

بررسی تأثیر اسموپرایمینگ بر جوانه‌زنی گیاه بادرنجبویه (*Melissa officinalis* L.) تحت تنش شوری

مریم مکی‌زاده تفتی^{۱*}، روزبه فرهودی^۲ و محمد راستی‌فر^۳

*۱- نویسنده مسئول، دانشجوی دکتری، اکولوژی گیاهان زراعی، دانشگاه تبریز، پست الکترونیک: marytafti@yahoo.com

۲- استادیار، دانشگاه آزاد اسلامی واحد شوشتر

۳- کارشناس، پژوهشکده گیاهان دارویی جهاد دانشگاهی، تهران

تاریخ پذیرش: دی ۱۳۸۹

تاریخ اصلاح نهایی: دی ۱۳۸۹

تاریخ دریافت: اسفند ۱۳۸۸

چکیده

با توجه به اهمیت دارویی گیاه بادرنجبویه (*Melissa officinalis* L.) و فراوانی منابع آب و خاک شور در کشور، این تحقیق با هدف بررسی تأثیر اسموپرایمینگ بر جوانه‌زنی این گیاه تحت تنش شوری طی دو آزمایش جداگانه اجرا گردید. آزمایش اول با هدف تعیین مناسبترین شرایط پرایمینگ بذر گیاه بادرنجبویه در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار انجام شد. تیمارهای آزمایش شامل ترکیب تیماری پتانسیل اسمزی محلول پرایمینگ در چهار سطح (۴-، ۸-، ۱۲- و ۱۶- بار)، مدت زمان پرایمینگ در سه سطح (۳، ۵ و ۷ روز) و درجه حرارت پرایمینگ در دو سطح (۲۵ و ۲۰/۳۰ درجه سانتی‌گراد) و بذرهای شاهد (پرایم نشده) بود. نتایج نشان داد که بین تیمارهای اسموپرایمینگ از لحاظ درصد جوانه‌زنی، سرعت جوانه‌زنی و طول ریشه‌چه اختلاف معنی‌داری وجود داشت. مقایسه میانگین‌ها نشان داد که تیمار پتانسیل اسمزی ۱۶- بار در مدت زمان پنج روز و دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد نسبت به سایر تیمارها و شاهد سبب افزایش معنی‌داری در درصد و سرعت جوانه‌زنی بذر بادرنجبویه شد. آزمایش دوم با هدف بررسی تأثیر اسموپرایمینگ بر جوانه‌زنی بذر گیاه بادرنجبویه تحت تنش شوری به صورت آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در سه تکرار اجرا گردید. فاکتورهای مورد بررسی شامل تیمار بذری با دو سطح (بذر پرایم نشده و بذر پرایم شده) و تیمار شوری با چهار سطح (شاهد، ۴، ۸ و ۱۲ دسی‌زیمنس بر متر) بود که براساس نتایجی که در مرحله اول آزمایش به‌عنوان بهترین شرایط پرایمینگ بدست آمد اقدام به تهیه بذرهای پرایم شده گردید. نتایج نشان داد که در همه سطوح شوری، بذرهای پرایم شده به‌طور معنی‌داری درصد و سرعت جوانه‌زنی و طول ریشه‌چه بالاتری نسبت به بذرهای پرایم نشده دارند. نتایج نشان داد که اثر متقابل شوری و تیمارهای بذری نیز از لحاظ درصد و سرعت جوانه‌زنی و طول ریشه‌چه معنی‌دار بود.

واژه‌های کلیدی: بادرنجبویه (*Melissa officinalis* L.)، پتانسیل اسمزی، اسموپرایمینگ، جوانه‌زنی.

مقدمه

شوری، دما و تنش‌های حاصل از آنها در رشد گیاهان این مناطق دارای اهمیت می‌باشد. در این نواحی مهمترین تنش‌های غیرزنده مثل شوری آب و خاک، دما، سله‌بندی

از آنجاکه بخش عظیمی از زمین‌های زراعی ایران در مناطق خشک و نیمه‌خشک قرار دارند، بحث خشکی،

McDonald, Ghassemi-Golezani *et al.*, 2008؛ 1992
 Hus و Sung (۱۹۹۷) گزارش کردند که پرایمینگ
 سبب افزایش آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانت از قبیل گلوکاتایون
 و آسکوربات در بذر می‌گردد، که این آنزیم‌ها فعالیت
 پراکسیداسیون لیپید را طی جوانه‌زنی کاهش داده و باعث
 افزایش درصد جوانه‌زنی می‌شود. تکنیک‌های معمول
 پرایمینگ شامل اسموپرایمینگ (خیساندن بذر در
 محلول‌های اسمزی)، هیدروپرایمینگ (خیساندن بذر در
 آب) و هالوپرایمینگ (خیساندن بذر در محلول‌های
 نمکی) می‌باشد (Ashraf & Foolad, 2005).

اسموپرایمینگ بذرهای گاوزبان اروپایی در غلظت
 ۸- بار پلی‌اتیلن گلیکول، درصد جوانه‌زنی و سرعت
 جوانی‌زنی بذر را افزایش داد (مکی‌زاده تفتی و
 همکاران، ۱۳۸۵). همچنین اسموپرایمینگ بذرهای
 گاوزبان اروپایی درصد جوانه‌زنی، سرعت جوانه‌زنی و
 استقرار گیاهچه‌ها را تحت تنش شوری افزایش داد
 (توکل‌فشاری و همکاران، ۱۳۸۶).

اسموپرایمینگ بذرهای گوجه‌فرنگی و مارچوبه توسط
 محلول اسمزی پلی‌اتیلن گلیکول در پتانسیل اسمزی
 ۸- بار جوانه‌زنی بذر را در محیط شور افزایش داد (Pill
et al., 1991). پرایمینگ اسمزی به منظور بهبود عملکرد
 جوانه‌زنی بذر ممکن است عملکرد کل گیاه زراعی را
 بهبود بخشد. اسموپرایمینگ بذرهای چاودار به مدت دو
 روز و در غلظت ۲۰٪ پلی‌اتیلن گلیکول درصد جوانه‌زنی،
 سرعت جوانی‌زنی، استقرار گیاهچه‌ها و تولید ماده خشک
 را تحت تنش آبی، تنش سرما، شوری و غرقاب افزایش
 داد (Hur, 1991). پیش‌تیمار بذرهای ارقام مقاوم و
 حساس به شوری گندم بهاره با آب مقطر به مدت ۱۲-۴
 ساعت در غلظت‌های مختلف KNO_3 ، KCl ، $2H_2O$

خاک و زیادی یا کمی آب ممکن است به تنهایی یا در
 ترکیب با هم، به‌طور قابل‌ملاحظه‌ای جوانه‌زنی و استقرار
 گیاهچه‌ها را تحت تأثیر قرار دهد. جوانه‌زنی و استقرار
 گیاهچه‌ها در چرخه زندگی گیاه مراحل بحرانی بوده و
 استقرار موفق گیاه نه تنها وابسته به جوانه‌زنی سریع و
 یکنواخت بذر بلکه وابسته به توانایی بذر در جوانه‌زنی
 تحت شرایط تنش است (Windauer *et al.*, 2007).

