (۲۲). در ايران نيز ۵۹ گونه قارچ ميكوريز آربوسكولار از مناطق مختلف و از ميزبان‌های گیاهی متفاوت گزارش شده است. در زمينه شناسایي و نيز پراكنش قارچ‌های ميكوريز آربوسكولار ريزوسفر جو در ايران تحقیقات گسترده‌اي صورت نپذيرفته است. صدروي (۲) قارچ‌های ميكوريز آربوسكولار همزیست گندم، جو، ذرت و سورگوم را مطالله و ۲۱ گونه قارچی را شامل جنس‌های *Glomus* و *Entrophospora*، *Acaulospora*، *Sclerocystis* و *Scutellospora* جadasازی و معرفی نمود. على اصغرزاده و همكاران (۳) نشان دادند که در سطوح بالاي شوري خاک، گونه *Glomus intraradices* در افزایش رشد جو تأثير قابل توجهی دارد. فرزانه و همكاران (۱۹) تأثير مایه زنی قارچ‌های ميكوريز آربوسكولار را بر رشد جو و نخود فرنگی مورد مطالعه قرار دادند. گیاهان مایه زنی شده به صورت موثری به مقایسه با گیاهان شاهد از وزن خشك بالاتری برحوردار بودند (۱۹). به دليل تأثير مثبت قارچ‌های ميكوريز آربوسكولار بر بافت خاک و نيز افزایش رشد و باروری گیاهان ميزبان، اين قارچ‌ها به عنوان بخش مهمی از اکوسیستم‌های کشاورزی معرفی شده‌اند که نیاز به استفاده از کودها و سموم شیمیایی را کاهش می‌دهند (۳۵). هر چند که با وجود تأيد نقش و جایگاه اين قارچ‌ها در کشاورزی پايدار، تكنولوجی ميكوريزی هنوز به صورت متداول در تحقیقات کشاورزی به کار گرفته نشده است. از دلایل اصلی اين امر، وجود مشکلاتی در شناسایي و دیابی گونه‌های قارچی ميكوريز در مزرعه، درک ضعیفي از اساس بیولوژی آن‌ها و همچنین عدم توانایي در رشد اين قارچ‌های بیوتروف اجباری در محیط کشت می‌باشد (۲۲). اين تحقیق به منظور شناسایي قارچ‌های ميكوريز آربوسكولار همراه ريزوسفر جو، بررسی فراوانی جمیعت اسپوری، الگوی پراكنش گونه‌ها و تعیین شاخص‌های كلنيزاسيون و تنوع مورفولوژیک آن‌ها در منطقه دامغان صورت پذيرفت.

آربوسکولار در مناطق مختلف نمونه برداری، از شاخص شانن-وینر و یکنواختی استفاده شد (۲۷). محاسبه شاخص شانن-وینر (H) طبق فرمول زیر صورت می‌گیرد:

$$H = -\sum p_i \times \ln p_i$$

$$p_i = n_i / N$$

n_i : تعداد افراد یک گونه و N : تعداد کل افراد گونه‌های قارچی
میکوریز آربوسکولار
شاخص یکنواختی گونه‌ها (Eh) (توزیع افراد یک گونه در مقایسه با افراد گونه‌های دیگر) بر اساس روش زیر محاسبه می‌شود:
 $Eh = H / H_{max} = H / InS$

S : تعداد کل گونه‌ها در منطقه و H_{max} : حداقل شاخص تنوع

رنگ آمیزی ریشه‌ها و محاسبه درصد کلینیزاسیون
پس از گزینش ریشه‌های کلینیز شده میکوریزایی جمع آوری شده از مزارع جو بر اساس مشاهده توده هیفه‌ای برون ریشه ای توسط استریو میکروسکوپ، خاک چسبیده به ریشه‌ها با آب فراوان شستشو داده شده و ریشه‌ها به قطعات یک سانتی متری تقسیم شدند. رنگ آمیزی ریشه‌ها طبق روش استاندارد فیلیپس و هایمن (۳۳) و نیز راجا پاکسی و میلر (۳۴) صورت گرفت. پس از رنگ آمیزی، به منظور تعیین ارتباط بین میزان کلینیزاسیون ریشه با فراوانی جمعیت قارچ‌های میکوریز، شاخص‌های کلینیزاسیون شامل تراکم میکوریزایی (%) و فراوانی میکوریزایی (%) (F) طبق روش تروولت و همکاران (۴۶) محاسبه شدند. برای این منظور، ریشه‌های رنگ آمیزی شده به قطعات ۵ میلی متری برش داده شده و با میکروسکوپ نوری با بزرگنمایی $\times 10$ مورد بررسی قرار گرفتند.

تجزیه و تحلیل آماری

پس از ثبت داده‌های مربوط به میانگین تراکم اسپورها، تجزیه واریانس با استفاده از نرم افزار SAS 9.1 صورت پذیرفت. برای گروه بندی و مقایسه میانگین‌ها نیز از آزمون چند دامنه ای دانکن استفاده گردید. تجزیه خوش‌ای نیز با استفاده از روش UPGMA و نرم افزار 15 SPSS انجام گردید.

نتایج و بحث

نتایج بررسی نمونه‌های خاک جمع آوری شده و استقرار کشت گلدانی تله

بر اساس نتایج حاصل از این تحقیق، اسپور قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در تمام نمونه‌های جمع آوری شده از مزارع جو در منطقه دامغان یافت شدند. بنابراین، مطالعه حاضر نشان دهنده وجود قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در ریزوفسفر مزارع جو و نیز همزیستی

جمع آوری شده به عنوان مایه تلقیح و بذور ذرت استفاده گردید و گلدان‌ها در شرایط گلخانه‌ای مطلوب (دمای 25 ± 1 درجه سانتیگراد، رطوبت نسبی ۵۰٪ درصد و دوره نوری ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی) نگاهداری شدند. برای تهیه اسلامیدهای میکروسکوپی، اسپورها از مخلوط ۱۰۰ گرم خاک نمونه برداری شده از مزارع به همراه ۱۰۰ گرم خاک گلدانی کشت تله با استفاده از روش شستشو توسط الک و سانتریفیوژ در محلول سوکروز جداسازی و در هر اسلامید ۱۵-۲۰ اسپور مشابه از نظر مورفولوژیکی تشییت و توسط میکروسکوپ نوری با بزرگنمایی های $\times 40$ و $\times 100$ مورد بررسی قرار گرفتند.

شناسایی گونه‌های قارچی میکوریز آربوسکولار و بررسی تنوع آن‌ها

به منظور مشاهده خصوصیات اسپور و شناسایی گونه قارچی، اسپورها بر روی اسلامیدهای میکروسکوپی و در محلول پلی وینیل الکل-اسید لاکتیک-گلیسیرین (PVLG) همراه با معرف ملرز (به نسبت حجمی ۱:۱) قرار داده شدند (۳۹). اسپورها بر اساس صفات مرفو‌لولوژیکی مشابه مانند اندازه و شکل اسپور، تعداد لایه‌های دیواره اسپوری، ضخامت لایه‌های دیواره، نحوه اتصال ریسه متصل به اسپور، تعداد لایه‌های دیواره ریسه متصل به اسپور، عرض ریسه در نزدیکی محل اتصال به اسپور، ضخامت لایه‌های ریسه متصل به اسپور، رنگ اسپور، باز یا بسته بودن روزنۀ ریسه در محل اتصال به اسپور و نحوه انسداد در صورت بسته بودن، به طور مقدماتی با میکروسکوپ نوری مورد بررسی و تدقیک قرار گرفتند. شناسایی گونه‌های قارچی بر اساس کلیدهای معتبر ارائه شده توسط محققین و با استفاده از کتاب راهنمای شناسایی قارچ‌های میکوریز آربوسکولار (۳۹)، مقالات کلیدی و اطلاعات انتشار یافته موجود در سایتهاي اینترنتی مانند www.invam.caf، www.amf-phylogeny.com و www.lrz-muenchen.de/schuesler/amphylogeny به ویژه ویژه صورت گرفت. رنگ اسپورها بر اساس طرح رنگ کلکسیون بین‌المللی قارچ‌های میکوریز آربوسکولار مستقر در دانشگاه ویرجینیا غربی آمریکا (INVAM color chart for spores) تعیین شد که در آن هر رنگ با درصد رنگ‌های اصلی (سیاه، زرد، قرمز و آبی) مشخص می‌گردد.

