

# تأثیر اکتو میکوریز بر غلظت عناصر غذایی کلسیم، منیزیم، پتاسیم، فسفر، آهن، سدیم، روی، منگنز و مس پسته رقم بادامی در غلظت‌های متفاوت منیزیم

\*سکینه بهرامی سیرمندی، علی احمدی مقدم: دانشگاه شهید باهنر کرمان، دانشکده علوم سید جواد حسینی‌فرد: مرکز بین المللی تحقیقات پسته، رفسنجان

## چکیده

تحقیقات متعددی برای ایجاد همزیستی اکتو میکوریز در شرایط آزمایشگاهی روی محتوای عناصر غذایی گیاهان انجام شده است. با وجود این در مورد اثرات اکتو میکوریز روی محتوای عناصر غذایی گیاه پسته رقم بادامی هنگامی که گیاهان میکوریزی و بدون میکوریز در معرض تیمارهای متفاوت منیزیم قرار می‌گیرند، تحقیقاتی انجام نشده است. برای بررسی نقش اکتو میکوریز در مقاومت به زیادی منیزیم، گیاهان پسته رقم بادامی میکوریزی شده و بدون میکوریز در شرایط آزمایشگاهی رشد کردند و با تیمارهای متفاوت منیزیم (سولفات منیزیم) که در محلول غذایی هوگلند با غلظت ۱/۲ آمده شده بودند، تیمار شدند. درصد آغشتگی به فارج آگاریکوس بیس پروس<sup>۱</sup> و محتوای عناصر غذایی در ریشه و اندام هوایی اندازه‌گیری و از لحاظ آماری با هم مقایسه شدند. نتایج نشان داد که آغشتگی ریشه به فارج‌های اکتو میکوریزی با افزایش منیزیم، افزایش یافت. محتوای کلسیم، فسفر، پتاسیم، آهن، سدیم، منگنز، روی و مس در گیاه میکوریزی نسبت به بدون میکوریزی افزایش داشت. در تیمارهای با غلظت پایین‌تر منیزیم، محتوای پتاسیم، آهن، منگنز، روی و مس در گروه میکوریزی نسبت به گروه بدون میکوریزی کاهش نشان داد.

## مقدمه

۶۰۰۰ گونه از فارج‌های شرکت کننده در همزیستی اکتو میکوریزی وجود دارد که با ریشه همزیست می‌شوند و غلاف قارچی و شبکه هارتیگ را در ریشه ایجاد می‌کنند و در همزیستی با گیاه در جذب آب و مواد غذایی نقش دارند [۱۹]. آزمایش‌های متعددی برای القا میکوریز و بررسی آثار آن روی رشد گیاهان مختلف انجام شده است و درجه‌های متعدد و متنوعی از رشد و آغشتگی و جذب مواد و انتقال آن به گیاه میزان مشاهده شده است [۹]. تنوع آغشتگی فارج اکتو میکوریز به ریشه، نوع میزان و فارج همزیست مرتبط است [۶] همزیستی اکتو میکوریزی از طریق ترشح کلات‌ها و حرکت مواد غذایی به طرف گیاه یعنی جذب عناصری مثل ازت، فسفر، پتاسیم و آهن در شرایط تنشزا رشد و مقاومت گیاه میزان را فراهم می‌کند. درباره جذب منیزیم و کلسیم

واژه‌های کلیدی: همزیستی، پسته بادامی، زیادی منیزیم، عناصر غذایی.

پنیرش ۹۰/۵/۲۵

دریافت ۸۹/۳/۳۱

<sup>\*</sup>نویسنده مسئول

۱. *Agaricus bisporus*

با هیفهای خارجی اکتومیکوریز اطلاعات محدودی وجود دارد و تحقیقات نشان داده است که همزیستی اکتومیکوریز می‌تواند غلظت منیزیم را در بافت گیاهی افزایش و یا کاهش دهد و یا تحت تأثیر قرار ندهد [۷]. بررسی‌های محدودی نشان داده است که هیفهای خارجی در جذب منیزیم و کلسیم نقش مهمی دارد ولی هنوز مکانیسم‌های جزئی آن شناخته نشده است [۱۳]. از آنجا که به طور کلی جذب مواد غذایی به موسیله سیستم اکتومیکوریزی به ژنتیک هر دو قارچ و گیاه بستگی دارد و هر کدام، ویژگی‌های فیزیولوژیکی مخصوص به خود را دارند؛ در این بررسی پسته رقم بادامی با قارچ آگاریکوس بیسپروس همزیست شدند و اثر این همزیستی روی رشد و جذب برخی از عناصر غذایی تحت غلظت‌های متفاوت منیزیم در گیاهان میکوریزی و بدون میکوریزی انداز مگیری شد.

