

## ارزیابی پتانسیل استفاده از برخی ضایعات کشاورزی و جنگلی در تولید اسپاون

### قارچ دارویی *Ganoderma lucidum*

مریم توانا<sup>۱</sup> - مجید عزیزی<sup>۲\*</sup> - محمد فارسی<sup>۳</sup>

تاریخ دریافت: ۱۳۹۰/۴/۱۵

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۳/۱۵

#### چکیده

کیفیت اسپاون در تولید موفقیت آمیز قارچ‌های دارویی نقش بسیار مهمی ایفا می‌کند. در این تحقیق ابتدا به منظور بهینه‌سازی شرایط برای رشد میسلیوم قارچ گانودرما، ۴ بستر پایه شامل بذور گندم، جو، ارزن و تراشه چوب درخت نراد به طور جداگانه در دو دمای  $25 \pm 1^\circ\text{C}$  و  $29 \pm 1^\circ\text{C}$  مورد بررسی قرار گرفتند. در بخش دوم آزمایشات، بذور غلاتی مانند گندم، جو و ارزن با نسبت‌های مختلفی از ضایعات کشاورزی نظیر سبوس گندم (۱۰، ۲۰ و ۳۰ درصد وزنی)، پوست ارزن (۲۰، ۴۰ و ۶۰ درصد وزنی) و همچنین تراشه چوب درخت نراد (۲۰، ۳۰، ۵۰ و ۶۰ درصد وزنی) به عنوان ضایعات جنگلی مخلوط شده و هر کدام از مخلوط‌ها جداگانه مورد بررسی قرار گرفتند. همچنین در آزمایشی دیگر، از خاکاره درختانی نظیر راش، افرا، چنار، افقیا، عرعر، توسکا و سپیدار که از جمله ضایعات جنگلی به شمار می‌روند، به عنوان بستر رشدی استفاده گردید. در آزمایش اول، بالاترین سرعت رشد میسلیوم ( $8/92 \text{ mm/day}$ ) زمانی حاصل شد که از بستر گندم در دمای  $29 \pm 1^\circ\text{C}$  استفاده شد. در آزمایش دوم، نتایج نشان داد که با افزودن ۱۰ درصد سبوس گندم به غله گندم بالاترین سرعت رشد میسلیوم ( $9/66 \text{ mm/day}$ ) بدست می‌آید. نتایج بررسی بسترهای خاکاره نیز نشان داد که خاکاره افقیا با نسبت کربن به نیتروژن ( $25/84 \text{ C/N}$ )، بیشترین سرعت رشد میسلیوم ( $9/36 \text{ mm/day}$ ) را نسبت به انواع دیگر خاکاره داشته و به عنوان اسپاون یا مکمل توصیه می‌گردد. بررسی‌های رابطه  $\text{C/N}$  بسترهای مختلف اسپاون و سرعت رشد میسلیوم، حاکی از آن است که حضور مکمل‌های حاوی نیتروژن اعم از سبوس یا خاکاره غنی از نیتروژن، به بهبود رشد میسلیوم این قارچ کمک کرده و در نسبت‌های  $\text{C/N}$  بالاتر از  $6/3$  به دلیل کاهش میزان نیتروژن، سرعت رشد میسلیوم بطور چشمگیری کاهش می‌یابد.

واژه‌های کلیدی: اسپاون، نسبت  $\text{C/N}$ ، سرعت رشد میسلیوم، ضایعات کشاورزی

#### مقدمه

لینگ چو<sup>۸</sup> و لینگ ژئی<sup>۹</sup> (قارچ‌های جاودانه و فناپذیر) معروف است. گونه‌های مربوط به جنس *Ganoderma* (*G. tsuga*, *G. lucidum*، *G. applanatum* و غیره) به لحاظ دارویی قدمت طولانی داشته که تاریخ آن حداقل به ۴ هزار سال قبل بر می‌گردد (۲۵). میوه و میسلیوم این قارچ، حاوی استروئید، لاکتون، آکالوئید، پلی‌ساکارید، تری‌ترین و پروتئین بوده که اثر تقویت‌کنندگی آن‌ها روی سیستم ایمنی بدن به اثبات رسیده‌است (۱۴). پلی‌ساکاریدها و تری‌ترین‌ها در بین این ترکیبات به دلیل خواص ضد سرطانی آن‌ها از اهمیت ویژه‌ای برخوردار می‌باشند (۱۸ و ۲۱). از جمله خواص دارویی این قارچ بسیار

قارچ گانودرما لوسیدوم<sup>۴</sup> یکی از قارچ‌های کلاهیک دار بسیار ارزشمند جهان بوده که به رنگ‌های قرمز، قرمز مایل به قهوه‌ای و زرد روشن یافت شده‌است. میوه این قارچ در ژاپن به ریشی<sup>۵</sup> یا ماتاکه<sup>۶</sup> (قارچ ۱۰۰۰۰ ساله) و در چین و کره به نام‌های لینگ چی<sup>۷</sup>،

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد و دانشیار گروه علوم باغبانی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد

\*- نویسنده مسئول: (Email: azizi@feddowsi.um.ac.ir)

۳- استاد گروه بیوتکنولوژی و به‌نژادی گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد

7- Ling chih  
8- Ling chu  
9- Ling zhi

4- *Ganoderma lucidum*  
5- Reishi  
6- Mannetake

یا میخ چوبی، اسکور<sup>۴</sup> و پلوگ<sup>۵</sup> یا توپی) و خاکاره به همراه سیوس به عنوان مکمل استفاده می‌شود (۵). اسپاون قارچ دارویی گانودرما معمولاً از نوع جامد بوده و از بذور غلات، خاکاره یا چوب تهیه می‌شود. اخیراً پیشرفت‌هایی در زمینه تولید اسپاون به روش جامد صورت گرفته‌است که در آن از ضایعات کشاورزی به همراه مکمل‌های دیگر استفاده می‌شود (۲۸). از جمله مکمل‌های قابل استفاده می‌توان به قند سوکروز، سیوس گندم و سیوس برنج اشاره نمود (۶). حضور برخی از مکمل‌ها نظیر سیوس گندم و برنج و همچنین عصاره مخمر و پیتون برای رشد برخی قارچ‌ها نظیر *Morchella esculenta* مفید و حتی ضروری هستند (۲۷). برخی از محققین از بذور سورگوم<sup>۶</sup> به عنوان اسپاون قارچ *Pleurotus tuberregium* استفاده کردند (۱۷).

