

## ارزیابی تحمل به یخ زدگی ژنوتیپ‌های نخود (*Cicer arietinum L.*) در شرایط کترل شده

احمد نظامی<sup>۱</sup>، عبدالرضا باقری<sup>۱</sup>، حمید رحیمیان<sup>۲</sup>، محمد کافی<sup>۱</sup> و مهدی نصیری محلاتی<sup>۱</sup>

### چکیده

این آزمایش با هدف بررسی امکان ارزیابی تحمل به یخ زدگی گیاه نخود در شرایط کترول شده با استفاده از دو ژنوتیپ متتحمل به سرما (MCC۴۲۶) و یک ژنوتیپ حساس به سرما (MCC۵۰۵) اجرا شد. ترکیب ژنوتیپ و خوسرمایی (خوسرمایی و عدم خوسرمایی) در پلات اصلی و درجه حرارت‌های صفر، -۴، -۸، -۱۲، -۱۶ و -۲۰ درجه سانتی‌گراد به عنوان پلات فرعی در نظر گرفته شدند. از نظر درصد بقای پس از اعمال تیمارهای یخ زدگی تفاوت بین ژنوتیپ‌ها معنی دار بود ( $P \leq 0.05$ ). بر اساس میانگین داده‌های حاصل از اثرات خوسرمایی و دمای‌های یخ زدگی، درصد بقای ژنوتیپ‌های MCC۴۲۶ و MCC۵۰۵ به ترتیب ۴۱ و ۳۲ درصد بیشتر از ژنوتیپ MCC۵۰۵ بود. دمای کشنده برای ۵۰ درصد گیاهان (LT50) و دمایی که سبب ۵۰ درصد کاهش در وزن خشک گیاه شد (DMT50) در ژنوتیپ MCC۴۲۶ به ترتیب  $-10/8$  و  $-8/4$  درجه سانتی‌گراد و پایین‌تر از ژنوتیپ حساس (MCC۵۰۵) بود. با افزایش شدت یخ زدگی رشد گیاه در دوره بازیافت شدیداً کاهش یافت، به نحوی که در دمای  $12^{\circ}\text{C}$  وزن خشک گیاه و ارتفاع ساقه نسبت به تیمار صفر درجه سانتی‌گراد به ترتیب ۶۳ و ۶۶ درصد کاهش یافت. بیشترین خسارت یخ زدگی در ژنوتیپ حساس به سرما (MCC ۵۰۵) مشاهده شد به صورتی که تیمار دمایی  $12^{\circ}\text{C}$  سبب کاهش وزن خشک گیاه و ارتفاع این ژنوتیپ به میزان حدود ۹۰ درصد شد، در حالی که در این تیمار دمایی در ژنوتیپ MCC۴۲۶ وزن خشک و ارتفاع گیاه به ترتیب ۵۵ و ۴۹ درصد و در ژنوتیپ MCC۵۰۵ به ترتیب ۶۰ و ۵۴ درصد کاهش یافت. به نظر می‌رسد که استفاده از شرایط کترول شده در تخمین LT50 و DMT50 برای ارزیابی تحمل به یخ زدگی در ژرم پلاسم نخود امکان پذیر است و در برنامه‌های اصلاحی از این روش می‌توان برای به گزینی لاین‌ها استفاده کرد.

**واژه‌های کلیدی:** تحمل به یخ زدگی، خوسرمایی، نخود، LT50 و DMT50

### مقدمه

فیزیولوژیکی و مورفولوژیکی در گیاه است (۱۲). در آزمایش‌های بررسی تحمل به سرما در شرایط مزرعه، محققان بقای گیاهان در مزرعه پس از زمستان را به عنوان معیار ارزیابی تحمل گیاهان به شرایط سخت زمستان مورد تأکید قرار داده‌اند (۷ و ۱۴). علی‌رغم مزیت آزمایش‌های مزرعه‌ای، واقعیت این

تحمل گیاهان به شرایط سخت زمستان ترکیبی از تحمل به تنش‌های مختلف از جمله تحمل به یخ زدگی، غرقاب، پساییدگی و بیماری‌ها می‌باشد و لذا این تحمل صفت پیچیده‌ای است که مستلزم وقوع فرایندهای متعدد شیمیایی،

۱. به ترتیب استادیار، استاد و دانشیاران زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد  
۲. استاد زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تهران

مراحل رویشی و زایشی آن در معرض برخی تنش‌های محیطی (نظیر گرما و خشکی) قرار گرفته و لذا عملکرد اندک و بی‌ثباتی دارد (۱۱). بررسی‌های انجام شده توسط ایکاردا در مناطق پست با آب و هوای مدیترانه‌ای منجر به شناسایی تعدادی از ژنتیک‌های متتحمل به سرما جهت کاشت زمستانه این گیاه شده و به دنبال آن کشت زمستانه نخود در این مناطق گسترش یافته است (۱۴ و ۱۶). در شرایط کشت زمستانه دوره رشد رویشی ارقام متتحمل به سرمای مورد استفاده بهبود یافته و دوره رشد زایشی آنها نیز غالباً در شرایط رطوبتی - حرارتی مناسبی قرار گرفته و به دنبال آن عملکرد گیاه افزایش یافته است (۱۷).

با وجود این در خصوص ارزیابی تحمل به سرمای ژنتیک‌های نخود در شرایط مزرعه در مناطق مرتفع غرب آسیا به غیر از مطالعه سینگ و همکاران (۱۸) گزارش منتشر شده دیگری در دسترس نیست. ضمن این‌که آزمایش ایشان نیز نتایج موفقیت آمیزی را به دنبال نداشته است. ولی بررسی‌های مزرعه‌ای نظامی و باقی (۱) در خراسان منجر به شناسایی تعدادی ژنتیک نخود متتحمل به شرایط سخت زمستانه‌ای این منطقه که از مناطق مرتفع شمال شرق ایران است گردید. اما در خصوص ارزیابی تحمل به یخ زدگی نخود در شرایط کترل شده تا کنون هیچ‌گونه گزارشی منتشر نشده است، بنابراین این آزمایش با هدف بررسی امکان ارزیابی تحمل به یخ زدگی نخود در شرایط کترل شده طراحی و اجرا شد.

## مواد و روش‌ها

### مواد گیاهی

در این مطالعه که در دانشکده کشاورزی- دانشگاه فردوسی مشهد در سال ۱۳۸۰ انجام شد، دو ژنتیک متتحمل به سرمای نخود شامل MCC۲۵۲ (ILC ۴۸۲) و MCC ۴۲۶ و یک ژنتیک حساس به سرما MCC ۵۰۵ (ILC ۵۳۳) مورد بررسی قرار گرفتند. ژنتیک‌های ۲۵۲ MCC و ۵۰۵ MCC به ترتیب به عنوان ژنتیک‌های متتحمل و حساس به سرما در نواحی مدیترانه‌ای توسط ایکاردا معرفی شده‌اند (این بررسی‌ها توسط

است که به دلیل تنوع مکانی و زمانی وقوع سرما در شرایط مزرعه، در این گونه ارزیابی‌ها مشکلات خاصی از جمله امکان عدم وجود زمستانه‌ای مطلوب از نظر شرایط به گزینی یا سردی‌ها در حد مرگ گیاهان و ایجاد خطا در به گزینی وجود دارد (۳ و ۴)، ضمن این‌که در صد بقای گیاهان در مزرعه تا حد زیادی وابسته به میزان پوشش برف، دما و رطوبت خاک و سایر عوامل محیطی است (۹). علاوه بر این در تولید ارقام متتحمل به تنش (سرما) اولین قدم بررسی تحمل به تنش در ژنتیک‌های گیاه مورد نظر می‌باشد که به دلیل تعداد زیاد ژنتیک‌ها، به عنوان مثال وجود بیش از ۲۰۰۰۰ ژنتیک نخود در مراکز تحقیقاتی ایکاردا و ایکریست (۱۰)، انجام این کار در شرایط مزرعه بسیار پر هزینه و وقت گیر می‌باشد (۳).

