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

مهدی پارسا * ، علی گنجعلی 7 و عبدالله بیکخورمیزی 7

۱– دانشیار گروه زراعت دانشکده کشاورزی و عضو هیئت علمیپیوستهٔ گروه بقولات پژوهشکدهٔ علوم گیاهی، دانشگاه فردوسی مشهد ۲– دانشیار گروه زیستشناسی دانشکده علوم پایه و عضو هیئت علمیپیوستهٔ گروه بقولات پژوهشکدهٔ علوم گیاهی، دانشگاه فردوسی مشهد ۳– دانشجوی کارشناسیارشد فیزیولوژی گیاهی، گروه زیستشناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه فردوسی مشهد، Bodollahbeyk

> تاریخ دریافت: ۱۳۸۹/۱۲/۰۸ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۴/۱۴

چکیده

جوانهزنی و سبزشدن سریع بذر، یک عامل مهم تعیین کننده 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 ۵۱، ۲۵، ۲۵ و ۳۰درجهٔ سانتی گراد) و چهار سطح خشکی (شامل پتانسیلهای ۴- ، ۸- ۱۲- و ۱۶-بار) بههمراه شاهد (صفر) بر درصد و سرعت جوانهزنی ژنوتیپهای عدس انجام شد. آزمایش در محیط کنترل شده بهصورت اسپلیت پلاتفاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار مورد بررسی قرار گرفت. تعداد بذرهای جوانهزده بهصورت 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 معنی داری بر درصد و سرعت جوانهزنی ژنوتیپهای عدس داشتند. در تیمارهای دمایی پایین و بالا، درصد و سرعت جوانهزنی 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. به طور کلی متوسط دامنه دمای مطلوب برای خوانهزنی این ژنوتیپها در شرایط تنش و بدون تنش، مشابه و حدود ۱۵ تا ۲۰درجهٔ سانتی گراد برآورد شد.

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

مقدمه

عدس (Lens culinaris Medik) بهعنوان یکی از مهمترین بقولات، در بسیاری از نقاط جهان کاشت می شود. این گیاه، نقش مهمی در بهبود سلامت انسان، حیوانات و خاک دارد (Erskine et al., 2009). دانه های عدس، غنی از منابع پروتئینی، مواد مغذی (پتاسیم، فسفر، آهن و روی)، ویتامین ها و همچنین اسیدآمینه های لوسین و تریپتوفان برای تغذیه انسان می باشد (Bhatty, 1988). بنابراین مصرف عدس با گندم یا برنج، باعث متعادل شدن اسیدآمینه های ضروری برای تغذیه انسان می شود. عدس یکی از اولین گیاهان اهلی شده توسط بشر می باشد. این گیاه انواع خاکها از جمله خاکهایی با حاصلخیزی کم را تحمل می کند. عوامل محدود کنندهٔ رشد، باعث عدم جوانهزنی، توسعه آهسته برگ، ماده خشک خیلی کم، باعث عدم جوانهزنی، توسعه آهسته برگ، ماده خشک خیلی کم، باعث عدم جوانهزنی، توسعه آهسته برگ، ماده خشک خیلی کم،

شاخص برداشت پایین و قرار گرفتن در معرض تنشهای زیستی و غیرزیستی این گیاه میشود. مهم ترین فاکتور غیرزیستی تهدید کنندهٔ عدس، تنش رطوبتی و دمایی است (Lerskine et) ارقام متعددی از این گیاه وجود دارد که از نظر اندازه، داشتن پُرز و رنگ برگها و گُلها و دانهها، متفاوتند (Yadav et al., 2007) در ایران، عدس با سطح زیر کشت حدود ۲۶۰هزارهکتار و با متوسط عملکردی برابر با ۲۶۰۵کیلوگرم در هکتار، تولیدی معادل ۹۵هزارتن در سال دارد ((2004 در مقام دوم اهمیت قرار دارد و بهدلیل کشت مداوم ارقام کیمحصول و حساسیت آنها به بهدلیل کشت مداوم ارقام کیمحصول و حساسیت آنها به تنشهای مختلف، دارای عملکرد بسیار پایین میباشد (Astaraei & Foruzan ghohar, 2000)