محاسبه تراکم اسپور به صورت شمارش تعداد آن‌ها در ۳۵ گرم خاک خشک جمع آوری شده از مزرعه انجام شد و فراوانی نسبی به صورت درصد اسپورهای متعلق به یک گونه خاص قارچی تعیین گردید. تعداد مشاهده گونه‌ها به صورت تعداد نمونه‌هایی که اسپورهای یک گونه خاص قارچ میکوریز آربوسکولار در آن‌ها یافت شدند، محاسبه شد. به منظور ارزیابی تنوع مورفولوژیک قارچ‌های میکوریز

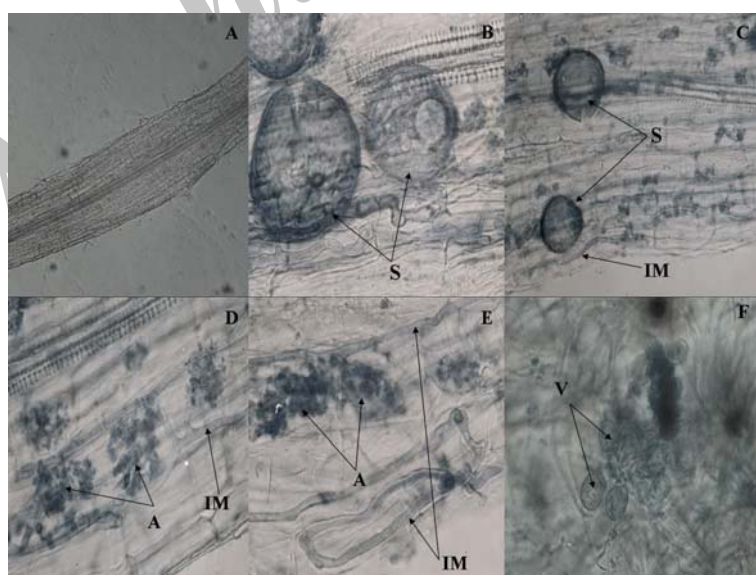
کننده نمی‌باشند، در حالی که مایه تلقیح کامل همیشه آلووده کننده است (۲۸).

نتایج رنگ آمیزی ریشه‌های جو و مشاهده ساختارهای قارچی

در این مطالعه، ساختارهای مختلف قارچی نظیر وزیکول‌ها، ریشه‌ها، آربوسکول‌ها و در برخی موارد نیز تووده‌های اسپوری در ریشه‌های رنگ آمیزی شده گیاهان جو مشاهده شدند. وزیکول‌ها و ریشه‌های قارچی، متداول‌ترین ساختارهای موجود بودند. با استفاده از میکروسکوپ نوری، آربوسکول‌ها به صورت مناطق پررنگ و متراکم به رنگ آبی در داخل تووده‌های ریشه مشاهده شدند (شکل ۱). چنین نتایجی با یافته‌های حاصل از مطالعات سایر محققین هم‌خوانی دارد (۳۱).

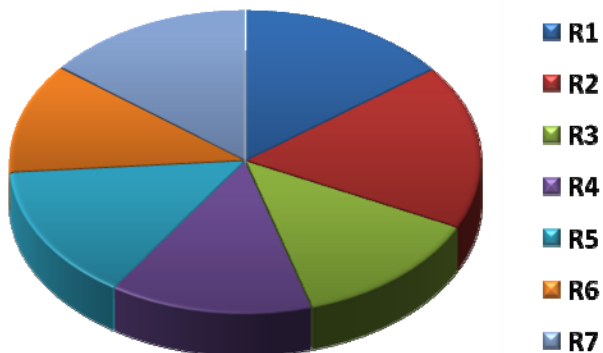
نتایج بررسی فراوانی و تراکم جمعیت اسپوری قارچ
تراکم اسپور قارچ‌های میکوریز آربوسکولار، به صورت شمارش تعداد اسپورها در ۳۵ گرم خاک خشک جمع آوری شده از ریزوسفر جو تخمین زده شد. جمعیت اسپورها در نمونه‌های مورد بررسی صرف نظر از گونه قارچی، بین ۷۲ تا ۸۴۰ عدد متغیر بود. بیشترین تراکم اسپورها به منطقه ۲ (حومه جنوبی) با میانگین ۳۴۹/۷۳ اسپور تعلق داشت و حومه‌های شمالی، جنوب شرقی، شمال شرقی، غربی، شرقی و شمال غربی به ترتیب در رده‌های بعدی قرار داشتند (جدول ۴).

آن‌ها با ریشه‌های این گیاه در منطقه مذکور است. پس از گذشت ۶ ماه از برقراری کشت‌های گل丹ی تله، آلوودگی به قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در تمامی گیاهان ذرت مشاهده گردید. بر این اساس، ذرت می‌تواند به عنوان میزبانی مناسب برای استقرار قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در نظر گرفته شود. در نمونه‌های جمع آوری شده از مزرعه، تعداد کم اسپورهای قارچی، سن و نیز تغییرات محیطی آن‌ها، شناسایی دقیق قارچ‌های میکوریز را با مشکل مواجه می‌سازد (۵). بنابراین، استقرار کشت تله در گلخانه اغلب یک راهکار عملی به منظور تکثیر قارچ‌های میکوریز آربوسکولار محسوب می‌گردد. در روش مذکور این احتمال وجود دارد که برخی از اسپورهای قارچی موجود در ایناکولوم اولیه، در کشت تله یافت نگرددند. در مقابل ممکن است برخی از گونه‌های قارچی که به دلیل شرایط بازدارنده کشت در ایناکولوم اصلی مشاهده نشده‌اند، به دلیل وجود محرک‌های ناشناخته، در کشت تله مورد رویابی قرار گیرند (۵ و ۴۵). نوع گیاه تله در میزان تکثیر اسپور قارچ‌های میکوریز و نیز درصد کلینیزاسیون ریشه‌ها نقش قابل توجهی دارد. به طور معمول، گیاهان علوفه‌ای نظیر سورگوم سودان گراس (*Sorghum sudanens*) و ذرت (*Zea mays*) به دلیل دارا بودن سیستم ریشه‌ای گستره‌ای تکثیر اسپور قارچ‌های میکوریز به عنوان گیاه تله مورد استفاده قرار می‌گیرند (۴۲). به علاوه در این بررسی مشخص گردید که استفاده از مایه تلقیح کامل (خاک و ریشه‌های میکوریزابی)، در مقایسه با استفاده از خاک به تنها یکی از تأثیرپذیری بیشتری برخوردار است. این نتایج با یافته‌های حاصل از تحقیقات مورتون (۲۸) مطابقت دارد. وی معتقد است که اسپور گونه‌های جنس *Glomus* که از مزارع جمع آوری شده‌اند اغلب آلووده



شکل ۱- ریشه‌های کلینیزه شده گیاهان جو توسط قارچ‌های میکوریز آربوسکولار پس از رنگ آمیزی. ساختارهای مختلف قارچی شامل وزیکول‌ها (V)، ریشه‌های درون ریشه‌ای (IM)، آربوسکول‌ها (A) و نیز اسپورهای درون ریشه‌ای (S) به خوبی قابل مشاهده می‌باشند.

معنی داری وجود ندارد، هرچند که این اختلاف در نمونه‌های جمع آوری شده از هر یک از مناطق در سطح $P < 0.01$ معنی دار بود (جدول ۲).



شکل ۲- سهم هر یک از مناطق نمونه برداری از نظر میانگین جمعیت اسپور قارچ‌های میکوریز آربوسکولار

نتایج تجزیه خوشه‌ای مناطق نمونه برداری از نظر میانگین جمعیت اسپوری به روش UPGMA نشان داد که در فاصله مقیاسی ۰-۵ مناطق را می‌توان در ۴ خوشه قرار داد (شکل ۳).

