

تأثیر قارچ میکوریزی و سیلیکون بر تولید اسمولیت‌های سازگار در افزایش تحمل به کم‌آبی درکشت هیدروپونیک خیار گلخانه‌ای (*Cucumis sativa*)

شکوفه انتشاری^۱ و سمانه شکیبایی^۲

^۱ گروه زیست‌شناسی، دانشگاه پیام نور، تهران، ایران و ^۲ گروه زیست‌شناسی، دانشگاه پیام نور، تهران، ایران

(تاریخ دریافت: ۹۲/۰۲/۱۳، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۳۹۳/۰۹/۰۱)

چکیده:

خشکی مهمترین فاکتور محدود کننده رشد گیاهان است. قارچ‌های میکوریزی و سیلیکون با تعدیل اثرات نامطلوب خشکی در گیاهان باعث بهبود روابط آب و جذب بهتر فسفر، به عنوان یک عامل مثبت در کاهش اثرات تنفس‌های غیرزیستی و زیستی در بعضی از گیاهان در برابر تنفس شناخته شده‌اند. گیاه خیار (*Cucumis sativa*) در مراحل اولیه رشد نیاز آبی بالایی دارد و کم‌آبی به شدت باعث کاهش عملکرد آن می‌شود و این امر سبب استفاده زیاد آب در کشت‌های گلخانه‌ای و ایجاد بیماری‌های قارچی می‌شود. از این رو هدف از این آزمایش بررسی و استفاده از قارچ میکوریز آربوسکولار و سیلیکون و مقایسه نقش این دو در امکان کاهش نیاز آبی در خیار گلخانه‌ای تحت شرایط کاهش میزان آب آبیاری است. بدین منظور آزمایشی به صورت فاکتوریل بر پایه طرح کامل‌تصادفی با ۴ تکرار با تیمارهای سیلیکون ۰/۲ میلی مولار، قارچ میکوریز آربوسکولار (*Glomus intraradices*) و خشکی در شرایط کشت هیدروپونیک در محیط گلخانه بر روی گیاه خیار انجام شد. نتایج نشان داد که تیمار با قارچ میکوریزی به تنها و به همراه خشکی باعث افزایش معنی‌دار میزان فسفر میوه، ریشه و برگ و قند محلول برگ و ریشه گیاه شد. تنفس خشکی باعث افزایش معنی‌دار میزان پرولین، قند احیاکننده و محلول، و کاربرد سیلیکون و اعمال تنفس نیز باعث افزایش مقدار قند در میوه، برگ و ریشه گیاه شد. این افزایش در سطح اطمینان ۹۵٪ معنی‌دار شد. بنابراین کاربرد قارچ میکوریزی و سیلیکون باعث تولید اسمولیتهای سازگار و مقابله با اسیب ناشی از تنفس خشکی در این پژوهش شد.

واژه‌های کلیدی: اسمولیت سازگار، تنفس کم‌آبی، قارچ میکوریز، سیلیکون، خیار گلخانه‌ای،

مقدمه:

پتانسیل آبی در خاک است و در چنین شرایطی گیاه به منظور ادامه جذب آب، از طریق انباشت ترکیبات تعدیل کننده اسمزی از جمله کربوهیدرات‌های محلول و پرولین پتانسیل اسمزی سلول را کاهش می‌دهد (Zhao, 2000; Rabe and Almadini, 2005).

قارچ‌های میکوریزی بر روابط آبی گیاه تاثیر می‌گذارند. بدین صورت که با تاثیر بر میزان آب بافت‌های گیاهی و

تنفس خشکی یکی از مهمترین تنفس‌های گیاهی و دومین تنفس غیرزیستی بعد از دما محسوب می‌شود که از طریق ایجاد تغییرات آناتومیکی، مورفولوژیکی، فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی بر جنبه‌های مختلف رشد و نمو گیاه تاثیر می‌گذارد. اما شدت آن بسته به طول مدت تنفس و مرحله رشدی گیاه متفاوت است (Rontein *et al.*, 2002). در حقیقت تنفس خشکی کاهش

موطن اصلی آن هندوستان می‌باشد. ریشه خیار سطحی، برگ‌ها پنجه‌ای و دارای بریدگی‌های کم عمق می‌باشد. میوه این گیاه پتاسیم بالایی دارد که باعث انحلال و کاهش اسید بوریک بدن می‌شود. با توجه به سیستم ریشه‌ای سطحی و رشد زیاد در مراحل اولیه رشد، گیاه مذکور به مقدار زیادی آب نیاز دارد (Mao *et al.*, 2003). در کشاورزی شناخت اثرات تنش‌های مختلف بر فیزیولوژی گیاهان زراعی و باعثی به منظور افزایش تحمل در برابر تنش ضرورت دارد و اعمال روش‌های جدید جهت کاهش اثرات مضر، از جمله کارهای اساسی و مفید می‌باشد. از این رو با توجه به اینکه این گیاه در مراحل اولیه رشد احتیاج به آب زیادی دارد و در کشت‌های گلخانه‌ای مقدار زیادی آب طی این دوره استفاده می‌شود و این امر باعث افزایش رطوبت محیط و تحریک رشد قارچ‌های بیماری‌زا و ایجاد بیماری می‌گردد که در نهایت کشاورز ملزم به استفاده از قارچ‌کش می‌گردد. برای بررسی جلوگیری از اثرات نا مطلوب تنش خشکی، مقاوم کردن گیاه مذکور به کم‌آبی و جلوگیری از شیوع بیماری‌های گیاهی در کشت‌های گلخانه‌ای از سیلیکون و قارچ میکوریز استفاده شد و اثر این دو عامل در مقاومت گیاه خیار نسبت به کاهش دور و میزان آبیاری مورد بررسی قرار گرفت. بنابراین هدف از این آزمایش استفاده از قارچ میکوریز و سیلیکون و مقایسه نقش این دو عامل در کاهش نیاز به آب در گیاه خیار گلخانه‌ای بود.

مواد و روش‌ها:

تهیه ماده گیاهی، کاشت گیاه و اعمال تیمار: پژوهش حاضر در گلخانه با پوشش پلاستیک و به مساحت ۸۰ متر مربع و در دمای شب و روز 19 ± 2 و 30 ± 2 درجه سانتیگراد انجام شد. بذر خیار درختی گلخانه‌ای رقم نگین (تیمار شده با قارچ کش تیرام) از شرکت بهتا تهیه و استفاده شد. بستر کشت از پرلایت و کوکوپیت به نسبت ۳ به ۲ انتخاب و جهت کشت بذرها از جعبه‌هایی به طول ۳ و عمق ۵۰ متر از جنس کارتون‌پلاست و دارای زهکش استفاده شد، در هر کارتون‌پلاست ۶ عدد بذر کاشته شد و پس از رشد، گیاهک‌ها به ۴ عدد کاهش یافت و

تبادلات گازی برگ‌ها، سبب افزایش میزان آب موجود در بافت‌های گیاهی می‌شود و از سوی دیگر تبخیر و تعرق را کاهش می‌دهند (Auge, 2001). افزایش جذب آب توسط میکوریز، باعث کم شدن اثرات یون‌های سمی و افزایش غاظت قندهای محلول در ریشه می‌شود که نتیجه آن کاهش پتانسیل اسمزی است (Al-Karaki, 2000). قارچ‌های میکوریزی قادرند از طریق تعادل کاتیون به آنیون گیاه را از اثرات نا مطلوب تنش کم‌آبی محافظت کنند (Azcon and Barea, 1992; Vicente-sanchez *et al.*, 2013) همچنین همزیستی یک گیاه با قارچ‌های میکوریزی باعث جذب عناصر کم تحرک در خاک‌های فقری می‌شود (Marschner, 1994)؛ انتشاری و حاجی هاشمی، ۱۳۸۹). گزارش شده است که افزایش فسفر گیاه، مهمترین مکانیسم مقاومت به تنش در گیاهان میکوریزی است (Song, 2005, Zhu *et al.* 2012).

