

## رشد و اسپورزایی چند جدایه از قارچ *Gnomonia leptostyla* در

### محیط‌های کشت مختلف

سلیمان جمشیدی<sup>۱</sup> و سیامک صلاحی<sup>۲</sup>

#### چکیده

آنتراکنوز گردو شایع‌ترین بیماری قارچی بر روی گردوی معمولی در ایران می‌باشد که توسط قارچ *Gnomonia leptostyla* حادث می‌شود. در این تحقیق تأثیر محیط کشت‌های CMA، PDA، NA، MA، OMA، BAB، WLEOMA و WLEA بر رشد و اسپورزایی این قارچ مورد بررسی قرار گرفت. سه نمونه برگگی از مناطق میانه ( $NO_1$ )، مرند (DV) و کرج ( $Md_1$ ) انتخاب و قارچ پس از جداسازی بر روی محیط‌های ذکر شده با سه تکرار انتقال داده شد. محیط‌های کشت‌ها در آزمایشگاه با دمای ۲۱ درجه سلسیوس، رطوبت نسبی ۵۰ درصد و دوره نوری ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی نگهداری شده و پس از طی زمان‌های ۲، ۳، ۶، ۹، ۱۴ و ۲۱ روز، ویژگی‌های کلنی‌های رشد یافته از قبیل حداکثر قطر کلنی، الگوی رشدی، تراکم میسلومی، باروری جنسی و غیرجنسی بررسی شد. جهت باروری پرتیسوم‌ها، کشت‌های دارای پرتیسوم نابالغ به مدت سه ماه در شرایط دمایی ۴ درجه و تاریکی مطلق نگهداری شدند. تفاوت قابل توجهی از لحاظ مورفولوژی، رنگ و الگوی رشد کلنی‌ها در بین جدایه‌ها مشاهده نشد. اما تفاوت‌هایی در سرعت رشد و میزان و کیفیت اسپورزایی وجود داشت. جدایه  $Md_1$  پرتیسوم‌های نابالغی را بر روی محیط کشت‌های فاقد عصاره برگ گردو به وجود آورد، در حالی که سایرین قادر به تولید آن نبودند.  $NO_1$  به اندازه DV و  $Md_1$  روی محیط کشت CMA، WA، PDA، OMA و آسروول‌زایی نکرد. با این حال، تمامی جدایه‌ها توانستند به راحتی روی هر دو محیط WLEA و WLEOMA آسروول و پرتیسوم نابالغ تولید کنند. ضعیف‌ترین محیط کشت BAB بود. WA مناسب‌ترین محیط کشت برای جداسازی قارچ تشخیص داده شد. قارچ در محیط کشت OMA بیشترین سرعت رشد را داشت و بر روی محیط PDA متراکم‌ترین حالت از میسلوم‌ها حاصل شد. اسپورزایی غیرجنسی و جنسی در محیط‌های کشت حاوی عصاره برگ گردو بهتر انجام شد. در هیچ یک از جدایه‌ها و محیط‌های کشت پس از ۳ ماه بلوغ پرتیسوم‌ها اتفاق نیافتاد.

واژه‌های کلیدی: آنتراکنوز گردو، محیط کشت، اسپورزایی، جدایه

تاریخ دریافت مقاله: ۸۷/۷/۱۳ تاریخ پذیرش: ۸۷/۷/۲۴

۱- عضو هیأت علمی و عضو باشگاه پژوهشگران جوان دانشگاه آزاد اسلامی واحد میانه [s.jamshidi@m-iau.ac.ir](mailto:s.jamshidi@m-iau.ac.ir)

۲- عضو هیأت علمی دانشگاه آزاد اسلامی واحد میانه [salahi@m-iau.ac.ir](mailto:salahi@m-iau.ac.ir)

جمشیدی، س. رشد و اسپورزایی چند جدایه از قارچ *Gnomonia leptostyla* ...

## مقدمه و بررسی منابع

گردوی ایرانی<sup>۱</sup> به عنوان یکی از کهن‌ترین درختان بومی کشور، علاوه بر ارزش غذایی بسیار بالا، دارای مصارف عمده صنعتی بوده و از اهمیت اقتصادی زیادی برخوردار است. ایران بعد از چین و ایالات متحده، سومین تولیدکننده گردو در دنیا به شمار می‌رود (۱۲). بیماری آنتراکنوز گردو از مهم‌ترین بیماری‌های باغات گردو در نواحی مختلف جهان از جمله آمریکای شمالی و جنوبی، نواحی گسترده‌ای از اروپا و نیز قسمت‌های وسیعی از آسیا می‌باشد (۱۳و۵). در ایران این بیماری در اغلب نواحی شمال و غرب و شمال‌غرب کشور و تا حدی در بخش‌های شرقی انتشار داشته و به ویژه در فصل‌های پرباران و خنک خسارت عمده‌ای را به این محصول وارد می‌کند (۱۰، ۱۱، ۱۲، ۱۳). عامل این بیماری قارچ *Gnomonia leptostyla* (Fr.) Ces. & De Not. 1863 با فرم غیرجنسی *Marssonina juglandis* (Lib.) Sacc. 1884 می‌باشد (۱۳و۵).

