

اثر اسموپرایمینگ بر شکست خفتگی و مؤلفه‌های تنزگی بذر لاله واژگون^۱ (*Fritillaria imperialis*)

Effect of Osmopriming on Dormancy Break and Germination Parameters
of *Fritillaria imperialis* Seed

زینب آقابابانزاد، پژمان طهماسبی* و علی عباسی سورکی^۲

چکیده

لاله واژگون یکی از گونه‌های با ارزش دارویی و بوم‌گردشگردی در منطقه زاگرس است. با توجه به اینکه، تنزگی و استقرار این گیاه در شرایط طبیعی مشکل است، پرایمینگ بذر می‌تواند قابلیت تنزگی در این گیاه را افزایش دهد. این پژوهش در دو آزمایش جداگانه طراحی شد. آزمایش اول با هدف اثر اسموپرایمینگ بر شکست خفتگی بذر این گیاه به صورت فاکتوریل در قالب طرح بلوك‌های کامل تصادفی در ۴ تکرار انجام شد (هر تکرار جداگانه و تکرار بعدی نوبت بعد در دستگاه قرار گرفت). فاکتورهای آزمایشی شامل مدت زمان سرماده‌ی (۴ و ۸ هفته)، پتانسیل اسمزی اعمال شده توسط پلی اتیلن گلایکول (۲، ۶، ۹ و ۱۲-بار) و مدت زمان پرایمینگ (۱۲، ۲۶ و ۴۸ ساعت) بود. نتیجه‌ها نشان داد، پتانسیل ۱۲-بار به مدت ۱۲ ساعت در طول ۸ هفته سرماده‌ی بر درصد تنزگی، سرعت تنزگی، طول گیاهچه و شاخص بینه به‌طور معنی‌داری اثر داشت ولی در کاهش نیاز سرمایی این گیاه مؤثر نبود. آزمایش دوم با هدف بررسی اثر پتانسیل اسمزی و مدت زمان پرایمینگ در بهبود ویژگی تنزگی بعد از شکست خفتگی انجام شد. نتیجه‌ها نشان داد اثر پتانسیل و مدت زمان پرایمینگ بر روی کلیه ویژگی‌های مورد بررسی معنی‌دار بود و موجب بهبود این ویژگی‌ها شد.

واژه‌های کلیدی: اسموپرایمینگ، تنزگی، شکست خواب، لاله واژگون.

مقدمه

لاله واژگون با نام علمی *Fritillaria imperialis*، گیاهی چندساله، علفی، سوخته دار از تیره لاله‌سانان^۳ (۵)، بومی ناحیه‌های غرب هیمالیا، ترکستان، افغانستان، آسیای صغیر، آمریکا، اروپا و ایران است. در ایران کوه‌های بختیاری، یاسوج، قصر شیرین، اشترانکوه لرستان، آذربایجان و الوند این گیاه زیبا را در خود جای داده‌اند (۶، ۵). ارتفاع این گیاه ۶۰ تا ۱۲۰ سانتی‌متر است. عمر لاله واژگون کوتاه است، در بهار به گل می‌نشیند و در طول تابستان خفته باقی می‌ماند (۵، ۱۷). این گیاه یکی از زیباترین گیاهان زینتی است که کشورهای آلمان، آمریکا، بلژیک و هلند توجه ویژه‌ای به آن دارند. لاله واژگون بیشتر به دلیل گل آذین زیبا کشت می‌شود و این قابلیت را دارد که به عنوان گل شاخه بریده و یا گیاه گلداری به تمام نقطه‌های دنیا صادر شود (۲۸). در طب سنتی و مطالعه‌های انجام گرفته، این گیاه برای درمان بیماری‌های مختلفی از جمله گلودرد، سرفه و آسم استفاده می‌شود (۸). متأسفانه طی چند سال اخیر جمعیت لاله واژگون به دلیل چرای نامنظم، نبودن قانون‌های حفاظت، تغییر مرتع‌ها به زمین‌های کشاورزی و طغیان آفت و بیماری‌ها در معرض نابودی قرار گرفته است (۲۸). لاله واژگون را

۱- تاریخ دریافت: ۹۲/۷/۱۴ تاریخ پذیرش: ۹۵/۵/۳۰

۲- به ترتیب دانشجوی کارشناسی ارشد و استادیار مرتعداری، دانشکده منابع طبیعی و علوم زمین و استادیار زراعت دانشکده کشاورزی دانشگاه شهرکرد.

* نویسنده مسئول، پست الکترونیک: (pejman.tahmasebi@nres.sku.ac.ir)

می‌توان توسط سوخ، بذر و کشت بافت افزایش داد (۵). افزایش این گیاه توسط بذر، به‌واسطه‌ی تعداد زیاد، نگهداری آسان‌تر و پتانسیل پراکنش بیش‌تر نسبت به سوخ اهمیت دارد. از محدودیت‌های بذر این گیاه می‌توان به وجود خفتگی، مشکل تنفسی و استقرار در شرایط طبیعی اشاره نمود. بنابراین می‌توان با انتقال و کشت بذر محدوده گسترش آن را افزایش داد که اولین قدم در این راه پیدا کردن تیمارهای مناسب جهت تنفسی بذر است.

تنفسی و استقرار حساس‌ترین مرحله رشد گیاه به شمار می‌روند و حساسیت آن در بهنژادی و زندگی مرتبت‌ها دو برابر می‌شود (۱). پرایمینگ بذر به عنوان یک روش مکمل برای تولید گیاهان در شرایط محیطی مختلف توسعه یافته است. پرایمینگ بذر یک تیمار قبل از کاشت می‌باشد که اجازه جذب آب برای شروع مرحله‌های اولیه تنفسی را می‌دهد، اما از خروج ریشه‌چه از پوسته بذر جلوگیری می‌کند و به طور معمول بذرها برای مدت کوتاهی قبل از کاشت خشک می‌شوند (۲۳، ۴۴). پرایمینگ باعث افزایش درصد تنفسی، افزایش سرعت تنفسی، یکنواختی سبز شدن، افزایش عملکرد، تنفسی در تنفس‌های محیطی و کاهش میانگین مدت تنفسی می‌شود (۱۸، ۲۲، ۵۰). امروزه تکنیک‌های مختلف پرایمینگ شامل هیدروپرایمینگ، اسموپرایمینگ، پرایمینگ هورمونی، بیوپرایمینگ و ماتری پرایمینگ توسعه یافته‌اند (۱۳، ۲۲). مطالعه‌های علمی نشان می‌دهد اسموپرایمینگ یکی از روش‌های اصلی پرایمینگ بذر می‌باشد که در این روش بذرها در محلول با پتانسیل اسمزی پایین و دارای تهویه خیسانده می‌شوند (۲۰). امروزه در اسموپرایمینگ به‌طور معمول از پلی‌اتیلن گلایکول^۱ (PEG) استفاده می‌شود. این ماده یک ترکیب بی‌اثر با وزن مولکولی بالاست و اثرهای سودمندی، بر روی بذر برخی از گونه‌ها می‌گذارد (۱۹). تیمارهای پرایمینگ با افزایش ترمیم DNA، ساخت RNA، ساخت پروتئین، تقسیم یاخته‌ای و همچنین بازسازی میتوکندری و غشای سیتوپلاسمی همراه هستند (۲۰، ۴۵). مزیت‌ها و عیوب‌های پرایمینگ به گونه گیاه، مرحله رشد گیاهی، غلظت یا پتانسیل اسمزی، طول دوره پرایمینگ، درجه حرارت و خشک شدن بذر بستگی دارد (۳، ۲۰، ۴۸). تیروسن دوراسلی و جرلین (۴۷) در بررسی تأثیر اسموپرایمینگ با پتانسیل‌ها (۱/۱ و ۱/۵-۱/۵) در ۴۷ دوره‌های مختلف پرایمینگ با PEG (۲، ۴، ۶، ۸ و ۱۰ روز) روی بذر کدو تلخ (*Citrullus colocynthis*) دریافتند که بیشترین تنفسی، سرعت تنفسی، طول ریشه‌چه و ساقه‌چه، شاخص بنیه و زیست توده ریشه در تیمار ۱/۵ مگاپاسکال به مدت ۶ روز مشاهده شد. همچنین بذرهایی که به صورت مرتبط کشت شدند در تمامی ویژگی‌ها عملکرد بالاتری داشتند. هی و همکاران (۲۷) اظهار داشتند که تیمارهای پرایمینگ باعث بهبود تنفسی می‌شود. همچنین این پژوهشگران بیان نمودند پرایمینگ فعالیت سوپراکسید دیسموتاز و پراکسیداز را افزایش و تجمع رادیکال‌های آزاد و آسیب سیستم غشای یاخته‌ای را کاهش می‌دهد. وارالی و فرناندو (۴۹) دریافتند که پرایمینگ به صورت معنی‌داری درصد و سرعت تنفسی را افزایش داد. انصاری و شریف‌زاده (۹) گزارش دادند که تیمارهای پرایمینگ در گیاه چاودار درصد تنفسی، شاخص تنفسی، میانگین زمان تنفسی، شاخص قدرت گیاهچه، وزن خشک گیاهچه و طول گیاهچه را بهبود بخشید. آذرنیوند و همکاران (۲) اظهار داشتند تیمارهای پرایمینگ درصد و سرعت تنفسی را در گیاه علف گندمی (*Agropyron elongatum*) بهبود بخشید.

