

## مقاله پژوهشی

## شناسه دیجیتال (DOR) : 20.1001.1.20080891.1400.15.3.4.3

بررسی وضعیت قارچ‌های میکوریزا آربوسکولار سه گونه گون (*Astragalus squarrosus*)

(*Astragalus podolobus* و *effusus*)

نادیا کمالی<sup>\*</sup>، محمد متینی‌زاده<sup>۱</sup>، الهام نوری<sup>۲</sup>، مهشید سوری<sup>۳</sup> و روشنک دهقان<sup>۵</sup>

تاریخ دریافت: ۱۴۰۰/۰۶/۲۶ - تاریخ تصویب: ۱۳۹۹/۰۳/۲۲

## چکیده

قارچ‌های میکوریزا آربوسکولار جزء ضروری در اکوسیستم‌های طبیعی هستند، زیرا این موجودات زنده می‌توانند رشد، تکثیر، توانایی، سلامتی و مقاومت گیاه به تنفس‌های زنده و غیرزنده را از طریق اثرات آنتاگونیستی و رقابتی روی آفت‌ها و بیمارگرها بالا برپندازند، لذا شناسایی آن‌ها و بررسی وضعیت هم‌زیستی آن‌ها با گونه‌های گیاهی می‌تواند در استفاده از این قارچ‌ها موثر واقع شود. تحقیق حاضر به منظور شناسایی مورفولوژیکی، بررسی فراوانی اسپورها، الگوی پراکنش و تعیین شاخص‌های کلوبیزاسیون قارچ‌های میکوریزا آربوسکولار همراه سه گونه گون (*Astragalus podolobus* Boiss و *Astragalus effusus* Bunge و *Astragalus squarrosus* Bunge)، در منطقه طرود (ترود) شهرستان شاهroud و جاشلوبار استان سمنان انجام شد. نمونه‌برداری از ناحیه ریزوسفر خاک تحت پوشش گونه‌های مورد مطالعه (۸ پایه برای هر گونه)، در اوایل و اواخر فصل رویش انجام شد. در هر سه گونه مورد مطالعه، هم‌زیستی میکوریزا بی‌دیده شده، هم‌چنین در هر سه گونه، درصد هم‌زیستی میکوریزا بی و تعداد اسپور در ابتدای فصل رویش بیشتر از انتهای فصل رویش بود، به طوری که بیشترین درصد هم‌زیستی به ترتیب در *A. squarrosus* (۱۲/۷۵ درصد)، *A. podolobus* (۶۲ درصد)، *A. effusus* (۵۰/۲۵ درصد) و *A. squarrosus* (۷/۶۲ تعداد در گرم) و *A. podolobus* (۵/۳۶ تعداد در گرم) می‌باشد. گونه‌های غالب قارچ در گیاه *Astragalus squarrosus* شامل *Funneliformis mosseae* و *Ambispora callosa* است، گونه‌های غالب قارچ در دو گونه *Astragalus effusus* و *Astragalus podolobus* شامل *Dentiscutata reticulata*، *Glomus hoi* و *Funneliformis badium* و *Funneliformis mosseae* می‌باشد.

**واژه‌های کلیدی:** هم‌زیستی میکوریزا بی، طرود، جاشلوبار، *Funneliformis mosseae*، *Ambispora callosa*

<sup>۱</sup>- استادیار پژوهشی، بخش تحقیقات مرتع، موسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، تهران، ایران.

\*: نویسنده مسئول: kamali@rifr.ac.ir

<sup>۲</sup>- دانشیار پژوهشی، بخش تحقیقات مرتع، موسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، تهران، ایران.

<sup>۳</sup>- محقق پژوهشی، بخش تحقیقات جنگل، موسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، تهران، ایران.

<sup>۴</sup>- استادیار پژوهشی، بخش تحقیقات مرتع، موسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، تهران، ایران.

<sup>۵</sup>- محقق پژوهشی، موسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، تهران، ایران.