صارمی و همکاران (۱۳۸۱) جداسازی و رشد این قارچ را روی محیط‌های کشت سیب زمینی دکستروز آگار، آگار مغذی و آرد ذرت آگار در دمای ۲۰ و ۲۵ درجه سلسیوس با دوره نوری متناوب انجام داده و کلنی‌های سفید مایل به خاکستری به‌دست آورده و محیط آرد ذرت آگار را برای رشد سریع قارچ مناسب‌تر یافتند (۹). ایرانی و همکاران (۱۳۸۵) از محیط کشت آرد ذرت آگار برای کشت این قارچ استفاده نموده و کلنی‌های سفید رنگ، شعاعی و بعضاً به صورت دواير متحدالمرکز به‌دست آوردند (۱). صلاحی (۱۳۸۵) با بررسی محیط‌های کشت آب آگار، سیب‌زمینی دکستروز آگار، عصاره مالت آگار،

آرد یولاف آگار، آرد ذرت آگار و محیط آگاردار حاوی عصاره برگ گردو، بهترین محیط کشت را آرد یولاف آگار تشخیص داد (۱۱).

متیونی و نیلی (۱۹۷۹) به بررسی رشد و اسپورزایی و هتروتالیسم<sup>۱</sup> در *G. leptostyla* پرداختند. این قارچ در دمای ۲۲ درجه سلسیوس و PH ۵/۴ بهترین رشد را داشت. روی محیط کشت آرد یولاف آگار در دمای ۲۶ درجه سلسیوس و PH ۶/۸ بیشترین اسپورزایی را انجام داد. نور سبب افزایش رشد رویشی شده و تولید کنیدیوم‌ها و آسروول‌ها را نیز افزایش داد. پریتسیوم‌های بارور در محیط آزمایشگاهی بعد از کشت تلاقی‌های دو تیپ آمیزشی<sup>۲</sup> در تاریکی و دمای ۱۰ درجه سلسیوس و در عرض سه ماه به‌دست آمد (۱۹).

فایرت (۱۹۷۴) ضمن مطالعه رفتار قارچ در محیط کشت مصنوعی نشان داد که تشکیل پریتسیوم در صورتی که قارچ در زمان رشد فعال بخش رویشی در معرض نور باشد، متوقف می‌شود (۱۶). هم‌چنین فایرت و همکاران (۱۹۷۶) دریافتند که پریتسیوم‌ها در دمای ۲۰ درجه سلسیوس نابالغ باقی می‌مانند. وی عنوان نمود که سرما برای تکامل سلول‌های دیکاریوتیک اولیه لازم است (۱۷). فایرت (۱۹۷۷) اثر فاکتورهای غذایی بر رشد و القای ایجاد اندام‌های تولیدمثلی در آزمایشگاه بر قارچ *G. leptostyla* را آزمود. این قارچ بر روی محیط‌های غذایی معدنی با افزودن ۵ گرم در لیتر گلوکز، ۰/۴۷۵ گرم آسپارتیک اسید، ۱۰۰ میکروگرم تیامین و ۵ میکروگرم بیوتین، از رشد و تمایزبایی خوبی برخوردار بود. بالغ شدن پریتسیوم‌ها در دماهای پایین ۱۰ درجه سلسیوس

1. Heterothalism  
2. Mating type

1. *Juglans regia*

محیط کشت برای رشد و اسپورزایی جنسی و غیرجنسی این قارچ انجام گردید.

### مواد و روش‌ها

برای جداسازی قارچ عامل بیماری، سه نمونه برگ‌ی آلوده به بیماری آنتراکنوز گردو از مناطق میانه، کرج و مرند انتخاب و به مدت ۶۰ دقیقه به منظور پاکسازی سطحی با آب جاری معمولی شستشو گردید. برگ‌های خیس خورده به قطعاتی به اندازه تقریبی ۱۰ میلی‌متر مربع که در برگ‌گیرنده مرز بین بخش نکروزه و بخش به ظاهر سالم برگ بود، تقسیم شدند. این قطعات برگ‌ی جهت ضدعفونی سطحی در هیپوکلریت سدیم ۱٪ و الکل اتیلیک ۷۰٪ به ترتیب به مدت دو و یک دقیقه قرار گرفته و سه بار در آب مقطر استریل به مدت یک دقیقه در هر بار شستشو داده شدند. نمونه‌های برگ‌ی ضدعفونی شده روی کاغذ صافی استریل به مدت یک دقیقه رطوبت‌زایی شده و ۱۲ قطعه از هر نمونه انتخاب و به پتری دیش حاوی ۳۸ گرم محیط کشت آرد یولاف آگار، ۲۰ گرم آرد یولاف + ۱۸ گرم آگار در لیتر انتقال داده شدند. پس از ۴ روز نگهداری محیط‌های کشت در شرایط دمایی ۲۱ درجه سلسیوس، ۳۰ درصد رطوبت نسبی و دوره نوری ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی، رشد قارچ به صورت کلنی‌های سفید رنگ در اطراف قطعات برگ‌ی مشاهده گردید.

محیط‌های کشت <sup>۱</sup>PDA، <sup>۲</sup>NA، <sup>۳</sup>MA، <sup>۴</sup>CMA، <sup>۵</sup>WLEA، <sup>۶</sup>OMA، <sup>۷</sup>WA (۱۵۰ میلی‌لیتر عصاره