به نظر می‌رسد تیمارهای پرایمینگ بتوانند موجب افزایش ویژگی‌های تنفسی در بذر لاله واژگون شوند. بدین منظور این پژوهش با هدف بررسی تأثیر غلظت‌های مختلف PEG و مدت زمان پرایمینگ بر ویژگی‌های تنفسی و رشد گیاهچه بذر لاله واژگون اجرا شد.

مواد و روش‌ها

به منظور بررسی اثر اسموپرایمینگ بر شکست خفتگی و مؤلفه‌های تنفسی بذر لاله واژگون، دو آزمایش جداگانه در سال ۱۳۹۲، در آزمایشگاه کشت و تکثیر بذر دانشکده منابع طبیعی و علوم زمین دانشگاه شهرکرد به

صورت فاکتوریل در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی با چهار تکرار انجام شد (هر تکرار یک نوبت در دستگاه قرار گرفت). بذرهای مورد استفاده در این آزمایش از منطقه دشت لاله بنواستکی و توف سفید کوهنگ جمع‌آوری شدند. این منطقه بین مختصات جغرافیایی "١٤°٤٢' ٥٠" تا "٣٢°٢٣' ٥٥" طول شرقی و "٢٢°٢٢' ١٧" تا "٢٢°٣٤' ٤" عرض شمالی واقع شده است. فاکتورهای آزمایش شامل ۴ سطح پتانسیل اسمزی اعمال شده توسط پلی‌اتیلن گلیکول (-۲°C - ۶°C - ۹°C - ۱۲°C) و مدت زمان پرایمینگ (۱۲، ۲۴، ۳۶ و ۴۸ ساعت) به همراه تیمار شاهد (بدون پرایم) بود. در آزمایش اول به منظور بررسی اثر احتمالی تیمارهای اسموپراپایمینگ بر شکست خفتگی بذر، بذرهای لاله واژگون در پتانسیل‌های اسمزی و مدت زمان‌های مختلف در دمای ۲۰°C درجه سلسیوس قرار گرفتند. پس از اتمام مدت زمان پرایمینگ، بذرها از محلول خارج، با آب مقطر شسته و در دمای آزمایشگاه به مدت ۲۴ ساعت خشک شدند. به علت وجود خفتگی عمیق در بذرهای لاله واژگون، بذرها به مدت ۴ و ۸ هفته زیر تیمار سرماده‌ی مرطوب در داخل یخچال در دمای -۵°C درجه سلسیوس نگهداری شدند. پس از این مرحله بذرها از یخچال خارج و در پرایمینگ لاله واژگون انجام شد. بدین منظور، بذرها به مدت ۷ هفته زیر تیمار سرماده‌ی مرطوب در داخل یخچال و در دمای ۵°C درجه سلسیوس نگهداری شدند. پس از اتمام مدت زمان پرایمینگ، بذرها از محلول خارج و با آب مقطر در دمای ۵°C درجه سلسیوس قرار گرفتند. پس از اتمام مدت زمان پرایمینگ، تأثیرگذار نبود و تنفسی بذر لاله واژگون شسته شدند. در این آزمایش روش خشک کردن پس از پرایمینگ، تأثیرگذار نبود و تنفسی بذر لاله واژگون مشاهده نشد. بدین منظور بذرها در دمای آزمایشگاه به صورت سطحی خشک شدند. پس از این مرحله ۴ تکرار ۲۵ بذری، در هر تیمار در پتری دیش‌های ۹ سانتی‌متری گندزدایی شده کشت داده شدند (هر تکرار یک نوبت در دستگاه قرار گرفت). در هر دو آزمایش برای تنفسی بذرها از بستر دو لایه کاغذ صافی به صورت بین کاغذ^۱ در پتری دیش استفاده شد. مقدار ۱۰ میلی‌لیتر آب مقطر به هر پتری دیش اضافه و در نهایت پتری دیش‌ها به ژرمیناتور با دمای ۵°C درجه سلسیوس و رطوبت ۸۰٪ منتقل شدند. شمارش تعداد بذرهای تنفسی هر ۲۴ ساعت به مدت ۳۰ روز و تا زمانی که تغییری در تعداد بذرهای تنفسی مشاهده نشد، ادامه یافت. مبنای تنفسی خروج ریشه‌چه به اندازه ۲ میلی‌متر در نظر گرفته شد (۲۹). به منظور تهیه پتانسیل‌های مورد نظر، مقدارهای PEG₆₀₀₀ با استفاده از معادله میشل و کافمن (۳۶) و جدول‌های مربوط به شرح زیر محاسبه و منظور شد:

$$(1) \Psi_s = -C(1/18 \times 10^{-2}) + CT(2/67 \times 10^{-4}) + C^2(1/18 \times 10^{-4}) + CT(8/39 \times 10^{-7})$$

که در آن: Ψ_s ، پتانسیل اسمزی بر حسب بار، (یک بار برابر است با ۱۰۰ مگاپاسکال); C، غلظت (گرم بر لیتر)، T، دما (درجه سلسیوس) می‌باشد.

در پایان طول گیاهچه‌های حاصل اندازه‌گیری شد. به منظور محاسبه درصد تنفسی، سرعت تنفسی، شاخص-های بینیه به ترتیب از رابطه‌های زیر استفاده شد.

درصد تنفسی طبق رابطه (۲) محاسبه شد (۳۷):

$$(2) \text{Germination Percent} = \frac{\sum n}{N} \times 100$$

که در آن n ، تعداد بذر تنفسی در هر روز؛ N، مجموع بذرها در هر تیمار است.

