

شناسایی قارچ‌های عامل باختگی در چوب‌های وارداتی نوئل

صادیقه دادای فندی^{۱*}، اصغر طارمیان^۲، خلیل بردى فتوحی‌فر^۳ و علی‌اکبر عنایتی^۴

* نویسنده مسئول، کارشناس ارشد، علوم و صنایع چوب و کاغذ، دانشکده منابع طبیعی، دانشگاه تهران
پست الکترونیک: daday@ut.ac.ir

۲ دانشیار گروه علوم و صنایع چوب و کاغذ، دانشکده منابع طبیعی، دانشگاه تهران

۳ استادیار گروه گیاه‌پزشکی، دانشکده علوم و مهندسی کشاورزی، دانشگاه تهران

۴ استاد گروه علوم و صنایع چوب و کاغذ، دانشکده منابع طبیعی، دانشگاه تهران

تاریخ پذیرش: آذر ۱۳۹۲

تاریخ دریافت: آذر ۱۳۹۱

چکیده

چوب‌های وارداتی نوئل (*Picea abies* L.), از کشور روسیه کاربردهای گوناگونی دارند. ولی به علت وجود عوامل قارچی در این چوب‌ها، مشکلاتی مانند محدودیت در استفاده از آنها وجود داشته، همچنین برخی از عوامل قارچی همراه چوب‌ها قادر به بیماری‌زاوی در انسان نیز می‌باشند. برای بررسی این موضوع از چوب‌های وارد شده از روسیه، در شهر اسلام نمونه‌برداری شد. جداسازی و تهیه پرگنه‌های خالص قارچ‌های موجود بر روی قطعات چوب با استفاده از سوسپانسیون آسکروسپور و یا توode کنیدی و به روش تک اسپور انجام شد. سپس ویژگی‌های ریخت‌شناختی قارچ‌های رشد کرده روی قطعات چوب و محیط کشت با استفاده از میکروسکوپ نوری بررسی گردید. براساس نتایج، در مرحله جنسی قارچ *Ophiostoma piceae* و در مراحل غیرجنسی *Graphium* spp. و *Sporothrix* sp. مشاهده شدند. در مرحله جنسی *Ophiostoma* sp. با مرحله غیرجنسی *Ceratocystis* sp. و قارچ *Chalara* spp. با مرحله غیرجنسی *Sporothrix* sp. تغییر ریشه‌های قارچی در محل کانال‌های رزینی، پارانشیم‌های عرضی (اشعه)، تراکتیدها، ناحیه کراس‌فیلد و پارانشیم‌های اشعه نفوذ کردند.

واژه‌های کلیدی: چوب‌های وارداتی، قارچ عامل باختگی، نفوذ ریسه‌های قارچ، مطالعه میکروسکوپی.

ایجاد کنند (Fengel & Wegener, 1984; Brisson, 1996)

1996). این رنگ‌ها ناشی از ملانین خالص و یا ملانین مرتبط با کربوهیدرات‌ها و اجزای پروتئینی روی گرانول‌های کوچک سطح بیرونی دیوار قارچ و محیط اطراف سلول‌های است (Fengel, 1988; Wheeler, 1983) (Eagen et al., 1997; Zink &

مقدمه

قارچ‌های عامل کپک‌زدگی چوب و باختگی آن، دو نوع مهم از قارچ‌های صدمه زننده به چوب هستند. این قارچ‌ها معمولاً موجب تغییر رنگ چوب می‌شوند و دارای میسلیوم قهوه‌ای، سیاه و یا سبز رنگ بوده و می‌توانند ظاهر سیاه، سفید و یا آبی رنگ در چوب

حشرات چوبخوار بوده و امکان انتقال این عوامل مخرب را فراهم می‌کنند (Karimi *et al.*, 2005; Ballard *et al.*, 1984; Parsapajouh *et al.*, 2007) نفوذ و رشد ریسه‌های قارچ عامل تغییر رنگ را در برون چوب کاج (*Pinus contorta*) بررسی کردند و گزارش کردند که ریسه‌های قارچ به راحتی به دیواره اولیه سلول‌های پارانشیمی نفوذ کرده و در دیواره بین سلولی اشعه‌ها رشد می‌کنند. سپس ریسه‌ها با نفوذ به دیواره اولیه سلول‌ها و منافذ نیمه هاله‌ای تراکئیدها وارد شده و در آنجا رشد می‌کنند و از مسیر منافذ هاله‌ای از یک تراکئید به تراکئید دیگر وارد می‌شوند. Apetorgbor *et al.*, 2004 عامل تغییر رنگ در نواحی گرم‌سیری آفریقا پرداختند. برای این منظور، گردبهینه‌ها به مدت شش هفته درون کشتی طی فصول خشک و مرطوب قرار داده شدند و سطوح گردبهینه‌ها از لحظه لکه و کپک پس از 7، 14، 28 و 42 روز نگه‌داری، مورد ارزیابی قرار گرفتند. نتایج مطالعه آنها نشان داد که قارچ‌های *Fusarium solani* و *Penicillium citrinum* از کپک‌های غالب سطح نمونه‌های چوب بودند، در حالی که *Ceratocystis theobromae* و *Lasiodiplodia theobromae* از قارچ‌های غالب چوب تغییر رنگ چوب بودند. هدف از این تحقیق، شناسایی قارچ‌های عامل تغییر رنگ و بررسی خصوصیات مرفولوژیکی آنها در چوب وارداتی نوئل (*Picea abies* L.), و همچنین بررسی نفوذ ریسه‌های قارچ در بافت چوب بود تا فرایند نفوذ هیف قارچی به بافت چوب مشخص شده و روند گسترش آن در برون چوب مشاهده شود.

