

ارتباط قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت با زودرسی و صفات وابسته به آن در گیاه فسکیوی بلند (*Festuca pratensis* Huds.) و فسکیوی مرتعی (*Festuca arundinacea* Schreb.)

آفافخر میرلوحی، محمد رضا سبزعلیان و محمد حسین اهتمام^۱

چکیده

به منظور بررسی نقش قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت (*Neotyphodium coenophialatum*) در القای زودرسی، چهار ژنوتیپ فسکیوی بلند و دو ژنوتیپ فسکیوی مرتعی در این آزمایش استفاده گردید. پس از انتخاب گیاهان سازگار با قارچ هم‌زیست اندوفایت، پنجه‌های هر ژنوتیپ به دو قسم تقسیم شد و قارچ اندوفایت در یک بخش از پنجه‌ها با استفاده از مخلوط قارچ کش پروپیکونازول و فولیکور حذف گردید. پنجه‌های جدید از گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت هر ژنوتیپ، در قالب یک طرح بلوک کامل تصادفی درسه تکرار در مزرعه کشت گردیدند. صفات تعداد روز تا ظهر اولین خوش، تعداد روز تا ۵۰ درصد گرده‌افشانی، تعداد روز تا شروع رسیدگی فیزیولوژیک، تعداد خوش در هر هفته، وزن کل بذر تولید شده، وزن بذر خالص و وزن بذر پوک در هر دو هفته یک بار روی این گیاهان اندازه‌گیری شدند. نتایج نشان داد که قارچ‌های اندوفایت قادرند ظهر خوش، شروع رسیدگی و میزان عملکرد مرحله‌ای بذر را در گیاه فسکیوی بلند و فسکیوی مرتعی افزایش دهند. قارچ‌های اندوفایت به طور متوسط ظهر اولین خوش را ۲ روز جلو انداختند. هم‌چنین قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت، تاریخ ۵۰ درصد گرده‌افشانی و تاریخ شروع رسیدگی فیزیولوژیک را کاهش دادند. تعداد خوش گیاهان حاوی اندوفایت نیز در هر هفته به صورت معنی دار بیشتر از گیاهان بدون اندوفایت بود. بررسی میزان عملکرد مرحله‌ای بذر گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت که برای هر دو هفته به صورت جداگانه انجام شد، نشان داد که قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت هم‌زمان میزان کل بذر در هر مرحله، میزان بذر خالص و نیز میزان بذر پوک و بقایا را افزایش می‌دهند. ظاهراً افزایش بذر خالص، نشان دهنده برخی تغییرات فیزیولوژیک از جمله تغییرات احتمالی هورمون‌ها در گیاه است که شرایط بهتر دانه‌بندی را فراهم می‌کند. بدین ترتیب براساس تحقیق حاضر به نظر می‌رسد که قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت قادر باشند منجر به القای زودرسی در گیاه فسکیوی بلند و فسکیوی مرتعی گردد.

واژه‌های کلیدی: اندوفایت، زودرسی، فسکیوی بلند، فسکیوی مرتعی

مقدمه

قارچ‌هایی از رده آسکومایست شناخته شده است (۲، ۶ و ۹)،

که این قارچ‌ها قبلاً به عنوان پارازیت‌های گیاهان علفی، تلقی هم‌زیستی لگوم- رایزوپیوم شناخته شده‌ترین رابطه هم‌زیستی می‌شدند (۱۶). گیاه فسکیوی بلند، اولین گیاهی بود که این گیاه- میکروارگانیسم است. هم‌زیستی دیگری بین گیاه و

۱. به ترتیب دانشیار، دانشجوی دکتری و مربي زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان

تأثیری ندارد. ولی کلی (۸)، میزان بذر بیشتری را در گیاهان حاوی اندوفایت رقم 31 Kentucky گزارش نمود. در سال ۱۹۹۰، رایس و همکاران (۱۸)، اثر اندوفایت را بر عملکرد و اجزای عملکرد گیاهان فسکیوی بلند با استفاده از ۱۰ کلون فسکیوی بلند مورد بررسی قرار دادند. نتایج و داده‌ها برای یک سال بیانگر تأثیر مثبت قارچ هم‌زیست اندوفایت بر صفات وزن کل دانه، وزن صد دانه، تعداد بذر در گیاه، تعداد بذر در خوشه و تعداد خوشه در گیاه بود. همین محققین در آزمایش دیگری (۱۸) با استفاده از ۲۹ کلون و در طی دو سال نتایج تقریباً مشابهی به دست آوردند. نتایج این تحقیقات نشان داد که قارچ هم‌زیست اندوفایت اثر مثبت بر افزایش تولید بذر گیاهان میزان دارد. افزایش عملکرد بذر در گیاهان حاوی اندوفایت می‌تواند به دلایل مختلف صورت پذیرد. از جمله افزایش عملکرد بذر در نتیجه درصد بیشتر پر کردن بذر در گیاهان حاوی اندوفایت و کاهش میزان پوکی باشد (۸). شواهد دیگری حاکی از تأثیر مثبت قارچ‌های اندوفایت در تولید هورمون‌های گیاهی به ویژه اکسین است (۱۰ و ۱۷). بنابراین حضور قارچ‌های اندوفایت در مریستم زایشی گیاهان میزان می‌تواند تمایز در آن ناحیه و تولید بذر را نیز تحت تأثیر قرار دهد. هم‌چنین اثر متقابل قارچ اندوفایت با گیاه میزان از نظر صفات مختلف، دقت و توجه بیشتری را در تحقیقات می‌طلبد، بدین مفهوم که احتمالاً همه قارچ‌های اندوفایت منجر به برتری گیاهان آلوده نسبت به گیاهان غیر آلوده نمی‌شوند. به نظر می‌رسد تأثیر مثبت قارچ‌های اندوفایت بستگی به ژنتیک میزان و ژنتیک اثر متقابل با میزان دارد. بیکوون به نقل از آراچوالتا (۱) در مزرعه مشاهده نموده است که گیاهان حاوی اندوفایت تا دو هفت‌تۀ نسبت به کلون‌های بدون اندوفایت زودرسی داشته‌اند. بنابراین به نظر می‌رسد که قارچ اندوفایت می‌تواند با تأثیر بر برخی مکانیسم‌های نموی گیاه، فرایندهای گیاهی را به نحوی تغییر دهد که منجر به تنظیم زمان یا تغییر زمان رسیدگی و کوتاه کردن دوره رشد گیاهی گردد.

