



مقاله پژوهشی

تأثیر پوترسین و میکوریز بر رشد، فتوسنتز و عمر گلجای ژبررا (*Gerbera jamesonii*) رقم

'Dune' در شرایط هیدروپونیک

سهیلا ركبارة^۱ - زهره جبارزاده^{۲*} - محسن برین^۳

تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۰۶/۰۵

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۹/۱۰/۰۶

چکیده

به منظور بررسی تاثیر محلول پاشی برگی پوترسین به همراه قارچ میکوریز بر برخی شاخص‌های رشدی و عمر پس از برداشت ژبررا رقم 'Dune' آزمایشی به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار که هر تکرار شامل سه گلدان و هر گلدان حاوی یک گیاه بود، در گلخانه پژوهشی دانشکده کشاورزی دانشگاه ارومیه انجام شد. فاکتورهای مورد پژوهش، چهار غلظت پوترسین (صفر، ۱، ۲ و ۴ میلی‌مولار) به صورت محلول پاشی برگی و قارچ میکوریز در دو سطح (بدون تلقیح و با تلقیح) بودند. تلقیح قارچ میکوریز در زمان انتقال نشاء به گلدان‌ها صورت گرفت و دو هفته پس از استقرار نشاء، محلول پاشی برگی پوترسین هر ۱۵ روز یکبار به مدت ۳ ماه انجام شد. صفات مربوط به کیفیت رویشی شامل تعداد برگ، طول برگ، سطح برگ، وزن تر و خشک برگ، شاخص کلروفیل، محتوای کلروفیل برگ (a، b و کل)، کاروتنوئید و قند محلول بودند. نتایج نشان دادند که پوترسین به همراه قارچ میکوریز منجر به افزایش بسیاری از ویژگی‌ها مانند تعداد برگ، طول برگ، سطح برگ، وزن تر و خشک برگ، شاخص کلروفیل، محتوای کلروفیل برگ (a، b و کل)، کاروتنوئید و قند محلول نسبت به تیمار شاهد شد. همچنین در بین غلظت‌های پوترسین، غلظت ۲ میلی‌مولار بیشترین تاثیر را بر عامل‌های اندازه‌گیری شده داشت. به منظور بررسی تأثیر تیمارهای پیش از برداشت پوترسین و قارچ میکوریز بر عمر گلجای گل شاخه‌بریده ژبررا، گل‌ها زمانی که به طور کامل باز شدند از بوته جدا شدند. نتایج نشان دادند که تیمارهای پیش از برداشت منجر به افزایش عمر گلجای و همچنین تاثیر مثبت بر میزان آنتوسیانین گلبرگ در زمان نگهداری گل در محیط گلجای شدند.

واژه‌های کلیدی: آنتوسیانین، ژبررا، عمر گلجای، کلروفیل، وزن تر و خشک برگ

مقدمه

ژبررا^۴ جزء بزرگترین خانواده گیاهان گل‌دار، خانواده کاسنی^۵ می‌باشد و شامل ۳۰ گونه است که از مناطق آسیایی و افریقای جنوبی منشأ می‌گیرند (۳۵). ژبررا یکی از مهم‌ترین گل‌های شاخه بریده و گلدانی در سراسر جهان با تجارت بین‌المللی گل پس از گل رز^۶، میخک^۷، داودی^۸ و گل لاله^۹ است که بدلیل طیف گسترده‌ای از رنگ‌ها، فرم‌ها و شکل هندسی جذاب رتبه پنجم را به خود اختصاص داده است. بدلیل در دسترس بودن طیف وسیعی از گونه‌های متنوع و سازگاری آن‌ها برای رشد در طیف وسیعی از شرایط آب و هوایی، این گل به یک محصول شاخه‌بریده سودآور برای تولیدکنندگان گل تبدیل

گلکاری بخشی از باغبانی در فعالیتهای کشاورزی است که در طول دهه‌های گذشته توسعه یافته است که نه تنها باعث افزایش درآمد و ایجاد اشتغال شده بلکه گل‌ها به دلیل زیبایی و طراوتشان و نیز تاثیرشان بر روح و روان افراد، نقش مهمی در زندگی افراد دارند. هدف اصلی گلکاری، افزایش درآمد و کاهش فقر در کشورهای در حال توسعه می‌باشد که تولید گل‌های شاخه بریده منبع اصلی آن می‌باشد (۴۳). ایران، کشور وسیع با آب و هوای متنوع است و مناسب برای رشد گیاهان مختلف از جمله گیاهان زینتی می‌باشد (۴۵).

4- *Gerbera jamesonii*

5- Asteraceae or Compositae

6- *Rosa*

7- *Dianthus caryophyllus*

8- *Dendranthema grandiflorum*

9- *Tulipa gesneriana*

۱ و ۲- به ترتیب دانش آموخته کارشناسی ارشد و استادیار گروه علوم باغبانی،

دانشکده کشاورزی، دانشگاه ارومیه

(*) نویسنده مسئول: (Email: z.jabbarzadeh@urmia.ac.ir)

۳- استادیار گروه علوم خاک، دانشکده کشاورزی، دانشگاه ارومیه

DOI: 10.22067/jhs.2021.61915.0

در پژوهشی که روی تاثیر محلول پاشی اسید هیومیک در غلظت های ۲۰۰ و ۴۰۰ میلی گرم در لیتر و پوترسین در غلظت های ۲ و ۴ میلی مولار بر ویژگی های رویشی و عمر گلجای گل رز انجام شد، گزارش شده است که اسید هیومیک در غلظت ۴۰۰ میلی گرم در لیتر به همراه پوترسین در غلظت ۲ میلی مولار موجب افزایش سطح برگ، کلروفیل برگ و عمر گلجای رز شدند (۱۱). همچنین در محلول پاشی برگی با پوترسین و تیمار، به طور برجسته ای پوترسین موجب افزایش تعداد برگ، وزن تر و خشک برگ، میزان کلروفیل و کاروتنوئید و در نهایت فتوسنتز گیاه شد که بیشترین تاثیر را غلظت ۱۵۰ میلی گرم در لیتر داشت (۲۸). در پژوهشی دیگر اثر محلول پاشی برگی پوترسین روی آفتابگردان زینتی تحت تنش خشکی بررسی شد. نتایج بدست آمده نشان داد که تاثیر پوترسین در مقایسه با شاهد دارای تفاوت معنی دار بوده و باعث افزایش تعداد برگ در بوته، وزن تر و خشک برگ و سطح برگ شد که بیشترین تاثیر در غلظت ۷۵ میلی گرم در لیتر بود (۱۹).

در مطالعه ای، قارچ آربوسکولار تاثیرات مثبتی بر پارامترهای مورفولوژیکی و فیزیولوژیکی ژربرا شامل تعداد برگ، وزن خشک گیاه، رنگدانه های فتوسنتزی و قند محلول ژربرا در سیستم بدون خاک داشت (۱۳). در بررسی دیگر استفاده از قارچ میکوریز روی لیزیانوس، موجب افزایش رشد رویشی و قدرت آن شد، به ویژه در مرحله گلدهی بیشترین تاثیر را روی لیزیانوس داشت (۳۰). در پژوهشی دیگر، تاثیر قارچ آربوسکولار میکوریز روی گل سرخ تحت تنش شوری بررسی شد، مشاهده شد که قارچ آربوسکولار میکوریز باعث جذب آب بیشتر در گیاهان تلقیح شده و افزایش کارایی فتوسنتز آن ها شد و کیفیت گلدهی گیاهان را افزایش داد (۲). در بررسی دیگر در مورد تاثیر قارچ میکوریز به همراه مواد مغذی روی رشد گیاه نی، نتایج نشان داد که گیاهان تلقیح شده با میکوریز دارای برگ های با وزن زیاد بودند، تعداد شاخه و برگ و سطح برگ در این گیاهان زیاد بود، همچنین باعث افزایش زیست توده قسمت های هوایی نسبت به زیست توده زیر زمین شد (۲۶).

با توجه به اهمیت گل ها و گیاهان زینتی، ارائه راهکارهایی جهت بهبود کمیت و کیفیت این گیاهان ضروری به نظر می رسد. بنابراین با استفاده از مواد ارگانیک طبیعی به جای کودهای شیمیایی، می توان کیفیت و شاخص های رشدی در گیاهان زینتی را افزایش داد و با این کار موجب کاهش خسارت های جبران ناپذیر زیست محیطی حاصل از مصرف کودهای شیمیایی شد. با توجه به اهمیت اقتصادی گل های شاخه بریده ژربرا، ارائه راهکارهایی (نظیر کاربرد پوترسین و میکوریز) برای افزایش ماندگاری این محصول ضروری به نظر می رسد.

شده است (۲۲). ژربرا به علت زیبایی خاصی که دارد، امروزه در بیشتر نقاط دنیا به عنوان گیاه زینتی پرورش داده می شود. البته در مناطق سردسیر این گیاه در گلخانه نگهداری می شود (۳۳).

پلی آمین ها، هیدروکربن هایی آلیفاتیک با وزن مولکولی کم و دارای زنجیره راست ۱۵-۳ کربنه و دو گروه آمینی انتهایی هستند که در بسیاری از موارد دارای یک یا چند گروه آمینی هستند (۴). این چندکاره های آلیفاتیک در تمامی سلول های موجودات زنده یافت می شوند. پلی آمین ها به دلیل بار مثبتی که دارند به ماکرومولکول هایی نظیر DNA، RNA و پروتئین ها متصل می شوند. آن ها در فرآیندهای مختلفی نظیر تنظیم بیان ژن، ترجمه، تقسیم سلولی، تعدیل سیگنال دهی سلولی و ثبات غشاء سلولی نقش دارند. همچنین فعالیت مجموعه های مشخصی از کانال های یونی را تعدیل می کنند (۷). بالا بودن سطوح پلی آمین ها در بافت های گیاهی به عنوان یک عامل قوی در جلوگیری از تولید اتیلن عمل می کند. پلی آمین و اتیلن دارای اثرات کاملاً متضاد بر رسیدن و پیری هستند و از این رو تعادل این دو گروه هورمونی در گیاهان برای بافت های گیاهی از اهمیت فوق العاده زیادی برخوردار است. زیرا تعادل بین دو تنظیم کننده مخالف، منجر به تاخیر یا تسریع در فرآیند پیری می شود (۳).

قارچ میکوریز یکی از بهترین گروه همزیست قارچی با گیاهان است. اصطلاح میکوریز از زبان یونانی گرفته شده است به این صورت که Myco به معنی قارچ و rizha به معنی ریشه است. در طبیعت، بیش از هشتاد درصد آنژیوسپرم ها^۱ و تقریباً در تمام ژیمنوسپرم های^۲ شناخته شده ارتباط میکوریزی وجود دارد. گروه های میکوریزی با افزایش سطح ریشه و میزان جذب مواد معدنی به گیاهان میزبان کمک می کنند تا در شرایط نامساعد خاک و شرایط خشک سالی رشد کنند. تهدیدهای زیست محیطی مانند افزایش دما، تغییر آب و هوا، خشکی و ناباروری خاک، برخی از چالش های مهم هستند که در باغبانی و ایجاد تضمین برای امنیت جهانی تغذیه باید کاهش پیدا کنند. در این زمینه، تولید محصول مبتنی بر میکوریز یک راه حل برای ایجاد یک کشاورزی پایدار است (۶). قارچ های میکوریز عمدتاً در محصولات مزرعه ای و یا در گلخانه هایی که کشت آن ها بر پایه استفاده از خاک ارگانیک است بیشتر استفاده شده اند. البته قارچ های میکوریز می توانند در سیستم های هیدروپونیک گلخانه ای مفید باشند که با تولید انبوه میزان دی اکسید کربن در گلخانه ها باعث افزایش فتوسنتز در گیاهان می شوند و همچنین انتشار دی اکسید کربن را در محیط کنترل می کنند که هم باعث مدیریت بهینه محیط زیست می شوند و هم اینکه باعث افزایش عملکرد و کیفیت محصولات گیاهی می شوند (۳۱).