## مقدمه

قارچ‌های میکوریزا آربوسکولار از مهم ترین عوامل همزیست اجباری ریشه گیاهان هستند و تقریباً با ۸۰ درصد گونه‌های گیاهی رابطه همزیستی برقرار می‌کنند. این قارچ‌ها به راسته Glomerales از شاخه Glomeromycota تعلق دارند (۲). با شناسایی این قارچ‌ها در شرایط و مناطق مختلف، می‌توان از آن‌ها به عنوان کود بیولوژیک و محرك رشد استفاده کرد. در کشور ما نیز تحقیقاتی درباره شناسایی و تنوع قارچ‌های آربوسکولار بومی گاوهای ایران بر اساس مورفولوژی این قارچ‌ها انجام شده است (۱۳). میکروارگانیسم‌های خاک در چرخه عناصر غذایی نقش مهمی دارند و در فرآیند تجدید پوشش گیاهی نیز نقش بسزایی ایفا می‌کنند (۲۴، ۲۳ و ۲۵). همزیستی با میکوریزا اثرات زیان‌بار ناشی از فقر عناصر غذایی و تنش‌های خشکی و شوری را کاهش داده (۲۸) و منجر به افزایش رشد گیاه، تحمل گیاه، جذب عناصر غذایی مانند نیتروژن، فسفر، بهبود بعد از تنش می‌شود (۷ و ۱۴). بنابراین مدیریت جوامع میکروبی با تأکید بر جهت‌دهی همزیستی میکوریزایی می‌تواند نقش مهمی در احیاء اکوسیستم‌های تخریب شده داشته باشد. احیاء پوشش گیاهی یکی از بهترین و موثرترین راه‌ها جهت کاهش تخریب خاک و جلوگیری از گسترش آن به مناطق مجاور است (۱۰). همزیستی گیاهان با قارچ‌های میکوریزا اثرهای سودمندی بر کمیت و کیفیت گیاهان میزبان دارد. همزیستی با استقرار دوباره گونه‌های گیاهی در مناطق تخریب یافته از رایج‌ترین و موثرترین روش‌های احیاء اراضی می‌باشد (۱۰ و ۳۱). موفقیت به کارگیری استفاده از قارچ‌های میکوریزی در احیاء اراضی و اکوسیستم‌های تخریب یافته در مطالعات مختلف به اثبات رسیده است (۸)، قارچ‌های میکوریزا آربوسکولار در این اکوسیستم‌ها با فراهم کردن مواد غذایی برای گیاهان میزان فتوسنتر و در نتیجه عملکرد آنها را افزایش می‌دهند (۹). با توجه به دشوار بودن به دست آوردن آب و مواد غذایی در مناطق خشک و نیمه خشک، ارتباط جوامع گیاهی و قارچ‌های میکوریزایی که موجب جذب موثر آب و مواد غذایی و بهبود عملکرد گیاهان و افزایش مقاومت آن‌ها به تحمل تنش‌های مختلف می‌گردد، بسیار حائز اهمیت است (۲۰، ۲۴، ۲۷، ۲۸ و ۳۰).

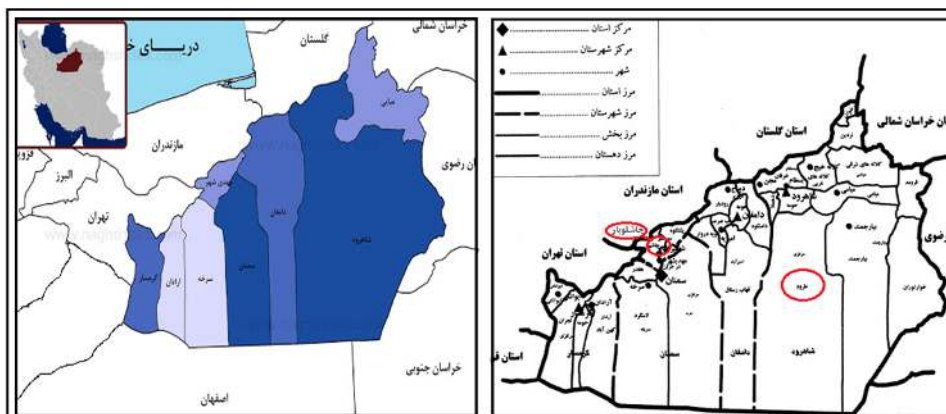
## مواد و روش‌ها

### منطقه مورد مطالعه

*Astragalus squarrosus* مطالعات مورد نظر بر گونه در منطقه ترود (طرود) استان سمنان صورت گرفت. سایت مورد مطالعه در موقعیت جغرافیایی ۳۵ تا ۳۶ درجه عرض شمالی و ۳۰ تا ۵۵ درجه طول شرقی با ارتفاع متوسط ۸۵۰ متر واقع گردیده است. متوسط بارش سالانه ۱۰۲ میلی‌متر،

۲۴۰ متر بوده و در  $35^{\circ}$  عرض شمالی و  $57^{\circ}$ - $53^{\circ}$  طول شرقی واقع گردیده است. متوسط بارش سالانه ۳۰۲ میلی‌متر، متوسط دمای سالانه ۱۲ درجه سانتی گراد، معدل حداقل  $9/3$ - $29/5$  می باشد. منطقه دارای تیپ فیزیوگرافی تپه ماهور که تپه‌های کم ارتفاع با مواد مادری مارنی و آهک مارنی را شامل می‌گردد. رواناب آن متوسط، نفوذپذیری متوسط تا زیاد و فرسایش آن کم تا متوسط می‌باشد. خاک دارای بافت لوم تا سندي لوم می‌باشد. از نظر فیزیونومی گیاهی منطقه، علف- بوته‌زار است.

متوسط دمای سالانه  $95/16$  درجه سانتی گراد، میانگین کمینه دما  $55/3$  درجه سانتی گراد در دی ماه و بیشینه  $41/40$  درجه سانتی گراد در تیر ماه می‌باشد. منطقه دارای تیپ فیزیوگرافی دشت‌های دامنه‌ای با خاک‌های کم عمق تا نیمه عمیق سنگریزه دار همراه با املح نسبتاً زیاد است. از نظر فیزیونومی گیاهی منطقه بوته‌زار است. مطالعات مورد نظر بر دو گونه *Astragalus effusus* و *Astragalus podolobus* در منطقه جاشلوبار استان سمنان صورت گرفت. سایت مورد مطالعه در  $50$  کیلومتری شمال شهرستان سمنان و  $28$  کیلومتری شمال غرب شهر شهرمیرزاد واقع گردیده است. ارتفاع منطقه از سطح دریا



