

اثر قارچ‌های اندوفیت بر کارایی فسفر و تحمل گندم به تنش کمبود فسفر

داود رحمانی ایرانشاهی^۱، مژگان سپهری^{۲*}، مهدی زارعی^۲ و حیدالله جهاندیده مهجن آبادی^۲
.^۱گروه علوم خاک، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان، اصفهان، ایران.

^۲گروه علوم خاک، دانشکده کشاورزی، دانشگاه شیراز. شیراز. ایران.

(تاریخ دریافت: ۱۷/۰۳/۹۴، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۲/۱۲/۹۴)

چکیده:

قارچ‌های اندوفیت از طریق برقراری رابطه همزیستی، نقش مهمی در بهبود رشد و تغذیه معدنی گیاهان میزان خود ایفا می‌نمایند. در این پژوهش به بررسی اثر تیمارهای قارچ‌های *Piriformospora indica* و میکوریزا بر شاخص‌های کارایی فسفر و افزایش تحمل گیاه گندم به تنش کمبود فسفر پرداخته شد. بدین منظور آزمایشی گلخانه‌ای در قالب طرح کاملاً تصادفی به صورت فاکتوریل با دو تیمار قارچی شامل قارچ *G. intraradices* + *G. mossea*, *Glomus intraradices*, *Glomus mossea* در شرایط کمبود فسفر در سه تکرار انجام پذیرفت. ۶۰ روز پس از کشت، با اندازه‌گیری پارامترهای وزن خشک ریشه و شاخصاره، میزان فسفر شاخصاره و فعالیت آنزیم آکسیدان گایاکول پراکسیداز شاخصاره، شاخص‌های کارایی فسفر محاسبه شد. نتایج نشان داد که اثر ریز جانداران مورد مطالعه بر شاخص‌های مذکور در سطح احتمال ۵ درصد معنی‌دار بود، به طوری که در شرایط تنش کمبود فسفر، تیمار تلقیح توأم قارچ‌های *G. intraradices* و *P. indica* با بهبود رشد، کارایی جذب فسفر، کارایی فسفر ریشه و شاخصاره و شاخص تحمل تنش، مؤثرترین تیمار میکروبی بود. تیمار تلقیح افرادی قارچ *P. indica* نسبت به سایر تیمارها به دلیل دارا بودن توان بیشتر در انتقال فسفر از ریشه به اندام هوایی، نقش مؤثری در افزایش غلظت این عنصر در بخش هوایی گیاه داشت. نتایج نشان داد که قارچ‌های مورد مطالعه از طریق افزایش جذب فسفر، بهبود رشد ریشه و شاخصاره گیاه و اثر افزایشی بر فعالیت آنزیم گایاکول پراکسیداز، موجب افزایش تحمل گندم به تنش کمبود فسفر می‌شوند.

کلمات کلیدی: *Piriformospora indica* · *GPX* · *Glomus mossea* · *Glomus intraradices*

مقدمه:

افت شدید رشد و عملکرد می‌شود (Ozturk, 2005). بنابراین، دستیابی به عملکرد بهینه در گیاهان، مستلزم مصرف زیاد کودهای فسفاته است. طبق برآوردهای صورت گرفته، منابع سهل الوصول این کودها رو به اتمام می‌باشند. همچنین، مصرف بی‌رویه کودهای فسفاته علاوه بر ایجاد مشکلات زیست محیطی مختلف مانند پدیده یوتربیفیکاسیون (Eutrophication)، به افزایش قیمت این کودها و در نتیجه

فسفر یکی از مهم‌ترین عناصر ضروری در تغذیه گیاهی است و پس از نیتروژن بیشترین مصرف کودی را در دنیا دارد. به طوری که سالانه بیش از ۱۶ میلیون تن فسفر در دنیا (Batten, 1992) و ۸۰۰ هزار تن کود فسفره در ایران مصرف می‌شود (ملکوتی، ۱۳۸۴). اما به دلیل شیمی پیچیده فسفر در خاک، جذب این عنصر توسط گیاه دشوار است و کمبود آن سبب

فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدان سبب کاهش اثرات تنفس های محیطی در گیاهان تلقیح شده می‌شوند (Ruíz-Sánchez *et al.*, 2011; Sgherri *et al.*, 2000 and Yin *et al.*, 2010).

قارچ اندوفایت *Piriformospora indica* یکی دیگر از قارچ‌های همزیست با ریشه گیاهان می‌باشد که به دلیل دارا بودن ویژگی‌های بسیار مشابه با قارچ‌های میکوریزی، قارچ شبه Waller *et al.*, 2005 and (Oelmüller *et al.*, 2009). اهمیت قارچ *P. indica* در بهبود تغذیه و افزایش تحمل گیاهان در برابر برخی بیماری‌ها و کاهش اثرهای منفی تنفس خشکی و شوری توسط محققان Waller *et al.*, 2005 and Kumar (et al., 2009). طبق گزارش‌های موجود به نظر می‌رسد که قارچ‌های مفید همزیست از جمله قارچ‌های میکوریزی جنس گلوموس و قارچ شبه میکوریزی *P. indica* با تاثیر بر بیان ژن‌ها و القای مقاومت با افزایش ظرفیت آنتی اکسیدانی گیاه میزبان، در سازگار کردن میزبان با شرایط تنفس و در نتیجه افزایش تحمل گیاه نقش دارند (Varma *et al.*, 2012; Waller (et al., 2005 and Yin *et al.*, 2010).

از آنجا که مایه‌زنی گیاهان با ریزجاذaran مفید خاک (قارچ‌ها، باکتری‌ها)، با افزایش جذب فسفر توسط گیاهان و در نتیجه کاهش مصرف کودهای شیمیایی فسفره، می‌تواند در نیل به کشاورزی پایدار موثر باشد. پژوهش حاضر با هدف بررسی اثر قارچ‌های میکوریز آربوسکولار گلوموس موسه (*Glomus mossea*), گلوموس ایترارادیسز (*Glomus intraradices*) و قارچ اندوفایت *Piriformospora indica* بر شاخص‌های کارایی فسفر و افزایش تحمل تنفس رقم آزادی گندم در شرایط تنفس کمبود فسفر صورت پذیرفت.

مواد و روش‌ها:

تهیه مایه تلقیح قارچ *Piriformospora indica* جدا ایه قارچ *P. indica* در تعداد کافی پتی دیش محتوى محیط کشت ترکیبی (Complex Medium) کشت و به مدت دو هفته در دمای ۲۶ درجه سلسیوس درون انکوباتور نگهداری شد. سپس

افزایش هزینه‌های تولید نیز منجر شده است (Akhtar, 2008). گیاهان در طول دوره رشد همواره با تنفس های محیطی متعددی از جمله کمبود عناصر غذایی روبرو هستند. که این تنفس‌ها با تشکیل گونه‌های فعال اکسیژن سبب ایجاد اختلالات متابولیسمی و در نهایت ایجاد تنفس اکسیداتیو در سلول گیاهی می‌شوند (Dat *et al.*, 2000). سلول‌های گیاهی جهت مقابله با اثرهای منفی تنفس های محیطی از مکانیسم‌های دفاعی ویژه‌ای برخوردارند که از همکاری آنزیم‌های آنتی اکسیدان از جمله گایاکول پراکسیداز بوجود می‌آیند (Mittler, 2002). تحقیقات نشان داده که برخی ریزجاذران مفید خاکزی مانند قارچ‌های میکوریزایی در تقویت مکانیسم‌های دفاعی گیاهان در شرایط تنفس های محیطی نقش دارند (Yin *et al.*, 2010) در شرایط کمبود فسفر، گیاهان سازوکارهای متفاوتی از خود بروز می‌دهند و عواملی از قبیل خصوصیات ریشه، فرآیندهای ریزوفسفری و روابط ریشه و برخی ریزجاذران مفید خاکزی مانند همزیستی میکورایزایی، به بروز اختلاف گونه‌های گیاهی در جذب فسفر منجر می‌شوند (Ozturk, 2005).

