

اثر تلقیح باکتری *Pseudomonas flourescens* FY32 بر برخی ویژگی‌های ارقام کلزا

تحت تنش شوری در سیستم هیدروپونیک

مرتضی بازیار^۱، علی بنده حق^{۲*}، داود فرج زاده^۲، محمود تورچی^۱ و فرزاد بنایی اصل^۱

(تاریخ دریافت: ۹۲/۰۴/۳۱؛ تاریخ پذیرش: ۹۲/۱۰/۲۹)

چکیده

باکتری‌های ریزوسفری محرك رشد گیاه به عنوان جایگزین کودهای شیمیایی و یکی از عوامل کاهش‌دهنده اثرهای مضر تنش‌های غیرزیستی، از جمله شوری، شناخته می‌شوند که می‌توانند سبب افزایش حاصلخیزی خاک و تولید محصول بیشتر شوند. این پژوهش، به منظور بررسی اثر تلقیح باکتری *Pseudomonas flourescens* FY32 بر برخی خصوصیات ارقام کلزا در شرایط تنش شوری، به صورت طرح کرت‌های دو بار خرد شده در سه تکرار در سیستم کشت هیدروپونیک انجام شد. شش رقم کلزا به صورت تلقیح شده و تلقیح نشده با باکتری *P. flourescens* تحت تنش نمک کلرید سدیم (۱۵۰ و ۳۰۰ میلی‌مولار) به همراه شاهد قرار گرفتند. بر اساس تجزیه داده‌ها، تلقیح باکتری با ارقام کلزا در سطوح مختلف تنش شوری، نسبت به تیمارهای تلقیح نشده، در مورد صفات وزن تر بوته، وزن خشک برگ، ریشه و کل، سطح برگ و طول ریشه اختلاف معنی دار داشت. همچنین، اثر متقابل سه جانبه شوری، باکتری و رقем برای صفات حجم ریشه و ارتفاع بوته در سطح احتمال ۱٪ معنی دار بود. غلظت یون‌های سدیم و پتاسیم و غلظت پرولین برگ و ریشه نیز در گیاهان تلقیح شده با باکتری اختلاف معنی داری با گیاهان تلقیح نشده در سطوح مختلف تنش شوری داشت. بیشترین غلظت یون پتاسیم و اسید آمینه پرولین متعلق به ارقام کلزای تلقیح شده با باکتری سودوموناس فلورسنس در هر دو سطح تنش بود. به طور کلی، نتایج نشان داد که تلقیح بوتهای کلزا با باکتری *P. flourescens* (حاوی ژن ACC-دآمیناز) می‌تواند رشد و نمو گیاه را در شرایط تنش شوری بهبود دهد.

واژه‌های کلیدی: باکتری محرك رشد، ریزوپاکتر، پرولین

عملکرد گیاهان زراعی محسوب می‌شود (۳۴). از آنجایی که کلرید سدیم محلول‌ترین و فراوان‌ترین نمک موجود می‌باشد، شگفت‌آور نیست که تمامی گیاهان مکانیسم‌هایی را به منظور کنترل انباست آن اتخاذ نمایند (۳۳). مکانیسم‌های مختلفی وجود دارند که در تحمل شوری مؤثر هستند و شامل توزیع یکنواخت یون‌های نمکی سمی در داخل واکوئل‌های سلول، تجمع یون‌های متعادل‌کننده اسمزی در داخل سیتوپلاسم، قابلیت کاهش جذب کلر یا سدیم توسط ریشه‌ها و عدم انتقال کلر یا سدیم به قسمت‌های هوایی می‌باشند (۲۲).

مقدمه

کلزا (*Brassica napus* L.) به عنوان یکی از مهم‌ترین گیاهان روغنی در سطح جهان مطرح می‌باشد و بعد از سویا و نخل روغنی، مقام سوم را در تأمین روغن نباتی دارد (۷). امروزه، دانه کلزا به علت داشتن حدود ۴۰ الی ۴۸ درصد روغن و ۳۸ الی ۴۵ درصد پروتئین در کنجاله مورد توجه روزافزون قرار گرفته است (۶).

شوری در بسیاری از مناطق خشک و نیمه‌خشک جهان به عنوان یک مشکل اساسی و عامل محدود‌کننده رشد، کیفیت و

۱. گروه بهنژادی و بیوتکنولوژی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تبریز

۲. گروه زیست شناسی - سلوی ملکولی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه شهید مدنی آذربایجان

*: مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: bandehhagh@tabrizu.ac.ir

روش‌های مختلفی برای مقابله با تنش شوری، از جمله آب شویی خاک‌های شور، مدیریت مناسب آبیاری و کشت، استفاده از ارقام گیاهی مقاوم به شوری و کاربرد میکروب‌ارگانیسم‌های مفید خاک‌زی وجود دارد. از مهم‌ترین ریزموجودات مفید خاک‌زی، می‌توان به باکتری‌های محرک رشد گیاه (Plant growth promoting rhizobacteria, PGPR) اشاره کرد (۹). یکی از مهم‌ترین مکانیسم‌هایی که باکتری‌های ریزوسفری محرک رشد گیاه برای تحریک رشد گیاهان و مقابله با اثرهای سوء‌تنش شوری از آن استفاده می‌کنند از طریق فعالیت آنزیم ACC-آمیناز (1-Aminocyclopropane-1-carboxylate, ACC) باکتری‌های حاوی این آنزیم، با تجزیه پیش‌ماده اتیلن گیاهی (ACC)، غلظت آن را در گیاه تحت تنش کاهش داده و در نتیجه گیاه را در مقابل اثرهای مضر ناشی از سطوح بالای اتیلن (اتیلن تنشی) حفظ می‌کنند (۲۰). یکی دیگر از آثار مفید باکتری‌های PGPR افزایش رشد رویشی گیاهان می‌باشد که مورد توجه بسیاری از محققین بوده است (۲۱). چن و همکاران (۱۷) سویه‌هایی از باکتری‌های محرک رشد گیاه را از ریشه گیاه کلزا و از منطقه ریزوسفری جداسازی کردند و با تلقیح پنج سویه از آنها با ارقام کلزا، گزارش کردند که سرعت جوانه‌زنی و رشد رویشی بوته‌ها افزایش یافته و افزایش ۱۱/۵ درصدی در عملکرد ارقام مشاهده شد.

