

تأثیر خاکهای میکوریزی مختلف بر پاسخ گیاه ذرت به تنش شوری

حکیمه منصوری* و علی احمدی مقدم

کرمان، دانشگاه شهید باهنر، دانشکده علوم، گروه زیست‌شناسی

تاریخ دریافت: ۹۰/۵/۲۱ تاریخ پذیرش: ۹۰/۹/۲۱

چکیده

در این مطالعه اثر میکوریزهای خاکهای متفاوت روی رشد گیاهان ذرت (*Zea maize*) تحت تنش شوری مورد بررسی قرار گرفت. چهار نوع خاک میکوریزی با منشأ جغرافیایی متفاوت (کرمان، بردسیر، بافت و رفسنجان) و سه سطح شوری (۰، ۳۰ و ۶۰ میلی‌مولار نمک) به عنوان تیمار مورد استفاده قرار گرفت. درصد آغشتگی ریشه گیاهان رشد کرده در خاک کرمان و بافت با افزایش سطح شوری کاهش یافت. اما نتایج نشان داد که درصد آغشتگی ریشه گیاهان رشد کرده در خاک بردسیر در سطح شوری ۳۰ میلی‌مولار افزایش یافت. مقدار قند برگ و ریشه در گیاهان رشد کرده تحت تنش شوری، در مقایسه با گیاهان غیر شور، در سطح شوری ۳۰ میلی‌مولار مقدار پرولین برگ و ریشه گیاهان رشد کرده در خاک بردسیر، بافت و رفسنجان کاهش یافت. در سطح شوری ۰ میلی‌سدهم ریشه‌ها در گیاهان رشد کرده تحت تنش شوری، در مقایسه با گیاهان غیر شور افزایش یافت، ولی سدهم برگ در همه خاکها کمتر از گیاهان شاهد بود و تنها در سطح شوری ۶۰ میلی‌مولار و در گیاهان رشد کرده در خاک کرمان و رفسنجان افزایش سدهم قابل توجه بود. مقدار فسفر برگ گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان و فسفر ریشه در گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان، بردسیر و رفسنجان افزایش یافت. نتایج بدست آمده از آزمایش‌های انجام شده در این تحقیق، بیانگر این مطلب است که احتمالاً یکی از سازوکارهای اعمال شده بوسیله قارچهای میکوریزی در بهبود رشد گیاه در شرایط تنش شوری کاهش مقدار سدهم در اندام هوایی از طریق ممانعت از انتقال این یون به اندام هوایی است. البته بین خاکهای مقایسه شده در این تحقیق، خاک بردسیر و بافت بهترین نتیجه را در این رابطه ایجاد کرده‌اند.

واژه‌های کلیدی: ذرت، سدهم، شوری، فسفر، میکوریز

* نویسنده مسئول، تلفن: ۰۹۱۳۲۴۳۱۵۶۸، پست الکترونیکی: h_mansuori@yahoo.com

مقدمه

در اثر شستشو پائین می‌رود اما مقداری نیز در اثر تبخیر آب در خاک می‌ماند، در نتیجه بتاریخ غلظت نمک در اطراف ریشه افزایش می‌یابد (۲۵). البته بخوبی مشخص شده که تولید محصول در خاکهای شور کاهش می‌یابد. دلیل اصلی این کاهش محصول، سمت نمک برای گیاه است که منجر به کاهش توانایی گیاه در حفظ آب، عدم تعادل در جذب عناصر غذایی و سمتیت یونها در پدیده فتوسنتز می‌باشد (۳۴).

ایجاد گیاهان متحمل به شوری از طریق مهندسی ژنتیک یا

شوری خاک یک مشکل روزافزون خاکهای کشاورزی است که باعث کاهش سرعت رشد و تولید محصول مخصوصاً در مناطق خشک و نیمه‌خشک می‌شود (۴). خاکهای شور بیش از ۷ درصد سطح خشکی‌های زمین شامل باتلاق‌هایی شور و مناطق شور شده در اثر فعالیت‌های انسانی را در برمی‌گیرند. پاشیدن نمک در زمستان برای جلوگیری از بخزدگی جاده‌ها یکی دیگر از دلایل شوری خاک می‌باشد (۱۱). در زمین‌های کشاورزی که احتیاج به آبیاری مکرر دارند، اگرچه مقداری از نمک

منشأ جغرافیایی متفاوت (کرمان، بردسیر، بافت و رفسنجان) بر بهبود رشد گیاه ذرت (*Zea mayze*) در شرایط تنش شوری بود.

مواد و روشها

کشت گیاه ذرت: خاک یکنواختی از مزرعه گندم واقع در جوپار کرمان برداشت و استریل گردید. خاکها در گلدانهای پلاستیکی با ارتفاع ۳۰ سانتیمتر به میزان مساوی تقسیم گردید. ۴۸ گلدان برای انجام آزمایش آماده شد. جهت تیمار میکوریزی خاک زراعی از نقاط زراعتی واقع در بردسیر، رفسنجان، کرمان و بافت به ترتیب از مزرعه چغندر، باغ پسته، مزرعه گندم و باغ گرد و برداشت و به آزمایشگاه آورده شد. خاکها برای اطمینان از حضور اسپورهای قارچ مورد بررسی قرار گرفتند. به ۱۲ گلدان ۵ گرم خاک کرمان، ۱۲ گلدان ۵ گرم خاک بردسیر، ۱۲ گلدان ۵ گرم خاک بافت و ۱۲ گلدان ۵ گرم خاک رفسنجان اضافه شد. به ۱۲ گلدان دیگر، خاک میکوریزی اضافه نشد، این گلدانها به عنوان گیاهان شاهد (غیر میکوریزی) در نظر گرفته شد. در داخل هر گلدان ۴ عدد بذر ذرت رقم کراس کاشته شد. گلدانها در شرایط گلخانه نگهداری شدند و با آب شیر آبیاری شدند تا سبز شوند. پس از اینکه سن گیاهان به یک ماه و ارتفاع متوسط آنها به ۱۵ سانتیمتر رسید تیمار شوری روی آنها اعمال شد.

هر گروه دوازده تایی تیمار میکوریزی به سه گروه چهارتایی تقسیم شد و هر گروه یکی از سه سطح شوری ۰، ۳۰ و ۶۰ میلی مولار نمک (NaCl) را در هر بار آبیاری که هر سه روز یک بار انجام شد به اندازه مساوی به عنوان تیمار شوری دریافت کرد. گیاهان دو ماهه تیمار شده با نمک برای بررسی پارامترهای مورد نظر برداشت شدند.

اندازه‌گیری درصد آغشتنگی ریشه: ریشه‌های نازک هر گلدان بعد از شستشو، جهت اندازه‌گیری میزان آغشتنگی آنها به قارچهای VAM در داخل ظروف جداگانه محتوی

از بین بردن شوری خاک از طریق شستن نمک اضافی اگرچه موفقیت‌آمیز بوده است اما برای مقاصد کشاورزی اقتصادی نیست (۷). در کنار مهندسی زنگنه استفاده از ارقام متحمل و یا استفاده از میکوریزها برای کاهش تنش شوری به عنوان راهکارهای زیستی مفید پیشنهاد شده است (۹). قارچهای میکوریزی وزیکولار آربوسکولار [Vesicular-Arbuscular Mycorrhizal (VAM)] میکروارگانیزم‌هایی که محیط ریزوسفر را اشغال می‌کنند منحصر بفرد هستند (۱۵). همزیستی یک گیاه با قارچهای VAM باعث می‌شود که گیاه بتواند مواد غذایی کم تحرک را در خاکهای فقیر جذب کند (۱۹). این قارچها جزء مهمی از اکوسیستم‌های طبیعی هستند و در محیط‌های شور هم شناسایی شده‌اند (۱۸ و ۳۵). بعضی محققان گزارش کردند که قارچهای VAM می‌توانند توانایی گیاه را در مقابله با تنش شوری افزایش دهند (۱۶، ۲۶ و ۳۶). افزایش مقاومت به تنش شوری می‌تواند از طریق بهبود جذب عناصر غذایی (۵)، تعادل یونی (۱۲)، حفظ فعالیت آنزیم‌ها (۲۶) و تسهیل جذب آب (۳۱) صورت بگیرد.