نکته قابل توجه دیگر این است که، جمعیت جهان تا سال ۲۰۵۰ به حدود ۹/۲ میلیارد نفر خواهد رسید که هم اکنون ۶/۷ میلیارد نفر می‌باشد. رشد جهانی جمعیت هر ساله ۸۰ میلیون نفر است و همچنین سالیانه چیزی بالغ بر ۷۰ درصد محصولات کشاورزی و جنگلی به عنوان ضایعات دور ریخته می‌شود (۲۶). با توجه به آمار فوق، تولید قارچ نه تنها این توده عظیم ضایعات لیگنوسلولزی را می‌تواند به غذا تبدیل کند بلکه قادر است محصولات مغذی قابل توجهی تولید کرده که اثرات زیادی بر بهبود سلامت انسان‌ها نیز دارد. امروزه کمبود غذا، کاهش کیفیت سلامت و افزایش زوال محیط زیست سه مشکل اساسی هستند که در اثر افزایش جمعیت ایجاد شده است.

تولید قارچ‌های دارویی از یک سو و همچنین استفاده از مواد ارزان قیمت برای تولید اسپاون از سوی دیگر بسیار پر اهمیت می‌باشد. با توجه به اینکه در ایران تا کنون هیچ گونه فعالیتی در زمینه تولید این قارچ بسیار ارزشمند صورت نگرفته است، و همچنین سالیانه مقادیر زیادی از ضایعات کشاورزی تولید و بلا استفاده می‌ماند، با این شرایط و در دسترس بودن نیروی تحصیل کرده جویای کار در بخش کشاورزی، امکان تولید وسیع این قارچ را می‌توان فراهم کرد. این تحقیق نیز به منظور بکارگیری ضایعات کشاورزی نظیر سیوس گندم، پوست ارزن و همچنین تراشه و خاکاره چوب درختان جنگلی به عنوان مکمل برای بهبود رشد میسلیم قارچ گانودرما صورت گرفت.

### مواد و روش‌ها

این تحقیق در قالب سه آزمایش جداگانه طراحی و اجرا گردید. در بخش اول، به منظور تعیین بستر مناسب و دمای بهینه برای رشد میسلیم، ۴ بستر پایه شامل بذور گندم، جو، ارزن و تراشه چوب

ارزشمند می‌توان به درمان هیپاتیت A، B و C، نفریتیس، آرتروز، دردهای عصبی، بیخوابی، برونشیت، آسم، زخم معده، فشار خون، کلسترول بالا و خصوصاً سرطان معده اشاره کرد (۲۲). محصولات دارویی قارچ *G. lucidum* به صورت شربت، قرص، کپسول، آمپول و تنتور در بازارهای جهانی وجود دارد.

در طب سنتی چین<sup>۱</sup> که قدمت آن به ۲۰۰۰ سال قبل بر می‌گردد، غذاها نقش مهمی را در حفظ و بهبود سلامتی و همچنین جلوگیری از ابتلا به بیماری دارند (۲۳ و ۳۰). حتی با پیشرفت پزشکی غرب در زمینه درمان بیماران سرطانی با روش‌های مدرن مانند جراحی، اشعه درمانی و شیمی درمانی، بسیاری از انواع بدخیم سرطان را می‌توان با استفاده از رژیم مناسب غذایی بهبود بخشید. استفاده از رژیم‌های غذایی در آمریکا بطور چشمگیری طی ۱۰ سال گذشته افزایش یافته است و بکارگیری این مکمل‌ها و درمان به روش گیاهی برای درمان سرطان رو به افزایش است (۱۰). تحقیقات نشان می‌دهد که بسیاری از قارچ‌ها نظیر گانودرما، به عنوان مکمل غذایی می‌توانند برای بهبود سلامتی و سیستم ایمنی بدن مفید واقع شوند (۱، ۲ و ۳). مردم به استفاده از قارچ‌های خوراکی-دارویی علاقمندند چرا که به نظر می‌رسد این قارچ‌ها در طی صدها سال در دنیای شرق همراه با شناخت اثرات درمانی آن‌ها استفاده می‌شده‌اند. این در حالیست که بسیاری از جوامع مدرن از ترکیبات داروهای شیمیایی که فواید کاملاً مشخصی برای سلامتی داشته و ضمناً عوارض جانبی نیز داشته‌اند، استفاده می‌کرده‌اند.

یکی از مراحل بسیار مهم در تولید قارچ‌های کلاهک دار خوراکی و دارویی، مرحله تولید اسپاون<sup>۲</sup> می‌باشد. اسپاون، بستر جامد یا مایعی است که توسط توده سفید رنگ میسلیم حاصله از کشت خالص رقم مورد نظر مایه زنی می‌شود. رشد میسلیم تا زمانی که کل بستر مواد آلی را فرا گیرد ادامه خواهد داشت. هدف استفاده از اسپاون این است که با کمک آن، میسلیم رقم مورد نظر روی بستر تولید میوه، سریع تر کلونی تولید می‌کند و همچنین، اسپاون به عنوان یک حمایت کننده غذایی مهم و حامی برای توزیع مناسب میسلیم قارچ در بستر رشد می‌باشد. تمام مراحل از کشت خالص قارچ تا تولید اسپاون باید تحت شرایط سترون و سریع انجام شود تا احتمال آلودگی تا حد ممکن کاهش یابد. امروزه اغلب، اسپاون درون کیسه‌های سلوفان قابل اتوکلاو که مجهز به محلی برای تنفس میسلیم می‌باشند تهیه می‌شود (۲۴). در کشت جامد اسپاون از بستری نظیر بذور غلات (گندم، جو، ارزن، چاودار، سورگوم و غیره)، چوب (داول<sup>۳</sup> یا

4- Skewer  
5- Plug  
6- *Sorghum bicolor*

1- Traditional Chinese Medicine (TCM)  
2- Spawn  
3- Dowel

شدند. تیمارهای بخش دوم و سوم، بعد از مایه زنی به مدت ۱۴ روز به دمای  $29 \pm 1$  °C و تاریکی منتقل شدند.

