



## ارزیابی پرازاری جدایه‌های قارچ *Cytospora chrysosperma* (Pers.) Fr. روی نهال‌ها و شاخه‌های بریده گردو

خدیجه عباسی<sup>۱</sup>- سعید عباسی<sup>۲\*</sup>- خلیل بردى فتوحی فر<sup>۳</sup>- روح الله شریفی<sup>۲</sup>

تاریخ دریافت: ۱۳۹۱/۶/۵

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۲/۴

### چکیده

بیماری سرخ‌کیدگی و شانکر سیتوسپورایی یکی از شایع‌ترین بیماری‌های درختان گردو در ایران است که توسط چندین گونه از جنس سیتوسپورا ایجاد می‌شود. در این مطالعه به منظور تعیین درجه پرازاری جدایه‌های گونه غالب عامل بیماری، ۵۸ جدایه از گونه *Cytospora chrysosperma* منتخب از ۱۲ استان کشور شامل؛ همدان، کردستان، کرمانشاه، ایلام، آذربایجان غربی، زنجان، مرکزی، لرستان، چهارمحال و بختیاری، اصفهان، کهگیلویه و بویر احمد و فارس روی نهال‌های سه ساله درخت گردو مایه‌زنی شدند و مساحت زخم ایجاد شده ۳۰ روز پس از مایه‌زنی اندازه‌گیری گردید. همچنین به منظور تعیین صحت ارزیابی مقاومت و یا بیماری‌زایی از طریق مایه‌زنی روی شاخه‌ی بریده، آزمون بیماری‌زایی در شرایط آزمایشگاهی نیز به انجام رسید. به استناد نتایج حاصل، تنوع قابل ملاحظه‌ای از لحاظ پرازاری در بین جدایه‌ها ملاحظه گردید و درصد قابل توجهی از جدایه‌ها فقد قدرت بیماری‌زایی بودند. در واقع، در آزمون بیماری‌زایی روی نهال ۳۴ درصد از جدایه‌ها و در آزمون بیماری‌زایی روی شاخه‌ی بریده ۲۴ درصد از جدایه‌ها اختلاف معنی‌داری با شاهد نشان ندادند. همچنین همیستگی ضعیف ولی معنی داری (۲۲%) بین این دو روش ارزیابی وجود داشت. به نظر می‌رسد که ارزیابی درجه بیماری‌زایی و یا مقاومت با استفاده از روش مایه‌زنی روی شاخه‌ی بریده به اندازه کافی قابل اعتماد نیست.

واژه‌های کلیدی: درجه بیماری‌زایی، شانکر سیتوسپورایی، مایه‌زنی، مقاومت

### مقدمه

شامل و *C. atra*, *C. platani*, *C. ocellata*, *C. ambiens*, *C. cincta* را به ترتیب از روی درختان سیب، فندق، چنار، توت و هلو جداسازی و بیماری‌زایی آن‌ها را روی شاخه‌های بریده گردو ارزیابی نمودند که این گونه‌ها روی شاخه‌های بریده گردو عالمی بسیار ضعیفی ایجاد کردند. فتوحی فر (۶) گونه *C. chrysosperma* و *C. cinerea* شکل جنسی آن *Valsa sordida*, همچنین گونه‌های *C. cincta* و *C. leucosperma* را روی درختان گردو گزارش نموده است. ایشان همچنین *Juglans regia* را به عنوان میزبان جدیدی برای شکل جنسی و غیرجنسی قارچ *C. chrysosperma* در دنیا گزارش کرد. جوادی اصطبهاناتی (۳) نیز گونه‌های *C. chrysosperma*, *C. rubescens* و *C. leucostoma* را از درختان گردو در ایران جداسازی نموده که در بررسی‌های ایشان گونه *C. chrysosperma* روی درختان گردو غالب بوده است. در مطالعه انجام گرفته توسط عباسی و همکاران (۴) نیز گونه *C. chrysosperma* به عنوان گونه غالب روی درختان گردو در ایران شناخته شد. همچنین درخت گردو به عنوان میزبان جدیدی برای گونه *C. schulzeri* گزارش گردید.