البته شرایط نامناسب محیطی از جمله شوری می‌تواند اثرات منفی روی آغشتنگی و زنده ماندن میکوریزها از یک دوره رشد ریشه تا دوره بعدی داشته باشد. دیکسون و همکارانش (۱۹۹۳) (۹) گزارش کردند که اضافه کردن نمکهای مختلف به خاک اثرات منفی روی آغشتنگی میکوریزی دارد. همچنین ثابت شده است که نمکهای دارای سدیم و کلر اثرات منفی روی جوانهزنی و زنده ماندن اسپور قارچهای همزیست دارد. قارچهای میکوریزی احتمالاً از طریق سازوکارهای مختلف باعث بهبود رشد گیاه در شرایط شوری می‌شوند. از جمله این سازوکارها می‌توان به بهبود تغذیه معدنی بهخصوص فسفر و عناصر کم مصرف مثل روی و مس و تنظیم فشار اسمزی اشاره نمود (۱ و ۲۱).

هدف از این آزمایش مطالعه تأثیر میکوریزهای خاکهای با

شدند و پس از سرد شدن ۴ میلی لیتر تولوئن به مخلوط اضافه گردید. با ثابت نگه داشتن لوله‌ها دو لایه کاملاً مجرا در آنها تشکیل شد. از لایه رنگی فوقانی برای اندازه‌گیری جذب پرولین نمونه‌ها در طول موج ۵۲۰ نانومتر به وسیله اسپکتروفوتومتر UV-Visible مدل 50 Cary استفاده شد.

اندازه‌گیری یونها: ۰/۵ گرم از بافت گیاهی خشک ساییده شده در ۱۰ میلی لیتر نیتریک اسید غلیظ قرار داده شد تا نمونه‌ها به خوبی در اسید حل شوند. بعد محلول حاصل را گرم کرده تا بخارهای اسیدی از محلول خارج شوند. حجم محلول را به ۵۰ میلی لیتر رسانده و از کاغذ صافی عبور داده شد. از محتويات بهدست آمده برای اندازه‌گیری یونهای فسفر، پتاسیم و سدیم با دستگاه Atomic Varian Spectra Absorbtion Spectrophotometer ۲۲۰ استفاده شد.

تحلیل آماری: آزمایش فاکتوریل 4×3 شامل ۳ سطح شوری و ۴ تیمار میکوریزی در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۴ تکرار انجام شد. داده‌ها از نظر آماری با استفاده از آنالیز واریانس بررسی شدند و میانگین تیمارها از طریق آزمون دانکن مقایسه شدند.

نتایج

اثر خاکهای میکوریزی و شوری بر درصد آغشتگی ریشه: مطابق شکل ۱ در شرایط غیر شور کمترین درصد آغشتگی مربوط به گیاهان میکوریزی شده با خاک میکوریزی بررسی بود. هر دو سطح شوری باعث کاهش درصد آغشتگی در گلدانهای دارای خاک میکوریزی کرمان شد. شوری ۳۰ میلی مولار درصد آغشتگی ریشه را در گلدانهای دارای خاک بررسی افزایش داد و شوری ۶۰ میلی مولار در این رابطه بی تأثیر بود. در گیاهانی که در خاک میکوریزی بافت رشد کرده بودند شوری ۳۰ میلی مولار درصد آغشتگی را تغییر نداد و شوری ۶۰ میلی مولار آن را کاهش داد. در گیاهان میکوریزی شده با خاک

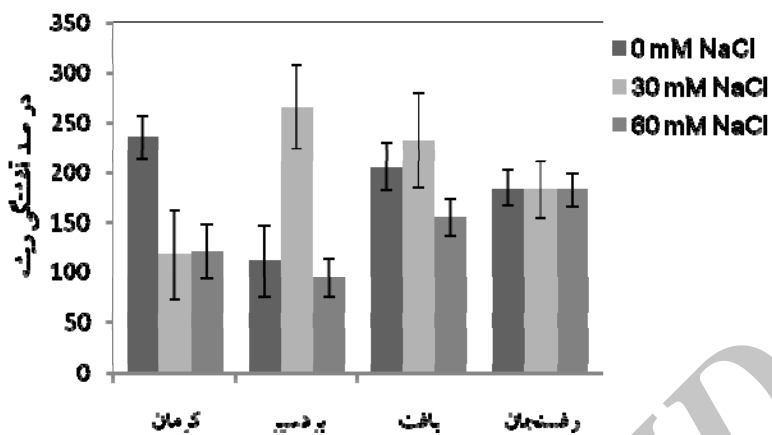
گلیسرول ریخته و بعد با رنگ‌آمیزی به روش راجاپاکز (۲۷) میزان آغشتگی آنها به قارچهای میکوریزی اندازه‌گیری شد.

اندازه‌گیری وزن خشک اندام هوایی و ریشه: برای اندازه‌گیری وزن خشک ساقه و ریشه با ترازوی آزمایشگاهی پس از شستشوی ریشه، اندام هوایی و ریشه جداسازی و هر کدام به صورت مجزا در آون به مدت ۲۴ ساعت و در ۷۰ درجه سانتیگراد خشک شدند.

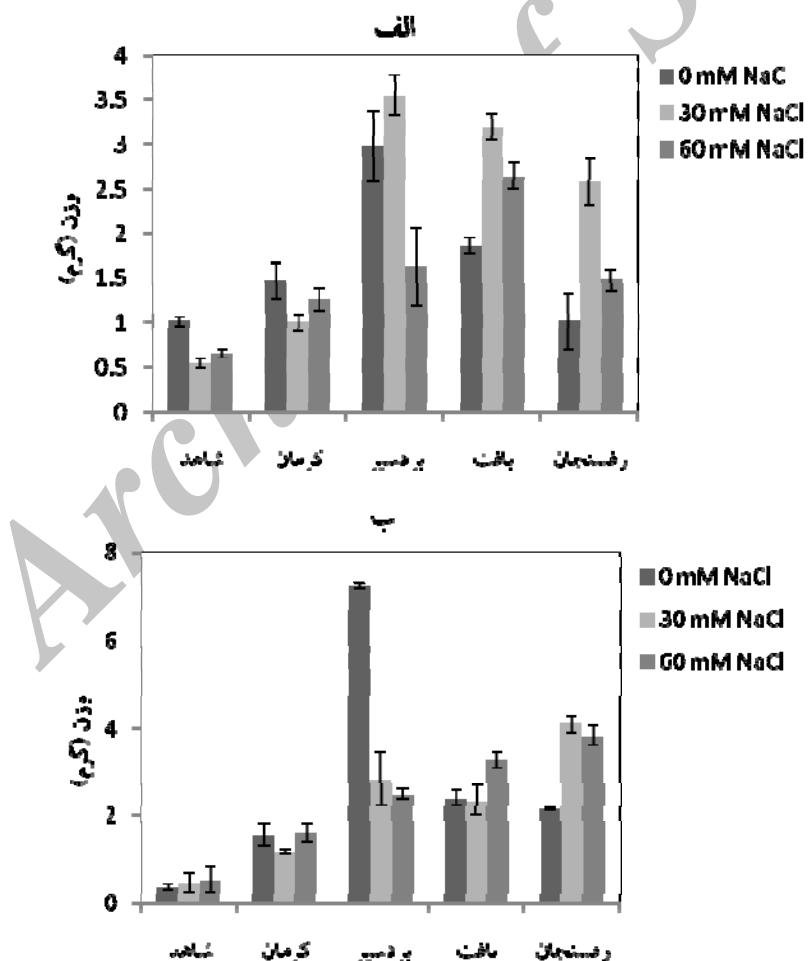
اندازه‌گیری میزان قندهای احیا کننده ریشه و برگ: سنجش میزان قندهای احیا کننده در ریشه و برگ با استفاده از روش سوموگی (۳۳) انجام شد. به منظور تهیه عصاره گیاهی مقدار ۰/۰۲ گرم بافت تر ریشه و برگ هر گیاه با ۸ میلی لیتر آب مقطور در هاون چینی سائیده شد. عصاره بدست آمده به کمک کاغذ صافی و اتمن شماره یک صاف گردید و ۲ میلی لیتر از هر عصاره تهیه شده به لوله‌های آزمایش جداگانه منتقل و پس از افروزن ۲ میلی لیتر سولفات مس به آنها در لوله‌ها با پنبه مسدود گردید و لوله‌ها به مدت ۸ دقیقه در حمام آب گرم با دمای ۱۰۰ درجه قرار داده شدند. پس از سرد شدن ۲ میلی لیتر فسفو مولیبدیک اسید به آنها افزوده شد. احیا فسفو مولیبدیک توسط مس باعث ایجاد رنگ آبی می‌شود. سپس توسط اسپکتروفوتومتر UV-Visible مدل 50 Cary جذب آن در طول موج ۶۰۰ نانومتر تعیین و با استفاده از منحنی استاندارد میزان قند ریشه محاسبه گردید.