میزان نیتروژن کل در محیط کشت های آزمایشی با استفاده از دستگاه کج‌دلال و میزان کربن آلی به روش اکسیداسیون مرطوب<sup>۲</sup> بر اساس روش والکلی-بلک (۱۹۳۴) تعیین گردید.

سرعت رشد خطی میسلیوم به روش سی و یانگ (۲۰۰۴) در لوله‌های آزمایش و بر حسب میلی‌متر در روز<sup>۳</sup> اندازه گیری شد. تیمارهای مرحله اول از طریق آزمایش فاکتوریل در قالب طرح بلوک کامل تصادفی<sup>۴</sup> و تیمارهای مرحله دوم و سوم در قالب طرح کاملاً تصادفی<sup>۵</sup> مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. برای هر کدام از تیمارها ۴ تکرار در نظر گرفته شد. از نرم افزارهای JMP و Excel جهت آنالیز داده‌ها استفاده گردید. مقایسه میانگین تیمارهای آزمایشی با استفاده از آزمون LSD در سطح یک درصد انجام شد.

## نتایج

### بررسی رشد میسلیوم در آزمایش اول اسپاون غلات

در بخش اول آزمایش اسپاون، رشد میسلیوم قارچ کانودرما در بسترهای مختلف گندم، جو، ارزن و تراشه چوب درخت نراد در دو دمای  $25 \pm 1$  °C و  $29 \pm 1$  °C مورد بررسی قرار گرفت. نتایج تجزیه واریانس تأثیر نوع محیط کشت و دما در جدول ۱ آمده‌است.

جدول ۱- تجزیه واریانس تأثیر نوع محیط کشت و دما بر سرعت

رشد میسلیوم در مرحله اول آزمایش اسپاون	
منابع تغییرات	درجه آزادی
محیط کشت	۳
دما	۱
محیط کشت × دما	۳
خطا	۲۱
ضریب تغییرات (%)	۱۱/۴۲

\*\* - معنی دار در سطح احتمال یک درصد.

### تأثیر نوع محیط کشت بر سرعت رشد خطی میسلیوم

نتایج آنالیز واریانس جدول ۱ نشان داد که نوع محیط کشت‌های استفاده شده بر سرعت رشد میسلیوم معنی‌دار بود ( $p \leq 0/01$ ). بطوری که در شکل ۱ مشاهده می‌شود، بیشترین سرعت رشد میسلیوم مربوط به غله گندم (۶/۸۵ میلی‌متر در روز) و کمترین سرعت رشد میسلیوم مربوط به تراشه چوب نراد (۱/۹۳ میلی‌متر در روز) می‌باشد.

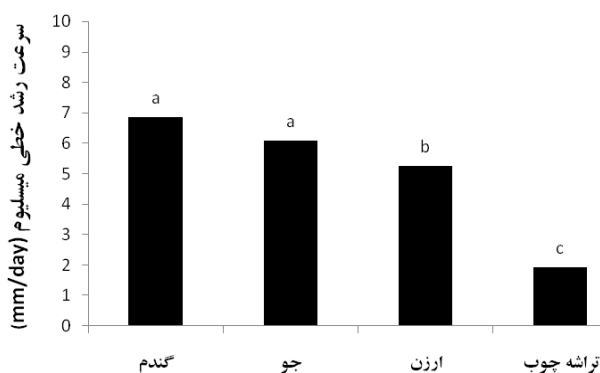
درخت نراد در دو دمای  $25 \pm 1$  °C و  $29 \pm 1$  °C مورد بررسی قرار گرفتند. ابتدا بذور گندم، جو و ارزن به مدت ۲-۳ ساعت در آب خیس گذاشته شده و سپس به مدت نیم ساعت جوشانده شدند. تراشه چوب به خاطر بافت زبر آن، ابتدا ۲۴ ساعت در آب خیسانده شد و سپس به مدت ۲ ساعت جوشانده شد. نهایتاً مواد جوشانده شده را در صافی ریخته و به منظور حذف رطوبت سطحی و سرد شدن روی روزنامه پهن گردید تا رطوبت بسترها به حدود ۶۷-۶۵ درصد برسد. در بخش دوم از تولید اسپاون، بذور غلات گندم و جو با نسبت‌های مختلفی از ضایعات کشاورزی شامل سبوس گندم (۱۰، ۲۰ و ۳۰ درصد وزنی) و پوست ارزن (۲۰، ۳۰، ۴۰ و ۶۰ درصد وزنی) و همچنین تراشه چوب نراد (۲۰، ۳۰، ۴۰ و ۵۰ درصد وزنی) به عنوان ضایعات جنگلی مخلوط شدند. همانند مرحله قبل بذور غلات آماده شد و پوست ارزن و سبوس گندم به مدت نیم ساعت فقط در آب خیسانده شده و به منظور رسیدن به رطوبت ۶۷-۶۵ درصد (۷) روی روزنامه پهن شدند. حدود ۱/۲ درصد سولفات کلسیم به هر کدام از تیمارها اضافه گردید. گچ یا سولفات کلسیم، جزء مواد لاینفک در تولید اسپاون به شمار می‌رود و مانع چسبیدن مواد اسپاون به یکدیگر شده و آن‌ها را به صورت جدا از هم نگه می‌دارد. علاوه بر این، گچ محیط اسیدی مورد نیاز برای رشد میسلیوم این قارچ را فراهم می‌کند (۱۵). در بخش سوم، از ضایعات جنگلی نظیر خاکاره‌های درختان راش، افرا، چنار، افاقا، عرعر، توسکا و سپیدار مشابه مراحل قبل آماده گردید و حدود ۰/۶ درصد سولفات کلسیم به هر کدام از خاکاره‌ها اضافه شد.