سرعت جوانه‌زنی از رابطه (۳) به دست آمد (۳۱):

$$(3) \text{Germination Rate} = \sum \left(\frac{G_t}{D_t} \right)$$

در این رابطه G_t ، تعداد بذر تنفسی در t روز و D_t ، تعداد روزها پس از شروع تنفسی.

شاخص‌های بنیه از رابطه‌های (۴ و ۵) محاسبه شدند (۴، ۷). در این رابطه‌ها RL، طول ریشه‌چه، SL، طول ریشه‌چه (سانتی‌متر)، GP، درصد تنزگی، RW، وزن خشک ریشه‌چه (میلی‌گرم)، SW، وزن خشک ساقه‌چه (میلی‌گرم) است.

$$(4) \text{Vigor Index I} = (RL + SL) \times GP$$

$$(5) \text{Vigor Index II} = (RW + SW) \times GP$$

تجزیه واریانس داده‌ها بر اساس آزمایش فاکتوریل (دو فاکتوره) در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی با استفاده از نرم‌افزار آماری SAS انجام شد. همچنین برای مقایسه میانگین‌ها از آزمون LSD در سطح احتمال ۵٪ استفاده شد و نمودارها با استفاده از نرم‌افزار Excel رسم شدند.

نتایج

آزمایش اول- تأثیر اسموپرایمینگ بر شکست خفتگی بذر لاله واژگون در درصد تنزگی

نتیجه‌های تجزیه واریانس داده‌های این آزمایش نشان داد که درصد تنزگی بذر لاله واژگون در سطح احتمال ۵٪ از پتانسیل اسمزی اثر گرفت ($P < 0.05$) و تأثیر مدت زمان تیمار و برهمکنش پتانسیل اسمزی و مدت زمان تیمار معنی‌دار نشد. مقایسه میانگین داده‌ها نشان داد بیشترین درصد تنزگی در پتانسیل اسمزی -۱۲- بار مشاهده شد که از نظر آماری با تیمار شاهد و پتانسیل -۶- بار در یک گروه آماری قرار گرفتند و بین آن‌ها تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد. همچنین پتانسیل -۳- و -۹- بار کمترین درصد تنزگی را به خود اختصاص دادند (شکل ۱). باید گفت تیمار پرایمینگ به همراه ۴ هفته سرماده‌ی به دلیل تنثیدن بذر، از بین تیمارها حذف شد.

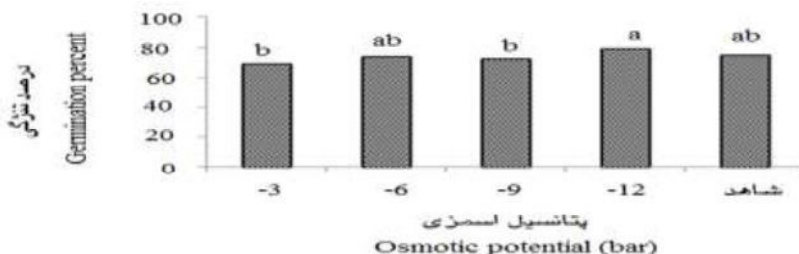


Fig. 1. Effect of osmotic potential on germination percentage of *Fritillaria imperialis* seed. lower cases show significant level in LSD.

شکل ۱- اثر پتانسیل اسمزی بر درصد تنزگی بذر لاله واژگون. حروفی کوچک بیانگر سطح معنی‌دار بودن در آزمون LSD هستند.

سرعت تنزگی

سرعت تنزگی بذر لاله واژگون در سطح احتمال ۱٪ از پتانسیل اسمزی، مدت زمان تیمار و برهمکنش پتانسیل اسمزی و مدت زمان تیمار اثر گرفت ($P < 0.01$). مقایسه میانگین داده‌ها نشان داد، تیمار -۳- بار به مدت ۱۲ ساعت بیشترین سرعت تنزگی را به خود اختصاص داد و پس از آن بیشترین سرعت تنزگی در پتانسیل -۱۲- بار و مدت زمان‌های ۱۲، ۲۴ و ۳۶ ساعت مشاهده شد. همچنین تیمارهای -۶- بار ۱۲ ساعت، -۳- بار ۲۴ ساعت، -۳- بار ۴۸ ساعت، -۶- بار ۲۴ ساعت و -۱۲- بار ۴۸ ساعت از نظر آماری در یک گروه قرار گرفتند و به ترتیب کمترین سرعت تنزگی در این تیمارها مشاهده شد (جدول ۱).

طول کیاهچه

در این ویژگی اثر پتانسیل اسمزی، مدت زمان تیمار و برهمکنش پتانسیل اسمزی و مدت زمان تیمار در سطح احتمال ۱٪ معنی‌دار شد ($P < 0.01$). نتیجه‌های مقایسه میانگین داده‌های این آزمایش نشان داد، بیشترین طول

گیاهچه (۸/۸۹ سانتی‌متر) مربوط به پتانسیل ۱۲- بار ۱۲ ساعت و کمترین آن در تیمار شاهد (۵/۸۰ سانتی‌متر) بود. همچنین مقایسه میانگین داده‌ها نشان داد، تیمارهای -۳- بار ۱۲ ساعت، -۹- بار به مدت ۱۲ ساعت، -۱۲- بار به مدت ۱۲ و ۲۴ ساعت طول گیاهچه بیشتری داشتند و با تیمار ۱۲- بار ۱۲ ساعت از نظر آماری در یک گروه قرار گرفتند (جدول ۱).

شاخص بنیه اول

نتیجه‌های تجزیه واریانس داده‌ها نشان داد، تأثیر تیمارهای مورد بررسی بر شاخص بنیه اول لاله واژگون در سطح احتمال ۱٪ معنی دار بود ($P < 0.01$). بر اساس مقایسه میانگین داده‌ها، بیشترین شاخص بنیه اول در تیمار ۱۲- بار ۱۲ ساعت مشاهده شد که این مقدار برابر ۷/۶۴ بود و کمترین آن در پتانسیل -۳- بار ۴۸ و ساعت، -۹- بار ۳۶ ساعت مشاهده شد که از نظر آماری اختلاف آن‌ها با شاهد معنی‌دار نبود. همچنین تیمار شاهد با پتانسیل -۳- بار ۳۶ ساعت، -۶- بار در تمامی زمان‌ها و -۱۲- بار به مدت ۳۶ ساعت اختلاف معنی‌داری نداشت (جدول ۱).

شاخص بنیه دوم

نتیجه‌های تجزیه واریانس داده‌ها نشان داد، شاخص بنیه دوم از پتانسیل اسمزی، مدت زمان تیمار و برهمکنش پتانسیل اسمزی و مدت زمان تیمار اثر گرفت ($P < 0.01$). بیشترین شاخص بنیه دوم مربوط به پتانسیل ۱۲- بار به مدت ۱۲ ساعت بود که افزایش معنی‌داری در حدود ۴۷/۲۶٪ نسبت به شاهد نشان داد و کمترین آن در تیمار -۳- بار ۲۴ ساعت به دست آمد. همچنین مقایسه میانگین داده‌های این آزمایش نشان داد تیمارهای -۳- بار ۱۲ ساعت، -۹- بار ۱۲ و ۴۸ ساعت و -۱۲- بار ۲۴، ۳۶، ۴۸ ساعت در یک گروه آماری قرار گرفتند و افزایش معنی‌داری نسبت به شاهد داشتند (جدول ۱).