صورت می‌گرفت. هم‌چنین هتروتروفی نسبت به تیمین مشاهده شد و نیز نشان داده شد که نور سبب تشکیل کنیدی‌ها شده و از تشکیل پری‌تسیوم‌ها جلوگیری می‌کند. برخی اسیدهای آلی مثل استات و سوکسینات دارای اثر مشابهی در تاریکی بودند (۱۶). فایرت (۱۹۷۷) بالغ شدن پری‌تسیوم‌ها را منوط به دماهای پایین ۱۰ درجه سلسیوس اعلام کرد. وی هم‌چنین نشان داده شد که نور سبب تشکیل کنیدی‌ها شده و از تشکیل پری‌تسیوم‌ها جلوگیری می‌کند. برخی اسیدهای آلی مثل استات و سوکسینات اثر مشابهی در تاریکی داشتند (۱۶). ایرانی و همکاران (۱۳۸۵) پری‌تسیوم‌های قارچ را در طبیعت در برگ‌های ریخته شده در شرایط سرمای شدید مشاهده کرده‌اند (۱). باب الحوائجی (۱۳۸۵) روند آزاد شدن آسک‌ها از آسکوکارپ را در شرایط طبیعی بررسی نمود (۳). صلاحی (۱۳۸۵) در هر دو محیط طبیعی و مصنوعی با پری‌تسیوم‌های نابالغ و بارور مواجه شد (۱۱). بلیساریو (۲۰۰۲) اعلام کرد که این قارچ اساساً هتروتال است ولی هموتالیسم نیز در آن دیده شده است (۱۴). بلیساریو (۲۰۰۷) ضمن اعلام هموتال بودن جدایه‌ها، مشاهده نمود که تنها ۶ جدایه از بین ۳۸ جدایه هموتال قادر به تولید پری‌تسیوم بالغ در شرایط نگهداری در دمای ده درجه به مدت سه ماه در تاریکی می‌باشند (۱۳).

کشت بهینه قارچ در محیط‌های کشت مصنوعی اغلب در راستای جداسازی، شناسایی و تهیه مایه تلقیح برای آزمون‌های ارزیابی مقاومت و تحمل ارقام و نیز بررسی‌های ساختار ژنتیکی حایز اهمیت است (۱۸).

با توجه به عدم انجام تحقیقی جامع در زمینه تأثیر محیط‌های کشت، این آزمایش با هدف یافتن بهترین

1. Potato Dextrose Agar
2. Nutrient Agar
3. Malt Agar
4. Cornmeal Agar
5. Water Agar
6. Oatmeal Agar
7. Walnut Leaf Extract Agar

ولی تفاوت‌هایی در سرعت رشد و میزان اسپورزایی وجود داشت. جدایه DV به طور معنی‌داری نسبت به دو جدایه دیگر، سرعت رشد کمتری داشت ( $F=6/57, df=2, P<0/01$ ). جدایه Md<sub>1</sub> پرتیسیوم‌هایی را بر روی محیط کشت‌های فاقد عصاره برگ گردو به وجود آورد، در حالی که سایرین قادر به تولید آن نبودند. No<sub>1</sub> به اندازه DV و Md<sub>1</sub> روی محیط کشت PDA، WA، CMA و OMA آسروول‌زایی نکرد. با این حال، تمامی جدایه‌ها توانستند به راحتی روی هر دو محیط WLEA و WLEOMA آسروول و پرتیسیوم تولید کنند. از این رو این دو به لحاظ دارا بودن عصاره برگ گردو، محیط‌های عمومی‌تری برای اسپورزایی قارچ بودند. رشد قارچ در محیط‌های کشت OMA، CMA، WLEA و WA بسیار سریع بود. بیشترین سرعت رشد کلنی روی OMA به دست آمد که بعد از ۲ هفته کلنی قارچی به اندازه ۶ میلی‌متر رشد نمود. کلنی‌ها روی محیط کشت OMA سفید بودند ولی بعداً به رنگ کرم مایل به خاکستری تمایل پیدا کردند. محیط کشت BAB که ویژه قارچ‌های مخمری است، نتوانست رشد مناسبی از قارچ را سبب شود و ضعیف‌ترین محیط کشت برای رشد این قارچ بود. رشد کلنی‌ها تنها از روز ششم آغاز شد، در حالی که در سایر محیط‌های کشت رشد قارچ از روز دوم آغاز گردید. میانگین قطر کلنی‌ها ۲۱ روز بعد به ۱۲/۶۶ میلی‌متر رسید و رشد آن‌ها بعد از آن نیز متوقف شد (جدول ۱). در سطح و نیز در اطراف محیط کشت اولیه از جنس OMA، هیف‌های ثانوی تیره و ضخیم‌تر و نیز آسروول‌هایی هر چند اندک و با اشکال نامنظم مشاهده گردید. کلنی‌ها سفید رنگ بوده و مرکز آن‌ها به دلیل حضور هیف‌های ثانوی ضخیم و

۵ گرم برگ دم کرده گردو + ۲ گرم آگار)، WLEOMA<sup>۱</sup> (۱۵۰ میلی‌لیتر عصاره ۵ گرم برگ دم کرده گردو + ۵/۵ گرم آرد یولاف آگار)، BAB<sup>۲</sup> تهیه گردید. کلیه محیط‌های کشت تولید کمپانی مرک<sup>۳</sup> آلمان بود. ۹ پتری دیش با قطر دهانه ۶ میلی‌متر انتخاب گردید و برای ریختن مقدار حدود ۱۰ میلی‌لیتر از هر یک از محیط‌های کشت استفاده شد. از هر یک از جدایه‌های No<sub>1</sub>، DV و Md<sub>1</sub> (به ترتیب جدایه‌های به دست آمده از مناطق میانه، کرج و مرند) دیسک‌های ۷ میلی‌متری برداشته شده و در شرایط استریل با سه تکرار بر روی محیط‌های کشت قرار داده شدند. تست‌های پتری در شرایط دمایی ۲۱ درجه سلسیوس، رطوبت نسبی ۵۰ درصد و ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی در ژرمیناتور قرار گرفته و ۴۸، ۹۶ ساعت و ۶، ۹، ۱۴ و ۲۱ روز بعد ویژگی‌های آن‌ها از قبیل حداکثر قطر کلنی، الگوی رشدی، تراکم میسلیمی، باروری جنسی و غیرجنسی قارچ مورد بررسی قرار گرفت. جهت باروری پرتیسیوم‌ها، محیط‌های کشت واجد پرتیسیوم‌های نابالغ به مدت سه ماه در دمای ۴ درجه سلسیوس نگهداشته شده و هر ماه جهت رؤیت پرتیسیوم بارور مورد بررسی قرار گرفتند. این آزمایش در قالب طرح آزمایشی کاملاً تصادفی با ۳ تکرار انجام شد. برای تجزیه واریانس داده‌ها از نرم‌افزار Mstatc استفاده شد و میانگین‌ها با استفاده از آزمون چند دامنه دانکن گروه‌بندی شدند.

