

SID



ابزارهای پژوهش



سرویس ترجمه تخصصی



کارگاه‌های آموزشی



بلاگ مرکز اطلاعات علمی



سامانه ویراستاری STES



فیلم‌های آموزشی

سامانه ویراستاری (ویرایش متون فارسی، انگلیسی، عربی)

کارگاه‌ها و فیلم‌های آموزشی مرکز اطلاعات علمی



روش تحقیق کمی

روش تحقیق کمی



آموزش مهارت‌های کاربردی در تدوین و چاپ مقالات ISI

آموزش مهارت‌های کاربردی در تدوین و چاپ مقالات ISI



آموزش نرم افزار Word برای پژوهشگران

آموزش نرم افزار Word برای پژوهشگران

مطالعه توان همزیستی و حل فسفات باکتریهای *Rhizobium leguminosarum* bv. *viciae*

مریم غزائیان^۱، حسینعلی علیخانی^۲، امیر لکزیان^۲، غلامحسین حق نیا^۱

چکیده

کارایی همزیستی و توان حل فسفات ۴۵ جدایه ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسیه جدا شده از دو منطقه گرگان و نیشابور در شرایط آزمایشگاهی مورد بررسی قرار گرفتند. نتایج حاصله نشان داد که هیچکدام از جدایه‌ها در محیط کشت جامد توانایی حل فسفات معدنی را نداشتند اما در محیط کشت مایع حل فسفات معدنی در بین جدایه‌ها مشاهده شد. کلیه جدایه‌های ریزوبیوم توانایی حل فسفات آلی را نشان دادند. نتایج حاصله از کارایی همزیستی نشان داد که جدایه‌های ریزوبیوم لگومینوزارم از نظر همزیستی تفاوت معنی داری داشتند. کارایی همزیستی بین ۵ تا ۵۰۰ درصد در بین جدایه‌های گرگان و نیشابور مشاهده شد. جدایه‌های R65G و R59G از منطقه گرگان و R30N از منطقه نیشابور بالاترین کارایی همزیستی را نشان دادند. با توجه به نتایج توان حل فسفات معدنی و آلی و همچنین با در نظر گرفتن کارایی همزیستی، جدایه‌های R65G، R30N و R59G بعنوان جدایه‌های برتر در این آزمایش انتخاب شدند.

کلمات کلیدی: ریزوبیوم لگومینوزارم، حلالیت فسفات، راندمان همزیستی.

مقدمه

ولی این منبع فقط برای تعداد محدودی از پروکاریوتها که از آنها تحت عنوان دباژوتروفها یاد می‌شود قابل استفاده است. توانایی تثبیت بیولوژیکی نیتروژن توسط پروکاریوتها مرهون وجود آنزیم بسیار پیچیده و مهمی به نام نیتروژناز می‌باشد (۱۱).

در حال حاضر بخشی از نیاز نیتروژنی جمعیت ۶ میلیارد نفری کره زمین از طریق کودهای شیمیایی تامین می‌شود که متاسفانه اثرات سوء ناشی از مصرف کودهای شیمیایی بر خاک، محیط و آبهای زیرزمینی و همچنین هزینه بسیار بالای تولید آنها مشکلات متعددی را بوجود آورده است. بنابر این مطالعه و بررسی توان تثبیت بیولوژیکی نیتروژن توسط پروکاریوتها از مدت‌ها قبل مورد علاقه دانشمندان قرار گرفته و

نیتروژن بعنوان عنصر اصلی در بیومولکولهای نظیر اسیدهای نوکلئیک، مولکولهای آدنوزین تری فسفات (ATP)، نیکوتین آمید دی نوکلئوتید (NAD)، پروتئین‌ها و در بسیاری از ترکیبات دیگر وجود دارد. اگر چه منبع مهم ذخیره نیتروژن در لیتوسفر ($10^{17} \times 2$ تن) می‌باشد اما بدلیل آزاد شدن بسیار کند و آهسته این عنصر از مواد مادری و همچنین غلظت پایین آن در مواد مادری، این منبع مهم نقش اساسی را در تغذیه گیاهان ایفا نمی‌کند (۱۱). دومین منبع ذخیره‌ای نیتروژن، اتمسفر ($10^{15} \times 18$ تن) می‌باشد که حدود ۷٪ کل نیتروژن را شامل می‌شود. این منبع عظیم نیتروژن تقریباً در دسترس تمامی موجودات زنده وجود دارد

۱، ۳، ۴- به ترتیب دانشجوی کارشناسی ارشد و اعضاء هیئت علمی دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد.

۲- عضو هیئت علمی دانشکده کشاورزی تهران، کرج.

حیاتی، نیتروژن و فسفر ایفا می‌کنند. هدف از این مطالعه بررسی توان کارآیی تثبیت نیتروژن و مطالعه توانایی حل فسفات معدنی و آلی توسط جدایه‌های بومی ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسبه از دو منطقه گرگان و نیشابور بوده است.