های تغییر دهنده رنگ چوب شبیه کپک‌های تغییر دهنده رنگ که معمولاً در سطح چوب رشد می‌کنند، نیستند و با برس زدن نمی‌توان آنها را از بین برد (Lu, Ren & Byrne, 2003). این قارچ‌ها عنصر اصلی چوب را مورد حمله قرار نمی‌دهند، بلکه منبع اصلی تغذیه آنها از کربوهیدرات‌ها، قندهای ساده و نشاسته موجود در سلول‌های پارانشیمی است. بنابراین تأثیر زیانباری بر خواص مقاومتی چوب نمی‌گذارند (Blanchette *et al.*, 1992). تحقیقات زیادی روی قارچ‌های عامل تغییر رنگ چوب از سال 1950 صورت گرفته که در این تحقیقات حدود 110 گونه فقط از جنس‌های *Ophiostoma* و *Ceratocystis* منتشر شده و همچنان گونه‌های جدید از این قارچ‌ها در حال کشف است. این نوع قارچ‌ها عمدتاً متعلق به شاخه آسکومیکوتا بوده و در رطوبت چوب بالای 25٪ و دمای بین چهار تا 30 درجه سلسیوس، با توجه به نوع گونه گسترش می‌یابند (Kipkosgei, Kaarak, 1980; Tarmian & Karimi, 2009; سوزنی برگ حساسیت بیشتری نسبت به قارچ‌های تغییر رنگ دارند. قارچ‌های عامل تغییر رنگ در درختان سوزنی برگ بهویژه در کاج، نوئل، نراد و لاریکس، در درختان پهن برگ مثل راش و تووس فعالیت می‌کنند (Parsapajouh *et al.*, 2007). تأثیر اقتصادی عده این قارچ‌ها به علت تغییر ایجاد شده در ظاهر و جلوه چوب است که می‌تواند ارزش چوب خام را کاهش دهد. چوب‌هایی که در این شرایط مورد حمله قارچ‌های عامل تغییر رنگ و کپک قرار می‌گیرند، زمینه را برای حمله قارچ‌های عامل پوسیدگی فراهم می‌کنند. همچنین این چوب‌ها محل مناسبی برای زندگی لارو

کشت آب آگار^۳ و آنتی‌بیوتیک سولفات استرپتومایسین^۴ پخش گردید. پرگنهای خالص قارچ به روش تک اسپور^۵ و یا نوک ریسه^۶ و با انتقال یکی از آسکوسپورهای جوانه زده به تستک پتری حاوی محیط کشت مالت اکستراکت آگار^۷ حاوی آنتی‌بیوتیک سولفات استرپتومایسین، و پس از قرار دادن تستک‌های پتری به مدت هفت تا 10 روز در دمای 25 درجه سلسیوس تهیه گردیدند. همچنین جداسازی از نمونه‌های متعلق به جنس‌های آنامورفی قارچ، نیز با تهیه سوسپانسون از توده کنیدی^۸ و از اندام‌های غیرجنسی قارچ نظیر کنیدیوفور^۹ و سینما به همین روش انجام شد. سپس برای تفکیک جدایه‌های جنس *Ceratocystis* از جنس *Ophiostoma* به محیط کشت مالت اکستراکت آگار قبل از ریختن در تستک‌های پتری، 0/012 میلی‌گرم آنتی‌بیوتیک سیکلوهگریمید (Wingfield & Vanwyk, 1993) و 0/025 میلی‌گرم آنتی‌بیوتیک سولفات استرپتومایسین افروده شد. سپس یک قرص میسلیومی به قطر پنج میلی‌متر از حاشیه‌ی پرگنه در حال رشد قارچ برداشته شده و به روی این محیط کشت منتقل گردید. تستک‌های پتری در دمای 25±2 درجه سلسیوس و به مدت 10 روز نگهداری شدن. پرگنه‌هایی که از هر جدایه در این محیط کشت رشد کرده بودند، متعلق به جنس *Ophiostoma* و پرگنه‌هایی که قادر به رشد در این محیط کشت نبودند، متعلق به جنس *Ceratocystis* در نظر گرفته شدند.

3 - WA

4 - Single spore

5 - Hyphal tip

6 - MEA

7 - Conidia

8 - Conidiophore

مواد و روش‌ها

برای شناسایی قارچ‌های همراه چوب نوئل (*Picea abies* L.) وارد شده از کشور روسیه، در شهر اسلام استان گیلان، 10 الوار به صورت تصادفی تهیه شد. سپس الوارها به تخته‌هایی به ابعاد 5×5×10 سانتی‌متر برشید و در شرایط دمایی 20 درجه سلسیوس و رطوبت نسبی 75 درصد نگهداری شدند تا قارچ‌های همراه تخته‌ها در آنها گسترش یابد. سپس برای شناسایی قارچ‌های توسعه یافته روی قطعات چوبی، قطعات چوب به آزمایشگاه گروه گیاه‌پژوهشی دانشگاه تهران (کرج) انتقال داده شدند.

جداسازی نمونه‌های قارچی

برای جداسازی نمونه‌های قارچی متعلق به جنس تلئومورفی، از سوسپانسیون آسکوسپور^۱ استفاده شد. ابتدا سطح چوب‌های آلووده زیر دستگاه استریو میکروسکوپ الیمپوس (Olympus, SZH model Japan) بررسی شد. سپس یک میلی لیتر آب مقطر استریل در وسط لام شیشه ای ریخته شد. آنگاه به کمک سوزن کشت استریل پریتیسیوم^۲ منفرد قارچ را برداشته و روی آن قرار داده و با چند ضربه توسط سوزن کشت استریل آسکوسپورهای آن خارج شد. سپس محتويات به دست آمده در زیر میکروسکوپ نوری الیمپوس (Olympus, Japan) مدل BH2 مشاهده شد و در صورت مناسب بودن غلظت آسکوسپور، سوسپانسیون به درون ظرف شیشه‌ای درب‌دار کوچک حاوی 10 میلی لیتر آب مقطر استریل ریخته شد. سپس با استفاده از پیپت مدرج یک میلی لیتر از سوسپانسیون حاصل در سطح تستک پتری حاوی محیط

1 - Ascospore

2 - Perithesia

شناسایی ارائه شده توسط Wingfield *et al.*, 1993 استفاده گردید.

مطالعه میکروسکوپیکی بافت چوب آلوده به قارچ
برای مطالعه میکروسکوپیکی بافت چوب آلوده به قارچ، قطعاتی از چوب مورد نظر به ابعاد $1 \times 1 \times 1$ سانتی متر مکعب بریده شد و برای برش گیری با میکروتوم به مدت یک هفته در آب خیسانده شد. سپس برش های میکروسکوپیکی با ضخامت 10 تا 15 میکرومتر از مقاطع عرضی، شعاعی و مماسی قطعات چوب با استفاده از میکروسکوپیکی با ضخامت شرکت Schenkung Dapples سوئیس، سری NR.0003 به روش Parsapajouh ، 2008 تهیه شد. پس از تهیه برش ها، رنگ آمیزی نمونه ها با محلول سفرانین به غلظت یک درصد انجام گردید. سپس نمونه ها با الكل 50، 75، 96 و 100 درصد آب شویی شدند. پس از تشییت کردن نمونه ها توسط چسب روی لام، با استفاده از میکروسکوپ نوری مسیر حرکت میسلیوم ها در ساختمان چوب بررسی گردید.