هم‌زیستی در آن مورد مطالعه قرار گرفت. این گیاه یکی از مهم‌ترین گیاهان سردسیری در ایالت متحده آمریکا می‌باشد که در سطحی معادل ۱۴ میلیون هکتار کشت می‌شود (۵). در سال ۱۹۷۷، بیکون و همکاران (۳) حضور این قارچ را در گیاه فسکیوی بلند به عنوان عامل بیماری در دام‌های چراکتنه مطرح کردند. این قارچ هم‌زیست، ابتدا با نام *Epichloe typhina* و سپس به عنوان *Acremonium coenophialum* شناسایی شد (۱۴). البته در سال ۱۹۹۶ گلن و همکاران (۱۲)، براساس تقاضات‌های خاص این گونه‌های هم‌زیست با سایر گونه‌های جنس *Acremonium*، گونه‌های هم‌زیست را در جنس *Neotyphodium* قرار دادند. در طی تحقیقات بعدی مشخص شد که هم‌زیستی این قارچ با گیاه میزان از نوع نفع متقابل بوده، قارچ هم‌زیست منجر به افزایش رشد گیاه، بازداشت نتایج تغذیه حشرات و حیوانات از گیاه و تحمل به خشکی گیاه می‌شود و در عوض قارچ مواد غذایی را از گیاه دریافت می‌کند، در درون گیاه تکثیر می‌یابد و از طریق بذر به نسل بعدی گیاه منتقل می‌شود (۱، ۹ و ۲۰).

این قارچ به صورت بین سلولی در غلاف برگ و ساقه گیاه حداقل تراکم را دارد و در شرایط خاصی وارد برگ می‌شود ولی در شرایط طبیعی هرگز درون ریشه دیده نشده است. با این حال بسیاری از خصوصیات مطلوب خود را از طریق تأثیر بر ریشه‌ها اعمال می‌کند. یکی از خصوصیات مطلوب زراعی که توسط قارچ‌های اندوفایت تحت تأثیر قرار می‌گیرد، عملکرد علوفه و بذر گیاه می‌باشد. کلی بیان نمود که گیاهان فسکیوی حاوی اندوفایت تولید پنجه و وزن خشک بیشتری نسبت به گیاهان بدون اندوفایت داشتند (۸). دی‌باتیستا و همکاران هم نتیجه گرفتند که اندوفایت در رقم 31 Kentucky میزان علوفه و در رقم Georgia-Jesup منجر بر کاهش میزان علوفه می‌شود (۱۱). در آزمایش مذکور، محققین بر اثر متقابل ژنتیک گیاهی و اندوفایت تأکید نمودند. در سال ۱۹۸۵، سیگل گزارش نمود که اندوفایت در عملکرد بذر رقم فستوکای کنی

۶۰ از گونه گیاهی *Festuca arundinacea* Schreb. و توده *Festuca pratensis* Huds. می‌باشد.

کشت بذرهای حاوی اندوفایت و تعیین سازگاری قارچ با گیاهان میزان

برای تعیین حضور قارچ‌های اندوفایت در بذر توده‌های گیاهی جمع‌آوری شده از روش پیشنهادی توسط ساها و همکاران (۱۹) استفاده گردید. بذرهای هر توده به تعداد ۲۰ تا ۵۰ بذر و به صورت مجزا به مدت ۱۲ تا ۱۶ ساعت در محلول قلیایی رنگ رزبنگال قرار گرفتند. وقتی بذرها به میزان کافی له شدگی داشتند، با آب جاری، شست و شو گردیده و به مدت ۳ تا ۶ ساعت در محلول آبکی رزبنگال قرار گرفتند تا رنگ آمیزی کامل گردد. بذرهای رنگ آمیزی شده سپس روی لام اسکوаш گردیده و با عدسی $\times 400$ در زیر میکروسکوپ مورد مشاهده قرار گرفتند. پس از اطمینان از حضور اندوفایت در توده‌های مورد نظر، بذرهای هر توده به صورت مجزا و در سه تکرار در گلدان‌های متوسط 20×15 سانتی متری حاوی خاک سبک لومی-رسی کشت شدند. سه ماه پس از رشد گیاهان و تولید پنجه کافی، از غلافهای گیاه رشد یافته هر توده نمونه برداری صورت گرفت و به روش ساها و همکاران (۱۹) بررسی شدند. برای رنگ آمیزی غلاف برگ تازه، اپیدرم داخلی برگ برداشته شد و روی لام میکروسکوپی قرار گرفت. یک تا دو قطره محلول استاندارد (محلول استاندارد حاوی ۰/۵ گرم رنگ رزبنگال در ۱۰۰ میلی لیتر الكل ۵ درصد است) روی نمونه گذاشته شد و ۳۰ تا ۶۰ ثانیه بعد که رنگ جذب بافت غلاف گردید، نمونه‌ها با یک لامل پوشانیده شد. رنگ اضافی با دستمال کاغذی حذف گردید و نمونه‌ها با بزرگنمایی $\times 400$ در زیر میکروسکوپ مشاهده شدند. قارچ‌های اندوفایت به صورت موازی با آوندهای غلاف برگ مشاهده شدند. معمولاً قارچ‌های اندوفایت زمانی که با گیاهان میزان سازگارند، دارای تراکم هیف بالایی در گیاه میزان و بخصوص در غلاف برگ هستند و کمترین مقدار حرکت عرضی را دارند و بریده بریده نیز دیده

وانسان‌فورد (۲۱)، بیان کرد که تاریخ خوش‌دهی لزوماً معیار دقیقی برای زودرسی در گندم نیست. او نتیجه‌گیری کرد که انتخاب برای تاریخ گرده‌افشانی زودتر حتی ممکن است باعث رسیدگی دیرتر گردد. به همین منظور، سرعت رشد دانه و دوره پرشدن کوتاه‌تر دانه به عنوان صفات جایگزین برای اصلاح زودرسی معرفی شده‌اند (۴، ۱۵ و ۲۱). با این حال این صفات به راحتی قابل اندازه‌گیری نیستند و تاریخ گرده‌افشانی و تاریخ سنبله دهی می‌توانند راحت‌تر اندازه‌گیری شوند. می و وانسان‌فورد (۱۳) گزارش کردند که همبستگی تاریخ سنبله دهی و تاریخ رسیدگی فیزیولوژیک در گندم می‌تواند بالا ($r = 0.84$) باشد، بنابراین می‌توان از صفت تاریخ خوش‌دهی نیز برای افزایش زودرسی استفاده نمود. هر چند تاکنون گزارشی مبنی بر اثر القایی اندوفایت بر زودرسی گیاه منتشر نشده است اما با توجه به نقش این قارچ هم‌زیست در تغییرات مرفوولوژیک و آنهاست (۱۰)، القای زودرسی در گیاه نیز بعيد به نظر نمی‌رسد. درک اهمیت قارچ هم‌زیست اندوفایت در القای زودرسی می‌تواند راه‌گشای استفاده‌های آینده از این هم‌زیستی در گیاهان علوفه‌ای و احتمالاً زراعی باشد.

