



به زراعی کشاورزی

دوره ۱۵ ■ شماره ۲ ■ تابستان ۱۳۹۲
صفحه‌های ۱۷۷-۱۶۱

معرفی محیط کشت مناسب برای جوانه‌زنی غیرهم‌زیست ارکیده خاکروی خربقی معمولی (*Epipactis veratrifolia* Boiss.&Hohen)

شیرین دیانتی*^۱، محسن کافی^۲، مسعود میرمعصومی^۳، ولی‌الله مظفریان^۴، علیرضا سلامی^۵

۱. مربی گروه باغبانی، پردیس ابوریحان، دانشگاه تهران، پاکدشت-ایران
۲. استاد گروه مهندسی و علوم باغبانی و فضای سبز، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج-ایران
۳. مربی گروه زیست‌شناسی، پردیس علوم دانشگاه تهران، تهران-ایران
۴. دانشیار باغ گیاه‌شناسی ملی، مؤسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع کشور، کرج-ایران
۵. استادیار گروه مهندسی و علوم باغبانی و فضای سبز، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج-ایران

تاریخ پذیرش مقاله: ۹۲/۲/۳۱

تاریخ وصول مقاله: ۹۱/۱۲/۳

چکیده

برای جوانه‌زنی بذر ارکیده خربقی معمولی، آزمایشی به صورت فاکتوریل با سه عامل شامل نوع محیط کشت در پنج سطح، دو نوع ترکیب قندی و استفاده از پیتون در دو سطح اجرا شد. از پنج نوع محیط کشت متفاوت با دو سطح تیمار قندی و دو سطح تیمار پیتون استفاده شد. نتایج نشان داد محیط‌های کشت مختلف می‌توانند روی درصد جوانه‌زنی و رشد بعدی پروتوکورم تأثیر معنی‌دار داشته باشند. از میان پنج محیط کشت مورد آزمایش، محیط کشت فاست بهترین تأثیر را روی درصد جوانه‌زنی و نیز رشد پروتوکورم‌ها دارد. اثر نوع تیمار قندی روی درصد جوانه‌زنی کاملاً معنی‌دار است، ولی روی رشد پروتوکورم معنی‌دار نیست. اثر تیمار پیتون نیز روی درصد جوانه‌زنی بذر و رشد پروتوکورم معنی‌دار است. نتیجه نهایی نشان داد بهترین ترکیب برای جوانه‌زنی بذر (۰.۴۹/۶٪) به صورت غیرهم‌زیست، محیط کشت تغییر یافته فاست با پیتون و پنج گرم فروکتوز همراه با دوازده گرم ساکارز در لیتر (MFH2P2) و بهترین ترکیب برای رشد پروتوکورم‌ها (۱۷/۳ میلی‌متر) محیط کشت تغییر یافته فاست با پیتون و سی گرم ساکارز در لیتر (MFH1P2) است؛ بنابراین، می‌توان گفت نوع محیط، نوع قند و مواد آلی روی درصد جوانه‌زنی بذر به صورت غیرهم‌زیست و نوع محیط و مواد آلی روی رشد بعدی گیاهچه‌های پروتوکورمی این گونه تأثیر معنی‌دار دارند. همچنین، با استفاده از شرایط کشت درون‌شیشه‌ای می‌توان دوره جوانه‌زنی و رشد این گیاه را در مقایسه با شرایط طبیعی به مدت قابل توجهی (حداقل دو سال) کاهش داد.

کلیدواژه‌ها: ارکیده بومی ایران، پیتون، ثعلب خاکروی، رشد پروتوکورم، کربوهیدرات، کشت درون‌شیشه‌ای.

۱. مقدمه

است و حدود پنج تا ده سال طول می‌کشد تا رشد کنند، گل دهند و بذر تولید کنند. این نرخ تکثیر پایین، نیاز به راهکاری کارآمد برای حفاظت از ارکیدها را ضروری می‌کند. در بیشتر کشورها ارکیدهای خاکروی به دلیل حساسیت بالاترشان به تغییرات محیطی، تحت حفاظت قرار گرفته‌اند [۴۲، ۵۶]. بسیاری از محققان جوانه‌زنی درون‌شیشه‌ای بذر را راهکاری برای حفاظت از ارکیدها پیشنهاد کرده‌اند [۶، ۷، ۱۹]. ولی جوانه‌زنی درون‌شیشه‌ای و برون‌شیشه‌ای^۶ بذر بیشتر ارکیدهای خاکروی به‌ویژه گونه‌های مربوط به مناطق معتدله همچنان بسیار مشکل است [۷، ۴۲، ۵۵] و بسیاری از گونه‌ها با استفاده از روش‌های غیرهم‌زیست نمی‌توانند جوانه‌زنی کنند. گونه‌های ارکیدهای مناطق معتدله، پوشش بذری قوی و ضد ورود آب و مواد غذایی دارند که گمان می‌رود عاملی تأثیرگذار بر دوره اغلب طولانی رکود بذر و نیاز ویژه آن‌ها به هم‌زیستی با میکوریزاهای ارکیدیدی در رویشگاه‌های طبیعی و نیز در شرایط مصنوعی باشد [۴۲، ۹، ۵۵]. امروزه، تولید و کشت و کار ارکیدهای خاکروی بومی به آرامی در حال افزایش است. از زمان پیشنهاد تکنیک جوانه‌زنی غیرهم‌زیست^۷، تعداد گونه‌های ارکیدهای که به‌صورت درون‌شیشه‌ای تولید شده‌اند افزایش یافته و این امکان فراهم شده است تا بسیاری از ارکیدهای گرمسیری^۸ به آسانی و بدون نیاز به استفاده از ساختار میکوریزای هم‌زیست مربوط به خودشان^۹ بتوانند در شرایط درون‌شیشه‌ای جوانه‌زنی کنند؛ ولی جوانه‌زنی ارکیدهای خاکروی معتدله به دلیل نیازهای محیطی و مواد غذایی خاص، محدود به چند جنس باقی مانده است [۵۰] که

خانواده ارکیده (ثعلب)^۱ یکی از خانواده‌های گیاهی بسیار بزرگ و متنوع در میان تک‌لپه‌ای‌هاست که با پراکنش هولارکتیک^۲ حدود ۱۰ درصد از نهاندانگان را در بر می‌گیرد و حدود ۸۰۰ جنس و بیش از ۲۵۰۰۰ گونه دارد [۶، ۱۶، ۲۹، ۵۲]. امروزه، صنعت تولید گل شاخه‌بریده ارکیدهای تجاری در فروشگاه‌های محلی و بین‌المللی، بازاری بسیار مناسب دارد؛ به‌طوری که معرفی هیبریدهای جدید همراه با کشت و کار تجاری ارکیدها به صنعتی پر سود در بسیاری از کشورها تبدیل شده و موجب شده است ارکیدها رتبه دوم محصولات گلدانی گلدار را در بازارهای عمده کسب کنند [۵۳]. به‌طور کلی ارکیدها براساس شیوه زندگی و بقایشان روی درختان، زمین و یا رشد روی صخره‌ها در سه گروه ارکیدهای داری^۳، خاکروی^۴ و سنگ‌زی^۵ دسته‌بندی می‌شوند [۴۴]. تقریباً تمام گونه‌های ارکیده برای جوانه‌زنی و نمو، ارتباطی قوی با قارچ‌های میکوریزا دارند و به همین دلیل بذر آن‌ها را به شیوه معمول و مشابه سایر گیاهان نمی‌توان کشت و سبز کرد [۱۵]. همین امر موجب برداشت گسترده و بیش از حد آن‌ها از طبیعت شده است [۱۶]. این مسئله در کنار تخریب بحرانی رویشگاه‌ها بر اثر فعالیت‌های انسان‌ها، به ناپدیدشدن ارکیدها از برخی نواحی طبیعی منجر شده است. از این نظر ارکیدها از خانواده‌های گیاهی بسیار آسیب‌پذیر محسوب می‌شوند [۴۱] و در دنیا از جمله گونه‌های در معرض خطر انقراض گزارش شده‌اند.

