

## اثرات بازدارنده عصاره آبی اسپند (*Peganum harmala* L.) بر جوانه‌زنی بذر و رشد گیاهچه‌های خرفه (*Chenopodium album* L.) و سلمه تره (*Portulaca oleracea* L.)

حسنعلی نقدی‌بادی<sup>۱</sup>، حشمت امیدی<sup>۲\*</sup>، هدی شمس<sup>۳</sup>، یحیی کیان<sup>۳</sup>، محمد رضا دهقانی مشکانی<sup>۴</sup>،  
مهدی سیف‌سهندی<sup>۵</sup>

۱- استادیار پژوهش، گروه پژوهشی کشت و توسعه، پژوهشکده گیاهان دارویی جهاددانشگاهی، تهران

۲- استادیار، گروه زراعت، دانشکده علوم کشاورزی دانشگاه شاهد، تهران

۳- دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه زراعت، دانشکده علوم کشاورزی دانشگاه شاهد، تهران

۴- کارشناس پژوهشکده گیاهان دارویی جهاددانشگاهی و دانشجوی کارشناسی ارشد زراعت دانشگاه آزاد  
اسلامی واحد رودهن، رودهن

۵- دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه زراعت، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران

\*آدرس مکاتبه: تهران، دانشگاه شاهد، دانشکده کشاورزی، گروه زراعت، صندوق پستی: ۱۵۹ - ۱۸۱۵۵

پست الکترونیک: heshmatomidi@yahoo.com

تاریخ تصویب: ۰۸/۱۱/۱۲

تاریخ دریافت: ۰۷/۱۱/۹

### چکیده

مقدمه: بررسی خصوصیات آللوباتیک گیاهان، یکی از راهکارهای اکولوژیک و بیولوژیکی جدید است که می‌تواند منجر به کشف علف‌کش‌های زیستی و بازدارنده‌های رشد شود.

هدف: بررسی اثر آللوباتیک عصاره آبی اسپند<sup>۱</sup> بر جوانه‌زنی بذور و رشد گیاهچه‌های سلمه تره<sup>۲</sup> و خرفه<sup>۳</sup>.

روش بررسی: عصاره‌های آبی اندام‌های مختلف گیاه اسپند شامل ریشه، ساقه، برگ و کپسول در غلظت‌های صفر (آب مقطر)، ۱، ۵، ۱۰ و ۱۵ درصد به صورت آزمایش فاکتوریل و در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار به کار برد شد.

نتایج: نتایج نشان داد که عصاره اندام‌های اسپند بر جوانه‌زنی بذر و رشد گیاهچه هر دو گونه تاثیر منفی داشت به‌طوری که با افزایش غلظت عصاره آبی، جوانه‌زنی و رشد گیاهچه در آنها به طور معنی‌داری کاهش یافت. عصاره اندام‌های مختلف اسپند، اثرات بازدارنده‌گی متفاوتی بر جوانه‌زنی و رشد گیاهچه دو گیاه مذکور نشان دادند و عصاره کپسول دارای بیشترین اثر بازدارنده‌گی بود. کمترین میزان جوانه‌زنی بذر و رشد گیاهچه در عصاره کپسول با غلظت ۱۵ درصد مشاهده شد. همچنین گیاهچه خرفه حساسیت بیشتری نسبت به گیاهچه سلمه تره در برابر اثرات بازدارنده عصاره اسپند داشت.

نتیجه‌گیری: عصاره آبی اندام‌های مختلف گیاه اسپند بر جوانه‌زنی بذور و رشد گیاهچه‌های خرفه و سلمه تره اثر بازدارنده‌گی داشته است. همچنین بیشترین اثر بازدارنده‌گی مربوط به عصاره کپسول می‌باشد.

گل واژگان: آللوباتی، جوانه‌زنی، اسپند، سلمه تره، خرفه

<sup>1</sup> *Peganum harmala* L.

<sup>2</sup> *Chenopodium album* L.

<sup>3</sup> *Portulaca oleracea* L.



خرچنگی فاقد این خاصیت بودند [۵]. در آزمایش دیگری مشخص شد آغشته کردن بذر لوپن با خورجین‌های تربچه وحشی موجب کاهش جوانه‌زنی آن شده و همچنین ریشه‌چه و اندام‌های هوایی گیاه لوپن حالت غیرعادی داشتند [۶]. نورس ورتی<sup>۱</sup> (۲۰۰۳) گزارش کرد عصاره آبی حاصل از اندام‌های هوایی و زمینی گیاه تربچه وحشی میزان جوانه‌زنی و رشد گیاهچه برخی از گونه‌های زراعی را کاهش داده است. در مطالعه مذکور، گیاه پنبه بیشترین کاهش را نشان داد [۷]. تونگما<sup>۲</sup> و همکاران (۱۹۹۹) گزارش کردند مواد آللوپاتیک حاصل از بقایای گیاهی تیتونیا<sup>۳</sup> باعث جلوگیری از رشد گیاهچه برنج می‌شود [۸]. چن<sup>۴</sup> و همکاران (۲۰۰۵) گزارش کردند خلاصت عصاره هیدروالکلی ریشه علف طلائی کانادایی<sup>۵</sup> بر جوانه‌زنی و رشد گیاهچه شبدر سفید تاثیر منفی معنی‌داری دارد به طوری که اثر بازدارنده‌گی آن با افزایش خلاصت عصاره افزایش یافت [۹].

مطالعه دیگری با هدف بررسی اثر خلاصت‌های مختلف عصاره ریشه، برگ و ساقه آفتابگردان بر جوانه‌زنی علف قناری، سلمه تره، ترشک و یونجه گل زرد صورت گرفت. نتایج نشان داد عصاره ساقه و برگ آفتابگردان روی جوانه‌زنی بلور گیاهان مورد مطالعه اثر بازدارنده داشت و گیاه ترشک دارای بیشترین تاثیر پذیری بود [۱۰]. دیلی<sup>۶</sup> و همکاران (۲۰۰۵) گزارش کردند عصاره ساقه و برگ به لیمو بر جوانه‌زنی کاهشی وحشی، تربچه، یولاف وحشی، علف چمن، ماشک گل خوش‌های، شبدر و سورگوم اثر بازدارنده داشته و بیشترین تاثیر بر ماشک گل خوش‌های و شبدر مشاهده شد [۱۱].

گیاه دارویی اسپند گیاهی علفی از خانواده Zygophyllaceae است که دارای برگ‌های منقسم با تقسیمات باریک و دراز می‌باشند. گل‌های آن چتری با ۴ یا ۵ گلبرگ به رنگ زرد مایل به سبز و قاشقی شکل است. در مناطق مختلف ایران، این گیاه در ماه‌های خرداد تا مرداد

## مقدمه

مدیریت و کنترل علف‌های هرز از برنامه‌های به زراعی است که در افزایش عملکرد گیاهان زراعی نقش بسزایی دارد. اگرچه در بیشتر کشورها، کنترل شیمیایی علف‌های هرز در حال انجام است، ولی کاهش کیفیت گیاهان زراعی، هزینه بالای کنترل علف‌های هرز، افزایش خطرات زیست محیطی و از طرفی افزایش مقاومت علف‌های هرز به علف‌کش‌ها بیانگر ضرورت تجدیدنظر در روش‌های کنترل علف‌های هرز است [۱]. بنابراین در حال حاضر به علف‌کش‌های جدیدی نیاز است که فرآیندهای سوخت و ساز<sup>۱</sup> گیاه (فتوسترن و تنفس) را هدف‌گیری نمایند، برای محیط زیست بی‌خطر بوده و کارایی بیشتری هم داشته باشند، همچنین در غلاظت‌های پایین فعال بوده و گستره فعالیت وسیعی داشته باشد. در این راستا مطالعات آللوپاتی گیاهان دارویی می‌تواند باعث کشف علف‌کش‌های طبیعی جدید و بازدارنده‌های رشد شود [۱]. امروزه یکی از روش‌های پیشنهادی به منظور کاهش مصرف سموم شیمیایی استفاده از خاصیت آللوپاتی موجود در برخی گونه‌های گیاهی می‌باشد. این ویژگی شامل تاثیرات متقابل بیوشیمیایی مثبت و یا منفی است که موجودات زنده می‌توانند روی یکدیگر داشته باشند [۲]. به هر حال، تاثیر مواد شیمیایی آللوپاتی در برخی از آزمایش‌های فیزیولوژی گیاهی همچون جذب مواد غذایی، تقسیم سلولی، توسعه ریشه، تنفس و فتوسترن، ستنر پروتئین، جوانه‌زنی و فعالیت آنزیم به رسانیده است [۳].

