

اثر پتانسیل‌های محرک رشد گیاه باکتری‌های ریزوسفری جداسازی شده از چند گونه گیاه مرتعی شورپسند بر رشد رویشی و محتوای یونی گندم

علیرضا امینی حاجی‌آبادی^۱، اصغر مصلح آرانی^۲، سمیه قاسمی^۳، محمد‌هادی‌راد^۴، شیما شهبازی منشادی^۵ و حسن اعتمادی^۵
 اداره کل منابع طبیعی و آبخیزداری استان یزد، یزد، ایران؛ ^۱گروه محیط زیست، دانشکده منابع طبیعی و کویر شناسی، دانشگاه یزد، یزد، ایران؛ ^۲گروه علوم
 خاک، دانشکده منابع طبیعی و کویر شناسی، دانشگاه یزد، یزد، ایران؛ ^۳بخش تحقیقات جنگل و مراتع، مرکز تحقیقات و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی استان
 یزد، یزد، ایران؛ ^۴گروه علوم و مهندسی خاک، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، کرج، ایران
 مسئول مکاتبات: اصغر مصلح آرانی amoleh@yazd.ac.ir

چکیده. تنش شوری، امروزه یکی از مهمترین چالش‌ها در تولید گندم است. باکتری‌های ریزوسفری جداسازی شده از گیاهان شورپسند با سازوکارهای مستقیم و غیرمستقیم موجب افزایش برداشت گیاهان زراعی به شوری می‌گردد. در این مطالعه، صفات محرک رشد گیاه سویه‌های باکتری‌ای مقاوم به شوری (Zhihengliuella halotolerans و *Bacillus pumilus* *Bacillus safensis*) جداسازی شده از ریزوسفر گیاهان مرتعی آتریپلکس، اشنان، گز و سنبله نمکی تعیین و تاثیر آن‌ها بر برخی صفات رویشی و محتوای یونی گندم آبیاری شده با آب شور (آب آبیاری با شوری ۰/۲ دسی‌زیمنس بر متر به عنوان شاهد، ۴، ۸ و ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر) اندازه‌گیری شد. هر سه سویه باکتری قادر به تولید اکسین، سیانید هیدروژن، سیدروفور و ACC دامیناز و انحلال فسفات بودند. افزایش سطوح شوری باعث افزایش غلظت سدیم و کاهش غلظت پتاسیم، کلسیم و فسفر در برگ گندم و نیز کاهش طول ساقه، وزن خشک بخش هوایی و ریشه، نسبت وزن خشک ریشه به اندام هوایی و بیوماس کل نسبت به شاهد گردید. در تیمارهای تحت تنش شوری تلقیح شده با باکتری، کاهش غلظت سدیم تا ۱۷/۷ درصد و افزایش غلظت پتاسیم، کلسیم، فسفر و نسبت پتاسیم به سدیم به ترتیب تا ۳۳، ۲۵/۷، ۲۰۰/۴ و ۴۱ و درصد نسبت به شاهد اندازه‌گیری شد که کارآمدترین باکتری در این زمینه *Z. halotolerans* بود. باکتری‌ها همچنین باعث افزایش طول ساقه، وزن خشک بخش هوایی، وزن خشک ریشه، نسبت وزن خشک ریشه به وزن خشک بخش هوایی و بیوماس کل به ترتیب تا ۱۷، ۵۸/۶، ۱۳۷، ۸۸ و ۶۶ درصد شدند که در این زمینه باکتری از بیشترین تاثیر برخوردار بود. نتایج این مطالعه نشان داد که باکتری‌های محرک رشد گیاهان مرتعی شورپسند می‌توانند در بهبود شاخص‌های رشد گندم در شرایط شوری نقش داشته باشند. این نتایج همچنین نشان داد که ریزوسفر گیاهان مرتعی شورپسند می‌توانند منع مناسبی برای جداسازی باکتری‌های مقاوم به شوری جهت بهبود مقاومت گندم به شوری باشند.

واژه‌های کلیدی. آتریپلکس، اشنان، باسیلوس، ریخت شناسی صفات محرک رشد گیاه

The effect of plant growth promoting potentials of rhizosphere bacteria isolated from several halophytic species on vegetative growth and ionic content of wheat

Alireza Amini Hajiabadi¹, Asghar Mosleh Arani², Somaieh Ghasemi³, Mohammad Hadi Rad⁴, Shima Shabazi Manshadi³ & Hassan Etesami⁵

¹Central Office of Natural Resources & Watershed Management, Yazd, Iran; ²Department of Environmental Sciences, Faculty of Natural Resources, Yazd University, Yazd, Iran; ³Department of Soil Sciences, Faculty of Natural Resources, Yazd University, Yazd, Iran; ⁴Forest and Rangeland Division, Yazd Agricultural and Natural Resource Research and Education Center, Yazd, Iran; ⁵Department of Soil Science, University of Tehran, Karaj, Iran

Correspondent author: Asghar Mosleh Arani, amoleh@yazd.ac.ir

Abstract. Salinity stress is an important challenge for wheat production in the world. Plant growth promoting rhizosphere bacteria, isolated from halophytic plants, can increase the tolerance of crop plants to salinity by direct and indirect mechanisms. In this study, plant growth-promoting traits of bacterial strains (*Bacillus safensis*, *Bacillus pumilus*

دریافت: 27.11.2020/ Revised 03.11.2021/ Accepted 03.03.2021/ Published 01.07.2021 دریافت: ۱۴۰۰/۰۷/۰۹/۰۷/اصلاح: ۱۳۹۹/۱۲/۱۳/ انتشار: ۱۳۹۹/۱۰/۱۰/۰۷/پذیرش:

and *Zhihengliuella halotolerans*), isolated from the rhizosphere of several halophyte plants, were determined and their effects on some vegetative traits and ionic content of wheat plant irrigated with saline water (0.2, as control, 4, 8 and 16 dS/m) were measured. Result showed that all three bacteria were able to produce auxin, hydrogen cyanide, siderophore, 1-aminocyclopropane-1-carboxylic acid deaminase and soluble phosphate. The increase in salinity levels caused increase in the concentration of sodium and decrease in the concentration of potassium, calcium and phosphorus in wheat leaves, as well as decrease in stem length, shoot and root dry weight, root to shoot dry weight ratio and total biomass. In wheat plants irrigated with saline water and inoculated with the bacterial strains, sodium concentration decreased up to 17.7% and concentrations of potassium, calcium, phosphorus and potassium to sodium ratio increased up to 33, 25.7, 200.4 and 41%, respectively. The most efficient bacterium was found to be *Z. halotolerans*. All bacterial isolates also increased stem length, shoot and root dry weight, root to shoot dry weight ratio and total biomass by 17, 58.6, 137, 88 and 66 %, respectively. The results of this study showed that the plant growth-promoting bacteria of rangeland halophytic plants potentially improve the growth indices of wheat plants in saline conditions. These results also showed that the rhizosphere of halophytic plants in rangelands can be a good source for the isolation of salinity-resistant bacteria to improve the resistance of wheat plants to salinity.

Key words: *Atriplex*, *Bacillus*, morphology, plant promoting rhizosphere bacteria, *seidlitzea*

در جذب ریزمعذی آهن به گیاه) و سیانید هیدروژن (مقابله با عوامل بیماریزای گیاهی) باعث افزایش برداری گیاهان از جمله گندم به تنش شوری و در نتیجه بهبود رشد و عملکرد آن می‌شوند (Goswami & Deka, 2020). در این میان، باکتری‌هایی که از زیستگاه‌های تحت شرایط تنفس محیطی از قبیل شوری یا خشکی انتخاب گردد بهدلیل سازگاری با این شرایط از کارآیی بیشتری در افزایش مقاومت گیاه برخوردار خواهد بود (Ansari et al., 2019). گیاهان شورپسند بسیار متتحمل به نمک هستند به طوری که در مناطقی با شوری بالا (EC=30-120 dSm⁻¹) می‌توانند رشد کنند. ریزوسفر گیاهان هالوفیت به عنوان یک آشیانه اکولوژیک مهم برای انواع مختلف ریزوباکتری‌های مقاوم به شوری عمل می‌کند که می‌توانند موجب افزایش رشد و عملکرد گیاهان تحت شرایط تنفس شوری شوند (Etesami & Beattie, 2018). به عنوان مثال، در یک مطالعه باکتری ریزوسفری و اندوفیتی جاذسازی شده از گیاه شورپسند سالیکورنیا توانستند مقاومت گیاه گندم به تنش شوری را افزایش دهند (Razzaghi Komaresofla et al., 2019). یکی از باکتری‌های مفید ریزوسفری، باکتری *Zhihengliuella* *halotolerans* است که برای اولین بار در سال ۲۰۰۷ در چین شناسایی شد (Zhang et al., 2007). مطالعات بعدی روی این جدایه نشان داد که دارای صفات محرك رشد گیاه شامل قابلیت احلال فسفات غیرمعدنی، تولید سیدروفور، آنزیم ACC دامیناز و تثبیت کننده نیتروژن است و اثرات مثبت این باکتری بر روی رشد گیاهان نشان داده شد (Jha et al., 2012). یکی دیگر از باکتری‌هایی که صفات محرك رشدی متعددی دارد، باکتری *Bacillus pumilus* است. مطالعات نشان داد تلقیح این باکتری به گیاه گندم باعث تحریک رشد گندم شد (Ansari et al., 2019). از جنس باسیلوس، گونه *B.safensis* نیز مورد

مقدمه

چالش عمده پیش روی کشاورزی، به عنوان دانشی با سابقه‌ای دست کم دوازده هزارساله، در عصر حاضر، تامین غذای جمعیت رو به رشد جهان در شرایط دشوار اقلیمی است که مجموعه‌ای از تنش‌های زیستی و غیرزیستی از جمله خشکی، شوری، تغییرات زیاد دمایی و سمیت ناشی از مصرف بیش از حد کود و سموم شیمیایی را بر بخش کشاورزی تحمیل نموده است (Bank, 2019; Ghahremaninejad et al., 2021). شوری آب و خاک از جمله عوامل تنفس زا بر تولیدات زراعی بوده که پیش بینی می‌شود بدلیل تغییرات اقلیمی و بهره‌برداری نادرست بشر از منابع خاک و آب، روند رو به رشد داشته باشد. شوری به شدت عملکرد گیاهان نیمه‌حساس به شوری، مانند گندم و ذرت را از طریق تأثیر بر فرایندهای فیزیولوژیکی، زیستی و متابولیکی تحت تأثیر قرار داده و عملکرد آنها را کاهش می‌دهد (Mohajel Kazemi et al., 2020; Etesami & Beattie, 2018). اگرچه ارقام زراعی مقاوم به شوری از طریق فناوری‌های اصلاح ژنتیکی توسعه یافته اما دغدغه‌های مربوطه به اثرات محصولات تاریخی بر سلامت انسان از یک طرف و لزوم رعایت ملاحظات زیست محیطی از سوی دیگر، توجه محققین را به روش‌های کم هزینه و سازگار با طبیعت از جمله استفاده از باکتری‌های ریزوسفری محرك رشد گیاه در افزایش مقاومت به شوری گیاهان مهم زراعی مانند گندم جلب نموده است (Haddadi & Ghezelbash, 2020; Shi-Ying et al., 2018).