چرخه زندگی ارکیدها در شرایط طبیعی بسیار طولانی

6. Ex vitro
7. Asymbiotic germination
8. Tropical orchids
9. Symbiotic mycorrhizal association

1. Orchidaceae
2. Holarctic distribution
3. Epiphytes
4. Terrestrials
5. Lithophytes

روش‌های مرسوم غیرهم‌زیست جوانه می‌زنند، ولی آمار متفاوتی از موفقیت در محیط‌های کشت گزارش شده است. محیط‌های مفید و موفق معرفی شده شامل وسین و ونست [۳۲، ۴۶]، کیورتیس [۱۲]، فاست [۱۸، ۳۲]، موراشیگ و اسکوک [۴۷، ۴۶]، نودسون سی [۴۷]، مید و بالارد [۳۹]، نورستوگ [۳۲]، نیچ [۳۰، ۴۶]، میترا و همکارانش [۴۶] و محیط کشت بذر و کشت مجدد هیلز [۱۰] هستند. محیط‌های کشت نودسون سی و موراشیگ و اسکوک از فرمول‌های معمول پرمصرف برای جوانه‌زنی غیرهم‌زیست بذرهای ارکیده هستند [۸]. بسیاری از محققان گزارش کرده‌اند که محیط‌های کشت مرسوم، برای ارکیدها به‌ویژه برای گونه‌های معتدله خیلی غلیظ هستند و باید دو تا ده مرتبه رقیق‌تر شوند [۱۹، ۲۰، ۵۴]؛ بنابراین، به‌دلیل بالا بودن مقادیر نیتروژن به‌ویژه فرم آمونیومی آن در محیط موراشیگ و اسکوک، انواع چندبار رقیق‌شده آن نیز بسیار استفاده شده است. محیط فاست که در سال ۱۹۷۶، برای *Cypripedium* ایجاد شد [۱۸]، مالمگرن^۱ و BM که برای ارکیده‌های غرب اروپا [۳۸، ۵۵] ایجاد شدند و محیط کیورتیس [۴۱] از جمله محیط‌های با ارزشی است که آن را پژوهشگران برای رفع مشکلات کشت درون‌شیشه‌ای بذر برخی ارکیده‌های معتدله خاکروی تهیه کرده‌اند [۳۲].

ارکیده‌های خربقی معمولی (*Epipactis veratrifolia*; Syn. *Helleborine veratrifolia*; *Epipactis consimilis*) به زیر تیره Neottioideae و زیر قبیله Cephalantherinae تعلق دارد [۱، ۲، ۳]. این گونه از گروه ارکیده‌های خاکروی نواحی معتدله است و در برخی نواحی ایران شامل استان‌های آذربایجان غربی، تهران، خراسان، فارس، کردستان، کرمانشاه، کهگیلویه و بویراحمد، لرستان، هرمزگان و یزد به‌صورت خودرو رویش می‌کند. تاکنون،

گونه‌های *Cypripedium* [۳۶]، *Spiranthes* [۵۹]، *Platanthera* [۶۰] و *Ophrys* [۳۵] از گونه‌های مطرح محسوب می‌شوند. در حقیقت به نظر می‌رسد که به دلیل وجود نیازهایی ویژه برای هر گونه^۱، داشتن تکنیکی واحد برای جوانه‌زنی همه آن‌ها مشکل‌تر از گونه‌های گرمسیری است. انواع مقاوم به سرمای^۲ ارکیده‌های خاکروی از نظر جوانه‌زنی سرسخت‌تر^۳ هستند و ممکن است الگوهای پیچیده رکود را نیز داشته باشند [۳۱]. بنابراین، این نوع ارکیدها، از نظر تکثیر بذری، از جمله گروه‌های گیاهان آلی مشکل محسوب می‌شوند. فرایندهایی برای غلبه بر عواملی که گمان می‌رود از جوانه‌زنی جلوگیری می‌کنند نیز بررسی و آزمایش شده‌اند. برای مثال علاوه بر جوانه‌زنی هم‌زیست، جوانه‌زنی غیرهم‌زیست، استفاده از بذرهای بالغ و غیربالغ، تیمارهای روشنائی و تاریکی، تیمار امواج ماوراء صوت^۴، تیمارهای استریل‌کننده و خراش دهی^۵ [۹، ۴۲] از جمله این موارد هستند. این پژوهش‌ها تا حدی موجب پیشرفت دانش محدود ما برای یافتن مکانیسم‌های کارآمد برای رهایی از رکود و بهبود جوانه‌زنی بذر ارکیده‌های خاکروی شده است [۲۶، ۳۹، ۵۵]. مطالعه‌های قبلی نشان داده است که به‌طور کلی هیچ محیط غذایی واحدی برای جوانه‌زنی غیرهم‌زیست بذر برای همه انواع ارکیده مناسب نیست [۴۶]. ارکیدها تنوع بیوشیمیایی، فیزیولوژیکی و ژنتیکی وسیعی دارند و طیفی از محیط‌های کشت برای تکثیر هر گونه معرفی شده است. حتی محیط‌هایی به‌طور خاص برای جوانه‌زنی بذر ارکیده ابداع شده است [۵]. امروزه، بسیاری از گونه‌ها با استفاده از

1. Species-specific requirements
2. Cold-hardy terrestrial orchids
3. More recalcitrant
4. Sonication
5. Scarification

6. Malmegren

یک‌دوم غلظت موراشیگ و اسکوک (1/2MS)، محیط تغییر یافته نودسون سی (MKC)^۳ و محیط تغییر یافته وسین و ونت (MV&W)^۴ استفاده شد. تیمارهای قندی شامل سی گرم در لیتر ساکارز (H1) بودند که مخصوص محیط کشت موراشیگ و اسکوک است و همچنین، شامل پنج گرم فروکتوز همراه با دوازده گرم ساکارز در لیتر (H2) بودند که مخصوص محیط تغییر یافته فاست است. تیمار نیتروژن آلی شامل استفاده از دو گرم در لیتر پیتون (P2) یا عدم استفاده از آن (P1) بود. pH محیط‌ها قبل از اتوکلاو روی پنج و نیم تنظیم و از هفت گرم در لیتر آگار برای جامد کردن استفاده شد. محیط‌ها در دمای یک‌صد و بیست و یک درجه سانتی‌گراد به مدت بیست دقیقه اتوکلاو و پس از استریل شدن، به مقدار سی سی سی در هر پتری توزیع شدند. پتری‌های حاوی بذر تا زمان تشکیل پروتوکورم‌های نوک‌دار در اتاق رشد دارای دمای 25 ± 2 درجه سانتی‌گراد و در شرایط تاریک قرار گرفتند. با توجه به کندی و پراکندگی جوانه‌زنی که در منابع گزارش شده بود، برای اطمینان از نتایج درصد نهایی جوانه‌زنی بذرهای ارکیده خربقی و میزان رشد پروتوکورم‌ها چهار ماه بعد از کشت اندازه‌گیری شد.

۳.۲. طرح آماری

این آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با بیست تیمار، هریک در سه تکرار (سه پتری) و با کشت میانگین سیصد و پنجاه بذر در هر پتری انجام شد. در مجموع بذرهای در شصت پتری حاوی انواع محیط کشت و تیمارهای مختلف قندی و پیتون کشت شدند و صفات روند جوانه‌زنی بذر و رشد پروتوکورم^۵ در آن‌ها بررسی

درباره تکثیر، تولید، نگهداری و حفاظت این گونه پژوهشی در ایران انجام نشده است. بنابراین، به منظور یافتن روشی مناسب برای تکثیر انبوه آن به شیوه کشت غیرهم‌زیست با هدف استفاده در کارهای اصلاحی و نیز حفاظت از ژرم‌پلاسم گیاهی، در این پژوهش محیط‌ها و تیمارهای مؤثر روی جوانه‌زنی بذر و رشد گیاهچه‌های پروتوکورمی آن بررسی شد.

۲. مواد و روش‌ها

۱.۲. مواد گیاهی و استریل کردن

برای انجام این آزمایش از بذرهای ارکیده خربقی معمولی (*Epipactis veratrifolia*) استفاده شد. کپسول‌های رسیده در اوایل تیرماه قبل از شکافتن، از روی گیاه در رویشگاه طبیعی جمع‌آوری شدند. بذرهای درون کپسول‌ها خارج و تا زمان استفاده درون پاکت‌های کاغذی در دمای چهار درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند. مدت زمان استریل کردن بذرهای پانزده دقیقه با غوطه‌ور کردن آن‌ها در محلول هیپوکلریت سدیم، با استفاده از سفیدکننده خانگی وایتکس با ۵/۲ درصد غلظت ماده مؤثره کلر فعال، به غلظت ۱۳ درصد بود. سپس، بذرهای با آب مقطر استریل سه‌بار و هر بار به مدت دو دقیقه شست‌وشو شدند. زمان استریل کردن موجب رنگ‌زدایی بذرهای نیز شد.