اولین مرحله رشد گیاه جوانه‌زنی بذر است که طی سه
 مرحله جذب آب، کمون و خروج ریشه‌چه انجام می‌شود.
 فعالیت آنزیم‌ها طی مراحل اول و دوم شروع می‌شود و
 طی مرحله دوم تنفس افزایش یافته، واکنش‌های تجزیه و
 سنتز آغاز شده و فعال شدن آنزیم‌ها سبب شکستن
 بافت‌های ذخیره‌ای و نیز انتقال مواد می‌شود و سرانجام در
 مرحله سوم ریشه‌چه قابل رؤیت می‌شود. بنابراین
 تیمارهای اعمال شده برای ارتقاء شرایط بذر باید در
 مرحله اول و دوم جوانه‌زنی و قبل از خروج ریشه‌چه
 اعمال گردد (McDonald, 2000). یکی از این تیمارها
 پرایمینگ بذر می‌باشد که طی آن مراحل جذب آب و
 کمون جوانه‌زنی طی شده ولی خروج ریشه‌چه صورت
 نمی‌گیرد و بعد از کشت با توجه به طی شدن دو مرحله
 اول جوانه‌زنی، بذر به سرعت و به‌طور یکنواخت جوانه
 می‌زنند (McDonald, 2000). از فواید این تیمار می‌توان
 به افزایش درصد جوانه‌زنی، خروج یکنواخت‌تر و
 سریع‌تر گیاهچه‌ها، پیشرفت بلوغ، دامنه دمایی وسیع‌تر
 برای جوانه‌زنی، بازسازی سلول‌های آسیب‌دیده، کاهش
 موانع رشد جنین، افزایش کمی و کیفی سنتز پروتئین‌ها،
 حذف خواب بذر، افزایش تحمل به تنش‌های محیطی
 هنگام کشت و افزایش قدرت نمو گیاه اشاره کرد (Parera
 & Cantiliff, 1994؛ Khan *et al.*, 1992؛ Bennett *et al.*,

بررسی کردند. بذرها در پتانسیل صفر تا ۸- بار پلی اتیلن گلیکول ۶۰۰۰ در طول مدت ۲۸ روز در دمای ۲۰±۰/۵ درجه سانتی گراد پرایم شدند و نتایج نشان داد که عمل پرایمینگ منجر به افزایش تحمل به تنش خشکی می شود. بادرنجبویه (*Melissa officinalis* L.) گیاهیست علفی و چندساله از خانواده نعنائیان که به دلیل ترکیب های معطر خاص موجود در اسانس آن در صنایع دارویی، بهداشتی و غذایی کاربرد فراوانی دارد. بنابراین با توجه به اهمیت گیاه دارویی بادرنجبویه و فراوانی منابع آب و خاک شور در کشور و همچنین به دلیل وجود تحقیقات اندک روی جوانه زنی بذر بادرنجبویه، این تحقیق به منظور بررسی اثر اسموپرایمینگ بر جوانه زنی بذر این گیاه تحت تنش شوری انجام شد.

مواد و روشها

این تحقیق به منظور بررسی اثر اسموپرایمینگ بر جوانه زنی بذر گیاه بادرنجبویه تحت تنش شوری در دو بخش جداگانه در محل آزمایشگاه تکنولوژی بذر پژوهشکده گیاهان دارویی جهاد دانشگاهی در بهار و تابستان ۱۳۸۷ اجرا گردید.

تعیین مناسبترین شرایط اسموپرایمینگ بذر بادرنجبویه
آزمایش اول با هدف تعیین مناسبترین شرایط پرایمینگ بذر گیاه بادرنجبویه در قالب طرح کاملاً تصادفی در سه تکرار انجام شد. تیمارهای آزمایش شامل ترکیب تیماری پتانسیل اسمزی محلول پرایمینگ در چهار سطح (۴-، ۸-، ۱۲- و ۱۶- بار)، مدت زمان پرایمینگ در سه سطح (۳، ۵ و ۷ روز) و درجه حرارت پرایمینگ در دو سطح (۲۵ و ۲۰/۳۰ (۱۲ ساعت/۱۲ ساعت) درجه

CaCl_2 و $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ سرعت جوانه زنی بذرها را در محیط های شور بهبود بخشید (Ashraf & Iram, 2002). همچنین میان نمک های مختلف بکار برده شده برای پرایمینگ، KNO_3 و KCl اثر بازدارندگی روی رشد اولیه هر دو نوع رقم داشتند.

Kang و همکاران (۱۹۹۶) افزایش درصد جوانه زنی، جوانه زنی سریع و یکنواخت بذرها را در شرایط تنش خشکی و شوری گزارش کرده اند. Cano و همکاران (۱۹۹۱) افزایش محصول گوجه فرنگی پرایم شده را در شرایط تنش شوری مشاهده کردند. Souza و همکاران (۱۹۹۹) در بررسی پنج رقم گوجه فرنگی مشاهده کردند که پرایم کردن با پاکلوبوترازول سبب افزایش مقاومت به استرس خشکی و زودرس محصول شده، اما در مقدار محصول تغییری ایجاد نکرد. Hardegree و Emmerich (۱۹۹۰) اثر پتانسیل آبی و شوری را بر جوانه زنی چهار گراس مطالعه کردند و مشاهده کردند که پرایمینگ باعث افزایش درصد جوانه زنی بذرها تحت شوری و پتانسیل آبی می شود. Ashraf و Rauf (۲۰۰۱) گزارش کردند که پرایمینگ بذرها ذرت با آب یا محلول های اسمزی تحت تنش شوری، جوانه زنی و استقرار اولیه را بهبود بخشید. پرایمینگ بذرها را خربزه با NaCl تحت تنش شوری، درصد و سرعت خروج ریشه چه را افزایش داد (Sivritepe et al., 2003). پرایمینگ بذر گونه های مختلف تاج خروس با محلول های CaCl_2 و CaSO_4 سبب افزایش سبز شدن و رشد رویشی گیاهان مورد مطالعه تحت تنش شوری شد (Omami et al., 2005). Boydak و همکاران (۲۰۰۳) تأثیر پرایمینگ را روی جوانه زنی گونه های مختلف کاج در شرایط تنش خشکی

فرمول زیر استفاده گردید (Michel & Kaufmann, 1973):

$$\psi = - (1/18 \times 10^{-12}) C - (1/18 \times 10^{-4}) C^2 + (2/37 \times 10^{-4}) CT + (8/39 \times 10^{-7}) C^2 T$$

بذرهای غیرنرمال در نظر گرفته شدند. به منظور محاسبه سرعت جوانه‌زنی نسبت به محاسبه میانگین زمان جوانه‌زنی (MGT) اقدام شد (Scotl et al., 1984).

$$\text{میانگین زمان جوانه‌زنی} = \sum(D \times n) / \sum n$$

میانگین زمان جوانه‌زنی / ۱ = سرعت

n، تعداد بذرهای جوانه زده در روز و D تعداد روزهای شمارش شده از شروع آزمایش است. داده‌های حاصل از جوانه‌زنی توسط نرم‌افزار MSTAT-C مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند. مقایسه میانگین‌ها در تیمارهای مختلف با استفاده از آزمون چند دامنه‌ای دانکن انجام شد.