نتایج

خصوصیات مرفوژیکی و شناسایی قارچ
خصوصیات مرفوژیکی قارچ های شناسایی شده روی چوب

در این مطالعه چهار جدایه قارچی، از خانواده Ophiostomataceae از چوب نوئل شناسایی شد (جدول 1، شکل 1). جدایه اول گونه *Ophiostoma piceae* بود که روی چوب مشاهده شد. این گونه دارای پریتیسیومی با قاعده متورم و سیاه رنگ به قطر 280 (201/5) میکرومتر بود (شکل 2، a). در

بررسی ویژگی های مرفوژیکی جدایه های قارچی
برای نام گذاری جدایه های قارچی، از ویژگی های مرفوژیکی اندام های با رده جنسی و غیر جنسی موجود روی سطح چوب آلوده و محیط کشت استفاده شد. به منظور بررسی و اندازه گیری ابعاد کنیدی و سینمای مرحله غیر جنسی، یک قطره از محلول کاتن بلو لاکتوفنول در مرکز لام شیشه ای تمیز قرار داده شد. سپس به کمک سوزن کشت سترون مقدار بسیار کمی از توده کنیدی و یا تعدادی سینمای موجود روی سطح چوب و همچنین محیط کشت به طور جداگانه برداشته و روی لام قرار داده و بعد سطح آن با لام پوشانده شد. در نهایت اسلامیدها توسط میکروسکوپ نوری بررسی شدند. به منظور بررسی و اندازه گیری شکل و ابعاد پریتیس ها و آسکوسپورها در اشکال جنسی، به همین روش اسلامیدهای میکروسکوپیکی آماده شد و در هر مورد بر حسب میزان دسترسی 50 پریتیسیوم و 100 آسکوسپور در بیشترین طول و عرض اندازه گیری و میانگین اندازه آنها محاسبه شد. تصاویر موجود از اندام های قارچی و پرگنه های قارچ های مورد مطالعه در زیر میکروسکوپ و استریومیکروسکوپ با استفاده از دوربین دیجیتال سونی (Sony, Japan) مدل های F717 و DSC W55 تهیه شدند.

شناسایی جدایه های قارچی

به منظور تعیین نام نمونه های قارچی مورد بررسی در این تحقیق، بر حسب شکل جنسی و غیر جنسی قارچ، ویژگی های مؤثر در تفکیک گونه های جنس های Ceratocystis و Ophiostoma و جنس های آنامورفی وابسته به آنها مورد استفاده قرار گرفت. برای تعیین نام اشکال جنسی و غیر جنسی قارچ از توصیفات و کلید

دیده شد. سینما سیاه رنگ بوده و ارتفاع آنها (576) 20 40(26/66) 300 میکرومتر و عرض آنها (587/5) 4200 600 و (10) 10 میکرومتر بود. در انتهای سینما، کنیدیوفورهای بی‌رنگ و منشعب قابل مشاهده بودند. کنیدی‌ها در این نمونه، بی‌رنگ بوده و چماقی شکل دیده شدند. طول و عرض کنیدی‌ها به ترتیب (4/58) 6 و (1/4) 2 میکرومتر بود (شکل 2.e).

جدایه چهارم نیز مربوط به مرحله غیرجنسی قارچ و یکی از انواع آنامورف‌های جنس *Ophiostoma* به نام *Graphium* sp.2 بود که برخلاف جدایه سوم، دارای سینمایی به رنگ قهوه‌ای روشن و یا متمایل به تیره بود. ارتفاع این نوع سینماها، (462/72) 650 میکرومتر و عرض آنها (39/54) 20 50 و (39/54) 300 میکرومتر بود. در انتهای سینما، کنیدیوفورهای بی‌رنگ و منشعب قابل مشاهده بودند. کنیدی‌ها در این نمونه، بی‌رنگ بوده و چماقی شکل دیده شدند. طول و عرض کنیدی‌ها به ترتیب (4/72) 40 و (1/52) 3 و (2/1) 2 میکرومتر بود (شکل 2.f).

این گونه، گردن پریتیسیوم‌ها بلند و اندازه طول و عرض آنها به ترتیب (587/5) 4200 600 و (10) 10 میکرومتر بود. در انتهای گردن پریتیسیوم‌ها بجز در یک موردن، هیف‌های بی‌رنگ وجود نداشتند (شکل 2.b). آسکوسپورها در این گونه، بی‌رنگ، تکسلولی و بدون غلاف و خمیده بودند. اندازه طول و عرض آسکوسپورها به ترتیب (3/5) 4 و (1/55) 3 و (1/5) 4 0/5 میکرومتر بود (شکل 2.c).

جدایه دوم، مربوط به مرحله غیرجنسی قارچ و یکی از انواع آنامورف‌های جنس *Ophiostoma* به نام *Sporothrix* sp.1 بود. در این نمونه، کنیدیوفور منشعب بود. انتهای هر انشعاب دارای برجستگی‌های تولیدکننده کنیدی است (Hoog, 1993). در این نمونه، کنیدی‌ها بی‌رنگ بوده و چماقی شکل هستند. طول و عرض کنیدی‌ها به ترتیب (5/42) 9 و (1/25) 4 و (2/1) 2 میکرومتر بود (شکل 2.d).

جدایه سوم نیز مربوط به مرحله غیرجنسی قارچ و یکی از انواع آنامورف‌های جنس *Ophiostoma* به نام *Graphium* sp.1 بود. در این نمونه، اندامی بنام سینما



شکل ۴ چوب‌های آلوده به قارچ عامل تغییر رنگ؛ (a) ماکروسکوپی و (b) میکروسکوپی (استریومیکروسکوپ).