جدول ۱- مقایسه میانگین ویژگی‌های تنفسی و گیاهچه‌ای بذر لاله واژگون در پتانسیل اسمزی و مدت زمان‌های مختلف تیمار.

Table 1. Mean comparison of interactions between osmotic potential and duration on seedling traits.

پتانسیل اسمزی	مدت زمان تیمار	سرعت تنفسی	طول گیاهچه	شاخص بنیه اول	شاخص بنیه دوم
Osmotic potential (bar)	Duration of treatment (h)	Germination Rate (seed day ⁻¹)	Seedling Length (cm)	Vigor Index I	Vigor Index II
-3	12	5.75 a †	8.325 abc	6.17 bcd	4.58 b
	24	3.44 efg	6.725 fgh	4.24 g	2.54 g
	36	2.91 gh	6.268 g-j	4.46 fg	3.26 efg
	48	2.76 h	6.125 hij	4.19 g	3.23 efg
-6	12	3.13 fgh	7.068 ef	5.25 def	3.71 c-f
	24	2.84 h	6.543 f-i	4.58 efg	3.32 d-g
	36	3.61 ef	6.850 fg	5.27 def	3.61 c-f
	48	3.97 cde	6.035 ij	4.53 efg	3.47 def
-9	12	3.97 cde	8.390 ab	6.30 bc	4.64 b
	24	3.59 ef	8.172 bcd	5.31 def	3.67 c-f
	36	3.86 de	6.370 ghi	4.26 g	3.27 efg
	48	3.78 de	7.665 cde	6.28 bc	4.37 bc
-12	12	5.15 b	8.890 a	7.64 a	5.84 a
	24	4.29 cd	8.453 ab	6.51 b	4.39 bc
	36	5.07 b	5.953 ij	4.87 efg	4.16 bcd
	48	2.78 h	7.580 de	5.43 cde	4.02 b-e
شاهد		4.56bc	5.802 j	4.33 g	3.08 fg

†Means with the same letters have no significant difference at 5% probability.

‡ در هر ستون میانگین‌های دارای کمینه یک حرف مشترک، اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ ندارند.

آزمایش دوم- تأثیر اسموپرایمینگ بر بیهود ویژگی‌های تنفسی بذرهای بدون خفتگی لاله واژگون در صد تنفسی

نتیجه‌های تجزیه واریانس داده‌های این آزمایش نشان داد درصد تنفسی بذر لاله واژگون در سطح احتمال ۱٪ از مدت زمان تیمار و برهmekنکش پتانسیل اسمزی و مدت زمان تیمار اثر گرفت ($P<0.01$). علاوه بر این اثر پتانسیل اسمزی در سطح احتمال ۵٪ معنی دار شد ($P<0.05$). بیشترین درصد تنفسی مربوط به تیمار ۱۲-بار ۱۲ ساعت بود و کمترین درصد تنفسی در تیمار ۱۲-بار ۴۸ ساعت به دست آمد که از نظر آماری اختلاف معنی داری بین این تیمار و تیمار شاهد مشاهده شد (شکل ۲).

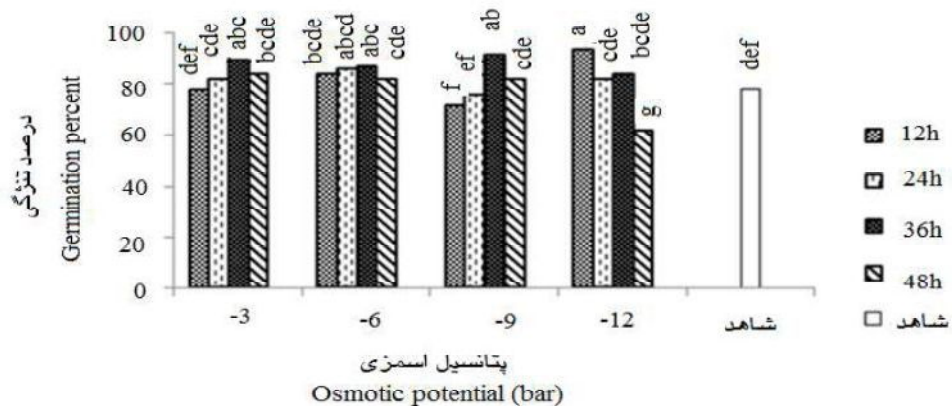


Fig. 2. Osmotic potential and duration interaction on germination percentage of *Fritillaria imperialis* seed. Lower case letters show significant level in LSD.

شکل ۲- برهmekنکش پتانسیل اسمزی و مدت زمان تیمار بر درصد تنفسی بذر لاله واژگون. حروفی کوچک بیانگر معنی دار بودن در آزمون LSD هستند.

سرعت تنفسی

بر اساس نتیجه‌های جدول تجزیه واریانس، سرعت تنفسی در سطح احتمال ۱٪ از پتانسیل اسمزی، مدت زمان تیمار و برهmekنکش آنها اثر گرفت ($P<0.01$). مقایسه میانگین داده‌ها نشان داد پتانسیلهای ۳-۶-۹-۱۲-بار و ۴۸ ساعت، بیشترین سرعت تنفسی را به خود اختصاص دادند که به ترتیب افزایش معنی داری در حدود ۵۱/۹۴، ۵۲/۹۸ و ۵۲/۹۴٪ نسبت به شاهد داشتند و کمترین مقدار آن در تیمار شاهد مشاهده شد (شکل ۳).

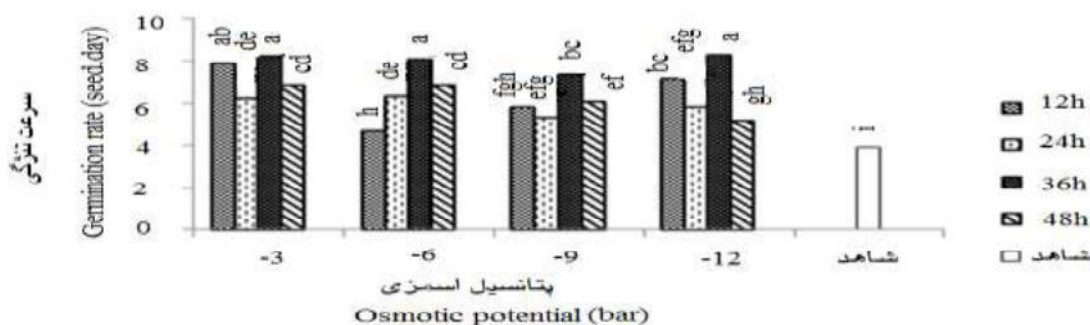


Fig. 3. Osmotic potential and duration effect on germination rate of *Fritillaria imperialis* seed. Lower cases show significant level in LSD.

شکل ۳- برهmekنکش پتانسیل اسمزی و مدت زمان تیمار بر سرعت تنفسی بذر لاله واژگون. حروفی کوچک بیانگر معنی دار بودن در آزمون LSD هستند.

