

بررسی تأثیر همزیستی با قارچ مایکوریزا بر شاخص‌های رشد و عملکرد ریزغده در گیاهچه‌های (Solanum tuberosum) سیب‌زمینی

خسرو پرویزی^۱ - فرشاد دشتی^{۲*}

تاریخ دریافت: ۱۳۹۱/۱۰/۱۸

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۸/۷

چکیده

به منظور بررسی تأثیر قارچ‌های آربوسکولار مایکوریزا بر رشد، عملکرد و کیفیت ریزغده تولیدی در گیاهچه‌های حاصل از کشت بافت در سیب‌زمینی یک آزمایش گلدانی به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی و در چهار تکرار انجام شد. فاکتورهای مورد آزمایش شامل دو رقم سیب‌زمینی (آگریا و سانته) و کاربرد قارچ‌های آربوسکولار مایکوریزا (*G. etunicatum*, *G. mosea* و مخلوط آن‌ها) و عدم کاربرد قارچ بودند. در مراحل رشد گیاهچه‌ها از صفاتی مانند میزان کلروفیل، طول استولون، سطح برگ، وزن تر و خشک ساقه، وزن تر و خشک ریشه و نیز مقدار کلونیزاسیون ریشه اندازه‌گیری به عمل آمد. پس از برداشت ریزغده‌ها به اندازه‌های مختلف تفکیک شده و درصد ماده خشک آن‌ها نیز اندازه‌گیری شد. نتایج نشان داد که قارچ‌های مایکوریزا اثر معنی‌داری بر صفات رشد، عملکرد و میزان ماده خشک ریزغده تولیدی در گیاهچه‌های سیب‌زمینی دارند. در شاخص‌های رشد اثر متقابل رقم و قارچ مایکوریزا صرفاً با طول استولون و وزن تر و خشک ریشه معنی‌دار شد. در تمامی کلاس‌های اندازه ریزغده تولیدی، اثر متقابل رقم و مایکوریزا معنی‌دار شد. بیشترین میزان ریزغده در تلقیح با مخلوط دو گونه مایکوریزا حاصل گردید. در بررسی روابط همیستگی صفات با درصد کلونیزاسیون قارچ مشخص شد که همبستگی مثبت و معنی‌داری بین درصد کلونیزاسیون با اغلب شاخص‌های مورد اندازه‌گیری و عملکرد ریزغده وجود دارد.

واژه‌های کلیدی: سیب‌زمینی، گیاهچه، مایکوریزا، همزیستی، تولید ریزغده

مقدمه

علاوه بر استفاده از روش‌های شیمیایی و فیزیکی در ایجاد سازگاری در گیاهان حاصل از کشت بافت، آماده‌سازی^۳ و مقاوم نمودن گیاهچه‌ها در کشت بافت با عوامل بیولوژیک در قبل و یا در زمان انتقال نیز امکان پذیر می‌باشد. این اقدامات با استفاده از قارچ‌های همزیست و باکتری‌های مفید عملی می‌گردد. در این راستا و در طول دهه اخیر اثرات بکارگیری قارچ همزیست مایکوریزا در جهت ایجاد سازگاری و افزایش کارآیی گیاهان حاصل از کشت بافت در پژوهش‌های مختلف مثبت و ثمریخش بوده است (۱۲، ۱۷، ۱۸، ۱۹، ۲۰ و ۲۱، ۲۰ و ۲۴).

قارچ‌های مایکوریزا یکی از انواع کودهای زیستی بوده که از

طریق رابطه همزیستی با ریشه گیاهان موجب افزایش کارآیی جذب عناصر غذای پرمصرف و حتی کم مصرف توسط گیاهان می‌شوند. همچنین از طریق افزایش جذب آب، افزایش مقاومت در برابر تنفس‌های زنده (عوامل بیماریزا) و غیر زنده (خشکی، شوری و....) سبب بهبود رشد، نمو و عملکرد گیاهان میزان در سیستم‌های کشاورزی پایدار می‌شوند (۹، ۲۷ و ۲۸).

در بررسی تأثیر دو ایزوله تجاری مخلوط از قارچ مایکوریزا با نام‌های Vaminoc و Endorize و نیز جدایه خالص شده از قارچ آربوسکولار مایکوریزا گونه *Glomus intraradices* بر میزان تولید غده و توزیع آن در اندازه‌های مختلف مشخص شد که گیاهچه‌های تلقیح شده با مخلوط دو ایزوله تجاری عملکرد غده بیشتری نسبت به بکارگیری *G. intraradices* به صورت خالص داشتند. همچنین دو مخلوط تجاری در مقایسه با تیمار شاهد و گونه خالص *G. intraradices* اثر کاملاً معنی‌داری بر تولید بیشتر غده بذری در سایز ۲۵-۳۵ میلی‌متر داشتند. در مجموع ایزوله تجاری مخلوط Endorize نسبت به تمامی تیمارها سبب تولید غده بذری بیشتری شد (۸).

۱ و ۲- دانشجوی دکتری و استادیار گروه علوم باگبانی، دانشکده کشاورزی،

دانشگاه بولوی سینا، همدان

(Email: dashti1350@yahoo.com)

*- نویسنده مسئول:

3-Priming methods

عملکرد را افزایش می‌دهد در حالیکه گونه *G. mossaeae* قادر به افزایش معنی داری در عملکرد نبود. در تحقیق دیگر مشخص شد که ایزوله تجاری از قارچ مایکوریزا *G. intraradices* به صورتی معنی دار تولید ریزغده را در گیاهچه‌های حاصل از کشت بافت در رقم آتلانتیک سیب‌زمینی افزایش می‌دهد (۲۳). داویس و همکاران (۵) با تلقیح مایکوریزا در شرایط گلخانه موفق به افزایش عملکرد در حد ۶۵ درصد در مقایسه با شاهد در رقم "یانگای" سیب‌زمینی شدند.

یالوو و همکاران (۳۳) نتیجه گرفتند که با تلقیح قارچ مایکوریزا در هنگامی که آلدگی ریزوکتونیا در گیاهچه‌های سیب‌زمینی انجام می‌شود میزان جذب عناصر غذایی نسبت به تیمارهای غیرمایکوریزایی افزایش معنی دار دارد. در میزان جذب عناصر غذایی در مقایسه تیمارهای مایکوریزایی و بدون آلدگی با رایزوکتونیا تفاوت معنی داری با تیمارهای شاهد در رقم "گولدراش" بوجود نیامد اما در رقم LP8922 "تفاوت در جذب مواد غذایی بین تیمارهای مایکوریزایی و شاهد معنی دار شد. همچنین با نتایج پژوهش ایشان در بررسی تأثیر قارچ مایکوریزا بر وضعیت استولون زایی مشخص شد که کلونیزه شدن گیاهچه‌ها در سیب‌زمینی با قارچ مایکوریزا ضمن کاهش طول استولون و افزایش تعداد آن‌ها، زمان ورود به مرحله آغازین غده را کوتاه کرده در عین حال طول دوره رشد را افزایش می‌دهد. افزایش تعداد استولون با سرعت ورود به مرحله غده‌سازی و افزایش طول دوره رشد از عوامل عمدۀ افزایش عملکرد نهایی تولید ریزغده در پژوهش ایشان بود.

