

## بررسی جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های عدس (*Lens culinaris Medik*) تحت رژیم‌های دمایی و تنش خشکی

مهدی پارسا<sup>\*</sup>، علی گنجعلی<sup>۲</sup> و عبدالله بیک‌خورمیزی<sup>۳</sup>

- ۱- دانشیار گروه زراعت دانشکده کشاورزی و عضو هیئت علمی پیوسته گروه بقولات پژوهشکده علوم گیاهی، دانشگاه فردوسی مشهد  
۲- دانشیار گروه زیست‌شناسی دانشکده علوم پایه و عضو هیئت علمی پیوسته گروه بقولات پژوهشکده علوم گیاهی، دانشگاه فردوسی مشهد  
۳- دانشجوی کارشناسی ارشد فیزیولوژی گیاهی، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه فردوسی مشهد، abdollahbeyk@gmail.com

تاریخ دریافت: ۱۳۸۹/۱۲/۰۸

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۴/۱۴

### چکیده

جوانه‌زنی و سبز شدن سریع بذر، یک عامل مهم تعیین‌کننده عملکرد نهایی گیاهان است. تنش‌های خشکی و دمایی، مهم‌ترین عوامل غیرزیستی تهدیدکننده گیاهان به‌ویژه عدس می‌باشند. این مطالعه با هدف بررسی تأثیر تیمارهای مختلف دمایی (شامل ۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵ و ۳۰ درجه سانتی‌گراد) و چهار سطح خشکی (شامل پتانسیل‌های ۴-، ۸-، ۱۲- و ۱۶-بار) به همراه شاهد (صفر) بر درصد و سرعت جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های عدس انجام شد. آزمایش در محیط کنترل‌شده به صورت اسپلیت پلات فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار مورد بررسی قرار گرفت. تعداد بذره‌های جوانه‌زده به صورت روزانه ثبت گردید و درصد و سرعت جوانه‌زنی محاسبه شد. هیچ‌یک از ژنوتیپ‌ها در پتانسیل‌های آب ۸-، ۱۲- و ۱۶-بار، جوانه‌زنی نداشتند و لذا سطوح فوق از آزمایش حذف شدند. نتایج نشان داد که دما، تنش خشکی و برهمکنش دما و تنش خشکی، تأثیر معنی‌داری بر درصد و سرعت جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های عدس داشتند. در تیمارهای دمایی پایین و بالا، درصد و سرعت جوانه‌زنی در ژنوتیپ‌های عدس، کاهش یافت. همچنین درصد و سرعت جوانه‌زنی تمام ژنوتیپ‌ها در مواجهه با تنش خشکی نسبت به شرایط مطلوب، کاهش نشان داد. در واقع، تنش خشکی موجب گردید تا فرایندهای فیزیولوژیک و متابولیک جوانه‌زنی، تحت تأثیر قرار گرفته و میزان و سرعت انجام آنها کاهش یابد. از طرفی فرایندهای جوانه‌زنی، اغلب آنزیمی و فعالیت آنزیم‌ها نیز متأثر از دما است. به‌طور کلی متوسط دامنه دمای مطلوب برای جوانه‌زنی این ژنوتیپ‌ها در شرایط تنش و بدون تنش، مشابه و حدود ۱۵ تا ۲۰ درجه سانتی‌گراد برآورد شد.

واژه‌های کلیدی: تنش خشکی، رژیم دمایی، سرعت جوانه‌زنی، عدس

### مقدمه

شاخص برداشت پایین و قرار گرفتن در معرض تنش‌های زیستی و غیرزیستی این گیاه می‌شود. مهم‌ترین فاکتور غیرزیستی تهدیدکننده عدس، تنش رطوبتی و دمایی است (Erskine et al., 2009). ارقام متعددی از این گیاه وجود دارد که از نظر اندازه، داشتن پُرز و رنگ برگ‌ها و گل‌ها و دانه‌ها، متفاوتند (Yadav et al., 2007). در ایران، عدس با سطح زیرکشت حدود ۲۶۰ هزار هکتار و با متوسط عملکردی برابر با ۳۶۵ کیلوگرم در هکتار، تولیدی معادل ۹۵ هزار تن در سال دارد (FAO, 2004) که پس از نخود، در مقام دوم اهمیت قرار دارد و به دلیل کشت مداوم ارقام کم‌محصول و حساسیت آنها به تنش‌های مختلف، دارای عملکرد بسیار پایین می‌باشد (Astarai & Foruzan ghohar, 2000).

در گیاهان زراعی یکساله، جوانه‌زنی و سبز شدن سریع بذر، یک عامل مهم تعیین‌کننده عملکرد نهایی است (Gan et al., 2008). در این ارتباط، (2002) بیان داشتند در مناطق خشک و نیمه‌خشک، هرگونه

عدس (*Lens culinaris Medik*) به‌عنوان یکی از مهم‌ترین بقولات، در بسیاری از نقاط جهان کاشت می‌شود. این گیاه، نقش مهمی در بهبود سلامت انسان، حیوانات و خاک دارد (Erskine et al., 2009). دانه‌های عدس، غنی از منابع پروتئینی، مواد مغذی (پتاسیم، فسفر، آهن و روی)، ویتامین‌ها و همچنین اسیدآمینه‌های لو سین و تریپتوفان برای تغذیه انسان می‌باشد (Bhatty, 1988). بنابراین مصرف عدس با گندم یا برنج، باعث متعادل شدن اسیدآمینه‌های ضروری برای تغذیه انسان می‌شود. عدس یکی از اولین گیاهان اهلی شده توسط بشر می‌باشد. این گیاه انواع خاک‌ها از جمله خاک‌هایی با حاصلخیزی کم را تحمل می‌کند. عوامل محدودکننده رشد، باعث عدم جوانه‌زنی، توسعه آهسته برگ، ماده خشک خیلی کم،

\* نویسنده مسئول: مشهد، میدان آزادی، پردیس دانشگاه فردوسی مشهد، persa@um.ac.ir

اطلاعات اندکی در مورد عدس در پاسخ به برهمکنش تیمارهای دمایی و تنش خشکی وجود دارد.

از آنجا که مطالعات اندکی در مورد واکنش جوانه‌زنی ژنوتیپ‌ها و ارقام عدس به دما، تنش خشکی و همچنین اثرات توأم آنها صورت گرفته است، بنابراین آزمایش حاضر با هدف بررسی برهمکنش دما و تنش خشکی بر رفتار جوانه‌زنی ارقام عدس در شرایط مطلوب و تنش خشکی انجام شد.

### مواد و روش‌ها

صفات مربوط به جوانه‌زنی شش ژنوتیپ عدس شامل MLC501، MLC502، MLC503، MLC500، MLC183 و MLC245 در پنج سطح تنش خشکی شامل پتانسیل‌های آب صفر، -۴، -۸، -۱۲ و -۱۶ بار در دماهای ۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵ و ۳۰ درجه سانتی‌گراد مورد مطالعه قرار گرفتند. آزمایش در شرایط کنترل‌شده در آزمایشگاه تحقیقاتی پژوهشکده علوم گیاهی دانشگاه فردوسی مشهد به صورت اسپلیت پلات فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار که در آن دما به عنوان عامل اصلی در نظر گرفته شد، انجام شد.

