

بررسی امکان کنترل بیولوژیک بیماری مرگ گیاهچه چغندر قند به وسیله

جدایه‌هایی از *Trichoderma harzianum* Rifai

Investigation on biological control of sugar beet damping-off disease
by some isolates of *Trichoderma harizanum* Rafai

مأده شهری طبرستانی^۱، ماهرخ فلاحتی رستگار^۲، بهروز جعفرپور^۳ و حمید روحانی

م. شهری طبرستانی، م. فلاحتی رستگار، ب. جعفرپور و ح. روحانی. ۱۳۸۴. بررسی امکان کنترل بیولوژیک بیماری مرگ گیاهچه چغندر قند بوسیله جدایه‌هایی از *Trichoderma harzianum* Rifai. چغندر قند ۲۱(۱): ۷۵-۵۷

چکیده

با توجه به قدرت بالای آنتاگونیستی قارچ *Trichoderma harzianum*، پنج جدایه *T.h.K*، *T.h.BI*، *T.h.Mo*، *Var33* و تربت *VI* انتخاب و اثر آن در شرایط آزمایشگاه و گلخانه بر بیماری مرگ گیاهچه چغندر قند ناشی از *Rhizoctonia solani* مطالعه شد. قدرت آنتاگونیستی جدایه‌های *T. harzianum* به صورت کشت دو طرفه روی PDA در کشت همزمان، کشت ۴۸ ساعته و ۹۶ ساعته *R. solani* بررسی شد و مشخص شد کلیه جدایه‌های *T. harzianum* می‌توانند پس از متوقف کردن رشد میسلومی *R. solani* کلنی آن را به طور کامل کلنیزه و بر روی آن اسپرزای کنند. در هر سه آزمایش، جدایه *T.h.K* در مقایسه با سایر جدایه‌ها، در زمان کوتاه‌تری کلنی *R. solani* را کلنیزه کرد. بررسی‌های میکروسکوپی نحوه تأثیر جدایه‌های *T. harzianum* روی *R. solani* نشان داد این جدایه‌ها با پیچش هیفی، نفوذ و متلاشی کردن هیف، رشد آن را متوقف کرده و در نهایت باعث از بین رفتن آن می‌شوند. متابولیت‌های فرار جدایه‌های *T. harzianum*، اثر بازدارندگی قابل‌توجهی روی رشد میسلومی قارچ عامل بیماری داشتند که در این میان جدایه *T.h.BI* با ۸۹/۶۳ درصد، بیشترین اثر بازدارندگی را از خود نشان داد. در بررسی اثر بازدارندگی پنج غلظت (۳۰-۲۵-۲۰-۱۵-۱۰ درصد) متابولیت‌های مایع خارج سلولی جدایه‌های *T. harzianum* در جلوگیری از رشد میسلومی *R. solani* مشخص شد، متابولیت‌های مایع خارج سلولی هیچ یک از جدایه‌ها در غلظت‌های به کار رفته، تأثیر معنی‌داری در رشد میسلومی *R. solani* نداشتند. در آزمایش‌های گلخانه‌ای مشخص شد، پوشش دادن بذر چغندر قند با عوامل آنتاگونیست یا اضافه کردن آن‌ها به خاک بر میزان مرگ و میر گیاهچه‌ها در فاصله ۳۰ روز پس از کاشت، تأثیر چشمگیری در مقایسه با شاهد آلوده دارد و از این نظر، بین جدایه‌ها تفاوت معنی‌داری وجود داشت. در مجموع، جدایه‌های *T.h.K* و *Var33* در روش محلول پاشی خاک، بهترین اثر را در کنترل بیماری داشتند.

۱- کارشناس ارشد بیماری شناسی گیاهی

۲- عضو هیئت علمی دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد

۳- عضو هیئت علمی دانشکده کشاورزی دانشگاه بوعلی سینا همدان

جهت تهیه فایل ورد این مقاله به سایت DaneshResan.com مراجعه نمایید و عنوان مقاله را جستجو کنید

بیش از ۲ میلیون مقاله فارسی در این سایت موجود میباشد

بررسی اسکن کردن بیسوریت بیماری مرگ گیاهچه

- ۱۱

واژه های کلیدی: کنترل بیولوژیکی، مرگ گیاهچه چغندر قند،
Rhizoctonia solani، *Trichoderma harzianum*

مقدمه

P. aphanidermatum بیشتر موجب فساد بذر و مرگ گیاهچه قبل از ظهور می‌شود، در حالی‌که اکثر گیاهچه‌های آلوده به قارچ *R. solani* از خاک خارج می‌شوند (احمدی‌نژاد ۱۳۵۲). *R. solani* از مهم‌ترین عوامل بیماری‌زای مرگ گیاهچه چغندر قند است. پوسیدگی توسط این قارچ از مرحله گیاهچه‌ای شروع می‌شود و می‌تواند تا مرحله پیشرفته رشد گیاه نیز ادامه یابد و موجب مرگ کامل گیاه شود. در ایران، نخستین بار در سال ۱۳۴۵ بیماری‌زایی این قارچ روی چغندر قند به اثبات رسید و به‌عنوان عامل مرگ گیاهچه چغندر قند معرفی شد (احمدی‌نژاد ۱۳۵۲). قارچ *R. solani* خاکزی است که با تولید توده‌های متراکم و سخت میسلیمی در خاک موجب بقای ساپروفیتی و

گیاهچه‌های چغندر قند معمولاً به وسیله قارچ‌های بیماری‌زای جنس‌های *Phytophthora*، *Phoma*، *Pythium*، *Rhizoctonia*، *Aphanomyces* و *Sclerotium*، *Fusarium* و *Polymyxa* مورد حمله قرار می‌گیرند (Tarek and Moussa 2002). گری (Gray 1995) طی تحقیقی که در سال‌های ۱۹۹۲ تا ۱۹۹۴ روی عوامل ایجاد کننده مرگ گیاهچه چغندر قند در ایالت وایومینگ انجام داد، توانست قارچ‌های *Rhizoctonia solani*، *Pythium ultimum* و *Fusarium sp.* را در هر سه سال و قارچ‌های *Phoma betae*، *Phytophthora drechsleri*، *Rhizopus sp.* و *Aphanomyces cochlioides* را فقط در یک سال زمان اجرای تحقیق از گیاهچه‌های آلوده چغندر قند جداسازی کند. از شایع‌ترین عوامل مرگ و میر گیاهچه چغندر قند در ایران *R. solani* و *P. aphanidermatum* است. قارچ

خاکزاد گیاهی محافظت می‌کند. همچنین برخی از این عوامل مانند بعضی از جدایه‌های *T. harzianum* می‌توانند باعث افزایش رشد و عملکرد گیاهان شوند (Harman et al. 1989) و (Papavizas 1985). حسن‌زاده (۱۳۷۱) اعلام کرد، *T. harzianum* در خاک تیمار شده با این قارچ، با تولید فاکتورهای محرک رشد موجب افزایش رشد گیاهچه‌های گوجه‌فرنگی و توتون می‌شود. علاوه بر آن، تاکنون گزارش‌های متعددی مبنی بر افزایش رشد گیاهان در حضور *T. harzianum* ارائه شده است. دنیس و وبستر (Dennis and Webster 1971) گزارش کردند، گونه‌های تریکودرما با تولید ترکیبات آنتی‌بیوتیکی فرار و غیرفرار از رشد قارچ‌های مختلف ممانعت می‌نمایند. به عقیده آبادا و چت (Abada 1994 and Chet 1998)، *T.*

گسترش خود می‌شود. علی‌رغم تأثیر نسبی پاره‌ای از مواد شیمیایی در کنترل این بیماری، کاربرد ترکیبات شیمیایی جهت مهار بیماری، از نظر اقتصادی و زیست‌محیطی قابل توجیه نیست. بدین جهت تصور می‌شود کنترل بیولوژیکی یکی از روش‌های مناسب مبارزه با این بیماری باشد (Gray and Gerik 1998).