اندازه‌گیری پرولین: اندازه‌گیری پرولین با روش بیتس و همکاران (۶) انجام شد. ۰/۰۱ گرم بافت خشک گیاه را در ۱۰ میلی لیتر محلول ۳ درصد سولفوسالیسیلیک اسید ساییده و مخلوط یکتواختنی تهیه گردید. پس از صاف کردن محلول، ۲ میلی لیتر از آن با ۲ میلی لیتر معرف نین هیدرین و ۲ میلی لیتر استیک اسید گلاسیال مخلوط گردید و یک ساعت در دمای ۱۰۰ درجه در حمام آب گرم قرار گرفت. بعد از این مدت لوله‌ها در حمام آب یخ قرار داده

رفسنجان هر دو سطح شوری هیچ تأثیری در درصد آغشتنگی ریشه نداشت.



۱- اثر سطوح مختلف شوری (۰، ۳۰ و ۶۰ میلی مولار) بر روی درصد آغشتنگی ریشه گیاه ذرت رشد یافته در خاک میکوریزی مناطق جغرافیایی مختلف (هر عدد میانگین ۴ تکرار و علاوه روی ستونها خطای معیار SE را نشان می‌دهد. مقایسه میانگین تیمارها براساس آزمون Duncan و با حدود اطمینان ۹۵ درصد انجام شد).



شکل ۲- اثر سطوح مختلف شوری (۰، ۳۰ و ۶۰ میلی مولار) بر روی وزن خشک (الف) اندام هوایی و (ب) ریشه گیاه ذرت رشد یافته در خاک میکوریزی مناطق جغرافیایی مختلف و غیر میکوریزی (شاهد)

سطح شوری باعث افزایش مقدار قندهای احیا کننده در برگ گیاهان شاهد و گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان شد (شکل ۳ الف). ولی در گیاهان رشد کرده در خاک‌های میکوریزی بجز گیاهان رشد کرده در خاک رفسنجان در سطح شوری میکوریزی بردسیر، بافت و رفسنجان هر دو سطح شوری مقدار قندها را در برگ کاهش داد.

در ریشه نیز مانند برگ مقدار قندهای احیا کننده در شرایط غیر شور در گیاهان میکوریزی بیش از گیاهان شاهد بود (شکل ۳ ب). با افزایش سطح شوری، مقدار قندهای احیا کننده ریشه گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان افزایش یافت و در این رابطه شوری ۳۰ میلی مولار تأثیر بیشتری داشت. هر دو سطح شوری باعث کاهش مقدار قندهای احیا کننده در ریشه گیاهان رشد کرده در خاک‌های میکوریزی بردسیر، بافت و رفسنجان شد (شکل ۳ ب).

اثر خاکهای میکوریزی و شوری بر مقدار پرولین: براساس شکل ۴ الف در شرایط شور و غیر شور برگ گیاهان میکوریزی نسبت به گیاهان شاهد غلظت بالاتری از پرولین داشت. افزایش سطح شوری تأثیری در مقدار پرولین برگ گیاهان شاهد نداشت. هر دو سطح شوری مقدار پرولین را در برگ گیاهان رشد کرده در خاک کرمان و بافت کاهش داد. در گیاهان رشد کرده در خاک بردسیر شوری ۳۰ میلی مولار باعث افزایش مقدار پرولین و در گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی رفسنجان شوری ۳۰ میلی مولار باعث افزایش و شوری ۶۰ میلی مولار باعث کاهش مقدار پرولین برگ شد (شکل ۴ الف).

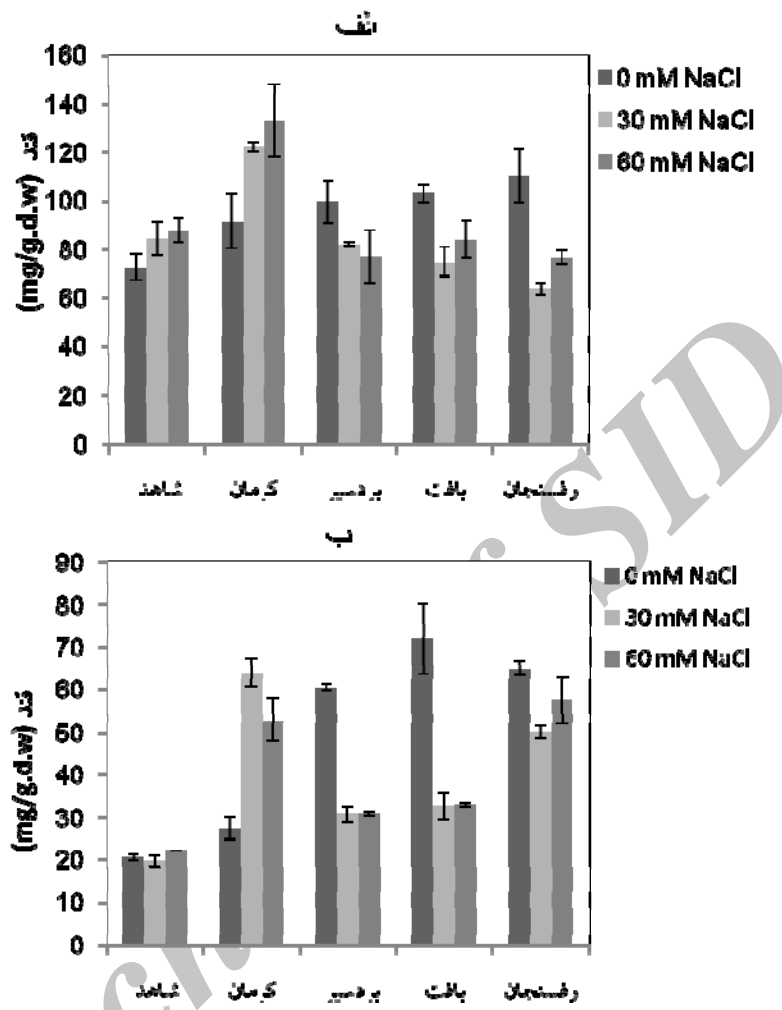
در شرایط غیر شور تنها مقدار پرولین ریشه گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی بافت بیشتر از گیاهان شاهد بود (شکل ۴ ب). در گیاهان رشد کرده در خاک کرمان و بافت شوری ۳۰ میلی مولار بر مقدار پرولین ریشه بی تأثیر بود و شوری ۶۰ میلی مولار پرولین ریشه را کاهش داد. مقدار پرولین ریشه گیاهان رشد کرده در خاک بردسیر در هر دو سطح شوری افزایش یافت. شوری ۳۰ میلی مولار باعث افزایش و شوری ۶۰ میلی مولار باعث کاهش مقدار پرولین ریشه