جوانه‌زنی بذر و رشد گیاهچه یکی از فرآیندهای مهمی است که تحت تاثیر خاصیت آللوپاتیک گیاهان مختلف قرار می‌گیرد. برای مثال، عصاره آبی پیچک و کنگر وحشی از جوانه‌زنی و رشد گیاهچه بسیاری از گیاهان ممانعت به عمل می‌آورد [۴]. مارتین<sup>۲</sup> و اسمیت<sup>۳</sup> (۱۹۹۴) گزارش کردند عصاره حاصل از بافت‌های ساقه گونه‌های مختلف دم روباهی و قیاق به طور قابل توجهی سبب کاهش میزان جوانه‌زنی و رشد گیاهچه یونجه و چیم ایتالیایی شد ولی سوروف و علف

<sup>1</sup> Norsworthy

<sup>3</sup> *Tithonia rotundifolia*  
<sup>5</sup> *Solidago Canadensis*

<sup>2</sup> Tongma

<sup>4</sup> Chen  
<sup>6</sup> Daley

<sup>1</sup> Metabolism  
<sup>3</sup> Smith

<sup>2</sup> Martin



کلکسیون گیاهان دارویی دانشگاه شاهد واقع در منطقه شهر ری تهران و بذر گیاهان خرفه و سلمه تره نیز از موسسه آفات و بیماری‌های گیاهی تهران – بخش علف‌های هرز تهیه شد.

تیمارهای مورد آزمایش شامل غلظت عصاره در پنج سطح شامل صفر (آب مقطر) و عصاره‌های آبی، ۱، ۵، ۱۰ و ۱۵ درصد و نوع اندام عصاره‌گیری شده شامل عصاره آبی برگ، ریشه، ساقه و کپسول گیاه اسپند بود. برای تهیه عصاره‌ها، ابتدا اندام‌های گیاه اسپند به طور جداگانه در هوای آزاد در سایه خشک و سپس آسیاب شدند. پودر حاصل جهت همگن شدن از غربالی با قطر منافذ ۱ میلی‌متر عبور داده شد. جهت تهیه عصاره، ۱۵ گرم پودر از هر اندام در ارلن ریخته شد و به آن ۱۰۰ میلی‌لیتر آب مقطر اضافه شد و به مدت ۲۴ ساعت روی دستگاه شیکر قرار داده و مخلوط حاصل به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۱۰ درجه سانتی‌گراد در تاریکی نگهداری شد. سپس مخلوط از کاغذ صافی واتمن شماره یک عبور داده شد. محلول حاصل نهایتاً با آب مقطر رقیق و از آن عصاره‌های آبی، ۱، ۵، ۱۰ و ۱۵ درصد تهیه شد.

#### آزمون جوانهزنی و زیست‌سنگی

در هر آزمایش، بذور ابتدا توسط محلول هیپوکلریت سدیم ۲ درصد به مدت ۲ دقیقه ضدغونی شدند و ۳ بار با آب مقطر شستشو داده شدند و به دنبال آن با قارچ کش بنومیل به غلظت ۲ در هزار به مدت ۱ ساعت تیمار شدند. سپس ۵۰ عدد بذر درشت و هماندازه انتخاب و در ظروف پتری دیش ضدغونی شده به قطر ۹ سانتی‌متر روی کاغذ صافی استریل گذاشته شد. پس از آن به هر ظرف ۱۰ میلی‌لیتر از عصاره مورد نظر اضافه شد. برای جلوگیری از تبخیر عصاره و اتلاف رطوبت، درب پتری‌ها روی آنها قرار داده و با استفاده از پارافیلم کاملاً بسته شد. ظروف حاوی بذر در اتفاق رشد در دمای ۲۰ درجه سانتی‌گراد و ۱۲ ساعت روشنایی و شدت روشنایی ۱۹۴۰ لوكس قرار گرفتند. پس از گذشت ۷۲ ساعت از اعمال تیمارهای آزمایش، شمارش بذور جوانه‌زده به صورت روزانه شروع شد. ۱۴ روز پس از شروع آزمایش از هر پتری ۱۰ عدد گیاهچه به طور تصادفی انتخاب شد و پارامترهای

شکوفه می‌دهد. میوه آن کپسول کروی شکل بوده و دارای دانه‌های متعدد سیاه رنگ است [۱۲].

اسپند به علت دارا بودن آلکالوئیدهای نظیر، هارمالین، هارمالین و هارمالول موردنمود توجه خاص محققین می‌باشد و تاکنون مطالعات فراوانی روی آنها انجام گرفته و اثرات بازدارندگی آن بر جوانه‌زنی و رشد گیاه به اثبات رسیده است [۱۲]. تواها<sup>۱</sup> و همکاران [۲۰۰۷] در تحقیقی، میزان فنل کل عصاره آبی و الكلی اسپند را به ترتیب ۱۰/۹ و ۸/۷ میلی‌گرم در گرم وزن خشک گیاه گزارش کردند [۱۳]. لازم به ذکر است که اثر آللوباتیک ترکیبات فنلی و همچنین برخی از انسان‌های گیاهی مشخص شده است [۱۴]. کارتال<sup>۲</sup> [۲۰۰۳] در تحقیقی گزارش کرده است دانه گیاه دارویی اسپند دارای آلالکوالوئیدهای هارمول (۱/۰۹۴ درصد)، هارمالین (۰/۴۷۶ درصد) و هارمالین (۰/۶۱۱ درصد) می‌باشد [۱۵]. لازم به ذکر است که آلالکوالوئید هارمالا بیشتر در کپسول، دانه و ریشه‌ها و به میزان متوسط ۲ تا ۷ درصد وزن خشک یافت می‌شود [۱۶]. به هر حال اندام‌های مختلف یک گیاه دارویی دارای مقادیر متفاوتی از ترکیبات شیمیایی هستند و در نتیجه دارای اثر آللوباتیک متفاوتی می‌باشند. از طرف دیگر، عکس العمل گونه‌های مختلف نسبت به غلظت‌های مختلف عصاره اندام‌های گیاهی متفاوت می‌باشد.

از آنجا که تاکنون مطالعه دقیقی درخصوص اثر آللوباتیک گیاه اسپند در ایران انجام نشده است، این مطالعه با هدف بررسی اثرات آللوباتیک اندام‌های مختلف گیاه دارویی اسپند بر خصوصیات جوانه‌زنی بذر خرفه و سلمه تره و رشد گیاهچه آنها انجام شد.