T. harzianum قارچی است که تقریباً در هر خاکی حضور دارد و نسبت به قارچ‌های دیگر خاصیت آنتاگونیست دارد (Chet 1998). گونه‌های مختلف جنس تریکودرما در طیف وسیعی از آزمایش‌های گلخانه‌ای و مزرعه‌ای به‌عنوان عوامل بیوکنترل مؤثر شناخته شده‌اند. این عوامل آنتاگونیست با کلنیزه کردن سیستم ریشه گیاه، آن را در برابر آلودگی به بیمارگرهای

بر قارچ *R. solani* (عامل مرگ گیاهچه و پوسیدگی بذر لوبیا) بررسی کردند. آنها گزارش نمودند اضافه کردن اسپور جدایه‌هایی از این قارچ آنتاگونیست به میزان 10^7 اسپر به هر گرم خاک گلدان آلوده به *R. solani* و کاشت بذر لوبیا در آن (در شرایط گلخانه)، در مقایسه با تیمارهای ضد عفونی بذر با قارچ‌کش‌های بنومیل، تیابندازول و کاربوکسین، در کنترل بیماری مؤثرتر بود. این بررسی در مزرعه نیز انجام شد که در نتیجه آن، جدایه‌هایی از *T. harzianum* در مقایسه با تیمار شاهد آلوده به *R. solani*، ۵۳ درصد مرگ گیاهچه لوبیا را کاهش داد. آبادا (Abada 1994) گزارش کرد، *T. harzianum* به میزان قابل ملاحظه‌ای بوته میری، پوسیدگی ریشه و شدت پوسیدگی ریشه چغندر قند را در شرایط گلخانه و مزرعه

harzianum به عنوان یک میکوپارازیت، میزبان خود را از دور شناسایی می‌کند و خود را به قارچ بیماری‌زا می‌چسباند و آنزیم‌های لایتیک (Lytic) خارج سلولی نظیر پروتئاز، کیتیناز، بتا ۱ و ۳- گلوکاناز و یا لیپاز ترشح می‌کند. این آنزیم‌ها باعث درهم شکستن دیواره سلولی و تجزیه ریشه قارچ می‌شوند. *T. harzianum* از جمله آنتاگونیست‌های بسیار مهاجمی است که سرعت رشد، قدرت رقابت و بقای ساپروفیتی بالایی دارد. روحانی و همکاران (۱۳۶۹) اثر جدایه‌های *T. harzianum* را روی قارچ *R. solani* (عامل پوسیدگی جوانه و استولن سیبزمینی) بررسی و تأثیر مثبت آن را در کاهش بیماری گزارش کردند. بازگیر و اخوت (۱۳۷۵) اثر چند جدایه *T. harzianum* را

بسیار بالای استرین T22. *T. harzianum* در برابر بیماری از قارچ‌های بیماری‌زای گیاهی (*Botrytis* و *Rhizoctonia solani*) (*cinerea*, *Pythium ultimum*) پروتئین‌هایی از این استرین که قابلیت بیوتکنولوژیکی برای استفاده صنعتی و تجاری داشتند، شناسایی شدند. با به‌کارگیری این ترکیبات می‌توان مقاومت سیستمیک را به گیاه القا کرد. آن‌ها نشان دادند، پاره‌ای از ترکیبات پروتئینی در تعامل این استرین با قارچ‌های بیماری‌زا تولید می‌شوند. سیلینتو و همکاران (Ciliento et al. 2003) اعلام کردند به کارگیری گونه‌های تریکودرما در کشاورزی نه تنها اثر بازدارندگی مستقیمی بر قارچ‌های بیماری‌زای گیاهی دارند بلکه با بهبود قدرت گیاه، تحمل آن را نسبت به تنش‌های

کاهش می‌دهد و هم‌چنین باعث افزایش وزن ریشه در مزرعه می‌شود. در آزمایش‌های مزرعه‌ای که توسط تارک و موسی (Tarek and Moussa 2002) به منظور بررسی امکان کنترل بیلوزیک *R. solani* چغندر قند انجام شد، در بین گونه‌های مختلف قارچی و باکتریایی بکار رفته، گونه *T. harzianum* بهترین اثر را در مقایسه با سایر تیمارها در کنترل این بیماری نشان داد.

طبق اعلام

آمبروزینو و همکاران (Ambrosino et al. 2004) گونه‌های تریکودرما به‌عنوان عوامل بیوکنترل و اصلاح‌کننده خاک به صورت تجاری وارد بازار شده‌اند که در نتیجه آن، به‌کارگیری ترکیبات شیمیایی و عواقب ناشی از کاربرد آن‌ها (وجود بقایای آن‌ها در مواد غذایی)، کاهش یافته است. با توجه به اثرات آنتاگونیستی

مواد و روشها

۱- آزمون بیماری‌زایی *R.*

solani

جدایه‌ای از *R. solani* جدا شده از گیاهچه‌های بیمار جمع‌آوری شده از مزارع حومه مشهد با گروه آناستموزی AG-4، دریافتی از مهندس احمد عباسی (عضو هیئت علمی مرکز تحقیقات آفات و بیماری‌های گیاهی خراسان) در آزمایش‌های بیماری‌زایی مورد استفاده قرار گرفت. این آزمون با استفاده از روش لایه مایه تلقیح (Inoculum Layer Technique) انجام شد. بدین‌ترتیب که درون هر گلدان پلاستیکی به قطر ۱۰ سانتی‌متر، حدود ۲۵۰ سانتی‌مترمکعب خاک استریل ریخته شد. به‌میزان یک ظرف پتری نه سانتی‌متری از کلنی هفت روزه قارچ *R. solani* روی محیط کشت آب آگار دو درصد (پس از خرد کردن) به خاک اضافه شد. سپس ۵۰

محیطی افزایش می‌دهند. در حال حاضر، مطالعات وسیعی بر روی استرین‌های *Trichoderma* spp. در حال انجام است تا از آنها در تولید صنعتی آنزیم‌ها، آنتی‌بیوتیک‌ها و بازیافت بقایای آلی استفاده شود. با توجه به قدرت بالای آنتاگونیستی *T. harzianum* در کنترل مستقیم (با تولید آنزیم‌ها و ترکیبات آنتی‌بیوتیکی فرار و غیر فرار) و غیر مستقیم (با افزایش رشد، قدرت و تحمل گیاه) قارچ عامل بیماری و هم‌چنین قابلیت آن جهت تولید در مقیاس وسیع صنعتی و تجاری، پنج جدایه از آن قارچ انتخاب و اثر آن روی قارچ *R. solani* در مرحله گیاهچه چغندر قند در شرایط آزمایشگاه و گلخانه بررسی شد.

سانتی‌متر مکعب دیگر از خاک استریل روی آن افزوده شد. جهت تیمار شاهد از محیط آب آگار دو درصد خالص فاقد کشت قارچ استفاده شد. سپس ۱۲ عدد بذر چغندر قند رقم ۷۲۳۳ که قبلاً توسط هیپوکلریت سدیم یک درصد به مدت سه دقیقه ضد عفونی و دو بار با آب مقطر استریل شستشو شده بود، با فواصل مساوی درون گلدان کشت شدند. برای هر تیمار چهار تکرار (گلدان) در نظر گرفته شد. پس از ۱۸ روز نگهداری در شرایط گلخانه با دمای 26 ± 7 درجه سانتی‌گراد، گیاهچه‌های دارای علائم باریک و سیاه شدن طوقه، به آزمایشگاه منتقل شدند. از محل آلودگی روی محیط غذایی PDA کشت شد. قارچ رشد یافته جداسازی و مشخصات میکروسکوپی و میکروسکوپی آن مورد بررسی قرار گرفت.

۲- بررسی قدرت آنتاگونیستی

جدایه‌های *Trichoderma harzianum* در

برابر *R. solani*

از جدایه‌های آنتاگونیستی که در این تحقیق به کار برده شده‌اند، جدایه‌های *T.h.K* ، *T.h.BI* و *T.h.Mo* از دکتر حمید روحانی (عضو هیئت علمی دانشکده کشاورزی دانشگاه بوعلی سینا همدان) و جدایه‌های Var33 و تربت VI از مهندس محمودرضا کریمی (عضو هیئت علمی مرکز تحقیقات آفات و بیماری‌های گیاهی خراسان) دریافت و پس از کشت مجدد، خالص‌سازی شدند. سه جدایه اول از خاک مزارع اطراف همدان و دو جدایه آخر از خاک مزارع حومه مشهد جمع‌آوری شدند. قدرت آنتاگونیستی جدایه‌های *T.harzianum* در سه آزمایش مجزا بررسی شد.