## نتایج و بحث

تفاوت قابل توجهی از لحاظ مورفولوژی، رنگ و یا الگوی رشد کلنی‌ها در بین جدایه‌ها مشاهده نشد،

1. Walnut Leaf Extract Oat Meal Agar
2. Blood Agar base
3. Merk

در محیط کشت WA قارچ با هیف‌های بسیار غیرمتراکم رشد نمود به طوری که طرح و اندازه کلنی به راحتی قابل تشخیص نبود. اسپورزایی این قارچ تنها با تشکیل آسروول‌ها با تراکمی بسیار پایین انجام شد، با این حال این محیط برای رشد و اسپورزایی قارچ مناسب نبوده ولی به لحاظ ارزان بودن و آلودگی کمتر به قارچ‌های ساپروفیت می‌تواند محیطی مناسب برای جداسازی قارچ عامل بیماری از برگ‌های آلوده باشد. کلنی‌های قارچ در این محیط کشت با الگوی بادبزنی رشد نمودند (شکل ۱-e). در محیط کشت CMA این قارچ از رشد نسبتاً سریعی برخوردار بود. به طوری که بعد از محیط‌های دارای OMA و نیز عصاره گردو سریع‌ترین رشد قارچ در این محیط به دست آمد. با این حال کلنی‌های به دست آمده دارای هیف‌های متراکمی نبودند و این محیط برای کشت‌هایی که در آن‌ها به دست آمدن میسلیم مهم است مناسب می‌باشد. با این حال اسپورزایی بر روی این محیط نیز به خوبی صورت نگرفت و بلوغ آسروول‌ها با تأخیر انجام شد. الگوی رشدی در این محیط کشت نیز به شکل بادبزنی بود (شکل ۱-f). قارچ در محیط کشت NA کلنی‌های زرد رنگی ایجاد کرد که رشد آن‌ها کند و محدود بود. در مرکز کلنی‌ها تراکم بیشتری از میسلیم‌ها یافت شد و در حاشیه، هیف‌هایی با تراکم کم به دست آمد. اسپورزایی فقط اطراف محیط کشت اولیه در برخی کشت‌ها حاصل شد. در کل این محیط کشت برای رشد و اسپورزایی مناسب نبود. محیط کشت WLEA که تنها حاوی آگار و عصاره برگ خشک گردو بود رشد بسیار خوبی از قارچ را سبب گردید. این محیط کشت ارزان قیمت بعد از محیط‌های دارای OMA بهترین محیط کشت برای رشد و اسپورزایی قارچ بود. تنها

رنگ‌دانه‌دار، تیره بود (شکل ۱-a). در محیط کشت OMA قارچ از بیشترین سرعت رشد برخوردار بود. اضافه کردن عصاره برگی گردو سرعت رشد قارچ در همین محیط کشت را در ۴۸ ساعت اولیه تقریباً تا ۲ برابر کاهش داد (جدول ۱). با این حال میزان اسپورزایی غیرجنسی در این محیط نسبت به محیط‌های کشت دارای عصاره برگی گردو و نیز PDA کمتر بود (جدول ۲ و شکل ۱-b). در محیط کشت MA، قارچ ابتدا با هیف‌های بسیار کم تراکم رشد خود را آغاز نمود ولی رفته رفته کلنی‌ها متراکم‌تر شده و الگویی هر چند ضعیف از دوایر متحد‌المركز در آن‌ها به وجود آمد. کلنی‌ها در حاشیه فاقد مرز مشخصی بوده و به صورت ابر مانند رشد نمودند. رنگ کلنی‌ها با افزایش سن به زرد تمایل یافت. اسپورزایی در این محیط به ندرت انجام شد و ساختارهایی شبیه به آسروول دیده شد، با این حال مشخصاً این محیط کشت جهت تحریک اسپورزایی قارچ مناسب نبود، با این حال تراکم مناسب میسلیم‌ها از کلنی‌ها به دست آمد (جدول ۲ و شکل ۱-c). در محیط کشت PDA کلنی‌ها از هیچ نوع مرزی در حاشیه برخوردار نبوده ولی دوایر متحد‌المركز مشخصی داشته و میسلیم‌های بسیار متراکمی از قارچ بر روی محیط کشت تشکیل شد. رنگ کلنی‌ها در نواحی مربوط به مرز دوایر متحد‌المركز کاملاً زرد رنگ بود. اسپورزایی بر روی این محیط کشت با تراکمی زیاد صورت گرفت و آسروول‌های فراوان و تعدادی پریتسیوم نابالغ مشاهده گردید که آسک‌ها در آن‌ها تمایز لازم را پیدا نکرده بودند (شکل ۱-d). از این محیط کشت می‌توان جهت موارد استخراج DNA از میسلیم قارچی استفاده نمود، چرا که تراکم مناسب میسلیم‌ها در این محیط حاصل شد.