مواد و روشها

جمع آوری گره‌ها و جداسازی باکتریهای ریزوبیوم

تعداد ۳۵۰ گره از ریشه‌های گیاهان باقلا از مزارع زیر کشت این گیاه در دو منطقه نیشابور و گرگان جمع آوری شدند. سطح ۱۰۵ گره (از هر دو منطقه) با الکل اتیلیک ۹۶ درجه به مدت ۱۵-۱۰ ثانیه و سپس با محلول هیپوکلریت سدیم ۵ درصد به مدت ۴-۳ دقیقه ضدعفونی شدند. بمنظور حذف اثرات باقیمانده هیپوکلریت سدیم، گره‌ها ۸ مرتبه با آب مقطر استریل شستشو شدند. سپس هر گره به درون یک لوله پلاستیکی درب دار (لوله اپندورف) حاوی ۲۰۰ میکرولیتر آب مقطر استریل منتقل و توسط یک میله شیشه‌ای استریل کاملاً له شدند. از هر سوسپانسیون گره یک لوپ بر روی محیط کشت YMA^۱ حاوی معرف کنگورد با روش خطی کشت داده شد. پس از رشد باکتریها به مدت ۴ روز در دمای ۲۷ درجه سانتیگراد، یک کلنی مشخص باکتریهای ریزوبیوم لگومینوزارم که معمولاً حالت لعابی و بیرنگ دارند، انتخاب گردید و سپس کشت خالص باکتری از هر یک از نمونه‌ها تهیه شد. به منظور نگهداری طولانی مدت، باکتریهای خالص شده بر روی سطح شیبدار حاوی محیط YMA و کربنات کلسیم (۳ گرم در لیتر) داخل لوله آزمایش درپوش دار کشت داده شدند پس از رشد کافی باکتری در دمای ۲۷ درجه سانتیگراد، لوله‌های تهیه شده برای هر باکتری، در یخچال و در دمای ۴ درجه سانتیگراد نگهداری شدند.

ادعا شده است که تثبیت بیولوژیکی نیتروژن می‌تواند یکی از منابع اصلی تامین نیازهای نیتروژنی بشر باشد و همچنین مشکلات ناشی از مصرف کودهای شیمیایی را نیز به همراه نخواهد داشت. تثبیت بیولوژیکی نیتروژن که معمولاً یکی از اصلی ترین روش های جبران نیتروژن از دست رفته در بیلان نیتروژن می‌باشد به سه روش آزادزی، همیاری و همزیستی صورت می‌گیرد. تثبیت به روش همزیستی که عمدتاً توسط باکتریهای جنس ریزوبیوم و گیاهان جنس بقولات صورت می‌گیرد از اهمیت ویژه ای برخوردار است و میزان تثبیت بیولوژیکی نیتروژن به روش همزیستی رادرسطح جهان سالانه ۹۰ میلیون تن تعیین کرده اند (۱۱).

از طرف دیگر، فسفر مانند نیتروژن یکی از ضروری ترین و پر مصرف ترین عناصر غذایی مورد نیاز گیاهان می‌باشد. از آن جایی که فسفر در ساختار بسیاری از بیومولکولها نظیر اسید دزکسی ریبونوکلیک، فسفولیپیدها و آدنوزین تری فسفات و همچنین در فرآیند ذخیره و انتقال انرژی در گیاهان دخالت دارد لذا این عنصر نقش بسیار مهمی برای تمامی اشکال حیات ایفا می‌کند. میزان کل فسفر در خاکها بسیار متغیر است و از گستره ۲۰۰ کیلو گرم در هکتار در خاکهای شنی تا ۲۰۰۰ کیلو گرم در خاکهای حاصله از سنگهای بازی تغییر می‌کند. میزان فسفر در محلول خاک معمولاً بطور طبیعی یک میلی گرم در کیلو گرم و گاهی حتی کمتر از آن نیز می‌باشد که نصف این مقدار ممکن است از تجزیه مواد آلی یا تجزیه سلولهای مرده حاصل شده باشد. کمبود فسفر می‌تواند تاثیر بسیار زیادی در رشد و نمو گیاه داشته باشد. هیدرولیز فسفاتهای آلی که توسط آنزیم فسفاتاز صورت می‌گیرد قابلیت جذب این عنصر حیاتی را افزایش می‌دهد. گزارشات زیادی وجود دارد که منشاء آنزیم‌های فسفاتاز را میکروبی می‌دانند (۶ و ۱۲) و نقش باکتریهای نظیر ساشیا، باسیلوس ها، سودوموناس‌ها و ریزوبیومها در تولید آنزیم فسفاتاز اثبات شده است (۱ و ۵). بنابر این باکتریهای ریزوبیوم یک نقش دو گانه بسیار مهم در تامین دو عنصر

1- Yeast Manitol Agar

آزمون تلقیح گیاه میزبان

آزمون تلقیح گیاه میزبان با ۹۹ سویه جدا شده باکتریهای ریزوبیوم بمنظور تایید فرآیند خالص سازی انجام شد. برای هر کدام از جدایه‌های جدا شده تعداد سه ارلن مایر ۱۰۰ میلی لیتری حاوی ۷۵ میلی لیتر محلول غذایی فاقد ازت (۱۳) با آگار ۱ درصد تهیه شد. پس از استریل کردن محیطهای کشت بذور جوانه دار شده باقلا به درون ارلن منتقل و با یک میلی لیتر از سوسپانسیون هر یک از سویه های جدا شده تلقیح شدند. در طی دوره رشد گیاه، شدت روشنایی ۱۰۰۰۰ لوکس شمع به مدت ۱۴ ساعت، دمای روزانه و شبانه به ترتیب ۲۶ و ۱۸ درجه سانتیگراد انتخاب شد (۱۳).