با عنایت به گسترش روزافزون خاک‌های شور و اهمیت تولید محصولات در این شرایط، و با توجه به نقش باکتری سودوموناس فلورسنس در تحریک رشد و نمو گیاهان در شرایط تنش شوری، و همچنین در راستای تعیین ارقام تلقیح‌پذیر، این پژوهش، به منظور بررسی اثر تلقیح باکتری *Pseudomonas fluorescens* FY32-کلزا در شرایط تنش شوری در سیستم کشت هیدرопونیک انجام نظر از بانک میکروبی آزمایشگاه میکروبیولوژی گروه زیست-

بذرهای ارقام کلزا قبل از کشت در ظروف مخصوص کشت، ضدغوفونی شدند. یک هفته بعد از کشت بذرها، گیاهچه‌ها در بستر کشت نشا شدند. یک روز بعد از نشای گیاهچه‌ها، باکتری سودوموناس فلورسنس، سویه FY32، جهت تلقیح با ریشه گیاهچه‌ها در محلول غذایی تزریق شد. باکتری مورد نظر از بانک میکروبی آزمایشگاه میکروبیولوژی گروه زیست-

روش‌های مختلفی برای مقابله با تنش شوری، از جمله آب شویی خاک‌های شور، مدیریت مناسب آبیاری و کشت، استفاده از ارقام گیاهی مقاوم به شوری و کاربرد میکروب‌ارگانیسم‌های مفید خاک‌زی وجود دارد. از مهم‌ترین ریزموجودات مفید خاک‌زی، می‌توان به باکتری‌های محرک رشد گیاه (Plant growth promoting rhizobacteria, PGPR) اشاره کرد (۹). یکی از مهم‌ترین مکانیسم‌هایی که باکتری‌های ریزوسفری محرک رشد گیاه برای تحریک رشد گیاهان و مقابله با اثرهای سوء‌تنش شوری از آن استفاده می‌کنند از طریق فعالیت آنزیم ACC-آمیناز (1-Aminocyclopropane-1-carboxylate, ACC) باکتری‌های حاوی این آنزیم، با تجزیه پیش‌ماده اتیلن گیاهی (ACC)، غلظت آن را در گیاه تحت تنش کاهش داده و در نتیجه گیاه را در مقابل اثرهای مضر ناشی از سطوح بالای اتیلن (اتیلن تنشی) حفظ می‌کنند (۲۰). یکی دیگر از آثار مفید باکتری‌های PGPR افزایش رشد رویشی گیاهان می‌باشد که مورد توجه بسیاری از محققین بوده است (۲۱). چن و همکاران (۱۷) سویه‌هایی از باکتری‌های محرک رشد گیاه را از ریشه گیاه کلزا و از منطقه ریزوسفری جداسازی کردند و با تلقیح پنج سویه از آنها با ارقام کلزا، گزارش کردند که سرعت جوانه‌زنی و رشد رویشی بوته‌ها افزایش یافته و افزایش ۱۱/۵ درصدی در عملکرد ارقام مشاهده شد.

با عنایت به گسترش روزافزون خاک‌های شور و اهمیت تولید محصولات در این شرایط، و با توجه به نقش باکتری سودوموناس فلورسنس در تحریک رشد و نمو گیاهان در شرایط تنش شوری، و همچنین در راستای تعیین ارقام تلقیح‌پذیر، این پژوهش، به منظور بررسی اثر تلقیح باکتری *Pseudomonas fluorescens* FY32-کلزا در شرایط تنش شوری در سیستم کشت هیدرопونیک انجام شد.

مواد و روش

به منظور بررسی تأثیر تلقیح باکتری سودوموناس فلورسنس (P.

خشک برگ، ريشه و کل، بيشترین وزن مربوط به سطح شاهد و کمترین وزن به تنش شدید تعلق داشت. همچنين، گیاهان تلقيح شده با باكتري بيشترین وزن تر و خشک (برگ، ريشه و کل) را نسبت به گیاهان تلقيح نشده داشتند. در بين ارقام مختلف کلزا، بيشترین وزن تر بوته مربوط به ارقام RGS003 و Hyola308 و RGS003 و Amica و Hyola308 و Sarigol و Hyola308 بود.

افزایش شدت تنش، به واسطه کاهش پتانسیل خاک و کاهش جذب آب، موجب کاهش وزن تر و خشک گیاه می گردد (۳۵). از دلایل دیگر کاهش رشد و وزن خشک در شرایط شوری، می توان به تغییر در انتقال فرااوردهای فتوستنتزی به ريشهها، بسته شدن جزئی یا کلی روزنهها و نیز عدم توانزن یونی در گیاهان اشاره کرد (۳). باكتري های PGPR از طريق مکانيسم های مانند تولید هورمون های محرك رشد گیاه، که نتيجه آن بهبود جذب آب و عناصر غذایي توسط گیاه است، تأثیر روی بهبود جوانه زنی و ظهور گیاهچه، تولید برجي ترکیبات آنتی بیوتیک، حذف عوامل بیماری زا و القای ژن های دفاعی گیاه، باعث افزایش رشد گیاه می شوند (۳۹). ارزانش و همکاران (۱) نشان دادند که تلقيح سويه های مختلفی از باكتري های محرك رشد گیاه با ارقام کلزا می تواند اثر تنش شوری را روی وزن تر و خشک برگ و ساقه گیاه به طور معنی داری کاهش دهد. چنگ و همکاران (۱۸) در تحقیقی، دریافتند که باكتري های سودوموناس با توانایی تولید آنزیم ACC - دامیناز به طور معنی داری وزن تر و خشک اندام های هوایی کلزا را در شرایط شور افزایش می دهند.

بر اساس تجزیه داده ها (جدول ۱) شاخص سطح برگ در سطوح مختلف شوری و باكتري در سطح احتمال ۱٪ معنی دار بوده و همچنان بین ارقام مختلف از لحاظ اين صفت اختلاف معنی دار مشاهده شد. مقایسه میانگین ها (جدول ۲) نشان داد که با افزایش سطح تنش، سطح برگ کاهش می یابد. گیاهان تلقيح شده با باكتري نسبت به گیاهان تلقيح نشده، از سطح برگ

شناسی دانشگاه شهید مدنی آذربایجان تأمین شد (۲۰). مایه تلقيح باكتري با جمعیت تقریبی ۱۰^۷ Colony forming units, cfu /ml) به هر مخزن اضافه شد. جهت بررسی صحت تلقيح گیاهچه ها با باكتري مورد نظر، يك هفته بعد از تلقيح باكتري به سیستم کشت، نمونه گیری هایی به صورت تصادفي از ريشه گیاهچه ها صورت گرفت و بعد از آزمایش های مختلف، تلقيح باكتري مورد نظر با ريشه گیاهان نشا شده تأیید شد. تنش شوری پس از استقرار كامل گیاهچه ها اعمال شد.