در تحقیق حاضر، مجموعه‌ای از صفات مرتبط با زودرسی در بذر گیاه فسکیوی بلند و فسکیوی مرتعی مد نظر قرار گرفته است و به مقایسه این صفات از نظر تولید میزان بذر و تأثیر قارچ هم‌زیست اندوفایت پرداخته خواهد شد.

مواد و روش‌ها

مواد گیاهی مورد استفاده در این تحقیق، شامل سه ژنوتیپ گیاهی از توده ۷۵A، ۷۵B و ۷۵C، یک ژنوتیپ از توده ۸۳ (۸۳) و دو ژنوتیپ از توده ۶۰A و ۶۰B (۶۰) بودند. این سه توده به ترتیب از رویشگاه طبیعی این گیاهان در کامیاران کردستان، فریمان خراسان و بروجن استان چهارمحال و بختیاری، جمع‌آوری گردیده‌اند و هم اکنون در بانک ژن ایستگاه تحقیقاتی شهید فروه اصفهان نگه‌داری می‌شوند. دو توده ۷۵ و

اندوفایت در هر تکرار قرار گرفت. پلات‌ها با ابعاد $1/5 \times 1/5 \times 1/5$ متر بود به طوری که در هر پلات، ۶ بوته (هر بوته حاوی ۵ پنجه بود) کشت گردید. خاک مزرعه از نوع لومی-رسی بود که قبل از کشت به هر یک از پلات‌ها به اندازه مساوی کود آلی و ماسه اضافه گردید. مزرعه به طور معمول، هفت‌هایی یک بار آبیاری گردید و پس از استقرار گیاه و شروع سیکل زایشی گیاه، اطلاعات مورد نظر از گیاهان یادداشت گردید. یادداشت برداری از صفات مصادف با بهار و تابستان سال ۱۳۸۲ بود.

صفات مورد بررسی و تجزیه آماری داده‌ها

صفات مورد بررسی در این تحقیق شامل تعداد روز از اول فروردین تا ظهور اولین خوش، تعداد روز تا ۵۰ درصد گرده‌افشانی از اول فروردین، تعداد روز تا شروع رسیدگی فیزیولوژیک (ابتدای خمیری نرم)، طول نهایی ساقه گلده در زمان رسیدگی بذر، وزن کل بذر تولید شده، وزن خالص بذر و وزن مقدار بذر پوک و بقايا در هر دو هفته یک بار بود. در پایان MSTATC اطلاعات به دست آمده توسط نرم‌افزارهای SAS و MSTATC مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند.

نتایج و بحث

تاریخ خوش‌دهی

قارچ‌های اندوفایت منجر به ظهور زودتر خوش در گیاهان گردیدند (جدول ۱). با این حال اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت تنها ۲ روز بود (شکل ۱). هم‌چنین ژنوتیپ‌های مختلف نیز از نظر زودرسی متفاوت بودند و ژنوتیپ ۷۵C ۷۰ روز ترین (۳۰ روز) و ژنوتیپ ۷۵A و ۷۵B دیررس ترین (۴۷ روز) ژنوتیپ‌ها بودند. ژنوتیپ‌های ۷۵A و ۷۵B اختلافی از نظر زودرسی نداشتند و در رتبه دوم پس از ژنوتیپ ۷۵C از نظر زودرسی قرار داشتند. مقایسه میانگین ترکیبات تیماری نشان داد که در میان ژنوتیپ‌های مختلف، ژنوتیپ ۸۳، بیشترین اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت با ۶ روز اختلاف در تاریخ خوش‌دهی را

نمی‌شوند (۷). با توجه به این خصوصیات و بررسی گیاهان مختلف از هر توده، سه ژنوتیپ از توده ۷۵، یک ژنوتیپ از توده ۸۳ و دو ژنوتیپ از توده ۶۰ انتخاب گردیدند. ژنوتیپ‌های انتخاب شده از طریق جداسازی پنجه‌ها در گلدان‌های مجزا و در سه تکرار کلون گردیده و در گلخانه نگهداری شدند.

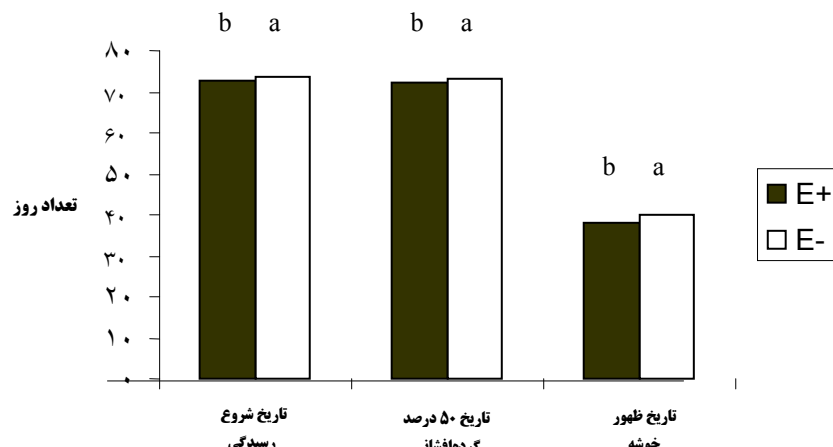
تکثیر گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت

