

اثر شرایط خاک روی تغییرات جمعیت و بقای قارچ آنتاگونیست *Trichoderma harzianum*

حمید روحانی

دانشیار دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد

تاریخ پذیرش مقاله ۸۳/۹/۴

خلاصه

اضافه کردن قارچ تریکودرما به خاک به منظور افزایش جمعیت آن از روشهای رایج برای مبارزه بیولوژیکی با عوامل بیمارگر خاکزی است. حفظ جمعیت و بقای هر چه بیشتر این قارچ در خاک از عوامل مهم موفقیت در این زمینه بشمار میرود، این خصوصیت تحت تاثیر شرایط خاک تغییر میکند به این جهت اثر پنج فاکتور شامل: رطوبت های ۳۰، ۴۰، ۵۰، ۶۰ و ۷۰ درصد؛ دماهای ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵ و ۳۰ درجه سانتیگراد؛ پ-هاش ۳/۸، ۴/۹، ۲/۷ و ۸/۱؛ میزان مواد آلی ۰/۸، ۱/۳، ۱/۸، ۲/۵ و ۳/۲ درصد و هم چنین فعالیت بیولوژیکی خاک معادل صفر، ۲۵، ۵۰، ۷۵ و ۱۰۰ (بر حسب درصد خاک غیراستریل در خاک استریل) در پنج آزمایش روی تغییرات جمعیت و میزان بقای قارچ *Trichoderma harzianum* جدایه H32، که در مبارزه بیولوژیکی علیه قارچهای بیمارگرگیاهی بکارمی رود، بمدت ۹۰ روز مورد بررسی قرار گرفت. تمام آزمایشها در قالب طرح کاملاً تصادفی شامل پنج تیمار و چهار تکرار در شرایط کنترل شده به انجام رسید. تغییرات جمعیت، درصد بقای پروپاگلها و ضریب همبستگی بین آنها با شرایط مختلف خاک تعیین گردید. خاک پایه دارای بافت لومی رسی شنی (۵۸٪ لوم، ۲۶٪ رس و ۱۶٪ شن) با پ-هاش ۸/۱ و $Ec=5 \text{ dS/m}$ و میزان مواد آلی برابر ۰/۸ درصد بود. جمعیت تریکودرما در تمام تیمارها با اضافه کردن سوسپانسیون اسپور قارچ مزبور به 10^6 پروپاگل در هر گرم خاک خشک رسانده شد و هر ده روز یکبار، با استفاده از روش سری رقتها، جمعیت پروپاگلها (cfu) در هر گرم خاک خشک روی محیط نیمه انتخابی پاپاویزاس و لومسدن تعیین گردید. پس از رسم نمودارهای مربوط به تغییرات جمعیت مشخص شد که کاهش جمعیت در تمام تیمارها از روز دهم شروع و با شدت‌های متفاوت تا روز ۹۰ ادامه یافته است. بیشترین میانگین جمعیت با $10^4 \times 6/2$ ، $10^4 \times 2$ ، $10^3 \times 4/8$ ، $10^3 \times 4/6$ و $10^3 \times 4/6$ پروپاگل. هر گرم خاک خشک به ترتیب در تیمارهای دارای مواد آلی ۳/۲٪، پ-هاش ۴/۹، رطوبت ۷۰٪، دمای ۲۵ درجه و فعالیت بیولوژیکی معادل صفر مشاهده شد. به همین ترتیب نیز بیشترین میزان بقای در پایان آزمایش با ۴۵/۸۸، ۳/۸۸، ۰/۵۱، ۰/۴۸، ۰/۴۷ درصد پروپاگل‌های اولیه به ترتیب مربوط به تیمارهای دارای مواد آلی ۳/۲٪، پ-هاش ۴/۹، رطوبت ۷۰٪، فعالیت بیولوژیکی معادل صفر و دمای ۲۵ درجه تعیین گردید. در بین فاکتورهای مورد مطالعه بیشترین و کمترین ضریب همبستگی با ۰/۸۳ و ۰/۱۹ به ترتیب مربوط به همبستگی بین میزان مواد آلی و پ-هاش خاک با درصد بقای پروپاگل در مدت ۹۰ روز تعیین شد. ضرایب همبستگی بین رطوبت و دمای خاک با فاکتورهای مورد مطالعه حالت حد واسطی را نشان دادند، در حالیکه بین فعالیت بیولوژیکی خاک و درصد بقای پروپاگلها همبستگی منفی مشاهده شد.

واژه‌های کلیدی: *Trichoderma harzianum*، شرایط خاک، تغییرات جمعیت، بقای

مقدمه

در بین آنتاگونیست‌های قارچ‌های بیمارگر گیاهی، گونه‌های تریکودرما بخصوص *Trichoderma harzianum* Rifai از اهمیت زیادی برخوردار می‌باشند، تحقیقات متعددی در زمینه استفاده از این گونه‌ها برای کنترل قارچ‌های بیمارگر گیاهی صورت گرفته است (۱۷). بعضی گونه‌های تریکودرما از جمله *T. harzianum* با برخورداری توأم از خواصی مثل میکوپارازیتسم^۱، آنتی بیوزیس^۲، و قابلیت رقابت ساپروفیتی^۳ قادرند جمعیت قارچ‌های بیمارگر را به میزان قابل توجهی کاهش دهند (۳)، ولی در شرایط طبیعی عموماً بدلیل پائین بودن تعداد پروپاگل آنها در خاک، نمی‌توانند به نحو موثری در کنترل بیماری‌های قارچی موثر باشند، به این دلیل در سال‌های اخیر محصولات تجارتي متعددی از جدایه‌های فعال تریکودرما به بازار عرضه شده که می‌توان با اضافه کردن آنها به خاک جمعیت تریکودرما را افزایش داد (۴)، در غالب موارد این افزایش موقتی بوده و بدلیل عدم سازگاری جدایه مورد استفاده با شرایط خاک پس از مدت کوتاهی تعداد پروپاگل‌های آن کاهش یافته و قابلیت کنترل کنندگی آن از بین می‌رود. تحقیقات داوه (۱۹۷۹) نشان می‌دهند که بعد از اضافه کردن تریکودرما به خاک، جمعیت آن برای مدتی ثابت می‌ماند و سپس شروع به کاهش می‌نماید. بعضی محققین (۱۸، ۲۰) بقاء اسپوره‌های *T. harzianum* را در خاک بین ۱۱۰ و ۱۳۰ روز ذکر کرده‌اند، اعتقاد بر این است که غالب اسپورها قبل از جوانه زدن لیز شده و یا اینکه مدت کوتاهی پس از جوانه‌زنی بعلت نامناسب بودن شرایط خاک از بین می‌روند. لویس و پاپاویزاس (۱۹۸۴) نشان دادند که بقاء جدایه‌هایی که تولید کلامیدوسپور بیشتری می‌نمایند زیاده‌تر از جدایه‌هایی است که تولید کلامیدوسپور کمتری می‌نمایند. از طرف دیگر مشخص شده که بقاء اسپوره‌های تریکودرما در خاک تحت تاثیر دو عامل جدایه و پدیده بازدارندگی^۴ تغییر می‌کند (۲۲)، بر این اساس جمعیت

جدایه‌هایی که به این پدیده حساسیت بیشتری دارند سریع تر کاهش می‌یابد. محققین دیگری (۵) شرایط فیزیوشیمیایی خاک را روی بقاء و روند تغییرات جمعیت تریکودرما موثر می‌دانند و معتقدند که حساسیت اسپوره‌های تریکودرما نسبت به پدیده فوق در خاک‌های قلیائی و خنثی بیشتر از خاک‌های اسیدی است، به این معنی که اسپور تریکودرما در خاک‌های اسیدی از بقاء بیشتری برخوردار است.