در شکل ۲ سهم هر یک از مناطق نمونه برداری از نظر میانگین جمعیت اسپور قارچ‌های میکوریز آربوسکولار نشان داده شده است. چنین تنوع گستره‌هایی در تعداد اسپور قارچ‌های میکوریز آربوسکولار می‌تواند به دلیل وجود متغیرهای متعدد در دامنه گستره‌های از شرایط محیطی باشد. در میان عوامل موثر می‌توان به روش‌های زراعی به کار رفته در مزارع، تیمار خاک با مواد شیمیایی، تناوب کشت، ترکیب و تنوع جامعه گیاهی، درجه حرارت، زمان نمونه برداری، ارتفاع منطقه، تراکم ریشه‌های گیاه میزان و خصوصیات مختلف بیولوژیکی و فیزیکوشیمیایی خاک منطقه اشاره نمود. از سوی دیگر، تعداد و تنوع اسپورهای قارچی بسته به فصل سال نیز تغییر خواهد یافت. برخی از قارچ‌ها در اواخر بهار و برخی دیگر در اواخر تابستان اسپوردهی می‌کنند (۱۱). بر اساس نظریات شنک (۴۰)، تفاوت در تراکم اسپورها در اکوسیستم‌های کشاورزی با تغییراتی در حاصلخیزی و میزان مواد آلی موجود در خاک مرتبط است. دودس (۱۷) نیز طی مطالعات خود نشان داد که اسپوردهی قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در حضور محلول غذایی بسیار سریع تر صورت می‌گیرد و جمعیت اسپوری نیز در این تیمارها گستردتر است (۱۷).

تجزیه واریانس فراوانی جمعیت اسپور قارچ‌های میکوریز آربوسکولار نشان داد که بین مناطق هفت گانه نمونه برداری از نظر میانگین تعداد اسپورها در ۳۵ گرم خاک هیچ گونه اختلاف آماری

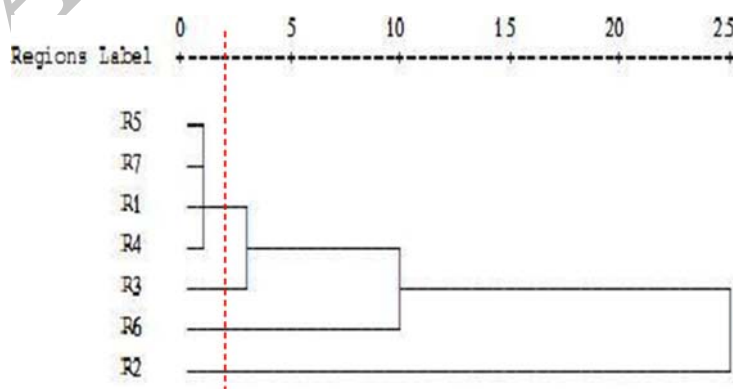
جدول ۲- تجزیه واریانس مربوط به فراوانی جمعیت اسپور قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در مناطق مختلف نمونه برداری

منابع تغییر	درجه آزادی	جمع مربعات	میانگین مربعات	F
منطقه	۶	.۳۰	.۰۵	.۳۶ ^{ns}
منطقه/ نمونه خاک	۳۷	۵/۲۳	.۱۴	۱۰/۵۷**
منطقه/ نمونه خاک/ تکرار	۸۸	۱/۱۸	.۱۳	
کل	۱۳۱	۶/۷۱		

ns: بی معنی در سطح $P < 0.05$

**: معنی دار در سطح $P < 0.01$

ضریب تغییرات(CV): ۴۸٪



شکل ۳- تجزیه خوشه‌ای مناطق مختلف نمونه برداری از نظر میانگین تعداد اسپورهای قارچی به روش UPGMA

قادرند اسپورهای فراوانی در خاک تولید کنند. در مقابل، برخی دیگر از گونه‌ها اسپورهای اندکی تولید نموده اما قادرند به طرز موثری ریشه‌های گیاه میزان را کلینیز نمایند. بنابراین، هم کارآیی تشکیل اسپور و هم کلینیزاسیون ریشه میزان توسط این اسپورها و یا ریشه‌های قارچی، از عوامل تعیین کننده حفظ و توسعه قارچ‌های میکوریز در اکوسیستم‌ها به شمار می‌روند (۴۳). از طرفی، میزان کلینیزاسیون ریشه و تراکم اسپورهای قارچ‌های میکوریز در میان خانواده‌های مختلف گیاهی نیز متفاوت است. عوامل مختلفی شامل صفات ریختی، ژنتیک و فنولوژی گونه گیاهی، وابستگی میکوریزایی، تغییر محیط میکروبی خاک با واسطه گیاه میزان و سایر خصوصیات ناشناخته گیاه میزان در تراکم اسپورها و میزان کلینیزاسیون ریشه میزان توسط قارچ‌های میکوریز موثرند (۱۸). ممکن است الگوی کلینیزاسیون در میان گونه‌های مختلف گیاهی و یا حتی در اکوتبیپ‌های هر گونه متغیر باشد (۵). ترشحات ریشه گیاه میزان نیز در تعیین ترکیب و فعالیت جمعیت میکروبی خاک تنظیم کننده‌های مهمی محسوب می‌گردد (۴۸). از نظر مؤلفان، اثبات وجود چنین همبستگی‌هایی به انجام مطالعات گستردۀ در اکوسیستم‌های مختلف و میزان‌های متفاوت نیاز دارد و ممکن است این روابط بسته به شرایط اقلیمی و نیز نوع گیاه میزان متفاوت باشند. میانگین فراوانی میکوریزایی نیز در تمامی مناطق نمونه برداری میزان بالایی برآورد گردید. این میانگین در کلیه مناطق، به استثنای منطقه ۳ (درصد ۱۰۰) درصد بود.

بر این اساس، حومه‌های شمال شرقی، جنوب شرقی و شمالی و غربی در یک خوشۀ قرار گرفته‌اند، و حومه‌های شرقی، شمال غربی و جنوبی نیز هر یک به صورت مجزا در یک خوشۀ گروه بندی شدند. با استناد به نتایج تجزیه خوشۀ ای در مقیاس ۵-۰ می‌توان نمونه‌های جمع آوری شده از مناطق مختلف را بر اساس میانگین جمعیت اسپور قارچی در ۶ خوشۀ تقسیم بندی نمود (جدول ۳).

نتایج بررسی شاخص‌های کلینیزاسیون میکوریزایی

به منظور بررسی وجود ارتباط بین میزان کلینیزاسیون ریشه‌ها با تراکم جمعیت قارچ‌های میکوریز، شاخص‌های کلینیزاسیون شامل تراکم میکوریزایی (M٪) و فراوانی میکوریزایی (F٪) مورد محاسبه قرار گرفته (جدول ۴). بر اساس مشاهدات صورت گرفته، تراکم میکوریزایی در هیچ یک از ریشه‌های مورد بررسی صفر نبود و میانگین این شاخص از ۲۴/۰ درصد در منطقه ۷ تا ۶۹/۲ درصد در منطقه ۵ دارای تغییر بود. بین میانگین تراکم اسپورهای قارچی با میانگین تراکم میکوریزایی در هر منطقه همبستگی ویژه‌ای مشاهده نشد. چنین یافته‌هایی با نتایج مطالعات پیشین (۳۷) مطابقت دارد که در آن‌ها نیز هیچ رابطه قابل اثبات بین شاخص کلینیزاسیون و فراوانی جمعیت اسپورها گزارش نگردید. بین تراکم اسپورهای قارچی و درصد کلینیزاسیون ریشه توسط قارچ‌های میکوریز ارتباط پیچیده‌ای موجود است و این ارتباط توسط عوامل متعدد محیطی و بیولوژیکی تحت تأثیر قرار می‌گیرد (۴۳). برخی از گونه‌های قارچ‌های میکوریز نمی‌توانند ریشه‌ها را به صورت موثری کلینیز نمایند، هر چند که

جدول ۳- مشخصات خوشۀ‌ها و نمونه‌های تفکیک شده در هر خوشۀ بر اساس میانگین تراکم اسپورهای قارچی