هر کدام از بسترهای تهیه شده به طور جداگانه به لوله‌های آزمایش با قطر ۱۸ میلی‌متر و طول ۱۸ سانتیمتر منتقل شد به طوری که حدود یک چهارم قسمت بالایی لوله به منظور تهویه و تنفس میسلیوم قارچ خالی گذاشته شد و سپس دهانه لوله توسط پنبه فشرده کاملاً پوشانده شد. از هر تیمار، ۴ لوله تهیه گردید و هر لوله به عنوان یک تکرار در نظر گرفته شد. لوله‌های حاوی بسترهای مورد نظر در دمای  $121$  °C و فشار ۱/۵ اتمسفر به مدت ۴۰ دقیقه اتوکلاو گردیدند. بعد از سرد شدن لوله‌های حاوی بستر اسپاون، مایه زنی توسط پرگنه‌های حاوی میسلیوم قارچ به قطر ۷ میلی‌متر که توسط چوب پنبه سوراخ کن از محیط PDA جدا شده بود، در شرایط استریل و زیر هود لامینار صورت گرفت. به هر لوله یک پرگنه منتقل شد. بلافاصله بعد از مایه زنی، دهانه لوله‌ها توسط پنبه فشرده استریل شده کاملاً پوشانده شد تا از ورود هر گونه آلودگی و کاهش رطوبت جلوگیری شود.

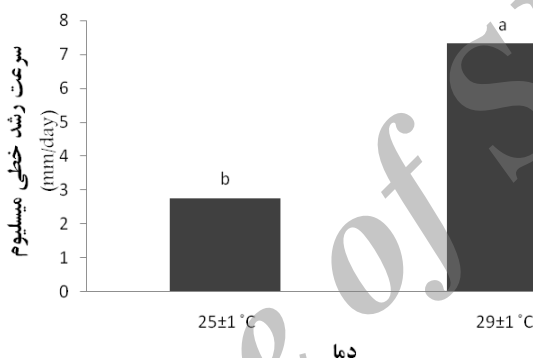
تیمارهای بخش اول به دو گروه مساوی تقسیم شده و به مدت ۱۴ روز به دو دمای  $25 \pm 1$  °C و  $29 \pm 1$  °C و شرایط تاریک منتقل

- 2- Wet oxidation method
- 3- mm/day
- 4- CRBD
- 5- CRD

- 1- Potato Dextrose Agar



شکل ۱- اثر نوع بستر اسپاون بر سرعت رشد خطی میسلیموم قارچ گانودرما



شکل ۲- اثر دما بر سرعت رشد خطی میسلیموم قارچ گانودرما

هر دو دما توسط غله گندم بدست آمد. سرعت رشد خطی میسلیموم برای گندم در دمای  $25 \pm 1$  °C و  $29 \pm 1$  °C به ترتیب ۴/۷۸ و ۸/۹۲ میلی‌متر در روز بود و کمترین سرعت رشد در محیط کشت تراشه چوب نراد در دو دمای آزمایشی (عدم رشد در دمای  $25 \pm 1$  °C و  $3/87$  میلی‌متر در روز در دمای  $29 \pm 1$  °C) مشاهده شد. بین غله گندم و جو در دمای  $29 \pm 1$  °C و همچنین غله ارزن و جو در دمای  $25 \pm 1$  °C اختلاف معنی داری وجود نداشت.

#### بررسی رشد میسلیموم در آزمایش دوم اسپاون غلات

همانطور که در جدول ۲ مشاهده می‌شود، در هر سه غله مورد آزمایش، تیمارهای استفاده شده اثر معنی داری بر سرعت رشد میسلیموم دارند ( $p \leq 0/01$ ). نسبت کربن به نیتروژن (C/N) تیمارهای مختلف در جدول ۳ آمده است. در بین تیمارهای استفاده شده برای غله گندم، تیمار حاوی ۱۰ درصد سیوس گندم با نسبت  $C/N=18/43$ ، بیشترین سرعت رشد

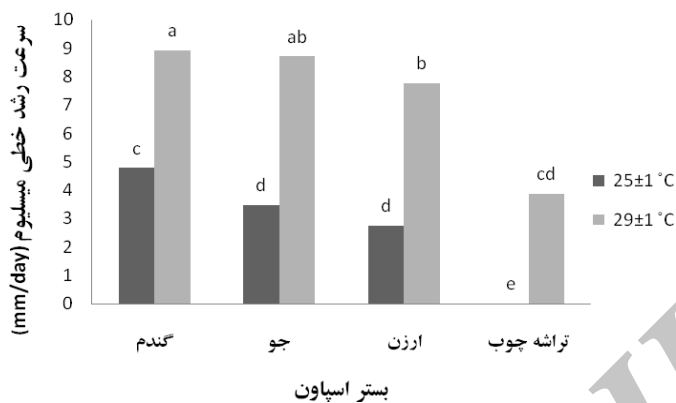
#### تأثیر دما بر سرعت رشد خطی میسلیموم

نتایج آنالیز واریانس جدول ۱ نشان می‌دهد که دما تأثیر معنی داری بر سرعت رشد میسلیموم این قارچ داشته ( $p \leq 0/01$ )، به طوری که افزایش دما از ۲۵ به  $29$  °C باعث افزایش رشد گردیده است. میانگین سرعت رشد میسلیموم در دمای  $29 \pm 1$  °C در بسترهای مختلف ۷/۳۱۴ میلی‌متر در روز و در دمای  $25 \pm 1$  °C برابر ۲/۷۵ میلی‌متر در روز بود (شکل ۲). این اختلاف حدود ۳ برابر بوده که بسیار قابل توجه است. با توجه به نتایج بدست آمده بهترین دما جهت رشد بهینه میسلیموم قارچ گانودرما، دمای  $29 \pm 1$  °C توصیه می‌شود.