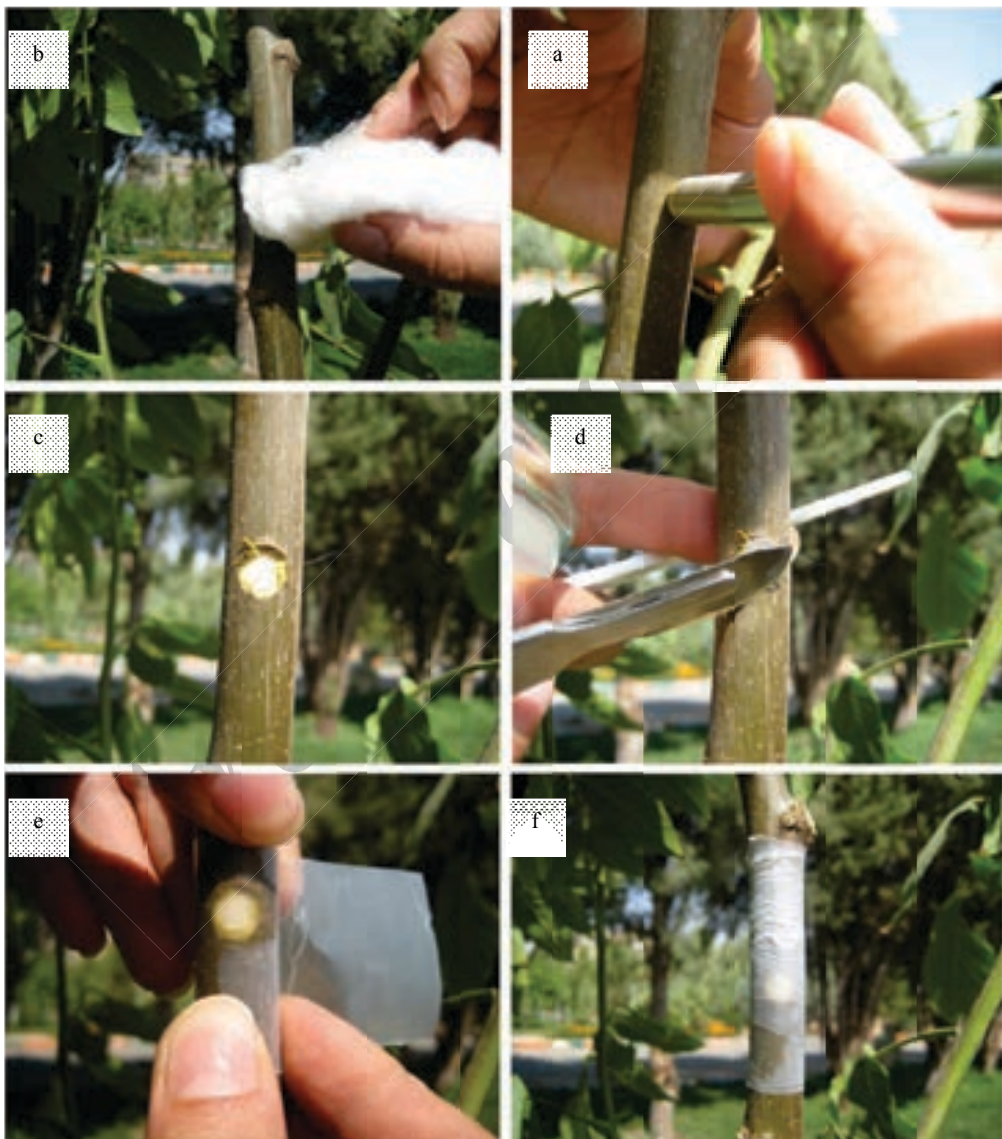
بیماری سرخ‌کیدگی و شانکر سیتوسپورایی (*Cytospora canker*) یکی از بیماری‌های شایع درختان گردو است که در بسیاری از نقاط دنیا موجب کاهش عمر مفید این درختان می‌شود (۱، ۱۱، ۱۲ و ۱۳). بیماری با گونه‌های مختلفی از جنس *Cytospora* ایجاد می‌گردد. کیومرثی و زکیئی (۷) عامل شانکر سیتوسپورایی درختان گردو در استان کرمان را مورد بررسی قرار داده و قارچ عامل بیماری را *Cytospora juglandicola* می‌دانند. احمدی و بنی‌هاشمی (۱) عامل زوال درختان گردو در جنوب ایران را *C. juglandicola* و *C. juglandina* تشخیص داده و ضمن بررسی این گونه‌ها، گونه‌های دیگری از این جنس

- ۱- دانش آموخته کارشناسی ارشد بیماری شناسی گیاهی، دانشگاه کردستان
- ۲- استادیاران گروه گیاه‌پزشکی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه رازی
- ۳- نویسنده مسئول: (Email: abbasikhs@yahoo.com)
- ۴- استادیار گروه گیاه‌پزشکی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران

## مواد و روش‌ها

### جدایه‌های بیمارگر

در این مطالعه، طی سال ۱۳۸۷ بیش از ۲۰۰ نمونه شاخه آلوده دارای علائم شانکر سیتوسپورایی، از مناطق عملده پرورش گردو در ۱۲ استان کشور شامل؛ همدان، کردستان، کرمانشاه، آیلام، آذربایجان غربی، زنجان، مرکزی، لرستان، چهارمحال و بختیاری، فارس، کهگیلویه و بویر احمد و اصفهان جمع‌آوری شد. بر اساس ویژگی‌های مورفولوژیکی اندام‌های باردهی غیرجنسی چهار گونه شامل؛



شکل ۱- مراحل انجام مایه‌زنی جدایه‌های قارچ *Cytospora chrysosperma* روی شاخه‌های یک ساله نهال‌های گردو a) ضدغونی سطحی شاخه؛ b) برداشتن پوست شاخه تا سطح کامبیوم؛ d) مایه‌زنی سطح کامبیوم با استفاده از قرصی از حاشیه پرگنه‌ی در حال رشد قارچ؛ e) پوشانیدن محل زخم با استفاده از پارافیلم