الف- بررسی قدرت

آنتاگونیستی جدایه‌های *T.**harzianum* با *R. solani* در کشت

همزمان

این آزمایش به روش کشت متقابل (Dual culture) انجام شد. به این ترتیب که در یک طرف ظرف پتری حاوی PDA، یک دیسک پنج میلی‌متری از کشت سه روزه *R. solani* و در طرف مقابل آن دیسکی به همین اندازه از کشت سه روزه قارچ آنتاگونیست (جدایه مورد نظر) قرار داده شد. برای هر جدایه آنتاگونیست سه ظرف پتری (تکرار) در نظر گرفته شد. پس از انتقال ظروف پتری به انکوباتور با دمای ۱ ± ۲۶ درجه سانتی‌گراد، میزان رشد و پیشروی هر دو قارچ به‌طور روزانه یادداشت‌برداری شد و مدت زمانی که هر یک از جدایه‌های آنتاگونیست توانستند کلنی ریزوکتونیا

را به‌طور کامل کلنیزه کنند، تعیین شد.

ب- بررسی قدرت

آنتاگونیستی جدایه‌های *T.**harzianum* با کشت ۴۸ ساعته *R.**solani*

این آزمایش نیز به روش کشت متقابل انجام شد. به این ترتیب که در یک طرف ظرف پتری حاوی PDA، یک دیسک پنج میلی‌متری از کشت سه روزه *R. solani* قرار داده شد. ظروف پتری به مدت ۴۸ ساعت در انکوباتور با دمای ۱ ± ۲۶ درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند. سپس در شرایط استریل، دیسکی به همین اندازه از کشت سه روزه قارچ آنتاگونیست (جدایه مورد نظر) در طرف مقابل دیسک *R. solani* قرار داده شد. برای هر جدایه آنتاگونیست سه ظرف پتری (تکرار) در نظر گرفته شد. ظروف

پتری دوباره به انکوباتور با دمای 1 ± 26 درجه سانتیگراد انتقال یافتند. میزان رشد و پیشروی هر دو قارچ به طور روزانه یادداشتبرداری شد و مدت زمانی که هر یک از جدایه‌های آنتاگونیست توانستند کلنی *R. solani* را به‌طور کامل کلنیزه کنند، تعیین شد.

ج- بررسی قدرت

آنتاگونیستی جدایه‌های *T.*

harzianum با کشت ۹۶ ساعته *R.*

solani

در این آزمایش، ابتدا یک دیسک پنج میلی‌متری از کشت سه روزه *R. solani*، در مرکز ظرف پتری حاوی PDA قرار داده شد. ظروف پتری به مدت ۹۶ ساعت در انکوباتور با دمای 1 ± 26 درجه سانتیگراد نگهداری شدند. سپس در شرایط استریل، حلقه‌ای به همین

اندازه از کشت سه روزه قارچ آنتاگونیست (جدایه مورد نظر) در مرکز همان ظرف پتری روی دیسک *R. solani* قرار داده شد. برای هر جدایه آنتاگونیست سه ظرف پتری (تکرار) در نظر گرفته شد. ظروف پتری دوباره به انکوباتور با دمای 1 ± 26 درجه سانتیگراد انتقال یافتند. میزان رشد و پیشروی هر دو قارچ به طور روزانه یادداشتبرداری شد و مدت زمانی که هر یک از جدایه‌های آنتاگونیست توانستند کلنی *R. solani* را به‌طور کامل کلنیزه کنند، تعیین شد.

۳- بررسی میکروسکپی نحوه تأثیر

جدایه‌های *T. harzianum* بر *R.*

solani

به‌منظور مشاهده نحوه ارتباط بین هیف جدایه‌های *T. harzianum* و قارچ عامل بیماری، ابتدا تعدادی

ظروف پتری حاوی محیط کشت PDA تهیه شد، سپس در حالی که هنوز محیط کشت حالت مایع داشت، یک لام استریل به وسیله پنس استریل با عبور از روی شعله چراغ الکلی، گرم و به صورت عرضی در وسط ظرف پتری گذاشته شد تا کمی در محیط کشت فرو رود و روی سطح لام با لایه نازکی از محیط کشت پوشیده شود. پس از انعقاد محیط کشت، در یک طرف لام یک دیسک ۵ میلی متری از کشت سه روزه ریزوکتونیا و در طرف مقابل آن، دیسکی به همین قطر از کشت سه روزه جدایه آنتاگونیست کشت داده شد. برای هر یک از جدایه های آنتاگونیست، سه ظرف پتری (تکرار) در نظر گرفته شد. ظروف پتری به انکوباتور با دمای 26 ± 1 درجه سانتیگراد انتقال یافتند. پس از این که دو قارچ رشد و روی لام با یکدیگر تلاقی

کردند، لام ها از محیط کشت خارج شد و نحوه ارتباط هیفی دو قارچ زیر میکروسکوپ نوری با بزرگنمایی $40\times$ (۴۰۰ برابر) مورد بررسی قرار گرفت.

۴- بررسی تأثیر

ترشحات جدایه های *T.*

harzianum

الف - بررسی اثر ترشحات مایع

خارج سلولی جدایه های *T. harzianum*

در جلوگیری از رشد میسلیم *R.*

solani

هدف از این آزمایش، بررسی نقش ترشحات مایع خارج سلولی جدایه های *T. harzianum* در ممانعت از رشد میسلیم *R. solani* و مقایسه توانایی بازدارندگی این جدایه ها در غلظت های مختلف بود.

بدین منظور ابتدا محیط کشت داوه مایع (Davet's Liquid Medium) (شامل نیترات کلسیم یک گرم، نیترات پتاسیم

در دقیقه قرار داده شدند، محتویات ارلن مربوط به هر جدایه به‌طور جداگانه، ابتدا به وسیله کاغذ صافی و سپس بوسیله صافی‌های میکروبیولوژیک ۰/۲۲ میکرومتری (میلی‌پور) صاف شدند. غلظت حاصل از هر جدایه به نسبت‌های ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵ و ۳۰ درصد با محیط کشت PDA استریل که هنوز حالت مایع داشت (حرارت حدود ۵۰ درجه سانتی‌گراد) مخلوط شد. برای هر غلظت از هر جدایه آنتاگونیست، سه ظرف پتری (تکرار) در نظر گرفته شد. جهت تیمار شاهد، عصاره ارلن شاهد که از صافی میلی‌پور عبور داده شده بود با نسبت‌های فوق با محیط کشت PDA استریل که هنوز حالت مایع داشت (حرارت حدود ۵۰ درجه سانتی‌گراد) مخلوط شد. پس از به‌هم زدن ظروف پتری و سرد شدن آن‌ها، در مرکز هر ظرف

۰/۲۵ گرم، فسفات دی هیدروژن پتاسیم ۰/۱۲۵ گرم، سولفات کلسیم ۰/۲۵ گرم، اسید سیتريك ۰/۰۵ گرم، کلرید کلسیم یک گرم، ساکارز یک گرم و آب مقطر ۱۰۰۰ میلی‌لیتر) تهیه شد. سپس در هر ارلن ۵۰۰ میلی‌لیتری، ۱۵۰ میلی‌لیتر از این محیط که قبلاً استریل شده بود، ریخته شد. پس از سرد شدن محیط، هر ارلن با چهار حلقه میسلومی یک سانتی‌متری از کشت سه روزه جدایه آنتاگونیست مورد نظر (روی PDA)، مایه‌زنی شد. برای هر جدایه آنتاگونیست یک ارلن در نظر گرفته شد. به ارلن شاهد، چهار حلقه میسلومی یک سانتی‌متری از محیط PDA فاقد جدایه آنتاگونیست، اضافه شد. بعد از هفت روز که ارلن‌ها در حرارت ۲۵ درجه سانتی‌گراد روی شیکر دورانی با ۱۰۰ دور

پنج درصد انجام شد. برای تعیین درصد بازداری از رشد میسلیم قارچ عامل بیماری از رابطه زیر استفاده شد:

$$\text{درصد ممانعت از رشد میسلیم قارچ عامل بیماری} = \frac{100 \times (\text{میانگین قطر رشد میسلیم در هر تیمار} - \text{میانگین قطر رشد میسلیم در شاهد})}{\text{میانگین قطر رشد میسلیم در شاهد}}$$