#### مواد و روش‌ها

به منظور بررسی اثر آللوباتیک اندام‌های گیاه دارویی اسپند بر خصوصیات جوانه‌زنی بذر خرفه و سلمه تره دو آزمایش جداگانه به صورت فاکتوریل در قالب طرح پایه کاملاً تصادفی<sup>۳</sup> با ۳ تکرار در سال ۱۳۸۷ اجرا شد. گیاه اسپند از

<sup>1</sup> Tawaha

<sup>2</sup> Kartal

<sup>3</sup> Completely Randomized Design (CRD)



جوانهزنی در خرفه و سلمه تره به ترتیب  $97/3$  و  $87/3$  درصد مربوط به تیمار شاهد (آب مقطر) و کمترین آن به ترتیب  $8$  و  $17/3$  درصد مربوط به تیمار  $15$  درصد عصاره کپسول بود (جداول شماره  $7$  و  $8$ ).

### میانگین مدت زمان جوانهزنی

میانگین مدت جوانهزنی بذر دو گونه علف هرز در غلظت‌های مختلف عصاره‌ها به طور معنی‌داری ( $p < 0.01$ ) متفاوت بود (جداول شماره  $1$  و  $2$ ). بیشترین میانگین مدت زمان جوانهزنی مربوط به تیمار شاهد و کمترین آن مربوط به غلظت  $15$  درصد بود (جداول شماره  $3$  و  $4$ ). تاثیر عصاره اندام‌های مختلف گیاه اسپند بر میانگین مدت زمان جوانهزنی بذر دو گونه علف هرز از نظر آماری اختلاف معنی‌داری ( $p < 0.01$ ) داشت (جداول شماره  $1$  و  $2$ ). کمترین میانگین مدت زمان جوانهزنی بذور گیاه خرفه و سلمه تره به ترتیب برابر با  $1/426$  و  $3/436$  روز در تیمار عصاره کپسول و بیشترین آن به ترتیب برابر با  $2/201$  و  $4/432$  روز در تیمار عصاره ریشه مشاهده شد (جداول شماره  $5$  و  $6$ ).

اثر متقابل غلظت عصاره و عصاره اندام بر میانگین مدت زمان جوانهزنی از نظر آماری معنی‌داری ( $p < 0.01$ ) بود (جداول شماره  $1$  و  $2$ ). کمترین میانگین مدت زمان جوانهزنی بذور خرفه و سلمه تره (به ترتیب با  $0/220$  و  $0/946$  روز) در تیمار عصاره کپسول با غلظت  $15$  درصد مشاهده شد (جداول شماره  $7$  و  $8$ ).

### ضریب جوانهزنی

غلظت‌های مختلف عصاره بر ضریب جوانهزنی تاثیر معنی‌داری ( $p < 0.01$ ) داشت (جداول شماره  $1$  و  $2$ ). بالاترین ضریب جوانهزنی در خرفه و سلمه تره مربوط به غلظت  $15$  درصد و کمترین آن در خرفه مربوط به تیمارهای شاهد و غلظت  $1$  درصد و در سلمه تره مربوط به تیمارهای شاهد،  $1$  و  $5$  درصد بود (جداول شماره  $3$  و  $4$ ). البته مقدار بالای آن در بعضی تیمارها نشان از تعداد بیشتر بذر جوانه‌زده در واحد زمان نیست. به عبارت دیگر مقادیر بیشتر از  $100$  درصد آن قابل قبول نیست زیرا این مسئله ناشی از پایین بودن تعداد بذر جوانه‌زده بوده است.

طول ساقه‌چه، طول ریشه‌چه، وزن تر گیاهچه، وزن خشک گیاهچه، میانگین مدت زمان جوانهزنی و ضریب جوانهزنی اندازه‌گیری شدند. سپس نمونه‌ها در آون در دمای  $70$  درجه سانتی‌گراد به مدت  $48$  ساعت قرار داده شدند و وزن خشک آنها نیز ارزیابی شد. میانگین مدت زمان جوانه زنی ( $MGT$ ) <sup>$1$</sup>  و ضریب جوانهزنی ( $GC$ ) <sup>$2$</sup>  به ترتیب با استفاده از روابط  $1$  و  $2$  محاسبه شدند [۱۳]. در روابط ذیل  $Ni$  و  $Di$  به ترتیب تعداد بذرهای جوانه‌زده در روز  $1$  ام می‌باشد.

$$MGT = \frac{\sum_{i=1}^{ni} NiDi}{\sum Ni} \quad (\text{رابطه } 1)$$

$$GC = \frac{1}{MGT} \times 100 \quad (\text{رابطه } 2)$$

داده‌های به دست آمده توسط نرم‌افزار آماری SAS 9.2 تجزیه و مقایسه میانگین‌ها به روش آزمون دانکن انجام شد.

## نتایج

### میزان جوانهزنی بذر

با افزایش غلظت عصاره از صفر (شاهد) تا  $15$  درصد، میزان جوانهزنی در هر دو گیاه خرفه و سلمه تره به طور معنی‌داری ( $p < 0.01$ ) کاهش یافت. به طوری که میزان جوانهزنی در خرفه و سلمه تره به ترتیب از  $97/3$  درصد و  $88$  درصد در تیمار شاهد به  $20/1$  و  $26$  درصد در غلظت  $15$  درصد کاهش یافت (جداول شماره  $1$  تا  $4$ ).

تاثیر عصاره اندام‌های مختلف اسپند بر میزان جوانهزنی به طور معنی‌داری ( $p < 0.01$ ) متفاوت بود (جداول شماره  $1$  و  $2$ ). بیشترین میزان جوانهزنی مربوط به عصاره ریشه و کمترین آن مربوط به عصاره کپسول بود (جداول شماره  $5$  و  $6$ ). به عبارت دیگر، عصاره کپسول بیشترین تاثیر بازدارنگی بر جوانهزنی بذور دو گیاه را داشت.

اثر متقابل غلظت عصاره و عصاره اندام‌های اسپند معنی‌داری ( $p < 0.01$ ) شد (جداول شماره  $1$  و  $2$ ). بیشترین میزان

<sup>1</sup> Mean Germination Time

<sup>2</sup> Germination Coefficient



جدول شماره ۱- تجزيه واريانس پارامترهاي جوانهزنی بذر خرفه تحت تاثير عصاره آبي اندامهای اسپند

ميانگين مربعات							درجه آزادی	منابع تغييرات
وزن خشك گياهچه	وزن تر گياهچه	طول ريشه چه	طول ساقه چه	ضريب جوانهزنی	ميانگين مدت جوانهزنی	جوانهزنی		
۱/۱۶۷**	۲/۲۵۸**	۰/۱۵۴**	۸۵۶/۱۷**	۵۸۳۵۳/۷۳۵**	۶/۲۶۹**	۰/۱۲۹**	۳	عصاره اندام (O)
۸/۴۳۵**	۲۸/۰۲۹**	۰/۷۶۴**	۱۴۹۰۰/۱**	۷۱۲۳۹/۱۷۵**	۱۷/۸۰۳**	۱/۲۲۱**	۴	غلهٔت عصاره (P)
۰/۱۲۳**	۰/۴۵۱**	۰/۰۱۳**	۹۴/۶۵**	۱۴۸۰۲/۷۲۸**	۰/۵۲۷**	۰/۰۲۷**	۱۲	OP
۰/۰۱۴	۰/۰۱۶	۰/۰۰۰۴	۰/۰۰۰۷	۶۳۰/۷۷۳	۰/۱۱۶	۰/۰۰۳	۴۰	خطا

\*\* معنی دار در سطح احتمال ۱ درصد.