در گیاهان زراعی یکساله، جوانهزنی و سبزشدن سریع بندر، یک عامل مهم تعیین کننده عملکرد نهایی است Gan et al, راین ارتباط، (Ganjeali et al., 2008) بیان داشتند در مناطق خشک و نیمه خشک، هرگونه (2002)

^{*} نویسنده مسئول: مشهد، میدان آزادی، پردیس دانشگاه فردوسی مشهد، دانشکده کشاورزی، parsa@um.ac.ir

عملیات زراعی که موجب تسریع جوانهزنی و سبزشدن بذر شود، عملكرد دانه را افرایش 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 می باشد. این واقعیت، پیامدهای متعددی برای تکامل صفات بعد از جوانهزنی، نیچهای اکولوژیک و محدوده جغرافيايي گياه دارد (Donohue et al., 2010). جوانهزني بذر با جذب آب شروع می شود و با ظاهر شدن جنین، کامل می شود. در اکثر گونهها، ابتدا ریشهچه ظاهر می شود و بذر به عنوان بـذر جوانهزده درنظر گرفته می شود (Nonogaki et al., 2010). تمام گونههای گیاهی، برای جوانهزنی از سه دمای بحرانی که بهعنوان دماهای کاردینال ٔ گفته میشود، برخوردار هستند (Seefeldet et al., 2002). با استفاده از دماهای کاردینال، می توان محدودیت های 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 سمیاکسیژن نظیر رادیکالهای سوپر اکسید (O_2) هیـدروژن پراکسید (H_2O_2) و رادیکال های هیدروکسیل (OH')، تولید و تجمع می یابند (Foyer et al., 1994) که این مواد، به بسیاری از ترکیبات سلولی نظیر چربیها، پروتئینها، کربوهیدراتها و اسیدهای نوكلئيك صدمه مي زنند (Jiang & Huang, 2001). واكنش گیاهان به تنش خشکی، بهمدت و شدت تنش (Araus et al., Zhu) و مرحله نموّى گياه (2002; Bartels & Souer, 2004 et al., 2005) بستگی دارد. بهطور 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 معنی داری نسبت به یک تنش تنها بر روی رشد و عملکرد گیاهان جو Poa pratensis 9 (Savin & Nicolas, 1996) vulgare) (Wang & Huang, 2004) مىگذارنىد. ھمچنىين تاثير همزمان چنـدین تـنش بـر گیاهـان Arabidopsis thaliana Shah &) Triticum aestivum (Rizhsky et al., 2004) Rizhsky et) Nicotiana tabacum , (Paulsen, 2003 (al., 2002) مشخص شده است. تركيبي از دماي بالا و تنش خشکی، یک نمونه عالی از چندین تنش غیرزیستی است که در مزرعه اتفاق میافتید (Rang et al., 2011). با این حال،

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 MLC183 MLC500 MLC503 MLC502 MLC501 و MLC245 در پنج سطح تنش خشكى شامل پتانسيلهاى آب صفر، ۴-، ۸-، ۱۲- و ۱۶-بار در دمـاهـای ۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵ و ۳۰درجهٔ سانتی گراد مورد مطالعه قرار گرفتند. آزمایش در شرایط کنترلشده در آزمایشگاه تحقیقاتی پژوهشکده علوم گیاهی دانشگاه فردوسی مشهد بهصورت اسپلیتپلاتفاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار که در آن دما بهعنوان عامل اصلی در نظر گرفته شد، انجام شد.