شکل ۱: نقشه مناطق مورد مطالعه

از یکدیگر تفکیک شده و در نهایت شناسایی شدند. شناسایی اسپورهای قارچی با استفاده از کلیدهای شناسایی (INVAM 2003) و بر اساس اطلاعات مورفولوژیکی سایت صورت گرفت. پس از شناسایی اسپورها، شمارش (تعداد در گرم) آن‌ها انجام شده و فراوانی هر کدام تعیین شد. رنگ‌آمیزی و تعیین میزان کلونیزاسیون ریشه‌ها: در هر نوبت قطعه  $4$  سانتی‌متری از ریشه‌های فرعی نازک با قطر حدود  $1$  میلی‌متر که برای رنگ‌آمیزی بهترین شرایط را دارا بودند جدا شدند. نمونه‌ها با روش فیلیپس و هایمن (۳) رنگ‌آمیزی شدند. پس از مشخص شدن وجود قارچ میکوریزای در هر نمونه، درصد آلودگی ریشه با روش Gridline intersect تعیین شد (۳).

### روش تحقیق

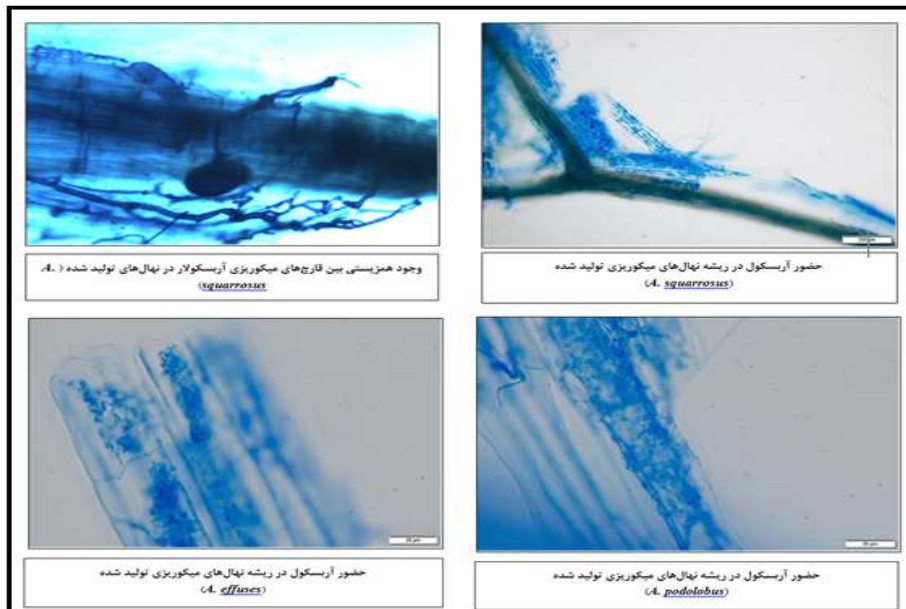
نمونه‌برداری از خاک و ریشه: نمونه‌برداری در اوایل فصل رویش (بهار) و اواخر فصل رویش (تابستان) از ناحیه ریزوفسفر خاک تحت پوشش گونه‌های *A. squarrosus*, *A. effusus* و *A. podolobus* از ریشه‌هایی با قطر حدود  $1$  میلی‌متر (از هشت پایه) و از خاک اطراف ریشه‌ها (برای جadasازی اسپورها) انجام گرفت.

جadasازی و شمارش اسپورها: برای شناسایی قارچ‌های همزیست بر اساس مورفولوژی اسپور آنها، ابتدا اسپورها از خاک اطراف ریشه‌های سه گونه گون مورد بررسی جدا شدند. به این منظور، نمونه‌های خاک در هوا خشک و بعد از الک  $2$  میلی‌متری گذرانده شده با استفاده از روش گردمان و نیکلسون (۳) در زیر میکروسکوپ اسپورهای غیرهمشکل،

## نتایج

بررسی وجود همزیستی بین قارچ‌های میکوریزی آربوسکولار و گونه‌های مورد مطالعه رنگ‌آمیزی ریشه گیاهان جمع‌آوری شده از عرصه ریشه‌گذاری وجود همزیستی بین قارچ‌های میکوریزی آربوسکولار و گونه‌های مورد مطالعه می‌باشد (شکل ۲).

داده‌های آزمایش با استفاده از نرم‌افزار اکسل دسته‌بندی و نمودارهای مربوطه تهیه شد. برای آنالیز داده‌ها از نرم‌افزار SPSS 18.0 و مقایسه میانگین‌ها در سطح احتمال پنج درصد انجام شد. مقایسه داده‌های درصد همزیستی و تعداد اسپور (پس از نرمال‌سازی) با استفاده از آزمون  $t$  جفتی صورت گرفت.



شکل ۲: همزیستی میکوریزی و حضور وزیکول، آربوسکول و هیف در ریشه‌های گونه‌های مورد مطالعه

تابستان در گونه‌های مورد مطالعه در جداول زیر ارائه شده است (جدول ۱). درصد همزیستی بین ریشه گیاهان و قارچ‌های میکوریز آربوسکولار در هر سه گونه دارای اختلاف معنی دار در دو فصل بهار و تابستان می‌باشد (جدول ۱). در هر سه گونه گون میزان درصد همزیستی در فصل بهار بیش از تابستان می‌باشد.