بوده و در محیط کشت مدفون و حاوی ماکروکنیدی و بدون میکروکنیدی بود. پرتیسیوم‌های نابالغ به صورت نیمه فرورفته در محیط تشکیل شدند. تشکیل پرتیسیوم در همان دمای مطلوب برای رشد قارچ اتفاق افتاد (۲۱ درجه سلسیوس و ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی) نه در شرایط سرمادهی. با این وجود در طی یک ماه پرتیسیوم‌ها بالغ نشده و آسک آسکوسپور در آن‌ها دیده نشد. به علاوه تشکیل پرتیسیوم بدون انجام آمیزش بین تیپ‌های آمیزشی دلیل هموتال بودن جدایه‌ها بود. پرتیسیوم‌ها طی ۱۰ الی ۱۴ روز روی OMA تشکیل شدند در حالی که بر اساس گزارش متیونی و نیلی<sup>۱</sup> (۱۹۷۹) تولید پرتیسیوم ۳ ماه در شرایط ۱۰ درجه سلسیوس به طول انجامید (۱۸). فایرت (۱۹۷۷) گزارش نمود که تاریکی تشکیل و توسعه پرتیسیوم‌ها و تمایز آن‌ها را در دمای پایین ۱۰ درجه سلسیوس افزایش می‌دهد (۱۶). دایره‌های متحدالمرکز روی WLEOMA مشخص‌تر از سایرین بود. اما این الگو روی OMA، WLEA، MA و نیز PDA نیز دیده شد. پس از گذشت یک ماه، محیط کشت WLEA خشک شد در حالی که سایرین هنوز تازه بودند. هیچ نوع آلودگی باکتریایی و قارچی روی محیط‌های کشت غذایی دیده نشد.

عیب این محیط کشت، خشک شدن آن قبل از محیط‌های کشت دیگر و نامناسب بودن آن برای نگهداری طولانی مدت قارچ برای تولید پرتیسیوم‌های بالغ و غیره بود. با این حال جهت تحریک قارچ برای تولید آسروول و نیز تولید سریع میسلیم و جداسازی قارچ توصیه می‌شود (شکل I-۱). در این محیط، قارچ با الگوی کاملاً متحدالمرکز رشد نمود. در محیط کشت WLEOMA نیز قارچ با سرعت مناسب رشد کرده و ساختارهای اسپوری تولید نمود. این محیط مدت زمان بیشتری قابل نگهداری بوده ولی به نظر می‌رسد که برخی مواد بازدارنده موجود در برگ گردو در ابتدا روی رشد اولیه قارچ تأثیر داشت. با این حال میزان اسپورزایی قارچ در این محیط بیش از OMA و کمتر از PDA بوده ولی سرعت خشک شدن آن کمتر از WLEA و بیشتر از OMA بود (شکل h-۱). اسپورزایی روی WLEOMA بعد از ۱۰ روز اتفاق افتاد. پس از ۲۱ روز پرتیسیوم‌های نابالغ<sup>۱</sup> روی OMA، WLEA، WA، PDA و CMA در جدایه Md<sub>1</sub> تشکیل شد. روی سایر محیط‌های کشت هیچ نوع تولیدمثل جنسی در هیچ یک از جدایه‌ها اتفاق نیافتاد. آسروول‌ها گرد تا بیضی شکل و یا به شکل نامنظم

جدول ۱ - میانگین قطر کلنی‌های *G. leptostyla* روی محیط‌های کشت مختلف پس از گذشت دوره‌های زمانی مختلف