خوشۀ	نمونه‌های موجود در هر خوشۀ
۱	H10, H33, H27, H44, H13, H37, H12, H14, H21, H5, H39, H41, H20, H16, H7, H32, H8, H38
۲	H9, H17, H25, H30, H29, H18, H19, H6, H22
۳	H26, H36, H34, H35, H43, H12, H15, H1, H3, H2, H28
۴	H11, H23, H31
۵	H24, H40
۶	H4

جدول ۴- شاخص‌های کلینیزاسیون ریشه توسط قارچ‌های میکوریز آریوسکولار

منطقه	۳/۵ گرم خاک میانگین تراکم میکوریزایی (M٪)	۳/۵ گرم خاک میانگین فراوانی میکوریزایی (F٪)	۳/۵ گرم خاک میانگین تراکم میکوریزایی (M٪)
۱	۲۹۱/۸۱	%۱۰۰	۵۸/۹
۲	۳۴۹/۷۳	%۱۰۰	۶۳/۴
۳	۲۶۳/۱۷	%۹۷/۵	۳۱/۵۵
۴	۲۷۶/۹۵	%۱۰۰	۳۷/۰۵
۵	۲۸۶/۸	%۱۰۰	۶۹/۲
۶	۲۳۴/۶۷	%۱۰۰	۳۶/۹۵
۷	۲۸۷/۵	%۱۰۰	۲۴/۰۶

در هر منطقه، تعداد مشاهده گونه، تراکم اسپور، فراوانی نسبی، غنای گونه‌ای، شاخص تنوع و یکنواختی محاسبه گردید (جداول ۵ و ۶). بر این اساس، دو گونه *G. fasciculatum* و *G. mosseae* در تمامی مناطق نمونه برداری یافت شدند. این امر ممکن است به دلیل سازش پذیری ویژه اکوتیپ‌های این گونه‌ها با شرایط مناطق مختلف هفتگانه باشد. گونه *G. geosporum* به استثنای منطقه ۳، در تمامی مناطق نمونه برداری یافت شد. سایر گونه‌ها تنها در برخی از مناطق، مورد رדיابی قرار گرفتند. در میان ۴ جنس شناسایی شده مذکور، از بیشترین میزان تراکم اسپور و فراوانی نسبی (*Glomus*) (۸۷/۶۹ درصد) برخوردار بود. به علاوه، گونه *G. intraradices* نیز در میان سایر گونه‌های این جنس دارای بالاترین میزان تراکم اسپور و فراوانی نسبی می‌باشد، هر چند که حضور آن تنها در ۵ منطقه از مجموع مناطق مورد بررسی به اثبات رسید.

بر اساس جدول ۶، غنای گونه‌ای از ۱۲ گونه در منطقه ۶ به ۷ گونه در منطقه ۵ کاهش یافته است، هرچند که بیشترین میانگین تراکم میکوریزایی (۶۹/۲ درصد) در منطقه ۵ مشاهده گردید. بر این اساس می‌توان بیان داشت که بیشترین میزان تنوع گونه‌ای (۲/۴۵) در منطقه ۶ و کمترین میزان آن در منطقه ۵ (۰/۷۸) بوده است. به علاوه، بیشترین و کمترین میزان شاخص یکنواختی نیز به ترتیب در مناطق (۰/۹۹) و (۰/۴۵) مشاهده شد. تفسیر شاخص‌های تنوع مورفولوژیک قارچ‌های میکوریز همواره باستی با احتیاط صورت گیرد، زیرا تراکم اسپورهای قارچی یکی از اجزای مهم این شاخص‌هاست. در صورتی که در زمان نمونه برداری، درصد بالایی از گونه‌های قارچی اسپوردهی نکرده باشند، تنها بخشی از تنوع موجود در منطقه توسط این شاخص‌ها برآورد خواهد شد که بیانگر غالیت گونه‌های اسپور دهنده در جمعیت میکوریزایی است (۳۹). به نظر می‌رسد که عوامل پیچیده محیطی در بروز تنوع گونه‌های قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در ریزوسفر تأثیرگذار باشند. برای مثال، قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در رابطه با گونه میزبان اختصاصیت کمی دارند. این نتیجه عمدها بر مبنای آزمایشاتی حاصل شده که در آن جدایه‌های انفرادی گونه قارچی به صورت مجزا و جدای از تعاملات رقابتی رشد داده شده‌اند (۵). هنگامی که قارچ‌ها به صورت یک جمیعت آزمون می‌گردند، میزان رشد قارچی به میزان زیادی اختصاصی میزبان خواهد بود. در آزمایشی که در آن قارچ‌های میکوریز آربوسکولار بر روی میزبان‌های گیاهی مختلفی تله گذاری شدند، اسپوردهی و نیز غالیت نسبی جدایه‌های مختلف قارچی بسته به نوع میزبان گیاهی به صورت متمایزی صورت پذیرفت (۶). در تحقیق حاضر، هیچ نوع ارتباط ویژه‌ای بین غنای گونه‌ای با میانگین تراکم میکوریزایی و نیز میانگین تراکم اسپورها در هر منطقه مشاهده نگردید. این یافته با نتایج برخی از مطالعات پیشین دارای هم‌خوانی (۱۴) و با تحقیقات دیگر دارای مغایرت است (۳۰ و ۳۱).

نتایج شناسایی گونه‌های قارچی و تنوع گونه‌ای
بر اساس نتایج حاصل از مطالعه مورفولوژی و مورفومتری اسپورها و نیز طی مکاتبات انجام شده با پروفسور موکرجی در گروه گیاه شناسی دانشگاه دهلي نو در کشور هندوستان، در مجموع ۱۶ آرایه شامل ۴ جنس *Pacispora*, *Acaulospora*, *Scutellospora* از خانواده‌ای *Archeosporaceae* و *Scutellosporaceae*, *Pacisporaceae*, *Glomeraceae* و *Acaulosporales*, *Glomerales* راس ۳ شناسایی شدند. تمامی آرایه‌ها در سطح گونه مورد شناسایی قرار گرفتند که در میان آن‌ها، ۱۳ گونه (۸۱/۲۵ درصد) به جنس *Glomus* تعلق داشتند و در هر یک از ۳ جنس دیگر، تنها یک گونه تشخیص داده شد. فهرست اسامی گونه‌های شناسایی شده و نیز فراوانی نسبی (درصد) آن‌ها در مجموع مناطق نمونه برداری در جدول ۵ نشان داده شده است. همان طور که مشاهده می‌شود، گونه *G. intraradices* دارای بیشترین فراوانی نسبی (۱۲/۶۶ درصد) است و *Pacispora scintillans* نماینده تها ۱/۹۹ درصد گونه‌های شناسایی شده قارچی می‌باشد. در این تحقیق *Glomus* به عنوان جنس غالب قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در مناطق مورد بررسی معرفی شد. گونه‌های *Glomus* قادرند از طریق اسپور، ریشه و نیز قطعاتی از ریشه‌های میکوریزایی، ریشه‌های گیاه میزبان را کلینیز نمایند. بنابراین، غالب بودن گونه‌های یک جنس ممکن است با میزان اسپورزایی گونه‌های قارچی، قابلیت آن‌ها در کلینیز کردن ریشه گیاه و نیز روش‌های استفاده شده به منظور ریدابی این قارچ‌ها در ارتباط باشد (۴۷). طبق نظر صدریوی (۲)، گونه‌های *Glomus* از شایع‌ترین قارچ‌های آربوسکولار همیزیست ریشه گیاهان زراعی و درختان میوه محسوب می‌شوند. به علاوه این جنس بیشترین تعداد گونه را در میان جنس‌های راسته *Glomerales* دارا می‌باشد. همچنین در این مطالعه *Scutellospora* به عنوان دومین جنس غالب با فراوانی نسبی ۵/۵ درصد معرفی گردید. تصاویر مربوط به برخی از گونه‌های شناسایی شده قارچی در اشکال ۴، ۵ و ۶ نشان داده شده است. در این تحقیق، دو گونه *G. corymbiforme* و *G. trimurales* به عنوان گونه‌های جدید برای فلور قارچی ایران گزارش شدند. بررسی‌های بیشتر نشان داد که این گونه‌ها پیش از این نیز از فلور قارچی جو در دنیا گزارش نشده‌اند. به علاوه در این تحقیق، گونه‌های *G. trimurales*, *G. corymbiforme* و *Acaulospora mellea*, *G. pansihalos aggregatum* و *P. scintillans* برای نخستین بار از فلور قارچی جو در ایران گزارش شدند. همچنین، گونه‌های *A. mellea* و *P. scintillans* برای مرتبه دوم از ایران گزارش می‌گردند.