جدول ۱ خصوصیات مرفولوژیکی قارچ‌های شناسایی شده روی چوب نوئل

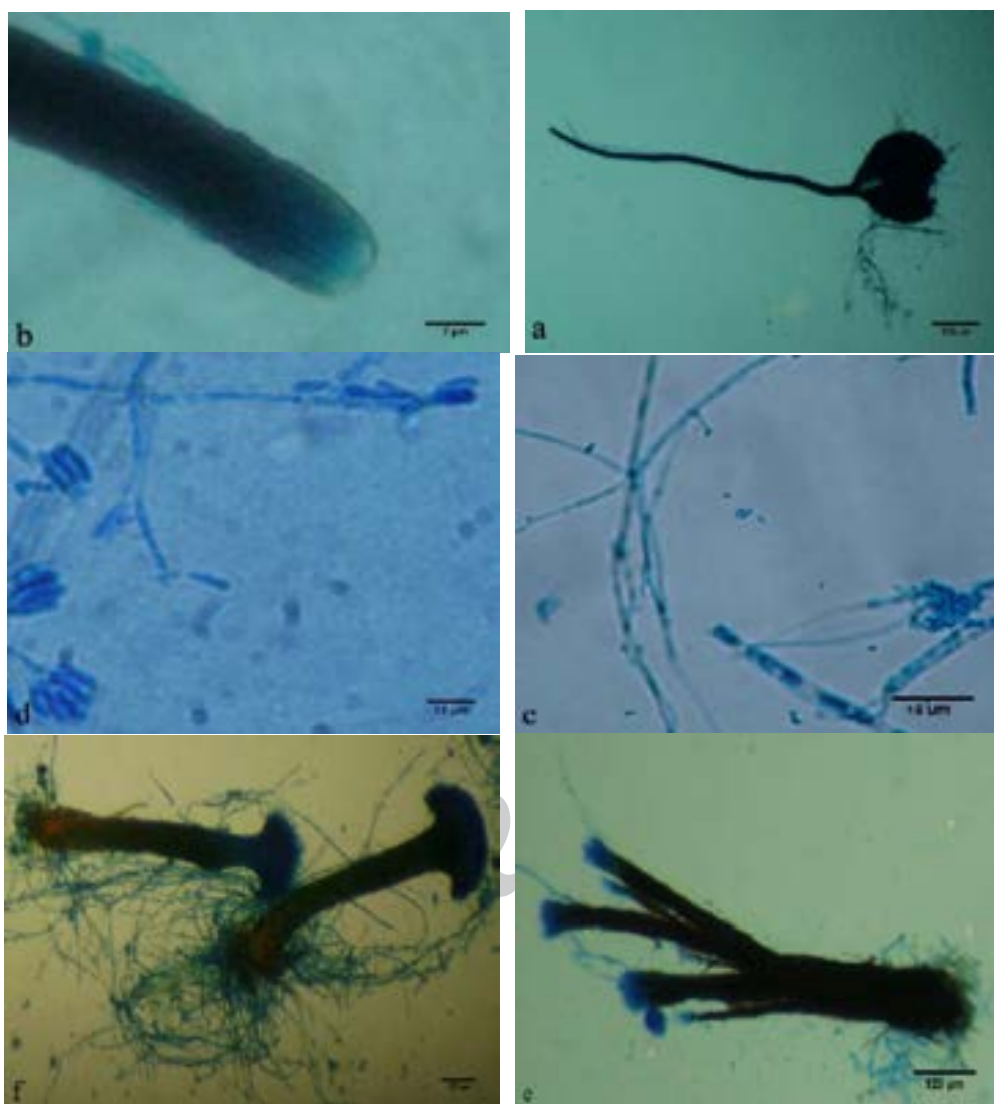
خصوصیات				
مرحله غیرجنسی	مرحله جنسی			(میکرومتر)
<i>Graphium sp.2</i>	<i>Graphium sp.1</i>	<i>Sporothrix sp.1</i>	<i>Ophiostoma piceae</i>	شکل پریتیسیوم
-	-	-	سیاه رنگ	طول گردن
-	-	-	600 ۴۲۰۰(۵۸۷/۵)	عرض گردن
-	-	-	10 ۴۵(۱۰)	قطر قاعده
-	-	-	140 ۲۸۰(۲۰۱/۵)	شکل آسکوسپور
-	-	-	تک سلولی، بی رنگ و خمیده	طول
-	-	-	3 ۴(۳/۵)	عرض
-	-	-	0/۵ ۴/۸(۱/۵۵)	رنگ سینما
فهودای روشن و یا تیره	سیاه	-	-	طول
300 ۶۵۰(۴۶۲/۷۲)	300 ۸۵۰(۵۷۶)	-	-	عرض
20 ۵۰(۳۹/۵۴)	20 ۴۰(۲۶/۶۶)	-	-	شکل کنیدی
چماقی	چماقی	چماقی	-	طول
3 ۴۰(۴/۷۲)	3 ۶(۴/۵۸)	4 ۹(۵/۴۲)	-	عرض
1/۲ ۲(۱/۵۲)	1 ۲(۱/۴)	1 ۲(۱/۲۵)	-	جنوب

بود. در این جدایه کنیدیوفور منشعب و بی رنگ بوده و در انتهای هر انشعاب بر جستگی‌های تولید کننده کنیدی دیده شد. کنیدی‌ها بی رنگ و چماقی شکل بودند. طول و عرض کنیدی‌ها به ترتیب (4/53) ۷ ۳ و (4/03) ۱ ۴/۲ میکرومتر بود (شکلهای ۳ a و ۴ a). جدایه دوم، مربوط به مرحله غیرجنسی از جنس *Ceratocystis*, به نام *Chalara sp.1* بود. پرگنه این جدایه روی محیط کشت MEA به صورت دوایر متعددالمرکز دیده می‌شد. رنگ پرگنه در مرکز به رنگ خاکستری روشن بوده و به طرف حاشیه پرگنه به ترتیب به رنگ‌های خاکستری تیره، سیاه و قهوه‌ای روشن با نقطه‌های سفید رنگ دیده می‌شد.

خصوصیات مرفولوژیکی قارچ‌های شناسایی شده در محیط کشت

در این مطالعه سه جدایه قارچی، یک جدایه از خانواده *Ophiostomataceae* و دو جدایه دیگر از خانواده *Ceratocystidaceae* به دست آمدند (جدول ۲).