۲.۲. محیط و شرایط کشت

برای کشت بذرهای از ظروف پتری شیشه‌ای استریل به ابعاد 20×100 میلی‌متر استفاده شد. برای مقایسه اثر محیط‌های کشت روی جوانه‌زنی غیرهم‌زیست براساس محیط‌های پرمصرف ذکر شده در منابع علمی، از محیط تغییر یافته فاست (MF)^۱، محیط موراشیگ و اسکوک (MS)^۲، محیط

3. Modified Knudson C
4. Modified Vacin and Went
5. Protocorm

1. Modified Fas
2. Murashige and Skoog

می‌دهد تحقیق درباره جوانه‌زنی درون شیشه‌ای بذر ارکیده‌های خاکروی اغلب به دلیل دوره قابل توجه زمانی مورد نیاز برای وقوع جوانه‌زنی فرایندی طولانی و کند است [۱۴]. به‌عنوان نمونه بذرهای *Eupophia cucullata*, *E. perersii* و *E. Streptoperata* حداقل سه ماه بعد از کشت روی محیط MS جوانه زدند [۳۷]. مرحله جوانه‌زنی تا رشد پروتوکورم‌ها در گونه‌های مختلف جنس *Epipactis* حداقل دو سال طول می‌کشد و سه سال بعد از جوانه‌زنی بذر می‌توان گیاهچه‌های برگدار را در سطح زمین مشاهده کرد [۴۲]. بنابراین، می‌توان نتیجه گرفت که با استفاده از شرایط کشت درون‌شیشه‌ای می‌توان دوره جوانه‌زنی و رشد این گیاه را در مقایسه با شرایط طبیعی به مدت قابل توجهی (حداقل دو سال) کاهش داد.

۲.۳. محیط کشت

در این آزمایش، پروتوکورم‌ها چهار ماه بعد از کشت همچنان به رشد و نمو خود ادامه می‌دادند. بیشترین میانگین رشد پروتوکورم‌ها ۱۷/۳ میلی‌متر و مربوط به پروتوکورم‌های نوک‌داری بود که ریشه‌هایشان شروع به رشد کرده بودند. کمترین میزان میانگین رشد پروتوکورم‌ها ۱/۸ میلی‌متر بود. بنابراین، ممکن است مرگ جنین که در گزارش‌های دیگر به آن اشاره شده است، فقط تحت تأثیر نوع محیط کشت نباشد [۳۲]. به‌عنوان نمونه محققان مشاهده کردند که بعد از شانزده هفته کشت ارکیده داری *Encyclia boothiana* روی محیط کشت ارکیده لیندمن^۱ و وسین و ونت تقریباً تمام گیاهچه‌های آن از بین رفتند و نتیجه گرفتند که نوع محیط کشت می‌تواند به‌طور معنی‌دار بقای پروتوکورم‌ها و رشد گیاهچه‌ها را تحت تأثیر قرار دهد [۴۹].

شد. برای محاسبه جوانه‌زنی کل بذرهای کشت‌شده در هر پتری در ابتدای کشت شمارش و بذرهای جوانه‌زده به‌طور هفتگی شمرده شدند. در نهایت، از تعداد بذرهای جوانه‌زده در هفته هشتم نسبت به تعداد کل بذرهای کشت‌شده در سه پتری برای محاسبه درصد جوانه‌زنی استفاده شد. رشد پروتوکورم‌ها با اندازه‌گیری طول نهایی پروتوکورم‌های در هر پتری در پایان هفته هشتم محاسبه شد. داده‌ها با نرم‌افزار SAS 9.1 تجزیه و تحلیل و میانگین‌ها با استفاده از آزمون دانکن در سطح $\alpha=0/05$ مقایسه شدند.

۳. نتایج و بحث

۱.۳. جوانه‌زنی

بذرهای ارکیده خربقی معمولی نیز همانند اکثر گونه‌های خاکروی معتدله جوانه‌زنی هم‌زمان نداشتند و بذرها به‌طور غیریکنواخت طی یک دوره زمانی سه ماه جوانه زدند. چهار ماه پس از کشت، بیشترین میانگین جوانه‌زنی بذرها ۴۶/۹ درصد در محیط تغییر یافته فاست دارای پنج گرم فروکتوز همراه با دوازده گرم ساکارز و دو گرم پیتون در لیتر و کمترین میانگین جوانه‌زنی ۱/۵ درصد در محیط کشت موراشیگ و اسکوگ دارای سی گرم ساکارز همراه با دو گرم پیتون در لیتر بود (نمودار ۷). در این آزمایش، جنین بذرهای ارکیده خربقی معمولی حدود ده روز بعد از کشت متورم و اولین پروتوکورم‌های ریزویددار نوک‌دار یک و نیم ماه پس از کشت مشاهده شدند. این پروتوکورم‌ها چهار ماه پس از کشت به شرایط روشنائی منتقل و یک هفته بعد، اولین برگ‌های کلروفیل‌دار سبزرنگ در آن‌ها مشاهده شد. پنج ماه بعد از کشت بذر، گیاهچه‌ها دارای دو تا سه برگ سبز بودند. مطالعات نشان داده است درصد بالایی از بذرهای *Dactylorhiza maculata* طی یک دوره سه ماهه بعد از کشت جوانه زدند و بعد از این زمان افزایش جوانه‌زنی بسیار کم بود [۳۴]. بررسی منابع نشان

1. Lindemann's Orchid medium

جدول ۱. مقایسه ترکیبات محیط کشت‌های استفاده‌شده و اثر آن‌ها روی میانگین درصد جوانه‌زنی و رشد پروتوکورم‌ها

محیط‌های کشت					نوع ماده (گرم)	ردیف
MV&W	MKC	1/2MS	MS	MF		
۰/۱۴	۰/۳۲	۰/۴۳	۰/۸۵	۰/۰۶	N	۱
۰/۰۹	۰/۰۶	۰/۰۲	۰/۰۴	۰/۰۲	P	۲
۰/۲	۰/۲	۰/۴	۰/۸	۰/۱	K	۳
۱/۲	۲/۲	۶/۴	۶/۴	۴/۲	NO ₃ /NH ₄	۴
۰/۰۷۱	۰/۱۵۸	۰/۲۱۳	۰/۴۲۴	۰/۰۳۲	پیتون/N غیرآلی	۵†
۱/۵	۲/۳	۲/۴	۴/۷	۰/۶۵	نمک‌های غیرآلی (مواد ماکرو و میکرو) و ویتامین‌ها	۶
۱۸/۴۴ ^b	۲۰/۲۵ ^b	۷/۸۸ ^c	۵/۵۷ ^c	۲۹/۹۳ ^a	اثر روی جوانه‌زنی بذرها (درصد)††	مقایسه میانگین
۲/۷ ^c	۴/۸ ^b	۵/۲ ^b	۳/۱ ^c	۱۰/۷ ^a	اثر روی رشد پروتوکورم (میلی‌متر)††	محیط‌های کشت

† این نسبت برای تیمارهای دارای دو گرم در لیتر پیتون به‌عنوان ماده دارای نیتروژن آلی (تیمارهای P2) محاسبه شده است.

†† حروف غیرمشابه در ردیف، نشانه اختلاف معنی‌دار در سطح $\alpha=0/05$ است.

در این پژوهش اثر پنج نوع محیط کشت که از نظر نمک‌های معدنی متفاوت هستند، درباره جوانه‌زنی و رشد گیاهچه‌های پروتوکورمی مقایسه شدند (جدول ۱). نتایج آزمایش نشان داد که در مجموع اثر انواع محیط‌های کشت روی درصد جوانه‌زنی و نیز رشد پروتوکورم‌های این گونه کاملاً معنی‌دار است. محیط کشت تغییر یافته فاست با اختلاف کاملاً معنی‌دار نسبت به سایر محیط‌های کشت، بهترین محیط برای جوانه‌زنی بذرها (۲۹/۹۳٪) بود و پس از آن به ترتیب محیط‌های تغییر یافته نودسون سی (۲۰/۲۵٪) و تغییر یافته وسین و ونت (۱۸/۴۴٪) بدون اختلاف معنی‌دار نسبت به هم قرار گرفتند (جدول ۱). کمترین جوانه‌زنی نیز در محیط‌های موراشیگ و اسکوک (۵/۵۷٪) و نیز غلظت یک‌دوم آن (۷/۸۸٪) بدون اختلاف معنی‌دار نسبت به هم حاصل شد. به‌علاوه معلوم شد محیط کشت تغییر یافته فاست با اختلاف کاملاً معنی‌دار نسبت به سایر محیط‌ها، بهترین محیط برای رشد پروتوکورم‌ها

در این پژوهش اثر پنج نوع محیط کشت که از نظر نمک‌های معدنی متفاوت هستند، درباره جوانه‌زنی و رشد گیاهچه‌های پروتوکورمی مقایسه شدند (جدول ۱). نتایج آزمایش نشان داد که در مجموع اثر انواع محیط‌های کشت روی درصد جوانه‌زنی و نیز رشد پروتوکورم‌های این گونه کاملاً معنی‌دار است. محیط کشت تغییر یافته فاست با اختلاف کاملاً معنی‌دار نسبت به سایر محیط‌های کشت، بهترین محیط برای جوانه‌زنی بذرها (۲۹/۹۳٪) بود و پس از آن به ترتیب محیط‌های تغییر یافته نودسون سی (۲۰/۲۵٪) و تغییر یافته وسین و ونت (۱۸/۴۴٪) بدون اختلاف معنی‌دار نسبت به هم قرار گرفتند (جدول ۱). کمترین جوانه‌زنی نیز در محیط‌های موراشیگ و اسکوک (۵/۵۷٪) و نیز غلظت یک‌دوم آن (۷/۸۸٪) بدون اختلاف معنی‌دار نسبت به هم حاصل شد. به‌علاوه معلوم شد محیط کشت تغییر یافته فاست با اختلاف کاملاً معنی‌دار نسبت به سایر محیط‌ها، بهترین محیط برای رشد پروتوکورم‌ها