جدول شماره ۲- تجزيه واريانس پارامترهاي جوانهزنی بذر سلمه تره تحت تاثير عصاره آبي اندامهای اسپند

ميانگين مربعات							درجه آزادی	منابع تغييرات
وزن خشك گياهچه	وزن تر گياهچه	طول ريشه چه	طول ساقه چه	ضريب جوانهزنی	ميانگين مدت جوانهزنی	جوانهزنی		
۱/۳۴۶*	۲/۵۴۰**	۰/۱۴۴**	۰/۵۷۶**	۱۰۴۷/۶۵۸**	۳/۳۰۸**	۰/۰۸۳**	۳	عصاره اندام (O)
۷/۶۱۷**	۱۶/۷۶۸**	۰/۴۰۲**	۵/۷۲۶**	۶۴۷۴/۰۴۶۳**	۲۸/۷۰۲**	۰/۷۶۰**	۴	غلهٔت عصاره (P)
۰/۴۳۵ns	۰/۷۹۵**	۰/۰۱۳**	۰/۰۶۰**	۳۵۰/۰۶۸**	۰/۶۵۱**	۰/۰۱۷**	۱۲	OP
۰/۳۲۴	۰/۱۷۴	۰/۰۰۰۰۹	۰/۰۰۰۱	۳۹/۳۴۳	۰/۰۵۷	۰/۰۰۱	۴۰	خطا

\*\*، \*، ns به ترتیب معنی دار در سطوح احتمال ۱ و ۵ درصد و غیر معنی دار

جدول شماره ۳- مقایسه ميانگين پارامترهاي جوانهزنی بذر خرفه تحت تاثير غلهٔت‌های مختلف عصاره آبي اسفند

وزن خشك گياهچه (ميلي گرم)	وزن تر گياهچه (ميلي گرم)	طول ريشه چه (سانتي متر)	طول ساقه چه (سانتي متر)	ضريب جوانهزنی (درصد)	ميانگين مدت جوانهزنی (درصد)	ميانگين مدت جوانهزنی (روز)	غللهٔت عصاره (درصد)
۲/۸۳۳a	۵/۶۰۰a	۰/۹۲۳a	۲/۶۳۰a	۲۶/۰۶d	۳/۸۹۰a	۹۷/۳a	۰
۱/۷۲۵b	۴/۲۷۵b	۰/۶۸۵b	۲/۳۲۲b	۳۸/۱۰cd	۲/۹۰۸b	۹۰/۳b	۱
۱/۲۰۸c	۲/۹۰۰c	۰/۴۳۰c	۱/۷۲۷c	۵۲/۹۰c	۲/۳۲۳c	۷۵/۸c	۰
۱/۰۳۳d	۲/۲۵۲d	۰/۳۵۷d	۱/۵۶۰d	۱۰۱/۲۱b	۱/۷۱۱d	۴۸/۶d	۱۰
۰/۶۷۵e	۱/۷۵۰e	۰/۲۳۵e	۱/۲۹۰e	۲۱۴/۵۸a	۰/۶۶۰e	۲۰/۱e	۱۵

ميانگين‌های دارای حروف مشترک در هر ستون مطابق آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵ درصد اختلاف معنی دار ندارند.



جدول شماره ۴- مقایسه میانگین پارامترهای جوانهزنی بذر سلمه تره تحت تاثیر غلظت‌های مختلف عصاره آبی اسفند

غلظت عصاره	میزان جوانهزنی (درصد)	میانگین مدت جوانهزنی (روز)	ضریب جوانهزنی (درصد)	طول ساقه‌چه (سانتی‌متر)	وزن ریشه‌چه (سانتی‌متر)	وزن تر گیاهچه (میلی‌گرم)	وزن خشک گیاهچه (میلی‌گرم)
۰	۸۸ a	۵/۲۰۵ a	۱۹/۲۵۸ c	۳/۰۲۰ a	۰/۷۲۰ a	۴/۵۲۵ a	۲/۸۰۰ a
۱	۸۲/۸ b	۵/۰۳۸ b	۱۹/۸۸۹ c	۳/۳۲۲ b	۰/۶۸۴ b	۴/۳۰۰ a	۱/۷۷۵ b
۵	۷۲/۶ c	۴/۳۶۱ c	۲۲/۲۹۳ c	۱/۷۲۷ c	۰/۴۳۰ c	۲/۹۰۰ b	۱/۲۲۵ c
۱۰	۵۴/۶ d	۲/۳۵۸ d	۳۲/۴۴۴ b	۱/۵۱۷ d	۰/۳۵۷ d	۲/۵۲۰ c	۱/۰۵۸ c
۱۵	۲۶ e	۱/۴۶۵ e	۷۴/۳۳۲ a	۱/۲۹۰ e	۰/۳۳۵ e	۱/۷۵۸ d	۱/۰۳۳ c

میانگین‌های دارای حروف مشترک در هر ستون مطابق آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵ درصد اختلاف معنی‌دار ندارند.

جدول شماره ۵- مقایسه میانگین پارامترهای جوانهزنی بذر خرفه تحت تاثیر عصاره آبی اندام‌های اسپند

عصاره اندام	میزان جوانهزنی (درصد)	میانگین مدت جوانهزنی (روز)	ضریب جوانهزنی (درصد)	طول ساقه‌چه (سانتی‌متر)	وزن ریشه‌چه (سانتی‌متر)	وزن تر گیاهچه (میلی‌گرم)	وزن خشک گیاهچه (میلی‌گرم)
ریشه	۶/۴ a	۲/۲۰۱ b	۶۱/۲۴۲ b	۲/۳۸۸ a	۰/۶۹۰ a	۳/۹۴۰ a	۱/۸۴۶ a
ساقه	۷۲/۵ a	۲/۶۹۸ a	۵۲/۸۲۳ b	۲/۱۰۲ b	۰/۵۳۸ b	۳/۴۶۰ b	۱/۵۱۳ b
برگ	۷۲/۱ a	۲/۸۶۸ a	۵۲/۲۸۹ b	۱/۹۹۶ c	۰/۴۹۵ c	۳/۱۲۰ c	۱/۴۵۳ b
کپسول	۵۲/۸ b	۱/۴۲۶ c	۱۷۹/۹۲۵ a	۱/۹۳۸ d	۰/۴۶۰ d	۳/۱۲۰ c	۱/۱۶۶ c

میانگین‌های دارای حروف مشترک در هر ستون مطابق آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵ درصد اختلاف معنی‌دار ندارند.

جدول شماره ۶- مقایسه میانگین پارامترهای جوانهزنی بذر سلمه تره تحت تاثیر عصاره آبی اندام‌های اسپند

عصاره اندام	میزان جوانهزنی (درصد)	میانگین مدت جوانهزنی (روز)	ضریب جوانهزنی (درصد)	طول ساقه‌چه (سانتی‌متر)	وزن ریشه‌چه (سانتی‌متر)	وزن تر گیاهچه (میلی‌گرم)	وزن خشک گیاهچه (میلی‌گرم)
ریشه	۷۲/۹ a	۴/۴۳۲ a	۴۵/۷۴۵ c	۲/۲۶۰ a	۰/۶۴۴ a	۳/۶۸۶ a	۱/۸۴۰ a
ساقه	۶۷/۴ b	۴/۱۴۰ b	۳۰/۲۵۰ c	۱/۹۸۶ b	۰/۴۹۷ b	۳/۴۰۰ a	۱/۵۲۰ ab
برگ	۶۳/۷ c	۳/۵۷۴ c	۳۴/۹۳۲ b	۱/۸۸۰ c	۰/۴۶۰ c	۲/۸۶۰ b	۱/۷۴۶ a
کپسول	۵۵/۲ d	۳/۴۳۶ c	۴۵/۲۴۵ a	۱/۸۱۶ d	۰/۴۲۰ d	۲/۸۶۰ b	۱/۱۶۶ b

میانگین‌های دارای حروف مشترک در هر ستون مطابق آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵ درصد اختلاف معنی‌دار ندارند.