## مواد و روش‌ها

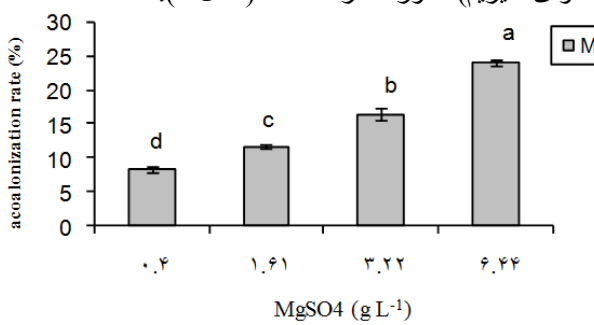
ابتدا قارچ آگاریکوس بیسپروس از باغهای پسته در منطقه رفسنجان جمع‌آوری شد و سپس در محیط کشت ملین-نورکرانس آگار (MMN) شامل:  $\text{CaCl}_2$  (۰/۰۵g)،  $\text{NaCl}$  (۰/۰۲۵g)،  $\text{KH}_2\text{PO}_4$  (۰/۰۵g) و  $\text{MgSO}_4$  (۰/۱۵g)،  $\text{FeCl}_3$  (۰/۱۵g)،  $\text{HPO}_4^{2-}$  (۱/۲mL)،  $\text{NH}_4^+$  (۰/۲۵g)، تیامین کلرید (۱۰۰ mg)، عصاره مالت (۳ g) و گلوکز (۱۰ g) رشد کرد. محیط کشت در ۱۰۰۰ میلی‌لیتر آب مقطر تهیه شد و پس از اضافه کردن ۱۵ گرم آگار، اسیدیته محیط در حد ۵/۵ تنظیم شد. ظرف‌های محیط کشت پس از کشت قارچ در شرایط استریل به مدت چهار هفته در دمای معمولی اتاق قرار داده شدند تا قارچ رشد کند [۴]، [۱۴]. جوانه‌زنی پسته‌ها در شرایط استریل صورت گرفت، به این ترتیب که بذرها پس از خیس شدن در آب، به مدت ۲ هفته در دمای ۴ درجه استریل دیش استریل شدند. بذرها با محلول ۵٪ هیپوکلرید کلسیم آغشته شدند و سپس در محلول تویین یک درصد گذاشته شدند. بذرها با آب مقطر استریل شسته شدند. این کار دو بار تکرار شد [۴]، سپس بذرها داخل پتربال در دمای آزمایشگاه در تاریکی قرار داده شدند تا جوانه بزند. پیت و پرلیت‌های استفاده شده چهار بار با آب شسته و خشک شدند و سپس در ارلن‌های ۵۰۰ میلی‌لیتری ریخته و در دمای ۱۲۱ درجه و به مدت ۲۰ دقیقه استریل شدند. سه هفته بعد از جوانه‌زنی، گیاهک‌ها در شرایط استریل به ارلن‌های ۵۰۰ میلی‌لیتری، که حاوی پیت به مقدار ۵۴ گرم و پرلیت به مقدار ۶/۵ گرم [۹] و ۸۰ میلی‌لیتر محلول هوگلند با غلظت ۱:۲ بود، منتقل شدند. در کنار ریشه گیاهک‌های موجود در نیمی از ارلن‌ها، قطعات قارچ یک اندازه (۱۰ دیسک) قرار داده شد. بعد از ۴ هفته از رشد گیاهک‌ها، تیماردهی آن‌ها، با محتوای متفاوت منیزیمی انجام شد. محتوای سولفات منیزیم مورد نظر به ترتیب عبارت است از: ۰/۴۱، ۱/۶۱، ۳/۲۲ و ۶/۲۲ گرم در لیتر. هر دو گروه ارلن‌های که حاوی گیاهک‌ها، تیماردهی آن‌ها، با محتوای متفاوت منیزیمی انجام شد. محتوای سولفات منیزیم مورد نظر به ترتیب عبارت است از: ۰/۴۱، ۱/۶۱، ۳/۲۲ و ۶/۲۲ گرم در لیتر. هر دو گروه ارلن‌های که حاوی گیاهان میکوریزی و یا بدون میکوریزی هستند به ۴ گروه با حداقل ۳ تکرار تقسیم شدند. هر گروه سه تایی، از گیاهان میکوریزی و یا بدون میکوریز، که در محلول هوگلند با غلظت ۱/۲ در آب مقطر استریل، تهیه شده است، با ۸۰ میلی‌لیتر محلول سولفات منیزیم با محتوای مذکور، هر هفته تیماردهی

شدن. محلول هوگاند با غلظت ۱:۲ شامل:  $(1/97\text{ mg})\text{KH}_2\text{PO}_4$ ،  $(7/38\text{ mg})\text{CaNO}_3)_2$ ،  $(20/6\text{ mg})\text{ZnSO}_4$ ،  $(1\text{ mg})\text{CuSO}_4$ ،  $(54/5\text{ mg})\text{KNO}_3$ ، سیترات آهن ( $3\text{ mg}$ )،  $(1\text{ mg})\text{MgSO}_4$ ،  $(0\text{ mg})\text{Na}_2\text{-EDTA}$  است [۲]. ارلن‌های محتوی گیاهان به مدت ۹ هفته در شرایط آزمایشگاهی و در زیر نور کامل قرار داده شدن. بعد از ۹ هفته رشد، درصد آغشته شدن ریشه به اکتو میکوریز و محتوای برخی از عناصر اندازه‌گیری شد. برای اندازه‌گیری درصد آغشته‌گی ریشه از کاغذ میلی‌متری در زیر استریوسkop استفاده شد. مقدار عناصر از عصاره خاکستر خشک که از ریشه و اندام هوایی به دست آمد، اندازه‌گیری شد. بعد از این‌که نمونه‌ها (ریشه و اندام هوایی) جدگانه در کوره در دمای ۵۵۰ درجه به مدت ۶ ساعت گذاشته شد، با  $\text{HCl}$  غلیظ هضم شدن و از این عصاره به روش زرد-وانادات و با استفاده از اسپکتروفوتومتر (مدل Cecil 3041) ساخت کشور انگلستان) مقدار فسفر، منیزیم و کلسیم به روش نیتراسیون با EDTA، مقدار سدیم و پتاسیم با استفاده از فلیم فتومنتر (مدل Corning 410) ساخت کشور انگلستان) و مقدار آهن، مس، روی و منگنز با استفاده از جذب اتمی (مدل GBC932AA) ساخت کشور استرالیا) اندازه‌گیری شد [۱].

طراحی آزمایش به صورت آزمایش فاکتوریل  $2 \times 2$  که در آن دو سطح میکوریزی و بدون میکوریزی و چهار سطح غلظت منیزیم وجود دارد و در قالب طرح کامل تصادفی انجام و آنالیز آماری شد. آنالیز واریانس میانگین‌ها همراه با آزمون دانکن در سطح ۵ درصد صورت گرفت.

