

(*Rubia tinctorum* L.)

(*Myrtus communis* L.)

(*Echinacea angustifolia* D.C.)

مریم مکیزاده تفتی^{۱*}، روزبه فرهودی^۲، حسنعلی نقدی بادی^۳ و علی مهدی زاده^۴

۱- عضو هیأت علمی پژوهشکده گیاهان دارویی تهران، خیابان انقلاب، خیابان قدس، خیابان بزرگمهر غربی، شماره ۹۷، صندوق پستی ۱۴۴۶-۱۳۱۴۵، e-mail: marytafti@yahoo.com

۲- عضو هیأت علمی دانشگاه آزاد اسلامی واحد شوشتر و دانشجوی دکتری زراعت دانشگاه تهران

۳- عضو هیأت علمی پژوهشکده گیاهان دارویی جهاد دانشگاهی و دانشجوی دکتری زراعت دانشگاه تربیت مدرس

۴- کارشناس کشاورزی، جهاد کشاورزی استان گیلان

چکیده

در این تحقیق، به منظور تعیین مناسبترین تیمار جهت شکستن خواب بذرهای ۳ گونه دارویی روناس، اکیناسه و مورد سه آزمایش جداگانه انجام شد. در آزمایش اول جهت شکستن خواب بذر روناس تیمارهای روشنایی به مدت ۲۴ ساعت، اسید جیبرلیک ۵۰۰ پی‌پی‌ام، خراش‌دهی پوسته بذر با سرماده، خراش‌دهی پوسته بذر با اسید سولفوریک ۹۰ درصد به مدت ۱۵، ۱۰ و ۲۰ دقیقه، خراش‌دهی پوسته بذر با آب گرم ۷۰°C و ۹۰°C به مدت ۵ و ۱۰ دقیقه و سرماده بذر به مدت ۲، ۴ و ۶ هفته اعمال گردید که نتایج نشان داد که بالاترین درصد جوانه‌زنی مربوط به تیمار اسید سولفوریک ۹۰ درصد به مدت ۱۵ دقیقه می‌باشد. از آنجا که مشکل خواب بذرهای روناس تحت تیمارهای خراش‌دهی پوسته توسط اسید سولفوریک رفع شد، می‌توان نتیجه گرفت خواب این بذرها از نوع فیزیکی بوده و ناشی از پوسته بذر می‌باشد. در آزمایش دوم به منظور شکستن خواب بذر اکیناسه، تیمارهای جیبرلیک اسید در دو غلظت ۲۵۰ و ۵۰۰ پی‌پی‌ام، نیترات پتاسیم، سرماده به مدت ۴، ۷ و ۱۰ هفته، روشنایی به مدت ۲۴ ساعت و تیمار تلفیقی جیبرلیک اسید ۲۵۰ پی‌پی‌ام و سرماده به مدت ۴ هفته اعمال گردید و بالاترین درصد جوانه‌زنی در تیمار تلفیقی کاربرد جیبرلیک اسید بر روی بذرهای سرماده شده حاصل شد. از آنجاکه بذرهای تحت تیمار سرما و جیبرلیک اسید که نوعی جایگزین سرما می‌باشد دارای بالاترین درصد جوانه‌زنی بودند، می‌توان گفت که خواب بذر از نوع فیزیولوژیک بوده و عامل دخیل در این خواب، نارس بودن جنبین، وجود عامل بازدارنده در بذر و یا هر دو عامل می‌باشد. در آزمایش سوم که به منظور شکستن خواب بذر گیاه مورد اجرا شد تیمارهای جیبرلیک اسید در دو غلظت ۲۵۰ و ۵۰۰ پی‌پی‌ام، سرماده به مدت ۷ و ۱۰ هفته و خراش‌دهی مکانیکی توسط کاغذ سینایه و شکاف دهی پوسته با تبع اعمال گردید که در این آزمایش، بالاترین درصد جوانه‌زنی در تیمار شکاف دهی پوسته حاصل شد. افزایش جوانه‌زنی بذرهای گیام مورد تحت تیمارهای خراش‌دهی پوسته بذر موید وجود مقاومت مکانیکی پوسته در مقابل خروج جوانه است و به عبارت دیگر، پوسته به عنوان یک مانع فیزیکی از طریق ممانعت از گسترش رویان و یا از طریق ایجاد محدودیت در جذب آب و شاید تبادلات گازی عمل می‌کند.

واژه‌های کلیدی: خواب بذر، جوانه‌زنی، روناس، اکیناسه، مورد

برای تکثیر و کشت این گیاهان، رهایی از خواب و جوانه‌زنی یکنواخت بذرها ضروری می‌باشد. خواب بذر در واقع یک پدیده ای فیزیولوژیکی است که بذرهای بسیاری از گیاهان زراعی یا خودرو با آن مواجه هستند و خواب به آن‌ها امکان می‌دهد که در مقابل شرایط نامساعد محیطی زنده بمانند و آنها را قادر

مقدمه

بذرهای بسیاری از گیاهان مرتعی، دارویی و علفهای هرز موجود در رویشگاههای طبیعی با داشتن یکی از انواع خواب از طریق گسترش زمان و مکان جوانه‌زنی بقای خود را برای سالهای طولانی تضمین می‌کنند، اما

مورد استفاده روناس ریشه‌ها و ریزوم‌های آن بوده که حاوی ترکیبها آلیزارین، اسید روپیستریک و پورپورین می‌باشد (زرگری، ۱۳۷۰). این گیاه در طب سنتی به عنوان مدر، صفرابر و دافع سنگ کلیه و مثانه بکار می‌رود (Chevallier, 1996) و (زرگری، ۱۳۷۰).

به رغم اهمیت صنعتی، دارویی و مرتتعی گیاه روناس و به ویژه آنکه این گونه بومی ایران نیز می‌باشد تاکنون تحقیق جامعی درباره غلبه بر خواب بذر آن انجام نگرفته است.

اکیناسه

اکیناسه (*Echinacea angustifolia* D.C.) گیاهی است چندساله از خانواده Asteraceae که ارتفاع آن به ۶۰-۱۲۰ سانتیمتر می‌رسد. این گیاه دارای ساقه عمودی، برگ‌های متقابل، تخم مرغی شکل و نیزه‌ای، زبر و دندانه دار است. ریشه آن افشاران بوده و گلهای آن بنفش رنگ، مخروطی شکل و منفرد می‌باشد (یزدانی، ۱۳۸۳). این گیاه بومی آمریکای شمالی بوده و در حال حاضر کشت آن در ایران روبه گسترش است. اکیناسه دارای جایگاه مهمی در داروهای گیاهی غرب بوده و دارای خاصیت تقویت سیستم ایمنی، بهبود زخمها، ضد آرثیزی، آنتی بیوتیک و پیشگیری کننده عفونت دستگاه تنفسی فوقانی و Parmenter et Chevallier, 1996 می‌باشد.