باکتری‌های ریزوسفری محرك رشد گیاه، با استفاده از سازوکارهایی مانند اتحلال مواد معدنی (از قبیل پتاسیم و فسفر) و قابل دسترس نمودن آن برای گیاه از طریق تولید اسیدهای آئی، تولید هورمون‌هایی مانند ایندولاستیک‌اسید (اکسین) و آダメیناز (خنثی کننده اثر اتیلن)، تولید سیدروفور (موثر

جداسازی مراحل خالص‌سازی این جدایه‌ها پس از کشت مجدد روی همان محیط از طریق بازکشت انجام گرفت. جدایه‌های باکتری مشابه بر اساس خصوصیات فنوتیپی (شکل، تحرک، رنگ، سرعت رشد، موروفولوژی کلنبی) و رنگ‌آمیزی گرم گروه‌بندی و در یخچال در دمای چهار درجه سانتی‌گراد برای مطالعه بعدی ذخیره شدند. به منظور ارزیابی میزان تحمل این جدایه‌ها به شوری، جدایه‌ها روی محیط‌های کشت نوترینت‌آگار با غلظت‌های شوری صفر (شاهد)، ۴۰، ۱۶۰، ۳۲۰، ۶۴۰، ۱۲۰۰، ۱۶۰۰ و ۲۰۰۰ میلی مولار کلرید‌سیدیم در سه تکرار کشت و سپس پلیت‌ها به مدت یک هفته در انکوباتور در دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند. بعد از گذشت یک هفته، مقاومت باکتری‌ها به شوری بررسی شد. برآورد کمی تولید ایندول-۳-استیک اسید به روش محققین در این زمینه (Bent et al., 2001) انجام شد. به این منظور ابتدا باکتری‌ها را به مدت ۴۸ ساعت در محیط کشت نوترینت‌براث کشت داده و سپس ۵۰ میکرولیتر از سوسپانسیون باکتری به ۲۵ میلی‌لیتر محیط نوترینت‌براث حاوی ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر ال‌تریپتوفان منتقل شد. بعد از ۴۸ ساعت، سوسپانسیون باکتری سانتریفیوژ شده و یک میلی‌لیتر از محلول بالایی با ۲ میلی‌لیتر معرف سالکوفسکی (۱۵۰ میلی‌لیتر اسید سولفوریک غلیظ، ۲۵۰ میلی‌لیتر آب مقطر و ۷/۵ میلی‌لیتر $0/5\text{FeCl}_3$. 6H₂O /۰ مولار) مخلوط شد. سپس به مدت ۲۵ دقیقه در دمای اتاناق نگهداری و بلافلاسلے با استفاده از اسپکتروفتومتر، میزان جذب نور در طول موج ۵۳۵ نانومتر قرائت شد. برآورد انحلال فسفات نامحلول در محیط مایع حاوی تری‌کلسیم‌فسفات انجام شد (Jeon et al., 3003). به این منظور از محیط پیکوفسکی که حاوی نمک نامحلول تری‌کلسیم‌فسفات بود استفاده شد. در این روش، ابتدا باکتری‌ها به مدت ۴۸ ساعت در محیط نوترینت‌براث کشت داده شده سپس ۲۰۰ میکرولیتر از باکتری با جمعیت 10^8 به ۲۵ میلی‌لیتر محیط پیکوفسکی حاوی ۵ گرم در لیتر تری‌کلسیم‌فسفات منتقل شد. سپس ارلن‌های تلقیح شده همراه با یک شاهد به مدت ۱۲۰ ساعت تکان داده شده و بعد از آن اسیدیته آن‌ها قرائت شد. همزمان با عملیات فوق، باکتری سانتریفیوژ (با دور ۱۰۰۰۰ به مدت ۱۵ دقیقه) و یک میلی‌لیتر از محلول رویی با ۳ میلی‌لیتر آب مقطر و یک میلی‌لیتر معرف آمونیوم‌مولیبدات-وانادات مخلوط شد. پس از ۱۰ دقیقه خواباندن نمونه‌ها در دمای آزمایشگاه، میزان جذب نور با استفاده از اسپکتروفتومتر در طول موج ۴۷۰ نانومتر قرائت شده و میزان حلایت فسفر با مقایسه این جذب با منحنی استاندارد تهیه شده با استفاده از KH_2PO_4 محاسبه شد. ارزیابی تولید سیدروفور طبق روش الکساندر و زوبر

مطالعه قرار گرفته و اثرات محرک رشدی آن روی برخی از گونه‌ها نشان داده شده است. این باکتری که برای اولین بار در کشور آمریکا شناسایی شد، مقاوم در محیط‌های شور، عناصر سنگین و اشعه ماورای بنسن است (Satomi et al., 2006). اثرات تنفس اسمزی و سمیت یونی (عدم تعادل محتوای یونی) ناشی از تنفس شوری در زمینه‌های مختلف کاهش محتوای کلروفیل، بسته شدن روزنه‌ها، اختلال در تولید آنزیم‌ها، تخریب پروتئین‌های دیواره سلولی و تنفس اکسایشی بروز می‌کند. این اثرات منفی به خوبی در قالب تغییرات محتوای یونی و صفات مرتبط با رشد رویشی گیاهان قابل تشخیص است (Kumar & Verma, 2018).

گیاهان مورد نظر در این پژوهش از گیاهان شورپسند مرتعی منطقه یزد هستند که تاکنون پتانسیل باکتری‌های ریزوسفری آنها در جهت بهبود مقاومت گیاهان زراعی به شوری مطالعه نشده است. لذا در پژوهش حاضر، اثر پتانسیل‌های محرک رشد گیاه باکتری‌های ریزوسفری جداسازی شده از این گیاهان بر رشد رویشی و محتوای یونی گندم در شرایط شوری مطالعه شد.

مواد و روش‌ها

باکتری منتخب و تعیین ویژگی‌های آنها

باکتری‌های شورپسند از ریزوسفر چهار گونه شورپسند آتریپلکس (Atriplex lentiformis (Torr.) S.Wats.)، گز Seidlitzia (Tamarix ramosissima Ledeb.)، اشنان (rosmarinus Ehrenb. ex Boiss.) و سنبله نمکی (مارونگ) (Halostachys belangeriana (Moq.) Botsch) این گیاهان در منطقه چاه‌افضل اردکان در ۷۰ کیلومتری شهر یزد در اردیبهشت ماه ۱۳۹۷ به روش پیشنهادی محققان پیشین در این زمینه (Szymańska et al., 2016) جداسازی و خالص‌سازی شدند. بدین منظور ۱۰ گرم از خاک ریزوسفری به ارلن مایر ۲۵۰ میلی‌لیتری حاوی ۹۰ میلی‌لیتر محلول بافر استریل (کلرید سدیم ۰/۹ درصد) منتقل و به مدت ۳۰ دقیقه بوسیله شیکر با سرعت ۱۵۰ دور در دقیقه در دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد تکان داده شدند. سپس سری‌های رفت خاک تهیه و یک دهم میلی‌لیتر از آن بر روی ظروف پتربی دیش حاوی محیط کشت آغاز مغذی پخش گردید. تمام پلیت‌ها در دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد به مدت یک هفته نگهداری و سپس توسط دستگاه شمارش کلنبی، تعداد کلنبی‌های باکتری در ظرف پتربی مربوط به رقتی از خاک که تعداد کلنبی‌های آن بیش از ۳۰ و کمتر از ۳۰۰ عدد بود شمارش و بر این اساس تعداد باکتری‌های ریزوسفری

اعمال شد. همچنین به منظور اطمینان از رسیدن به شوری مورد نظر، هر هفته یک بار قابلیت هدایت الکتریکی زهاب گلدان‌ها اندازه‌گیری شده و در صورت افزایش بیش از شوری تیمار، آبشویی با آب شاهد انجام گردید. در مرحله رسیدگی بذر و سه ماه بعد از کشت، محتوای یونی برگ گندم شامل غلظت عنصر سدیم، پتاسیم، فسفر، کلسیم و نسبت پتاسیم به سدیم و صفات رویشی شامل طول ساقمه، وزن خشک بخش هوایی و ریشه، نسبت وزن خشک ریشه به بخش هوایی و بیوماس کل گیاه اندازه‌گیری شد.

سنجهش غلظت سدیم و پتاسیم به روش شعله‌سنجدی، کلسیم با اسپکتروفتومتر جذب اتمی (Waling et al., 1989) و فسفر قابل جذب به روش روش اولسن و سامرز (Olsen & Sommers, 1982) اندازه‌گیری شدند. ابتدا نمونه‌ها در آون و در دمای ۶۵ درجه سلسیوس تا رسیدن به وزن ثابت خشک و پس از توزین، توسط آسیاب برقی پودر و آماده تجزیه شیمیایی شدند. یک گرم از نمونه‌های پودر شده را در دمای ۵۵° درجه سلسیوس در کوره الکتریکی خاکستر و سپس در ۱۰ میلی‌لیتر اسید کلریدریک ۲ نرمال حل کرده و محلول توسط کاغذ صافی و پس از شستشوی مواد باقیمانده بر سطح کاغذ صافی با آب مقطور، حجم نهایی به ۵۰ میلی لیتر رسانده شد. با استفاده از این عصاره، غلظت فسفر و کلسیم توسط اسپکتروفتومتر جذب اتمی و سدیم و پتاسیم توسط روش شعله‌سنجدی (فلیم‌فوتومتر) اندازه‌گیری شدند. برای سنجهش وزن خشک ریشه و اندام هوایی، نمونه‌ها در آون با دمای ۷۲ درجه سلسیوس به مدت ۴۸ ساعت خشک شده و با ترازوی با دقت ۰/۰۰۱ گرم توزین شدند.

تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم افزار آماری SPSS به صورت طرح کاملاً تصادفی با ۳ تکرار و مقایسه میانگین‌ها نیز به روش دانکن در سطح ۵ درصد انجام شد.

نتایج

صفات محرك رشد گیاه جدایه‌های شناسایی شده نتایج نشان داد که هر سه باکتری مورد بررسی قادر به تولید اکسین بودند. بیشترین مقدار تولید اکسین در باکتری *B. safensis* معادل ۲۹/۷۲ میکروگرم بر میلی‌لیتر اندامه‌گیری شد. هر سه باکتری قادر به تولید سیانیدهیدروژن بودند و بیشترین مقدار تولید سیانیدهیدروژن بر اساس تغییر رنگ کاغذ صافی در باکتری *Z. halotolerans* با درجه ۵ (بسیار بالا) مشاهده شد. مقدار تولید سیدروفور با اندازه‌گیری قطر هاله نارنجی رنگ اطراف کلونی جدایه‌ها ارزیابی شد. نتایج حاصل از بررسی توائی

(Alexander & Zuberer, 1991) هیدروژن بروش دونیت کوریا (Donate-Correa et al., 2004) و سنجش میزان تولید ACC دامیناز طبق دستورالعمل هانما و شیمورا (Honma & Shimomura, 1978) انجام شد. شناسایی جدایه‌های باکتریایی بر اساس تعیین توالی ژن rRNA 16S (Weisburg et al., 1991) طبق روش محققان در این زمینه (صورت گرفت).

پس از جداسازی باکتری‌های ریزوسفری از چهار گونه سورپسند، تعداد چهار جدایه مقاوم به شوری با بهترین صفات محرك رشد انتخاب گردید. با انجام شناسایی مولکولی، دو جدایه مشابه تشخیص داده شد و لذا در نهایت، سه جدایه باکتری *Atriplex lentiformis* (از ریزوسفر *Bacillus safensis* و *Tamarix ramosissima*) *Bacillus pumilus* و *Zhihengliuella* و *Halostachys belangeriana* (از ریزوسفر *Seidlitzia rosmarinus*) *halotolerans* (باکتری‌های مورد مطالعه نشان داده است). آزمایش گلخانه‌ای

بذر گندم رقم قدس از بخش تحقیقات غلات مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی استان یزد تهیه شد. از آنجا که رقم قدس حاصل عملیات بهترزایی و مناسب برای کشت در مناطق معنده کشور (Seed and Plant Research Improvement Institute, 2016) بوده ولی به شوری حساس است (Shahidi & Miri, 2016) لذا این رقم برای این ارزیابی انتخاب شد. آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح پایه کاملاً تصادفی با دو عامل شامل جدایه باکتری در ۴ سطح (یک سطح بدون باکتری به عنوان شاهد و ۳ جدایه باکتری متحمل به شوری از گیاهان سورپسند منطقه شامل اشنان، آتریپلکس، گز و سنبله نمکی، تنش شوری در چهار سطح شوری در آب آبیاری (آب آبیاری با شوری ۰/۲ دسی‌زیمنس بر متر به عنوان شاهد و شوری‌های ۸، ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر از طریق اضافه کردن کلرید سدیم به آب شاهد تهیه شد) و در سه تکرار در شرایط گلخانه‌ای انجام شد. بذرها با جدایه‌های باکتریایی مورد نظر با تراکم جمعیت 3×10^8 در هر میلی‌لیتر سوسپانسیون، به مدت ۲۴ ساعت تلقیح شد. علاوه بر این بعد از کشت بذرها در گلدان، به هر بذر ۳ میلی‌لیتر مایع تلقیح اضافه شد. ۲ کیلوگرم خاک در گلدان‌های پلاستیکی به ارتفاع ۲۱ و قطر دهانه ۱۶ سانتی‌متر ریخته شده و در هر گلدان ۸ بذر جوانه زده در عمق ۲ سانتی‌متری کاشته شدند. برای جلوگیری از وارد شدن شوک به گیاهان، تیمارهای شوری به صورت تدریجی در طول ۲ هفته

جدول ۱- میانگین تولید ایندول ۳ استیک اسید (اکسین)، سیانید هیدروژن، سیدروفور، ACC دامیناز و توان انحلال فسفات باکتری‌های مورد مطالعه در شرایط غیرشور

Table 1. Average production of indole-3-acetic acid, hydrogen cyanide, siderophore, ACC-deaminase and phosphate solubilization ability by studied bacteria under non-saline condition.

باکتری	تربی استیک اسید ایندول (µg ml ⁻¹)	سیانید هیدروژن (colour degree)	سیدروفور (halo diameter, cm)	ACC دامیناز (µmol of α-ketobutyrate h ⁻¹ mg ⁻¹ protein)	انحلال فسفات
<i>Bacillus safensis</i>	29.72 ^a	3 ^b	1.5 ^a	6 ^b	70.33 ^b
<i>Bacillus pumilus</i>	22.57 ^b	3 ^b	0.5 ^b	8 ^a	116.33 ^{ab}
<i>Z. Halotolerans</i>	26.82 ^a	5 ^a	0.14 ^c	6 ^b	162.08 ^a

وزن ساقه با افزایش شوری روند نزولی داشته به طوری که در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر نسبت به شوری شاهد، کاهش ۳۲ درصدی داشت. هر سه باکتری در سطوح تنفس شوری باعث افزایش وزن ساقه شده که بیشینه آن مربوط به *B. safensis* به میزان ۵/۸/۶ درصد در شوری ۴ دسی‌زیمنس بر متر بود. علاوه بر این، وزن ساقه تیمار باکتری *B. safensis* در شوری‌های ۴ و ۸ دسی‌زیمنس بر متر نسبت به شوری شاهد، برتری داشته که این افزایش در شوری ۴ دسی‌زیمنس بر متر به میزان ۳۳ درصد بود. در مجموع سطوح تنفس شوری، *B. safensis* بیشترین افزایش (۴۳ درصد) وزن ساقه نسبت به شاهد را باعث شد (جدول ۲).

با افزایش شوری به سطوح ۸ و ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر، وزن ریشه کم شده به طوری که در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر با کاهش معنی دار ۴۷ درصدی نسبت به شاهد روبرو شد. هر سه تیمار باکتری در تمام سطوح تنفس شوری باعث برتری وزن ریشه نسبت به شاهد خود شده که بیشینه آن مربوط به *B. safensis* با ۱۳۷ درصد افزایش در شوری ۸ دسی‌زیمنس بر متر بود. همچنین تیمار باکتری *B. safensis* در شوری ۴ و ۸ دسی‌زیمنس بر متر نسبت به شاهد، به ترتیب برتری معنی دار ۷۶ و ۶۴ درصدی داشت. علاوه بر این با در نظر گرفتن هر سه سطح تنفس شوری، بیشترین مجموع افزایش وزن ریشه نسبت به شاهد به میزان ۸۴ درصد متعلق به *B. safensis* است (جدول ۲).

با افزایش شوری به ۸ و ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر، نسبت وزن ریشه به ساقه روند نزولی داشت به طوری که مقدار آن در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر نسبت به شاهد، کاهش ۱۷ درصدی (غیرمعنی دار) داشت. تیمارهای باکتری در سطوح شوری ۸ و ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر باعث افزایش نسبت وزن ریشه به وزن ساقه شده که بیشینه آن مربوط به باکتری *B. safensis* با ۸۸ درصد

تولید سیدروفور نشان داد هر سه باکتری قادر به تولید سیدروفور بودند. تولید ACC دامیناز در هر سه باکتری مشاهده شد و بیشترین مقدار آن در باکتری *B. pumilus* به مقدار ۸ میکرومول آلفا-کتو بوتیرات بر ساعت بر میلی گرم پروتئین اندازه گیری شد. ارزیابی انحلال تربیکلسیم فسفات در محیط مایع توسط باکتری‌ها نشان داد که هر سه باکتری قادر به انحلال فسفات معدنی بودند. توانایی انحلال فسفات *Z. halotolerans* بیشتر از دو برابر باکتری *B. safensis* بود (جدول ۱).

اثر تلقیح جدایه‌های باکتریابی بر رشد رویشی و محتوای یونی گندم

نتایج جدول آنالیز واریانس نشان داد که اثر آبیاری با آب شور بر کلیه صفات مورد بررسی معنی دار بود. اثر جدایه‌های باکتریابی نیز بر همه صفات بجز طول ساقه معنی دار بود. همچنین اثر مقابل شوری × باکتری بر مقدار کلیه صفات مورد نظر معنی دار بود.

نتایج مقایسه میانگین‌ها نشان داد با افزایش شوری به ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر، طول ساقه نسبت به شاهد ۱۸ درصد کاهش یافت. باکتری‌ها در هر سه تیمار تنفس شوری ۴، ۸ و ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر باعث افزایش طول ساقه نسبت به شاهد خود شد که این افزایش در شوری ۴ دسی‌زیمنس بر متر برابر دو باکتری *B. safensis* و *B. pumilus* به ترتیب برابر با ۱۷ و ۱۳/۵ درصد بود. علاوه بر این، طول ساقه تیمارهای این دو باکتری در شوری ۴ دسی‌زیمنس بر متر نسبت به شوری شاهد نیز بیشتر شده که این افزایش برای *B. pumilus* به میزان ۱۳/۴ درصد بود. در مجموع سطوح تنفس شوری نیز بیشترین افزایش طول ساقه نسبت به شاهد به میزان ۹ درصد مربوط به *B. pumilus* بود (جدول ۲).

