



## ارزیابی عملکرد، محتوای کلروفیل و مؤلفه‌های پرشدن دانه گندم در شرایط شوری خاک، کاربرد

### یونیکونازول و کودهای زیستی

فاطمه آقایی<sup>۱</sup>، رتوف سید شریفی<sup>۲\*</sup>، حامد نریمانی<sup>۱</sup>

۱. دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل، ایران.

۲. استاد، گروه زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل، ایران.

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۸/۰۵/۱۲

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۸/۰۸/۰۸

#### چکیده

به‌منظور بررسی تأثیر غلظت ۰/۰۵ گرم در لیتر یونیکونازول و کاربرد کودهای زیستی بر عملکرد، محتوای کلروفیل و مؤلفه‌های پرشدن دانه گندم با استفاده از مدل دو تکه‌ای در شرایط شوری خاک، آزمایشی به‌صورت فاکتوریل در قالب طرح پایه بلوک‌های کامل تصادفی در سه تکرار اجرا شد. عامل‌های مورد بررسی شامل چهار سطح شوری خاک با نمک کلرید سدیم (عدم شوری به‌عنوان شاهد و شوری‌های ۴۰، ۸۰ و ۱۲۰ میلی‌مولار در خاک)، و کاربرد جداگانه و ترکیبی یونیکونازول و کودهای زیستی (۱) شاهد یا عدم کودهای زیستی و یونیکونازول، (۲) قارچ میکوریزا، (۳) یونیکونازول، (۴) باکتری سودوموناس پوتیدا، (۵) میکوریزا با سودوموناس پوتیدا، (۶) میکوریزا با یونیکونازول، (۷) کاربرد میکوریزا با یونیکونازول و سودوموناس پوتیدا بودند. از مدل دو تکه‌ای برای کمی‌سازی مؤلفه‌های پرشدن دانه استفاده شد. نتایج نشان داد که کاربرد توأم میکوریزا با یونیکونازول و سودوموناس پوتیدا در شرایط عدم اعمال شوری، موجب افزایش محتوای کلروفیل *a*، کلروفیل کل، کاروتنوئید، وزن و حجم ریشه (به‌ترتیب ۳۹/۸، ۵۱/۶، ۴۷/۲، ۹۷/۹ و ۵۴/۷ درصد) و همچنین افزایش حداکثر وزن تک بذر، طول دوره پرشدن، دوره مؤثر پرشدن دانه و عملکرد دانه (به‌ترتیب ۷۸/۴، ۲۱/۸، ۳۲/۲ و ۱۰۸/۸ درصدی) در مقایسه با عدم کاربرد کودهای زیستی و یونیکونازول در بالاترین سطح از شوری (۱۲۰ میلی‌مولار) خاک شد. براساس نتایج، کاربرد کودهای زیستی و یونیکونازول می‌تواند به‌عنوان یک رهیافت مناسب برای افزایش عملکرد و طول دوره پرشدن دانه گندم تحت شرایط شوری خاک پیشنهاد شود.

**کلیدواژه‌ها:** رنگی‌های فتوسنتزی، سودوموناس پوتیدا، سرعت پرشدن دانه، کودهای بیولوژیک، میکوریزا.

## Evaluation of Yield, Chlorophyll Content, and Grain Filling Components of Wheat under Salinity Soil Conditions and Application of Uniconazole and Biofertilizers

Fatemeh Aghaei<sup>1</sup>, Raouf Seyed Sharifi<sup>2\*</sup>, Hamed Narimani<sup>1</sup>

1. M.Sc. Student, Department of Agronomy and Plant Breeding, Faculty of Agriculture and Natural Resources, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran.

2. Professor, Department of Agronomy and Plant Breeding, Faculty of Agriculture and Natural Resources, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran.

Received: August 3, 2019 Accepted: October 30, 2019

#### Abstract

In order to study the effect of 0.05 g.L<sup>-1</sup> Uniconazole and biofertilizers application on yield, chlorophyll content and grain filling components of wheat via segmented model under soil salinity conditions, an experiment has been carried out as factorial based on randomized complete block design with three replications. The factors include soil salinity in four levels (non-application of salinity as control along with 40, 80, and 120 mM salinity in soil), by NaCl and single and combined application of Uniconazole and bio fertilizers: (1) control or no application of bio fertilizers and Uniconazole, (2) mycorrhiza fungi, (3) Uniconazole, (4) *Pseudomonas putida*, (5) mycorrhiza with *Pseudomonas putida*, (6) mycorrhiza with Uniconazole, and (7) both application of mycorrhiza with Uniconazole and *Pseudomonas*. A segmented model has been used to quantify the grain filling parameters. Results show that both application of mycorrhiza with Uniconazole and *Pseudomonas* under no salinity condition increase the content of chlorophyll a, total chlorophyll, carotenoid, root weight, and volume (39.8%, 51.6%, 47.2%, 97.9%, and 54.7%, respectively) and also maximum of grain weight, grain filling period, effective grain filling period, and grain weight (78.4%, 21.8%, 32.2%, and 108.8%, respectively) in comparison with no application of bio fertilizers and Uniconazole under the highest soil salinity level (120 mM). Based on the results, bio fertilizers and Uniconazole application could be suggested as a proper approach to increase yield and grain filling period of wheat under soil salinity condition.

**Keywords:** Biofertilizers, grain filling rate, Mycorrhiza, *Pseudomonas putida*, photosynthetic pigments.

## ۱. مقدمه

شوری یکی از مهم‌ترین عوامل محدودکننده رشد و تولید محصول به‌خصوص در نواحی خشک و نیمه‌خشک محسوب می‌شود. این تنش از طریق ایجاد تغییرات آناتومیک، مورفولوژیک، فیزیولوژیک و بیوشیمیایی بر جنبه‌های مختلف رشدونمو گیاه تأثیر می‌گذارد و شدت خسارت آن بسته به طول مدت تنش و مرحله رشدی گیاه متفاوت است (Siringam *et al.*, 2011). شوری در اثر غلظت بیش از حد املاح، به‌خصوص یون‌هایی مانند سدیم و کلر با ایجاد تنش اسمزی و کاهش جذب عناصر غذایی مورد نیاز گیاه، ضمن افزایش سطح هورمون اتیلن در گیاه، موجب کاهش رشد ریشه (Mayak *et al.*, 2004) و محتوای کلروفیل شده و در نهایت موجب کاهش طول دوره پرشدن دانه و سرعت پرشدن دانه می‌گردد (Kheirizadeh Arough, 2016). در این راستا یکی از شیوه‌های مناسب کشاورزی مدرن برای بهبود حاصلخیزی خاک، تعدیل اثرات تنشی و جبران ریزجانداران از دست رفته به‌واسطه اثر تنش‌های محیطی (Seyed Sharifi & Namvar, 2016)، استفاده از کودهای زیستی (میکوریزا و باکتری‌های محرک رشد گیاهی) است (Cakmakci *et al.*, 2007). باکتری‌های محرک رشد گیاهی به‌طور مستقیم از طریق انحلال ترکیبات نامحلول مانند فسفات‌ها، تولید هورمون‌ها از قبیل اکسین‌ها و جیبرلین‌ها، کاهش سطح اتیلن از طریق تولید آنزیم ACC دآمیناز، تولید سیدروفور، افزایش جذب آب و عناصر غذایی و تثبیت نیتروژن و یا به صورت غیرمستقیم از طریق القای سیستم مقاومت به گیاه در برابر عوامل بیماری‌زا، تولید مواد ضد قارچ، افزایش فعالیت آنزیمی و یا کمک به سایر ریزجانداران مفید، موجب تحریک رشد گیاه می‌شوند (Seyed Sharifi & Namvar, 2016). در بررسی Kheirizadeh Arough (2016) نیز کاربرد میکوریزا، سودوموناس پوتیلا و ازتوباکتر

کروکوکوم با افزایش وزن و حجم ریشه و بهبود محتوای رنگیزه‌های فتوسنتزی و مؤلفه‌های پرشدن دانه، موجب افزایش عملکرد دانه تریتیکاله شد. اگرچه قارچ‌های میکوریزا ترکیبات کربوهیدراتی موردنیاز خود را از گیاه میزبان دریافت می‌کنند، ولی با کمک به افزایش جذب مواد غذایی توسط گیاه، تنظیم اسمزی گیاه تحت شرایط تنش شوری، بهبود تثبیت نیتروژن و افزایش فتوسنتز موجب بهبود تحمل گیاه به تنش‌های غیرزیستی مانند خشکی و شوری می‌شوند (Khalafalla & Abo-Ghalia, 2008).

یونیکونازول یکی از تنظیم‌کننده‌های رشدی است که از طریق افزایش نسبت ریشه به ساقه، افزایش ضخامت و محتوای کلروفیل برگ، کاهش سطح برگ، تأخیر در پیری برگ و کاهش تنفس (Kamoutsis *et al.*, 1999) موجب سازگاری مورفولوژیک می‌شود و به گیاه این اجازه را می‌دهد تا شرایط تنش را بهتر تحمل کند (Fernandez *et al.*, 2006). Seyed Sharifi (2018) افزایش حداکثر وزن دانه، سرعت و طول پرشدن دانه گندم را با کاربرد یونیکونازول، میکوریزا، سودوموناس پوتیلا و ازتوباکتر در شرایط محدودیت آبی گزارش نمود. همچنین، افزایش کلروفیل با کاربرد یونیکونازول توسط دیگر پژوهش‌گران گزارش شده است (Fletcher & Arnold, 1986). بررسی‌های Mohammad *et al.* (2014) نشان داد که محلول‌پاشی یونیکونازول در جو تحت تنش شوری، با افزایش سنتز اسمولیت‌های سازگار مانند پرولین و قندهای محلول موجب بهبود عملکرد دانه جو شد.