جدول شماره ۷- مقایسه میانگین اثر متقابل پارامترهای جوانهزنی بذر خرفه تحت تاثیر غلظت عصاره آبی اندام‌های اسپند

عصاره	غلظت عصاره	جوانهزنی (درصد)	جوانهزنی (روز)	میانگین مدت		ضریب	طول ریشه‌چه (درصد)	طول ساقه‌چه (سانسی مترا)	وزن تر گیاهچه (میلی گرم)	وزن خشک گیاهچه (میلی گرم)
				جوانهزنی (درصد)	جوانهزنی (درصد)					
۲/۸۲۳a	۵/۶۰۰a	۰/۹۲۳a	۲/۶۳۰a	۲۷/۱۴۰ef	۳/۶۸۶a	۹۷/۳a	•			
۲/۳۰۰b	۵/۴۰۰a	۰/۸۵۰b	۲/۸۴۰b	۳۶/۱۶۰ef	۲/۸۶۶def	۹۴a	۱			
۱/۶۰۰d	۳/۳۰۰c	۰/۷۸۰cd	۲/۰۱۰e	۵۰/۲۳۰ef	۲/۰۹۳gh	۷۴bc	۵	ریشه		
۱/۳۰۰e	۲/۸۰۰de	۰/۵۳۰e	۱/۸۳۰g	۶۸/۱۰۰de	۱/۵۴۰hi	۵۲/۶e	۱۰			
۱/۲۰۰efg	۲/۷۰۰ef	۰/۴۷۰f	۱/۶۳۰i	۱۲۴/۵۸۰c	۰/۸۲۰ik	۲۴f	۱۵			
۲/۸۲۳a	۵/۶۰۰a	۰/۹۲۳a	۲/۶۳۰a	۲۷/۱۴۰ef	۳/۶۸۶a	۹۷/۳a	•			
۱/۹۰۰c	۴/۷۰۰b	۰/۷۱۰c	۲/۴۱۰c	۲۸/۸۰۰ef	۳/۴۷۳bc	۹۳/۳a	۱			
۱/۲۳۳ef	۲/۹۰۰d	۰/۳۷۰g	۱/۶۹۰h	۳۲/۲۵۰ef	۳/۱۰۶cd	۸۲/۶b	۵	ساقه		
۱/۱۰۰fg	۲/۷۰۰ef	۰/۳۶۰gh	۱/۴۷۰k	۴۱/۷۷۰ef	۲/۴۲۶fg	۶۶cd	۱۰			
۰/۵۰۰jk	۱/۵۰۰hi	۰/۳۳۰hi	۱/۳۱۰l	۱۳۴/۲۵۰c	۰/۸۰۰jk	۲۳/۳f	۱۵			
۲/۸۲۳a	۵/۶۰۰a	۰/۹۲۳a	۲/۶۳۰a	۲۷/۱۴۰ef	۳/۶۸۶a	۹۷/۳a	•			
۱/۶۰۰d	۳/۵۰۰c	۰/۷۵۰d	۲/۰۹۰d	۲۸/۴۰۰ef	۳/۵۲۳bc	۹۳/۳a	۱			
۱/۲۰۰efg	۲/۷۰۰ef	۰/۳۵۰ghi	۱/۷۶۰hi	۳۳/۴۳۰ef	۲/۰۲۰cde	۸۰/۶b	۵	برگ		
۱/۰۳۳g	۲/۳۰۰g	۰/۲۷۰j	۱/۴۷۰k	۴۰/۲۸۰ef	۲/۴۸۶efg	۶۴d	۱۰			
۰/۶۰۰ij	۱/۶۰۰h	۰/۲۸۲j	۱/۱۳۰m	۱۳۷/۵۴۰c	۰/۸۰۰jk	۲۵/۳f	۱۵			
۲/۸۲۳a	۵/۶۰۰a	۰/۹۲۳a	۲/۶۳۰a	۲۷/۱۴۰ef	۳/۶۸۶a	۹۷/۳a	•			
۱/۱۰۰fg	۳/۵۰۰c	۰/۵۳۰e	۱/۹۵۰f	۵۹/۰۱۰def	۱/۷۶۰h	۸۰/۶b	۱			
۰/۸۰۰hi	۲/۸۰۰de	۰/۳۲۰i	۱/۰۵۰j	۹۵/۷۱۰cd	۱/۰۷۳ij	۶۶cd	۵	کپسول		
۰/۷۰۰i	۲/۴۰۰fg	۰/۲۷۰j	۱/۴۷۰k	۲۵۴/۸۰۰b	۰/۳۹۳kl	۱۲g	۱۰			
۰/۴۰۰k	۱/۳۰۰i	۰/۲۶۰j	۱/۰۹۰m	۴۶۲/۹۶۰a	۰/۲۲۰L	۸g	۱۵			

میانگین‌های دارای حروف مشترک در هر ستون مطابق آزمون چند دامنه‌ای داتکن در سطح احتمال ۵ درصد اختلاف معنی‌دار ندارند.



جدول شماره ۸- مقایسه میانگین اثر متقابل پارامترهای جوانهزنی بذر سلمه تره تحت تاثیر غلظت عصاره آبی اندام‌های اسپند

وزن خشک گیاهچه (میلی گرم)	وزن تر گیاهچه (میلی گرم)	طول ریشه‌چه (سانسی متر)	طول ساقه‌چه (سانسی متر)	ضریب جوانهزنی (درصد)	میانگین مدت جوانهزنی (روز)	میزان جوانهزنی (درصد)	غلظت عصاره اندام (درصد)	عصاره اندام
۲/۸۰۰a	۴/۳۰۰b	۰/۷۲۰b	۳/۰۲۰a	۱۸/۰۳۲e	۵/۵۵۳a	۸۷/۳۰a	۰	
۲/۳۰۰ab	۵/۴۰۰a	۰/۸۵۰a	۲/۸۴۰b	۱۹/۰۳۸e	۵/۱۶۶ab	۸۶ab	۱	
۱/۶۰۰bcde	۳/۳۰۰cd	۰/۶۸۰c	۲/۰۱۰e	۲۰/۰۹۳e	۴/۹۸۶bc	۸۳/۳۰abc	۵	ریشه
۱/۳۰۰cdef	۲/۸۰۰de	۰/۵۰۰f	۱/۸۰۰g	۲۲/۷۹۷de	۴/۳۸۶d	۷۲d	۱۰	
۱/۲۰۰cdef	۲/۶۳۳de	۰/۴۷۳g	۱/۶۳۰j	۴۸/۴۱۸c	۲/۰۶۶h	۳۶g	۱۵	
۲/۸۰۰a	۴/۳۰۰b	۰/۷۲۰b	۳/۰۲۰a	۱۸/۰۳۲e	۵/۵۵۳a	۸۷/۳۰a	۰	
۱/۹۰۰abcd	۵/۷۰۰a	۰/۷۰۶b	۲/۴۱۰c	۱۹/۰۳۶e	۵/۱۲۶b	۸۲/۶bc	۱	
۱/۳۰۰cdef	۲/۹۰۰cde	۰/۳۷۰h	۱/۶۹۰h	۲۱/۷۴۴e	۴/۶۱۳cd	۷۵/۳d	۵	ساقه
۱/۱۰۰def	۲/۶۰۰e	۰/۳۶۰hi	۱/۵۰۰l	۲۵/۷۳۴de	۳/۸۹۲ef	۶۴/۶e	۱۰	
۰/۶۰۰ef	۱/۵۰۰f	۰/۳۳۰j	۱/۳۱۰n	۶۶/۲۰۴b	۱/۵۱۳i	۲۷/۳hi	۱۵	
۲/۸۰۰a	۴/۳۰۰b	۰/۷۲۰b	۳/۰۲۰a	۱۸/۰۳۲e	۵/۵۵۳a	۸۷/۳a	۰	
۱/۶۰۰bcde	۳/۵۰۰c	۰/۶۵۰d	۲/۰۹۰d	۲۰/۶۸۰e	۴/۸۴۶bc	۸۱/۳c	۱	
۱/۲۰۰cdef	۲/۶۰۰e	۰/۳۵۰i	۱/۶۶۰i	۲۲/۵۴۸de	۴/۲۴۶de	۷۱/۳d	۵	برگ
۱/۰۳۳def	۲/۳۰۰e	۰/۳۰۰k	۱/۵۰۰l	۳۲/۴۰۵d	۳/۰۸۶g	۵۲/۶f	۱۰	
۰/۵۰۰f	۱/۶۰۰f	۰/۲۸۰l	۱/۱۳۰o	۷۵/۰۹۲b	۱/۳۳۳ij	۲۲/۳i	۱۵	
۲/۸۰۰a	۴/۳۰۰b	۰/۷۲۰b	۳/۰۲۰a	۱۸/۰۳۲e	۵/۵۵۳a	۸۷/۳a	۰	
۱/۱۰۰def	۳/۵۰۰c	۰/۵۳۰e	۱/۹۵۰f	۱۹/۹۵۴e	۵/۰۱۳b	۸۱/۳c	۱	
۰/۸۰۰ef	۲/۸۰۰de	۰/۳۲۰j	۱/۵۵۰k	۲۷/۷۸۷de	۳/۶۰۰f	۶۰/۶e	۵	کپسول
۰/۷۰۰ef	۲/۴۰۰e	۰/۲۷۰lm	۱/۴۷۰m	۵۲/۸۴۲c	۲/۰۶۶h	۲۹/۳h	۱۰	
۰/۴۳۳f	۱/۳۰۰f	۰/۲۶۰m	۰/۹۴۰p	۱۰۷/۶۱۳a	۰/۹۴۶j	۱۷/۳j	۱۵	