ب - بررسی اثر متابولیت‌های فرار جدایه‌های *T. harzianum* در جلوگیری از رشد میسلیم *R. solani*

هدف از این آزمایش، بررسی نقش متابولیت‌های فرار جدایه‌های *T. harzianum* در ممانعت از رشد میسلیم *R. solani* بود. جهت اجرای آزمایش، یک حلقه پنج میلی‌متری از کشت سه روزه هر یک از جدایه‌های آنتاگونیست در وسط هر ظرف پتری PDA قرار داده شد، سپس در شرایط استریل، بالای

پتری، یک حلقه میسلیمی پنج میلی‌متری از کشت سه روزه *R. solani*، قرار داده شد. ۹۶ ساعت پس از انتقال ظروف پتری به انکوباتور با دمای 26 ± 1 درجه سانتی‌گراد، قطر کلی *R. solani* در ظروف پتری حاوی عصاره و ظروف پتری شاهد فاقد عصاره، اندازه‌گیری شد. این آزمایش به صورت فاکتوریل دو عاملی در قالب طرح کاملاً تصادفی، به اجرا درآمد. فاکتور اول جدایه، در پنج سطح (شاهد *T.h.BI*, *T.h.K*, *Var33*, *T.h.Mo*, و تربت *VI*) و فاکتور دوم، غلظت در پنج سطح (۱۰-۱۵-۲۰-۲۵-۳۰ درصد) بود. داده‌های به دست آمده از آزمایش (قطر رشد میسلیم قارچ عامل بیماری در هر غلظت) مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند. گروه‌بندی دو عامل جدایه و غلظت با استفاده از آزمون دانکن در سطوح یک درصد و

به دست آمده از آزمایش (قطر رشد میسلیم) مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند. گروه بندی تیمارها با استفاده از آزمون چند دامنه ای دانکن در سطوح یک و پنج درصد انجام شد. برای تعیین درصد بازداری از رشد میسلیم قارچ عامل بیماری، از رابطه ذکر شده در بند الف-۴ استفاده شد.

۵- بررسی اثر جدایه های *T.*

harzianum در جلوگیری از مرگ

گیاهچه چغندر قند در شرایط

گلخانه

با توجه به نتایج به دست آمده از بررسی های آزمایشگاهی، سه جدایه *T.h.K*، *T.h.BI* و *Var33* از قارچ *T. harzianum* که اثرات آنتاگونیستی بهتری روی *R solani* نشان داده بودند، انتخاب و اثرات آنها بر کنترل مرگ گیاهچه چغندر قند در شرایط

هریک از ظروف پتری حاوی جدایه های آنتاگونیست، ظرف پتری PDA حاوی یک حلقه میسلیمی از کشت سه روزه ریزوکتونیا قرار داده شد و دور تا دور هر ظرف پتری با پارافیلیم و چسب بسته شد. برای هر جدایه، سه ظرف پتری (تکرار) در نظر گرفته شد. در تیمار شاهد، دیسک پنج میلی متری از محیط PDA فاقد قارچ آنتاگونیست به محیط کشت PDA انتقال یافت و سپس روی آن ظرف پتری حاوی *R. solani* قرار داده شد. چهار روز پس از انتقال ظروف پتری به انکوباتور با دمای 26 ± 1 درجه سانتی گراد، قطر کلنی *R. solani* اندازه گیری شد. این آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی، شامل شش تیمار (شاهد *Var 33, T.h.K, T.h.BI*، *T.h.Mo*، و تربت *VI*) و سه تکرار (برای هر نوع محیط کشت) انجام شد و داده های

برای آغشته‌سازی بذر به اسپور جدایه‌های تریکودرما، سوسپانسیونی با غلظت 10^7 اسپور در هر میلی‌لیتر آب مقطر استریل حاوی دو گرم در لیتر صمغ عربی تهیه شد و بذرهای چغندر قند (رقم ۷۲۳۳) به مدت ۳۰ دقیقه در آن غوطه‌ور شدند، پس از خشک کردن بذر ها در زیر هود استریل، در هر گلدان، ۱۲ عدد از آن‌ها کاشته شد. به منظور حذف هر گونه آلودگی احتمالی بذرهای مورد استفاده، قبل از غوطه‌ور کردن آن‌ها در سوسپانسیون اسپور تریکودرما، به مدت سه دقیقه با محلول هیپوکلریت سدیم یک درصد ضد عفونی و دو بار به وسیله آب مقطر استریل، شستشو و خشک شدند. در این آزمایش سه شاهد در نظر گرفته شد: (۱) شاهد فاقد جدایه‌های بیمارگر و

گلخانه با دو روش محلول‌پاشی خاک (Soil drenching) و آغشته‌سازی بذر (Seed coating) مورد مطالعه قرار گرفت. خاک گلدان‌ها که قبلاً استریل شده بودند به نسبت ۱۰ درصد حجمی با اینوکولوم *R. solani* که روی مخلوط آرد ذرت و ماسه استریل به نسبت وزنی پنج و ۹۵ درصد به مدت یک ماه تهیه شده بود، مخلوط شد. برای آلوده‌سازی خاک با جدایه‌های تریکودرما، از سوسپانسیون اسپور جدایه‌ها استفاده شد، بدین ترتیب که با اضافه کردن ۱۰ میلی‌لیتر آب مقطر استریل حاوی یک قطره ماده خیس‌کننده (مایع ظرفشویی) در لیتر به هر ظرف پتری حاوی کشت ۱۰ روزه جدایه‌ها، اسپرهای تولید شده شسته شدند و به نسبت 10^7 اسپور در هر گرم خاک مرطوب گلدان‌ها مخلوط شدند. به همین ترتیب نیز

آنتاگونیست (شاهد
غیرآلوده) (۲) شاهد حاوی
جدایه بیمارگر و فاقد
جدایه آنتاگونیست (شاهد
آلوده)، (۳) شاهد حاوی
جدایه آنتاگونیست و فاقد
جدایه بیمارگر (به منظور
مشخص شدن احتمالی بیماری‌زا
بودن جدایه آنتاگونیست).
این آزمایش در قالب طرح
کاملاً تصادفی در چهار
تکرار انجام شد. گلدان‌ها
به مدت ۳۰ روز در شرایط
گلخانه با حرارت 26 ± 7
درجه سانتی‌گراد نگهداری و
هر سه روز، یکبار آبیاری
شدند. تعداد بوته‌های سالم
در فاصله‌های ۱۰، ۲۰ و ۳۰
روز پس از کشت شمارش و
براساس آن درصد تلفات
بوته‌های چغندر قند در اثر
قارچ عامل بیماری، از
رابطه زیر به دست آمد.

$$\times 100 = \frac{\text{تعداد بوته‌های سالم موجود در تیمار} - \text{تعداد بوته‌های سالم موجود در شاهد غیرآلوده}}{\text{تعداد}}$$

بوته‌های سالم موجود در شاهد غیرآلوده

داده‌های به دست آمده
از آزمایش مورد تجزیه و
تحلیل آماری قرار گرفتند.
گروه‌بندی تیمارها با
استفاده از آزمون چند
دامنه‌ای دانکن در سطوح یک
و پنج درصد انجام شد.

نتایج

۱ - آزمون بیماری‌زایی R.

solani

اولین علائم بیماری پس
از ۵-۷ روز، به صورت باریک
و سیاه شدن طوقه ظاهر شد.
طی ۱۸ روز از زمان مایه‌زنی
قارچ به گیاه میزبان،
گیاهچه‌های دارای علائم
بیماری از درون گلدان‌ها
خارج شدند و پس از شستشو
با آب مقطر استریل، روی محیط
PDA کشت شدند. کلنی قارچ
ابتدا به رنگ سفید مایل به
کرم به صورت دوایر
متحداً مرکز رشد کرده و پس
از دو هفته رنگ آن تیره و

متمايل به قهوه‌ای شد. پس از تهیه اسلاید میکروسکپی از قارچ رشد یافته روی محیط کشت PDA، زاویه ۹۰ درجه انشعابات هیف با هیف اصلی، تشکیل دیواره عرضی بعد از آن، فشردگی هیف بعد از انشعاب، وجود دیواره عرضی از نوع دولیپور (Dolipore) و رنگ مایل به قهوه‌ای هیف مشاهده شد، لذا قارچ مورد نظر *R. solani* تشخیص داده شد. پس از ۱۸ روز گیاهچه‌های سالم و از بین رفته به شرح جدول یک شمارش و درصد آلودگی تعیین شد.