سیلیکون از نظر فراوانی دومین عنصر بعد از اکسیژن محسوب می‌شود. این عنصر باعث مقاومت گیاه در برابر پاتوژن‌ها می‌شود و در نتیجه با کاهش مصرف علف‌کش‌ها و مواد سمی مانع از آلودگی محیط زیست و اثرات مضر ناشی از استعمال سموم کشاورزی می‌شود (Epstein, 1994)، و با تحریک رشد، افزایش فعالیت آنزیم‌های پاد اکسیده و کاهش میزان گونه‌های واکنش‌گر اکسیژن (ROS) در سلول‌های گیاهی، موجب حفاظت گیاه در برابر تنش‌های محیطی می‌شود (سعادتمند و انتشاری، ۱۳۹۱ Chrif and Blanger, 1992; Shen *et al.*, 2010؛ همچنین تحقیقات نشان دادند که ترکیب سیلیکون با پکتین و کلسیم باعث استحکام اسکلت گیاه، کاهش قطر روزنه و تعرق برگ و در نتیجه جلوگیری از خروج آب در برابر تنش می‌شود (Hashemi *et al.*, 2010; Torabi *et al.*, 2013) و تغذیه با غلظت مناسب سیلیکون، باعث افزایش زیست توده و حجم ریشه شده که در نتیجه سطح جذب عناصر از محیط افزایش می‌یابد (خوشگفتار منش، ۱۳۸۹).

خیار گیاهی یک‌ساله، گلدار، از رده دولپه‌ای‌ها و تیره کدوئیان (*Cucurbitaceae*) با نام علمی (*Cucumber sativa L.*) می‌باشد (Jeffrey, 1990). این گیاه بومی آسیا و آفریقا بوده و

میکوریز آربوسکولار آغشته شده بودند جهت اثبات آغشته‌گی درون فیکساتور FAA (فرمالدئید، اسید استیک، الکل) نگهداری شدند و از روش راجاپاکز و میلر جهت اثبات آغشته‌گی استفاده شد (Rajapakse and Miller., 1992).

اندازه‌گیری پرولین با استفاده از روش Bates و همکاران (۱۹۷۳) میزان پرولین اندازه‌گیری شد. بدین صورت که ۵/۰ گرم بافت گیاه با ۱۰ میلی گرم اسید سولفاسالیسیلیک ٪۳ همگن و از کاغذ صافی عبور داده شد. ۲ میلی گرم از عصاره حاصله را با ۲ میلی لیتر معرف اسید نین هیدرین و ۲ میلی لیتر اسید استیک گلاسیال در لوله آزمایش دربدار ریخته و به مدت یک ساعت در حمام گرم با درجه حرارت ۱۰۰ درجه سانتی گراد حرارت داده شد. بعد از خارج کردن از حمام و سرد شدن لوله‌ها ۴ میلی لیتر تولوئن به آنها اضافه شد. اساس روش بدین صورت است که پرولین در ترکیب با نین هیدرین تولید ماده رنگی بنام دی کتو دی لیدین می‌نماید که از روی شدت رنگ و با اندازه‌گیری جذب نوری در طول موج ۵۲۰ نانومتر می‌توان میزان پرولین را محاسبه کرد از پرولین خالص جهت رسم منحنی استاندارد و اندازه‌گیری غلظت پرولین استفاده شد.

اندازه‌گیری میزان قندهای احیاکننده: با استفاده از روش Somogy (۱۹۵۲) میزان قند احیا کننده اندازه‌گیری شد. بدین صورت که ابتدا عصاره گیاهی (ریشه، برگ، میوه) با استفاده از آب مقطر تهیه و سپس ۲ میلی لیتر از هریک از عصاره تهیه شده در لوله آزمایش ریخته و ۲ میلی لیتر سولفات مس به آن اضافه گردید. درب لوله‌ها با پنبه مسدود گردید و ۲۰ دقیقه در حمام آب گرم با دمای ۱۰۰ درجه قرار داده شد. بعد از اینکه لوله‌ها سرد شدند ۲ میلی لیتر محلول فسفومولیبدیک اسید به آن اضافه شد. بعد از اینکه رنگ آبی مشاهده شد و به صورت یکنواخت در آمد شدت جذب محلول‌ها در طول موج ۶۰۰ نانومتر توسط دستگاه اسپیکترو فتومنتر تعیین شد و با استفاده از منحنی استاندارد، با گلوکز خالص تهیه شده از شرکت سیگما غلظت قندهای احیاکننده محاسبه گردید.

اندازه‌گیری میزان قندهای محلول: با استفاده از روش Fales

هر گیاه به عنوان یک تکرار در نظر گرفته شد. گروه‌های تیماری شامل ۸ گروه شاهد (کنترل)، تنش کم‌آبی، میکوریز، سیلیکون، سیلیکون -کم‌آبی، میکوریز -کم‌آبی، سیلیکون-میکوریز و سیلیکون-میکوریز-کم‌آبی بود.

جهت تلقیح با قارچ میکوریزی در تیمارهای میکوریزی بذرها در مجاورت ۵۰ گرم از کود بیولوژیکی مخلوط با قارچ میکوریز وزیکولار آربوسکولار *Glomus intraradices* تهیه شده از کلینیک گیاهپزشکی ارگانیک اسدآباد همدان قرار گرفتند. تیمارهای سیلیکون و کم‌آبی در مرحله ۵ برگی بر روی گروه‌های تیماری اعمال گردید. میزان آب مورد نیاز و تنش کم‌آبی، آبیاری با استفاده از تلفیق روش سپاسخواه و همکاران (۱۳۸۵) و میزان استفاده از آب در گلخانه‌های تولید خیار به روش هیدرопونیک روزانه یک لیتر آب برای هر گیاه در تیمارهای شاهد تعیین گردید.

جهت اعمال تیمار سیلیکون از سیلیکات سدیم (MERCK) با غلظت ۰/۲ میلی مولار استفاده شد. تیمار سیلیکون به طور متوازن با آب به صورت ۲ روز در میان انجام شد.