بررسی تأثیر اسموپرایمینگ بر جوانه زنی بذر بادرنجبویه تحت تنش شوری

این بررسی به صورت آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در سه تکرار اجرا گردید. فاکتورهای مورد بررسی شامل تیمار بذری با ۲ سطح (بذر پرایم نشده (شاهد) و بذر پرایم شده) و تیمار شوری با چهار سطح (آب مقطر به عنوان، ۴، ۸ و ۱۲ دسی‌زیمنس بر متر) بود. براساس نتایجی که در آزمایش اول به عنوان بهترین شرایط پرایمینگ بدست آمد (پتانسیل اسمزی ۱۶- بار در مدت زمان پنج روز و درجه حرارت ۲۵ درجه سانتی‌گراد) اقدام به تهیه بذرهای پرایم شده گردید. برای ایجاد تنش شوری از نمک کلرید سدیم (NaCl) استفاده شد. به منظور تهیه محلول‌های شوری با هدایت الکتریکی مورد نظر به کمک

سانتی‌گراد) و بذر شاهد (پرایم نشده) بود. برای انجام این تحقیق از محلول اسمزی پلی‌اتیلن گلیکول با وزن مولکولی ۶۰۰۰ استفاده شد. برای تهیه محلول اسمزی از

ψ = پتانسیل اسمزی بر حسب بار، C = غلظت بر حسب گرم در لیتر و T = درجه حرارت بر حسب درجه سانتی‌گراد می‌باشد. منشأ بذر مورد استفاده، بانک ژن بذر پژوهشکده گیاهان دارویی جهاد دانشگاهی بود. بذرهای به منظور ضد عفونی به مدت پنج دقیقه در محلول هیپوکلریت سدیم ۵٪ قرار گرفتند و بلافاصله ۲-۳ مرتبه با آب مقطر شسته شدند. سپس ۷ میلی‌لیتر از محلول اسمزی به ظروف پتری شیشه‌ای ۱۰ سانتی‌متری اضافه گردید که هر ظرف شامل ۵۰ عدد بذر بود. ظروف پتری با توجه به نوع تیمار داخل اتاقک رشدی با دما و مدت زمان معین قرار داده شدند. پس از طی زمان مورد نظر ظروف پتری از اتاقک رشد خارج شده و بذرهای پرایم شده با آب مقطر استریل شستشو شده و به محیط مناسب برای جوانه‌زنی منتقل شدند. برای مطالعه جوانه‌زنی از دو لایه کاغذ صافی واتمن در ظروف پتری ۱۵ سانتی‌متری که حاوی ۷ میلی‌لیتر آب مقطر بود استفاده شد. در هر ظرف پتری ۵۰ عدد بذر قرار داده شد و جوانه‌زنی به روش بالای کاغذ انجام شد. دما و مدت زمان جوانه‌زنی به صورت دمای ۲۰ درجه سانتی‌گراد و مدت زمان ۲۱ روز در شرایط تاریکی بود (ISTA, 2003). جوانه‌زنی زمانی در نظر گرفته شد که ریشه چه ۲ میلی‌متر طول داشت. شمارش بذرهای جوانه زده هر ۲۴ ساعت به مدت ۲۱ روز انجام شد. گیاهچه‌ها با هیپوکوتیل کوتاه، ضخیم و فنی شکل و ریشه اولیه بازداشته شده از رشد به عنوان

معادله زیر میزان نمک مورد نیاز برای حجم معینی از آب محاسبه گردید (علیزاده، ۱۳۷۸):

$$TDS = EC \times 640$$

TDS، مواد جامد حل شده بر حسب میلی گرم در لیتر و EC، هدایت الکتریکی بر حسب دسی زیمنس بر متر می باشد. برای مطالعه جوانه زنی تحت تنش شوری، ۷ میلی لیتر محلول شوری به ظروف پتری ۱۰ سانتی متری محتوی دو لایه کاغذ صافی و ۵۰ عدد بذر اضافه گردید. جوانه زنی به روش بالای کاغذ انجام شد و درجه حرارت و مدت زمان جوانه زنی (دمای ۲۰ درجه سانتی گراد و ۲۱ روز) (ISTA, 2003) تنظیم شد. جوانه زنی زمانی در نظر گرفته شد که ریشه چه دو میلی متر طول داشت. صفات مورد اندازه گیری شامل درصد جوانه زنی، سرعت جوانه زنی، طول ریشه چه و طول ساقه چه بود. داده های حاصل از جوانه زنی توسط نرم افزار MSTAT-C مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند. مقایسه میانگین ها در تیمارهای مختلف با استفاده از آزمون چند دامنه ای دانکن انجام شد. جدولها و شکلها با استفاده از نرم افزار EXCEL ترسیم شدند.

نتایج

تأثیر اسموپرایمینگ بر جوانه زنی بذر بادرنجبویه

نتایج نشان داد که بین تیمارهای اسموپرایمینگ از لحاظ درصد جوانه زنی اختلاف معنی داری وجود دارد (جدول ۱). مقایسه میانگین ها نشان داد که بالاترین درصد جوانه زنی مربوط به پتانسیل اسمزی ۱۶- بار در مدت زمان پنج روز و دمای ۲۵ درجه سانتی گراد می باشد که نسبت به سایر تیمارها و شاهد سبب افزایش معنی داری

در درصد جوانه زنی (۹۷/۳۳٪) بذرها شد (جدول ۲). نتایج نشان داد که پرایمینگ در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد در کلیه ترکیب های تیماری نسبت به تیمار مشابه در دمای ۲۰/۳۰ درجه سانتی گراد سبب افزایش جوانه زنی بذرها و بادرنجبویه شد، هر چند در برخی از تیمارها این افزایش معنی دار نبود (جدول ۲). همچنین در هر دو دمای ۳۰/۲۰ و ۲۵ درجه سانتی گراد، پرایمینگ در پتانسیل اسمزی ۱۶- بار به مدت ۵ روز نسبت به سایر پتانسیل های اسمزی و سایر زمان ها بالاترین درصد جوانه زنی را تولید نمود. نتایج نشان داد پایین ترین درصد جوانه زنی مربوط به تیمار ۴ روز پرایمینگ در پتانسیل اسمزی ۴- بار در هر دو دمای ۳۰/۲۰ و ۲۵ درجه سانتی گراد، پرایمینگ در پتانسیل اسمزی ۱۶- بار به مدت ۷ روز در دمای ۲۰/۳۰ درجه سانتی گراد و پرایمینگ در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد به مدت ۷ روز و پتانسیل اسمزی ۸- بار می باشد که نسبت به تیمار شاهد اختلاف معنی داری را نشان نمی دهد (جدول ۲).

نتایج نشان داد که بین تیمارهای اسموپرایمینگ از لحاظ سرعت جوانه زنی اختلاف معنی داری وجود دارد (جدول ۱). مقایسه میانگین ها نشان داد که بالاترین سرعت جوانه زنی مربوط به تیمار اسموپرایمینگ در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد و در سطح پتانسیل اسمزی ۱۶- بار در مدت ۵ روز می باشد که با سایر تیمارها تفاوت معنی داری دارد (جدول ۲). تیمار اسموپرایمینگ در پتانسیل اسمزی ۱۲- و ۱۶- بار به مدت ۴ روز و دمای ۲۵ درجه سانتی گراد نیز سبب افزایش معنی داری در سرعت جوانه زنی می شود که نسبت به بالاترین سرعت جوانه زنی اختلاف معنی داری نشان نمی دهد (جدول ۲). پایین ترین سرعت های جوانه زنی مربوط به پتانسیل

تحقیقات انجام شده بر روی بذر کرفس، Perezgarcia و همکاران (۱۹۹۵) تسریع جوانه‌زنی بذرهای پرایم شده را مشاهده کردند.

نتایج نشان داد که بین تیمارهای پرایمینگ از لحاظ طول ریشه‌چه اختلاف معنی‌داری وجود دارد (جدول ۱). مقایسه میانگین‌ها نشان داد که بالاترین طول ریشه‌چه مربوط به تیمار پتانسیل اسمزی ۱۶- بار و مدت زمان ۵ روز در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد می‌باشد (جدول ۲). همچنین نتایج نشان داد که بین تیمارهای اسموپرایمینگ از لحاظ طول ساقه‌چه اختلاف معنی‌داری وجود ندارد (جدول ۱)، هر چند بالاترین طول ساقه‌چه نیز مانند سایر عامل‌های اندازه‌گیری شده مربوط به تیمار اسموپرایمینگ در پتانسیل اسمزی ۱۶- بار و مدت زمان ۵ روز در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد می‌باشد (جدول ۲). نتایج نشان داد که پیش‌تیمار بذر در بهبود رشد ریشه‌چه مؤثرتر از ساقه‌چه بوده است.