مطالعات نشان داده است که درصد جوانه‌زنی بذرها در محلول PEG ۶۰۰۰ با درصد جوانه‌زنی در خاک با همان پتانسیل آب، حدوداً برابر بوده است (Emmerich & Hardgree, 1990). پتانسیل‌های مختلف آب با استفاده از پلی اتیلن گلیکول ۶۰۰۰، مطابق روش Kaufmann & Michel (1973) ایجاد شدند و برای پتانسیل صفر بار (شاهد)، از آب مقطر استفاده گردید. برای جلوگیری از بروز آلودگی‌های احتمالی، تمام ظروف در دمای ۱۲۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۰ دقیقه اتوکلاو شدند. به منظور پرهیز از آلودگی‌های قارچی، بذرها با استفاده از محلول هیپوکلریت سدیم ۰/۵ درصد و همچنین قارچ‌کش بنومیل، ضد عفونی و سپس با آب مقطر، آب‌کشی شدند. تعداد ۲۰ عدد بذر ضد عفونی‌شده در زیر هود استریل در داخل هر پتری‌دیش که ته آن کاغذ صافی تعبیه شده بود، قرار گرفتند. به هر ظرف، ۵ میلی‌لیتر محلول PEG با پتانسیل‌های مربوط اضافه گردید، به طوری که بذور در تماس مستقیم با محلول بودند. بذرها پس از قرارگیری در ظروف مربوطه، در ژرمیناتور و دماهای مورد نظر، رشد نمودند. بذرها به طور روزانه بازبینی و تعداد بذور جوانه‌زده (دارای طول ریشه‌چه ۲ تا ۳ میلی‌متر) ثبت شدند. سرعت و درصد نهایی جوانه‌زنی با استفاده از فرمول‌های زیر محاسبه شد (Piper et al., 1996).

$$GR = \frac{\sum G_i}{\sum NG_i}$$

GR = سرعت جوانه‌زنی

عملیات زراعی که موجب تسریع جوانه‌زنی و سبز شدن بذر شود، عملکرد دانه را افزایش خواهد داد. Bamdad et al. (2009) معتقدند که جوانه‌زنی از اهمیت عمده‌ای در بهبود ویژگی‌های تغذیه‌ای حبوبات برای مصرف انسان برخوردار است. جوانه‌زنی بذر، یکی از اولین رفتارهای فیزیولوژیک بیان‌شده توسط گیاهان می‌باشد. این واقعیت، پیامدهای متعددی برای تکامل صفات بعد از جوانه‌زنی، نیچ‌های اکولوژیک و محدوده جغرافیایی گیاه دارد (Donohue et al., 2010). جوانه‌زنی بذر با جذب آب شروع می‌شود و با ظاهر شدن جنین، کامل می‌شود. در اکثر گونه‌ها، ابتدا ریشه‌چه ظاهر می‌شود و بذر به عنوان بذر جوانه‌زده در نظر گرفته می‌شود (Nonogaki et al., 2010). تمام گونه‌های گیاهی، برای جوانه‌زنی از سه دمای بحرانی که به عنوان دماهای کاردینال<sup>۱</sup> گفته می‌شود، برخوردار هستند (Seefeldt et al., 2002). با استفاده از دماهای کاردینال، می‌توان محدودیت‌های جغرافیایی برای کشت یک گونه یا یک ژنوتیپ را تعیین و زمان مناسب کاشت را با توجه به رژیم دمایی و رطوبتی منطقه مورد نظر تعیین کرد (Hill & Luck, 1991). در شرایط تنش خشکی، گونه‌های سمی اکسیژن نظیر رادیکال‌های سوپر اکسید ( $O_2^-$ ) هیدروژن پراکسید ( $H_2O_2$ ) و رادیکال‌های هیدروکسیل ( $OH^\cdot$ )، تولید و تجمع می‌یابند (Foyer et al., 1994) که این مواد، به بسیاری از ترکیبات سلولی نظیر چربی‌ها، پروتئین‌ها، کربوهیدرات‌ها و اسیدهای نوکلئیک صدمه می‌زنند (Jiang & Huang, 2001). واکنش گیاهان به تنش خشکی، به مدت و شدت تنش (Araus et al., 2004; Bartels & Souer, 2002) و مرحله نمو گیاه (Zhu et al., 2005) بستگی دارد. به طور کلی در مزارع، وقوع همزمان چندین تنش غیرزیستی با هم نسبت به یک تنش، عمومی‌تر است (Mittler, 2006). در تحقیقاتی نشان داده شده که ترکیب تنش‌ها، اثرات مشخص‌تر و معنی‌داری نسبت به یک تنش تنها بر روی رشد و عملکرد گیاهان جو (*Hordeum vulgare*) (Savin & Nicolas, 1996) و (*Poa pratensis*) (Wang & Huang, 2004) می‌گذارند. همچنین تأثیر همزمان چندین تنش بر گیاهان *Arabidopsis thaliana* (Rizhsky et al., 2004) و *Triticum aestivum* (Shah & Paulsen, 2003) و *Nicotiana tabacum* (Rizhsky et al., 2002) مشخص شده است. ترکیبی از دمای بالا و تنش خشکی، یک نمونه عالی از چندین تنش غیرزیستی است که در مزرعه اتفاق می‌افتد (Rang et al., 2011). با این حال،

<sup>۱</sup> Cardinal

## نتایج و بحث

در تمامی دماهای مورد مطالعه، هیچ‌یک از ژنوتیپ‌ها در پتانسیل‌های آب ۸-، ۱۲- و ۱۶-بار جوانه‌زنی نداشتند و لذا سطوح فوق از آزمایش حذف و دو سطح تنش خشکی (۴-بار و شاهد) مورد بررسی قرار گرفتند. نتایج تجزیه واریانس مشاهدات نشان داد که دما، تنش خشکی و اثرات متقابل بین آنها، تأثیر معنی‌داری بر درصد نهایی و سرعت جوانه‌زنی بذرهای عدس داشت (جدول ۱).

$Gi$  = تعداد بذرهای جوانه زنه در روز  $i$  ام

$Ni$  = شماره روز

$$\%GP = \frac{\sum ni}{N} \times 100$$

$\%GP$  = درصد نهایی جوانه‌زنی

$ni$  = تعداد بذرهای جوانه‌زده در روز  $i$  ام

$N$  = تعداد کل بذرهای کشت‌شده

تجزیه آماری داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار Mstat-C انجام شد و برای مقایسه میانگین‌ها از آزمون چنددامنه‌ای دانکن در سطح احتمال خطای ۵ درصد ( $p \leq 0.05$ ) استفاده شد. همچنین شکل‌ها با استفاده از نرم‌افزار Excel ترسیم شدند.