اثر خاکهای میکوریزی و شوری بر وزن خشک اندام هوایی و ریشه: در همه گیاهان رشد کرده در خاکهای میکوریزی بجز گیاهان رشد کرده در خاک رفسنجان در شرایط غیر شور وزن اندام هوایی بیشتر از حالت شاهد بود (شکل ۲ الف). براساس شکل ۲ الف بیشترین وزن اندام هوایی در شرایط غیر شور به ترتیب در گیاهان رشد کرده در خاک بردسیر، بافت و کرمان دیده شد و وزن اندام هوایی گیاهان رشد کرده در خاک رفسنجان تفاوت معنی داری با گیاهان شاهد غیر شور نداشت. هر دو سطح شوری باعث کاهش در وزن اندام هوایی گیاهان شاهد و گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان شد. در گیاهان رشد کرده در خاک بردسیر شوری ۳۰ میلی مولار تأثیری در وزن اندام هوایی نداشت و شوری ۶۰ میلی مولار باعث کاهش وزن اندام هوایی شد. هر دو سطح شوری باعث افزایش معنی دار وزن اندام هوایی در گیاهان رشد کرده در خاک بافت و رفسنجان شد و این افزایش در شوری ۳۰ میلی مولار بیشتر بود.

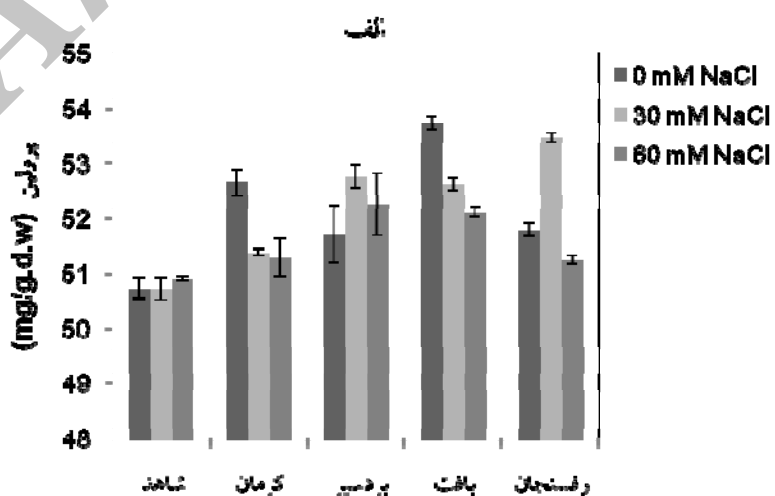
با توجه به شکل ۲ ب وزن ریشه در تمام گیاهان رشد کرده در گلدانهای حاوی خاک اسپوردار بیشتر از گیاهان شاهد بود (هم در شرایط شور و هم غیر شور). در گیاهان رشد کرده در خاک کرمان شوری ۳۰ میلی مولار وزن ریشه را کاهش داد ولی شوری ۶۰ میلی مولار در این رابطه بی تأثیر بود (شکل ۲ ب). هر دو سطح شوری باعث کاهش معنی دار وزن ریشه در گیاهان رشد کرده در خاک بردسیر شد (شکل ۲ ب). در گیاهان رشد کرده در خاک بافت تنها شوری ۶۰ میلی مولار و در گیاهان رشد کرده در خاک رفسنجان هر دو سطح شوری وزن خشک ریشه را افزایش داد (شکل ۲ ب).

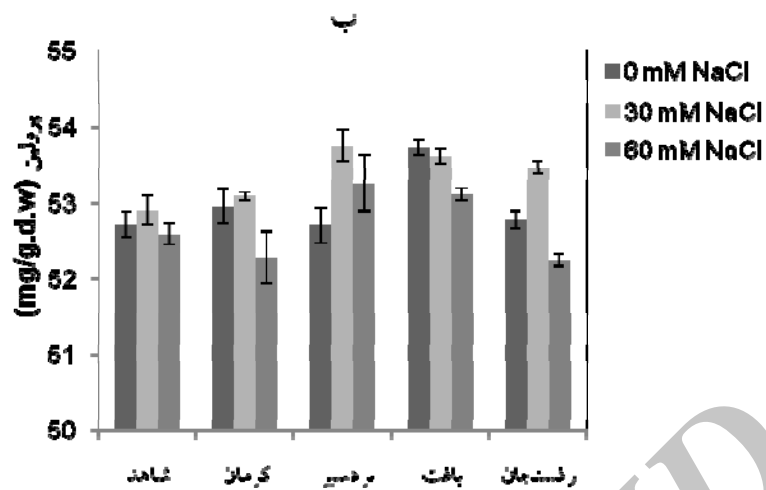
اثر خاکهای میکوریزی و شوری بر مقدار قندهای احیا کننده: مطابق شکل ۳ الف در شرایط غیر شور میکوریزی شدن، تجمع قندهای احیا کننده را در برگ گیاهان میکوریزی شده نسبت به گیاهان شاهد افزایش داد. هر دو

گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی رفسنجان شد (شکل ۴ ب).

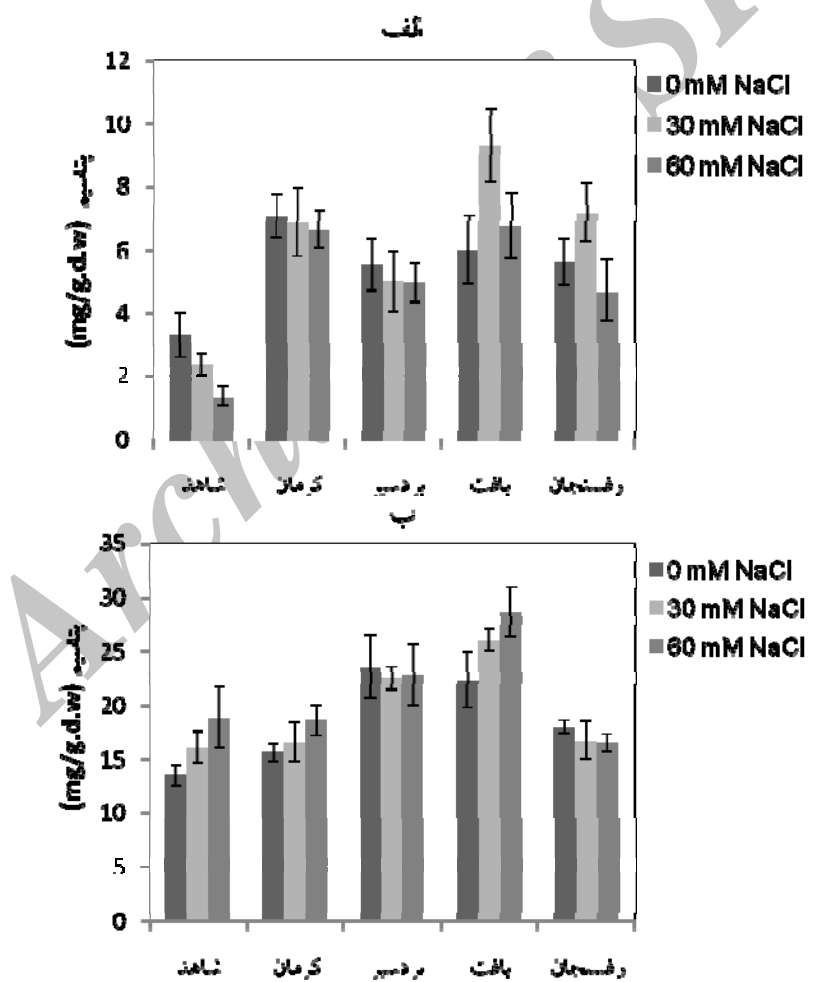


شکل ۳- اثر سطوح مختلف شوری (۰، ۳۰ و ۶۰ میلی مولار) بر روی میزان قند (الف) برگ (ب) ریشه گیاه ذرت رشد یافته در خاک میکوریزی مناطق جغرافیایی مختلف و غیر میکوریزی (شاهد).