به‌طور مشابه Jett و همکاران (۱۹۹۶) گزارش کرده‌اند که پرایمینگ ماتریکسی بذر کلم بروکلی نسبت به بذر شاهد باعث افزایش رشد ریشه‌چه می‌شود. در بررسی‌های انجام شده روی بذر پرایم شده پیاز، Basra و همکاران (۱۹۹۴) افزایش رشد ریشه‌چه، ساقه‌چه و رشد اولیه دانه‌ها را مشاهده کردند. Al-Karaki (۱۹۹۸) افزایش وزن تر و طول ریشه‌چه و ساقه‌چه گندم و جو را بر اثر پرایمینگ گزارش کرد.

بررسی تأثیر اسموپرایمینگ بر جوانه‌زنی بذر بادرنجبویه تحت تنش شوری

نتایج نشان داد که با افزایش تنش شوری درصد جوانه‌زنی در هر دو گروه بذرهای پرایم شده و پرایم

اسمزی ۴- بار و مدت زمان ۴ روز در هر دو دمای ۲۵ و ۲۰/۳۰ درجه سانتی‌گراد و پتانسیل اسمزی ۸-، ۱۲- و ۱۶- بار به مدت ۷ روز در هر دو دما می‌باشد که نسبت به شاهد اختلاف معنی‌داری ندارند (جدول ۲).

در آزمایش‌های انجام شده روی بذرهای پیاز (Basra Sivritepe & Dourado, 1994)، نخودفرنگی (Jett et al., 1996)، شلغم (Zheng et al., 1994)، گل پنج‌هزاری (Fay et al., 1994) و هندوانه (Demir & Van de Venter, 1999) افزایش سرعت و درصد جوانه‌زنی بذرهای پرایم شده مشاهده شده است که با یافته‌های این تحقیق مبنی بر تأثیر مثبت پرایمینگ بر سرعت و درصد جوانه‌زنی بذرهای همخوانی دارد.

در طول پرایمینگ، جنین نمو پیدا کرده و آندوسپرم را فشرده می‌سازد که نیروی فشار جنین و فعالیت‌های هیدرولتیکی دیواره‌های سلولی آندوسپرم و فضای ایجاد شده داخل بذر پرایم شده ممکن است بیرون آمدن ریشه و میزان جوانه‌زنی را با تسهیل جذب آب تسریع کند (Bradford et al., 1988؛ Liu et al., 1993؛ Liptay & Zariffa, 1993). همچنین پرایمینگ با توسعه فاز دو از سه فاز جوانه‌زنی از طریق کوتاه نمودن مدت زمان سوخت و ساز باعث تسریع جوانه‌زنی می‌شود (Bradford, 1995).

در بررسی‌های انجام شده بر روی بذرهای پرایم شده هویج، Finch-Savage (۱۹۹۰) افزایش یکنواختی و سرعت خروج دانه‌ها و Tylkowska و Van den Bulk (۲۰۰۱)، تسریع و یکنواختی جوانه‌زنی بذرها را گزارش کرده‌اند. Gray و همکاران (۱۹۹۰) مشاهده کردند که دو روش اسموپرایمینگ و هیدروپرایمینگ سبب افزایش سرعت و یکنواختی جوانه‌زنی بذر تره‌فرنگی می‌شود. در

نشده کاهش یافت که درصد کاهش در بذره‌های پرایم نشده بیشتر از بذره‌های پرایم شده بود. نتایج نشان داد که اثر متقابل شوری و تیمار بذری بر درصد جوانه زنی معنی دار می‌باشد (جدول ۳). مقایسه میانگین‌ها نشان داد که بالاترین درصد جوانه زنی (۹۶/۶۷٪) مربوط به بذره‌های پرایم شده در سطح شاهد (آب مقطر) و پایین‌ترین درصد جوانه زنی (۳/۳۳٪) مربوط به بذره‌های پرایم نشده در شوری ۱۲ دسی‌زیمنس بر متر می‌باشد (شکل ۱).

Kang و همکاران (۱۹۹۶) افزایش درصد جوانه زنی و جوانه زنی سریع و یکنواخت بذر گوجه‌فرنگی پرایم شده را در شرایط تنش خشکی و شوری و Cano و همکاران (۱۹۹۱) افزایش محصول گوجه‌فرنگی پرایم شده را در شرایط تنش شوری مشاهده کردند. Hardegree و Emmerich (۱۹۹۰) اثر تنش شوری را بر جوانه زنی چهار گونه گراس مطالعه کردند و مشاهده کردند که بذر پرایم شده درصد جوانه زنی بالایی در شرایط شوری نسبت به بذر شاهد دارد.

تجزیه واریانس سرعت جوانه زنی بذرها نشان داد که اثر متقابل تیمارهای بذری و سطوح مختلف شوری معنی دار می‌باشد (جدول ۳). همچنین مقایسه میانگین‌ها نشان داد که بالاترین سرعت جوانه‌زنی بذرها مربوط به بذره‌های پرایم شده در سطح شاهد می‌باشد (شکل ۲). نتایج نشان داد که در تمام سطوح شوری بذره‌های پرایم شده سرعت جوانه زنی بالاتری نسبت به بذره‌های پرایم نشده نشان می‌دهند (شکل ۲). از لحاظ سرعت جوانه زنی بین بذره‌های پرایم نشده در سطح شاهد و بذره‌های پرایم نشده در سطح شوری ۴ و ۸ دسی‌زیمنس و بذره‌های پرایم شده در سطح شوری ۱۲ دسی‌زیمنس بر متر اختلاف معنی داری وجود ندارد. همچنین نتایج نشان داد که شوری مؤثرتر از ساقه‌چه بوده است.

سبب کاهش معنی دار سرعت جوانه زنی بذره‌های پرایم شده و پرایم نشده می‌شود (شکل ۲). در آفتابگردان، سورگوم و هندوانه، پرایمینگ باعث افزایش سرعت جوانه زنی تحت تنش شوری شده و گیاهچه‌های حاصل از بذره‌های پرایم شده با سرعت بیشتری استقرار می‌یابند (Demir & Van de Venter, 1999؛ Foti et al., 2002؛ Demir Kaya et al., 2006) که با یافته‌های این تحقیق مبنی بر تأثیر مثبت پرایمینگ بر سرعت جوانه‌زنی در شرایط تنش و بدون تنش همخوانی دارد. Kang و همکاران (۱۹۹۶) نیز جوانه زنی سریع و یکنواخت بذر گوجه‌فرنگی پرایم شده را در شرایط تنش خشکی و شوری گزارش نموده‌اند.

طول ریشه‌چه نیز با افزایش تنش شوری به‌طور معنی داری کاهش می‌یابد. با این‌که در بذره‌های پرایم شده نیز با افزایش تنش شوری طول ریشه‌چه کم می‌شود، اما در کلیه سطوح تنش شوری طول ریشه‌چه بذره‌های پرایم شده بیشتر از بذره‌های پرایم نشده بود. در نتایج حاصل از تجزیه آماری طول ریشه‌چه نشان داد که اثر متقابل تیمار بذری و سطوح مختلف شوری معنی دار می‌باشد (جدول ۳). نتایج نشان داد که بالاترین طول ریشه‌چه مربوط به بذره‌های پرایم شده در سطح شاهد (۳۲ میلی‌متر) می‌باشد. نتایج نشان داد که شوری سبب کاهش معنی دار طول ریشه‌چه در بذره‌های پرایم شده و پرایم نشده می‌شود (شکل ۳). نتایج حاصل از تجزیه واریانس طول ساقه‌چه نشان داد که اثر متقابل تیمار بذری و سطوح مختلف شوری معنی دار نمی‌باشد (جدول ۳ و شکل ۴). همچنین نتایج نشان داد که پیش‌تیمار بذر در بهبود رشد ریشه‌چه مؤثرتر از ساقه‌چه بوده است.