نامناسبی برای رشد پروتوکورم‌ها بودند (جدول ۱). اغلب جمعیت‌های وحشی ارکیدهای خاکروی در خاک‌هایی رشد می‌کنند که مقادیر یون‌های معدنی موجود در آن‌ها پایین است [۲۱]. به نظر می‌رسد اثر محیط کشت روی جوانه‌زنی و نمو ارکیدها به جنس، گونه و ژنوتیپ آن‌ها بستگی دارد. مثلاً مقایسه محیط کشت KC با محیط MS نشان داد که در هر کدام از آن‌ها برخی ژنوتیپ‌ها نمو بهتری دارند [۴۵]. این مسئله می‌تواند ناشی از تفاوت نسبت مواد مختلف به‌ویژه نسبت‌های آمونیوم به نترات در محیط‌های گوناگون نیز باشد [۳۲]. شاید غلظت پایین

جوانه‌زنی بذرها ترکیب H2 (۲۱/۷٪) بود که با H1 (۱۱/۱٪) اختلاف کاملاً معنی‌دار داشت. بررسی اثرات متقابل نشان داد که اثر متقابل محیط کشت و نوع قند روی درصد جوانه‌زنی کاملاً معنی‌دار است، ولی روی رشد پروتوکورم‌ها معنی‌دار نیست. بهترین ترکیب برای جوانه‌زنی بذرها (۳۹/۶۵٪) محیط کشت MFH2 با اختلاف کاملاً معنی‌دار نسبت به سایر ترکیبات محیطی - قندی بود. بهترین ترکیب برای رشد پروتوکورم‌ها محیط‌های کشت MFH1 (۱۰/۹۲ میلی‌متر) و MFH2 (۱۰/۵ میلی‌متر) بدون اختلاف معنی‌دار با یکدیگر بودند (نمودارهای ۱، ۲).

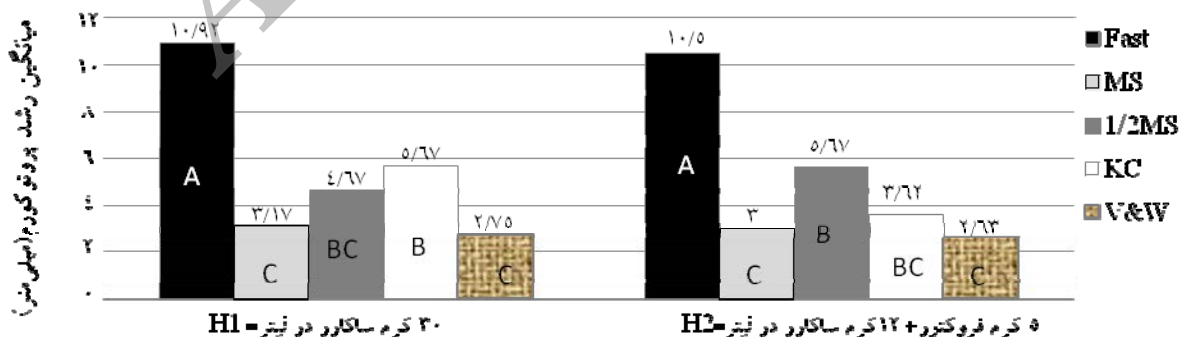
نمک‌های غیرآلی در محیط MF و غلظت بالای آن‌ها در محیط MS توجیهی برای اثر مثبت اولی و منفی دومی روی جوانه‌زنی بذرها (جدول ۱)، ولی با دسته‌بندی سه محیط دیگر تطابق کامل ندارد. بنابراین، به نظر می‌رسد عواملی به غیر از غلظت کلی مواد غیرآلی نیز در جوانه‌زنی و رشد دخالت داشته باشد که در ادامه بررسی خواهد شد.

۳.۳. کربوهیدرات‌ها (قندها)

نتایج این آزمایش نشان می‌دهد که اثر نوع قند روی درصد جوانه‌زنی بذرها کاملاً معنی‌دار است، ولی روی رشد پروتوکورم‌ها معنی‌دار نیست. بهترین نوع قند برای



شکل ۱. اثر متقابل محیط کشت و قند روی درصد جوانه‌زنی بذر.



شکل ۲. اثر متقابل محیط کشت و نوع قند بر میزان رشد پروتوکورم.

ناشناخته است [۵۷]. بذرها *Cypripedium reginae*، *G. oblongifolia*، *Goodyera repens* و *Listera ovata* همگی روی محیط آگار از جوانه‌زنی بازماندند، ولی روی محیط کشت دارای ساکارز یا گلوکز جوانه زدند. در طبیعت مادهٔ زمینهٔ تنفسی برای جوانه‌زنی گونه‌هایی که برای جوانه‌زنی درون شیشه‌ای به قندها نیاز دارند از بیرون، یعنی به وسیلهٔ حملهٔ قارچ‌های میکوریزا یا مواد بستر آن‌ها تأمین می‌شود. در کشت‌های غیرهم‌زیست، قندهای محلول باید به شکلی در محیط کشت وجود داشته باشند که بذرها بتوانند به‌طور مستقیم آن‌ها را جذب کنند. درصد جوانه‌زنی گونه‌هایی که در آب جوانه می‌زنند، با مقدار ساکارز تحت تأثیر قرار نمی‌گیرد [۵۱]. بنابراین، می‌توان با توجه به نتایج و منابع فوق‌الذکر نتیجه گرفت که ارکیدهٔ خربقی معمولی مشابه آن گروه از ارکیدها است که جوانه‌زنی آن تحت تأثیر وجود و نوع قند قرار می‌گیرد و برای جوانه‌زنی به قند آن هم از نوع ترکیبی شامل منو و دی‌ساکارید و یا احتمالاً منوساکارید به تنهایی احتیاج دارد، ولی رشد بعدی آن به نوع قند خیلی وابسته نیست و تفاوت قندها به‌ویژه در حضور پیتون خیلی روی رشد پروتوکورم‌ها تأثیر ندارد.

۴.۳. نوع و میزان نیتروژن (آلی و معدنی) و سایر عناصر ماکروالمان (پتاسیم و فسفر)

به غیر از ترکیبات قندی نوع نیتروژن و غلظت آن می‌تواند نقش مهمی در جوانه‌زنی غیرهم‌زیست درون شیشه‌ای بذر ارکیده ایفا کند [۱۲]. در صورت مقایسهٔ محیط‌های کشت براساس میزان نیتروژن کل غیرآلی، می‌توانیم محیط‌ها را از غلظت کم به زیاد به ترتیب MF، MV&W، MKC، MS و 1/2MS مرتب کنیم (جدول ۱). مقایسهٔ ترتیب میزان نیتروژن کل غیرآلی محیط‌های مورد استفاده در آزمایش

کربوهیدرات‌ها که طی جوانه‌زنی بذرها استفاده می‌شوند وظایفی را به عهده دارند. در درجهٔ اول کربوهیدرات‌های ذخیره‌شده به‌عنوان منبع انرژی برای حمایت از جوانه‌زنی و رشد دان‌ها عمل می‌کنند [۲۴]. علاوه بر این کربوهیدرات‌ها می‌توانند به‌عنوان مولکول‌های سیگنال‌دهنده در تنظیم و یکپارچگی چند مسیر بیوشیمیایی مهم دخالت کنند که جوانه‌زنی، رکود بذر و حرکت مواد ذخیرهٔ بذر را تحت تأثیر قرار می‌دهند [۲۲]. به نظر می‌رسد که احتمالاً کربوهیدرات‌های محلول به‌عنوان علائمی از تلقیح بذرها ی آگیری کردهٔ ارکیدها توسط قارچ‌ها نیز باشند. البته شواهد بیشتری برای تأیید این مطلب مورد نیاز است [۵۸]. محققان نیاز به کربوهیدرات‌های بیرونی برای کشت درون‌شیشه‌ای بذر ارکیدها را تقریباً به‌طور فراگیر توصیه کرده‌اند. هر گونه‌ای که بدون وجود کربوهیدرات بتواند جوانه‌زنی کند نیز بعد از جوانه‌زنی نمو محدودی دارد [۵۱]. معلوم شده است با استفاده از قندهای مناسب می‌توان جوانه‌زنی درون‌شیشه‌ای بذر ارکیدها را بدون استفاده از قارچ‌های میکوریزایی (روش کشت غیرهم‌زیست) افزایش داد [۸]. در حضور میکوریزا، پلی‌ساکاریدهایی همچون نشاسته یا سلولز برای آغاز جوانه‌زنی لازم هستند [۴۸]. در تکثیر غیرهم‌زیست درون‌شیشه‌ای، منو یا دی‌ساکاریدهایی مانند ساکارز، گلوکز یا فروکتوز ترجیح داده می‌شوند [۲۵] که معمولاً در غلظت‌های بین پنج تا سی گرم در لیتر در محیط کشت به کار می‌روند.