همزیستی میکوریزایی از رایج‌ترین و سابقه‌دارترین ارتباط‌های همزیستی در سلسله گیاهی است، به طوریکه حدود ۹۵ درصد گونه‌های گیاهان آوندی حداقل یکی از تیپ‌های میکوریزا را دارند (Yin *et al.*, 2010). قارچ‌های میکوریزا از طریق مکانیسم‌های متعدد شامل افزایش سطح جذب ریشه و سرعت انتقال فسفر، توان جذب یونی بیشتر هیف‌های قارچی نسبت به سیستم ریشه‌ای گیاه و امکان استفاده از منابع فسفاتی نامحلول و کم محلول از اهمیت بیشتری نسبت به سایر ریزجاذران مفید خاکزی در جذب فسفر برخوردارند (Pandey, 2005) نتایج مطالعات Gahoonia و همکاران (1994) مشخص کرد که قارچ‌های میکوریز آربوسکول موجب افزایش استخراج فسفر از خاک ریزوفسفری گیاه گندم شدند. نتایج تحقیقات Mikhaeel و همکاران (1997) نشان داد که مایه‌زنی گیاه گندم با قارچ‌های میکوریز آربوسکول جذب فسفر را تا ۱۵۴ درصد نسبت به گیاهان شاهد (عدم مایه‌زنی) افزایش داد. تحقیقات نشان می‌دهد قارچ‌های میکوریزایی با افزایش

شسته و به مدت یک شبانه روز در جوهر نمک نگهداشته شد، سپس محلول جوهر نمک توسط آب شهری برطرف گردید و ماسه‌ها چند بار با آب مقطر شسته شدند، به طوری که میزان pH آن خنثی و مقدار عناصر آن بسیار ناچیز شد (جدول ۱). در مرحله بعد، ماسه و پرلیت به صورت جداگانه و طی سه مرتبه در آون استریل و جهت تهیه بستر کشت گیاه به نسبت حجمی ۲ (شن) به ۱ (پرلیت) با هم مخلوط شدند.

بذور گندم نان رقم آزادی از مرکز پژوهشی کشت بدون خاک دانشگاه صنعتی اصفهان تهیه گردید. پس از ضد عفونی سطحی بذور با الكل ۹۶ درصد (۷ ثانیه) و محلول هیپوکلریت سدیم ۰.۵٪ (۵ دقیقه)، درون ظرف پتری محتوى محلول آب-آگار ۲ درصد و درون انکوباتور با دمای ۲۶-۲۸ درجه سلسیوس جوانه‌دار شدند. بذور جوانه‌دار شده گندم با تعداد 10×5 اسپور قارچ *P. indica* تلقيح و تعداد ۴ عدد گیاه‌چه تلقيح شده درون گلدان‌های سه کیلوگرمی حاوی مایه تلقيح قارچ‌های ميكوريزي کشت شدند. بذور گیاهان شاهد در گلدان‌های فاقد مایه تلقيح قارچ‌های ذکر شده کاشته شدند. گلدان‌ها در قالب طرح کاملاً تصادفی با آرایش فاكتوريل در سه تکرار در گلخانه مرکز پژوهشی کشت بدون خاک دانشگاه کشاورزی دانشگاه صنعتی اصفهان (طول دوره روشناني ۱۲ ساعت، دمای روزانه گلخانه 25°C - 18°C ، دمای شبانه حداقل 15°C ، رطوبت نسبی ۴۰٪ و شدت روشناني ۱۰۰۰۰ لوکس) در زمستان سال ۱۳۹۲ قرار داده شدند. گیاهان تا مرحله ۳-۲ برگی با محلول غذایي جانسون (جدول ۲) 25% و پس از آن با محلول غذایي جانسون 50% تغذیه و به صورت روزانه با آب مقطر آبیاري می‌شدند به طوری که رطوبت بستر کاشت در حدود ۸۵ درصد ظرفيت زراعي (Field Capacity) کاشت گردید.

جهت اعمال تيمار كمبود فسفر از محلول غذایي حاوی فسفر تقليل يافته به میزان ۵۰٪ استفاده شد و گلدان‌های شاهد، محلول غذایي كامل از نظر مقدار فسفر را دريافت می‌كردند. پس از ۶۰ روز از کشت گیاهان، مرحله برداشت انجام شد و شاخص‌های وزن خشک ريشه و شاخساره، غلظت و مقدار

اسپورهای قارچی با استفاده از محلول آب-تؤین ($\mu\text{L}/\text{mL}$) و با کمک پاروی پلاستيكي جمع‌آوری شدند و پس از انجام مراحل سانتريفيوژ و انحلال طی سه مرتبه، تعداد آن‌ها با استفاده از لام نئوبار در حدود 5×10^6 تنظيم شد. سپس به منظور اطمینان از حصول تعداد کافي اسپور دارای قابلیت جوانهزی یکنواخت جهت تهیه مایه تلقيح قارچ، مقدار لازم محیط کشت پیچیده با تعداد 5×10^6 اسپور تلقيح و به مدت ۱۰ روز در دمای ۲۵ درجه سلسیوس روی بهمن زن دورانی با سرعت چرخش ۱۰۰ دور در دقیقه هوادهی و نگهداری شد. سپس مانند مرحله قبل مراحل جمع‌آوری، شستشو و سانتريفيوژ بر روی اسپورهای رشد یافته در محیط کشت مایع انجام و تعداد نهايی اسپورها 5×10^6 عدد در هر میلی‌لیتر مایه تلقيح تنظيم گردید.

تهیه مایه تلقيح قارچ‌های ميكوريزي: جهت کسب مقدار کافي اسپورهای سالم قارچ‌های ميكوريزي *G. mossea* و *G. intraradices* اقدام به کشت تله گلданی با استفاده از گیاه سورگوم شد. زادمايه ميكوريزا به صورت مخلوطی از اسپور، هيف، ريشه‌های كلنيزه شده گیاه سورگوم و ماسه رودخانه‌اي با مقدار كلنيزاسيون ۷۵ درصد و ميانگين اسپور ۱۰ عدد در هر گرم بستره بود که قبل از کاشت گیاه حدود ۵۰ گرم از زادمايه ميكوريزا در عمق سه تا چهار سانتي متری گلدان‌ها ریخته و با بستر مخلوط گردید. لازم به ذکر است که در گلدان‌های فاقد الودگی قارچی (شاهد) نيز ۵۰ گرم مایه تلقيح استريل شده برای حفظ غلظت عناصر غذایي بستر نيز افزوود شد.

آزمون گلخانه‌اي: تيمارهای مورد مطالعه در آزمایش گلخانه‌اي شامل دو سطح قارچ اندوفايت *P. indica* (عدم تلقيح و *P. i.*: تلقيح قارچ) و چهار سطح قارچ ميكوريز (عدم تلقيح، *G. m.*: تلقيح قارچ *G. mossea*, *G. i.*: تلقيح قارچ *G. i.*+*G. m.*: تلقيح توأم قارچ‌های ميكوريزا) در شرایط كمبود فسفر بودند.