جهت اعمال تنش کم‌آبی ابتدا برای سازگاری گیاهان به کم‌آبی، طی دو هفته از مرحله ۵ برگی گیاه، آبیاری به صورت یک روز در میان انجام شد و برای هر گیاه یک لیتر آب در نظر گرفته شد. پس از دو هفته گیاهان تا آخر دوره آزمایش با نیم لیتر آب و به صورت دو روز در میان آبیاری شدند. به منظور تامین عناصر غذایی لازم جهت رشد گیاه هر ۴ روز یکبار از محلول غذایی ماکرو و میکرو (کود NPK ۲۰-۲۰-۲۰ و مولتی پروپلکس) شرکت گرومور، به میزان ۲ در هزار به جای آب آبیاری استفاده شد. طول دوره رشدی گیاهان ۸۵ روز بود. در پایان دوره رشد از هر گیاه ۴ عدد برگ به صورت تصادفی و از قسمت وسط بوته خیار چیده شد. ریشه‌ها از گلدانها بیرون آورده و با آب شسته شدند. برگ و ریشه گیاه در دمای اتاق تا رسیدن به وزن ثابت و به صورت کامل خشک شدند. جهت سنجش‌های مربوط به میوه از هر بوته خیار به طور تصادفی ۴ عدد میوه چیده شد. ریشه گیاهانی که با قارچ

پایه طرح کاملاً تصادفی با ۴ تکرار (هر گیاه بعنوان یک تکرار) و ۸ تیمار کنترل، خشکی، میکوریز، سیلیکون، خشکی-سیلیکون، خشکی-میکوریز، میکوریز-سیلیکون، میکوریز-سیلیکون-خشکی انجام شد. داده های بدست آمده از آزمایش با استفاده از نرم افزار Mstat-c مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند و مقایسه میانگین ها بر اساس آزمون چند دامنه ای دانکن در سطح اطمینان ۹۵ درصد انجام شد.

نتایج:

نتایج حاصل از آغشتگی میکوریزی: نتایج حاصل از بررسی آغشتگی نشان داد که در تیمارهای میکوریزی آغشتگی انجام شده است (عکس ۱).

نتایج حاصل از اندازه گیری پرولین ریشه و برگ: نتایج نشان داد که کلیه تیمارهای بکار رفته باعث افزایش میزان پرولین ریشه شد. بیشترین مقدار پرولین ریشه در تیمار میکوریز-خشکی مشاهده شد (شکل ۱ a) ($P \leq 0.05$). میزان پرولین برگ در تیمار میکوریز-سیلیکون نسبت به شاهد تغییر معنی داری نداشت در حالی که در سایر تیمارها به طور معنی داری افزایش یافت (شکل ۱ b) ($P \leq 0.05$).

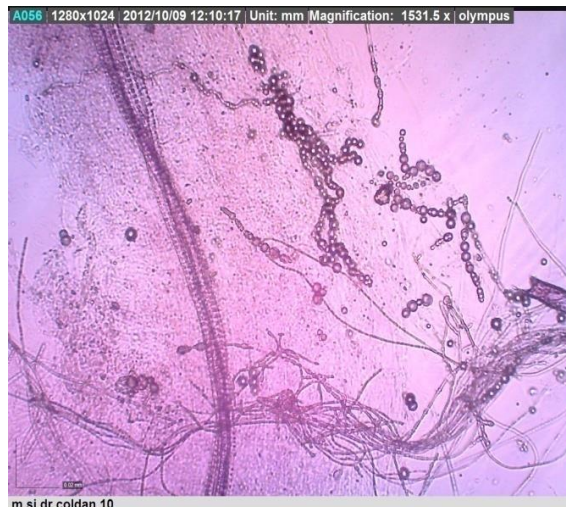
نتایج حاصل از اندازه گیری میزان قندهای محلول: نتایج نشان داد که میزان قند محلول میوه در دو تیمار میکوریز-خشکی و میکوریز-سیلیکون-خشکی به طور معنی داری کاهش یافت و در سایر تیمارها افزایش معنی داری داشت. بیشترین میزان قند محلول میوه در تیمار سیلیکون مشاهده شد (شکل ۲ b). میزان قند محلول برگ و ریشه در کلیه گروه های تیماری نسبت به شاهد به طور معنی داری افزایش یافت. بیشترین میزان میزان قند محلول برگ در گروه های مربوط به تیمار سیلیکون، میکوریز-سیلیکون و میکوریز-سیلیکون-خشکی مشاهده شد (شکل ۲ b) ($P \leq 0.05$). در حالیکه بیشترین میزان قند محلول ریشه مربوط به گروه های میکوریز-خشکی و میکوریز-سیلیکون-خشکی بود (شکل ۲ a) ($P \leq 0.05$).

نتایج حاصل از اندازه گیری قندهای احباکنده: نتایج نشان داد که میزان قندهای احیا کننده برگ و ریشه در کلیه تیمارها

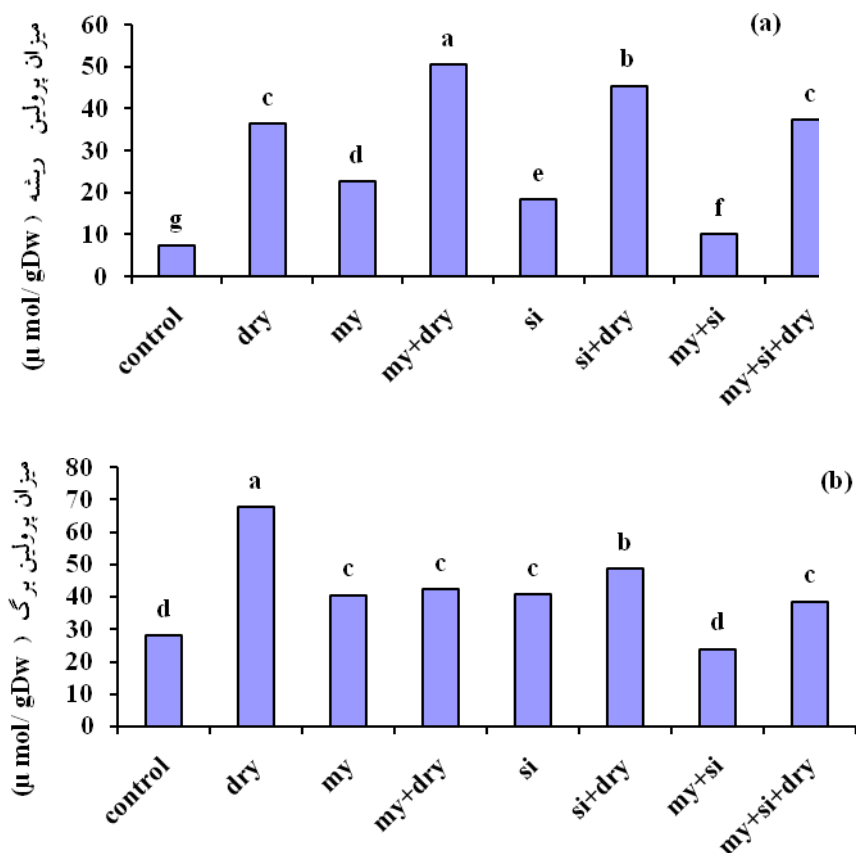
(۱۹۵۱) میزان قند محلول اندازه گیری شد. برای تهیه معرف، ابتدا مقدار ۴/۰ گرم آنترون در ۲۰۰ میلی لیتر اسید سولفوریک ۸۵ درصد حل شد. سپس به تدریج و آرامی محلول فوق به یک ظرف شیشه ای دارای ۶۰ میلی لیتر آب قطر و ۱۵ میلی لیتر اتیل الکل ۹۵ درصد اضافه گردید. محلول بدست آمده ضمن سرد شدن کاملاً هم زده شد. سپس ۰/۱ گرم نمونه خشک ریشه و ساقه با ۲/۵ میلی لیتر اتانول ۸۰ درصد در هاون سائیده و در دمای ۹۰ درجه سانتی گراد به مدت ۶۰ دقیقه در دو مرحله ۳۰ دقیقه ای قرار داده شد و در بین این دو مرحله درب لوله ها را باز و به میزان تبخیر اتانول ۸۰ درصد افزوده شد. عصاره ها با کاغذ صافی صاف و اجازه داده شد تا الكل تبخیر شود. رسوب حاصل در ۲/۵ میلی لیتر آب قطر حل شد. از هر نمونه ۲۰۰ میکرو لیتر در یک لوله آزمایش ریخته و به آن ۵ میلی لیتر معرف آنترون اضافه و پس از سرد شدن به مدت ۱۷ دقیقه در بن ماری با دمای ۹۰ درجه سانتی گراد قرار داده شد و پس از سرد شدن جذب محلول ها در طول موج ۶۲۵ نانومتر خوانده شد و با استفاده از منحنی استاندارد، غلاظت قندهای محلول محاسبه گردید.