از این رو محققان غالباً "از روش آزمون یخ زدگی در شرایط کترل شده استفاده می‌کنند. در این روش گیاهان در شرایط کترل شده با سرما خوسمرایی (Cold acclimation) پیدا می‌کنند و در مرحله بعد با قراردادن آنها در معرض دماهای مختلف یخ زدگی، دمایی را که سبب مرگ ۵۰ درصد از گیاهان می‌شود، محاسبه می‌کنند. نتایج به دست آمده از اغلب آزمایش‌های انجام شده به روش مذکور، بر روی گیاهان دیگری به جز نخود، هم‌بستگی خوبی با بقای گیاه در مزرعه نشان داده‌اند (۳ و ۷). به عنوان مثال اولد و همکاران (۲)، با بررسی تحمل به سرمای ژنتیک‌های نخود فرنگی در شرایط مزرعه و شرایط کترل شده مشاهده کردند که با کاهش دما در صد بقای لاین‌های نخود فرنگی در هر دو محیط کاهش یافت. در آزمایش ایشان ضرایب هم‌بستگی در صد بقای ۱۹ لاین نخود فرنگی بین دو محیط آزمایشی (مزرعه و شرایط کترل شده) بالاتر از ۸۰ درصد بود که بیانگر امکان استفاده از شرایط کترل شده در به گزینی ژنتیک‌ها برای تحمل به شرایط زمستان در مزرعه می‌باشد. این محققین اظهار داشتند که با به گزینی در دمای -۹ درجه سانتی گراد می‌توان گیاهان غیر مقاوم به یخ زدگی را حذف کرد.

نخود از جمله گیاهانی است که در شرایط کشت بهاره

روز بعد و قبل از اعمال تیمار بیخ زدگی و به منظور مشابه‌سازی با شرایط طبیعی، گلدان‌ها در داخل جعبه‌های یونولیت قرار داده شدند. قطر ورقه‌های یونولیت  $1/5$  سانتی متر بود. این جعبه‌های محافظ که از طرفین گلدان‌های چوبی را احاطه کرده بودند شرایط مزرعه را مشابه سازی کرده و سبب می‌شوند که با کاهش دما گلدان‌ها به تدریج دچار بیخ زدگی شوند، بدون این که ریشه‌کیاه دچار خسارت ناگهانی، شدید و غیر واقعی گردد (۵). در مرحله بعد گلدان‌ها به فریزر ترمو گرادیان منتقل شدند. دمای فریزر در شروع آزمایش  $5$  درجه سانتی گراد بود و پس از قرار دادن ژنوتیپ‌ها با سرعت  $2$  درجه سانتی گراد در ساعت کاهش یافت. این وضعیت شرایط را برای توزیع مجدد آب به بافت‌های گیاهی و جلوگیری از تشکیل بیخ در داخل سلول‌ها که در طبیعت به ندرت اتفاق می‌افتد فراهم می‌کند (۱۳). در دمای  $3-3$ - درجه سانتی گراد به منظور جلوگیری از پدیده فرا سرما و ایجاد هستک بیخ در گیاهچه و اطمینان از این که مکانیزم از نوع تحمل است و نه اجتناب، دما به مدت  $12$  ساعت ثابت نگه داشته شد و پس از آن دما با سرعت  $2$  درجه سانتی گراد در ساعت کاهش یافت (۲ و ۴). در این آزمایش شش تیمار درجه حرارت صفر،  $-4$ ،  $-8$ ،  $-12$ ،  $-16$  و  $-20$  درجه سانتی گراد در نظر گرفته شد. به منظور ایجاد تعادل در دمای محیط در هر دمای مورد نظر گیاهان به مدت یک ساعت نگه داشته و سپس از فریزر خارج شدند (۲). به منظور کاهش سرعت ذوب، گلدان‌ها بلافاصله به اطاقک با دمای  $1 \pm 4$  درجه سانتی گراد منتقل و به مدت  $24$  ساعت در آنجا نگهداری شدند (۴)، سپس گلدان‌ها به گلخانه (مشابه شرایط قبل از خوسرمایی) منتقل شده و پس از  $21$  روز درصد بقای و بازیافت (Recovery) گیاهان ارزیابی شد.

درصد بقای گیاهان از طریق شمارش تعداد بوته زنده در هر گلدان و از طریق فرمول:

[ $100 \times (\text{تعداد گیاهان قبل از تیمار بیخ زدگی} / \text{تعداد گیاهان زنده سه هفته پس از تیمار بیخ زدگی})$ ] محاسبه شد. جهت تعیین بازیافت گیاهان نیز وزن خشک گیاه به تفکیک وزن خشک کل ساقه، وزن خشک کل

ایکاردا غالبا در نواحی پست تا نیمه مرتفع مناطق مدیترانه‌ای که معمولاً زمستان بدون برف دارند و حداقل دما نیز بالاتر از  $10^{\circ}\text{C}$  می‌باشد، انجام شده است. (۱۵ و ۱۶) و ژنوتیپ  $426$  MCC حاصل به گرینی از توده بومی قزوین می‌باشد که در آزمایش‌های انجام شده در شرایط مزرعه جزو ارقام بسیار متتحمل به سرما درجه بندی شده است (۱).

### شرایط رشد در گلخانه

ابتدا بذرها با قرار دادن در اتانول  $75$  درصد به مدت  $30$  ثانیه ضد عفنونی و سپس با قرار دادن آنها بین دو لایه پارچه ضد عفنونی شده مرتبط در شرایط آزمایشگاه جوانه دار شدند. در مرحله بعد در گلخانه،  $9$  بذر جوانه دار در گلدان‌های چوبی به ابعاد  $12 \times 12 \times 12$  سانتی متر و در عمق  $3-4$  سانتی متری خاک کشت شدند. خاک گلدان دارای یک سوم شن، یک سوم خاک برگ و یک سوم خاک مزرعه بود. دمای گلخانه  $22/16 \pm 2$  درجه سانتی گراد (شب/روز) و فتوپریود  $16$  ساعت در نظر گرفته شد. گیاهان تا مرحله  $3-5$  برگی در شرایط فوق نگهداری شدند. پس از این مرحله گلدان‌ها یا بلافاصله مورد تیمار بیخ زدگی قرار گرفتند (تیمار عدم خوسرمایی) و یا به شرایط خوسرمایی منتقل شدند.