## نتایج

نتایج نشان می‌دهد بیشترین درصد آغشته‌گی ریشه به قارچ اکتو میکوریز در تیمارهای  $6/44$  و  $3/22$  گرم در لیتر سولفات منیزیم (محتوی بالای منیزیم) و کمترین درصد آغشته‌گی در تیمارهای  $1/61$  و  $0/4$  گرم در لیتر سولفات منیزیم (کمترین محتوی منیزیم) صورت گرفته است (شکل ۱).



شکل ۱. درصد آغشته‌گی ریشه به اکتو میکوریز در پسته بادامی میکوریزی شده (M) در غلظت‌های مختلف منیزیم. هر ستون میانگین حداقل سه تکرار و خطوط عمودی نشان دهنده میانگین خطای معیار است. حروف غیریکسان نشان دهنده تفاوت معنی‌دار در سطح  $P < 0.05$

نتایج حاصل از اندازه‌گیری عناصر غذایی پسته‌های میکوریزی و بدون میکوریز، در تیمارهای مقاومت منیزیم نشان داد که دو تیمار ۱/۶۱ و ۰/۴ گرم در لیتر سولفات منیزیم، در محتوای کلسیم (شکل‌های (۲a, b)، منیزیم (شکل‌های (۳a, b) و فسفر (شکل‌های (۳c, d) هم در ریشه و هم در اندام هوایی، و سدیم در ریشه (شکل ۵b)، تفاوت معنی‌داری وجود ندارد.

در تیمار ۰/۴ گرم در لیتر سولفات منیزیم، افزایش محتوای عناصر آهن (شکل‌های (۴c, d)، منگنز (شکل‌های (۶d) و پتاسیم (شکل‌های (۶a, b) (۴) هم در ریشه و هم در اندام هوایی و همچنین افزایش محتوای عناصر مس (شکل ۶b) و روی (شکل ۵d) در ریشه، در پسته‌های بدون میکوریز مشاهده شده است. بهطوری‌که میکوریزی شدن در این تیمار (۴/۰). گرم در لیتر سولفات منیزیم باعث کاهش عناصر آهن، منگنز، پتاسیم هم در ریشه و هم در اندام هوایی و نیز کاهش عناصر مس و روی در ریشه شد. اما تفاوتی در محتوای عناصر مس (شکل ۶a) و روی (شکل ۵c) اندام هوایی در این تیمار (۰/۴). گرم در لیتر سولفات منیزیم) بین دو گروه پسته‌های میکوریزی و بدون میکوریز مشاهده نشده است.

در تیمار ۱/۶۱ گرم در لیتر سولفات منیزیم، کاهش محتوای عناصر منگنز (شکل‌های (۶c, d) هم در ریشه و هم در اندام هوایی و کاهش پتاسیم در اندام هوایی (شکل ۴a) و همچنین کاهش روی در ریشه (شکل ۵d) در پسته‌های میکوریزی شده، مشاهده شد.

در این تیمار (۱/۶۱ گرم در لیتر سولفات منیزیم) محتوای عناصر مس (شکل‌های (۶a, b) هم در ریشه و هم در اندام هوایی و نیز محتوای آهن (شکل ۴c) در اندام هوایی در پسته‌های میکوریزی شده، افزایش و در پسته‌های بدون میکوریز کاهش را نشان می‌دهد. اما محتوای آهن (شکل ۴d) ریشه در این تیمار (۱/۶۱ گرم در لیتر سولفات منیزیم) تفاوتی را بین دو گروه میکوریزی و بدون میکوریز نشان نداده است.

در هر دو تیمار ۴/۶۶ و ۳/۲۲ گرم در لیتر سولفات منیزیم، هم در ریشه و هم در اندام هوایی محتوای کلسیم (شکل‌های (۲a, b)، فسفر (شکل‌های (۳c, d)، مس (شکل‌های (۶a, b)، روی (شکل‌های (۶c, d) و منگنز (شکل‌های (۶d) در پسته‌های میکوریزی نسبت به پسته‌های بدون میکوریز افزایش را نشان می‌دهد.

محتوای سدیم (شکل ۵a) اندام هوایی در تیمار ۶/۴۴ گرم در لیتر سولفات منیزیم، تفاوت معنی‌داری را بین گروه میکوریزی و بدون میکوریز به وجود آورد که افزایش این عنصر در گروه میکوریزی در اندام هوایی است ولی در ریشه (شکل ۵b)، این تیمار (۶/۴۴ گرم در لیتر سولفات منیزیم) تفاوت معنی‌داری را بین دو گروه میکوریزی و بدون میکوریز نشان نداده است.

در تیمار ۳/۲۲ گرم در لیتر سولفات منیزیم، محتوای سدیم هم در ریشه (شکل ۵b) و هم در اندام هوایی (شکل ۵a) تفاوت معنی‌داری را بین دو گروه میکوریزی و بدون میکوریز نشان نداده است.

در هر دو تیمار ۴/۴۴ و ۳/۲۲ گرم در لیتر سولفات منیزیم، محتوای منیزیم (شکل‌های (a, b) ۳) در پسته‌های بدون میکوریز افزایش داشت و در پسته‌های میکوریزی شده هم در ریشه و هم در اندام هوایی کاهش را نشان داد.