مواد و روش ها

- 1- angiospers
- 2- gymnosperms

برای مقایسه سطح برگ گیاه شاهد با گیاهان تحت تیمار، در پایان دوره رشد از هر گلدان به طور تصادفی ۳ برگ بالغ از قسمت‌های میانی انتخاب و پس از اندازه‌گیری سطح آنها توسط دستگاه سطح‌سنج (Leaf Area Meter, AM, 200)، مقدار آن به دست آمد.

اندازه‌گیری عمر گلجای

به منظور تعیین عمر گلجای ژربرا، گل‌ها بعد از باز شدن کامل و قبل از به‌گرده‌نشستن، چیده شدند. سپس در ۵۰۰ میلی‌لیتر آب مقطر و شرایط محیطی دمای 20 ± 3 درجه سانتی‌گراد، رطوبت نسبی ۷۰ درصد، دوره نوری ۱۴/۱۰ ساعت و شدت نور ۱۵ میکرومول بر مترمربع در ثانیه، قرار داده شدند. زمان پایان عمر گل، وقتی که ۳۰ درصد گل‌های زبانه‌ای پژمرده شدند تعیین شد (۱۵).

میزان قندهای محلول کل

برای اندازه‌گیری قندهای محلول، ابتدا عصاره الکلی تهیه شد. جهت تهیه عصاره، ۰/۵ گرم از بافت برگ با ۵ میلی‌لیتر اتانول ۹۵ درصد در هاون له گردید، سپس مایع رویی جدا و به لوله آزمایش به حجم ۲۵ میلی‌لیتر منتقل شد. سپس ۵ میلی‌لیتر اتانول ۷۰ درصد به بخش جامد باقی‌مانده اضافه و کاملاً شستشو گردید. این بخش از مایع رویی جدا و به لوله آزمایش به حجم ۲۵ میلی‌لیتر منتقل شد. در نهایت ۱۰ میلی‌لیتر عصاره به‌دست آمده به مدت ۱۵ دقیقه در ۳۵۰۰ دور سانتریفیوژ شد. ۰/۱ میلی‌لیتر از عصاره الکلی به کمک میکروپیپت به داخل لوله آزمایش ریخته شد و ۳ میلی‌لیتر آنترون تازه تهیه شده (۱۵۰ میلی‌گرم آنترون + ۱۰۰ میلی‌لیتر اسید سولفوریک ۷۲ درصد) به آن اضافه شد. لوله‌های آزمایش به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب جوش قرار داده شدند تا ماده رنگی تشکیل شود. پس از خنک شدن نمونه‌ها، میزان جذب آن‌ها در طول موج ۶۲۵ نانومتر با دستگاه اسپکتروفوتومتر (Dynamica (HALODB-20) خوانده شد. برای تهیه استاندارد قند، از گلوکز محلول‌هایی با غلظت صفر تا ۱۲۰ میلی‌گرم در لیتر تهیه و کلیه مراحل آزمایش روی آن‌ها انجام گردید و در نهایت میزان جذب در طول موج ۶۲۵ نانومتر خوانده شد (۱۷).

استخراج و سنجش رنگیزه‌ها

شاخص کلروفیل

در کلیه تیمارها و در هر گلدان میزان کلروفیل سه برگ (از پهنک برگ‌های توسعه یافته قسمت‌های بالا، وسط و پایین گیاه) با دستگاه سنجش شاخص کلروفیل (SPAD) (MINOLTA 502, Osaka (Japan) اندازه‌گیری گردید و سپس از آن‌ها میانگین گرفته شد.

این پژوهش در گلخانه‌های پژوهشی و تولیدی دانشگاه ارومیه و آزمایشگاه تحقیقاتی گروه علوم باغبانی دانشکده کشاورزی در سال ۱۳۹۸ انجام شد. نشاء ژربرا در تیرماه تهیه و در گلدان‌های سایز ۲۰ (حجم ۷ لیتر، ارتفاع و قطر گلدان به ترتیب ۱۹ و ۲۴ سانتی‌متر) در شرایط هیدروپونیک کشت شدند. دمای روزانه گلخانه ۲۵-۲۰ و دمای شب ۱۶-۱۳ درجه سانتی‌گراد، شدت نور ۵۰۰-۴۰۰ میکرومول بر مترمربع در ثانیه بود. تغذیه نیز سه بار در هفته انجام شد. به منظور کشت گیاه، بستری که مخلوطی از پیت ماس (۶۵ درصد)، پرلیت (۳۰ درصد) و کوکوپیت (۵ درصد) بود مورد استفاده قرار گرفت. این پژوهش به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار بود که هر تکرار شامل سه گلدان و هر گلدان حاوی یک گیاه به صورت گلدانی و در گلخانه اجرا شد. قارچ میکوریز در دو سطح (بدون تلقیح و با تلقیح) در مرحله انتقال نشاء‌ها به محیط کشت در نزدیکی ریشه اضافه شد و پوترسین در چهار غلظت صفر (شاهد)، ۱، ۲ و ۴ میلی‌مولار، دو هفته بعد از استقرار نشاء‌ها، هر ۱۵ روز یکبار و به مدت ۳ ماه محلول‌پاشی شد.

به منظور بررسی اثر پوترسین و قارچ میکوریز بر برخی ویژگی‌های مورفولوژیکی و فیزیولوژیکی گیاهان، دو هفته پس از اتمام تیمارها، نمونه‌برداری از برگ‌ها به منظور اندازه‌گیری ویژگی‌های فیزیولوژیکی انجام گرفت. از هر تکرار میانگین سه برگ کامل و بالغ به صورت تصادفی انتخاب شد. برگ‌ها بلافاصله در فویل آلومینیومی قرار گرفته و در داخل ازت مایع منجمد شده و پس از انتقال به آزمایشگاه در فریزر ۸۰- درجه سانتی‌گراد قرار گرفتند. برخی صفات مورفولوژیکی در گلخانه و برخی پس از نمونه‌گیری تصادفی از گیاهان در آزمایشگاه اندازه‌گیری شدند.

طول برگ و تعداد برگ در کل گیاه

پس از انتخاب ۳ گلدان به طور تصادفی، طول برگ به وسیله خط‌کش اندازه‌گیری شد. تعداد برگ در کل گیاه نیز با شمارش تعیین شد.

اندازه‌گیری وزن تر و خشک برگ

برای مقایسه وزن تر گیاهان تیمار شده با گیاهان شاهد، پس از برداشت تصادفی برگ، بلافاصله توسط ترازوی دیجیتالی (METTLER, PJ300) و با دقت ۰/۰۰۰۱ گرم وزن شد. برای تعیین وزن خشک برگ، ابتدا نمونه‌ها پس از قرارگیری در پاکت کاغذی، در آون با دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۴ ساعت قرار گرفتند و پس از خارج نمودن نمونه‌ها از آون، مجدداً به کمک ترازوی دیجیتالی اندازه‌گیری شدند.

تعیین سطح برگ گیاه

کلروفیل و کاروتنوئید

برای اندازه‌گیری کلروفیل و کاروتنوئید از روش لیچنتالر^۱ (۲۷) استفاده شد. ۰/۱ گرم از بافت برگ (برگ‌های کاملاً توسعه یافته) با قیچی خرد شده و در یک هاون چینی با ۵ میلی‌لیتر استون ۱۰۰ درصد سائیده شده تا به صورت توده یکنواختی درآید (عمل سائیدن و له کردن بافت برگ در محیط خنک و در نور کم انجام گرفت). ۰/۵ میلی‌لیتر از مخلوط به دست آمده برداشته شده و با ۲/۵ میلی‌لیتر آب مخلوط شده و در دستگاه سانتیفریوژ با سرعت ۲۵۰۰ دور به مدت ۱۰ دقیقه قرار داده شد. پس از سانتیفریوژ کردن، میزان جذب آن در طول موج های ۶۶۳ نانومتر برای کلروفیل a؛ ۶۴۵ نانومتر برای کلروفیل b؛ و ۴۷۰ نانومتر برای کاروتنوئید توسط اسپکتروفتومتر Dynamica (HALODB-20) خوانده شد. در نهایت با استفاده از فرمول‌های زیر، میزان کلروفیل a، b، کل و کاروتنوئید بر حسب میلی‌گرم بر گرم وزن تر نمونه بدست آمد.

$$\text{Chl a} = (11.75 \times A_{663} - 2.350 \times A_{645}) \quad (۱)$$

$$\text{Chl b} = (18.61 \times A_{645} - 3.960 \times A_{663}) \quad (۲)$$

$$\text{Chl total} = \text{Chla} + \text{Chb} \quad (۳)$$

$$\text{Car} = \frac{1000 \times A_{470} - 2.27 \times \text{Chla} - 81.4 \times \text{Chl}}{227} \quad (۴)$$

آنتوسیانین گلبرگ

جهت اندازه‌گیری آنتوسیانین گلبرگ، نمونه‌برداری از گلبرگ در زمان برداشت، ۶ و ۱۲ روز بعد از برداشت گل‌بردنی انجام شد. ۰/۲ گرم بافت گلبرگ در ۳ میلی‌لیتر متانول اسیدی (متانول و کلریدریک اسید به نسبت ۹۹ به ۱) به صورت کاملاً نرم سائیده شد و سپس عصاره حاصل، در سانتیفریوژ (۱۲۰۰۰ دور در دقیقه، به مدت ۲۰ دقیقه و دمای ۴ درجه سانتی‌گراد) سانتیفریوژ شد. محلول رویی به مدت ۱ شب در تاریکی و در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد قرار داده شد. میزان جذب این ماده توسط اسپکتروفتومتر در طول موج ۵۵۰ نانومتر و با استفاده از ضریب خاموشی (ε) = 33000 سانتی‌متر بر مول) محاسبه گردید و در نهایت غلظت آنتوسیانین طبق رابطه (A = εbc) بر حسب میکرومول بر گرم وزن تازه حساب گردید (۲۴).

تجزیه و تحلیل داده‌ها

برای انجام تجزیه واریانس و مقایسه میانگین صفات مورد بررسی، از نرم‌افزار SAS نسخه ۹/۱ استفاده شد. مقایسه میانگین‌ها با استفاده از روش چند دامنه‌ای توکی در سطح احتمال ۱ و ۵ درصد انجام گرفت. همچنین، برای رسم نمودار از نرم‌افزار Excel استفاده گردید.