### خوسرمایی، تیمار بیخ زدگی و بازیافت

به منظور ایجاد خوسرمایی، گیاهان به شرایط دمایی  $5/3 \pm 1$  درجه سانتی گراد (تاریکی/ روشنایی) منتقل شدند. در این شرایط فتوپریود معادل  $10/5$  ساعت و شدت تشعشع فعال فتوستتزی در  $80$  میلی متری سطح خاک معادل  $65-75$  میکرومول انیشتین بر متر مربع بر ثانیه در نظر گرفته شد. روشنایی از طریق نور لامپ فلورسنت  $40$  وات و تنگستن  $100$  وات به نسبت سه به یک فراهم گردید. تیمار خاموشی به طور ناگهانی و یک دفعه اعمال می‌شد. طول مدت خوسرمایی سه هفته بود و گیاهان در موقع نیاز، آبیاری شدند. بوته‌ها  $24$  ساعت قبل از تیمار بیخ زدگی آبیاری شدند. در

نمونه حساس یعنی  $50.5 \text{ MCC}$  درصد و در ژنوتیپ‌های  $252 \text{ MCC}$  و  $426 \text{ MCC}$  به ترتیب  $13/6$  و  $10/7$  درصد بود (جدول ۳).

خوسرمایی سبب بهبود  $LT50$  ژنوتیپ  $50.5 \text{ MCC}$  تا دمای  $-9/6$  درجه سانتی‌گراد شد، در حالی‌که این بهبود در دو ژنوتیپ  $252 \text{ MCC}$  و  $426 \text{ MCC}$  به ترتیب تا دمای  $-12/2$  و  $-10/6$  درجه سانتی‌گراد بود (جدول ۳). با وجود این  $LT50$  رقم  $50.5 \text{ MCC}$  حتی پس از بهبودی در نتیجه خوسرمایی تقریباً معادل  $LT50$  ژنوتیپ  $252 \text{ MCC}$  و معادل  $94 \text{ درصد ژنوتیپ}$   $MCC$  در شرایط بدون خوسرمایی بوده است. به عبارت دیگر خوسرمایی سبب بهبود درجه تحمل به سرما در رقم حساس تا حد درجه تحمل به سرمای ارقام متحمل در شرایط عدم خوسرمایی شده است.

وری و همکاران (۲۱) اظهار داشته‌اند که در شرایط کشت زمستانه جبویات سرما دوست، خوسرمایی ضروری است و خوسرمایی سبب بهبود تحمل به سرما در گیاه می‌شود. در بررسی ولیام و همکاران (۲۰) مشاهده شد که خوسرمایی سبب بهبود  $LT50$  در گیاه نخود فرنگی شده است. سونسون و مورای (۱۹) نیز پس از بررسی اثر مدت خوسرمایی بر نخود فرنگی گزارش کردند که خوسرمایی به مدت  $4$  تا  $6$  هفته سبب بهبود  $LT50$  در این گیاه شد. در آزمایش ایشان  $LT50$  ارقام نخود فرنگی مورد مطالعه حدود  $-8/4$  درجه سانتی‌گراد بود.

اثر تیمار یخ زدگی بر درصد بقای گیاهان معنی دار بود (جدول ۱). با کاهش دما به کمتر از  $-4$  درجه سانتی‌گراد درصد بقای گیاهان کاهش یافت (جدول ۴). کاهش درصد بقای گیاهان بین دمای  $-4$  و  $-8$  درجه سانتی‌گراد،  $1/9$  درصد به ازای کاهش هر درجه سانتی‌گراد دما بود، درحالی‌که این کاهش بین دمای  $-8$  تا  $-12$  درجه سانتی‌گراد به  $10/4$  درصد به ازای هر درجه سانتی‌گراد رسید. بنابراین اثر منفی درجه حرارت‌های کمتر از  $-8$  درجه سانتی‌گراد روی درصد بقای گیاهان شدیدتر از درجه حرارت‌های بالاتر از این دما بوده است.

شاخه‌ها، طول ساقه و طول و تعداد شاخه‌ها اندازه‌گیری و ثبت شد.

این مطالعه به صورت آزمایش فاکتوریل اسپیلت پلات و در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار انجام گرفت. ژنوتیپ و خوسرمایی به صورت فاکتوریل در پلات اصلی و درجه حرارت به عنوان پلات فرعی در نظر گرفته شدند. در مورد داده‌های درصدی و در مواردی که به دلیل عدم بقائی بوته‌ها، داده‌ای حاصل نشده بود، تبدیل آماری مناسب انجام شد. درجه حرارت کشنده برای  $50 \text{ درصد ژنوتیپ‌ها}$  ( $LT50$ ) و نیز درجه حرارتی که سبب  $50 \text{ درصد کاهش در وزن خشک گیاه می‌شود}$  ( $DMT50$ ) نیز پس از تبدیل درصد بقای ژنوتیپ‌ها و وزن خشک آنها به داده‌های پربویست محاسبه و سپس به صورت فاکتوریل تجزیه شدند. آنالیز واریانس با استفاده از نرم افزار  $C-STAT-M$  صورت گرفت و جهت مقایسه میانگین داده‌ها از آزمون  $LSD$  استفاده شد.

## نتایج و بحث

### درصد بقا و درجه حرارت کشنده برای $50 \text{ درصد ژنوتیپ‌ها}$ ( $LT50$ )

ژنوتیپ‌ها از نظر درصد بقا و  $LT50$  تفاوت معنی داری با یکدیگر داشتند (جدول های ۱ و ۲). براساس میانگین داده‌های حاصل از اثرات خوسرمایی و دما، درصد بقای ارقام  $252 \text{ MCC}$  و  $426 \text{ MCC}$  (ژنوتیپ‌های متحمل به سرما) به ترتیب  $41$  و  $32$  درصد بیشتر از رقم  $50.5 \text{ MCC}$  (رقم حساس به سرما) و میزان  $LT50$  دو ژنوتیپ متحمل به ترتیب  $46$  و  $31$  درصد کمتر از ژنوتیپ حساس بود (جدول ۳).

خوسرمایی، بهطور کلی سبب افزایش درصد بقا به میزان  $15$  درصد و کاهش  $LT50$  به میزان  $2/7$  درجه سانتی‌گراد شد (جدول ۳). اثر متقابل خوسرمایی و ژنوتیپ بر درصد بقای نیز معنی دار بود (جدول ۱). با وجود این‌که خوسرمایی سبب افزایش درصد بقای هر سه ژنوتیپ شد، ولی این افزایش در

**جدول ۱.** هناین تغییر، درجات آزادی و میانگین محدودرات درصد پنا، وزن خشک (گیاه، ساقه و شاخه)، طول (ساقه و شاخه) و تعداد شاخه در گیاه نخود خود