### بحث

با توجه به نتایج مشاهده شده از تأثیر اکتو میکوریز روی تغذیه برخی از عناصر غذایی باید گفت که مقدار کلسیم پسته‌های میکوریزی شده در محتوای های زیاد منیزیم، افزایش نشان داد ولی محتوای منیزیم در اندام هوایی گیاهان میکوریزی کاهش یافته و تجمع منیزیم در ریشه میکوریزی مشاهده شد. افزایش منیزیم در ریشه‌های میکوریزی نشان دهنده این است که میکوریز توانسته از حرکت مقادیر زیاد منیزیم به اندام هوایی جلوگیری کند و مقدار آن را در اندام هوایی گیاه میکوریزی کاهش دهد و منیزیم را در ریشه‌های اطراف ریشه گیاه نگهداری کند چنان‌که افزایش منیزیم در درصد آغشتگی ریشه به اکتو میکوریز انعکاس دارد و می‌توان افزایش آغشتگی را واکنش سیستم میکوریزی برای رفع مشکل زیادی منیزیم دانست. در حالی‌که افزایش منیزیم در ریشه نسبت به اندام هوایی بهویژه در تیمارهای زیاد منیزیم نشان دهنده نقش نگهدارنده منیزیم بهوسیله سیستم میکوریزی و در نتیجه مقابله گیاه با استرس افزایش منیزیم است. افزایش منیزیم باعث کاهش عناصری مانند کلسیم و پتاسیم در گیاهان غیر اکتو میکوریزی می‌شود. کایاما و همکارانشان در سال ۲۰۰۵ نیز نشان دادند که منیزیم زیاد باعث کاهش رشد می‌شود و از جذب عناصری مثل کلسیم و پتاسیم جلوگیری می‌کند. منیزیم زیاد منجر به افزایش جایگزینی خارج سلولی کلسیم با منیزیم نیز می‌شود که پایداری دیواره سلولی و نفوذپذیری غشاء سلولی را تغییر می‌دهد و همچنین از رشد ریشه جلوگیری می‌کند و در نتیجه منیزیم زیادی در میتوکندری ریشه جمع‌آوری می‌شود و مانع فعالیت آنزیم‌های مختلف می‌شود [۱۲]. میزان کم این عناصر در گیاه غیر میکوریزی می‌تواند دلیل رقابتی باشد که این سه عنصر (کلسیم، منیزیم و پتاسیم) با هم دارند و این سه عنصر می‌توانند جایگاه‌های یکسانی از موضع را اشغال کنند و در نتیجه افزایش منیزیم می‌تواند کمبود این عناصر را شدت بخشد [۵]. لجت و همکارانشان در سال ۱۹۹۹ در تحقیقی که روی لوبيا انجام دادند نتایجی بدست آورند که با نتایج حاصل در این پژوهش همخوانی دارد. آن‌ها نشان دادند که محتوای منیزیم ریشه لوبيا هنگامی که با نمک کلرید منیزیم زیاد تیمار شده بود افزایش یافت و بر عکس محتوای کلسیم و پتاسیم در گیاه کاهش یافت [۱۶]. کایاما و همکارانشان در سال ۲۰۰۵ مکانیسم‌هایی پیشنهاد کردند که اکتو میکوریز برای جلوگیری از زیادی منیزیم به گیاه، آن را اعمال می‌کند، و عبارتند از: ۱- باند شدن به غلاف قارچی ۲- کاهش حرک آپوپلاستی به عنوان نتیجه‌ای از اثر هیدروفوبیکی غلاف قارچی ۳- کلاته شدن بهوسیله اسیدهای آلی ۴- باند شدن به مسیلیوم‌های خارجی. از طرفی این محققان نشان دادند که ریشه‌ای که ضعیفترین درصد آغشتگی را داشته باشد میزان منیزیم در گیاه میزان را افزایش می‌دهد [۱۲]. در تحقیق حاضر مشخص شد که محتوای