نتایج**تعداد برگ**

با توجه به جدول تجزیه واریانس داده‌ها مشاهده می‌شود که اثرات اصلی پوترسین و قارچ میکوریز بر تعداد برگ در سطح احتمال ۱ درصد معنی‌دار بوده و همچنین اثر متقابل آن‌ها در سطح احتمال ۵ درصد معنی‌دار گردیده است (جدول ۱).

نمودار مقایسه میانگین داده‌ها نشان می‌دهد که اثر متقابل پوترسین به همراه قارچ میکوریز تاثیر مثبت بر تعداد برگ داشته و بیشترین تعداد برگ تولید شده بعد از تیمار (۳۵ برگ) مربوط به پوترسین ۲ میلی‌مولار به همراه قارچ میکوریز بوده است و با سایر تیمارهای پوترسین به همراه میکوریز تفاوت معنی‌دار نشان داده است. همچنین کمترین تعداد برگ (۸/۳۳ برگ) مربوط به گیاه شاهد بدون تلقیح قارچ میکوریز می‌باشد که سایر تیمارها نسبت به آن تفاوت معنی‌دار نشان داده‌اند (شکل ۱).

طول برگ

جدول تجزیه واریانس داده‌ها حاکی از آن است که اثرات اصلی پوترسین و میکوریز هرکدام در سطح احتمال ۱ درصد تاثیر معنی‌داری روی طول برگ داشته‌اند، ولی اثر متقابل آن‌ها معنی‌دار نگردیده است (جدول ۱).

با توجه به نمودار مقایسه میانگین مشاهده می‌شود که پوترسین بر اختلاف طول برگ تاثیر مثبت نشان داده است ولی تنها پوترسین با غلظت ۴ میلی‌مولار نسبت به شاهد تفاوت معنی‌دار داشته و بیشترین مقدار طول برگ (۲۴/۶۷ سانتی‌متر) مربوط به گیاهان تیمار شده با غلظت ۴ میلی‌مولار بدون تلقیح قارچ میکوریز و کمترین مقدار طول برگ (۱۷/۶۶ سانتی‌متر) نیز مربوط به شاهد با تلقیح قارچ میکوریز می‌باشد (شکل ۲ الف). نمودار مقایسه میانگین نشان می‌دهد که تلقیح با قارچ میکوریز، باعث کاهش طول برگ گیاه شده است طوری که با شاهد دارای تفاوت معنی‌دار می‌باشد (شکل ۲ ب).

سطح برگ

جدول تجزیه واریانس داده‌ها نشان می‌دهد که اثرات اصلی پوترسین و قارچ میکوریز در سطح احتمال ۱ درصد و اثر متقابل آن‌ها در سطح احتمال ۵ درصد بر سطح برگ معنی‌دار گردیده است (جدول ۱).

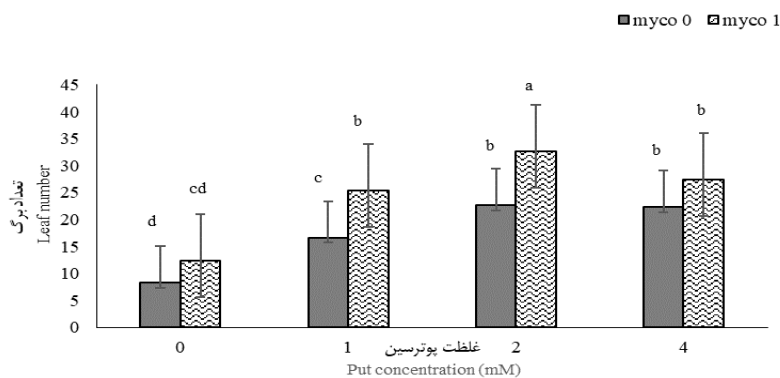
نمودار مقایسه میانگین داده‌ها نشان می‌دهد که پوترسین به همراه قارچ میکوریز تاثیر مثبت بر سطح برگ داشته و بیشترین سطح برگ (۱۶۷۷۲/۶۷ میلی‌متر مربع) مربوط به پوترسین با غلظت ۲ میلی‌مولار به همراه قارچ میکوریز بوده که با بقیه تیمارها به غیر از تیمار ۴ میلی‌مولار پوترسین به همراه میکوریز تفاوت معنی‌دار داشته است. کمترین سطح برگ (۱۱۶۳۱ میلی‌متر مربع) نیز مربوط به تیمار شاهد بدون تلقیح قارچ میکوریز می‌باشد (شکل ۳).

جدول ۱- نتایج تجزیه واریانس مربوط به تاثیر غلظت‌های مختلف پوترسین و تلقیح قارچ میکوریز بر برخی صفات مورفولوژیکی و عمر گلجای ژربرا رقم 'Dune'

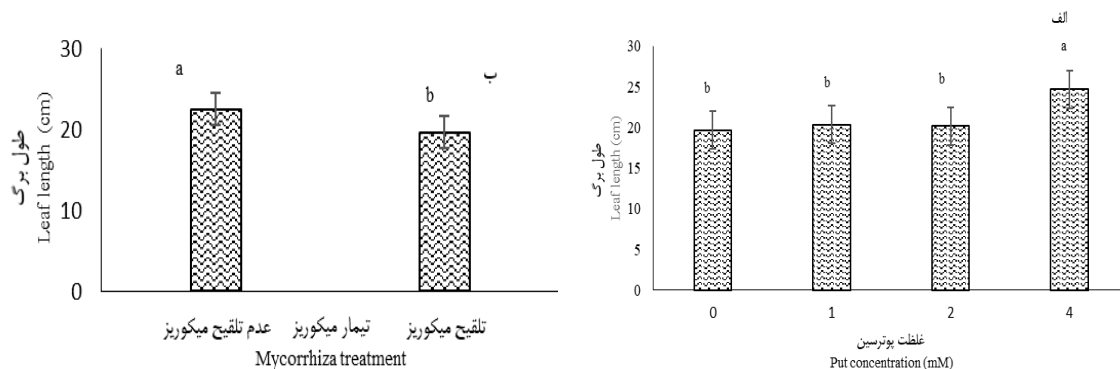
Table 1- Results of variance analysis related to the effect of different concentrations of putrescine and inoculation of mycorrhizal fungi on some morphological traits and vase life of gerbera 'Dune'

منابع تغییرات S.O.V.	درجه آزادی df	میانگین مربعات Mean Squares					
		تعداد برگ Leaf number	طول برگ Leaf length	سطح برگ Leaf area	وزن تر برگ Leaf fresh weight	وزن خشک برگ Leaf dry weight	عمر گلجای Vase life
پوترسین Putrescine (P)	3	345.82**	25.83**	12144088.93**	31.74**	0.45**	154.49**
میکوریز Mycorrhiza (M)	1	287.042**	48.167**	28277275.04**	146.62**	1.64**	51.04**
پوترسین × میکوریز P×M	3	12.375*	2.5 ^{ns}	595008.6*	10.225**	0.161**	2.47 ^{ns}
خطای آزمایشی Error	16	3.33	1.17	172847	1.46	0.0186	1.92
ضریب تغییرات CV (%)	-	8.71	5.12	2.973	13.39	18.42	7.33

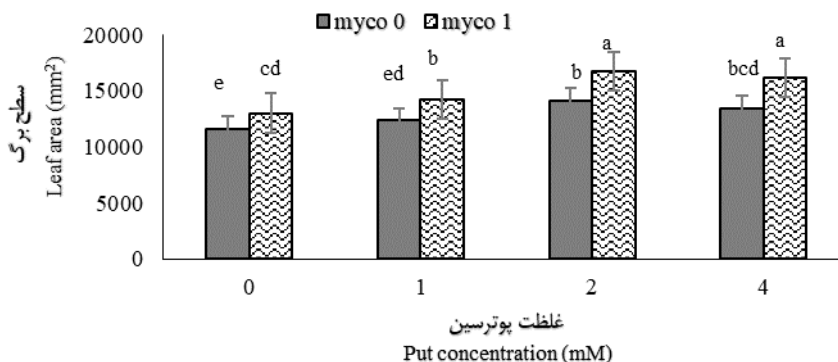
** معنی‌داری در سطح احتمال ۵ درصد، * معنی‌داری در سطح احتمال ۱ درصد و ns: عدم معنی‌داری
*, **: Significant at 5 and 1% of probability levels, respectively.



شکل ۱- اثر متقابل پوترسین × قارچ میکوریز بر تعداد برگ در ژربرا رقم 'Dune'
Figure 1- The interaction effect of putrescine × mycorrhizal fungi on the leaf number of gerbera cv. 'Dune' (Tukey, $p \leq 0.05$)



شکل ۲- تاثیر پوترسین (الف) و قارچ میکوریز (ب) بر مقادیر طول برگ در ژربرا رقم 'Dune'
Figure 2- The effect of putrescine (a) and mycorrhizal fungi (b) on the length values of gerbera leaves cv. 'Dune' (Tukey, $p \leq 0.01$)



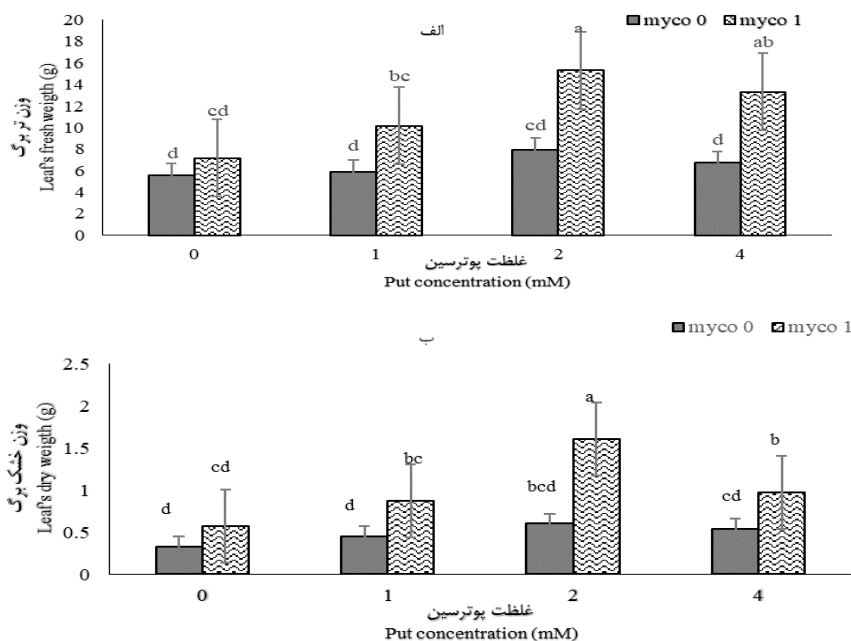
شکل ۳- اثر متقابل پوترسین × قارچ میکوریز بر سطح برگ در ژربرا رقم 'Dune'
 Figure 3- The interaction effect of putrescine × mycorrhizal fungi on the leaf area of gerbera cv. 'Dune'
 (Tukey, $p \leq 0.05$)

داشته و بیشترین وزن تر (۱۵/۳۳ گرم) و وزن خشک برگ (۱/۶ گرم) مربوط به تیمار ۲ میلی مولار پوترسین به همراه قارچ میکوریز بوده و نسبت به تیمار شاهد و سایر تیمارهای پوترسین و میکوریز (به غیر از تیمار ۴ میلی مولار پوترسین به همراه میکوریز بر وزن تر برگ) اثر معنی دار داشته است. کمترین وزن تر (۵/۶ گرم) و وزن خشک برگ (۰/۳۳ گرم) نیز مربوط به تیمار شاهد بدون تلقیح قارچ میکوریز بود (شکل ۴ الف و ب).