مراحل مایهزنی شاخه‌های بریده عیناً مطابق مایه زنی روی نهال به انجام رسید. شاخه‌های مایهزنی شده، سپس به منظور حفظ رطوبت، روی یک صفحه مشبک در ظرف‌های درب‌دار مخصوص نگهداری میوه قرار داده شدند و برای تأمین رطوبت، ته هر ظرف مقدار کمی آب م قطر استریل ریخته شد. ظروف حاوی شاخه‌های مایهزنی شده سپس به مدت ده روز، در ژرمیناتور با دمای ۲۵°C نگهداری شدند. بعد از گذشت ده روز مساحت زخم ایجاد شده در سطح کامبیوم اندازه‌گیری گردید. همچنین به منظور حصول اطمینان از ارتباط بین زخم ایجاد شده با مایهزنی بیمارگر، در مورد هر یک از جدایه‌های مایهزنی شده، اصول کخ به اجرا درآمد. آزمون بیماریزایی روی شاخه بریده نیز در قالب طرح کاملاً تصادفی (CRD) با سه تکرار به اجرا درآمد و در تکرارهای شاهد از یک قرص شش میلی‌متری محیط کشت سترون PDA جهت مایهزنی استفاده شد.

محاسبات آماری

تجزیه واریانس و مقایسه میانگین صفات به روش دانست ( $F_{0.05} > F$ ) و با استفاده از روش مدل خطی<sup>1</sup> SAS (SAS institute, Cary, NC) انجام گرفت. نرمال بودن پراکنش داده ها قبل از آنالیز آماری با نرم افزار SAS مورد آزمایش قرار گرفت. در صورت نرمال نبودن داده ها از تبدیل لگاریتمی استفاده شد ولی در نهایت میانگین های واقعی نمایش داده شده اند. برای مقایسه دو روش مورد استفاده از آزمون T-test در سطح آماری ۵٪ استفاده شد. میزان همبستگی دو آزمون نیز با محاسبه ضریب همبستگی پیرسون، محاسبه گردید.

نتائج

نتایج حاصل از آزمون تی استیودنت حاکی از وجود تفاوت معنی دار بین بیماریزایی جدایه ها در دو روش مایه زنی روی شاخه ای بر پرده و نهال بود ( $P \leq 0.001$ ). به صورتی که میانگین مساحت زخم در روش شاخه بر پرده ۱۳۶ میلی متر مربع و در روش طبیعی ۱۱۴ میلی متر مربع برآورد شد (جدول ۱). بنابراین میانگین مساحت زخم در روش مایه زنی روی شاخه ای بر پرده در مجموع بیشتر بود. این در حالی است که مساحت زخم در روش مایه زنی روی شاخه بر پرده ده روز پس از مایه زنی و در روش طبیعی ۳۰ روز بعد از مایه زنی اندازه گیری شده است. نتایج حاصل از تجزیه واریانس آزمون بیماریزایی به دو روش مایه زنی شاخه های بر پرده و نهال در ۵۸ جدایه در جدول ۲ نشان داده شده است.

آزمون سینما و تئاتر

آزمون بیماری روى نهال

به منظور انجام آزمون بیماریزایی، حدود ۲۰۰ نهال گردی سه ساله از رقم بومی ایرانی (*Juglans regia* L.) از نهالستان تهیه گردیده و در گلدان‌های پلاستیکی به قطر تقیی ۴۰ و ارتفاع ۶۰ سانتی‌متر غرس گردیدند. خاک به کار رفته جهت کاشت، ترکیبی از دو قسمت خاک زراعی، یک قسمت ماسه و یک قسمت کود حیوانی بود. آبیاری نهال‌ها به طور منظم انجام گردیده و در اوایل مرداد ماه (حدود شش ماه بعد از کاشت نهال) آزمون بیماریزایی به انجام رسید.

جدایه‌های منتخب مطابق شکل ۱ روی شاخه‌های یک ساله به قطر تقریبی یک تا یک و نیم سانتی متر مایه‌زنی شدند (۱۴). بدین منظور، سطح شاخه‌ها با پنجه آگشته به اثانول ضدغوفونی گردیده و با استفاده از چوب‌پنبه سوراخ کن (Coreck borer) سترون یک برش عمیق دایره‌ای به قطر شش میلی‌متر در آن ایجاد و پوست شاخه در این محل برداشته شد. سپس یک قرص شش میلی‌متری از حاشیه‌ی پرگنه‌ی در حال رشد جدایه‌های قارچی برداشته شده و به دقت در محل چاهک ایجاد شده در سطح شاخه مایه‌زنی گردید. مایه‌زنی شاخه به گونه‌ای بود که میسلیوم قارچ با سطح کامبیوم در تماس قرار گیرد. سپس محل مایه‌زنی با استفاده از پارافیلم باندیچی گردید. آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی (CRD) با سه تکرار به اجرا درآمد و در تکرارهای شاهد از یک قرص شش میلی‌متری محیط PDA جهت مایه‌زنی استفاده شد.

به منظور بررسی میزان پیشروی قارچ در بافت میزبان، شاخه‌های مایه‌زنی شده یک ماه بعد مایه‌زنی قطع گردیده و پس از جدا کردن پوست شاخه، مساحت خزم ایجاد شده در سطح کامبیوم اندازه‌گیری گردید. به منظور اثبات ارتباط بین خزم ایجاد شده با مایه‌زنی بیمارگر، در مورد هر یک از جدایه‌های مایه‌زنی شده، به تصادف از حاشیه خزم حاصل در یکی از تکرارهای آزمایش، بافت بیمار روی محیط کشت PDA کشت داده شد و قارچ عامل بیماری دوباره جداسازی و شناسایی، گردید.