نشده کاهش یافت که درصد کاهش در بذره‌های پرایم نشده بیشتر از بذره‌های پرایم شده بود. نتایج نشان داد که اثر متقابل شوری و تیمار بذری بر درصد جوانه زنی معنی دار می‌باشد (جدول ۳). مقایسه میانگین‌ها نشان داد که بالاترین درصد جوانه زنی (۹۶/۶۷٪) مربوط به بذره‌های پرایم شده در سطح شاهد (آب مقطر) و پایین‌ترین درصد جوانه زنی (۳/۳۳٪) مربوط به بذره‌های پرایم نشده در شوری ۱۲ دسی‌زیمنس بر متر می‌باشد (شکل ۱).

Kang و همکاران (۱۹۹۶) افزایش درصد جوانه زنی و جوانه زنی سریع و یکنواخت بذر گوجه‌فرنگی پرایم شده را در شرایط تنش خشکی و شوری و Cano و همکاران (۱۹۹۱) افزایش محصول گوجه‌فرنگی پرایم شده را در شرایط تنش شوری مشاهده کردند. Hardegree و Emmerich (۱۹۹۰) اثر تنش شوری را بر جوانه زنی چهار گونه گراس مطالعه کردند و مشاهده کردند که بذر پرایم شده درصد جوانه زنی بالایی در شرایط شوری نسبت به بذر شاهد دارد.

تجزیه واریانس سرعت جوانه زنی بذرها نشان داد که اثر متقابل تیمارهای بذری و سطوح مختلف شوری معنی دار می‌باشد (جدول ۳). همچنین مقایسه میانگین‌ها نشان داد که بالاترین سرعت جوانه‌زنی بذرها مربوط به بذره‌های پرایم شده در سطح شاهد می‌باشد (شکل ۲). نتایج نشان داد که در تمام سطوح شوری بذره‌های پرایم شده سرعت جوانه زنی بالاتری نسبت به بذره‌های پرایم نشده نشان می‌دهند (شکل ۲). از لحاظ سرعت جوانه زنی بین بذره‌های پرایم نشده در سطح شاهد و بذره‌های پرایم نشده در سطح شوری ۴ و ۸ دسی‌زیمنس و بذره‌های پرایم شده در سطح شوری ۱۲ دسی‌زیمنس بر متر اختلاف معنی داری وجود ندارد. همچنین نتایج نشان داد که شوری

تیمارهای پیش از کاشت با محلول‌های اسمزی نه تنها جوانه‌زنی بذر بیشتر گیاهان زراعی را بهبود می‌بخشد، بلکه رشد بعدی و فرایندهای متابولیکی را تحریک می‌کند و از این رو عملکرد نهایی گیاهان زراعی را بهبود می‌بخشد (Sallam, 1999).

جدول ۱- تجزیه واریانس اثر دما، مدت زمان پرایمینگ و پتانسیل اسمزی بر جوانه‌زنی بذر بادرنجبویه

میانگین مربعات				درجه آزادی	منابع تغییرات
طول ساقه‌چه	طول ریشه‌چه	سرعت جوانه‌زنی	درصد جوانه‌زنی		
۵/۵۵۹ ns	۱۲/۴۲۴ *	۰/۰۴۴ **	۱۴۵/۳۴۲ **	۲۴	تیمار
۶/۱۴۷	۶/۲۸۰	۰/۰۰۱	۱۶/۲۶۷	۵۰	خطا
٪۱۱/۹۰	٪۹/۱۴	٪۶/۳۷	٪۴/۹۴		ضریب تغییرات

*: معنی‌دار در سطح احتمال ٪۱
 **: معنی‌دار در سطح احتمال ٪۵
 ns: عدم وجود اختلاف معنی‌دار

جدول ۲- تجزیه واریانس تأثیر سطوح مختلف شوری و تیمار بذری بر جوانه‌زنی بذر بادرنجبویه

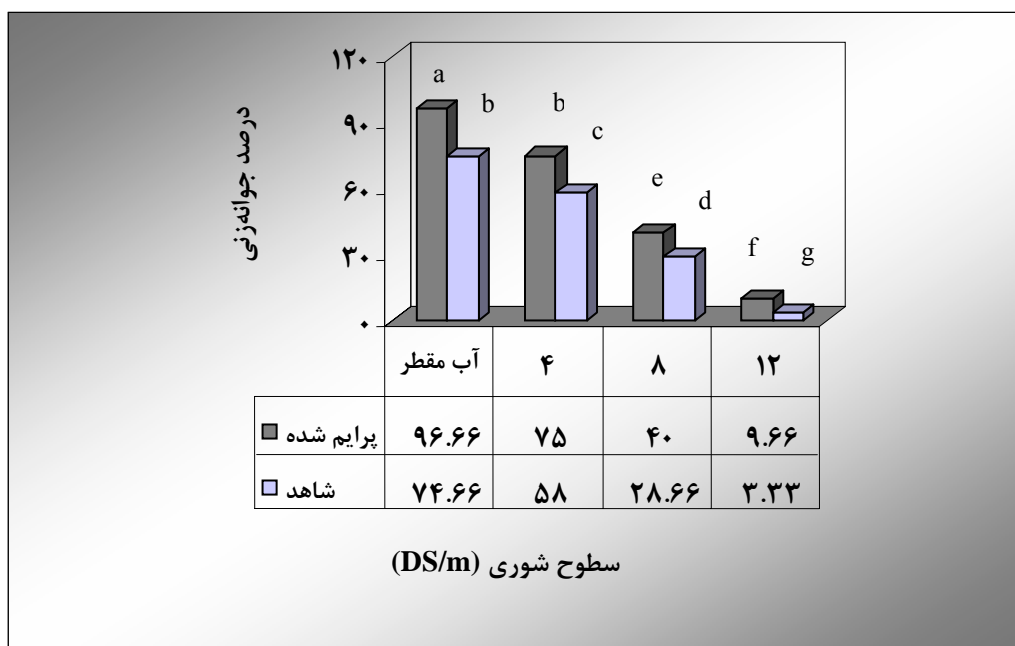
میانگین مربعات				درجه آزادی	منابع تغییرات
طول ساقه‌چه	طول ریشه‌چه	سرعت جوانه‌زنی	درصد جوانه‌زنی		
۱۷۴/۳۳۳ **	۲۷۶/۴۸۶ **	۰/۰۷۱ **	۵۸۱۹/۶۱۱ **	۳	تیمار شوری
۸/۱۶۷ ns	۷۷/۰۴۲ **	۰/۱۵۲ **	۱۲۰۴/۱۶۷ **	۱	تیمار بذری
۲/۲۷۸ ns	۱۳/۸۱۹ *	۰/۰۲۴ **	۲۰۸/۱۶۷ **	۳	تیمار شوری × تیمار بذری
۱۳۳/۳۳۳	۳/۵۰۰	۰/۰۰۳	۱۳۷/۳۳۳	۱۶	خطا
٪۱۷/۳۲	٪۸/۷۲	٪۱۲/۰۶	٪۵/۷۷		ضریب تغییرات

*: معنی‌دار در سطح احتمال ٪۱
 **: معنی‌دار در سطح احتمال ٪۵
 ns: عدم وجود اختلاف معنی‌دار