وزن تر و خشک برگ

با توجه به جدول تجزیه واریانس داده‌ها مشاهده می‌شود که اثرات اصلی پوترسین و قارچ میکوریز و همچنین اثر متقابل آن‌ها بر وزن تر و خشک برگ در سطح احتمال ۱ درصد معنی دار گردیده است (جدول ۱).

نمودار مقایسه میانگین داده‌ها نشان می‌دهد که اثر متقابل پوترسین به همراه میکوریز تاثیر مثبت روی وزن تر و خشک برگ



شکل ۴- تاثیر پوترسین × قارچ میکوریز بر وزن تر (الف) و وزن خشک برگ (ب) ژربرا رقم 'Dune'
 Figure 4- The interaction effect of putrescine × mycorrhizal fungi on leaf fresh (a) and dry weight (b) of gerbera cv. 'Dune'
 (Tukey, $p \leq 0.01$)

اصلی پوترسین و میکوریز بر عمر گلجای گل شاخه بریده ژربرا در سطح احتمال ۱ درصد معنی دار گردیده است ولی اثر متقابل آن‌ها

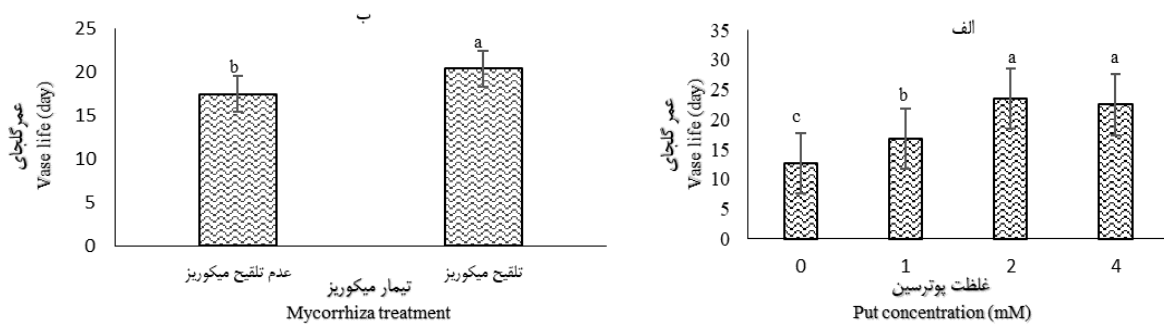
عمر گلجای

همانطور که جدول تجزیه واریانس داده‌ها نشان می‌دهد، اثرات

نسبت به تیمار ۴ میلی مولار پوترسین تفاوت معنی داری نشان نداده است (شکل ۵ الف). با توجه به نمودار مقایسه میانگین مشاهده می شود که میکوریز موجب افزایش عمر گلجای گل بریده ژبررا شده و نسبت به ژبررا نسبت به شاهد شده است (شکل ۵ ب).

تأثیر معنی دار نشان نداده است (جدول ۱).

با توجه به نمودار مقایسه میانگین داده ها مشاهده می شود که پوترسین موجب افزایش عمر گلجای گل بریده ژبررا شده و نسبت به شاهد و غلظت ۱ میلی مولار پوترسین تفاوت معنی دار نشان داده ولی



شکل ۵- تأثیر پوترسین (الف) و قارچ میکوریز (ب) بر عمر گلجای گل در ژبررا رقم 'Dune'
 Figure 5- The effect of putrescine (a) and mycorrhizal fungi (b) on flower vase life of gerbera cv. 'Dune'
 (Tukey, $p \leq 0.05$)

در سطح احتمال ۵ درصد بر شاخص کلروفیل معنی دار گردیده است (جدول ۲).

شاخص کلروفیل

جدول تجزیه واریانس داده ها نشان می دهد که اثرات اصلی پوترسین و قارچ میکوریز در سطح احتمال ۱ درصد و اثر متقابل آن ها

جدول ۲- تجزیه واریانس تأثیر غلظت های مختلف پوترسین و قارچ میکوریز بر برخی صفات بیوشیمیایی ژبررا رقم 'Dune'

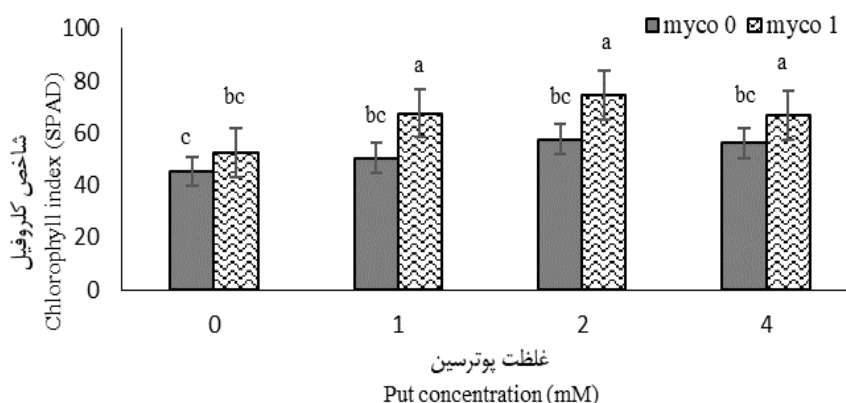
Table 2- ANOVA for the effects of putrescine and mycorrhizal fungi on some biochemical traits of gerbera cv. 'Dune'

منابع تغییرات S.O.V.	درجه آزادی df	میانگین مربعات Mean Squares					
		شاخص کلروفیل Chlorophyll index	کلروفیل a Chlorophyll a	کلروفیل b Chlorophyll b	کلروفیل کل Total chlorophyll	کاروتنوئید Carotenoid	قند محلول Soluble sugar
پوترسین Putrescine (P)	3	319.88**	8.70**	0.62**	13.92**	0.22**	16.81**
میکوریز Mycorrhiza (M)	1	1004.91**	14.80**	1.33**	25.03**	1.47**	35.28**
پوترسین × میکوریز P×M	3	35.58*	1.90**	0.15*	2.93**	0.16*	6.86**
خطای آزمایشی Error	16	8.95	0.2	0.03	0.34	0.033	0.37
ضریب تغییرات CV (%)	-	5.08	16.89	18.92	16	20.71	23.02

*: معنی داری در سطح احتمال ۵ درصد، **: معنی داری در سطح احتمال ۱ درصد و ns: عدم معنی دار بودن
 *, ** and ns: Significant at 5% and 1% of probability levels and Non-significant.

شاهد و همچنین تیمارهای دیگر پوترسین بدون تلقیح قارچ تأثیر معنی دار داشته ولی نسبت به غلظت های مختلف پوترسین با تلقیح میکوریز تفاوت معنی داری نشان نداده است. کمترین میزان شاخص کلروفیل (SPAD ۴۵/۲) نیز مربوط به تیمار شاهد بدون تلقیح قارچ میکوریز بود (شکل ۶).

با توجه به نمودار مقایسه میانگین داده ها مشاهده می شود که پوترسین به همراه قارچ میکوریز تأثیر مثبت روی شاخص کلروفیل گذاشته و باعث افزایش معنی دار نسبت به تیمار شاهد گردیده است. بیشترین میزان شاخص کلروفیل (SPAD ۷۴/۵۸) مربوط به تیمار ۲ میلی مولار پوترسین به همراه قارچ میکوریز بوده که نسبت به تیمار

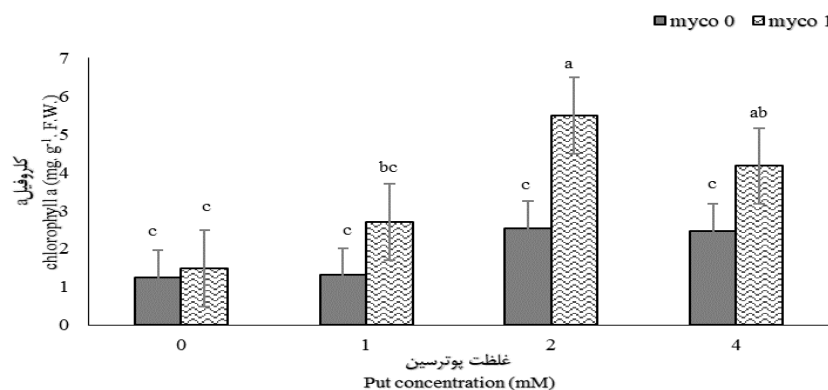


شکل ۶- اثر متقابل پوترسین × قارچ میکوریز بر شاخص کلروفیل در ژبررا رقم 'Dune'
 Figure 6- The interaction effect of putrescine × mycorrhizal fungi on chlorophyll index of gerbera cv. 'Dune'
 (Tukey, $p \leq 0.05$)

قارچ میکوریز بیشترین تاثیر (۵/۴۹ میلی گرم بر گرم وزن تر) را داشته و نسبت به غلظت‌های مختلف پوترسین و شاهد اثر معنی‌دار داشته ولی نسبت به غلظت ۴ میلی مولار پوترسین به همراه قارچ تاثیر معنی‌دار نداشته است. کمترین میزان کلروفیل a (۱/۲۵ میلی گرم بر گرم وزن تر) نیز مربوط به تیمار شاهد بود (شکل ۷).

کلروفیل a

با توجه به جدول تجزیه واریانس داده‌ها مشاهده می‌شود که اثرات اصلی پوترسین و میکوریز و اثر متقابل آن‌ها بر میزان کلروفیل a در سطح احتمال ۱ درصد معنی‌دار گردیده است (جدول ۲). با توجه به نمودار مقایسه میانگین مشاهده می‌شود که اثر متقابل پوترسین و میکوریز تاثیر معنی‌دار بر میزان کلروفیل a نسبت به شاهد گذاشته و باعث افزایش آن شده است. پوترسین ۲ میلی مولار به همراه



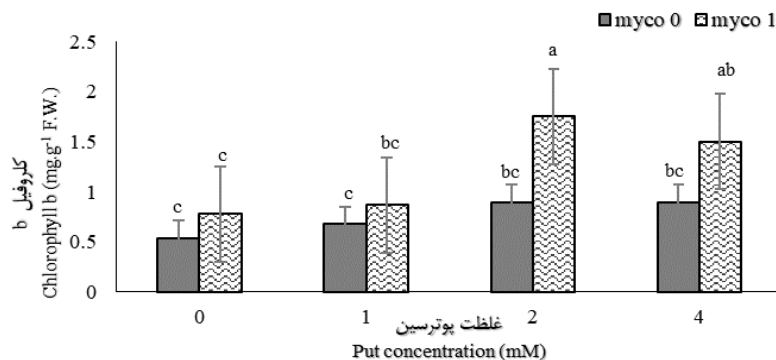
شکل ۷- اثر متقابل پوترسین × قارچ میکوریز بر کلروفیل a برگ ژبررا رقم 'Dune'
 Figure 7- The interaction effect of putrescine × mycorrhizal fungi on chlorophyll a content of gerbera cv. 'Dune' leaf.
 (Tukey, $p \leq 0.01$)

کلروفیل b (۱/۷۵ میلی گرم بر گرم وزن تر) مربوط به تیمار ۲ میلی مولار پوترسین به همراه قارچ میکوریز بود که نسبت به سایر غلظت‌های مختلف پوترسین بدون تلقیح قارچ و شاهد و همچنین غلظت ۱ میلی مولار پوترسین تاثیر معنی‌دار نشان داد ولی نسبت به تیمار ۴ میلی مولار تاثیرش معنی‌دار نبوده و با افزایش غلظت پوترسین همانند کلروفیل a کاهش پیدا کرد هر چند که این کاهش، معنی‌دار نبود (شکل ۸).