#### اثر متقابل نوع محیط کشت و دما بر سرعت رشد خطی میسلیموم

با توجه به جدول ۱ اثر متقابل نوع محیط کشت و دما بر سرعت رشد میسلیموم قارچ گانودرما معنی دار است ( $p \leq 0/01$ ). همانطور که در شکل ۳ مشخص است بیشترین سرعت رشد در

خطی میسلیموم (۹/۶۶ میلی‌متر در روز) و تیمار حاوی ۶۰ درصد پوست ارزن با نسبت C/N=۲۳/۱۸ کمترین سرعت رشد (۵/۹۷ میلی‌متر در روز) را نشان داد (شکل ۴).

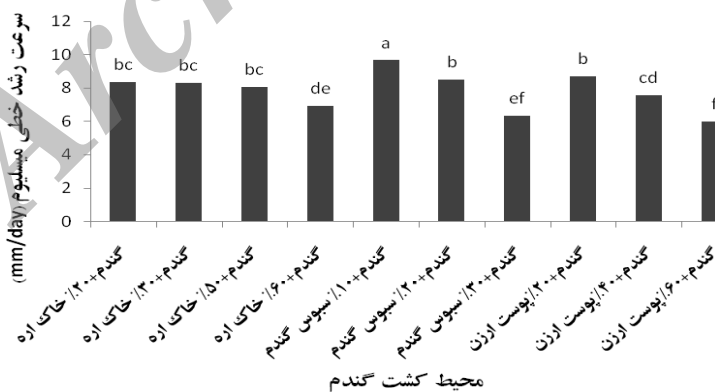


شکل ۳- اثر متقابل دما و نوع محیط کشت بر سرعت رشد خطی میسلیموم قارچ گانودرما

جدول ۲- تجزیه واریانس تأثیر نوع محیط کشت بر سرعت رشد میسلیموم در مرحله دوم آزمایش اسپاون

منابع تغییرات	درجه آزادی	میانگین مربعات
محیط کشت گندم	۹	۵/۱۷۲**
خطا	۳۰	۰/۱۶۹
ضریب تغییرات (%)		۵/۲۵
محیط کشت جو	۹	۶/۲۸۲**
خطا	۳۰	۰/۲۳۰
ضریب تغییرات (%)		۶/۱۵
محیط کشت ارزن	۶	۲/۴۳۹**
خطا	۲۱	۰/۲۲۵
ضریب تغییرات (%)		۶/۰۲

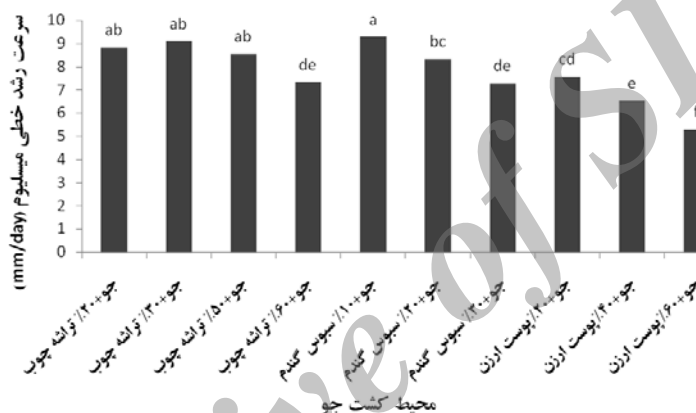
\*\*- معنی دار در سطح احتمال یک درصد.



شکل ۴- تأثیر تیمارهای مختلف بر سرعت رشد خطی میسلیموم در محیط کشت گندم

جدول ۳- نسبت کربن به نیتروژن در تیمارهای مختلف اسپاون غلات

تیمار	گندم	جو	ارزن	تراشه چوب
بدون تیمار	۱۸/۴	۲۸	۳۱/۹	۱۳۹
تراشه چوب ۲۰٪	۴۲/۵	۵۰/۲	۵۳/۳	
تراشه چوب ۳۰٪	۵۴/۶	۶۱/۳	۶۴	
تراشه چوب ۵۰٪	۷۸/۷	۴۸/۸	۸۵/۴	
تراشه چوب ۶۰٪	۹۰/۸	۹۴/۶	۹۶/۱	
سبوس گندم ۱۰٪	۱۸/۴	۲۷/۱	۳۰/۶	
سبوس گندم ۲۰٪	۱۸/۴	۲۶/۱	۳۹/۲	
سبوس گندم ۳۰٪	۱۸/۵	۲۵/۲	۲۷/۹	
پوست ارزن ۲۰٪	۲۰	۲۷/۷	-	
پوست ارزن ۴۰٪	۲۱/۶	۲۷/۳	-	
پوست ارزن ۶۰٪	۲۳/۲	۲۷	-	



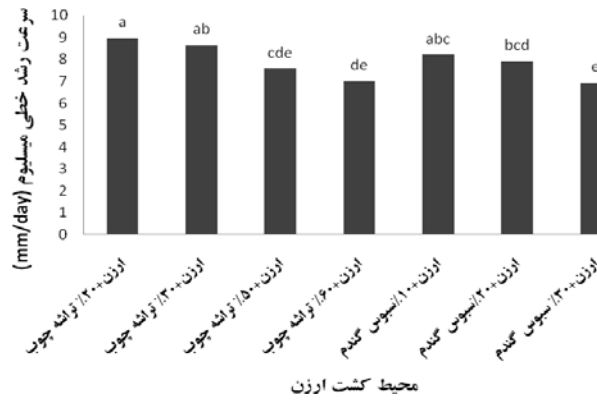
شکل ۵- تأثیر تیمارهای مختلف بر سرعت رشد خطی میسلیم در محیط کشت جو

کاهش سرعت رشد میسلیم می شود (شکل ۷).