شپیرز و همکاران (۱۹۸۲) گزارش کردند که علت پائین بودن بقاء اسپور بعضی گونه‌های تریکودرما در خاک‌هایی که دارای پدیده بازدارندگی قوی می‌باشند بالا بودن غلظت آمونیاک در این نوع خاک‌هاست، وجود این ترکیب حتی به میزان یک میکروگرم در هر گرم هوای موجود در خاک می‌تواند از جوانه زدن اسپور *T. hamatum* و *T. Koningii* جلوگیری نماید در حالیکه همین شرایط تاثیری روی جوانه زدن اسپور *T. harzianum* و *Gliocladium roseum* ندارد و چنین نتیجه می‌گیرند که عدم کارآئی *T. hamatum* در مبارزه بیولوژیک حساسیت شدید آن به آمونیاک موجود در خاک می‌باشد. با اینحال اعتقاد بر این است که آمونیاک تنها در خاک‌های قلیائی می‌تواند از جوانه زدن اسپوره‌های تریکودرما جلوگیری کند (۱۵). تولید آنتی بیوتیک‌های مختلف، ترکیبات لیز کننده دیواره سلولی، انواع توکسین‌ها و بعضی متابولیت‌های فرار توسط میکروفلور خاک بخصوص باکتریها از دیگر عوامل باز دارنده رشد و تکثیر تریکودرما در خاک ذکر شده‌اند (۱۷). از نظر درصد مواد آلی نیز یک همبستگی مثبت بین جمعیت تریکودرما و میزان بقایای گیاهی کاملاً تجزیه شده در خاک دیده می‌شود، این همبستگی در مورد بقایای گیاهی تازه صادق نیست (۱۶). پوشش دادن اسپور تریکودرما بوسیله بعضی ترکیبات مثل آلجینات سدیم بقاء آنها را چندین برابر افزایش می‌دهد (۱۴)، سیلیکات آلومینیوم (۱۹) نیز باعث می‌شود که در مدت کوتاهی جمعیت تریکودرما از $10^3 \times 5$ به $10^6 \times 7-6$ پروپاگل در هر گرم خاک افزایش یابد، در حالیکه بدون آن جمعیت مزبور برای ۱۰ الی ۲۰ روز ثابت مانده و سپس رو به کاهش می‌گذارد (۱۹).

1. Mycoparasitism
2. Antibiosis
3. Competitive Saprophytic Ability
4. Fungistasis

مواد و روش‌ها

جدایه تریکودرمای مورد استفاده در این بررسی از خاک اطراف ریشه^۱ سیب‌زمینی در یکی از مزارع همدان جداسازی، خالص و تک اسپور شد و تا موقع استفاده روی آب آگار و دمای یخچال نگهداری گردید. برای شروع آزمایش جدایه مزبور در تعدادی پتری‌دیش PDA حاوی ۵۰ میلی‌گرم در لیتر سولفات استرپتومایسین کشت داده شد و به مدت یک هفته در دمای ۲۵ درجه سانتیگراد و نور طبیعی نگهداری گردید، اسپورهای تولید شده در هر پتری‌دیش بوسیله ۵ میلی‌لیتر آب مقطر استریل شسته شد و به ارلن مایرهای ۲۵۰ میلی‌لیتری منتقل گردید، غلظت آنها با اضافه کردن آب مقطر استریل به ۱۰^۶ اسپور در هر میلی‌لیتر رسانده شد. خاک مورد استفاده در این بررسی از قسمتهای کاشت نشده همان مزرعه‌ای که جدایه تریکودرما از آن بدست آمده بود تهیه گردید. این خاک از نوع لومی رسی شنی (۵۸٪ لوم، ۲۶٪ رس و ۱۶٪ شن) با پ-هاش ۸/۱، $E_c=5dS/m$ و میزان مواد آلی ۰/۸ درصد بود. ذرات درشت و قطعات گیاهی موجود در نمونه خاک بوسیله الک دارای سوراخ‌های ۴ میلی‌متر مربع جداشد و دو بار به فاصله ۲۴ ساعت در دمای ۱۲۱ درجه سانتیگراد و فشار ۱/۵ اتمسفر اتوکلاو گردید. مقداری از این خاک نیز بدون اتوکلاو نگهداری شد، خاک اتوکلاو شده به ۵ قسمت مساوی برای ۵ آزمایش مربوط به بررسی اثر رطوبت، دما، پ-هاش، میزان مواد آلی، و فعالیت بیولوژیکی خاک روی تغییرات جمعیت *T. harzianum* H32 و میزان بقاء آن تقسیم شد. مراحل اجرائی هر آزمایش به شرح زیر است:

- نمونه خاک اتوکلاو شده مورد استفاده در این آزمایش در سینی‌های آلومینیومی پخش شد و برای کاهش رطوبت در حد ۲۰ درصد بمدت ۷۲ ساعت زیر هود استریل قرار داده شد. سپس نمونه مزبور به ۵ قسمت مساوی تقسیم و به هر قسمت بر اساس وزن خشک آن آنقدر سوسپانسیون اسپور *T. harzianum* H32 با غلظت ۱۰^۶ اسپور در هر میلی‌لیتر اضافه شد تا تعداد آنها به ۱۰^۵ عدد به ازای هر گرم خاک خشک

رسید. نمونه‌ها بخوبی در کیسه‌های پلاستیکی مخلوط شدند و هر نمونه به میزان ۲۵۰ گرم در ۴ گلدان ۳۰۰ سانتیمتر مکعبی تقسیم شد، به این ترتیب ۵ سری گلدان تهیه شد. رطوبت آنها با وزن کردن گلدانها و اضافه کردن آب مقطر استریل به ترتیب به ۳۰، ۴۰، ۵۰، ۶۰، و ۷۰ درصد ظرفیت اشباع رسانده شد. گلدانها در قالب طرح آماری کاملاً تصادفی با ۵ تیمار و ۴ تکرار برای ۹۰ روز در اطاقک رشد با دمای 25 ± 0.5 درجه سانتیگراد نگهداری شدند و هر ۱۰ روز یکبار با وزن کردن آنها و اضافه نمودن آب مقطر استریل رطوبت آنها به حد اولیه برگردانده شد. در طول آزمایش بفاصله هر ۱۰ روز یکبار یک گرم خاک هرگلدان از عمق حدود ۲ سانتیمتری بوسیله یک قاشک استریل برداشته شد و در یک لوله حاوی ۹ میلی‌لیتر محلول استریل ۲/۵ در هزار آب آگار به حالت سوسپانسیون در آورده شد، سپس ۰/۲ میلی‌لیتر از رقت‌های ۱۰^{-۲}، ۱۰^{-۴}، و ۱۰^{-۶} در آب مقطر استریل روی محیط نیمه انتخابی پاپویزاس و لومسدن (۲۱) بخوبی پخش شد و بر اساس تعداد کلنی‌های تریکودرمای ظاهر شده (cfu)^۲ در هر پتری‌دیش بعد از ۲ تا ۴ روز جمعیت پروپاگل‌های تریکودرما در هر گرم خاک گلدانها (بر اساس وزن خشک) تعیین گردید. نمودار تغییرات جمعیت قارچ در هر تیمار به فاصله هر ۱۰ روز با استفاده از نرم افزار اکسل رسم گردید، محاسبات آماری از جمله تجزیه واریانس، مقایسه میانگین‌ها و ضریب همبستگی توسط نرم افزار اس-آ-اس، تست آنووا و آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵٪ صورت گرفت.