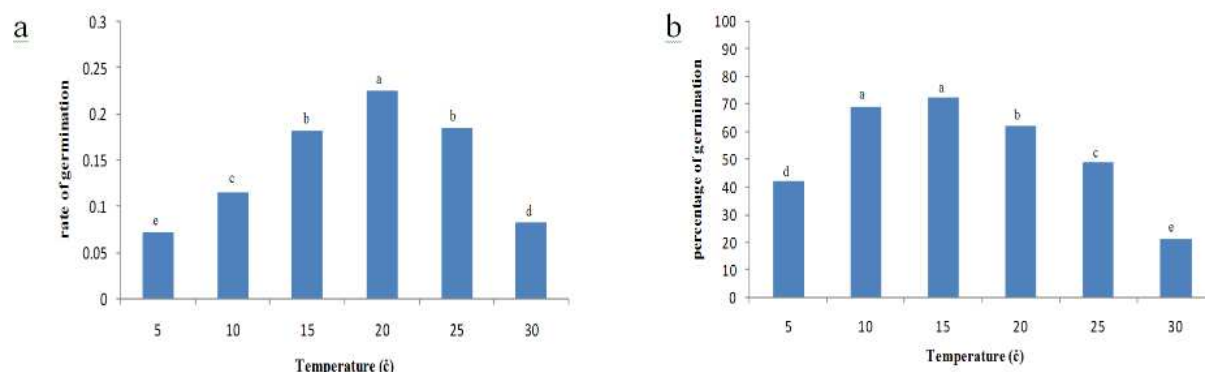
جدول ۱- نتایج تجزیه واریانس سرعت و درصد نهایی جوانه‌زنی بذور ژنوتیپ‌های عدس در سطوح مختلف تنش خشکی و دما  
Table 1. Analysis of variance for rate and final percentage germination of lentil genotypes at different levels of drought stress and temperature

منابع تغییر (S. O. V.)	درجه آزادی df	میانگین مربعات Mean Square	سرعت جوانه‌زنی Rate of germination	درصد نهایی جوانه‌زنی Percentage of germination
دما (A) Temperature	5	31282.963**	0.014**	
خطا Error	12	89.227	0.000198	
تنش خشکی (B) Drought stress	1	48001.852**	0.2867**	
AB	5	534.352**	0.030665**	
ژنوتیپ (C) Genotype	5	2843.796**	0.000849*	
AC	25	563.296**	0.000384ns	
BC	5	275.185*	0.00096*	
ABC	25	229.352**	0.000463ns	
خطا Error	132	101.252	0.000343ns	

ns، \* و \*\*: به ترتیب بیانگر عدم معنی‌داری و معنی‌داری در سطح احتمال خطای ۵ و ۱ درصد  
ns, \* and \*\*, indicating no significant and significant at 5 and 1% levels of probability, respectively

دماهای ۱۰ و ۲۰ درجه سانتی‌گراد نداشت. همچنین در تمام دماهای آزمایش شده، درصد نهایی جوانه‌زنی در شرایط تنش خشکی نسبت به شرایط بدون تنش، کاهش نشان داد. نتایج، نشان‌دهنده آن است که در هر دو شرایط تنش و بدون تنش، دماهای بالا و پایین، هر دو تأثیر محدودکنندگی بر درصد جوانه‌زنی دارند (جدول ۲). نتایج مطالعه حاضر با نتایج (Ganjeali et al., 2008) بر روی نخود مطابقت دارد. آنها بیان داشتند که فرایند جوانه‌زنی شامل مجموعه‌ای از فعل و انفعالات بیوشیمیایی است که عمدتاً به دما و رطوبت وابسته هستند. کاهش فعالیت‌های آنزیمی در دماهای پایین (۳-۲۰ Q<sub>10</sub>) و اختلال در فعالیت آنزیم‌ها در دماهای بالا، علت اصلی کاهش درصد جوانه‌زنی در دماهای بالا و پایین است.

نتایج نشان داد که با افزایش دما تا ۲۰ درجه سانتی‌گراد، سرعت جوانه‌زنی افزایش و سپس در دماهای بالاتر، کاهش یافت (شکل ۳a). درصد نهایی جوانه‌زنی نیز تا ۱۵ درجه سانتی‌گراد افزایش و سپس کاهش یافت (شکل ۳b). نتایج مقایسه میانگین درصد نهایی جوانه‌زنی در رژیم‌های مختلف دمایی و رطوبتی در جدول ۲ نشان می‌دهد که در شرایط بدون تنش، بیشترین درصد نهایی جوانه‌زنی (۸۳/۶ درصد) در دمای ۱۵ درجه سانتی‌گراد مشاهده گردید که با دماهای ۱۰، ۲۰ و ۲۵ درجه سانتی‌گراد، تفاوت معنی‌داری نداشت، ولی درصد نهایی جوانه‌زنی در دماهای ۵ و ۳۰ درجه سانتی‌گراد به‌طور معنی‌داری کاهش یافت. در شرایط تنش خشکی نیز دمای ۱۵ درجه سانتی‌گراد، بیشترین درصد نهایی جوانه‌زنی (۶۰/۸ درصد) را به خود اختصاص داد که تفاوت معنی‌داری با



شکل ۱- تغییرات سرعت (a) و درصد نهایی جوانه‌زنی؛ (b) ژنوتیپ‌های عدس در رژیم‌های مختلف دمایی  
Fig. 1. Changes rate (a) and final percentage germination (b) of lentil genotypes at different regimes of temperature

کاهش جذب آب و متعاقب آن، کاهش فعالیت‌های آنزیمی مربوط به فرایندهای بیوشیمیایی جوانه‌زنی در دماهای پایین، علت اصلی سرعت کمتر جوانه‌زنی و طولانی‌تر شدن روز تا جوانه‌زنی در شرایط تنش می‌باشد (Maiti & Wesche, 2001). همچنین در دماهای بالا، آسیب‌های احتمالی ساختمان سه‌بعدی آنزیم‌ها و بنابراین اختلال در فرایند جوانه‌زنی و همچنین تشدید آن به دلیل محدودیت جذب آب، دلیل سرعت کم جوانه‌زنی در شرایط تنش خشکی است (Ganjeali *et al.*, 2008).

مقایسه میانگین ژنوتیپ و تنش خشکی برای درصد نهایی جوانه‌زنی بذور عدس (جدول ۳) نشان داد که در شرایط بدون تنش، ژنوتیپ MLC502 بیشترین درصد جوانه‌زنی (۸۳ درصد) را داشت که تنها نسبت به ژنوتیپ MLC501 افزایش معنی‌داری (حدود ۳۸ درصد) نشان داد.

کاهش ویسکوزیته آب در دماهای پایین به‌ویژه در شرایط تنش خشکی که بذور با محدودیت جذب آب مواجه است، احتمالاً علت بعدی کاهش درصد جوانه‌زنی است (Derek Bewely & Blak, 1994).