تغییر غلظت کربوهیدرات‌ها طی اتوکلاو امکان‌پذیر است؛ ساکارز طی اتوکلاو، هیدرولیز می‌شود و ترکیبی از ساکارز، فروکتوز و گلوکز تولید می‌کند [۲۷]. گزارش شده است حضور گلوکز در محیط کشت، نرخ رشد گیاهچه‌ها را تحریک می‌کند [۲۶]، ولی اثر استفاده از نسبت‌های ترکیبی مختلف منو و دی‌ساکاریدها در محیط کشت

شواهدی وجود دارد که نشان می‌دهد گیاهچه‌های ارکیده در آغاز از نظر آنزیم‌های مربوط با متابولیسم نیتروژن کمبود دارند و این مسئله مانع استفاده آن‌ها از نیترات بیرونی می‌شود [۴۲]. معمولاً غلظت‌های بالای نمک‌های نیتروژنی برای جوانه‌زنی سودمند نیستند. بعضی نیز گزارش کرده‌اند که نیتروژن غیرآلی می‌تواند جوانه‌زنی را احتمالاً به دلیل واکنش احیای پایین نیترات در طی جوانه‌زنی بذر و نمو اولیه پروتوکورم محدود کند [۳۸، ۵۵]. به ارتباط منفی بین غلظت NO_3^- و درصد سبز شدن *Dactylorhiza majalis* نیز اشاره شده است [۴۳]. هنگام کاهش غلظت NH_4NO_3 افزایشی یکنواخت و ثابت در مورد درصد سبز شدن مشاهده شد [۱۷]. در مورد *Orchis morio* بالاتر بودن غلظت نیتروژن کل غیرآلی و بخش NO_3^- ، موجب پایین‌تر بودن درصد جوانه‌زنی شد [۱۵]. به نظر می‌رسد بذرهای *Bletilla striata* نیز غلظت‌های پایین نیتروژن غیرآلی و نیتروژن از نوع احیایی مانند NH_4^+ را ترجیح می‌دهند [۲۸]. براساس پژوهش‌ها انواع آمونیاکی نیتروژن نسبت به انواع نیتراتی مناسب‌ترند [۳۸]. با توجه به نتایج به نظر می‌رسد که میزان و نوع نیتروژن محیط کشت می‌تواند روی درصد جوانه‌زنی بذرهای ارکیده خربقی نیز مؤثر باشد و به احتمال زیاد افزایش یا کاهش نسبت نیترات به آمونیوم موجود در محیط از یک حد خاص می‌تواند روی درصد جوانه‌زنی آن اثری منفی بگذارد. بنابراین، برای رسیدن به جوانه‌زنی بهتر، لازم است نوع نیتراتی نیتروژن کم و نوع آمونیومی به مقدار مناسب نسبت به نوع نیتراتی در محیط‌های کشت وجود داشته باشد.

میزان پتاسیم موجود در محیط‌ها روند ترتیب اثر محیط‌ها روی جوانه‌زنی را کاملاً توجیه می‌کند. محیط

نشان می‌دهد که این عامل می‌تواند در مورد گروه‌بندی اثر محیط‌های کشت بر درصد جوانه‌زنی به‌عنوان عاملی تأثیرگذار مد نظر قرار گیرد. این عامل در مورد محیط‌های MF، MS و 1/2MS به‌طور کامل و در مورد دو محیط تا حدی صادق است (جدول ۱). به نظر می‌رسد بذرهای ارکیده خربقی در غلظت‌های پایین‌تر نیتروژن غیرآلی جوانه‌زنی بهتری دارند. خاک‌های رویشگاه‌های معمول ارکیده از نظر نیتروژن غیرآلی بسیار فقیر هستند [۲۱، ۵۱]. گزارش شده است در برخی گونه‌های اروپایی حضور نیتروژن غیرآلی کاملاً از جوانه‌زنی جلوگیری می‌کند [۵۴، ۵۵]. این گزارش‌ها می‌تواند مؤید نتایج این آزمایش باشد. مقایسه نسبت نیترات به آمونیوم محیط‌های کشت نشان می‌دهد محیط MF، با نسبت حدود چهار برابر، از این نظر محیطی متوسط است. براساس نتایج می‌توان گفت محیط‌های دارای نسبت یک تا چهار برابر (MF، MV&W و MKC) در مقایسه با محیط‌های دارای نسبت شش برابر (MS و 1/2MS) تأثیر بهتری در جوانه‌زنی دارند و در کل نسبت چهار برابر نیترات به آمونیوم (MF) برای جوانه‌زنی بذرهای مناسب‌تر است (جدول ۱). هم در ماده زمینه طبیعی و هم در محیط کشت، نیتروژن می‌تواند به سه شکل شامل فرم اکسیدی (نیترات= NO_3^-)، فرم احیایی (نمک‌های غیرآلی آمونیوم= NH_4^+) و یا ترکیبات آلی وجود داشته باشد. مقادیر بالای آمونیوم بیرونی می‌تواند فعالیت گلوتامات دهیدروژناز^۱ و در نتیجه افزایش ساخته شدن پروتئین در سلول‌های زنده را تحریک کند. فرم احیایی نیتروژن نیز فعالیت آنزیم‌های نیترات ردوکتاز را تحریک می‌کند و نیترات جذب‌شده را قابل استفاده می‌سازد [۲۳].

1. Nitrate reductase enzymes

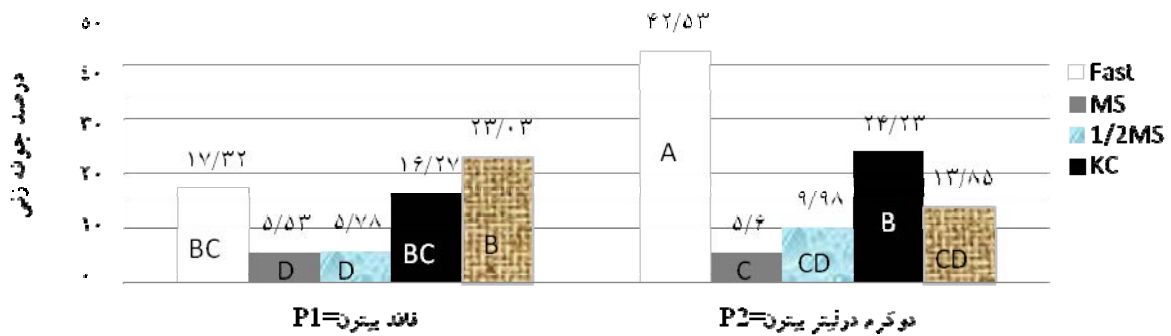
احتمال دارد ناشی از نیاز به غلظت‌های بالای فسفر برای نمو گیاهچه‌ها باشد [۱۵]. در مورد ارکیده خربقی، میزان غلظت فسفر موجود در محیط‌ها با ترتیب آن‌ها از نظر رشد پروتوکورم تطابق کامل دارد. بنابراین، ممکن است این ارکیده از نظر نیاز به فسفر متفاوت باشد و فسفر کمتر موجب بهبود رشد پروتوکورم‌های آن شود.

نتایج این آزمایش نشان داد که استفاده از دو گرم در لیتر پیتون در محیط‌های کشت روی درصد جوانه‌زنی بذرها و نیز رشد پروتوکورم‌ها کاملاً معنی‌دار است. میانگین درصد جوانه‌زنی بذرها در محیط‌های دارای پیتون (۱۹/۲۴٪) در مقایسه با محیط‌های بدون پیتون (۱۳/۵۹٪) کاملاً معنی‌دار بود. میانگین رشد پروتوکورم‌ها نیز در محیط‌های دارای پیتون (۶/۴۹ میلی‌متر) اختلاف کاملاً معنی‌داری با محیط‌های بدون پیتون (۴/۱ میلی‌متر) داشت. اثر متقابل محیط کشت و استفاده از پیتون روی درصد جوانه‌زنی و نیز رشد پروتوکورم‌ها کاملاً معنی‌دار است (نمودارهای ۳، ۴). بهترین ترکیب برای جوانه‌زنی بذر محیط کشت فاست تغییر یافته دارای پیتون (MF P2) (۴۲/۵۳٪) با اختلاف کاملاً معنی‌دار نسبت به سایر ترکیبات بود (نمودار ۳). بهترین ترکیب برای رشد پروتوکورم‌ها نیز محیط فاست تغییر یافته دارای پیتون (MF P2) (۱۶/۱۷ میلی‌متر) با اختلاف کاملاً معنی‌دار نسبت به سایر ترکیبات بود (نمودار ۴). اثر متقابل نوع قند و استفاده از پیتون روی درصد جوانه‌زنی و نیز رشد پروتوکورم معنی‌دار بود (نمودارهای ۵ و ۶). بهترین ترکیبات برای جوانه‌زنی بذر استفاده از ترکیب قندی پنج گرم فروکتوز و دوازده گرم ساکارز در لیتر همراه (۲۴/۱۸٪) یا بدون پیتون (۱۹/۳۱٪) بود. در مورد رشد پروتوکورم‌ها، محیط‌های دارای سی گرم ساکارز و دو گرم پیتون (۶/۷ میلی‌متر) بهترین رشد را ایجاد کردند.