برای تولید گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت از یک ژنوتیپ گیاهی یکسان، لازم بود به طریقی، قارچ اندوفایت از یک دسته از کلون‌های یک ژنوتیپ حذف گردد. بدین منظور ابتدا پنجه‌های موجود در هر گلدان مربوط به یک ژنوتیپ به دو قسمت تقسیم گردید و سپس یک قسمت توسط مخلوط دو قارچ کش پروپیکونازول و فولیکور، اسپری گردید. قارچ کش پروپیکونازول با غلظت ۲ گرم ماده موثره در لیتر و فولیکور با غلظت یک میلی لیتر در لیتر مخلوط شدند. اسپری کردن پنجه‌های مورد تیمار، دوبار در هر هفته و به مدت دو هفته در حد خیس کردن برگ‌ها و غلاف برگ‌ها بود. دو هفته پس از آخرین اسپری کردن، گیاهان مورد تیمار مورد بررسی مجدد برای تعیین حضور اندوفایت قرار گرفتند و مشخص شد که اندوفایت به طور کامل از گیاهان تیمار شده، حذف شده است. گیاهان تیمار شده و تیمار نشده هر ژنوتیپ در کرت‌های مجازی کنار هم در مزرعه کشت گردیدند. خاک کرت‌ها رسی بود و هنگام کاشت به هر کرت با ابعاد $1/5 \times 1/5 \times 1/5$ متر مربع، ۱۰ کیلو گرم، کود دامی پوسیده و ۲۵ کیلو گرم ماسه اضافه گردید. پنجه‌های جدید از گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت هر ژنوتیپ به گلدان‌های متوسط 15×20 سانتی متری حاوی خاک لومی - رسی متقل شدند و در گلخانه نگهداری گردیدند. در زمستان سال ۱۳۸۱، گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت هر ژنوتیپ به صورت آزمایش فاکتوریل در قالب یک طرح بلوک کامل تصادفی در سه تکرار در مزرعه کشت گردیدند. تیمارها شامل ۶ ژنوتیپ و دو حالت حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت بود و جمماً ۱۲ تیمار ترکیب ژنوتیپ-

جدول ۱. جدول تجزیه واریانس مربوط به صفات مختلف زودرسی و اثر منابع مختلف

منبع تغییرات	درجه آزادی	تاریخ ظهور خوشه	تاریخ شروع رسیدگی فیزیولوژیک	میانگین مربعات
زنوتیپ	۵	۲۲۸/۱۷۷**	۵۰ درصد گردهافشانی	۸۵۴/۳۲**
اندوفایت	۱	۲۱/۷۸**	۵۰ درصد گردهافشانی	۶/۲۵**
زنوتیپ × اندوفایت	۵	۹/۴۴**	۱۱/۱۶**	۱۳/۱۲**
خطا	۲۲	۰/۷۸	۰/۵۱	۰/۷۳۵

**: معنی دار در سطح احتمال ۱ درصد



به مفهوم حاوی اندوفایت - E- به مفهوم بدون اندوفایت E+ است.

شکل ۱. مقایسه میانگین صفات مرتبط با زودرسی در گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت

میانگین تنها یک روز بود (شکل ۱). در اینجا زنوتیپ ۸۳ که از نظر تاریخ ظهور خوشه حالت حد وسطی داشت، دیرتر از بقیه زنوتیپ‌ها به تاریخ ۵۰ درصد گردهافشانی رسید و زنوتیپ ۷۵C از نظر تاریخ ۵۰ درصد گردهافشانی نیز از سایر زنوتیپ‌ها جلوتر بود. زنوتیپ‌های ۷۵A و ۷۵B مشترکاً در رتبه بعدی قرار داشتند. مقایسه میانگین ترکیبات تیماری زنوتیپ و اندوفایت هم نشان داد که در زنوتیپ ۶۰A و ۷۵C بیشترین اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت از این نظر وجود داشت ولی این اختلاف به صورتی بود که در زنوتیپ ۶۰A گیاهان حاوی اندوفایت ۴ روز زودتر به ۵۰ درصد گردهافشانی

داشت. در مقابل زنوتیپ‌های B و ۷۵C از این نظرهیچ اختلافی نشان ندادند (جدول ۲). با توجه به اینکه قارچ‌های اندوفایت تعادل هورمونی گیاه را تغییر می‌دهند (۱۰) به نظر می‌رسد این عامل در پیش انداختن تاریخ خوشه دهی مؤثر باشد. با این حال تحقیقات بیشتری برای درک این موضوع مورد نیاز است.

تاریخ ۵۰ درصد گرده افشاری
از نظر تاریخ ۵۰ درصد گردهافشانی نیز اثر حضور اندوفایت و اثر زنوتیپ‌های مختلف معنی دار بود (جدول ۱). با این حال اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت به طور

جدول ۲. مقایسه میانگین ترکیبات تیماری ژنوتیپ × اندوفایت در بررسی صفت تاریخ خوشده‌ی، تاریخ ۵۰ درصد گرده افشاری و تاریخ شروع رسیدگی

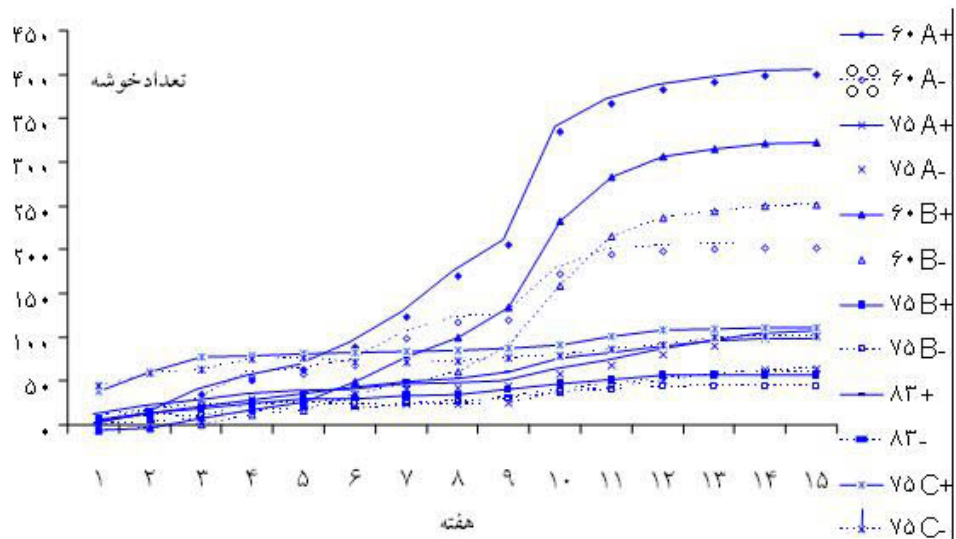
ژنوتیپ	اندوفایت	تاریخ خوشده‌ی (روز)	تاریخ شروع رسیدگی (روز)	تاریخ خوشده‌ی افشاری (روز)	۸۳ ^{bc}
۶۰A	E+	۴۴ ^b	۸۱ ^d	۵۰ درصد گرده افشاری (روز)	۸۳ ^{bc}
E-		۴۶ ^a	۸۵/۳ ^c	۸۵/۳ ^a	۸۵/۳ ^a
E+		۴۷ ^a	۸۲/۳ ^d	۸۳ ^{bc}	۸۳ ^{bc}
E-		۴۷ ^a	۸۵/۳ ^c	۸۳/V ^{bc}	۸۳/V ^{bc}
E+		۳۶ ^d	۶۴/۳ ^e	۶۴ ^a	۶۴ ^a
E-		۳۶ ^d	۶۳ ^e	۶۶ ^e	۶۶ ^e
E+		۳۶ ^d	۶۳ ^e	۶۸ ^d	۶۸ ^d
E+		۳۰ ^e	۵۱ ^f	۵۹ ^g	۵۹ ^g
E-		۲۹/۷ ^e	۴۸ ^g	۵۴ ^h	۵۴ ^h
E+		۳۶ ^d	۸۹/۶ ^b	۸۲ ^c	۸۲ ^c
E-		۴۲/۳ ^c	۹۱/۰ ^a	۸۴ ^{ab}	۸۴ ^{ab}