برای ارزیابی قابلیت محیط کشت مورد استفاده در جداسازی تریکودرما از خاک، ۲۴ ساعت بعد از اضافه کردن اسپورهای تریکودرما به خاک مقداری از خاک گلدانهای مربوط به تیمار رطوبت ۷۰ در صد (خاک پایه) توسط روش سری رقت‌ها روی محیط کشت نیمه انتخابی تریکودرما کشت داده شد و جمعیت پروپاگل‌ها در هر گرم خاک (بر اساس وزن خشک) تعیین گردید، مقایسه این جمعیت با تعداد اسپورهائی که در ابتدای آزمایش (۲۴ ساعت قبل) به خاک اضافه شده بود

- در این آزمایش نیز مانند آزمایش مربوط به اثر دما عمل شد، با این تفاوت که با اضافه کردن مقادیر مختلف خاک غیراستریل به ۵ نمونه مورد استفاده، درصد خاک غیر استریل آنها به ترتیب به صفر (بدون خاک غیراستریل)، ۲۵، ۵۰، ۷۵ و ۱۰۰ در صد (بدون خاک استریل) رسانده شد. رطوبت گلدانها در حد ۷۰٪ تنظیم و برای تمام دوره آزمایش در دمای 25 ± 0.5 درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند. از آنجائیکه خاک غیراستریل مورد استفاده از همان مزرعه‌ای انتخاب شده بود که جدایه تریکودرمای مورد استفاده از آن بدست آمده بود و وجود احتمالی تریکودرما در آن می‌توانست روی شمارش پروپاگل‌ها در خلال آزمایش اثر گذار باشد، بنابراین قبل از استفاده از این خاک تعداد پروپاگل‌های تریکودرمای موجود در آن توسط روش سری رقت‌های تعیین گردید، این تعداد که برابر $10^1 \times 0.8$ عدد در هر گرم خاک خشک بود در محاسبات مربوط به تعیین جمعیت در خلال آزمایشها مد نظر قرا گرفت.

نتایج

نتایج بدست آمده نشان دادند که شرایط خاک از نظر درصد رطوبت، دما، پ-هاش، میزان مواد آلی و فعالیت بیولوژیکی اثرات گوناگونی روی روند تغییرات جمعیت *T. harzianum* H32 و میزان بقاء پروپاگل‌های آن در خاک دارد.

- کاهش جمعیت پروپاگل‌ها (cfu) در تیمارهای رطوبتی ۳۰، ۴۰، ۵۰، ۶۰ و ۷۰ درصد از روزدهم بعد از آلودگی (اولین نمونه برداری) تیمارها بوسیله اسپور قارچ مزبور شروع و تا پایان آزمایش ادامه یافته است. سیر نزولی جمعیت در رطوبت ۳۰ درصد روند سریع‌تری را نسبت به سایر تیمارها نشان می‌دهد، در حالیکه کاهش جمعیت در تیمار ۷۰ درصد کندتر از سایر تیمارها می‌باشد، نمودارهای مربوط به رطوبت‌های ۴۰، ۵۰ و ۶۰ درصد به ترتیب دارای شیب بیشتری نسبت به رطوبت ۷۰ درصد بود (شکل ۱)، همین وضعیت در مورد میانگین جمعیت در طول آزمایش و همچنین در مورد میزان بقاء پروپاگل‌ها در پایان آزمایش دیده شد. بیشترین میانگین جمعیت با $10^2 \times 4/8$ پروپاگل در هر گرم خاک خشک و بالاترین میزان بقاء با 0.51

($10^5 \times 1$) نشان داد که این محیط کشت تنها قادر است ۸۵ درصد جمعیت واقعی را نشان دهد. بنابراین کلیه جمعیت‌های شمارش شده در این آزمایش و همچنین در سایر آزمایش‌ها در $1/17 = 85 : 100$ ضرب گردید.

- مراحل انجام این آزمایش مانند آزمایش مربوط به بررسی اثر رطوبت بود با این تفاوت که رطوبت گلدانها به ۷۰٪ رسانده شد و در تمام طول آزمایش با اضافه کردن آب مقطر استریل در این حد حفظ شد. تیمارهای مربوطه به ترتیب در اطراف رشد با دماهای ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵ و ۳۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۹۰ روز قرار داده شدند.

- - در این آزمایش طبق روش پولیتز و بیکر (۱۹۸۷) با افزودن محلول ۱۰٪ اسیدسولفوریک نرمال به مقداری از خاک استریل مورد استفاده پ-هاش آن از ۸/۱ به ۲/۵ رسانده شد، سپس خاک اسیدی شده بخوبی در یک ساک پلاستیکی مخلوط و در زیر هود استریل خشک گردید، پس از نرم کردن آن در هاون چینی به میزان‌های مختلف با ۵ قسمت یک کیلوگرمی خاک که برای آزمایش پ-هاش تهیه شده بود به خوبی مخلوط شد. با استفاده از روش کلرور کلسیم پ-هاش نمونه‌ها به ترتیب به ۳/۸، ۴/۹، ۶، ۷/۲، ۸/۱ رسانده شد، برای نمونه خاک با پ-هاش ۸/۱ از خاک اصلی استفاده شد. آلوده‌سازی نمونه‌ها با اسپور تریکودرما، تهیه گلدانها و بقیه مراحل این آزمایش شبیه آزمایش مربوط به اثر رطوبت بود با این تفاوت که رطوبت تمام گلدانها به ۷۰٪ رسانده شد و به مدت ۹۰ روز در دمای 25 ± 0.5 درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند.

- مراحل انجام این آزمایش نیز قابل مقایسه با آزمایش مربوط به اثر رطوبت بود با این تفاوت که با افزودن مقادیر مختلف خاک پیت خالص و استریل به هر یک از نمونه‌های خاک میزان مواد آلی آنها به ترتیب به ۰/۸ (بدون خاک پیت)، ۱/۳، ۱/۸، ۲/۵، و ۳/۲ درصد رسانده شد. رطوبت گلدانها نیز با اضافه کردن آب مقطر استریل در حد ۷۰ درصد تنظیم و برای تمام دوره آزمایش در دمای 25 ± 0.5 درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند.

ضعیفی بخصوص بین حرارت خاک و در صد بقاء پروپاگلها وجود دارد.

- - تغییرات جمعیت در پ-هاشهای مختلف نشان می‌دهد که کاهش جمعیت در پ-هاش ۴/۹ آرامتر از سایر پ-هاشها صورت گرفته است، بعد از آن به ترتیب نمودارهای مربوط به پ-هاشهای ۶ و ۷/۲ شیب کمتری را نشان می‌دهند، در حالیکه سیر نزولی جمعیت در پ-هاشهای ۳/۸ و ۸/۱ به ترتیب سریعتر از سایر پ-هاشها می‌باشد (شکل ۳). همین وضعیت نیز از نظر میانگین جمعیت در مدت نود روز برای سایر پ-هاشها مشاهده می‌گردد، بیشترین آن بامیانگین $10^4 \times 2$ پروپاگل در هر گرم خاک خشک مربوط به پ-هاش ۴/۹ و کمترین آن با میانگین $10^3 \times 1/9$ مربوط به پ-هاش ۳/۸ است. در حالیکه پ-هاشهای ۶، ۷/۲ و ۸/۱ به ترتیب با میانگینهای $10^4 \times 1$ ، $10^3 \times 8/7$ و $10^3 \times 4/9$ شرایط نسبتاً بهتری را برای حفظ جمعیت پروپاگلها ایجاد کرده‌اند (جدول ۱)، بهمین ترتیب بیشترین میزان بقاء با ۳/۸۸ درصد پروپاگل‌های اولیه در پ-هاش ۴/۹ و کمترین آن با ۰/۱۷ در صد در پ-هاش ۳/۸ دیده می‌شود، بقیه پ-هاشها از این نظر حالت حد واسطی را نشان دادند. ضرایب همبستگی بین پ-هاش خاک (۳/۸ تا ۸/۱) با میانگین جمعیت، جمعیت نهائی و درصد بقاء پروپاگلها در پایان آزمایش که به ترتیب ۰/۲۰۱، ۰/۱۸۰ و ۰/۱۹۳ تعیین گردیدند (جدول ۲) نشان دهنده همبستگی ضعیفی بین آنها می‌باشد.