درصد همزیستی ریشه‌ها در دو فصل بهار و تابستان بررسی درصد همزیستی میکوریزایی با سه گونه گون نشان‌دهنده وجود همزیستی میکوریزی در سه گونه مورد مطالعه در فصل بهار (ابتدا فصل رویش) و تابستان (انتهای فصل رویش) می‌باشد نتایج آزمون  $t$  مستقل (پس از نرمال‌سازی) از درصد همزیستی مشاهده شده در دو فصل بهار و

جدول ۱: درصد همزیستی میکوریزی در ریشه گونه‌های مورد مطالعه، در دو فصل بهار و تابستان

نام گونه	فصل	میانگین	اشتباه از معیار	درجه آزادی	$t$
<i>A. squarrosus</i>	تابستان	۷/۵	۰/۴۷۷	۱۴	-۵/۳۰۷ **
	بهار	۱۲/۷۵	۰/۸۷۵		
<i>A. effusus</i>	تابستان	۳۱/۷۵	۱/۴۳۹	۱۴	-۱۰/۰۵۲۶ **
	بهار	۵۰/۲۵	۱/۰۸		
<i>A. podolobus</i>	تابستان	۳۰/۵	۱/۰۸۲	۱۴	-۱۸/۸۹ **
	بهار	۶۲/۰۰	۱/۲۷		

معنی دار در دو فصل بهار و تابستان می باشد. در هر سه گونه گون تعداد اسپور در فصل بهار بیش از تابستان است (جدول ۲).

بررسی تعداد اسپورها در دو فصل بهار و تابستان نتایج بررسی تعداد اسپورهای موجود در ریزوسفر سه گونه گون در دو فصل بهار و تابستان بیانگر اختلاف معنی دار بین تعداد اسپورها در هر سه گونه دارای اختلاف

جدول ۲: تعداد اسپورها در ریزوسفر گونه های مورد مطالعه، در دو فصل بهار و تابستان

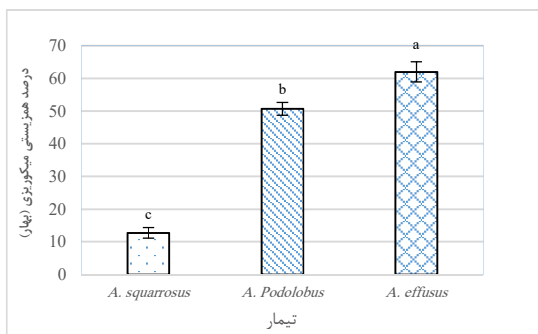
t	درجه آزادی	اشتباه از معبار	میانگین	فصل	نام گونه
- ۱۳/۲۰۵ **	۱۴	۱/۰۷	۳/۶۴	تابستان	<i>A. squarrosus</i>
- ۰/۲۲		۰/۱۳	۶/۶۲	بهار	
- ۱۰/۳۷۱ **	۱۴	۰/۱۳	۳/۱۲۵	تابستان	<i>A. effusus</i>
- ۰/۱۲		۰/۱۳۵	۵	بهار	
- ۸/۴۹ **	۱۴	۰/۱۰	۳/۶۲	تابستان	<i>A. podolobus</i>
- ۵/۲۵		۰/۱۰	۵/۲۵	بهار	

آماری در یک گروه آماری قرار می گیرند. همچنین بررسی نتایج جدول تجزیه واریانس نشان داد، درصد همزیستی میکوریزی در ابتدای فصل رویش در هر سه گونه گون دارای اختلاف معنی دار می باشد، کمترین میزان همزیستی مربوط به گونه *A. squarrosus* است، همچنین بیشترین درصد همزیستی مربوط به گونه *A. effusus* می باشد (شکل ۳ و ۴).

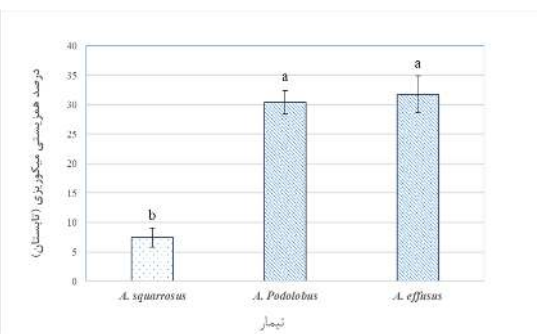
مقایسه درصد همزیستی میکوریزی بین سه گونه گون در دو فصل تابستان و بهار نتایج جدول تجزیه واریانس نشان دهنده اختلاف معنی دار بین سه گونه گون در درصد همزیستی میکوریزی در انتهای فصل رویش می باشد (جدول ۳). به طوریکه کمترین میزان همزیستی مربوط به گونه *A. squarrosus* است، همچنین دو گونه *A. effusus* و *A. podolobus* از نظر