کلسیم در اندام هوایی و ریشه گیاهان میکوریزی نسبت به گیاهان بدون میکوریزی افزایش یافته است. این وضعیت احتمالاً نتیجه دخالت اکتومیکوریز در افزایش مواد غذایی در گیاه میزبان در شرایط استرسزا است. جنت چک و همکارانشان در سال ۲۰۰۰ نشان دادند که اکتومیکوریز هیف خارجی را تولید می‌کند و این هیف خارجی باعث انتقال کلسیم به گیاه میزبان می‌شود [۱۰]. به هر حال باید گفت اطلاعاتی که نشان دهنده مکانیسم اثر ریشه میکوریزی شده روی محتوای منیزیم، پتاسیم و کلسیم باشد محدود است [۱۲]. در این تحقیق آگاریکوس بیسپروس سوبه صورتی محتوای کلسیم را در محتوای زیاد منیزیم افزایش داده است. بدیهی است که کلسیم برای بسیاری از واکنش‌ها لازم است و در تقسیم سلولی و رشد و ساخته شدن غشا و دیواره سلولی نقش مهمی را بازی می‌کند. اکتومیکوریز جذب کلسیم را بالا می‌برد در حالی که کمبود کلسیم با تغییر در نفوذپذیری غشاء پلاسمایی توانایی آن برای نفوذ یون‌ها را کم می‌کند. در گیاه بدون میکوریزی بهدلیل اثر رقبابتی پتاسیم با منیزیم بهویژه در غلظت‌های زیاد منیزیم، میزان جذب پتاسیم کاهش می‌یابد. چون غلظت منیزیم در محیط ریشه زیاد است بر جذب پتاسیم بهوسیله گیاه اثر می‌گذارد و باعث نزول پتاسیم در گیاه می‌شود در حالی که گیاه میکوریزی می‌تواند با کمک سیستم میکوریزی از نفوذ منیزیم زیاد به اندام هوایی جلوگیری کند این وضعیت در نتایج حاصل از این تحقیق منعکس است. اکتومیکوریز پتاسیم گیاه را افزایش داده و این امر می‌تواند از سویی، باعث افزایش تولید ATP و احتمالاً باعث افزایش فتوسنتر شود زیرا کمبود پتاسیم می‌تواند ظرفیت فتوسنتر را کاهش دهد [۵، ۳]. کایاما و همکارانشان در سال ۲۰۰۵ نشان دادند که وقتی درصد آغشتگی گیاه ضعیف باشد محتوای کلسیم و پتاسیم و فسفر آن کاهش می‌یابد و همچنین نشان دادند که جذب پتاسیم بهوسیله گیاه پیسه آرژزوئنیس<sup>۱</sup> در شرایطی که منیزیم زیاد باشد محدود می‌شود. در تحقیقی که آن‌ها انجام دادند غلظت پتاسیم در ریشه گیاه پیسه آرژزوئنیس<sup>۲</sup> خیلی بیشتر بود زیرا درصد آغشتگی بالاتری را نسبت به پیسه آرژزوئنیس نشان داده بود [۱۲]. نتایج تحقیق مذکور با دست‌آوردهای تحقیق حاضر مطابقت دارد. در این آزمایش میزان فسفر نیز در گیاهان میکوریزی نسبت به گیاهان بدون میکوریزی افزایش نشان داده است. جنت چک و همکارانشان در سال ۲۰۰۰ نشان دادند که اکتومیکوریز بواسطه میسلیوم‌های خارجی‌اش جذب و انتقال عناصری مثل پتاسیم و فسفر را به میزبان انتقال می‌دهد [۱۰]. کایاما و همکارانشان در سال ۲۰۰۵ نشان دادند که گیاهان اکتومیکوریزی که درصد آغشتگی کم و یا ضعیفی دارند در شرایطی که محتوای منیزیم زیاد باشد مقدار فسفر و پتاسیم در ریشه آن‌ها کم می‌شود. این محققان نقش اکتومیکوریز را با افزایش میزان مواد غذایی به میزبان نشان دادند [۱۲] و این نتایج نیز تأییدی است بر نتایجی که در این تحقیق بدست آمده است. در تحقیق حاضر، مقدار فسفر و پتاسیم بالا در گیاه میکوریزی نشان دهنده این است که میکوریز رشد و متابولیسم را افزایش داده تا به مقاومت گیاه کمک کند. مارتین و همکارانشان در سال ۱۹۹۷ نشان دادند که اکتومیکوریز بهوسیله افزایش فسفر در گیاه کاستانیا ساتیو<sup>۳</sup>/فتوسنتر را بالا برده است [۱۷]. والاندر در سال ۲۰۰۰ نشان داد اکتومیکوریز تغییرات شیمیایی در

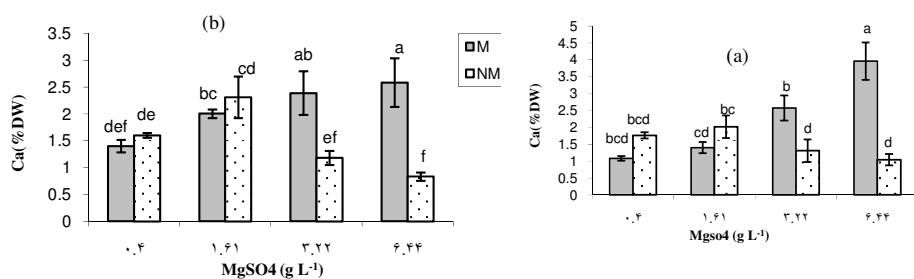
<sup>۱</sup>. *Picea jezoensis*<sup>۲</sup>. *Picea glehni*<sup>۳</sup>. *Castanea sativa*

ریزوسفر ایجاد می‌کند که شامل اسیدی شدن و تولید شلاته‌های فلزی بهوسیله ریشه‌های اکتو میکوریزی است، و باعث افزایش حلالیت فسفر غیرآلی و در نتیجه جذب و انتقال آن به گیاه میزان می‌شود [۲۰]. در این تحقیق مقدار فسفر در گیاه بدون میکوریزی کاهش یافت و این امر ممکن است ناشی از تشکیل ترکیب فسفات منیزیم باشد که در محیط پر لیت رسوب کرده است و از جذب فسفر به گیاه جلوگیری می‌کند. با اندازه‌گیری آهن در گیاه بدون میکوریزی نشان داده شد که مقدار این عنصر در اندام هوایی و ریشه کاهش یافته است [۵]. در این باره که، با وجود آهن در محیط رشد، گیاهان بدون میکوریزی نتوانستند آهن لازم را برای خود تأمین کنند احتمال‌های متعددی مطرح است که از آن جمله شاید غیر محلول شدن آهن و یا ترکیب شدن با بنیان‌های شیمیایی و غیر متحرک شدن و یا رقابت با سایر عناصر باشد، این از جمله مواردی است که نیاز به تحقیقات بیشتری دارد. مارس چنر و دل در سال ۱۹۹۴ نشان دادند که اکتو میکوریزها سیدرفورهایی تولید می‌کنند که تمایل ریشه را برای جذب آهن در شرایط استرس‌زا فراهم می‌کنند [۱۸]. با افزایش منیزیم اثر رقابتی پتاسیم می‌تواند کاهش یابد و سدیم در گیاه زیاد شود؛ ولی میزان سدیم در اندام هوایی میکوریزی شده در تیمارهای کمتر منیزیم کاهش، و در ریشه افزایش نشان داد. به نظر می‌رسد که اکتو میکوریز قادر است سدیم را در هیفاها و میسیلیوم‌های خود نگهداری کند. این وضعیت یعنی تجمع سدیم در ریشه‌های پسته با همزیستی میکوریزی وزیکولار- آربوسکول نیز نشان داده شده است [۲]. با این حال باید در تحقیقات بیشتر این مطلب روشن شود که آیا سدیم مازاد بر نیاز در میسیلیوم قارچ جمع می‌شود و یا در بافت‌های ریشه؟ در تحقیق حاضر محتوای منگنز در گیاه میکوریزی نسبت به گیاهان بدون میکوریزی افزایش چشمگیری نشان می‌دهد. در گیاه بدون میکوریزی میزان این عنصر در محتوای‌های زیادتر منیزیم کاهش بیشتری نشان داده است. در واقع این امر می‌تواند به علت اثر رقابتی منیزیم و منگنز و این که جذب منگنز تحت تأثیر منیزیم است، باشد. در گیاهان بدون میکوریزی مقدار منگنز کاهش پیدا کرد. باید گفته که بافت‌های مریستمی به این عنصر نیاز دارند و نیز منگنز در فتو لیز آب یک قسمت اصلی از دهندۀ الکترون در فتو سیستم II است [۳]. افزایش منگنز در گیاه میکوریزی شده گویای تأثیر زیاد و نقش مثبت آن در گیاه است که با نتایج بدست آمده بهوسیله میلر و ردلف در سال ۱۹۸۶ مطابقت می‌کند. آن‌ها نشان دادند که در همزیستی گیاه پینوس ویرجینیانا<sup>۱</sup> با اکتو میکوریز محتوای منگنز و روی در ریشه و اندام هوایی گیاهان میکوریزی افزایش می‌یابد [۱۱]. غلظت عنصر روی در گیاهان میکوریزی نسبت به گیاهان بدون میکوریزی در محتوای‌های بالاتر منیزیم افزایش یافته است. این امر می‌تواند در اثر رقابتی که بین منیزیم و عنصر روی رخ داده به وجود آید. در مورد مس هم به همین منوال است که اثر رقابتی بین دو عنصر باعث می‌شود که منیزیم بالا باعث کاهش مس در گیاه غیر میکوریزی شود این امر بهوسیله محققان دیگر نیز تایید شده است [۶]. همچنین اثرات مثبت القا قارچ‌های پیسو /پیتوس تنکتوریس<sup>۲</sup> و سولیوس بوینس<sup>۳</sup> با گیاه سپروس<sup>۴</sup> بر روی جذب میکرو‌المنت‌هایی مثل مس و روی نشان داده شده است [۷]. بهطور کلی همزیستی قارچ آگاریکوس بیسپورس<sup>۵</sup> با