سرعت جوانه‌زنی در شرایط بدون تنش خشکی در دمای ۲۰ درجه‌سانتی‌گراد، به‌صورت معنی‌داری نسبت به سایر تیمارهای دمایی افزایش نشان داد. در شرایط تنش خشکی نیز بیشترین سرعت جوانه‌زنی (۲۱ درصد در روز) مربوط به دمای ۲۰ درجه‌سانتی‌گراد بود که با دماهای ۱۵ و ۲۵ درجه‌سانتی‌گراد تفاوت معنی‌داری نداشت. تنش خشکی در تمام دماها نسبت به شرایط بدون تنش، سرعت جوانه‌زنی را کاهش داد، به‌طوری‌که در دماهای ۵، ۱۰ و ۳۰ درجه‌سانتی‌گراد، سرعت جوانه‌زنی در شرایط بدون تنش نسبت به شرایط تنش، بیش از دو برابر افزایش نشان داد (جدول ۲).

جدول ۲- مقایسه میانگین ترکیبات تیماری دما و تنش خشکی برای درصد نهایی و سرعت جوانه‌زنی  
Table 2. Comparison of average temperature and drought treatments in combination for the final germination percentage and germination rate

سرعت جوانه‌زنی		درصد نهایی جوانه‌زنی		دما (سانتی‌گراد) Temperature (C°)
Rate of germination (day) <sup>-1</sup>		Percentage of germination		
بدون تنش (صفر بار)	تنش خشکی (۴- بار)	بدون تنش (صفر بار)	تنش خشکی (۴- بار)	
No stress	Drought stress	No stress	Drought stress	
0.1300d	0.1328f	58.06bcd	26.11e	5
0.1567cd	0.0734e	79.72ab	58.06bcd	10
0.1916bc	0.1698bcd	83.61a	60.83abc	15
0.2403a	0.2100ab	78.33ab	45.56cde	20
0.1953bc	0.1724bcd	62.50abc	35.28de	25
0.1630cd	0.00f	42.50cde	0.00f	30

در هر ستون، میانگین‌هایی که دارای حداقل یک حرف مشترک می‌باشند، مطابق آزمون چنددامنه‌ای دانکن، تفاوت معنی‌داری ندارند ( $p \leq 0.05$ ).  
Means in each column followed by at least one letter in common are not significantly different statistically, using Duncan's Multiple Range Test ( $p \leq 0.05$ ).

معنی‌داری از نظر سرعت جوانه‌زنی با هم نداشتند. تنش خشکی سرعت جوانه‌زنی را در تمام ژنوتیپ‌ها به‌طور معنی‌داری کاهش داد. در این شرایط، ژنوتیپ‌های MLC501 و MLC183 بیشترین سرعت جوانه‌زنی (۱۲ درصد در روز) را در بین ژنوتیپ‌های مورد بررسی داشتند. سرعت جوانه‌زنی یکی از شاخص‌های ارزیابی تحمل به خشکی است، به‌طوری‌که ارقام دارای سرعت جوانه‌زنی بیشتر در شرایط تنش، از شانس بیشتری برای سبز شدن برخوردارند (Ashraf *et al.*, 1978). در شرایط تنش خشکی، کاهش درصد جوانه‌زنی و تأخیر در زمان جوانه‌زنی، بیانگر تأثیر منفی محدودیت جذب آب توسط بذر برای آغاز فرایندهای متابولیکی جوانه‌زنی است. تنوع موجود میان ژنوتیپ‌ها از نظر درصد و سرعت جوانه‌زنی، احتمالاً به ویژگی‌های بذر شامل اندازه بذر، نفوذپذیری بذر و فعالیت‌های متابولیکی بذر مربوط می‌شود (Derek Bewely & Blak, 1994; Maiti & Wesche- Ebeling, 2001).

در شرایط تنش نیز، ژنوتیپ MLC502 بیشترین درصد جوانه‌زنی (۵۰ درصد) را داشت، ولی تفاوت معنی‌داری بین ژنوتیپ‌ها مشاهده نشد. درصد نهایی جوانه‌زنی با اعمال خشکی در تمام ژنوتیپ‌ها (به‌جز ژنوتیپ MLC501) به‌صورت معنی‌داری کاهش یافت و در این شرایط در ژنوتیپ‌های MLC503 و MLC183، حدود دو برابر کاهش درصد جوانه‌زنی مشاهده شد. در این رابطه Maiti & Wesche- Ebeling (2001) بیان داشتند که در نخود، اندازه بذر، تأثیر قابل‌ملاحظه‌ای بر نمو گیاهچه و تغییرات فیزیوشیمیایی بذر دارد. لذا می‌توان درصد پایین جوانه‌زنی در ژنوتیپ MLC501 نسبت به سایر ژنوتیپ‌ها را احتمالاً به اندازه بزرگ‌تر دانه و کم بودن نسبت سطح جذب‌کننده رطوبت به حجم دانه در این ژنوتیپ نسبت داد.

نتایج مقایسه میانگین سرعت جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های عدس در شرایط تنش و بدون تنش در جدول ۳ نشان داده شده است. در هر دو شرایط تنش و بدون تنش، ژنوتیپ MLC245 کمترین سرعت جوانه‌زنی را داشت. سایر ژنوتیپ‌ها تفاوت

جدول ۳- مقایسه میانگین‌های برهمکنش ژنوتیپ و تنش خشکی بر درصد نهایی و سرعت جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های عدس  
Table 2. Means of genotype and drought stress interaction on final germination percentage and germination rate

سرعت جوانه‌زنی Rate of germination (day) <sup>-1</sup>		درصد نهایی جوانه‌زنی Percentage of germination		ژنوتیپ Genotype
بدون تنش (صفر بار) No stress	تنش خشکی (۴- بار) Drought stress	بدون تنش (صفر بار) No stress	تنش خشکی (۴- بار) Drought stress	
0.1766a	0.1123b	51.67bcd	30.00d	MLC501
0.1835a	0.1038b	48.306a	50.28bcd	MLC502
0.1670a	0.1045b	70.00ab	35.00d	MLC503
0.1856a	0.09728b	69.17ab	43.06cd	MLC500
0.1892a	0.1126b	63.61abc	28.06d	MLC183
0.1085b	0.004364c	67.22ab	39.44d	MLC245

در هر ستون، میانگین‌هایی که دارای حداقل یک حرف مشترک می‌باشند، مطابق آزمون چنددامنه‌ای دانکن، تفاوت معنی‌داری ندارند ( $p \leq 0.05$ ).