اندازه گیری فسفر: با استفاده از روش Pratt و Chapman (۱۹۶۱) میزان فسفر اندازه گیری شد. جهت تهیه معرف فسفر ابتدا ۲۲/۵ گرم آمونیوم مولیبدات در ۴۰۰ میلی لیتر آب قطر گرم حل و سپس ۱/۲۵ گرم آمونیوم وانادات در ۳۰۰ میلی لیتر آب قطر جوشان حل شد و پس از سرد شدن به معرف اضافه شد. ۲۵۰ میلی لیتر نیتریک اسید غلیظ نیز به محلول اضافه گردید. سپس برای سنجش فسفر حجم محلول با آب قطر به یک لیتر رسید. ۵ میلی لیتر محلول هضم شده گیاهی در یک بالن ۵۰ میلی لیتری ریخته شد و ۵ میلی لیتر محلول معرف بارتن-متاوانادات به بالن ژوژه اضافه گردید و به خوبی تکان داده شد تا رنگ زرد ظاهر شود و حجم بالن به ۵۰ میلی لیتر برسید و به خوبی مخلوط شود. محلول حاصل به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ازمایشگاه قرار داده شد. جذب نمونه ها توسط دستگاه اسپکترو فتو متر در طول موج ۴۷۰ نانومتر خوانده شد.

تجزیه و تحلیل آماری: آزمایش به صورت فاکتوریل و بر

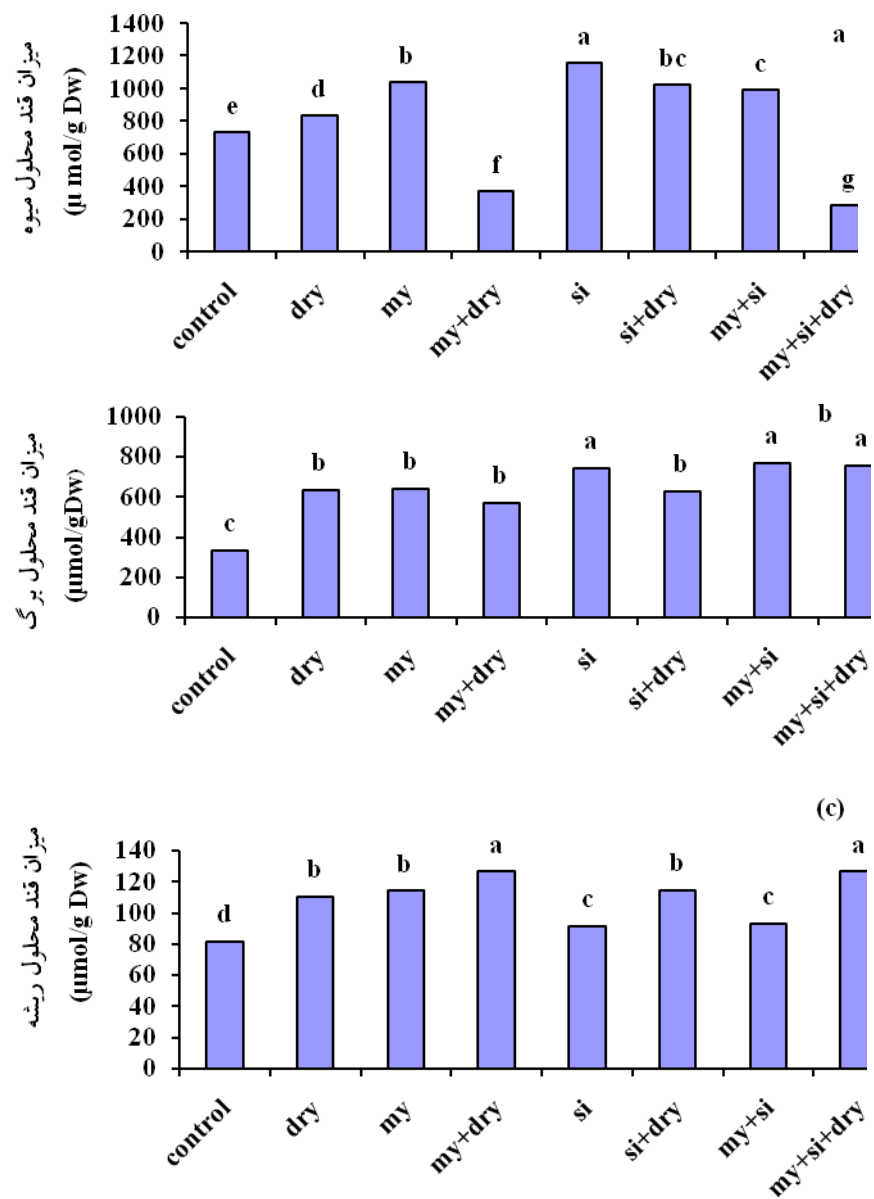


عکس ۱- تصویری از میزان آغشتنگی قارچ میکوریز در گیاهان میکوریزی

شکل ۱- بررسی اثر تیمارهای میکوریز (my)، سیلیکون (si) و خشکی(dry) بر میزان پرولین ریشه (a) و برگ (b) در گیاه خیار. مقادیر میانگین سه تکرار ± انحراف معیار میباشند (حروف مشابه نشان دهنده عدم معنی دار بودن با استفاده از آزمون دانکن در سطح $P \leq 0.05$ است).