در برنامه تولید غده‌چه در سیب زمینی علاوه بر نیاز به استقرار مناسب‌تر گیاهچه‌ها، راندمان تولید غده‌چه و نسبت تکثیر آن نیز مسئله مهمی است که می‌بایستی مورد توجه قرار گیرد. برآوردها از نسبت تولید ریزغده به گیاهچه حاکی از میزان نسبتاً پایین آن در برنامه‌های مختلف تکثیری در داخل کشور دارد و مجریان پژوهش‌های مختلف این مسئله را به عنوان یک ضعف عمدۀ در نظر می‌گیرند و از این موضوع اظهار نگرانی می‌نمایند (۱). در طول دهه اخیر با پژوهش‌هایی هرچند محدود در شرایط معمول مشخص شده است که قارچ مایکوریزا در عین حال که به مقاوم‌سازی ریز نمونه‌های کشت بافت پس از انتقال به محیط طبیعی کمک می‌کند، می‌تواند ظرفیت تولید ریز غده در گیاهچه را نیز افزایش دهد. در این پژوهش نیز ضمن بررسی کیفیت مقاوم‌سازی گیاهچه‌ها و تاثیر بر صفات رشد، ضربیت تکثیر در گیاهچه‌ها و کیفیت غده‌چه‌های حاصل نیز مورد بررسی قرار گرفت. با این توضیحات اهداف اصلی تحقیق بر موارد زیر متوجه بود.

۱- بررسی تأثیر قارچ مایکوریزا بر قابلیت رشد گیاهچه‌ها و افزایش توانایی آن‌ها در انطباق با شرایط درون بدنی و امکان حذف یا کاهش اقدامات مقاوم سازی در آن‌ها.

۲- امکان افزایش تولید ریزغدها با روشی مقرر از صرفه از

اثرات مثبت تلقیح دو جانبی قارچ همزیست آربوسکولار مایکوریزا بهمراه مایه زنی باکتریهایی از قبیل *Bacillus subtilis* گزارش شده است، در بررسی که توسط ووساتکا و گریندلر (۳۲) انجام شد، جدایه‌هایی از سه گونه قارچ آربوسکولار مایکوریزا شامل *Glomus etunicatum* و *G. fasciculatus* و *G. fistulosum* در ترکیب‌های مختلف بهمراه دو سویه از باکتری *Bacillus subtilis* گیاهچه‌های حاصل از کشت بافت در سه شرایط گلخانه، بسترها سایه‌ای^۱ و محیط‌های نیمه پوششی توری مایه‌زنی شدند. نتایج آزمایش نشان داد که در شرایط نیمه پوششی توری اثرات باکتری، قارچ و اثرات متقابل آن‌ها بر میزان تولید ریزغده و وزن تازه آن‌ها معنی دار شد. اما در شرایط گلخانه اثر دو فاکتور و نیز اثرات متقابل آن‌ها صرفاً در تولید تعداد ریزغده معنی دار شد و تفاوتی در وزن تازه ریزغده‌ها حاصل نشد. در این آزمایش دو رقم سیب‌زمینی مورد استفاده شامل رقم‌های "کاربن" و "کربست" و اکتشاهی متفاوتی در میزان صفات مورد اندازه‌گیری ریزغده و نیز درجه کلونیزاسیون قارچ در تیمارهای مختلف نشان دادند.

در بررسی اثر تلقیح قارچ مایکوریزا بر میزان استقرار و درصد زنده ماندن غده‌چه‌ها^۲ و ریزغده‌چه‌های^۳ حاصل از کشت غده‌چه‌ها در گونه‌ها و توسط چن و همکاران (۴) در دو شرایط گلخانه و مزرعه انجام گرفت. در این پژوهش جدایه‌هایی از ۵ قارچ از گونه‌های مختلف مایکوریزا *G. mosseae*, *G. etunicatum* گونه‌های *Entrophora*, *Gigaspora margarita*, *Acaulospora mellea* و *schenkii* استفاده شد. نتایج نشان داد که در شرایط گلخانه درصد کلونیزه شدن گیاهچه‌های حاصل از کاشت غده‌چه‌ها در گونه‌ها و جنس‌های مختلف قارچ متفاوت بود. گونه *G. etunicatum* با میزان ۷۸ درصد بالاترین درصد کلونیزه شدن را داشت که نسبت به تمامی تیمارها اختلاف معنی دار نشان داد. میزان وزن تر ریشه در تیمارهای قارچی متفاوت بود. درصد میزان هدررفت ریزغده‌چه‌ها در گونه‌های قارچی در مجموع پایین‌تر از شاهد بود اگرچه در برخی گونه‌های قارچ تفاوت معنی داری با شاهد نداشتند. در شرایط مزرعه اثرات استفاده از مخلوط قارچی بسیار چشمگیر و قابل توجه بود. بطوریکه میزان عملکرد در تیمارهای مخلوط قارچ مایکوریزا ۲۰٪ درصد بالاتر از شاهد بود. مهمتر اینکه غده‌های تولیدی در سایز تجاری (۲۰۰-۴۰۰ گرم) در تیمارهای قارچی بسیار بالاتر از تیمار شاهد بود.

نتایج تحقیقات مختلف در رابطه با اثر مایکوریزا داخلی بر عملکرد و راندمان تولید محصول در سیب‌زمینی بسته به نوع رقم و ایزوله انتخابی از قارچ متفاوت بوده است (۲). گراهام و همکاران (۱۱) دریافتند که تلقیح سیب‌زمینی با سویه قارچ *Glomus fasciculatus*

1- shadow house bed

2- minituber

3- microtuber

اندازه‌گیری سطح برگ توسط از دستگاه سطح برگ‌سنج مدل DELTA-T، ضمن شستشوی کامل ریشه‌ها اندام هوایی و ریشه از هم جدا و توزین شدن بعد اندام‌های مذکور در داخل آون (دماه ۷۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۷۲ ساعت) قرار داده شدن و در نهایت وزن خشک آن‌ها به طور جداگانه محاسبه گردید. برای اندازه‌گیری میزان کلروفیل، ۰/۵ گرم برگ تازه (برگ‌های کاملاً توسعه یافته) را انتخاب و کاملاً در یک آون چینی با پنج میلی‌لیتر استون ۸۰٪ مخلوط شده و سانتریفوژ گردید (۳۰۰۰ دور در دقیقه). پس از سانتریفوژ محلول روئی را برداشته و با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر، میزان جذب آن در طول موج‌های ۶۴۵ و ۶۶۳ نانومتر خوانده شد. در نهایت غلظت کلروفیل‌های a و b و کل با استفاده از روابط زیر محاسبه شد (۱۲).