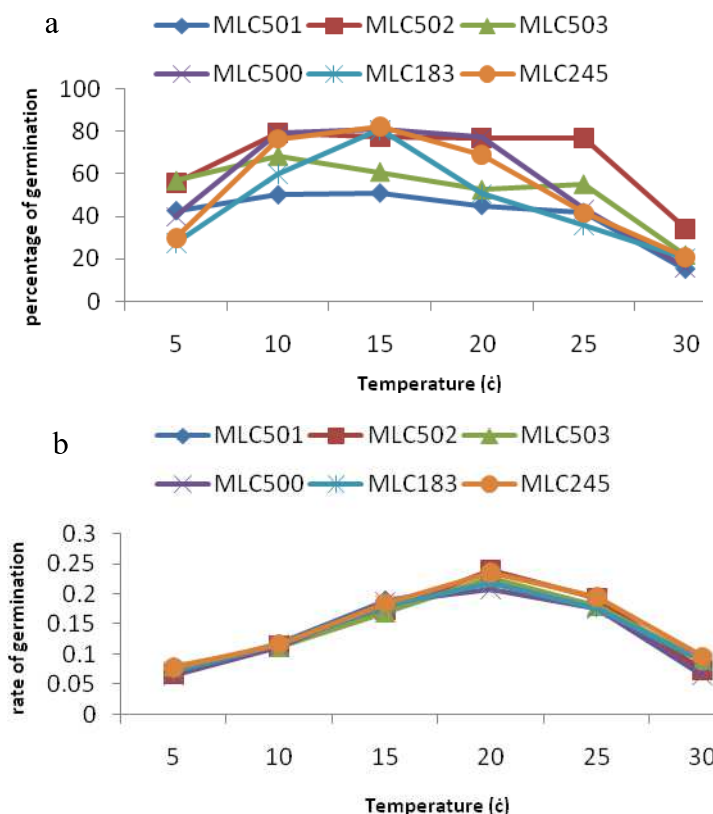
Means in each column followed by at least one letter in common are not significantly different statistically, using Duncan's Multiple Range Test ( $p \leq 0.05$ ).

۱۵ درجه سانتی‌گراد، ژنوتیپ MLC245 بیشترین درصد جوانه‌زنی نهایی را داشت و تنها نسبت به ژنوتیپ MLC501 افزایش معنی‌داری نشان داد. بیشترین درصد جوانه‌زنی نهایی در دمای ۲۰ درجه سانتی‌گراد مربوط به ژنوتیپ MLC500 بود که با ژنوتیپ‌های MLC502، MLC503 و MLC245 تفاوت معنی‌داری نداشت. در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد، ژنوتیپ MLC502 به‌طور معنی‌داری نسبت به سایر ژنوتیپ‌ها (به‌جز ژنوتیپ MLC503) درصد نهایی جوانه‌زنی بیشتری داشت. ژنوتیپ‌ها تفاوت معنی‌داری در دمای ۳۰ درجه سانتی‌گراد نشان

نتایج مقایسه میانگین اثر متقابل دما و ژنوتیپ بر درصد جوانه‌زنی نهایی عدس، معنی‌دار بود (جدول ۱). شکل ۲a نشان می‌دهد که در دمای ۵ درجه سانتی‌گراد، ژنوتیپ MLC503 و ژنوتیپ MLC183 به ترتیب بیشترین (۵۶/۷ درصد) و کمترین (۲۷/۵ درصد) جوانه‌زنی را داشتند. کمترین درصد جوانه‌زنی در سایر دماها مربوط به ژنوتیپ MLC501 بود. بیشترین درصد جوانه‌زنی نهایی در دمای ۱۰ درجه سانتی‌گراد مربوط به ژنوتیپ‌های MLC502 و MLC500 بود که تنها نسبت به ژنوتیپ MLC501 افزایش معنی‌داری داشت. در دمای

در شکل ۲b نشان داده شده است، تفاوت بین ژنوتیپ‌ها معنی‌دار نبود و به‌طور کلی در دماهای پایین و بالا، همه ژنوتیپ‌ها از سرعت جوانه‌زنی کمی برخوردار بودند.

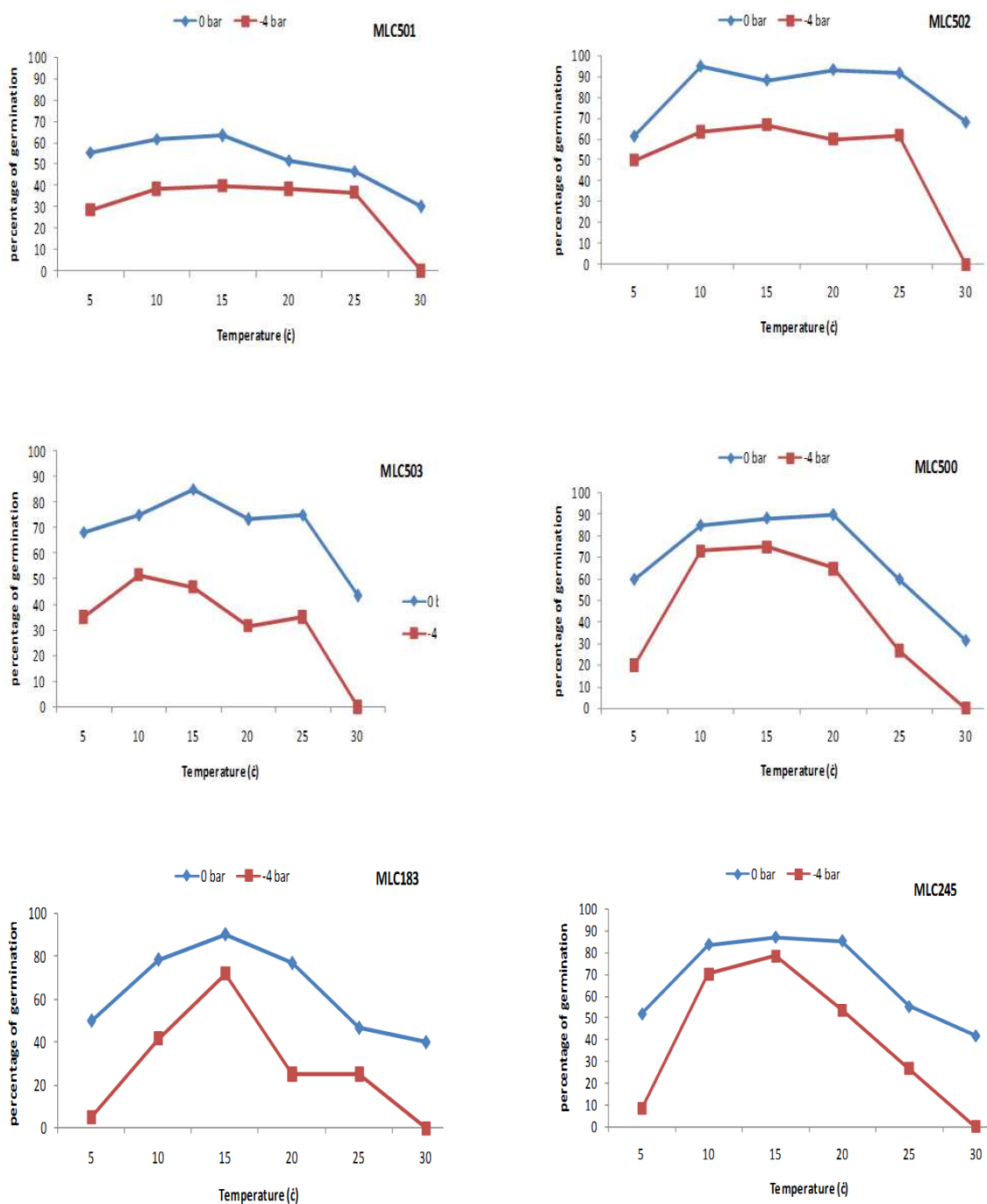
ندادند، با این وجود ژنوتیپ MLC502 بیشترین درصد نهایی را داشت. نتایج مقایسه میانگین اثر متقابل دما و ژنوتیپ بر سرعت جوانه‌زنی عدس معنی‌دار نبود (جدول ۱). همان‌گونه که