وزن تر، ارتفاع بوته و طول ريشه در نمونه های گیاهی مورد اندازه گیری قرار گرفت. وزن خشک نمونه ها نیز بعد از قرار دادن آن ها به مدت ۴۸ ساعت در آون با دمای ۶۰ درجه سلسیوس اندازه گیری شد. همچنان، حجم ريشه ها با اندازه گیری اختلاف حجم آب قبل و بعد از قرار دادن آن ها در مژور مدرج محاسبه شد. برای اندازه گیری سطح برگ از دستگاه Biosciences, USA, Model LI-3100C, LI- سطح برگ سنج (COR) استفاده شد. تعیین غلظت پرولین برگ و ريشه به روش بیتس و همکاران (۱۳) صورت گرفت. غلظت یون های سدیم و پاتاسیم ريشه به وسیله دستگاه فلیم فتوومتر اندازه گیری گردید (۱۰). تجزیه های آماری با استفاده از برنامه های آماری SPSS و MSTAT-C و رسم نمودارها به کمک Excel انجام گرفت. برای مقایسه میانگین ها از آزمون چند امنه ای دانکن استفاده شد.

نتایج و بحث

میزان وزن تر و خشک یکی از مهم ترین معیارهای سنجش میزان مقاومت به تنش های غیر زیستی است. نتایج حاصل از تجزیه واریانس داده ها (جدول ۱) نشان داد که اثر سطوح مختلف تنش شوری و باكتري برای صفات وزن تر و وزن خشک برگ، ريشه و وزن خشک کل بوته در سطح ۱٪ معنی دار بود. بین ارقام مختلف کلزا نیز برای صفات مذکور در سطح احتمال ۱٪ اختلاف معنی دار وجود داشت. بر اساس مقایسه میانگین ها (جدول ۲)، بین سطوح مختلف تنش برای صفت وزن تر و

جدول ۱. تجزیه واریانس صفات مورد مطالعه در ارقام کلزا تلقیح شده با باکتری *P. fluorescens* FY32 تحت تش شوری

میانگین مربعات											منابع تغییر
ارتفاع بوته	حجم ریشه	طول ریشه	سطح برگ	وزن خشک کل	وزن خشک ریشه	وزن خشک برگ‌ها	وزن تر بوته	درجه آزادی			
۴۰۲۲/۹۷۶**	۲/۰۸۳**	۱۰۵۱/۸۱۵*	۱۱۹۷۱/۳۷۰**	۲/۹۸۲**	۰/۰۵۳**	۱/۳۸۸**	۵۹/۷۱۰**	۲	شوری		
۷۰/۳۰۸	۰/۰۱۱	۲۱۹/۴۳۵	۱۱۶/۷۰۰	۰/۰۳۰	۰/۰۰۲	۰/۰۳۲	۰/۲۴۱	۶	خطا		
۱۷۲/۲۶۸*	۰/۳۶۹*	۶۱۱/۵۶۵*	۱۰۰/۷۸۵**	۰/۶۵۴**	۰/۰۲۰**	۰/۲۳۴**	۴/۷۳۸**	۱	باکتری		
۱۲/۵۸	۰/۰۱۱	۴۶/۷۰۴	۳۳/۳۱۳	۰/۰۰۱	۰/۰۰۲	۰/۰۰۷	۱/۱۱۶	۲	شوری × باکتری		
۱۸/۸۸۹	۰/۰۸۸	۵۲/۹۹۱	۲۰/۷۵۰	۰/۰۳۲	۰/۰۰۱	۰/۰۱۴	۰/۵۴۹	۶	خطا		
۳۳۰۸/۰۳۲**	۰/۵۴۰**	۷۵۲/۰۷۶**	۱۹۷۴/۹۱۹**	۰/۳۳۷**	۰/۰۰۵**	۰/۱۸۱**	۱۲/۷۳۱**	۵	رقم		
۱۵۱/۵۰۵**	۰/۲۷۴**	۸۷/۳۸۱	۱۲۷/۲۷۷	۰/۰۲۷	۰/۰۰۲	۰/۰۲۵	۱/۳	۱۰	شوری × رقم		
۲۰۰/۲۵۸**	۰/۰۲۸	۵۵/۸۵۴	۲۳۹/۹۳۶	۰/۰۱۱	۰/۰۰۱	۰/۰۱۱	۱/۳۵۶	۵	باکتری × رقم		
۱۴۳/۰۹۰**	۰/۱۶۰**	۲۹/۸۲۶	۳۲/۵۲۱	۰/۰۴۳	۰/۰۰۲	۰/۰۳۸	۰/۹۷۱	۱۰	شوری × باکتری × رقم		
۳۶/۳۲	۰/۰۴۴	۹۰/۲۱۳	۱۹۸/۰۵۳	۰/۰۷۰	۰/۰۰۲	۰/۰۴۱	۱/۰۳۶	۶۰	خطا		
۱۵/۷۳	۲۲/۲۳	۱۱/۰۹	۱۲/۷۴	۲۶/۲۸	۲۳/۰۶	۲۷/۹۶	۱۸/۴۸	-	ضریب تغییرات(%)		

* و ** به ترتیب معنی دار در سطح ۵ و ۱ درصد

ادامه جدول ۱

میانگین مربعات											منابع تغییر
نسبت سدیم / پتاسیم	پتاسیم ریشه	سدیم ریشه	پروولین ریشه	پروولین برگ	درجه آزادی						
۲۶/۹۷۸**	۲۰۱۲/۹۴۳**	۳۱۵۶/۱۴۷**	۲۹۸۷۰/۲۶۱**	۱۲۷۷۲/۹۰۵**	۲	شوری					
۰/۳۲۶	۲۰/۹۵۷	۳۷/۱۳۴	۷۸۷/۴۱۷	۳۷۷/۸۷۷	۶	خطا					
۱/۳۳۳**	۴۱/۱۱۲**	۱۵۸/۱۳۵**	۲۰۹۰۰/۷۲۶**	۸۴۱۳/۵۳۷**	۱	باکتری					
۰/۴۳۷**	۱۲/۱۹۹**	۲۶/۰۱۸**	۶۹۳۴/۲۲۳**	۲۶۸۱/۱۵۴**	۲	شوری × باکتری					
۰/۰۲۸	۱/۰۴۹	۰/۷۳۹	۳۵۹/۶۲۸	۱۵۹/۶۰۵	۶	خطا					
۳۶/۸۸۹**	۸۳۰/۰۵۰۶**	۲۴۲۳/۴۱۲**	۶۶۶/۷۸۴	۱۷۸/۷۷۵	۱	رقم					
۱۴/۲۷۴**	۳۴۵/۴۱۵**	۸۱۳/۵۴۶**	۶۰۰/۸۹۷	۱۶۸/۷۰۴	۲	شوری × رقم					
۰/۲۴۰	۱/۰۵۴	۱۲/۸۱۴	۱۸۸/۲۷۰	۲۸/۲۱۰	۱	باکتری × رقم					
۰/۱۸۸	۱/۷۵۸	۵/۴۹۳	۱۰۹/۴۵۸	۳۵/۱۰۱	۲	شوری × باکتری × رقم					
۰/۰۸۴	۱/۰۷۹	۳/۷۴۱	۳۲۷/۲۶۳	۱۵۶/۰۵۳	۱۲	خطا					
۱۹/۷۷	۵/۸۲	۵/۵۵	۲۵/۷۰	۲۷/۳۶	-	ضریب تغییرات(%)					