میانگین مجنوزرات		وزن خشک				وزن خشک				منابع تغییر													
تعداد شاخه در	کیاه	شاخه	مساقه	شاخه	مساقه	کیاه	ساقه	کیاه	درصد بقا	درجات آزادی	درصد بقا	زنویپ خسوس‌مایی	زنویپ × خسوس‌مایی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ خلطی اصلی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ	خلطی فرعی	کل
۲۸/۹۲۵	*	۲۱۲۷/۱۵	**	۲۲۳/۳۳	**	۴۹۷/۵۰	**	۴۹۴۶/۲	**	۸۵۲۳/۳۳	**	۲۸۰۱/۸	**	۲	زنویپ	زنویپ × خسوس‌مایی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ	خلطی فرعی	کل	
۱/۵۶۴	ns	۷۳۲/۱۶	**	۳۰/۱۰۰	**	۹۲۲۸/۲	**	۴۶۲۱/۱۰	**	۲۱۲۴۰۳/۵	**	۵۰۰۳/۵	**	۱	زنویپ	زنویپ × خسوس‌مایی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ	خلطی فرعی	کل	
۰/۸۴۸	ns	۹۵/۷۹	*	۹/۶۴	*	۲۶۲۹/۸	*	۶۳۳/۵/۸	*	۵۳۹۱۱/۱	**	۲۰۸/۵	*	۲	زنویپ	زنویپ × خسوس‌مایی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ	خلطی فرعی	کل	
۰/۶۷۹		۱۹۳۰		۲۳۰		۲۹۳/۲		۶۹۸/۲		۴۳۴۱/۷		۴۱۷		۱۲	زنویپ	زنویپ × خسوس‌مایی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ	خلطی فرعی	کل	
۱/۸۳۹	*	۱۱۳۵/۷۴	*	۱۲۴۰/۴۲	**	۱۹۲۶۹/۶	*	۳۷۹۴۷/۴/۹	**	۱۰۷۵۳/۳۳	**	۳۰۰۶۷/۷	**	۰	زنویپ	زنویپ × خسوس‌مایی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ	خلطی فرعی	کل	
۰/۰۹۰	*	۱۹۴/۹۲	*	۳۳۳/۲۸	**	۵۱۶۶۹/۹	*	۶۸۸۷/۷/۹	**	۸/۷۲۳/۳	**	۹۳۹/۹	**	۱۰	زنویپ	زنویپ × خسوس‌مایی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ	خلطی فرعی	کل	
۰/۶۶۴	ns	۱۲۰/۳۱	*	۴۶/۱۳	**	۱۵۴۶۳/۷	*	۸۸۰۴/۹	**	۴۱۰۵/۳/۹	**	۱۵۴۱/۵	**	۰	زنویپ	زنویپ × خسوس‌مایی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ	خلطی فرعی	کل	
۰/۱۰۷	*	۱۶۸/۱۱	ns	۱۶/۸۷	**	۲۷۱۷/۴	*	۲۸۸۸/۸/۹	**	۴۲۸۷/۳/۹	*	۸۰۰۴	**	۱۰	زنویپ	زنویپ × خسوس‌مایی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ	خلطی فرعی	کل	
۰/۴۳۰	*	۸/۸۱		۲/۱۵		۲۷۳۴/۰		۹۱۹/۹		۴۶۵۶/۳		۹۶۱		۶۰	زنویپ	زنویپ × خسوس‌مایی	زنویپ × دما	خسوس‌مایی × دما	خسوس‌مایی × دما ×	زنویپ	خلطی فرعی	کل	

جدول ۲. منابع تغییر، درجات آزادی و میانگین مجذورات DMT50 و LT50 در ژنتیپ های نخود مورد مطالعه

میانگین مجذورات		درجات آزادی	تیمار
DMT50	LT50		
۱۶/۶۳۶ **	۳۲/۸۰۱ **	۱	خوسرمایی
۹/۲۴۷ **	۱۸/۶۹۴ **	۲	ژنتیپ
۳/۸۶۹ **	۱/۲۳۵ ns	۲	خوسرمایی × ژنتیپ
۰/۲۳۸	۰/۳۸۲	۱۲	خطا
		۱۷	کل

جدول ۳. اثرات ژنتیپ، خوسرمایی و ژنتیپ × خوسرمایی بر درصد بقای، LT50، DMT50 و ویژگی های رشدی گیاه نخود سه هفته پس از بازیافت در شرایط گلخانه

تعداد شاخه	طول (سانتی متر)						DMT50 (درجه سانشی گراد)	LT50 (درجه سانشی گراد)	درصد بقای	تیمار	
	درگیاه	شاخه ها	ساقه	شاخه ها	ساقه	گیاه					
¹ ژنتیپ											
۲/۰	۱۷/۵	۹/۸	۲۵۱	۱۸۲	۴۳۳	-۸/۴	-۱۰/۸	۶۱/۶	G1		
۰/۴	۲/۴	۸/۳	۱۶	۱۱۱	۱۲۷	-۶/۳	-۷/۴	۴۳/۶	G2		
۱/۹	۱۲/۸	۸/۸	۱۲۶	۱۲۹	۲۵۵	-۸/۴	-۹/۷	۵۷/۷	G3		
۰/۴	۲/۳	۰/۸	۲۷/۸	۱۳/۶	۳۴	۰/۶۱	۰/۷۸	۳/۳	LSD(۰/۰۵)		
² خوسرمایی											
۱/۶	۱۳/۵	۱۰/۶	۱۶۰	۱۶۱	۳۲۲	-۸/۸	-۱۰/۶	۶۱/۸	H1		
۱/۳	۸/۳	۷/۳	۱۰۱	۱۲۰	۲۲۱	-۶/۶	-۷/۹	۴۶/۸	H2		
۰/۴	۱/۸	۰/۶	۲۲/۷	۱۱/۱	۲۵	۰/۵۰	۰/۶۴	۲/۵	LSD(۰/۰۵)		
³ ژنتیپ × خوسرمایی											
۲/۳	۲۱/۷	۱۱/۸	۳۰۸	۲۱۸	۵۲۶	-۱۰/۴	-۱۲/۲	۶۸/۴	H1G1		
۰/۶	۳/۴	۱۰/۲	۱۹	۱۲۵	۱۴۳	-۷/۰	-۹/۱	۵۳/۹	G2		
۱/۹	۱۰/۴	۹/۸	۱۵۵	۱۴۱	۲۹۶	-۹/۰	-۱۰/۶	۶۳/۱	G3		
۱/۹	۱۳/۳	۷/۹	۱۹۴	۱۴۶	۳۴۱	-۶/۴	-۹/۴	۵۴/۸	H2G1		
۰/۳	۱/۵	۶/۳	۱۴	۹۷	۱۱۰	-۵/۶	-۵/۶	۳۳/۳	G2		
۲/۰	۱۰/۱	۷/۷	۹۶	۱۱۷	۲۱۳	-۷/۸	-۸/۸	۵۲/۴	G3		
۰/۶	۳/۲	۱/۱	۳۹/۳	۱۹/۲	۴۸	۰/۸۷	۱/۱	۴/۷	LSD(۰/۰۵)		

۱. ژنتیپ : G3 = MCC ۲۵۲ ، G2 = MCC ۵۰۵ ، G1 = MCC ۴۲۶

۲. خوسرمایی : H1 = خوسرمایی ، H2 = عدم خوسرمایی

جدول ۴. اثرات دماهای بیخ زدگی و دماهای خوسرمایی بر درصد بقای و ویژگی‌های رشدی گیاه نخود سه هفته پس از بازیافت در شرایط گلخانه