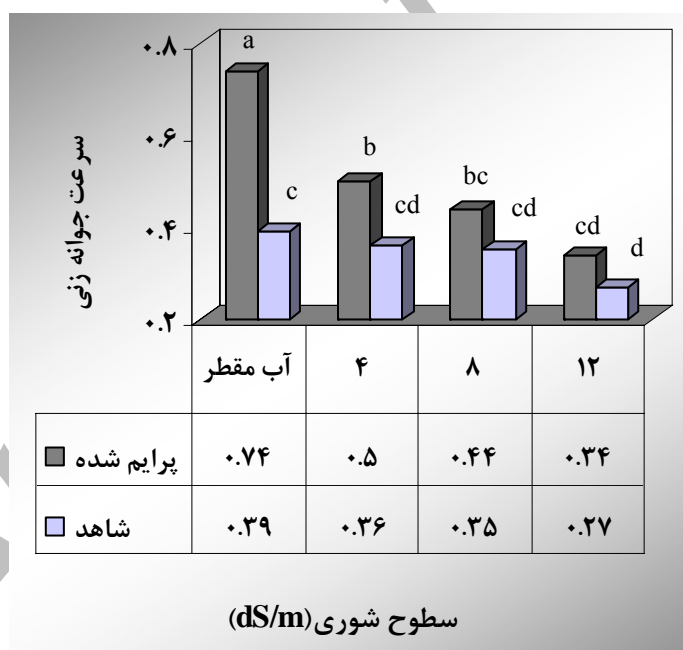
جدول ۳- میانگین اثر دما، مدت زمان پرایمینگ و پتانسیل اسمزی بر جوانه‌زنی بذر بادرنجبویه

طول ساقه‌چه	طول ریشه‌چه	سرعت جوانه‌زنی	درصد جوانه‌زنی	پتانسیل اسمزی (بار)	مدت زمان پرایمینگ (روز)	درجه حرارت (سانتی‌گراد)
۲۰/۰۰ ab	۲۷/۳۳ ab	۰/۴۰ i	۷۸/۰۰ fghi	-۴		
۱۹/۶۷ ab	۲۷/۳۳ ab	۰/۵۹ ef	۷۸/۶۷ efghi	-۸	۳	
۲۰/۰۰ ab	۲۷/۶۷ ab	۰/۷۱ ab	۸۸/۰۰ bc	-۱۲		
۲۰/۳۳ ab	۲۹/۳۳ ab	۰/۷۰ abc	۸۶/۶۷ bc	-۱۶		
۲۰/۳۳ ab	۲۷/۶۷ ab	۰/۵۱ g	۸۶/۶۷ bed	-۴		
۲۳/۰۰ a	۲۸/۰۰ ab	۰/۴۳ hi	۸۸/۰۰ bc	-۸	۵	۲۵
۲۰/۳۳ ab	۲۸/۰۰ ab	۰/۵۰ g	۸۵/۳۳ bcdef	-۱۲		
۲۳/۰۰ a	۳۲/۰۰ a	۰/۷۴ a	۹۷/۳۳ a	-۱۶		
۲۲/۳۳ ab	۲۸/۶۷ ab	۰/۶۳ de	۸۸/۰۰ bc	-۴		
۲۱/۰۰ ab	۲۶/۳۳ b	۰/۴۰ i	۷۲/۶۷ hij	-۸	۷	
۲۰/۳۳ ab	۲۷/۰۰ b	۰/۴۰ i	۸۲/۰۰ bcdefg	-۱۲		
۲۱/۰۰ ab	۲۵/۰۰ bc	۰/۳۹ i	۷۶/۰۰ ghi	-۱۶		
۲۲/۶۷ a	۲۵/۰۰ bc	۰/۴۰ i	۷۲/۶۷ hij	-۴		
۲۰/۳۳ ab	۲۶/۰۰ b	۰/۵۱ g	۷۷/۳۳ ghi	-۸	۳	
۱۹/۶۷ ab	۲۵/۰۰ bc	۰/۶۰ ef	۸۱/۳۳ cdefg	-۱۲		
۲۲/۳۳ ab	۲۹/۳۳ ab	۰/۶۸ bcd	۸۶/۰۰ bcde	-۱۶		
۱۹/۶۷ ab	۲۸/۳۳ ab	۰/۴۶ gh	۸۳/۳۳ bcdefg	-۴		
۲۰/۶۷ ab	۲۷/۶۷ ab	۰/۴۳ hi	۸۱/۳۳ cdefg	-۸	۵	۲۰/۳۰
۲۳/۶۷ a	۲۸/۳۳ ab	۰/۵۱ g	۸۲/۰۰ bcdefg	-۱۲		
۲۱/۰۰ ab	۲۹/۶۷ ab	۰/۶۵ cde	۸۹/۳۳ b	-۱۶		
۲۱/۳۳ ab	۲۸/۶۷ ab	۰/۵۶ f	۸۶/۶۷ bed	-۴		
۱۷/۶۷ b	۲۱/۳۳ c	۰/۳۸ i	۶۸/۰۰ j	-۸	۷	
۱۹/۶۷ ab	۲۶/۰۰ b	۰/۳۷ i	۸۰/۰۰ defgh	-۱۲		
۲۰/۰۰ ab	۲۷/۶۷ ab	۰/۳۹ i	۷۱/۳۳ ij	-۱۶		
۲۰/۶۷ ab	۲۸/۰۰ ab	۰/۳۹ i	۷۲/۶۷ hij		شاهد (پرایم نشده)	

میانگین‌های با حروف غیرمشترک دارای اختلاف معنی‌دار می‌باشند.



شکل ۱- اثر متقابل تیمار بذری و سطوح مختلف شوری بر درصد جوانه‌زنی بذر بادرنجبویه

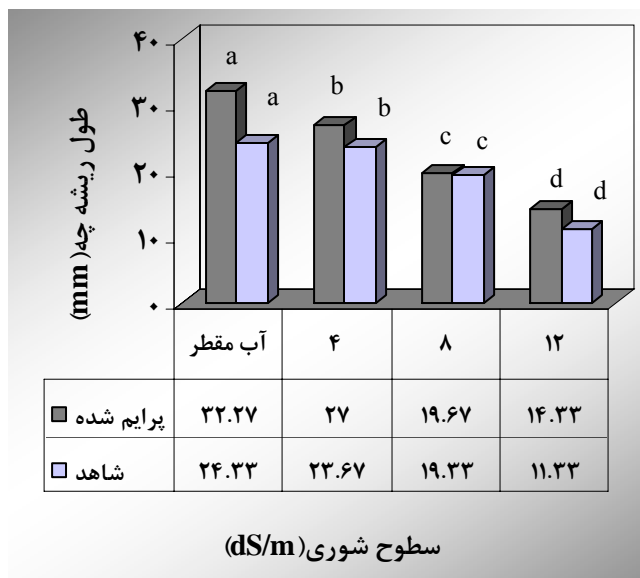


شکل ۲- اثر متقابل تیمار بذری و سطوح مختلف شوری بر سرعت جوانه‌زنی بذر بادرنجبویه

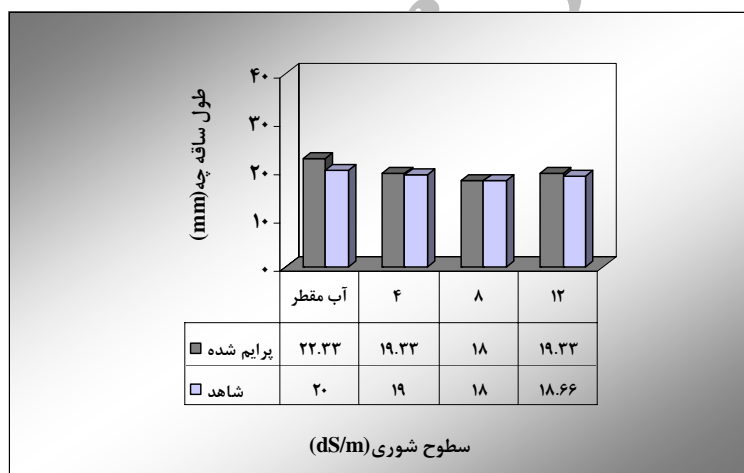
بحث

در نتیجه پرایمینگ بذر تغییرات مولکولی و بیوشیمیایی متعددی شامل افزایش فعالیت‌های آنزیمی و متابولیکی، سنتز پروتئین‌ها، فعالیت‌های تنفسی و تشکیل آدنوزین تری فسفات