- سیر نزولی جمعیت در تیمارهای دارای مقادیر مختلف مواد آلی نیز به وضوح دیده می‌شود (شکل ۴) در این بین آرام ترین سیر نزولی جمعیت مربوط به خاکی است که دارای ۳/۲ درصد مواد آلی بوده است، در این تیمار کاهش جمعیت در ۲۰ روز اول آزمایش نزدیک به صفر می‌باشد، در بقیه مدت آزمایش نیز تغییرات جمعیت بسیار بطئی است، همین وضعیت کم و بیش در تیمار دارای ۲/۵ در صد مواد آلی مشاهده می‌گردد. در حالیکه شدت کاهش جمعیت در تیمارهای حاوی ۰/۸، ۱/۳ و ۱/۸ در صد به ترتیب بیشتر از تیمار ۲/۵ درصد مواد آلی می‌باشد. از نظر میانگین جمعیت تیمار دارای

درصد پروپاگل‌هایی که در ابتدای آزمایش به خاک اضافه شده بودند مربوط به رطوبت ۷۰ درصد می‌باشد، در حالیکه کمترین جمعیت با میانگین $10^2 \times 2$ پروپاگل و پائین‌ترین میزان بقاء با ۰/۰۲ درصد جمعیت اولیه پروپاگلها مربوط به رطوبت ۳۰ درصد تعیین گردید (جدول ۱). تیمارهای دیگر از نظر میانگین جمعیت و در صد بقاء حالت حد واسطی را نشان دادند. همبستگی نسبتاً خوبی بین رطوبت خاک (۳۰ تا ۷۰ درصد) با میانگین جمعیت، جمعیت نهائی و درصد بقاء پروپاگلها در پایان آزمایش بدست آمد، ضریب این همبستگیها به ترتیب ۰/۷۴۳، ۰/۶۱۲ و ۰/۷۸۱ تعیین گردید (جدول ۲).

- سیر نزولی جمعیت در دماهای ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵ و ۳۰ درجه سانتیگراد از هماهنگی بیشتری نسبت به آنچه که در مورد رطوبت‌های مختلف توضیح داده شد برخوردار است (شکل ۲). این در حالی است که از نظر میانگین جمعیت در مدت ۹۰ روز اختلاف معنی‌داری بین تمام دماها دیده می‌شود. بیشترین جمعیت با میانگین $10^3 \times 4/6$ پروپاگل در هر گرم خاک خشک مربوط به دمای ۲۵ درجه و کمترین آن با میانگین $10^2 \times 1/3$ مربوط به دمای ۳۰ درجه می‌باشد (جدول ۱). میانگین جمعیت در تیمارهای ۱۰، ۲۰ و ۱۵ درجه به ترتیب بیشتر از میانگین جمعیت در تیمار ۳۰ درجه است. با وجودی که روند نزولی جمعیت در دماهای ۲۰ و ۲۵ درجه در ۳۰ روز اول آزمایش سریعتر از روند نزولی جمعیت در دماهای ۱۰ و ۱۵ درجه در همین دوره زمانی می‌باشد ولی تغییر این وضعیت در ۶۰ روز بعدی آزمایش سبب گردیده که بالاترین میزان بقاء در پایان آزمایش با ۰/۴۷ و ۰/۲۳ درصد پروپاگل‌هایی که در ابتدای آزمایش به خاک تیمارها اضافه شده بود به ترتیب متعلق به دماهای ۲۵ و ۲۰ درجه باشد، در حالیکه کمترین آنها با ۰/۱۰ و ۰/۱۱ در صد پروپاگل‌های اولیه به ترتیب مربوط به دماهای ۱۰ و ۱۵ درجه می‌باشد، این میزان برای دمای ۳۰ درجه ۰/۱۵ درصد می‌باشد. ضرایب همبستگی بدست آمده بین دمای خاک (۱۰ تا ۳۰ درجه) با میانگین جمعیت، جمعیت نهائی و درصد بقاء پروپاگلها در پایان آزمایش که به ترتیب ۰/۴۱۲، ۰/۳۱۸ و ۰/۲۱۴ تعیین گردیدند (جدول ۲) نشان می‌دهند که همبستگی

همبستگی منفی نسبتاً بالائی بین فعالیت بیولوژیکی خاک (معادل صفر تا ۱۰۰ در صد خاک غیر استریل در خاک استریل) بامیانگین جمعیت، جمعیت نهائی و در صد بقاء پروپاگلها در پایان آزمایش بدست آمد، این ضرایب به ترتیب $0/651-$ ، $0/593-$ و $0/618-$ تعیین گردیدند (جدول ۲).

بحث

شرایط خاک شامل رطوبت، دما، پ-هاش، میزان مواد آلی و فعالیت بیولوژیکی آن اثر معنی داری (در سطح ۰/۵) روی تغییرات جمعیت *T. harzianum* H32 و میزان بقاء آن بوجود آورده است، در بین آنها اثر رطوبت، میزان مواد آلی و فعالیت بیولوژیکی خاک بیشتر از اثر مربوط به دما و پ-هاش می باشد (شکل های ۱ تا ۵). جمعیت پروپاگلها که نتیجه جوانه زنی و رشد اسپورها در ده روز اول آزمایش است در خاک دارای رطوبت ۷۰ درصد $16/9$ مرتبه بیشتر از خاکی است که رطوبت آن در حد 30% تنظیم گردیده بود، این نسبت در مورد میزان بقاء پروپاگلها در پایان آزمایش به ۲۴ برابر بالغ می گردد (جدول ۱)، این تفاوتها نشان می دهند که رطوبت خاک عامل تعیین کننده و مهمی در تغییرات جمعیت تریکودرما و میزان بقاء پروپاگلها می باشد، و از این نظر همبستگی بالائی بین رطوبت خاک با میانگین جمعیت ($r=0/743$)، جمعیت نهائی ($r=0/612$) و در صد بقاء پروپاگلها تریکودرما در پایان آزمایش ($r=0/781$) در خاک دیده می شود (جدول ۲). اثر رطوبت می تواند در مورد گونه ها و جدایه های مختلف متفاوت باشد، بعضی استرین های تریکودرما قادرند بقاء خود را برای مدتی در رطوبت 45% حفظ کنند در حالیکه بعضی دیگر نیاز به رطوبت های حدود 70% دارند و در رطوبت های کمتر از 20% بقای خود را به سرعت از دست می دهند (۲۴) در بین آنها گونه های *T. pseudokoningii* و *T. hamatum* احتیاج به خاک های با رطوبت بسیار بالا دارند و در رطوبت های پائین قادر به حفظ بقاء خود نیستند (۷). مطالعات داوه (۱۹۸۱ و ۱۹۷۹) نشان می دهند که اکثر گونه های تریکودرما نمی توانند بقاء خود را برای مدت طولانی در شرایط خشک حفظ کنند. در این بررسی نیز مشخص شد که در صد بقاء پروپاگلها و تغییرات

$3/2$ درصد مواد آلی با میانگین $6/2 \times 10^4$ پروپاگل بیشترین تیمار دارای $0/8$ درصد مواد آلی با میانگین $4/4 \times 10^3$ پروپاگل کمترین جمعیت را نشان می دهند (جدول ۱). تیمارهای دارای $2/5$ ، $1/8$ و $1/3$ درصد مواد آلی به ترتیب با میانگین های $3/7 \times 10^4$ ، $1/9 \times 10^4$ و $9/8 \times 10^3$ پروپاگل بین دو حد ذکر شده قرار می گیرند. از نظر میزان بقاء تیمار $3/2$ و $0/8$ درصد مواد آلی به ترتیب با $45/88$ و $0/48$ در صد پروپاگل های اولیه به ترتیب بیشترین و کمترین بقاء را باعث شده اند. از این نظر تیمارهای حاوی $2/5$ ، $1/3$ و $0/8$ در صد مواد آلی به ترتیب شرایط نسبی بهتری را برای حفظ پروپاگلها نشان می دهند. در بین فاکتورهای مورد بررسی بالاترین همبستگی بین درصد مواد آلی خاک (۳۰ تا ۷۰ درصد) با میانگین جمعیت، جمعیت نهائی و درصد بقاء پروپاگلها در پایان آزمایش بدست آمد، این ضرایب به ترتیب $0/818$ ، $0/782$ و $0/831$ تعیین گردیدند (جدول ۲).