$$\text{Chl}_a (\text{mg ml}^{-1}) = 11.64 \times (\text{A663}) - 2.16 \times (\text{A645})$$

$$\text{Chl}_b (\text{mg ml}^{-1}) = 20.97 \times (\text{A645}) - 3.94 \times (\text{A663})$$

$$\text{Chl}_{\text{total}} (\text{mg ml}^{-1}) = \text{Chl}_a + \text{Chl}_b$$

که در این روابط A645 و A663 به ترتیب میزان جذب در طول موج‌های ۶۴۵ و ۶۶۳ نانومتر می‌باشد. برای تعیین شدت کلونیزاسیون قارچ در ریشه از روش فیلیپس و هیمن (۲۵) استفاده شد. براساس روش فوق ابتدا ریشه‌های جدا شده در زیر آب جاری شستشو شده و سپس آن‌ها را در ظروف دریدار و در محلول فرمالین، اسید استیک و الكل (FAA) به نسبت حجمی ۵:۵:۹۰ نگهداری شدند. سپس این ریشه‌ها با آب مقطر شستشو شده و برای بینگ کردن سیتوپلاسم و نرم شدن بافت‌ها در محلول هیدروکسید پتاویس ۱۰ درصد به مدت ۱۲ ساعت در شرایط آزمایشگاه قرار گرفتند. سپس ریشه‌ها از این محلول خارج شده و سه بار با آب مقطر شستشو شده داده شدند. ریشه‌ها سپس برای شفاف شدن کامل بافت‌ها به محلول حاوی آب اکسیژنه قلیایی انتقال داده شده و به مدت دو ساعت در این محلول نگهداری شدند. نمونه‌ها از محلول آب اکسیژنه قلیایی خارج کرده و با آب مقطر شستشو داده سپس این نمونه‌ها به مدت ۵ دقیقه در محلول اسید کلریدریک ۱٪ قرار گرفته تا آماده رنگ‌پذیری اندام‌های قارچ شوند. سپس ریشه‌ها مستقیماً از محلول اسیدی به محلول رنگی تریپان بلو ۱ درصد و محلول در نیتروگلیسیرین منتقل و به مدت ده دقیقه در این محلول قرار گرفتند. سپس در الكل گلیکول تا زمان بررسی با میکروسکوپ نوری نگهداری شدند. درصد کلونیزاسیون ریشه‌ها براساس روش گونیگل و همکاران (۱۰) محاسبه شد. بدین منظور برای تعیین درصد آغشته‌گی میکوریزایی ریشه‌ها، از روش تلاقی خطوط مشبک استفاده شد ریشه‌های رنگ‌آمیزی شده با تریپان بلو بطور تصادفی در داخل ظرف پتی پخش شدند. سپس زیر لوب آزمایشگاهی و با کمک کاغذ شطرنجی میزان همزیستی ریشه بر حسب طول ریشه همزیست تعیین شد. تعداد نقاطی از ریشه که با خطوط عمودی و افقی برخورد کرده بودند شمرده شدند. سپس نقاطی

نظر اقتصادی و کاهش هزینه تولید.

مواد و روش‌ها

این تحقیق به منظور بررسی تأثیر کاربرد دو گونه قارچ مایکوریزا *G. etunicatum* و *Glomus mosseae* فیزیولوژیکی و همچنین عملکرد کمی و کیفی گیاهچه‌های حاصل از کشت بافت سیب‌زمینی انجام شد. محل اجرای پژوهش آزمایشگاه کشت بافت و گلخانه تحقیقاتی مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی همدان بود. اندازه‌گیری‌های آزمایشگاهی در آزمایشگاه دانشکده کشاورزی دانشگاه بوعلی سینا انجام شد. در این آزمایش تلقیح قارچ مایکوریزا در گلخانه و در زمان انتقال گیاهچه‌های حاصل از رشد تک‌گره‌ها به گلدان‌ها انجام گرفت. در هنگام کاشت گیاهچه‌ها، مقدار ۱ گرم از ریشه‌های کلونیزه شده هر گونه قارچ که واحد ۱۲۰ عضو از اندام فعال قارچ^۱ بود به عنوان زادمایه در محل کاشت هر گیاهچه و در مجاورت ریشه‌ها قرار گرفت. در تیمار اختلاط دو گونه، جهت مایه‌زنی هر گیاهچه و از هر گونه مقدار نیم گرم از مخلوط خاکی ریشه‌های کلونیزه شده توزین و با هم‌دیگر مخلوط شدند. جدایه مایه تلقیح از کلونیزه شدن دو گونه قارچ با ریشه گیاهان سویا و ذرت در گلخانه موسسه تحقیقات آب و خاک تهیه گردید. طرح آزمایشی مورد استفاده آزمایش فاکتوریل در قالب طرح پایه کاملاً تصادفی بود که دو گونه قارچ مایکوریزا به صورت مجزا و در مخلوط با هم به همراه شاهد در چهار سطح در قالب یک فاکتور و نوع رقم (سانته و آگریا) به عنوان فاکتور دیگر در دو سطح مد نظر قرار گرفت. هر تیمار آزمایشی در چهار تکرار انجام شد و در هر تکرار هم تعداد ۱۶ گیاهچه در هر سینی کاشت با تراکم ۸۰ گیاهچه در متر مربع به صورت جداگانه کشت شدند. محیط کشت که ترکیبی از پیت و پرلایت (به نسبت ۱:۲) بود بوسیله دستگاه ضدغونی خاک (با استفاده از بخار آب) ضدغونی گردید. عملیات داشت و مراقبت از گیاهچه‌ها در تیمارهای شاهد (بدون استفاده از مایه تلقیح) و تیمارهای تلقیح شده به صورت یکسان انجام شده و تغذیه گیاهچه‌ها با محلول غذایی کامل فلورال به غلظت ۳ در هزار و به صورت محلول با حجم یکسان (۲۰۰ cc) در هر جعبه کاشت) در هر ۱۲ روز صورت پذیرفت.

اندازه‌گیری فاکتورهای رشد از ۸ هفته پس از تلقیح شروع شد. بدین منظور متوسط طول میانگره و ساقه (از قاعده تا نوک شاخساره) در تیمار و تکرارهای مختلف بوسیله خط کش دقیق اندازه‌گیری شد. قطر ساقه (وسط ساقه) نیز در همین مرحله بوسیله کولیس اندازه‌گیری شد. جهت اندازه گیری سطح برگ، وزن تر و خشک ریشه و وزن تر و خشک ساقه دو نمونه تصادفی از هر تکرار انتخاب و پس از

1- Propagule

تلقیح گیاهچه‌ها با گونه *G. etunicatum* و مخلوط دو گونه افزایش معنی داری در سطح ۵٪ آزمون دانکن در مقایسه با گونه *G. mosseae* نشان دادند. تلقیح با قارچ مایکوریزا مستقل از نوع رقم سبب افزایش معنی دار در میزان کلروفیل شد. میزان کلروفیل a، b و کلروفیل کل در تیمارهای شاهد و مایکوریزایی در مجموع در رقم آگریا بیشتر از رقم سالته بود و تفاوت‌ها در سطح ۵٪ آزمون دانکن معنی دار شد (جدول‌های ۱ و ۲).