توان حل فسفات معدنی و آلی جدایه‌های ریزوبیوم در محیط کشت جامد

برای ارزیابی توان حل فسفات معدنی سویه‌های ریزوبیومی از ۴ محیط کشت YMA، YGA، YMGA، و محیط (SP) با pH تنظیم شده (۷/۲) استفاده گردید. YMA رایج ترین محیط کشت اختصاصی برای ریزوبیومها است که در این تحقیق منبع فسفر و پتاسیم (K_2HPO_4) با یک منبع فسفاتی نامحلول تری کلسیم فسفات ($Ca_3(PO_4)_2$) به مقدار ۲/۵ گرم در لیتر و منبع پتاسیم بصورت کلرور پتاسیم (KCl) به مقدار ۰/۱ گرم در لیتر، جایگزین گردید. منبع کربن چهار محیط کشت به ترتیب مانیتول، گلوکز و ترکیب این دو (۵۰ درصد گلوکز + ۵۰ درصد مانیتول) و گلوکز بود. محیطهای کشت استریل در هر ظرف به ۴ قسمت مساوی علامت گذاری شد و هر قسمت با ۵ میکرولیتر سوسپانسیون هر یک از سویه‌ها در ۴ تکرار تلقیح گردید. ظروف پتری در دمای ۲۷ درجه سانتیگراد نگهداری شدند و پس از مدت ۱۰ و ۳۰ روز قطر کلنی‌ها و قطر هاله‌های اطراف آنها در هر تکرار اندازه گیری و میانگین چهار تکرار برای هر سویه تعیین گردید.

برای آزمون فسفر آلی از محیط کشت IHP-Sperber (۱۱) با pH تنظیم شده روی ۷/۲ استفاده شد. منبع فسفر آلی در این محیط کشت، اینوزیتول هگزا فسفات به مقدار ۲/۵ گرم در لیتر به جای $Ca_3(PO_4)_2$ انتخاب شد.

توان حل فسفات معدنی جدایه‌های ریزوبیوم در محیط کشت مایع

تعداد ۱۰ جدایه از بین جدایه‌های فوق انتخاب و در ۱۵ میلی لیتر محیط کشت مایع حاوی فسفر مایع بمدت سه روز در دمای ۲۷ درجه سانتیگراد با سه تکرار کشت شدند. سوسپانسیون باکتریهای رشد یافته در درون لوله‌های آزمایش با ۱۲۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفوژ شدند. میزان فسفر در سوسپانسیون صاف شده با کتری به کمک اسپکتروفتومتر در طول موج ۸۸۲ نانومتر تعیین شد.

مطالعه کارآیی همزیستی

بررسی کارآیی همزیستی ۴۵ سویه ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسیه با گیاهان باقلا وارپته برکت در ظروف کشت معروف به لئوناردو جار انجام شد (۱۳). این آزمون در قالب طرح بلوکهای کامل تصادفی به صورت فاکتوریل شامل ۴۵ سویه باکتری، یک تیمار نیتروژنی (۷۰ میلی گرم نیتروژن در لیتر) و تیمار شاهد (بدون تلقیح و بدون نیتروژن) با ۴ تکرار انجام گرفت.

در این آزمایش، از مخلوط مساوی شن سفید با قطر ۴-۲ میلی متر و پرلیت برای تهیه بستر کشت استفاده شد. ذرات رس، سیلت ریز، مواد آلی با الک و شستشو جدا شدند. پوشش‌های کربناتی شن نیز بکمک محلول اسید کلریدریک ۲ نرمال شستشو و حذف شدند. فیتله‌های استفاده شده در تمام اجزاء جارها با محلول هیپوکلریت سدیم ضدعفونی و تمامی جارها در اتوکلاو استریل شدند. بذور جوانه دار شده باقلا در هنگام کاشت با یک میلی لیتر مایه تلقیح از هر یک

1- Yeast Glucose Agar

2- Yeast Mannitol Glucose Agar

شدند. تایید نهایی فرایند جداسازی باکتریهای ریزوبیوم از گره‌ها معمولا با آزمون آلوده سازی گیاه میزبان صورت می‌گیرد. برای انجام این آزمون از وارسته برکت بعنوان گیاه میزبان استفاده گردید. تشکیل و ظهور گره در گیاهان میزبان پس از تلقیح با هر یک از سویه‌ها پس از گذشت یک د وره ۲۱ روزه مورد بررسی و مطالعه قرار گرفتند. از ۹۹ سویه جدا شده از گره‌های گیاه میزبان تعداد ۷۹ سویه تایید شدند. این سویه‌ها بدون استثناء در هر سه تکرار گیاهان میزبان تولید گره کردند. از بین جدایه‌های تایید شده، ۴۵ جدایه (۲۵ جدایه از نیشابور و ۲۰ جدایه از گرگان) برای آزمون کارایی همزیستی و توانایی حل فسفات انتخاب گردیدند. جدایه‌های انتخاب شده در جدول ۱ مشخص شده اند. بقیه جدایه‌ها از آزمایش حذف شدند. کلیه ۴۵ جدایه انتخاب شده سبب رشد خوب در هر سه تکرار گیاه میزبان شده بودند. اگر چه در این مرحله هدف اصلی گره دار شدن گیاه میزبان بمنظور تایید باکتریهای ریزوبیوم بوده است.