گونه قارچی	تعداد مشاهده گونه‌ها (%)	منطقه							منطقه	منطقه	منطقه	منطقه	منطقه	منطقه	منطقه		
		۱	۲	۳	۴	۵	۶	۷									
<i>G. aggregatum</i>	-	-	۲۱/۵	۱۰/۴	-	۳۱	۵۹	-	۲۱۴	۲۱۲	-	۳۷۵	۳۷۵	-	۷/۵		
<i>G. coryniforme</i> *	-	-	۲۱/۵	۲۸/۲	-	۲۸/۳	۲۴	-	۲۸۷	۳۴۴/۳	-	۲۴۵/۴۷	۲۸۷/۵	-	۸/۵		
<i>G. pansihalos</i>	۸/۷	۱۰/۴	-	۶۶/۷	۶۶/۶	-	۳۳۰/۵۷	۲۰/۷	-	۳۴۵	۲۱۰	۲۱۰/۲	۴/۵	-	۲۵/۴		
<i>G. mosseae</i>	۲۸/۳	۲۵/۲	۲۱/۵	۶۶/۷	۳۱	۵۹	۳۵/۴	۲۵۷/۳۳	۲۲۸/۷/۳۳	۱۹۵/۵	۲۱۰	۱۹۷/۳۳	۱۰/۴	۰/۷	-	۹/۰	
<i>G. deserticola</i>	۱۰/۴	۲۵/۲	۴۶/۹	-	-	۱۸۲	۳۳۵/۵۷	۲۰/۲/۵۷	-	-	-	۶/۵	۲۲	۴/۵	-	۷/۸	
<i>G. caledonium</i>	۳۴	-	۷۳/۲	-	۱۰/۴	۲۱/۵	-	۴/۳	-	۳۲۲	-	۳۱۲	-	۱/۰	-	۳۱/۴	
<i>G. geosporum</i>	۹/۳	۵۵/۰	-	۲۵/۵	۵۹/۳	۱۰/۴	۱۰۵	۲۸/۷/۳۳	۲۸/۷/۳۳	۱۸۷/۳	۲۱۰	۱۸۷/۳	۴/۵	۰/۵	-	۷/۸	
<i>G. fasciculatum</i>	۸/۸	۲۲/۴	۵۹/۳	۲۱/۵	۲۸/۳	۳۱	۵۵	۲۱۶/۳۳	۲۱۸/۵۷	۱۹۵	۲۱۰	۲۱۰/۲	۱۳	۴/۵	۲/۵	۲/۵	
<i>G. constrictum</i>	۷/۹/۰	۳۵	-	۱۱/۴	-	۳۲	-	۳۴۵	۲۸/۸	-	۱۹۵/۴	-	۹۷	-	۱/۱	-	۰/۲/۸
<i>G. cloroideum</i>	۱۰/۴	۹/۴	۵۹/۳	۷۳/۲	-	۱۱/۵	۲۲/۴	۲۸/۷/۵۷	-	۳۴۵/۷	۱۳۴/۷	۱۳۴/۷	۱۰	-	۱۲/۴	۲/۵	۰/۵
<i>G. intraradicis</i>	-	۲۸/۳	۹۲/۵	۵۵/۴	-	۵۸	۷۷/۷	-	۳۱۲/۳	۲۸/۸/۵۷	۵۳۹/۲۵	-	۱۸۵	۲۲	۱۱	۱۲/۶	۰/۸
<i>G. etunicatum</i>	۱۰/۴	۲۸/۳	-	-	-	۳۲	۱۹۲	۱۰/۷	-	-	۲۱۰	۲۱۰	-	۱۲/۷	-	۰/۴	
<i>Pacispora</i>	-	-	-	۸/۷	۱۰/۴	۲۷	-	-	-	-	۲۷۵	۱۲۹	۲۱۰	-	-	۱/۰	
<i>Scintillans</i>	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۱/۱	
<i>Acaulospora</i>	-	۲۳/۴	۲۱/۵	-	۱۰/۴	-	-	۵۷	۲۱۰	-	۱۷۱/۵۷	-	-	۷/۵	۱۵	-	
<i>mellea</i>	-	۳۱/۴	-	-	۲۸/۳	۵۵/۴	-	-	-	-	۵۴۴/۴	۳۴۴/۴۴	۰/۴	-	-	۰/۴	
<i>G. trimurales</i> *	۳۱/۴	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۰/۴	
<i>Scutellospora</i>	۲۸/۴	-	۱۰/۴	-	-	۵۹	۵۲۹/۱	۳۷۹/۱۹	-	-	۲۷۳	۱۹	۵۱	-	-	۱۴/۵	
<i>pellucida</i>	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۱۴/۵	

*- گونه‌های قارچی جدید برای قارچ ایران

جدول ۶- شاخص تنوع شانن-وینر، یکنواختی و غنای گونه‌ای قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در مناطق مختلف نمونه برداری

منطقه	غناei گونه‌ای	شاخص تنوع گونه‌ای	شاخص یکنواختی	غناei گونه‌ای (%)
۱	۱۰	۱/۶۷	۰/۷۳	۶۲/۵
۲	۱۰	۱/۵۵	۰/۶۷	۶۲/۵
۳	۹	۱/۳۳	۰/۶۱	۵۶/۲۵
۴	۹	۱/۱۲	۰/۵۱	۵۶/۲۵
۵	۷	۰/۷۸	۰/۴	۴۳/۷۵
۶	۱۲	۲/۴۵	۰/۹۹	۷۵
۷	۱۱	۱/۷۸	۰/۷۴	۶۸/۷۵

مدیترانه در مجاورت کارابوک در ترکیه (۷) جداسازی و گزارش گردید. این گونه ممکن است با گونه *G. globiferum* به دلیل شباهت پوشش اسپورها مشتبه گردد. هر دو گونه از نظر شکل، اندازه و ساختار دیواره اسپورها مشابه هستند و پوششی از ریسه اولیه با اسپورهای کوچک و یا کیسه‌های دیواره نازک دارا می‌باشند. با این حال در گونه *G. globiferum* این ریسه‌ها حاوی برجستگی‌های کیسه‌مانند بوده که در *G. corymbiforme* وجود ندارد و بر طبق نظر کوسکی و واکر در سال ۱۹۸۶، پوشش هیف *G. globiferum* تیره رنگ‌تر و معمولاً پرتقالی رنگ است. ساختار منحصر به فرد و دسته بندی شده اسپورهای *G. corymbiforme* به راحتی این گونه را از گونه‌های مشابه *Glomus* تمایز می‌سازد. دیگر گونه‌های قارچی شامل *G. pustulatum* و *G. fasciculatum* اسپورهایی را با سه دیواره از نوع مشابه *G. corymbiforme* ایجاد می‌کنند. با این حال، این اسپورها از اسپورهای مربوط به *G. fasciculatum* کوچک‌تر بوده و *G. pustulatum* دارای یک سطح تاولی شکل است، در حالی که تمام لایه‌های دیواره اسپوری در *G. corymbiforme* صاف می‌باشند. در این تحقیق، گونه *G. corymbiforme* برای نخستین بار از فلور قارچی ایران گزارش می‌گردد.