طول گیاهچه

بر اساس نتیجه‌های تجزیه واریانس، طول گیاهچه در بذر لاله واژگون در سطح احتمال ۱٪ از پتانسیل اسمزی، مدت زمان تیمار و برهمنکشن آن‌ها اثر گرفت ($P < 0.01$). مقایسه میانگین طول گیاهچه نشان داد، تیمار ۱۲-بار ۱۲ ساعت افزایش معنی‌داری نسبت به سایر تیمارها داشت که نسبت افزایش طول گیاهچه این تیمار به شاهد ۴۰/۸۵٪ بود و با تیمار ۳-بار ۱۲ ساعت اختلاف معنی‌داری نداشت. همچنین تیمار شاهد، پتانسیل ۱۲-۱۲ ساعت و ۹-بار ۲۴ ساعت از نظر آماری در یک گروه قرار گرفتند و کمترین طول گیاهچه را به خود اختصاص دادند (شکل ۴).

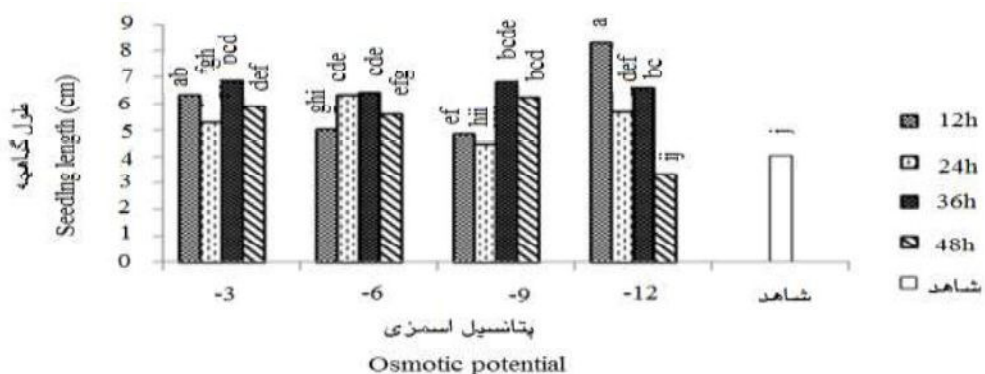


Fig. 4. Osmotic potential and duration interaction effect on seedling length of *Fritillaria imperialis* seed. Lower cases show significant level in LSD.

شکل ۴- برهمنکشن پتانسیل اسمزی و مدت زمان تیمار بر طول گیاهچه بذر لاله واژگون. حروفهای کوچک بیانگر معنی‌دار بودن در آزمون LSD هستند.

شاخص بنیه اول

نتیجه‌های تجزیه واریانس داده‌ها نشان داد، تأثیر تیمارهای مورد بررسی بر شاخص بنیه اول بذر لاله واژگون در سطح احتمال ۱٪ معنی‌دار بود ($P < 0.01$). نتیجه‌های مقایسه میانگین داده‌ها نشان داد، بیشترین شاخص بنیه اول در تیمار ۱۲-بار به مدت ۱۲ ساعت حاصل شد که افزایش معنی‌داری در حدود ۵۰/۸۳٪ نسبت به شاهد داشت و کمترین مقدار آن (۲/۳۶) مربوط به تیمار ۱۲-بار ۴۸ ساعت بود. اختلاف تیمار ۱۲-بار ۴۸ ساعت و تیمار شاهد از نظر آماری معنی‌دار نبود (شکل ۵).

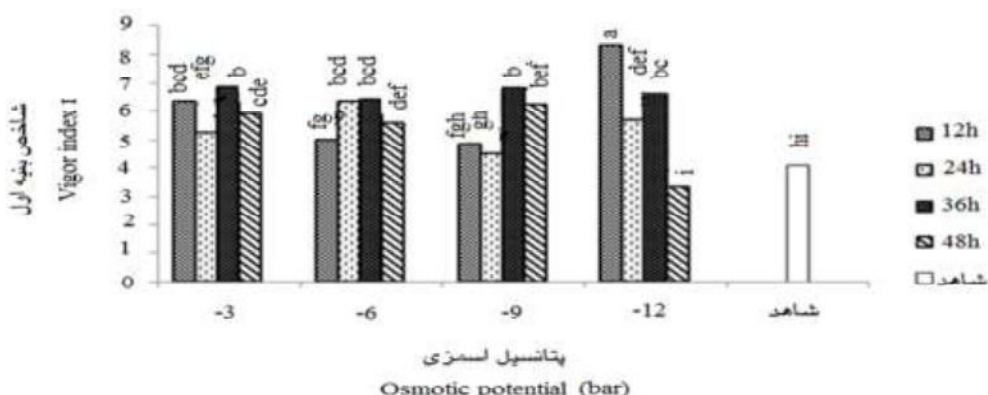


Fig. 5. Osmotic potential and duration interaction effect on vigor index I of *Fritillaria imperialis* seed. Lower case letters show significant level in LSD.

شکل ۵- برهمنکشن پتانسیل اسمزی و مدت زمان تیمار بر شاخص بنیه اول بذر لاله واژگون. حروفهای کوچک بیانگر معنی‌دار بودن در آزمون LSD هستند.

شاخص بنيه دوم

بر اساس نتیجه‌های جدول تجزیه واریانس، شاخص بنيه دوم بذر لاله واژگون در سطح احتمال ۱٪ از پتانسیل اسمزی، مدت زمان پرایمینگ و برهمکنش آن‌ها اثر گرفت ($P < 0.01$). نتیجه‌های مقایسه میانگین داده‌های این آزمایش نشان داد، بیشترین و کمترین شاخص بنيه دوم به ترتیب مربوط به پتانسیل ۱۲- با مدت ۱۲ ساعت و ۴۸ ساعت بود. سایر تیمارها نسبت به شاهد از شاخص بنيه دوم بیشتری برخوردار بودند. شاخص بنيه دوم تنها در تیمار ۹- بار ۲۴ ساعت نسبت به شاهد افزایش معنی‌داری نداشت (شکل ۶).

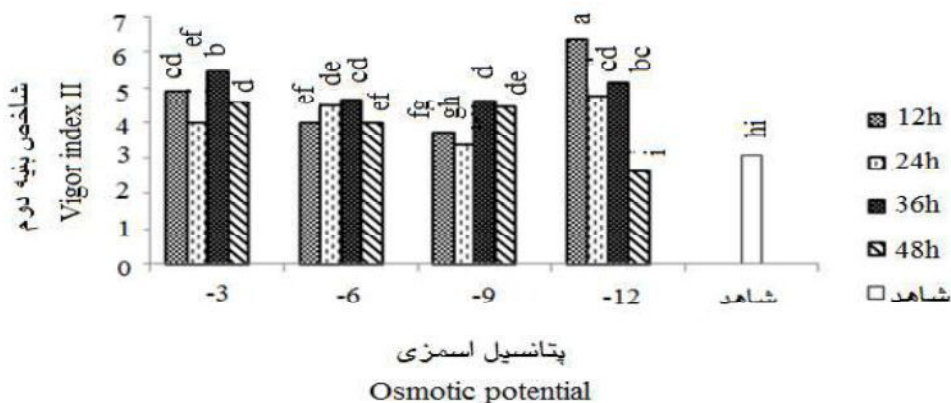


Fig. 6. Osmotic potential and duration interaction effect on vigor index II of *Fritillaria imperialis* seed. Lower case letters show significant level in LSD.

شکل ۶- برهمکنش پتانسیل اسمزی و مدت زمان تیمار بر شاخص بنيه دوم بذر لاله واژگون. میانگین‌های دارای حرف‌های کوچک مشابه اختلاف معنی‌دار بر اساس آزمون LSD ندارند.