جدایه اول مربوط به مرحله غیرجنسی از جنس *Ophiostoma*, به نام *Sporothrix sp.2* بود. پرگنه در این جدایه روی محیط کشت MEA به صورت یکنواخت رشد نمود و رنگ پرگنه سبز زیتونی بود. در سطح پرگنه هیفا‌هایی به رنگ تقریباً خاکستری روشن وجود داشت. رنگ پرگنه در پشت تشتک پتری سیاه



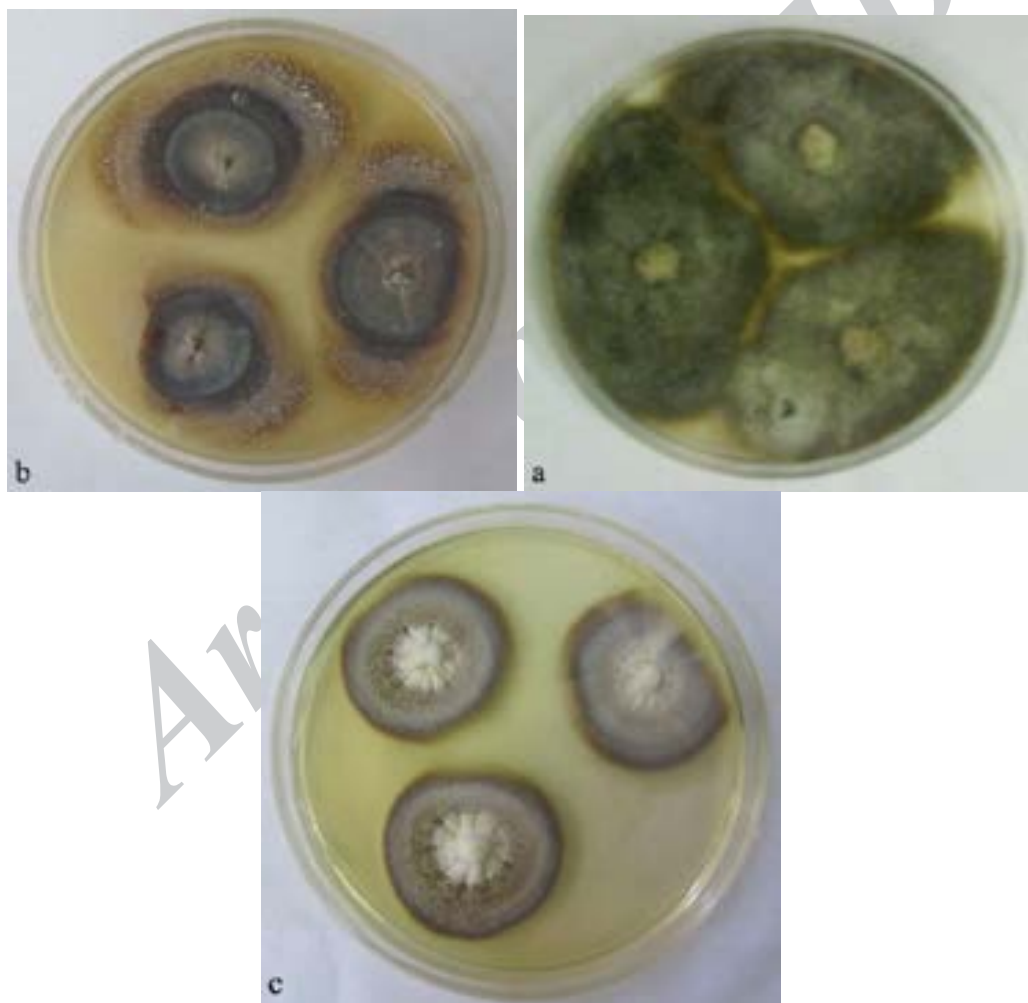
شکل ۲ خصوصیات مرحله تلثومorf و آنامورف قارچ شناسایی شده روی چوب؛ (a) پریتسیوم، (b) انتهای گردن پریتسیوم بدون هیف، (c) آسکوپور، (d) کنیدی و کنیدیوفور *Sporothrix* sp.1 (e) سینمای سیاه رنگ *Graphium* sp.1 و (f) سینمای قهوه‌ای رنگ *Graphium* sp.2

آلریوکنیدی^۱ نیز تکسلولی و شفاف با دیواره ضخیم که به صورت تنها بی و یا در زنجیره‌های کوتاه بود (شکل‌های ۳ و ۴ b, c).

رنگ پرگنه در پشت تشتک پتری قهوه‌ای تیره بود. این جدایه دارای اندوکنیدی^۱ شفاف، استوانه‌ای، صاف و تکسلولی که گاهی با زنجیره‌هایی با طول متغیر بوده و

جدول ۲ خصوصیات مرفلوژیکی قارچ‌های شناسایی شده روی محیط کشت

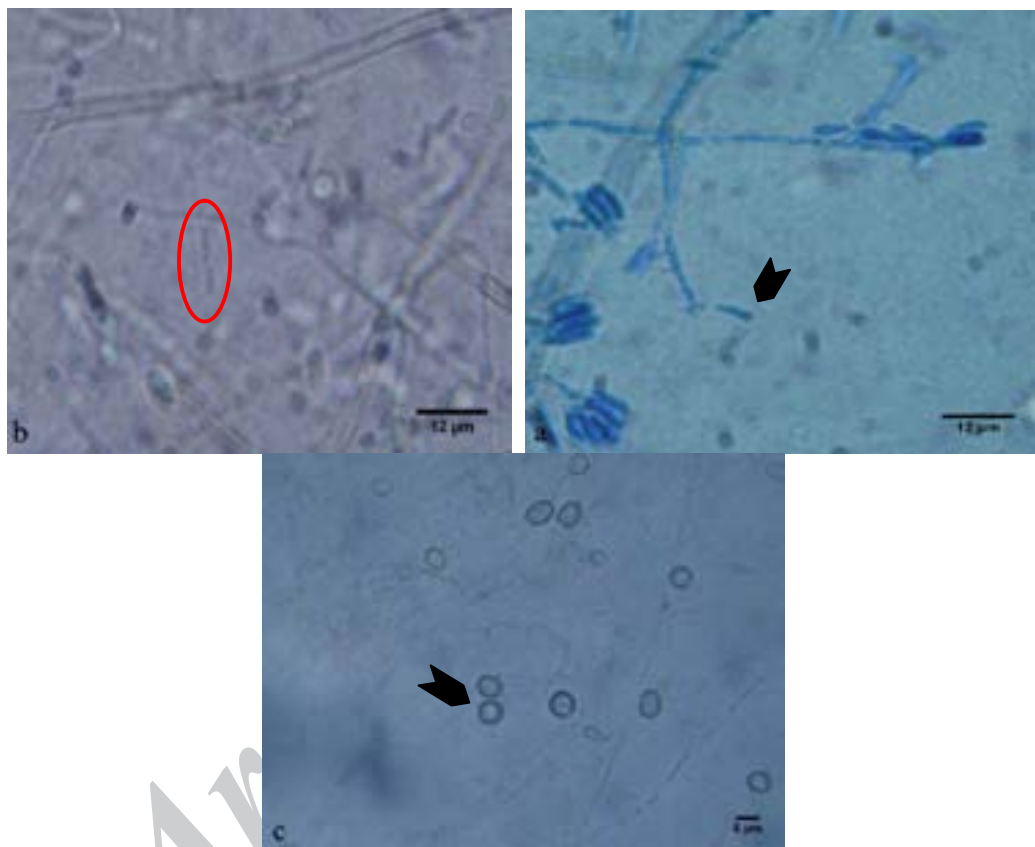
<i>Ceratocystis</i> sp.	<i>Ophiostoma</i> sp.	خصوصیات کنیدی
<i>Chalara</i> sp.2	<i>Chalara</i> sp.1	(میکرومتر)
دارد	دارد	اندوکنیدی
ندارد	دارد	آلوریوکنیدی
-	-	چماقی
-	-	3 7(4/53) طول
-	-	1 4/2(1/03) عرض