<sup>۱</sup>. *Pinus virginiana*  
<sup>۲</sup>. *Pisolithus tinctorius*  
<sup>۳</sup>. *Sullius bovinus*  
<sup>۴</sup>. Spruce  
<sup>۵</sup>. *Agaricus bisporus*

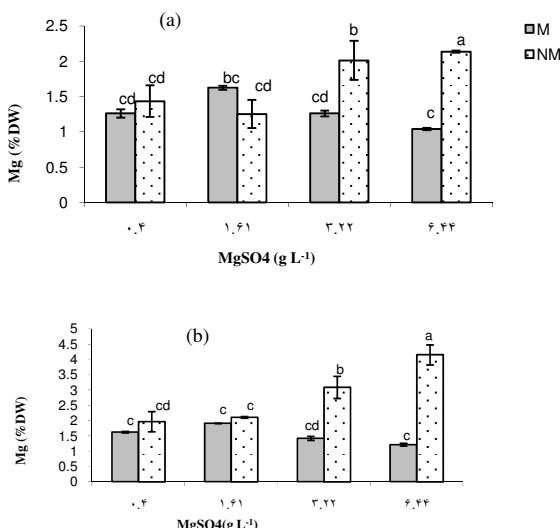
پسته بادامی در محتوای پایین منیزیم اکثرآ باعث کاهش محتوای برخی عناصر در پسته‌های میکوریزی نسبت به پسته‌های بدون میکوریز شده است. احتمالاً به این دلیل است که در پسته‌های بدون میکوریز این مقدار منیزیم تا حدودی نیاز گیاه را برطرف کرده و شرایط تنفس زایی را موجب نشده است. ولی در پسته‌های بادامی میکوریزی محتوای پایین منیزیم، اگر چه نیاز کافی را برای گیاه فراهم کرده است ولی چون گیاه انرژی زیادی را برای این همزیستی هزینه کرده است به همین دلیل، گیاه باید ۱۰ تا ۲۰ درصد فتوسنتر خالص خود را صرف تشکیل این همزیستی کند. قارچ نیاز بالایی به کربوهیدرات دارد و در نهایت باعث کاهش عناصر در گیاه شده است. با توجه به مطالب بالا می‌توان توضیح داد که ایجاد همزیستی اکتو میکوریزی مستلزم صرف انرژی است اما از آنجا که این رابطه به سود دو طرف است دوام می‌باید و بهویژه گیاه تا حد زیادی از حالت تنفس خارج می‌شود. اگر چه آغشتنگی اکتو میکوریز عمدتاً رشد میزان را افزایش می‌دهد ولی پاسخ میزان به جذب مواد غذایی به نوع قارچ میکوریزی و فاکتورهایی مثل شرایط تغذیه‌ای، محیط زندگی میزان و کیفیت همزیستی میکوریز و نوع گیاه

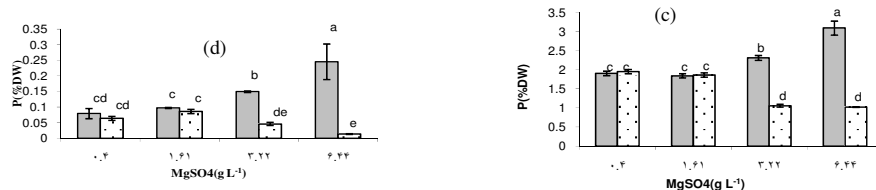
میزان بستگی دارد [۱۹]، [۷].