* و ** به ترتیب معنی دار در سطح ۵ و ۱ درصد

جدول ۲. ميانگين صفات مورفولوژيك ارقام كلزا تلقيح شده با باكتري *P. fluorescens* FY32 تحت تنش سورى

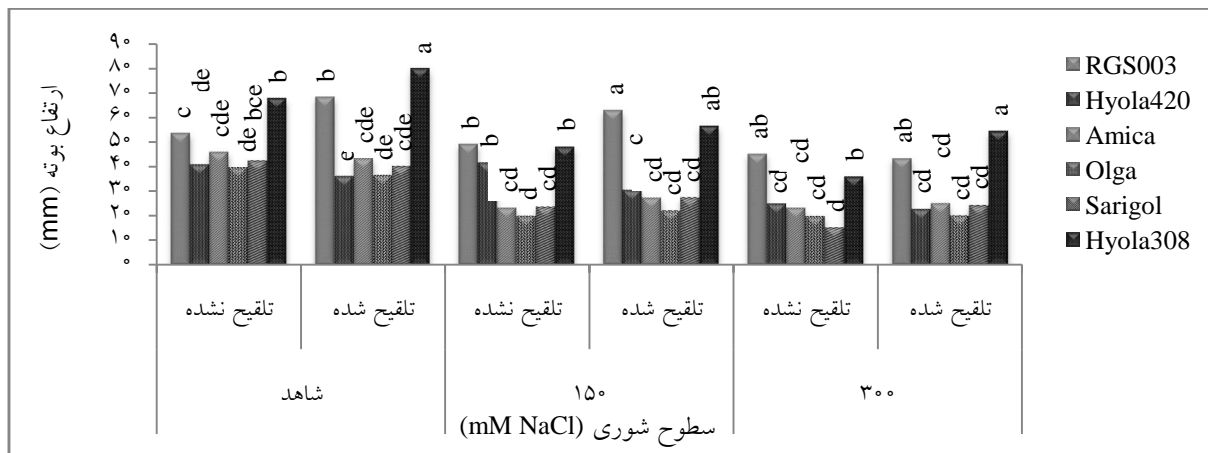
تيمارها	بوته (گرم)	وزن تر برگها (گرم)	وزن خشک ريشه (گرم)	وزن خشک كل (گرم)	سطح برگ (سانتي متر مربع)	طول ريشه (ميلى متر)	حجم ريشه (ميلى ليتر)	ارتفاع بوته (سانتي متر)
سطوح تنش (mM NaCl)								
۰ (شاهد)	۶/۷۵۴a	۰/۹۱۹a	۰/۱۵۸a	۱/۳۰۴a	۱۳۱/۳۶۳a	۹۲/۱۳۹a	۱/۱۵۴a	۴۹/۹۱a
۱۵۰	۵/۵۸۳b	۰/۷۱۴b	۰/۱۴۸b	۰/۹۹۱b	۱۰۲/۳۲۸b	۸۵/۹۱۷b	۰/۹۹۲b	۳۵/۷۸b
۳۰۰	۴/۱۸۲c	۰/۵۲۶c	۰/۰۸۸c	۰/۷۲۹c	۹۷/۷۳۲c	۷۸/۹۷۲c	۰/۷۶۱c	۲۹/۲۳c
باكتري								
بدون تلقيح	۵/۲۹۷b	۰/۶۷۳b	۰/۱۱۸b	۰/۹۳۰b	۱۰۹/۵۰۹b	۸۳/۲۹۱b	۰/۸۸۴b	۳۷/۰۴b
تلقيح شده	۵/۷۱۶a	۰/۷۶۶a	۰/۱۴۵a	۱/۰۸۶a	۱۱۱/۴۴۱a	۸۸/۰۵۶a	۱/۰۰۱a	۳۹/۵۷a
ارقام كلزا								
RGS003	۶/۷۷۴a	۰/۸۳۵۱a	۰/۱۳۹۴ab	۱/۱۵۵a	۱۳۰/۷۸a	۹۱/۷۸a		
Hyola420	۴/۸۴۹bc	۰/۶۰۷۹c	۰/۱۱۸۶bc	۰/۸۷۱b	۱۰۴/۴۳b	۸۳/۵۰b		
Amica	۵/۵۰۹b	۰/۷۹۹۶ab	۰/۱۲۹۴bc	۱/۱۳۲a	۱۰۵/۱b	۷۹/۱۱c		
Olga	۴/۹۳۸bc	۰/۶۱۴۳c	۰/۱۱۴۱c	۰/۸۷۲b	۱۱۰/۴b	۸۲/۱۷b		
Sarigol	۴/۷۱۷c	۰/۶۷۴۱bc	۰/۹۰۹ab	۱/۰۲/۰c	۱۰۲/۰c	۸۱/۹۴b		
Hyola308	۷/۲۴۹a	۰/۷۸۸۸a	۰/۱۳۳۰abc	۱/۱۰۷a	۱۰۹/۸b	۹۵/۵۹a		

ميانگين هاي داري حرف مشترك در هر ستون فاقد اختلاف معنى دار در سطح ۵ درصد مي باشد (مقاييسه ميانگين به روش دان肯).