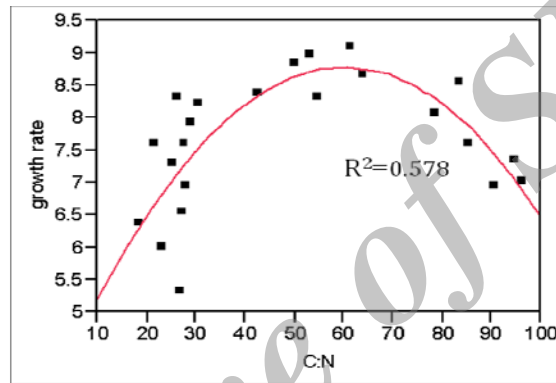
#### بررسی رشد میسلیم در آزمایش اسپاون خاکاره

نتایج آنالیز واریانس جدول ۴ نشان می دهد که نوع محیط کشت بر رشد خطی میسلیم این قارچ تأثیر معنی دار داشته است ( $p \leq 0.01$ ). خاکاره افاقیا با نسبت کربن به نیتروژن ۲۵/۸۴، بیشترین سرعت رشد میسلیم (۹/۳۶ میلی‌متر در روز) و خاکاره راش با نسبت کربن به نیتروژن ۵۷۰/۰۹، کمترین سرعت رشد (۳/۹۶ میلی‌متر در روز) را نشان دادند (شکل ۸). بین خاکاره‌های افاقیا، افرا و عرعر اختلاف معنی دار مشاهده نشد. با افزایش نسبت C/N سرعت رشد خطی میسلیم قارچ گانودرما کاهش می‌یابد (شکل ۸). نسبت C/N خاک اره‌های راش، سپیدار، توسکا، چنار، عرعر، افرا و افاقیا به ترتیب ۵۷۰/۰۹، ۳۴۲/۷۶، ۳۰۳/۲۴، ۱۱۷/۱۵، ۴۷/۹۷، ۴۷/۸۹ و ۲۵/۸۴ و سرعت رشد میسلیم به ترتیب برابر با ۳/۹۶، ۵/۴۲، ۵/۷۸، ۶/۶۹ و ۸/۲۷ میلی‌متر در روز بدست آمد.

در بین تیمارهای غله جو نیز مانند گندم، تیمار ۱۰ درصد سبوس گندم با نسبت  $C/N=27/06$  و سرعت رشد میسلیم ۹/۲۷ میلی‌متر در روز بیشترین، و تیمار ۶۰ درصد پوست ارزن با نسبت  $C/N=27/02$  و سرعت رشد ۵/۳ میلی‌متر در روز، کمترین سرعت رشد را داشتند (شکل ۵). کاهش و افزایش سرعت رشد در تیمارهای بکار برده شده در دو غله گندم و جو مشابه بود. در مجموع اضافه کردن پوست ارزن نسبت به تراشه نراد باعث کاهش بیشتری در رشد میسلیم شد، به طوری که با افزودن ۲۰، ۴۰ و ۶۰ درصد پوست ارزن، سرعت رشد به ترتیب به ۷/۵۷، ۶/۵۲ و ۵/۲۹ میلی‌متر در روز کاهش یافت. در بین تیمارهای تقویت کننده برای غله ارزن، تیمار ۲۰ درصد تراشه چوب نراد میسلیم بیشترین سرعت رشد (۸/۹۶ میلی‌متر در روز) و تیمار ۳۰ درصد سبوس گندم کمترین سرعت رشد (۶/۹۲ میلی‌متر در روز) را نشان دادند (شکل ۶). با مقایسه رابطه نسبت C/N و سرعت رشد میسلیم در تیمارهای مختلف مشاهده می گردد که با افزایش نسبت تا حد ۶۱/۳ سرعت رشد افزایش نشان داده اما بعد از آن افزایش بیشتر نسبت C/N باعث



شکل ۶- تأثیر تیمارهای مختلف بر سرعت رشد خطی میسلیوم در محیط کشت ارزن

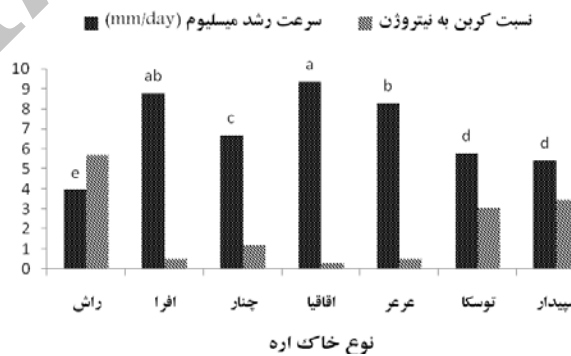


شکل ۷- رابطه بین نسبت C:N و سرعت رشد میسلیوم (میلی متر در روز) در بخش دوم اسپاون غلات

جدول ۴- تجزیه واریانس تأثیر خاک‌اره‌های مختلف روی رشد خطی میسلیوم قارچ گانودرما

منابع تغییرات	درجه آزادی	میانگین تغییرات
محیط کشت	۶	۱۵/۷۲۱**
خطا	۲۱	۰/۲۲۶
ضریب تغییرات (%)		۶/۹۰

\*\* - معنی دار در سطح احتمال یک درصد



شکل ۸- رابطه بین نسبت C:N و سرعت رشد میسلیوم قارچ گانودرما در بسترهای خاک اره (مقادیر مربوط به نسبت کربن به نیتروژن به عدد ۱۰۰ تقسیم شده است)

## بحث

های بکار برده شده در این تحقیق، خاکاره افاقیا بهترین ماده زمینه‌ای برای رشد بهینه این قارچ بود. نسبت C/N پایین و یا به عبارت دیگر، بالا بودن درصد نیتروژن در این خاکاره دلیل اصلی افزایش سرعت رشد میسلیوم می‌باشد. این نتیجه با یافته‌های سی و همکاران (۲۰۰۶) و همچنین چانگ (۴) مبنی بر اینکه حضور نیتروژن به رشد میسلیوم قارچ گانودرما کمک می‌کند، مطابقت دارد.