به‌دلیل اهمیت تلقیح بذر با کودهای زیستی و نقش یونیکونازول در بهبود عملکرد گندم در شرایط تنش شوری و بررسی‌های محدود انجام شده در خصوص برهم‌کنش توأم این عوامل، موجب شد تا اثر این عوامل بر عملکرد، مؤلفه‌های پرشدن دانه و محتوای کلروفیل مورد ارزیابی قرار گیرد.

## ۲. مواد و روش‌ها

آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح پایه بلوک‌های کامل تصادفی و در سه تکرار در گلخانه پژوهشی دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه محقق اردبیلی در سال ۱۳۹۷ اجرا شد. عامل‌های مورد بررسی شامل چهار سطح شوری خاک با نمک کلرید سدیم (عدم شوری به عنوان شاهد و شوری‌های ۴۰، ۸۰ و ۱۲۰ میلی‌مولار در خاک)، و کاربرد جداگانه و ترکیبی یونیکونازول و کودهای زیستی (۱) شاهد یا عدم کودهای زیستی و یونیکونازول، (۲) قارچ میکوریزا، (۳) یونیکونازول، (۴) باکتری سودوموناس پوتیدا، (۵) میکوریزا با سودوموناس پوتیدا، (۶) میکوریزا با یونیکونازول، (۷) کاربرد میکوریزا با یونیکونازول و سودوموناس پوتیدا) بودند. از قارچ *Glomus intraradices* برای تلقیح استفاده شد که مخلوطی از اسپور، هیف و قطعات جداشده از ریشه‌های آلوده بود. این قارچ از شرکت زیست‌فناوران توران تهیه شد. مقدار قارچ مورد استفاده براساس توصیه شرکت مذکور ۲۰ گرم در هر مترمربع خاک بود. برای تلقیح بذر از مایه تلقیح باکتری *Pseudomonas putida strain 186* که هر گرم آن ۱۰<sup>۷</sup> عدد باکتری زنده و فعال بود استفاده شد. این باکتری از مؤسسه آب و خاک تهران تهیه شد. از محلول صمغ عربی به نسبت ۱۵ درصد وزنی-حجمی برای چسبندگی بهتر مایه تلقیح به بذرها استفاده شد. کلیه عملیات در محیط سایه و دور از نور آفتاب انجام شد. مقدار نمک مورد نیاز برای هر یک از سطوح شوری در خاک، با استفاده از نرم‌افزار Salt calc محاسبه شد. در این نرم‌افزار به استناد هدایت الکتریکی خاک و درصد عصاره اشباع، مقدار نمک مورد نیاز برای هر کیلوگرم خاک گلدان محاسبه شده (Hagh Bahari & Seyed Sharifi, 2014) و به هر گلدان در دو مرحله از دوره رشد رویشی (مرحله بعد از

کاشت و مرحله ۴-۳ برگی همراه آب آبیاری) اضافه شد. برای حفظ شوری در طول دوره رشد، در زیر هر گلدان زیرگلدانی قرار داده شد تا بعد از هر سه تا چهار نوبت آبیاری، دوباره نمک‌های احتمالی وارد شده به زیرگلدانی، در آب حل شده و به داخل هر گلدان برگشت داده شود. محلول‌پاشی با یونیکونازول با غلظت ۰/۰۵ گرم در لیتر در مرحله ساقه‌روی انجام شد. اولین آبیاری بعد از کاشت (سوم اردیبهشت‌ماه) و آبیاری‌های بعدی بسته به شرایط محیطی و نیاز گیاه زراعی انجام شد. در این بررسی از گندم رقم زاگرس استفاده شد. این رقم دارای تیپ رشد بهاره، زودرس با ارتفاع بوته ۸۸ سانتی‌متر و وزن هزاردانه ۳۸ گرم است و از کیفیت نانوایی خوبی برخوردار است و از مرکز تحقیقات کشاورزی اردبیل تهیه شد. برای رسیدن به تراکم ۳۶۰ بذر در مترمربع که تراکم مطلوب و توصیه‌شده این رقم توسط مرکز تحقیقات کشاورزی اردبیل است، ۵۰ عدد بذر در گلدان‌هایی به ارتفاع ۴۵ سانتی‌متر و قطر ۴۲ سانتی‌متر کشت شدند. تمامی گلدان‌ها تا ارتفاع ۴۰ سانتی‌متری از خاک پر شدند و به این ترتیب حجم یکسانی از خاک (حدود ۳۲ کیلوگرم) درون گلدان‌ها اضافه شد. خاک هر گلدان حاوی یک قسمت ماسه‌بادی، دو قسمت خاک معمولی و یک قسمت کود دامی بود. pH خاک مورد استفاده ۷/۲ و هدایت الکتریکی آن حدود ۱/۷ دسی‌زیمنس بر متر بود. گلدان‌ها در شرایط گلخانه‌ای در دمای ۲۰ تا ۳۰ درجه سانتی‌گراد با طول دوره روشنایی ۱۵-۱۶ ساعت (با استفاده از ترکیبی از لامپ‌های معمولی و مهتابی) نگهداری شدند. در طول دوره رشد کنترل علف‌های هرز به طریقه دستی انجام شد و کود شیمیایی استفاده نشد. به‌منظور تعیین مؤلفه‌های پرشدن دانه، هشت روز بعد از خوشه‌دهی در فواصل زمانی هر چهار روز یک بار (در مجموع در ۱۰ مرتبه)، یک بوته از بین بوته‌های

بافت برگ پرچم را با استون ۸۰ درصد به تدریج له کرده تا کلروفیل وارد محلول استونی شود و در نهایت حجم محلول با استون ۸۰ درصد به حجم ۲۰ میلی لیتر رسانده شد. محلول حاصل به مدت ۱۰ دقیقه در ۴۰۰۰ دور سانتریفوژ شد و سپس جذب نوری محلول رویی در طول موج های ۴۷۰، ۶۴۵ و ۶۶۳ نانومتر توسط اسپکتروفتومتر قرائت شد. محتوای کلروفیل a، b، کلروفیل کل و کاروتنوئیدها براساس روابط (۳) تا (۶) برآورد شدند.

رابطه ۳)  $Cl_{663} = (19/3 \times A_{663} \times A_{645}) V / 100W$  کلروفیل a  
 رابطه ۴)  $Cl_{645} = (19/3 \times A_{645} \times A_{663}) V / 100W$  کلروفیل b  
 رابطه ۵) کلروفیل کل = کلروفیل a + کلروفیل b  
 رابطه ۶) کاروتنوئید =

$$(100 A_{470} - 3/27 C_a - 104 C_b) / 227$$

در این روابط V حجم استون استفاده شده و W وزن نمونه گیاهی استفاده شده است.

بعد از برداشت بوته ها، گلدانها آبیاری شدند تا امکان خروج آسان تر ریشه ها فراهم گردد. برای جداسازی ریشه از خاک از روش شست و شو با آب استفاده گردید. کل ریشه های هر گلدان برداشت و با تقسیم بر تعداد بوته های هر گلدان، وزن و حجم تک بوته به دست آمد. در این راستا ریشه ها برای خشک شدن در آون با دمای ۷۵ درجه به مدت ۷۲ ساعت قرار داده شد و سپس وزن خشک ریشه با تراوزی دیجیتالی با دقت ۰/۰۰۱ گرم توزین شد. حجم ریشه ها با استفاده از حجم مشخصی از آب در استوانه مدرج اندازه گیری شد. در زمان رسیدگی تعداد پنج بوته به ظاهر یکنواخت و مشابه به طور تصادفی در هر گلدان برداشت شد. میانگین عملکرد دانه و بیولوژیک بوته های برداشت شده به عنوان ارزش آن صفت در تجزیه و تحلیل داده ها به کار گرفته شد. شاخص برداشت از تقسیم عملکرد اقتصادی به عملکرد بیولوژیک برآورد گردید. تجزیه داده ها و رسم نمودارها از نرم افزارهای

رقابت کننده به طور تصادفی انتخاب و پس از انتقال به آزمایشگاه، ابتدا دانه ها از سنبله جدا و شمارش شدند (Khalilzadeh et al., 2018). سپس به مدت ۴۸ ساعت در آون الکتریکی تهویه دار در دمای ۷۰ درجه سانتی گراد قرار گرفتند. وزن خشک تک بذر از محاسبه وزن خشک کل به تعداد بذر برآورد شد (Ronanini et al., 2004). به منظور برآورد، تجزیه و تحلیل و تفسیر پارامترهای مربوط به پرشدن دانه از یک مدل رگرسیون خطی (دو تکه ای) براساس رویه DUD و دستورالعمل Proc Nlin نرم افزار SAS به صورت زیر استفاده شد (Soltani, 1998).

$$GW = \begin{cases} a + bt & t < t_0 \\ a + bt_0 & t > t_0 \end{cases} \quad \text{رابطه ۱)}$$