شکل ۳ پرگنه جدایه‌های قارچی روی محیط کشت MEA: (a) جدایه *Sporothrix* sp.2؛ (b) جدایه *Chalara* sp.1 و (c) جدایه *Chalara* sp.2.

روشن و قهوه‌ای تیره با هاله‌ای سفید دیده شد. رنگ پرگنه در پشت تشتک پتری سیاه بود. این جدایه دارای اندوکنیدی شفاف، استوانه‌ای، صاف و تکسلولی که گاهی با زنجیره‌هایی با طول متغیر و فاقد آلوریوکنیدی بود (شکل ۳، c)

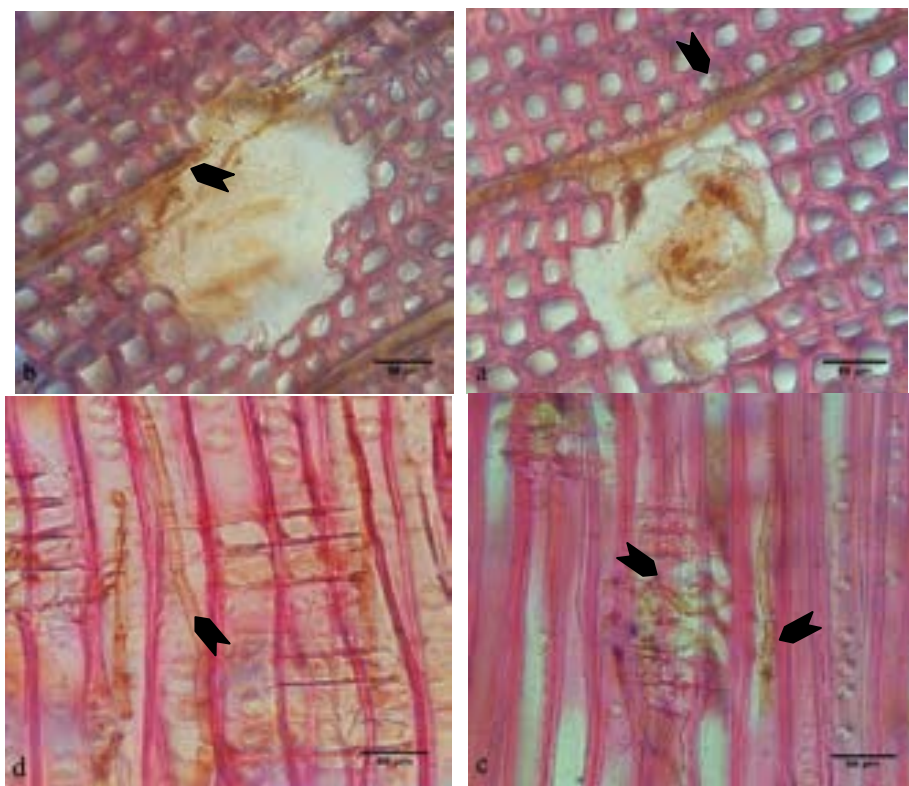
جدایه سوم، مربوط به مرحله غیرجنسی از جنس *Ceratocystis*, به نام *Chalara* sp.2 بود. پرگنه در این جدایه روی محیط کشت MEA به صورت دواير متعددالمرکز رشد نمود. رنگ پرگنه در مرکز به رنگ سفید بود و به طرف حاشیه پرگنه به ترتیب به رنگ‌های قهوه‌ای



شکل ۴ خصوصیات مروفولوژیکی قارچ‌های شناسایی شده روی محیط کشت MEA؛ (a) کنیدی *Sporothrix* sp.2 و (b) آلوریوکنیدی *Chalara* sp.1 و (c) آلوریوکنیدی *Chalara* sp.1

(شکل ۵، a و b). همچنین مطالعه میکروسکوپیکی مقاطع شعاعی حکایت از نفوذ ریسه‌ها در تراکتیدها، ناحیه کراس فیلد و پارانشیم‌های اشعه (عرضی) داشت (شکل ۵، c و d).

مطالعه میکروسکوپیکی بافت چوب آلدده به قارچ مطالعه میکروسکوپیکی مقاطع عرضی نمونه‌های چوب نوئل آلدده به قارچ نشان داد که ریسه‌های قارچ در محل کanal‌های رزینی و پارانشیم‌های اشعه نفوذ کرده‌اند



شکل ۵ نمای میکروسکوپی از مقاطع عرضی و شعاعی چوب نوئل؛ (a و b) مسیر حرکت ریسه قارچ در پارانشیم اشعه و کanalهای رزینی و (c و d) مسیر حرکت ریسه قارچ در تراکنیدهای، ناحیه کراس فیلد و پارانشیم اشعه.