آزمون بیماریزایی روی شاخه بریده

به منظور تعیین صحت ارزیابی مقاومت و یا بیماریزایی از طریق مایبز نزی روی شاخه‌ی بریده، آزمون بیماریزایی جدایه‌های منتخب در شرایط آزمایشگاهی روی شاخه‌های بریده نیز به انجام رسید. به این منظور، از درختان هشت ساله گرد، شاخه‌های یک ساله به قطر یک تا  $1/5$  سانتی‌متر تهیه شده و سریعاً به آزمایشگاه منتقل شدند. این شاخه‌ها سپس به قطعاتی به طول حدود  $20$  سانتی‌متر تقسیم

جدول ۱- مقایسه میانگین شدت بیماریزایی در دو روش مورد استفاده با آزمون تی استودنت (T-test)

آزمون	میانگین	خطای معیار	حدود اطمینان میانگین		آزمون
			T مقدار	% ۹۵ در سطح معنی داری	
		پایین	بالا		
+/...	۲۹/۹۶	۱۲۷/۹۱	۱۴۵/۹۶	۴/۵۷	شاخه بریده
+/...	۳۴/۸۷	۱۰۸/۴۶	۱۲۱/۴۸	۳/۳۰	نهال

جدول ۲- شدت بیماریزایی ۵۸ جدایه از قارچ جمع آوری شده از مناطق مختلف کشور در دو روش ارزیابی بیماریزایی روی شاخه های بریده و نهال های گرد و در شرایط طبیعی

شماره جدایه	محل جمع آوری	روی شاخه نهال (mm <sup>2</sup> )	میانگین مساحت زخم روی شاخه نهال (mm <sup>2</sup> )	میانگین مساحت زخم
۱	آذربایجان غربی- کهرباز	۱۱۵/۴۱**	۱۱۰/۰۴***	
۲	آذربایجان غربی- کهرباز	۹۴/۲۶ns	۹۸/۴۶*	
۳	آذربایجان غربی- کهنه شهر	۱۵۹/۴۳***	۱۱۱/۲۸***	
۴	آذربایجان غربی- سلماس	۱۳۷/۱۹***	۱۳۵/۵۷***	
۵	آذربایجان غربی- سلماس	۱۲۰/۸۶***	۲۲۰/۶۰***	
۶	چهارمحال و بختیاری- آورگان	۸۷/۵۳ns	۶۵/۸۳ns	
۷	چهارمحال و بختیاری- فخر شهر	۷۱/۹۶ns	۱۶۸/۹۰***	
۸	چهارمحال و بختیاری- فخر شهر- روستای خیرآباد	۱۳۰/۶۵***	۱۷۷/۷۴***	
۹	چهارمحال و بختیاری- سامان	۱۶۴/۲۶***	۱۱۷/۴۳**	
۱۰	چهارمحال و بختیاری سامان	۷۷ns	۸۸/۶۰ns	
۱۱	چهارمحال و بختیاری شهرکرد	۱۰۱/۵۳*	۱۳۱/۰۸**	
۱۲	فارس- صفашهر	۷۶/۶۱ns	۹۹/۵۰ns	
۱۳	همدان- نهادوند	۱۸۸/۳۹***	۸۸/۷۵ns	
۱۴	همدان- نهادوند- روستای قاسم آباد	۷۷/۱۵ns	۱۲۰/۷۷**	
۱۵	همدان- ۱۵ کیلومتری نهادوند	۱۴۹/۱۸**	۱۳۵/۱۰***	
۱۶	همدان- ۱۵ کیلومتری نهادوند	۸۵/۸۴ns	۱۵۲/۶۳***	
۱۷	همدان- کیلومتر ۵ جاده نهادوند	۱۰۰/۱۵*	۱۴۸/۸۰***	
۱۸	همدان- سرکان- ورودی روستای باباپیر	۶۸/۷۱ns	۱۷۸/۸۴***	
۱۹	همدان- ابتدای سه راهی تویسرکان	۶۱/۷۶ns	۷۵/۳۵ns	
۲۰	همدان- تویسرکان	۷۰/۴۵ns	۷۱/۷۷ns	
۲۱	همدان- کیلومتر ۱ جاده تویسرکان	۸۶/۲۸ns	۲۲۰/۶۹***	
۲۲	همدان- تویسرکان ۱۱ جاده تویسرکان به کنگاور	۱۰۳/۳۶*	۱۲۹/۲۱***	
۲۳	ایلام- بانقلان	۱۰۳/۸۰*	۸۷/۴۷ns	
۲۴	اصفهان- داران	۹۱/۳۴ns	۱۴۲/۸۹***	
۲۵	اصفهان- رضوان شهر- روستای تندران	۱۴۴/۶۲***	۱۱۸/۵۷***	
۲۶	اصفهان- رضوان شهر- روستای الوار	۱۳۳/۲۹***	۲۸۱/۷۸***	
۲۷	اصفهان- رضوان شهر- روستای مهدی آباد	۹۵/۵۳ns	۱۴۷/۷۴ns	
۲۸	کرمانشاه- گهواره- روستای چفته سنجابی	۱۴۳/۸۵***	۱۱۷/۱۳**	
۲۹	کرمانشاه- کنگاور	۱۱۳/۱۰**	۵۸/۴۷ns	
۳۰	کرمانشاه- صحنه	۲۶۸/۴۶***	۱۲۰/۷۴***	
۳۱	کرمانشاه- صحنه	۹۷/۵۶*	۱۴۰/۵۷***	
۳۲	کرمانشاه- سنقر	۱۶۳/۲۲***	۱۰۰/۷۷*	
۳۳	کرمانشاه- صحنه	۷۸/۲۶ns	۱۲۲/۴۵***	