کلروفیل b

نتایج حاصل از تجزیه واریانس نشان می‌دهد که اثرات اصلی پوترسین و میکوریز بر میزان کلروفیل b در سطح احتمال ۱ درصد و اثر متقابل آن‌ها در سطح احتمال ۵ درصد معنی‌دار گردیده است (جدول ۲).

مقایسه میانگین داده‌ها نشان می‌دهد که پوترسین به همراه قارچ میکوریز تاثیر معنی‌دار بر میزان کلروفیل b گذاشته و بیشترین میزان



شکل ۸- اثر متقابل پوترسین × قارچ میکوریز بر کلروفیل b برگ ژبررا رقم 'Dune'

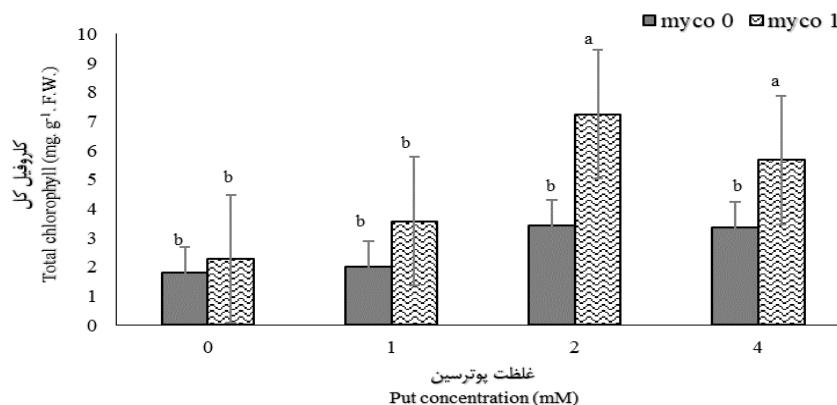
Figure 8- The interaction effect of putrescine and mycorrhizal fungi on chlorophyll b content of gerbera cv. 'Dune' leaf. (Tukey, $p \leq 0.05$)

میلی گرم بر گرم وزن تر) نیز مربوط به پوترسین ۲ میلی مولار به همراه قارچ میکوریز بوده و نسبت به شاهد و سایر غلظت‌های مختلف پوترسین بدون تلقیح قارچ، تاثیر معنی دار داشته است ولی نسبت به غلظت ۴ میلی مولار پوترسین به همراه قارچ تاثیر معنی داری نشان نداده است و کمترین میزان کلروفیل کل (۱/۷۹ میلی گرم بر گرم وزن تر) هم مربوط به تیمار شاهد بود (شکل ۹). البته لازم به ذکر است که در شرایط بدون تلقیح میکوریز، افزایش غلظت پوترسین تاثیر معنی داری بر شاخص کلروفیل و نیز کلروفیل a و b و کل نداشت.

کلروفیل کل

جدول تجزیه واریانس داده‌ها نشان می‌دهد که اثرات اصلی پوترسین و میکوریز و اثر متقابل آن‌ها در سطح احتمال ۱ درصد تاثیر معنی داری بر میزان کلروفیل کل گذاشته است (جدول ۲).

با توجه به نتایج حاصل از مقایسه میانگین کلروفیل a و b مشاهده می‌شود که اثر متقابل پوترسین و میکوریز تاثیر مثبت بر میزان کلروفیل داشته و به تبع آن بر میزان کلروفیل کل نیز تاثیر مثبت و مشابه گذاشته است. بیشترین میزان کلروفیل کل (۷/۲۴)



شکل ۹- اثر متقابل پوترسین × قارچ میکوریز بر کلروفیل کل برگ ژبررا رقم 'Dune'

Figure 9- The interaction effect of putrescine × mycorrhizal fungi on the total chlorophyll content of gerbera cv. 'Dune' leaf. (Tukey, $p \leq 0.01$)

پوترسین به همراه قارچ میکوریز تاثیر معنی داری نسبت به شاهد و سایر غلظت‌های پوترسین بدون تلقیح قارچ گذاشته و تنها پوترسین ۲ و ۴ میلی مولار به همراه قارچ میکوریز نسبت به شاهد تاثیر معنی دار داشته و بیشترین میزان کاروتنوئید (۱/۴۷ میلی گرم بر گرم وزن تر) نیز مربوط به تیمار ۲ میلی مولار پوترسین به همراه قارچ میکوریز بود و

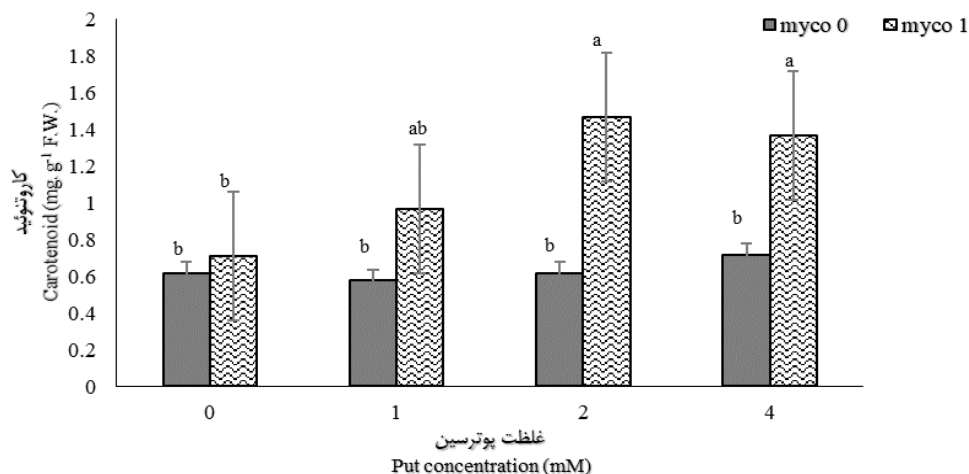
کاروتنوئید

با توجه به جدول ۲ تجزیه واریانس مشاهده می‌شود که تاثیر اصلی پوترسین و قارچ میکوریز در سطح احتمال ۱ درصد و اثر متقابل آن‌ها در سطح احتمال ۵ درصد معنی دار شد.

با توجه به نمودار مقایسه میانگین داده‌ها مشاهده می‌شود که

بدون تلقیح میکوریز، تاثیر معنی‌داری بر میزان کاروتنوئید برگ نداشت.

کمترین میزان کاروتنوئید (۰/۶۲ میلی‌گرم بر گرم وزن تر) نیز مربوط به تیمار شاهد بود (شکل ۱۰). در کاروتنوئید نیز پوترسین در شرایط



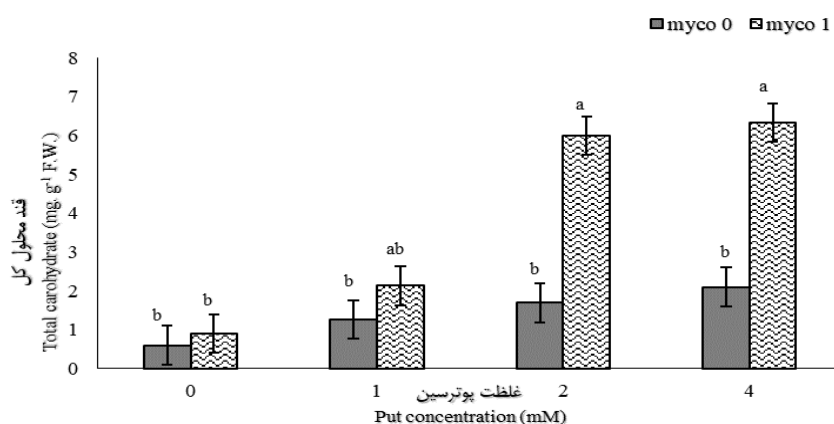
شکل ۱۰- اثر متقابل پوترسین × قارچ میکوریز بر میزان کاروتنوئید برگ ژربرا رقم 'Dune'

Figure 10- The interaction effect of putrescine × mycorrhizal fungi on carotenoid content of gerbera cv. 'Dune' leaf (Tukey, $p \leq 0.05$)

بیشترین میزان قند محلول (۶/۳۳ میلی‌گرم بر گرم وزن تر) مربوط به تیمار ۴ میلی‌مولار پوترسین به همراه قارچ میکوریز بود که نسبت به شاهد و غلظت‌های مختلف پوترسین بدون تلقیح قارچ تاثیر معنی‌دار داشته ولی نسبت به تیمارهای تلقیح شده با میکوریز تفاوت معنی‌دار نشان نداد. کمترین میزان قند محلول (۰/۶ میلی‌گرم بر گرم وزن تر) نیز مربوط به تیمار شاهد بود (شکل ۱۱).

قند محلول

با توجه به تجزیه واریانس داده‌ها مشاهده می‌شود که اثرات اصلی پوترسین و قارچ میکوریز و اثر متقابل آن‌ها در سطح احتمال ۱ درصد بر میزان قند محلول معنی‌دار گردیده است (جدول ۲). مقایسه میانگین داده‌ها حاکی از آن است که اثر متقابل پوترسین و میکوریز تاثیر مثبت و افزایشی بر میزان قند محلول داشته و



شکل ۱۱- اثر متقابل پوترسین × قارچ میکوریز بر میزان قند محلول در ژربرا رقم 'Dune'

Figure 11- The interaction effect of putrescine × mycorrhizal fungi on the soluble sugar content of gerbera cv. 'Dune'. (Tukey, $p \leq 0.01$)

پوترسین، میکوریز و زمان و همچنین اثر متقابل پوترسین و زمان در سطح احتمال ۱ درصد و اثر متقابل پوترسین با میکوریز و زمان در

آنتوسیانین گلبرگ

جدول تجزیه واریانس داده‌ها نشان می‌دهد که اثرات اصلی

میکرومول بر گرم وزن تر) مربوط به تیمار شاهد بدون تلقیح قارچ میکوریز در روز دوازدهم بود و بیشترین میزان آن نیز مربوط به تیمار ۱ میلی مولار پوترسین به همراه میکوریز در روز ششم بود که تاثیر معنی داری در افزایش آن نسبت به شاهد و سایر تیمارها (به غیر از تیمارهای ۲ و ۴ میلی مولار پوترسین به همراه میکوریز در روز ششم) در زمان‌های متفاوت گردید (جدول ۴).

سطح احتمال ۵ درصد معنی دار گردید، ولی اثر متقابل پوترسین و میکوریز و میکوریز با زمان معنی دار نگردید (جدول ۳).