بحث

نتیجه‌های این آزمایش نشان داد، اسموپرایمینگ قبل از تیمار سرماده‌ی به طور معنی‌داری، ویژگی‌های مورد بررسی را زیر تأثیر قرار داد اما در کاهش نیاز سرمایی بذر لاله واژگون مؤثر نبود. مشاهده‌ها پس از ۵ هفته، نتنزیدن بذر لاله را نشان داد. برخلاف این نتیجه‌ها، خان و کارسن (۳۲) اظهار نمودند که تیمار اسموپرایمینگ به همراه سرماده‌ی مرطوب می‌تواند زمان رسیدن به تنزگی را در بذر *Chenopodium bonus-henricus* کاهش دهد.

در انجام روش پرایمینگ بعد از شکست خفتگی، خشک کردن پس از پرایمینگ بذر لاله واژگون تأثیر منفی به دنبال داشت و نتنزیدن بذر لاله واژگون مشاهده شد. این نتیجه نیز، توسط پژوهشگران دیگر در گونه‌های مختلف گزارش شده است. به طوری که آرمسترانگ و مکدونالد (۱۲) نشان دادند که اسموپرایمینگ بذر سویا بدون خشک کردن باعث افزایش ویژگی‌های تنزگی می‌شود اما هنگامی که بذرهای سویا در جریان هوا خشک می‌شوند، کارایی بذر به علت نشت بیش از حد الکترولیت‌ها از ترکهای ایجاد شده (در اثر خشک کردن) کاهش می‌یابد. بودس ورس و بیولی (۱۵) دریافتند که خشک کردن در هوای آزاد، کاهش فایده‌های پرایمینگ را در مورد بذر گونه‌های ذرت خوش‌های، جو، گندم و سویا به دنبال داشته است. به طوری که خشک کردن به مدت طولانی موجب کاهش بیشتر فایده‌های پرایمینگ شده است. علاوه بر این، تیمارهای پرایمینگ با تجزیه ماده‌های غذایی بذر، موجب انتقال این ماده‌ها به محور رویانی می‌شوند تا به مصرف رویان در حال رشد برسد؛ اما با خشک کرن بذر، امکان استفاده ماده‌های تجزیه شده توسط رویان وجود ندارد. در نتیجه این ماده‌ها نشت کرده و

با ایجاد پتانسیل منفی کاهش تنژگی بذر را به دنبال خواهند داشت. همچنین فاروق و همکاران (۲۴، ۲۲) گزارش کردند که بهره‌مندی از افزایش آبکافت نشاسته در طی تیمارهای هیدراتاسیون با اعمال تیمار دوباره خشک کردن کاهش می‌یابد. در نتیجه در این آزمایش بذرها به صورت سطحی خشک شدند. فاروق و همکاران (۲۳) گزارش نمودند که خشک کردن سطحی به طور معنی‌داری فعالیت آلفا آمیلاز، قندهای محلول و فعالیت دهیدروژناز را در مقایسه با شاهد افزایش داده است.

در بررسی حاضر پرایمینگ در دو آزمایش به‌طور معنی‌داری موجب افزایش درصد و سرعت تنژگی در مقایسه با شاهد شد. پرایمینگ موجب افزایش آنتی‌اکسیدان‌ها نظیر گلوتاتیون و آسکوربات در بذر می‌شوند که این ماده‌ها پرائکسیداسیون چربی‌ها را طی تنژگی کاهش می‌دهند و موجب افزایش تنژگی در بذر می‌شود. بری و همکاران (۱۶) اظهار نمودند که افزایش ویژگی‌های تنژگی ممکن است به دلیل کامل شدن فعالیت‌های متابولیکی قبل از تنژگی باشد که بذر را برای خروج ریشه‌چه آماده می‌کند. البته ممکن است بازسازی فرایندهای متابولیکی نیز در طول پرایمینگ اتفاق افتد. همچنین عاریف و همکاران (۱۰) گزارش دادند که همه یا برعی از فرایندهای قبل از تنژگی به‌وسیله پرایمینگ شروع می‌شود. بنابراین پس از کاشت، بذرهای پرایم شده می‌توانند به سرعت آب جذب و سوخت‌وساز بذر را احیا کنند، در نتیجه سرعت تنژگی بذر افزایش و ناممکنی فیزیولوژیکی در تنژگی بذر کاهش یابد (۴۲). عاریف و همکاران (۱۱) در مطالعه خود در رابطه با اثر اسموپرایمینگ روی بذر سویا اظهار داشتند که ویژگی‌های تنژگی بذر از دما، پتانسیل اسمزی و طول دوره پرایمینگ اثر می‌گیرند. آن‌ها گزارش دادند که درصد تنژگی نهایی در پتانسیل $-0/5$ و $-1/1$ و مدت زمان ۶ ساعت نسبت به سایر تیمارها برتری داشت. در بذرهای آفتاگردان (۱۴): *Leymus chinensis*, *Podophyllum hexandrum*, *Gentiana kurroo*; و *Festuca inermis*, *Bromus inermis*: (۴۱) *Petroselinum crispum*: (۴۶) *Berberis aristata* و *Secale montanum*: (۴۲) *Agropyron elongatum*: *Festuca ovina*, *arundinacea* (۹) پرایمینگ موجب افزایش درصد و سرعت تنژگی شد که با یافته‌های این پژوهش مطابقت دارد.

نتیجه‌های په‌دست آمده از این آزمایش نشان داد که پرایمینگ به طور معنی‌داری طول گیاهچه را در بذر لاله واژگون زیر تأثیر قرار داد. هن‌گیو و همکاران (۲۶) گزارش نمودند که پرایمینگ مقاومت آندوسپرم را به رشد طولی کاهش می‌دهد و آبنوشی بذر باعث تنژگی سریع بذر می‌شود که در نهایت به افزایش طول ساقه‌چه، ریشه‌چه و گیاهچه می‌انجامد. کایور و همکاران (۳۲) بیان نمودند رشد ساقه بذرهای پرایم شده نخود ۳ تا ۴ برابر بیشتر از گیاهچه‌های حاصل از بذرهای پرایم نشده در تنش رطوبتی بود. بنابراین چنین می‌توان بیان کرد که پرایمینگ یک سری فرایندهای متابولیکی را در بذر ایجاد می‌کند که مجموع این شرایط علاوه بر سریع شدن تنژگی موجب توسعه بهتر اندام‌های هوایی و زمینی می‌شود که نتیجه آن استقرار بهتر و زودتر گیاهچه‌ها می‌باشد. نارایاناردی و بیرارداپاتیل (۳۹) در بررسی تیمارهای پیش از کاشت بر کیفیت بذر و استقرار محصول آفتاگردان نشان دادند که تیمارهای اسموپرایمینگ طول ریشه، طول ساقه، سرعت تنژگی، درصد تنژگی، وزن خشک گیاهچه، شاخص بنیه و طول گیاهچه را بهبود بخشیدند.

شاخص بنیه اول و دوم نیز از تیمارهای مورد بررسی اثر گرفتند. شاخص بنیه اول حاصل ضرب طول گیاهچه در درصد تنژگی بذر می‌باشد. بر همین اساس می‌توان بیان نمود، افزایش شاخص بنیه بذر مربوط به افزایش دو جزء آن می‌باشد. همسو با این نتیجه‌ها، فینچ ساویج و همکاران (۲۵) گزارش کردند پیش تیمار بذر با پلی‌اتیلن گلایکول، تنژگی و شاخص بنیه بذر را افزایش داد. ناسیمنتو و وست (۴۰) گزارش کردند که افزایش در درصد تنژگی و شاخص بنیه به دلیل حرکت ماده‌های ذخیره‌ای، فعال‌سازی و ساخت مجدد برخی از آنزیم‌ها و همچنین افزایش ساخت RNA و DNA می‌باشد. همچنین لی و کیم (۳۵) اظهار نمودند که افزایش فعالیت آلفا آمیلاز دلیل افزایش شاخص بنیه در بذر می‌باشد.