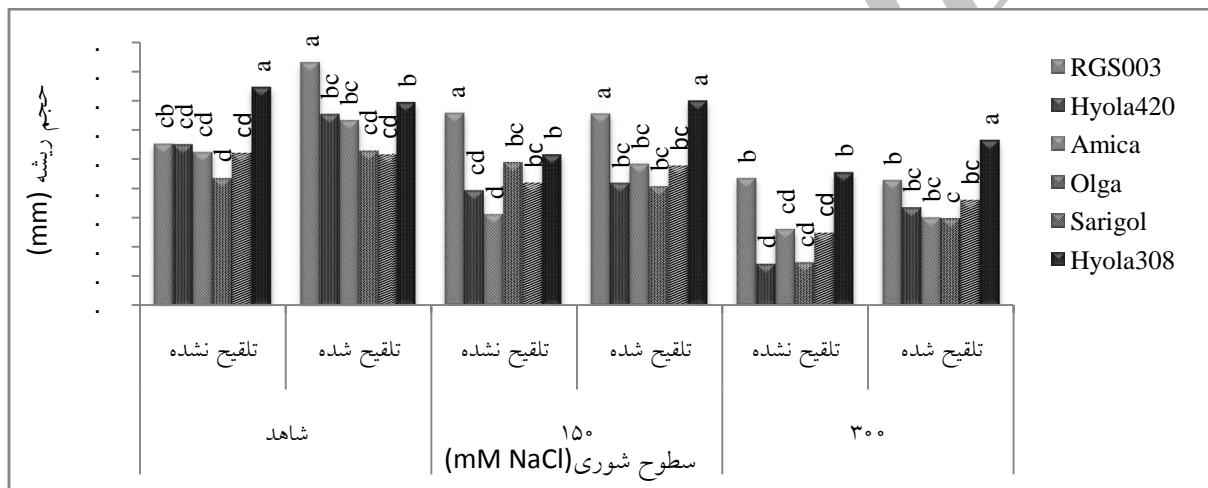
مي باشد. براساس مقاييسه ميانگين ها (جدول ۲)، بيشترین طول ريشه مربوط به سطح بدون تنش (شاهد) و كمترین مربوط به تنش شدید مي باشد. گياحان تلقيح شده با باكتري بيشترین طول ريشه را داشتند. در بين ارقام مختلف كلزا، ارقام Hyola308 و RGS003 بيشترین و رقم Amica كمترین طول ريشه را به خود اختصاص دادند. خصوصيات ريشه از مهم ترين شاخص ها برای سنجش اثر تنش سورى است. زيرا ريشه ها در تماس مستقيم با خاک بوده و آب را از خاک به شاخصاره منتقل مي کنند (۲۹). سورى زياد ممکن است از رشد و طويل شدن ريشه ها به علت كاهش جذب آب توسط گياه جلوگيری کند (۴۰). كاپولنيك و همكاران (۳۰) طى پژوهشى روی تغييرات مورفولوژى ريشه گندم بر اثر تلقيح با باكتري های PGPR نشان دادند که اين باكتري ها ضمن افزایش سطح ريشه، طول ريشه گياهچه را نيز افزایش مي دهند. هان و لى (۲۷) طى تحقیقی، گزارش کردند که

بيشتری برخوردار بودند. بين ارقام كلزا، بيشترین سطح برگ را رقم RGS003 و كمترین سطح برگ را رقم Sarigol داشت. عبدالقدوس (۸) گزارش کرد که شاخص سطح برگ در گياه لوبيا با افزایش سورى (۲۰-۲۴ ميلى مولار نمک كلرید سدیم) کاهش معنى دار نشان داد؛ ولی در سورى ۶۰ ميلى مولار، تفاوت ها معنى دار نبود. هيگيبي و همكاران (۲۸) نشان دادند که شاخص سطح برگ در ارقام پنه تنش سورى اختلاف معنى داري با تيمار شاهد داشت. در بررسى تأثير باكتري هاي محرك رشد در گياحان مختلف، مشاهده شد که اين باكتري ها از طريق توليد ايندول استيک اسييد موجب افزایش سطح برگ در گياه شدند (۳۱ و ۳۸).

تجزие واريانس داده ها (جدول ۱) نشان مي دهد که طول ريشه برای سطوح مختلف سورى و باكتري (در سطح احتمال ۰/۵) و نيز در بين ارقام مختلف (در سطح احتمال ۰/۱) معنى دار



شکل ۱. میانگین حجم ریشه ارقام کلزا در سطوح مختلف تنش شوری و تلقیح با باکتری *P. fluorescens* FY32
(مقایسه میانگین به روش دانکن در سطح ۵ درصد).



شکل ۲. میانگین ارتفاع بوته ارقام کلزا در سطوح مختلف تنش شوری و تلقیح با باکتری *P. fluorescens* FY32
(مقایسه میانگین به روش دانکن در سطح ۵ درصد).

بود. عسکری پور و رفیعی (۱۱) در مطالعه‌ای که روی ژنوتیپ‌های مختلف ماش انجام دادند گزارش کردند که اثر تنش شوری بر حجم ریشه معنی‌دار بود و گیاهان با حجم بیشتر ریشه دسترسی بیشتری به آب داشته و این موجب افزایش دوام گیاه در شرایط شوری می‌شود. برخی از این PGPR ها با تولید ترکیبات هورمونی مانند اکسین، باعث افزایش رشد طولی و حجم ریشه می‌شوند (۲۳).

تجزیه داده‌ها (جدول ۱) نشان داد که ارتفاع بوته تحت تأثیر اثر متقابل سطوح مختلف تنش شوری، باکتری و رقم قرار داشته است. بر اساس مقایسه میانگین تیمارها (شکل ۲)، شوری

گیاه سویا به واسطه تلقیح با باکتری‌های محرک رشد، توانایی تولید ریشه‌های طویل‌تر و گسترده‌تر را تحت تنش شوری دارد. اثر متقابل تنش شوری، باکتری و رقم برای صفت حجم ریشه در سطح احتمال ۱٪ معنی‌دار بود (جدول ۱). مقایسه میانگین تیمارها (شکل ۱) نشان داد که تنش شوری باعث کاهش معنی‌دار حجم ریشه شد. همچنین، تلقیح باکتری با گیاه‌چه‌ها اثر مثبتی در کاهش اثر تنش شوری و افزایش حجم ریشه داشت. بیشترین حجم ریشه مربوط به رقم RGS003 در حالت تلقیح با باکتری در سطح بدون تنش (شاهد) و رقم Hyola308 در وضعیت تلقیح شده با باکتری در تنش شدید

جدول ۳. ميانگين صفات فيزيولوژي كلزا تلقيح شده با باكتري *P. fluorescens* FY32 تحت تنش شوري