که برای سنتز ماکرومولکول‌ها، غشاهای و مواد لازم برای دیواره سلولی لازم است، رخ می‌دهد (Parera & Cantiliff, 1992; Khan, 1992). در طول پرایمینگ جنین توسعه و نمو پیدا می‌کند و آندوسپرم را فشرده می‌سازد که نیروی فشار جنین و



شکل ۳- اثر متقابل تیمار بذری و سطوح مختلف شوری بر طول ریشه چه بذر بادرنجبویه



شکل ۴- اثر متقابل تیمار بذری و سطوح مختلف شوری بر طول ساقه چه بذر بادرنجبویه

افزایش تحمل بذر در تنش شوری می‌شود. Hus و Sung (۱۹۹۷) گزارش نمودند که پرایمینگ سبب افزایش آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانت از قبیل گلوکاتایون و آسکوربات در بذر می‌گردد که این آنزیم‌ها فعالیت پراکسیداسیون لیپید را طی جوانه‌زنی کاهش داده و باعث افزایش درصد جوانه‌زنی می‌شود.

پرایمینگ با توسعه فاز دو از سه فاز جوانه‌زنی از طریق کوتاه نمودن مدت زمان سوخت و ساز باعث تسریع جوانه‌زنی می‌شود و در اسموپرایمینگ، سنتز پروتئین و

فعالیت‌های هیدرولتیکی دیواره‌های سلولی آندوسپرم و همچنین فضای ایجاد شده داخل بذر پرایم شده ممکن است بیرون آمدن ریشه و میزان جوانه‌زنی را با تسهیل جذب آب تسریع کند (Argerich & Bradford, 1989; Liu et al., 1993; Bradford, 1986). Liptay & Zariffa (1993) بررسی بذرها پرایم شده مختلف تحت تنش بیان نمود که اسموپرایمینگ باعث افزایش فعالیت متابولیکی بذرها می‌شود، اما خروج ریشه چه صورت نمی‌گیرد و این عمل منجر به

- DNA افزایش یافته و همچنین بر فسفولیپیدهای سلول غشایی تأثیر گذار می‌باشد (Bradford, 1995).
- نتایج این تحقیق نشان داد که پرایمینگ سبب بهبود مؤلفه‌های جوانه‌زنی و رشد گیاهچه بادرنجبویه در شرایط تنش خشکی می‌شود. به عبارتی جوانه‌زنی بذره‌های تیمار شده نسبت به بذره‌های شاهد زودتر آغاز شده و در نتیجه، تحت تنش‌های محیطی بذرها سریعتر استقرار یافته و زودتر از خاک خارج خواهند شد و مدت زمان کمتری در معرض آفات و پاتوژن‌های خاکری قرار خواهند گرفت. نظر به این‌که بذره‌های پرایم شده سرعت جوانه‌زنی بیشتری نسبت به شاهد دارند؛ در نتیجه در یک زمان معین نسبت به بذره‌های شاهد ماده خشک بیشتری تحت تنش تولید خواهند نمود. به‌طور کلی می‌توان گفت جوانه‌زنی و سبز شدن خوب، کلید کنترل‌کننده مقاومت و استقرار گیاه هستند و استقرار بهتر گیاه می‌تواند منجر به افزایش مقاومت به خشکی، شوری، دما، کاهش آسیب آفات و افزایش عملکرد گیاهان زراعی شود.
- ### منابع مورد استفاده
- توکل افشاری، ر.، مجنون‌حسینی، ن.، مکی‌زاده تفتی، م. و نقدی‌بادی، ح.، ۱۳۸۶. بررسی تأثیر اسموپرایمینگ بذر بر عملکرد کمی و کیفی گیاه گاوزبان (*Borago officinalis* L.) تحت تنش شوری. علوم کشاورزی ایران، ۳۸(۱): ۲۰۵-۱۹۳.
- علیزاده، ا. ۱۳۷۸. رابطه آب و خاک و گیاه. انتشارات آستان قدس رضوی، ۳۵۳ صفحه.
- مکی‌زاده تفتی، م.، توکل افشاری، ر.، مجنون‌حسینی، ن.، نقدی‌بادی، ح. و مهدی‌زاده، ع.، ۱۳۸۵. تأثیر آماده‌سازی اسمزی بر جوانه‌زنی بذر گاوزبان (*Borago officinalis* L.) در راستای بهینه‌سازی تولید. تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران، ۲۲(۳): ۲۱۶-۲۲۲.
- Al-Karaki, G.N., 1998. Response of wheat and barley during germination to seed osmopriming at different water potential. *Journal of Agronomy and Crop Science*, 181(4): 229-235.
- Argerich, C.A. and Bradford, K.J., 1989. The effects of priming and ageing on seed vigour in tomato. *Journal of Experimental Botany*, 40(5): 599-607.
- Ashraf, M. and Rauf, H., 2001. Inducing salt tolerance in maize *Zea mays* (L.) through seed priming with chloride salts: growth and ion transport at early growth stages. *Acta Physiologiae Plantarum*, 23: 407-414.
- Ashraf, M. and Foolad, M.R., 2005. Pre-sowing seed treatment: A shotgun approach to improve germination, plant growth and crop yield under saline and non-saline conditions. *Advances in Agronomy*, 88: 223-271.
- Ashraf, M. and Iram, A., 2002. Optimization and influence of seed priming with salts of potassium or calcium in two spring wheat cultivars differing in salt tolerance at the initial growth stages. *Agrochimica*, 46(1-2): 47-55.
- Basra, A.S., Singh, B. and Malik, C.P., 1994. Priming induced changes in polyamine levels in relation to vigor of aged onion seeds. *Botanical Bulletin of Academia Sinica*, 35(1): 19-23.
- Bennett, M.A., Fritz, V.A. and Callan, N.W., 1992. Impact of seed treatments on crop stand establishment. *Hort Technology*, 2: 345-349.
- Boydak, M., Dirik, H., Tilki, F. and Çalikoglu, M., 2003. Effects of water stress on germination in six provenances of *Pinus brutia* seed from different bioclimatic zones in Turkey. *Turkish Journal of Agriculture*, 27: 91-97.
- Bradford, K.J., 1986. Manipulation of seed water relation via osmotic priming to improve germination under stress conditions. *Horticultural Science*, 21: 1105-1112.
- Bradford, K.J., 1995. Water Relations in Seed Germination: 351-396. In: Kigel, J. and Galili, G. (eds.), *Seed Development and Germination*. Marcel Dekker, New York, 872p.
- Bradford, K.J., May, D.M., Hoyle, B.J., Skibinski, Z.S., Scott, S.J. and Taylor, K.B., 1988. Seed and soil treatments to improve emergence of muskmelon from cold crusted soils. *Crop Science*, 28(6): 1001-1005.
- Cano, E.A., Bolarin, M.C., Perez-Alfocea, F. and Caro, M., 1991. Effect of NaCl priming on increased salt tolerance in tomato. *Journal of Horticultural Science*, 66(5): 621-628.
- Demir Kaya, M., Okçu, G., Atak, M., Çikili, Y. and Kolsarici, Ö., 2006. Seed treatment to overcome salt and drought stress during germination in sunflower (*Helianthus annuus* L.). *European Journal of Agronomy*, 24(4): 291-295.
- Demir, I. and Van de Venter, H.A., 1999. The effect of priming treatments on the performance of watermelon (*Citroillus lanatus* (Thunb) Matsum Nakai) seeds under temperature and osmotic stress. *Seed Science and Technology*, 27(3): 871-875.
- Fay, A.M., Bennet, M.A. and Still, S.M., 1994. Osmotic seed priming of *Rudbeckia fulgida* improves germination and expands germination range. *Horticultural Science*, 29(8): 868-870.
- Finch -Savage, W.E., 1990. The effect of osmotic seed priming and the timing of water availability in the seed