مطالعات نشان داده است که درصد جوانهزنی بذرها در محلول PEG ۶۰۰۰ با درصد جوانه زنی درخاک با همان یتانسیل آب، حـدوداً برابر بـوده اسـت (Emmerich &) Hardgree, 1990). پتانسیل های مختلف آب با استفاده از يلى اتيلن گليكول ۶۰۰۰، مطابق روش Kaufmann & Michel (1973) ایجاد شدند و برای پتانسیل صفر بار (شاهد)، از آبمقطر استفاده گردید. برای جلوگیری از بروز آلودگیهای احتمالی، تمام ظروف در دمای ۱۲۰درجهٔ سانتی گراد به مدت ۲۰دقیقه اتوکلاو شدند. بهمنظور پرهیز از آلودگیهای قارچی، بذرها با استفاده از محلول هیپوکلریت سدیم ۵/۰درصد و همچنین قارچکش بنومیل، ضدتعفونی و سیس با آبمقطر، آبکشی شدند. تعداد ۲۰عدد بذر ضدعفونی شده در زیر هود استریل در داخل هر یتری دیش که ته آن کاغذ صافی تعبیه شده بود، قرار گرفتند. به هر ظرف، ۵میلیلیتر محلول PEG با پتانسیلهای مربوط اضافه گردید، بهطوری که بخور در تماس مستقیم با محلول بودند. بذرها پس از قرارگیری در ظروف مربوطه، در ژرمیناتور و دماهای مورد نظر، رشد نمودنـد. بـذرها به طور روزانه بازبینی و تعداد بذور جوانه زده (دارای طول ریشه چه ۲ تا ۳میلی متر) ثبت شدند. سرعت و درصد نهایی Piper et) جوانه زنی با استفاده از فرمولهای زیر محاسبه شد و جوانه زنی با .(al., 1996

$$GR = \frac{\sum Gt}{\sum NtGt}$$

سرعت جوانهزنی GR

^l Cardinal

ام i تعداد بذرهای جوانه زنه در روز i

نور روز = Ni

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

درصد نهایی جوانهزنی %GP

ام i تعداد بذرهای جوانهزده در روز i

تعداد کل بذرهای کشتشده N

تجزیه آماری دادهها با استفاده از نرمافزار Mstat-C انجـام شد و برای مقایسه میانگینها از آزمون چنددامنهای دانکـن در سـطح احتمـال خطـای $(p \le 0.05)$ اسـتفاده شـد. همچنین شکلها با استفاده از نرمافزار Excel ترسیم شدند.

نتایج و بحث

در تمامی دماهای مورد مطالعه، هیچیک از ژنوتیپها در پتانسیلهای آب ۸-، ۱۲ و ۱۶-بار جوانه زندی 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).

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

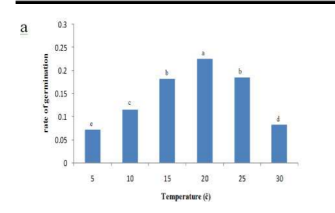
Mean Square میانگین مربعات		درجه آزادی	منابع تغيير
سرعت جوانەزنى Rate of germination	درصد نهایی جوانهزنی Percentage of germination	df	(S. O. V.)
0.014**	31282.963**	5	دما (A) Temperature
0.000198	89.227	12	خطا Error
0.2867**	48001.852**	1	تنش خشکی(B) Drought stress
0.030665**	534.352**	5	AB
0.000849*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

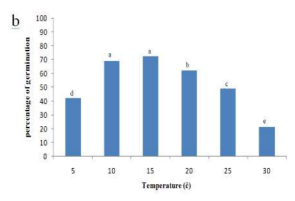
ه درصد معنی داری و ا درصد * : به * : به بیانگر عدم معنی داری و معنی داری و * : ns, * and * : nidicating no significant and significant at 5 and 1% levels of probability, respectively

نتایج نشان داد که با افزایش دما تا ۲۰درجهٔسانتی گراد، سرعت جوانهزنی افزایش و سپس در دماهای بالاتر، کاهش یافت (شکل ۳۵). درصد نهایی جوانهزنی نیز تا ۱۵درجهٔسانتی گراد افزایش و سپس کاهش یافت (شکل ۳۵). نتایج مقایسه میانگین درصد نهایی جوانهزنی در رژیمهای مختلف دمایی و رطوبتی در جدول ۲ نشان می دهد که در شرایط بدون تنش، بیشترین درصد نهایی جوانهزنی در دمای ۱۵درجهٔسانتی گراد مشاهده گردید که با دماهای ۲۰، ۲۰ و موانهزنی در دماهای ۵ و ۳۰درجهٔسانتی گراد بهطور معنی داری جوانهزنی در دماهای ۵ و ۳۰درجهٔسانتی گراد بهطور معنی داری کادرجهٔسانتی گراد بهطور معنی داری کادرجهٔسانتی گراد به طور معنی داری کادرجهٔسانتی گراد به خود اختصاص داد که تفاوت معنی داری با

دماهای ۱۰ و ۲۰درجهٔ سانتی گراد نداشت. همچنین در تمام دماهای آزمایش شده، درصد نهایی جوانه زنبی در شرایط تنش خشکی نسبت به شرایط بدون تنش، کاهش نشان داد.