محققین از مواد مختلفی به عنوان بستر و یا مکمل قارچ گانودرما بهره جسته‌اند. گنزالز و همکاران (۱۱) گزارش دادند که پوست بذر آفتابگردان می‌تواند به عنوان منبع اصلی انرژی و مواد غذایی استفاده شود و ۵ درصد عصاره مالت رشد میسلیوم این قارچ را افزایش می‌دهد. در تحقیقی دیگر، از تفاله چای به عنوان مکمل بستر خاکاره در تولید میوه قارچ گانودرما استفاده شد و نتایج نشان داد که تفاله چای با تأمین محیط اسیدی، باعث افزایش عملکرد و کفایت بیولوژیکی این قارچ می‌گردد (۱۸). با توجه به اینکه میانگین سرعت رشد بدست آمده در این تحقیق نسبت به تحقیقات صورت گرفته توسط دیگر محققین (۱۳)، بیشتر بود، می‌توان نتیجه گرفت که برخی ضایعات کشاورزی و جنگلی، مکمل مناسبی برای تولید اسپاون غلات بوده و حتی پتانسیل آن را دارند که جایگزین این مواد گردند.

## قدردانی

از خانم مهندس شادی شاه طهماسبی، عضو گروه زیست فناوری قارچ‌های صنعتی جهاد دانشگاهی واحد مشهد، به خاطر مساعدت‌هایی که داشته‌اند سپاسگزاری می‌شود.

با توجه به نتایج بدست آمده در این تحقیق، بهترین دما جهت رشد بهینه میسلیوم قارچ گانودرما، دمای  $29 \pm 1$  °C و مناسب‌ترین غله محیط کشت، گندم توصیه می‌شود. اکثر محققین قارچ گانودرما نیز در دنیا از گندم به عنوان اسپاون تجاری استفاده می‌کنند (۸). نتایج بخش دوم آزمایشات حاکی از آن است که اضافه کردن حاوی ۱۰ درصد سبوس گندم به بستر غله گندم سبوس باعث افزایش چشمگیری در سرعت رشد خطی میسلیوم (۹/۶۶ میلی‌متر در روز) گردید افزودن پوست ارزن در نسبت بالای ۶۰ درصد به بستر غله جو، کمترین سرعت رشد (۵/۲۹ میلی‌متر در روز) را حاصل نمود و این نتایج با یافته‌های ارکل (۹) مبنی بر اینکه سبوس گندم با دارا بودن نیتروژن قابل توجه، باعث بهبود رشد این قارچ می‌شود مطابقت دارد. همچنین با افزایش درصد سبوس گندم به ۳۰ و ۳۰، سرعت رشد کاهش یافت. طی گزارشی رینسانکا (۲۰) اعلام کرد که حضور بیش از حد سبوس برنج در بستر رشدی قارچ *Grifola frondosa* باعث کاهش تولید میوه و رشد میسلیوم می‌گردد. در تحقیقی دیگر للی و جانسن (۱۶) نیز عنوان کردند که حضور بیش از حد نیتروژن باعث مرگ میسلیوم می‌شود. با افزایش درصد تراشه چوب نیز سرعت رشد میسلیوم کاهش می‌یابد. اضافه کردن تراشه چوب باعث افزایش نسبت C/N یا به عبارت دیگر باعث کاهش میزان نیتروژن کل می‌گردد. با مقایسه بین سرعت رشد میسلیوم و نسبت C/N محیط کشت‌های مختلف مشاخص گردید که با افزایش این نسبت تا حد ۶۱/۳ سرعت رشد افزایش نشان داده اما بعد از آن افزایش بیشتر نسبت C/N باعث کاهش سرعت رشد میسلیوم شد. در بین خاکاره

## منابع

- 1- Adejumo, T. O. and B. O. Awonsnya. 2005. Proximate and mineral composition of edible mushroom species from southwestern Nigeria. *Afri. J. Biotech.* 4(10):1084-1087.
- 2- Anon. 2006. Resins. Online at: <http://www.resins-wikipedia>, the free encyclopedia (accessed 7 June 2006), 01: 18.
- 3- Anon. 2007. Mushrooms may be active against fowl parasite. *Thisday*, 11(4280): 9-36.
- 4- Chang, S. T. 1995. *Ganoderma* -The leadr production and technology of mushroom nutraceuticals. In Proc 6<sup>th</sup> Int Symp Recent Adv *Ganoderma lucidum* research.(ed. B. K. Kim. H. I. Kim and Y.S. Kim), pp. 43-52. The pharmaceutical Society of Korea, Seoul, Korea.
- 5- Chen, A. W. 2004. Growing *Ganoderma* Mushroom. *Mushroom Growers Handbook 1*. MushWorld-Heineart Inc. Haeng-oon Bldg. 150-5 Pyungchang-dong, Jongno-gu. Part III Chapter 11. Seul Korea pp110-849.
- 6- Chen, H. M. 1998. Reutilization of waste materials from a rice distillery for the cultivation of *Ganoderma lucidum*. M.Sc. thesis, Tunghai University, Taiwan.
- 7- Chen, A. W. and P. G. Miles. 1996. Cultivation of *Ganoderma* bonsai. In Proc. 2nd Int. Conf. Mush. Biol. Mush. Prod. (ed. D. J. Royse), University Park, Pennsylvania.
- 8- Erkel, E. 2009a. Yield performance of *Ganoderma lucidum* (Fr.) Karst cultivation on substrates containing different protein and carbohydrate sources. *African Journal of Agricultural Research*. 4 (11): pp. 1331-1333.
- 9- Erkel, E. 2009b. The effect of different substrate mediums on yield of *Ganoderma lucidum* (Fr.) Karst. *Journal of Food, Agriculture & Environment* .7 (3&4): pp. 8 4 1-8 4 4 .
- 10- Gao, Y., S. H. Zhou, G. Chen, X. Dai, and J. Ye. 2002. A phase I/II study of a *Ganoderma lucidum* (Curt.:Fr.) P.