2- *Glomus trimurales* Koske & Havarson

اسپورها کروی به رنگ سفید مایل به زرد تا طلایی و به ابعاد (۱۵۳-۱۲۶) (۱۰۹-) میکرون است. دیواره اسپور از سه لایه (sw11- sw12 و sw13) تشکیل شده است. لایه اول (sw11)، شفاف تا سفید و پرتقالی، به ضخامت (۴/۷-۰/۸) میکرون، لایه دوم (sw12)، سفت و به رنگ سفید تا زرد و زرد طلایی، صاف تا کمی برjestه، به ضخامت (۲/۱-۰/۸) میکرون و لایه سوم (sw13)، سفت و به رنگ سفید تا زرد و زرد طلایی، صاف تا کمی برjestه، به ضخامت (۱۱/۵-۷/۶) میکرون و لایه (۲/۶-۰/۸) میکرون، هیف می‌متصل به اسپور سفید مایل به زرد، مستقیم تا کمی خمیده، سیلندری با قیفی شکل و به ندرت دارای فرورفتگی می‌باشد و به عرض (۱۰/۵-۷/۷) میکرون است. دیواره این ریسه متشکل از سه لایه به ضخامت (۲/۵-۱/۳) میکرون است. منفذ در نیاز این بار از

به منظور به دست آوردن تصویر کاملی از ترکیب گونه‌های قارچ میکوریز آربوسکولار در خاک، روش‌های مختلف جداسازی اسپورها باستی به صورت هم‌زمان مورد استفاده قرار گیرند. در آزمایشی، برای جداسازی قارچ‌های میکوریز آربوسکولار از ۴ تکنیک متفاوت، شامل جداسازی اسپورها از خاک، برقراری کشت‌های تله، جداسازی اسپورها از نمونه‌های ریشه و نیز گیاهچه‌های نشاء شده استفاده شد (۱۳).

نتایج حاصل بیانگر این نکته بود که تماماً این تکنیک‌ها یکدیگر را تکمیل می‌کنند، زیرا در هر یک از آن‌ها علی‌رغم استفاده از نمونه‌های مشابه خاک، گونه‌های متفاوتی از قارچ‌های میکوریز غالب می‌گردند (۱۳).

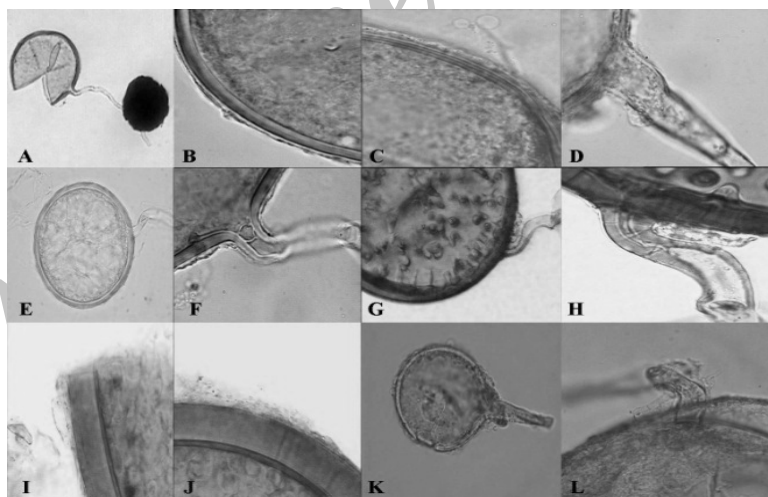
توصیف گونه‌های شناسایی شده جدید برای فلور قارچی ایران به شرح زیر است:

1- *Glomus corymbiforme* Blaszkowski

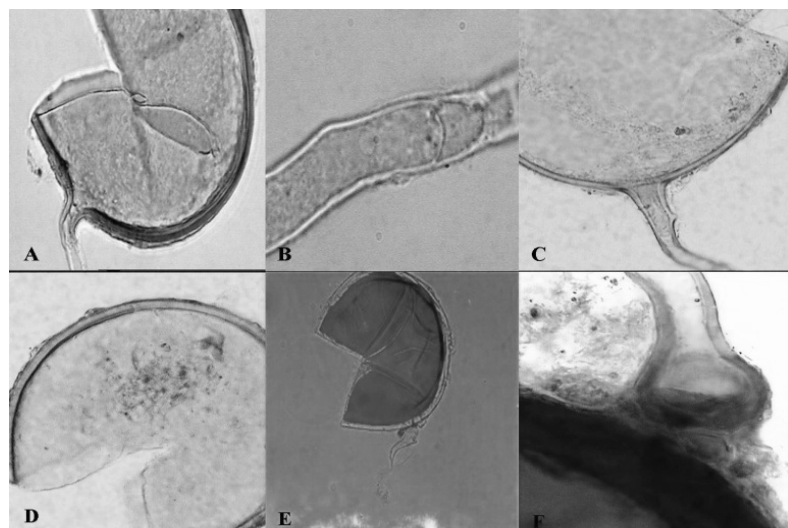
در این گونه اسپورها زرد کمرنگ تا پرتقالی، کروی و به ابعاد (۱۴۳-۲۱۵) (۵۲-) میکرون، دیواره اسپوری دارای ۳ لایه (sw11- sw12 و sw13) می‌باشد. لایه اول (sw11)، سفت و پایدار، صاف، به ضخامت (۱/۹-۰/۸-) میکرون، لایه دوم (sw12)، ورقه‌ای، زرد کمرنگ تا پرتقالی، به ضخامت (۶/۵-۶/۵) میکرون و لایه سوم (sw13)، ارتجاعی تا نیمه ارتجاعی و شفاف، به ضخامت (۱/۳-۰/۸) میکرون می‌باشد. ریسه متصصل به اسپور کرم تا پرتقالی رنگ، راست تا کمی خمیده و گاهی دارای فرورفتگی و به عرض (۳۲/۴-۲۱/۵) میکرون می‌باشد. این ریسه دارای ۲ لایه به ضخامت (۱۴/۱-۶/۲) میکرون می‌باشد. منفذ در این گونه *G. corymbiforme* بسته می‌باشد (شکل ۴). گونه شناسایی شده اسپورها، در این تحقیق از نظر آرایه بندی، شکل، رنگ، ابعاد اسپورها، ویژگی‌های لایه‌های دیواره اسپوری و نیز ریسه متصصل به اسپور با توصیف بلاشوفسکی (۶)، بلاشوفسکی و همکاران (۷، ۸ و ۹) و تادیج و بلاشوفسکی (۴۴) مطابقت دارد. این گونه در دنیا اولین بار از *Hieracium* و از ریزوسفر گونه‌های گیاهی لهستان و *Petasites spurious* و *Umbellatum* از شن‌های روان تپه‌های مجاور دریا جداسازی شده است (۴). بعدها این قارچ از تپه‌های شنی پارک ملی (۴۴)، تپه‌های کویری کشور لهستان (۸) و تپه‌های دریایی

سه لایه‌ای مشخص شوند، *G. versiforme*. دومین شکل در اسپورهای دو لایه آن مشخص می‌شود. درونی ترین لایه اسپورهای *G. pustulatum* یک لایه انعطاف پذیر و نازک است، اگرچه ضخیم شدن و رشد زیاد لایه خارجی اسپورهای *G. trimurales* از نظر اندازه و توزیع آن کاملاً مشابه بوده و به شکل لایه‌های سفید می‌باشد که در قارچ‌های قلی ایجاد شده و به رنگ زرد روشن و لایه‌های پرتقالی روشن در گونه‌های بعدی گزارش شده است. علاوه بر این هیچ یک از گونه‌ها در این مقایسه‌ها، لایه‌های دو قسمت رنگی و دائمی از اسپورهای *G. trimurales* را دارا نمی‌باشند. در این تحقیق، گونه *G. trimurales* برای نخستین بار از فلور قارچی ایران گزارش می‌شود. تعیین ارتباط بین میزان کلینیزاسیون ریشه با تراکم اسپورها و نیز غنای گونه‌های قارچ میکوریز آربوسکولار در ریزوسفر جو مستلزم تحقیقات گسترده‌تری می‌باشد. بررسی فراوانی و تنوع مورفولوژیک قارچ‌های میکوریز آربوسکولار همزیست ریشه جو در فصول و سال‌های مختلف به عنوان ادامه کار پیشنهاد می‌گردد. به کار گیری روش‌های مولکولی به منظور تایید گونه‌های مورفولوژیک شناسایی شده موجود در منطقه راهکار سودمندی خواهد بود. به علاوه این تکنیک می‌تواند تنوع گسترده‌تری را در بین گونه‌های قارچی میکوریز آربوسکولار مرتبط با ریزوسفر جو آشکار سازد که ممکن است از طریق تکنیک‌های قدیمی میکروسکوپی قابل ریابی نباشد.