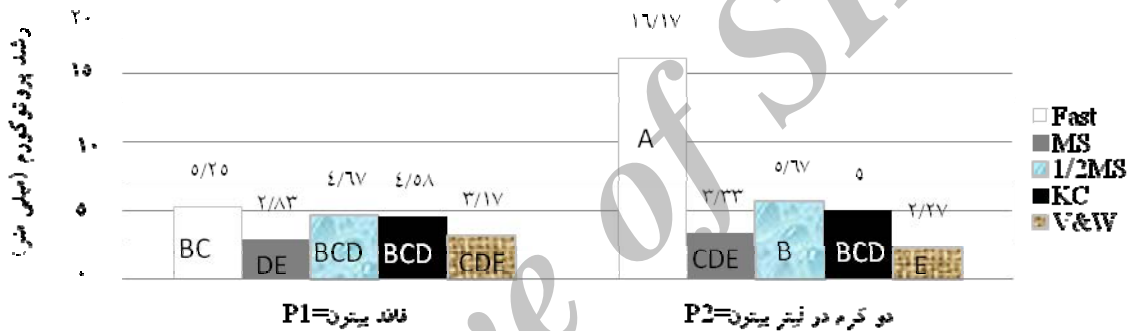
کشت MF با کمترین میزان پتاسیم بیشترین جوانه‌زنی را ایجاد کرده است و پس از آن بدون اختلاف معنی‌دار محیط‌های MKC و MV&W قرار دارند و نامناسب‌ترین محیط نیز دارای بیشترین میزان پتاسیم هستند (جدول ۱). گزارش شده است غلظت یون‌ها به‌ویژه پتاسیم در رویشگاه‌های ارکیده‌های آمریکای شمالی پایین است؛ ولی در رویشگاه‌های ارکیده‌های اروپایی حدود ده برابر بیشتر از حد معمول است [۴۲]. میزان پتاسیم در خاک محل رویش ارکیده خربقی مورد آزمایش هشتاد و هفت میلی‌گرم در کیلوگرم و در آب محل رویش یک صدم میلی‌اکی‌والان در لیتر بود. بنابراین، احتمال دارد این نوع ارکیده مشابه گونه‌های آمریکای شمالی نیازمند پتاسیم بالا نباشد. البته در منابع به اثر میزان پتاسیم محیط کشت بر جوانه‌زنی بذر ارکیده‌ها اشاره‌ای نشده و اظهار نظر در مورد آن نیازمند آزمایش‌های بیشتر است.

در محیط‌های مورد آزمایش کمترین میزان فسفر به‌طور مشابه در محیط‌های MF و 1/2MS وجود دارد که بهترین محیط از نظر رشد پروتوکورم‌هاست و بیشترین میزان آن در محیط MV&W وجود دارد که محیطی نامناسب برای رشد پروتوکورم‌هاست. میزان این ماده با ترتیب اثر دو محیط دیگر روی رشد پروتوکورم‌ها نیز تطابق دارد (جدول ۱). وجود فسفر در محیط کشت نیز می‌تواند رشد و نمو دان‌ها را تحت تأثیر قرار دهد. بررسی اثرات غلظت‌های فسفات و نیتروژن در کشت غیرهم‌زیست پنج نوع ارکیده خاکروی بومی اروپایی نشان داد وزن تر پروتوکورم‌های *D. majalis* در حضور غلظت‌های بالای فسفات بیشتر از شاهد است. هرچند جوانه‌زنی *B. purpurea* در تمام محیط‌های آزمایش رخ داد، در محیط V&W که حاوی بیشترین میزان غلظت فسفات بود تعداد زیادی از دان‌ها به مرحله پیشرفته رسیدند، که

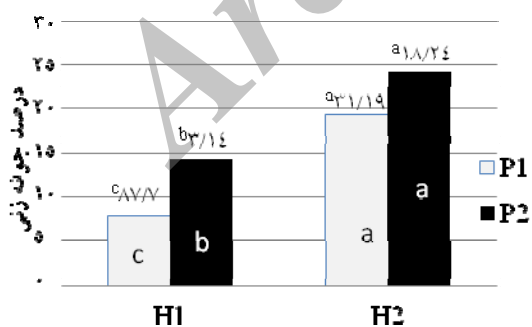
معرفی محیط کشت مناسب برای جوانه‌زنی غیرهم‌زیست ارکیده‌ خاکروی خربقی معمولی



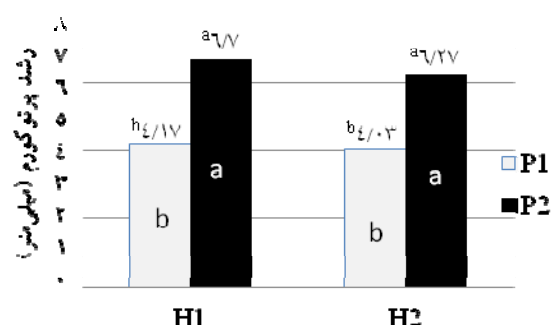
شکل ۳. اثر متقابل محیط کشت و پیتون روی درصد جوانه زنی بذر



شکل ۴. اثر متقابل محیط کشت و پیتون روی رشد پروتوکورم



شکل ۶. اثر متقابل قند و پیتون روی رشد پروتوکورم



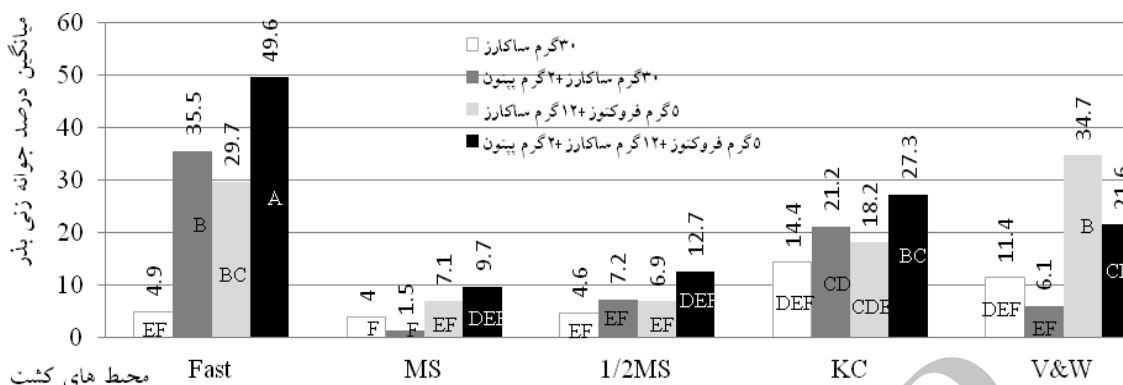
شکل ۵. اثر متقابل قند و پیتون روی درصد جوانه‌زنی

همزیست *Liparis lilifolia* معلوم شد که سبز شدن بذرها در محیط بدون عصاره مخمر در مقایسه با محیط دارای مخمر به‌طور معنی‌داری پایین‌تر و تقریباً به ضعیفی سبز شدن روی آگار است [۴۳]. این مسئله گویای آن است که برخی ترکیبات عصاره مخمر، احتمالاً برخی از اسیدهای آمینه برای سبز شدن اساسی هستند و نه تنها گیاهچه‌ها، بلکه قارچ‌ها نیز نمی‌توانند آن‌ها را سنتز کنند. احتمال دارد اجتماع قارچ‌ها و گیاهچه‌ها موجب شود تا بتوانند ترکیبات آلی به غیر از کربوهیدرات‌ها را از مواد آلی که روی آن تغذیه می‌کنند، به‌دست آورند [۴۲]. نتایج برخی آزمایش‌ها نشان داد که نرخ جوانه‌زنی چند ارکیده خاگری مقاوم به سرما روی محیط کشت حاوی نیتروژن آلی بالاتر است [۵۵، ۳۸]. البته باید اشاره کرد که مقدار واقعی نیتروژن موجود در پیتون معلوم نیست [۳۲]. در مجموع نتایج این آزمایش نیز مؤید اثر مثبت پیتون به‌عنوان منبعی از نیتروژن آلی روی جوانه‌زنی و رشد بعدی پروتوکورم‌های ارکیده خربقی است و نتایج اثر مثبت استفاده از نیتروژن آلی به‌ویژه نتایج مربوط به استفاده از پیتون در پژوهش‌های قبلی را تأیید می‌کند.