(al., 1992; Macchia et al., 2001;

مطالعات Mطالعات Smith – Jochum و Albercht (۱۹۸۷) نشان داده که بذرهای سه گونه دارویی اکیناسه دارای *pallida* و *Echinacea angustifolia* دارای خواب سخت‌تری نسبت به گونه *Echinacea purpurea* می‌باشند. لازم به ذکر است که بذرهای گونه *E. purpurea* بدون اعمال تیمار دارای ۷۰٪ جوانه‌زنی بودند، ولی بذرهای دو گونه *E. pallida* و *E. angustifolia* حتی پس از ۴۰ روز سرماده‌ی نیز صفر Blake تا ۱ درصد جوانه‌زنی داشتند. در تحقیقی توسط

می‌سازد که بقای لازم را در مقابل شرایط خطرناک و نامناسب محیطی داشته باشند (تاجبخش، ۱۳۷۵). عوامل مؤثر در خواب بذر شامل پوسته بذر (نفوذ ناپذیری پوسته بذر نسبت به آب، نفوذ ناپذیری پوسته بذر نسبت به اکسیژن و مقاومت مکانیکی پوسته بذر)، جنین (جنین در حال رکود و جنین نابالغ) و بازدارنده‌ها (وجود مواد بازدارنده در بذرها) می‌باشد که هر کدام از این سازوکارها به دلایل گوناگونی اتفاق افتاده و با توجه به عامل ایجاد کننده خواب، روش‌های مختلفی برای تحریک جوانه‌زنی بذرها وجود دارد (لطیفی، ۱۳۸۰).

بنابراین با توجه به جوانه زنی اندک بذرهای گونه‌های روناس، اکیناسه و مورد وجود منابع علمی ضد و نقیض پیرامون تیمار مناسب برای افزایش جوانه زنی بذرها آن ها و همچنین اهمیت فوق العاده و روز افزون این گیاهان در طب گیاهی جدید، این تحقیق با هدف شناسایی و تعیین مناسبترین تیمار جهت شکستن خواب بذر ۳ گونه دارویی روناس، اکیناسه و مورد موجود در بانک ژن پژوهشکده گیاهان دارویی جهاد دانشگاهی اجرا شد.

ویژگیهای گیاه شناختی و خواص دارویی گیاهان تحت

بررسی

روناس

روناس (*Rubia tinctorum* L.) گیاهی است علفی و پایا به ارتفاع ۰/۵ تا ۱/۵ متر از خانواده Rubiaceae که به حالت وحشی در منطقه مدیترانه از اسپانیا تا آسیای صغیر و همچنین در شمال آفریقا و برخی نواحی آسیا می‌روید. منشا روناس قفقاز و خاور نزدیک می‌باشد و این گیاه از دیر باز در نواحی مرکزی و غربی ایران می‌روید (زرگری، ۱۳۷۰). برگ‌های این گیاه دارای آرایش چرخه‌ای بوده و هر چرخه شامل ۶ تا ۶ برگ پهن دراز یا سرپنجه‌ای شکل می‌باشد. گلهای زردرنگ و به صورت مجتمع در گرزن‌های دوشانخه در کنار برگ‌ها می‌باشد. میوه‌ها آبدار، سته مانند، کروی و سیاهرنگ می‌باشند (قهرمان، ۱۳۶۷). اندام اصلی

زیبایی، عشق و ابدیت می باشد. قسمت مورد استفاده این درختچه برگ، میوه و گال موجود بروی ساقه آن می باشد. اثر درمانی این گیاه مربوط به انسانسی است که در اعضای مختلف این گیاه به ویژه در برگ آن وجود دارد (زرگری، ۱۳۷۵). این گیاه در طب سنتی و داروسازی به عنوان آنتی باکتریال، آنتی سپتیک، تونیک و در درمان ناراحتی‌های مجاری ادراری و تنفسی کاربرد دارد (Chevallier, Ritter, 1997 ; Al-Zohri *et al.*, 1985) ۱۹۹۶ و زرگری، ۱۳۷۵). به دلیل مشکلات موجود در جوانه زنی بذرهای گیاه مورد، روش تکثیر این گیاه قلمه ساقه می باشد و زمانی که کشت بذر مد نظر باشد بدون تردید نیاز به تیمارهای پیش از جوانه زنی می باشد. (Dirr و Heuser ۱۹۸۷) و Raulston (Tripp ۱۹۹۵) نشان دادند که سرماده‌ی به مدت ۳۰ روز سبب افزایش جوانه زنی بذرهای مورد می شود. در مطالعه دیگری (Fordham, 1983) گزارش شده که بذرهای این گیاه به دلیل داشتن پوشش موئی برای جوانه‌زنی مطلوب نیاز به تیمار خراش‌دهی پوسته به همراه ۹۰ روز سرماده‌ی دارند.

مواد و روشهای

این تحقیق به صورت سه آزمایش جداگانه و در قالب طرح کاملاً تصادفی با چهار تکرار انجام شد. بذرهای مورد بررسی از مزرعه تحقیقاتی گروه پژوهشی کشت و توسعه پژوهشکده گیاهان دارویی جهاد دانشگاهی واقع در هلجرد کرج جمع آوری گردیدند. به منظور اجرای این آزمایش، برای هر تیمار از ۴ ظرف پتري که داخل هر کدام از آنها ۲۵ عدد بذر قرار داده شده بود استفاده گردید که هر ظرف پتري به منزله یک تکرار محاسب می شد. کشت بذرها در ظرفهای پتري با قطر ۹۰ و ضخامت ۱۵ میلیمتر انجام و در هر ظرف پتري یک عدد کاغذ صافی و اتمن شماره ۱ قرار داده شد. کاغذهای صافی به مدت ۱-۲ ساعت در آون ۱۸۰ درجه سانتیگراد ضد عفنونی شده بودند. بذرها به منظور ضد عفنونی به مدت ۵ دقیقه در

(E. pallida) مشاهده شد که هنگامی که بذرهای E. angustifolia به طور مستقیم در بهار کشت شوند جوانه زنی مشاهده نمی‌گردد، ولی در کشت پاییزی، جوانه زنی بذرها به ۲ تا ۳۸ درصد می‌رسد. در تحقیقی مشابه که توسط Salac و همکاران (۱۹۸۲) انجام شد در کاشت بهاره بذور E. angustifolia ۵ درصد جوانه زنی و در کشت پاییزی بذرها، ۵ تا ۷۵ درصد جوانه زنی مشاهده گردید. Parmenter و همکاران (۱۹۹۲) برای شکستن خواب بذر گونه E. angustifolia، سرماده‌ی به مدت بیش از ۱۰ تا ۱۵ هفته را پیشنهاد کردند. در مطالعه دیگری برای بذرهای گونه E. angustifolia، سرماده‌ی به مدت ۴ تا ۶ هفته پیشنهاد شده است (Li, 1998).