جدول ۲- ادامه

شماره جدایه	محل جمع‌آوری	دوی شاخه‌ی بريده (mm <sup>2</sup> )	ميانگين مساحت زخم (mm <sup>2</sup> )	ميانگين مساحت زخم دوی شاخه‌ی نهال (mm <sup>2</sup> )
۳۴	کرمانشاه- جاده ستقر به صحنه	۱۱۶/۱۱**	۶۸/۸۴ ns	
۳۵	کردستان- سقز	۱۰۸/۵۲**	۱۵۶/۹۰***	
۳۶	کردستان- کیلومتر ۱۲ جاده کامیاران به سندج	۶۲/۲۷ns	۱۳۶/۶۴***	
۳۷	کردستان- کیلومتر ۹ جاده کامیاران به سندج	۱۳۶/۵۵***	۸۹/۴۳ ns	
۳۸	کردستان- کیلومتر ۱۳ جاده کامیاران به سندج	۱۲۱/۸۸***	۱۰۶/۹۸**	
۳۹	کردستان- کیلومتر ۱۷ جاده موجش	۱۲۷/۶۶***	۱۰۰/۹۸*	
۴۰	کردستان- موجش	۱۴۵/۵۳***	۱۸۳/۵۹***	
۴۱	کردستان- کیلومتر ۲۵ جاده دهگلان به سندج	۱۱۴/۲۳**	۱۶۱/۸۱***	
۴۲	لرستان- الیگودرز	۸۳/۲۲ns	۱۴۸/۹۱***	
۴۳	لرستان- ازنا	۸۱/۰۹ns	۷۶/۵۶ns	
۴۴	لرستان- بروجرد	۹۳/۴۶ns	۱۳۵/۵۹***	
۴۵	لرستان- دورود	۱۱۰/۵۲**	۱۶۵/۹۶***	
۴۶	لرستان- دورود	۲۵۸/۵۹***	۱۲۷/۱۵***	
۴۷	لرستان- اشتربیان	۹۳/۷۵ns	۷۵/۱۲ns	
۴۸	لرستان- اشتربیان	۱۲۰/۰۵**	۱۷۹/۹۲***	
۴۹	مرکزی- اراک	۸۶/۶۳ns	۱۳۶/۷۰***	
۵۰	مرکزی- اراک	۱۴۲/۶۴***	۲۳۵/۶۰***	
۵۱	مرکزی- اراک	۱۵۵/۸۷***	۱۵۷/۰۳***	
۵۲	مرکزی- خمین	۱۹۳/۰۵***	۲۰۶/۸۵***	
۵۳	مرکزی- خمین	۱۳۸/۶۵***	۱۷۸/۴۰***	
۵۴	مرکزی- خمین	۱۲۴/۳۵***	۸۸/۹۳ns	
۵۵	زنجان- ابهر	۱۴۸/۸۴***	۱۶۴/۱۸***	
۵۶	زنجان- زنجان	۱۴۴/۰۵**	۲۴۴/۳۹***	
۵۷	زنجان- زنجان	۱۳۱/۴۱***	۱۲۴/۹۲***	
۵۸	زنجان- زنجان	۸۶/۹۹ns	۱۴۷/۱۸***	
	شاهد	۶۳/۵۸	۵۰/۲۴	

مقایسه ميانگين ها با استفاده از روش دانت و در سطوح آماري ۱، ۵ و ۱۰/۱ درصد انجام شد.

-داده ها در سطح ۵% با شاهد اختلاف معنی داری ندارند

ns -داده ها در سطح ۵% با شاهد اختلاف معنی داری دارند ولی اختلاف در سطح ۱% معنی دار نیست.

\*-داده ها در سطح ۵% با شاهد اختلاف معنی داری دارند ولی اختلاف در سطح ۱% معنی دار نیست.

\*\*-داده ها در سطح ۵% و ۱% با شاهد اختلاف معنی داری دارند ولی اختلاف در سطح ۰/۱% معنی دار نیست.

\*\*\*-داده ها در سطوح ۵٪، ۱٪ و ۰/۱٪ با شاهد اختلاف معنی داری دارند.