شکل ۲- اثر تیمارهای دمایی بر درصد نهایی (a) و سرعت (b) جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های مختلف عدس  
Fig. 2. Effect of thermal treatments on final germination percentage (a) and rate germination (b) of different genotypes of lentil

درصد نهایی جوانه‌زنی مشاهده نشد. با افزایش دما به بیشتر از ۲۵ درجه سانتی‌گراد، درصد نهایی جوانه‌زنی در همه ژنوتیپ‌ها، در هر دو شرایط تنش و بدون تنش، با شیب نسبتاً تندی کاهش یافت که احتمالاً نشان‌دهنده حساسیت ژنوتیپ‌های عدس به دماهای بالا برای جوانه‌زنی است. سرعت جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های عدس در شرایط تنش و بدون تنش خشکی، در دامنه‌ای از دماهای مورد بررسی (شکل ۴) نشان داد که در شرایط تنش خشکی و در کمترین دمای مورد بررسی، سرعت جوانه‌زنی در تمام ژنوتیپ‌ها بسیار کم بود.

شکل ۳، درصد جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های عدس را در شرایط تنش و بدون تنش خشکی در دامنه دماهای مورد بررسی نشان می‌دهد. در شرایط تنش خشکی و دمای ۳۰ درجه سانتی‌گراد، هیچ‌کدام از ژنوتیپ‌ها، جوانه‌زنی نداشتند. در مواجهه با تنش خشکی، ژنوتیپ MLC503 در دمای ۱۰ درجه سانتی‌گراد و سایر ژنوتیپ‌ها، در دمای ۱۵ درجه سانتی‌گراد بیشترین درصد نهایی جوانه‌زنی را نشان دادند. به عبارت دیگر، در شرایط تنش خشکی، درصد نهایی جوانه‌زنی ژنوتیپ MLC503 در دماهای بیشتر از ۱۰ درجه و ژنوتیپ‌های MLC500، MLC183 و MLC245 در دماهای بیشتر از ۱۵ درجه سانتی‌گراد، کاهش یافت. در ژنوتیپ MLC501 و MLC502 در شرایط خشکی، با افزایش دما از ۵ تا ۲۵ درجه سانتی‌گراد، تفاوت چندانی در



شکل ۳- تغییرات درصد نهایی جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های عدس در رژیم‌های مختلف دمایی و رطوبتی

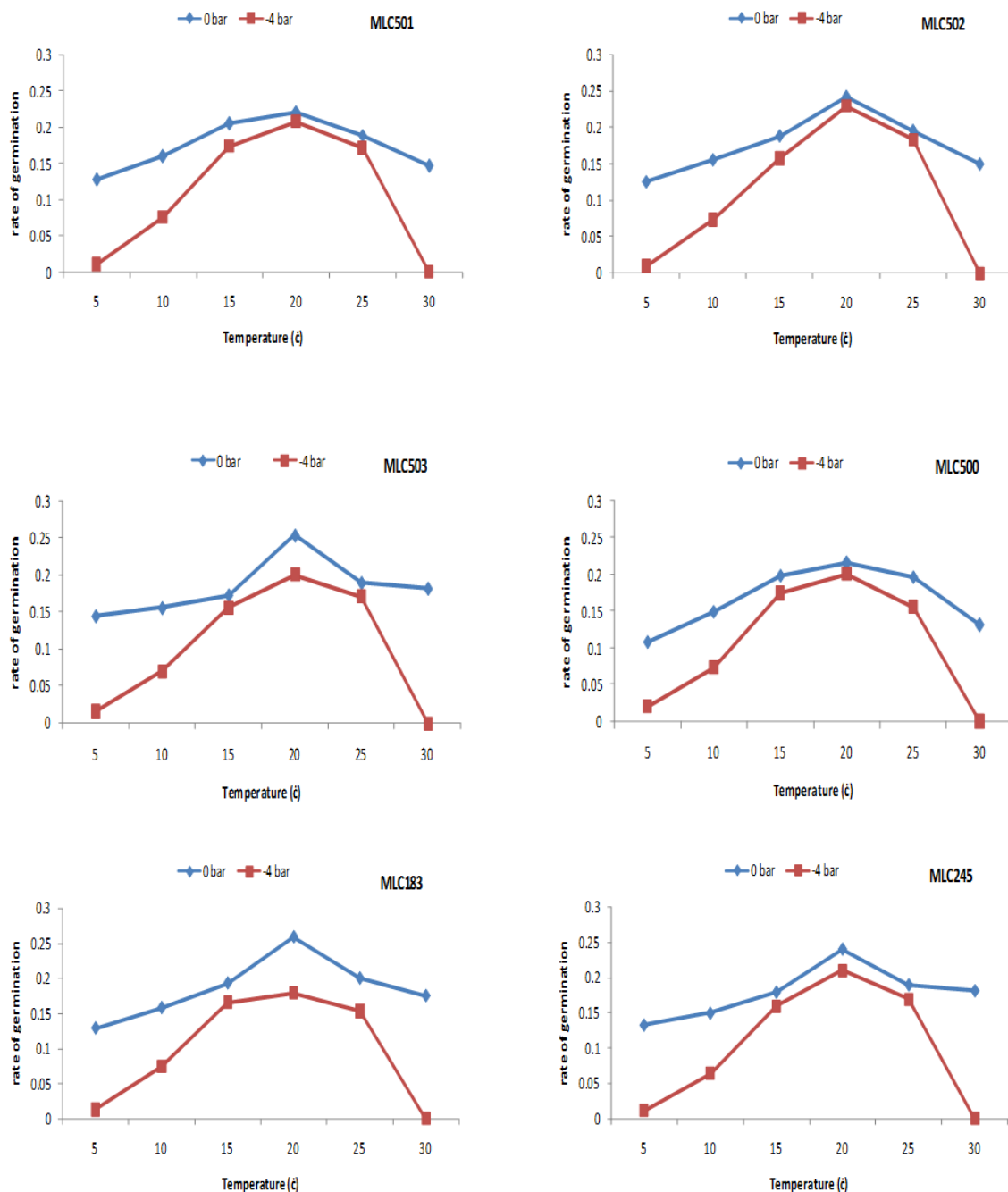
Fig. 3. Changes in the final percentage germination of lentil genotypes in different temperature and moisture regimes

یافت. سرعت جوانه‌زنی در دماهای بالا و در شرایط بدون تنش خشکی، در ژنوتیپ‌های MLC503، MLC183 و MLC245 با شیب کمتری نسبت به ژنوتیپ‌های MLC501، MLC502 و MLC500 کاهش یافت. سرعت جوانه‌زنی در شرایط تنش خشکی نسبت به محیط بدون تنش در ژنوتیپ‌های

در همه ژنوتیپ‌ها در هر دو شرایط تنش و بدون تنش، با افزایش دما تا ۲۰ درجه سانتی‌گراد، سرعت جوانه‌زنی نیز افزایش یافت و با افزایش دمای بیشتر، سرعت جوانه‌زنی کاهش نشان داد. سرعت جوانه‌زنی در شرایط تنش خشکی در مقایسه با محیط بدون تنش، در دماهای بالا به‌طور چشمگیری کاهش

فیزیولوژیک و متابولیک جوانه‌زنی، تحت تأثیر قرار گرفته و میزان و یا سرعت انجام آنها کاهش یابد ( Kiani *et al.*, 1998). از طرفی فرایندهای جوانه‌زنی اغلب آنزیمی و فعالیت آنزیم‌ها نیز متأثر از دما است.