- Karst. Extract (ganopoly) in patients with advanced cancer. *Int. J. Med. Mushrooms*, 4 (3): 207–214.
- 11- Gonzalez-Matute, R., D. Figlas, R. Devalis, S. Delmastro, and N. Curvetto. 2002. Sunflower seed hulls as a main nutrient source for cultivating *Ganoderma lucidum*. *Micologia Aplicada Int*, 14:19–24.
  - 12- Hsieh, C., M. H. Tseng, and C. J. Liu. 2006. Production of polysaccharides from *Ganoderma lucidum* (CCRC 36041) under limitations of nutrients. *Enzyme and Microbial Technology*, 38 :109–117.
  - 13- Hsieh, C. and F. Yang. 2004. Reusing soy residue for the solid-state fermentation of *Ganoderma lucidum*. *Bioresour Technol*, 91:105–109.
  - 14- Huie, C. W., and X. Di. 2004. Chromatographic and electrophoretic methods for Lingzhi pharmacologically active components. *J. Chromatogr. B* 812: 241–257.
  - 15- Kananen, D. L. and J. K. McDaniel. 2000. Speciality Mushroom Spawn. United States patent, Paten nummer, 6:041,544.
  - 16- Lelley, J. I. and A. Janssen. 1993. Productivity improvement of oyster mushroom substrate with a controlled release of nutrient. *Mushroom News*. 41:6–1324.
  - 17- Oghenekaro, A. O., J. A. Okhuoya, and E. O. Akpaja. 2008. Growth of *Pleurotus tuberregium* (Fr) Singer on some heavy metal-supplemented substrates. *African Journal of Microbiology Research*, (2): 268-271.
  - 18- Ooi, L. S. M., V. E. C. Ooi, and M. C. Fung. 2002. Induction of gene expression of immunomodulatory cytokines in the mouse by a polysaccharide from *Ganoderma lucidum* (Curt.: Fr.) P. Karst. (*aphyllophoromycetideae*). *Int. J. Med. Mush*, 4: 27–35.
  - 19- Peksen, A. and G. Yakupoglu. 2009. Tea waste as a supplement for the cultivation of *Ganoderma lucidum*. *World J. Microbiol. Biotechnol*, 25:611-618.
  - 20- Rinsanka, T. 1980. Cultivation Technique of Edible Fungus, "*Grifola frondosa*" (Fr.) S.F. Gray (Maitake no Saibaiho). *Journal of the Hokkaido Forest Products Research Institute*, 13-14.
  - 21- Sasaki, T., Y. Arai, T. Ikekawa, G. Chihara, and F. Fukuoka. 1971. Antitumor polysaccharides from some polyporaceae, *Ganoderma applanatum* (Pers.) Pat and *Phellinus linteus* (Berk. et Curt) Aoshima. *Chem. Pharm. Bull. (Tokyo)* 19: 821–826.
  - 22- Shiao, M. S, K. R. Lee, L. J. Lin, and C. T. Wang. 1994. Natural products and biological activities of the Chinese medical fungus, *Ganoderma lucidum*. In: Ho CT, Osawa T, Huang MT, Rosen RT, editors. *Food phytochemicals for cancer prevention. II. Teas, spices, and herbs*. Washington, DC: American Chemical Society, p: 342–54.
  - 23- Sliva, D. 2006. *Ganoderma lucidum* in cancer research. *Leuk. Res*, 30: 767–768.
  - 24- Stamets, P. and J. S. Chilton. 1983. *Mushroom Cultivator: A Practical Guide to Growing Mushrooms at Home*. Agarikon Press, Washington.
  - 25- Stanley, G., K. Harvey, V. Slivova, J. Jiang, D. Sliva. 2005. *Ganoderma lucidum* suppresses angiogenesis through the inhibition of secretion of VEGF and TGF- $\beta$ 1 from prostate cancer cells. *Biochem. Biophys. Res. Commun*, 330: 46–52
  - 26- Training Manual on Mushroom Cultivation Technology. Asian and pacific centre for agricultural engineering and machinery (APCAEM). A-7/F china international science and technology convention centre. NO. 12, YUMIN ROAD, CHAOYANG DISTRICT, BEIJING 100029, P.R. CHINA. [www.unapcaem.org](http://www.unapcaem.org).
  - 27- Volk, T. J. and T. J. Leonard. 1989. Physiological and Environmental Studies of Sclerotium Formation and Maturation in Isolates of "*Morchella crassipes*". *Applied and Environmental Microbiology*, 55: 3095-3100.
  - 28- Wagner, R., D. A. Mitchell, G. L. Sasaki, M. A. L. A. Amazonas, and M. Berovic. 2003. Current techniques for the cultivation of *Ganoderma lucidum* for the Production of biomass, ganoderic acid and polysaccharides. *Food Technol. Biotechnol*, 41(4): 371-382.
  - 29- Walkley, A. and I. A. Black. 1934. An Examination of Degtjareff Method for Determining Soil Organic Matter and a Proposed Modification of the Chromic Acid Titration Method. *Soil Sci*, 37:29-37.
  - 30- Yun, T. K. 1999. Update from Asia: Asian studies on cancer chemoprevention. *Ann N Y Acad Sci*, 889:157-192.