سویه‌های باکتری تلقیح شدند. شرایط نگهداری گیاهان مشابه آزمون تلقیح بود. پس از سه ماه، وزن خشک اندام هوایی اندازه گیری و کارآیی سیستم همزیستی برای سویه‌های مختلف با استفاده از رابطه زیر تعیین گردید:

$$SE = (W_i - W_u) / (W_n - W_u) \times 100$$

SE = کارآیی سیستم همزیستی در هر سویه

W_i = وزن خشک اندام هوایی گیاه تلقیح شده با سویه ریزوبیومی

W_u = وزن خشک اندام هوایی گیاه در تیمار شاهد

W_n = وزن خشک اندام هوایی گیاه در تیمار کود نیتروژن

نتایج و بحث

در اولین مرحله تعداد ۱۰۵ باکتریهای ریزوبیوم از گره‌ها جدا و خالص سازی شدند. در پایان این بخش از آزمایش، کلنی‌های ۶ جدایه که مشکوک به آلودگی بودند از آزمایش حذف شدند. تعداد ۹۹ جدایه دیگر (۴۲ جدایه از منطقه گرگان و ۵۷ جدایه از منطقه نیشابور) برای مرحله بعد انتخاب

جدول ۱: نتایج آزمون تلقیح گیاه میزبان باقلا (وارسته برکت) با ۹۹ سویه‌های جدا شده ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسیه از مناطق نیشابور و گرگان با سه تکرار

شماره	جدایه‌های نیشابور	تکرار I	تکرار II	تکرار III	رشد گیاه	شماره	جدایه‌های گرگان	تکرار I	تکرار II	تکرار III	رشد گیاه
	R1N	-	-	-	ضعیف	۱	R4G	-	-	-	ضعیف
	R2N	-	-	-	ضعیف	۲	R5G	-	-	-	ضعیف
	R3N	-	-	-	ضعیف	۳	R6G	-	-	-	ضعیف
	R7N	-	-	-	ضعیف	۴	R46G	+	+	+	متوسط
	R8N	-	-	-	ضعیف	۵	R47G	+	+	+	متوسط
	R9N	-	-	-	ضعیف	۶	R48G	+	+	+	متوسط
	R10N	-	-	-	ضعیف	۷	R49G	+	+	+	متوسط
	R11N	-	-	-	ضعیف	۸	R50G	+	+	+	خوب
	R12N	-	-	-	ضعیف	۹	R51G	+	+	+	متوسط
	R13N	-	-	-	ضعیف	۱۰	R52G	+	+	+	متوسط
	R14N	-	-	-	ضعیف	۱۱	R53G	+	+	+	متوسط
	R15N	-	-	-	ضعیف	۱۲	R54G	+	+	+	خوب

شماره	جدایه‌های نیشابور	تکرار I	تکرار II	تکرار III	رشد گیاه	شماره	جدایه های گرگان	تکرار I	تکرار II	تکرار III	رشد گیاه
	R16N	-	-	-	ضعیف	۱۳	R55G	+	+	+	متوسط
	R17N	-	-	-	ضعیف	۱۴	R56G	-	-	-	ضعیف
	R18N	-	-	-	ضعیف	۱۵	R57G	+	+	+	خوب
	R19N	-	-	-	ضعیف	۱۶	R59G	+	+	+	خوب
	R20N	+	+	-	متوسط	۱۷	R60G	+	+	+	خوب
	R21N	+	+	+	خوب	۱۸	R61G	+	+	+	متوسط
	R22N	+	+	+	خوب	۱۹	R62G	+	+	+	متوسط
	R23N	+	+	+	خوب	۲۰	R63G	+	+	+	خوب
	R24N	+	+	+	خوب	۲۱	R64G	+	+	+	خوب
	R25N	+	+	+	خوب	۲۲	R65G	+	+	+	خوب
	R26N	+	+	+	متوسط	۲۳	R66G	+	+	+	خوب
۲۴	R27 N	+	+	+	خوب	۲۴	R67G	+	+	+	خوب
۲۵	R28 N	+	+	+	خوب	۲۵	R68G	+	+	+	خوب
۲۶	R29N	+	+	+	خوب	۲۶	R69G	+	+	+	خوب
۲۷	R30N	+	+	+	خوب	۲۷	R70G	+	+	+	متوسط
۲۸	R31N	+	+	+	متوسط	۲۸	R71G	+	+	+	متوسط
۲۹	R32N	+	+	+	خوب	۲۹	R72G	+	+	+	متوسط
۳۰	R33N	+	+	+	خوب	۳۰	R73G	+	+	+	خوب
۳۱	R34N	+	+	-	متوسط	۳۱	R74G	+	+	+	متوسط
۳۲	R35N	+	+	+	خوب	۳۲	R76G	+	+	+	خوب
۳۳	R36N	+	+	+	خوب	۳۳	R77G	+	+	+	خوب
۳۴	R37N	+	+	+	متوسط	۳۴	R78G	+	+	+	متوسط
۳۵	R38N	+	+	+	متوسط	۳۵	R79G	+	+	+	متوسط
۳۶	R39N	+	+	+	متوسط	۳۶	R80G	+	+	-	متوسط
۳۷	R40N	+	+	+	خوب	۳۷	R81G	+	+	+	خوب
۳۸	R41N	+	+	+	خوب	۳۸	R82G	+	+	+	متوسط
۳۹	R42N	+	+	+	خوب	۳۹	R83G	+	+	+	خوب
۴۰	R43N	+	+	+	خوب	۴۰	R84G	+	+	+	خوب
۴۱	R44N	+	+	+	خوب	۴۱	R85G	+	+	+	خوب
۴۲	R45N	+	+	+	خوب	۴۲	R102G	+	+	+	خوب
۴۳	R58N	+	+	+	خوب						
۴۴	R75N	+	+	+	متوسط						
۴۵	R87 N	+	+	+	خوب						
۴۶	R89 N	+	+	+	متوسط						
۴۷	R90 N	+	+	+	خوب						
۴۸	R91N	+	+	+	متوسط						