نتایج حاصل از اندازه‌گیری فسفر: نتایج نشان داد که میزان فسفر میوه در تیمارهای سیلیکون و میکوریز- سیلیکون تغییر معنی داری نداشت در حالی که در سایر تیمارها به طور معنی داری افزایش یافت و بیشترین مقدار در تیمار سیلیکون-

به طور معنی داری افزایش یافت. بیشترین مقدار قند احیا کننده در اندام هوایی مربوط به تیمار میکوریز- سیلیکون- خشکی بود (شکل ۳. b) ($P \leq 0.05$) در حالی که در ریشه بیشترین مقدار قند احیا کننده در تیمار میکوریز- خشکی مشاهده شد (شکل ۳. b).

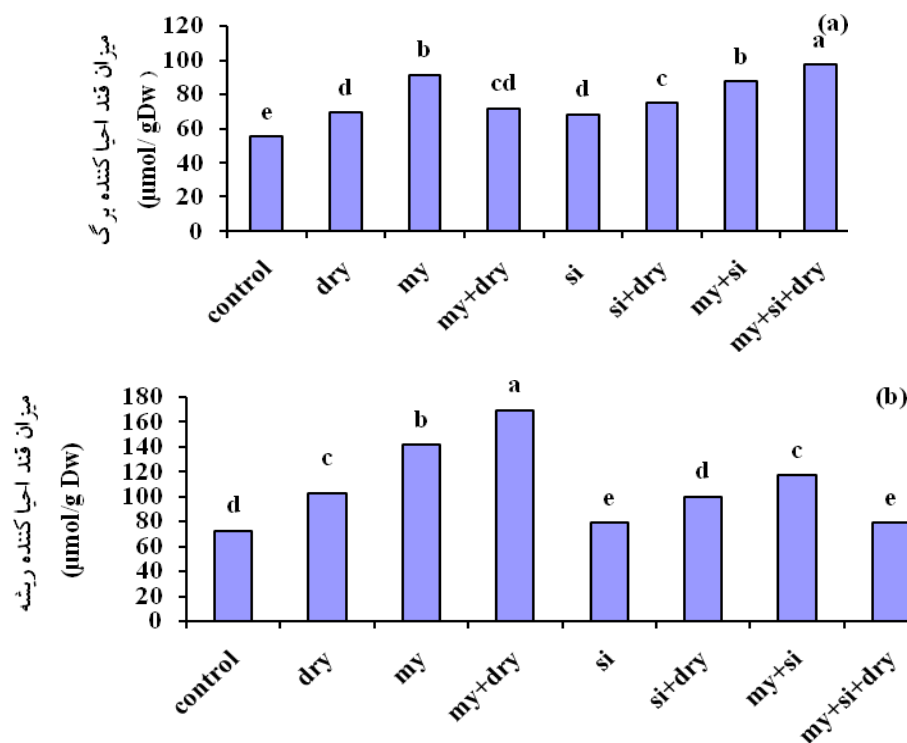


شکل ۲- بررسی اثر تیمارهای میکوریز (my)، سیلیکون (si) و خشکی (dry) بر میزان قند محلول میوه (a)، برگ (b) و ریشه (c) در گیاه خیار. مقدار میانگین سه تکرار \pm انحراف معیار می باشدند (حروف مشابه نشان دهنده عدم معنی دار بودن با استفاده از آزمون دانکن در سطح $P \leq 0.05$ است).

بحث:

تنش کم آبی در نتیجه کاهش پتانسیل آب خاک ایجاد می شود. در شرایط تنش کم آبی ابتدا ریشه در معرض تنش قرار گرفته و با تولید اسمولیت های سازگار مانند قندهای احیاء کننده و پرولین در برابر تنش مقاومت می کند (Ronteltap *et al.*, 2002). پرولین اسید آمینه ای است که در سیتوپلاسم ذخیره شده و احتمالاً در حفاظت از ساختمان ماکرومولکول های زیستی و ستز دیواره سلولی نقش دارد و با آغاز کاهش پتانسیل آبی گیاه

خشکی مشاهده شد (شکل ۴ (a) ($P \leq 0.05$)). میزان فسفر برگ در تیمارهای میکوریز - سیلیکون و سیلیکون تغییر معنی داری نداشت در حالی که در سایر تیمارها به طور معنی داری افزایش یافت. بیشترین مقدار فسفر برگ در تیمار میکوریز مشاهده شد (شکل ۴ (b) ($P \leq 0.05$)). میزان فسفر ریشه در تیمار میکوریز - سیلیکون تغییر معنی داری نداشت در حالی که در سایر تیمارها به طور معنی داری افزایش یافت. بیشترین مقدار در تیمار میکوریز - خشکی مشاهده شد (شکل ۴ (c) ($P \leq 0.05$)).



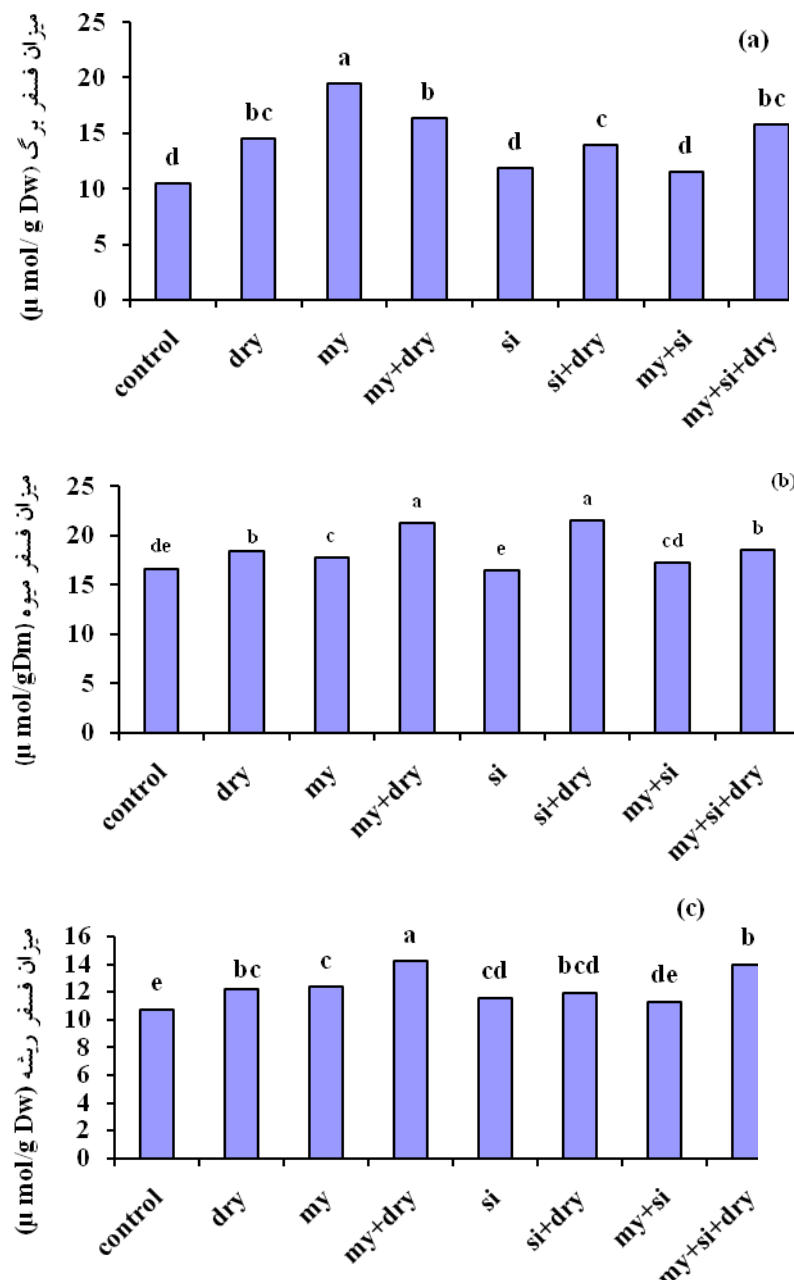
شکل ۳.- بررسی اثر تیمارهای میکوریز (my)، سیلیکون (si) و خشکی (dry) بر میزان قند احیاء برگ (a) و ریشه (b) در گیاه خیار. مقادیر میانگین سه تکرار ± انحراف معیار میباشند (حروف مشابه نشان دهنده عدم معنی دار بودن با استفاده از آزمون دانکن در سطح $P \leq 0.05$ است).