- فعالیت بیولوژیکی که براساس درصد وزنی خاک غیراستریل در خاک استریل ارزیابی گردید اثر کاملاً مشخصی روی روند تغییرات جمعیت، میانگین آنها و درصد بقاء پروپاگلها نشان داد. شدت کاهش جمعیت در خاک غیراستریل بیشتر از تیمارهایی است که دارای مقادیر مختلف خاک استریل بودند، شدیدترین کاهش نسبی جمعیت به ترتیب در تیمارهای حاوی 100 ، 75 ، 50 ، 25 و صفر درصد خاک غیراستریل مشاهده می شود (شکل ۵). وضعیت قابل مقایسه ای در مورد میانگین جمعیت در این تیمارها دیده می شود (جدول ۱). بالاترین میانگین جمعیت با $4/6 \times 10^3$ پروپاگل در مدت آزمایش مربوط به خاک کاملاً استریل و کمترین آن با میانگین $10^2 \times 1/7$ پروپاگل مربوط به خاک کاملاً غیراستریل می باشد. تیمارهای حاوی 25 ، 50 و 75 درصد خاک غیر استریل به ترتیب میانگین های نسبی بالاتری را نشان می دهند. از نظر میزان بقاء نیز بیشترین آن با $0/48$ در صد و کمترین آن با $0/01$ در صد پروپاگل های اولیه به ترتیب مربوط به تیمارهای خاک کاملاً استریل و خاک کاملاً غیراستریل می باشد. درصد بقاء در سایر تیمارها بین دو حد ذکر شده در نوسان است.

جمعیت آنها در مدت آزمایش ارتباط مستقیم با میزان رطوبت خاک دارد (شکل ۱). بنظر می‌رسد شرایط نامناسب رطوبتی از طرفی باعث محدود شدن رشد ساپروفیتی قارچ و از طرف دیگر موجب کاهش جوانه‌زنی اسپورها و لیز شدن بیشتر لوله‌های تندشی آنها می‌گردد، در نتیجه جمعیت پروپاگل‌ها در طول زمان با نوعی بیلان منفی روبرو می‌شود.

جدول ۱- اثر شرایط خاک روی تغییرات جمعیت و میزان بقاء *Trichoderma harzianum* H32

شرایط خاک	جمعیت در روز ۱۰ (اولین نمونه برداری)*	جمعیت در روز ۹۰ (آخرین نمونه برداری)	درصد بقاء در روز ۹۰ (آخرین نمونه برداری)	میانگین جمعیت (در طول آزمایش)
رطوبت(درصد)				
۳۰	۱/۳×۱۰ ^۲ e	۲/۰×۱۰ ^۱ e	۰/۰۲ e	۲/۰×۱۰ ^۲ e
۴۰	۳/۹×۱۰ ^۲ d	۳/۹×۱۰ ^۱ d	۰/۰۴ d	۵/۱×۱۰ ^۲ d
۵۰	۷/۹×۱۰ ^۲ c	۱/۰×۱۰ ^۲ c	۰/۱۱ c	۱/۱×۱۰ ^۲ c
۶۰	۱/۴×۱۰ ^۴ b	۲/۵×۱۰ ^۲ b	۰/۲۹ b	۱/۵×۱۰ ^۲ b
۷۰	۲/۲×۱۰ ^۴ a	۴/۴×۱۰ ^۲ a	۰/۵۱ a	۴/۸×۱۰ ^۲ a
دما (oC)				
۱۰	۳/۲×۱۰ ^۴ a	۸/۷×۱۰ ^۱ e	۰/۱۰ d	۳/۴×۱۰ ^۲ b
۱۵	۲/۰×۱۰ ^۴ b	۱/۰×۱۰ ^۲ d	۰/۱۱ d	۲/۱×۱۰ ^۲ d
۲۰	۱/۴×۱۰ ^۴ c	۲/۰×۱۰ ^۲ b	۰/۲۳ b	۲/۹×۱۰ ^۲ c
۲۵	۲/۱×۱۰ ^۴ b	۴/۰×۱۰ ^۲ a	۰/۴۷ a	۴/۶×۱۰ ^۲ a
۳۰	۵/۸×۱۰ ^۲ d	۱/۳×۱۰ ^۲ c	۰/۱۵ c	۱/۳×۱۰ ^۲ e
پ-هش				
۳/۸	۷/۵×۱۰ ^۲ e	۱/۵×۱۰ ^۲ e	۰/۱۷ e	۱/۹×۱۰ ^۲ e
۴/۹	۵/۲×۱۰ ^۴ a	۳/۳×۱۰ ^۳ a	۳/۸۸ a	۲/۰×۱۰ ^۴ a
۶/۰	۳/۸×۱۰ ^۴ b	۲/۰×۱۰ ^۳ b	۲/۳۰ b	۱/۰×۱۰ ^۴ b
۷/۲	۲/۷×۱۰ ^۴ c	۱/۰×۱۰ ^۳ c	۱/۱۷ c	۸/۷×۱۰ ^۲ c
۸/۱	۲/۲×۱۰ ^۴ d	۴/۰×۱۰ ^۲ d	۰/۴۷ d	۴/۹×۱۰ ^۲ d
مواد آلی(درصد)				
۰/۸	۲/۳×۱۰ ^۴ e	۴/۱×۱۰ ^۲ e	۰/۴۸ e	۴/۴×۱۰ ^۲ e
۱/۳	۳/۳×۱۰ ^۴ d	۱/۵×۱۰ ^۳ d	۱/۷۹ d	۹/۸×۱۰ ^۲ d
۱/۸	۵/۲×۱۰ ^۴ c	۴/۵×۱۰ ^۳ c	۵/۲۹ c	۱/۹×۱۰ ^۴ c
۲/۵	۶/۴×۱۰ ^۴ b	۱/۳×۱۰ ^۴ b	۱۵/۲۹ b	۳/۷×۱۰ ^۴ b
۳/۲	۸/۵×۱۰ ^۴ a	۳/۹×۱۰ ^۴ a	۴۵/۸۸ a	۶/۲×۱۰ ^۴ a
فعالیت بیولوژیکی**				
۰	۲/۲×۱۰ ^۴ a	۴/۱×۱۰ ^۲ a	۰/۴۸ a	۴/۶×۱۰ ^۲ a
۲۵	۹/۷×۱۰ ^۳ b	۱/۸×۱۰ ^۲ b	۰/۲۱ b	۲/۱×۱۰ ^۲ b
۵۰	۶/۳×۱۰ ^۳ c	۱/۰×۱۰ ^۲ c	۰/۱۱ c	۹/۲×۱۰ ^۲ c
۷۵	۲/۱×۱۰ ^۳ d	۳/۲×۱۰ ^۱ d	۰/۰۳ d	۳/۸×۱۰ ^۲ d
۱۰۰	۱/۰×۱۰ ^۲ e	۱/۴×۱۰ ^۱ e	۰/۰۱ e	۱/۷×۱۰ ^۲ e

* - در هر پنج آزمایش جمعیت اولیه پروپاگل‌ها (زمان صفر) برابر ۱۰^۵ × عدد در هر گرم خاک خشک بوده است-