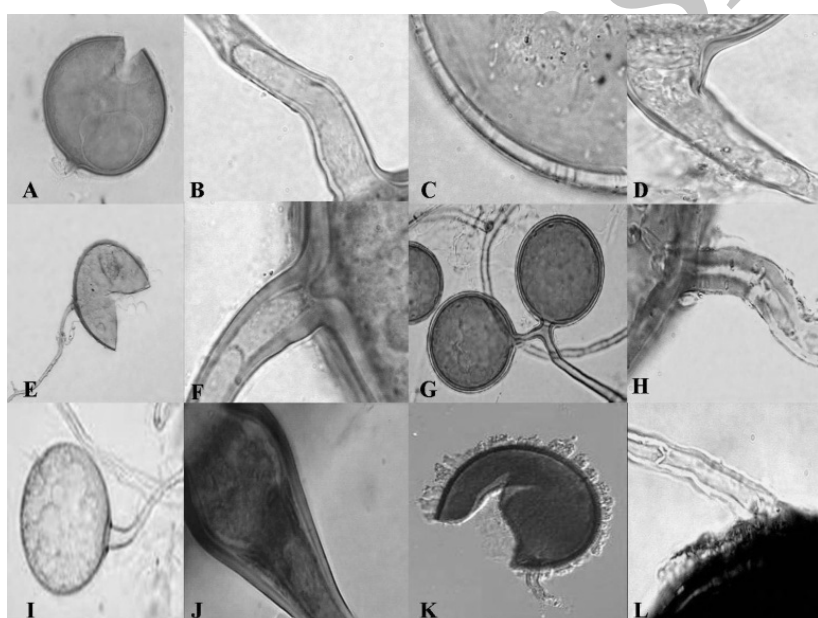
این گونه مسدود می‌باشد (شکل ۵). گونه شناسایی شده *G. trimurales* در این تحقیق از نظر آرایه بنده، شکل، رنگ، ابعاد اسپورها، ویژگی‌های لایه‌های دیواره اسپوری و نیز ریسه متصل به اسپور با توصیف کوسکه و هالوورسون (۲۵) مطابقت دارد. این گونه در دنیا نخستین بار از ریزوسفر گونه گیاهی *H. Umbellatum* از تپه‌های شنی در مجاورت دریا در شمال غرب لهستان گزارش گردید (۱۰) و بعدها از ریزوسفر گیاهان دریایی از ۲۱ کشور جهان از جمله در آفریقا، آسیا، اروپا و ایالات متحده آمریکا و به ندرت در تپه‌های شن و ماسه از نیوجرسی، مریلند و ویرجینیا گزارش شد. این گونه ممکن است با گونه‌های *G. versiforme* و *G. pustulatum* شباهت اسپورها مشتبه گردد. این سه گونه، اسپورهای مشابه‌ی را از نظر اندازه و رنگ ایجاد کرده و آرایش سطح اسپورهای *G. trimurales* تا حد زیادی شبیه *G. pustulatum* دیده می‌شود (۲۴). بررسی اسپورها از طریق ساختار دیواره آن‌ها، سه گونه را به راحتی مجزا می‌کند. ساختار اسپورها، تا حد زیادی مجزا از قارچ‌ها بوده که به شکل لایه‌های طبقه‌ای دیده شده است. در *G. trimurales* این شکل شفاف و شیشه‌ای است و به دلیل لایه‌های *G. versiforme* و *G. pustulatum* به شدت سست، به راحتی دسته بنده شده است. در مقایسه، لایه *G. aggregatum* که لایه‌ها در اسپورهای *G. trimurales* به صورت لایه داخلی در ساختار دیواره



شکل ۴- گونه‌های شناسایی شده قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در ریزوسفر جو منطقه دامغان.
Acaulospora mellea: A
G. corymbiform: I-J
G. constrictum: G-H
G. claroideum: E-F
G. caledonium: C-D
G. aggregatum: B
G. deserticola: K-L



شکل ۵- گونه‌های شناسایی شده قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در ریزوسفر جو منطقه دامغان.
G. trimurales :A-B *S. pellucida* :E-F *P. scintillans* :C-D



شکل ۶- گونه‌های شناسایی شده قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در ریزوسفر جو منطقه دامغان.
G. etunicatum :A-B *G. pansithalos* :K-L *G. mosseae* :I-J *G. intraradices* :G-H *G. geosporum* :E-F *G. fasciculatum* :C-D

منابع

- اداره کل آمار و اطلاعات وزارت کشاورزی. ۱۳۸۴. آمارنامه کشاورزی سال زراعی ۸۵ - ۱۳۸۴. وزارت کشاورزی. ۱۸۵ ص.
- صدری م. ۱۳۸۱. معرفی پنج گونه گلوموس از قارچ‌های میکوریز آربوسکولار ایران. مجله علوم کشاورزی و منابع طبیعی. سال نهم، شماره اول. ۱۵-۳۰.
- Aliasgharzadeh N., Rastin N.S., Towfighi H., and Alizadeh A. 2001. Occurrence of arbuscular mycorrhizal fungi in saline soils of the Tabriz plain of Iran in relation to some physical and chemical properties of soil. Mycorrhiza, 11:119-122.
- Bever J.D., Morton J.B., Antonovics J., and Schultz P.A. 1996. Host-dependent sporulation and species diversity of