جدول ۱ درصد آلودگی گیاهچه‌های چغندر قند مایه‌زنی شده با *R. solani*

Table 1 Percentage of infected sugar beet seedlings inoculated with *R. solani*

تیمار غیرآلوده Treatment	تعداد گیاهچه‌های آلوده درصد گیاهچه‌های آلوده No. of infected seedlings	تعداد گیاهچه‌های غیرآلوده No. of non- infected seedlings	تعداد گیاهچه‌های درصد گیاهچه‌های آلوده Percent of infected seedlings
شاهد آلوده (Infected control with <i>R. solani</i>)	12	36	75
شاهد غیرآلوده (Non-Infected control with <i>R. solani</i>)	48		0

جدایه‌های تریکودرما توانستند ریزوکتونیا را کلنیزه و در سطح آن اسپورزایی کنند. تعداد روزهایی که جدایه‌های تریکودرما، در این سه آزمایش توانستند ریزوکتونیا را به‌طور کامل کلنیزه و بر روی آن اسپورزایی کنند در جدول ۲ آمده است.

۲- نتایج بررسی قدرت آنتاگونیستی *T.harzianum* در برابر *R. solani* در آزمایش اول و دوم مشخص شد که جدایه‌های *T. harzianum* پس از برخورد با هیف‌های *R. solani*، رشد آن را متوقف کرده و شروع به رشد و اسپورزایی روی میسلیم آن می‌کنند. در آزمایش سوم نیز همه

جدول ۲ قدرت آنتاگونیستی جدایه‌های *T.harzianum* در برابر *R. solani*

Table 2 Antagonistic ability of *T. harzianum* against *R. solani*

جدایه های	آزمایش	آزمایش	آزمایش
آنتاگونیست	اول (روز)	دوم (روز)	سوم (روز)
Antagonistic isolates	Test 1(day)	Test 2(day)	Test 3(day)
<i>T.h.K</i>	5	5	5
<i>T.h.BI</i>	6	6	5
<i>Var33</i>	8	7	5
<i>T.h.Mo</i>	7	6	6
Torbat VI	8	6	5

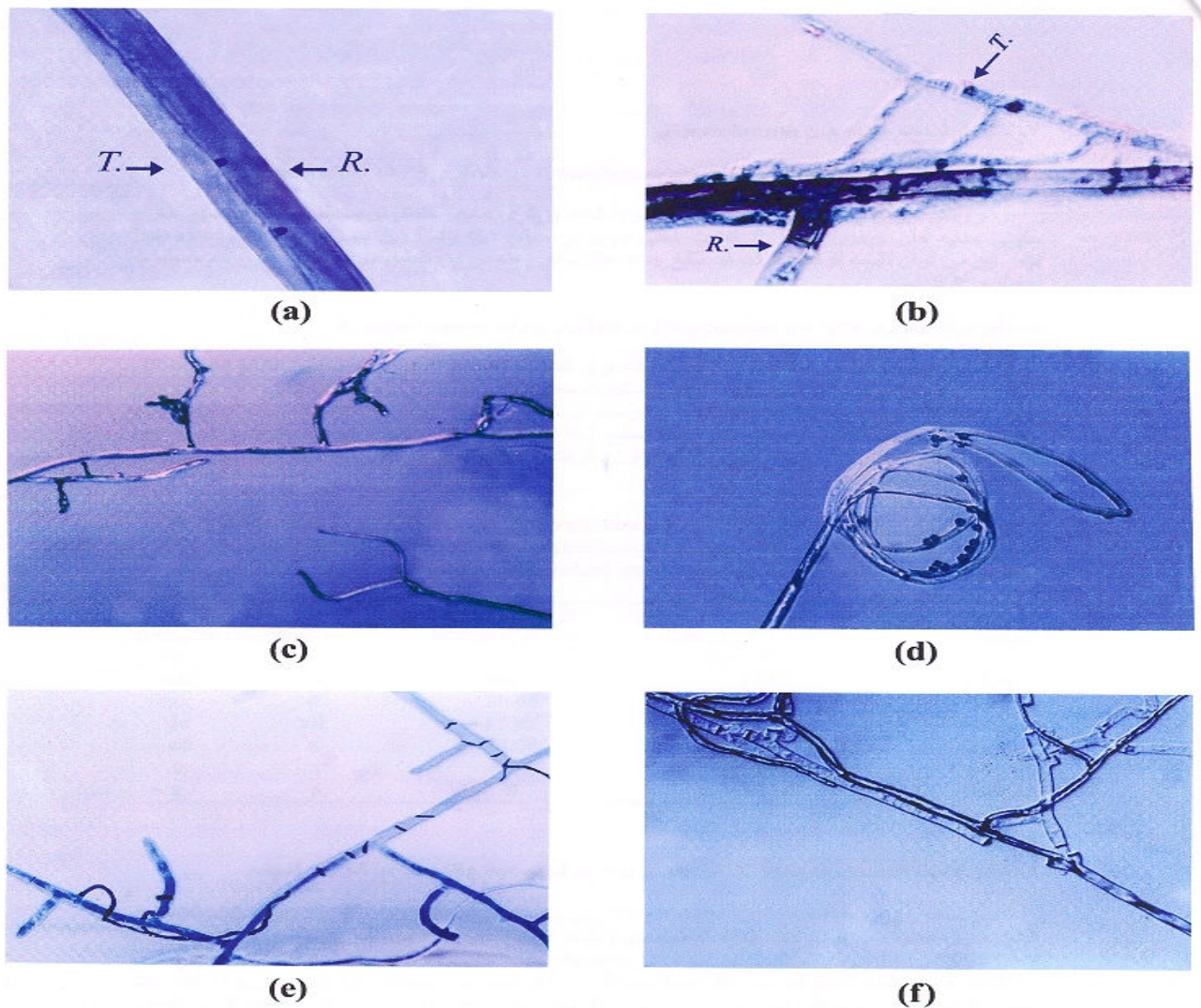
رشد و گسترش می‌یافت و گاهی اوقات از قسمت دیگر ریزوکتونیا خارج و فیالید و اسپور تولید می‌کرد (شکل ۱- a و b). حالت چنگک مانند نوک هیف تریکودرما در نزدیکی هیف ریزوکتونیا نیز دیده شد که بدین وسیله تریکودرما به ریزوکتونیا حمله کرده و به دور آن می‌پیچید (شکل ۱- c و d). این پیچش در تمام طول هیف ادامه می‌یافت. کشش وارده از طرف هیف‌های تریکودرما موجب تکه‌تکه شدن هیف میزبان شد (شکل ۱- d و e). در این بررسی متلاشی شدن هیف ریزوکتونیا نیز دیده شد.

۳- بررسی میکروسکپی

نحوه تأثیر جدایه‌های *T.*

harzianum بر *R. solani*

در بررسی‌های میکروسکپی، ارتباطات هیفی بین تریکودرما و ریزوکتونیا مشاهده شد. از آنجا که قطر هیف تریکودرما خیلی کمتر از قطر هیف ریزوکتونیا بود، این دو قارچ به راحتی زیر میکروسکپ قابل تشخیص بودند. غالباً هیف‌های تریکودرما به موازات هیف‌های ریزوکتونیا رشد می‌کردند و با تولید انشعابات کوچک نفوذکننده خودشان را به میسلیم میزبان می‌چسبانند. به دنبال این تعامل، تریکودرما در داخل هیف ریزوکتونیا



شکل ۱ تصاویر میکروسکوپی (۴۰X) ارتباطات هیفی *T. harzianum* با *R. solani*، تولید انشعابات ریز نفوذکننده (a) و گسترش آن در هیف ریزوکتونیا (b)، حالت چنگک مانند (c) و پیچش نوک هیف تریکودرما در نزدیکی هیف ریزوکتونیا (d)، پیچش هیف تریکودرما در سرتاسر هیف ریزوکتونیا (e) و قطعه قطعه شدن هیف ریزوکتونیا (f)