جهت کشت گندم (*Triticum aestivum* L.) از ماسه رودخانه‌اي استفاده شد. جهت برطرف کردن ذرات خاک و ضد عفونی کردن ماسه، ابتدا چندين مرتبه ماسه با آب شهری

جدول ۱- ویژگی‌های شیمیایی بستر کشت گیاه

Zn	Fe	P _{ava}	EC	pH
mg/kg			dS/m	
۰/۲۵	۰/۸۴	۲/۶	۰/۲۴	۷/۲

جدول ۲- ترکیب محلول غذایی جانسون (Johnson, 1957)

عناصر پر مصرف			عناصر کم مصرف		
نمک	عنصر	غلظت عنصر (μmol/L)	نمک	عنصر	غلظت عنصر (μmol/L)
نیترات پتاسیم	نیتروژن	۱۶۰۰	کلرید پتاسیم	کلر	۵۰
نیترات کلسیم	پتاسیم	۶۰۰	اسید بوریک	بور	۲۵
آمونیوم فسفات	کلسیم	۴۰۰	سولفات منگنز	منگنز	۲
سولفات مینزیم	فسفر	۲۰۰	سولفات روی	روی	۲
	گوگرد	۱۰۰	سولفات مس	مس	۰/۵
	مینزیم	۱۰۰	مولیبدات	مولیبدن	۰/۵
			آهن سکوسترین	آهن	۵۰

$$PE = [DW_{-ph} / DW_{+ph}] \times 100 \quad [۵]$$

PE: کارایی فسفر ، DW: وزن خشک گیاه (گرم در گلدان)،
-ph: کمبود فسفر، +ph: کفایت فسفر.

$$STI = (SDW_{-ph}) \times (SDW_{+ph}) / (MSDW_{-ph} \times MSDW_{+ph}) \quad [۶]$$

STI: شاخص تحمل تنش، MSDW_{-ph}: متوسط عملکرد
شاخصاره در شرایط کمبود فسفر، MSDW_{+ph}: متوسط عملکرد
شاخصاره در شرایط کفایت فسفر، SDW_{-ph}: وزن خشک
شاخصاره در شرایط کمبود فسفر، SDW_{+ph}: وزن خشک
شاخصاره در شرایط کفایت فسفر.

اندازه‌گیری وزن خشک با استفاده از ترازوی دیجیتال با دقت
یک میلی گرم، تهیه عصاره گیاهی نمونه‌های ریشه و شاخصاره از
روش خاکستر خشک (Chapman and Pratt, 1961)، میزان
فسفر از طریق رنگ‌سنجی با دستگاه اسپکتروفوتومتر (مدل PD-PD
Guaiacol 303) و فعالیت آنزیم گایاگول پراکسیداز (Rao and Hemkaran, 1996) انجام شد.
نتایج حاصل از آزمایش با استفاده از نرم افزار آماری SAS
موردن تجزیه و تحلیل قرار گرفت. همچنین، مقایسه میانگین‌ها
با استفاده از آزمون حداقل تفاوت معنی‌دار در سطح احتمال ۵
درصد انجام گرفت.

فسفر در شاخصاره و کارایی جذب (Acquisition)، انتقال (Transmission)
و مصرف (Utilization) فسفر، کارایی فسفر (Phosphorus Efficiency)
Fernandez، (Stress Tolerance Index) ۱۹۹۲. Osborne and Rengel, 2002. Sepehr, 2009

شاخص‌های مورد نظر با استفاده از روابط زیر تعیین گردید:
TP= PC × DW [۱]
TP: فسفر کل جذب شده در اندام گیاه (میلی گرم در گلدان)،
PC: غلظت فسفر محاسبه شده گیاه در واحد گلدان، DW: وزن خشک گیاه (کیلو گرم در گلدان).

$$PACE = [TP_{-ph} / TP_{+ph}] \times 100 \quad [۲]$$

PACE: کارایی جذب فسفر، TP_{-ph}: فسفر کل جذب شده در
شرایط کمبود فسفر، TP_{+ph}: فسفر کل جذب شده در شرایط
کفایت فسفر.

$$PTE = (TP_{shoot} \times TP_{plant}) \quad [۳]$$

PTE: کارایی انتقال فسفر در گیاه، TP_{shoot}: فسفر کل شاخصاره
(میلی گرم)، TP_{plant}: فسفر کل گیاه (میلی گرم).

$$PUTE = [DW / TP] \times 100 \quad [۴]$$

PUTE: کارایی مصرف فسفر، TP: مقدار فسفر کل.

که سبب افزایش ۲۳ درصدی وزن خشک شاخصاره در مقایسه با تیمار شاهد گردید. نتایج مربوط به برهمکنش اثر تلقيح قارچ‌های میکوریزی و *P. indica* به ريشه گیاه نشان داد که *P. indica* تلقيح توأم قارچ‌های *G. intraradices* و *P. indica* بيشترین تأثير مثبت را بر مقدار وزن خشک شاخصاره داشت، به نحوی که وزن خشک شاخصاره گیاهان تلقيح يافه با قارچ‌های ذکر شده نسبت به تیمار شاهد (عدم تلقيح قارچ) به میزان ۲۹ درصد افزایش نشان داد (جدول ۵). اثر تلقيح همزمان ريزجانداران مورد مطالعه بر وزن خشک شاخصاره فاقد اختلاف معنی دار با تیمار شاهد و نيز تیمار تلقيح توأم *G. mossea* و *P. indica* بود (جدول ۵).

مايه کوبی گیاه گندم رقم آزادی با قارچ‌های میکوریزا و قارچ *P. indica* تأثير مثبتی بر غلظت فسفر شاخصاره داشت (جدول ۵). نتایج نشان داد که از بين تیمارهای آزمایش، تیمار عدم تلقيح قارچ (شاهد) كمترین مقدار غلظت فسفر شاخصاره را به خود اختصاص داد. تیمار تلقيح توأم قارچ‌های میکوریزا در مقایسه با تلقيح جداگانه آنها اثر بيشتری بر غلظت فسفر شاخصاره نسبت به تیمار شاهد (عدم تلقيح قارچ) داشت (جدول ۵). نتایج نشان داد که بيشترین غلظت فسفر شاخصاره متعلق به تیمار تلقيح انفرادي قارچ اندوفایت *P. indica* بود. به طوری که اين قارچ مقدار فسفر شاخصاره را به میزان ۲۱/۶ درصد نسبت به تیمار شاهد افزایش داد. همچنين، تیمار تلقيح توأم قارچ‌های میکوریزا و نيز تلقيح توأم *P. indica* و *G. mossea* دراي *intraradices* داراي اثر مشابهی با قارچ *P. indica* و تلقيح تیمارهای تلقيح همزمان داراي اثر مشابهی با قارچ *P. indica* و *G. mossea* سه‌گانه قارچ‌های مورد بررسی اثر مشابهی بر غلظت فسفر شاخصاره داشتند و سبب افزایش به ترتیب ۱۱ و ۱۲/۸ درصد در شاخص مذکور نسبت به گیاهان شاهد شدند (جدول ۵).

تلقيح جداگانه قارچ‌های میکوریزا به ريشه گیاه هرچند سبب افزایش فسفر کل شاخصاره شد، اما تلقيح مشترك آنها اثر افزایشی بيشتری بر غلظت فسفر شاخصاره نسبت به تیمار عدم تلقيح قارچ (شاهد) داشت (جدول ۵). مطالعه برهمکنش قارچ‌های میکوریزا و قارچ *P. indica* بر مقدار فسفر شاخصاره

نتایج و بحث:

نتایج نشان داد که برهمکنش اثر تلقيح ريزجانداران بر وزن خشک شاخصاره، غلظت فسفر شاخصاره، فسفر کل شاخصاره، کارایی جذب فسفر، کارایی مصرف فسفر شاخصاره، کارایی فسفر شاخصاره و شاخص تحمل تنش گیاه در سطح احتمال يک درصد، و وزن خشک ريشه، شاخص انتقال فسفر و کارایی فسفر ريشه در سطح احتمال پنج درصد معنی دار شد (جدول ۳ و ۴).

تأثیر ريزجانداران بر رشد و غلظت فسفر اندامهای هوایی گیاهچه گندم: نتایج به دست آمده از این تحقیق نشان می‌دهد که تیمارهای تلقيح انفرادي قارچ *G. mossea* و تلقيح توأم قارچ‌های *G. mossea* و *P. indica* فاقد اختلاف معنی دار نسبت به تیمار شاهد فاقد آلدگی قارچی بر وزن خشک ريشه گیاه بود و تنها تیمار تلقيح انفرادي قارچ *G. intraradices* موجب شد تا وزن خشک ريشه به میزان ۱۴/۶ درصد بيشتر از گیاهان شاهد گردد (جدول ۵).