نسبت سدیم / پتاسیم	پتاسیم ریشه (mg/g)	سدیم ریشه (mg/g)	پروولین ریشه (μmol/g)	پروولین برگ (μmol/g)	سطوح باكتري	سطوح تنش میلیمولار (NaCl)
۰/۱۱۴۶	۳۹/۱۹b	۴/۴۳۶e	۴/۶۸۹c	۲/۳۰۹c	عدم تلقيح	۰
۰/۰۷۶۵	۴۳/۵۶a	۲/۲۷۴e	۱۳/۰۸c	۶/۲۳۲c	تلقيح شده	
۱/۳۸۹c	۲۲/۸۰c	۲۲/۰۹c	۱۹/۹۴c	۱۴/۹۱c	عدم تلقيح	۱۵۰
۱/۰۶۷d	۲۳/۲۵c	۱۷/۷۷d	۵۴/۵۲b	۳۹/۸۲ab	تلقيح شده	
۳/۴۳۶a	۱۵/۵۸e	۳۹/۸۱a	۵۵/۱۱b	۳۷/۲۲b	عدم تلقيح	۳۰۰
۲/۶۶۹b	۱۷/۱۶d	۳۲/۷۷b	۱۰۶/۷۱a	۵۰/۱۱a	تلقيح شده	

ميانگين هاي داراي حرف مشترك در هر ستون فاقد اختلاف معنى دار در سطح ۵ درصد مي باشد (مقاييسه ميانگين به روش دانكن).

ترتيب به عنوان ارقام متحمل و حساس نسبى از بين شش رقم كلزا انتخاب و اندازه گيري ميزان پروولين و نيز غلظت یون هاي سدیم و پتاسیم روی اين دو رقم انجام گرفت.

در رابطه با غلظت پروولين (در برگ و ريشه)، اثر متقابل تنش شوري با باكتري معنى دار بود. مقاييسه ميانگين تيمارها (جدول ۳) نشان داد که غلظت پروولين در گياهان تلقيح شده با باكتري اختلاف معنى داري با گياهان تلقيح شده در سطوح مختلف تنش شوري داشت. ييشترین ميزان پروولين متعلق به ارقام كلزا تلقيح شده با باكتري در حالت تنش شديد (۳۰۰ ميليمولار كلريد سدیم) بود.

تجمع پروولين يکي از مكانيسم هاي متابوليک مي باشد که در پاسخ به تنش اسمزى و يا ساير تنش ها توسيط گياهان عالي انجام مي گيرد (۳۲). بنده حق و همكاران (۱۲) در گزارشي نشان دادند که با افزایش شوري، پتانسیل اسمزى کاهش و تنظيم اسمزى، به ويزه از طریق تولید پروولين، افزایش مي يابد. منصور و همكاران (۳۱) طی پژوهشی روی ارقام ذرت گزارش کردند که تجمع پروولين تحت تنش شوري در ارقام متحمل بيشتر از ارقام حساس بود. باكتري هاي محرك رشد از طریق کمک به افزایش سنتز پروولين در کاهش خسارت هاي ناشی از راديکال هاي آزاد و تنش اکسایشی در گياهان تحت تنش شوري نقش ايفا مي کنند (۳۷). حمدى و همكاران (۲۶) طی تحقیقی روی برنج نيز نشان داده اند که تجمع پروولين در گياهان تلقيح شده نسبت به شاهد افزایش دارد.

باعث کاهش ارتفاع بوته ها شد. گياهان تلقيح شده با باكتري نسبت به گياهان تلقيح شده از ارتفاع ييشتری در سطوح مختلف تنش برخوردار بودند. ييشترین ارتفاع بوته در حالت تلقيح با باكتري و در سطح شاهد، متعلق به رقم 308 Hyola308 بود. در حالت تلقيح با باكتري تحت سطوح مختلف تنش شوري، ييشترین ارتفاع بوته به ارقام RGS003 و Hyola308 اختصاص يافت. گاما و همكاران (۲۱) ارتفاع بوته را از صفات و معيار هاي رايچ برای تعیین ميزان تحمل شوري و يکي از مهم ترين شاخص هاي رشد گياه معرفی کردند. شوري، رشد گياهان را بسيار کند کرده و بنابراین گياه پاکوتاه نگه داشته مي شود (۱۴). چارتزو لاکيس و همكاران (۱۶) گزارش کردند که تنش شوري باعث کاهش ارتفاع گياه مي گردد که در نهايت باعث کاهش رشد و عملکرد گياه مي شود. تلقيح گياهان با باكتري هاي محرك رشد باعث کاهش سطح هورمون گياهي اتيلن مي شود که طی مرافقی منجر به تغييرات رشد و نمو گياهان و افزایش ارتفاع گياهان تلقيح شده مي شود (۲۵). نتایج تحقیق بیاري و همكاران (۱۵) نشان داد که تلقيح گياه ذرت با باكتري هاي PGPR باعث افزایش ارتفاع در سطوح مختلف تنش مي شود.

بر اساس تجزيه واريانس و مقاييسه ميانگين ها برای صفات مورد مطالعه در ارقام كلزا تلقيح شده و تلقيح شده با باكتري *P. fluorescens* FY32 تحت تنش شوري (شاهد، ۱۵۰ و ۳۰۰ ميليمولار كلريد سدیم)، دو رقم Sarigol و Hyola308 به

جدول ۴. میانگین عناصر یونی ارقام کلزا تلقیح شده با باکتری *P. fluorescens FY32* تحت تنش شوری

نسبت سدیم/پتاسیم	پتاسیم ریشه (mg/g)	سدیم ریشه (mg/g)	ارقام کلزا	سطوح تنش میلی‌مولار (NaCl)
۰/۵۲۹f	۴۰/۲۲b	۳/۴۴۳e	Sarigol	۰
۰/۳۸۷e	۴۲/۵۳a	۴/۲۶۷e	Hyola308	۰
۲/۷۹۵c	۱۳/۷۶e	۲۸/۹۴b	Sarigol	۱۵۰
۲/۱۶۳d	۳۲/۲۸c	۱۰/۸۷d	Hyola308	۱۵۰
۴/۳۵۴a	۱۰/۰۷f	۵۲/۲۸a	Sarigol	۳۰۰
۳/۰۸۹b	۲۲/۶۷d	۲۰/۳۰c	Hyola308	۳۰۰

میانگین‌های دارای حرف مشترک در هر ستون قادر اختلاف معنی دار در سطح ۵ درصد می‌باشد.

(مقایسه میانگین به روش دانکن).