شماره	شماره	رشد گیاه	تکرار I	تکرار II	تکرار III	جدایه‌های نیشابور	شماره
۴۹	R93N	متوسط	+	-	-		
۵۰	R94N	متوسط	+	+	-		
۵۱	R95 N	خوب	+	+	+		
۵۲	R98N	خوب	+	+	+		
۵۳	R99N	خوب	+	+	+		
۵۴	R100N	متوسط	+	+	-		
۵۵	R101N	متوسط	+	+	-		
۵۶	R104N	خوب	+	+	+		
۵۷	R105N	متوسط	+	+	+		

شماره جدایه‌هایی که پررنگ شده، جدایه‌های انتخاب شده برای آزمون توان همزیستی و حل فسفات می‌باشد

کرده است. میانگین قطر کلنی‌ها در محیط‌های کشت YGA و YMGA تقریباً مشابه بودند. روند کلی تغییرات قطر کلنی‌ها در بین جدایه‌های منطقه نیشابور مشابه جدایه‌های گرگان بود با این تفاوت که جدایه‌های نیشابور در محیط کشت YMA بیشترین قطر کلنی را دارا نبودند. بطور کلی محیط کشت YMA معمولاً محیط کشت عمومی برای اکثر باکتریهای ریزوبیوم می‌باشد و بنظر می‌رسد که قند مانیتول بعنوان یک منبع گرینی برای مطالعه توانایی حل فسفات مناسب نباشد زیرا باکتریها با مصرف آن تولید پلی ساکاریدهای خارج سلولی زیادی میکنند که این امر ممکن است مانع تشخیص هاله اطراف کلنی‌ها گردد. کلیه جدایه‌های ریزوبیوم لگومینوزرام بیوار و یسیه توانایی حل فسفات آلی را داشتند (جدول ۲). یعنی زمانی که هگزا اینوزیتول فسفات بعنوان یک منبع فسفر آلی برای جدایه‌ها انتخاب گردید هاله در اطراف کلنی‌ها تشکیل شد. نسبت قطر هاله به کلنی از ۱/۲۱ تا ۱/۸۵ میلیمتر متغیر بود. نکته جالب توجه دیگر این است که میانگین قطر هاله به کلنی برای جدایه‌های گرگان و نیشابور تقریباً مساوی (۱/۴۲) بودند. معمولاً انحلال فسفاتهای آلی یا معدنی شدن فسفر آلی غالباً توسط آنزیمهای فسفاتاز که فسفویدرولازها نامیده می‌شوند انجام می‌گیرد (۸). عبد الله (۱) نشان داد که جدایه‌های

نتایج حاصله از آزمون توانایی حل فسفات معدنی و آلی در بین ۲۵ جدایه ریزوبیوم لگومینوزارم جدا شده از منطقه نیشابور و ۲۰ جدایه از منطقه گرگان نشان داد که هیچکدام از جدایه‌های گرگان یا نیشابور توانایی حل فسفات معدنی را در شرایط آزمایش نداشتند. عبارت دیگر هیچگونه هاله ای در اطراف کلنی‌های باکتریهای ریزوبیوم که بر روی محیط کشتهای YMA، YGA، YMGA، و محیط اسپربر (SP) رشد داده شده بودند مشاهده نشد (جدول ۲). مکانیزمهای انحلال فسفاتهای معدنی توسط باکتریها مورد مطالعه قرار گرفته است. تولید اسیدهای آلی توسط باکتریها از جمله باکتریهای ریزوبیوم اثبات شده است (۱۰).

معمول ترین اسید آلی تولید شده توسط اغلب باکتریها اسید گلو کونیک است که بعنوان مهمترین عامل در انحلال فسفاتهای معدنی شناخته شده است و باکتریهای ریزوبیوم هم توانایی تولید آن را دارا می‌باشند (۲). اما در این آزمایش هیچکدام از جدایه‌ها در شرایط آزمایش توانایی حل فسفات معدنی را بر روی محیط کشت جامد نشان ندادند. قطر کلنی‌های جدایه‌های گرگان در محیط کشت YMA بیشترین و بر روی محیط کشت اسپربر کمترین مقدار را داشتند. علیخانی (۲) نیز نتایج کاملاً مشابهی را در رابطه با مقایسه رشد کلنی‌ها در دو محیط کشت YMA و اسپربر گزارش

ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسبه توانایی تولید هر دو نوع
 آسیدهای آلی توسط جدایه‌های باکتریهای ریزوبیوم که عامل
 آنزیم فسفاتاز اسیدی و قلیایی را دارا می‌باشند. البته تولید
 اصلی در انحلال فسفاتهای معدنی بشمار می‌روند توسط