تیمار تلقيح توأم قارچ‌های *G. intraradices* و *P. indica* بيشترین تأثير را بر وزن خشک ريشه داشت. به طوری که وزن خشک ريشه گیاهان تلقيح يافته با قارچ‌های ذکر شده نسبت به تیمار شاهد (عدم تلقيح قارچ) به میزان ۲۶ درصد افزایش نشان داد (جدول ۵). همچنان، تیمار تلقيح توأم قارچ‌های *G. mossea* و *P. indica* دارای کمترین تأثير بر وزن خشک ريشه بود. تلقيح همزمان ريزجانداران، موجب افزایش وزن خشک ريشه گندم بوته‌ها به میزان ۸/۵ درصد بيشتر از تیمار شاهد شد. با اين حال، اثر تلقيح همزمان ريزجانداران بر صفت مذکور نسبت به تلقيح توأم گلوموس *G. intraradices* و *P. indica* به طور معنی داری کمتر بود (جدول ۵).

نتایج نشان داد که وزن خشک شاخصاره گیاه در اثر تلقيح ريزجانداران تحت تأثير قرار گرفت، به نحوی که تیمار شاهد دارای کمترین تولید ماده خشک شاخصاره بود (جدول ۵). از بين تیمارهای تلقيح جداگانه قارچ‌های میکوریزا، تلقيح انفرادي قارچ *G. intraradices* دارای بيشترین اختلاف در صفت مذکور نسبت به تیمار عدم تلقيح قارچ (شاهد) بود. به نحوی

جدول ۳- تجزیه واریانس اثرهای اصلی و متقابل قارچ های میکوریزا و *P. indica* بر رشد و غلظت فسفر اندام های هوایی گیاهچه گندم

منابع تغییرات	درجه آزادی	میانگین مرباعات	وزن خشک شاخصاره	غلاظت فسفر شاخصاره	مقدار فسفر شاخصاره
میکوریزا	۳	۰/۳۸۷***	۱۷۵*	۰/۴۶۴***	۰/۰۱۹***
<i>P. indica</i>	۱	۰/۱۱۶ ns	۶۷۰ ***	۰/۰۰۰۴ ns	۰/۰۰۰۱ ns
میکوریزا × <i>P. indica</i>	۳	۰/۹۳۸***	۹۸۵***	۰/۰۵۶۵***	۰/۰۱۵*
خطای آزمایش	۱۴	۰/۰۳۱	۳۵۶	۰/۰۳۶	۰/۰۰۲
ضریب تغییرات (درصد)		۵/۴۶	۲/۶۳	۴/۵۹	۷/۸۲

* و ** به ترتیب معنی دار در سطح احتمال ۵ و ۱ درصد و ns معنی دار نیست.

جدول ۴- تجزیه واریانس اثرهای اصلی و متقابل فارچه‌های میکوریزا و *P. indica* بر شاخص‌های کارایی فسفر در گیاهچه گندم

میانگین مربعات								منابع تغییرات
تحمل تنفس	شاخص	کارایی فسفر	کارایی فسفر	کارایی مصرف	کارایی انتقال	آزادی کارایی جذب	درجه	
	شاخصاره	ریشه	شاخصاره	شاخصاره				
۰/۹۷۱ **	۰/۲۰۶ **	۰/۵۳۳ *	۰/۶۳۹ *	۰/۰۰۱ ns	۰/۱۷۵ **	۳		میکوریزا
۰/۰۰۰۷ ns	۰/۰۰۰۳ ns	۰/۴۱۷ ns	۲/۱۴۱ **	۰/۰۲۱ ns	۰/۰۴۱ ns	۱		<i>P. indica</i>
۱/۱۳۵ **	۰/۱۹۹ **	۱/۱۹۱ *	۲/۹۶۱ **	۰/۰۵۳ *	۰/۳۶۵ **	۳		میکوریزا × <i>P. indica</i>
۰/۰۸۱	۰/۰۰۱	۰/۱۱۹	۰/۱۱۶	۰/۰۱۵	۰/۰۱۱	۱۴		خطای آزمایش
۴/۸۷	۴/۱۵	۷/۷۵	۲/۶۳	۱/۳۹	۴/۸۷			ضریب تغییرات (درصد)

* و ** به ترتیب معنی دار در سطح احتمال ۵ و ۱ درصد و ns معنی دار نیست.

جدول ۵- اثر تلکیح با قارچ بر رشد و غلظت فسفر اندام‌های هوایی، گندم

تیمار	وزن خشک ریشه	وزن خشک شاخصاره	غلظت فسفر شاخصاره	مقدار فسفر شاخصاره
	گرم در گلدان	میلی گرم در کیلو گرم	میلی گرم در کیلو گرم	میلی گرم در گلدان
Control	۰/۷۲۶	۳/۶۱	۶۸۵/۸	۲/۴۷
G. i	۰/۸۳۲	۴/۴۵	۷۷۵/۳	۳/۴۵
G. m	۰/۸۱۳	۴/۱۷	۷۶۴/۶	۲/۱۹
G. i + G. m	۰/۸۰۴	۴/۳۴	۸۱۳/۶	۳/۵۲
P. i	۰/۸۰۰	۴/۳۷	۸۳۴	۲/۶۵
P. i + G. i	۰/۹۱۴	۴/۶۷	۸۰۱/۶	۳/۷۴
P. i + G. m	۰/۶۷۹	۳/۸۴	۷۶۳/۴	۲/۹۳
P. i + G. i + G. m	۰/۷۸۷	۳/۷۲	۷۷۴/۱	۲/۸۷
LSD (%5)	۰/۰۹۵	۰/۳۳	۳۳/۰۷	۰/۳۰

Control: تیمار شاهد فاقد آلودگی قارچ، G. i + G. m: تلکیح مشترک *G. mossea* و *G. intraradices*؛ P. indica + G. mossea: تلکیح مشترک *P. indica* و *G. intraradices*؛ P. i + G. i: تلکیح مشترک *P. indica* و *G. intraradices*

P. indica + *G. i* + *G. m*: تلیچ توازن قارچ‌های *G. mossea* و *G. intradices*

نمود گیاه اثر همافزایی دارد و مکانیسم‌های مختلفی از جمله ترشح سیدروفور، آمونیا و آنزیم‌های لیتیک از جمله کیتیناز و بتا-۳-۱، گلوکاناز در رابطه با اثر همافزایی همزیستی ریزجانداران با قارچ اندوفیت *P. indica* پیشنهاد شده است (Raajimakers *et al.*, 2009). برخی مطالعات حاکی از آن است که همزیستی قارچ‌های مفید خاکری، متابولیسم‌های گیاهی را از طریق کیفیت و کمیت مواد دفع شده از ریشه گیاه تغییر می‌دهد که این موضوع بر توانایی سایر همزیست‌ها و آزاد سازی تنظیم کننده‌های رشد گیاهی تأثیر می‌گذارد (Dodd, 2000; Gupta, 2003). بنابراین، اثر همافزایی تیمار مذکور را می‌توان به مکانیسم‌های ذکر شده مرتبط دانست. به عبارت بهتر، تلقیح همزمان قارچ *P. indica* و *G. intraradices* علاوه بر بهبود جذب و انتقال عناصر از جمله نیتروژن و فسفر و تعدیل نقش این عناصر در گیاه از جمله تنظیم کنندگی، ساختاری و انتقال انرژی سبب افزایش رشد و عملکرد گیاه شده است.

تأثیر ریزجاندران بر شاخص‌های کارایی فسفر در گیاه‌چه گندم: نتایج مقایسه میانگین نشان داد که تلقیح قارچ، کارایی جذب فسفر را تحت تأثیر قرار داده است (جدول ۶). هر چند تلقیح جداگانه قارچ‌های میکوریزا سبب افزایش کارایی جذب فسفر گیاه نسبت به تیمار شاهد (عدم تلقیح قارچ) شد اما، تیمار تلقیح مشترک *G. intraradices* و *G. mossea* بیشترین اختلاف را با تیمار شاهد در مقایسه با تلقیح جداگانه آنها نشان داد، به نحوی که سبب افزایش ۴۰ درصدی کارایی جذب فسفر گردید (جدول ۶).