جدول ۲- مقایسه میانگین اثر جایه‌های باکتری بر صفات رویشی برگ گندم در سطوح مختلف شوری آب آبیاری.

Table 2. The Mean comparison of bacteria effects on studied vegetative traits in leaf of wheat at different salinity levels of irrigation water.

Total Biomass (gPlant ⁻¹)	بیومس کل	وزن ریشه/هوابی	وزن خشک ریشه هر پایه	وزن خشک هوابی هر پایه	وزن خشک هوابی هر پایه	طول ساقه	باکتری‌ها	شوری Salinity (dSm ⁻¹)
		Root/Shoot	Root Dry Weigh (gPlant ⁻¹)	Root Dry Weigh (gPlant ⁻¹)	Stem Dry Weigh (gPlant ⁻¹)	Stem Length (cm)	Bacteria	
0.528 cd	0.221 bcd		0.094 def		0.433 cde	38.94 bcde	Non-inoculated	
0.513 cde	0.233 bcd		0.097 def		0.417 cde	39.89 abcd	<i>B. Safensis</i>	شاهد
0.609 c	0.315 ab		0.143 bc		0.466 bc	36.83 cdef	<i>B. Pumilus</i>	(Control)
0.840 a	0.377 a		0.230 a		0.610 a	44.19 a	<i>Z. halotolerans</i>	
0.457 de	0.306 abc		0.107 cdef		0.350 def	35.72 defg	Non-inoculated	
0.726 b	0.312 ab		0.171 b		0.555 ab	40.55 abc	<i>B. Safensis</i>	
0.591 c	0.281 abcd		0.130 bcd		0.461 bc	41.78 ab	<i>B. Pumilus</i>	۴
0.606 c	0.287 abcd		0.136 bed		0.470bc	36.56 cdefg	<i>Z. halotolerans</i>	
0.407 ef	0.196 cd		0.067 fg		0.340 ef	36.04 cdefg	Non-inoculated	
0.605 c	0.369 a		0.159 de		0.446 cd	35.82 defg	<i>B. Safensis</i>	
0.496 cde	0.287 abcd		0.111 cde		0.385 cdef	36.54 cdefg	<i>B. Pumilus</i>	۸
0.555 cd	0.306 abc		0.130 bcd		0.425 cde	36.29 cdefg	<i>Z. halotolerans</i>	
0.344 f	0.183 d		0.050 g		0.294 f	32.02 g	Non-inoculated	
0.490 cde	0.204 bcd		0.083 efg		0.407 cde	33.74 fg	<i>B. Safensis</i>	
0.571 cd	0.253 bcd		0.116 cde		0.455 bc	34.94 efg	<i>B. Pumilus</i>	۱۶
0.492 cde	0.187 d		0.077 efg		0.415 cde	34.46 efg	<i>Z. halotolerans</i>	

در هر ستون، میانگین‌هایی که دارای حداقل یک حرف مشابه هستند تفاوت معنی‌دار ندارند (آزمون دانکن در سطح پنج درصد).

Means followed by the same letters in each column are not significantly different (Duncan's multiple range test 5%).

از دو باکتری دیگر و به میزان متوسط ۱۴ درصد نسبت به شاهد کاهش دهد (جدول ۳).

محتوی پتاسیم برگ با افزایش شوری کاهش داشت چنان‌که میزان آن در سطح شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر معادل ۶۶/۷ درصد مقدار شاهد بود. باکتری *B. pumilus* در شوری ۴، *Z. halotolerans* در شوری‌های ۴ و ۸ و *Bacillus safensis* در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر باعث افزایش معنی‌دار میزان پتاسیم برگ نسبت به شاهد گردید. بیشینه افزایش معنی‌دار پتاسیم به میزان ۳۳ درصد مربوط به باکتری *Bacillus safensis* در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر بود. در مجموع سطوح تنفس *Z. halotolerans* برگ را بیش از دو باکتری دیگر و به میزان متوسط ۱۸ درصد افزایش داد (جدول ۳).

نسبت پتاسیم به سدیم با افزایش شوری کاهش یافت. بیشترین افزایش این نسبت به میزان ۴۱ درصد مربوط به باکتری *Z. halotolerans* در شوری ۸ دسی‌زیمنس بر متر بود. در مجموع، باکتری‌های *Bacillus safensis* و *Bacillus pumilus* به ترتیب باعث متوسط افزایش ۳۷ و ۸/۷ درصدی نسبت پتاسیم به سدیم در سطوح تنفس شوری گردید.

(معنی‌دار) در سطح شوری ۸ دسی‌زیمنس بر متر بود.

میزان بیومس کل با افزایش شوری روند نزولی داشته به طوری که در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر ۳۵ درصد کاهش معنی‌دار نسبت به شاهد نشان داد. تیمارهای باکتری در کلیه سطوح تنفس شوری باعث افزایش بیومس کل نسبت به شاهد خود شده که بیشینه آن به میزان ۶۶ درصد مربوط به در *B. pumilus* در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر بود. در مجموع سطوح تنفس شوری، باکتری *B. safensis* بیشترین میزان افزایش (۵۰/۶ درصد) بیومس کل نسبت به شاهد را باعث شد (جدول ۲).

با افزایش شوری، میزان سدیم برگ افزایش یافت به طوری که در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس نسبت به شاهد ۱۳۷۱ درصد افزایش داشت. *Z. halotolerans* در تمام سطوح تنفس شوری باعث کاهش معنی‌دار میزان سدیم با حداقل کاهش در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر شد در حالی که *B. safensis* فقط در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر کاهش معنی‌دار ۷/۷ درصدی را باعث شد. *B. pumilus* در هیچ یک از سطوح تنفس شوری نتوانست میزان سدیم برگ را به طور معنی‌دار نسبت به شاهد کاهش دهد. در مجموع همه سطوح تنفس شوری، *Z. halotolerans* توانست سدیم برگ را بیش

بحث

شوری یکی از گسترده‌ترین فرایندهای تخریب خاک بوده که باعث کاهش رشد و عملکرد گیاه از طریق مکانیسم‌های مختلف از جمله برهم زدن تعادل عناصر غذایی گیاه می‌شود. تلقیح گیاهان با باکتری‌های محرك رشد گیاه متحمل به شوری با توان تولید ویژگی‌های محرك رشد گیاه، اغلب اثرات منفی ناشی از غلظت بالای نمک را کاهش داده و موجب بهبود شاخص‌های رشد گیاه می‌شوند (Etesami & Beattie, 2018; Amini et al., 2021). در این مطالعه، با افزایش شوری، میزان یون سدیم در برگ گندم رقم قدس افزایش و میزان پتانسیم و نسبت پتانسیم به سدیم با کاهش روپرورد. اصولاً گیاه در اثر مواجهه با شوری با دو تنفس اسمزی و عدم تعادل یونی روپرورد. گیاهان می‌توانند برای تنظیم اسمزی بجای ساخت ترکیبات آلی که کربن زیادی برای آن مصرف می‌شود از یون‌های سدیم و پتانسیم استفاده کنند (Mosleh Arani et al., 2011; Kouhfayegh et al., 2014; Munns et al., 2004).^۳ انتقال به داخل سلول رقابت دارند. بنابراین در شرایط تنفس شوری که غلظت سدیم در ریزوفسفر بسیار بالاست جذب پتانسیم با مشکل

میزان کلسیم برگ با افزایش شوری کاهش یافت بهطوری که محتوای کلسیم در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس معادل ۶۶/۷ درصد مقدار آن در شاهد بود. باکتری *Z. halotolerans* در شوری ۸ و ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر و باکتری *Bacillus pumilus* در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر باعث افزایش معنی‌دار میزان کلسیم نسبت به شاهد خود شدند. در مجموع سطوح تنفس شوری *Z. halotolerans* بیشترین افزایش (۱۶/۱ درصد) کلسیم را باعث شد.

میزان فسفر برگ با افزایش شوری کاهش یافت بهطوری که در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر کاهش معنی‌دار ۵۹ درصدی نسبت به شاهد داشت. هر سه باکتری در سه سطح تنفس شوری باعث افزایش معنی‌دار فسفر نسبت به شاهد خود شدند بهطوری که در *Z. halotolerans* مجموع سطوح تنفس شوری، باکتری‌های *Bacillus safensis* و *Bacillus pumilus* میزان متوسط فسفر را به ترتیب ۱۶۳/۳، ۱۶۲/۵ و ۹۹/۴ درصد نسبت به شاهد افزایش دادند. بیشترین افزایش فسفر برگ در بین سطوح تنفس شوری در باکتری *Z. halotolerans* در شوری ۱۶ دسی‌زیمنس بر متر به میزان ۲۰۰/۴ درصد اندازه‌گیری شد (جدول ۳).

جدول ۳ - مقایسه میانگین اثر جدایه‌های باکتری بر صفات محتوی یونی گندم در سطوح مختلف شوری آب آبیاری

Table 3. Mean comparison of bacteria effects on studied vegetative traits in leaf of wheat at different salinity levels of irrigation water

فسفر P	کلسیم Ca^{2+}	پتانسیم/سدیم K^+/Na^+	پتانسیم mgkg^{-1}	سدیم Na^+	باکتری Bacteria	شوری Salinity (dSm^{-1})
(mgkg^{-1})	(mgkg^{-1})			(mgkg^{-1})		
813.3 c	150.0 bc	6.94 b	19500.0 b	2810.4 f	Non-inoculated	
715.5 d	154.0 b	7.92 a	22394.8 a	2831.0 f	<i>B. Safensis</i>	شاهد
600.0 e	200.0 a	7.02 b	19701.0 b	2810.0 f	<i>B. Pumilus</i>	(Control)
998.3 a	150.0 bc	7.97 a	22484.4 a	2821.6 f	<i>Z. halotolerans</i>	
400.0 f	150.0 bc	0.43 cd	14500.0 d	34000.0 d	Non-inoculated	
700.0 d	160.0 b	0.40 cd	13500.0 de	34000.0 d	<i>B. Safensis</i>	
947.1 ab	166.7 b	0.50 cd	17136.1 c	34385.3 d	<i>B. Pumilus</i>	۴
893.3 c	160.0 b	0.59 c	18000.0 c	30500.0 e	<i>Z. halotolerans</i>	
330.0 f	106.0 ef	0.39 cd	14000.0 de	36000.0 cd	Non-inoculated	
700.0 d	110.0 ef	0.51 cd	18000.0 c	35000.0 d	<i>B. Safensis</i>	
950.0 ab	112.0 ef	0.41 cd	14642.6 d	36000.0 cd	<i>B. Pumilus</i>	۸
905.2 b	133.3 cd	0.55 c	17000.0 c	31113.3 e	<i>Z. halotolerans</i>	
332.9 f	100.0 f	0.31 d	13000.0 e	41333.9 a	Non-inoculated	
720.0 d	113.3 ef	0.45 cd	17300.0 c	38135.6 bc	<i>B. Safensis</i>	
893.3 b	120.0 de	0.32 d	13000.0 e	40000.0 ab	<i>B. Pumilus</i>	۱۶
1000.0 a	120.0 de	0.41 cd	14000.0 de	34000.0 d	<i>Z. halotolerans</i>	

در هر ستون، میانگین‌هایی که دارای حداقل یک حرف مشابه هستند تفاوت معنی‌دار ندارند (آزمون دانکن در سطح پنج درصد).