در هنگام تنفس خشکی در گیاهان دیگری مثل ذرت گزارش شده است (Serraj and Sinclair, 2002). از طرفی میزان پرولین ریشه در تیمارهای میکوریز-خشکی و سیلیکون-خشکی نسبت به تیمار خشکی به تنها یافزایش یافت. تحقیقات نشان داده اند که در شرایط تنفس در گیاهان میکوریزی غلظت پرولین افزایش مییابد (Auge, 2001). همچنین رسوب سیلیکون در دیوارهای سلول با ماکرومولکولهایی مثل سلولز، پکتین، گلیکوپروتئینها و لیگنین ترکیب شده و ترکیبات کلوئیدی بیشکل را با سطح جذب بالا تشکیل می دهد که بر خصوصیت مرطوب بودن لوله های آوند چوبی و میزان انتقال آب اثر گذاشته و کارایی مصرف آب را افزایش می دهد (Henriet et al., 2006).

در این آزمایش در تیمارهای توأم میکوریز-خشکی و سیلیکون-خشکی میزان پرولین ریشه افزایش یافته و در نتیجه مقاومت ریشه در این تیمار نسبت به تنفس خشکی به تنها یافته میزان پرولین برگ نسبت به تیمار خشکی کاهش یافته است که

در یاخته بسیاری از گیاهان تجمع مییابد (Parida and Das, 2005 Meloni et al., 2001). نقش پرولین در سلول تنظیم پتانسیل ردوکس سلول، ثبیت فسفولیپیدهای غشاء، تنظیم pH سلول و حفظ پروتئینها و آنزیمها در مقابل تخریب میباشد و از طرفی به عنوان منبع کربن و نیتروژن در سلول نیز عمل میکند (Chen and Murata, 2002; Wimmer et al., 2003). گزارش شده است که علت افزایش پرولین سلولی در شرایط تنفس ممکن است به علت فعالسازی آنزیم‌های بیوسنتزی پرولین، کاهش اکسیداسیون پرولین و تبدیل آن به گلوتامات، کاهش مصرف پرولین در سنتز پروتئین و افزایش تخریب (Mukhtar Balal et al., 2011; Hiedari and Moaveni, 2009).

در این پژوهش تیمار خشکی باعث افزایش معنی دار میزان پرولین در ریشه و برگ گیاه خیار شد. بنابراین افزایش پرولین در شرایط کاهش دور و میزان آب آبیاری در این گیاه باعث مقاومت گیاه نسبت به شرایط تنفس شده است. تجمع پرولین



شکل ۴- بررسی اثر تیمارهای میکوریز (my)، سیلیکون (si) و خشکی (dry) بر میزان فسفر برگ (a)، میوه (b) و ریشه (c) در گیاه خیار. مقادیر میانگین سه تکرار ± انحراف معیار می باشند (حرروف مشابه نشان دهنده عدم معنی دار بودن با استفاده از آزمون دانکن در سطح $P \leq 0.05$ است).

کاهش ذخیره هیدراتهای کربن گیاه می شود (Sarker *et al.*, 1999; Ashraf and Harris 2013). در شرایط تنفس، فعالیت آنزیم های فسفریلاز نشاسته و انورتاز در برگ کاهش و سوکروز فسفات سنتراز افزایش می یابد و در نتیجه هیدرولیز نشاسته تشید گردیده و با افزایش غلظت هیدراتهای کربن باعث تنظیم اسمزی یاخته در شرایط تنفس می شود

نشان می دهد با کاربرد میکوریز یا سیلیکون در ریشه و افزایش مقاومت ریشه نسبت به تنفس کارایی مصرف آب در ریشه افزایش یافته است.

قندهای احیاکننده و هیدراتهای کربن محلول نیز از ترکیبات سازگار هستند که باعث تنظیم پتانسیل اسمزی گیاه در شرایط تنفس می شود. تنفس خشکی به دلیل افزایش تنفس باعث

بیشتر در گیاه تحت تنش، باعث افزایش فتوستتر و ساخت کربوهیدرات‌ها، کاهش انتقال ساکاروز به خارج از برگ‌ها و در نتیجه تنظیم اسمزی می‌شود (Lo Bianco *et al.* 2000). همچنین دیده شد که کاربرد سیلیکون باعث افزایش فتوستتر در گیاه گوجه فرنگی رشد یافته در شرایط تنش شوری می‌گردد (Al-Aghabary *et al.*, 2004). در تحقیق دیگری نیز دیده شد مصرف سیلیکون در خیار تحت تنش اسمزی باعث کاهش غلظت دی‌اکسید کربن در فضاهای بین سلولی شده و در نتیجه باعث کاهش آسیب به بافت‌های مزوپیل برگ در این شرایط شد (محقق و همکاران, ۱۳۸۹). که این نتایج تا حدودی مشابه نتایج این پژوهش در مورد تأثیر میکوریز و سیلیکون بر ساخت قندها می‌باشد.