تیمار	درصد بقای	وزن خشک (میلی گرم)	طول (سانتی متر)			تعداد شاخه در گیاه	ساقه شاخه ها	ساقه شاخه ها	دماهی بیخ زدگی (درجه سانتی گراد)
			ساقه شاخه ها	ساقه شاخه ها	ساقه شاخه ها				
خوسرمایی × دما									
۰/۴	۵/۴	۴۶	۲۰/۲	۳۴/۹	۱/۰	۲/۰	۱۸/۰	۱۹/۰	۲/۱
۰/۲	۰/۹	۱۳	۰	۱۳	۰/۰	۱/۱	۱۱/۶	۱۰/۶	۲/۳
۰/۲	-۱۶	۳	۰	۳	۰/۰	۱/۱	۱/۱	۱۷/۲	۱/۹
۰/۲	-۸	۳۰۹	۱۳۴	۱۷۵	۱۰/۶	۱۵/۹	۱۷/۲	۱۷/۵	۲/۲
۰/۲	-۱۲	۲۰۷	۷۹	۱۲۷	۶/۵	۱۱/۶	۱۱/۶	۱۷/۰	۲/۳
۰/۲	-۴	۵۳۷	۳۱۴	۲۲۳	۱۷/۰	۱۷/۰	۱۷/۰	۱۷/۰	۱/۹
۰/۲	صفر	۵۶۱	۳۱۷	۲۴۴	۱۹/۰	۱۸/۰	۱۸/۰	۱۸/۰	۲/۱
خوسرمایی									
۰/۲	-۲۰	۱۳	۰	۱۳	۰/۰	۱/۱	۱/۱	۱/۰	۰/۴
۰/۲	-۱۶	۳	۰	۳	۰/۰	۱/۱	۱/۱	۰/۰	۰/۲
۰/۲	-۸	۴۲۴	۱۸۳	۲۴۱	۱۴/۲	۲۱/۳	۲۱/۳	۱۷/۵	۱/۸
۰/۲	-۴	۵۷۲	۳۳۱	۲۴۱	۱۸/۴	۱۷/۰	۱۷/۰	۱۷/۰	۱/۹
۰/۲	صفر	۵۸۲	۳۲۹	۲۵۴	۲۱/۴	۱۹/۸	۱۹/۸	۱۹/۸	۲/۱
عدم خوسرمایی									
۰/۰	-۲۰	۱۳	۰	۱۳	۰/۰	۲/۲	۲/۲	۰/۰	۰/۳
۰/۰	-۱۶	۶	۰	۶	۰/۰	۲/۱	۲/۱	۹/۷	۲/۳
۰/۰	-۸	۴۲۴	۱۸۳	۲۴۱	۱۴/۲	۲۱/۳	۲۱/۳	۱۷/۵	۱/۸
۰/۰	-۴	۵۷۲	۳۳۱	۲۴۱	۱۸/۴	۲۱/۰	۲۱/۰	۱۷/۰	۱/۹
۰/۰	صفر	۵۸۲	۳۲۹	۲۵۴	۲۱/۴	۱۹/۸	۱۹/۸	۱۹/۸	۲/۱
خوسرمایی									
۰/۰	-۲۰	۱۳	۰	۱۳	۰/۰	۲/۰	۲/۰	۱/۰	۰/۴
۰/۰	-۱۶	۶	۰	۶	۰/۰	۲/۱	۲/۱	۰/۰	۰/۳
۰/۰	-۸	۴۲۴	۱۸۳	۲۴۱	۱۴/۲	۲۱/۳	۲۱/۳	۱۷/۵	۱/۶
۰/۰	-۴	۵۷۲	۳۳۱	۲۴۱	۱۸/۴	۲۱/۰	۲۱/۰	۱۷/۰	۱/۸
۰/۰	صفر	۵۸۲	۳۲۹	۲۵۴	۲۱/۴	۱۹/۸	۱۹/۸	۱۹/۸	۲/۱

پایین زیاد شد (جدول ۴). با وجود کاهش ۳۴ درصدی بقای گیاهان در دمای ۱۲- درجه سانتی گراد در شرایط خوسرمایی، نسبت به تیمار عدم بیخ زدگی درصد بقای گیاهان در این تیمار چهار برابر بیشتر از شرایط عدم خوسرمایی بوده است.

اثر متقابل دما × خوسرمایی بر درصد بقای گیاهان معنی دار بود (جدول ۱). در تیمار عدم خوسرمایی با کاهش دما از -۴ درجه سانتی گراد به دمای پایین تر تلفات گیاهی افزایش داشت، در حالی که در تیمار خوسرمایی تلفات گیاهی از دمای -۸ درجه سانتی گراد به

جدول ۵. اثرات متقابل دما × ژنوتیپ بر درصد بقای و ویژگی‌های رشدی گیاه نخود سه هفته پس از بازیافت در شرایط گلخانه

تیمار	درصد بقای	وزن خشک (میلی گرم)	تعداد شاخه در			طول (سانتی متر)	گیاه
			شاخه ها	ساقه	شاخه ها		
MCC ۴۲۶							
۲/۳	۲۹/۴	۱۹/۳	۴۸۶	۳۷۵	۸۶۱	۱۰۰/۰	صفر(۱)
۲/۷	۲۷/۵	۱۶/۴	۳۹۸	۳۶۸	۷۶۶	۱۰۰/۰	-۴
۲/۱	۲۴/۳	۱۳/۵	۳۳۴	۲۱۰	۵۴۴	۱۰۰/۰	-۸
۲/۵	۱۸/۶	۹/۹	۲۴۴	۱۴۱	۳۸۵	۶۴/۳	-۱۲
۰/۲	۱/۷	۰	۵	۰	۵	۲/۴	-۱۶
۰/۵	۳/۳	۰	۳۹	۰	۳۹	۲/۸	-۲۰
MCC ۵۰۵							
۰/۷	۲/۴	۲۰/۹	۱۷	۳۰۱	۳۱۸	۱۰۰/۰	صفر
۰/۵	۲/۵	۱۹/۳	۲۶	۲۸۱	۳۰۸	۱۰۰/۰	-۴
۰/۹	۶/۴	۷/۲	۳۶	۶۶	۱۰۲	۵۰/۰	-۸
۰/۵	۳/۲	۲/۲	۱۷	۱۶	۳۳	۱۱/۷	-۱۲
۰/۰	۰/۰	۰/۰	۰	۰	۰	۰/۰	-۱۶
۰/۰	۰/۰	۰/۰	۰	۰	۰	۰/۰	-۲۰
MCC ۲۵۲							
۲/۴	۲۲/۷	۱۷/۰	۲۲۸	۲۷۵	۵۰۳	۱۰۰/۰	صفر
۲/۶	۲۱/۴	۱۷/۰	۲۴۶	۲۹۳	۵۳۸	۱۰۰/۰	-۴
۲/۴	۱۷/۱	۱۱/۲	۱۵۶	۱۲۷	۲۸۳	۹۷/۲	-۸
۳/۸	۱۳/۰	۷/۵	۱۲۰	۸۱	۲۰۱	۴۷/۱	-۱۲
۰/۳	۱/۵	۰/۰	۳	۰	۳	۲/۱	-۱۶
۰/۰	۰/۰	۰/۰	۰	۰	۰	۰/۰	-۲۰
۰/۸	۳/۴	۱/۷	۶۰	۳۵	۷۹	۹/۴	LSD(۰/۰/۰)