** - بر اساس درصد خاک غیر استریل در خاک استریل

- میانگین هائی که در هر ردیف دارای حروف مشترک هستند در آزمون چند دامنه ای دانکن دارای اختلاف معنی دارد سطح ۵ درصد میباشند (P < ۰/۰۵)

جدول ۲- ضریب همبستگی بین رطوبت، دما، پ-هاش، مواد آلی و فعالیت بیولوژیکی خاک با میانگین جمعیت، جمعیت نهائی و درصد بقاء پروپاگل های *T.harzianum* H32 در مدت ۹۰ روز

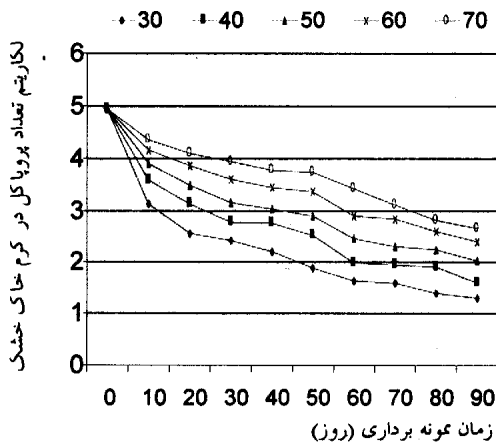
() (%)	/	/	/
(OC)	/	/	/
- (/ /)	/	/	/
(/ /) (%)	/	/	/
() (%) *	- /	- /	- /

*- بر اساس در صد خاک غیر استریل در خاک استریل

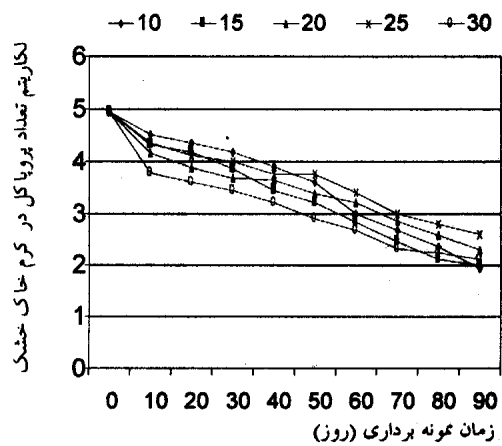
شرایطی کم و بیش مشابه در مورد اثر دما مشاهده می‌گردد با این تفاوت که نمودارهای مربوط به تغییرات جمعیت در دماهای مختلف دارای شیب ملایم‌تر و هماهنگی بیشتری نسبت به نمودارهای مربوط به رطوبت می‌باشند (شکل ۲)، این وضعیت نشان دهنده عکس‌العمل خفیف‌تر جدایه مورد آزمایش نسبت به تغییرات دمای خاک است. با وجودی که دماهای ۱۰ و تا حدودی نیز ۱۵ درجه در ۴۰ روز اول آزمایش به ترتیب شرایط نسبی بهتری را برای بقاء پروپاگل‌ها بوجود آورده‌اند ولی در ۵۰ روز بعدی به ترتیب دماهای ۲۵ و ۲۰ درجه از این نظر اثر بهتری را نشان دادند، همین امر باعث شده که ضریب همبستگی بین دمای خاک با میانگین جمعیت ($r = 0/412$)، جمعیت نهائی ($r = 0/318$) و بخصوص درصد بقاء پروپاگل‌ها در پایان آزمایش ($r = 0/214$) کاهش یابد. به این ترتیب بنظر می‌رسد پائین بودن دما باعث شده که جوانه زدن اسپورها و در نتیجه لیز شدن این جوانه‌ها برای مدتی به تاخیر بیفتد در نتیجه اسپورها توانسته‌اند تا حدودی بقاء خود را در اوائل آزمایش حفظ کنند ولی پس از جوانه‌زدن بدلیل پائین بودن نسبی دما نتوانسته‌اند از نظر رشد ساپروفیتی با آنچه که در دماهای ۲۰ و ۲۵ درجه وجود داشته است برابری کنند، در حالیکه نمودار تغییرات جمعیت در دمای ۳۰ درجه نشان دهنده کاهش نسبی جمعیت قارچ در ۷۰ روز اول آزمایش و افزایش آن در ۲۰ روز آخر می‌باشد، زیرا بالا بودن دما باعث شده که سرعت و درصد جوانه زنی اسپورها در دمای ۳۰ درجه افزایش یابد و به

دنبال آن در اثر نامناسب بودن سایر خصوصیات خاک سرعت و میزان لیز شدن اسپورها افزایش یافته و باعث کاهش نسبی جمعیت گردیده است. از طرف دیگر مناسب بودن دمای ۳۰ درجه برای رشد رویشی باعث شده که تا حدودی جمعیت پروپاگل‌ها در ۲۰ روز آخر آزمایش نسبت به دماهای ۱۰ و ۱۵ درجه افزایش یابد. به این ترتیب بنظر می‌رسد که جمعیت نهائی پروپاگل‌ها نتیجه سرعت و میزان لیز شدن اسپورها و لوله‌های تندشی آنها از یک طرف و قابلیت رشد ساپروفیتی قارچ از طرف دیگر باشد. دماهای ۲۵ و ۲۰ درجه به ترتیب شرایط بهتری را برای افزایش جمعیت در طول آزمایش فراهم آورده‌اند، زیرا علیرغم اینکه فعالیت اسپورهای *T.harzianum* در تولید لوله تندشی از دماهای ۵ الی ۱۰ درجه شروع می‌شود ولی بهترین رشد ساپروفیتی آن در دماهای نزدیک به ۲۵ درجه صورت می‌گیرد (۱۲). در گروه‌بندی حرارتی نیز گونه *T.harzianum* جزء گونه‌های گرمسیری قرار داده می‌شود در حالیکه گونه‌هایی مثل *T.viride* و *T.polysporum* بیشتر منسوب به مناطق نسبتاً سرد می‌باشند (۷).

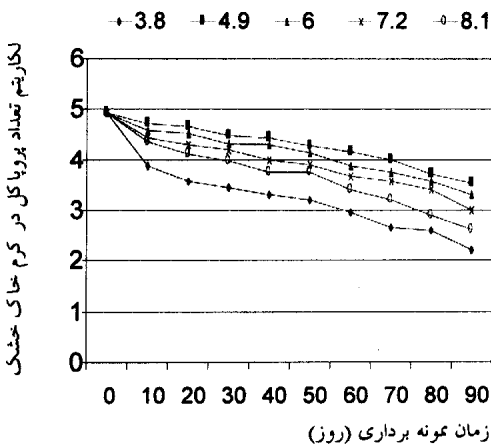
نمودارهای مربوط به اثر پ-هاش (شکل ۳) نیز نشان می‌دهند که پ-هاش‌های ۴/۹، ۶ و ۷/۲ به ترتیب شرایط بهتری را نسبت به پ-هاش‌های ۳/۸ و ۸/۱ در حفظ جمعیت قارچ و میزان بقاء آن فراهم کرده‌اند، به این ترتیب می‌توان پذیرفت که بین پ-هاش‌های مختلف خاک و موقعیت جمعیتی تریکودرما رابطه‌ای خطی وجود ندارد، بهمین جهت برای پ-هاش‌های بین ۳/۸ و ۸/۱ همبستگی ضعیفی بامیانگین جمعیت ($r = 0/201$)، جمعیت نهائی ($r = 0/180$) و درصد بقاء پروپاگل‌ها در پایان آزمایش ($r = 0/193$) دیده می‌شود. این اثر را باید نتیجه مستقیم اثر پ-هاش روی جوانه زدن اسپورها تلقی کرد زیرا آزمایش مزبور در شرایط استریل صورت گرفته و اثر پ-هاش روی فعالیت بیولوژیکی خاک مطرح نبوده است. بررسی‌هایی که روی اثر پ-هاش صورت گرفته نشان می‌دهند که یون هیدروژن در غلظت‌های متوسط باعث افزایش جوانه‌زنی اسپورهای تریکودرما می‌گردد، در حالیکه افزایش بیش از حد آن، در حد پ-هاش‌های کمتر از چهار، رشد رویشی را کاهش داده و شرایط بهتری را برای تولید کلامیدوسپور فراهم می‌کند (۵).