تحقیقان دیگری گزارش کردند که بذرهای E. angustifolia هنگامی که در معرض نور و تاریکی قرار گرفتند به ترتیب صفر تا ۶ درصد و صفر تا ۲ درصد جوانه زنی داشتند، اما با ۱۲ هفته سرماده‌ی خواب بذر شکسته شد (Baskin *et al.*, 1992). همچنین Macchia و همکاران (۲۰۰۱) نشان دادند که سرماده‌ی بذرهای گونه E. angustifolia در معرض نور و انفون به مدت ۱۱ روز باعث افزایش درصد جوانه زنی به میزان ۹۰ درصد خواهد شد.

مورد (مورت سبز)

Morod (L.) Myrtus communis درختچه ای است همیشه سبز از خانواده Myrtaceae به ارتفاع ۱ تا ۳ متر که دارای ساقه های بسیار متعدد و منشعب می باشد. برگهای این گیاه متقابل، به ابعاد (۱۰/۰-۱۱/۰) × (۳-۵/۰) سانتیمتر، بدون دمبرگ، تخم مرغی - سرنبزه ای، چرمی و براق می باشند. گلها سفید رنگ، منفرد، به قطر تا ۲ سانتیمتر بوده و میوه‌ها سته و به رنگ آبی تیره متمایل به سیاه می باشد (قهرمان، ۱۳۷۵). این گیاه بومی غرب آسیا، جنوب غرب اروپا و مدیترانه بوده و از قدیم مورد شناسایی ایرانیان بوده و در میان ملل مختلف نماد جوانی،

تعیین بهترین تیمار افزایش جوانه‌زنی
بذرگان گیاهان دارویی روناس

شده بودند قرار گرفتند. جهت جوانه زنی از ژرمنیاتوری با درجه حرارت ۲۵ درجه سانتیگراد، ۱۶ ساعت روشنایی و ۸ ساعت تاریکی (به استثنای تیمار روشنایی مطلق) و ۶۰ درصد رطوبت استفاده شد. نخستین شمارش جوانه زنی در سومین روز و آخرین شمارش ۲۴ روز پس از اعمال تیمارها انجام گرفت.

در آزمایش دوم تیمارهای اعمال شده جهت شکستن خواب بذر گیاه اکیناسه عبارت بودند از:

- شاهد (آب مقطر)

- جیبرلیک اسید با غلظت ۵۰۰ پی‌پی‌ام

- جیبرلیک اسید با غلظت ۵۰۰ پی‌پی‌ام

- نیترات پتابسیم (۰/۳ درصد)

- روشنایی مطلق (۲۴ ساعته)

- سرماده‌ی سانتیگراد به مدت ۴ هفته و در دمای ۲ تا ۴ درجه

- سرماده‌ی سانتیگراد به مدت ۷ هفته و در دمای ۲ تا ۴ درجه

- سرماده‌ی سانتیگراد به مدت ۱۰ هفته و در دمای ۲ تا ۴ درجه

- تیمار تلفیقی (سرماده‌ی سانتیگراد + جیبرلیک اسید ۲۵۰ پی‌پی‌ام).

به منظور اعمال تیمارهای جیبرلیک اسید ۲۵۰ و ۵۰۰ پی‌پی‌ام و نیترات پتابسیم، ۷ میلی لیتر از محلولهای فوق به هر ظرف پتی اضافه گردید و به منظور اعمال تیمار روشنایی و شاهد به هر ظرف پتی ۷ میلی لیتر آب مقطر اضافه گردید. در تیمارهای سرماده‌ی بذرها به مدت ۷، ۴ و ۱۰ هفته درون ماسه مرطوب و در یخچالی با دمای ۴-۲ درجه سانتیگراد قرار داده شدند. برای اجرای تیمار تلفیقی، بذرها پس از ۴ هفته سرماده‌ی به ظرفهای پتی منتقل شدند و ۷ میلی لیتر محلول جیبرلیک اسید ۲۵۰ پی‌پی‌ام به آنها اضافه گردید.

پس از اعمال تیمارهای فوق، تمام ظرفهای پتی به استثنای تیمار روشنایی مطلق به ژرمنیاتوری با شرایط

محلول هیپوکلریت سدیم ۰/۲۵ درصد قرار گرفتند و بلا فاصله ۲-۳ مرتبه با آب مقطر شسته شدند.

در آزمایش اول تیمارهای اعمال شده جهت شکستن خواب بذرهای گیاه روناس عبارت بودند از:

- شاهد (آب مقطر)

- جیبرلیک اسید با غلظت ۵۰۰ پی‌پی‌ام

- خراش‌دهی پوسته بذر با کاغذ سمباده

- تیمار بذر با اسید سولفوریک ۹۰ درصد به مدت ۱۰، ۱۵ و ۲۰ دقیقه

- تیمار بذر با آب گرم ۷۰°C و ۹۰°C به مدت ۵ و ۱۰ دقیقه

- روشنایی مطلق (۲۴ ساعته)

- سرماده‌ی بذرها به مدت ۲، ۴ و ۶ هفته و در دمای ۲ تا ۴ درجه سانتیگراد

در تیمار کاربرد اسید جیبرلیک، بذرها در بستر کاغذی مرطوب شده با ۷ میلی لیتر محلول ۵۰۰ پی‌پی‌ام جیبرلیک اسید قرار گرفتند. در تیمار سرماده‌ی، بذرها به مدت ۲، ۴ و ۶ هفته در ماسه مرطوب استریل شده و در دمای ۲ تا ۴ درجه سانتیگراد نگهداری شدند. جهت اجرای تیمار آب ۷۰°C، ابتدا دمای آب توسط حمام بن ماری به ۷۰°C و ۹۰°C رسید و بعد بذرها به مدت ۵ و ۱۰ دقیقه در آب ۷۰°C و ۹۰°C قرار گرفتند. جهت اعمال تیمار اسید سولفوریک، بذرها به مدت ۱۰، ۱۵ و ۲۰ دقیقه در اسید سولفوریک غلیظ قرار داده شدند و سپس سه مرتبه با آب مقطر شستشو داده شدند. جهت اعمال تیمار خراش‌دهی با سمباده، پوسته بذرها حدود ۲۰ ثانیه توسط کاغذ سمباده (میان دو لایه کاغذ سمباده) مالش داده شد و برای اعمال تیمار روشنایی، بذرها در کل دوره آزمایش به صورت ۲۴ ساعته در معرض نور قرار گرفتند.

پس از اعمال تیمارهای فوق، بذرها جهت انجام آزمون جوانه زنی درون ظرفهای پتی که توسط ۷ میلی لیتر آب مقطر (به استثنای تیمار اسید جیبرلیک) مرطوب

و آخرین شمارش چهارده روز پس از اعمال تیمارها انجام گرفت.

داده های مربوط به درصد جوانه زنی بذر های روناس، مورد و اکیناسه توسط نرم افزار آماری MSTAT-C تجزیه و مقایسه میانگین ها به روش دانکن انجام شد.