۱. درجه سانتی گراد

### بازیافت و رشد مجدد گیاه پس از بخ زدگی

اثر ژنوتیپ بر وزن خشک گیاه در پایان دوره بازیافت (۲۱ روز) پس از اعمال تیمار بخ زدگی معنی دار بود (جدول ۱). وزن خشک گیاه در ژنوتیپ MCC ۵۰۵ (حساس) در پایان این دوره به ترتیب ۵۰ و ۷۰ درصد کمتر از ژنوتیپ‌های MCC۲۵۲ و MCC۴۲۶ (ارقام متحمل) بود. ضمن این‌که در بررسی DMT50 ژنوتیپ‌ها مشاهده شد که در ژنوتیپ‌های متتحمل به

بررسی اثر متقابل دما × ژنوتیپ نشان داد که بقای دو ژنوتیپ متتحمل به سرما تا دمای -۸ درجه سانتی گراد چندان تحت تأثیر قرار نگرفته است. درصد بقای هر دو ژنوتیپ در این دما حدود دو برابر نمونه حساس بوده است (جدول ۵). در صورتی که تیمار دمایی -۱۲ درجه سانتی گراد سبب ۸۸/۳ درصد تلفات در ژنوتیپ MCC ۵۰۵ و به ترتیب ۵۳/۰ و ۴۵/۷ درصد تلفات در ژنوتیپ‌های MCC۲۵۲ و MCC۴۲۶ شده است.

۲۹ درصد، در رقم MCC ۴۲۶ برای هر دو صفت ۴۹ درصد و در رقم MCC ۲۵۲ به ترتیب ۲۷ و ۲۱ درصد بوده است، در حالی که در خصوص افزایش وزن خشک شاخه در گیاه وضعیت کاملاً متفاوت است. وزن خشک شاخه در ارقام MCC ۴۲۶ و MCC ۲۵۲ تحت تاثیر خوسمرمایی به ترتیب ۵۹ و ۶۱ درصد افزایش داشته است درصورتی که این صفت در رقم حساس ۵۰۵ MCC ۳۶ درصد افزایش یافته است. در مجموع به نظر می‌رسد که اثر خوسمرمایی بر بازیافت رقم حساس از طریق بهبود رشد ساقه اصلی، در رقم MCC ۲۵۲ از طریق افزایش رشد شاخه‌ها و در رقم MCC ۴۲۶ از طریق بهبود رشد هر دو جزء (ساقه و شاخه‌ها) بوده است.

دماهای یخ زدگی اثر معنی داری بر رشد مجدد گیاه داشتند (جدول ۱). کاهش دما به کمتر از -۴ درجه سانتی گراد سبب کاهش معنی دار اجزای رشدی گیاه شد. کاهش دما از -۴ به -۸ درجه سانتی گراد سبب ۴۲ درصد کاهش در وزن خشک گیاه شد (۵۷ میلی گرم کاهش به ازای هر درجه سانتی گراد کاهش دما) و وزن خشک ساقه و طول آن را به ترتیب ۵۷ و ۳۹ درصد کاهش داد (به ترتیب ۴۵ میلی گرم و ۱/۷ سانتی متر کاهش به ازای هر درجه سانتی گراد کاهش دما) (جدول ۱)، درصورتی که در محدوده دمایی مذکور ۲۲ درصد کاهش در وزن شاخه‌ها و ۸ درصد کاهش در طول شاخه در گیاه مشاهده شد (به ترتیب ۱۲ میلی گرم و ۰/۳ سانتی متر به ازای هر درجه سانتی گراد کاهش دما). کاهش وزن خشک گیاه در محدوده دمایی -۸ تا -۱۲ درجه سانتی گراد ۳۳ درصد بود (۲۶ میلی گرم کاهش به ازای هر درجه سانتی گراد کاهش دما) و وزن خشک ساقه و طول آن به ترتیب ۴۱ و ۳۹ درصد کاهش داشتند (به ترتیب ۱۴ میلی گرم و ۱/۰ سانتی متر کاهش به ازای هر درجه سانتی گراد کاهش دما). این کاهش برای هر دو صفت وزن شاخه‌ها و طول آنها ۲۷ درصد بود (۱۲ میلی گرم و ۱/۱ سانتی متر به ازای هر درجه سانتی گراد کاهش دما).

چن و همکاران با اعمال تیمارهای یخ زدگی در شرایط کنترل شده روی گندم مشاهده کردند که کاهش دمای یخ زدگی

سرما این شاخص ۲ درجه سانتی گراد پایین‌تر از ژنوتیپ حساس به سرما است (جدول ۳).

در بررسی اجزای وزن خشک گیاه (وزن خشک ساقه و شاخه‌ها) مشاهده شد (جدول ۳) که وزن خشک شاخه (شامل وزن خشک شاخه‌ها و برگ‌های شاخه) در رقم حساس به ترتیب معادل ۱۳ و ۶ درصد دو رقم MCC ۲۵۲ و MCC ۴۲۶ است، درحالی که وزن خشک ساقه در رقم مذکور به ترتیب معادل ۸۶ و ۶۱ درصد ژنوتیپ‌های مذکور بود. علاوه براین مقایسه سایر اجزای رویشی گیاه شامل طول ساقه و طول و تعداد شاخه در گیاه نیز نشان داد (جدول ۳) که از بین صفات مذکور، رشد انسعبابات در ژنوتیپ ۵۰۵ MCC بسیار کمتر از دو رقم دیگر بوده است. به عنوان مثال درحالی که طول ساقه در ژنوتیپ مذکور به ترتیب معادل ۹۴ و ۸۵ درصد دو ژنوتیپ MCC ۴۲۶ و MCC ۲۵۲ بوده ولی مجموع طول شاخه دراین رقم به ترتیب معادل ۱۹ و ۱۴ درصد طول شاخه ژنوتیپ‌های فوق رسیده است.

در مورد اغلب صفات مورد بررسی اثر خوسمرمایی و اثر متقابل ژنوتیپ × خوسمرمایی بر رشد مجدد گیاه پس از اعمال تیمارهای یخ زدگی معنی دار بود (جدول ۱). براساس میانگین داده‌های حاصل از سه رقم، خوسمرمایی سبب بهبود ۳۳ درصدی DMT50 شده است (جدول ۳). با وجود این در بررسی وضعیت ژنوتیپ‌ها مشاهده شد که در ژنوتیپ MCC ۴۲۶ خوسمرمایی سبب ۶۳ درصد بهبود در DMT50 شده است، در صورتی که در ژنوتیپ MCC ۲۵۲ و MCC ۵۰۵ این بهبود به ترتیب معادل ۱۵ و ۲۵ درصد بوده است (جدول ۳). خوسمرمایی سبب افزایش ۶۰ درصدی طول و وزن شاخه‌ها شد، درحالی که این افزایش در مورد صفاتی مانند وزن خشک گیاه، وزن خشک ساقه و طول آن به ترتیب ۴۵، ۳۴ و ۴۵ درصد بود. در بررسی اثر متقابل ژنوتیپ × خوسمرمایی مشاهده می‌شود که اثر خوسمرمایی بر افزایش رشد اجزای رویشی بسته به رقم متفاوت بوده است. به عنوان مثال اثر خوسمرمایی بر افزایش طول ساقه و وزن خشک آن در رقم MCC ۵۰۵ به ترتیب ۶۲ و