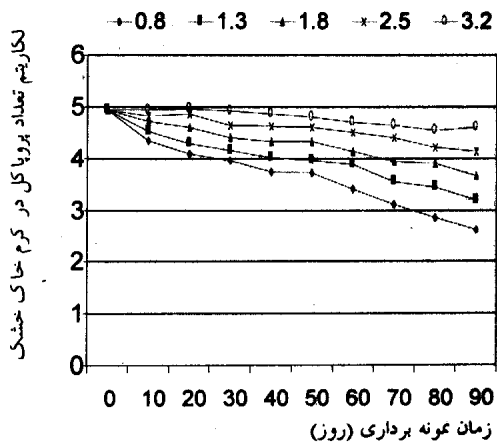
شکل ۱- اثر رطوبت (درصد)



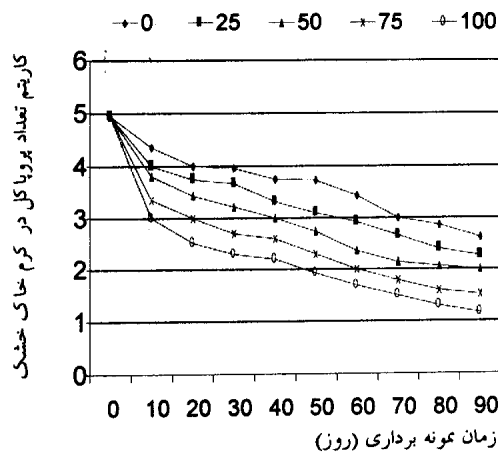
شکل ۲- اثر دما (درجه سانتیگراد)



شکل ۳- اثر پ-هاس



شکل ۴- اثر مواد آلی (درصد)



شکل ۵- اثر فعالیت بیولوژیکی خاک

(درصد خاک غیراستریل در خاک استریل)

شکل های ۱ تا ۵- اثر رطوبت، دما، پ-هاس، میزان مواد آلی، و فعالیت بیولوژیکی خاک (درصد خاک غیر استریل در خاک استریل)

روی تغییرات جمعیت و میزان بقاء *Trichoderma harizanum* H32

پره ایرا و همکاران (۱۹۹۸) پ-هاش‌های نزدیک به ۵/۵ و یا کمتر را مناسب‌تر از سایر پ-هاش‌ها برای رشد *T. harzianum* می‌دانند، با اینحال ترکیب طبیعی جمعیت گونه‌های تریکودرما در پ-هاش‌های مختلف یکسان نیست. بعضی محققین اثر پ-هاش را روی تریکودرما در ارتباط با تراکم CO_2 و یون HCO_3^- موجود در خاک ارزیابی می‌کنند و معتقدند که این دو ترکیب بطور مستقیم و غیرمستقیم روی جمعیت و فراوانی نسبی گونه‌های تریکودرما اثر می‌گذارند (۶).

افزایش مقادیر مختلف مواد آلی به خاک اثر مثبت و پیوسته‌ای روی جمعیت و بقاء قارچ بجا گذاشته است (شکل ۴). در تمام موارد اضافه شدن مواد آلی خاک باعث افزایش معنی‌داری روی میانگین جمعیت و همچنین جمعیت نهائی قارچ گردیده است. بطوریکه بالاترین میزان همبستگی بین درصد مواد آلی خاک با میانگین جمعیت ($r = 0/818$)، جمعیت نهائی ($r = 0/782$) و درصد بقاء پروپاگل‌ها در پایان آزمایش ($r = 0/831$) دیده می‌شود (جدول ۲). بیشترین تغییرات جمعیتی بین تیمارهای دارای ۰/۸ و ۱/۳ درصد مواد آلی دیده می‌شود (جدول ۱)، در این تیمارها با اضافه شدن ۰/۵٪ مواد آلی جمعیت نهائی ۱۶ بار افزایش یافته است (از 1×10^3 به $6/3 \times 10^3$)، در حالیکه افزایش مواد آلی از ۲/۵ به ۳/۲ درصد تنها کمی بیش از دو برابر جمعیت را افزایش داده است (از $1/6 \times 10^4$ به 4×10^4)، به این ترتیب می‌توان نتیجه گرفت که افزایش مواد آلی در خاک‌های فقیر اثر بیشتری روی بقاء قارچ دارد، و حداقلی از مواد آلی برای بقاء قارچ ضروری است، زیرا مواد آلی نه تنها منبع تغذیه قارچ بشمار می‌روند بلکه بستری مناسب برای تثبیت و رشد آن نیز می‌باشند. در این آزمایش که در خاک استریل صورت گرفته اثر مواد آلی محدود به اثر مستقیم آن روی رشد قارچ می‌باشد و نمی‌توان آنرا به فعالیت میکروفلور خاک نسبت داد. علاوه بر کمیت مواد آلی، نوع و کیفیت آن نیز می‌تواند روی جمعیت و میزان بقاء گونه‌های تریکودرما اثرگذار باشد.

تحقیقات متعددی در زمینه اثر مواد آلی مختلف روی جمعیت تریکودرما صورت گرفته است، کاسین و همکاران (۱۹۹۵) اثر بقایای گیاهان مختلف از جمله جو، سویا و ذرت را

روی جمعیت تریکودرما مورد بررسی قرار دادند و نتیجه گرفتند که تمامی آنها باعث افزایش جمعیت تریکودرما می‌گردند، ولی بقایای جو اثر بهتری بجا می‌گذارد. همین نتیجه را النگی و همکاران (۱۹۹۸) در مورد بقایای نیشکر، برنج، و اکالیپتوس بدست آوردند، در بین اینها بقایای نیشکر و بعد از آن کاه برنج مناسب‌تر تشخیص داده شدند. از نظر پراکندگی جغرافیائی نیز مشخص شده که ارتباط مستقیمی بین میزان مواد آلی خاک و پراکندگی گونه‌های تریکودرما وجود دارد.

درصد خاک غیراستریل در خاک استریل که بعنوان معیاری برای فعالیت بیولوژیکی خاک در نظر گرفته شد یکی دیگر از فاکتورهای موثر روی تغییرات جمعیت و بقاء تریکودرما بشمار می‌رود. نمودارهای تغییرات جمعیت در تیمارهای دارای درصد های مختلف خاک استریل (شکل ۵) نشان می‌دهند که کاهش جمعیت در فقدان میکروارگانیسم های رقیب آهسته تر صورت می‌گیرد بطوریکه میانگین جمعیت وهم چنین جمعیت نهائی قارچ در تیمار خاک کاملاً استریل به ترتیب ۲۷ و ۲۹ مرتبه بیشتر از وقتی است که در صد خاک استریل صفر بوده است (جدول ۱)، این تفاوت جمعیت نشان می‌دهد که علیرغم برخورداری تریکودرما از قابلیت بالای آنتاگونیستی روی قارچ‌های دیگر در مقابل دیگر اعضای میکروفلور خاک بخصوص گونه‌های سودوموناس و باسیلوس ضعیف است و نمی‌تواند جمعیت و بقای خود را برای مدت طولانی حفظ کند. بین و همکاران (۱۹۹۱) نشان دادند که افزایش جمعیت سودومونادها در خاک باعث کاهش جمعیت تریکودرما میگردد، همین نتیجه در خصوص اثر کاهندگی مجموعه میکروفلور خاک روی جمعیت تریکودرما بدست آمده است (۱۲). این عوامل با اشغال و مصرف ابعاد اکولوژیکی^۱ و همچنین تولید ترکیبات بازدارنده^۲ و کشنده مختلف مانند انواع آنزیمها، توکسینها، هورمونها و بعضی متابولیت‌های فرار از رشد تریکودرما جلوگیری کرده و نهایتاً باعث کاهش جمعیت آن می‌گردند. هر چند در این بررسی میزان آمونیاک موجود در خاک اندازه‌گیری نشد ولی از آنجائیکه وجود