جدول ۳: درصد همزیستی میکوریزی سه گونه گون در فصول مختلف

F	میانگین مریعات	درجه آزادی	درصد همزیستی میکوریزی (فصل تابستان)
۱۶۱/۲۳۹ **	۱۴۹۲/۵۳۳	۲	بین گروهها
	۹/۲۵۷	۲۱	درون گروهها
۵۶۱/۴۸۲ **	۵۳۲۲/۰۲۵	۲	بین گروهها
	۹/۴۸۲	۲۱	درون گروهها



شکل ۴: درصد همزیستی میکوریزی سه گونه گون در فصل بهار



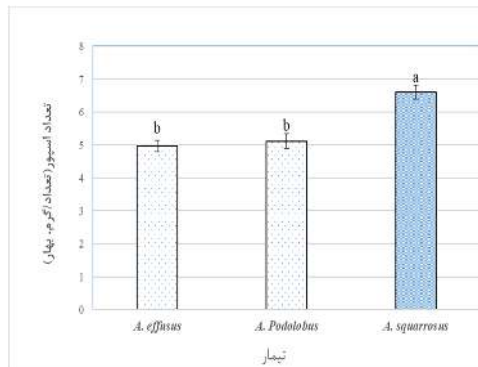
شکل ۳: درصد همزیستی میکوریزی سه گونه گون در فصل تابستان

می‌گیرند. همچنین بررسی نتایج جدول تجزیه واریانس نشان داد، تعداد اسپور در ریزوسفر در ابتدای فصل رویش در هر سه گونه گون دارای اختلاف معنی‌دار می‌باشد، بیشترین تعداد اسپور مربوط به گونه *A. squarrosus* است (شکل ۵ و ۶).<sup>(۶)</sup>

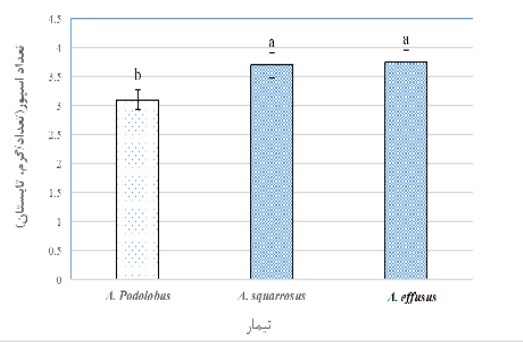
مقایسه تعداد اسپور در ریزوسفر سه گونه گون در دو فصل تابستان و بهار نتایج جدول تجزیه واریانس نشان‌دهنده اختلاف معنی‌دار بین سه گونه گون در تعداد اسپور در ریزوسفر در انتهای فصل رویش می‌باشد (جدول ۳). دو گونه *A. effusus* و *A. squarrosus* از نظر آماری در یک گروه آماری قرار

جدول ۳: درصد همزیستی میکوریزا سه گون در فصول مختلف

F	میانگین مریعات	درجه آزادی	تعداد اسپور موجود در ریزوسفر (فصل تابستان)
۱۶۱/۲۳۹ <sup>۰</sup>	۱۴۹۲/۵۳۳	۲	بین گروه‌ها
	۹/۲۵۷	۲۱	درون گروه‌ها
۱۲/۳۸۲ <sup>۰۰</sup>	۶/۴۶۵	۲	بین گروه‌ها
	۰/۵۲۲	۲۱	درون گروه‌ها



شکل ۶: تعداد اسپور در ریزوسفر سه گونه گون در فصل بهار



شکل ۵: تعداد اسپور در ریزوسفر سه گونه گون در فصل تابستان

با ۳ لایه بهرنگ زرد کمرنگ تا زرد طلایی به صورت کروی و نیمه کروی گاه نامنظم با قطر ۸۰-۲۸۰ میکرومتر و دارای انشعاب هیف سطحی است (شکل ۹).

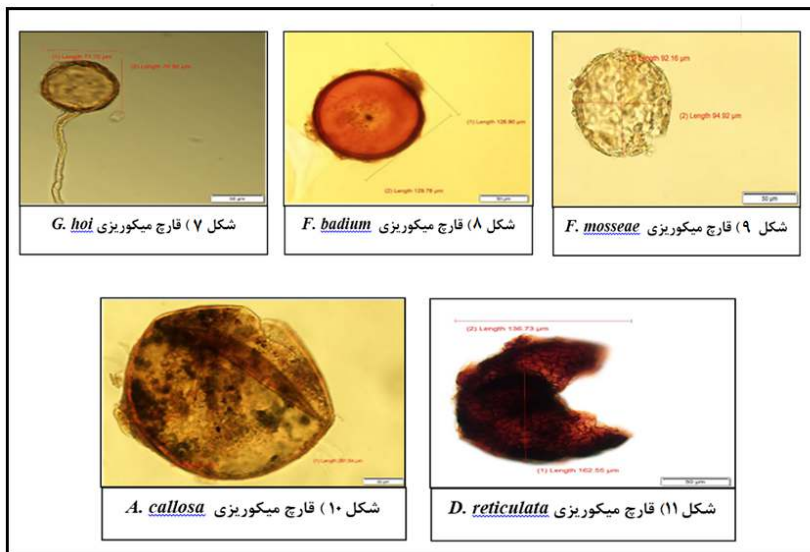
شکل سه گونه غالب قارچ گون *A. squarrosus* در زیر آمده است. اسپورهای گونه *Ambispora callosa* در خاک به طور منفرد و یا به صورت خوش‌های سستی در نوک شاخه‌ای هیف شکل گرفته‌اند. معمولاً کروی و بهندرت به شکل تخم مرغی هستند. شامل دو لایه بهرنگ و متمايل به سفید هستند. میانگین قطر آنها ۲۲۰-۲۸۰ میکرومتر است؛ شامل یک هیف و معمولاً با ذرات خاک پوشانده شده و نرم و پلاستیکی هستند و در PVLG به راحتی نمی‌شکنند اما با ایجاد فشار دیواره‌ها خرد می‌شوند (شکل ۱۰). اسپورهای گونه *Dentiscutata reticulata* (شکل ۱۰). اسپورهای قارچ *Funneliformis badium* بهرنگ نارنجی قهوه‌ای تا قهوه‌ای مایل به قرمز؛ عمدتاً تخم مرغی شکل و نامنظم و گاهی کروی با قطر ۲۵۰-۳۲۰ میکرومتر و دارای دیواره اسپور شامل سه لایه‌اند (شکل ۸). اسپورهای قارچ *Funneliformis mosseae* هم منفرد در خاک، یا در توده‌های سست یا اسپور کارپ فشرده دیده می‌شوند. دیواره