همانطور که جدول مقایسه میانگین داده‌ها نشان می‌دهد میزان آنتوسیانین از روز اول تا روز ششم رو به افزایش بوده و در روز دوازدهم روند کاهشی در پیش گرفته البته پوترسین و میکوریز تاثیر مثبت روی آن داشته‌اند به طوری که کمترین میزان آن (۲۲/۸۵)

جدول ۳- تجزیه واریانس تاثیر غلظت‌های مختلف پوترسین، قارچ میکوریز و زمان بر آنتوسیانین گلبرگ در ژبررا رقم 'Dune'
Table 3- ANOVA for the effects of different concentrations of putrescine, mycorrhizal fungi and time on petal anthocyanin content of gerbera cv. 'Dune'.

منابع تغییرات S.O.V.	درجه آزادی df	میانگین مربعات Mean squares آنتوسیانین گلبرگ Petal Anthocyanin
پوترسین Putrescine (P)	3	650.23**
میکوریز Mycorrhiza (M)	1	1827**
پوترسین × میکوریز P×M	3	30.91 ^{ns}
زمان Time (T)	2	3889.07**
پوترسین × زمان P×T	6	48.34**
میکوریز × زمان M×T	2	14.64 ^{ns}
پوترسین × میکوریز × زمان P×M×T	6	27.88*
خطای آزمایشی Error	32	11.71
ضریب تغییرات CV (%)	-	7.84

*: معنی داری در سطح احتمال ۵ درصد، **: معنی داری در سطح احتمال ۱ درصد و ^{ns}: عدم معنی دار بودن
*: Significant at the level of ≤ 5%, **: Significant at the level of ≤ 1% and ^{ns}: Nonsignificant

جدول ۴- اثر متقابل پوترسین × قارچ میکوریز بر آنتوسیانین گلبرگ در ژبررا رقم 'Dune'
Table 4- The interaction effect of putrescine × mycorrhizal fungi on petal anthocyanin content of gerbera cv. 'Dune'

آنتوسیانین گلبرگ Petal Anthocyanin (μmol/g F.W.)	تیمار Treatment								
	شاهد Control		پوترسین ۱ میلی مولار Putrescine 1mM		پوترسین ۲ میلی مولار Putrescine 1mM		پوترسین ۴ میلی مولار Putrescine 1mM		
	بدون تلقیح Without Incubation	با تلقیح With Incubation	بدون تلقیح Without Incubation	با تلقیح With Incubation	بدون تلقیح Without Incubation	با تلقیح With Incubation	بدون تلقیح Without Incubation	با تلقیح With Incubation	
زمان Time	0	29.62 ^{hij}	40.32 ^{defgh}	38.33 ^{efgh}	50.5 ^{cde}	50.65 ^{cde}	49.12 ^{cdef}	33.23 ^{fghi}	45.52 ^{cdefg}
	6	37.5 ^{fghi}	52.83 ^{bc}	57.8 ^{abc}	68.07 ^a	57.53 ^{abc}	66.73 ^a	52.2 ^{bcd}	63.43 ^{ab}
	12	22.85 ^j	29.51 ^{hij}	29 ^{hij}	40.46 ^{defgh}	29 ^{hij}	39.86 ^{defgh}	25.31 ^{ij}	37.48 ^{fghi}

حروف غیر مشابه نشان دهنده وجود تفاوت معنی دار با آزمون توکی در سطح احتمال ۵ درصد می‌باشد.

Non-similar letters indicate a significant difference between the means based on Tukey test at 5% of propability level.

و پیری برگ نقش دارند. پلی آمین‌ها نقش ویژه‌ای در تقسیم سلولی و بیان ژن ایفا می‌کنند (۳۷). پژوهش‌های مختلف نشان داده‌اند که پلی آمین‌ها رنج وسیعی از فرآیندهای بیولوژیکی مانند رشد و توسعه و

بحث

در گیاهان عالی، پلی آمین‌ها در طیف گسترده‌ای از مراحل رشد و نمو از جمله تقسیم سلولی، جنین‌زایی، رشد ریشه، گلدهی، رشد میوه

تقسیم و تمایز گیاهان را کنترل می‌کنند که این نقش پلی‌آمین‌ها می‌تواند تاثیر آن‌ها را در افزایش سطح برگ، افزایش طول برگ، تعداد برگ، وزن تر و خشک برگ و شاخساره نشان دهد. به نظر می‌رسد پلی‌آمین‌ها می‌توانند فعالیت قارچ میکوریز را تنظیم کنند و باعث افزایش رشد میسلیوم و آربوسکولار شوند. پژوهشگران در پژوهش‌های خود گزارش کرده‌اند که استفاده از پوترسین و اسپرمیدین، باعث افزایش قابل توجهی در تعداد آربوسکولار می‌شود. گزارش شده است که پلی‌آمین‌ها مخصوصاً پوترسین، جذب و تجمع نیتروژن را در گیاهان افزایش می‌دهند. پلی‌آمین‌ها باعث افزایش فتوسنتز و تخلیه ریشه می‌شوند که این کار به جذب بهتر عناصر غذایی به وسیله ریشه گیاهان کمک می‌کند. افزایش جذب بعضی از عناصر توسط پلی‌آمین‌ها مثل پتاسیم نقش مهمی در فتوسنتز ایفا می‌کند و تاثیر مستقیم روی افزایش رشد گیاه، رنگیزه‌های فتوسنتزی و جذب CO_2 دارد (۱۶). فتوسنتز به عنوان یکی از مهم‌ترین فرآیندهای گیاهان تلقی می‌شود زیرا کربوهیدرات‌ها از طریق این فرآیند تأمین می‌شوند. از طرفی، هر چه مقدار رنگیزه‌های فتوسنتز در گیاهان بیشتر باشد باعث افزایش کیفیت ظاهری گیاه و همچنین سرسبزی آن می‌شوند. مطالعات صورت گرفته حاکی از آن است که افزایش محتوای کلروفیل موجب افزایش فتوسنتز و افزایش مقدار کربوهیدرات‌ها می‌شود (۱۸). محتوای کلروفیل تحت تاثیر مدیریت تغذیه‌ای گیاه به ویژه نیتروژن می‌باشد، کمبود نیتروژن می‌تواند مانع تشکیل کلروفیل برگ شود و میزان آن را در برگ کاهش دهد (۳۲). گزارش‌هایی از تاثیر پوترسین بر فعالیت آنزیم IAA اکسیداز و محتوای تریپتوفان موجود است که در ارتباط با تولید هورمون اکسین بوده و در تقسیم و طویل شدن سلولی نقش دارند. بازدارندگی از تجزیه کلروفیل توسط پلی‌آمین‌ها را به کاهش فعالیت آنزیم پراکسیداز نسبت می‌دهند (۱). کاروتنوئیدها جزء رنگیزه‌هایی هستند که در تمام برگ‌های سبز گیاه و حتی قسمت‌های بدون سبزینه گیاهان یافت می‌شوند. کاروتنوئید به همراه کلروفیل در کلروپلاست برگ حضور دارد ولی به دلیل غالبیت کلروفیل، رنگ سبز نمایان می‌شود و رنگ‌های زرد و نارنجی پنهان می‌مانند (۲۳). گیاهان برای اینکه بتوانند برخی از هورمون‌های گیاهی مثل اسید آبسزیک تولید کنند لازم است که برای تولید آن‌ها کاروتنوئید حضور داشته باشد (۸). از طرف دیگر پلی‌آمین‌ها به‌ویژه پوترسین با بیان ژن‌های تنظیم‌کننده اسید آبسزیک در ارتباط هستند (۲۵).

میکوریز می‌تواند با گسترش هیف‌ها در خارج از منطقه ریزوسفر، مواد مغذی ریشه‌ها، جذب مواد مغذی و جذب آب گیاهان میزبان را افزایش دهد (۴۴). عناصر غذایی مثل نیتروژن می‌توانند باعث افزایش رشد زیرزمینی و افزایش سطح برگ شوند که به تبع آن موجب افزایش فتوسنتز و رشد گیاه می‌شوند، همچنین زیست توده گیاه را افزایش دهند (۳۹). میکوریز باعث افزایش مقاومت گیاه به شرایط

تعرق می‌شود که باعث جذب سریع و افزایش کارایی روزه‌ها می‌شود. از این طریق، هوادهی و تخلیه ریشه به دلیل افزایش فتوسنتز و رشد بیشتر اندام‌های هوایی بهتر صورت می‌گیرد (۲۶). افزایش رشد در رابطه با قارچ میکوریز می‌تواند با روش‌های بی‌شماری از مکانیسم‌های انجام شده توسط قارچ‌ها در شرایط مختلف توصیف شود که شامل انتشار متابولیت‌ها، فیتوهورمون‌ها، اسیدهای آمینه، ویتامین‌ها، معدنی شدن و فرآیندهای حل شدن می‌باشد. گیاهان میکوریزدار در مقایسه با نمونه‌های غیر میکوریزی دارای محتوای بیشتر تنظیم‌کننده‌های رشد مانند سیتوکینین‌ها و اکسین‌ها هستند. ریشه‌های تلقیح شده با قارچ میکوریز با افزایش ریشه مویی در مورفولوژی ریشه تغییر ایجاد می‌کنند و باعث جذب بیشتر مواد غذایی از محیط توسط ریشه می‌شود. تأثیر قارچ میکوریز در فتوسنتز و مورفولوژی میزبان نیز می‌تواند هورمونی باشد، میکوریز احتمالاً به صورت یک منبع ایجاد سوخت و ساز در گیاهان با تحریک رشد بیشتر در ریشه و افزایش رشد گیاه باعث بیشتر شدن فتوسنتز می‌شود. افزایش فعالیت هورمون‌هایی مانند سیتوکینین و جبرلین می‌تواند با باز شدن روزنه در تأثیر حمل و نقل یونی و تنظیم میزان کلروفیل، میزان فتوسنتز را افزایش دهد. در بافت میزبان، سطح سیتوکینین‌ها، اسید آبسزیک، جبرلین‌ها و سایر تنظیم‌کننده‌ها با تلقیح قارچ میکوریز تحت تاثیر قرار می‌گیرند. قارچ‌های میکوریز تنظیم‌کننده‌های رشد گیاه را تقویت می‌کنند، مکانیسم دفاعی را برای گیاهان فراهم می‌کنند، فعالیت‌های آنزیمی را تنظیم می‌کنند، سرعت فتوسنتز را افزایش می‌دهند، بنابراین به عنوان عامل سازگار با محیط زیست در کشاورزی پایدار چه از نظر تولید و چه از نظر حفاظت از محیط زیست عمل می‌کنند (۸). با افزایش مقدار رنگیزه‌های فتوسنتزی، تعداد برگ، سطح برگ و در نتیجه افزایش ظرفیت فتوسنتزی باعث افزایش میزان قندهای محلول گیاه می‌شود (۳۶).