از طرف دیگر تحقیقات نشان داده که تلقیح گیاه با قارچ‌های میکوریز و توسعه سیستم ریشه‌ای در گیاه باعث استفاده بهتر گیاه از ریزوسفر می‌شود و بنابراین تولید آنزیم فسفاتاز سبب تجزیه فسفات‌های آلی و پیروفسفات‌های غیرآلی شده که به ترتیب موجب فراهم نمودن فسفر غیر قابل جذب برای گیاه، تقویت سیستم دفاعی و کاهش خطرات ناشی از تنش اکسیداتیو در گیاه میزان می‌گردد (انتشاری و حاجی هاشمی، ۱۳۸۹؛ مستاجران و ضویی، ۱۳۸۵؛ Auge, 2004). در این پژوهش بیشترین میزان فسفر ریشه در تیمار میکوریز- خشکی مشاهده شد در حالی که بیشترین میزان فسفر برگ در تیمار میکوریز بود. بنابراین تلقیح میکوریزی باعث افزایش میزان فسفر در ریشه و برگ شد. طبق نظر Song (۲۰۰۵) قارچ میکوریز با افزایش جذب عناصر در گیاه باعث افزایش میزان فسفر در برگ می‌شود. از طرفی طبق نظر Kapoor و همکاران (۲۰۰۱) اعمال تنش آبی در گیاهان میکوریزی و کاهش تبخیر و تعرق شاید انتقال فسفر را به برگ کم می‌کند که این امر موجب کاهش میزان فسفر در برگ و تجمع بیشتر آن در ریشه گردیده است. که نتایج حاصل از این پژوهش با نتایج کاپور و همکاران مطابقت دارد (Kapoor *et al.*, 2001). همچنین میزان فسفر در تیمار توان میکوریز سیلیکون نسبت به سایر تیمارهای میکوریزی افزایشی نداشت که شاید به دلیل تأثیر سیلیکون بر

(Parida and Das, 2005) اسمزی یاخته به تعداد مولکول‌های ماده محلول بستگی دارد، تنظیم اسمزی از مسیر تبدیل پلی ساکاریدهای نامحلول مانند نشاسته و فروکتان به قندهای محلول مانند اولیگوساکاریدها، (Ingram and Bartles, 1996; Bayramov *et al.*, 2010) در این تحقیق مشاهده شد که میزان قندهای احیاء کننده و قندهای محلول در قسمت‌های مختلف گیاه در شرایط تنش خشکی نسبت به شاهد به طور معنی‌داری افزایش می‌یابد. از طرفی میزان قندهای احیاء کننده ریشه در تیمار توان میکوریز- خشکی به طور معنی‌داری نسبت به تیمار خشکی افزایش یافت. ولی این تیمار تأثیر معنی‌داری بر میزان قندهای احیاء کننده برگ نداشت. در حالی که تیمار توان سیلیکون- خشکی باعث افزایش معنی‌دار میزان این پارامتر در برگ نسبت به تیمار خشکی شد. بنابراین ملاحظه می‌شود که اثر تیمارهای توان سیلیکون- خشکی و میکوریز- خشکی بر میزان این پارامتر در ریشه و برگ عکس یکدیگر است. از طرفی تمامی تیمارهای بکار رفته میزان این پارامتر را در ریشه و برگ نسبت به گیاهان شاهد به طور معنی‌داری افزایش داده است. همچنین میزان قندهای محلول برگ و اندام هوایی در کلیه تیمارهای بکار رفته افزایش، در حالی که میزان قند محلول میوه در تیمارهای میکوریز- خشکی و میکوریز- سیلیکون- خشکی نسبت به تیمار کتلرل و خشکی به طور معنی‌داری کاهش یافت که نشان می‌دهد شاید در این شرایط انتقال قند از اندام‌های تولید کننده (برگ) به میوه کاهش یافته در حالی که میزان این پارامترها در ریشه و در تیمارهای مشابه بیشترین مقدار را داشته است و در این شرایط انتقال قندها از برگ به ریشه انجام شده است. همچنین اعمال تیمارهای خشکی، سیلیکون، میکوریز و میکوریز- سیلیکون- خشکی باعث افزایش میزان قند محلول میوه نسبت به شرایط تنش شد که شاید بتوان این نتیجه را گرفت که این تیمارها باعث بهبود کیفیت میوه خیار از نظر طعم و میزان قند می‌شود.

تحقیقات دیگر نشان داده که قارچ‌های میکوریزی با توسعه حجمی و وزنی ریشه و با در اختیار گذاشتن آب و مواد غذایی

سازگاری و تحمل بیشتر در مقابل تنفس حاصل از کم آبی میزان اسمولیت‌های سازگار خود را افزایش می‌دهد و این افزایش عامل مهمی جهت سازش گیاه به شرایط تنفس و پتانسیل اسمزی می‌باشد. در این پژوهش قارچ‌های میکوریز و سیلیکون با افزایش پرولین، قند احیا و قند محلول، ضمن جذب بهتر فسفر، عملکرد گیاه را در مقابله با تنفس کم آبی افزایش می‌دهد.

Science 84: 373-381.

Azcon, R. and Barea, J. M. (1992) Nodulation, N₂ fixation (¹⁵N) and N nutrition relationships In mycorrhizal or phosphate- amended alfalfa plants. Symbiosis 12: 33- 41.

Bates, L. S., Waldren, S. P. and Teare, I. D. (1973) Rapid determination of free proline for water- stress studies. Journal of Plant and Soil 39: 205- 207.

Bayramov, S. M., Babayev, H. G., Khaligzade, M. N. Guliyev, N. M. and Raines, C. A. (2010) Effect of water stress on protein content of some Calvin cycle enzymes in different wheat genotypes. Proceeding of ANAS -Biological Science 65:106-111

Chapman, H. I. and Pratt, P. F. (1961) Methods Analysis for Soils, Plants and Waters. Journal of Agricultural Sciences. University of California, Kerkelcy, pp: 309.

Chen, T. H. H. and Murata, N. (2002) Enhancement of tolerance of abiotic stress by metabolic engineering of betaines and other compatible solutes. Current Opinion in Plant Biology 5: 250- 257.

Chrif, M., Belanger, R. R. (1992) Use of potassium silicate amendments in recirculation nutrient solutions to suppress (*Pythium ultimum*) on long English cucumber. Journal of Plant Disease 76: 1008- 1011.

Epstein, E. (1994) The anomaly of silicon in plant biology. Proceedings of the National Academy of Science 91: 11- 17.

Fales, F.W. (1951) The assimilation and degradation of carbohydrate by yeast cells. Journal of Biology Chemistry 193: 113-124.

Jeffrey, C. (1990) Systematic of the Cucurbitaceae: an overview In: Biology and utilization of the cucurbitaceae cornell university press (eds. Bates D. M. Robinson W, Jeffry C.). Pp. 485, Journal of Ithaca. NY. USA.

Hashemi, A., Abdolzadeh, A. and Sadeghipour, H. R., (2010) Beneficial effects of silicon in alleviating salinity stress in hydroponically grown canola, *Brassica napus* L., Plants. Soil Science and Plant Nutrition 56:244-253.

Heidary, Y., Moaveni, P. (2009) Study of drought stress on accumulation and proline among ada in different genotypes forage corn. Research Journal of Biological Sciences 4: 1121- 1124.

جذب فسفر از طریق قارچ میکوریزی است.

نتیجه گیری کلی:

به طور کلی از نتایج بدست آمده در این پژوهش و سایر پژوهش‌ها چنین استنباط می‌شود که تنفس آبی بر میزان قند‌های محلول، قند‌های احیا و پرولین تاثیر دارد. گیاه به منظور

منابع:

انتشاری، ش و حاجی هاشمی، ف. (۱۳۸۹) تأثیر دو گونه قارچ میکوریز آربوسکولار بر گره زایی ریشه و میزان جذب برخی عناصر در گیاه سویا تحت تنفس شرایط تنفس شوری. مجله علوم و صنایع کشاورزی ایران جلد ۲۴، شماره ۳، صفحه ۳۲۳-۳۱۵.