Means followed by the same letters in each column are not significantly different (Duncan's multiple range test 5%).

(Ghassemi et al., 1995) و اسیدهای آلی مانند گلونیک اسید و سیتریک اسید (Jamil et al., 2011) از جمله صفات محرك رشد بسیار مهم بوده که هر دو می‌تواند در یک باکتری وجود داشته باشد (Machado & Serralheiro., 2017). علاوه‌بر این، تولید سیانیدهیدروژن توسط باکتری‌ها که گمان می‌شد صرفاً با محدود نمودن عوامل بیماری‌زا باعث رشد گیاه می‌شود می‌تواند باعث افزایش غیرمستقیم فراهمی فسفر از طریق کلات با عنصر فلزی ترکیب شده با فسفر و رهاسازی فسفر در ریزوفسفر گردد (Rijavec & Lapanje, 2016). در پژوهش حاضر، هر سه باکتری مورد استفاده باعث افزایش معنی‌دار میزان فسفر برگ در سطوح تنش شوری شدند. در این بین، باکتری *Z. halotolerans* که ضمن داشتن بیشترین توان اتحال فسفات از حداقل مقدار تولید سیانیدهیدروژن هم برخوردار بود باعث بیشترین افزایش فسفر برگ گردید (جدول ۳). افزایش فسفر برگ گندم در تنش شوری در مطالعات دیگری نیز گزارش شده است (Wang et al., 2016; Alikhani et al., 2018; Wang et al., 2020; Upadhyay & Singh, 2015 et al., 2020). علاوه‌بر فراهمی فسفر محلول قابل جذب در محیط ریزوفسفر، رشد ریشه‌ها نیز در جذب فسفر به گیاه نقش داشته (Iqbal et al., 2013) که همبستگی مثبت میزان فسفر برگ با وزن ریشه در پژوهش حاضر (نتایج نشان داده نشده است)، مovid این رابطه است. باکتری‌های حل کننده فسفات از جنس-*Achromobacter*, *Pseudomonas*, *Bacillus* های *Serratia*, *Xanthomonas*, *Brevibacterium*, *Alcaligenes* (Sindhu et al., 2010) و *Corynebacterium* (معرفی شده‌اند) که از جمله نتایج پژوهش حاضر، معروفی باکتری *Z. halotolerans* با توان اتحال بالا از طریق به کارگیری دو سازوکار تولید سیانیدهیدروژن و ترشح اسیدهای آلی است. میزان کلسیم برگ گندم رقم قدس با افزایش شوری کاهش یافت. کلسیم دارای نقش حیاتی در حفظ یکپارچگی و عملکرد غشاء و دیواره سلولی گیاهان از طریق تشکیل پیوندهای بین مولکولی، فعل نمودن برخی آنزیم‌ها و هماهنگی بین بعضی فعالیت‌های سلولی بوده (Tuna et al., 2007) و کمبود آن در گیاه، شاخص عمومی سمیت سدیم است (Davenport et al., 1997). در شرایط تنش شوری، سدیم از طریق ممانعت از انتقال کلسیم توسط ریشه‌ها و اشغال مکان‌های اتصال کلسیم در غشاها پلاسمایی از میزان کلسیم برگ گیاه می‌کاهد (Hadi Karimi, 1988; Lynch & Lauchli, 2012). غلظت مناسب کلسیم در برگ در شرایط تنش شوری از اهمیت خاصی برخوردار است چرا که کلسیم به عنوان یک پیامرسان ثانویه در

روبرو شده و در نهایت نسبت پتانسیم به سدیم در مایع سلولی کاهش می‌یابد. اما چون سدیم به‌غیر از تامین فشار تورگ قادر به انجام سایر کارکردهای فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی پتانسیم نیست، لذا در این وضع، ساخت پروتئین‌ها، انتقال انرژی، فعالیت‌های آنزیمی، تحرک سلول‌های محافظه روزنه و فتوسنترز که نیازمند پتانسیم است با اختلال مواجه شده که منجر به کاهش رشد گیاه می‌شود (Rubio et al., 2020). بازدارندگی سدیم بر انتقال پتانسیم، در مرحله جذب پتانسیم از محیط خاک مهمتر از مرحله انتقال در آوند چوبی بوده (Qi & Spalding, 2004) و غلظت پتانسیم در محیط رشد، میزان جذب خالص آنرا مشخص می‌کند (Al-Karaki, 2000). در چنین شرایطی، باکتری‌های محرك رشد با تاثیر بر پتانسیم معدنی، شکل قابل جذب آنرا برای گیاه در محیط ریزوفسفر افزایش داده (Mukherjee et al., 2017; Etesami et al., 2019) و این فرصت را برای گیاه فراهم می‌نمایند تا تعادل یونی را از طریق افزایش جریان پتانسیم به بخش هوایی و راندن سدیم به ریشه‌ها برقرار نماید (Wang et al., 2016). در پژوهش حاضر، باکتری‌ها باعث کاهش میزان سدیم و افزایش پتانسیم و نسبت پتانسیم به سدیم در برگ گندم رقم قدس شده که با نتایج مطالعات دیگر در این زمینه (Akbari et al., 2020; El-Nahrawy & Yassin, 2020) مطابقت دارد. در این زمینه، باکتری *Z. halotolerans* از تاثیر بیشتری برخوردار بود که با توجه به برتری آن در اتحال فسفات‌های معدنی (جدول ۱) می‌توان ناشی از توان بیشتر آن در تولید ترکیبات اسیدی حلal فسفر و پتانسیم باشد.

میزان فسفر برگ گندم مورد بررسی، با افزایش سطوح شوری کاهش یافت. فسفر از جمله عناصر مهم جهت رشد و ترمیم گیاه بوده که اغلب به عنوان ماده انرژی‌زا تعریف می‌شود زیرا این عنصر به ذخیره و انتقال انرژی در طول فتوسنترز کمک کرده و برای تقسیم سلولی و تشکیل RNA و DNA ضروری است. متوسط فسفر خاک 0.05 درصد وزنی بوده که 0.01 درصد از این مقدار در اشکال محلول $H_2PO_4^-$ و HPO_4^{2-} قابل جذب توسط گیاه است (Alori et al., 2017). با این وجود در صورت تنش شوری، باز هم امکان استفاده از فسفر برای گیاه کاهش یافته که این ناشی از رقابت بین یون‌های $H_2PO_4^-$ و Cl^- در جذب به ریشه (Maksimovic & Ilin, 2012) و نیز مشکل انتقال فسفر از ریشه به بخش هوایی گیاه در شرایط شوری بوده که در نتیجه Shahriaripour et al., 2011) کاهش رشد گیاه را به دنبال دارد. بنابراین، معدنی کردن فسفر آلی و اتحال فسفر معدنی به ترتیب از طریق ساخت آنزیم‌های سفataz و فیتاز (

زمینه (Amna et al., 2019; Safdarian et al., 2019) است. نکته قابل توجه اینکه روند افزایش شوری به ۱۶ دسیزیمنس بر متر نه تنها نتوانست کاهش معنی دار در شاخص های مذکور در تیمارهای باکتری *B. safensis* و *B. pumilus* نسبت به شاهد ایجاد نماید بلکه دو باکتری مذکور حتی باعث افزایش شاخص های رشد در برخی سطوح شوری (افزایش وزن ساقه در شوری ۴ و وزن ریشه در شوری های ۴ و ۸ دسیزیمنس نسبت به شوری شاهد توسط باکتری *B. safensis*) نسبت به شاهد شدند. این افزایش می تواند به بیشتر شدن فعالیت باکتری های محرك رشد مقاوم به شوری در شرایط تنفس شوری (Rubin et al., 2017) از لحاظ تولید هورمون های محرك رشد و نیز افزایش غلظت عناصر پتابسیم و کلسیم مورد بررسی توسط این باکتری ها در این سطوح شوری مربوط باشد. افزایش وزن ساقه و ریشه در شوری های مذکور *B. safensis* می تواند مربوط به تحریک گیاه و بیش از آن باکتری در سطوح شوری ۴ و ۸ بر مبنای مفهوم «واکنش مناسب به مقدار» (Hormetic Dose–Response Relationship) باشد (Agathokleous et al., 2019). بر مبنای این اصل، مقادیر کم از عامل تنفس اثر محرك و مقادیر زیاد، اثر بازدارندگی بر فعالیت موجود زنده دارد.