خاصی بین محل جمع‌آوری جدایه ها و میزان بیماریزایی آنها وجود نداشت. به عبارتی در بین جدایه های جمع‌آوری شده از یک شهرستان خاص هم جدایه های با بیماریزایی شدید و هم جدایه های با بیماریزایی خفیف وجود داشت. البته جدایه های به دست آمده از برخی شهرستان ها مثل تویسرکان همدان، ازنا لرستان و صفاه شهر فارس در مجموع قدرت بیماریزایی ضعیفی را در هر دو آزمون نشان دادند. میزان همبستگی بین آزمون بیماریزایی در شرایط آزمایشگاه و طبیعت (شاخه‌ی بريده و نهال) ۲۳/۴ درصد بود که از لحاظ آماری در سطح ۱% نیز معنی دار می‌باشد.

همان‌طور که مشاهده می‌شود بین جدایه های مورد مطالعه از نظر صفت اندازه‌گیری شده اختلاف بسیار معنی داری وجود دارد (۰/۱۰، P≤ ۰/۰۲) (شکل ۲ و جدول ۲). بر اساس نتایج کلی حاصل از مقایسه ميانگين مساحت زخم روی شاخه‌ی بريده، جدایه شماره ۲۶ و ۴۶ دارای بیشترین مقدار بودند و تعداد ۱۴ جدایه با شاهد اختلاف معنی داری نداشتند. همین‌طور در مورد اندازه زخم روی نهال، جدایه شماره ۳۰ و ۵۶ دارای بیشترین مقدار و جدایه شماره ۱۸ و ۱۹ دارای کمترین مقدار بودند. قابل توجه است که در این آزمون نیز ۲۰ عدد از جدایه ها اختلاف معنی داری با شاهد نداشتند. اما در مجموع الگوی



شکل ۲- تفاوت درجه‌ی پرآزادی جدایه‌های مختلف *Cytospora chrysosperma*؛ a- زخم ایجاد شده در سطح کامبیوم و b- زخم ایجاد شده در سطح پوست

شده اختلاف بسیار معنی‌داری وجود داشت ( $P \leq 0.01$ ). مساحت زخم ایجاد شده در اثر مایه‌زنی در تعداد قابل توجهی از جدایه‌ها اختلاف معنی‌داری با شاهد نداشت. علت کم‌آزادی این جدایه‌های قارچی ممکن است یک صفت ذاتی یا در اثر آلودگی به مایکوویروس‌ها باشد. البته نباید اثر شرایط محیطی را نادیده گرفت. چراکه در مورد قارچ‌های فرصت طلبی مثل سیتوسپورا، ضلوع شرایط محیطی مثلث بیماری‌زایی از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. هamar و همکاران (۱۵) ارتباط dsRNA موجود در یک جدایه (۱۴، ۴A) از گونه *Leucostoma persoonii* با بیماری‌زایی پایین قارچ را مورد بررسی قرار دادند و توانستند به ارتباطی منطقی بین وجود نه بخش RNA و رشته‌ای در این قارچ و بیماری‌زایی پایین آن دست یابند. در مطالعه حاضر نوعی فروپاشی خوبی‌خودی در پرگنه برخی از جدایه‌های قارچ مشاهده می‌شود که ممکن است علت این مشاهده *C. chrysosperma* پدیده نیز ناشی از حضور مایکوویروس در ریشه‌های این جدایه‌ها باشد که در مطالعات بعدی انجام گرفته توسط عباسی و همکاران (۵) حضور مایکوویروس در جمعیت *C. chrysosperma* به اثبات رسید. به هر حال، صرف نظر از حضور جدایه‌های کم‌آزار در جمعیت *C. chrysosperma* در آزمون بیماری‌زایی، میزان پیشرفت آلودگی حتی در مورد جدایه‌هایی که از قدرت تهاجمی بیشتری برخوردار بوده‌اند، چنان قابل توجه نبوده و به طور میانگین در مورد پرآزادترین جدایه میانگین اندازه زخم ایجاد شده در سطح کامبیوم پس از گذشت یک ماه،  $258\text{mm}^2$  اندازه‌گیری شده است. از این رو به نظر می‌رسد شیوع بیماری شانکر سیتوسپورایی در گردو احتمالاً بیشتر ناشی از وجود عوامل تنفسی و زمینه‌ساز محیطی و آسیب‌پذیری زیاد درختان گردو در برابر این عوامل محیطی از جمله آفتاب‌سوختگی، سرمادگی، تش رطوبت و تش‌های تعذیه‌ای است که گیاه را در برابر عوامل

همانطور که در جدول ۲ مشخص است، در بیشتر موارد میزان بیماری‌زایی جدایه‌ها در دو روش مورد استفاده شده مناسب است ولی در برخی موارد نتایج مشاهده شده نه تنها مناسب نیستند بلکه کاملاً متضاد هم هستند، به نحوی که یک جدایه با بیماری‌زایی زیاد روی شاخه‌های بریده، در آزمون بیماری‌زایی روی نهال تفاوت معنی‌داری با شاهد ندارد. مثل جدایه‌های ۱۶، ۷، ۴۴ و ۴۹ که میزان بیماری‌زایی آنها حتی کمتر از نصف شده بود. حالت عکس هم با فراوانی کمتر وجود داشت. حالتی که میزان بیماری‌زایی جدایه در آزمون شاخه‌های بریده کمتر از میزان آن در آزمون نهال بود. از جمله جدایه‌های ۱۳، ۳۶، ۵۸ که در آزمون شاخه‌های بریده تفاوت معنی‌داری با شاهد نشان ندادند.