باشند. یکی از قارچ‌های شناسایی شده در مرحله جنسی، گونه *Ophiostoma piceae* بود و به عنوان آرایه جدیدی برای فلور قارچ‌های ایران گزارش می‌شود. جدایه‌های *Graphium* sp. و *Sporothrix* sp. غیرجنسی از جنس‌های *Ophiostoma* sp. بودند و همگی روی محیط کشت MEA حاوی آنتی‌بیوتیک سیکلوهگزیمید رشد کردند. گونه‌های *Graphium* sp. در مراحل غیرجنسی دارای آنامورف‌های متنوع در جنس‌های مختلف شامل *Pesotum*, *Leptographium* و *Sporothrix*. *Graphium* می‌باشند که می‌توانند آنتی‌بیوتیک سیکلوهگزیمید را تحمل کنند. همچنین این آنامورف‌ها روی کنیدیوفور، کنیدی‌ها را تولید می‌نمایند

بحث

تعدادی از چوب‌های نوئل (*Picea abies* L.), وارد شده از کشور روسیه به علت وجود عوامل قارچی، مشکلاتی مانند گسترش یک گونه قارچی و محدودیت در استفاده از چوب ایجاد کرده و همچنین برخی از عوامل قارچی همراه چوب‌ها قادر به بیماری‌زاوی در انسان نیز می‌باشند. این قارچ‌ها با رنگدانه‌های تیره به جا مانده در برون چوب باعث تغییر در ظاهر و جلوه چوب می‌شود که می‌تواند ارزش چوب خام را کاهش دهد. بررسی میکروسکوپی بافت چوب که دارای آلدگی بود، نشان داد که قارچ‌های آلدگی کننده از گروه قارچ‌های آسکومیستی بوده و همگی از نوع قارچ‌های رنگ کننده چوب می-

حتی کanal رزینی، پرگنه تشکیل می‌دهند و ریسه‌ها از مسیر منفذ هاله‌ای از یک تراکنید به تراکنید دیگر وارد می‌شوند. همچنین Fares و همکاران (1980) الگویی برای رشد ریسه‌های قارچ عامل تغییر رنگ در درخت کاج بیان کردند. آنها پیشنهاد کردند که ریسه‌ها نخست به منفذ تراکنیدها نفوذ کرده و راه آنها را مسدود می‌کنند و درثانی با نفوذ به کanal رزینی باعث تراویش رزین به اطراف بافت می‌شوند.

براساس این نتایج به طور کلی وجود عوامل قارچی همراه چوب‌های وارداتی از سایر کشورها، می‌تواند برای اکوسیستم‌های جنگل و حتی باغ‌های کشور بسیار خطرناک باشد. قارچ‌های شناسایی شده در این تحقیق به عنوان بیمارگرهای مخرب، به خصوص در درختان جنگلی شناخته می‌شوند و با توجه به دامنه میزانی نسبتاً وسیع آنها، در صورت وجود شرایط مناسب برای این دسته از قارچ‌ها، امکان بروز اپیدمی بیماری در کشور وارد کننده وجود خواهد داشت. بدیهی است که وضع قوانین قرنطینه در کشور و اجرای دقیق و به موقع آن می‌تواند در جلوگیری از انتشار چنین عوامل خطرناکی در کشور بسیار مؤثر باشد.

منابع مورد استفاده

- Apetorgbor, M.M., Darkwa, N.A., Frimpong, O. and Agyeman, V.K., 2004. Biodeteriorating agents associated with three tropical timber species. Forest Ecology and Management, 195: 311-323.
- Ballard, R.G., Walsh, M.A. and Cole, W.E., 1982. Blue-stain fungi in xylem of lodge pole pine: a light microscope study on extent of hyphal distribution. Canadian Journal of Botany, 60(11): 2334–2341.
- Ballard, R.G., Walsh, M.A. and Cole, W.E., 1984. The penetration and growth of blue-stain fungi in the sapwood of lodge pole pine attacked by mountain pine beetle. Canadian Journal of Botany, 62(8): 1724–1729.

Harrington et al., Wingfield et al., 1993; Seifert, 1993) (al., 2001; روسیه، نیوزلند و شیلی در چندین مطالعات جدید گزارش شده است (Potlaczuk & Schekunova, 1985). این گونه در ابتدا توسط Munch در سال 1907 به عنوان قارچ تغییر دهنده رنگ در نوئل و کاج توصیف شد و هم اکنون شناسایی گونه‌های آنامورفی وابسته به جنس Ophiostoma. وابسته به رنگ‌دانه و خصوصیات سینمای آنها می‌باشد (Harrington et al., 2001). گونه Ophiostoma piceae به عنوان قارچ عامل تغییر رنگ می‌تواند ظاهر سیاه مایل به آبی و یا سیاه رنگ در چوب ایجاد کند (Schirp et al., 2003).

همچنین قارچ Ceratocystis sp. با مرحله غیرجنسی Chalara spp. نیز شناسایی شد، ولی این قارچ نتوانست در محیط کشت MEA دارای آنتی‌بیوتیک سیکلوهگزیمید رشد کند. گونه‌های جنس Ceratocystis دارای شکل‌های Thielaviopsis و Chalaropsis، Chalara غیرجنسی می‌باشند و حساس به آنتی‌بیوتیک سیکلوهگزیمید هستند. همچنین این آنامورف‌ها دارای اندوکنیدی و یا آلوریوکنیدی نیز می‌باشند (Paulin-Mahady et al., 2002; Engelbrecht & Harrington, 1988; Wingfield, 1988; (2005;

البته در بررسی ریسه‌های قارچ، ریسه‌های قهقهه‌ای رنگ قارچ در مقطع عرضی به پارانشیم‌های اشعه و کanal‌های رزینی نفوذ کرده بودند. همچنین در مقطع شعاعی این ریسه‌ها بین منفذ تراکنیدها و کراس فیلد به راحتی قابل مشاهده بودند. Ballard و همکاران (1982) گسترش ریسه قارچ‌های عامل تغییر رنگ را در چوب کاج توسط میکروسکوپ نوری بررسی کردند و گزارش نمودند که ریسه‌ها در پارانشیم اشعه چوبی، تراکنید و