میانگین‌های دارای حرف مشترک از نظر آماری در سطح ۵ درصد اختلاف معنی‌دار ندارند.

اند که قارچ اندوفایت در برخی ژنوتیپ‌ها تأثیر مثبتی در خصوصیات زایشی گیاه نشان نداده است.

تاریخ شروع رسیدگی فیزیولوژیک
از نظر تاریخ شروع رسیدگی فیزیولوژیک نیز اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت به طور متوسط کمتر از یک روز بود، با این وجود اثر متقابل بین گیاهان ژنوتیپ‌های مختلف و حضور اندوفایت از نظر آماری معنی دار بود (جدول ۱). بیشترین اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت در ژنوتیپ ۷۵A با اختلاف ۳ روز بود و در ژنوتیپ ۷۵C نیز گیاهان بدون اندوفایت مجدداً ۵ روز زودتر به تاریخ شروع رسیدگی فیزیولوژیک رسیدند (جدول ۲). در میان ژنوتیپ‌های مختلف نیز، ژنوتیپ A ۶۰A دیرتر و ژنوتیپ ۷۵C

رسیدند ولی در ژنوتیپ ۷۵C، گیاهان بدون اندوفایت ۳ روز زودتر به تاریخ ۵۰ درصد گرده‌افشاری رسیدند (جدول ۲). بنابراین به نظر می‌رسد تاریخ ظهور خوشه زودتر لزوماً منجر به تاریخ ۵۰ درصد گرده‌افشاری زودتر نمی‌شود. از طرف دیگر معمولاً اختلاف در تاریخ ۵۰ درصد گرده‌افشاری کمتر از اختلاف در ظهور خوشه در میان گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت است. ژنوتیپ ۷۵C نیز ظاهراً از روند کلی اثر مثبت قارچ اندوفایت در زودرسی پیروی نمی‌کند. ژنوتیپ‌هایی با اثر متناقض اندوفایت در گزارش‌های دیگر مربوط به خصوصیات زایشی و رویشی گیاه نیز مشاهده شده است. به طور مثال دی‌باتیستا و همکاران (۱۱) گزارش کردند که در واریته فسکیوی بلند (Georgia-jesup) اندوفایت منجر به کاهش رشد می‌شود و یا رایس و همکاران (۱۸) گزارش کردند



شکل ۲. تعداد خوشه گله گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت در ژنوتیپ‌های مختلف

(+) حاوی اندوفایت و (-) بدون اندوفایت از هر ژنوتیپ است).

تاریخ‌های دوم، هفتم و هشتم معنی دار بود. به طور کلی اثرات متقابل نشان دادند که با گذشت زمان و نزدیک شدن به تاریخ رسیدگی اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت از نظر تعداد خوشه گله بیشتر می‌شود (شکل ۲). به نظر می‌رسد قارچ اندوفایت در گیاهانی که خود پتانسیل بالایی از نظر صفت تعداد خوشه گله دارند، تأثیر بیشتری دارد. برای مثال ژنوتیپ‌های $60A^-$ و $60B^-$ در حالت بدون اندوفایت هم پتانسیل بالایی برای تعداد خوشه گله دارند و در همین ژنوتیپ‌ها بیشترین اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت نیز وجود دارد. بنابراین، احتمال می‌رود که قارچ اندوفایت عموماً به صورت یک افزایش دهنده (Enhancer) صفت عمل می‌کند.

میزان عملکرد مرحله‌ای (دو هفته‌ای) بذر بررسی میزان عملکرد مرحله‌ای بذر گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت که برای هر دو هفته به صورت جداگانه انجام شد نشان داد که قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت هم‌زمان میزان کل بذر در هر مرحله، میزان بذر خالص و نیز میزان بذر پوک و بقایا را افزایش می‌دهند. طی ۵ مرحله اندازه‌گیری و محاسبه

زودتر از سایر ژنوتیپ‌ها به تاریخ شروع رسیدگی فیزیولوژیک رسیدند. با وجود این‌که هیچ گزارشی از اثر قارچ‌های اندوفایت بر رسیدگی فیزیولوژیک بذر در منابع وجود ندارد ولی ممکن است تغییرات هورمونی و تاثیر آن بر انتقال مواد غذایی دانه در رسیدگی زود تر گیاهان حاوی اندوفایت مؤثر باشد.