در کل سرمادهی مرطوب به همراه اسموپرایمینگ تأثیر مثبتی بر بذر لاله واژگون به همراه داشت. خان (۳۴) عنوان نمود که استراتیفیکاسیون می‌تواند به همراه اسموپرایمینگ برای بهبود تنفسی بذر گونه‌های مختلف به کاربرده شود. تیمار سرمادهی خفتگی بذر را از بین می‌برد، همچنانکه که تیمار اسموپرایمینگ به صورت کاهش مدت تنفسی عمل می‌کند.

نتیجه‌گیری

نتیجه‌ها نشان داد، تیمار اسموپرایمینگ در غلظت ۱۲-بار PEG به مدت ۱۲ ساعت پس از ۸ هفته نتیجه‌های مثبتی در ویژگی‌های مورد بررسی به همراه داشت. در آزمایش پرایمینگ بذر با PEG بعد از شکست خفتگی، نتیجه‌ها حاکی از آن بود که پرایم کردن نه تنها ویژگی‌های تنفسی را بهبود بخشد بلکه با امکان توسعه طولی ریشه‌چه، امکان استقرار بهتر این گیاه را فراهم نمود. همچنین افزایش شاخص بنتیه اول و شاخص بنتیه دوم در تیمار ۱۲-بار ۱۲ ساعت مشاهده شد.

منابع

۱. انصاری، ک.، ع. گزانچیان، م. صابری، ع. بزرگمهر و و. جاجرمی. ۱۳۸۹. بررسی روند سبز شدن و عوامل مؤثر بر استقرار گیاهچه‌ی هفت گونه‌ی گندمیان پایای فصل سرد در بجنورد (منطقه‌ی سیسab). مجله‌ی علمی پژوهشی مرتع. ۴:۵۲۰-۵۲۹.
۲. آذرنیوند، ح.، م. عباسی و ع. عنایتی. ۱۳۸۸. ارزیابی و تعیین بهترین تیمارهای هیدروپرایمینگ و اسموپرایمینگ بر ویژگی‌های جوانه‌زنی آگرورپایرون النگاتوم (*Agropyron elangatum*). مجله منابع طبیعی ایران. ۴۴:۴۳۱۴.
۳. توکل افشار، ر.، ع. عباسی سورکی و ا. قاسمی. ۱۳۸۷. فناوری بذر و مبانی زیست شناختی آن. انتشارات دانشگاه تهران.
۴. شاکرمی، ب.، ق. دیانتی تیلکی، م. طبری و ب. بهتری. ۱۳۸۹. اثر تیمارهای پرایمینگ بر مقاومت به شوری بذور *Festuca arundinacea* Schreb و *Festuc ovina* L. در مرحله جوانه‌زنی و رشد اولیه. فصلنامه‌ی علمی-پژوهشی تحقیقات ژنتیک و اصلاح گیاهان مرتعی و جنگلی ایران. ۱۸:۳۱۸-۳۲۸.
۵. کریمی، ۵. ۱۳۸۸. اطلس رستنی‌های دارویی. انتشارات آبنوس.
۶. متقی، ح. ۱۳۹۰. دایرة المعارف گل و گیاه، جلد سوم: گل و گیاهان زینتی پیاز دار. سپیدان، تهران.
۷. معروفی، ک.، ح. علی‌آبادی فراهانی، ح. حسین‌پور درویشی و ح. مظفری. ۱۳۹۰. بررسی کاربرد سالسیلیک اسید به منظور بهبود گیاهچه‌های حاصل از بذور گیاه دارویی سیاه دانه (*Nigella sativa* L.). همایش مل دستاوردهای نوین در زراعت. ۱-۴.
8. Akhtar, M.N., A. Rahman, M.I.Q. Choudhary, B. Sener, I. Erdogan and Y. Tsuda. 2003. New class of steroidal alkaloids from *Fritillaria imperialis*. Phytochem. 63:115-122.
9. Ansari, O. and F. Sharif-Zadeh. 2012. Osmo and hydro priming improvement germination characteristics and enzyme activity of Mountain Rye (*Secale montanum*) seeds under drought stress. J. Stress Physiol. Biochem. 8:214-221.
10. Arif, M., M.T. Jan, B. Marwatkh and M.A. Khan. 2008. Seed priming improves emergence and yield of soybean. Pakistan J. Bot. 40:1169-1177.
11. Arif, M., M.T. Jan, I.A. Mian, S.A. Khan P.H. Hollington and D. Harris. 2014. Evaluating the Impact of Osmopriming Varying with Polyethylene Glycol Concentrations and Durations on Soybean. International J. Agric. Biol. 16:359-364.

12. Armstrong, H. and M.B. McDonald. 1992. Effects of osmoconditioning on water uptake and electrical conductivity in soybeans seeds. *Seed Sci. Technol.* 20:391-400.
13. Ashraf, M. and M.R. Foolad. 2005. Pre -sowing seed treatment—a Shotgun approach to improve germination, plant growth, and Crop yield under saline and Non-Saline Conditions. *Advances in Agron.* 88:223-271.
14. Bailly, C., A. Benamar, F. Corbineau and D. Come. 2000. Antioxidant systems in sunflower (*Helianthus annuus* L.) seeds as affected by priming. *Seed Sci. Res.* 10:35-42.
15. Bodsworth, S. and J.D. Bewley. 1981. Osmotic priming of seeds of crop species with polyethylene glycol as a means of enhancing early and synchronous germination at cool temperature. *Canadian J. Bot.* 59:672-676.
16. Bray, C.M., P.A. Davison, M. Ashraf and R.M. Taylor. 1989. Biochemical changes during osmoprimeing of leek seeds. *Ann. Bot.* 63:185-193.
17. Bryan, J.E., 2005. Timber Press Pocket Guide to Bulbs. Timber Press, Portland.
18. Chen, K. and R. Arora. 2013. Priming memory invokes seed stress-tolerance. *Environ. Exper. Bot.* 94:33- 45.
19. Copeland L.O. and M.B. McDonald. 2001. Seed Science and Technology. Springer Science+Business Media, Llc, New York.
20. Di Girolamo, G. and L. Barbanti. 2012. Treatment conditions and biochemical processes influencing seed priming effectiveness. *Italian J. Agron.* 7:178-188.
21. Elkoca, E., K. Haliloglu, A. Eşitken and S. Ercişli. 2007. Hydro and osmoprimeing improve chickpea germination. *Acta Agriculturae Scandinavica Section B-Soil and Plant Science* 57:193-200.
22. Farooq, M., S.M.A. Barsa and A. Wahid. 2006. Priming of field-sown rice seed enhances germination, seedling establishment, allometry and yield. *Plant Growth Regul.* 49:285-294.
23. Farooq, M., A. Wahid, N. Ahmad and S.A. Asad. 2010. Comparative efficacy of surface drying and re-drying seed priming in rice: changes in emergence, seedling growth and associated metabolic events. *Paddy Water Environ.* 8:15-22.
24. Farooq, M., T. Aziz, H.U. U.Rehman, A. Rehman, S.A. Cheema and T. Aziz. 2011. Evaluating surface drying and re-drying for wheat seed priming with polyamines: effects on emergence, early seedling growth and starch metabolism. *Acta Physiol. Plantarum* 33:1707-1713.
25. Finch-Savage, W.E., K.C. Dent and L.J. Clark. 2004. Soak conditions and temperature following sowing influence the response of maize (*Zea mays* L.) seeds to on-farm priming (pre sowing seed soak). *Field Crop. Res.* 90:361-374.
26. Hanegave, A.S., R. Hunje, H.L. Nadaf, N.K. Biradarpatil and D.S. Uppar. 2011. Effect of seed priming on seed quality of maize (*Zea mays* L.). *Karnataka J. Agric. Sci.* 24:237-238.
27. He, J.Q., X. Wang and Q.Q. Yao. 2009. Effects of polyethylene glycol on seed germination of Cassia occidentalis. *Chinese Traditional and Herbal Drugs.* xu
28. S. Muresan, J. Blaas and W.A. Wietsma. 2006. Identification of the volatile component(s) causing the characteristic foxy odor in various cultivars of *Fritillaria imperialis* L. (Liliaceae). *J. Agric. Food Chemist.* 54:5087-5091.
29. ISTA (International Seed Testing Association). 2009. International Rules for Seed Testing. International Seed Testing Association, Bassersdorf, Switzerland.
30. Jie, L., L.G. She, O.D. Mei, L.F. Fang and W.E. Hua. 2002. Effect of PEG on germination and active oxygen metabolism in wildrye (*Leymus chinensis*) seeds. *Acta Prataculturae Sinica.* 11:59-64.
31. Kalsa, k., R.P.S. Tomer and B. Abebie. 2011. Effects of storage duration and hydro-primeing on seed germination and vigour of common vetch. *J. Sci. Devel.* 1:65-73.