در این رابطه GW وزن دانه، t زمان و b سرعت پرشدن دانه، t<sub>0</sub> پایان دوره پرشدن دانه و a عرض از مبدأ است. این مدل تغییرات وزن دانه نسبت به زمان را به دو مرحله تفکیک می کند؛ مرحله اول که در حقیقت مرحله خطی پرشدن دانه است، وزن دانه تا رسیدن به حداکثر مقادیر خود در زمان t<sub>0</sub> که در حقیقت زمان رسیدگی وزنی است، به صورت خطی افزایش پیدا می کند. شیب خط رگرسیون در این مرحله (t < t<sub>0</sub>) سرعت پرشدن دانه را نشان می دهد (Ellis & Pieta-Filho, 1992). با پردازش این مدل بر کلیه داده ها ابتدا دو پارامتر مهم پرشدن دانه یعنی سرعت پرشدن دانه (b) و زمان رسیدگی وزنی (t<sub>0</sub>) به دست آمده و سپس مقدار عددی t<sub>0</sub> در قسمت دوم رابطه قرار داده شد و GW که وزن دانه است محاسبه شد. برای تعیین دوره مؤثر پرشدن دانه از رابطه زیر استفاده شد (Ellis & Pieta-Filho, 1992).

$$EFP = MGW / b \quad \text{رابطه ۲)}$$

در این رابطه EFP دوره مؤثر پرشدن دانه، MGW حداکثر وزن دانه و b سرعت پرشدن دانه است. اندازه گیری محتوای کلروفیل و کاروتنوئید برگ با استفاده از روش Arnon (1967) استفاده شد. ۰/۲ گرم از

ارزیابی عملکرد، محتوای کلروفیل و مؤلفه‌های پرشدن دانه گندم در شرایط شوری خاک، کاربرد یونیکونازول و کودهای زیستی

زیستی و اثر متقابل این دو عامل بر تمامی صفات مورد بررسی از جمله محتوای کلروفیل a، کلروفیل کل و کاروتنوئید، مؤلفه‌های پرشدن دانه (اعم از سرعت، مدت و دوره مؤثر پرشدن دانه) و عملکرد دانه در سطح احتمال یک درصد و بر حداکثر وزن دانه، وزن و حجم ریشه در سطح احتمال پنج درصد معنی دار شد (جدول ۱).

SAS (نسخه ۹/۳) و Excel (نسخه ۲۰۱۳) و مقایسه میانگین‌ها با آزمون حداقل تفاوت‌های معنی دار (LSD) در سطح احتمال پنج درصد انجام شدند.

### ۳. نتایج و بحث

نتایج تجزیه واریانس نشان داد که اثر تنش شوری، کودهای

جدول ۱. تجزیه واریانس تأثیر کودهای زیستی و یونیکونازول بر محتوای کلروفیل، مؤلفه‌های پرشدن دانه، عملکرد و برخی صفات

گندم (رقم زاگرس) تحت شرایط شوری خاک

منابع تغییر	درجه آزادی	میانگین مربعات				
		کلروفیل a	کلروفیل b	کلروفیل کل	کاروتنوئید	حداکثر وزن دانه
		۰/۲۵**	۰/۲۹۱**	۰/۰۲۴ns	۰/۰۰۱**	سرعت پرشدن دانه ۰/۰۰۰۰۰۰۲**
شوری (S)	۳	۴/۹۵**	۱/۳۳۹**	۱۱/۳۷۸**	۰/۰۶۰**	۰/۰۰۰۰۰۰۰۷**
کودهای زیستی (B)	۶	۰/۱۶**	۰/۰۵۷**	۰/۴۲۲**	۰/۰۰۴**	۰/۰۰۰۰۰۰۰۲**
S×B	۱۸	۰/۰۱**	۰/۰۰۵ns	۰/۰۳۱**	۰/۰۰۱**	۰/۰۰۰۰۰۰۰۴**
خطا	۵۴	۰/۰۰۷	۰/۰۰۵	۰/۰۱۱	۰/۰۰۰۴	۰/۰۰۰۰۰۰۰۱
ضریب تغییرات (درصد)	-	۱۱/۹۴	۷/۳۹	۱۱/۹۸	۳/۴۳	۲/۴۳

ns، \* و \*\*: به ترتیب نبود اختلاف معنی دار و اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵ و ۱ درصد.

ادامه جدول ۱. تجزیه واریانس تأثیر کودهای زیستی و یونیکونازول بر محتوای کلروفیل، مؤلفه‌های پرشدن دانه، عملکرد و برخی

صفات گندم (رقم زاگرس) تحت شرایط شوری خاک

منابع تغییر	درجه آزادی	میانگین مربعات					
		دوره مؤثر پرشدن دانه	طول دوره پرشدن دانه	وزن خشک ریشه در بوته	حجم ریشه در بوته	شاخص برداشت	عملکرد بیولوژیک
		۰/۲۶۲ns	۹۷۴/۱۳**	۰/۰۰۹**	۰/۳۸**	۰/۲۶۵**	۹۴/۹۸**
شوری (S)	۳	۷۳/۳۱۱**	۶۲/۶۱**	۰/۰۷۷**	۱/۷۸**	۴/۸۸۶**	۳۸۱/۵۸**
کودهای زیستی (B)	۶	۹/۰۹۲**	۷/۱۴**	۰/۰۰۲**	۰/۱۸**	۰/۱۰۷**	۳/۶۷**
S×B	۱۸	۱/۶۲۲**	۱/۴۲**	۰/۰۰۰۲*	۰/۰۱۲*	۰/۰۰۲*	۰/۴۸ ns
خطا	۵۴	۰/۱۷۹	۰/۱۲۶	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۶	۰/۰۰۱	۰/۷۹
ضریب تغییرات (درصد)	-	۱۱/۶۸۹	۱۱/۲۰	۴/۴۸	۳/۰۹	۱/۴۹	۲/۱۳

ns، \* و \*\*: به ترتیب نبود اختلاف معنی دار و اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵ و ۱ درصد.

جذب منیزیم در گیاه کمک می‌کند و می‌تواند سنتز کلروفیل را افزایش دهد. عده‌ای نیز افزایش محتوای کلروفیل را در گیاهان قارچ میکوریزا آربوسکولار در مقایسه با عدم کاربرد قارچ میکوریزا آربوسکولار به بهبود جذب فسفر نسبت دادند (Demir, 2004). Dadashzadeh *et al.* (2018) نیز نتایج مشابهی را در کاربرد کودهای زیستی بر بهبود ساختار ریشه، افزایش محتوای کلروفیل a، b، کلروفیل کل برگ جو در شرایط تنش شوری، گزارش کردند.

Duan *et al.* (2008) اظهار داشتند کاربرد یونیکونازول در طول دوره پرشدن دانه گندم، به دلیل افزایش توان جذب و انتقال آب در گیاه، موجب بهبود فتوسنتز شد. Manal *et al.* (2010) اظهار داشتند که کاربرد یونیکونازول در شرایط تنش به دلیل افزایش رنگیزه‌های فتوسنتزی، موجب تأخیر در پیری برگ و بهبود فتوسنتز می‌شود. هم‌چنین یونیکونازول با دفع گونه‌های فعال اکسیژن از طریق افزایش فعالیت آن‌تی‌اکسیدان‌های آنزیمی و غیرآنزیمی موجب افزایش کلروفیل می‌گردد (Fletcher & Arnold, 1986).

### ۲.۳. مؤلفه‌های پرشدن دانه

بالاترین سرعت پرشدن دانه در کاربرد سودوموناس پوتیلا تحت شرایط عدم اعمال شوری (۰/۰۰۱۶۹ گرم در روز) و کم‌ترین آن (۰/۰۰۱۱۷ گرم در روز) در عدم کاربرد کودهای زیستی و در بالاترین سطح از شوری خاک به دست آمد (جدول ۳). مقایسه میانگین‌ها نشان داد که حداکثر وزن دانه، طول دوره و دوره مؤثر پرشدن دانه در کاربرد توأم میکوریزا با یونیکونازول و سودوموناس پوتیلا در شرایط عدم اعمال شوری (به ترتیب با میانگین‌های ۰/۰۴ گرم، ۳۲/۶۷ و ۲۸/۸۵ روز) و کم‌ترین این مقادیر (به ترتیب با میانگین‌های ۰/۰۲۵ گرم، ۲۶/۸۱ و ۲۱/۸۲ روز) در شرایط عدم کاربرد کودهای زیستی و شوری ۱۲۰ میلی‌مولار در خاک به دست آمد (جدول ۳).

### ۳.۱. محتوای کلروفیل a، b، کلروفیل کل و کاروتنوئید

مقایسه میانگین‌ها نشان داد بیش‌ترین محتوای کلروفیل a، کلروفیل کل و کاروتنوئید مربوط به کاربرد توأم میکوریزا با یونیکونازول و سودوموناس پوتیلا در شرایط عدم اعمال شوری (به ترتیب ۵/۲۴، ۶/۷۵ و ۰/۷۸ میلی‌گرم بر گرم وزن تر برگ) و کم‌ترین این مقادیر (به ترتیب ۳/۷۵، ۴/۴۵ و ۰/۵۳ میلی‌گرم بر گرم وزن تر برگ) در حالت عدم کاربرد کودهای زیستی در بالاترین سطح از شوری خاک به دست آمد (جدول ۲). هم‌چنین بیش‌ترین محتوای کلروفیل b (به ترتیب ۱/۰۹ و ۱/۳۰ میلی‌گرم بر گرم وزن تر برگ) در کاربرد توأم میکوریزا با یونیکونازول و سودوموناس پوتیلا و عدم شوری خاک و کم‌ترین آن (به ترتیب ۰/۹۰ و ۰/۳۳ میلی‌گرم بر گرم وزن تر برگ) در عدم کاربرد کودهای زیستی و شوری ۱۲۰ میلی‌مولار خاک به دست آمد (جدول ۴). کاهش مقدار رنگیزه‌های فتوسنتزی در شرایط تنش شوری می‌تواند به طور عمده به دلیل تخریب ساختمان کلروپلاست و دستگاه فتوسنتزی، فتواکسیداسیون کلروفیل‌ها، واکنش آن‌ها با گونه‌های فعال اکسیژن، تخریب پیش‌ماده‌های سنتز کلروفیل و ممانعت از بیوسنتز کلروفیل‌های جدید و فعال‌شدن آنزیم‌های تجزیه‌کننده کلروفیل از جمله کلروفیل‌لاز و اختلالات هورمونی باشد. هرچند که تجمع یون‌های سدیم و کلر در برگ‌ها در تنش شوری نیز اثر منفی بر غلظت کلروفیل دارد (Stepien & Klobus, 2006). Chandrasekhar *et al.* (2005) اثر مفید تلقیح بذر با آزوسپریلیوم بر افزایش محتوای کلروفیل را، به در دسترس بودن بالاتر نیتروژن به واسطه تثبیت نیتروژن نسبت دادند. Akhgar & Khavaz (2010) اظهار داشتند باکتری‌های حاوی آنزیم ACC دآمیناز مانند سودوموناس با کاهش تولید اتیلن موجب افزایش وزن تر و خشک اندام هوایی، وزن ریشه و شاخص سبزی‌نگی برگ کلزا می‌شود. Giri *et al.* (2002) اظهار داشتند که قارچ میکوریزا به