افزایش وزن خشک بخش هوایی و ریشه در این آزمایش را می توان از جمله نتایج عملکرد باکتری ها در بهبود کارآیی فتوسنتر قلمداد نمود. کاهش کارآیی فتوسنتر، یک دلیل مهم برای ممانعت از رشد گیاه بوده که در شوری بالارх می دهد (Ehghaghi et al., 2017; Bose et al., 2015; Rubin et al., 2017). تنفس اسمزی، باعث افت فشار سلول های محافظه روزنه ها و بسته شدن سریع آن ها شده که منجر به کاهش جذب دی اکسید کربن و فتوسنتر می شود. تجمع یون پتابسیم در سلول های محافظه، نقش اصلی را در ایجاد تعادل اسمزی و جذب آب و افزایش تورم و باز شدن روزنه ها دارد. علاوه بر این، نقش پتابسیم در فعالیت آنزیمی و تولید ATP در تنظیم سرعت فتوسنتر مهمتر از نقش آن در فعالیت روزنه های است. وقتی انرژی خورشیدی به ترکیب CO_2 و H_2O و در نتیجه تشکیل قند منجر به شود، اولین محصول پر انرژی ATP است که به عنوان منبع انرژی در بسیاری از واکنش های شیمیایی مصرف می شود. بار الکتریکی لازم برای تولید ATP با یون K^+ تامین می شود. با کاهش میزان K در اثر شوری، میزان فتوسنتر و تولید ATP نیز کم شده و همه فرایندهای وابسته به ATP کاهش می یابد. در مقابل، تنفس سلولی افزایش یافته که باعث کاهش رشد نمود گیاه می شود (Wu et al., 2018). بنابراین باکتری های مورد بررسی با افزایش نسبت پتابسیم به سدیم و از سوی دیگر تامین آهن مورد نیاز در ساخت

شرایط تنفس شوری عمل نموده که ضمن فعال نمودن مکانیسم های هشداری در مورد کمبود سایر عناصر مغذی در گیاه تحت تنفس شوری، باعث خروج سدیم از طریق ناقل H^+/Na^+ موجود در غشاء پلاسمایی سلول موسوم به SOS1 (Salt Overly Sensitive) می شود (Kudla et al., 2018; Seifikalhor et al., 2020). در پژوهش حاضر، میزان کلسیم برگ گندم رقم قدس در تیمارهای تنفس شوری تلقیحی با هر سه باکتری افزایش یافت که مشابه نتیجه (Nawazet al., 2017; Singh & Jha, 2020) از مطالعات دیگر (Nawazet al., 2017; Singh & Jha, 2020) باشد. این افزایش میزان کلسیم برگ درباره تاثیر باکتری های محرك رشد بر افزایش کلسیم برگ گندم تحت تنفس شوری است. از آنجا که در شرایط شوری، کلسیم و فسفر می توانند در پیوندهای شیمیایی با یکدیگر تشییت شوند (Sashidhar & Podile, 2010) افزایش میزان کلسیم برگ در این پژوهش ممکن است ناشی از اثر اسیدهای آلی مترشحه از باکتری ها و آزادسازی یون کلسیم از ترکیب با عناصری چون فسفر باشد. تاثیر مشابه دو باکتری *Z. halotolerans* و *B. pumilus* در افزایش میزان کلسیم و فسفر برگ و نزدیکی زیاد مقادیر اتحلال فسفات و تولید سیانید هیدروژن دو باکتری می تواند موید این اثر باشد.

بیشینه کاهش سدیم و افزایش پتابسیم، پتابسیم به سدیم و کلسیم متاثر از باکتری، در شوری های ۸ و ۱۶ دسیزیمنس بر متر اندازه گیری شد. مطالعات مقایسه عملکرد باکتری های محرك رشد در شرایط تنفس و غیر تنفس نشان داده که فعالیت آنها غالبا در شرایط تنفس بیشتر می شود (Rubin et al., 2017). نمونه تحقیقات قبلی درباره گندم تحت تنفس شوری نیز نشانگر حداکثر کاهش سدیم و افزایش پتابسیم و کلسیم برگ در شوری ۲۰۰ میلی مول نسبت به شوری های ۱۷۵ و ۱۵۰ (Singh & Jha, 2017) و مشابه نتیجه این پژوهش است.

با افزایش سطوح شوری، طول ساقه، وزن خشک بخش هوایی، وزن خشک ریشه، نسبت وزن خشک ریشه به بخش هوایی و بیومس کل کاهش داشت. از نخستین آثار تنفس اسمزی، کاهش فشار تورگر سلولی بوده که در سطح میکروسکوبی منجر به کاهش توسعه و اندازه سلولهای ساقه و ریشه و در نتیجه کوتاهی آن می شود (Mosleh Arani et al., 2018). در مقایله با این پدیده، گیاه با کمک باکتری های محرك رشد، فشار اسمزی خود را با جذب یون های معدنی به ویژه پتابسیم تنظیم نموده و رشد خود را هر چند با سرعت کمتری ادامه می دهد (Byrt et al., 2018). در پژوهش حاضر، میزان رشد طولی ساقه، وزن خشک ساقه و ریشه و بیومس کل تیمارهای تلقیحی با کلیه باکتری ها در هر یک از سطوح شوری نسبت به شاهد خود افزایش یافت که مطابق مطالعات مشابه در این

شرایط تنش، کاستن از طول ریشه و ساقه بوده (Eskandari et al., 2017) و نقش پذیرفته شده ACC در افزایش طول ساقه و ریشه (Torbaghan et al., 2014) و نقش ACC در تولید آدامیناز در شرایط باکتری را می‌توان به برتری آن در تولید آدامیناز نسبت به دو باکتری دیگر و در نتیجه خنثی نمودن اثر کاهنده اتیلن دانست. مطالعه نقش باکتری‌های ریزوبیوم تولید کننده ACC در آدامیناز نیز نشانگر افزایش طول ساقه، ریشه و وزن خشک ریشه و ساقه تیمارهای تلقیحی گندم با باکتری نسبت به شاهد بود (Souza et al., 2015). در بین صفات محرك رشد باکتری‌ای، هورمون ACC آدامیناز نقش کلیدی در تسهیل رشد گیاهی در شرایط تنش دارد بدین‌صورت که در پاسخ به تنش از جمله شوری و زیاد شدن میزان اکسین در گیاه مجموع اکسین باکتری‌ای و اکسین گیاهی، بخشی از اکسین صرف رشد گیاه و بخشی موجب تولید ACC به عنوان پیش‌ماده تولید اتیلن می‌شود. در این مرحله چنانچه باکتری محرك رشد قادر به تولید ACC آدامیناز باشد این مقدار ACC اضافی ناشی از اکسین را خنثی نموده که در غیر این‌صورت به اتیلن تبدیل و موجب کاهش رشد گیاه می‌شود. بنابراین، باکتری‌های دارای توان تولید مشترک اکسین و ACC آدامیناز از عملکرد بهینه در افزایش رشد گیاهی در شرایط تنش برخوردار هستند (Glick, 2014). بر این اساس، برتری باکتری *B. safensis* در افزایش وزن خشک بخش هوایی و ریشه را می‌توان ناشی از بیشتر بودن توان تولید اکسین آن نسبت به دو باکتری دیگر در کتاب داشتن توان تولید ACC آدامیناز دانست. نتایج این مطالعه نشان داد که باکتری‌های محرك رشد گیاهان مرتعی شورپسند می‌توانند در بهبود ساخته‌های رشد گیاه گندم در شرایط شوری نقش داشته باشند. این نتایج همچنین نشان داد که ریزوسفر گیاهان مرتعی شورپسند می‌تواند منبع مناسبی برای جداسازی باکتری‌های مقاوم به شوری جهت بهبود مقاومت گیاه گندم به شوری باشد. با توجه به نتایج مثبت به دست آمده در این آزمایش، مطالعات بیشتر در شرایط مزرعه‌ای جهت استفاده از باکتری‌های محرك رشد گیاه متحمل به شوری جداسازی شده از گیاه مرتعی شورپسند به عنوان کود زیستی برای بهبود ساخته‌های رشد گیاه، کاهش اثرات تنش شوری و افزایش عملکرد گندم پیشنهاد می‌گردد.

سپاسگزاری

نگارنده‌گان از مساعدت اداره کل منابع طبیعی و آبخیزداری استان یزد، دانشکده منابع طبیعی دانشگاه یزد و مرکز آموزش و تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی استان یزد در انجام این پژوهش قدردانی می‌نمایند.

کلروفیل، باعث افزایش محتوا و کارآبی فتوسنتر و در نتیجه افزایش ساخته‌های رشد مورفوژئیکی مورد بررسی شدند.

افزایش کلسیم برگ توسط باکتری‌ها نیز باعث افزایش طول و رشد ساقه گردید. پکتین، بیشترین کمپلکس پلی‌ساکاریدی ساختاری و عملکردی در دیواره سلولی بوده که در ساختار خود از یون کلسیم به عنوان پیوند بین سلولی استفاده می‌کند. در شرایط شوری، سدیم جمع شده در فضای بین سلولی با قرارگیری به جای کلسیم، باعث کاهش گسترش سلول و در نتیجه کاهش رشد و بیومس گیاه می‌شود (Bose et al., 2017).