MLC501، MLC502، MLC500 و MLC245 در دماهای ۱۵، ۲۰ و ۲۵ درجه سانتی‌گراد، کاهش اندکی را نشان داد. این موضوع در ژنوتیپ‌های MLC503 و MLC183 در دماهای ۱۵ و ۲۵ درجه سانتی‌گراد صادق بود. کاهش ورود آب به بذر در اثر افزایش تنش خشکی موجب می‌شود تا فرایندهای



شکل ۴- تغییرات سرعت جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های عدس در رژیم‌های مختلف دمایی و رطوبتی

Fig. 4. Changes in the germination rate of lentil genotypes in different temperature and moisture regimes



جوانه‌زنی تمام ژنوتیپ‌های مورد بررسی در مواجهه با تنش خشکی نسبت به شرایط مطلوب، کاهش یافت. تفاوت در سرعت جذب آب توسط بذر (Clark, 1980) و نوع بذر (Lafond & Baker, 1986) از علل احتمالی تفاوت جوانه‌زنی است. به‌نظر می‌رسد از بین ژنوتیپ‌های مورد بررسی، ژنوتیپ MLC502 مقاوم‌ترین ژنوتیپ در مقابل تیمارهای دمایی مختلف است و می‌تواند برای کاشت در مناطقی که درجه‌حرارت در فصل کاشت دارای نوسانات زیادی است، مناسب باشد.

Maiti & Wesche-Ebeling (2001) در مطالعه

جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های نخود، تنوع ژنتیکی قابل‌ملاحظه‌ای را در پاسخ به دما گزارش کردند. از بین ژنوتیپ‌های مورد بررسی در این آزمایش، ژنوتیپ MLC501 نسبتاً مقاوم و ژنوتیپ‌های MLC503 و MLC183 نسبتاً حساس به تنش خشکی بودند. احتمالاً قابلیت متفاوت ژنوتیپ‌ها برای جذب آب و همچنین انجام سایر فرایندهای متابولیکی جوانه‌زنی، از جمله دلایل اصلی واکنش متفاوت آنها برای جوانه‌زنی است. بنابراین ژنوتیپ MLC501 در صورت دارا بودن مقاومت به خشکی در سایر مراحل رشد و تولید، می‌تواند برای مناطق دارای بارندگی کمتر با دامنه حرارتی بین ۵ تا ۲۵ درجه‌سانتی‌گراد در زمان کاشت، مورد توجه و توصیه قرار گیرد.

اگر جذب آب توسط بذر دچار اختلال گردد، فعالیت‌های متابولیکی جوانه‌زنی در داخل بذر به آرامی انجام خواهند شد و در نتیجه، مدت زمان لازم برای خروج ریشه‌چه از بذر افزایش یافته و سرعت جوانه‌زنی کاهش می‌یابد (De & Kar, 1994). این موضوع نشان می‌دهد که برخی از ارقامی که در شرایط عدم تنش، جوانه‌زنی مطلوبی دارند، ممکن است در شرایط وجود تنش این‌گونه نباشند. مشابه این نتیجه توسط سایر پژوهشگران (Ashraf *et al.*, 1978; Masumi *et al.*, 2008) گزارش شده است.

### نتیجه‌گیری

جوانه‌زنی یکی از مراحل بحرانی رشد در گیاهان بوده و نتیجه نهایی مجموعه‌ای از واکنش‌های بیوشیمیایی است که با واسطه آنزیم‌های متعددی انجام می‌شود. این مرحله، تحت تأثیر عواملی مانند دما و رطوبت می‌باشد و این عوامل برای شروع جوانه‌زنی در گونه‌های مختلف گیاهی و حتی ژنوتیپ‌های یک گونه، متفاوت‌اند. به‌طور کلی، بذوری که در شرایط تنش، جوانه‌زنی مناسب‌تری داشته باشند، در مراحل بعدی رشد، گیاهچه‌هایی با بنیه بهتر و سیستم ریشه‌ای قوی‌تری تولید می‌کنند. نتایج این آزمایش نشان داد که درصد و سرعت جوانه‌زنی ژنوتیپ‌های عدس مورد بررسی، در هر دو تیمارهای دمایی پایین و بالا، کاهش یافت. همچنین، درصد و سرعت

### منابع

1. Araus, J.L., Slafer, G.A., Reynolds, M.P., and Royo, C. 2002. Plant breeding and drought in C<sub>3</sub> cereals: what should we breed for? *Annals of Botany* 89: 925-940.
2. Ashraf, C.M., and Shakra, S.A. 1978. Wheat seed germination under low temperature and moisture stress. *Agronomy Journal* 65: 135-139.
3. Astaraei, A.R., and Foruzan ghohar, M. 2000. Effect of calcium on germination and seedling growth of lentil (*Lens culinaris* Medik) in different levels of salinity. *Biaban* 5(2): 37-49. (In Persian with English Summary).
4. Bamdad, F., Dokhani, S., and Keramat, J. 2009. Functional assessment and subunit constitution of lentil (*lens culinaris*) proteins during germination. *International Journal of Agriculture and Biology* 11: 690-694.
5. Bartels, D., and Souer, E. 2004. Molecular responses of higher plants to dehydration. In: *Plant Responses to Abiotic Stress* 4: 9-38. Springer-Verlag/Heidelberg, Berlin/Germany.
6. Bhatti, R.S. 1988. Composition and quality of lentil (*Lens culinaris* Medik.): a review. *Canadian Institute of Food Science and Technology* 21: 144-160.
7. Clark, J.M. 1980. Measurement of relative uptake rates of wheat seeds using agar media. *Canadian Journal of Plant Science* 21: 1035-1038.
8. De, F., and Kar, R.K. 1994. Seed germination and seedling growth of mung bean (*Vigna radiate*) under water stress induced by PEG-6000. *Seed Science and Technology* 23: 301-304.
9. Derek Bewely, J., and Black, M. 1994. *Seeds Physiology of Development and Germination*. Second Edition, Pleum Press. New York and London, 445 pp.