ارزیابی عملکرد، محتوای کلروفیل و مؤلفه‌های پرشدن دانه گندم در شرایط شوری خاک، کاربرد یونیکونازول و کودهای زیستی

جدول ۲. مقایسه میانگین تاثیر کودهای زیستی و یونیکونازول بر محتوای کلروفیل a، کلروفیل کل، کارتنوئید برگ پرچم و وزن و حجم ریشه گندم (رقم زاگرس) تحت شرایط شوری خاک

ترکیب تیماری	کلروفیل a		کلروفیل کل (mg.gr <sup>-1</sup> leaf)	کارتنوئید	وزن خشک ریشه (g per plant)	حجم ریشه (cm <sup>3</sup> per plant)
	ا	ب				
S <sub>1</sub> ×A <sub>1</sub>	۴/۷۰cd	۵/۸۸de	۰/۶۴c-f	۰/۲۹fg	۲/۷۰d-f	
S <sub>1</sub> ×A <sub>2</sub>	۴/۷۹bc	۶/۰۳cd	۰/۶۵c-e	۰/۳۰ef	۲/۷۶c-e	
S <sub>1</sub> ×A <sub>3</sub>	۴/۸۲bc	۶/۰۸c	۰/۶۵b-d	۰/۳۲de	۲/۸۰b-d	
S <sub>1</sub> ×A <sub>4</sub>	۴/۸۷b	۶/۱۳c	۰/۶۵b-d	۰/۳۲cd	۲/۸۶bc	
S <sub>1</sub> ×A <sub>5</sub>	۵/۱۳a	۶/۴۸b	۰/۶۷bc	۰/۳۴bc	۲/۸۶bc	
S <sub>1</sub> ×A <sub>6</sub>	۵/۱۴a	۶/۵۲b	۰/۶۸b	۰/۳۴ab	۲/۹۰b	
S <sub>1</sub> ×A <sub>7</sub>	۵/۲۴a	۶/۷۵a	۰/۷۸a	۰/۳۶a	۳/۳۰a	
S <sub>2</sub> ×A <sub>1</sub>	۴/۲۰g-i	۵/۱۶jk	۰/۶۰g-l	۰/۲۳j-l	۲/۵۰hi	
S <sub>2</sub> ×A <sub>2</sub>	۴/۲۶f-h	۵/۲۶ij	۰/۶۱f-k	۰/۲۴jk	۲/۵۰hi	
S <sub>2</sub> ×A <sub>3</sub>	۴/۳۳fg	۵/۳۸hi	۰/۶۱f-j	۰/۲۵ij	۲/۶۰f-h	
S <sub>2</sub> ×A <sub>4</sub>	۴/۳۶f	۵/۴۷h	۰/۶۱f-j	۰/۲۶hi	۲/۶۳fg	
S <sub>2</sub> ×A <sub>5</sub>	۴/۳۶f	۵/۵۳gh	۰/۶۱e-i	۰/۲۶hi	۲/۶۶ef	
S <sub>2</sub> ×A <sub>6</sub>	۴/۵۳e	۵/۶۹fg	۰/۶۳d-h	۰/۲۷gh	۲/۷۰d-f	
S <sub>2</sub> ×A <sub>7</sub>	۴/۵۷de	۵/۷۶ef	۰/۶۳d-h	۰/۲۸fg	۲/۷۶c-e	
S <sub>3</sub> ×A <sub>1</sub>	۳/۹۸k-m	۴/۷۶n-p	۰/۵۷k-o	۰/۲۰o-r	۲/۲۰lm	
S <sub>3</sub> ×A <sub>2</sub>	۳/۹۹k-m	۴/۷۹n-p	۰/۵۸k-o	۰/۲۰o-q	۲/۲۶kl	
S <sub>3</sub> ×A <sub>3</sub>	۴/۰۰k-m	۴/۸۳m-o	۰/۵۸j-o	۰/۲۱n-p	۲/۳۶jk	
S <sub>3</sub> ×A <sub>4</sub>	۴/۰۲j-m	۴/۸۷l-n	۰/۵۸i-n	۰/۲۱m-p	۲/۴۳ij	
S <sub>3</sub> ×A <sub>5</sub>	۴/۰۷i-l	۴/۹۸k-m	۰/۵۹i-m	۰/۲۲l-o	۲/۴۶ij	
S <sub>3</sub> ×A <sub>6</sub>	۴/۱۰i-k	۵/۰۲kl	۰/۵۹h-m	۰/۲۲k-n	۲/۵۳g-i	
S <sub>3</sub> ×A <sub>7</sub>	۴/۱۵h-j	۵/۰۹k	۰/۶۰g-l	۰/۲۳k-m	۲/۶۰f-h	
S <sub>4</sub> ×A <sub>1</sub>	۳/۷۵o	۴/۴۵t	۰/۵۳q	۰/۱۸s	۲/۱۳m	
S <sub>4</sub> ×A <sub>2</sub>	۳/۷۶o	۴/۴۹st	۰/۵۳q	۰/۱۸s	۲/۱۳m	
S <sub>4</sub> ×A <sub>3</sub>	۳/۸۲o	۴/۵۴r-t	۰/۵۴pq	۰/۱۸rs	۲/۱۳m	
S <sub>4</sub> ×A <sub>4</sub>	۳/۸۴no	۴/۵۸q-t	۰/۵۵o-q	۰/۱۸rs	۲/۲۰lm	
S <sub>4</sub> ×A <sub>5</sub>	۳/۸۸m-o	۴/۶۳p-s	۰/۵۶n-q	۰/۱۹q-s	۲/۲۰lm	
S <sub>4</sub> ×A <sub>6</sub>	۳/۹۲mn	۴/۶۸o-r	۰/۵۶m-q	۰/۱۹p-s	۲/۲۶kl	
S <sub>4</sub> ×A <sub>7</sub>	۳/۹۵l-n	۴/۷۲n-q	۰/۵۷l-p	۰/۲۰p-s	۲/۳۶jk	
LSD	۰/۱۳	۰/۱۷	۰/۰۳	۰/۰۱	۰/۱۲	

S<sub>1</sub>, S<sub>2</sub>, S<sub>3</sub> و S<sub>4</sub> به ترتیب عدم شوری، شوری ۴۰، ۸۰، ۱۲۰ میلی مولار در خاک.

A<sub>1</sub>, A<sub>2</sub>, A<sub>3</sub>, A<sub>4</sub>, A<sub>5</sub>, A<sub>6</sub> و A<sub>7</sub> به ترتیب عدم مصرف کودهای زیستی، مصرف یونیکونازول، مصرف سودوموناس پوتیدا، مصرف میکوریزا، مصرف یونیکونازول و میکوریزا، مصرف میکوریزا و سودوموناس پوتیدا و مصرف میکوریزا و سودوموناس و یونیکونازول. میانگین‌های با حروف مشابه در هر ستون اختلاف آماری معنی‌داری نسبت به هم بر اساس آزمون LSD ندارند.