- Michel, B.E. and Kaufmann, M.R. 1973. The osmotic potential of polyethylene glycol 6000. *Plant Physiology*, 51(5): 914-916.
- Omami, E.N., 2005. Response of Amaranth to Salinity Stress. University of Pretoria etd, 235p.
- Parera, C.A. and Cantliffe, D.J., 1992. Enhanced emergence and seedling vigor in shrunken-2 sweet corn by seed disinfection and solid matrix priming. *Journal of the American Society of Horticultural Science*, 117: 400-403.
- Perezgarcia, F., Pita, J.M., Gonzalezbenito, M.E. and Iriondo, J.M., 1995. Effects of light, temperature and seed priming on germination of celery seeds (*Apium graveolens* L.). *Seed Science and Technology*, 23(2): 377-383.
- Pill, W.G., Frett, J. and Morneau, D.C., 1991. Germination and seedling emergence of primed tomato and asparagus seeds under adverse conditions. *Horticultural Science*, 26: 1160-1162.
- Sallam, H.A., 1999. Effect of some seed-soaking treatments on growth and chemical components on faba bean plants under saline conditions. *Annals of Agricultural Science*, 44: 159-171.
- Scotl, S.J., Jones, R.A. and Williams, W.A., 1984. Review of data analysis methods for seed germination. *Crop Science*, 24(6): 1192-1199.
- Sivritepe, H.O. and Dourado, A.M., 1995. The effect of priming treatments on the viability and accumulation of chromosomal damage in aged pea seeds. *Annals of Botany*, 75(2): 165-171.
- Sivritepe, N., Sivritepe, H.O. and Eris, A., 2003. The effects of NaCl priming on salt tolerance in melon seedlings grown under saline conditions. *Scientia Horticulture*, 97(3-4): 229-237.
- Souza-Machado, V., Pitblado, R., Ali, A. and May, P., 1999. Paclobutrazol in tomato (*Lycopersicon esculentum*) for improved tolerance to early transplanting and earlier harvest maturity. *Acta Horticulture*, 487: 139-143.
- Tylkowska, K. and Van den Bulk, R.W., 2001. Effects of osmo and hydropriming on fungal infestation levels and germination of carrot seeds contaminated with *Alternaria* Spp. *Seed Science and Technology*, 29: 365-375.
- Windauer, L., Altuna, A. and Benech-Arnold, R., 2007. Hydrotime analysis of *Lesquerella fendleri* seed germination responses to priming treatments. *Industrial Crops and Products*, 25: 70-74.
- Zheng, G.H., Wilen, R.W., Slinkard, A.E. and Gusta, L.V., 1994. Enhancement of canola seed germination and seedling emergence at low temperatures by priming. *Crop Science*, 34(6): 1589-1593.
- bed on the predictability of carrot seedling establishment in the field. *Acta Horticulture*, 267: 209-216.
- Foti, S., Cosentino, S.L., Patane, C. and Agosta, G.M.D., 2002. Effect of osmoconditioning upon seed germination of Sorghum (*Sorghum Bicolor* (L.) Moench) under low temperatures. *Seed Science and Technology*, 30: 521-533.
- Ghassemi-Golezani, K., Aliloo, A.A., Valizadeh M. and Moghaddam, M., 2008. Effects of different priming techniques on seed invigoration and seedling establishment of lentil (*Lens culinaris* Medik). *Journal of Food Agriculture and Environment*, 6: 222-226.
- Gray, D., Rowse, H.R. and Drew, R.L.K., 1990. A comparison of two large scale seed priming techniques. *Annals of Applied Biology*, 116(3): 611-616.
- Hardegree, S.P. and Emmerich, W.E., 1990. Effect of polyethylene glycol exclusion on the water potential of solution saturated filter paper. *Plant physiology*, 92(2): 462-466.
- Hur, S.N., 1991. Effect of osmoconditioning on the productivity of Italian ryegrass and sorghum under suboptimal conditions. *Korean Journal of Animal Science*, 33(1): 101-105.
- Hus, J.L. and Sung, J.M., 1997. Antioxidant role of glutathione associated with accelerated agina and hydration of triploid Watermelon seeds. *Physiologia Plantarum*, 100: 967-974.
- International Seed Testing Association (ISTA), 2003. Amendments 2006 to ISTA Handbook on Seedling Evaluation, 3rd Edition, 520p.
- Jett, L.W., Welbavm, G.E. and Morse, R.D., 1996. Effects of matric and osmotic priming treatments on Broccoli seed germination. *Journal of the American Society for Horticultural Science*, 121(3):423-429.
- Kang, J.S., Cho, J.L. and Jeong, Y.O., 1996. Effect of seed priming on the germinability of tomato seeds under saline stress. *Journal of the Korean Society for Horticultural Science*, 37(4):516-521.
- Khan, A.A., 1992. PrePlant Physiologyogical seed conditioning. *Horticultural Reviews*, 14: 131-181.
- Liptay, A. and Zariffa, N., 1993. Testing the morphological aspects of polyethylene glycol-primed tomato seeds with proportional odds analysis. *Horticultural Science*, 28(9): 881-883.
- Liu, Y., Van Der Burg, W.J., Aartse, J.W., van Zwol, R.A., Jalink, H. and Bino, R.J., 1993. X-ray studies on changes in embryo and endosperm morphology during priming and inhibition of tomato seeds. *Seed Science Research*, 3: 171-178.
- McDonald, M.B., 2000. Seed Priming: 287-325. In: Black, M. and Bewley, J.D. (eds). *Seed Technology and Its Biological Basis*. Sheffield Academic Press, Sheffield, UK, 428p.

Effect of osmopriming on seed germination of Lemon balm (*Melissa officinalis* L.) under salinity stresses

M. Makkizadeh Tafti^{1*}, R. Farhoudi² and M. Rastifar³

1*- Corresponding author, Faculty of Agriculture, University of Tabriz, Tabriz, Iran

E-mail: marytafti@yahoo.com

2- Islamic Azad University, Shushtar, Iran

3- Institute of Medicinal Plants, Tehran, Iran

Received: February 2010

Revised: December 2010

Accepted: January 2011

Abstract

With regard to the importance of *Melissa officinalis* L. as a medicinal plant and abundance of saline soil and water in the country, the current research was conducted to study the effect of osmopriming on seed germination of *Melissa officinalis* under salinity stress in two separate experiments. The aim of the first experiment was to determine the best osmopriming conditions for seeds of *Melissa officinalis* carried out in a completely randomized design. The treatments were combination of osmotic potential of polyethylene glycol (PEG) with four levels (-4, -8, -12 and -16 bar), duration of priming with three levels (3, 5 and 7 day) and temperature of priming with two levels (25 and 30/20°C). The results showed significant differences among osmopriming treatments with regard to the germination percentage, germination velocity and radicle length. Mean comparisons showed that osmotic potential treatment of -16 bars in 5 days and 25°C significantly increased the germination percentage and germination velocity compared with other treatments. The aim of the second experiment was to study the effect of osmopriming on seed germination of *Melissa officinalis* under salinity stress based upon a factorial experiment in a completely randomized design with three replications. The treatments were water salinity (control, 4, 8 and 12 dS/m) and type of seeds (control and primed seeds). The results indicated that primed seeds in all salinity levels had higher germination percentage, germination velocity and radicle length compared to non-primed seeds. According to the results, the interaction effect of salinity and seed treatments was significant with regard to the germination percentage, germination velocity and radicle length.

Key words: *Melissa officinalis* L., osmotic potential, osmopriming, germination.