رشد و عملکرد گیاهان تحت تنش شوری می‌باشد (۱۹). تحقیق روی گیاه کلزا نشان داد که تنش شوری باعث افزایش معنی دار میزان سدیم و کلراید گیاه کلزا شد (۵). در آزمایشی، تلقیح گیاه سویا با یکی از گونه‌های باکتری PGPR باعث کاهش میزان جذب یون‌های سدیم و کلراید در شرایط تنش شوری شد (۲۷). افزایش شوری موجب کاهش غلظت پتاسیم در گیاه کلزا (۳۶). در ارقام جو متتحمل به شوری، مقادیر کمتری از سدیم نسبت به ارقام حساس در بافت‌ها نگه داشته می‌شود (۳۶). در آزمایشی روی گیاه برنج، نشان داده شد که با افزایش شوری، میزان پتاسیم کاهش یافت؛ درصورتی که با کاربرد باکتری، میزان این یون در برنج افزایش معنی داری نسبت به گیاه شاهد داشت (۴).

بر اساس نتایج تجزیه واریانس (جدول ۱)، شوری، باکتری و اثر متقابل تنش شوری و باکتری برای یون‌های سدیم و پتاسیم و نسبت سدیم و پتاسیم ریشه کلزا معنی دار بود. با توجه به مقایسه میانگین‌ها (جدول ۳)، سدیم ریشه با افزایش شوری در همه تیمارها افزایش یافته است، ولی این افزایش هم در سطح تنش متوسط (۱۵۰ میلی‌مولار) و هم در سطح تنش شدید (۳۰۰ میلی‌مولار) در گیاهان تلقیح شده کاهش معنی داری را تلقیح باکتری در کاهش اثر منفی تنش شوری می‌باشد. اثر متقابل شوری و دو رقم کلزا نیز برای این یون معنی دار بود (جدول ۱). رقم Sarigol هم در سطح تنش متوسط و هم در سطح تنش شدید دارای بیشترین میزان جذب سدیم بود (جدول ۴).

محتوای پتاسیم در سطوح مختلف شوری دارای یک روند کاهشی بود. این کاهش، در ریشه گیاهچه‌های تلقیح شده با باکتری در حالت تنش شدید به طور معنی داری کمتر از گیاهچه‌های شاهد بود (جدول ۳). در همه سطوح شوری (۱۵۰ و ۳۰۰ میلی‌مولار کلرید سدیم)، بجز در سطح شاهد، رقم Hyola308 دارای بیشترین غلظت پتاسیم ریشه بود، که نشان دهنده مقاومت بیشتر این رقم نسبت به رقم Sarigol در سطوح مختلف شوری می‌باشد (جدول ۴).

کاهش میزان ورود یون‌های سمی (سدیم و کلراید) به جریان تعرق از طریق سلول‌های ریشه یکی از راه‌کارهای حفظ

نتیجه گیری

با توجه به این که در مورد صفات موردنظر مطالعه در گیاهچه‌های تلقیح شده با باکتری، هم در شاهد (بدون تنش) و هم در سطوح تنش متوسط و شدید، برتری مشاهده شد، می‌توان استفاده از باکتری‌های محرك رشد (مانند سودوموناس‌ها) را جهت تحمل بیشتر گیاه کلزا و در نتیجه افزایش عملکرد پیشنهاد کرد.

سپاسگزاری

این طرح با حمایت مالی صندوق حمایت از پژوهشگران و

فناوران کشور (شماره طرح: ۸۶۱۲۱۱۰۶) و دانشگاه تبریز انجام گرفته است.

منابع مورد استفاده

۱. ارزانش، م. ح.، ن. بن یعقوبیل، ه. قربانلی و م. شهبازی. ۱۳۹۱. تأثیر باکتری‌های محرک رشد گیاه بر پارامترهای رشدی و غلظت عناصر کم مصرف در دو رقم کلزا تحت تنش شوری. مجله مدیریت خاک و تولید پایدار ۲(۲): ۱۵۳-۱۶۳.
۲. حسینی، ی.، م. همایی، ن. کریمیان و س. سعادت. ۱۳۸۷. اثرات فسفر و شوری بر رشد، غلظت عناصر غذایی و کارایی مصرف آب در کلزا (*Brassica napus* L.). مجله پژوهش کشاورزی: آب، خاک و گیاه در کشاورزی ۸(۴): ۱۸-۱.
۳. حیدری شریف آباد، ح. ۱۳۸۰. گیاه و شوری. انتشارات مؤسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع، تهران، ۲۲۳ صفحه.
۴. رجبی اگره، س.، م. ر. رمضان‌پور، م. محمودی و آ. مهدی‌پور. ۱۳۸۹. بررسی کارایی باکتری *Pseudomonas Sp.* بر میزان جذب عناصر غذایی تحت شرایط آبیاری با آب شور در برنج. مجموعه مقالات پنجمین همایش ایده‌های نو در کشاورزی.
۵. سلیمانی، م. ر.، م. کافی، م. ضیائی و ج. شباهنگ. ۱۳۸۷. تأثیر تنش خشکی و شوری بر علوفه دو گونه *Kochia scoparia* L. آب و خاک ۲۲: ۱۴۸-۱۵۶.
۶. عبدالی، پ.، ع. ا. سیادت، ق. فتحی و ع. فرشادفر. ۱۳۸۳. اثر تاریخ کاشت بر اجزای عملکرد و عملکرد دانه و روغن ارقام کلزا در کرمانشاه. مجله علمی کشاورزی ۲۷(۱): ۱۰۵-۱۱۷.
۷. عزیزی، م. و ا. سلطانی. ۱۳۸۳. کلزا: فیزیولوژی، زراعت، بهنژادی، تکنولوژی زیستی. ترجمه، چاپ دوم، انتشارات جهاد دانشگاهی مشهد
8. Abdul Qados, A.M.S. 2011. Effect of salt stress on plant growth and metabolism of bean plant (*Vicia faba* L.). J. Agric. Sci. 10: 7-15.
9. Asghar, H.N, Z.A. Zahir, M. Arshad and A. Khalil. 2002. Relationship between *in vitro* production of auxins by rhizobacteria and their growth-promoting activities in *Brassica juncea* L. Biol. Fertil. Soil 35: 231-237.
10. Ashraf, M., N. Nazir and T. Mc Neilly. 2001. Comparative salt tolerances of amphidiploid and diploid *Brassica* species. J. Plant Sci. 160: 683-689.
11. Assgharipoor, M.R. and M. Rafiei. 2010. Effect of salinity stress on different morphological characteristics of root and root: shoot ratio on mung bean genotypes. In: Assgharipoor, M.R. (Ed.), Crop Sciences Congress, Shahid Beheshti University, Tehran, 218 p.
12. Bandehagh, A., M. Toorchi, A. Mohammadi, N. Chaparzadeh, G.H. Hosseini- Salekdeh and H. Kazemnia. 2008. Growth and osmotic adjustment of canola genotypes in response to salinity. J. Food Agric. Environ. 6: 201-208.
13. Bates, L.S., R.P. Waldran and I.D. Tear. 1973. Rapid determination of free proline for water studies. J. Plant Biol. 39: 205-208.
14. Bernstein, L. 1975. Effect of salinity and sodicity on plant growth. J. Rev. Phytopathol. 13: 295-312.
15. Biari, A., A. Gholami and H.A. Rahmani. 2008. Growth promoting and enhanced nutrient uptake of maize (*Oriza mays* L.) by application of plant growth promoting rhizobacteria in arid region of Iran. J. Biol. Sci. 8: 1015-1020.
16. Chartzoulakis, K., D. Gerasopoulos, C. Olympios and H. Passam. 1995. Salinity effects on fruit of cucumber and egg-plant. Acta Hort. 379: 187-192.
17. Chen, Y., R. Mei, S. Lu, L. Liu and L.W. Kloepper. 1994. The use of a yield increasing bacteria as PGPR in Chinese agriculture. PP. 164-184. In: Gupta U.K. and R. Uthede (Eds.), Management of Soil Born Diseases, Publishing House, New Delhi.
18. Cheng, Z., E. Park and B.R. Glick. 2007. 1-Aminocyclopropane-1- carboxylate deaminase from *Pseudomonas putida* UW4 facilitates the growth of canola in the presence of salt. J. Microbiol. 53: 912-918.
19. Chinnusamy, V., A. Jagendorf and J.K. Zhu. 2005. Understanding and improving salt tolerance in plants. Crop Sci. 45: 437-448.
20. Farajzadeh, D., N. Aliasgharzad, N. Sokhandan and B. Yakhchali. 2010. Cloning and characterization of a plasmid encoded ACC- deaminase from an indigenous (*Pseudomonas sp.* FY32). J. Curr Microbiol. 61: 37-43.
21. Gama, P.B., K. Inanaga and R. Nakazawa. 2007. Physiological response of common bean (*Phaseolus Vulgaris* L.) seedlings to salinity stress. Afr. J. Biotechnol. 6: 79-88.