جدول ۳. مقایسه میانگین تاثیر کودهای زیستی و یونیکونازول بر مؤلفه‌های پرشدن دانه و عملکرد تک‌بوته گندم (رقم زاگرس) تحت شرایط شوری خاک

معادله برازش شده	عملکرد دانه (g per plant)	عملکرد بیولوژیک (g per plant)	طول دوره پرشدن دانه (day)	دوره مؤثر پرشدن دانه (day)	سرعت پرشدن دانه (gr per day)	ترکیب حداکثر وزن دانه (gr)	تیماری
Y=0.00152x-0.0071	۱/۴۸d	e۳/۰۹	۳۱/۲۳b	۲۶/۸۱b	۰/۰۰۱۵۲de	۰/۰۴۰۷de	s <sub>1</sub> ×a <sub>1</sub>
Y=0.0016x-0.00742	۱/۴۹d	de۳/۱۵	۳۰/۶۹b-f	۲۶/۴۹b-d	۰/۰۰۱۶۰bc	۰/۰۴۲۳b-d	s <sub>1</sub> ×a <sub>2</sub>
Y=0.00169x-0.00931	۱/۵۰cd	cd۳/۱۸	۳۰/۴۰d-g	۲۵/۲۷e	۰/۰۰۱۶۹a	۰/۰۴۲۷b-d	s <sub>1</sub> ×a <sub>3</sub>
Y=0.00164x-0.00752	۱/۵۱bc	c۳/۲۲	۳۰/۹۹c-g	۲۶/۲۹b-d	۰/۰۰۱۶۴ab	۰/۰۴۳۱bc	s <sub>1</sub> ×a <sub>4</sub>
Y=0.00165x-0.00738	۱/۵۳b	b۳/۳۲	۳۰/۶۸b-f	۲۶/۶۸bc	۰/۰۰۱۶۵ab	۰/۰۴۳۹ab	s <sub>1</sub> ×a <sub>5</sub>
Y=0.00166x-0.0073	۱/۵۳b	b۳/۳۲	۳۰/۶۸b-f	۲۶/۷۳bc	۰/۰۰۱۶۶a	۰/۰۴۴۳ab	s <sub>1</sub> ×a <sub>6</sub>
Y=0.00158x-0.00561	۱/۶۰a	a۳/۴۶	۳۲/۶۷a	۲۸/۸۵a	۰/۰۰۱۵۸c	۰/۰۴۵۵a	s <sub>1</sub> ×a <sub>7</sub>
Y=0.00135x-0.00513	۱/۱۳i	j۲/۶۱	۳۰/۳۲e-g	۲۶/۰۶cd	۰/۰۰۱۳۵ji	۰/۰۳۵۲h-j	s <sub>2</sub> ×a <sub>1</sub>
Y=0.00142x-0.00666	۱/۱۴hi	ij۲/۶۵	۳۰/۶۶b-f	۲۶/۱۵b-d	۰/۰۰۱۴۲gh	۰/۰۳۷۱gh	s <sub>2</sub> ×a <sub>2</sub>
Y=0.00143x-0.00663	۱/۱۵hi	i۲/۶۸	۳۰/۶۶d-g	۲۶/۱۵b-d	۰/۰۰۱۴۳f-h	۰/۰۳۷۳fg	s <sub>2</sub> ×a <sub>3</sub>
Y=0.00144x-0.00668	۱/۱۶gh	hi۲/۷۰	۳۰/۸۵b-f	۲۶/۴۳b-d	۰/۰۰۱۴۴f-h	۰/۰۳۸۰fg	s <sub>2</sub> ×a <sub>4</sub>
Y=0.00147x-0.00676	۱/۱۷fg	gh۲/۷۵	۳۰/۹۶b-d	۲۶/۴۱b-d	۰/۰۰۱۴۷e-g	۰/۰۳۸۷e-g	s <sub>2</sub> ×a <sub>5</sub>
Y=0.00148x-0.00672	۱/۲۰ef	fg۲/۸۰	۳۰/۹۵b-d	۲۶/۵۸bc	۰/۰۰۱۴۸ef	۰/۰۳۹۳ef	s <sub>2</sub> ×a <sub>6</sub>
Y=0.00156x-0.00717	۱/۲۲e	f۲/۸۶	۳۱/۰۷bc	۲۶/۵۵bc	۰/۰۰۱۵۶cd	۰/۰۴۱۴cd	s <sub>2</sub> ×a <sub>7</sub>
Y=0.00122x-0.00562	۰/۹۲m	op۲/۳۱	۲۶/۹۳jk	۲۲/۵۱hi	۰/۰۰۱۲۲mn	۰/۰۲۷۴m	s <sub>3</sub> ×a <sub>1</sub>
Y=0.00125x-0.0055	۰/۹۳lm	no۲/۳۴	۲۸i	۲۳/۶۳f	۰/۰۰۱۲۵lm	۰/۰۲۹۵l	s <sub>3</sub> ×a <sub>2</sub>
Y=0.0013x-0.006	۰/۹۴k-m	m-o۲/۳۷	۲۷/۹۸i	۲۳/۴۶fg	۰/۰۰۱۳۰j-l	۰/۰۳۰۵kl	s <sub>3</sub> ×a <sub>3</sub>
Y=0.00131x-0.00605	۰/۹۵kl	l-n۲/۴۱	۲۸/۳۱i	۲۳/۸۸f	۰/۰۰۱۳۱jk	۰/۰۳۱۳kl	s <sub>3</sub> ×a <sub>4</sub>
Y=0.00133x-0.00605	۰/۹۵jk	k-m۲/۴۳	۲۹/۹۶gh	۲۵/۸۲de	۰/۰۰۱۳۳j	۰/۰۳۴۳j	s <sub>3</sub> ×a <sub>5</sub>
Y=0.00134x-0.00608	۰/۹۶jk	kl۲/۴۵	۳۰/۲۳fg	۲۵/۸۵de	۰/۰۰۱۳۴j	۰/۰۳۴۶ij	s <sub>3</sub> ×a <sub>6</sub>
Y=0.0014x-0.00646	۰/۹۷j	k۲/۴۹	۳۰/۸b-f	۲۶/۲۳b-d	۰/۰۰۱۴۰hi	۰/۰۳۶۷g-i	s <sub>3</sub> ×a <sub>7</sub>
Y=0.00117x-0.00605	۰/۷۶p	t۱/۹۷	۲۶/۸۱jk	۲۱/۸۲i	۰/۰۰۱۱۷n	۰/۰۲۵۵m	s <sub>4</sub> ×a <sub>1</sub>
Y=0.00118x-0.00588	۰/۷۷p	st۲/۰۳	۲۶/۵۸k	۲۱/۹۱i	۰/۰۰۱۱۸n	۰/۰۲۵۸m	s <sub>4</sub> ×a <sub>2</sub>
Y=0.00118x-0.00583	۰/۷۷p	rs۲/۰۸	۲۶/۸۸jk	۲۲/۱۹hi	۰/۰۰۱۱۸ n	۰/۰۲۶۲m	s <sub>4</sub> ×a <sub>3</sub>
Y=0.00119x-0.00577	۰/۷۸op	r۲/۱۳	۲۷jk	۲۲/۳۰hi	۰/۰۰۱۱۹ n	۰/۰۲۶۵m	s <sub>4</sub> ×a <sub>4</sub>
Y=0.00119x-0.00549	۰/۸۰no	q۲/۱۹	۲۷/۱۲jk	۲۲/۴۷hi	۰/۰۰۱۱۹ n	۰/۰۲۶۷m	s <sub>4</sub> ×a <sub>5</sub>
Y=0.00119x-0.00544	۰/۸۰n	q۲/۲۱	۲۷/۲۷j	۲۲/۷۹gh	۰/۰۰۱۱۹ n	۰/۰۲۷۱m	s <sub>4</sub> ×a <sub>6</sub>
Y=0.00127x-0.00574	۰/۸۲n	pq۲/۲۵	۲۹/۵۹h	۲۵/۱۹e	۰/۰۰۱۲۷k-m	۰/۰۳۲۰k	s <sub>4</sub> ×a <sub>7</sub>
-	۰/۰۲	۰/۰۶	۰/۵۸	۰/۶۹	۰/۰۰۰۰۰۰۰۵	۰/۰۰۲	LSD

s<sub>1</sub>, s<sub>2</sub>, s<sub>3</sub> و s<sub>4</sub> به ترتیب عدم شوری، شوری ۴۰، ۸۰، ۱۲۰ میلی‌مولار در خاک.

a<sub>1</sub>, a<sub>2</sub>, a<sub>3</sub>, a<sub>4</sub>, a<sub>5</sub>, a<sub>6</sub> و a<sub>7</sub> به ترتیب عدم مصرف کودهای زیستی، مصرف یونیکونازول، مصرف سودوموناس پوتیدا، مصرف میکوریزا، مصرف یونیکونازول و

میکوریزا، مصرف میکوریزا و سودوموناس پوتیدا و مصرف میکوریزا و سودوموناس پوتیدا و یونیکونازول.

میانگین‌های با حروف مشابه در هر ستون اختلاف آماری معنی‌داری نسبت به هم بر اساس آزمون LSD ندارند.



ارزیابی عملکرد، محتوای کلروفیل و مؤلفه‌های پرشدن دانه گندم در شرایط شوری خاک، کاربرد یونیکونازول و کودهای زیستی