شکل ۴- اثر سطوح مختلف شوری (۰، ۳۰ و ۶۰ میلی مولار) بر روی غلاظت پرولین (الف) برگ (ب) ریشه گیاه ذرت رشد یافته در خاک میکوریزی مناطق جغرافیایی مختلف و غیر میکوریزی (شاهد).



شکل ۵- اثر سطوح مختلف شوری (۰، ۳۰ و ۶۰ میلی مولار) بر روی مقدار پتاسیم (الف) برگ (ب) ریشه گیاه ذرت رشد یافته در خاک میکوریزی مناطق جغرافیایی مختلف و غیر میکوریزی (شاهد).

مقدار سدیم ریشه در شرایط غیر شور در گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان بیشتر از گیاهان شاهد بود. در گیاهان رشد کرده در خاک برسیر، بافت و رفسنجان مقدار سدیم ریشه تفاوت معنی‌داری با گیاهان شاهد نداشت (شکل ۶ ب). افزایش سطح شوری باعث زیاد شدن مقدار این یون در ریشه گیاهان تیمار شده در مقایسه با شرایط غیر شور شد (شکل ۶ ب).

شکل ۷ الف مقدار فسفر برگ گیاهان تیمار شده و شاهد را نشان می‌دهد. براساس نتایج بدست آمده در شرایط غیر شور، مقدار فسفر تنها در برگهای گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی بردسیر بیش از گیاهان شاهد بود. تیمار شوری نتایج متفاوتی بدنیال داشت. در گیاهان شاهد، تیمار شوری باعث کاهش معنی‌دار مقدار فسفر برگ شد (شکل ۷ الف). در گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان سطح شوری ۶۰ میلی مولار مقدار فسفر برگ را نسبت به گیاهان غیر شور افزایش داد. سطح شوری ۳۰ میلی مولار مقدار فسفر برگ گیاهان رشد کرده در خاک بردسیر را کاهش داد (شکل ۷ الف). در گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی بافت تفاوت معنی‌داری بین تیمارهای شوری در گیاهان میکوریزی دیده نشد. در خاک میکوریزی رفسنجان شوری ۶۰ میلی مولار باعث کاهش فسفر برگ در مقایسه با گیاهان میکوریزی تیمار شده با سطوح شوری ۰ و ۳۰ میلی مولار شد.

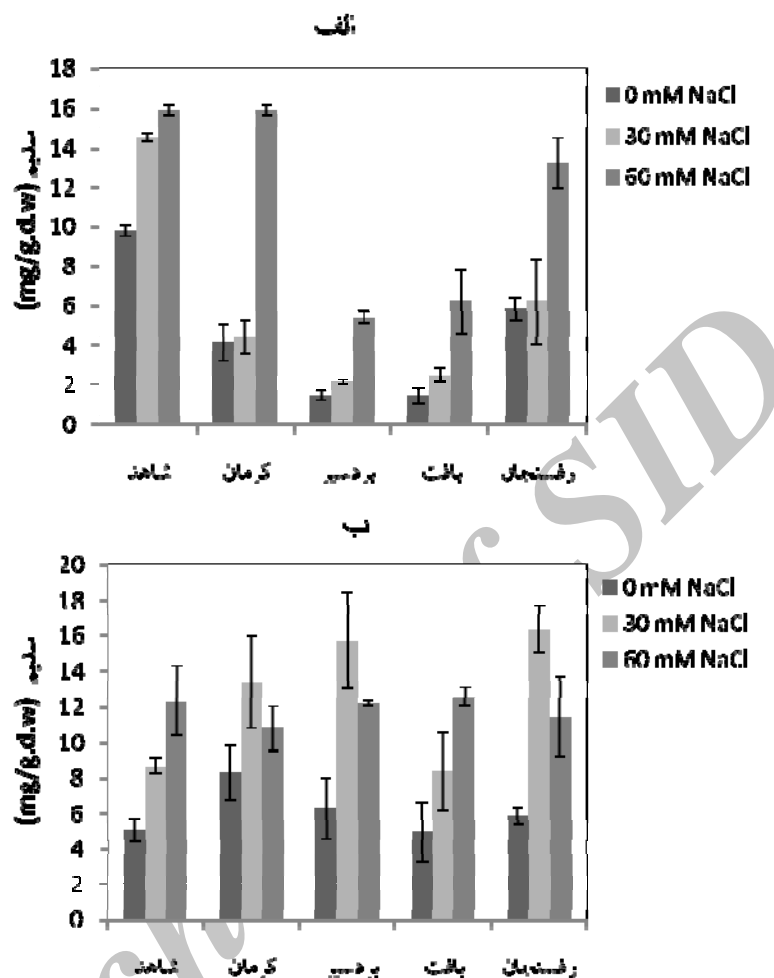
مطابق شکل ۷ ب در شرایط غیر شور هیچ تفاوت معنی‌داری بین مقدار فسفر ریشه گیاهان میکوریزی و گیاهان شاهد دیده نشد. مقدار فسفر ریشه گیاهان شاهد با افزایش شوری کاهش یافت، البته این کاهش در سطح شوری ۶۰ میلی مولار معنی‌دار بود (شکل ۷ ب). مقدار فسفر ریشه گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان که با شوری تیمار شده بودند نسبت به گیاهان میکوریزی غیر شور بیشتر بود. در گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی بردسیر شوری ۳۰ میلی مولار باعث افزایش

اثر خاکهای میکوریزی و شوری بر مقدار پتابسیم، سدیم و فسفر: شکل ۵ الف نشان می‌دهد همه گیاهان میکوریزی در شرایط شور و غیر شور نسبت به گیاهان شاهد دارای پتابسیم بیشتری در برگ بودند. شوری در هر دو سطح باعث کاهش میزان پتابسیم در برگ‌های گیاهان شاهد شد ولی این تیمار تأثیری در مقدار پتابسیم برگ گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان و بردسیر نداشت (شکل ۵ الف). در گیاهان رشد کرده در خاکهای میکوریزی بافت و رفسنجان شوری ۳۰ میلی مولار غلظت پتابسیم را در برگ‌ها افزایش داد ولی این افزایش در گیاهان رشد کرده در خاک رفسنجان معنی‌دار نبود.