هورمون اکسین (ایندول-۳-استیک اسید) تولیدی توسط باکتری‌ها از نقش مستقیم در افزایش رشد اعم از ریشه و بخش هوایی گندم رقم قدس برخوردار بود. این هورمون، اثرات قوی بر رشد ریشه (2015 Jha & Saraf, 2013) و ساختار آن به لحاظ گسترش تعداد و طول ریشه‌های فرعی (Vacheron et al., 2013) داشته که منجر به افزایش جذب مواد مغذی از ریزوسفر می‌شود. اکسین همچنین بر تقسیم، تمايز و طویل شدن سلول، افزایش جریان شیره خام، تشکیل رنگدانه‌های گیاهی و فتوسنتر و مقاومت به تنش‌های محیطی تاثیر دارد (Glick, 2012). بر اساس نتایج این تحقیق، بیشترین میزان افزایش وزن بخش هوایی و ریشه مربوط به باکتری *Bacillus safensis* بوده که دارای بیشترین میزان توان تولید اکسین است. نتایج مشابهی از تاثیر اکسین تولیدی باکتری‌های محرك رشد بر افزایش وزن بخش هوایی و ریشه گندم تحت تنش شوری در مطالعات دیگر گزارش شده است (Ilyas et al., 2019; 2020). (Safdarian et al.,

یکی از عوامل کاهش رشد گندم، افزایش میزان هورمون اتیلن و تجمع آن در ریشه است. مطالعات نشان می‌دهد تنش شوری با افزایش اتیلن موجب کاهش رشد ریشه‌های گندم شده و کاربرد باکتری‌های محرك رشد با افزایش رشد ریشه گیاه و فراهم نمودن ریزمغذی‌ها از طریق سیدروفور و تولید ACC-آدامیناز اثر اتیلن را کاهش داد (Sadat et al., 2010). نسبت وزن خشک ریشه به وزن خشک ساقه با افزایش شوری کاهش یافت که این کاهش می‌تواند ناشی از تجمع اتیلن در ریشه باشد (Sadat et al., 2010). در مقابل، باکتری‌های مورد بررسی و به ویژه *B. safensis* با تولید اکسین و ACC آدامیناز باعث افزایش نسبت ریشه به ساقه شدند. به نظر می‌رسد برای گیاه در شرایط تنش شوری، تامین آب و یون‌ها چه به عنوان ماده مغذی و چه به عنوان تنظیم اسمزی و تعادل یونی نسبت به افزایش بخش هوایی و تبدیل کردن طی فتوسنتر از اولویت برخوردار است (Hu et al., 2012). طول ساقه گندم در تیمارهای باکتری *B. pumilus* بیش از سایر باکتری‌ها بود. با توجه به اینکه یکی از آثار بارز اتیلن در

REFERENCES

- Agathokleous, E., Belz, E., Kitao, R.G., Koike, T. & Calabrese, E.** 2019. Does the root to shoot ratio show a hormetic response to stress? An ecological and environmental perspective. *Journal of Forestry Research* 30: 1569-1580.
- Akbari, A., Gharanjik, S., Koobaz, P. & Sadeghi, A.** 2020. Plant growth promoting Streptomyces strains are selectively interacting with the wheat cultivars especially in saline conditions. *Heliyon Journal* 6: 34-45.
- Alexander, D.B., & Zuberer, D.A.** 1991. Use of Chrome Azurol S reagents to evaluate siderophore production by rhizosphere bacteria. *Biology and Fertility of Soils* 12: 39-45.
- Alikhani, H.A., Etesami, H. & Mohammadi, L.** 2018. Evaluation of the effect of rhizospheric and non-rhizospheric phosphate solubilizing bacteria on improving the growth indices of wheat under salinity and drought Stress. *Journal of Soil Biology* 6: 1-15. (In Persian).
- Al-Karaki, G.N.** 2000. Growth, sodium and potassium uptake and translocation in salt stressed tomato. *Journal of Plant Nutrition* 23: 369-379.
- Alori, E.T., Glick, B.R. & Babalola, O.O.** 2017. Microbial phosphorus solubilization and its potential for use in sustainable agriculture. *Frontiers in Microbiology* 8: 971-984.
- Amini Hajibadi, A., Mosleh Arani, A., Ghasemi, S., Rad, M.H., Etesami, H., Shabazi Manshadi, S. & Dolati, A.** 2021. Mining the rhizosphere of halophytic rangeland plants for halotolerant bacteria to improve growth and yield of salinity-stressed wheat. *Plant Physiology and Biochemistry* 163: 139-153.
- Amna, U., Sarfraz, S., Xia, Y., Kamran, M.A., Javed, M.A., Sultan, T., Hussain Munis, M.F. & Chaudhary, H.J.** 2019. Mechanistic elucidation of germination potential and growth of wheat inoculated with exopolysaccharide and ACC-deaminase producing *Bacillus* strains under induced salinity stress. *Cotoxicology and Environmental Safety* Available from: <https://europepmc.org/article/med/31408821> [accessed 13 October 2019].
- Ansari, F.A., Ahmad, I. & Pichtel, J.** 2019. Growth stimulation and alleviation of salinity stress to wheat by the biofilm forming *Bacillus pumilus* strain FAB10. *Applied Soil Ecology* 143: 45-54.
- Bent, E., Tsvun, S., Chanway, C.P. & Enebak, S.** 2001. Alterations in plant growth and root hormone levels of lodge pole pines inoculated with rhizobacteria. *Canadian Journal of Microbiology* 47: 793-800.
- Bose, J., Munns, R., Shabala, S., Gillham, M., Pogson, B. & Tyerman, S.D.** 2017. Chloroplast function and ion regulation in plants growing on saline soils: lessons from halophytes. *Journal of Experimental Botany* 68: 3129-3143.
- Byrt, C.S., Munns, R., Burton, R.A., Gillham, M. & Wege, S.** 2018. Root cell wall solutions for crop plants in saline soils. *Plant Science* 269: 47-55.
- Davenport, R.J., Reid, R.J. & Smith, F.A.** 1997. Sodium-calcium interactions in two wheat species differing in salinity tolerance. *Physiologia Plantarum* 99: 323-327.
- Donate-Correa, J., León-Barrios, M. & Pérez-Galdona, R.** 2004. Screening for plant growth-promoting rhizobacteria in *Chamaecytisus proliferus* (tagasaste), a forage treeshrub legume endemic to the Canary Island. *Plant and Soil* 266: 261-272.
- Ehghaghi, R., Mosleh Arani, A., Azimzadeh, H., Zargaran, M. & Kiani, B.** 2015. Investigation of some ecological characteristics of four *Calligonum* species in Yazd province. *Iranian Journal of Range and Desert Research* 22: 168-182.
- El-Nahrawy, S. & Yassin, M.** 2020. Response of different cultivars of Wheat plants (*Triticum aestivum* L.) to inoculation by *Azotobacter* sp. under salinity stress conditions. *Journal of Advances in Microbiology* 20: 59-79.
- Etesami, H. & Beattie, G.A.** 2018. Mining halophytes for plant growth-promoting halotolerant bacteria to enhance the salinity tolerance of non-halophytic crops. *Frontiers in Microbiology* 9: 148-156.
- Etesami, H., Emami, S. & Alikhani, H.A.** 2017. Potassium solubilizing bacteria (KSB): mechanisms, promotion of plant growth, and future prospects: A review. *Journal of Soil Science and Plant Nutrition* 17: 897-911.
- Eskandari Torbaghan, M., Lakzian, A., Astaraei, A.R., Fotovat, A. & Besharati, H.** 2017. Measurement of ACC-Deaminase production in halophilic, alkalophilic and haloalkalophilic bacterial isolates in soil. *International Biological and Biomedical Journal* 3: 194-202.
- Ghahremaninejad, F., Hoseini, E. & Jalali, S.** 2021. The cultivation and domestication of wheat and barley in Iran, brief review of a long history. *Botanical Review* 87: 1-22. <https://doi.org/10.1007/s12229-020-09244-w>.
- Ghassemi, F., Jakeman, A.J. & Nix, H.A.** 1995. Salinization of land and water resources: human causes, extent, management and case studies. Wallingford: CABI Publishing, 526 pp.
- Glick, B.R.** 2012. Plant growth-promoting bacteria: Mechanisms and applications. Hindawi Publishing Corporation Scientifica, 15 pp.
- Glick, B.R.** 2014. Bacteria with ACC deaminase can promote plant growth and help to feed the world. *Microbiological Research* 169: 30-39.
- Goswami, M., & Deka, S.** 2020. Plant growth-promoting rhizobacteria|alleviators of abiotic stresses in soil: A review. *Pedosphere* 30: 40-61.
- Haddadi M. & Ghezelbash, G.R.** 2020. Isolation of halophilic urease producing bacteria and study of their nanocrystal production. *Nova Biologica Reperta* 7: 37-45. (In Persian).
- Hadi, M.R. & Karimi, N.** 2012. The role of calcium in plants' salt tolerance. *Journal of Plant Nutrition* 35: 2037-2054.
- Honma, M. & Shimomura, T.** 1978. Metabolism of 1-amino cyclopropane-1-carboxylic acid. *Agricultural and Biological Chemistry* 42: 1825-1831.
- Hu, L., Zehui, H., Shuqian, L. & Fu, J.** 2012. Growth response and gene expression in antioxidant-related