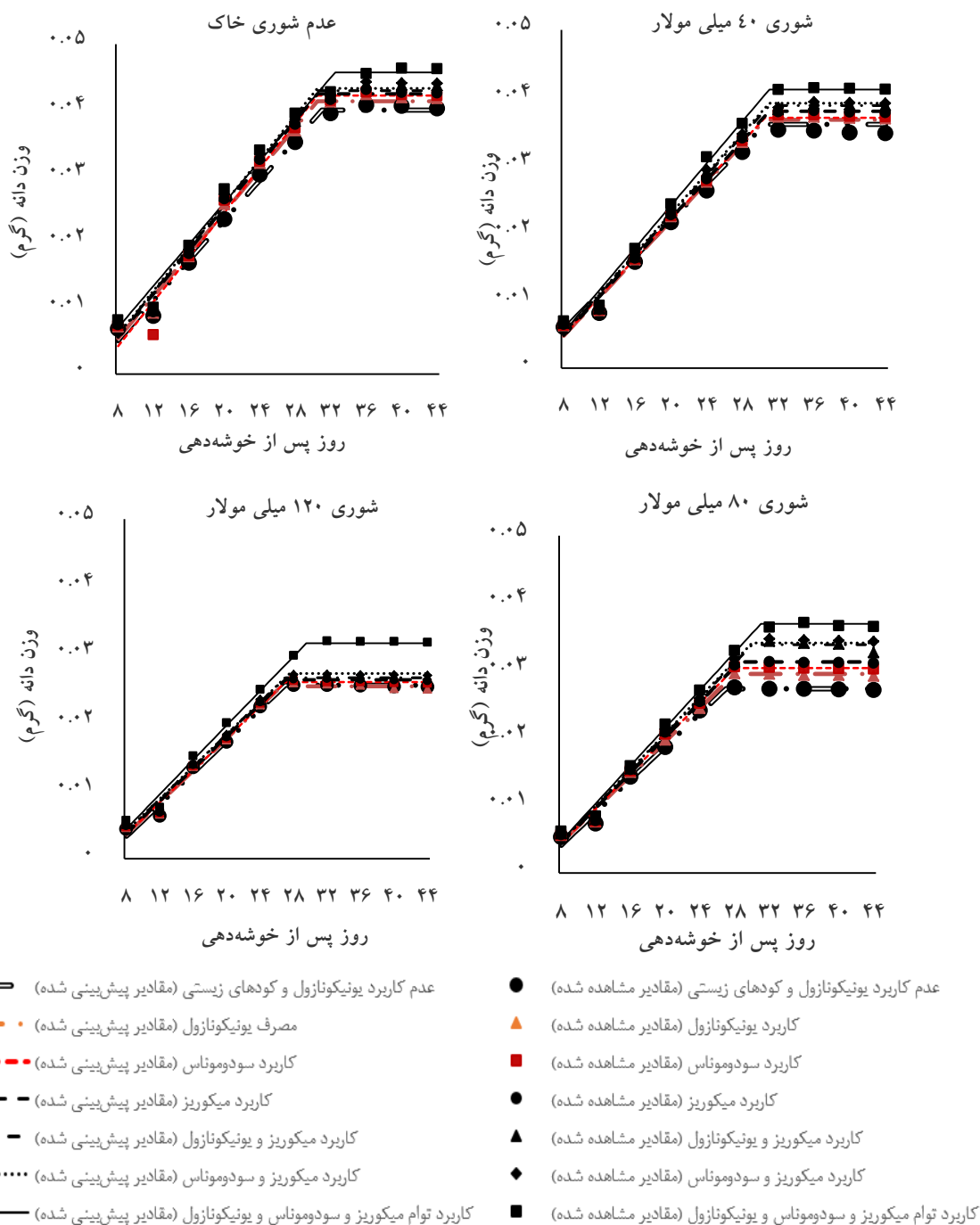
اظهار داشتند که در شرایط تنش شوری، فتوسنتز گیاه در واحد سطح برگ به دلیل بسته شدن روزنه‌های برگ و کاهش سرعت تبادل دی‌اکسیدکربن و محدودیت گسترش برگ‌ها کاهش می‌یابد و این امر موجب کاهش مؤلفه‌های پرشدن دانه از جمله کاهش سرعت پرشدن دانه می‌شود. اختلال در انتقال کربوهیدرات‌ها به دانه که نتیجه تجمع املاح مضر در گیاه و همچنین برهم خوردن تعادل یونی می‌باشد، ممکن است مهم‌ترین دلیل کاهش وزن دانه در شرایط تنش باشد. همچنین وزن دانه به مقدار زیادی وابسته به دوره پرشدن دانه است، بنابراین تنش‌های محیطی که موجب کوتاه شدن طول دوره پرشدن دانه شوند به طور معنی‌داری وزن دانه را کاهش می‌دهند (Khalilzadeh et al., 2018). آنان اظهار داشتند که شوری به دلیل اختلال در انتقال کربوهیدرات‌ها به دانه، تجمع املاح زیان‌بار در گیاه و همچنین برهم خوردن تعادل یونی موجب کاهش طول دوره پرشدن دانه می‌شود، ولی تلقیح بذر با باکتری در چنین شرایطی، با افزایش طول دوره پرشدن دانه، موجب افزایش وزن هزارانه و در نتیجه افزایش عملکرد دانه می‌شود. Dadashzadeh et al. (2018) اظهار داشتند که دانه‌های با وزن بالاتر، سرعت پرشدن بالاتری نسبت به دانه‌های با وزن کمتر دارند و به نظر می‌رسد بالابودن سرعت پرشدن دانه در شرایط عدم اعمال شوری و کودهای زیستی می‌تواند توجیه‌کننده بخشی از افزایش وزن دانه و در نتیجه عملکرد دانه باشد. Togay & Togay (2008) اظهار داشتند که کودهای زیستی با تولید هورمون‌های محرک رشد و افزایش قابلیت دسترسی به عناصر غذایی، با افزایش طول دوره رشدی گیاه، امکان تداوم بیش‌تر دوره پرشدن دانه را فراهم می‌سازد. از این‌رو کودهای زیستی می‌توانند با تأمین عناصر غذایی، ضمن افزایش سرعت پرشدن دانه، امکان تداوم بیش‌تر دوره پرشدن دانه را نیز فراهم سازند.

جدول ۴. مقایسه میانگین اثر اصلی کودهای زیستی، یونیکونازول و تنش شوری بر شاخص برداشت و محتوای کلروفیل b برگ پرچم گندم (رقم زاگرس)

کلروفیل b (mg.g <sup>-1</sup> FWt)	شاخص برداشت (%)	
۰/۹۰d	۴۲/۶۰a	a <sub>1</sub>
۰/۹۴cd	۴۲/۰۳ab	a <sub>2</sub>
۰/۹۶c	۴۱/۸۱bc	a <sub>3</sub>
۰/۹۹bc	۴۱/۵۷bc	a <sub>4</sub>
۱/۰۴ab	۴۱/۲۰c	a <sub>5</sub>
۱/۰۵a	۴۱/۱۵c	a <sub>6</sub>
۱/۰۹a	۴۱/۰۹c	a <sub>7</sub>
۰/۰۶	۰/۷۲	LSD
کلروفیل b	شاخص برداشت (درصد)	
۱/۳۰a	۴۶/۹۵a	s <sub>1</sub>
۱/۰۹b	۴۲/۹۲b	s <sub>2</sub>
۰/۸۶c	۳۹/۵۱c	s <sub>3</sub>
۰/۷۳d	۳۷/۱۶d	s <sub>4</sub>
۰/۰۴	۰/۵۵	LSD

s<sub>1</sub>, s<sub>2</sub>, s<sub>3</sub> و s<sub>4</sub> به ترتیب عدم شوری، شوری ۴۰، ۸۰، ۱۲۰ میلی‌مولار در خاک. a<sub>1</sub>, a<sub>2</sub>, a<sub>3</sub>, a<sub>4</sub>, a<sub>5</sub>, a<sub>6</sub> و a<sub>7</sub> به ترتیب عدم مصرف کودهای زیستی، مصرف یونیکونازول، مصرف سودوموناس پوتیدا، مصرف میکوریزا، مصرف یونیکونازول و میکوریزا، مصرف میکوریزا و سودوموناس پوتیدا و مصرف میکوریزا و سودوموناس و یونیکونازول. میانگین‌های با حروف مشابه در هر ستون اختلاف آماری معنی‌داری نسبت به هم بر اساس آزمون LSD ندارند.

بررسی سرعت پرشدن دانه نشان داد که که الگوی نمو بذر در سطوح مختلف شوری و کود زیستی از روند مشابهی تبعیت می‌کند (شکل ۱). به این ترتیب که ابتدا وزن دانه به صورت خطی افزایش یافته و به حداکثر خود رسید (رسیدگی وزنی) پس از این مرحله وزن دانه از تغییرات چندانی برخوردار نبوده و به صورت یک خط افقی در آمد (شکل ۱). Emam & Tadayon (2007)



شکل ۱. تاثیر شوری، یونیکونازول و کودهای زیستی بر روند پرشدن دانه گندم (رقم زاگرس)

با بهبود سرعت پرشدن دانه موجب افزایش حداکثر وزن دانه و طول دوره پرشدن دانه گندم شود. بخشی از بهبود

یونیکونازول و سودوموناس پوتیلا، ازتوباکتر و میکوریزا

کم‌تحرک، مانند فسفر و عناصر کم‌مصرف موجب افزایش وزن خشک ریشه شد. باکتری‌های افزاینده رشد در محدوده ریشه، در واقع موجب کاهش تولید اتیلن در ریشه‌های تلقیح شده می‌شود که نتیجه‌ی آن تحریک و افزایش رشد ریشه است (Shaharouna et al., 2008).  
Dadashzadeh et al. (2018) اظهار داشتند کاربرد میکوریزا و آزوسپریلیوم با افزایش محتوای کلروفیل موجب افزایش وزن و حجم ریشه جو شد. Fernandez et al. (2006) اظهار داشتند که یونیکونازول با تأثیر بر محتوای جبریلین موجب افزایش نسبت ریشه به ساقه تحت شرایط تنش شد.

#### ۴.۳ شاخص برداشت

مقایسه میانگین‌ها نشان داد که بیش‌ترین شاخص برداشت (به ترتیب ۴۲/۶۰ و ۴۲/۹۵ درصد) در کاربرد میکوریزا با یونیکونازول و سودوموناس در شرایط عدم اعمال شوری و کم‌ترین آن (۴۱/۰۹ و ۳۷/۱۶ درصد) در عدم کاربرد کودهای زیستی و بالاترین سطح از شوری خاک به دست آمد (جدول ۴). Moslehi et al. (2016) گزارش کردند که کاربرد کود زیستی موجب افزایش شاخص برداشت برنج شد و این افزایش را به تأثیر کودهای زیستی بر تسهیم وزن خشک بوته و تخصیص ماده خشک بیش‌تر به دانه نسبت دادند. Ramshvar & Singh (1998) علت افزایش شاخص برداشت ذرت در تیمار تلفیقی را، به جذب بهتر عناصر غذایی، افزایش شاخص سطح برگ استفاده بهتر گیاه از تشعشع خورشیدی نسبت دادند که موجب می‌شود گیاه مواد فتوسنتزی بیش‌تری را به دانه ارسال نماید. Tahmasebi Sha-mansoure et al. (2017) دلیل افزایش عملکرد دانه و شاخص برداشت گندم در شرایط شوری با کاربرد میکوریزا به افزایش محتوای کلروفیل برگ نسبت دادند.