### شناسایی گونه‌های غالب هر گونه

شناسایی گونه‌های غالب اسپور نشان‌دهنده حضور گونه‌های غالب قارچ مشترک در گونه‌های گون می‌باشد، این گونه‌ها در دو گونه *A. effusus* و *A. podolobus* مشترک است. اسپورهای قارچ *Glomus hoi* دارای یک هیف با انشعاب سطحی که دارای یک دیواره با دو لایه هستند و با قطر ۴۵-۱۴۰ میکرومتر بهرنگ قهوه‌ای روشن و معمولاً به شکل نامنظم و منفرد در خاک دیده می‌شود (شکل ۷). اسپورهای قارچ *Funneliformis badium* بهرنگ نارنجی قهوه‌ای تا قهوه‌ای مایل به قرمز؛ عمدتاً تخم مرغی شکل و نامنظم و گاهی کروی با قطر ۲۵۰-۳۲۰ میکرومتر و دارای دیواره اسپور شامل سه لایه‌اند (شکل ۸). اسپورهای قارچ *Funneliformis mosseae* هم منفرد در خاک، یا در توده‌های سست یا اسپور کارپ فشرده دیده می‌شوند. دیواره

(شکل ۱۱). گونه‌های قارچ‌های میکوریزا آربسکولار سه گونه مورد مطالعه در شکل زیر آورده شده است (شکل ۱۲).

۴۷۰ به‌شکل کروی و نسبتاً کروی دیده می‌شود. دیواره آن سه لایه دارد که بر روی آن اشکال چندضلعی دیده می‌شود



شکل ۱۲: قارچ‌های میکوریزا آربسکولار سه گونه مورد مطالعه

تعداد و تنوع اسپورهای قارچی بسته به فصل تغییر می‌کنند. بر اساس نظریات شنک (۲۲) در گونه‌های مختلف و بسته به مواد غذایی و خصوصیات خاک تعداد اسپورهای موجود در ریزوسfer متفاوت است. دودس (۶) نیز در مطالعات خود نشان داد که اسپوردهی قارچ‌های میکوریزا آربسکولار در حضور محلول غذایی، بسیار سریعتر صورت می‌گیرد و جمعیت اسپوری نیز در ریزوسfer گیاهان موجود در مناطق دارای خاک مساعد گسترده‌تر است.

در هرسه گونه، درصد همزیستی میکوریزا و تعداد اسپور در ابتدای فصل رویش بیشتر از انتهای فصل رویش بود، به طوری که بیشترین درصد همزیستی به ترتیب در *A. effusus* (۶۲ درصد)، *A. podolobus squarrosus* (۵۰/۲۵ درصد) و *A. effusus* (۱۲/۷۵) مشاهده شد، همچنانی تعداد اسپور (صرف‌نظر از نوع اسپور) به ترتیب در ریزوسfer گونه ۲۵ (*A. effusus*)، ۷/۶۲ (*A. squarrosus*)، ۵/۳۶ (*A. podolobus*) تعداد در گرم) است. تحقیقات اسمیت و اسمیت (۲۰۱۱) نیز نشان دادکه بیشترین تعداد اسپور در قارچ‌های میکوریزا و

## بحث و نتیجه‌گیری

نتیجه تحقیق حاضر در مرحله اول بیانگر همزیستی سه گونه گون مورد مطالعه اول *A. podolobus squarrosus* و *A. effusus* (۴) با قارچ‌های میکوریزا آربسکولار می‌باشد که این تحقیق برای اولین بار در سطح جهان، بر روی این سه گون صورت گرفته و گزارش شده است. اندامهای میکوریزا بی شامل وزیکول، آربسکول و هیف در داخل سلول‌های پوست ریشه، همچنین اسپورهای قارچ‌های آندومیکوریز در ریزوسfer هر سه گونه گون مشاهده شد.