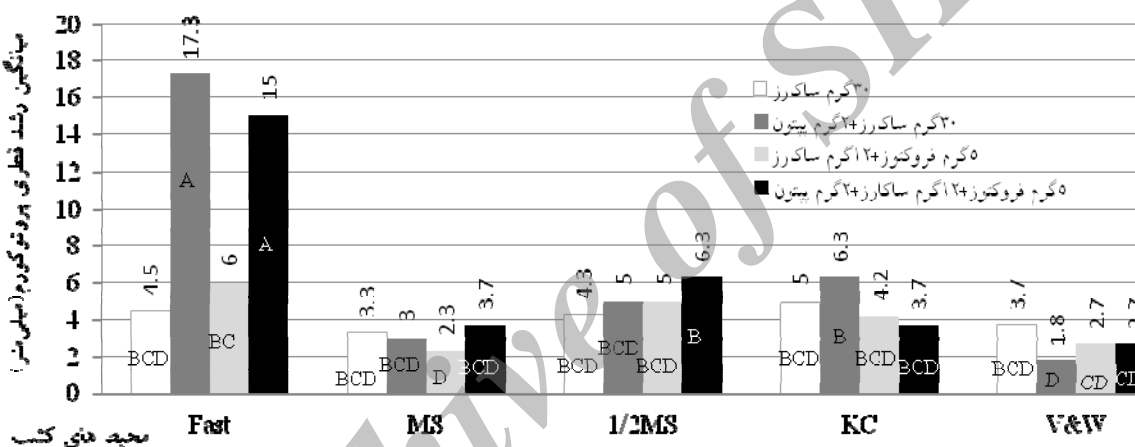
بررسی مجموع اثرات متقابل انواع محیط کشت، انواع ترکیبات قندی و استفاده از پیتون (نمودارهای ۷ و ۸) نشان داد که محیط فاست تغییر یافته دارای فروکتوز، ساکارز و پیتون (MFH2P2) با اختلاف کاملاً معنی‌دار نسبت به سایر ترکیبات بهترین ترکیب برای جوانه‌زنی (۶/۴۹٪) است (نمودار ۷). بهترین ترکیبات برای رشد پروتوکورم‌ها به ترتیب محیط فاست تغییر یافته دارای ساکارز و پیتون (MFH1 P2) (۱۷/۳ میلی‌متر) و محیط فاست تغییر یافته دارای فروکتوز، ساکارز و پیتون (MFH2 P2) (پانزده میلی‌متر) بدون اختلاف معنی‌دار با یکدیگر و با اختلاف کاملاً معنی‌دار نسبت به سایر ترکیبات بودند (نمودار ۸).

تغذیه نیتروژنی برای رشد و نمو گیاهان ضروری است، ولی معلوم شده است که منابع نیتروژن از نظر اثر روی جوانه‌زنی گونه‌های مختلف ارکیده متفاوت هستند [۵۵، ۵۰]. بعضی پژوهشگران اعتقاد دارند به‌دلیل آنکه قارچ‌ها به‌طور طبیعی نیتروژن آلی را برای بذر ارکیده‌ها تأمین می‌کنند؛ بنابراین، یک منبع نیتروژنی آلی می‌تواند برای جوانه‌زنی و نمو آن‌ها مفید باشد [۴]. نیتروژن آلی توانست پیشرفت رشد و نمو *Habenaria macroceratitis* و *Platanthera ciliaris* را تحت تأثیر قرار دهد [۴، ۵۰]. سبز شدن غیرهم‌زیست درون‌شیشه‌ای اغلب با نیتروژن آلی بیرونی تحریک می‌شود و اثر نیتروژن آلی مثبت یا خنثی گزارش شده است [۴۳]. شاید بخشی از آن به این دلیل باشد که نیتروژن به این شکل با سهولت کمتری جذب می‌شود. وقتی نیتروژن آلی به یک دستورالعمل اضافه می‌شود اغلب جایگزین اندکی از نیتروژن غیرآلی مصرفی می‌شود. به نظر می‌رسد غلظت‌های بالای نیتروژن آلی در محیط کشت قابل تحمل است. عصاره مخمر که مقدار بالایی از اسیدهای آمینه را دارد، در غلظتی بالای پنج درصد، بدون ایجاد هیچ اثر مضر برای سبز شدن *Galeola septentrionalis* استفاده شد [۶۰]. گزارش شده است که محیط کشت حاوی پیتون در مقایسه با محیط دارای اسپارژین از نمو پروتوکورم‌های *Spathoglottis* بهتر حمایت می‌کند [۱۳]. استفاده از پیتون موجب جوانه‌زنی سریع و پیشرفت نمو پروتوکورم‌ها در ارکیده خاگری *Calopogon tuberoses* شد [۳۳]. اضافه کردن پنج صدم درصد پیتون به محیط کشت، جوانه‌زنی بذر جنس‌های *Paphiopedilum* و *Vanda* را به‌طور معنی‌دار افزایش داد [۱۳]. پیتون موجب افزایش یکنواختی نمو گیاهچه‌ها نیز شده است [۳۲]. در یک ارزیابی آزمایشی برای به حداقل رساندن محیط کشت مصرفی در سبز کردن

معرفی محیط کشت مناسب برای جوانه‌زنی غیرهم‌زیست ارکیده‌ خاگروی خربقی معمولی



شکل ۷. اثر متقابل محیط‌های کشت دارا یا فاقد پیتون و ترکیبات قندی روی درصد جوانه‌زنی بذر



شکل ۸. اثر محیط‌های کشت دارا یا فاقد پیتون و ترکیبات قندی متفاوت روی رشد پروتوکورم

به تنهایی می‌تواند اثر بهتری روی ادامه‌ی رشد پروتوکورم‌ها داشته باشد.

منابع

- شاهسواری، ع؛ (۱۳۷۶). ثعلب‌های ایران (مطالبی درباره‌ی شناخت ثعلب‌ها، کلید شناسایی، معرفی گونه‌ها و نیز پراکندگی آن‌ها در ایران). تهران، انتشارات مؤسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع، ص. ۶۵.
- رتنس، ج؛ (۱۳۷۶). گل‌های ارکیده ایران. مترجم محمدیان، ح؛ انتشارات راهنما، ص. ۱۲۶.

۵.۳. نتیجه‌گیری نهایی

در مجموع می‌توان نتیجه گرفت که از میان پنج محیط کشت مورد آزمایش، محیط فاست بهترین محیط برای جوانه‌زنی بذر و رشد پروتوکورم‌های ارکیده‌ خربقی معمولی است و اضافه‌کردن مواد آلی، پیتون، در این محیط می‌تواند تأثیر چشمگیری روی درصد جوانه‌زنی و نیز رشد پروتوکورم‌های حاصل داشته باشد. جوانه‌زنی نیازمند وجود منو ساکاریدهایی همچون فروکتوز به تنهایی یا در کنار دی ساکاریدها است. به نظر می‌رسد نوع و ترکیب قندی، تفاوت معنی‌داری روی رشد پروتوکورم‌ها ندارد و ساکارز

- explants of *Malaxis acuminata* D. Don, a valuable terrestrial medicinal orchid. *Plant Cell Tiss Organ Cult.* 101:163–170
12. Curtis JT (1936) The germination of native orchid seeds. *American Orchid Society Bulletin.* 5: 42-47.
13. Curtis JT (1947) Studies on the nitrogen nutrition of orchid embryos. *AOS Bull.* 16:654–660
14. De Pauw MA and Remychre WR (1993) In vitro germination of three *Cypripedium* species in relation to time of collection, media and cold treatment. *Canadian Journal of Botany.* 71: 879-885
15. Dijk E (1988) Mykorrhizen der Orchideen. II Die Pilze. *Die Orchidee.* 39: 116-20
16. Do Rego MM *et al.* (2009) Micropropagation of an Amazonian Terrestrial Orchid (*Brassia biddens*) from Roraima State, Brazil. *Acta Hort.* 813. ISHS. 459-463
17. Eiberg H (1970) Asymbiotisk frøspiring og kulturforsøg hos nogle europaiske jordorkideer. MSc thes. University of Copenhagen. Plant Physiological Laboratory.
18. Fast G (1976) Möglichkeiten zur Massenvermehrung von *Cypripedium calceolus* und anderen europäischen Wildorchideen. *Proc. 8th World Orchid Conf.* 359-363
19. Fast G (1982) European terrestrial orchids (Symbiotic and asymbiotic methods). Arditti J (ed.) In: *Orchid Biology. 11. Reviews and perspectives. Orchid seed germination and seedling culture - a manual.* 309-326. Ithaca, New York, Cornell University Press
۳. مظفریان، و؛ (۱۳۷۵). فرهنگ نام‌های گیاهان ایران (لاتینی - انگلیسی - فارسی). تهران، مؤسسه فرهنگ معاصر تهران، ص. ۱۰۶۴.
4. Anderson AB (1996) The reintroduction of *Platanthera ciliaris* in Canada. *North American Native Terrestrial Orchid Conference.* Germantown, Maryland. 73–76
5. Arditti J (1973) Factors affecting the germination of orchid seed. *The Botanical Review.* 3: 1-97
6. Arditti J (1979) Aspects of orchid physiology. *Advances in botanical research.* London: Academic Press. 7:421-655.
7. Arditti J *et al.* (1982) Seed germination of North American orchids. 1. Native California and related species of *Calypso*, *Epipactis*, *Goodyera*, *Piperia* and *Platanthera*. *Bot. Gaz.* 142: 442-453
8. Arditti J *et al.* (1990) The contribution of orchid mycorrhizal fungi to seed germination: a speculative review. *Lindleyana.* 5:429-255
9. Arditti J and Ghani AKA (2000) Tansley review No. 110- Numerical and physical properties of orchid seeds and their biological implications. *New Phytol.* 145:367-421
10. Butcher D and Marlow SA (2010) 3. Asymbiotic germination of epiphytic and terrestrial orchids, *Modern Methods In Orchid Conservation: The Role of Physiology, Ecology and Management.* Jodrell Laboratory Royal botanic Gardens, Kew
11. Cheruvathur M K *et al.* (2010) Adventitious shoot induction from cultured internodal