افزایش قابل توجهی در متوسط اندازه میانگره و سطح برگ در تلقیح گیاهچه‌ها با گونه *G. etunicatum* و مخلوط دو گونه در مقایسه با گونه *G. mosseae* حاصل شد. به طوریکه تفاوت‌ها در سطح ۵٪ معنی دار شد. بالاترین طول میانگره و بیشترین میزان سطح برگ در هر دو رقم در تلقیح با مخلوط دو گونه مایکوریزا به دست آمد که به ترتیب با ۳/۹۲ سانتی‌متر و ۱۲۳/۰۶ سانتی‌متر مربع با کاربرد گونه *G. etunicatum* تفاوت معنی دار نشان دادند اما با گونه *G. mosseae* تفاوت‌ها در سطح ۵٪ آزمون دانکن معنی دار شد. با مایه‌کوبی قارچ مایکوریزا طول استولون در هر دو رقم کاهش پیدا کرد اگرچه پاسخ دو رقم نسبت به گونه قارچ مایکوریزا و مخلوط دو گونه روند یکسانی نداشت (جدول ۲). گیاهچه‌های تلقیح شده با قارچ مایکوریزا در گونه *G. etunicatum* و مخلوط دو گونه وزن تر و خشک ساقه و همچنین وزن تر و خشک ریشه بیشتری نسبت به تیمارهای شاهد داشتند و تفاوت‌ها در سطح ۵٪ آزمون دانکن معنی دار شد. در مقابل تلقیح با گونه *G. mosseae* صرفاً در وزن تر و خشک ساقه نسبت به تیمارهای شاهد تفاوت معنی دار ایجاد کرد و در وزن تر و خشک ریشه نسبت به تیمارهای شاهد تفاوت معنی دار تیمارهای شاهد نداشت. روند تغییرات وزن تر و خشک ساقه در دو رقم مورد آزمایش در تیمارهای مایکوریزایی و شاهد مشابه بود اما در وزن تر و خشک ریشه پاسخ‌های متفاوتی در تیمارهای مایکوریزایی و شاهد داشتند. کمترین درصد کلونیزاسیون ریشه با متوسط ۳۶/۶۲ در گیاهچه‌های تلقیح شده با گونه *G. mosseae* بدست آمد که نسبت به تلقیح با گونه *G. etunicatum* و مخلوط دو گونه تفاوت معنی دار داشت. شدت کلونیزاسیون در رقم سالته در هر سه تیمار مایکوریزایی نسبت به رقم آگریا بالاتر بود اگرچه تفاوت‌ها بین دو رقم در تلقیح با گونه *G. mosseae* معنی دار نشد (جدول‌های ۱ و ۲).

مقایسه میانگین‌های مربوط به اثرات متقابل رقم و قارچ مایکوریزا در اندازه ریزغده تولیدی مشخص کرد که تلقیح با قارچ مایکوریزا در هر دو رقم سبب افزایش معنی دار در تعداد ریزغده تولیدی در همه اندازه‌ها شد. اگرچه پاسخ دو رقم در اندازه‌های مختلف روند مشابهی نداشت. در متوسط تعداد ریزغده بزرگتر از پنج گرم، دو رقم در تلقیح با مخلوط دو گونه نسبت به کاربرد جدآگانه و تیمار شاهد (عدم تلقیح قارچ مایکوریزا) تعداد بیشتری ریزغده درشت

که آبی پر رنگ تری داشتند و اندامهای قارچ را در بر می‌گرفت، شمارش شدند. در نهایت از تقسیم این عدد بر تعداد کل برخوردها، درصد طول ریشه همزیست با قارچ تخمین زده شد. این کار برای همه تیمارهای مایکوریزایی با سه تکرار انجام شد. در هنگام برداشت، گیاهچه‌ها با دقت از محیط کشت خارج شده و طول استولون (بوسیله خطکش دقیق) اندازه‌گیری شد. ریزغدهای تولیدی پس از توزین به چهار کلاس با اندازه‌های متفاوت تفکیک شده (بزرگتر از پنج گرم، سه تا پنج گرم، یک تا سه گرم و کوچکتر از یک گرم)، تعداد آن‌ها در هر کلاس بذری مشخص شده و بر اساس نسبت به گیاهچه موجود در هر جعبه کاشت متوسط تعداد ریزغده در هر گیاهچه و در هر تکرار برآورد گردید. جهت اندازه گیری ماده خشک غده سه نمونه تصادفی از هر تکرار جدا شده و کاملاً شسته شده و خشک شدن سپس توزین شدند. برش‌هایی به صورت چیپس از آن‌ها تهیه شد و در آون در 0°C ۸۵ بحدود ۴۸ ساعت قرار گرفتند. چند نوبت توزین شده پس از رسیدن به وزن ثابت، درصد ماده خشک آن‌ها از تقسیم وزن نهایی بر وزن اولیه و ضرب عدد حاصل در ۱۰۰ تعیین شد. در خاتمه محاسبات آماری داده‌های حاصل از طریق نرم‌افزار SAS انجام شد. جهت مقایسه میانگین‌ها از آزمون دانکن در سطح احتمال خطا ۵٪ استفاده گردید. مقدار بحرانی ضریب همبستگی صفات رویشی و اندازه ریزغده با درصد کلونیزاسیون ریشه با ۸ جفت مشاهد برای هر صفت محاسبه شده و با روش پیرسون و نرم افزار SPSS مورد آنالیز قرار گرفت.

نتایج و بحث

با نتایج آزمایش مشخص شد که کاربرد قارچ مایکوریزا تأثیر معنی داری (در سطح احتمال ۱٪) بر تمامی صفات رشد اندازه گیری شده در گیاهچه‌های سبیزمنی داشته است. همچنین تأثیر تلقیح با قارچ مایکوریزا بر اندازه تولید ریزغده در تمامی کلاس‌ها و نیز تعداد کل ریزغده معنی دار بود. وزن خشک ریزغده و درصد کلونیزاسیون ریشه تحت تأثیر کاربرد با قارچ مایکوریزا گرفت و تفاوت معنی دار در سطح ۱٪ حاصل شد. تأثیر نوع رقم بجز در مورد وزن تر ریشه، بر سایر صفات رویشی اندازه گیری شده و نیز اندازه و درصد ماده خشک ریزغده در سطح احتمال ۱٪ معنی دار شد. اثر متقابل رقم و قارچ مایکوریزا بر صفات رشد فقط در طول استولون و وزن تر و خشک ریشه معنی دار شد، اما در تولید اندازه ریزغده در تمامی کلاس‌ها و همچنین تعداد کل ریزغده در گیاهچه در سطح ۱٪ معنی دار شد. همچنین اثر متقابل رقم و قارچ مایکوریزا بر شدت کلونیزاسیون ریشه در سطح ۵٪ معنی دار شد. کاربرد قارچ‌های مایکوریزا به صورت جدا و مخلوط با هم قادر به افزایش معنی دار در میزان کلروفیل a و b و نیز کلروفیل a کل در هر دو رقم سبیزمنی شد. در میزان کلروفیل کل و کلروفیل a

جدول ۱- مقایسه میانگین های مریبوط به اثر اصلی قارچ های مایکوریزا بر شاخص های رشد در گیاهچه های سبیل بازمیانی.