Fig. 1 Microscopic images (40X) of *T. harzianum* hyphae with *R. solani* hyphae, Production of hooks by *Trichoderma* hyphae (a) and invasion of antagonist into *Rhizoctonia* hyphae (b), Hooked (c) and coiled *Trichoderma* hyphae near to *Rhizoctonia* hyphae (d), coiling of *Trichoderma* all along of *Rhizoctonia* hyphae (e) and segmentation of *Rhizoctonia* hyphae (f)

مقایسه بر اساس میانگین‌ها (جدول ۳)، ترشحات فرار تمام جدایه‌ها توانستند رشد مسیلیوم قارچ *R. solani* را کاهش دهند و از این نظر بین جدایه‌ها و شاهد تفاوت معنی‌داری در سطح یک و پنج درصد وجود داشت. در این میان، ترشحات فرار جدایه *T.h.BI* با ۸۹/۶۳ درصد در مقایسه با شاهد، بیشترین تأثیر را در جلوگیری از رشد مسیلیوم *R. solani* داشت. بررسی آماری در سطح یک درصد نشان داد جدایه *T.h.BI* در یک گروه و جدایه‌های تربت *VI* و *T. h.Mo* نیز در گروه آماری دیگری قرار گرفتند. جدایه‌های *T.h.K* و *Var 33* با سایر جدایه‌ها تفاوت معنی‌داری نداشتند.

۴- تأثیر ترشحات جدایه‌های *T.harzianum*

الف- تأثیر ترشحات مایع خارج سلولی جدایه‌های *T. harzianum* در جلوگیری از رشد مسیلیوم *R. solani* در بررسی میزان رشد ریزوکتونیا در ظرف پتری شاهد و پتری حاوی غلظت‌های مختلف ترشحات مایع خارج سلولی جدایه‌های *T. harzianum*، تفاوت معنی‌داری بین تیمارها و شاهد مشاهده نشد. بنابراین، می‌توان نتیجه گرفت، ترشحات مایع جدایه‌های به‌کار رفته در این تحقیق اثر بازدارنده بر رشد مسیلیوم *R. solani* نداشتند.

ب- تأثیر ترشحات فرار جدایه‌های *T.harzianum* در جلوگیری از رشد

مسیلیوم *R. solani*

جدول ۳ تأثیر متابولیت‌های فرار جدایه‌های *T. harzianum* در جلوگیری از رشد مسیلیوم *R. solani*

Table 3 Effect of volatile metabolites of *T. harzianum* isolates on inhibition of *R. solani* mycelial growth

جدایه‌ها Isolates	میانگین قطر کلنی ۴ روزه (میلی‌متر) Average of 4 days colony's diameter(mm)	درصد بازدارندگی Inhibition (%)	گروه‌بندی تیمارها Treatment classification	
			1%	5%
<i>T.h.K</i>	13.67	84.81	cd	cde
<i>T.h.BI</i>	9.33	89.63	d	e
<i>Var33</i>	12.67	85.92	cd	de
<i>T.h.Mo</i>	15.67	82.58	c	cd
Torbat VI	17.33	80.74	c	c
Control	90.00	0.00	a	a

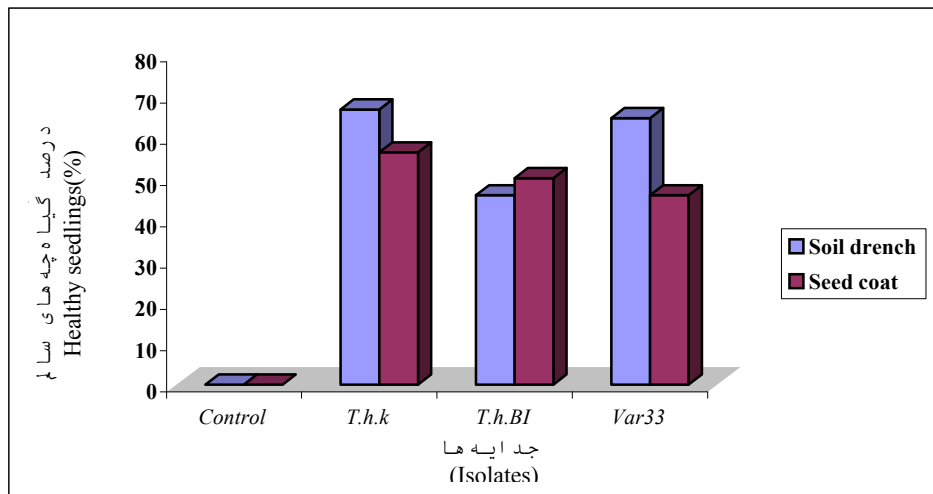
گیاهچه‌های تلف شده در نظر گرفته شد. بر اساس درصد گیاهچه‌های سالم ۱۰، ۲۰ و ۳۰ روز پس از کاشت، مشخص شد بین تیمارها و شاهد حاوی جدایه بیمارگر و فاقد جدایه آنتاگونیست (شاهد آلوده) تفاوت معنی‌داری وجود داشت، به طوری که ۳۰ روز پس از کاشت بذر چغندر قند، درصد گیاهچه‌های سالم در این شاهد (آلوده) صفر بود اما این میزان در تیمارهای حاوی جدایه‌های *T.h.K*، *T.h.BI* و *Var 33* در روش محلول‌پاشی خاک به ترتیب ۶۶/۶۷، ۴۵/۸۴ و ۶۴/۵۹ درصد و در روش آغشته‌سازی بذر به ترتیب ۵۶/۲۵، ۵۰ و ۴۵/۸۴ درصد بود. این میزان در شاهد فاقد جدایه‌های بیمارگر و آنتاگونیست (شاهد

۵- تأثیر جدایه‌های *T. harzianum* در جلوگیری از مرگ گیاهچه چغندر قند در شرایط گلخانه

نتایج حاصل نشان داد، درصد تلفات گیاهچه‌ها در شاهد حاوی جدایه بیمارگر و فاقد جدایه آنتاگونیست (شاهد آلوده) ۱۰، ۲۰ و ۳۰ روز پس از کاشت به ترتیب ۵۲/۰۷، ۷۵ و ۱۰۰ درصد بود. این میزان در شاهد فاقد جدایه‌های بیمارگر و آنتاگونیست (شاهد غیرآلوده) و شاهد حاوی جدایه آنتاگونیست و فاقد جدایه بیمارگر، در هر سه زمان یادداشت‌برداری صفر بود. البته عدم ظهور گیاهچه به دلیل پوسیدگی بذر نیز در تعدادی از گلدان‌های تیمار آلوده به *R. solani* مشاهده شد که این موارد نیز به عنوان

غیرآلوده) و شاهد حاوی جدایه آنتاگونیست و فاقد جدایه بیمارگر، ۱۰۰ درصد بود. بررسی‌های آماری نتایج حاصل از درصد گیاهچه‌های سالم ۳۰ روز پس از کاشت (براساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطوح ۱ و ۵ درصد)، سه گروه آماری مشخص را بین تیمارها نشان می‌دهد که این سه گروه به ترتیب قدرت قابلیت کنترل‌کنندگی مرگ و میر گیاهچه چغندر قند عبارتند از:

۱- جدایه‌های *T.h.K* و *Var 33* در روش محلولپاشی خاک،
 ۲- جدایه‌های *T.h.K* در روش آغشته‌سازی بذر.
 جدایه *T.h.BI* در روش محلولپاشی خاک و جدایه‌های *T.h.BI* و *Var 33* در روش آغشته‌سازی بذر.
 در این بررسی‌ها جدایه‌های *T.h.K* و *Var 33* در روش محلولپاشی خاک، بهترین قابلیت کنترل‌کنندگی بیماری مرگ گیاهچه چغندر قند را داشتند (شکل ۲).