تلقیح مشترک *P. indica* و *G. intraradices* بیشترین تأثیر را بر کارایی جذب فسفر داشت و به میزان ۴۹ درصد شاخص ذکر شده را نسبت به تیمار شاهد (عدم تلقیح قارچ) افزایش داد (جدول ۶). همچنین نتایج حاکی از آن است که تلقیح سه‌گانه ریزجانداران مورد مطالعه، کمترین کارایی جذب فسفر *P. indica* را پس از تیمار شاهد داشت. تلقیح جداگانه قارچ *P. indica* در مقایسه با تلقیح همزمان آن با *G. intraradices* از لحاظ بهبود کارایی جذب فسفر تفاوت معنی‌داری نداشت در حالی

نشان داد که تیمار تلقیح توأم قارچ‌های گلوموس *G. intraradices* و *P. indica* دارای بیشترین تأثیر بر مقدار فسفر شاخصاره بود، به گونه‌ای که مقدار فسفر شاخصاره در گیاهان تلقیح یافته با قارچ‌های مذکور، ۵۱ درصد بیشتر از گیاهان شاهد بود (جدول ۵). همچنین تلقیح همزمان قارچ‌های میکوریزا بر مقدار فسفر شاخصاره قادر اختلاف معنی‌دار با تیمار تلقیح همزمان *G. intraradices* و *P. indica* بود (جدول ۵). نتایج بیانگر آن است که تیمارهای تلقیح همزمان قارچ‌های *G. mossea* و *P. indica* معنی‌دار از نظر مقدار فسفر شاخصاره بودند (جدول ۵).

قارچ‌های میکوریزا آربوسکولار و *P. indica* با جذب عناصر غذایی به ویژه فسفر موجب کاهش اثر تنش‌های محیطی روی گیاه میزان می‌شوند (Siddiqui and Pichtel, 2008) و افزایش رشد ریشه و شاخصاره گیاه (Waller *et al.*, 2005 and Kumar *et al.*, 2009) در نتیجه تلقیح با ریزجانداران، علاوه بر افزایش قابلیت جذب فسفر محلول، به ترشح هورمون‌ها و فاکتورهای تحریک کننده رشد گیاه از جمله هورمون اکسین (Helmut *et al.*, 2008) و افزایش محتوای کلروفیل و کارایی فتوسترات در شرایط تنش غیر زیستی (Varma *et al.*, 2012). زیست فراهمی بیشتر فسفر در حضور ریزجانداران به دلیل نقش مؤثر این عنصر فسفر در فاز زایشی گیاه، باعث افزایش رشد گیاهان تلقیح یافته با آنها می‌شود. نتایج به دست آمده از تحقیقات بسیاری از محققان نظری Kumar و همکاران (۲۰۰۹) در گیاه ذرت، Li و همکاران (۲۰۰۶) در گیاه گندم، Achatz و همکاران (۲۰۱۰) در گیاه جو و نیز پژوهش حاضر همگی بر نقش ریزجانداران مفید خاک در افزایش رشد گیاهان زراعی دلالت دارد. بطور کلی، نتایج این تحقیق نشان داد که اگر چه نقش قارچ اندوفیت *P. indica* در افزایش غلاظت فسفر شاخصاره بسیار مشخص است، اما اثر همافزایی این قارچ با *G. intraradices* در بهبود پارامترهای رشد گیاه محسوس‌تر می‌باشد. نتایج تحقیقات نیز بیانگر آن است که تلقیح همزمان قارچ اندوفایت *P. indica* با بسیاری از ریزجانداران بر رشد و

جدول ۶- اثر تلقیح با قارچ بر شاخص‌های کارایی فسفر در گندم

تیمار	کارایی جذب	کارایی انتقال	کارایی مصرف شاخصاره	کارایی فسفر ریشه	کارایی فسفر شاخصاره	شاخص تحمل نش
Control	۰/۱۶۹	۰/۸۷۷	۱/۴۶	۰/۶۸	۰/۶۶	۵/۰۹
G. i	۰/۲۳۲	۰/۸۹۱	۱/۲۸	۰/۷۸	۰/۸۲	۷/۳۰
G. m	۰/۲۱۵	۰/۸۸۷	۱/۳۰	۰/۷۶	۰/۷۶	۵/۹۱
G. i+G. m	۰/۲۳۶	۰/۸۹۶	۱/۱۳	۰/۷۵	۰/۸۰	۷/۱۲
P. i	۰/۲۴۱	۰/۹۰۹	۱/۱۹	۰/۷۵	۰/۸۱	۷/۱۶
P. i+G. i	۰/۲۵۲	۰/۸۹۱	۱/۲۴	۰/۸۶	۰/۸۶	۷/۶۱
P. i+G. m	۰/۱۹۷	۰/۸۹۴	۱/۳۱	۰/۶۴	۰/۷۰	۵/۴۲
P. i+G. i+G. m	۰/۱۹۶	۰/۸۸۲	۱/۲۹	۰/۷۴	۰/۶۸	۵/۲۳
LSD (%5)	۰/۰۱۸	۰/۰۲۱	۰/۰۵۹	۰/۰۸۹	۰/۰۵۹	۰/۵

Control: تیمار شاهد فاقد آلودگی قارچ .G. i + G. m .G. mossea .G. m ,G. intraradices .G. i : تلقیح مشترک G. mossea و P. indica .G. intraradices و G.m+ P. i P. indica P. i .G. intraradices .P. indica و G. mossea : تلقیح مشترک G. mossea و G. intraradices .P. i + G. i + G. m : تلقیح تأم قارچ های G. mossea ,G. intraradices ,G. i + G. m

انفرادی قارچ اندوفایت *P. indica* بر کارایی انتقال فسفر گیاه معنی دار بود، به نحوی که تیمار مذکور سبب افزایش ۲/۶ درصدی انتقال فسفر از ریشه به شاخصاره گیاه شد، اما سایر تیمارها اختلاف معنی داری با تیمار شاهد نشان ندادند (جدول ۶). تحقیقات نشان داده که قارچ اندوفایت *P. indica* سبب تغییر مورفولوژی ریشه می شود، به نحوی که در گیاهان تلقیح شده با این قارچ افزایش رشد ریشه های ثانویه و موئینه گزارش شده است (Kumar *et al.*, 2009). بنابراین، ریشه گیاهان تلقیح شده با *P. indica* نسبت به گیاهان شاهد فاقد آلودگی قارچی معمولاً انشعابات بیشتری دارند و با وجود زیست توده برابر نسبت به گیاهان شاهد، از سطح جذب وسیع تری برخوردارند (Tullio *et al.*, 2003). بر این اساس، می توان بیان کرد که قارچ *P. indica* در مراحل اولیه رشد گیاه ممکن است با تأثیر بر بیان ژن ها (Varma, 2012) و افزایش تولید هورمون اکسین (Sirrenberg *et al.*, 2007) سبب افزایش رشد ریشه و جذب عناصر به ویژه فسفر و در نهایت افزایش غلظت این عنصر در شاخصاره گیاه شود.