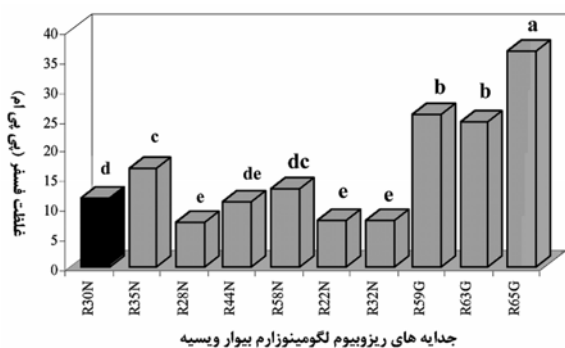
جدول ۲: نتایج آزمون توانایی حل فسفات معدنی و آلی (نسبت هاله به کلنی به میلی‌متر) ۴۵ سویه‌های جدا شده ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار
 ویسبه، حروف C و N در انتهای شماره مربوط به نقطه گرگان و نیشابور

جدایه	YMA	YGA	YMGA	SP	HIP-SP	جدایه	YMA	YGA	YMGA	SP	HIP-SP
R65G	۰/۱۱*	۰/۱۱	۰/۱۴	۰/۹	۱/۴۴*	R30N	۰/۱۱	۰/۱۲	۰/۱۴	۰/۸	۱/۵۵
R59G	۰/۱۱	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۱	۱/۴۴	R44N	۰/۱۱	۰/۱۱	۰/۱۳	۰/۸	۱/۵۷
R64G	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۹	۱/۵۷	R58N	۰/۱۵	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۸	۱/۵۷
R67G	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۸	۱/۶۹	R32N	۰/۱۱	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۹	۱/۴۶
R84G	۰/۱۰	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۸	۱/۴۷	R22N	۰/۱۲	۰/۱۲	۰/۱۳	۰/۸	۱/۵۵
R66G	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۱۱	۰/۷	۱/۸۵	R28N	۰/۱۰	۰/۱۲	۰/۱۳	۰/۸	۱/۵۷
R57G	۰/۱۵	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۹	۱/۴۷	R35N	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۱	۱/۱۴
R63G	۰/۱۲	۰/۱۳	۰/۱۵	۰/۱۱	۱/۲۵	R41N	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۸	۱/۴۷
R85G	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۱۲	۰/۸	۱/۵۷	R24N	۰/۱۲	۰/۱۴	۰/۱۵	۰/۹	۱/۴۶
R68G	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۸	۱/۳۶	R104N	۰/۱۲	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۹	۱/۸۴
R73G	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۹	۱/۳۵	R25N	۰/۱۲	۰/۱۰	۰/۱۱	۰/۱۱	۱/۴۳
R69G	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۸	۱/۳۳	R90N	۰/۱۱	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۰	۱/۴۳
R54G	۰/۱۵	۰/۱۴	۰/۱۵	۰/۷	۱/۴۷	R42N	۰/۱۱	۰/۱۲	۰/۱۳	۰/۹	۱/۲۸
R83G	۰/۱۱	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۸	۱/۴۴	R27N	۰/۱۲	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۱۱	۱/۲۵
R50G	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۵	۰/۸	۱/۳۸	R45N	۰/۱۵	۰/۱۵	۰/۱۳	۰/۷	۱/۳۸
R77G	۰/۱۲	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۹	۱/۲۹	R23N	۰/۱۱	۰/۱۱	۰/۱۲	۰/۷	۱/۳۸
R60G	۰/۱۱	۰/۱۲	۰/۱۳	۰/۱۱	۱/۳۳	R99N	۰/۱۲	۰/۱۲	۰/۱۱	۰/۸	۱/۳۶
R102G	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۱۰	۱/۲۹	R36N	۰/۱۱	۰/۱۱	۰/۱۲	۰/۷	۱/۳۳
R81G	۰/۹	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۸	۱/۲۱	R43N	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۹	۱/۴۷
R76G	۰/۱۳	۰/۱۲	۰/۱۴	۰/۹	۱/۴۷	R33N	۰/۱۱	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۱۰	۱/۳۱
						R95N	۰/۱۵	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۸	۱/۳۸
						R21N	۰/۹	۰/۱۱	۰/۱۲	۰/۷	۱/۲۱
						R98N	۰/۱۵	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۷	۱/۳۱
						R40N	۰/۱۱	۰/۱۰	۰/۱۲	۰/۹	۱/۴۳
						R29N	۰/۱۱	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۱۰	۱/۳۱
میانگین	۱۴/۱	۱۳/۲	۱۳/۵	۸/۷۵	۱/۴۳	میانگین	۱۲	۱۲/۷	۱۳	۸/۶۸	۱/۴۲

* هر عدد میانگین چهار تکرار است.

که ۱۰۰ و ۹۳ درصد از جدایه‌های ریزوبیوم لگومینوزارم
 بیوار تریفولی و ویسبه توانایی حل فسفات آلی را داشته‌اند.
 بمنظور بررسی کمی توانایی حل فسفات معدنی تعداد ۱۰
 جدایه ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسبه از بین جدایه‌های

محققین زیادی گزارش شده است (۴). علیخانی (۲) گزارش
 کرده است که جدایه‌های باکتریهای ریزوبیوم از نظر توان
 حل فسفات آلی بسیار متنوع هستند. او گزارش کرده است



شکل ۱: مقایسه میانگین‌های غلظت فسفر کل آزاد شده در سوسپانسیون ۱۰ جدایه ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسیه در محیط کشت YMB