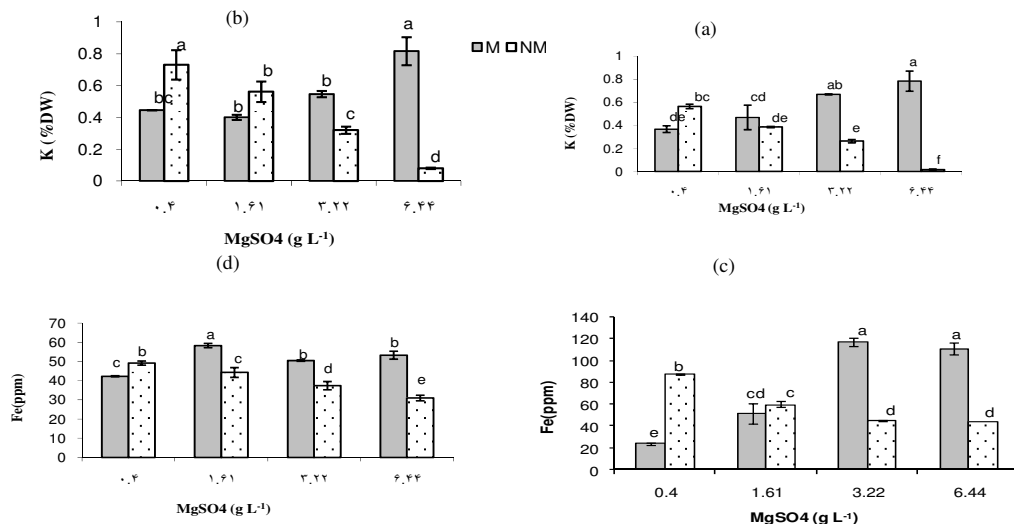
شکل ۲. تغییرات محتوای کلسیم در اندام هوایی (a) و ریشه (b) پسته بادامی در غلظت‌های متفاوت منیزیم در حضور میکوریز (M) و بدون میکوریز (NM). هر سنتون میانگین سه تکرار و خطوط عمودی نشان دهنده خطای معیار است.

حروف غیریکسان نشان دهنده تفاوت معنی‌دار در سطح  $P < 0.05$ .

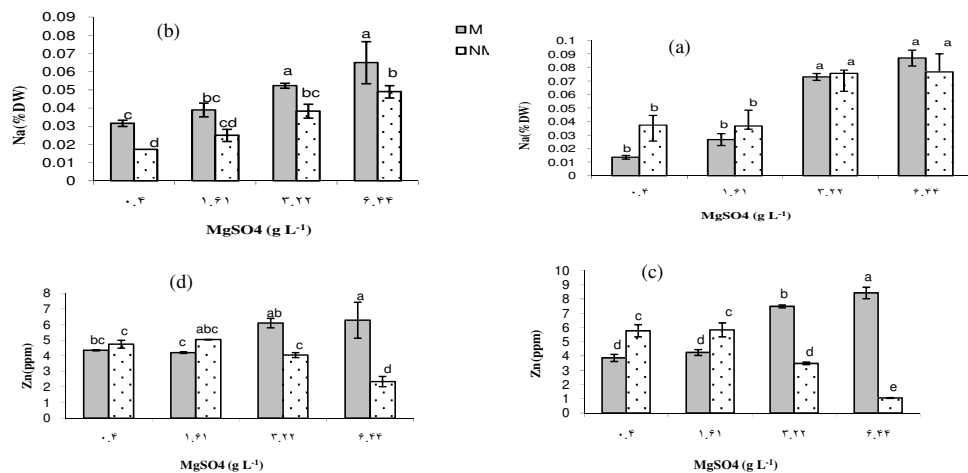




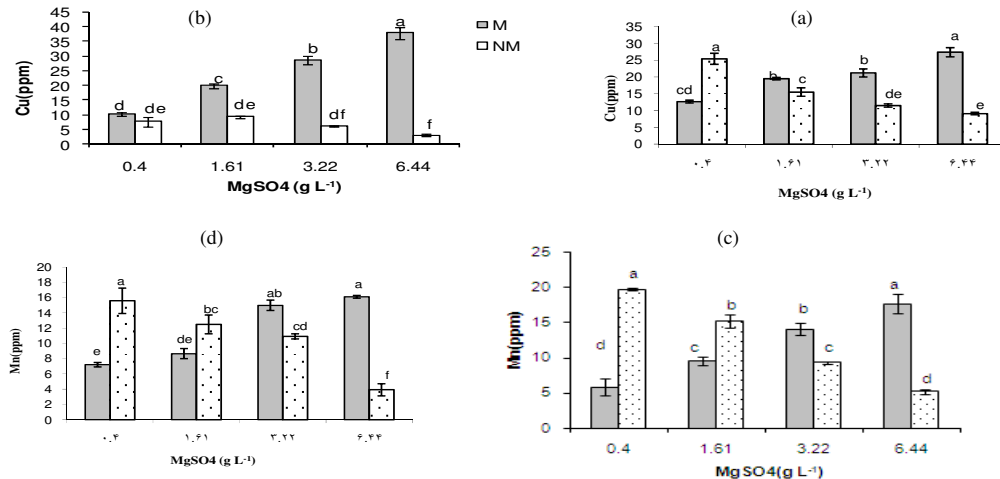
شکل ۳. تغییرات محتوای منیزیم در اندام هوایی (a) و فسفر در اندام هوایی (b) و ریشه (c) و ریشه (d) پسته بادامی در غلظت‌های مختلف منیزیم در حضور میکوریز (M) و بدون میکوریز (NM). هر ستون میانگین سه تکرار و خطوط عمودی نشان‌دهنده خطای معیار است. حروف غیریکسان نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار در سطح  $P < 0.05$ .



شکل ۴. تغییرات محتوای پتاسیم در اندام هوایی (a) و ریشه (b) و آهن در اندام هوایی (c) و ریشه (d) پسته بادامی در غلظت‌های مختلف منیزیم در حضور میکوریز (M) و بدون میکوریز (NM). هر ستون میانگین سه تکرار و خطوط عمودی نشان‌دهنده خطای معیار است. حروف غیریکسان نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار در سطح  $P < 0.05$ .