مؤلفه‌های پرشدن دانه را می‌توان به اثر کودهای زیستی بر محتوای کلروفیل نسبت داد. در این راستا Kheirizadeh Arough (2016) نیز علت افزایش حداکثر وزن دانه، سرعت پرشدن دانه، طول دوره و دوره مؤثر پرشدن دانه را در کاربرد میکوریزا، سودوموناس پوتیدا و ازتوباکترکوکوکوم به بهبود وضعیت ریشه، افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی و هم‌چنین افزایش محتوای کلروفیل نسبت دادند.

#### ۳.۳ وزن و حجم ریشه

مقایسه میانگین‌ها نشان داد بیش‌ترین وزن و حجم ریشه (به ترتیب ۰/۳۶ گرم و ۳/۳ سانتی‌متر مکعب) در کاربرد توأم میکوریزا با یونیکونازول و سودوموناس پوتیدا تحت شرایط عدم اعمال شوری و کم‌ترین آن (به ترتیب ۰/۱۸ گرم و ۲/۱۳ سانتی‌متر مکعب) در حالت عدم کاربرد کودهای زیستی در شوری ۱۲۰ میلی‌مولار خاک به دست آمد (جدول ۲).

Ryder et al. (1999) گزارش کردند که استفاده از کودهای زیستی مانند باسیلوس از طریق سنتز هورمون‌های محرک رشد و افزایش تقسیمات سلولی، ضمن افزایش ریشه‌زایی و کمک به گسترش ریشه، در نهایت موجب افزایش وزن و حجم ریشه می‌شوند. قارچ‌های میکوریزا به دلیل افزایش مؤثر سطح جذب ریشه از طریق ایجاد هیف، سبب افزایش جذب آب و مواد غذایی به وسیله گیاهان می‌شوند (Esmailpour & Amani, 2014). Mahmoudzadeh et al. (2015) اظهار داشتند که ترشح مواد تنظیم‌کننده رشد گیاه و تولید هورمون‌های محرک رشد توسط قارچ‌ها و باکتری‌های محرک رشد با تحریک توسعه و گسترش ریشه و هم‌چنین تیمارهای قارچی نسبت به تیمارهای باکتریایی، با فراهم آوردن تناسب صحیح بین نیتروژن و سایر عناصر

### ۳. ۵. عملکرد بیولوژیک

بررسی تأثیر یونیکونازول، کودهای زیستی و شوری نشان داد که اثر ترکیب این سه عامل بر عملکرد بیولوژیک در سطح احتمال پنج درصد معنی دار بود (جدول ۱). مقایسه میانگین‌ها نشان داد بیش‌ترین عملکرد بیولوژیک در عدم اعمال شوری و کاربرد توأم یونیکونازول و کودهای زیستی (۳/۴۴ گرم) و کم‌ترین آن در شوری ۱۲۰ میلی‌مولار (۱/۹۷ گرم) و عدم کاربرد یونیکونازول و کودهای زیستی به‌دست آمد (جدول ۳). Copetta et al. (2006) عنوان کردند که زیست‌توده ریحان در شرایط تلقیح با سه گونه قارچ میکوریزا افزایش یافت. آنها دلیل این امر را به بهبود جذب و دسترسی بهتر گیاه به عناصر غذایی به‌واسطه کاربرد قارچ نسبت دادند. Kheirizadeh Arough (2016) اظهار داشت کاربرد میکوریزا و باکتری محرک رشد با افزایش سطح برگ و محتوای کلروفیل a، b، کل و کاروتنوئید و بهبود شرایط فتوسنتزی موجب افزایش بیوماس کل تریتیکاله شد.

### ۳. ۶. عملکرد دانه

مقایسه میانگین‌ها نشان داد که بیش‌ترین عملکرد تک‌بوته (۱/۶ گرم در بوته) در کاربرد توأم میکوریزا با یونیکونازول و سودوموناس پوتیدا تحت شرایط عدم اعمال شوری و کم‌ترین آن (۰/۷۶ گرم در بوته) در عدم کاربرد یونیکونازول و کودهای زیستی در شوری ۱۲۰ میلی‌مولار خاک به‌دست آمد (جدول ۳). بخشی از این افزایش عملکرد را می‌توان به سرعت و طول دوره پرشدن دانه نسبت داد، به این صورت که با کاربرد کودهای زیستی، سرعت و طول دوره پرشدن دانه افزایش یافت که این امر موجب شد تا مواد بیش‌تری در دانه‌ها ذخیره شود و از این طریق موجب افزایش وزن دانه و عملکرد دانه شود. هم‌چنین افزایش محتوای کلروفیل a، b، کلروفیل کل و کاروتنوئید و گسترش وزن و حجم ریشه (جدول ۲) در حالت کاربرد کودهای زیستی نیز می‌تواند

بخشی از افزایش عملکرد دانه گندم را توجیه نماید. Wagar et al. (2004) در بررسی تأثیر تلقیح بذر با باکتری‌های حاوی ACC دامیناز با کاهش سطح اتیلن و جذب بیش‌تر نیتروژن، فسفر و پتاسیم در گیاه موجب می‌شوند عملکرد و اجزای عملکرد به‌طور معنی‌داری نسبت به شاهد افزایش یابد. Wright et al. (1998) اظهار داشتند که کربن اضافی تثبیت‌شده توسط گیاهان میکوریزایی‌شده به قارچ‌های میکوریزا تخصیص می‌یابد و این قارچ‌ها با ایفای نقش مخزن اضافی برای آسیمیلات‌ها، موجب تحریک فتوسنتز گیاه میزبان شده و از این طریق به بهبود عملکرد کمک می‌کنند.

Seyed Sharifi (2018) گزارش کرد کاربرد یونیکونازول و ازتوباکتر، سودوموناس پوتیدا و میکوریزا با بهبود سرعت، طول دوره و دوره مؤثر پرشدن دانه موجب افزایش عملکرد گندم شد. Dadashzadeh et al. (2018) اظهار داشتند کاربرد میکوریزا و آزوسپریلیوم تحت شرایط تنش شوری با بهبود وضعیت وزن و حجم ریشه و افزایش محتوای کلروفیل a، b، کلروفیل کل، کاروتنوئید و مؤلفه‌های پرشدن دانه موجب افزایش عملکرد دانه جو شد. در این بررسی نیز به‌نظر می‌رسد، افزایش عملکرد دانه تحت شرایط کاربرد یونیکونازول و کودهای زیستی را می‌توان به افزایش وزن و حجم ریشه (جدول ۲)، محتوای کلروفیل a، b، کلروفیل کل و کاروتنوئید (جدول‌های ۲ و ۴) و بهبود افزایش مؤلفه‌های پرشدن دانه (جدول ۳) نسبت داد.

### ۴. نتیجه‌گیری

نتایج نشان داد که شوری تأثیر معنی‌داری بر تمامی صفات مورد بررسی داشت. با افزایش شوری محتوای کلروفیل a، b، کلروفیل کل و کاروتنوئید و مؤلفه‌های پرشدن دانه از جمله سرعت، مدت و طول دوره مؤثر پرشدن دانه کاهش یافت. ولی استفاده از یونیکونازول و کودهای زیستی

Demir, S. (2004). Influence of arbuscular mycorrhizal on some physiological, growth parameters of pepper. *Turkish Journal of Biology*, 28, 85-90.

Duan, L., Guan, C., Li, J., Eneji, A. E., Li, Z. & Zhai, Z. (2008). Compensative effects of chemical regulation with uniconazole on physiological damages caused by water deficiency during the grain filling stage of wheat. *Agronomy and Crop Science*, 19(4), 914-920. DOI: 10.1111/j.1439-037X.2007.00284.x

Ellis, R.H. & Pieta-Filho, C. (1992). The development of seed quality spring and winter cultivars of barley and wheat. *Seed Science Research*, 2, 19-25. DOI: https://doi.org/10.1017/S0960258500001057

Fernandez, J.A., Balenzategui, L., Banon, S. & Franco, J.A. (2006). Induction of drought tolerance by paclobutrazol and irrigation deficit in *Phillyrea angustifolia* during the nursery period. *Scientia Horticulturae*, 107, 277-283. DOI: 10.1016/j.scienta.2005.07.008

Fletcher, R.A. & Arnold, V. (1986). Stimulation of cytokinins and chlorophyll synthesis in cucumber, *Physiological Plant*, 66, 197-201. DOI: 10.1111/j.1399-3054.1986.tb02408.x

Giri, B., Kapoor, R. & Mukerji, K. G. (2002). VA mycorrhizal techniques/VAM technology in establishment of plants under salinity stress condition. In: Mukerji, K.G., Manoracheir, C., and Singh, J. (Eds) *Techniques in mycorrhizal studies*, Dordrecht. Springer Netherlands. Pp. 313-327. DOI: 3-3209-17-94-978/10.1007

Hagh Bahari, M. & Seyed Sharifi, R. (2014). Effects of seed inoculation with growth promoting bacteria (GPBR) on yield, rate and grain filling at various levels of soil salinity. *Environmental Stresses in Crop Sciences*, 61, 65-75. (in Persian)

Kamoutsis, A.P., Chronopoulou-Sereli, A.G. & Paspatis, E.A. (1999). Paclobutrazol affects growth and flower bud production in gardenia under different light regimes. *Horticulture Science*, 34, 674-675.