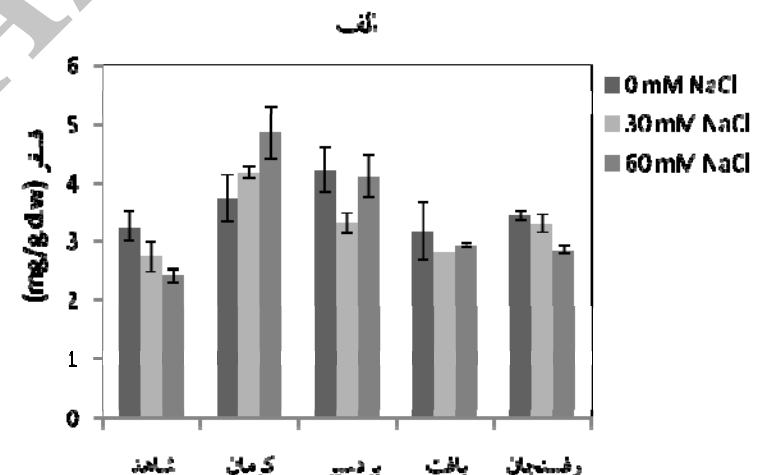
غلظت پتابسیم ریشه در شرایط غیر شور در همه گیاهان میکوریزی بالاتر از گیاهان شاهد بود (شکل ۵ ب). در شرایط شوری، مقدار پتابسیم ریشه گیاهان رشد کرده در خاک کرمان و رفسنجان مشابه گیاهان شاهد و مقدار پتابسیم ریشه گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی بافت و بردسیر بیشتر از گیاهان شاهد بود (شکل ۵ ب). هر دو سطح شوری مقدار پتابسیم را در ریشه گیاهان شاهد و گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی بافت افزایش داد. در گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان فقط شوری ۶۰ میلی مولار باعث افزایش معنی‌دار مقدار پتابسیم ریشه نسبت به گیاهان میکوریزی در شرایط غیر شور شد. تیمار شوری تأثیری در مقدار پتابسیم ریشه گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی بردسیر و رفسنجان نداشت (شکل ۵ ب).

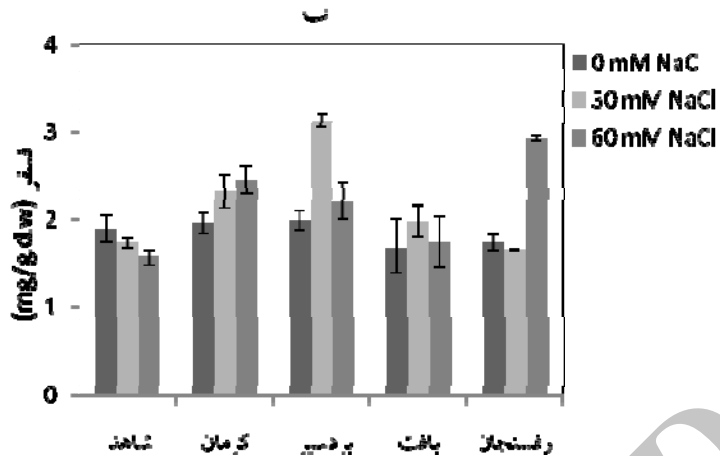
همانطورکه شکل ۶ الف نشان می‌دهد در شرایط غیر شور مقدار سدیم برگ گیاهان میکوریزی کمتر از گیاهان غیر میکوریزی شاهد بود (شکل ۶ الف). در شرایط شور تنها مقدار سدیم گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی کرمان در سطح شوری ۶۰ میلی مولار مشابه مقدار سدیم گیاهان شاهد در همین سطح شوری بود ولی در بقیه گیاهان میکوریزی، میزان سدیم برگ کمتر از گیاهان غیر میکوریزی بود (شکل ۶ الف).

معنی دار فسفر ریشه در مقایسه با گیاهان میکوریزی غیر
شور و گیاهان میکوریزی تیمار شده با ۳۰ میلی مولار نمک



شکل ۶- اثر سطوح مختلف شوری (۰، ۳۰ و ۶۰ میلی مولار) بر روی مقدار سدیم (الف) برگ (ب) ریشه گیاه ذرت رشد یافته در خاک میکوریزی
مناطق جغرافیایی مختلف و غیر میکوریزی (شهر).





شکل ۷- اثر سطوح مختلف شوری (۰، ۳۰ و ۶۰ میلی مولار) بر روی مقدار فسفر الف) برگ (ب) ریشه گیاه ذرت رشد یافته در خاک میکوریزی مناطق جغرافیایی مختلف و غیر میکوریزی (شاهد).

آغشتگی ریشه نیز در اثر شوری وجود دارد (۱۰، ۱۴، ۲۴ و ۲۵).

همانطور که در شکل ۲ الف و ب دیده می‌شود میکوریزی شدن ریشه، وزن خشک اندام هوایی و ریشه‌ها را نسبت به گیاهان غیر میکوریزی در شرایط شور و غیر شور افزایش داده است. این نتایج موفق با نتایج بدست آمده در گیاه ذرت (۱۱ و ۳۲) و گوجه فرنگی (۳) است. ولی از طرفی به نظر می‌رسد که براساس نتایج بدست آمده در این تحقیق رابطه مستقیمی بین افزایش وزن اندام هوایی و ریشه و درصد آغشتگی ریشه وجود ندارد. به طوری که به عنوان مثال گیاهان شاهد رشد کرده در خاک میکوریزی بردسیر کمترین درصد آغشتگی ولی بالاترین وزن اندام هوایی و ریشه را نشان دادند. این موضوع می‌تواند بیانگر این مطلب باشد که شاید نوع میکوریزی موجود در خاک و کارایی آنها در بهبود رشد مهمتر از درصد آغشتگی ایجاد شده بوسیله آنها در ریشه گیاه باشد.

میکوریزی شدن ریشه تأثیر متفاوتی روی مقدار قند برگ و ریشه داشت (شکل ۳ الف و ب). گیاهان میکوریزی رشد کرده در همه خاکهای میکوریزی مقدار قندهای احیا کننده بیشتری را در ریشه و برگ نسبت به گیاهان غیر شور نشان دادند. در چندین مطالعه مشخص شده، قارچهای

تحت تنفس شوری میزان فسفر ریشه گیاهان میکوریزی رشد کرده در خاک بافت تفاوت معنی‌داری با گیاهان میکوریزی غیر شور نشان نداد. در خاک میکوریزی رفسنجان در سطح شوری ۶۰ میلی مولار مقدار فسفر ریشه بیشتر از گیاهان میکوریزی غیر شور بود و در سطح شوری ۳۰ میلی مولار مقدار فسفر ریشه گیاهان تیمار شده تفاوت معنی‌داری با گیاهان غیر شور نشان نداد (شکل ۷ ب).

بحث

نتایج ارائه شده در شکل ۱ نشان داد که افزایش سطح شوری خاک تأثیر متفاوتی بر درصد آغشتگی ریشه به میکوریزهای خاکها مختلف داشته است. این موضوع می‌تواند به دلیل نوع قارچهای میکوریزی موجود در هر نوع خاک و مقاومت متفاوت این قارچها در مقابل شوری باشد. در مورد تأثیر شوری بر میزان آغشتگی ریشه به قارچهای میکوریزی نتایج متفاوتی وجود دارد. کوپمن و همکارانش (۱۹۹۶) (۸) گزارش کردند که درصد آغشتگی ریشه گوجه فرنگی با افزایش شوری زیاد می‌شود، در حالی که گراهام و سیورتسن (۱۹۸۹) (۱۳) بیان کرده بودند که آغشتگی ریشه سیتروس (Citrus) با افزایش شوری تعییر نمی‌کند و گزارش‌های زیادی مبنی بر کاهش

مهتمرين سازوکار اعمال شده بوسيله قارچهای ميكوريزي در بهبود رشد ذرت تحت تنش شوري ممانعت از انتقال سديم به برگهاست. مقاييسه مقدار سديم برگ و ريشه گيahan شاهد نشان داد در گيahan شاهد که در خاک فاقد ميكوريز رشد می‌کنند مقدار سديم برگ بيشتر از ريشه است و با افزایش شوري مقدار سديم هم در ريشه و هم در برگ افزایش می‌يابد، در حالی که گيahan رشد کرده در خاکهای ميكوريزي مقدار سديم کمتری در برگها نسبت به ريشه بهويژه در شوري ۳۰ ميلی مولار نشان می‌دهند و فقط در شوري ۶۰ ميلی مولار افزایش مقدار اين يون در برگها مشاهده می‌شود که در بيشتر موارد باز هم از مقدار اين يون نسبت به گيahan شاهد کمتر است. از آنجايي که جذب زيادي سديم روی عملکرد غشا سلولی و متابوليسم سلول از طريق کاهش فعاليت آنزيمها اثر می‌گذارد و در نتيجه باعث بازدارندگی رشد و آسيب جدي به برگها می‌شود (۲۸). تصور می‌شود که جلوگيري از انتقال اين يون به اندام هوائي می‌تواند سازوکار مؤثری در کاهش تنش شوري در گيahan باشد.