جدول ۶. درصد و مقدار کاهش اجزای رشدی گیاه نخود (میانگین سه ژنتیپ) به ازای هر درجه سانتی گراد کاهش دما در محدوده دماهای آزمایش

کاهش طول						کاهش وزن خشک						محدوده دمایی	
شاخص ها			ساقه			شاخص ها			ساقه				
درصد	سانتی متر	درصد	میلی گرم	درصد	میلی گرم	درصد	میلی گرم	درصد	میلی گرم	درصد	میلی گرم		
۰/۳	۲/۰	۱/۷	۹/۸	۱۲	۵/۵	۴۵	۱۴/۳	۵۷	۱۰/۵	۴- تا -۸- درجه سانتی گراد	۴- تا -۸- درجه سانتی گراد		
۱/۱	۶/۸	۱/۰	۹/۷	۱۲	۶/۸	۱۴	۱۰/۳	۲۶	۸/۳	-۸- تا -۱۲- درجه سانتی گراد	-۸- تا -۱۲- درجه سانتی گراد		

دماهای -۴، -۸ و -۱۲ به ترتیب ۱۱۵، ۱۱ و ۲۹۴ درصد و افزایش وزن خشک شاخه در دماهای مذکور به ترتیب ۱۷، ۲۰ و ۲۵ درصد بود. هم‌چنین خوسمرمایی اثر منفی تنش یخ زدگی را بر رشد طولی ساقه و شاخه‌ها کاهش داد. به عنوان مثال در دمای -۱۲ درجه سانتی گراد طول ساقه و طول شاخه‌ها در شرایط عدم خوسمرمایی به ترتیب ۲۰ و ۳۰ درصد آنها در تیمار عدم یخ زدگی (صرف درجه سانتی گراد) بودند در حالی که در نتیجه خوسمرمایی طول ساقه و طول شاخه‌ها به ترتیب به ۴۵ و ۹۱ درصد آنها در تیمار مذکور رسید.

اثر متقابل دما× ژنتیپ بر خصوصیات رشدی گیاه معنی دار بود (جدول ۱). در رقم حساس (MCC۵۰۵) با کاهش دما از -۴- به -۸- درجه سانتی گراد وزن خشک گیاه، وزن خشک ساقه و طول آن به ترتیب ۶۷، ۷۷ و ۶۳ درصد کاهش داشتند، در حالی که وزن خشک شاخه ها ۳۸ درصد بیشتر شد (جدول ۵). به نظر می‌رسد دمای یخ زدگی سبب بروز خسارت در مریستم انتهایی ساقه در این رقم گردیده است، بنابراین با کاهش اثر غالیت انتهایی رشد انشعابات جانبی افزایش داشته است. در محدوده دمای -۸- تا -۱۲- درجه سانتی گراد نیز تأثیر سوء سرما بر انشعابات جانبی ژنتیپ MCC ۵۰۵ کمتر از سایر اجزای رویشی بود، به صورتی که وزن خشک کل شاخه و طول آن در دمای -۱۲- درجه سانتی گراد نسبت به دمای -۸- درجه سانتی گراد ۵۰ درصد کمتر شدند در حالی که وزن خشک گیاه،

از دمای -۵ به -۱۰ درجه سانتی گراد سبب کاهش ۲۰ درصدی رشد مجدد اندام‌های هوایی گندم (رشد یافته در گلدان به مدت سه هفته پس از اعمال یخ زدگی) نسبت به تیمار شاهد عدم یخ زدگی شد (۶). در صورتی که در تیمارهای یخ زدگی -۱۵- و -۲۰- درجه سانتی گراد رشد مجدد اندام‌های هوایی گندم نسبت به تیمار شاهد عدم یخ زدگی به ترتیب ۶۰ و ۸۰ درصد کاهش یافت.

سهم وزن خشک ساقه از وزن خشک کل گیاه در تیمارهای دمایی صفر و -۴- درجه سانتی گراد به ترتیب ۵۶ و ۵۸ درصد بود، در حالی که در تیمارهای دمای -۸- و -۱۲- درجه سانتی گراد به ترتیب به ۴۳ و ۳۸ درصد کاهش یافت. به عبارت دیگر با افزایش شدت تنش یخ زدگی سهم انشعابات جانبی در بازیافت گیاه و رشد مجدد آن افزایش یافته است.

اثر متقابل دما× خوسمرمایی بر اجزای رویشی گیاه معنی دار بود (جدول ۱). در تیمار عدم خوسمرمایی وزن خشک گیاه در دماهای -۴، -۸ و -۱۲- درجه سانتی گراد به ترتیب ۹۳، ۳۶ و ۳۶ درصد تیمار عدم یخ زدگی (صرف درجه سانتی گراد) بود در حالی که در تیمار خوسمرمایی وزن خشک گیاه در دماهای فوق به ترتیب ۴۸، ۷۳ و ۵۵ درصد تیمار عدم یخ زدگی شد. این افزایش مربوط به افزایش وزن خشک ساقه و وزن خشک شاخه بوده است (جدول ۴) به نحوی که افزایش وزن خشک ساقه در نتیجه خوسمرمایی نسبت به تیمار عدم خوسمرمایی در

خوسرمایی سبب افزایش درصد بقای ژنوتیپ‌های مورد آزمایش شد. با وجود این درصد بقای ژنوتیپ حساس (MCC ۵۰۵) حتی پس از خوسرمایی به اندازه درصد بقای دو ژنوتیپ متحمل به سرما قبل از خوسرمایی شد. با توجه به این که بازیافت و رشد مجدد گیاه پس از اعمال بخ زدگی معیار مهمی در ارزیابی گیاهان می‌باشد، در این آزمایش شاخص جدیدی با عنوان درجه حرارتی که باعث ۵۰ درصد کاهش در وزن خشک گیاه می‌شود یا DMT50 معرفی گردید. ضریب همبستگی DMT50 با LT50 در این آزمایش ۰/۸۹ بود که نشان دهنده کارایی این شاخص در تخمین میزان خسارت سرما به گیاه می‌باشد. لذا به نظر می‌رسد که علاوه بر شاخص LT50 از این شاخص نیز می‌توان برای ارزیابی میزان خسارت سرما به گیاه و بازیافت و رشد مجدد آن استفاده کرد.

رشد مجدد ژنوتیپ‌های متحمل به سرما بهتر از ژنوتیپ‌های حساس به سرما بود. رشد مجدد ژنوتیپ‌های متحمل به سرما غالباً از طریق رشد ساقه و انشعابات جانبی بود درحالی که در ژنوتیپ حساس به سرمای نخود، ساقه غالباً نقش بیشتری را در بازیافت گیاه داشته است و رشد انشعابات جانبی در این ژنوتیپ نسبت به ژنوتیپ‌های متحمل به سرما بسیار ناچیز بوده است.

با توجه به نتایج به دست آمده به نظر می‌رسد که می‌توان در شرایط عدم خوسرمایی دمای ۶- درجه سانتی گراد و در شرایط خو سرمایی دمای ۹- درجه سانتی گراد را برای تفکیک ژنوتیپ‌های متحمل و حساس به سرمای نخود مورد استفاده قرار داد.