- 32.Kaur, S., A.K. Gupta and N. Kaur. 2002. Effect of osmo- and hydropriming of chickpea seeds on seedling growth and carbohydrate metabolism under water deficit stress. *Plant Growth Regul.* 37:2-17.
- 33.Khan, A.A. and C.M. Karssen. 1980. Induction of secondary in *Chenopodium bonus-henricus* L, seeds by osmotic and high temperature treatments and its prevention by light and growth regulators. *Plant physiol.* 66:175-181.
- 34.Khan, A.A. 1992. Preplant physiologicl seed conditioning. *Horticulture Review.* 13:131-181.
- 35.Lee, S.S. and J.H. Kim. 2000. Total sugars, a-amylase activity, and emergence after priming of normal and aged rice seeds. *Korean J. Crop Sci.* 45:108-111.
- 36.Michel B.E. and M.R. Kaufmann. 1973. The Osmotic potential of Polyethylene Glycol 6000. *Plant Physiol.* 51:914-916.
- 37.Mirshekari, B. 2010. Seed priming with iron and boron enhances germination and yield of dill (*Anethum graveolens*) *Turkish J.Agric. Forestry* 36:27-33.
- 38.Mohammadi-Dehcheshmeh, M., A. Khalighi, R. Naderi, M. Sardari and E. Ebrahimi. 2008. Petal: a reliable explant for direct bulblet regeneration of endangered wild populations of *Fritillaria imperialis* L. *Acta Physiol. Plantarum* 30:395-399.
- 39.Narayananareddy, A.B. and N.K. biradarpatil. 2012. Effect of pre-sowing invigouration seed treatments on seed quality and crop establishment in sunflower hybrid KBSH-1. *Karnataka J. Agric. Sci.* 25:43-46.
- 40.Nascimento, W.M. and S.H. West. 1998. Priming and seed orientation affect emergence and seed coat adherence and seedling development of muskmelon transplants. *Hortic. Sci.* 33:847-48.
- 41.Olszewski, M., W. pill and T.D. Pizzolato. 2005. Priming duration influences anatomy and germination responses of parsley mericarps. *J. Amer. Society Hortic. Sci.* 130:754-758.
- 42.Rouhi, H.R., M.A. Aboutalebian and F. Sharif-Zadeh. 2011. Effects of hydro and osmoprimeing on drought stress tolerance during germination in four grass species. *International J. Agric. Sci.* 1:701-774.
- 43.Rowse, H.R. 1995. Drum priming -A non-osmotic method of priming seeds. *Seed Sci. Technol.* 24:281-294.
- 44.Sharma, A.D., S.V.S. Rathore, K. Srinivasan and R.K. Tyagi. 2014. Comparison of various seed priming methods for seed germination, seedling vigour and fruit yield in okra (*Abelmoschus esculentus* L. Moench). *Scientia Hortic.* 165:75-81.
- 45.Siri, B., K. Vichitphan, P. Kaewnaree, S. Vichitphan and P. Klanrit. 2013. Improvement of quality, membrane integrity and antioxidant systems in sweet pepper (*Capsicum annuum* Linn.) seeds affected by osmoprimeing. *Aust. J. Agric.* 7:2068-2073.
- 46.Thakur, A. 2008. Overcoming the germination problems in certain endangered medicinal species of Indian Western Himalayas. *Acta Hortic.* 786:219-228.
- 47.Thirusenduraselvi, D. and R. Jerlin. 2009. Osmoprimeing of seeds to improve the performance of bitter gourd cv.Co-1. *International J. Plant Sci.* 4:182-187.
- 48.Tzortzakis, N.G. 2009. Effect of pre-sowing treatment on seed germination and seedling vigour in endive and chicory. *Hortic. Sci.* 36:117-125.
- 49.Warley, M.N. and A.S. Fernando. 2004. Muskmelon seed priming in relation to seed vigor. *Scientia Agricola (Piracicaba, Braz.).* 61: 114-117
- 50.Yu-Jie, L.I., H. Dorna, G. Su-Juan and Z. Ming-Pu. 2009. Effects of osmoprimeing and hydropriming on vigour and germination of China aster (*Callistephus chinensis* (L.) Nees.) seeds. *Forestry Studies in China* 11:111-117.

Effect of osmoprimering on Dormancy Break and Germination Parameters of *Fritillaria imperialis* Seed

Z. Aghababanejad, P. Tahmasebi* and A. Abbasi Surki¹

Fritillaria imperialis is one of the valuable medicinal and ecotourism species in Zagros region. While germination and establishment of this plant are problematic, seed priming may increase germination capacity of this plant. This research was designed in two separate experiments. First experiment was done to find the effects of osmoprimering on dormancy break of seed as factorial in randomized complete block design with 4 replicate. Experimental factors included duration of stratification (4 and 8 weeks), osmotic potential created with PEG (-3, -6, -9 and -12 bar), and duration of priming (12, 24, 36 and 48 hours). The results showed that potential of -12 bar during 12h and 8 weeks stratification affected germination percentage, germination rate, length of seedling and vigor index (I and II) significantly but were not effective in reducing the need for stratification. The second experiment was conducted to study effects of osmotic potential and priming duration on improving germination traits after breaking dormancy. According to data analysis, effect of potential and priming duration on all of the mentioned traits were significant and improved.

Key Words: Dormancy break, Germination, *Fritillaria imperialis*, Osmoprimin.

¹ M.Sc. Student and Assistant Professor of Rangeland management, College of Natural Resources and Earth Science and Assistant Professor of Agronomy, College of Agriculture, Shahrood University, Shahrood, I.R.Iran, respectively.

* Corresponding author, Email: (pejman.tahmasebi@nres.sku.ac.ir)