تعداد خوشه گله (به صورت هفتگی) تجمعی

تعداد خوشه گله به صورت تجمعی و به صورت هفتگی و جمعاً ۱۵ هفته شمارش گردید. اثر اندوفایت در این صفت به جزء تاریخ اول شمارش در بقیه هفته‌ها معنی دار بود. همان‌طوری که انتظار می‌رود به دلیل اثر تجمعی صفت، بیشترین اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت در هفته پانزدهم شمارش مشاهده گردید. در میان ژنوتیپ‌ها نیز تا تاریخ ششم شمارش، ژنوتیپ $70C$ بیشترین تعداد خوشه و ژنوتیپ $60B$ کمترین تعداد خوشه را داشتند و از آن پس تا تاریخ پانزدهمین شمارش، ژنوتیپ $60A$ واجد بیشترین تعداد خوشه در پلات ($306/8$) و ژنوتیپ $70B$ دارای کمترین تعداد خوشه در پلات ($56/8$) بودند. میانگین مربوطات اثرات متقابل ژنوتیپ \times اندوفایت نیز در همه تاریخ‌های شمارش به جز

جدول ۳. تجزیه واریانس مربوط به صفات میانگین بذر پوک، میانگین بذر خالص و میانگین کل بذر در سه مرحله اول، سوم و پنجم نمونه‌گیری و اثر منابع مختلف

میانگین مرباعات												درجه آزادی	منبع تغییرات		
میانگین کل بذر			میانگین بذر خالص			میانگین بذر پوک									
دو هفته اول	دو هفته سوم	دو هفته پنجم	دو هفته اول	دو هفته سوم	دو هفته پنجم	دو هفته اول	دو هفته سوم	دو هفته پنجم	دو هفته اول	دو هفته سوم	دو هفته پنجم				
۶۱/۷۴ **	۸/۳۹ **	۴۱۴/۲۹**	.	۲/۴۷ **	۱۹۸/۹۶**	۶۱/۷۴ **	۱۵ **	۴۰/۵۳ **	۵	ژنوتیپ					
۱۵/۱۰ **	۳۵/۸۲ **	۱۱/۰۸**	.	۳/۱۰ **	۴/۸۶*	۱۵/۱۰ **	۱۷/۸۴**	۱/۳۱ *	۱	اندوفایت					
۵/۲**	۷/۷۶ **	۳/۶۹ ^{ns}	.	۱/۸۵ **	۱۰/۱۵**	۵/۲**	۴/۴۳ **	۳/۰۳ **	۵	ژنوتیپ × اندوفایت					
۰/۵۵	۰/۲۲	۱/۵۵	.	۰/۰۵۳	۱/۲۴	۰/۵۵	۰/۰۳۷	۰/۰۲۴	۲۴	خطا					

اندوفایت بر میزان کل بذر تولید شده و نیز میزان بذر پوک و بقایا بیش از اثر روی میزان بذر خالص بوده است. با این حال در میان هفته‌های مورد بررسی نیز، اثر قارچ هم‌زیست اندوفایت در دو هفته دوم و در دو هفته سوم در میزان تولید بذر خالص بیشتر بوده است. بنابراین قارچ هم‌زیست اندوفایت علاوه بر این‌که در هر مرحله، عملکرد بذر بیشتری را نسبت به گیاهان بدون اندوفایت ایجاد می‌نماید، دوام تولید بذر بیشتری را در گیاهان حاوی اندوفایت نسبت به گیاهان بدون اندوفایت فراهم می‌کند. این نتایج هم می‌تواند به دلیل دوام و پایداری برگ‌های فتوستز کننده و نیز مقاومت به برخی تنش‌های موجود در محیط در گیاهان حاوی اندوفایت باشد.

جدول ۴ هم‌چنین نشان می‌دهد که بیشترین اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت از نظر درصد پوکی و بقایای بذر مربوط به مرحله اول برداشت بذر است ولی چنانچه ملاحظه می‌شود در این مرحله اختلاف تولید بذر خالص میان گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت معنی‌دار نیست و حداقل اختلاف گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت در دو مرحله دوم و سوم برداشت بذر بوده است. بنابراین به نظر می‌رسد که کاهش درصد پوکی بذر علت عمده افزایش عملکرد بذر گیاهان حاوی اندوفایت نیست و عوامل

میزان بذر، قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت اثر معنی‌دار در افزایش میزان کل بذر و میزان بذر خالص داشتند (جدول ۳ و ۴). هم‌چنین براساس نتایج به دست آمده، اگرچه قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت به طور هم‌زمان میزان کل بذر پوک و بقایای حاصل از تولید بذر را نیز نسبت به گیاهان بدون قارچ هم‌زیست اندوفایت افزایش دادند، ولی زمانی که نسبت میزان بذر پوک و بقایا نسبت به کل بذر تولید شده محاسبه گردید، نتایج نشان داد که قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت درصد پوکی و بقایا را نسبت به کل بذر کاهش داده‌اند (جدول ۴). افزایش میزان بقایای حاصل از تولید بذر متناسب با افزایش خصوصیات رویشی و رشدی گیاه توسط اندوفایت است که به وسیله محققین دیگر هم نشان داده شده است (۱۱). با این حال افزایش میزان بذر خالص نشان دهنده برخی تغییرات فیزیولوژیک از جمله تغییرات احتمالی هورمون‌ها که شرایط بهتر دانه‌بندی را فراهم می‌کنند، افزایش میزان ساخته‌های فتوستزی که مخزن بذر را برای پر شدن حمایت می‌کنند، مقاومت به تشکلهای احتمالی از جمله خشکی که توسط قارچ اندوفایت تأمین می‌شود و احتمالاً تغییراتی در سیستم زایشی و باروری بذر است که نیاز به مطالعات و بررسی‌های بیشتر برای درک مکانیسم آن دارد. همان‌طوری که از جدول ۴، ملاحظه می‌شود اثر قارچ

جدول ۴. مقایسه گیاهان حاوی اندوفایت و بدون اندوفایت از نظر صفات میانگین میزان کل بذر، میانگین بذر خالص، میانگین بذر پوک و درصد بذر پوک