نتایج و بحث

در آزمایش اول، نتایج نشان داد که بین تیمارهای تحریک جوانه زنی بذر روناس در سطح آماری $\%1$ تفاوت معنی داری وجود دارد (جدول ۱) و تیمار اسید سولفوریک 90 درصد به مدت 10 ، 15 و 20 دقیقه سبب افزایش معنی داری در میزان جوانه زنی بذور نسبت به تیمار شاهد گردید (جدول ۲). البته، بالاترین میزان جوانه زنی بذور در تیمار اسید سولفوریک به مدت 15 دقیقه مشاهده شد که می توان گفت اسید سولفوریک قادر است با کاهش استحکام پوسته بذر و نقش بازدارندگی آن، سبب افزایش جوانه زنی و بهینه سازی این فرآیند گردد.

جدول ۱- تجزیه واریانس جوانه زنی بذر های روناس تحت

تیمارهای مختلف

		منابع	درجه	مجموع	میانگین	F آزمون
	مربعات	مربعات	آزادی	تغیرات	میانگین	
** $16/16$	$246/94$	$3210/27$	13	تیمار		
-	$15/28$	$64/87$	42	خطا		
-	-	$3852/14$	55	کل		

*: معنی دار در سطح احتمال 1 درصد

اعمال تیمار 20 دقیقه ای اسید سولفوریک، هر چند سبب افزایش جوانه زنی بذر روناس در مقایسه با شاهد گردید، اما در حاشیه ساقه چه و ریشه چه این گیاهچه ها، عالیمی شیوه به آب سوختگی مشاهده شد و حدود یک سوم این گیاهچه ها غیر طبیعی بودند که ممکن است به دلیل نفوذ اسید سولفوریک به درون بذر و تماس اسید با جین و سایر بافت های بذر حادث شده باشد. Rana و

دما بی 25 درجه سانتیگراد، 16 ساعت روشنایی، 8 ساعت تاریکی و 60 درصد رطوبت منتقل شدن. ظرفهای پتری مربوط به تیمار روشنایی به ژرمیناتوری با شرایط دمایی 25 درصد رطوبت و 24 ساعت روشنایی منتقل شدن. نخستین شمارش جوانه زنی در سومین روز و آخرین شمارش جوانه زنی پانزده روز پس از اعمال تیمارها انجام گرفت.

در آزمایش سوم تیمارهای اعمال شده به منظور شکستن خواب بذر گیاه مورد عبارت بودند از:

- شاهد (آب مقطر)

- جیبرلیک اسید با غلاظت 250 پی پی ام

- جیبرلیک اسید با غلاظت 500 پی پی ام

- سرماده هی به مدت 7 هفته و در دمای 2 تا 4 درجه سانتیگراد

- سرماده هی به مدت 10 هفته و در دمای 2 تا 4 درجه سانتیگراد

- خراش دهی شیمیایی توسط اسید سولفوریک غلیظ

- خراش دهی مکانیکی توسط کاغذ سنباده

- خراش دهی مکانیکی با شکاف دهی در پوسته بذر توسط تیغ

به منظور اعمال تیمار خراش دهی شیمیایی بذرها به مدت 3 دقیقه درون اسید سولفوریک غلیظ قرار داده شدند و بعد سه مرتبه با آب مقطر شستشو داده شدند. به منظور اجرای تیمارهای خراش دهی مکانیکی بذرها توسط کاغذ سنباده و توسط یک عدد تیغ خراش داده شدند. در تیمارهای جیبرلیک اسید 250 و 500 پی پی ام، پس از قرار دادن بذرها درون ظرف پتری به هر ظرف، 7 میلی لیتر از محلولهای فوق اضافه گردید. پس از اعمال تیمارهای فوق ظرفهای پتری به ژرمیناتوری با شرایط دمایی 25 درجه سانتیگراد، 16 ساعت روشنایی و 8 ساعت تاریکی منتقل شدن. نخستین شمارش هفتمین روز

تعیین بهترین تیمار افزایش جوانه‌زنی
بذر گیاهان دارویی روناس

احتمالاً ناشی از نفوذ آب گرم به درون ساختار بذر و تاثیر سوء آن بر بافت‌های جنین می‌باشد.

جدول ۲- مقایسه میانگین‌های جوانه‌زنی بذرهای روناس تحت تیمارهای مختلف

	تیمار	جوانه‌زنی	درصد	طبقه
ab	خراس‌دهی پوسته بذر با کاغذ سمباده	۸۳		
abc	اسید سولفوریک ۹۰ درصد به مدت ۱۰ دقیقه	۸۱		
a	اسید سولفوریک ۹۰ درصد به مدت ۱۵ دقیقه	۸۹		
abc	اسید سولفوریک ۹۰ درصد به مدت ۲۰ دقیقه	۸۲		
e	آب گرم 70°C به مدت ۵ دقیقه	۲۲		
c	آب گرم 70°C به مدت ۱۰ دقیقه	۷۴		
bc	آب گرم 90°C به مدت ۵ دقیقه	۷۸		
bc	آب گرم 90°C به مدت ۱۰ دقیقه	۷۵		
c	سرماده‌ی به مدت ۲ هفته	۸		
d	سرماده‌ی به مدت ۴ هفته	۴۷		
bc	سرماده‌ی به مدت ۶ هفته	۷۶		
f	روشنایی (۲۴ ساعت)	۶		
f	چیزیلیک اسید (۵۰۰ ppm)	۵		
f	شاهد	۵		

میانگین‌های با حروف غیر مشترک دارای اختلاف معنی داری در سطح احتمال ۱٪ می‌باشند.

همچنین، میزان جوانه‌زنی بذرهای روناس تحت خراس‌دهی پوسته بذر با کاغذ سمباده ۸۳٪ بود که نسبت به شاهد افزایش معنی داری نشان داد. بهر حال، نتایج نشان داد که بذرهای تحت این تیمار بعد از بذرهایی که در معرض تیمار اسید سولفوریک به مدت ۱۵ دقیقه بودند بالاترین میزان جوانه‌زنی را داشته و علاوه بر آن، تمامی جوانه‌ها طبیعی می‌باشند. تحقیقات مشابهی که توسط Roleston (۱۹۷۸) در مورد بذر گیاه *Ulex europaeus* انجام شد، نشان داد که استفاده از کاغذ سمباده تاثیر به سزایی بر افزایش جوانه‌زنی بذرهای این گیاه دارد.