20. Fast G (1983) st and und aussicht en bei der anzucht europaischer orchideen. DeOrchidee. Sonderheft Marz.97-100
21. Fast G (1985) Zur okologie einiger mitteleuropaischer waldorchideen unter besonderer berucksichtigung der bodenverhaltnisse in Bayern. Die Orchidee. 36:148-52
22. Finkelstein RR and TJ Lynch (2000) Abscisic acid inhibition of radical emergence but not seedling growth is suppressed by sugars. Plant Physiol. 122:1179-1186
23. Gamborg OL (1970) The effects of amino acids and ammonium on the growth of plant cells in suspension cultures. Plant Physiol. 45:372-375
24. Gorecki R et al. (1996) Soluble carbohydrates in white lupin seeds matured at 13 and 28C. Crop Sci. 36:1277-128
25. Harvais G (1973) Growth requirements and development of *Cymbidium reginae* in axenic culture. Can J. Bot. 51:327-332
26. Harvais G and Hadley G (1967) The development of *Orchis purplella* in asymbiotic and inoculated cultures. New Phytologist.66:217-230
27. Helgeson JP et al. (1970) Medium and tissue sugar concentrations during cutokinin-controlled growth of tobacco callus tissues. 484-492. in Carr D.J. (ed) Plant Growth substances, Springer verlag, Berlin, Hridelberg, New York.
28. Ichihashi S and amashita MY(1977) Studies on the media for orchid seed germination. 1. The effects of balances inside each cation and anion group for the germination and seedling development of *Bletilla striata* seeds. J. Jpn. See. Hort. Sci. 45: 407-414.
29. IUCNISSC Orchid Specialist Group (1996) Orchids - Status survey and conservation action plan. Hagsater, E., Dumont, V. (Eds.).Gland Switzerland and Cambridge, UK, IUCN (Compiled by: Pridgeon, A.M.).
30. Jamir C et al. (2002) In vitro propagation of *Cymbidium iridioides* and *C. lowianum*, J. Orchid Soc. India.16:83-89
31. Johansen B and Rasmussen H (1992) *Ex situ* conservation of orchids. Opera Bot.113: 43-48
32. Kauth PH (2005) *In vitro* Seed germination and seedling development of *Calopogon tuberosus* and *Sacoila lanceolata* var. *lanceolata*: Two Florida native terrestrial Orchids, A Thesis presented to the graduate school of the Univesity of Florida in partial fulfillment of the requirements for the degree of master of science Univerdity of florida
33. Kauth PJ, Vendrame WA and Kane ME (2006) In vitro seed culture and seedling development of *Calopogon tuberosus*. Plant Cell Tissue Organ Cult.85:91-102
34. Kinderen GVan der (1995) Observat ion on in situ germination of *Epipactis helleborine*(L.) Crantz. Lindleyana.10:68-73
35. Kitsaki C et al. (2004) In vitro germination, protocorm formation and plantlet development of mature versrs immature seeds from several *Ophrys* species (*Orchidaceae*). Plant Cell Rep. 23: 284-290

36. Leroux G, Barabe D and Vi eth J(1995) Comparative morphogenesis of *Cypripedium acaule* (Orchidaceae) protocorms cultivated in vitro with or without sugar. Can. J. Bot. 73:1391–1406
37. McAlister BG and Staden J Van(1998) In vitro culture of Eul ophia species. S. Afr. J. Bot. 64:264–266
38. Malmgren Malmgren S(1996) Orchid propagation: Theory and practice. 63-71. In Allen, C. ed. North American Native Terrestrial Orchids Propagation and Production. North American Native Terrestrial Orchid Conference, Germantown, Maryland.
39. Mead J W and Bulard C (1979) Vitamins and nitrogen requirements of *Orchis laxiflora* Lamk. New Phytol. 83: 129–136
40. Oliva AP and Arditti J(1984) Seed germination of North American orchids. II. native California and related species of *Aplectrum*, *Cypripedium*, and *Spiranthes*. Botanical Gazette. 145: 495-501
41. Pridgon AM (1996) Orchids—status survey and conservation action plan. IUCN. Cambridge. UK.
42. Rasmussen HN (1995) Terrestrial orchids: from seed to mycotrophic plant. Cambridge University Press, Cambridge. UK.
43. Rasmussen HN(2002) Recent developments in the study of orchid mycorrhiza. Plant and Soil. 244: 149–163
44. Rittershausen B and Rittershausen W (2001) ORCHIDS a practical hand book, a beautiful guide to growing orchids. published by Hermes House
45. Roy J and Banerjee N (2002) Optimization of *in vitro* seed germination, protocorm growth and seedling proliferation of *Vanda tessellate* (Roxb.) Hook Ex G Don. Phytomorphology. 52: 167-178.
46. Sangba T and Ranjan Deb Ch (2005) Effect of different factors on non-symbiotic seed germination, formation of protocorm-like bodies and plantlet morphology of *Cleisostoma racemiferum*(Lindl.) Garay, Indian Journal of Biotechnology. 5: 223-228
47. Sinha S L *et al.*(1998) In vitro multiplication of *Aerides rosea* Loddiges ex. Paxt. Through asymbiotic seed germination, Arunachal For News.(16):38-44
48. Smith SE and Read DJ(1997) Mycorrhizal symbiosis. Academic press, London
49. Stenberg M L and Kane M E(1998) *In vitro* seed germination and greenhouse cultivation of *Encyclia boothiana* var. *erythronioides*, an endangered Florida orchid. Lindleyana.13: 101-112.
50. Stewart SL and Kane M E (2006) Symbiotic seed germination of *Habenaria macroceratitis* (Orchidaceae), a rare Florida terrestrial orchid. Plant Cell Tiss Organ Cult.86:159–167
51. Stoutamire WP (1964) Seeds and seedlings of native orchids. *Michigan Botanist*. 3: 107-119
52. Szendrak E and Read PE (2000) *In vitro* propagation and anatomical studies of temperate orchid species (Orchidaceae), Acta Hort. 520. ISHS. 8.

53. United States Department of Agriculture (USDA) (2005) Floriculture Crops Summary. last accessed 15 June
54. VanWaes J (1984) *In vitro* studie van de kierningsfysiologie van Westeuropese orchideeën. Ph. D. Dissertation. Fac. Landbouwwet. Ghent, 223 p.
55. Van Waes JM and Debergh PC (1986) *In vitro* germination of some Western European orchids. *Physiologia Plantarum*. 67: 253-261.
56. Vejsadova H (2006) Factors affecting seed germination and seedling growth of terrestrial orchids cultured *in vitro*, *Acta Biologica Cracoviensia Series Botanica*. 48/1: 109-113
57. Wotavova-Novotna K *et al.* (2007) Effects of sugars and growth regulators on *in vitro* growth of *Dactylorhiza* species, *Biologia Plantarum*. 51(1): 198-200
58. Yuan K and W ysocka-Diller J (2006) Phytohormone signalling pathways interact with sugars during seed germination and seedling development. *J. Exp. Biol.* 57:3359-3367
59. Zelmer CD and Currah RS (1997) Symbiotic germination of *Spiranthes lacera* (Orchidaceae) with a naturally occurring endophyte. *Lindleyana*. 12:142-148
60. Zettler LW and McInnis TM (1994) Light enhancement of symbiotic seed germination and development of an endangered terrestrial orchid (*Platanthera integrilabia*). *Plant Science*. 102: 133-138.