نتایج، نشان دهندهٔ آن است که در هر دو شرایط تنش و بدون تنش، دماهای بالا و پایین، هر دو تأثیر محدود کنندگی بر درصد جوانهزنی دارند (جدول ۲). نتایج مطالعهٔ حاضر با نتایج درصد جوانهزنی دارد. آنها بیان (2008) و انفعالات داشتند که فرایند جوانهزنی شامل مجموعهای از فعل و انفعالات 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 (P-7=0) و اختلال در فعالیت آنزیمها در دماهای بالا، علت اصلی کاهش درصد جوانهزنی در دماهای بالا و پایین است.





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

سرعت جوانه زنی در شرایط بدون تنش خشکی در دمای ۲۰درجهٔ سانتی گراد، به صورت معنی داری نسبت به سایر تیمارهای دمایی افزایش نشان داد. در شرایط تنش خشکی نیز بیشترین سرعت جوانه زنی (۲۱درصد در روز) مربوط به دمای ۲۰درجهٔ سانتی گراد بود که با دماهای ۱۵ و ۲۵درجهٔ سانتی گراد تفاوت معنی داری نداشت. تنش خشکی در تمام دماها نسبت به شرایط بدون تنش، سرعت جوانه زنی را کاهش داد، به طوری که در دماهای ۵، ۱۰ و ۳۰درجهٔ سانتی گراد، سرعت جوانه زنی در سرعت جوانه زنی در شرایط بدون تنش نسبت به شرایط تنش، بیش از دو برابر شرایط نشان داد (جدول ۲).

کاهش جذب آب و متعاقب آن، کاهش فعالیتهای آزیمی مربوط به فرایندهای بیوشیمیایی جوانهزنی در دماهای پایین، علت اصلی سرعت کمتر جوانهزنی و طولانی ترشدن روز تا جوانهزنی در شرایط تنش میباشد (-Ebeling, 2001). همچنین در دماهای بالا، آسیبهای احتمالی ساختمان سهبعدی آنزیمها و بنابراین اختلال در فرایند جوانهزنی و همچنین تشدید آن بهدلیل محدودیت جذب آب، دلیل سرعت کم جوانهزنی در شرایط تنش خشکی است آب، دلیل سرعت کم جوانهزنی در شرایط تنش خشکی است

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 (۸۳درصد) را داشت که تنها نسبت به ژنوتیپ MLC501 افزایش معنیداری (حدود ۸۳درصد) نشان داد.

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 Rate of germination (day) ⁻¹		درصد نهایی جوانهزنی Percentage 		لما
بدون تنش (صفر بار) No stress	تنش خشکی (۴– بار) Drought stress	بدون تنش (صفر بار) No stress	تنش خشکی (۴- بار) Drought stress	(سانتی گراد) Temperature (C°)
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≤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≤0.05).

در شرایط تنش نیز، ژنوتیپ MLC502 بیشترین درصد جوانهزنی (۵۰درصد) را داشت، ولی تفاوت معنی داری بین ژنوتیپها مشاهده نشد. درصد نهایی جوانهزنی با اِعمال خشکی در تمام ژنوتیپها مشاهده نشد. درصد نهایی جوانهزنی با اِعمال خشکی معنی داری کاهش یافت و در ایس شرایط در ژنوتیپهای MLC503 و MLC183 و MLC183 حدود دو برابسر کاهشدرصد جوانهزنی مشاهده شد. در ایس رابطه -beling (2001) میشاهده شد. در ایس رابطه ایدر، تأثیر قابل ملاحظهای بر نمو گیاهچه و تغییرات فیزیکوشیمیای بذر دارد. لذا می توان درصد پایین جوانهزنی در ژنوتیپ MLC501 نسبت به سایر ژنوتیپها را احتمالاً به اندازهٔ بزرگتر دانه و کمبودن نسبت سطح جذب کنندهٔ رطوبت به حجم دانه در ایس 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