وزن خشک ساقه و طول آن به ترتیب ۷۶، ۷۸ و ۶۹ درصد کاهش داشتند. بررسی اتیو بر روی نخود فرنگی نیز نشان داد که تحمل به بخ زدگی شاخه‌ها نسبت به ساقه بیشتر می‌باشد (۸).

کاهش رشد اغلب اجزای رویشی گیاه در رقم متحمل به سرمای ۴۲۶ MCC در دو محدوده دمایی، ۴-۸-۱۲ درجه سانتی گراد و ۳۳ درجه سانتی گراد بین ۱۲ تا ۳۳ درصد بود (به جز صفت وزن خشک ساقه که در محدوده دمایی ۴-۸ حدود ۴۳ درصد کاهش داشت)، در حالی که در ژنوتیپ ۲۵۲ MCC کاهش این اجزای در محدوده ۴-۸ درجه سانتی گراد بین ۲۰ تا ۵۶ درصد (کاهش اجزای رویشی شاخه شامل طول و وزن آن به ترتیب ۲۰ و ۳۷ درصد) و در محدوده دمایی ۸-۱۲ درجه سانتی گراد ۱۹ تا ۳۹ درصد (کاهش اجزای رویشی شاخه شامل طول و وزن کل آن به ترتیب ۲۴ و ۲۳ درصد) بود (جدول ۵).

در مجموع مشاهده می‌شود که بازیافت ژنوتیپ‌های متحمل به سرما بهتر از ژنوتیپ حساس بوده است. به عنوان مثال در تیمار ۱۲- درجه سانتی گراد، وزن خشک گیاه در ژنوتیپ‌های MCC ۴۲۶ و MCC ۲۵۲ به ترتیب ۴۵ و ۴۰ درصد تیمار عدم بخ زدگی شد، درحالی که وزن خشک ژنوتیپ ۵۰۵ MCC در این شرایط تنها ۱۰ درصد تیمار مذکور بود.

## نتیجه‌گیری

در این آزمایش مشاهده شد که LT50 ژنوتیپ‌های متحمل به سرما کوچکتر از ژنوتیپ حساس به سرما بود، ضمن این‌که

## منابع مورد استفاده

۱. نظامی، ا. و ع. باقری. ۱۳۸۰. ارزیابی کلکسیون نخود مشهد برای تحمل به سرما در شرایط مزرعه. علوم و صنایع کشاورزی ۱۵: ۱۵۶-۱۶۲.
۲. Auld, D.L., R.L. Ditterline, G.A. Murray and J.B. Swensen. 1983. Screening peas for winter hardiness under field and laboratory conditions. Crop Sci. 23:85-88.
۳. Blum, A. 1988. Plant Breeding for Environmental Stress. CRC Press., USA.
۴. Bridger, G.M., D.E. Falk, B.D. McKersie and D.L. Smith. 1996. Crown freezing tolerance and field winter survival of winter cereals in eastern Canada. Crop Sci. 36:150-157.

5. Cardona, C.A., R.R. Duncan and O. Lindstrom. 1997. Low temperature tolerance assessment in paspalum. *Crop Sci.* 37:1283-1291.
6. Chen, T.H., L.V. Gusta and D.B. Fowler. 1983. Freezing injury and root development in winter cereals. *Plant Physiol.* 73:773-777.
7. Cousin, R., A. Burghoffer, P. Marget, A. Vingere and G. Eteve. 1993. Morphological, physiological and genetic bases of resistance in pea to cold and drought PP. 311-320. In: K.B. Singh and M.C. Saxena (Eds.), *Breeding for Stress Tolerance in Cool Season Food Legumes*. John Wiley and Sons, Chichester, UK.
8. Eteve, G. 1985. Breeding for cold tolerance and winter hardiness in pea. PP. 131-136. In: P.D. Hebblethwaite, M.C. Heath and T.C.K. Dawkins, (Eds.), *The Pea Crop. A Basis for Improvement*. London, UK.
9. Gusta, L.V., B.J. O'Connor, Y.P. Gao and S. Jana. 2000. A re-evaluation of controlled freeze-tests and controlled environment hardening conditions to estimate the winter survival potential of hardy winter wheats. *Can. J. Plant Sci.* 80:241-246.
10. Jana, S. and K.B. Singh. 1993. Utilization of germplasm resources of cool-season food legumes in breeding for stress tolerance. PP. 373-390. In: K.B. Singh (Ed.), *Breeding for Stress Tolerance in Cool-Season Food Legumes*. John Wiley and Sons, Chichester, UK.
11. Keatinge, J.D.H., R.J. Summerfield, I. Kusmenoglu and M.H. Halila. 2000. Autumn sowing of lentil in the Mediterranean highlands: lessons for chickpea. PP. 279-288. In: R. Knight (Ed.), *Linking Research and Marketing Opportunities for Pulses in the 21<sup>st</sup> Century*. Kluwer Academic Pub., The Netherlands.
12. McKersie, B.D. and Y.Y. Leshem. 1994. *Stress and Stress Coping in Cultivated Plants*. Kluwer Academic Pub., The Netherlands.
13. Murry, G.A., D. Eser, L.V. Gusta and G. Eteve. 1988. Winter hardiness in pea, lentil, faba bean and chickpea. PP. 831- 843. In: R.J. Summerfield (Ed.), *World Crops: Cool Season food Legumes*. Kluwer Academic Pub., The Netherlands.
14. Singh, K.B., R.S. Malhotra, M.H. Halila, E.J. Knights and M. Verma. 1994. Current status and future strategy in breeding chickpea for resistance to biotic and abiotic stresses. *Euphytica* 73:137-149.
15. Singh, K.B., R.S. Malhotra and M.C. Saxena. 1992. Registration of ILC 482 chickpea. *Crop Sci.* 32: 826.
16. Singh, K.B., R.S. Malhotra and M.C. Saxena. 1995. Additional sources of tolerance to cold in cultivated and wild *Cicer* species. *Crop Sci.* 35: 1491-1497.
17. Singh, K.B., R.S. Malhotra M.C. Saxena and G. Bejiga. 1997. Superiority of winter sowing over traditional spring sowing of chickpea in the Mediterranean region. *Agron. J.* 89: 112-118.
18. Singh, K.B., M.C. Saxena and B.E. Gridley. 1984. Screening chickpea for cold tolerance and frost resistance. PP. 167-177. In: M.C. Saxena and K.B. Singh (Eds.), *Ascochyta blight and Winter Sowing of Chickpeas*. Martinus Nijhoff/Dr. W. Junk.Pub., The Hague, The Netherlands.
19. Swenson, J.B. and G.A. Murray. 1983. Cold acclimation of field peas in a controlled environment. *Crop Sci.* 23:27-30.
20. Welbaum, E., D. Bian, D.R. Hill, R.L. Grayson and M.K. Gunatilaka. 1997. Freezing tolerance, protein composition, and abscisic acid localization and content of pea epicotyl, shoot and root tissue in response to temperature and water stress. *J. Exp. Botany* 48:643-654.
21. Wery, J., S.N. Silim, E.J. Knight, R.S. Malhotra and R. Cousin. 1994. Screening techniques and sources of tolerance to extremes of moisture and air temperature in cool season food legumes. PP. 439-456. In: F.J. Muehlbauer, W.J. Kaser (Eds.), *Expanding the Production and Use of Cool Season Food Legumes*. Kluwer Academic Pub., The Netherlands.