شکل ۲ قابلیت کنترل‌کنندگی جدایه‌های *T. harzianum* در جلوگیری از مرگ گیاهچه چغندر قند طی ۳۰ روز پس از کاشت (در مقایسه با شاهد آلوده)

Fig. 2 Biocontrol potential of *T. harzianum* isolates on inhibition of sugar beet damping-off, 30 days after planting (in comparison with infected control)

بحث

بررسی‌های آزمایشگاهی در مورد نحوه تأثیر جدایه‌های *T. harzianum* بر *R. solani* نشان داد، پنج جدایه آنتاگونیست به کار رفته در این تحقیق، توانستند با مکانیسم‌های مختلف از رشد میسلیومی قارچ عامل بیماری جلوگیری کنند. بازگیر و اخوت (۱۳۷۵) اعلام داشتند، تریکودرما در شرایط آزمایشگاهی می‌تواند با استفاده از پدیده پارازیتیسم (Parasitism)، آنتی‌بیوز (Antibiosis)، متلاشی کردن (Lysis) و رقابت غذایی (Competition)، قارچ بیماری‌زا را تحت تأثیر قرار دهد. در بررسی قدرت آنتاگونیستی جدایه‌های *T. harzianum* علیه *R. solani* که در سه آزمایش مجزا (کشت همزمان جدایه آنتاگونیست و عامل بیماری، کشت جدایه آنتاگونیست ۴۸ ساعت پس

از کشت عامل بیماری و کشت جدایه آنتاگونیست ۹۶ ساعت پس از کشت عامل بیماری) انجام شد، مشخص شد همه جدایه‌ها پس از برخورد با هیف‌های *R. solani* رشد آن‌را متوقف کرده و شروع به رشد و اسپرزای بر روی میسلیوم آن می‌کنند که در این میان، جدایه *T.h.K* می‌تواند در زمان کوتاه‌تری کلنی *R. solani* را به طور کامل کلنیزه کند. نکته مهم آن که، زمان کلنیزاسیون توسط این جدایه در هر سه آزمایش یکسان بود. این نتایج نشان دهنده قدرت بالای آنتاگونیستی جدایه *T.h.K* است. به نظر می‌رسد سرعت کلنیزاسیون قارچ آنتاگونیست، زمانی که *R. solani* زودتر وارد محیط شده (تمام یا قسمتی از محیط کشت توسط آن اشغال می‌شد) نسبت به کشت همزمان، کاهش یابد. اما این فاکتور در

است، بنابر این به نظر می‌رسد آنزیم بتا-۳و۱-گلوکاناز در تجزیه دیواره سلولی *R. solani* مهمتر است (Hadar et al. 1979).

بررسی‌های میکروسکوپی در مورد نحوه تأثیر جدایه‌های *T. harzianum* روی *R. solani* نشان داد، این جدایه‌ها با پیچش هیفی، نفوذ و متلاشی کردن هیف، رشد آن را متوقف کرده و در نهایت باعث از بین رفتن آن می‌شوند. این نتایج با مشاهدات سینگ و فال (Singh and Faull 1988) و موسی (Tarek and Moussa 2002) مطابقت دارد. الاد و همکاران (Elad et al. 1983) با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت نشان دادند که فعالیت آنزیمی *T. harzianum* در نقاط تماس هیفی این قارچ با هیف *R. solani* افزایش می‌یابد. تولید آنزیم‌های متلاشی‌کننده دیواره سلولی، از جمله آنزیم‌های تخریب‌کننده

آزمایش‌های ۳و۲، دربرخی جدایه‌ها بدون تغییر و در برخی دیگر افزایش داشت. شاید علت این امر ترشح بیشتر آنزیم بتا-۳و۱-گلوکاناز و کیتیناز از جدایه‌های آنتاگونیست در حضور هیف *R. solani* باشد. هادار و همکاران (Hadar et al. 1979)، چت و بیکر (Chet and Baker 1980)، سیوان و چت (Sivan and Chet 1989) و لویس و همکاران (Lewis et al. 1989)، گزارش کردند زمانی که از دیواره سلولی *R. solani* به‌عنوان تنها منبع کربن موجود در محیط استفاده شود، میزان ترشح آنزیم بتا-۳و۱-گلوکاناز و کیتیناز از *T. harzianum* افزایش می‌یابد. از آنزیم‌های تولید شده به‌وسیله *T. harzianum*، فعالیت آنزیم بتا-۳و۱-گلوکاناز بیشتر از کیتیناز است. قسمت اعظم دیواره سلولی *R. solani* از گلوکان تشکیل شده

ترشحات فرار جدایه‌های آنتاگونیست *T. harzianum* در کاهش رشد ریزوکتونیا مؤثر هستند. طبق نظر آن‌ها، این ترکیبات تا شعاع زیاد و در سطح نسبتاً وسیعی پراکنده شده و در خلل و فرج خاک به آسانی نفوذ می‌شوند و گستره تأثیر آنتاگونیست‌ها را افزایش می‌دهند. ایشان دی‌اکسیدکربن و اتانول (که به مقدار قابل ملاحظه‌ای در گازهای متصاعد شده از محیط کشت این قارچ وجود دارند) را عامل فعالیت ضدقارچی این آنتاگونیست دانستند. دنیس و وبستر (Dennis and Webster 1971)، استالدئید را به عنوان مهم‌ترین آنتی‌بیوتیک فرار تولید شده به وسیله تریکودرما گزارش کردند. در بررسی‌های گلخانه‌ای نشان دادند که جدایه‌های *T. harzianum* به‌کار رفته، به خوبی مرگ گیاهچه را کنترل

کیتین به‌وسیله گونه‌های *T. harzianum*، توسط محققان مختلف گزارش شده است. تولید این آنزیم ممکن است نقش مهمی در قابلیت آنتاگونیستی این قارچ داشته باشد (Cherif Chet 1998, Lewis and Benhamou 1990, and Papavizas 1984).

ترشحات مایع خارجی سلول جدایه‌های *T. harzianum* در شرایط آزمایشگاه، نتوانستند از رشد میسلیوم *R. solani* ممانعت کنند. این نتیجه با نتایج کارهای بازگیر و اخوت (۱۳۷۵) و نظری (۱۳۷۰) که به ترتیب *T. harzianum* را برعلیه *R. solani* و *Ph. drechsleri* به‌کار گرفتند، مطابقت دارد. متابولیت‌های فرار جدایه‌های به‌کار رفته در این تحقیق، تأثیر بسیار خوبی در جلوگیری از رشد میسلیوم قارچ *R. solani* داشتند. کوک و بیکر (Cook and Baker 1983) نیز گزارش کردند،

به نظر می‌رسد در روش محلول‌پاشی خاک، جمعیت بالاتری از این جدایه‌ها در تماس با خاک اطراف گیاه‌چه قرار می‌گیرند، در حالی‌که در روش آغشته‌سازی بذر، اسپورهای کمتری می‌توانند به سطح بذرهای چغندر قند بچسبند. بازگیر و اخوت (۱۳۷۵) نیز گزارش کردند، مخلوط کردن اسپور *Gliocladium* آنتاگونیست‌های *T. viride* و *T. harzianum* با خاک، نسبت به آغشته کردن بذر با اسپر آن‌ها، در کنترل *R. solani* (عامل مرگ گیاه‌چه لوبیا) نتیجه بهتری داشته است.

علی‌رغم آن که جدایه‌های *T.h.K*، *T.h.BI* و *Var 33* در بررسی‌های آزمایشگاهی اثرات آنتاگونیستی تقریباً یکسانی بر *R. solani* داشتند، اما در شرایط گلخانه‌ای جدایه‌های *T.h.K* و *Var33* در روش محلول‌پاشی خاک بهترین

می‌کنند. کیم و ره (Kim and Roh 1987) نشان دادند اضافه کردن بعضی جدایه‌های *T. harzianum*، *Gliocladium* sp. و *viride* به خاک باعث می‌شود بیماری مرگ گیاه‌چه ناشی از *R. solani* چغندر قند به میزان ۷۰ - ۴۰ درصد کاهش یابد. کوهل و اشلوسر (Kohl and Schlosser 1989) کارآیی تعدادی از گونه‌های تریکودرما را برای کنترل بیولوژیکی بیمارگرهای خاکزاد چغندر قند در شرایط گلخانه مطالعه کردند و نشان دادند که همه استرین‌های مورد مطالعه می‌توانند چغندر قند را در برابر بوته‌میری ریزوکتونیایی محافظت کنند. در این تحقیق، جدایه‌های *T.h.K* و *Var 33* در روش محلول‌پاشی خاک، بهتر از روش آغشته‌سازی بذر، بیماری مرگ گیاه‌چه چغندر قند را کنترل کردند.