- arbuscular mycorrhizal fungi in mown grassland. *Journal of Ecology*, 84:71-82.
- 5- Bever J.D., Schultz P.A., Pringle A., and Morton J.B. 2001. Arbuscular mycorrhizal fungi: more diverse than meets the age and the ecological tale of why. *Bioscience*, 51:923-931.
- 6- Blaszkowski J. 1995. *Glomus corymbiforme*, a new species in Glomales from Poland. *Mycologia*, 87:732-737.
- 7- Blaszkowski J., Tadych M., Madej T., Adamska I., and Iwaniuk A. 2001. Arbuscular mycorrhizal fungi (Glomales, Zygomycota) of Israeli soils. Mat. II Polsko-Izraelskiej Konf. Nauk. nt. "Gospodarowanie zasobami wodnymi i nawadnianie roslin uprawnych". *Przeglad naukowy Wydz. Inz. Kształt. Srod.* 22: 8-27.
- 8- Blaszkowski J., Tadych M., and Madej T. 2002a. Arbuscular mycorrhizal fungi (Glomales, Zygomycota) of the Bledowska Desert, Poland. *Acta Society Botanica Polonia*, 71:71-85.
- 9- Blaszkowski J., Adamska I., and Czerniawska B. 2002b. Arbuscular mycorrhizal fungi (Glomeromycota) of the Vistula Bar. *Acta Mycologica*, 37:39-62.
- 10- Blaszkowski J., Adamska I., and Czerniawska B. 2003. *Glomus claroideum* and *G. spurum*, arbuscular mycorrhizal fungi (Glomeromycota) new for Poland and Europe, respectively. *Acta Society Botanica Polonia*, 72:149-156.
- 11- Boddington C.L., and Dodd J.C. 2000. The effect of agricultural practices on the development of indigenous arbuscular mycorrhizal fungi. I. Field studies in an Indonesian ultisol. *Plant and Soil*, 218:137-144.
- 12- Boyetchko S.M., and Tewari J.P. 1986. A new species of *Glomus* (Endogonaceae, Zygomycotina) mycorrhizal with barley in Alberta. *Canadian Journal of Botany*, 64:90-95.
- 13- Brundrett M.C., Abbott L.K., and Jasper D.A. 1999. Glomalean fungi from tropical Australia. I. Comparison of the effectiveness and specificity of different isolation procedures. *Mycorrhiza*, 8:305-314.
- 14- Brundrett M.C., Ashwath N., and Jasper D.A. 1996. Mycorrhizas in the Kakadu region of tropical Australia. I. Propagules of mycorrhizal fungi and soil properties in natural habitats. *Plant and Soil*, 184:159-171.
- 15- Chaurasia B., and Khare P.K. 2005. *Hordeum vulgare*: A suitable substrate for mass production of arbuscular mycorrhizal fungi from natural soil. *Applied Ecology and Environmental Research*, 4:45-53.
- 16- Corkidi L., and Rincon E. 1997. Arbuscular mycorrhizae in a tropical sand dune ecosystem on the Gulf of Mexico. II. Effects of arbuscular mycorrhizal fungi on the growth of species distributed in different early successional stages. *Mycorrhiza*, 7:17-23.
- 17- Douds D.D. 1994. Relationship between hyphal and arbuscular colonization and sporulation in a mycorrhiza of *Paspalum notatum* Flugge. *New Phytologist*, 126:233-237.
- 18- Eom A.H., David C., Hartnett A., Gail W.T., and Wilson C. 2000. Host plant species effects on arbuscular mycorrhizal fungal communities in tallgrass prairie. *Oecologia*, 122:435-444.
- 19- Farzaneh M., Wichmann S., Vierheilig H., and Kaul H.P. 2009. The effects of arbuscular mycorrhiza and nitrogen nutrition on growth of chickpea and barley. *Pflanzenbauwissenschaften*, 13:15-22.
- 20- Gerdemann J.W., and Nicolson T.H. 1963. Spores of mycorrhizal *Endogone* species extracted from soil by wet-sieving and decanting. *Transaction in British Mycological Society*, 46:235-244.
- 21- Gerdemann J.W., and Trappe J.M. 1974. The Endogonales in the Pacific Northwest. *Mycological Memoir*, 5:29-30.
- 22- Hijri I., Sykorova Z., Oehl F., Ineichen K., Mader P., Wiemken A., and Redecker D. 2006. Communities of arbuscular mycorrhizal fungi in arable soils are not necessarily low in diversity. *Molecular Ecology*, 15:2277-2289.
- 23- Jenkins W.R. 1964. A rapid centrifugal technique for separating nematodes from soil. *Plant Disease Reporter*, 48:692.
- 24- Koske R.E., Friese C., Walker C., and Dalpe Y. 1986. *Glomus pustulatum*: A new species in the Endogonaceae. *Mycotaxon*, 26:143-149.
- 25- Koske R.E., and Halvorson W.L. 1990. *Scutellospora arenicola* and *Glomus trimurales*: two new species of Endogonaceae from sand dunes. *Mycologia*, 81:927-933.
- 26- Li H. 2005. Roles of mycorrhizal symbiosis in growth and phosphorus nutrition of wheat in a highly calcareous soil. Ph.D thesis, University of Adelaide, Australia.
- 27- Magurran A.E. 1988. Ecological Diversity and Its Measurement. Princeton University Press. 179p.
- 28- Morton J.B. 1997. Structure of arbuscular fungi along with a generalized life cycle. West Virginia Agriculture and Forestry Experiment Station.
- 29- Morton J.B., Bentivenga S.P., and Bever J.D. 1995. Discovery, measurement and interpretation of diversity in arbuscular endomycorrhizal fungi (Glomales, Zygomycets). *Canadian Journal of Botany*, 73:25-32.
- 30- Muthukumar T., Sha L.Q., Yang X.D., Cao M., Tang J.W., and Zheng Z. 2003. Mycorrhiza of plants in different vegetation types in tropical ecosystems of Xishuangbanna, southwest China. *Mycorrhiza*, 13:289-297.
- 31- Muthukumar T., and Udaiyan K. 2000. Arbuscular mycorrhizas of plant growing in the western Ghats region, Southern India. *Mycorrhiza*, 9:297-313.
- 32- Nicolson T.H., and Gerdemann J.W. 1968. Mycorrhizal *Endogone* species. *Mycologia*, 60:313-325.
- 33- Philips J.M., and Hayman D.S. 1970. Improved procedures clearing root and staining parasitic and vesicular arbuscular mycorrhizal fungi for rapid assessment of infections. *Transaction in British Mycological Society*, 55:158-

161.

- 34- Rajapakes S., and Miller J.C. 1992. Methods for studying vesicular-arbuscular mycorrhizal root colonization and related root physical properties. p. 301-316. In J.R. Norris et al. (ed.) *Methods in Microbiology*. Vol. 24, Techniques for the Study of Mycorrhiza. Academic press, London.
- 35- Rezaee Danesh Y., Mohammadi Goltepah E., Alizadeh A., Varma A., and Mukerji K.G. 2007. Arbuscular-mycorrhizal fungi associated with alfalfa rhizosphere in Iran. *American-Eurasian Journal of Agriculture and Environmental Sciences*, 2(5):574-580.
- 36- Ricken B., and Hofner W. 1996. Effect of arbuscular mycorrhizal fungi (AMF) on heavy metal tolerance of alfalfa (*Medicago sativa L.*) and oat (*Avena sativa L.*) on a sewage sludge treated soil. *Zeitschrift für Pflanzenbau und Bodenkunde*, 159:189–194.
- 37- Sanders I.R. 2004. Plant and arbuscular mycorrhizal fungal diversity—are we looking at the relevant level of diversity and are we using the right techniques? *New Phytologist*, 164:415-418.
- 38- Schalamuk S., Velazquez S., Chidichimo H., and Cabello M. 2006. Fungal spore diversity of arbuscular mycorrhizal fungi associated with spring wheat: effects of tillage. *Mycologia*, 98(1):16–22.
- 39- Schenck N.C., and Perez Y. 1988. Manual for The Identification of VA Mycorrhizal Fungi. 241 pp.
- 40- Schenck N.C., Siequeira J.O., and Oliveira E. 1989. Changes in the incidence of VA mycorrhizal fungi with changes in ecosystems. p. 125-129. In V. Vancura (ed.) *Interrelationships Between Microorganisms and Plant in Soil*. Elsevier, New York.
- 41- Shi Z.Y., Feng G., Christie P., and Li X.L. 2006. Arbuscular mycorrhizal status of spring ephemerals in the desert ecosystem of Junggar Basin, China. *Mycorrhiza*, 16:269–275.
- 42- Simpson D., and Daft M.J. 1990. Interactions between water-stress and different mycorrhizal inoculation plant growth and mycorrhizal development in maize and sorghum. *Plant and Soil*, 121:179-186.
- 43- Smith F.A., and Smith S.E. 1996. Mutualism and parasitism: diversity in function and structure in the arbuscular (VA) mycorrhizal symbiosis. *Advances in Botanical Research*, 22:1-43.
- 44- Tadych M., and Blaszkowski J. 2000. Arbuscular fungi and mycorrhizae (Glomales) of the Slowinski National Park, Poland. *Mycotaxon*, 74:463-473.
- 45- Talukdar W.C. 1993. Occurrence and significance of vesicular-arbuscular mycorrhizae in Saskatchewan soils and field crops. Ph.D thesis. University of Saskatchewan, Saskatoon, Canada.
- 46- Trouvelot A., Kough J.L., and Gianinazzi-Pearson V. 1986. Mesure du taux de mycorrhization VA dun systeme radiculaire. Recherch de methodes destimation ayant une signification fonctionnelle. pp. 217-221. In V. Gianinazzi-Person and S. Giazz (eds.) *Physiological and Genetic Aspects of Mycorrhizae*. INRA, Paris.
- 47- Vallino M., Massa N., Lumini E., Bianciotto V., Berta G., and Bonfante P. 2006. Assessments of arbuscular mycorrhizal fungal diversity in roots of *Solidago gigantea* growing in a polluted soil in Northern Italy. *Environmental Microbiology*, 8:971-983.
- 48- Vestberg M., Saari K., Kukkonen S., and Hurme T. 2005. Mycotrophy of crops in rotation and soil amendment with peat influence the abundance and effectiveness of indigenous arbuscular mycorrhizal fungi in field soil. *Mycorrhiza*, 15:447–458.
- 49- Wu B., Hogetsu T., Isobe K., and Ishii R. 2007. Community structure of arbuscular mycorrhizal fungi in a primary successional volcanic desert on the southeast slope of Mount Fuji. *Mycorrhiza*, 17:495–506.