فسفر يكی از عناصری است که به دليل دخالت آن در متابوليسم انرژي سلول نقش مهمی در رشد گياه بعهده دارد. در تحقیق حاضر افزایش شوري در گيahan شاهد باعث کاهش مقدار فسفر در برگ و ريشه شد (شکل ۷ الف و ب). کاهش غلظت فسفر در گياه می‌تواند نتيجه کاهش جذب بدليل سازوکارهای جذب رقابتی بين فسفات و كلر باشد. چون افزایش شوري غلظت كلر در محبيط را افزایش می‌دهد و در نتيجه بين جذب كلر و فسفات رقابت ايجاد می‌شود (۱۷). محققان عقيده دارند قارچهای ميكوريزي باعث افزایش تحرك فسفر در خاک و کمک به جذب اين عنصر در گياه می‌شوند (۲، ۳ و ۱۹). در گياه ذرت در برخی سطوح شوري گيahan ميكوريزي غلظت بالاتري از فسفر در برگها يا ريشهها را نشان دادند، ولی از طرفی در بعضی گيahan ميكوريزي کاهش فسفر مشاهده شد.

ميكوريزی روی تركيب اسيدهای آمينه و كربوهيدراتهاي گيahan ميزبان رشد کرده و در شرایط شوري تأثير می‌گذارند (۲۸ و ۳۰). قارچهای ميكوريزی می‌توانند در گيahan ميزبان باعث بهبود فتوستز و در نتيجه افزایش مقدار قندها در گياه شوند (۲۰ و ۳۲). شکل ۳ الف نشان می‌دهد که افزایش شوري در گيahan شاهد و گيahan رشد کرده در خاک ميكوريزی كرمان باعث افزایش تجمع قندهای احیا کننده در برگهاي اين گيahan شده است. تجمع قندهای محلول به عنوان مواد اسمولیت يكی از سازوکرهایي است که گيahan برای مقابله با شوري و کاهش پتانسیل اسمزی نشان می‌دهند (۲۲).

گيahan ذرت ميكوريزی شده در اين آزمایش غلظت پتاسيم بالاتري در برگ و در ريشه نسبت به گيahan شاهد داشتند (شکل ۵ الف و ب). بر خلاف گيahan شاهد افزایش شوري باعث کاهش مقدار پتاسيم در برگهاي گيahan ميكوريزی نشد. مقدار اين يون در برگ گيahan رشد کرده در خاک ميكوريزی كرمان و بردسيير در سطح گيahan غير شور بود و در خاک ميكوريزی رفسنجان و بافت در شوري ۳۰ ميلی مولار افزایش معنی‌داری نسبت به شوري صفر در همان خاک نشان داد (شکل ۵ الف). در گياه پياز ميكوريزی، غلظت بالاتري از پتاسيم در شاخه‌ها و جوانه‌های تحت تنش شوري دиде می‌شود (۲۳). در درخت زيتون با افزایش شوري، مقدار سديم در ريشهها و برگهاي گيahan ميكوريزی و غير ميكوريزی افزایش می‌يابد و ريشه‌های گيahan ميكوريزی سطح بالاتري از سديم و پتاسيم را نشان می‌دهند، در حالی که برگها حالت عكس دارند (۲۸).

مقاييسه بين شاخص‌های اندازه‌گيری شده در گياه و تغييرات وزن اندام هوائي و ريشه نشان داد که احتمالاً يكی از عوامل مؤثر در افزایش وزن گيahan رشد کرده در خاک ميكوريزی بردسيير، بافت و رفسنجان کاهش بسيار شديد سديم در برگ اين گيahan می‌باشد. به نظر می‌رسد که

در گیاه مونگ (moong) تحت تنش شوری غلظت پرولین تنها در شوری کم در گیاه میکوریزی افزایش یافته است (۱۷).

نتایج این تحقیق نشان داد که میکوریزهای مختلف می‌توانند پاسخ‌های متفاوتی را در شرایط یکسان در گیاه القا کنند و کاهش مقدار سدیم در اندام هوایی می‌تواند تأثیر زیادی در بهبود رشد گیاهان میکوریزی داشته باشد.

سپاسگزاری

با تشکر از مسئولان محترم مرکز علوم و تکنولوژی پیشرفت‌های و علوم محیطی کرمان که هزینه لازم جهت انجام این کار را در اختیار ما قرار دادند.

مقدار پرولین برگ در گیاهان میکوریزی بیشتر از گیاهان شاهد بود، ولی تنها شوری ۳۰ میلی مولار در گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی رفسنجان افزایش غلظت پرولین را در برگ‌ها نشان دادند و گیاهان رشد کرده در خاک میکوریزی بافت و کرمان کاهش مقدار پرولین را نشان دادند (شکل ۴ الف). قارچهای VAM با القاء سنتز مواد اسمزی و تنظیم اسمزی می‌توانند مقاومت گیاه را به شوری افزایش دهنده از جمله این مواد می‌توان به پرولین و بتائین اشاره کرد که در مواردی با افزایش شوری مقدار این ترکیبات زیاد می‌شود (۱۷). البته در بعضی مطالعات گزارش شده که افزایش پرولین در گیاه غیر میکوریزی بیش از گیاه میکوریزی تحت تنش شوری بوده است (۲۹).

منابع

- Al- Karaki, G.N. and Al-Raddad, A. (1997) Effects of arbuscular mycorrhizal fungi and drought stress on growth and nutrient uptake of two wheat genotypes differing in drought resistance. *Mycorrhiza* 7: 83-88.
- Al- Karaki, G.N. and Clark, R.B. (1998) Growth, mineral acquisition and water use by mycorrhizal wheat grown under water stress. *Journal of Plant Nutrition* 21: 263-270.
- Al- Karaki, G.N. and Hammad, R. (2001) Mycorrhizal influence on fruit yield and mineral content of tomato grown under salt stress. *Journal of Plant Nutrition* 24: 1311-1323.
- Apse, M.P., Dharon, G.S., Snedden, W.A. and Bumerokd, E. (1999) Salt tolerance conferred by over expression of a vacuolar Na⁺/H⁺ antiport in *Arabidopsis*. *Science* 285: 1256-1258.
- Asghari, H., Marschner, P., Smith, S., Smith, F. (2005) Growth response of *Atriplex nummularia* to inoculation with arbuscular mycorrhizal fungi at different salinity levels. *Plant and Soil* 273: 245-256.
- Bates, L.s., Waldren, R.P. and Teare, I.B. (1973) Rapid determination of free proline for water-stress studies. *Plant and Soil* 39: 205-207.
- Cantrell, I.C. and Linderman, R.G. (2001) Preinoculation of lettuce and onion with VA mycorrhizal fungi reduces deleterious effects of soil salinity. *Plant and Soil* 233: 269-281.
- Copeman, R.H., Martin, C.A. and Stutz, J.C. (1996) Tomato growth in response to salinity and mycorrhizal fungi from saline and nonsaline soils. *Horticultural Science* 31: 341-344.
- Dixon, R.K., Garg, V.K. and Rao, M.V. (1993) Noculation of *Lecaena* and *prosopis* seedlings with *Glomus* and *Rhizobium* species in saline soil: rhizosphere relations and seedlings growth. *Plant and Soil Research* 7: 133-144.
- Duke, E.R., Johnson, C.R. and Koch, K.E. (1986) Accumulation of phosphorus matter and betaine during NaCl stress of split-root Citrus seedlings colonize with vesicular-arbuscular mycorrhizal fungion on zero, one or two halves. *New phytologist* 104: 583-590.
- Feng, G., Li, X.L., Zhang, F.S., Tian, C.Y. and Tang, C. (2002) Improved tolerance of maize plants to salt stress by arbuscular mycorrhiza is related to higher accumulation of soluble sugars in roots. *Mycorrhiza* 12: 185-190.
- Giri, B. and Mukerji, K. (2004) Mycorrhizal inoculant alleviates salt stress in *Sesbania aegyptiaca* and *Sesbania grandiflora* under field conditions: evidence for reduced sodium and improved magnesium uptake. *Mycorrhiza* 14:307-312.
- Graham, J.H. and Syvertsen, J.P. (1989) Vesicular arbuscular increase choride concentration in citrus seedlings. *New Phytologist* 113: 29-36.