## بحث و نتیجه‌گیری

در گزارش پیشین نگارنده‌گان (۴) گونه‌های مختلف جنس *Cytospora* از مناطق مختلف ایران جداسازی و شناسایی شدند. بر اساس آن گزارش گونه *C. chrysosperma* به عنوان گونه غالب مشخص گردید. در این مطالعه هدف این بود که نه تنها بیماری‌زایی جدایه‌های گونه *C. chrysosperma* مورد ارزیابی قرار گیرد بلکه روش مناسب برای ارزیابی بیماری‌زایی نیز معرفی گردد. بدین منظور، در این مطالعه از بین ۱۴۷ جدایه از قارچ *C. chrysosperma* جدایه با توزیع جغرافیایی مناسب انتخاب گردیده و توان بیماری‌زایی آن‌ها به دو طریق؛ در شرایط طبیعت روی نهال‌های سه ساله گردو و در شرایط آزمایشگاه روی شاخه‌های بریده یک‌ساله گردو مورد ارزیابی قرار گرفت. به طور کلی چنان که از نتایج آزمون‌های بیماری‌زایی بر می‌آید، میزان بیماری‌زایی جدایه‌های مختلف به شدت متفاوت بوده و از لحاظ آماری بین جدایه‌های مورد مطالعه از نظر صفت اندازه‌گیری

می‌آید، ارزیابی درجه مقاومت یا قدرت بیماریزایی روی شاخه‌ی بریده چندان معتبر نبوده یا حداقل برای استفاده از این روش، باید مدت زمان نگهداری شاخه‌های مایه‌زنی شده، به عنوان یک متغیر کلیدی به شدت مورد توجه قرار گیرد.

اشکان و حجارود (۲) نیز توان بیماریزایی گونه‌های مختلف جنس *Cytospora* را به دو روش مایه‌زنی روی شاخه‌ی بریده در آزمایشگاه و مایه‌زنی روی نهال در طبیعت مورد بررسی قرار دادند و بیان داشتند که روش مایه‌زنی روی شاخه‌های بریده طریقه ساده و مطمئنی برای آزمون بیماریزایی در این جنس است که در مدت کمی به نتیجه می‌رسد. از آن جایی که ایجاد آلودگی و شدت آن به عواملی از جمله سن میزان، سن شاخه‌ی مایه‌زنی شده روی میزان، شرایط جوی محل کاشت نهال، دمای محیط در زمان مایه‌زنی و فصل مایه‌زنی دارد (۱۷)، از این رو نتایج به دست آمده در یک تحقیق در زمان‌های متفاوت نیز ممکن است با هم یکسان نباشد. به هر حال تعیین درجه اعتبار روش مایه‌زنی روی شاخه‌ی بریده مستلزم استفاده از ارقامی با درجه حساسیت یکسان است که با توجه به روش تکثیر بذری گردو قطعاً درجه مقاومت نهال‌های مختلف یکنواخت نخواهد بود. لذا توصیه می‌شود این آزمون‌ها با تعداد کمتری از جدایه‌ها از طریق مایه‌زنی روی شاخه‌های یک درخت مورد مقایسه قرار گیرند. از طرف دیگر در آزمون شاخه‌های بریده اثر شرایط محیطی مؤثر در توسعه بیماری به عنوان یکی از اجزای مثلث بیماریزایی به حداقل می‌رسد. لذا با توجه به وابستگی زیاد این بیمارگر به تنش‌های محیطی به نظر می‌رسد روش شاخه‌های بریده برای بیمارگرهای فرست طلب نظیر *Cytospora* برآورده صحیح از میزان پرآزاری واقعی آنها نباشد.

فرصت طلب آسیب‌پذیر می‌سازد. بر اساس مشاهدات نگارندگان، بیماری شانکر سیتوسپورایی گردو در مناطق سردسیر نسبت به مناطق معتدل شیوع بیشتری دارد. همچنین در باغاتی که در نقاط کم ارتفاع احداث شده‌اند فراوانی بیماری نسبت به باغاتی که در ارتفاعات احداث شده‌اند بیشتر است. این مسئله اهمیت آسیب ناشی از سرمای زمستانه را که به عنوان یک عامل زمینه‌ساز برای ایجاد بیماری عمل می‌کند به وضوح نشان می‌دهد. تعذیه متعادل و آبیاری منظم نیز اهمیت بسیاری در مهار این بیماری دارند. اهمیت تنش‌های مختلف محیطی و تعذیه‌ای در موقع بیماری شانکر سیتوسپورایی در میزان‌های مختلف به کرات در منابع مختلف علمی مورد تأکید قرار گرفته است (۱۶، ۹، ۱۰، ۱۴ و ۱۶).