نتایج نشان داد که تلقیح ریشه گندم با ریز جانداران مورد

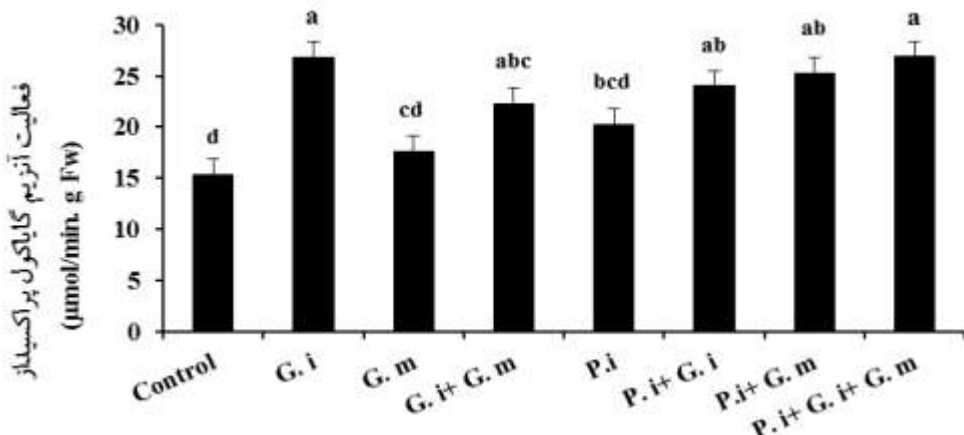
که بین تلقیح جداگانه این قارچ و تیمار تلقیح مشترک قارچ های *P. indica* و *G. mossea* احتلاف معنی داری دیده شد. به نحوی که تیمار تلقیح انفرادی *P. indica* سبب افزایش ۲۲ درصدی شاخص ذکر شده در مقایسه با تلقیح مشترک گردید (جدول ۶). افزایش کارایی جذب فسفر ارقام مختلف جو در نتیجه تلقیح با ریز جانداران مختلف گزارش شده است (Auge, 2001 and Achatz *et al.*, 2010). مطالعات Li و همکاران (۲۰۰۶) نیز نشان داد که قارچ های میکوریز آربوسکولار سبب افزایش کارایی جذب فسفر گیاه گندم در شرایط کمبود فسفر می شوند که با نتایج این تحقیق مطابقت دارد. قارچ های میکوریزا از طریق انشعابات میسیلیومی و ریشه ای خود به عنوان یک سیستم جذب کمی در جذب فسفر عمل می کنند و از این طریق باعث افزایش جذب این عنصر توسط گیاه و در نتیجه افزایش فسفر کل شاخصاره می شوند. به دلیل اینکه کارایی جذب فسفر به طور مستقیم وابسته به مقدار کل این عنصر در گیاه می باشد، تلقیح قارچ های میکوریزا سبب بهبود این شاخص شده است.

نتایج نشان داد که از بین تیمارهای تلقیح، فقط اثر تلقیح

مطالعه سبب کاهش کارایی مصرف فسفر شاخصاره شد، به نحوی که بیشترین مقدار صفت مذکور مربوط به تیمار شاهد بود (جدول ۶). همچنین از بین تیمارهای مورد بررسی، تلقيق انفرادی قارچ *P. indica* کمترین مقدار کارایی مصرف فسفر شاخصاره گیاه را نسبت به تیمار شاهد (عدم تلقيق قارچ) داشت. این در حالی بود که تلقيق انفرادی *G. mossea* و تلقيق همزمان آن با قارچ *P. indica* کمترین اثر کاهشی بر صفت ذکر شده را داشتند (جدول ۶). این موضوع نشان می‌دهد که گیاه در شرایط کمبود فسفر، مسیر سازگاری را بر می‌گزیند. به عبارت دیگر، هرچند تلقيق این قارچ‌ها موجب افزایش جذب فسفر در گیاه گردید، اما گیاه به ازای هر واحد فسفر جذب شده ماده خشک کمتری تولید کرد. نتایج مشابهی توسط سپهر و موسوی (۱۳۹۲) گزارش شده است. بنابراین، کارایی مصرف فسفر به طور عمده به توانایی گیاه و متابولیسم سلول‌های گیاهی در مصرف فسفر مربوط می‌باشد و در این ارتباط ریزجانداران مفید خاک از جمله قارچ‌های اندوفایت، نقش مؤثری در افزایش کارایی جذب فسفر ایفا می‌نمایند (سپهر و موسوی، ۱۳۹۲). این موضوع که چه مقدار از ماده خشک تولیدی توسط گیاه صرف تولید عملکرد شود تحت کنترل عوامل ژنتیکی و محیط است (Bhoopander et al., 2005).

طبق گزارشات موجود، در گیاهان میکوریزایی شده بین ۴-۲۰ درصد از ماده خشک تولید شده توسط گیاه صرف همزیستی با میکوریزا می‌شود (Bhoopander et al., 2005). نتایج تحقیقات Kothamasi و همکاران (۲۰۰۱) نشان داد که هزینه همزیستی میکوریزایی گیاه میزبان ۱۰-۲۰ درصد از تولیدات فتوستتزی است. همچنین، این محققان بیان کردند که همزیستی میکوریزایی یک استراتژی برتر رقابتی برای گیاه میزبان فراهم می‌آورد، هر چند در بیشتر گزارش‌ها قارچ‌های میکوریزا سبب افزایش عملکرد گیاهان میزبان می‌شوند (Kaya et al., 2003). بنابراین، علیرغم اینکه قارچ‌های میکوریزا سبب افزایش رشد آن می‌شوند اما، میزان ماده خشک تولیدی گیاه به ازای مقدار عنصر جذب شده (در این پژوهش فسفر) به علت

سه‌گانه قارچ‌های مورد مطالعه بر تحمل تنش گندم رقم آزادی اثر تلقيق همزمان *G. mossea* و *P. indica* و همچنین تلقيق معنی‌دار شاخص تحمل تنش گیاه شدند، این در حالی بود که اثر تلقيق همzمان *G. mossea* و *P. indica* و همچنین تلقيق سه‌گانه قارچ‌های مورد مطالعه بر تحمل تنش گندم رقم آزادی بررسی برهمکنش اثر قارچ‌های میکوریزا و *P. indica* بر افزایش تحمل تنش کمبود فسفر توسط گیاه نشان دهنده آن است که گیاهان تلقيق یافته با مایه تلقيق حاصل از قارچ‌های میزان ۳۲٪ نسبت به تیمار شاهد (عدم تلقيق قارچ)، دارای بیشترین توان در افزایش تحمل گیاه به تنش کمبود فسفر بودند (جدول ۶). نتایج نشان داد که تلقيق جدأگانه و مشترک قارچ‌های *G. intraradices* و *G. mossea* سبب افزایش معنی‌دار شاخص تحمل تنش گیاه شدند، این در حالی بود که اثر تلقيق همzمان *G. mossea* و *P. indica* و همچنین تلقيق سه‌گانه قارچ‌های مورد مطالعه بر تحمل تنش گندم رقم آزادی



شکل ۱- اثر تیمارهای آزمایشی بر فعالیت آنزیم گایاکول پراکسیداز (GPX) شاخصاره:

ژن‌های مسئول پاسخ به دهیدرانیزاسیون (RD29A)، ژن‌های مسئول پاسخ سریع به دهیدرانیزاسیون (ERD1)، ژن‌های مسئول رونوشت (ANAC072)، ژن‌های دخیل در ساخت پروتئین کیناز (CIPK3) و فسفولیپازها (PLD) نیز به اثبات رسیده است (Baltruschat *et al.*, 2008). قارچ *P. indica* رسیده است (Akhtar *et al.*, 2008). آراییدوپسیس (*Arabidopsis*) می‌شود (Yadav *et al.*, 2010). سپهری (۱۳۸۸) گزارش کرد که قارچ *P. indica* از طریق تأثیر بر افزایش بیان آنزیم‌های مؤثر در نابود سازی گونه‌های فعال اکسیژن حاصل از اعمال شوری و خشکی، گیاه را در مقابله با تنش اکسیداتیو یاری می‌نماید. همچنین، با تأثیر بر پروتئین‌های مهم درگیر در فرآیند فتوستترز و چرخه کالوین و افزایش بیان آن‌ها نقش مؤثری در حفظ و پایداری فتوستترز در گیاهان تلقیح شده با قارچ ایفا می‌نماید. بنابراین به نظر می‌رسد که قارچ‌های مفید همزیست از جمله قارچ شبه میکوریزا *P. indica* در مراحل اولیه رشد با تأثیر بر بیان ژن‌ها سبب بهبود رشد گیاه (Waller *et al.*, 2005) و در نهایت سازگار کردن میزبان با شرایط تنش (Baltruschat *et al.*, 2008) و افزایش تحمل گیاه به تنش می‌شوند. همچنین، گزارش شده که قارچ‌های میکوریزا نیز سبب افزایش تحمل تنش گیاهان گندم، لوبيا، صنوبر و سایر گیاهان زراعی می‌شود (Yadav *et al.*, 2010). نتایج تحقیق Yin و همکاران (۲۰۱۰) نشان داد که فعالیت آنزیم‌های

فاقد اختلاف معنی دار نسبت به تیمار شاهد فاقد آلدگی قارچ بود (جدول ۶). بنابراین، می‌توان چنین بیان کرد که قارچ‌های *P. indica* و *G. intraradices* دارای اثر هم‌افزایی در افزایش جذب عناصر غذایی به ویژه فسفر، بهبود رشد و نمو گیاه، کاهش اثر تنش کمبود فسفر و در نتیجه افزایش تحمل گیاه گندم می‌باشند.