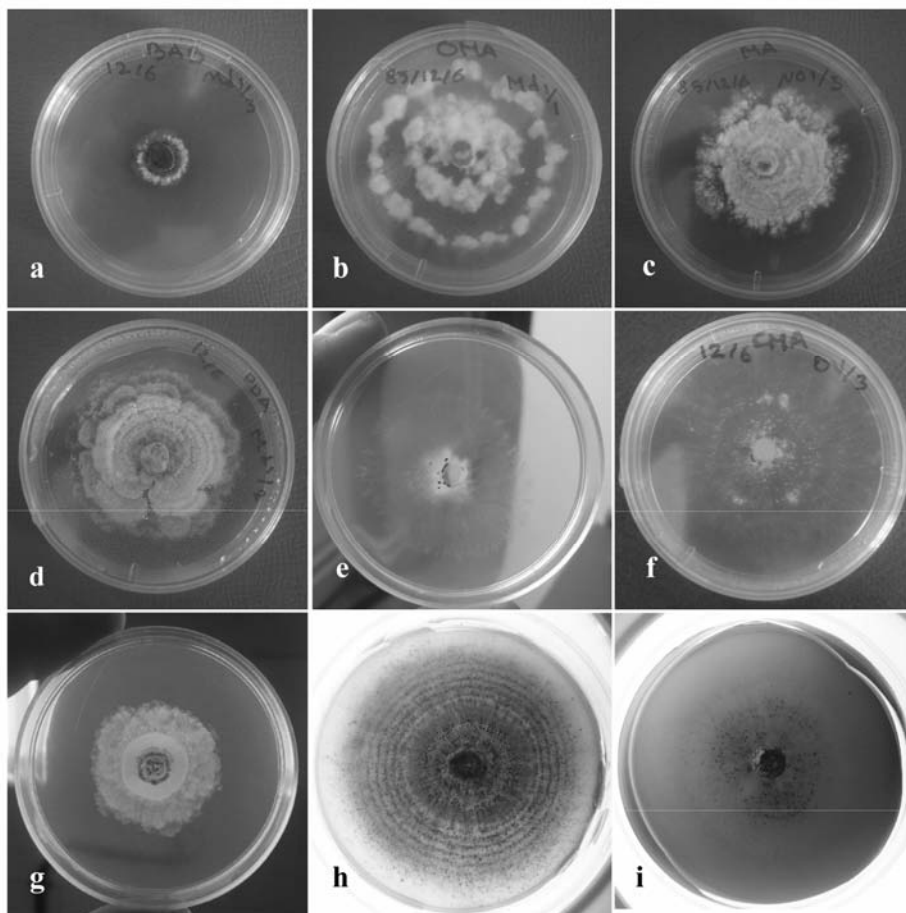
BAB	MA	NA	PDA	CMA	WA	OMA	WLEA	WLOMA	محیط‌های کشت	
									دوره‌های زمانی	
۰/۰۰ <sup>a</sup>	۷/۱۱ <sup>b</sup>	۷/۶۶ <sup>b</sup>	۷/۶۶ <sup>b</sup>	۱۰/۸۸ <sup>d</sup>	۹/۲۲ <sup>c</sup>	۱۵/۱۱ <sup>e</sup>	۹/۳۳ <sup>c</sup>	۸/۰۰ <sup>b</sup>	پس از ۲ روز	
۰/۰۰ <sup>a</sup>	۱۲/۲۲ <sup>b</sup>	۱۲/۰۰ <sup>c</sup>	۱۲/۵۵ <sup>ab</sup>	۱۵/۳۳ <sup>cd</sup>	۱۴/۶۶ <sup>bc</sup>	۲۷/۰۰ <sup>e</sup>	۱۴/۵۵ <sup>d</sup>	۱۷/۰۰ <sup>ab</sup>	پس از ۳ روز	
۹/۰۰ <sup>a</sup>	۱۵/۱۱ <sup>b</sup>	۱۴/۸۸ <sup>b</sup>	۱۶/۷۷ <sup>bc</sup>	۱۹/۴۴ <sup>d</sup>	۱۸/۱۱ <sup>cd</sup>	۳۶/۵۵ <sup>f</sup>	۲۱/۸۸ <sup>d</sup>	۲۶/۳۳ <sup>e</sup>	پس از ۶ روز	
۹/۶۶ <sup>a</sup>	۱۹/۵۵ <sup>bc</sup>	۱۹/۰۰ <sup>b</sup>	۲۱/۵۵ <sup>cd</sup>	۲۷/۰۰ <sup>e</sup>	۲۲/۲۲ <sup>d</sup>	۴۳/۲۲ <sup>f</sup>	۳۱/۳۱ <sup>g</sup>	۳۵/۳۳ <sup>h</sup>	پس از ۹ روز	
۱۰/۸۸ <sup>a</sup>	۲۹/۵۵ <sup>c</sup>	۲۳/۲۳ <sup>b</sup>	۲۹/۸۸ <sup>c</sup>	۳۴/۵۵ <sup>d</sup>	۲۹/۵۵ <sup>c</sup>	۴۹/۰۰ <sup>f</sup>	۴۱/۱۳ <sup>e</sup>	۴۴/۴۴ <sup>e</sup>	پس از ۱۴ روز	
۱۲/۶۶ <sup>a</sup>	۳۶/۸۸ <sup>c</sup>	۲۴/۵۵ <sup>b</sup>	۴۱/۷۷ <sup>e</sup>	۴۳/۷۷ <sup>e</sup>	۳۰/۷۷ <sup>d</sup>	۵۵/۰۰ <sup>g</sup>	۴۸/۰۰ <sup>f</sup>	۵۵/۰۰ <sup>g</sup>	پس از ۲۱ روز	

در هر ستون میانگین‌های دارای حروف مشابه در سطح ۱٪ با همدیگر اختلاف معنی‌دار ندارند.

جدول ۲- مشخصات جدایه‌های *G. leptostyla* روی محیط‌های کشت مختلف

BAB	MA	NA	PDA	CMA	WA	OMA	WLEA	WLOMA	محیط کشت ویژگی
۹*	۶	۸	۵	۴	۷	۱	۳	۲	سرعت رشد
۸*	۷	۶	۶	۲	۴	۱	۳	۵	رشد اولیه
--- <sup>S</sup>	--+	---	+++	+++	+++	+++	+++	+++	اسپورزایی
۸*	۷	۸	۱	۵	۶	۴	۳	۲	میزان اسپورزایی
۶*	۴	۵	۱	۹	۸	۲	۷	۳	تراکم میسلیمی
- <sup>#</sup>	+	-	+	-	-	+	++	+++	دوایر متحدالمرکز
مخمری	مخملی	نیمروی	مخملی	بادبزی	بادبزی	مدور	مدور	مدور	مورفولوژی کلنی
سیاه	زرد کم‌رنگ	زرد	سفید	سفید	سفید	کرم	کرم	کرم	رنگ کلنی
-	-	-	-	-	-	-	+	-	خشک شدن محیط

\* شماره‌ها نشان‌دهنده رتبه محیط کشت از لحاظ سرعت رشد کلنی و سرعت اولیه و میزان و تراکم میسلیمی است  
 \$ (-) به معنی عدم اسپورزایی و (+) به معنی وجود اسپورزایی است. هر علامت + یا - به یک جدایه و به ترتیب به DV، No<sub>1</sub> و Md<sub>1</sub> تعلق دارد.  
 # (-) به معنی وجود دوایر متحد‌المرکز در کلنی‌ها و (+، ++ و +++) به معنی افزایش تعداد دوایر متحد‌المرکز است