پلی‌آمین‌ها در زمان پس از برداشت موجب کاهش فعالیت میکروگانیم‌ها، کاهش انسداد آوندی، کاهش سنتز اتیلن، افزایش فشار اسمزی در گلبرگ‌ها، افزایش سنتز رنگ‌های گلبرگ و در نهایت وزن تر نسبی، شاخص پایداری غشای سلولی و آنتوسیانین گلبرگ می‌شوند (۱۰). زمانیکه گیاه وارد مرحله پیری می‌شود دچار تغییرات فیزیولوژیکی از جمله از دست دادن آب از بافت‌های پیر، نشست یونی، انتقال متابولیت‌ها به بافت‌های مختلف و تغییرات بیوشیمیایی مانند تولید گونه‌های فعال اکسیژن، تخریب و پراکسیداسیون، هیدرولیز پروتئین‌ها، اسیدهای نوکلئیک، چربی‌ها و کربوهیدرات‌ها در غشاء سلول‌های گیاهی می‌شود. تأثیر مثبت پلی‌آمین‌ها را در پیری گیاه با توانایی اتصال آن‌ها با فسفولیپیدهای غشایی و سایر اجزای آنیون غشاها می‌توان توضیح داد که منجر به افزایش پایداری ساختار سلول‌های گیاهی می‌شود (۴۲). نشست یونی زمانی در گیاه اتفاق می‌افتد که گیاه وارد مرحله‌ی پیری می‌شود و گلبرگ‌ها طراوت خود

است. همانطور که در پژوهش حاضر مشاهده می‌شود پوترسین و میکوریز عمر گلجای ژربرا را افزایش داده و باعث ماندگاری بیشتر گل شاخه‌بریده ژربرا شدند. در پژوهش‌های دیگر نیز مطابق با این پژوهش، محلول پاشی پوترسین در گل‌های شاخه‌بریده آلسترومیریا^۴ موجب افزایش ماندگاری گل‌ها و افزایش عمر گلجای آن‌ها شد (۳۸). در پژوهشی دیگر نیز، غلظت‌های مختلف پوترسین باعث شد که تمام شاخص‌های پس از برداشت گل داوودی نسبت به شاهد معنی‌دار شده و عمر گل افزایش پیدا کند (۲۰).

در این پژوهش، پوترسین و میکوریز موجب افزایش میزان آنتوسیانین گلبرگ‌ها در شرایط پس از برداشت شدند که تا روز ششم بیشترین میزان آنتوسیانین در گلبرگ‌ها مشاهده شد. احتمالاً دلیل افزایش آنتوسیانین در روز ششم، وجود کربوهیدرات‌های ذخیره شده در گل باشد که موجب سنتز رنگیزه آنتوسیانین شده‌اند. حفظ کربوهیدرات محلول در گل شاخه‌بریده، سنتز ترکیبات ثانویه در گیاه را موجب شده و باعث افزایش کیفیت و به تأخیر انداختن پیری در گل می‌شود (۱۲).

نتیجه‌گیری

در پژوهش حاضر تأثیر پوترسین و قارچ میکوریز بر برخی شاخص‌های رشدی و عمر گلجای گل شاخه‌بریده ژربرا رقم Dune بررسی شد. با توجه به نتایج به دست آمده از پژوهش حاضر، می‌توان نتیجه گرفت که پوترسین به همراه میکوریز باعث بهبود شاخص‌های رشدی و همچنین افزایش عمر گلجای و کیفیت گل شاخه‌بریده ژربرا می‌شود. با توجه به نتایج به دست آمده، مشاهده می‌شود که در میان غلظت‌های مختلف پوترسین، غلظت ۲ میلی‌مولار پوترسین بیشترین تأثیر را بر رشد اندام‌های رویشی و ماندگاری گل ژربرا داشت.

را از دست می‌دهند، پلی‌آمین‌ها با از بین بردن رادیکال‌های آزاد باعث تخریب کمتر غشاء و در نهایت افزایش عمر گلجای گیاه می‌شوند (۴۰). پژوهش‌های صورت گرفته نشان داده است که تلقیح ریشه گیاه با قارچ میکوریز موجب افزایش عمر گل‌های شاخه‌بریده می‌شود. اما ساز و کار موجود هنوز ناشناخته است، برخی از دلایل وجود بهتر و طولانی‌تر کردن ماندگاری گل‌های شاخه‌بریده شده در گیاهان تلقیح شده با میکوریز می‌تواند به دلیل رشد بهتر آوندها توسط قارچ‌های میکوریزی و یا کاهش تولید اتیلن باشد (۸).

همانطور که در پژوهش حاضر مشاهده می‌شود، پوترسین به همراه قارچ میکوریز موجب افزایش تعداد برگ، سطح برگ و وزن تر و خشک برگ شده است. در این پژوهش، میکوریز باعث کاهش طول برگ شده است در حالی که مطالعات انجام شده حاکی از آن است که میکوریز به دلیل تأثیر بر هورمون اکسین، باعث افزایش طول و کشیدگی سلول و در نهایت افزایش طول برگ می‌شود. با توجه به اینکه میکوریز بر هورمون سیتوکینین نیز تأثیر می‌گذارد که با اکسین اثر عکس هم را نشان می‌دهند، احتمالاً در این پژوهش، دلیل افزایش سطح برگ و افزایش عرضی برگ، به دلیل تأثیر میکوریز بر میزان سنتز هورمون سیتوکینین می‌باشد. مطابق پژوهش حاضر، در پژوهشی، استفاده از پلی‌آمین‌ها با غلظت ۰/۰۵ و ۰/۱ میلی‌مولار و با تلقیح قارچ میکوریز، باعث افزایش طول و عرض برگ نسبت به گیاهانی که تنها با میکوریز تلقیح شده بودند، شد و بیشترین تأثیر، در پوترسین ۰/۱ میلی‌مولار با میکوریز مشاهده گردید (۳۴). در پژوهشی دیگر نیز تلقیح قارچ میکوریز موجب افزایش سطح برگ، افزایش وزن تر و خشک برگ شد (۲۶). همانطور که مشاهده می‌شود با افزایش تعداد برگ و سطح برگ، میزان رنگیزه‌های فتوسنتزی در گیاه افزایش پیدا کرده است. به عبارت دیگر، پوترسین به همراه قارچ میکوریز موجب افزایش رشد برگ‌ها شده و توانایی گیاه را در فتوسنتز افزایش داده و موجب تولید بیشتر کربوهیدرات در گیاه شده است. مطابق با این پژوهش، در محلول پاشی پوترسین روی تاج خروس^۱، مریم‌گلی^۲ و صنوبر^۳، پوترسین با افزایش رنگیزه‌های فتوسنتزی و در نهایت افزایش فتوسنتز گیاه، باعث افزایش کربوهیدرات در این گیاهان شد (۵، ۱۴ و ۲۱). در پژوهش‌های دیگر که روی قارچ میکوریز صورت گرفت مطابق با نتایج این پژوهش، قارچ میکوریز با افزایش فعالیت ریشه و همچنین جذب عناصر غذایی و در نتیجه افزایش رشد اندام‌های هوایی گیاه، موجب افزایش محتوای کلروفیل و کاروتنوئید برگ شد و آن‌ها را نسبت به شاهد افزایش داد (۲۹ و ۴۱).

عمر گل‌های شاخه‌بریده یک نکته بسیار مهم در انتخاب آن‌ها

- 1- *Amaranthus*
- 2- *Salvia officinalis*
- 3- *Populus*

منابع

- 1- Abbasi N.A., Ali I., Hafiz I.A., and Khan A.S. 2017. Application of polyamines in horticulture: A review. *International Journal of Biosciences* 10(5): 319-342.
- 2- Abdel-Salam E., Alatar A., and El-Sheikh M.A. 2018. Inoculation with arbuscular mycorrhizal fungi alleviates harmful effect of drought stress on damask rose. *Saudi Journal of Biological Sciences* 25: 1772-1780.
- 3- Asghari M.R. 2015. Classic plant growth hormones and regulators. University of Urmia, 352 p. (In Persian).
- 4- Asnaashari M., and Zakai Khosroshahi M. 2008. Polyamines and Horticultural Sciences. Publications of Bu Ali Sina University, 163 p. (In Persian).
- 5- Badawy E.M., Kandil M.M., Mahgoub M., Shanan N., and Hegazi N. 2015. Chemical constituents of *Celosia argentea* var. *crinata* L. plants as affected by foliar application of putrescine and alph-tocopherol. *International Journal of Chemical Technology Reaserch* 8(12): 464-470.
- 6- Barman J., Samanta A., Saha S., and Datta S. 2016. Mycorrhiza. *General Article* 21: 1093-1104.
- 7- Berberich T., Kusano T., Takahashi Y., and Tateda C. 2008. Polyamines: essential factors for growth and survival. *Planta* 228: 367-381.
- 8- Bhat R.A., Dervash M.A., Mehmood M.A., Skinder B.M., Rashid A., Ahmad J.I., Singh B.D.V., and Lone L. 2017. Mycorrhizae: A sustainable industry for plant and soil environment. Springer International Publishing AG, Chapter 25.
- 9- Chinnusamy V., Gong Z., and Zhu J.K. 2008. Abscisic acid-mediated epigenetic processes in plant development and stress responses. *Journal of Integrative Plant Biology* 50: 1187-1195.
- 10- Danaee E., and Abdossi V. 2018. Effect of different concentrations and application methods of polyamines (Putrescine, Spermine, Spermidine) on some morphological, physiological, and enzymatic characteristics and vase life of *rosa hybrida* cv. 'Dolce Vita' cut flower. *Journal of Ornamental Plants* 8(3): 171-182.
- 11- Dastyaran M., and Hosseini Farahi M. 2014. Effect of humic acid and putrescine on vegetative and flowering characteristics of roses in soilless system. *Science and Technology of Greenhouse Cultures* 20: 243-252. (In Persian with English Abstract)
- 12- Figueroa I., Colinas M.T., Mejia J., and Ramirez Cien F. 2005. Post-harvest physiological changes in roses of different vase life. *Cienciae Investigación Agraria* 32: 167-176.
- 13- Ghaderi Kh., and Nazarideljo M.J. 2017. Morphophysiological changes and quality of *Gerbera jamesonii* cut flowers under the influence of inoculation of mycorrhizal bed with mycorrhizal fungi in soilless system. *Science and Technology of Greenhouse Cultures* 8(4):27-39. (In Persian with English Abstract)
- 14- Habba E.E., Abdel Aziz N.G., Sarhan A.M.Z., Arafa A.M.S., Youssefi N.M. 2016. Effect of putrescine and growing media on vegetative growth and chemical constituents of *Populus euramericana* plants. *Journal of Innovations in Pharmaceuticals and Biological Sciences* 3(1): 61-73.
- 15- Haghighi M., Nikbakht A., and Pessaraki M. 2015. Effects of humic acid on remediation of the nutritional deficiency of Gerbera in hydroponic culture. *Journal of Plant Nutrition* 39: 702-713.
- 16- Hosseini Farahi M., and Aboutalebi Jahroomi A. 2018. Effect of pre-harvest foliar application of polyamines and calcium sulfate on vegetative characteristics and mineral nutrient uptake in *Rosa hybrida*. *Journal of Ornamental Plants* 8(4): 241-253.
- 17- Irigoyen J.J., Emerich D.W., and Sanchez- Diaz M. 1992. Water stress induced changes in concentrations of proline and total soluble sugars in nodulated alfalfa (*Medicago sativa*) plants. *Plant Physiology* 84: 55-60.
- 18- Kafi M., Daneshvar N., Nikbakht A., Hakimi M., Rajali F., and Daneshkhah M. 2013. Effect of humic acid and mycorrhizal fungus on some characteristics of Lolium Combination of White Speed Green. *Science and Technology of Greenhouse Cultures* 4(13): 49-58. (In Persian with English Abstract)
- 19- Kahrobaiyan M., Nemati S.H., Rahemi M., Kholdebarin B., and Tehranifar A. 2019. Morphological responses of ornamental sunflower to putrescine treatment under drought conditions. *Applied Ecology and Environmental Research* 17(3): 6117-6127.
- 20- Kamiab F., and Zamanibahramabadi E. 2016. The effect of different polyamines on some physiological traits as ACC oxidase and superoxide dismutase enzymes activity in *Chrysanthemum morifolium* cv. 'Bright Golden Ann'. *Journal of Ornamental Plants* 6(2): 83-92.
- 21- Kandil M.M., Soad M.M., Ibrahim S.H., El-Hanafy S.H., and El-Sabwah M.M. 2015. Effect of putrescine and uniconazole on some flowering characteristics and some chemical constituents of *Salvia splendens* F. plant. *Journal of Chemical Technology and Biotechnology* 8(9): 178-186.
- 22- Khalaj M.A., Kiani Sh., Khoshgoftarmansh A.H., and Amoaghaie R. 2017. Growth, quality, and physiological characteristics of gerbera (*Gerbera jamesonii* L.) cut flowers in response to different NO₃⁻:NH₄⁺ ratios. *Horticulture, Environment and Biotechnology* 58(4): 313-323.
- 23- Khoshkhui M., Sheibani B., Rouhani E., and Tafzoli A.A. 2010. Principles of Gardening. Shiraz University Press,