نتایج نشان داد که تلقیح ریشه گیاه گندم رقم آزادی با قارچ‌های میکوریزا و قارچ *P. indica* سبب افزایش فعالیت آنزیم آنتی اکسیدان گایاکول پراکسیداز (GPX) شاخصاره گیاه نسبت به تیمار شاهد شد (شکل ۱). همچنین، تیمارهای تلقیح انفرادی قارچ *G. intraradices* و تلقیح توأم هرسه قارچ مورد بررسی نسبت به سایر تیمارها، فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدان را به میزان زیادی افزایش دادند (شکل ۱).

تحقیقات نشان می‌دهد که قارچ‌های مفید خاکری از جمله قارچ اندوفیت *P. indica* از طریق افزایش فعالیت متابولیسم آنزیم‌های آنتی اکسیدان، جذب عناصر غذایی فسفر، نیتروژن، آهن، روی، مس و منگنز سبب افزایش تحمل تنش کمبود عناصر غذایی در گیاهان گوجه فرنگی، چغندر قند، نیشکر و (Yin *et al.*, 2010. Varma *et al.*, 2012) گندم می‌شوند (۲۰۰۸) مطالعات انجام گرفته توسط Baltruschat و همکاران (۲۰۰۸) نشان داد که قارچ *P. indica* سبب افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدان در گیاه ذرت تحت تنش شوری شد. همچنین، نقش ژن‌های مختلف در افزایش تحمل تنش گیاهان شامل

نتیجه‌گیری کلی:

نتایج این مطالعه نشان داد که در شرایط کمبود فسفر، تلقیح قارچ‌های میکوریزا و *P. indica* به ریشه گندم موجب افزایش پارامترهای رشد، کارایی جذب فسفر، کارایی فسفر ریشه و شاخصاره و شاخص تحمل تنش گردید. قارچ‌های شاخصاره و *G. intraradices* های مذکور بودند، به طوریکه تیمار تلقیح توان آنها مؤثرتر از سایر تیمارها گزارش شد. تلقیح انفرادی قارچ *P. indica* به ریشه گندم، بیشترین کارایی انتقال فسفر در گیاه و بالاترین مقدار فسفر شاخصاره را داشت. در شرایط کمبود فسفر، قارچ‌های مورد مطالعه می‌توانند از طریق افزایش جذب فسفر، توسعه رشد ریشه و شاخصاره گیاه، فعالیت آنزیم آنتی‌اکسیدان گایاکول پراکسیداز (GPX)، موجب افزایش توان تحمل گندم به تنش کمبود فسفر شوند. اگرچه می‌توان از تیمارهای قارچی برای افزایش تحمل گندم به کمبود فسفر استفاده کرد، اما پاسخ متفاوت رقم‌های گندم به تیمارهای قارچی باید مورد مطالعه دقیق قرار گیرد.

آنتی‌اکسیدان کاتالاز (Catalase)، آسکوربات پراکسیداز (Ascorbate peroxidase) و سوپراکسید دیسموتاز (Superoxide dismutase) در گیاهان توت فرنگی تلقیح شده با قارچ‌های میکوریزا جنس گلوموس در شرایط تنش خشکی نسبت به تیمار شاهد فاقد آلدگی قارچ افزایش یافت. علیرغم عدم شناخت دقیق مکانیسم‌های افزایش تحمل گیاهان تلقیح یافته با قارچ‌های میکوریزا به تنش‌های مختلف محیطی، برخی محققان افزایش فعالیت آنزیم آنتی‌اکسیدان گایاکول پراکسیداز (GPX) و کاهش پراکسیداسیون لیپیدها را به عنوان عوامل مؤثر در افزایش تحمل گیاهان دارای رابطه همزیستی میکوریزا به شرایط تنش معرفی کرده‌اند (Wu and Xia 2006). بنابراین، می‌توان دلیل افزایش تحمل تنش گندم تلقیح شده با قارچ‌های مورد مطالعه در شرایط تنش کمبود فسفر را به تعديل بیان ژن‌های تحمل تنش، بهبود جذب عناصر غذایی به ویژه فسفر از طریق افزایش سطح جذب و رشد ریشه، افزایش کارایی فتوستتر گیاه، افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان از جمله گایاکول پراکسیداز (GPX) و سازگار کردن گیاه با شرایط تنش مرتبط دانست.

منابع:

- جهاندیده مهجن آبادی، و.، سپهری، م.، خوشگفتار منش، ا. ح.، عشقی زاده، ح. ر. و رحمانی ایرانشاهی، د. (۱۳۹۴) بررسی اثرات تلقیح قارچ *Pseudomonas putid* و باکتری *Piriformospora indica* بر رشد و جذب عناصر گندم در شرایط کمبود روی. مجله علوم و فنون کشاورزی و منابع طبیعی، علوم آب و خاک ۷۱: ۲۰۳-۱۹۱.
- سپهری، ا. و موسوی، ر. (۱۳۹۲) بررسی فسفرکارایی ارقام مختلف جو در حضور ریز جانداران حل کننده سنگ فسفات. مجله علوم و فنون کشت‌های گلخانه‌ای ۱۶: ۳۹-۲۷.
- سپهری، م. (۱۳۸۸) شناسایی مکانیسم‌های مولکولی مقاومت القاء شده توسط قارچ *Piriformospora indica* به گیاه جو در شرایط تنش شوری و خشکی. رساله دکتری، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشکده مهندسی و فن‌آوری کشاورزی، دانشگاه تهران، تهران، ایران.
- ملکوتی، م. ج. (۱۳۸۴) کشاورزی پایدار و افزایش عملکرد با بهینه‌سازی مصرف کود در ایران. چاپ سوم با بازنگری کامل، انتشارات سینا. تهران، ایران.

Achattz, B., Rüden, S., Andrade, D., Neumann, E., Pons-Kühnemann, J., Kogel, K.-H., Franken, P. and Waller, F. (2010) Root colonization by *Piriformospora indica* enhances grain yield in barley under diverse nutrient regimes by accelerating plant development. Plant and Soil 333: 59-70.

Akhtar, M. S., Oki, Y. and Adachi, T. (2008) Intraspecific Variations of Phosphorus Absorption and Remobilization, P Forms, and Their Internal Buffering in Brassica Cultivars Exposed to a P-Stressed Environment. Journal of Integrative Plant Biology 50: 703-716.