شکل ۵. تغییرات محتوای سدیم در اندام هوایی(a) و ریشه(b) و روی در اندام هوایی(c) و ریشه(d) پسته بادامی در غلظت‌های مختلف منیزیم در حضور میکوریز (M) و بدون میکوریز (NM). هر ستون میانگین سه تکرار و خطوط عمودی نشان‌دهنده خطای معیار است. حروف غیریکسان نشان‌دهنده تفاوت معنی دار در سطح  $P<0.05$ .



شکل ۶. تغییرات محتوای مس در اندام هوایی (a) و ریشه (b) و منگنز در اندام هوایی (c) و ریشه (d) پسته بادامی در غلظت‌های مختلف منیزیم در حضور میکوریز (M) و بدون میکوریز (NM). هر ستون میانگین سه تکرار و خطوط عمودی نشان‌دهنده خطای معیار است. حروف غیریکسان نشان‌دهنده تفاوت معنی دار در سطح  $P<0.05$ .

## منابع

- علی امامی، روش‌های تجزیه گیاه، جلد اول، نشریه فنی شماره ۹۸۲، موسسه تحقیقات خاک و آب، انتشارات دانشگاه تهران (۱۳۷۵).
- مینو بهرام پور، اثر منیزیم و کلسیم روی نهال‌های پسته رقم بادامی با توجه به روابط متقابل بین منیزیم و موقعیت میکوریزی گیاه، پایان‌نامه کارشناسی ارشد، دانشکده علوم دانشگاه شهید باهنر کرمان (۱۳۸۵).
- بهمن خلبرین، طاهره اسلام زاده، تغییره معنی گیاهان عالی، جلد دوم، انتشارات دانشگاه شیراز (۱۳۸۴) ص ۶۹۶-۲۸۱.
- حسن خواجه زاده، حمید فهیمی، اثر همزیستی میکوریزی در مقاومت به شوری در پسته، پایان‌نامه کارشناسی ارشد، دانشکده علوم دانشگاه تهران (۱۳۷۷).
- علی اکبر سالار دینی، مسعود مجتبی، اصول تغذیه گیاه، جلد دوم، انتشارات دانشگاه تهران، (۱۳۷۲)، ص ۱۹۷-۹۹.
- J. W. Baxter and J. Dighton "Ectomycorrhiza diversity alters growth and nutrient acquisition seedlings in host-symbiotic culture condition", New Phytologist, 153 (2001) 139-199.

7. H. K. Buring, A. J. Schroder, W. H. and W. Heyser "The Fungal sheath of ectomycorrhizal Pine roots: an apoplectic barrier for the entry of calcium", magnesium, and potassium into root cortex? , Journal of Experimental Botany (2002)1659-1669.
- 8.T. Ducic, J. Parlade, A. Polle, "The Influence of the ectomycorrhizal fungus Rhizophagus subareo latus on growth and nutrient element localization in two varieties of Douglas fir (Pseudotsuga menziesii var. Menziesii and Var. glauca) in response to manganese stress. Mycorrhizal", 98 (2008) 227-239.
9. B. Gellier, R. Letouze and D. G. Steullu "Micropropagation of Birch and mycorrhizal formation in Vitro, New Phytol", 97 (1984) 591-599.
10. G. Jentschke, B. Brandes, A. J. Kuhn, W. H. Schroder, J. S. Becher and D. L. Godblod "The Mycorrhizal fungus *Panellus involutus* transports magnesium to Norway Spruce seedling. evidence from stable isotope labeling", Plant and Soil, 220 (2000) 243-245.
11. F. A. Miller and E. D. Rudolph "Uptake and distribution of manganese and zinc in *Pinus virginiana* seedlings infected with *Pisolithus tinctorius*", OHIOJ. SCI, 86 (4) (1986) 22-25.
12. M. Kayama, A. M. Quoreshi, S. Uemura, and T. Koike "Difference in growth characteristics and dynamics of elements absorbed in seedlings of three Spruce species raised on Serpentine soil in Northern Japan", Trees, 20 (2006) 430-440.
13. J. Karst, M. D. Jones, R. Turkington, "Ectomycorrhizal colonization and intraspecific variation in growth response of Lodge pole pine", Plant Ecol (2008).
14. Q. U. Laiye, A. M. Quoreshi, K. Iwase, Y. Tamai, R. Funada and T. Koike "In Vitro ectomycorrhizal formation on two larch species of seedlings with six different fungal species", Eurasiana.For.Res, 6 (2003) 65-73.
15. M. S. Lamhamadi, H. H. Kope, B. R. Kropp and J. A. Fortin "Genetic variation in ectomycorrhiza formation by *Pisolithus arhizus* on *Pinus pinaster* and *Pinus banksiana*", New Phytol, 115 (1990) 689-697.
16. J. E. Legget and W. A. Gilbert "Magnesium uptake by Soybean, Plant Physiology", 44(1999)1182-1186.

17. A. Martin, A. Casimiro and M. S. Pais "Influence of Mycorrhization on physiological parameters of micro propagated Castahea sativa. Mill plants, Mycorrhizal", 7 (1997) 161-165.
18. H. Marschener and B. Dell "Nutrient uptake in mycorrhizal symbiosis, Plant and Soil", 159 (1994) 89-102.
19. K. G. Mukerji and B. P. Chamola "Compendium of mycorrhizal research mycorrhizal research, Kluwer Academic Publisher", London (2003) 373.
20. H. Wallander "Up takes of P from apatite by Pinus sylvestris seedling colonization by different ectomycorrhizal fungi, Plant and Soil", 218 (2000) 249-256.