اثر را نسبت به سایر تیمارها (در مقایسه با شاهد آلوده) در کنترل بیماری نشان دادند. با توجه به آن که کنترل مؤثر بیمارگرهای خاکزاد گیاهی توسط عوامل آنتاگونیست، مستلزم سازگاری این عوامل با شرایط فیزیوشیمیایی و اکولوژیکی خاک و همچنین توانایی تولید جمعیت بالا و پایدار در ناحیه ریزوسفر خاک است، لذا به نظر می‌رسد کنترل بهتر بیماری مرگ گیاهچه چغندر قند توسط جدایه‌های مذکور به دلیل سازگار بودن شرایط فیزیوشیمیایی و اکولوژیکی خاک به‌کار رفته در این تحقیق، برای فعالیت مؤثر این جدایه‌های آنتاگونیست بر روی قارچ *R. solani* باشد. با این توضیح ممکن است، جدایه *T.h.BI* که در شرایط گلخانه‌ای نسبت به سایر تیمارها کنترل کمتری روی

بیماری داشته است، در شرایط مزرعه‌ای (به دلیل سازگاری با شرایط خاک مزرعه و همچنین تعامل آن با میکروارگانیسم‌های موجود در آن خاک)، بتواند اثر بهتر و دور از انتظاری نسبت به سایر تیمارها نشان دهد. بنابراین، مطالعه و شناخت شرایط اکولوژیکی مناسب برای جدایه‌های آنتاگونیستی که در شرایط آزمایشگاه و گلخانه اثرات خوبی در کنترل عوامل بیماری‌زا نشان داده‌اند، حائز اهمیت است. با توجه به آنکه گونه‌های تریکودرما با تولید فاکتورهای محرک رشد باعث افزایش رشد و عملکرد گیاه می‌شوند، به نظر می‌رسد این جدایه‌ها در شرایط مزرعه‌ای با در نظر گرفتن وجود مواد آلی و میکروفلور طبیعی خاک، بهتر از شرایط

گلخانه‌ای این بیماری را کنترل کنند. از آنجا که در سال‌های اخیر مطالعه‌های مولکولی گسترش چشمگیری داشته است، پیشنهاد می‌شود با بررسی مولکولی ترکیبات بازدارنده جدایه‌های برتر این تحقیق، ترکیبات مؤثر

این جدایه‌ها با کمک علوم مهندسی ژنتیک و بیوتکنولوژی در مقیاس صنعتی تولید و به منظور بهبود کنترل بیولوژیکی و القای مقاومت سیستمیک در گیاه، به کار گرفته شود.

منابع مورد استفاده :

References :

- احمدی نژاد، ا. ۱۳۵۲ . مرگ گیاهچه چغندر قند در ایران و کاربرد چند قارچ کش علیه عوامل مولد آن. بیماری های گیاهی، ۹ (۴۳) : ۱۴۱ - ۱۲۹
- بازگیر، ع و اخوت، م. ۱۳۷۵. مبارزه بیولوژیک با جدا شده هایی از قارچ های آنتاگونیست علیه *Rhizoctonia solani* عامل پوسیدگی بذر و مرگ گیاهچه لوبیا. مجله علوم کشاورزی ایران، ۲۷ (۱) : ۷ - ۹ - ۸۹
- حسنزاده، ن. ۱۳۷۱. بیوکنترل عوامل بیماریزای خاکزاد گیاهان. انتشارات مؤسسه تحقیقات آفات و بیماری های گیاهی، ۱۷۹ صفحه
- روحانی، ح. کریمی، ع و نوع پرست، ف. ۱۳۶۹. نقش ایزوله های تریکودرمای ایران در مبارزه بیولوژیکی علیه *Rhizoctonia solani*، آفات و بیماری های گیاهی، ۵۸ (۲۱) : ۲۸ - ۱۷
- نظری، ن. ۱۳۷۰. بررسی اثر چند قارچ کش و قارچ *Trichoderma harzianum* روی عامل بوته میری فیتوفترای خیار (*Phytophthora drechsleri*) پایان نامه فوق لیسانس، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تهران، ۹۰ صفحه
- Abada KA (1994) Fungi causing damping – off and root rot on sugar beet and their biological control with *Trichoderma harzianum*. Agriculture Ecosystems and Environment. 51(3):333-357
- Ambrosino P,Scala V,Marra R,Vinale F,Soriente I,Ferraioli S,Carbone V (2004) Extracellular proteome of *Trichoderma harzianum* to identify proteins biotechnological value. Journal of Plant Pathology. 86(4, Special issue):295-300

- Cherif M, Benhamou N (1990) Cytochemical aspects of chitin breakdown during the parasitic action of a *Trichoderma* sp. on *Fusarium oxysporum* f.sp *radicis lycopersici* .
Phytopathology. 80(12):1406-1414
- Chet I, Baker R (1980) Induction of suppressiveness to *Rhizoctonia solani* in soil.
Phytopathology. 70:994-998
- Chet I (1998) Potential for use of transgenes to manage *Rhizoctonia* root rot. Phytoparasitica.
26(3):149-155
- Ciliento R, Woo S, Ambrosino P, Scala V, Ruocco M, Marra R, Lorito M (2003) Targeted disruption of a new endochitinase-encoding gene in *Trichoderma atroviride*. Journal of Plant Pathology. 85(4, Special issue): 275-280
- Cook RJ, Baker KF (1983) The Nature and Practice of Biological Control of Plant Pathogens.
APS Press. 539pp.
- Dennis C, Webster J (1971) Antagonistic properties of species group of *Trichoderma*: II. production of volatile antibiotics. Trans.Br. Mycol. Soc. 57:41-48
- Gray FA (1995) Distribution and incidence of sugar beet diseases in the Wind River and Big Horn River Basins of Northwest Wyoming. University of Wyoming, Agricultural Experiment Station Bulletin. B-1031, 51pp
- Gray FA, Gerik JS (1998) Biology and management of sugar beet diseases in the Big Horn River Basins of Wyoming. University of Wyoming, Cooperative Extension Service Bulletin. B-1063, 23pp
- Elad Y, Chet I, Boyle P, Henis Y (1983) The parasitism of *Trichoderma* spp. on plant pathogens. Ultrastructural studies and detection by FITC lectins. Phytopathology. 73 :85-88
- Hadar Y, Chet I, Jenis Y (1979) Biological control of *Rhizoctonia solani* damping-off with wheat bran culture of *Trichoderma harzianum*. Phytopathology. 69:64-68

- Harman GE, Taylor AG, Stasz TE (1989) Combining effective strains of *Trichoderma harzianum* and solid matrix priming to improve biological seed treatment. *Plant Disease*. 73 :631-637
- Kim HK,Roh MJ (1978) Isolation, identification and evaluation of biocontrol potentials of rhizosphere antagonists to *Rhizoctonia solani*. *Korean Journal of Plant Protection*. 26(2):89-97
- Kohl J,Schlosser E (1989) Effect of *Trichoderma* spp. on seedling of sugar beet during the biological control of pathogens. *Mededlingen Van De Faculteit Landbouwwetenschappen Rijksuniversiteit Gent*. 54(2b):707-715
- Lewis JA,Papavizas GC (1984) A new approach to stimulate population proliferation of *Trichoderma* species and other potential biocontrol fungi introduced into natural soils. *Phytopatology*. 74(10):1240-1244
- Lewis K,Whipps JM,Cooke RC (1989) Mechanisms of biological disease control with special reference to the case study of *P. oligandrum* as an antagonist.In: Whipps JM , Lumsden RD(eds.): *Biotechnology of Fungi for Improving Plant Growth*.Cambridge University Press. pp.191-217
- Papavizas GC (1985) *Trichoderma* and *Gliocladium* : Biology, Ecology and Potential for Biocontrol. *Ann. Rev. Phytopathol*. 23: 23-54
- Singh J,Faull JL (1988) Antagonism and biological control. In:Mukerji KG, Garg KL(eds.) *Biocontrol of Plant Diseases*.CRC Press . pp. 167 – 179
- Sivan A,Chet I (1989) Degradation of fungal cell walls by lytic enzymes of *Trichoderma harzianum*. *Journal of General Microbiology*. 135:675-682
- Tarek A,Moussa A (2002) Studies on biological control of sugar beet pathogen *Rhizoctonia solani* Kuhn. *Online Journal of Biological Sciences*. 2(12):800-804