خوشگفتار منش، الف. (۱۳۸۹) مباحث پیشرفت‌هه در تغذیه گیاه. دانشگاه صنعتی اصفهان، ایران. صفحه ۳۱۶.

سپاس‌خواه، ع. توکلی، ع. و موسوی، س. ف. (۱۳۸۵) اصول و کاربرد کم‌آبیاری. کمیته ملی آبیاری و زهکشی ایران، شماره ۱۰۰، صفحه ۲۸۸

سعادتمد، م و انتشاری، ش. (۱۳۹۱) اثر طول زمان پیش تیمار با سیلیکون بر تحمل شوری در گیاه گاویزبان ایرانی. علوم و فنون کشت‌های گلخانه ای، سال سوم، شماره ۱۲، صفحه ۵۶.

محقق، پ؛ شیروانی، م و قاسمی، س. (۱۳۸۹) تأثیر کاربرد سیلیسیم بر رشد و عملکرد دو رقم خیار در سیستم هیدروپونیک. مجله علوم و فنون کشت‌های گلخانه ای، سال اول، شماره اول، صفحه ۳۹-۳۵.

مستاجران، الف و ضویی، ف. (۱۳۸۵) همیستی میکوریز، جلد اول. انتشارات دانشگاه اصفهان، ایران. صفحه ۷۴-۷۵.

AL-Karaki, G. N. (2000) Growth of mycorrhizal tomato and mineral acquisition under salt stress. Mycorrhiza 10: 51- 54.

Ashraf, M. and Harris, P. J. C. (2013) Photosynthesis under stressful environments: An Overview. Photosynthetica 51:163-190

Auge, R. M. (2001) Water relations drought and VA mycorrhizal symbiosis. Mycorrhiza 11: 423- 427.

Auge, R. M. (2004) Arbuscular mycorrhizae and soil/plant water relations. Canadian Journal of Soil

- Rontein, D., Bassett, G. and Hanson, A. D. (2002) Metabolic engineering of osmoprotectant accumulation in plants. *Journal of Metabolic Engineering* 4: 49- 56.
- Sarker, A. M., Rahman, M. S. and Paul, N. K. (1999) Effect of soil moisture on relative leaf water content, chlorophyll, proline and sugar accumulation in wheat. *Journal of Agronomy. Crop Science* 183: 225- 229.
- Serraj, R. and Sinclair, T. R. (2002) Osmolyte accumulation: Can it really help increase crop yield under drought condition? *Journal of Plant Cell Environment* 25: 333- 341.
- Shen, X., Zhou, Y., Duan, L., Eneji, A.E. and Li, J. (2010) Silicon effects on photosynthesis and antioxidant parameters of soybean seedlings under drought and ultraviolet-B radiation. *Journal of Plant Physiology* 167:1248-1252
- Somogy- nelson, M. (1952) Notes on sugar determination, *Journal of Biological Chemistry*195: 19- 29.
- Song, H. (2005) Effects of vam on host plant in condition of drough stress and its mechanisms. *Electronic Journal of Biology* 1: 44- 48.
- Torabi, F., Majd, A., Enteshari, SH., Irian, S. and Nabuuni, M. (2013) Effects of Salinity on the Development of Hydroponically Grown Borage (*Borago officinalis* L.) Male Gametophyte, *Notulae Botanicae Horti Agrobotanici Cluj-Napoca* 41:65-72
- Vicente-sanchez, J., Nicolas, E., Pedero, F., Alarcon, J. J., Maestre-Valero, J.F. and Fernandez, F. (2013) Arbuscular mycorrhizal symbiosis alleviates detrimental effects of saline reclaimed water in lettuce plants. *Mycorrhiza*. Published Online DOI
- Wimmer, K. H., Muhling, A., Lauchli, P. H. and Brown Goldbach, H. E. (2003) The interaction between salinity and boron toxicity affects the subcellular distribution of ions and proteins in wheat leaves. *Journal of Plant Cell and Environment* 26: 1267- 1274.
- Zhao, H. C. (2000) Influence of water stress on the lipid physical memberanes from *P. betuloeifolia*. *Journal of Biointerfaces* 19: 181- 185.
- Zhu, X. C., Song, F. B. and Xu, H. W. (2012) Arbuscular mycorrhizae improves low temperature stress in maize via alterations in host water status and photosynthesis. *Plant and Soil* 331: 129-137.
- Henriet, C., Draye, X., Oppitz, I., Swennen, R. and Delvaux, B. (2006) Effect, distribution and uptake of silicon in banana (*Musa Spp.*) under controlled condition. *Journal of Plant Soil* 287: 359- 374.
- Ingram, J. and Bartles, D. (1996) The molecular basis of dehydration tolerance in plant. *Annuel Review Plant Physiology. Plant Molecular Biology* 47: 377- 403.
- Kapoor, R., Giri, B. and Mukerji, G. (2001) Mycorrhization of coriander (*Corianderum sativum* L) to enhance the concentration and quality of essential oil. *Journal of the Science of Food and Agriculture* 82: 339- 342.
- Lo Bianco, R., Rieger, M. and Sung, S. J. S. (2000) Effect of drought on sorbitol and sucrose metabolism in sinks and sources of peach. *Journal of Plant Physiology* 108:71-78.
- Mao, X., Liu, M., Wang, X., Liu, C., Hou, Z. and Shi, J. (2003) Effects of deficit irrigation on yield and water use of greenhouse grown cucumber in the north China plan. *Journal of Agricultural Water Management* 61: 219- 223.
- Marschner, H. Dell, B. (1994) Nutrient uptake in mycorrhizal symbiosis. *Journal of Plant Soil* 159: 89- 102.
- Meloni, D. A., Oliva, M. A., Ruize, H. A. and Martinez, C. A. (2001) Contribution of proline and inorganic solutes to osmotic adjustment in cotton under salt stress. *Journal of Plant Nutrtion* 24: 599- 612.
- Mukhtar Balal, R., f., Yasin Ashra, M., Mumtaz Khan, M., Jaskan, M. J. and Ashfaq, M. (2011) Influence of salt stress on growth and biochemical parameters of citrus root stocks *Pakistan Journal of Botanical* 43: 2141- 2153.
- Parida, A. K. and Das, A. B. (2005) Salt tolerance and salinity effects on plants: A review *Journal of Ecotoxicology and Environmental Safety* 60: 324- 349.
- Rabe, G. H. and Almadini, A. M. (2005) Role of bioinoculants in development of salt tolerance of (*Vicia faba*) plants. *African Journal of Biotechnology* 4: 210- 222.
- Rajapakse, S and Miller Jr, J. C.(1992) Methods for studying vesicular-arbuscular mycorrhiza root colonization and related root physical properties. In: *Methods in microbiology* (eds Norris, J. R. et al), Pp. 301-315.*Methods in Microbiology*. Landan: Academic Press.