تیمارها	شناخت های رشد	قطرساقه قطر باغی (میلی متر)	طول باغی نگره (سانسنه متر)	کلروفیل کل (میلی گرم در گرم وزن تازه)	کلروفیل a (میلی گرم در گرم وزن تازه)	کلروفیل b (میلی گرم در گرم وزن تازه)	سطح مختلف قارچ مایکوریزا شاهد (بدون مایکوریزا) (تلقیح قارچ) تلقیح با مایکوریزا (G. mosea) (G. etunicatum) تلقیح با مایکوریزا (G. etunicatum) تلقیح با مایکوریزا (G. etunicatum) (مخلط دو گونه)
		۲/۵۹۰	۱/۱۶۰	۱/۴۱۰	۰.۷	۰.۷	۰.۷۲
		۲/۵۹۱bc	۱/۱۶۱b	۲/۲۵۰b	۰.۷۲a	۰.۷۳a	۰.۷۳a
		۲/۷۹۱ab	۱/۱۶۰a	۲/۲۵۱a	۰.۷۳a	۰.۷۴a	۰.۷۴a
		۲/۸۸۸a	۱/۱۶۰a	۲/۲۵۲a	۰.۷۴a	۰.۷۴a	۰.۷۴a
							حروف غیر مشابه در هر سه نوع پیانکر وجود اختلاف معنی دار تیمارها در سطح ۵ درصد آزمون دانکن می باشد.

تولید کردند که در رقم سانته با سایر تیمارها تفاوت معنی دار داشت اما در رقم آگریا تفاوت معنی داری با تلقیح با گونه *G. etunicatum* نداشت. در متوسط تعداد ریزغده در محدوده سه تا پنج گرم با تلقیح قارچ افزایش معنی داری در تولید ریزغده بوجود آمد. دو رقم در کاربرد دو گونه مایکوریزا به صورت مجزی و نیز تیمار شاهد عکس العمل یکنواختی داشتند. اما با کاربرد مخلوط دو گونه، رقم سانته بیشترین میزان تعداد ریزغده را در این اندازه تولید نمود که با متوسط تعداد ۲/۳ عدد ریزغده در گیاهچه با سایر تیمارها در این رقم و نیز رقم آگریا تفاوت معنی دار در سطح ۵% نشان داد. در رقم سانته اثرات تلقیح با قارچ مایکوریزا در متوسط تولید تعداد ریز غده در محدوده یک تا سه گرم بسیار چشمگیرتر و قابل توجه بود. بطوریکه در این اندازه همه تیمارهای مایکوریزایی افزایش معنی داری نسبت به شاهد داشتند. اما در رقم آگریا صرفاً با مخلوط دو گونه مایکوریزا تفاوت معنی دار با شاهد (عدم کاربرد قارچ) حاصل شد. در تعداد ریزغده تولیدی در اندازه کوچکتر از یک گرم دو رقم کاملاً متفاوت از هم عمل کردند. در رقم سانته بیشترین میزان ریزغده در این اندازه در تلقیح با مخلوط دو گونه بدست آمد که با متوسط تعداد ۶/۷۵ عدد ریزغده در هر گیاهچه با سایر تیمارها در این رقم تفاوت معنی دار داشت. در مقابل در رقم آگریا بیشترین میزان ریزغده در این اندازه در تلقیح با گونه *G. etunicatum* حاصل شد که با متوسط تولید ۲/۲ عدد در هر گیاهچه تفاوت معنی داری با مخلوط دو گونه (با متوسط ۲/۰۲ عدد در هر گیاهچه) نداشت اما با گونه *G. mosseae* و تیمار شاهد تفاوت معنی دار نشان داد. در مجموع دو رقم بیشترین تعداد کل ریز غده در گیاهچه را در تلقیح با مخلوط دو گونه قارچ مایکوریزا تولید کردند که در رقم سانته با متوسط تولید ۱۹/۰۲ با سایر تیمارها تفاوت معنی دار نشان داد اما در رقم آگریا (با متوسط تعداد ۸/۶۰ عدد) تفاوت معنی دار در تلقیح با گونه *G. etunicatum* نداشت (جدول ۳).

با تلقیح گیاهچه ها توسط قارچ های مایکوریزا درصد ماده خشک ریزغده تولیدی به صورت قابل توجهی افزایش پیدا کرد بطوریکه میانگین درصد ماده خشک ریزغده در هر دو رقم در تیمارهای مایکوریزایی تفاوت معنی دار در سطح ۵% با تیمار شاهد نشان داد. میزان افزایش ماده خشک ریزغده در هر دو رقم در گیاهچه های تلقیح شده با گونه *G. etunicatum* و مخلوط دو گونه بیشتر از میزان آن در تلقیح با گونه *G. mosseae* بود. هرچند تفاوت ها در سطح ۵% معنی دار نشست. وضعیت تغییر ماده خشک در هر دو رقم در تیمارهای مختلف روند مشابهی داشت. در مجموع میزان تولید ماده خشک ریزغده در رقم آگریا نسبت به رقم سانته بیشتر بود و تفاوت دو رقم در سطح ۵% با آزمون دانکن معنی دار شد (جدول ۳).

نام و نشانه	مکانیزم	توضیحات
فرماندهی امنیتی	استراتژیک	بررسی و تحلیل امنیتی
آژانس امنیتی	استراتژیک	گردشگران خارجی
آژانس امنیتی	استراتژیک	گردشگران داخلی

ترکیب‌های مختلف رقم با سطح قارچ مایکورینا		طول استولون	وزن ترشیه	وزن خشک ریشه	درصد کلونیزاسیون
آگریا × بدون مایه تلقیح	قارچ (G. mosea)	۱۱۲۵	۰/۲۸۷۵	۰/۱۰۷۶	۰/۰۰ d
آگریا × تلقیح با مایکورینا (G. etanicum)	۴۳۹۲۵	۴۳۹۲۵	۰/۳۹۲۰	۰/۱۳۷۶	۰/۲۵۰ c
آگریا × تلقیح با مایکورینا (G. etanicum) مخلوط دو گونه	۴۷۰ bc	۴۷۰ bc	۰/۴۷۰ ab	۰/۰۸۷۸	۰/۰۹۵ b
آگریا × تلقیح با مایکورینا (G. mosea)	۴۱۰ bc	۴۱۰ bc	۰/۰۴۰ a	۰/۰۹۲۸	۰/۰۰ b
سانته × بدون مایه تلقیح	۴۱۱۲۵	۴۱۱۲۵	۰/۰۱۰۰	۰/۰۱۰۰	۰/۰۰ d
سانته × تلقیح با مایکورینا (G. etanicum)	۷/۹۰ c	۷/۹۰ c	۰/۰۴۷۵	۰/۰۴۷۵	۰/۰۰ c
سانته × تلقیح با مایکورینا (G. etanicum) مخلوط دو گونه	۷/۹۰ c	۷/۹۰ c	۰/۰۳۸۷	۰/۰۱۴۷	۰/۰۰ a
سانته × تلقیح با مایکورینا (G. mosea)	۷/۹۰ c	۷/۹۰ c	۰/۰۳۷۷	۰/۰۰۵۵	۰/۰۰ a

حروف غایی مشابهه نماینده سنتونیا بانگ و خود اختلاف معنی دارند تیمارها در سطح ۵ درصد آزمون را دانکن؛ می‌باشد.