میانگین‌های دارای حروف مشترک در هر ستون مطابق آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵ درصد اختلاف معنی دار ندارند.

اثر متقابل غلظت عصاره و عصاره اندام بر ضریب جوانهزنی معنی دار ( $p < 0.01$ ) بود (جداول شماره ۱ و ۲) و بالاترین ضریب جوانهزنی در خرفه و سلمه تره به ترتیب به میزان ۴۶۲/۹۶۰ و ۱۰۷/۶۱۳ در تیمار غلظت ۱۵ درصد عصاره کپسول مشاهده شد (جداول شماره ۷ و ۸).

**طول ساقه‌چه و ریشه‌چه**  
غلظت عصاره بر طول ساقه‌چه و ریشه‌چه تاثیر معنی داری ( $p < 0.01$ ) داشت (جداول شماره ۱ و ۲). با افزایش غلظت از صفر به ۱۵ درصد، طول ساقه‌چه و ریشه‌چه در هر

عصاره اندام‌های مختلف اسپند بر ضریب جوانهزنی گیاه سلمه تره و خرفه تاثیر معنی داری ( $p < 0.01$ ) داشت (جداول شماره ۱ و ۲). بالاترین ضریب جوانهزنی در هر دو گیاه در تیمار عصاره کپسول اسپند مشاهده شد. ضریب جوانهزنی در گیاه خرفه در تیمارهای عصاره ریشه، ساقه و برگ اختلاف معنی داری نداشت و بعد از تیمار کپسول در مکان بعدی قرار گرفتند. ضریب جوانهزنی در سلمه تره تحت تیمار عصاره برگ به طور معنی داری کمتر از تیمار کپسول بود و این ضریب در تیمارهای ساقه و ریشه اختلاف معنی داری نداشت و به طور معنی داری کمتر از تیمار عصاره برگ بود (جداول شماره ۵ و ۶).



## بحث

با افزایش غلظت عصاره، میزان جوانهزنی بذر در هر دو گونه به طور معنی داری کاهش یافت (جداول شماره ۱ و ۲). فرایند جوانهزنی بذور بیش از دوازده مرحله می‌باشد و اولین فرآیند آن جذب آب و آماس بذر است و آخرین مرحله تقسیم سلولی و بزرگ شدن سلول‌ها است که خروج ریشه‌چه و ساقه‌چه بذر را باعث می‌شود. با کاهش رطوبت قابل جذب برای بذر به دلیل کاهش پتانسیل اسمزی (افزایش غلظت عصاره) محلول اطراف بذر، تقسیم سلولی کاهش و رشد گیاهچه با اختلال مواجه می‌شود. اثر بازدارندگی غلظت عصاره را می‌توان به کاهش قدرت استفاده جنین از اندام ذخیره‌ای، قدرت جوانهزنی و رشد گیاهچه نسبت داد و کم آبی روی این مراحل موثر است [۱۷]. همچنین طی مرحله جوانهزنی، پس از جذب آب و آماس، ترشح هورمون جیبرلین توسط جنین بذر و ستر آنزیم‌های هیدرولیتیکی صورت می‌گیرد که با فعالیت آنزیم‌های لپیاز و پروتئاز، مواد ذخیره‌ای به مواد قابل انتقال (ساکارز و گلوکز) تبدیل و به جنین انتقال می‌یابند و عامل رشد جنین تلقی می‌شوند [۱۸]. عامل اصلی انتقال ترکیبات محلول، حلالیت آنها در آب است که با کاهش میزان رطوبت قابل دسترس به دلیل غلظت بالای عصاره، انتقال آنها به جنین میسر نمی‌شود [۱۹]. به هر حال به دلیل تغییر یا عدم کفایت پارامترهای موردنیاز جوانهزنی مانند کمبود آب یا اکسیژن، فعالیت آنزیم‌ها کاهش و سایر فعالیت‌های متابولیکی با مشکل مواجه خواهد شد. بنابراین در غلظت بالاتر عصاره، رطوبت قابل دسترس بذر کاهش یافته و سبب اختلال در فعل و انفعالات متابولیکی قبل از فرایند جوانهزنی شده و همانند بذور کشت شده در شرایط تنش، جوانهزنی کاهش یافته است [۲۰]. همچنین تحقیقات نشان داده که اسنس و عصاره اکثر گیاهان دارویی از جمله اسپند روی فعالیت میتوکنند و اکسیداسیون چربی‌ها تاثیر داشته و می‌توان از این مواد به عنوان علف‌کش بیولوژیکی استفاده نمود [۲۱، ۲۲]. گیاه اسپند دارای میزان بیشتری از آکالوویدهای هارمالین، هارمالول و هارمین می‌باشد که این ترکیبات سمی بوده و ممکن است روی جوانهزنی بذور گیاهان تاثیر منفی بگذارند [۱۵، ۱۶، ۲۳، ۲۴].

دو گیاه کاهش یافت و در نتیجه کمترین طول ساقه‌چه و ریشه‌چه در دو گیاه در غلظت ۱۵ درصد مشاهده شد (جداول شماره ۳ و ۴).

عصاره اندام‌های مختلف اسپند به طور معنی داری (۰/۰۱< p) تاثیر متفاوت بر طول ساقه‌چه و ریشه‌چه هر دو گیاه داشتند (جداول شماره ۱ و ۲). بیشترین و کمترین اثر بازدارندگی به ترتیب مربوط به عصاره کپسول و ریشه بود (جداول شماره ۵ و ۶).