14. Hirrel, M.C. and Gerdemann, J.W. (1980) Improved of onion and bell pepper in saline soils by two vesicular-arbuscular mycorrhizal fungi. *Soil Science of Society American Journal* 44: 654-655.
15. Hu, Y. and Schmidhalter, U. (1998) Spatial distribution of inorganic ions and sugars contributing to osmotic adjustment in the elongating wheat leaf under saline soil conditions. *Australian Journal of Plant Physiology* 25: 591-597.
16. Jahromi, F., Aroca, R., Porcel, R., Ruiz-Lozano, J.M. (2008) Influence of salinity on the in vitro development of *Glomus intraradices* and on the in vivo physiological and molecular responses of mycorrhizal lettuce plants. *Microbial Ecology* 55: 45-53.
17. Jindal, V., Atwal, A., Seckhon, B.S. and Singh, R. (1993) Effect of Vesicular-arbuscular mycorrhizae on metabolism of moong plant under NaCl salinity. *Plant Physiology and Biochemistry* 31: 475-481.
18. Juniper, S. and Abbott, L. (1993) Vesicular-arbuscular mycorrhizae and soil salinity. *Mycorrhiza* 4: 45-57.
19. Marschner, H. and Dell, B. (1994) Nutrient uptake in mycorrhizal symbiosis. *Plant and Soil* 159: 89-102.
20. Marschner, H. (1986) Mineral nutrition of higher plants. Academic Press, London.
21. Munns, R. (1993) Physiological process limiting plant growth in saline soil: some dogmas and hypotheses. *Plant and Cell Environment* 16: 15-24.
22. Nyland, J.E. and Wallander, H. (1989) Effect of ectomycorrhiza on host growth and carbon balance in a semi-hydroponic cultivation system. *New Phytologist* 112 (3): 389-396.
23. Peiffer, C.M. and Bloss, H.E. (1988) Growth and nutrition of guayule (*parthenium argentatum*) in a saline soil as influenced by vesicular-arbuscular mycorrhiza and phosphorus fertilization. *New Phytologist* 108: 315-321.
24. Pond, E.C., Merge, J.A. and Jarrell, W.M. (1984) Improved growth of tomato in salinized soil by vesicular-arbuscular mycorrhizal fungi collected from saline soils. *Mycologia* 76: 74-84.
25. Rabie, G.H. and Almadini, A.M. (2005) Role of bioinoculants in development of salt-tolerance of *Vicia faba* plants under salinity stress. *African Journal of Biotechnology* 4: 210-222.
26. Rajapakse, S. and Creighton Miller J. (1992). Methods for studing vesicular-arbuscular mycorrhizal root colonization and related root physical properties. *Methods in Microbiology*. Academic Press INC. ISBN 0-12-521524-X. 275-301.
27. Rinadelli, E. and Mancuso, S. (1996) Response of young mycorrhizal and non-mycorrhizal plants of olive tree (*Olea europaea* L.) to saline conditions. I. Short-term electrophysiological and long-term vegetative salt effects. *Advance in Horticultural Science* 10: 126-134.
28. Ruiz-Lozano, J.M. and Azcon, R. (2000) Symbiotic efficiency and infectivity of an autochthonous arbuscular mycorrhizal *Glomus* sp. from saline soil and *Glomus deserticola* under salinity. *Mycorrhiza* 10: 137-143.
29. Ruiz-Lozano, J.M., Azcon, R. and Gomez, M. (1996) Alleviation of salt stress by arbuscular mycorrhizal *Glomus species* in *Lactuca sativa* plant. *Physiologia Plantarum* 98: 767-772.
30. Ruiz-Lozano, J.M. and Azcón, R. (1995) Hyphal contribution to water uptake in mycorrhizal plants as affected by the fungal species and water status. *Physiologia Plantarum* 95: 472-478.
31. Sheng, M., Tang, M., Chen, H., Yang, B., Zhang, F. and Huang, Y. (2008) Influence of arbuscular mycorrhizae on photosynthesis and water status of maize plants under salt stress. *Mycorrhiza* 18: 287-296.
32. Somogy, M., (1952) Notes on sugar determination. *Biological Chemistry* 195: 19-29.
33. van Hoorn, J.W., Katerji, N., Hamdy, A. and Mastrolilli, M. (2001) Effect of salinity on yield and nitrogen uptake of four grain legumes and on biological nitrogen contribution from the soil. *Agriculture Water Management* 51: 87-98.
34. Wang, F.Y. and Liu, R.J. (2001) A preliminary survey of arbuscular mycorrhizal fungi in saline alkaline soil of the Yellow river delta. *Biodiversity Science* 9: 389-392.
35. Yano-Melo, A.M., Saggin, O.J. and Costa, M.L. (2003) Tolerance of mycorrhized banana (*Musa* sp. cv. Pacovan) plantlets to saline stress. *Agricultural Ecosystem and Environment* 95: 343-348.

The response of corn plants (*Zea maize*) under salinity stress to mycorrhiza colonization

Mansouri H. and Ahmadi Moghadam A.

Biology Dept., Faculty of Science, Bahonar University, Kerman, I.R. of Iran

Abstract

In this study the effects of root colonization and different soils mycorrhiza on the growth of corn (*Zea maize*) under salinity stress was investigated. Four soil types of different area in Kerman province (Kerman, Bardsir, Baft and Rafsanjan) and three levels of salinity (0, 30 and 60 mM NaCl) were employed. The root colonization percent decreased in the plants grown on Kerman and Baft soils as the salinity increased. The colonization percentage of the plants grown on Bardsir soil increased at 30 mM salinity. The amounts of sugar in leaves and roots of the plants grown on Kerman and Bardsir soils increased but of those grown on Rafsanjan soil decreased. At 30 mM salinity, in some case prolin content increased in leaves and roots of the plants grown on Bardsir and Rafsanjan soils. the amounts of roots Na increased in plants grown on all the soil types. In the leaves, Na concentration in plants grown on different soils type was lower in compared with control plants except of plants grown on soils of Kerman and Rafsanjan at 60 mM salinity. The amount of P in the plant leaves of the plants grown on Kerman Soil, and P contents of the roots on Kerman, Bardsir and Rafsanjan soils increased. According to the results, it is speculated that the most probably mechanism involves in the growth improvement of mycorrhizal plants is preventing of Na uptake and its transition into the leaves.

Key words: Maize, Mycorrhiza, Potassium, Phosphorus, Reduced sugar, Salinity, Sodium