نتایج حاصله از مطالعه کارآیی همزیستی جدایه‌های ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسیه نشان داد که اختلاف معنی داری بین جدایه‌های ریزوبیوم از لحاظ راندمان تثبیت بیولوژیکی وجود دارد (جدول ۵). کارآیی همزیستی از ۵ تا ۵۰ درصد در بین جدایه‌های جدا شده از منطقه نیشابور و از ۵ تا ۵۲ درصد در بین جدایه‌های منطقه گرگان متغیر بود. جدایه R65G بالاترین کارآیی همزیستی را نشان داد. اگر چه دو جدایه R30N و R59G اختلاف معنی داری با هم نداشتند اما این دو جدایه بعد از جدایه R65G بالاترین کارآیی همزیستی را در بین ۴۵ جدایه نشان دادند. البته با توجه به این نکته که گیاه میزبان وارسته برکت بوده است که مدت‌هاست در منطقه گرگان کشت می‌شود لذا این نتایج توجیه منطقی دارد. در منطقه نیشابور وارسته محلی باقلا کشت می‌شود که کاملاً با وارسته برکت متفاوت است. بنابراین بنظر می‌رسد که اگر از وارسته محلی باقلا منطقه نیشابور بعنوان گیاه میزبان استفاده می‌شد نتایج کاملاً متفاوتی مورد انتظار بود.

جدول ۵: تجزیه واریانس راندمان همزیستی جدایه ای ریزوبیوم با گیاه باقلا وارسته برکت

منابع تغییر	درجه آزادی	میانگین مربعات
سویه	۴۴	۶۸۸۳۵/۰۲۱**

فوق انتخاب و با سه تکرار و در محیط کشت مایع حاوی فسفات معدنی رشد داده شدند. میزان فسفر آزاد شده در محیط پس از سه روز اندازه گیری شد. نتایج حاصله از آزمایش نشان داد که میزان فسفر آزاد شده در سوسپانسیون باکتریها از نظر آماری در سطح ۵ درصد معنی دار بود (جدول ۳). بیشترین و کمترین فسفر آزاد شده به ترتیب مربوط به جدایه‌های گرگان و نیشابور بودند. جدایه R65G بیشترین توانایی حل فسفات معدنی را نشان داد. جدایه‌های R63G و R59G از نظر توانایی حل فسفات اختلاف معنی داری نداشتند (شکل ۱). هیچگونه ارتباطی بین توانایی حل فسفات آلی و حل فسفات معدنی در محیط کشت مایع در بین جدایه‌ها مشاهده نشد. البته علیخانی (۲) گزارش کرده است که نتایج حاصله از توانایی حل فسفات معدنی در محیط کشت جامد و مایع بین جدایه‌های ریزوبیومی کاملاً با یکدیگر مطابقت داشته اند. البته ذکر این نکته ضروری است که وی از محیط کشت اسپربر حاوی تری کلسیم فسفات استفاده کرده است که با محیط کشت استفاده شده در این آزمایش متفاوت است. در آزمون توانایی حل فسفات معدنی از محیط کشت YEM برای رشد باکتریهای ریزوبیوم استفاده شد.

جدول ۳: تجزیه واریانس توانایی حل فسفات معدنی ۱۰ جدایه ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسیه در محیط کشت مایع YMB^۱

منابع تغییر	درجه آزادی	میانگین مربعات
سویه	۹	۲۸۰/۵۶۷**
خطا	۲۰	۴/۸۴۳

معنی دار در سطح ۰/۵ درصد (P<0.05)

۱۱۶/۱۴

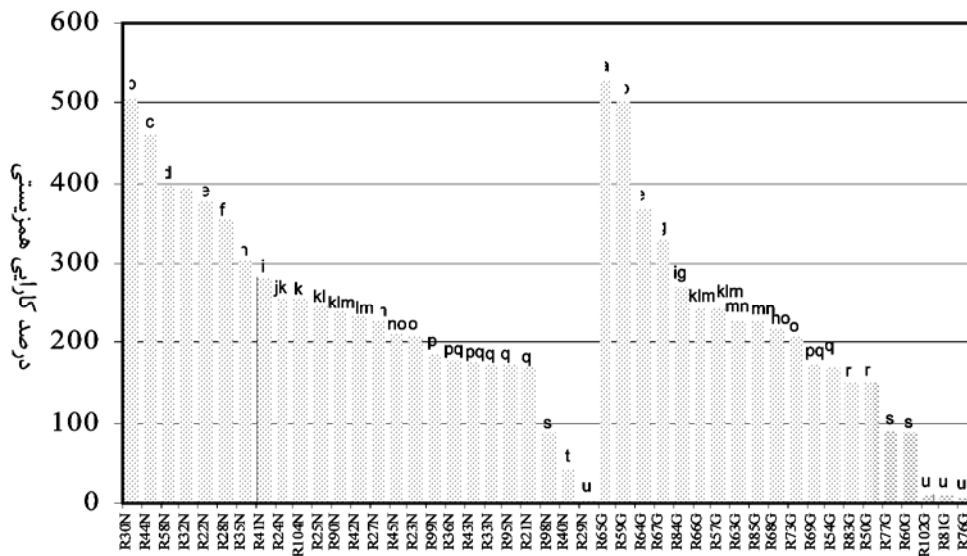
۱۳۵

خطا

معنی دار در سطح ۰/۵ درصد ($P < 0.05$)

در مجموع با در نظر گرفتن کارآیی همزیستی جدایه و توانایی حل فسفات جدایه‌های R65G, R59G از منطقه گرگان و جدایه‌های R30N, R35N و R58N از منطقه نیشابور برای آزمون توانایی تثبیت بیولوژیکی در محیط خاک در شرایط گلخانه ای توصیه می‌شود. قطعاً با توجه به نتایج حاصل از این آزمایش جدایه برتر برای هر منطقه را می‌توان شناسایی کرد.