گونه‌های قارچ شناسایی شده از خانواده‌های Dentiscutataceae، Glomeraceae، Ambisporaceae می‌باشند. گونه‌های غالب قارچ همزیست با *A. squarrosus* شامل *Funneliformis mosseae*، *Ambispora callosa*، *Dentiscutata reticulata* است، گونه‌های غالب قارچ همزیست با *A. effusus* *A. podolobus* مشترک و *Funneliformis badium*, *Funneliformis mosseae* شامل *Glomus hoi* می‌باشد. از میان این‌ها جنس *Glomeraceae* از خانواده مشهورترین قارچ‌های میکوریزا آربسکولار می‌باشند (۳).

می‌باشد (۱۱). تفاوت در تعداد اسپور و درصد کلونیزاسیون در گونه‌های مختلف به دلیل تفاوت گیاهان مختلف به لحاظ سرشت ژنتیکی، رفتار فیزیولوژیکی و فنولوژی آن‌ها با یکدیگر است بنابراین واکنش‌های متفاوتی در همزیستی با قارچ‌های میکوریزا آربوسکولار دارند (۱۵). درصد کلونیزاسیون و تعداد اسپور موجود در خاک علاوه بر تغییرات دمایی و فصلی، به شکل ریشه هم بستگی دارد. گونه‌های دارای ریشه‌هایی راست و غیر منشعب، میزان اسپور و همزیستی کمتری نسبت به گونه‌های دارای ریشه افشار و گسترده، دارند (۳۱). با توجه به شناسایی گونه قارچ‌های غالب در هر سه گونه گون، می‌توان اقدام به تهیه نهال‌های مایه زنی شده با میکوریزا غالب این گونه‌ها با کمک قارچ‌های موجود در ریزوسfer خودشان کرد.

همچنین بیشترین درصد همزیستی قارچ ریشه، در فصل بهار دیده می‌شود. تعداد قارچ‌های میکوریزا آربوسکولار در خاک تابع عوامل مختلفی از جمله نور، رطوبت، تنش‌های مختلف وارد شده به گیاه و غیره می‌باشد (۱۹). نقش تغییرات دما و تغییرات فصلی بر تغییر جمعیت و متabolیسم میکروارگانیزم‌های خاک به عنوان یک عامل موثر در تحقیقات مختلف تأیید شده است. البته این تغییرات در تمام میکروارگانیزم به یک صورت نمی‌باشد، به طوریکه فعالیت و ازدیاد برخی از آن‌ها، با افزایش دما تا مقدار مشخصی افزایش می‌یابد و برخی با افزایش دما این مقدار کاهش می‌یابد (۱۲). در گیاهان مورد مطالعه تفاوت در میزان همزیستی با قارچ‌های میکوریزا آربوسکولار وجود دارد، میزان همزیستی با گیاهان برآیندی از تأثیر عواملی چون گونه گیاهی، عناصر خاک، فصل، نیاز غذایی و مرحله رشد گیاه

## References

1. Ajorloo, M., O. Firouzi & A. Shahmohamadi, 2015. Effect of Livestock Grazing on the Yield of Gum Tragacanth in *Astragalus Gossypinus* Fischer Habitats. Rangeland, 8(4): 373-363.
2. Berruti, A., E. Lumini, R. Balestrini & V. Bianciotto, 2018. Arbuscular mycorrhizal fungi as natural biofertilizers: Let's benefit from past successes. Front. Microbiol, 6: 1-13.
3. Beyene, S. & B. Richen, 1996. Effects of arbuscular mycorrhizal fungus on dry matter yield, as well as P and K concentrations in maize at increasing levels supply. Journal of Applied Botany, 70: 194-198.
4. Boddington C.L. & J.C. Dodd, 2000. The effect of agricultural practices on the development of indigenous arbuscular mycorrhizal fungi. I. Field studies in an Indonesian ultisol. Plant and Soil, 218:137-144.
5. Daei, G., M.R. Ardekani, F. Rejali, S. Teimuri & M. Miransari, 2009. Alleviation of salinity stress on wheat yield, yield components, and nutrient uptake using arbuscular mycorrhizal fungi under field conditions. Journal of Plant Physiology, 166: 617-625.
6. Douds D.D., 1994. Relationship between hyphal and arbuscular colonization and sporulation in a mycorrhiza of *Paspalum notatum* Flugge. New Phytologist, 126: 233-237.
7. Fernandez, D.P., J.C. Neff & R.L. Reynolds, 2008. Biogeochemical and ecological impacts of livestock grazing, in semi-arid southeastern Utah, USA. Journal of Arid Environment, 72: 777-791.
8. Graham, L.L.B., M. Turjaman & S. E. Page, 2013. Shorea balangeran and Dyera polyphylla (syn. *Dyera lowii*) as tropical peat swamp forest restoration transplant species: effects of mycorrhizae and level of disturbance. Wetlands Ecology and Management, 21: 307-321.
9. Hoeksema, J.D., V.B. Chaudhary, C.A. Gehring, N.C. Johnson, J. Karst & R.T. Koide, 2010. A meta-analysis of context-dependency in plant response to inoculation with mycorrhizal fungi. Ecology Letters, 13: 394-407.
10. Jiang, S.C., N.P. He, L. Wu & D.W. Zhou, 2009. Vegetation restoration of secondary bare saline-alkali patches in the Songnen plain, China. Applied Vegetation Science.
11. Juniper, S. & L.K. Abbott, 2006. 'Soil salinity delays germination and limits growth of hyphae from propagules of arbuscular mycorrhizal fungi. Mycorrhiza, 16: 371-379.
12. Karhu, K., M. D.Auffret, A. J. Dungait. D. W. Hopkins & J. I. Prosser, 2014. Temperature sensitivity of soil respiration rates enhanced by microbial community response. Nature, 513: 81-84.
13. Kariman, K. H., E. M. Goltepah & V. Minassian, 2006. Evidences of for reconstructing phylogenetic trees. Molecular Biology and Evolution, 4: 406425.
14. Lingfei, L. I., A. Yang. & Z. Zhao., 2005. Seasonality of arbuscular mycorrhizal symbiosis and dark septate endophytes in a grassland site in southwest China. Microbial Ecology, 54: 367-373.
15. Smith, M. R., I. Charvat & R. L. Jacobson., 1998. Arbuscular mycorrhizae promote establishment of prairie species in a tallgrass prairie restoration. Canadian Journal of Botany, 76: 1947-1954.