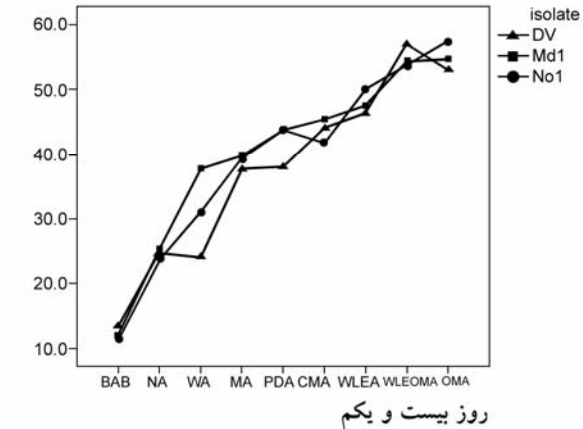
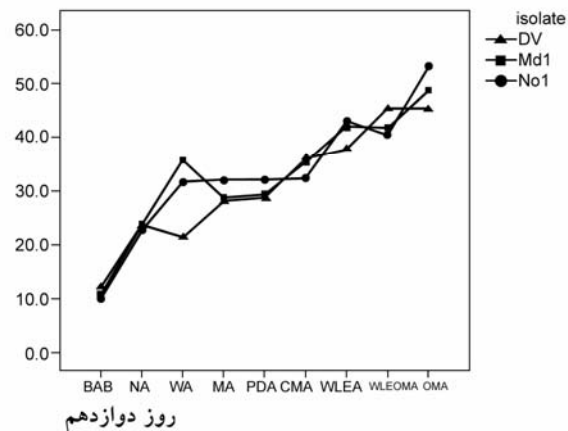
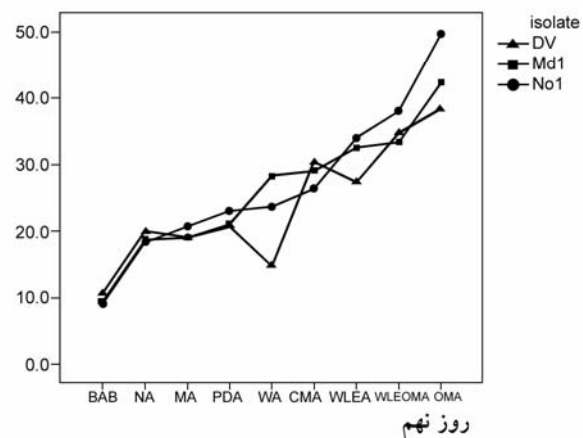
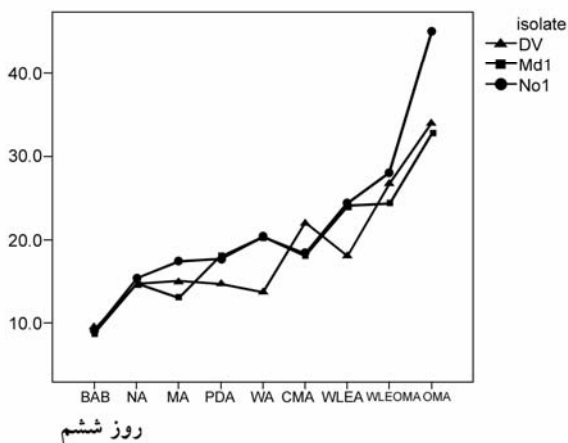
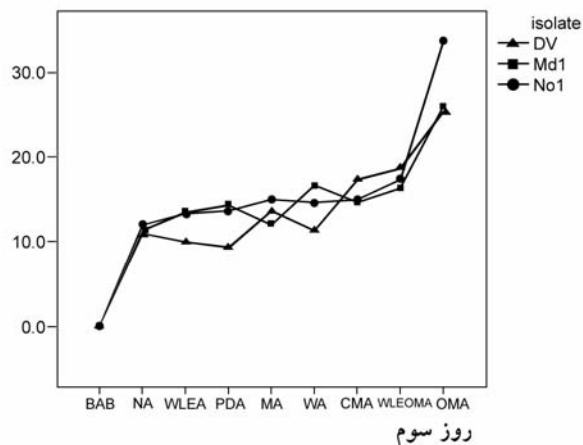
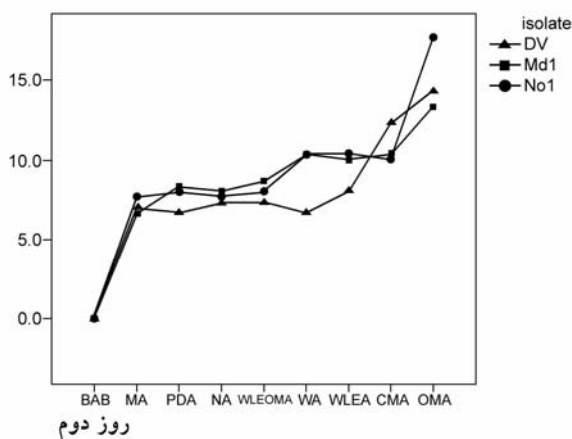
شکل ۱- الگوی رشدی *G. leptostyla* بر روی محیط‌های مختلف رشد

a: BAB, b: OMA, c: MA, d: PDA, e: MA, f: CMA, g: NA, h: WLEA, i: WLEOMA

### نتیجه گیری کلی

با توجه به نتایج به دست آمده، محیط کشت BAB برای رشد قارچ مناسب نبوده و قابل توصیه نمی باشد. درحالی که بیشترین سرعت رشد قارچ روی محیط

کشت OMA و متراکم ترین میسلیم ها روی محیط کشت PDA مشاهده گردید. همچنین محیط های کشت حاوی عصاره برگ گردو برای اسپورزایی غیر جنسی و جنسی قارچ مناسب تر بودند.