- enzymes in two bermudagrass genotypes differing in salt tolerance. *Journal of the American Society for Horticultural Science* 137: 134-143.
- Ilyas, N., Mazhar, R., Yasmin, H., Khan, W., Iqbal, S., Enshasy, H.E. & Dailin, D.J.** 2020. Rhizobacteria isolated from saline soil induce systemic tolerance in Wheat (*Triticum aestivum* L.) against salinity stress. *Agronomy* 10: 989-1009.
- Iqbal Hussain, M., Naem Asghar, H., Javed Akhtar, M. & Arshad, M.** 2013. Impact of phosphate solubilizing bacteria on growth and yield of maize. *Soil & Environment* 32: 71-78.
- Jha, C.K. & Saraf, M.** 2015. Plant growth promoting rhizobacteria (PGPR): A review. *Journal of Agricultural Research and Development* 5: 108-119.
- Jha, B., Gontia, I. & Hartmann, A.** 2012. The roots of the halophyte *Salicornia brachiata* are a source of new halotolerant diazotrophic bacteria with plant growth-promoting potential. *Plant Soil* 356: 265-277.
- Jamil, A., Riaz, S., Ashraf, M. & Foolad, M.R.** 2011. Gene expression profiling of plants under salt stress. *Critical Reviews in Plant Sciences* 30: 435-458.
- Jeon, J.S., Lee, S.S., Kim, H.Y., Ahn, T.S. & Song, H.G.** 2003. Plant growth promoting in soil by some inoculated microorganism. *The Journal of Microbiology* 4: 271-276.
- Kouhfayegh, S.H., Hakimi, M.H., Mosleh Arani, A., Mirshamsi, H.A. and Kiani, B.** 2014. The effects of sodium nitroproside and salicylic acid on some physiological characteristis of *Melia azedarach* under salinity conditions. *Arid Biom Scientific and Research Journal* 3: 62-71.
- Kudla, J., Becker, D., Grill, E., Hedrich, R., Hippler, M. & Kummer, U.** 2018. Advances and current challenges in calcium signaling. *New Phytology* 218: 414-431.
- Kumar, A. & Verma, J.P.** 2018. Does plant-Microbe interaction confer stress tolerance in plants: A review? *Microbiology Research* 207: 41-52.
- Lynch, J. & Lauchli, A.** 1988. Salinity affects intracellular calcium in corn root protoplasts. *Plant Physiology* 87: 351-356.
- Machado, R.M.A. & Serralheiro, R.P.** 2017. Soil salinity: Effect on vegetable crop growth. Management practices to prevent and mitigate soil salinization. *Horticulturae* 3: 30-38.
- Maksimovic, I. & Ilin, Z.** 2012. Effects of salinity on vegetable growth and nutrients uptake. In: Lee, T.S. (ed.), *Irrigation systems and practices in challenging environments*. pp: 169-190. London, UK, IntechOpen.
- Mohajel Kazemi, E., Pazhouhandeh, M., Jonoubi, P. & Kazemian, M.** 2020. The optimization of gene transfer to tomato and the study of expression possibility of salt-tolerance gene (SOS3). *Nova Biologica Reperta* 7: 76-84. (In Persian).
- Mosleh Arani, A., Bakhshi Khaniki, G., Nemati, N. & Soltani, M.** 2011. Investigation on the effect of salinity stress on seed germination of *Salsola abarghuensis*, *Salsola arbuscula* and *Salsola yazdiana*. *Iranian Journal of Rangelands and Forests* *Plant Breeding and Genetic Research* 18: 267-279. (In Persian).
- Mosleh Arani, A., Rafiei, A., Tabandeh, A. & Azimzadeh, H.** 2018. Morphological and physiological responses of root and leave in *Gleditschia caspica* to salinity stress. *Iranian Journal of Plant Biology* 9: 1-12. (In Persian).
- Mukherjee, A., Gaurav, A.K., Singh, S., Chouhan, G.K., Kumar, A. & Das, S.** 2019. Role of potassium (K) solubilising microbes (KSM) in growth and induction of resistance against biotic and abiotic stress in plant. *Climate Change Environmental Sustainability* 7: 212-214.
- Munns, R., Day, D.A. and Fricke, W.** 2020. Energy costs of salt tolerance in crop plants. *New Phytologist* 225: 1072-1090.
- Nawaz, A., Shahbaz, M., Asadullah Imran, A., Marghoob, M.U., Imtiaz, M. & Mubeen, F.** 2020. Potential of salt tolerant PGPR in growth and yield augmentation of Wheat (*Triticum aestivum* L.) under saline conditions. *Frontiers in Microbiology* 11: 201-213.
- Olsen, S.R., & Sommers, L.E.** 1982. Phosphorous. In: *Methods of soil analisis*. Soil Science Society of America, Madison, WI. pp: 423-424.
- Qi, Z. & Spalding, E.P.** 2004. Protection of plasma membrane K⁺ transport by the salt overly sensitive Na⁺/H⁺ antiporter during salinity stress. *Plant Physiology* 136: 2548-2555.
- Razzaghi Komaresofla, B., Alikhani, H.A., Etesami, H. & Khoshkholgh-Sima, N.A.** 2019. Improved growth and salinity tolerance of the halophyte *Salicornia* sp. by co-inoculation with endophytic and rhizosphere bacteria. *Applied Soil Ecology* 138: 160-170.
- Rijavec, T. & Lapanje, A.** 2016. Hydrogen cyanide in the rhizosphere: not suppressing plant pathogens, but rather regulating availability of phosphate. *Frontiers in Microbiology* 7: 1785-1794.
- Rubin, R.L., Van Groenigen, K.J. & Hungate, B.A.** 2017. Plant growth promoting rhizobacteria are more effective under drought: A meta-analysis. *Plant Soil* 416: 309-323.
- Rubio, F., Nieves-Cordones, M., Horie, T. & Shabala, S.** 2020. Doing ‘business as usual’ comes with a cost: evaluating energy cost of maintaining plant intracellular K⁺ homeostasis under saline conditions. *New Phytologist* 225: 1097-1104.
- Safdarian, M., Askari, H. & Shariati, J.** 2019. Transcriptional responses of wheat roots inoculated with *Arthrobacter nitroguajacolicus* to salt stress. *Scientific Reports* 9: 1792-1799.
- Sashidhar, B. & Podile, A.R.** 2010. Mineral phosphate solubilization by rhizosphere bacteria and scope for manipulation of the direct oxidation pathway involving glucose dehydrogenase. *Journal of Applied Microbiology* 109: 1-12.
- Satomi, M., La Duc, M.T. & Venkateswaran, K.** 2006. *Bacillus safensis* sp. nov., isolated from spacecraft and assembly-facility surfaces. *International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology* 56: 1735-1740.
- Seed and Plant Research Improvement Institute.** 2016. Crop cultivars report (food security and health-

- 1). Agricultural research, education and extension organization. Press, Tehran, 231 pp. (In Persian).
- Sadat, a.a.V. & Savaghebi Firouzabadi, G.R.** 2010. Effects of some arbuscular mycorrhizal fungi and plant growth promoting rhizobacteria on the growth and yield indices of two Wheat varieties in a saline soil. Journal of Water and soil Agricultural Science and Technology 24: 53-62.
- Seifikalhor, M., Aliniaiefard, S., Shomali, A., Azad, N., Hassani, B., Lastochkina, O. & Li, T.** 2019. Calcium signaling and salt tolerance are diversely entwined in plants. Plant Signaling & Behavior 14: 11-20.
- Shahidi, A., & miri, Z.** 2018. The effect of salinity on yield and yield components of two wheat cultivars in the plain of Birjand. Electronic Journal of Crop Production 11: 51-61. (In Persian).
- Shahriaripour, R., Pour, A.T. & Mozaffari, V.** 2011. Effects of salinity and soil phosphorus application on growth and chemical composition of pistachio seedlings. Communications in Soil Science and Plant Analysis 42: 144-158.
- Shi-Ying, Z., Cong, F., Yong-xia, W., Yun-sheng, X., Wei, X. & Xiao-Long, C.** 2018. Salt-tolerant and plant growth-promoting bacteria isolated from high-yield paddy soil. Canadian Journal of Microbiology 64: 968-978.
- Sindhu, S.S., Dua, S., Verma, M.K. & Khandelwal, A.** 2010. Growth promotion of legumes by inoculation of rhizosphere bacteria. In: Khan, M.S. et al. (eds.), Microbes for legume improvement. pp: 195-235. Springer-Verlag, Wien.
- Singh, R.P & Jha, P.N.** 2017. The PGPR *Stenotrophomonas maltophilia* SBP-9 augments resistance against biotic and abiotic stress in Wheat plants. Frontiers in Microbiology 8: 1945-1953.
- Souza, R.D., Ambrosini, A. & Passaglia, L.M.P.** 2015. Plant growth promoting bacteria as inoculants in agricultural soils. Genetics and Molecular Biology 38: 401-419.
- Szymańska, S., Plociniczak, T., Piotrowska-Seget, Z. & Hrynkiewicz, K.** 2016. Endophytic and rhizosphere bacteria associated with the roots of the halophyte *Salicornia europaea* L. – community structure and metabolic potential. Microbiological Research 192: 37-51.
- Tuna, A.L., Kaya, C., Ashraf, M., Altunlu, H., Yokas, I. & Yagmur, B.** 2007. The effects of calcium sulfate on growth, membrane stability and nutrient uptake of tomato plants grown under salt stress. Environmental and Experimental Botany 59: 173-178.
- Legendre, L., Wisniewski-Dyé, F. & Prigent-Combaret, C.** 2013. Plant growth-promoting *Upadhyay, S.K. & Singh, D.P.* 2015. Effect of salt tolerant plant growth promoting rhizobacteria on Wheat plants and soil health in a saline environment. Plant Biology 17: 288-293.
- Vacheron, J., Desbrosses, G., Bouffaud, M.L., Touraine, B., Moënne-Loccoz, Y., Muller, D.** rhizobacteria and root system functioning. Frontiers in Plant Science 4: 1-19.
- Waling, I., Van Vark, W., Houba, V.J.G. & Van der lee, J.J.** 1980. Soil and plant analysis Wageningen Agriculture University, 123 pp.
- Wang, J., Li, R. & Zhang, H.** 2020. Beneficial bacteria activate nutrients and promote wheat growth under conditions of reduced fertilizer application. BMC Microbiology 20: 38-48.
- Weisburg, W.G., Barns, S.M., Pelletier, D.A. & Lane, D.J.** 1991. 16S ribosomal DNA amplification for phylogenetic study. Journal of Bacteriology 173: 697-703.
- Wang, Q., Dodd, I.C., Belimov, A.A. & Jiang, F.** 2016. Rhizosphere bacteria containing 1-aminocyclopropane-1-carboxylate deaminase increase growth and photosynthesis of pea plants under salt stress by limiting Na⁺ accumulation. Functional Plant Biology 43: 161-172.
- World Bank.** 2019. World population prospects 2019: Highlights. United Nations, 39 pp.
- Wu, H.H., Zhang, X.C., Giraldo, J.P. & Shabala, S.** 2018. It is not all about sodium: revealing tissue specificity and signalling roles of potassium in plant responses to salt stress. Plant Soil 431: 1-17.
- Zhang, Y.Q., Schumann, L.Y., Liu, H.Y., Zhang, Y.Q., Xu, L.H., Stackebrandt, E., Jiang, C.L. & Li, W.J.** 2007. *Zhihengliuella halotolerans* gen. nov., sp. nov., a novel member of the family Micrococcaceae. International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology 57: 1018-1023.

How to cite this article:

- Amini Hajabadi, A., Mosleh Arani, A., Ghasemi, S., Hadi Rad, M., Shabazi Manshadi, Sh. & Etesami, H.** 2020. The effect of plant growth promoting potentials of rhizosphere bacteria isolated from several halophytic species on vegetative growth and ionic content of wheat. Nova Biologica Reperta 8: 104-117. (In Persian).
- امینی حاجی‌آبادی، ع.، مصلح آرانی، ا.، قاسمی، س.، هادی راد، م.، شهبازی منشادی، ش و انتقامی، ح. ۱۴۰۰. اثر پتانسیل‌های محرك رشد گیاه باکتری‌های ریزوسفری جداسازی شده از چند گونه گیاه مرتضی شورپسند بر رشد رویشی و محتوی یونی گندم. یافته‌های نوین در علوم زیستی ۸: ۱۱۷-۱۰۴.