22. Garcia-Sanchez, F. and J.P. Syvertsen. 2006. Salinity tolerance of Cleopatra mandarin and Carrizo citrange rootstock seedling is affected by CO₂ enrichment during growth. *J. Agric Sci.* 131: 24-31.
23. German, M.A., S. Burdman and Y. Okon. 2000. Effects of *Azospirillum brasilense* on root morphology of common bean under different water regimes. *Plant Physiol.* 32: 259-264.
24. Glick, B.R. 1995. The enhancement of plant growth by free-living bacteria. *Can. J. Microbiol.* 41: 109-117.
25. Glick, B.R. 2005. Modulation of plant ethylene levels by the bacterial enzyme ACC deaminase. *J. Microbiol.* 251: 1-7.
26. Hamdi, M.A., M.A.K. Shaddad and M.M. Doaa. 2004. Mechanisms of salt tolerance and interactive effects of *Azospirillum brasilense* inoculation on maize cultivars grown under salt stress conditions. *Plant Physiol.* 44: 165-174.
27. Han, H.S. and K.D. Lee. 2005. Physiological responses of soybean- inoculation of *Bradyrhizobium japonicum* with PGPR in saline soil conditions. *J. Agric. Biol. Sci.* 1: 216-221.
28. Higbie, S.M., F. Wang, J.M. Stewart, T.M. Sterling, W.C. Lindemann, E. Hughs and J. Zhang. 2010. Physiological response to salt (NaCl) stress in selected cultivated tetraploid cottons. *J. Agric. Sci.* 10: 1155-1167.
29. Jamil, M. and E.S. Rha. 2004. The effect of salinity (NaCl) on the germination and seedling of sugar beet (*Beta vulgaris* L.) and cabbage (*Brassica oleracea capitata* L.). *Plant Res.* 7: 226-232.
30. Kapulnik, Y., Y. Okon and Y. Henis. 2007. Changes in root morphology of wheat caused by *Azospirillum* inoculation. *J. Microbiol.* 31: 881-887.
31. Mansour, M.M.F., K.H.A. Salama, F.Z.M. Ali and A.F. Abou Hadid. 2005. Cell and plant responses to NaCl in *Zea mays* L. cultivars differing in salt tolerance. *General Appl. Plant Physiol.* 31: 29-41.
32. Mingeau, M. 1974. Performance of spring rapeseed during drought. *J. Agric. Plant Sci.* 36: 1-11.
33. Munns, R, R.A. James and A. Lauchli. 2006. Approaches to increasing the salt tolerance of wheat and other cereals. *J. Exp. Bot.* 57: 1025-1043.
34. Munns, R. 2002. Comparative physiology of salt and water stress. *Plant Cell Environ.* 22: 239-250.
35. Nagashiro, C. and W.F. Shibata. 1995. Influence of salinity stress conditions on herbage yield and quality of phases bean (*Macroptilium lathyroides*). *J. Agric. Sci.* 41: 218-225.
36. Rivelli, A.R., R.A. James, R. Munns and A.G. Condon. 2002. Effect of salinity on water relations and growth of wheat genotypes with contrasting sodium uptake. *J. Plant Biol.* 29: 1065-1074.
37. Saravanakumar, D., M. Kavin, T. Raguchander, P. Subbian and R. Samiyappan. 2010. Plant growth promoting bacteria enhance water stress resistance in green gram plants. *Acta Physiol. Plant.* 33: 203-209.
38. Spaepen, S., J. Vanderleyden and Y. Okon. 2009. Plant growth-promoting actions of rhizobacteria: Review article. *J. Adv. Bot. Res.* 51: 283-320.
39. Valverde A., A. Burgos, T. Fiscella, R. Rivas, E. Velazquez, C. Rodrguez-Barrueco, E. Cervantes, M. Chambe and J.M. Igual. 2006. Differential effects of coinoculations with *Pseudomonas jessenii* PS06 and *Mesorhizobium ciceri* C-2/2 strains on the growth and seed yield of chickpea under greenhouse and field conditions. *J. Plant Soil* 287: 43-50.
40. Werner, J.E. and R.R. Finkelstein, R.R. 1995. Arabidopsis mutants with reduced response to NaCl and osmotic stress. *Plant Physiol.* 93: 659-666.