لِيَوْمَ الْقِيَامَةِ أَعْلَمُ بِأَنَّهُمْ لَا يَشْعُرُونَ

سطح مختلف قارچ مایکوریزا		وزن تراسقه		وزن خشک ساقه		وزن ترو رشد		وزن خشک رشد		سطح برق	
		گرم		گرم		گرم		گرم		ساقه متروبج	
٣٧/٦	٢٣٢١٥	٠/١٢٠١٠	٠/٣٢١٦	٠/٣٧٨٦	٠/٣٧٨٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٣٧/٣٢٥	٣٧/٣٢٥
١٠/٨٧٩b	١٠/١٤bc	٠/١٤bc	٠/٣٧٩b	٠/٣٧٨٦	٠/٣٧٨٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٣٧/٣٧٦	٣٧/٣٧٦
١١/٨٧٨a	١٠/١٥ab	٠/١٥ab	٠/٣٧٩a	٠/٣٧٨٦	٠/٣٧٨٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٣٧/٣٧٥a	٣٧/٣٧٥a
١٢/١٥a	٠/١٧a	٠/١٧a	٠/٣٧٩a	٠/٣٧٨٦	٠/٣٧٨٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٠/٣٧٦٦	٣٧/٣٧٤a	٣٧/٣٧٤a

حروف غیر مشابه در هر سوتون بیانگر وجود اختلاف معنی دارند تا خواهای در سطح هدایت از موندانکن می‌باشند.

جدول ۴- خصیب همستانگی (pearson) بینن درصد کلوزنزاپیون با شاخصهای نشید در گیاهچه های سبیل رامضنی.

**، * و NS به ترتیب پیانگر وجود اختلاف معنی دار در سطح ١/٠، ٥/٠ و عدم وجود اختلاف معنی دار می باشد.

دیوی غیر مشایله نی هه سپهه، پائیک و جود اخنلاطف معنه داره نه تیهاهه نه سلطنه هه درصد آهون، زانک، مه بالاشد.

اندازه‌گیری و در قارچ *G. etunicatum* بجز وزن تر ساقه با تمام شاخص‌های رشد و در تلقیح با مخلوط دو گونه با تمامی شاخص‌های رشد همبستگی معنی‌دار داشت. شدت کلونیزاسیون با طول استولون در هر سه تیمار تلقیح مایکوریزایی همبستگی منفی و معنی‌دار داشت. همچنین ضریب‌های همبستگی بین شدت کلونیزاسیون و اندازه ریزغده تولیدی نشان داد که صرفاً در اندازه ریزغده بزرگتر از ۵ گرم در تلقیح با گونه *G. mosseae* و اندازه ۳ تا ۵ گرم با گونه *G. etunicatum* همبستگی معنی‌دار وجود نداشت اما با سایر اندازه‌های ریزغده تولیدی ضریب همبستگی در هر دو گونه قارچ مثبت و معنی‌دار شد. در تلقیح با مخلوط دو گونه شدت کلونیزاسیون با اندازه ریزغده در تمامی اندازه‌ها و نیز مقدار کل ریزغده تولیدی همبستگی مشبت و معنی‌دار نشان داد. در کاربرد جداگانه دو گونه درصد کلونیزاسیون با درصد ماده خشک ریزغده همبستگی معنی‌دار نداشت اما در تلقیح با مخلوط دو گونه همبستگی مشبت و معنی‌دار ($P = 0.05$) بین شدت کلونیزاسیون با میزان ماده خشک ریزغده بوجود آمد (جدول ۵).

با نتایج این تحقیق مشخص شد که قارچ همزیست مایکوریزا قابلیت بالایی در همزیستی و کلونیزه شدن با گیاهچه‌های سیب زمینی دارد. شدت این همزیستی نسبت به رقم سیب‌زمینی و ایزوله قارچ متفاوت می‌باشد. بطوریکه گونه *G. etunicatum* در ایجاد رابطه همزیستی با دو رقم سیب‌زمینی مؤثرتر از گونه *G. mosseae* عمل کرد و در تحریک رشد و راندمان تولید ریزغده کارآیی بالاتری نسبت به گونه *G. mosseae* داشت. همچنین پاسخ در رقم سانته سطح برگ و طول این قابلیت درجهات متفاوتی داشت. در رقم سانته سطح برگ و طول میانگره در تیمارهای تلقیح شده با این گونه قارچ افزایش قابل توجهی نسبت به رقم آگریا داشت. پیامد این تحریک رشد افزایش قابل توجهی در تولید تعداد ریزغده و عملکرد نهایی گیاهچه‌ها ایجاد شد. این یافته با پژوهش‌های قبلی (۱۱) و (۲۳) در پاسخ‌های متفاوت به همزیستی در قارچ مایکوریزا نسبت به گونه انتخابی از آن و نوع رقم سیب‌زمینی، همخوانی دارد.

کلونیزه شدن با قارچ مایکوریزا کاهش چشمگیری در هر دو رقم در طول استولون ایجاد کرد. همچنین شدت کلونیزاسیون در هر دو گونه قارچ و مخلوط آن‌ها همبستگی منفی با طول استولون نشان داد. مشخص شده است که افزایش غیر عادی در طول استولون در سیب‌زمینی و در یک رقم خاص یک ناهنجاری فیزیولوژیکی است که عموماً در تغذیه با سطوح بالای نیتروژن و نیز نوسانات شدید حرارت در خاک در ارتباط می‌باشد. همچنین افزایش طول استولون همبستگی منفی با عملکرد نهایی و همبستگی مشبت با افزایش قندهای احیاء دارد که فاکتور اخیر محدود کننده عمر انباری بوده و از ارزش فرآوری محسوب می‌کاهد (۱۵ و ۲۲). با پژوهش اخیر مشخص شد که کلونیزه شدن مایکوریزا با گیاهچه‌های سیب‌زمینی قادر به

ضریب همبستگی (pearson)	جدول ۵- ضریب همبستگی (pearson) بین درصد کلونیزاسیون با اندازه ریزغده و درصد ماده خشک آن.	
	مشاه (بدون مایه تلقیح قارچ)	مخلوط دو گونه
تعداد ریزغده	تعداد ریزغده	تعداد ریزغده
ریزگر از ۵ گرم	ریزگر از ۵ گرم	ریزگر از ۵ گرم
۱ تا ۳ گرم	۱ تا ۳ گرم	۱ تا ۳ گرم
دز غذه	دز غذه	دز غذه
درصد ماده خشک	درصد ماده خشک	درصد ماده خشک
مشات مختلف	مشات مختلف	مشات مختلف
نعتاد ریزغده	نعتاد ریزغده	نعتاد ریزغده
کوچکتر از ۱ گرم	کوچکتر از ۱ گرم	کوچکتر از ۱ گرم
df=n-۲=۸	df=n-۲=۸	df=n-۲=۸
n=۱۰	n=۱۰	n=۱۰
ns	ns	ns
*	*	*
**	**	**
***	***	***
****	****	****