- Akhtar, M. S., Oki, Y. and Adachi, T. (2008) Phosphorus and biomass distribution, and P_efficiency by *Diversa Brassica* cultivars exposed to adequate and P_stress environment. Journal of the Faculty of Environmental Science and Technology 13:1: 111-119.
- Auge, R. M. (2001) Water relations, drought and vesicular-arbuscular mycorrhizal symbiosis. Mycorrhiza 11: 3-42.
- Baltruschat, H., Fodor, J., Harrach, B. D., Niemczyk, E., Barna, B., Gullner, G., Janeczko, A., Kogel, K. H. Schäfer, P. and Schwarczinger, I. (2008) Salt tolerance of barley induced by the root endophyte *Piriformospora indica* is associated with a strong increase in antioxidants. New Phytologist 180: 501-510.
- Batten, G. D. (1992) A review of phosphorus efficiency in wheat. Plant and Soil. 149: 163-168.
- Bhoopander, G., Huong Gian, P., Kumari., R., Prasad, R., Sachdev, M., Garg, A. P., Oelmuller, R. and Varma, A. (2005) Mycorrhizosphere: Strategies and Function. Soil Biology Book Series, Vol. 3. Springer-Varlag Berlin Heidelberg.
- Chapman, H. and Pratt, P. (1961) Plant analysis. In Methods of Analysis for Soils, Plants and Waters. Diversity and Agriculture Science Pp. 56–64. University of California.
- Dat, J., Vandenabeele, S., Vranova, E., Van Montagu, M., Inzé, D. and Van Breusegem, F. (2000) Dual action of the active oxygen species during plant stress responses. Cellular and Molecular Life Sciences 57: 779-795.
- Dodd, J. (2000) The role of arbuscular mycorrhizal fungi in agro-and natural ecosystems. Outlook on Agriculture 29: 55-55.
- Fernandez, G. C. (1992) Effective selection criteria for assessing plant stress tolerance. Proceedings of the International Symposium on Adaptation of Vegetables and other Food Crops in Temperature and Water Stress. Pp. 257-270. Taiwan.
- Gahoona, T. S., Raza, S. and Nielsen, N. E. (1994) Phosphorus depletion in the rhizosphere as influenced by soil moisture. Plant and Soil 159: 213-218.
- Gupta Sood, S. (2003) Chemotactic response of plant growth promoting bacteria towards roots of vesicular_arbuscular mycorrhizal tomato plants. Fems Microbiology Ecology 45: 219-227.
- Helmut, B., Fodor, J. and Harrach, B. D. (2008) Blackwell Publishing Ltd Salt tolerance of barley induced by the root endophyte *Piriformospora indica* is associated with a strong increase in antioxidants. New Phytologist 180: 501-510.
- Johnson, C., Stout, P., Broyer, T. C. and Carlton, A. B. (1957) Comparative chlorine requirements of different plant species. Plant and Soil 8: 337-353.
- Kaya, C., Higgs, D., Kirnak, H. and Tas, I. (2003) Mycorrhizal colonisation improves fruit yield and water use efficiency in watermelon (*Citrullus lanatus* Thunb.) grown under well-watered and water-stressed conditions. Plant and Soil 253: 287-292.
- Kothamasi, D., Kuhad, R. C. and Babu, C. (2001) Arbuscular mycorrhizae in plant survival strategies. Tropical Ecology 42: 1-13.
- Kumar, M., Yadav, V., Tuteja, N. and Johri, A. K. (2009) Antioxidant enzyme activities in maize plants colonized with *Piriformospora indica*. Microbiology 155: 780-790.
- Li, H., Smith, S. E., Holloway, R. E., Zhu, Y. and Smith, F. A. (2006) Arbuscular mycorrhizal fungi contribute to phosphorus uptake by wheat grown in a phosphorus fixing soil even in the absence of positive growth responses. New Phytologist 172: 536-543.
- Mikhaeel, F. T., Estefanous, A. N. and Antoun, G. G. (1997) Response of wheat to Mycorrhizal inoculation and organic fertilization. Bulletin of Faculty of Agriculture, University of Cario 48: 175-186.
- Mittler, R. (2002) Oxidative stress, antioxidants and stress tolerance. Trends in Plant Science 7: 405-410.
- Oelmüller, R., Sherameti, I., Tripathi, S. and Varma, A. (2009) *Piriformospora indica*, a cultivable root endophyte with multiple biotechnological applications. Symbiosis 49: 1-17.
- Osborne, L. D. and Rengel, Z. (2002) Screening cereals for genotypic variation in efficiency of P uptake and utilization. Crop and Pasture Science 53: 295-303.
- Ozturk, L., Eker, S., Torun, B. and Cakmak, I. (2005) Variation in phosphorus efficiency among 73 bread and durum wheat genotypes grown in a phosphorus-deficient calcareous soil. Plant and Soil 269: 69-80.
- Pandey, R., Singh, B. and Nair, T. V. R. (2005) Impact of Arbuscular-Mycorrhizal Fungi on Phosphorus Efficiency of Wheat, Rye, and Triticale. Journal of Plant Nutrition 28: 1867-1876.
- Raajimakers, J. M., Paulitz, T. C., Steinberg, C., Alabouvette, C. and Moenne-Loccoz, Y. (2009) The rhizosphere. A playground and battlefield for soilborne pathogens and beneficial microorganisms. Plant and Soil 321:341-361.
- Rao, M. V., Paliyath, G. and Ormrod, D. P. (1996) Ultraviolet-B-and ozone-induced biochemical changes in antioxidant enzymes of *Arabidopsis thaliana*. Plant Physiology 110: 125-136.
- Rengel, Z. and Graham, R. D. (1996) Uptake of zinc from chelate-buffered nutrient solution by wheat genotypes differing in Zn efficiency. Journal of Experimental Botany 47: 217-226.

- Ruiz-Sánchez, M., E. Armada, Y. Muñoz, I. E. García de Salamone, R. Aroca, J. M. Ruiz-Lozano and R. Azcón. (2011) *Azospirillum* and arbuscular mycorrhizal colonization enhance rice growth and physiological traits under well-watered and drought conditions. *Journal of Plant Physiology.* 168: 1031-1037.
- Sepehr, E., Malakouti, M. J., Kholdebarin, B., Samadi, A. and Karimian, N. (2009) Genotypic variation in P efficiency of selected Iranian cereals in greenhouse experiment. *International Journal of Plant Production* 3: 17-28.
- Sgherri, C. L. M., Maffei, M. and Navari-Izzo, F. (2000) Antioxidative enzymes in wheat subjected to increasing water deficit and rewatering. *Journal of Plant Physiology* 157: 273-279.
- Siddiqui, Z. A. and Pichtel, J. (2008) Mycorrhizae: An Overview. In: Sustainable Agriculture and Forestry. (Eds. Siddiqui, Z. A. et al.) Pp. 1-35. Springer Netherlands.
- Sirrenberg, A., Göbel, C., Grond, S., Czempiński, N., Ratzinger, A., Karlovsky, P., Santos, P., Feussner, I. and Pawłowski, K. (2007) *Piriformospora indica* affects plant growth by auxin production. *Physiologia Plantarum* 131: 581-589.
- Tullio, M., Pierandrei, F., Salerno, A. and Rea, E. (2003) Tolerance to cadmium of vesicular arbuscular mycorrhizae spores isolated from a cadmium-polluted and unpolluted soil. *Biology and Fertility of Soils* 37: 211-214.
- Varma, A., Bakshi, M., Lou, B., Hartmann, A. and Oelmüller, R. (2012) *Piriformospora indica*: A novel plant growth-promoting mycorrhizal fungus. *Agricultural Research* 1: 117-131.
- Waller, F., Achatz, B., Baltruschat, H., Fodor, J., Becker, K., Fischer, M., Heier, T., Huckelhoven, R., Neumann, C., and Wettstein, D. (2005) The endophytic fungus *Piriformospora indica* reprograms barley to salt-stress tolerance, disease resistance, and high yield. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America* 102: 13386-13391.
- Wu, Q.-S. and Xia, R.-X. (2006) Arbuscular mycorrhizal fungi influence growth, osmotic adjustment and photosynthesis of citrus under well-watered and water stress conditions. *Journal of Plant Physiology* 163: 417-425.
- Yadav, V., Kumar, M. Deep, D. K. Kumar, H. Sharma, R. Tripathi, T. Tuteja, N. Saxena, A. K. and Johri, A. K. (2010) A phosphate transporter from the root endophytic fungus *Piriformospora indica* plays a role in phosphate transport to the host plant. *Journal of Biological Chemistry* 285: 26532-26544.
- Yin, B., Wang, Y., Liu, P., Hu, J. and Zhen, W. (2010) Effects of vesicular-arbuscular mycorrhiza on the protective system in strawberry leaves under drought stress. *Frontiers of Agricultural in China* 4: 165-169.