سرماده‌ی بذرها به مدت ۴ و ۶ هفته در دمای $2-4^{\circ}\text{C}$ سبب افزایش جوانه‌زنی بذرها به میزان ۴۷٪ و ۷۶٪

Nuatiya بذرهای *Accasia farnesiana* مشاهده نمودند که تیمار اسید سولفوریک سبب افزایش جوانه‌زنی این بذرها گردید، اما افزایش مدت زمان تماس اسید با بذر سبب افزایش تعداد گیاهچه‌های غیر طبیعی شد که ناشی از آسیب به ساختار جنین بذر بود. همچنین Mohammad و Amusa (۲۰۰۳) در تحقیقی درباره شکست خواب بذرهای *Tamarindus indica* گزارش نمودند که تیمار بذر با اسید سولفوریک ۴۹٪ نسبت به اسید سولفوریک ۹۸٪ (در مدت زمان مشابه) سبب افزایش جوانه‌زنی بذرها به طور معنی داری شد و اسید سولفوریک ۹۸٪ جوانه‌زنی بذرها را کاهش داده که احتمالاً ناشی از آسیب اسید به جنین بذر می‌باشد.

همچنین نتایج نشان داد که قرار دادن بذرها به مدت ۵ و ۱۰ دقیقه در آب گرم 70°C و 90°C سبب افزایش معنی داری در جوانه‌زنی بذرهای روناس نسبت به شاهد می‌گردد (جدول ۲). البته تیمار ۵ دقیقه خیساندن بذر در آب 70°C اثر کمی بر جوانه‌زنی بذرها داشت که ناشی از کم بودن تاثیر این تیمار در افزایش نفوذپذیری پوسته بذر می‌باشد. بنابراین آب گرم می‌تواند از طریق تغییر نفوذپذیری پوسته بذر سبب کاهش مقاومت پوسته در برابر خروج گیاهچه شود. Aliero (۲۰۰۴) نشان داد که خیساندن بذرهای سخت *Parkia bioglobosa* در آب گرم 70°C درجه سانتیگراد سبب تحریک جوانه‌زنی بذرها در مقایسه با شاهد شد. Amusa و Mohammad (۲۰۰۳) نیز در تحقیقی جهت شکستن خواب بذر *Tamarindus indica* با خیساندن بذرها در آب داغ 100°C درجه سانتیگراد سبب افزایش جوانه‌زنی بذرها شدند. البته گیاهچه بذرهایی که به مدت ۱۰ دقیقه در معرض آب گرم 90°C بودند علائم آب سوختگی و سیاه شدن را نشان دادند، در حالی که سایر تیمارهای آب گرم چنین اثری بر گیاهچه نداشتند. گیاهچه‌های غیر طبیعی در این تیمار

رغم نرم بودن به سختی با تیغ شکاف داده می‌شد که با توجه به این موضوع دو احتمال را می‌توان مطرح نمود:

- ۱- خواب بذر ناشی از عدم جذب آب کافی یا عدم تبادل مناسب گازها از طریق پوسته بذر باشد.
- ۲- خواب بذر ناشی از مقاومت مکانیکی پوسته بذر در مقابل خروج جوانه باشد.

با توجه به شواهد این تحقیق احتمال اول رد می‌گردد، زیرا هنگامی که بذرهای شاهد بعد از ۲۴ روز با تیغ شکافتی شدن مشاهده گردید که ساختار بذر کاملاً آب جذب نموده و گیاهچه نیز کاملاً تشکیل و ریشه‌چه و ساقه‌چه قابل مشاهده بود. بنابراین می‌توان گفت که احتمال دوم، دلیل اصلی خواب این بذر است. به ظاهر نیروی فشار ناشی از جذب آب و رشد جنین برای شکافتی خوش‌دهی سبب نازک شدن پوسته بذر (کاغذ تیمارهای خراش‌دهی) یا ایجاد شکاف و رخنه در پوسته بذر (سرماده)، اسید سولفوریک و آب گرم) می‌شوند و از این طریق مقاومت مکانیکی مقابل خروج جوانه کاهش می‌یابد. موفق بودن جوانه زنی بذرهای روناس تحت اثر تیمارهای خراش پوسته بذر موید تاثیر مقاومت مکانیکی پوسته در مقابل خروج جوانه است.

با توجه به نتایج این آزمایش می‌توان گفت که هر گونه تیمار پوسته بذر در جهت کاهش استحکام و یا افزایش نفوذپذیری آن نظیر تیمارهای اسید سولفوریک، آب داغ، سرماده و سمباده سبب تحریک جوانه زنی و شکستن خواب بذر می‌گردد. البته از آنجا که کاربرد تیمارهای اسید سولفوریک یا آب داغ مشکلاتی چون خطر کار با اسید، مشکل تنظیم دمای آب و ثابت نگهداشت آن و مهتر از همه، احتمال آسیب به ساختار جنین بذر در اثر کاربرد اسید سولفوریک یا آب داغ را به همراه دارد توصیه می‌گردد که از تیمار خراش‌دهی

گردید که این افزایش نسبت به شاهد معنی‌دار بود. سرماده‌ی بذرها به مدت ۲ هفته تاثیر معنی‌داری بر جوانه زنی بذرها نداشت و تنها سبب جوانه زنی ۸٪ از بذرها گردید. البته Rana و Nuatiyal (۱۹۸۹) در آزمایش مشابهی در مورد بذرهای *Accasia farnesiana* مشخص نمودند که سرماده‌ی این بذرها به مدت ۳ هفته در دمای ۱ درجه سانتیگراد سبب افزایش معنی‌دار جوانه زنی این بذرها شد و این محققان، افزایش جوانه زنی را ناشی از شکافتی شدن پوسته بذر در اثر سرما بیان نمودند.

کاربرد جیبرلیک اسید با غلاظت ۵۰۰ پی‌پی ام تاثیر معنی‌داری بر جوانه‌زنی بذرها نسبت به شاهد نداشت. میزان جوانه‌زنی در این تیمار ۵٪ (مشابه تیمار شاهد) بود. همچنین اعمال تیمار نور به طور ۲۴ ساعته طی دوره آزمایش نیز تاثیری بر جوانه‌زنی بذرها در مقایسه با شاهد نداشت و میزان بذرها جوانه زده در این تیمار ۶٪ بود (جدول ۲).

جالب آنکه، در پایان دوره آزمایش خراش‌دهی بذرهای شاهد و بذرهای تحت دو تیمار نور ۲۴ ساعته و جیبرلیک اسید نشان داد گیاهچه‌ها به خوبی رشد کرده و ریشه‌چه و ساقه‌چه تشکیل می‌شوند. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که عامل دیگری به غیر از عوامل درونی نظیر تعادل هورمونی در خواب بذر این گیاه موثر می‌باشدند.