نمونه گیری	اندوفایت	میانگین کل بذر(گرم)	میانگین بذر خالص(گرم)	میانگین بذر پوک(گرم)	درصد بذر پوک	
دو هفته اول	E+	۸/۲۳ ^a	۵/۷۹ ^a	۲/۵۵ ^a	۲۸ ^b	
	E-	۷/۲۲ ^b	۵/۰۵ ^a	۲/۱۷ ^b	۴۱ ^a	
دو هفته دوم	E+	۴/۵۶ ^a	۳/۱۵ ^a	۰/۹۱ ^a	۲۳ ^b	
	E-	۲/۰۶ ^b	۱/۵۸ ^b	۰/۴۸ ^b	۲۸ ^a	
دو هفته سوم	E+	۴/۷ ^a	۱/۲۴ ^a	۳/۰۳ ^a	۷۰ ^b	
	E-	۲/۷ ^b	۰/۶۵ ^b	۲/۱۲ ^b	۷۴ ^a	
دو هفته چهارم	E+	۱۱/۲۷ ^a	۰/۵۷ ^a	۱۰/۸۴ ^a	۹۶ ^a	
	E-	۶/۷۸ ^b	۰/۴۳ ^b	۶/۲۲ ^b	۹۵ ^a	
دو هفته پنجم	E+	۵/۱۲ ^a	*	۵/۱۲ ^a	۱۰۰ ^a	
	E-	۳/۸۳ ^b	*	۳/۸۳ ^b	۱۰۰ ^a	
کل	E+	۳۳/۹۸ ^a	۱۰/۵۷ ^a	۲۲/۹۵ ^a	-	
	E-	۲۲/۵۹ ^b	۷/۷۱ ^b	۱۴/۸۲ ^b	-	

میانگین‌های دارای حرف مشترک در هر مرحله و هر ستون از نظر آماری در سطح ۵ درصد اختلاف معنی دار ندارند.

تولید بذر و ژنتوتیپ A ۶۰ کمترین میزان بذر تولید شده را داشتند. در دو هفته پنجم ژنتوتیپ ۷۵A بیشترین و ژنتوتیپ ۶۰A کمترین میزان بذر تولید شده را داشتند. روند این نتایج دو نکته را نشان می‌دهد که اولاً ژنتوتیپ‌ها از نظر زمان رسیدگی بذر متفاوت هستند و دیگر این که ژنتوتیپ ۷۵C از همه ژنتوتیپ‌ها زودرس‌تر است.

اثرات متقابل ژنتوتیپ و اندوفایت در مورد صفت میزان کل بذر تولید شده در همه مراحل برداشت بذر معنی دار بود. این اثر متقابل معنی دار غالباً به دلیل اثر متفاوت حضور اندوفایت در ژنتوتیپ‌های متفاوت بود. با این حال در برخی مراحل (در هفته اول، سوم و چهارم)، در ژنتوتیپ ۷۵B اثر اندوفایت معکوس بود یعنی گیاهان حاوی اندوفایت، وزن کل

دیگر در این زمینه دخیل هستند. در میان ژنتوتیپ‌های مورد استفاده در این آزمایش از نظر میزان بذر تولید شده، روند خاصی وجود نداشت و در هر مرحله از برداشت بذر، روند و ترتیب ژنتوتیپ‌های تولید کننده بذر متفاوت بود. با این حال وضعیت و ترتیب ژنتوتیپ‌ها از نظر سه صفت میزان کل بذر، میزان بذر خالص و میزان بذر پوک و بقایا در هر مرحله الگوی تقریباً یکسانی داشت. در دو هفته اول ژنتوتیپ ۷۵C بیشترین و ژنتوتیپ B ۶۰ کمترین بذر تولید شده را داشتند. در دو هفته دوم ژنتوتیپ A ۶۰A بیشترین و ژنتوتیپ ۸۳ کمترین بذر تولید شده را داشتند. در دو هفته سوم ژنتوتیپ ۶۰B حداقل میزان تولید بذر و ژنتوتیپ ۷۵B کمترین بذر تولید شده را داشتند. در دو هفته چهارم ژنتوتیپ ۸۳ حداقل میزان

جدول ۵. مقایسه میانگین ترکیبات تیماری ژنوتیپ و اندوفاویت برای صفت وزن بذر خالص بر حسب گرم

	ژنوتیپ	اندوفاویت	دو هفته اول	دو هفته دوم	دو هفته سوم	دو هفته چهارم	دو هفته پنجم*
۶۰A	E ⁺	۳/۵۱ ^{ef}	۵/۳۴ ^a	۳/۴۴ ^a	۰/۴۳ ^c	-	-
	E ⁻	۲/۷۱ ^{fg}	۰/۵۳ ^f	۰/۷۵ ^{de}	۰/۰۲ ^c	-	-
۶۰B	E ⁺	۰/۳۸ ^h	۲/۶۱ ^{bc}	۰/۰۵ ^{ef}	۰/۰۱ ^c	-	-
	E ⁻	۰/۰۲ ^h	۲/۱۷ ^{cd}	۰/۵۱ ^{ef}	۰/۱۴ ^c	-	-
۷۵A	E ⁺	۸/۰۵ ^c	۲/۷۱ ^{bc}	۱/۴۲ ^b	۱/۳۳ ^b	-	-
	E ⁻	۲/۶۶ ^{fg}	۲/۰۳ ^d	۰/۵۳ ^{ef}	۲/۹۵ ^a	-	-
۷۵B	E ⁺	۵/۲۵ ^{de}	۲/۵۸ ^c	۱/۰۰۵ ^{cd}	۰/۰۶ ^c	-	-
	E ⁻	۵/۵۷ ^d	۲/۲ ^{cd}	۱/۳۷ ^{bc}	۰/۰۳ ^c	-	-
۷۵C	E ⁺	۱۵/۱۵ ^b	۲/۵۱ ^{cd}	۰/۵۸ ^{ef}	۰/۳۸ ^c	-	-
	E ⁻	۱۷/۷۳ ^a	۱/۴۱ ^e	۰/۴ ^{ef}	۰/۲ ^c	-	-
۸۳	E ⁺	۲/۳۷ ^{fg}	۳/۱۵ ^b	۰/۴۸ ^{ef}	۰/۳۶ ^c	-	-
	E ⁻	۱/۶۱ ^{gh}	۱/۱۵ ^e	۰/۳۵ ^f	۰/۰۵ ^c	-	-

میانگین‌های دارای حرف مشترک در هر ستون از نظر آماری در سطح ۵ درصد اختلاف معنی دار ندارند.

*: در دو هفته پنجم بذری تشکیل نگردید.

اختلاف میان گیاهان حاوی اندوفاویت و بدون اندوفاویت از این نظر را ایجاد کردند.

اثر متقابل ژنوتیپ × اندوفاویت در مورد صفت نسبت پوکی نیز نتایج تقریباً مشابهی با نتایج آثار متقابل ژنوتیپ × اندوفاویت و در مورد صفت وزن بذر خالص نشان داد (جدول ۶).