اثر متقابل عصاره اندام و غلظت عصاره‌ها بر طول ساقه‌چه و ریشه‌چه از نظر آماری معنی دار (۰/۰۱< p) شد (جداول شماره ۱ و ۲) و کمترین طول ساقه‌چه و ریشه‌چه در هر دو گیاه در عصاره کپسول با غلظت ۱۵ درصد مشاهده شد (جداول شماره ۷ و ۸). به عبارت دیگر بیشترین اثر بازدارندگی مربوط به عصاره کپسول با غلظت ۱۵ درصد بود.

### وزن تر و خشک گیاهچه

غلظت‌های مختلف عصاره بر وزن تر و خشک گیاهچه دو گیاه خرفه و سلمه تره تاثیر معنی داری (۰/۰۱< p) داشت (جداول شماره ۱ و ۲). بیشترین وزن تر و خشک هر دو گیاه مربوط به غلظت صفر (شاهد) و کمترین آنها مربوط به غلظت ۱۵ درصد عصاره بود (جداول شماره ۳ و ۴).

عصاره اندام‌های مختلف بر وزن تر و خشک گیاهچه هر دو گیاه به طور معنی داری (۰/۰۱< p) اثر متفاوت داشتند (جداول شماره ۱ و ۲). اگرچه کمترین وزن تر گیاهچه دو گیاه در عصاره‌های کپسول و برگ مشاهده شد ولی کمترین وزن خشک گیاهچه دو گیاه مربوط به عصاره کپسول بود. به هر حال بیشترین و کمترین اثر بازدارندگی در دو گیاه با توجه به وزن خشک گیاهچه‌ها در عصاره کپسول مشاهده شد (جداول شماره ۵ و ۶).

اثر متقابل غلظت عصاره و عصاره اندام بر وزن تر و خشک گیاهچه‌ها از نظر آماری معنی دار (۰/۰۱< p) شد (جداول شماره ۱ و ۲) و بیشترین اثر بازدارندگی مربوط به غلظت ۱۵ درصد عصاره کپسول بود (جداول شماره ۷ و ۸).

دلیل ارتباط غیرمستقیم ساقه چه نسبت به منبع تنفس از لحاظ مکانی و زمانی باشد بدین صورت که برای یک منبع محدود مانند رطوبت، اندام دورتر (ساقه چه) تحت تاثیر بیشتر قرار گرفته و حساسیت بیشتری خواهد داشت [۲۷]. این نتایج با یافته‌های امیدی و همکاران [۲۷] مطابقت دارد.

غلظت عصاره و نوع اندام بر میانگین مدت زمان جوانه‌زنی به طور معنی‌داری تاثیر داشت به طوری که با افزایش غلظت، میانگین مدت زمان جوانه‌زنی کاهش پیدا کرد. نتایج به دست آمده این مطلب را تایید می‌کند که میانگین مدت زمان جوانه‌زنی در صورتی قابل استناد است که تعداد بذور جوانه‌زده در بازه زمانی یکسان باشد. در غیر این صورت با کاهش تعداد بذور جوانه زده در یک دوره زمانی، میانگین مدت زمان جوانه‌زنی کاهش خواهد یافت که این پارامتر، نشان‌دهنده کیفیت بذور نخواهد بود. به عبارت دیگر این مطالعه نشان داد در بعضی از تیمارها که قدرت بازدارنده‌ی عصاره شدید بود، میزان جوانه‌زنی (درصد بذور جوانه‌زده) پایین آمد و میانگین مدت زمان جوانه‌زنی نیز کاهش یافت. زیرا هم میزان جوانه‌زنی کمتر بود و هم طول دوره زمانی جوانه‌زنی بذرها کاهش پیدا کرد. بنابراین، در صورتی که میزان جوانه‌زنی بذر بالا باشد میانگین مدت زمان جوانه‌زنی پارامتر مناسبی برای بیان کیفیت بذر می‌باشد و اگر میزان جوانه‌زنی کم باشد نمی‌توان آن را به عنوان شاخصی از کیفیت بذر بیان نمود. طبق تعریف، عکس رابطه میانگین مدت زمان جوانه‌زنی را در را نرخ جوانه‌زنی می‌گویند. گاهی اوقات نرخ جوانه‌زنی را در عدد ۱۰۰ ضرب می‌کنند و به آن ضریب جوانه‌زنی<sup>۱</sup> می‌گویند. معمولاً میانگین مدت زمان جوانه‌زنی و نرخ جوانه‌زنی همبستگی بسیار بالایی با کیفیت بذر دارند. به طوری که هر قدر مقدار عددی میانگین مدت زمان جوانه‌زنی کوچکتر باشد نرخ آن بزرگتر و کیفیت بذر بهتر خواهد بود [۲۵،۲۷]. در این تحقیق، اثر غلظت و نوع اندام بر ضریب جوانه‌زنی معنی‌دار بود به طوری که با افزایش غلظت عصاره اندام‌های اسپند، ضریب جوانه‌زنی افزایش پیدا کرد. دلیل این امر کم بودن میانگین مدت زمان جوانه‌زنی بود. بسیاری از منابع علمی از

این تحقیق نشان داد عصاره اندام‌های مختلف گیاه اسپند بر رشد ریشه‌چه و ساقه چه تاثیر معنی‌داری دارد و بیشترین خاصیت بازدارنده‌گی رشد گیاه‌چه مربوط به عصاره کپسول بود. بنابراین می‌توان نتیجه‌گیری نمود که اندام‌های گیاه اسپند دارای ترکیبات بازدارنده رشد هستند و همچنین میزان یا نوع ترکیبات اندام‌های مختلف این گیاه متفاوت می‌باشد [۱۳،۱۶،۱۷] که اثر بازدارنگی متفاوتی مشاهده شده است. به هر حال میزان مواد آللوپاتیک بازدارنده رشد در اندام‌های مختلف متفاوت گزارش شده است [۲۳]. علاوه بر ترکیبات آلکالوئیدی ذکر شده، اندام‌های گیاه اسپند دارای کوپینوزولین‌هایی مانند واسیزین و واسیزینون می‌باشند که این ترکیبات در دانه رسیده گیاه اسپند (کپسول) فراوان یافت می‌شوند [۱۲،۱۵،۱۶]. این نتایج با یافته‌های کارتال [۱۵] تطابق دارد. آلکالوئید هارمالا به ترتیب در کپسول، دانه و ریشه گیاه بیشتر یافت می‌شود [۱۶].

اثر متقابل غلظت عصاره و نوع اندام نیز بر رشد گیاه‌چه معنی‌دار بود، به طوری که غلظت ۱۵ درصد عصاره اندام کپسول بیشترین اثر بازدارنده‌گی را داشت. بنابراین با افزایش غلظت عصاره، میزان ترکیبات بازدارنده موجود در محیط جوانه‌زنی بیشتر شده که سبب بازدارنده‌گی بیشتر در رشد ریشه‌چه و ساقه چه می‌شود. از طرف دیگر به دلیل به وجود آمدن پتانسیل اسمزی منفی‌تر در محیط جوانه‌زنی، میزان جذب آب توسط بذر کاهش و در نتیجه انجام فعالیت‌های متابولیکی مانند تجزیه ترکیبات بزرگتر به مواد حد و واسطه و نقل و انتقال آنها به محل مصرف (جنین) کاهش و در نتیجه پارگی پوسته بذر و خروج ریشه‌چه (به عنوان آخرین مرحله جوانه‌زنی) و ساقه چه به ترتیب دیرتر آغاز شد [۲۵،۲۶] و در نهایت رشد گیاه‌چه (ساقه چه و ریشه چه) کاهش یافت.