در این پژوهش سعی بر این بود تا علاوه بر ارزیابی پرآزاری جدایه‌ها، روش آزمایشگاهی مناسبی برای ارزیابی بیماریزایی معین گردد. لذا شاخه‌های بریده شده و یکدست گردو در شرایط کنترل شده آزمایشگاهی با جدایه‌های بیمارگر تلقیح شدند. همانگونه که از نتایج بر می‌آید، به طور کلی میزان پیشرفت آلودگی روی شاخه‌ی بریده بیشتر از نهال بود. در روش مایه‌زنی روی نهال، اندازه زخم ایجاد شده در سطح کامبیوم پس از گذشت یک ماه در مورد پرآزارترین جدایه به طور میانگین<sup>۲</sup> ۲۵۸mm اندازه‌گیری شد؛ در حالی که در آزمون بیماریزایی روی شاخه‌های بریده مساحت زخم ایجاد شده در مدت ده روز پس از مایه‌زنی<sup>۲</sup> ۲۸۱mm اندازه‌گیری گردید. به نظر می‌رسد در مورد آزمون بیماریزایی در نهال، سیستم فال دفاعی گیاه پیشرفت بیمارگر را مهار می‌نماید. لذا چنان‌که از مقایسه نتایج آزمون‌های بیماریزایی روی نهال سالم و شاخه‌های بریده بر

## منابع

- ۱- احمدی ف. و بنی‌هاشمی ض. ۱۳۸۵. نقش گونه‌های سیتوسپورا در زوال درختان گردو در جنوب ایران. خلاصه مقالات هفدهمین کنگره گیاه‌پژوهشی ایران. کرج، ایران. صفحه ۳۱۳.
- ۲- اشکان م. و حجارود ق.ع. ۱۳۶۱. بررسی تاکسونومیک و پاتولوژیک درباره قارچ‌های شبه‌جنس *Cytospora Ehrenb* و اشکال جنسی آن‌ها روی درختان میوه در ایران. قسمت دوم- بیماری‌های گیاهی. ۱۸: ۴۲-۲۰.
- ۳- جوادی اصطهباناتی ع. ۱۳۸۷. معرفی گونه‌های سیتوسپورا روی گردو در ایران. خلاصه مقالات هجدهمین کنگره گیاه‌پژوهشی ایران. صفحه ۳۹.
- ۴- عباسی خ، عباسی س. و فتوحی فرخ. ۱۳۹۱. شناسایی گونه‌های جنس *Cytospora* جدا شده از درختان گردو در ایران. مجله گیاه‌پژوهشی، جلد ۳۵، شماره ۳، صفحات ۵۹ تا ۶۹.
- ۵- عباسی س، عباسی خ. و هاشمی م. ۱۳۹۱. پراکنش طبیعی dsRNA در جدایه‌های قارچ سیتوسپورا در ایران. خلاصه مقالات بیستمین کنگره گیاه‌پژوهشی ایران. شیراز، ایران. صفحه ۴۵۳.
- ۶- فتوحی فرخ. ۱۳۸۶. تحقیق تاکسونومیک روی شبه‌گونه‌های ایرانی شبه‌جنس *Cytospora Ehrenb*. رساله دکتری، دانشکده علوم و مهندسی کشاورزی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج. ۱۸۳ صفحه.

۷- کیومرثی ش. و زکیئی ز. ۱۳۷۷. شانکر سیتوسپورائی درختان گردو در استان کرمان. سیزدهمین کنگره گیاهپزشکی ایران. کرج، ایران. صفحه ۲۳۶.

- 8- Adams G.C., Surveyer R.S., and Iezzoni A. 2002. Ribosomal DNA sequence divergence and group 1 introns within *Leucostoma* species, *L. cinctum*, *L. persoonii* and *L. parapersoonii* sp. nov., ascomycetes that cause cytospora canker of fruit trees. *Mycologia*, 94: 947-967.
- 9- Adams G.C., Wingfield M.J., Common R., and Roux J. 2005. Phylogenetic relationships and morphology of *Cytospora* species and related teleomorphs (Ascomycota, Diaporthales, Valsaceae) from Eucalyptus. *Studies in Mycology*, 52: 11-44.
- 10- Agrios G.M. 2005. *Plant Pathology*. 5th ed. Academic Press, New York, USA. 948p.
- 11- Belisario A. 1992. Phytopathological problems of walnut. *InformatoreAgrio*, 48: 51-53.
- 12- Biggs A. R. 1989. Integrated control of Leucostoma canker of peach in Ontario. *Plant Disease*, 73: 869-874.
- 13- Biggs A.R. 1989. Temporal changes in the infection court following wounding of peach bark are associated with cultivar variation in infection by *Leucostoma persoonii*. *Phytopathology*, 79: 627-630.
- 14- Brown-Rytlewski D.E., and McManus P.S. 2000. Virulence of *Botryosphaeria dothidea* and *Botryosphaeria obtusa* on apple and management of stem cankers with fungicides. *Plant Disease*, 84:1031-1037.
- 15- Hammar S., Fulbrigh D.W., and Adams G.C. 1989. Association of double stranded RNA with low virulence in an isolate of *Leucostoma persoonii*. *Phytopathology*, 79: 568-572.
- 16- Kepley J.B., and Jacobi W.R. 2000. Pathogenicity of *Cytospora* fungi on six hardwood species. *Journal of Arboriculture*, 26: 326-332.
- 17- Survey-Iyer R.S., Adams G.C., Iezzoni A.F., and Jones A.L. 1995. Isozyme detection and variation in *Leucostoma* species from *Prunus* and *Malus*. *Mycologia*, 87(4): 471-482.