معنی داری از نظر سرعت جوانه زنی با هم نداشتند. تنش خشکی سرعت جوانه زنی را در تمام ژنوتیپها به طور معنی داری MLC501 و MLC501 و MLC501 بیشترین سرعت جوانه زنی (۱۲۲ درصد در روز) را در بین ژنوتیپهای مورد بررسی داشتند. سرعت جوانه زنی یکی در بین ژنوتیپهای مورد بررسی داشتند. سرعت جوانه زنی یکی از شاخصهای ارزیابی تحمل به خشکی است، به طوری که ارقام دارای سرعت جوانه زنی بیشتری برای سبزشدن برخوردارند (Ashraf et al., 1978). در شرایط تنش خشکی، کاهش درصد جوانه زنی و تأخیر در زمان جوانه زنی، بیانگر تأثیر منفی محدودیت جذب آب توسط زمان جوانه زنی، بیانگر تأثیر منفی محدودیت جذب آب توسط بذر برای آغاز فرایندهای متابولیکی جوانه زنی، احتمالاً به ویژگی های بذر شامل اندازه بذر، نفوذپذیری بذر و معالیتهای متابولیکی بذر مربوط می شود (Blak, 1994; Maiti & Wesche- Ebeling, 2001

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) ⁻¹		درصد نهایی جوانهزنی Percentage of germination		ژنوتیپ
بدون تنش	تنش خشكى	بدون تنش	تنش خشکی	Genotype
(صفر بار) No stress	۴) – بار) Drought stress	(صفر بار) No stress	۴) – بار) Drought stress	
0.1766a	0.1123b	51.67bcd	30.00d	MLC501
0.1835a	0.1038b	A83.06a	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

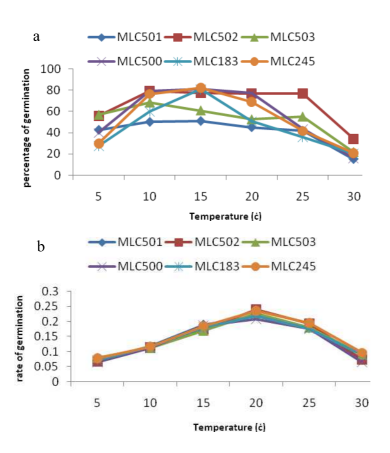
در هر ستون، میانگینهایی که دارای حداقل یک حرف مشترک میباشند، مطابق آزمون چنددامنهای دانکن، تفاوت معنیداری ندارند (p≤0.05). Means in each column followed by at least one letter in common are not significantly different statistically, using Duncan's Multiple Range Test (p≤0.05).

نتایج مقایسه میانگین اثر متقابل دما و ژنوتیپ بـر درصـد جوانهزنی نهایی عدس، معنیدار بود (جدول ۱). شکل ۲۵ نشان میدهد که در دمای ۵درجهٔ سانتی گـراد، ژنوتیپ MLC503 و ژنوتیپ MLC183 به ترتیب بیشترین (۵۶/۷درصد) و کمتـرین میرک(۵/۷درصد) جوانهزنی را داشتند. کمترین درصد جوانهزنی در سایر دماها مربوط به ژنوتیپ MLC501 بود. بیشـترین درصد جوانهزنی نهـایی در دمـای ۱۰درجـهٔ سـانتی گـراد مربـوط بـه ژنوتیپهای MLC502 و MLC500 بود کـه تنهـا نسـبت بـه ژنوتیپهای MLC502 افـزایش معنـیداری داشـت. در دمـای ژنوتیپهای در دمـای