جدول شماره ۳ و ۴ نشان می‌دهند که با افزایش غلظت عصاره، رشد ساقه چه در مقایسه با ریشه‌چه بسیار بیشتر کاهش یافته است که بیانگر تاثیر بیشتر کاهش پتانسیل اسمزی بر رشد ساقه چه در مقایسه با ریشه‌چه است. همچنین ممکن است به‌واسطه تاثیر بیشتر قدرت بازدارنده‌گی عصاره بر رشد ساقه چه نسبت به رشد ریشه‌چه (جدول شماره ۸) و یا حساسیت بالاتر ساقه چه نسبت به ریشه‌چه باشد. این مسئله احتمالاً می‌تواند به

<sup>۱</sup> GC

۳. اثر بازدارندگی عصاره اندام‌های مختلف اسپند بر جوانه‌زنی بذور خرفه و سلمه تره یکسان نمی‌باشد و بیشترین اثر بازدارندگی مربوط به عصاره کپسول بود.

۴. اثر غلظت عصاره و عصاره اندام گیاه اسپند بر دو گیاه خرفه و سلمه تره متفاوت بود و اثر بازدارندگی عصاره بر خرفه بیش از سلمه تره مشاهده شد. بنابراین با تحقیقات بیشتر روی گیاهان مختلف می‌توان به اثر انتخابی عصاره گیاه اسپند پی برد و در راستای کاربردی نمودن اثر انتخابی آن و تولید علف‌کش انتخابی گام برداشت.

میانگین مدت زمان جوانه‌زنی و ضریب جوانه‌زنی به عنوان دو ساختار برای کیفیت بذر نام می‌برند، ولی همان‌گونه که ذکر شد این دو صفت در صورتی قابل تعیین می‌باشند که تعداد بذور جوانه‌زده (میزان جوانه‌زنی) یکسان باشد.

به طور کلی نتایج حاصل از تحقیق نشان داد که:

۱. عصاره آبی گیاه اسپند بر جوانه‌زنی بذور و رشد دو گیاه خرفه و سلمه تره اثر آللوباتیک داشته و سبب کاهش رشد آنها می‌شود.

۲. با افزایش غلظت عصاره‌ها، تاثیر بازدارندگی عصاره اسپند بر رشد دو گیاه مزبور افزایش می‌یابد.

## منابع

1. Hejazi A. Allelopathy (in Persian). 1<sup>nd</sup> ed Tehran University press, Iran. 2001, pp: 324 - 5.
2. Anaya AA. Allelopathy as a tool in the management of biotic resources in agroecosystems. *Critical Review in Plant Sci.* 1999; 18: 697 - 739.
3. Duke S. Weed physiology. CRC Press. 1987; I. 131 - 55.
4. Helgeson EA and Konzak R. Phytotoxic effects of aqueous extracts of field bind weed and of Canada thistle. A Preliminary report. No. Dak Agr. Expt. Sta. Binn. Bul. 1950; 12: 71 - 6.
5. Martin LD and Smith AE. Allelopathic potential of some warm season grasses. *Crop protection.* 1994; 13: 388 - 92.
6. Wood P, Cheam AH and Sawkins D. Allelopathic effect of wild radish on lupins. *Austs. Weeds Res. Newsletter.* 1985, pp: 24 - 33.
7. Norsworthy JK. Allelopathic potential of wild radish (*Raphanus raphanistrum*). *Weed Technol.* 2003; 17: 307 - 13.
8. Tongma S, Kobayashi k and Usui K. Allelopathic activity of Mexican sunflower in soil. *Weed Science.* 1998; 46: 432 - 7.
9. Chen X, Mei L and Tang J. Allelopathic effects of invasive *Solidago Canadensis* on germination and root growth of native Chinese plant.
10. Anjum T, Stevenson P, Hall D and Bajwa R. Allelopathic potential of *Helianthus annus* L. *Proceeding of the 4<sup>th</sup> World Congress on Allelopathy*, Australia. 2005.
11. Daley AT, Tan Dk and Wu H. Phytotoxic effects of lippa on germinating seeds. *Proceeding of the 4<sup>th</sup> World Congress on Allelopathy*, Australia. 2005.
12. Mahmoudian M, Jalilpour H and Salehian P. Toxicity of *Peganum harmala*: Review and a Case Report. *Iranian J. of pharmacol. and Therapeutics* 2002; 11: 1 - 4.
13. Tawaha Khaled, Feras Q Alali, Mohammad Gharaibeh, Mohammad Mohammad and Tamam El-Elimat. Antioxidant activity and total phenolic content of selected Jordanian plant species. *Food Chem.* 2007; 104: 1372 - 8.
14. Azizi1 M, Alimoradee L and Rashedmohassel MH, Allelopathic Effects of *Bunium persicum* and *Cuminum cyminum* Essential Oils on Seed Germination of some Weeds Species. *Iranian J. of Medicinal and Aromatic Plants* 2006; 22 (3): 198 - 208.
15. Kartal M, Altun ML and Kurucu S. HPLC

method for the analysis of harmol, harmalol, harmine and harmaline in the seeds of *Peganum harmala* L. *J. of Pharmaceutical and Biomedical Analysis* 2003; 31: 263 - 9.

**16.** Giampietro Frison, Donata Favretto, Flavio Zancanaro, Giorgio Fazzin and Santo Davide Ferrara. A case of b-carboline alkaloid intoxication following ingestion of *Peganum harmala* seed extract. *Forensic Science International* 2008; 179: e37 – e43.

**17.** Yamamoto A, Turgeon J and Duich J M. Field emergence of solid matrix seed primed Turf grasses. *Crop science* 1997; 37: 220 - 5.

**18.** Parera C and Cantliffe D. Dehydration rate after solid matrix alters seed performance of shrunken-2 corn. *J. of the American Society for Horticulture Sci.* 1994; 119: 629 - 35.

**19.** Varier A and Yaduraju N. Field emergence of cabbage seed as affected by hydro and osmo priming treatment. *Seed Res.* 1996; 23: 116 - 7.

**20.** Milthrope FL. Change in the drought resistance of wheat seedling during germination. *Annals of Botany*. 1995; 14: 79 - 86.

**21.** Robles C, Bonin G and Garzino S. Autotoxic and allelopathic potentials of *Cistus albidus* L.

*Comptes Rendus de l' Academie des Sciences Serie III-Sciences de La vie* 1999; 322: 677 - 85.

**22.** Ehlers BK and Thompson J. Do co-occurring plant species adapt to one another? The response of *Bromus erectus* to the presence of different *Thymus vulgaris* chemotypes. *Oecologia*. 2004; 141: 511 - 8.

**23.** Jochen Berlin, Christiane Rügenhagen, Norbert Greidziak and Inna N Kuzovkina. Biosynthesis of serotonin and β-carboline alkaloids in hairy root cultures of *Peganum harmala*. *Phytochem.* 1993; 18 (3): 593 - 7.

**24.** Mikdad T, Ayoub L and Rashan J. Isoharmine, a β-carboline alkaloid from *Peganum harmala* seeds. *Phytochem.* 1991; 30 (3): 1046 - 7.

**25.** Ghaderi FA, Kamkar B, and Soltani A. Principles of seed science and technology (In Persian). ACECR-Mashhad. 2008, pp: 512.

**26.** Spollen WG, Saab IN and Wu Y. Regulation of cell expansion in roots and shoots at low water potentials. *Plant physiol.* 1998; 35 - 51.

**27.** Omidi H, Sorouhzadeh A Salehi A and Ghezeli FD. Rapeseed Germination As Affected By Osmopriming Pretreatment. *Agricultural Science and Technol.* 2005; 19 (2): 125 - 36.