از آنجا که بذرهای روناس تحت تیمارهای خراش‌دهی پوسته بذر اعم از کاربرد سمباده، اسید سولفوریک، آب گرم و سرما جوانه زدن و مشکل خواب بذر رفع شد، می‌توان نتیجه گرفت که خواب این بذرها از نوع فیزیکی بوده و ناشی از پوسته بذر می‌باشد. همچنین عدم تاثیر اسید جیبرلیک یا نور روی جوانه‌زنی بذرهای روناس، احتمال دخالت عوامل درونی و فیزیولوژیکی نظیر نارس بودن جنین یا عدم حضور جیبرلین کافی درون بذر را رد می‌کند. به طور کلی پوسته بذر روناس بعد از خیساندن در آب، یک حالت لاستیکی پیدا نموده و به

تعیین بهترین تیمار افزایش جوانه‌زنی
بذر گیاهان دارویی روناس

کلاس	تیمار	درصد جوانه‌زنی	درصد جوانه‌زنی
a	سرماده‌ی + جیبرلیک اسید	۹۴	
b	جیبرلیک اسید (۲۵۰ ppm)	۷۷	(۵۰۰ ppm)
b	(۵۰۰ ppm)	۷۶	
b	سرماده‌ی به مدت ۴ هفته	۸۴	
b	سرماده‌ی به مدت ۷ هفته	۸۰	
b	سرماده‌ی به مدت ۱۰ هفته	۸۳	
c	نیترات پتابسیم	۹	
c	روشنایی (۲۴ ساعت)	۵	
c	شاهد	۲	

مانگین‌هایی با حروف غیر مشترک دارای اختلاف معنی‌داری در سطح احتمال ۱٪ می‌باشند.

Salac و همکاران (۱۹۸۲) در تحقیقی مشابه در کاشت بهاری بذرهای این گیاهان، ۵ درصد و در کشت پاییزی بذرها ۵ تا ۷۵ درصد جوانه‌زنی مشاهده کردند. Parmenter و همکاران (۱۹۹۲) سرماده‌ی به مدت بیش از ۱۵ تا ۱۵ هفته را به منظور شکستن خواب بذر گونه *E. angustifolia* پیشنهاد کرده‌اند در حالی که Li (۱۹۹۸) سرماده‌ی به مدت ۴ تا ۶ هفته را برای بذرهای گونه *E. angustifolia* پیشنهاد داده است. Baskin و همکاران (۱۹۹۲) گزارش کرده‌اند که بذرهای *E. angustifolia* هنگامی که در معرض نور و تاریکی قرار گرفتند به ترتیب برابر صفر تا ۶ درصد و صفر تا ۲ درصد جوانه‌زنی داشتند اما با ۱۲ هفته سرماده‌ی خواب بذر شکسته خواهد شد.

اعمال تیمار نیترات پتابسیم تاثیر معنی‌داری بر جوانه‌زنی بذرها نسبت به شاهد نداشت و میزان جوانه‌زنی در این تیمار ۰.۹٪ بود. همچنین قرار دادن بذرها در معرض نور به طور ۲۴ ساعته طی کل دوره آزمایش نیز تاثیری بر جوانه‌زنی بذرها در مقایسه با شاهد نداشت.

مکانیکی (نظیر کاغذ سمباده و یا سایر تکنیک‌های سایش) استفاده گردد.

آزمایش دوم نشان داد که بین تیمارهای تحریک جوانه‌زنی بذر اکیناسه در سطح آماری ۰.۱٪ تقاضوت معنی‌داری وجود دارد (جدول ۳). بالاترین میزان جوانه‌زنی بذرها تحت تیمار تلفیقی سرماده‌ی (۴ هفته در دمای ۲-۴ درجه سانتیگراد) و اسید جیبرلیک (۲۵۰ پی‌پی‌ام) بدست آمد (جدول ۴). البته Macchia و همکاران (۲۰۰۱) در تحقیقی نشان دادند که سرماده‌ی بذرهای گونه *E. angustifolia* در معرض نور و انفون به مدت ۱۱ روز باعث افزایش درصد جوانه‌زنی به میزان ۹۰ درصد خواهد شد.

مطالعه ما نشان داد که تیمار جیبرلیک اسید با غلظت‌های ۲۵۰ و ۵۰۰ پی‌پی‌ام به طور معنی‌داری سبب افزایش جوانه‌زنی بذرهای اکیناسه (نسبت به شاهد) گردید و بذرها در تیمار جیبرلیک اسید با غلظت‌های ۲۵۰ و ۵۰۰ پی‌پی‌ام به ترتیب ۷۷٪ و ۷۶٪ جوانه زدند که بمراتب بیشتر از شاهد بود (جدول ۴).

تیمار سرماده‌ی بذرها به مدت ۴، ۷ و ۱۰ هفته در دمای ۲-۴°C سبب افزایش جوانه‌زنی بذرها به میزان ۸۴٪، ۸۰٪ و ۸۳٪ گردید که به طور معنی‌داری بیشتر از شاهد بود. همین طور Blake (۱۹۳۵) در بررسی خود مشاهده کرد که در کشت مستقیم بذرهای *E. pallida* و *E. angustifolia* در بهار، جوانه‌زنی رخ نداده، در حالی که در کشت پاییزی این بذرها، ۲ تا ۳۸ درصد جوانه‌زنی مشاهده شد.

جدول ۳ - تجزیه واریانس جوانه‌زنی بذرهای اکیناسه تحت تیمارهای مختلف

متابع	درجه ازادی	مجموع	میانگین F آزمون	تفییرات
		مربعات	مربعات	
تیمار	۸	۴۸۳۸۴	۶۰۴۸	۲۴۸/۹۲۷***
خطا	۲۷	۶۵۶	۲۴/۲۹۶	-

**: معنی دار در سطح احتمال ۱ درصد

جدول ۴ - مقایسه میانگین‌های جوانه‌زنی بذرهای اکیناسه تحت تیمارهای مختلف

و میزان بذرهای جوانه زده در این تیمار برابر ۵٪ بود (جدول ۴).

از آنجاکه بذرهای تحت تیمار سرما و جیبرلیک اسید که نوعی جایگزین سرما می باشد دارای بالاترین درصد جوانه زنی بودند، بنابراین می توان نتیجه گرفت که خواب بذر از نوع فیزیولوژیک بوده و عامل دخیل در این خواب، نارس بودن جنین یا وجود عامل بازدارنده در بذر و یا هر دو عامل بوده است. به نظر می رسید که سرما باعث افزایش ترشح هورمون جیبرلین (GA_3) در بذر شده و افزایش نسبت GA_3 به آبسزیک اسید (ABA) سبب افزایش فعالیت آنزیمی شکسته شدن قندها شده و نشاسته بذر را به مواد قابل استفاده جنین تبدیل می کند (هاشمی دزفولی و آقا علیخانی، ۱۳۷۸) که در نهایت جوانه زنی شروع می گردد. به عبارت دیگر سرما و جیبرلیک اسید منجر به تشکیل، آزادسازی یا فعال کردن آنزیم های هیدرولیکی جهت تجزیه پروتئین ها و نشاسته ذخیره در بذر جهت تغذیه جنین می شوند (نصیری، ۱۳۷۴).