Khalafallah, A.A. & Abo-Ghalia, H.H. (2008). Effect of arbuscular mycorrhizal fungi on the metabolic products and activity of antioxidant system in wheat plants subjected to short-term water stress, followed by recovery at different growth stages. *Journal of Applied Sciences Research*, 4, 559-569.

Khalilzadeh, R., Seyed Sharifi, R. & Jalilian, J. (2018). Study the interaction of cycocel and bio-fertilizers on yield and some agro-physiological traits of wheat under soil salinity conditions. *Environmental Stresses in Crop Sciences*, 10, 425-443. (in Persian)

توانست در شرایط عدم شوری و حتی در سطوح بالاتر شوری نیز، با تعدیل اثرات ناشی از شوری بر کاهش محتوای کلروفیل و مؤلفه‌های پرشدن دانه، منجر به افزایش ۱۰۸/۸ درصدی عملکرد دانه گندم در مقایسه با عدم کاربرد کودهای زیستی در بالاترین سطح از شوری (۱۲۰ میلی‌مولار) خاک شد. از این رو، براساس نتایج این بررسی به نظر می‌رسد کاربرد یونیکونازول و میکوریزا و سودوموناس پوتیلا می‌توانند در بهبود عملکرد دانه حتی در بالاترین سطح از شوری خاک نیز مؤثر واقع شوند.

## ۵. تعارض منافع

هیچ‌گونه تعارض منافع توسط نویسندگان وجود ندارد.

## ۶. منابع

Akhgar, A. & Khavaz, K. (2010). The roll of bacterial ACC deaminase enzyme on the alleviation of negative effects of salinity on canola growth. *Journal of Water and Soil*, 24(1), 154-165. (in Persian)

Arnon, A.N. (1967). Method of extraction of chlorophyll in the plants. *Agronomy Journal*, 23, 112-121.

Cakmakci, R.I., Donmez, M.F. & Erdogan, U. (2007). The effect of plant growth promoting rhizobacteria on barely seedling growth, nutrient uptake, some soil properties, and bacterial counts. *Turkish Journal of Agriculture*, 31, 189-199.

Chandrasekhar, B. R., Ambrose, G. & Jayabalan, N. (2005). Influence of biofertilizer and nitrogen source level on the growth and yield of *Echinochloa frumentacea* (Roxb.) Link. *Journal of Agricultural Technology*, 1(2), 223 -234.

Copetta, A., Lingua, G. & Berta, G. (2006). Effects of three AM fungi on growth, distribution of grandular hairs, and essential oil production in *Ocimum basilicum* L. var. Genovese. *Mycorrhiza*, 16, 485-494. DOI: 10.1007/s00572-006-0065-6

Dadashzadeh, S., Seyed Sharifi, R. & Farzaneh, S. (2018). Effects of bio-fertilizer and nano iron oxide on yield, chlorophyll content and modeling of some components of grain filling period of barley (*Hordeum vulgare* L.) under salinity stress levels. *Iranian Journal of Field Crops Research*, 16, 493-509. (in Persian)

- Khalilzadeh, R., Seyed Sharifi, R. & Jalilian, J. (2018). Growth, physiological status and yield of salt-stressed wheat (*Triticum aestivum* L.) plants as affected by application of bio fertilizer and cycocel. *Arid Land Research and Management*, 1, 1-18. <https://doi.org/10.1080/15324982.2017.1378282>
- Kheirizadeh Arough, Y. 2016. *Effects of nano zinc oxide foliar application, arbuscular mycorrhizal fungus and free living nitrogen fixing bacteria on yield and some physiological traits of Triticale under salinity and water limitation condition*. Ph.D thesis, University of Mohaghegh Ardabili, Iran. (in Persian)
- Mahmoudzadeh, M., Rasouli Sadaghiani, M.H. & Asgari Lajayer, H. (2015). Effect of plant growth promoting rhizobacteria and arbuscular mycorrhizal fungi on growth characteristics and concentration of macronutrients in peppermint (*Mentha piperita* L.) under greenhouse conditions. *Journal of Science and Technology of Greenhouse Culture*, 24(6), 155-167. (in Persian)
- Manal, F., Thalooth, A.T. & Khalifa, R.M. (2010). Effect of foliar spraying with uniconazole and micronutrients on yield and nutrients uptake of wheat plants grown under saline condition. *Journal of American Science*, 3(8), 398-404.
- Mayak, S., Tirosh, T. & Glick, B. R. (2004). Plant growth promoting bacteria confer resistance in tomato plants salt stress. *Plant Physiology and Biochemistry*, 42, 565-572. DOI: 10.1016/j.plaphy.2004.05.009
- Mohammad, A., Bakheta, D., Mohamad, M. & Hussein. (2014). Uniconazol effect on endogenous hormones, proteins, and proline contents of barley (*Hordeum vulgare* L.) under salinity stress (NaCl). *Nusarata Bioscience*. 6(1), 39-44. DOI: 10.13057/nusbiosci/n060107
- Moslehi, N., Niknejad, Y., Fallah Amoli, H. & Kheyri, N. (2016). Effect of integrated application of chemical, organic and biological fertilizers on some of the morphophysiological traits of rice (*Oryza sativa* L.) Tarom Hashemi cultivar. *Crop physiology Journal*, 31(8), 87-103. (in Persian)
- Ramshvar, C. & Singh, M. (1998). Effect of farm yard manure (FYM) and fertilization on the growth and development of maize (*Zea mays*) and wheat (*Triticum aestivum*) in sequence. *Indian Journal of Agricultural Science*, 32, 65-70.
- Ronanini, D., Savin, R. & Hal, A.J. (2004). Dynamic of fruit growth and oil quality of sunflower (*Helianthus annuus* L.) exposed to brief interval of high temperature during grain filling. *Field Crop Research*, 83, 79-90. DOI: 10.1016/S0378-4290(03)00064-9
- Ryder, M.H., Nong, Y.Z., Terrace, T.E., Rovira, A.D., Hua, T.W. & Correll, R.L. (1999). Use of strains of *Bacillus* isolated in China to suppress take-all and *Rhizoctonia* root rot, and promotes seedling growth of grasshouse-grown wheat in Australian soils. *Soil Biology and Biochemistry*, 31, 19-29.
- Seyed Sharifi, R. & Namvar, A. (2016). *Biofertilizers in Agronomy*. University of Mohaghegh Ardabili press. 280 pp. (in Persian)
- Seyed Sharifi, R. (2018). Effects of uniconazole and bio fertilizers on grain filling period and contribution of remobilization in grain yield of wheat under different moisture regimes in greenhouse condition. *Environmental stresses in Crop Sciences*, 11(3), 515-531. (in Persian)
- Shaharoon, B., Naveed, M., Arshad, M. & Zahir, Z.A. (2008). Fertilizer-dependent efficiency of *Pseudomonas* for improving growth, yield and nutrient use efficiency of wheat (*Triticum aestivum* L.). *Microbial Biotechnology*, 79, 147-155. DOI: 10.1007/s00253-008-1419-0
- Siringam, K., Juntawong, N., Cha-um, S. & Kirdmanee, C. (2011). Salt stress induced ion accumulation, ion homeostasis, membrane injury and sugar contents in salt-sensitive rice (*Oryza sativa* L. spp. indica) roots under isoosmotic conditions. *African Journal of Biotechnology*, 10(8), 1340-1346. DOI: 10.5897/AJB10.1805
- Soltani, A. (1998). Application of SAS statistical analysis (in Agriculture). Jahad Daneshgahi Mashhad Press. 188 pp. (in Persian)
- Stepien, P. & Klobus, G. (2006). Water relations and photosynthesis in *Cucumis sativus* L. Leaves under salt stress. *Biologia Plantarum*, 50, 610-616. DOI:10.1007/s10535-006-0096-z
- Tadayon, M.R. & Emam, Y. (2007). Physiologic and morphologic reactions in two variety barley for salinity stress & its relative with grain yield. *Journal of Agricultural Science and Natural Resources*, 1, 253-262. (in Persian)
- Tahmasebi Sha-mansoure, M., Enayatizamir, N., Rahnama-Ghahfarokhi, A. & Chorom, M. (2017). Effect of *Trichoderma virens* and Silicon Application on Some Properties of Wheat under Saline Condition. *Water and Soil Science*, 27(4), 159-171. (in Persian)
- Togay, N., Togay, Y., Cimrin, K.M. & Turan, M. (2008). Effect of rhizobium inoculation, sulfur and phosphorus application on yield, yield components and nutrient uptake in chick pea (*Cicer arietinum* L.). *African Journal of Biotechnology*, 7, 776-782.
- Wagar, A., Shahroona, B., Zahir, Z.A. & Arshad, M. (2004). Inoculation with *Acc deaminase* containing rhizobacteria for improving growth and yield of wheat. *Pakistan Journal of Agricultural Sciences*, 41, 119-124.
- Wright, D.P., Scholes, J.D. & Read, D.J. (1998). Effects of VA mycorrhizal colonization on photosynthesis and biomass production of *trifolium repense* L. *Plant, Cell and Environment*, 21, 209-216. DOI: 10.1046/j.1365-3040.1998.00280.x