Archive of SID



جدایه های ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسیه

شکل ۲: مقایسه میانگین کارایی همزیستی جدایه‌های ریزوبیوم لگومینوزارم بیوار ویسیه جدا شده از دو منطقه نیشابور و گرگان

سپاسگزاری

بدینوسیله از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه فردوسی مشهد که امکان انجام این تحقیق را فراهم ساختند و همچنین از پرسنل محترم آزمایشگاه بیولوژی خاک دانشکده کشاورزی کرج بخاطر مساعدت فراوان در تمامی مراحل آزمایش تشکر می‌کنیم.

منابع

- 1- Abd-Alla, M. H. 1994. Use of Organic phosphorus by *Rhizobium leguminosarum* biovar *viciae* Phosphatases. *Biology and Fertility of Soils*. 18: 216-218.
- 2- Alikhani, H., N. Saleh-Rastin, and H. Antoun. 2002. Phosphate solubilization by rhizobial strains native to Iranian Soils. Abstract Book first International meeting on microbial phosphate Solubilization, Salamanca, Spain. 16-19 July.
- 3- Gerresten, F. C. 1948. The influences of microorganisms on the phosphate uptake by the plant. *Plant and Soil*. 1: 51-81.
- 4- Ghani, A., S. S. S. Rajan, and A. Lee. 1994. Enhancement of phosphate rock solubility through biological processes. *Soil Biology and Biochemistry*. 26:127-136.
- 5- Gügi, B., N. Orange, F. Hellio, J. F. Burini, C. Guillou, F. Leriche, and J. F. Guespin-Michel. 1991. Effect of Growth temperature on several exported enzyme activities in the psychrotropic bacterium *Pseudomonas fluorescens*. *Journal of Bacteriology*. 173: 3814-3820.
- 6- Kirchner, M. G., A. G. Wollum, and L. D. Kong. 1993. Soil Microbial population and activities in reduced chemical input agroecosystems. *Soil Science Society American Journal*. 57, 1289-1295.

- 7- Peix, A., A. A. Rivas-Boyer, P.F. Mateos, C. Rodriguez-Barruceo, E. Martinez-Molina, and E. Velazquez. 2001. Growth promotion of chickpea and barley by a phosphate Solubilizing strain of *Mesorhizobium mediterraneum* under growth chamber conditions. *Soil Biology and Biochemistry*. 33: 103-110.
- 8- Rodriguez, H., and R. Fraga. 1999. Phosphate solubilizing bacteria and their role in plant growth promotion. *Biothecnology dvances*. 17: 319-339.
- 9- Somasegaran, P., and H. J. Hoben. 1994. *Handbook for Rhizobia, Methods in Legum-Rhizobium Technology*. Springier-Verlay. New York.
- 10- Sperber, J. I. 1958. Solution of apatite by soil microorganisms producing organic acids. *Australian Journal of Agricultural Research*. 9: 778-781.
- 11- Stacey, G., R. H. Burris, and H. J. Evans. 1992. *Biological Nitrogen Fixation*. Chapman and hall, New York.
- 12- Van Rossum, D., A. Muyotcha, and H. W. Van Verseveld. 1995. Siderophore production by *Baryrhizobium* spp strain nodulating groundnut, *Plant and Soil*. 163: 177-187.
- 13- Vincent, J. M. 1970. *A Manual for the Practical Study of the Root-Nodule Bacteria*. IBP Handbook, No. 15. Blackwell. Sci. Oxford.

Archive of SID

The study of symbiotic and phosphate solubility efficiency of *Rhizobium leguminosarum* bv. *Viciae*

M. Ghazaian , A. Lakzian, H. A. Alikhani, Gh. H. Haghnia⁵

Abstract

Symbiotic and phosphate solubility efficiency of 45 isolates of *Rhizobium leguminosarum* b.v. *viciae* isolated from Gorgan and Nyshabour were investigated in the laboratory conditions. The results showed that all isolates did not have the ability of inorganic phosphate solubility in solid media but they showed it in liquid media. All isolates had the ability of organic phosphate solubility. Isolates of *R. leguminosarum* biovar *viciae* had different symbiotic efficiency and it ranged from 5 to 500 % among them. Isolates R65G and R59G isolated from Grogan and R30N isolated from Nyshabour showed the most symbiotic efficiency. Regarding the results of organic and inorganic phosphate solubility and symbiotic efficiency, isolates of R65G, R59G and R30N were selected as superior ones in this experiment.

Key words: *Rhizobium leguminosarum*, phosphate solubility, symbiotic efficiency.

SID



ابزارهای پژوهش



سرویس ترجمه تخصصی



کارگاه‌های آموزشی



بلاگ مرکز اطلاعات علمی



سامانه ویراستاری STES



فیلم‌های آموزشی

سامانه ویراستاری (ویرایش متون فارسی، انگلیسی، عربی)

کارگاه‌ها و فیلم‌های آموزشی مرکز اطلاعات علمی



روش تحقیق کمی

روش تحقیق کمی



آموزش مهارت‌های کاربردی در تدوین و چاپ مقالات ISI

آموزش مهارت‌های کاربردی در تدوین و چاپ مقالات ISI



آموزش نرم افزار Word برای پژوهشگران

آموزش نرم افزار Word برای پژوهشگران