۱۵درجـهٔسانتیگـراد، ژنوتیـپ MLC245 بیشـترین درصـد جوانهزنی نهایی را داشت و تنها نسبت بـه ژنوتیـپ MLC501 افزایش معنیداری نشان داد. بیشترین درصد جوانهزنی نهایی در دمای ۲۰درجهٔسانتیگراد مربوط به ژنوتیپ MLC500 بود کـه بـا ژنوتیـپهـای MLC502 و MLC505 تفـاوت معنـیداری نداشـت. در دمـای ۲۵درجـهٔسانتیگـراد، ژنوتیـپ شلـC502 بهطور معنیداری نسبت به سایر ژنوتیپها (بـهجُـز ژنوتیپ شلـC503)درصد نهـایی جوانـهزنـی بیشـتری داشـت. ژنوتیپها تفاوت معنیداری در دمای ۳۰درجهٔسانتیگراد نشـان ژنوتیپها تفاوت معنیداری در دمای ۳۰درجهٔسانتیگراد نشـان

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

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



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

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

درصد نهایی جوانهزنی مشاهده نشد. با افزایش دما به بیشتر از ۲۵درجهٔسانتی گراد، درصد نهایی جوانهزنی در همهٔ ژنوتیپها، در هر دو شرایط تنش و بدون تنش، با شیب نسبتاً تندی کاهش یافت که احتمالاً نشان دهندهٔ 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 (شکل۴) نشان داد که در شرایط تنش خشکی و در کمترین دمای مورد بررسی، سرعت جوانهزنی در تمام ژنوتیپها بسیار کم بود.

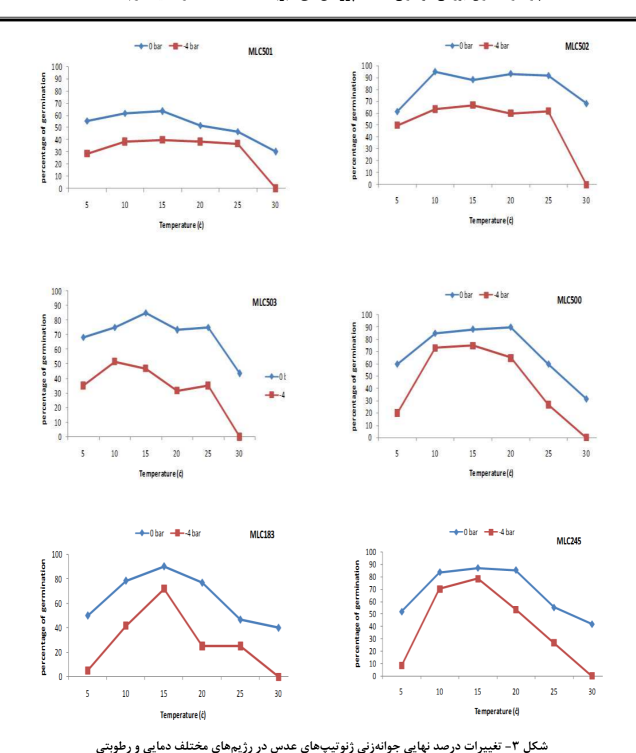


Fig. 3. Changes in the final percentage germination of lentil genotypes in different temperature and moisture regimes

یافت. سرعت جوانهزنی در دماهای بالا و در شرایط بدون تنش خشکی، در ژنوتیپهای MLC183 ،MLC503 و MLC503 با شیب کمتری نسبت به ژنوتیپهای MLC501، MLC500 و MLC500 کاهش یافت. سرعت جوانهزنی در شرایط تنش خشکی نسبت به محیط بدون تنش در ژنوتیپهای در همهٔ ژنوتیپها در هر دو شرایط تنش و بدون تنش، با افزایش دما تا ۲۰درجهٔسانتی گراد، 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 به طور چشمگیری کاهش

MLC501 و ۲۵درجهٔ سانتی گراد، کاهش اندکی را نشان داد. این ۱۵،۲۰ و ۲۵درجهٔ سانتی گراد، کاهش اندکی را نشان داد. این موضوع در ژنوتیپهای MLC503 و MLC183 در دماهای ۱۵ و ۲۵درجهٔ سانتی گراد صادق بود. کاهش ورود آب به بذر در اشر افنزایش تنش خشکی موجب می شود تا فرایندهای