- 19th Edition, 596 p. (In Persian).
- 24- Krizek D.T., Kramer G.F., Upadhyaya A., and Mirecki R.M. 1993. UV B response of cucumber seedlings grown under metal halide and high pressure sodium/deluxe lamps. *Physiologia Plantarum* 88: 350-358.
 - 25- Kusano T., and Suzuki H. 2015. *Polyamines*. Springer, 336p.
 - 26- Liang F., An J., Gao J.Q., Zhang X.Y., and Yu F.H. 2018. Effects of arbuscular mycorrhizal fungi and soil nutrient addition on the growth of *Phragmites australis* under different drying-rewetting cycles. *PLoS ONE* 13(1):1-10.
 - 27- Lichtenthaler H.K. 1987. Chlorophylls and carotenoids: Pigments of photosynthetic biomembranes. *Methods in Enzymology* 148: 350-382.
 - 28- Mahgoub M., Abdel Aziz N.G., and Mazhar A. 2011. Response of *Dahlia pinnata* L. plant to foliar spray with putrescine and thiamine on growth, flowering and photosynthetic pigments. *American-Eurasian Journal of Agriculture and Environmental Science* 10(5): 769-775.
 - 29- Manoharan P.T., Pandi M., Shanmugaiah V., Gomathinayagam S., and Balasubramanian N. 2008. Effect of vesicular arbuscular mycorrhizal fungus on the physiological and biochemical changes of five different tree seedlings grown under nursery conditions. *African Journal of Biotechnology* 7: 3431-3436.
 - 30- Meir D., Pivonia S., Levita R., Dori I., Ganot L., Meir S., Salim S., Resnick N., Wininger S., Shlomo E., and Koltai H. 2010. Application of mycorrhiza to ornamental horticultural crops: lisianthus (*Eustoma grandiflorum*) as a test case. *Spanish Journal of Agricultural Research* 8(1): 1-10.
 - 31- Mishra V., Ellouze W., and Howard R.J. 2018. Utility of arbuscular mycorrhizal fungi for improved production and disease mitigation in organic and hydroponic greenhouse crops. *Journal of Horticulture* 5 (3):1-10.
 - 32- Najm A.A., Haj Seyed Hadi M.R., Fazeli F., Darzi M.T., and Rahi A. 2012. Effect of integrated management of nitrogen fertilizer and Cattle manure on the leaf chlorophyll, yield and tuber glycoalkaloids of *Agria* potato. *Communications in Soil Science and Plant Analysis* 43: 912-923.
 - 33- Ramtin A., Jahangiri M., Bagheri M.H., and Ferdowsizadeh M. 2018. Production and cultivation of ornamental plants. *Educational Research and Planning Organization*, Pp. 75-76.
 - 34- Rezvanypour S., Hatamzadeh A., Elahinia S.A., and Asghari H.R. 2015. Exogenous polyamines improve mycorrhizal development and growth and flowering of *Freesia hybrida*. *Journal of Horticultural Research* 23(2): 17-25.
 - 35- Rymbai H., Jha A.K., Talang H.D., Assumi S.R., Deshmukh N.A., and Roy A.R. 2017. Evaluation of new gerbera (*Gerbera jamesonii Bolus*) genotypes under fan and pad polyhouse. *Journal of Ornamental Horticulture* 20(3&4): 126-131.
 - 36- Savvas D., and Ntatsi G. 2015. Biostimulant activity of silicon in horticulture. *Scientia Horticulturae* 196: 66-81.
 - 37- Setia N., and Setia R.C. 2018. Polyamines: An overview and prospects in crop improvement. *Punjab Agricultural University* 21: 376-393.
 - 38- Soleimany-Fard E., Hemmati Kh., and Khalighi A. 2014. Impact of pre- and post-harvest putrescine applications on water relations and vase life of cut alstroemeria flowers. *Advances in Environmental Biology* 8(12): 158-165.
 - 39- Taranet P., Harper S., Kirchoff G., Fujinuma R., and Menzies N. 2017. Growth and yield response of glasshouse and field-grown sweetpotato to nitrogen supply. *Nutrient Cycling in Agroecosystems* 108: 21-309.
 - 40- Tatte S., Singh A., and Ahlawat T.R. 2015. Effect of polyamines on postharvest quality and vasselife of rose var. *samurai*. *The Bioscan* 10(2): 675-678.
 - 41- Tognon G.B., Sanmartín C., Alcolea V., Cuquel F.L., and Goicoechea N. 2015. Mycorrhizal inoculation and/or selenium application affect post-harvest performance of snapdragon flowers. *Plant Growth Regulation* 78: 389–400.
 - 42- Vieira M.R.S., Moura F.D., Simões N.A., Souza A.V., Santos C.M.G., Paes R.A., and Leal H.Y. 2017. Application of polyamine and boron improves quality of potted gerbera cv. “Kosak”. *Journal of Applied Horticulture* 19(1): 1-5.
 - 43- Vukajovic D., Veghel H., and Durovic S. 2017. Economic justification for floriculture development in Serbia. *Economics of Agriculture* 64(2):687-699.
 - 44- Wu Q.S., Srivastava A.K., Cao M.Q., and Wang J. 2015. Mycorrhizal function on soil aggregate stability in root zone and root-free hyphae zone of trifoliolate orange. *Archives of Agronomy and Soil Science* 61(6): 813–825.
 - 45- Zeraat Kish Y., and Mirzaee N. 2016. A study of the factors affecting the insurance acceptance by ornamental plants producers: A case study of kohgiluyeh and boyer ahmad province. *Journal of Ornamental Plants* 6(2): 67-72.



Effect of Putrescine and Mycorrhiza on Growth, Photosynthesis and Vase Life of Gerbera (*Gerbera jamesonii*) 'Dune' Flowers in Hydroponic Conditions

S. Rakbar¹- Z. Jabbarzadeh^{2*}- M. Barin³

Received: 26-08-2020

Accepted: 26-12-2020

Introduction: Gerbera is one of the most important cut flowers in the world and belongs to the Asteraceae family. Due to its diverse and adaptable species for growth with a wide range of climatic conditions, this flower has become a profitable cut flower for growers. Polyamines in plant tissues act as a potent factor in preventing the production of ethylene. Polyamines and ethylene have antagonistic effects (anti-aging and aging effects), so that the balance of these two hormonal groups in plants is very important for plant tissues. The balance between the two opposing regulators leads to a delay or acceleration in the aging process. Mycorrhizal fungi can be useful in hydroponic greenhouse systems, which increase the amount of CO₂ in greenhouses by increasing photosynthesis in plants, as well as CO₂ emissions in the control environment, which both optimally manage the environment and increase the yield and quality of plant products. Due to the economic importance of cut flowers, it seems necessary to provide treatments (such as the use of putrescine and mycorrhiza) to increase the quality and longevity of this plant.

Materials and Methods: This study was conducted in the research and production greenhouses of Urmia University and the research laboratory of the Department of Horticultural Sciences of the Faculty of Agriculture in 2019-2020. This study was performed as a factorial experiment in a completely randomized design with three replications, each replication consisted of three pots and each pot contained a plant. The factors of this experiment were Mycorrhizal fungi inoculation (with and without inoculation) during the transplanting process to the culture medium near the roots, and putrescine at four concentrations of 0 (control), 1, 2, and 4 mM, were applied two weeks after transplantation, every 15 day-interval for three months. In order to investigate the effects of putrescine and mycorrhizal fungi on some morphological and physiological characteristics of plants, two weeks after the end of treatments, leaf sampling was performed to measure physiological characteristics. Effects of putrescine and mycorrhizal fungi were assayed in some morphological characteristics including leaf number, leaf length and leaf area, fresh and dry weight of leaves and some physiological parameters including chlorophyll index, chlorophyll content (a, b and total) and soluble sugar as well as vase life and petal's anthocyanin during postharvest time. The SAS software version 9.1 was used to analyze the variance and compare the mean of the studied traits. Comparison of means was performed using the Tukey's range test method at a probability level of 1 and 5%. Excel (2016) software was also used to draw the graph.

Results and Discussion: According to the comparison of means, putrescine, along with mycorrhizal fungi, increased the number of leaves, leaf area, and the fresh and dry weight of the leaves as well as chlorophyll index, chlorophyll a, b and total and carotenoid content of leaves. In this study, inoculation with mycorrhiza reduced leaf length but increased leaf area resulted in that mycorrhiza could increase leaf blade because of increasing cytokinin in plant. Putrescine with mycorrhizal fungi, increased leaf growth, photosynthesis of plant and carbohydrates production. In the literatures, it is reported that, the vase life of cut flowers is a very important point in choosing them as great cut flowers. The results showed, putrescine and mycorrhiza had increased the vase life of gerbera flowers, therefore increased the quality of this plant. Putrescine and mycorrhiza also increased the amounts of anthocyanins in the petals, and by the sixth day, the highest levels of anthocyanins were observed in the petals. Probably, the reason for increasing the anthocyanins on the sixth day is the presence of carbohydrates stored in the flower, which due to the reduced respiration and carbohydrate consumption in this process.

Conclusion: Based on the results of the present study, it can be concluded that putrescine, with mycorrhizae, improved growth characteristics as well as increasing the postharvest life and the quality of cut flowers of

1 and 2- M.Sc Graduated Student and Assistant Professor of Horticultural Science, Faculty of Agriculture, Urmia University, respectively.

(*- Corresponding Author Email: z.jabbarzadeh@urmia.ac.ir)

3- Assistant Professor of Soil Science, Faculty of Agriculture, Urmia University

DOI: 10.22067/jhs.2021.61915.0

gerbera. It is also observed that among the different concentrations of putrescine, the concentration of 2 mM had the greatest effect on the growth and physiological parameters as well as vase life of gerbera.

Keywords: Anthocyanin, Chlorophyll, Fresh and dry weight of leaf, Gerbera, Vase life