ضریب‌های همبستگی بین درصد کلونیزاسیون و شاخص‌های مورد ارزیابی (جدول ۴) نشان داد که مقدار کلونیزاسیون در قارچ *G. mosseae* بجز در وزن تر ساقه و قطر ساقه با تمام عامل‌های مورد

در این پژوهش ثابت شد که استفاده از مخلوط دو نوع قارچ در ایجاد رابطه همزیستی بسیار موثرتر از کاربرد جداگانه دو گونه قارچ می‌باشد. با بررسی روابط هبستگی بین شدت کلوبیزاسیون و فاکتورهای رشد و همچنین کیفیت و کمیت تولید ریزغده نیز مشخص شد که در تیمارهایی مایه‌کوبی شده با مخلوط دو گونه در کلیه صفات مورد اندازه‌گیری همبستگی معنی دار ایجاد شد. به نظر می‌رسد که در ایجاد رابطه همزیستی، دو گونه قارچ بر همدیگر همکنش مثبت داشته و با تقویت اثر همدیگر پاسخ سیگنالی موثرتری را در جهت استقرار بر ریشه در گیاهچه‌های سیب‌زمینی بوجود می‌آورند. قابلیت بالای مخلوط قارچ‌های مایکوریزا در ایجاد رابطه همزیستی موثرتر در گیاهچه‌های سیب‌زمینی قبلاً در پژوهشی دیگر نیز به اثبات رسیده بود.^(۸)

ضریب تکثیر نسبتاً پایین در برنامه‌های تولید هسته بذری در سیب‌زمینی نه تنها هزینه تولید را افزایش می‌دهد در عین حال با افزایش شansas آلدگی در دوره‌های تکثیر طولانی‌تر، سلامت تولید بذر گواهی شده را نیز با خطر مواجه می‌کند.^(۳۰) با نتایج این پژوهش مشخص شد که تلقیح گیاهچه‌های حاصل از کشت بافت در سیب‌زمینی با قارچ مایکوریزا قادر می‌باشد ضمن توسعه عامل‌های رشد به استقرار مطلوب‌تر آنها کمک کرده و در عین حال ضریب تکثیر را نیز به صورت معنی‌داری افزایش دهد به طوریکه این افزایش به ازاء هر واحد تکثیر در بیشتر تیمارهای مایکوریزا تا حدی بیشتر از دو برابر بود. این افزایش معنی دار در راندمان تولید ریزغده در گیاهچه‌های حاصل از کشت بافت یک دستآورده مهمن در پروسه کشت بافت سیب‌زمینی می‌باشد که می‌تواند موفقیتی قابل توجه در کارآمدی و سلامت تولید در تکنولوژی تولید بذر در سیب‌زمینی باشد.

نتیجه گیری

در مجموع با نتایج پژوهش مشخص شد که تلقیح گیاهچه‌های حاصل از کشت بافت در سیب‌زمینی با قارچ مایکوریزا قادر می‌باشد ضمن توسعه عامل‌های رشد به استقرار مطلوب‌تر آنها کمک کرده و در عین حال ضریب تکثیر را نیز به صورت معنی‌داری افزایش دهد به طوریکه این افزایش به ازاء هر واحد تکثیر در بیشتر تیمارهای مایکوریزا تا حدی بیشتر از دو برابر بود. این افزایش معنی دار در راندمان تولید ریزغده در گیاهچه‌های حاصل از کشت بافت یک دستآورده مهمن در پروسه کشت بافت سیب‌زمینی در برنامه تولید بذر می‌باشد که می‌تواند نقطعه عطفی در استفاده مطلوب‌تر، سالم‌تر و کارآمدتر از این تکنولوژی باشد.

کاهش قابل توجه در طول استтолون می‌باشد. این یافته یک ارزش دو جانبی از حیث کنترل طول استтолون به عنوان یک ناهنجاری فیزیولوژیکی داشته و در عین حال به عنوان یک عامل در ارتقاء عملکرد نهایی می‌تواند محسوب شود. همچنین با تحقیق یا وو و همکاران^(۳۳) مشخص شد که کلوبیزاسیون گیاهچه‌ها در سیب‌زمینی با قارچ مایکوریزا، ضمن کاهش طول استтолون و افزایش تعداد آن‌ها زمان ورود به مرحله آغازین غده را کوتاه کرده در عین حال طول دوره رشد را افزایش می‌دهد. افزایش تعداد استтолون با سرعت ورود به مرحله غده‌سازی و افزایش طول دوره رشد از عوامل عمده افزایش عملکرد نهایی تولید ریزغده در پژوهش ایشان بود. رقم‌های مورد استفاده در پژوهش ایشان متفاوت از نوع رقم در پژوهش حاضر بود. با جمع بندی دو تحقیق می‌توان استنباط کرد که قارچ مایکوریزا مستقل از نوع رقم قادر می‌باشد که با کاستن از طول استтолون و افزایش تعداد استтолون، ورود به مرحله غده‌سازی را تسريع کرده و ضمن افزایش طول دوره رشد، سطح برگ و دیگر عامل‌های رشد عملکرد نهایی را ارتقاء دهد.

همزیستی با قارچ‌های مایکوریزا سبب افزایش ارتفاع و قطر ساقه گردید که از این نظر با نتایج تحقیقات حاصل در سیب‌زمینی^(۷)، در گوجه فرنگی^(۳۱)، در فلفل^(۶) و نیز در *Artemisia annua*^(۲۶) و نیز در^a b و نیز کلروفیل کل در تیمارهای تلقیح شده با دو گونه قارچ و مخصوصاً مخلوط آن‌ها کاملاً مشهود بود. همچنین وزن خشک ریشه و ساقه و نیز درصد ماده خشک ریز غده تحت تاثیر تیمار با قارچ مایکوریزا قرار گرفت. کربن مورد نیاز در بقاء زندگی قارچ و برقراری رابطه همزیستی توسط گیاهان میزان فراهم می‌شود. جبران این کربن مصرف شده موجب افزایش تقاضا برای کربن توسط گیاهان مایکوریزا می‌شود که به نوبه خود سرعت فتوسنتز را در گیاهان میزان افزایش می‌دهد. ثابت شده است که گیاهان مایکوریزا در فراهم کردن میزان کربن نسبت به گیاهان غیرمایکوریزا کارآمدی بالاتری دارند^{(۱۴) و ۱۶ و ۲۹}. در این پژوهش تأثیر مایکوریزا در افزایش وزن تر و خشک ریشه و ساقه با افزایش در وزن خشک ریزغده همسوی کامل داشت و این می‌تواند به عنوان یافته‌ای مهم تلقی می‌شود چرا که با افزایش بیوماس گیاهی ضمن کمک به استقرار مطلوب‌تر گیاهچه‌ها و کاستن از اثرات نامطلوب شوک ناشی از انتقال، عملکرد نهایی را نیز در آن‌ها بهبود بخثیده است. این نتایج با اثرات مایکوریزا در تلقیح با سایر گیاهان همخوانی داشته و همچنین نتایج پژوهش ووساتکا و گریندلر^(۳۲) را در ارتباط با تلقیح گیاهان سیب‌زمینی با قارچ مایکوریزا را نیز مورد تایید قرار می‌دهد.