1 . Ecological nich

2 . Inhibitors

در مجموع می‌توان پذیرفت که شرایط خاک اثر تعیین کننده‌ای روی دینامیک جمعیت و میزان بقاء *T.harzianum* دارد، به این معنی که خاکهای دارای مواد آلی بیشتر، پ-هاش اسیدی، رطوبت نسبتا بالا، دمای حدود ۲۵ درجه و فعالیت بیولوژیکی کمتر شرایط بهتری را برای حفظ جمعیت و بقاء *T. harzianum* فراهم می‌کنند و برای مبارزه بیولوژیکی با قارچهای بیمارگر خاکزی مناسبتر از سایر خاکها بشمار می‌روند. به این ترتیب بنظر می‌رسد که قبل از استفاده از قارچ تریکودرما برای کنترل عوامل بیمارگر خاکزی لازمست عکس‌العمل گونه و حتی جدایه مورد استفاده نسبت به شرایط خاک مورد مطالعه دقیق قرار گیرد.

آمونیاک در خاک که نتیجه فعالیت میکروارگانیسم‌ها و تجزیه ترکیبات ازت‌دار می‌باشد پدیده‌ای طبیعی بشمار می‌رود و می‌تواند به میزان بسیار کم ($1 \mu \text{g/g}$) اثر بازدارندگی روی تریکودرما داشته باشد (۱۵) می‌توان پذیرفت که یکی از دلایل پائین بودن جمعیت تریکودرما در خاک‌های طبیعی وجود رقابتی آن باشد. ضرایب همبستگی بدست آمده بین فعالیت بیولوژیکی خاک با میانگین جمعیت ($r = -0.651$)، جمعیت نهائی ($r = -0.593$) و درصد بقاء پروپاگل‌ها در پایان آزمایش ($r = -0.618$) نیز نشان دهنده اثر منفی و قابل توجه فعالیت بیولوژیکی خاک روی وضعیت جمعیتی تریکودرما می‌باشد (جدول ۲).

REFERENCES

- Bin, L., G. R. Knudsen, & D.J. Eschen. 1991. Influence of an antagonistic Strain of *Pseudomonas fluorescens* on growth and ability of *Trichoderma harzianum* to colonize sclerotia of *Sclerotinia sclerotiorum* in soil. *Phytopathology*. 81(9): 994-1000
- Causin, R., V. D'Ambra, & L. Montecchio. 1995. Effect of crop residues from different sources on population of *Trichoderma* sp. naturally present in a soil. *Informatore Fitopatologico* 45(7-8): 55-57
- Cook, R.J. 1993. Making greater use of introduced microorganisms for biological control of plant pathogens. *Ann. Rev. Phytopathol.* 31: 53-80
- Copping, L.G. 1998. *The Biopesticide Manual* (First Edition). British Crop Protection Council, UK. 301 Pp.
- Danielson, R.M. & C.B. Davey. 1973. Effect of nutrients and acidity on Phialospore germination of *Trichoderma in vitro*. *Soil Biol. Biochem* 5: 517-524
- Danielson, R.M. & C.B. Davey. 1973. Non nutritional factors affecting the growth of *Trichoderma* spp. on *Rhizoctonia solani* and *Sclerotium rolfsii*- scanning electron microscopy. *Phytopathology* 73: 85-88
- Danielson, R. M. & C.B. Davey. 1973. The abundance of *Trichoderma* propagules and the distribution of species in forest soil. *Soil Biol. Biochem.* 5: 485-494
- Davet, P. 1981. Effects de quelques pesticides sur la colonization d'un substrat par le *Trichoderma harzianum* Rifai en presence des autres champignons du sol.. *Soil. Biol. Biochem.* 13: 513-517
- Davet, P. 1979. Technique pour l'analyse des population de *Trichoderma* et de *Gliocladium virens* dans le sol. *Ann. Phytopathol.* 11: 529-533
- Domsch, K.H., W. Gams, & T. H. Anderson. 1980. *Compendium of Soil Fungi*, Vol.1. London Academic Press. 859 Pp.
- Elnaghy, M.A., M. Gehan, H. Shaban, S. A. El-Khodary, & M.M. Yaser. 1998. Effect of organic amendments on *Trichoderma* in different Egyptian soil type. *African Journal of Mycology and Biotechnology* 6(1): 27-39
- Jayaraj, J. & R. Rmabadra. 1999. Effect of moisture level on the survival of *T. koningii* in soil. *Indian Phytopathology*. 52(2): 188-189
- Lewis, J.A. & G.C. Papavizas. 1984. Chlamidospore formation by *Trichoderma* spp. in natural substrates. *Can.J. Microbiolo.* 30: 1-7
- Lewis, J. A. & G.C. Papavizas. 1984. Profileration of *Trichoderma* and *Giocladium* from alginate pellets in natural soil and reduction of *Rhizoctonia solani* inoculum. *Phytopathology* 74: 836 (abstr.)
- Lockwood, J. L. 1977. Fungistasis in soil. *Bio. Rev.* 52: 1-43

16. Nelson, E. B., G. A. Kuter, & H. A. J. Hoitink. 1983. Effect of fungal antagonists and compost age on suppression of *Rhizoctonia* damping-off in container media amended with composted hard wood bark. *Phytopathology* 73: 1457-1462
17. Papavizas, G.C. 1985. *Trichoderma* and *Gliocladium* Biology, Ecology, and Potential for Biocontrol, *Ann. Rev. of Phytopathol.* 23: 23-5
18. Papavizas, G.C. 1981. Survival of *Trichoderma harzianum* in soil and in pea and bean rhizosphere. *Phytopathology*, 71: 121-125
19. Papavizas, G.C., M. T. Dunn, J. A. Lewis, & J. Beagle-Risatino. 1984. Liquid fermentation technology for experimental production of biocontrol fungi. *Phytopathology* 74: 1171-1175
20. Papavizas, G.C., J. A. Lewis, & T.H. Abd-El Moity. 1982. Evaluation of new biotypes of *Trichoderma harzianum* for tolerance to benomyl and enhanced biocontrol capabilities. *Phytopathology*, 72: 126-132
21. Papavizas G.C. & R.D.Lumsden. 1982. Improved medium for isolation of *Trichoderma* spp. from soil. *Plant Dis.* 66: 1019-1020
22. Papavizas, G.C. & R.D. Lumsden. 1980. Biological control of soil borne fungal propagules. *Ann. Rev. Phhytopathol.* 18: 389-413
23. Paulitz, T.C. & R. Baker. 1987. Biological control of *Pythium* damping-off of cucumber with *Pythium nunn*. Population dynamics and diseases suppression. *Phytopathology* 77: 335-340
24. Pereira, J.C.R., G. M. Chaves, L. Zambolium, K. Matsuoka, R. S. Acuna, & F.X. R. Do-Vall. 1998. Survival of *Trichoderma harzianum* and *Bacillus Subtilis* in vermi compost. *Summa Phytopathologica* 24(3-4): 231-238
25. Schippers, B., J. W. Meijer, & J. I. Liem. 1982. Effect of Ammonia and other soil volatiles on germination and growth of soil fungi. *Trns. Br. Mycol. Soc.* 79: 253-259