آزمایش سوم نشان داد که بین تیمارهای تحریک جوانه زنی بذر گیاه مورد در سطح آماری ۱٪ تفاوت معنی داری وجود دارد (جدول ۵) و بالاترین میزان جوانه زنی بذرهای تحت تیمار شکاف دهی پوسته بذر توسط تیغ (۹۶٪) بدست آمد که به طور معنی داری بیشتر از شاهد بود (جدول ۶). در حالی که Fordham (۱۹۸۳) گزارش نموده که بذرهای گیاه مورد به دلیل داشتن پوشش موئی نیاز به خراش دهی پوسته به همراه ۹۰ روز سرمادهی دارند.

همچنین نتایج نشان داد که تیمار خراش دهی شیمیایی توسط اسید سولفوریک غلیظ و خراش دهی مکانیکی توسط کاغذ سنباده سبب افزایش جوانه زنی بذرها مورد نسبت به شاهد به طور معنی داری شد. خراش دهی شیمیایی توسط اسید سولفوریک غلیظ و خراش دهی

مکانیکی توسط کاغذ سنباده به ترتیب سبب ۸۷٪ و ۸۵٪ جوانه زنی شدند (جدول شماره ۶).

جدول ۵ - تجزیه واریانس جوانه زنی بذرهای گیاه مورد تحت تیمارهای مختلف

متابع تغییرات	درجه آزادی	مجموع مریعات	میانگین F آزمون
تیمار	۷	۴۰۴۶۳	۵۷۸۰
خطا	۲۴	۵۳۰	۲۶۱/۱۷** ۲۲/۰۸

**: معنی دار در سطح احتمال ۱ درصد

کاربرد سطوح مختلف اسید چیبرلیک تاثیر معنی داری بر جوانه زنی بذرهای گیاه مورد نسبت به شاهد نداشت و جیبرلیک اسید با غلظت های ۲۵۰ و ۵۰۰ پی پی ام به ترتیب سبب ۵٪ و ۳٪ جوانه زنی شد (جدول ۶).

در این تحقیق، سرمادهی بذرها به مدت ۷ و ۱۰ هفته در دمای ۴-۶°C سبب افزایش جوانه زنی بذرها به میزان ۷۵٪ و ۸۰٪ گردید که این افزایش نسبت به شاهد از نظر آماری معنی دار بود. Dirr و Heuser (۱۹۸۷) و Raulston (۱۹۹۵) در تحقیقات مشابه دیگری به منظور افزایش جوانه زنی بذرهای گیاه مورد، سرمادهی به مدت ۳۰ روز را پیشنهاد نموده اند. محققان این افزایش جوانه زنی را ناشی از شکافته شدن پوسته بذر در اثر سرما بیان نمودند (Blake, 1935).

بنابراین از آنجا که مشکل خواب بذر گیاه مورد تحت تیمارهای مختلف خراش دهی پوسته بذر (اعم از کاربرد تیغ، سایش با سمباده، اسید سولفوریک و سرما) رفع شد، می توان گفت که خواب بذر ریشه در عوامل فیزیکی دارد. همچنین عدم تاثیر اسید چیبرلیک روی میزان جوانه زنی، احتمال دخالت عوامل درونی و فیزیولوژیکی نظیر نارس بودن جنین یا عدم وجود جیبرلین کافی در خواب بذرها این گیاه را رد می کند.

به طورکلی از آنجا که کاربرد تیمار هایی چون اسید سولفوریک مشکلاتی چون خطر کار با اسید و مهمتر از همه، احتمال آسیب به ساختار چینین بذر را به همراه دارد پیشنهاد می شود که از کاغذ سمباده یا شکاف دهی با تبغ و یا سایر تکنیک های سایش مکانیکی برای حل این مشکل استفاده گردد، چراکه این دو روش ارزان بوده، امکانات خاصی نیاز ندارد و از سوی دیگر اگر صحیح انجام شود بدون خسارت به بذر تاحدود ۸۵٪ جوانه زنی را تحریک می نماید.

به طورکلی، یکی از اصول مهم برای تولید انبوه و اقتصادی سه گونه ارزشمند دارویی روناس، اکیناسه و مورد، اعمال تیمار های مناسب برای شکستن خواب بذر آنها می باشد و بدون اعمال این تیمارها، کشت گسترده آنها با شکست مواجه خواهد شد.

منابع مورد استفاده

- تاجیخش، م.، ۱۳۷۵. بذر(شناخت- گواهی و کنترل آن). انتشارات احرار تبریز. ۱۸۲ صفحه.
- زرگری، ع. ، ۱۳۷۵. گیاهان دارویی. انتشارات دانشگاه تهران، جلد دوم، چاپ ششم، ۹۷۶ صفحه.
- سرمندی، غ. ، ۱۳۷۵. تکنولوژی بذر. انتشارات جهاد دانشگاهی مشهد، ۲۲۸ صفحه.
- قهرمان، ا.، ۱۳۶۷. فلور ایران. مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراعع، تهران، جلدیازدهم، شماره ۱۳۴۸ .
- قهرمان، ا.، ۱۳۷۵. فلور ایران. مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراعع، تهران، جلدیازدهم، شماره ۱۸۱۹ .
- لطیفی، ن.، ۱۳۸۰. فنون در علم بذر و فناوری. انتشارات دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، ۳۱۰ صفحه.
- نصیری، م.، ۱۳۷۴. بررسی اثر عوامل مختلف بر شکستن خواب بذر کتان سفید (*Linum album* Boiss). مجله پژوهش و سازندگی، ۲۸ : ۴۷-۴۲.

جدول ۶ - مقایسه میانگین های جوانه‌زنی بذرهای گیاه مورد تحت تیمارهای مختلف

تیمار	درصد جوانه زنی کلاس
شکاف دهی در پوسته بذر توسط تبغ	۹۶
خراش دهی شیمیایی توسط اسید سولفوریک غلیظ	۸۷
خراش دهی مکانیکی توسط کاغذ سنباده	۸۵
سرمادهی به مدت ۱۰ هفته	۸۰
سرمادهی به مدت ۷ هفته	۷۵
جیبریلیک اسید (۵۰۰ ppm)	۳
جیبریلیک اسید (۲۵۰ ppm)	۵
شاهد	۲

میانگین هایی با حروف غیر مشترک دارای اختلاف معنی داری در سطح احتمال ۱٪ می باشند.