- Parsapajouh, d., 2008. Atlas wood north of Iran (as described species of microscopic diagnostics) (translation). Tehran University publications, Tehran, 136 pp.
- Parsapajouh, d., Faezipour, M., and Tagheyari, h., 2007. Industrial wood preservation. (translation). Tehran University publications, Tehran, 657 pp.
- Paulin-Mahady, A.E., Harrington, T.C. and McNew, D., 2002. Phylogenetic and taxonomic evaluation of *Chalara*, *Chalaropsis*, and *Thielaviopsis* anamorphs associated with *Ceratocystis*. *Mycologia*, 94: 62-72.
- Potlaczuk, V.I. and Schekunova, E.G., 1985. The distribution of species from the genus *Ceratocystis* Ell. et Halst. emend. Bakshi in the USSR. *Novosti Sistematiiki nizsich rastienij*. "Nauka" Akademia Nauk SSSR, 22: 148-156.
- Ren, H.Q and Lu, J., 2006. Characterising the properties of blue stained lodge pole pine wood of British Columbia, Canada. Chinese Academy of Forestry, Beijing, p 39.
- Schirp, A., Farrell, R.L. and Kreber, B., 2003. Effects of New Zealand sapstaining fungi on structural integrity of unseasoned radiate pine. *Holz Roh-Werkst*, 61:369-376.
- Seifert, K.A., 1993. Sapstain of commercial lumber by species of *Ophiostoma* and *Ceratocystis*. In: Winfield, M. J., Seifert, K. A. and Webber, J. F. (eds.), *Ceratocystis* and *Ophiostoma*: taxonomy, ecology, and pathogenicity. American Phytopathological Society, St. Paul, P. 141-151.
- Tarmian, A., and Karimi, A.N., 2010. Conservation of wood Artifacts. (translation),Tehran University publications, Tehran 802 pp.
- Wheeler, M.H., 1983. Comparisons of fungal melanin synthesis in ascomycetous, imperfect and basidiomycetous fungi. *Trans. Br. Mycol. Soc*, 81: 29-36.
- Wingfield, M.J. and Van Wyk, P.S., 1993. A new species of *Ophiostoma* from Protea inflorescences South Africa. *Mycological Research*. 97 (6): 709-716.
- Wingfield, M.J., Seifert, K.A. and Webber, J.F., 1993. *Ceratocystis* and *ophiostoma* Taxonomy, Ecology, and Pathogenicity, The American Phytopathological Society press. St. Paul, USA. P 293.
- Wingfield, M.J.. Van Wyk, P.S. and Marasas, W.F.O., 1988. *Ceratocystiopsis proteae* sp. nov. with a new anamorph genus. *Mycologia* 80, 23-30.
- Zink, P. and Fengel, D., 1988. Studies on the colouring matter of blue stain fungi. I. General characterization and the associated compounds. *Holzforschung*, 42: 217-220.
- Blanchette, R.A., Farrel, R.L., Burnes, T.A., Wendler, P.A., Zimmerman, W., Brush, T.S. and Snyder, R.A., 1992. Biological control of pitch in pulp and paper production by *Ophiostoma piliferum*. *Tappi Journal*, 75: 102-106.
- Brisson, A., Gharibian, S., Eagen, R., Leclerc, D.F. and Breuil, C., 1996. Localization and characterization of the melanin granules produced by the sap-staining fungus *Ophiostoma piceae*. Material und Organismen., 30: 23-32.
- Byrne, T., 2003. Characterizing the properties of wood containing beetle-transmitted blue stain: background, material collection, and summary of findings. Forintek Canada Corp report, p 8.
- Eagen, R., Brisson, A. and Breuil, C., 1997. The sap-staining fungus *Ophiostoma piceae* synthesizes different types of melanin in different growth media. *Canadian journal of Microbiol.*, 43: 592-595.
- Engelbrecht, Ch.J.B and Harrington, T.C., 2005. Intersterility, morphology and taxonomy of *Ceratocystis fimbriata* on sweet potato, cacao and sycamore. *Mycologia*, vol. 97 no. 1 57-69.
- Fares, Y., Goeschl, J.D. and Sharpe, P.J.H., 1980. Dynamics of bark beetle- fungus symbiosis. I. Pine tree anatomy and fungus growth pattern. *Proceedings on modeling southern pine beetle populations*. U.S. Dep. Agric. Tech. Bull., No. 1630.
- Fengel, D. and Wegener, G., 1989. Wood: Chemistry, ultrastructure, reactions, 2ndedn. De Gruyter, Berlin.
- Harrington, T.C., McNew D., Steimel, J., Hofstra, D. and Farrell, R., 2001. Phylogeny and taxonomy of the *Ophiostoma piceae* complex and the Dutch elm disease fungi. *Mycologia*, 93:111-136.
- Hoog, G.S., 1993. Sporothrix-like anamorphs of *Ophiostoma* spe-cies and other fungi. In: Wingfield MJ, Seifert KA, Web-ber JF, eds. *Ceratocystis* and *Ophiostoma*: taxonomy, ecology and pathogenicity. St. Paul, Minnesota: American Phytopathological Society Press, p 53-60.
- Kaarik, A., 1980. Fungi causing sap stain in wood. IRG/WP 199, The International Research group on wood preservation, IRG secretariat, Stockholm, Sweden.
- Karimi, A.N, Fathollahzadeh, A. and Cameli A., 2005. Selection and use of treated wood. (translation), Aeij publications, Tehran, 155 pp.
- Kipkosgei Sirmah, P., 2009. Towards valorisation of *Prosopis juliflora* as an alternative to the declining wood resource in Kenya. Nancy universite, Thesis.
- Munch E. 1907. Die blaualafe des nadelholzes. I-II. *Natur-wiss Z Forst-Landw* , 5:531-573.

Identification of staining fungi in imported Norway spruce lumber

Daday Ghandi, S^{1*}, Tarmian, A.², Fotouhifar, Kh. B.³ and Enayati, A.A.⁴

1*- Corresponding author, M.Sc, Wood and Paper Science and Technology, Faculty of Natural Resources, University of Tehran,
Email: daday@ut.ac.ir

2-Associate Professor, Department of Wood and Paper Science and Technology, Faculty of Natural Resources, University of Tehran

3-Assistant Professor, Department of Plant Protection, Faculty of Agricultural Science and Engineering, University of Tehran

4-Professor, Department of Wood and Paper Science and Technology, Faculty of Natural Resources, University of Tehran

Received: Dec., 2012

Accepted: Feb., 2014

Abstract

Imported lumber of Norway spruce called European spruce (*Picea abies* L.) from Russia have a variety of applications. However, the presence of fungal agents in this wood, their application is limited. In addition, some the fungi associated with these woods are able to cause disease in human. In order to identify the presence of such fungi in the imported woods from Russia, samples were collected from Asalem region. Isolation and preparation of pure colonies of fungi grown on woods was done using ascosporic or conidial mass suspensions and single spore method. The morphological characteristics of fungi grown on wood pieces and on culture media were studied using light microscope. The results showed that *Ophiostoma piceae* in sexual phase and *Sporothrix* sp. and *Graphium* spp. in asexual phase are present in these woods. In the culture, *Ophiostoma* sp. with asexual stage of *Sporothrix* sp. and *Ceratocystis* sp. with asexual stage of *Chalara* spp. was identified. The results of microscopic examination of woods in cross and radial sections showed that fungal hypha penetrated the resin canals, the ray parenchyma, tracheids, and cross-field areas.

Key words: Stain fungi, imported woods, fungal hypha, microscopic studies.