نمودار ۱- روند رشدی سه جدایه از *G. leptostyla* بر روی محیط های کشت در طی روزهای مختلف



## منابع

- ۱- ایرانی، ح.، پ. اسدی، م. ر. کریمی، ج. بلنداندام، ف. خسرو، ع. ر. ربیعی فر و ح. خباز. ۱۳۸۵. مطالعه بیماری آنتراکنوز گردو در ایران. هفدهمین کنگره گیاهپزشکی ایران، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، کرج، صفحه ۳۶۲.
- ۲- ایرانی، ح. و ع. ر. ربیعی فر. ۱۳۷۹. مطالعه بیماری آنتراکنوز گردو در آذربایجان غربی، چهاردهمین کنگره گیاهپزشکی ایران. دانشگاه صنعتی اصفهان، صفحه ۳۳۱.
- ۳- باب الحوائجی، ف. و و. میناسیان. ۱۳۸۵. بررسی بیولوژی *Gnomonia leptostyla* عامل آنتراکنوز گردو در همدان. خلاصه مقالات هفدهمین کنگره گیاهپزشکی ایران، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، کرج، صفحه ۳۱۴.
- ۴- بختیاری، م. ح. و ا. ارجمندیان. ۱۳۸۵. وقوع گسترده و مطالعه بیماری آنتراکنوز (لکه سیاه) گردو در استان همدان. هفدهمین کنگره گیاهپزشکی ایران، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، کرج، صفحه ۳۱۵.
- ۵- بهداد، ا. ۱۳۷۶. دایره‌المعارف گیاهپزشکی ایران. انتشارات نشاط اصفهان، ۱۶۰۵-۱۶۰۴.
- ۶- جعفرپور، ب. ۱۳۶۹. بررسی آنتراکنوز گردو در مشهد. مجله علوم و صنایع کشاورزی، جلد ۴. شماره ۲، ۴۰-۳۱.
- ۷- ربیعی فر، ب. ۱۳۷۷. بررسی مقدماتی بیماری آنتراکنوز گردو در ایران. سیزدهمین کنگره گیاهپزشکی ایران، آموزشکده کشاورزی کرج، صفحه ۲۲۳.
- ۸- رزاز هاشمی، ر.، ع. علیزاده و ز. ذاکری. ۱۳۸۰. بررسی بیولوژی قارچ عامل بیماری آنتراکنوز. وزارت جهاد سازندگی، مرکز تحقیقات منابع طبیعی و امور دام استان قزوین، ۵۰ صفحه.
- ۹- صارمی، ح. و ر. رزاز هاشمی. ۱۳۸۱. بررسی بیماری آنتراکنوز گردو در مناطق شمال غرب کشور. مجله علوم کشاورزی و منابع طبیعی، سال نهم، شماره ۴، ۱۵۲-۱۴۱.
- ۱۰- صارمی، ح. و ر. رزاز هاشمی. ۱۳۷۹. پراکنش و اپیدمی لکه سیاه گردو در غرب کشور. چهاردهمین کنگره گیاهپزشکی ایران. دانشگاه صنعتی اصفهان، صفحه ۳۳۲.
- ۱۱- صلاحی، س.، م. جوان نیکخواه، ج. زاد، د. حسنی، ر. دستجردی و س. جمشیدی. ۱۳۸۵. پراکنندگی و تعیین برخی خصوصیات جدایه‌های *Gnomonia leptostyla* در درختان گردوی استان آذربایجان شرقی. هفدهمین کنگره گیاهپزشکی ایران، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، کرج، صفحه ۳۶۱.
- ۱۲- طباطبایی، م. و ع. احمدی. ۱۳۷۷. گردو، چاپ دوم. مؤسسه انتشارات جهاد دانشگاهی، ۴۰۶ صفحه.
13. Belisario, A., M. Scotton, A. Santori and S. Onofri. 2007. Variability in the Italian population of *Gnomonia leptostyla*, homothallism and resistance of *Juglans* species to anthracnose. Forest Pathology 38: 129-145.
14. Belisario, A. 2002. Anthracnose. In: Teviotdale, B.L., Michailides, T.J. and Pscheidt, J.W. (eds.): Compendium of nut crop diseases in temperate zones. USA, APS Press, pp. 77-78.
15. Fayret, J. 1974. Photoinhibition of perithecial formation during sexual morphogenesis in *Gnomonia leptostyla* (Fr.) Ces. & De Not. Compte rende hebdomadaires des seances de l'academie des sciences. Series D. Sciences Naturelles 278(23): 2909-2912.
16. Fayret, J. 1977. Effect of nutritional factors on the growth and induction of reproductive morphogeneses in vitro of *Gnomonia leptostyla*. Review of Mycology 41(1): 49-72.

17. Fayret, J., and A. Parguey Leduc. 1976. Heat inhibition of saprophyte development during ripening of perithecia of *Gnomonia leptostyla*. *Review of Mycology* 40(3): 245–253.
18. Matteoni, J. A., and D. Neely. 1979. *Gnomonia leptostyla*: growth, sporulation, and heterothallism. *Mycologia* 71(5): 1034–1042.