افزایش میزان جوانه زنی بذرهای گیاه مورد تحت تیمار های خراش پوسته بذر موید وجود مقاومت مکانیکی پوسته در مقابل خروج جوانه است و به عبارت دیگر، پوسته به عنوان یک مانع فیزیکی از طریق ممانعت از گسترش رویان و یا از طریق ایجاد محدودیت در جذب آب و شاید تبادلات گازی عمل می کند. در هر حال، اعمال تیمارهای خراش دهی سبب نازک شدن پوسته بذر (کاغذ سمباده) یا ایجاد شکاف و رخنه در پوسته بذر (سرمادهی، اسید سولفوریک و آب گرم) می شود و از این طریق مقاومت مکانیکی در مقابل خروج جوانه کاهش می یابد. در طبیعت خراشیدگی پوسته از راههای گوناگونی نظری خسارت ناشی از قارچ ها و میکرو ارگانیسم های خاکری، عبور از دستگاه گوارش جانوران، لگد مال شدن توسط حیوانات سم دار، آتش سوزی جنگلها، بخش زدن خاک، تغییرات شدید دما و ایجاد فشارهای هیدررواستاتیک بالا در درون چینین در پاسخ به سرما ایجاد می گردد. با توجه به نتایج فوق می توان گفت که خواب بذر مورد از نوع خواب اولیه و از گونه القایی می باشد که این خواب به طور عمده مربوط به خواص فیزیکی پوسته بذر می باشد (سرمندی، ۱۳۷۵؛ هاشمی ذفولی و آقا علیخانی، ۱۳۷۸).

- Li, T.S.C., 1998. Echinacea cultivation and medicinal value. Hort. Technology, 8: 122-129
- Macchia, M., Angelini, L.G. and Ceccarini, L., 2001. Method to overcome seed dormancy in *Echinacea angustifolia* Dc. Scientia Horticulturae, 89(4): 317-324.
- Mohammad, S. and Amusa, N.A., 2003. Effects of sulphuric acid and hot water treatment on seed germination of *Tamarindus indica*. African Journal of biotechnology, 2: 270-274.
- Parmenter, G., Brigmans, J., Burton, L., Douglas, M., Follett, J., Gray, G. and Smallfield, B., 1992. Production of the medicinal crops *Valerian* and *Echinacea* in New Zealand. Proceedings of the Agronomy society of New Zealand, 22: 61-65.
- Rana, U. and Nuatiyal, A.R., 1989. Coat imposed dormancy in *Acacia farnesiana* seeds, Seed Research, 17: 122-127.
- Raulston, J.C. and Tripp, K.E., 1995. The year in trees, Portland.OR: Timber Press, 204 p.
- Ritter, F., 1997. Shrubs and Climbers, Dorling Kindersley, London.336 p.
- Roleston, M.P., 1978. Water impermeable seed dormancy. Botanical review, 44:365-396.
- Salac, S.S., Traeger, J.M. and Jensen, P.N., 1982. Seeding dates and field establishment of wild flowers. Hort Science, 17: 805-806.
- Smith-Jochum, C.C. and Albercht, M.L., 1987. Field establishment of three *Echinacea* species for commercial production. Acta horticulture, 208: 115-119.
- هاشمی دزفولی، س.ا. و آقایلیخانی، م.، ۱۳۷۸. خفتگی و رویش بذر. انتشارات دانشگاه شهید چمران اهواز، ۲۴۶ صفحه.
- یزدانی، د.، شهرنازی، س. و سیفی، ح.، ۱۳۸۳. کاشت، داشت و برداشت گیاهان دارویی. انتشارات جهاد دانشکاهی واحد شهید بهشتی، تهران، ۱۸۰ صفحه.
- Aliero, B.L., 2004. Effects of sulphuric acid, mechanical scarification and wet heat treatments on germination of seeds of *Parkia bilobosa*.African. journal of biotechnology, 3: 179-181.
- Al-Zohri, A., Al-Jeboory, A.A. and Javad, A.M., 1985. Cardiovascular and antimicrobial effects of *Myrtus communis*. Indian Journal of Pharmacy, 77: 233-235.
- Baskin, C.C., Baskin, J.M. and Hoffman, G.R., 1992. Seed dormancy in the prairie forbs *Echinacea angustifolia* (Asteraceae): after ripening pattern during cold stratification. Journal of Plant Science, 153: 239-243.
- Blake, A.K., 1935. Viability and germination of seeds and early life history of prairie plants. Ecological monographs, 405-460.
- Chevallier M.A., 1996. The Encyclopedia of Medicinal Plants. Dorling Kindersly, London.
- Dirr, M.A. and Heuser, J., 1987. The reference manual of woody plant propagation: from seed to tissue culture, propagation and uses, Athens, GA: Varsity Press, 239 p.
- Fordham, A.J., 1983. Of birds and bayberries: seed dispersal and propagation of three *Myrica* species, Arnoldia, 43 (4): 20-23.

Assigning the Best Treatment for Increasing Germination of Three Medicinal Plants Seeds: *Rubia tinctorum L.*, *Echinacea angustifolia D.C.* and *Myrtus communis L.*

M. Makkizadeh¹, R. Farhoudi², H.A. Naghdi badi¹, A. Mehdizadeh³

1- Department of Cultivation & Development, Institute of Medicinal Plants, ACECR.Tehran, Iran. e-mail: marytafti@yahoo.com

2- Islamic Azad University, Shushtar, Iran.

3- Agriculture of Jahad Organization,Gilan,Iran.

Abstract

This study has been conducted to overcoming seed dormancy of *Rubia tinctorum L.*, *Echinacea angustifolia D.C.* and *Myrtus communis L.*. Treatments to break seed dormancy in *Rubia tinctorum* included: untreated seed (control), mechanical scarification with sandpaper, imbibitions in hot water at 70°C and 90°C for 5 and 10 minutes, chemical scarification with concentrated sulfuric acid for 10, 15 or 20 minutes, pre-chilling (4°C) for 2, 4 or 6 weeks, soaking in gibberellic acid (500ppm) and continuous light. Treatments to break seed dormancy in *Echinacea angustifolia* included: untreated seed (control), soaking in gibberellic acid (250 and 500 ppm), continuous light, Potassium Nitrate (0/3%), pre-chilling (4°C) for 4, 7 or 10 weeks, continuous light and combined treatment (soaking in gibberellic acid (250ppm) and pre-chilling for 4 week). Treatments to break seed dormancy in *Myrtus communis* included: untreated seed (control), mechanical scarification with blade and sandpaper, chemical scarification with concentrated sulfuric acid for 3 minutes, pre-chilling (4°C) for 7 or 10 weeks and soaking in gibberellic acid (250 and 500ppm). According to results in *R. tinctorum*, sulfuric acid for 15 minutes was significantly efficient in promoting germination. From the above one can infer that dormancy of the seeds of *R. tinctorum* was probably associated with the seeds coat, since the treatment that induce germination were those that can effect disruption of the seed coat. This experiment also showed that combined treatment significantly increased *E. angustifolia* seed germination. As stratification and GA3 had main role on breaking of seed dormancy so it is known that dormancy is physiological and it is related to embryo and inhibitor factor or both of them. Results indicated that germination of *M. communis* seeds mechanically scratched with blade significantly increased. So, reason of seed dormancy is hard coated seeds. The seed coat is as one physical barrier against growth of embryo or radicle that inhibits in absorption of water and gas-exchanges. Therefore, type of dormancy is initial dormancy (induced dormancy).

Key words: dormancy, germination, *Rubia tinctorum L.*, *Echinacea angustifolia D.C.*, *Myrtus communis L.*