10. Donohue, K., Rubio De Casas, R., Burghardt, L., Kovach, K., and Willis, C.G. 2010. Germination, post germination adaptation, and species ecological ranges. *Annual Review of Ecology, Evolution, and Systematics* 41: 293-319.
11. Emmerich, W.E., and Hardgree., S.P. 1990. Polyethylene glycol solution contact effect on seed germination. *Agronomy Journal* 82: 1103-1107.
12. Erskine, W., Muehlbauer, F., Sarker, A., and Sharma, B. 2009. *The Lentil Botany, Production and Uses*. ISBN 978-1-84593-487-3. 577 pp.
13. FAO. 2004. *FAO Bulletin of Statistics*.
14. Foyer, C.H., Leadis, M., and Kunert, K.J. 1994. Photo oxidative stress in plants. *Physiologia Plantarum* 92: 696-717.
15. Gan, Y.T., Miller, P.R., Stevenson, F.C., and McDonald, C.L. 2002. Seedling emergence, pod development and seed yields of chickpea and dry pea in a semi arid environment. *Canadian Journal of Plant Science* 82: 531-553.
16. Ganjeali, A., Parsa, M., and Khatib, M. 2008. Quantifying seed germination response of chickpea genotypes (*Cicer arietinum* L.) influenced temperature and drought stress regimes. *Agricultural Research: Water, Soil and Plant Agriculture* 8: 77-88. (In Persian with English Summary).
17. Hill, M.J., and Luck, R. 1991. The effect of temperature on germination and seedling growth of temperate perennial pasture legumes. *Australian Journal of Agricultural Research* 42: 175-189.
18. Jiang, Y., and Huang, N. 2001. Drought and heat stress injury to two cool season turfgrass in relation to antioxidant metabolism and lipid per oxidation. *Crop Sciences* 41: 346-342.
19. Kiani, L.R., Bagheri, A., and Nezami, A. 1998. Reaction of lentil genotypes to water stress caused by PEG 6000 at germination stage. *Journal of Agricultural Industry* 12: 42-55. (In Persian with English Summary).
20. Lafond, G.P., and Baker, R.J. 1986. Effects of temperature moisture stress, and seed size on germination of nine spring wheat cultivars. *Crop Sciences* 26: 563-567.
21. Maiti, R., and Wesche- Ebeling, P. 2001. *Advance in Chickpea Science*. Science Publishers, Inc. 410 pp.
22. Masumi, A., Kafi, M., and Khazaei, H.R. 2008. Chickpea (*Cicer arietinum* L.) germination responses to water stress induced by polyethylenglycol 6000. *Journal of Agronomic Research* 6(2): 453-462. (In Persian with English Summary).
23. Michel, B.E., and Kaufmann, M.R. 1973. The osmotic potential of polyethylene glycol 6000. *Plant Physiology* 51: 914-916.
24. Mittler, R. 2006. Abiotic stress, the field environment and stress combination. *Trends in Plant Science* 11: 15-19.
25. Nonogaki, H., Bassel, G.W., and Bewley, J.D. 2010. Germination-Still a mystery. *Plant Science* 179: 574-581.
26. Piper, E.L., Boote, K.J., Jones, J.W., and Grimm, S.S. 1996. Comparison of two phenology models for predicting flowering and maturity date of soybean. *Crop Science* 36: 1606-1614.
27. Rang, Z.W., Jagadish, S.V.K., Zhou, Q.M., Craufurd, P.Q., and Heuer, S. 2011. Effect of high temperature and water stress on pollen germination and spikelet fertility in rice. *Environmental and Experimental Botany* 70: 58-65.
28. Rizhsky, L., Liang, H., Shuman, J., Shulaev, V., Davletova, S., and Mittler, R. 2002. The combined effect of drought stress and heat shock on gene expression in tobacco. *Plant Physiology* 130: 1143-1151.
29. Rizhsky, L., Liang, H., Shuman, J., Shulaev, V., Davletova, S., and Mittler, R. 2004. When defense pathways collide: the response of *Arabidopsis* to a combination of drought and heat stress. *Plant Physiology* 134: 1683-1696.
30. Savin, R., and Nicolas, M.E. 1996. Effects of short periods of drought and high temperature on grain growth and starch accumulation of two malting barley cultivars. *Australian Journal of Plant Physiology* 23: 201-210.
31. Seefeldt, S.S., Kidwell, K.K., and Waller, J.E. 2002. Base growth temperature, germination rates and growth responses of contemporary spring wheat (*Triticum aestivum*.L) cultivars from the USA pacific North West. *Field Crops Research* 75: 47-52.
32. Shah, N.H., and Paulsen, G.M. 2003. Interaction of drought and high temperature on photosynthesis and grain-filling of wheat. *Plant Soil* 257: 219-226.

33. Wang, Z., and Huang, B. 2004. Physiological recovery of Kentucky bluegrass from simultaneous drought and heat stress. *Crop Science* 44: 1729-1736.
34. Yadav, S.S., McNeil, D.L., and Stevens, P.C. 2007. *Lentil an Ancient Crop for Modern Times*. Published by Springer. P.O. Box 17, 3300 AA Dordrecht, The Netherlands, 461 pp.
35. Zhu, X., Gong, H., Chen, G., Wang, S., and Zhang, C. 2005. Different solute levels in two spring wheat cultivars induced by progressive field water stress at different developmental stages. *Journal of Arid Environments* 62: 1-14.

## Seed germination behavior of lentil genotypes (*Lens culinaris* Medik) under temperature and drought stress regimes

Parsa<sup>1\*</sup>, M., Ganjeali<sup>2</sup>, A. & Beyk Khurmizi<sup>3</sup>, A.

1. Contribution from Department of Agronomy, Faculty of Agriculture; Research Center for Plant Sciences, Ferdowsi University of Mashhad

2. Contribution from Department of Biology, Faculty of Sciences, Ferdowsi University of Mashhad

3. MSc. in Plant Physiology, Department of Biology, Faculty of Sciences, Ferdowsi University of Mashhad

Received: 27 February 2011

Accepted: 4 July 2012

### Abstract

Rapid germination is an important factor determining the final yield. The most important abiotic stress threatening lentils is drought and temperature. Therefore, this study was performed with the aim of investigating effects various thermal treatments (5, 10, 15, 20, 25 and 30°C) and four levels of drought (0, -4, -8, -12 and -16 bar) on percentage and germination rate of lentil genotypes. A split plot factorial experiment based on Completely Randomized Design with three replications was conducted. Number of germinated seeds was recorded daily and percentage and germination rate was calculated. There was no germination on -8, -12 and -16 bar, hence these levels were ignored. The results showed that temperature, drought stress and their interactions had a significant influence on final germination percentage and rate of lentil genotypes. The percentage and germination rate in genotypes of lentil declined in low and high temperature treatments. The germination percentage and speed of all genotypes also declined in drought stress than favorable conditions. In fact, drought stress causes that physiological and metabolic processes of germination be impressed and reduce in their speed. Overall, mean and optimum temperature range for germination of genotypes, were estimated at 15-20°C in both stress and no-stress conditions.

**Key words:** Drought stress, Germination rate, Lentil, Temperature regime

---

\* Corresponding Author: [parsa@um.ac.ir](mailto:parsa@um.ac.ir)