16. Marschner, H., 2012. Mineral nutrition of higher plants. 3rd ed. Academic Press, London.
17. Mirzaeeaghchegheshlagh, F., A. Ghorbani, J. Seifdavati, S. Mehdizadeh & R. Valizadehyounjali, 2015. Determination of Nutritional Value and Degradability of Dry Matter and Cell Walls of *Astragalus Crenatus* Schult at Different Phenological Stages in Hir-Neor Rangelans of Ardabil Province. *Rangeland*, 9(1): 14-28.
18. Porras-Soriano, A., M.L. P. Soriano-Martín & R. Azcón, 2009. Arbuscular mycorrhizal fungi increased growth, nutrient uptake and tolerance to salinity in olive trees under nursery conditions. *Journal of Plant Physiology*, 166: 1350-1359.
19. Rivera, D., B.M. Jáuregui & B. Peco, 2012. The fate of herbaceous seeds during topsoil stockpiling: restoration potential of seed banks. *Ecological Engineering*, 44: 94-101.
20. Ross, J. P., 1980. Effect of nontreated field soil on sporulation of vesicular – arbuscular mycorrhizal fungi associated with soybean. *Phytopathol*, 70: 100-105.
21. Sánchez-Coronado, M.E., R. Coates, L. Castro-Colina, A.G. de Buen, J. Paez-Valencia, V.L. Barradas, P. Huante & A. Orozco-Segovia, 2007. Improving seed germination and seedling growth of *Omphalea oleifera* (Euphorbiaceae) for restoration projects in tropical rain forests. *Forest Ecology and Management*, 243: 144-155.
22. Sasaneli, N., A. Anton, T. Takacs, T. Addabbo, I. Biro & X. Malov, 2009. Influence of arbuscular mycorrhizal fungi on the nematicidal properties of leaf extracts of *Thymus vulgaris* L. Parasitological Institute of SAS, Kosice, DOI 10.2478/s11687-009-0043-6.
23. Schenck N.C., J.O. Siequeira & E. Oliveira, 1989. Changes in the incidence of VA mycorrhizal fungi with changes in ecosystems. p. 125-129. In V. Vancura (ed.) *Interrelationships Between Microorganisms and Plant in Soil*. Elsevier, New York.
24. Smith, S. E. & F. A. Smith, 2011. Mycorrhizas in plant nutrition and growth: new paradigms from cellular to ecosystem scales. *Annu. Rev. Plant Biology*, 62: 227–250.
25. Smith, S.E., E. Facelli, S. Pope & A.F. Smith, 2010. Plant performance in stressful environments: Interpreting new and established knowledge of the roles of arbuscular mycorrhizas. *Plant and Soil*, 326: 3-20.
26. Zhang, T., Y. Sun, Z. Shi & G. Feng, 2012. Arbuscular mycorrhizal fungi can accelerate the restoration of degraded spring grassland in Central Asia. *Rangeland Ecology & Management*, 65: 426–432.
27. Torrez, V., T. Ceulemans, J. Mergeay, L. de Meester & O. Honnay, 2016. Effects of adding an arbuscular mycorrhizal fungi inoculum and of distance to donor sites on plant species recolonization following topsoil removal. *Applied Vegetation Science*, 19: 7–19.
28. Wu, L. & D. Zhou, 2005. Seed movement of bare alkali-saline patches and their potential role in the ecological restoration in Songnen grassland, China. *Journal of Forestry Research*, 16: 270-274.
29. Younginger, B., J. Barnouti & D.C. Moon, 2009. Interactive effects of mycorrhizal fungi, salt stress, and competition on the herbivores of *Baccharis halimifolia*. *Ecological Entomology*, 34: 580-587.
30. Zare, M., A. Siroosmehr & S. Abdkhani, 2015. Effects of Mycorrhizal Fungi on Morphological and Physiological Parameters of Sorghum (*Sorghum Bicolor* L.) Under Chrome Stress. *Rangeland*, 9(2): 159-169.
31. Zhu, X., S. Fengbin, L. Shengqun & L. Fulai, 2016. Arbuscular mycorrhiza improve growth, nitrogen uptake, and nitrogen use efficiency in wheat grown under elevated CO<sub>2</sub>. *Mycorrhiza*, 26:133–140.