منابع

- ۱- اشرف ح. ۱۳۸۷. بررسی کاربرد پاکلوبوترازول و تراکم کشت گیاهچه‌های سیب زمینی بر میزان تولید ریزغده و کیفیت آن. دانشگاه بوعلی سینا همدان، همدان، ایران. پایان نامه کارشناسی ارشد.
- 2- Bhattacharai I.D. and Mishra R.R. 1984. Study on the vesicular-arbuscular mycorrhiza of three cultivars of potato (*Solanum tuberosum L.*), Plant Soil, 79:299–303.
- 3- Bierman B. and Linderman R.G. 1980. Quantifying vesicular – arbuscular mycorrhizae: a proposed method toward standardization, New Phytology, 87: 63 - 67.
- 4- Chen X., Chunhua Wu., Jianjun, T. and Shuijin, Hu. 2005. Arbuscular mycorrhiza enhance metal lead uptake and growth of host plant under a sand culture experiment, Chemosphere Journal, 60: 665-671.
- 5- Davies J., Calderón F.T. and Huainan Z. 2005. Influence of arbuscular on growth, Yield, and leaf elemental concentration of 'Yungay' potatoes. Hort Science, 40: 381-385.
- 6- Demir S. 2004. Influence of arbuscular mycorrhiza on some physiological growth parameters of pepper. Turkish Journal of Biology, 28: 85-90.
- 7- Duffy E.M., Hurley, E. and Casseles A.C. 1999. Weaning performance of potato microplants following bacterization and micorrhization, Potato Research, 42: 521-527.
- 8- Elizabeth M., Duffy, A. and Cassele C. 2000. The effect of inoculation of potato microplant with arbuscular mycorrhizal fungi on tuber yield and tuber size distribution, Applied Soil Ecology, 15: 137-144.
- 9- Fortin J.A., Becard G., Dalpe, S. and St- Arnoud M.Y. 2002. Arbuscular mycorrhiza on root-organ cultures, Canadian Journal Botany, 80: 1-20.
- 10- Gonigle T., Miller, M. and Swan J. 1990. A new method that gives an objective measure of colonization of roots by vesicular arbuscular mycorrhizal fungi, New Phytology, 115: 495-501
- 11- Graham S.O., Green N.E. and Hendrix J.W. 1996. The influence of vesicular- arbuscular mycorrhiza on growth and tuberization of potatoes, Mycologia Journal, 68: 925-929.
- 12- Gross J. 1991. Pigments in vegetables. 2th Ed. Von Nostrand Rrinhold, New York, 351p.
- 13- Guillou C., St-arnold M., Hamel, C. and Jabaji S.H. 2002. Differential and systematic alteration of defense related gene transcript levels in mycorrhizal bean plant with *Rhizoctonia solani*, Canadian Journal Botany, 80: 305-315.
- 14- Ho I. and Trappe M. 1973. Translocation of ¹⁴C from Festuca plants to their endomycorrhizal fungi, Nature Journal London, 224: 30-33.
- 15- Jackson D.S. 1999. Multiple signaling pathways control tuber induction in potato plant, Plant Physiology Journal, 119: 1-8.
- 16- Jianjung T., Liming X.U., Chen Xi. and Shuijin Hu. 2009. Interaction between C₄ barnyard grass and C₃ upland rice under elevated CO₂. Impact of mycorrhiza, Acta Oecologica, 227-235.
- 17- Kierman J.M., Hendrix L.P. and Moronek D.M. 1984. Characterestics of srtawberry plants produced by tissue culture and infected with specific mycorrhizal fungi, Hort Science, 19: 883-885.
- 18- Lazarovits G. and Nowak J. 1997. Rhizobacteria for improvement of plant growth establishment, Hortscience, 32: 188-192.
- 19- Lemoine M.C., Gianinazzi-pearson, V. and Gianinazzi S. 1992. Application of endomycorrhizae to commercial production of Rhododendron microplants, Agronomic Journal, 12: 881-885.
- 20- Liesbeth V., Herve D., Laurent R., Desire-Georges, S. and Stephane D. 2005. Development of an Autotrophic culture system for in vitro mycorrhization of potato plantlets, FEMS Microbiology letters, 248: 111-118.
- 21- Lovato A., Guillemin J.P. and Giaminazzi S. 1992. Aplication of commercial arbuscular endomycorrhizal fungal inoculants to the establishment micropropagated grapevine rootstock and pineapple plants, Agronomie, 12: 873-880.
- 22- Menzel C.M. 1985. Tuberization in potato at high temperature: interaction between temperature and irradiance, Annual Botany, 55: 35-39.
- 23- Niemira B.A., Safir G.R. and Bird G.W. 1995. Production of prenuclear mini-tubers of potato with peat based arbuscular mycorrhiza fungal inoculums, Agronomy Journal, 87: 942-946.
- 24- Nowak J. 1998. Benefits of *in vitro* biotization of plant tissue cultures with microbial inoculants, Biology Plant Journal, 34: 122-130.
- 25- Phillips J.M. and Hayman D.S. 1970. Improved procedures for clearing roots and staining parasitic and vesicular arbuscular mycorrhizal fungi for rapid assessment of infection, Mycology Society Journal, 55: 159-161.
- 26- Rapparini F., Liusia, J. and penuelas J. 2008. Effect of arbuscular mycorrhiza on contents of *Artemisia annua*, Plant Biology, 10(1): 108-122.
- 27- Ryan N.A., Deliopoulos T., Jones, P. and Haydock P.P. 2003. Effects of mixed-isolate mycorrhizal inoculums on the potato- potato cyst nematode interaction, Annual Applied Biology, 143: 111-119.
- 28- Smith S.E. and Read D.J. 2008. Mycorrhizal symbiosis. 3rd edit, London Academic Press, 787p.
- 29- Snellgrove R.C., Splittstrosser W.E., Stribey D.P, and Tiker P.B. 1982. The distribution of carbon and the demand of fungal symbiont in lak plants with arbuscular mycorrhiza, New Phytologist, 92: 75-87.

- 30- Struik P.C. and Wiersema S.G. 1999. Seed Potato Technology. Wageningen Press, Wageningen, Netherland PP.185.
- 31- Subramania K.S., Santhanakrishnan, P. and Balasubramanian P. 2006. Response of field grown tomato plants to arbuscular mycorrhizal fungal colonization under varying intensities of drouth stress, *Scientia Horticulture*, 107(3): 245-253.
- 32- Vosatka M. and Gryndler M. 1999. Treatment with culture fractions from *pseudomonas putida* modifies the development of *Glomus Fistulosum* mycorrhiza and response of potato to inoculation, *Applied Soil Ecology*, 11: 245-251.
- 33- Yao M.K., Tweddell R.J. and Desilets H. 2002. Effects of two Vesicular- arbuscular mycorrhizal fungi on the growth of microplanted potato plantlets, *Mycorrhiza*, 12: 235-242.

Archive of SID