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

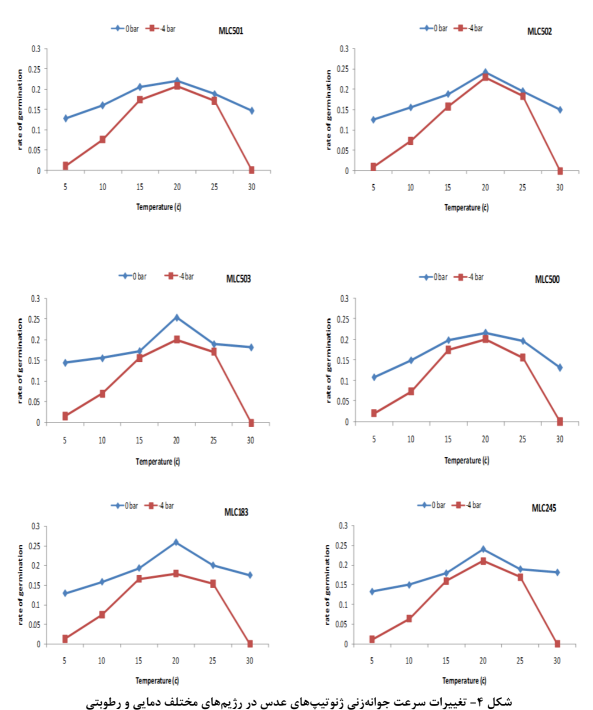


Fig. 4. Changes in the germination rate of lentil genotypes in different temperature and moisture regimes

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

جوانهزنی ژنوتیپهای نخود، تنوع ژنتیکی قابلملاحظهای را در جوانهزنی ژنوتیپهای نخود، تنوع ژنتیکی قابلملاحظهای را در پاسخ به دما گزارش کردند. از بین ژنوتیپهای مورد بررسی در این آزمایش، ژنوتیپها MLC501 نسبتاً مقاوم و ژنوتیپهای بودند. MLC503 و MLC503 نسبتاً حساس به تنش خشکی بودند. احتمالاً قابلیت متفاوت ژنوتیپها برای جذب آب و همچنین انجام سایر فرایندهای متابولیکی جوانهزنی است. بنابراین ژنوتیپ اصلی واکنش متفاوت آنها برای جوانهزنی است. بنابراین ژنوتیپ مراحل رشد و تولید، می تواند برای مناطق دارای بارندگی کمتر با دامنه حرارتی بین ۵ تا ۲۵درجهٔسانتی گراد 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 این گونه نباشند. مشابه این نتیجه توسط سایر پژوهشگران شده این کاهشران (Ashraf et al., 1978; Masumi et al., 2008) گزارش شده است.

نتيجهگيري

جوانه زنی یکی از مراحل بحرانی رشد در گیاهان بوده و نتیجهٔ نهایی مجموعهای از واکنشهای بیوشیمیایی است که با واسطهٔ آنزیمهای متعددی انجام میشود. این مرحله، تحت تأثیر عواملی مانند دما و رطوبت میباشد و این عوامل برای شروع جوانه زنی در گونههای مختلف گیاهی و حتی ژنوتیپهای یک گونه، متفاوت اند. به طور کلی، بذوری که در شرایط تنش، جوانه زنی مناسبتری د اشته باشند، در مراحل بعدی رشد، گیاهچه هایی با بنیهٔ بهتر و سیستم ریشهای قوی تری تولید میکنند. نتایج این آزمایش نشان داد که درصد و سرعت جوانه زنی ژنوتیپهای عدس مورد بررسی، در هر دو تیمارهای دمایی یایین و بالا، کاهش یافت. همچنین، درصد و سرعت دمایی یایین 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 C₃ 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 seeding 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. Bhatty, 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. Seefeldet, 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.

Iranian Journal of Pulses Research Vol. 4, No. 2, 2013, p. 65-76

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

Parsa^{1*}, M., Ganjeali², A. & Beyk Khurmizi³, 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