جدول ۶ نشان می‌دهد که قارچ‌های اندوفاویت به طور معنی‌داری، نسبت پوکی و بقایای بذر را کاهش می‌دهند. اثر معکوس قارچ هم‌زیست اندوفاویت در برخی مراحل اندازه‌گیری و برخی ژنوتیپ‌ها نشان می‌دهد که احتمالاً عکس العمل و یا نوع تأثیر قارچ اندوفاویت در شرایط مختلف محیطی و یا زمینه ژنتیک گیاهی متفاوت است.

بذر کمتری داشتند و این مطلب اثر متقابل را شدت بخشید. آثار متقابل ژنوتیپ × اندوفاویت در مورد صفت وزن بذر خالص نیز معنی دار بود.

همان‌طور که از جدول ۵ ملاحظه می‌شود در موارد استثنایی، وزن بذر خالص در گیاهان عاری از اندوفاویت بیشتر از گیاهان حاوی اندوفاویت، از همان ژنوتیپ شده است. رایس و همکاران (۱۸) نیز مشاهده نمودند که در برخی ژنوتیپ‌ها، وزن بذر گیاهان عاری از اندوفاویت بیش از گیاهان حاوی اندوفاویت است. احتمالاً این موضوع به سازگاری یا عدم سازگاری گیاه با قارچ اندوفاویت مربوط می‌شود. در این تحقیق ژنوتیپ‌های ۶۰A و ۸۳ بیشترین اختلاف بین گیاهان حاوی اندوفاویت و بدون اندوفاویت را داشتند و ژنوتیپ‌های B ۶۰ و ۷۵B کمترین

جدول ۶. مقایسه میانگین ترکیبات تیماری ژنوتیپ و اندوفایت برای صفت نسبت پوکی

	ژنوتیپ	اندوفایت	دو هفته اول	دو هفته دوم	دو هفته سوم	دو هفته چهارم	دو هفته پنجم*
۶۰A	E ⁺	۰/۳۹ ^c	۰/۱۹ ^{de}	۰/۲۹ ^h	۰/۹۳ ^b	-	
	E ⁻	۰/۲۲ ^f	۰/۳۴ ^b	۰/۳۶ ^g	۰/۹۸ ^{ab}	-	
۶۰B	E ⁺	۰/۳۴ ^{cd}	۰/۳۵ ^{ab}	۰/۹۴ ^{ab}	۰/۹۹ ^a	-	
	E ⁻	۰/۸۵ ^a	۰/۲۸ ^c	۰/۸۵ ^d	۰/۹۵ ^{ab}	-	
۷۵A	E ⁺	۰/۲۴ ^{ef}	۰/۱۵ ^{ef}	۰/۷۳ ^e	۰/۹۳ ^b	-	
	E ⁻	۰/۵۹ ^b	۰/۱۳ ^f	۰/۷ ^e	۰/۷۵ ^c	-	
۷۵B	E ⁺	۰/۲۱ ^f	۰/۲۱ ^d	۰/۲۹ ^h	۰/۹۹ ^a	-	
	E ⁻	۰/۲۸ ^{def}	۰/۲۷ ^c	۰/۵۳ ^f	۰/۹۹ ^a	-	
۷۵C	E ⁺	۰/۳۱ ^{de}	۰/۳۱ ^{bc}	۰/۸۷ ^{cd}	۰/۹۴ ^{ab}	-	
	E ⁻	۰/۲۵ ^{ef}	۰/۲۹ ^c	۰/۸۴ ^d	۰/۹۷ ^{ab}	-	
۸۳	E ⁺	۰/۲۱ ^f	۰/۱۷ ^{def}	۰/۹۱ ^{bc}	۰/۹۸ ^{ab}	-	
	E ⁻	۰/۲۸ ^{def}	۰/۳۹ ^a	۰/۹۷ ^a	۰/۹۹ ^a	-	

میانگین‌های دارای حرف مشترک از نظر آماری در سطح ۵ درصد اختلاف معنی‌دار ندارند.

* : در دو هفته پنجم بذری تشکیل نگردید.

توسط اندوفایت از جمله IAA (ایندول استیک اسید) در گیاه باید مطالعه گردد. بدین ترتیب به نظر می‌رسد قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت قادر باشند منجر به القای زودرسی در گیاه فسکیوی بلند و فسکیوی مرتعی بشوند.

سپاسگزاری

بدین‌وسیله از حوزه معاونت پژوهشی دانشگاه صنعتی اصفهان که بودجه طرح تحقیقاتی حاضر تحت کد ۸۱۱ Agj را تأمین نموده است، تشکر و قدردانی می‌گردد. هم‌چنین از آقای رضا محمدی و خانم فاطمه امینی پژوه جهت همکاری در طرح سپاسگزاری می‌شود.

نتیجه‌گیری

به طور خلاصه این تحقیق نشان داد که قارچ‌های هم‌زیست اندوفایت قادرند ظهور خوش، شروع رسیدگی و میزان عملکرد مرحله‌ای بذر را در گیاه فسکیوی بلند و فسکیوی مرتعی افزایش دهند. افزایش عملکرد بذر در هر مرحله از برداشت می‌تواند ناشی از تعداد خوش بیشتر اندازه‌گیری شده و نیز افزایش احتمالی تعداد دانه در خوش و نیز افزایش وزن بذر باشد که باید مورد بررسی قرار گیرد. تغییرات ایجاد شده در خصوصیات زایشی گیاه احتمالاً به دلیل تغییر در تعادل هورمونی گیاه است که توسط قارچ اندوفایت اعمال می‌گردد. چنین ارتباطی بخصوص بین زودرسی و تولید برخی هورمون‌ها

منابع مورد استفاده

1. Arachevaleta, N., C. W. Bacon, C. S. Hoveland and D. E. Radcliffe. 1989. Effect of tall fescue endophyte on plant response to environmental stress. *Agron. J.* 81: 83-90.
2. Atsatt, P. R. 1998. Are vascular plants “inside-out” lichens? *Ecol.* 69: 17–23.
3. Bacon C. W., J. K. Porter, J. D. Robbins and E. S. Luttrell. 1977. *Epichloe typhina* from toxic tall fescue grasses. *Appl. Environ. Microbiol.* 34: 576-581.
4. Bruckner, P. L. and R. C. Frohberg. 1987. Rate and duration of grain fill in spring wheat. *Crop Sci.* 27: 451-455.
5. Buckner, R. C., J. B. Powell and R. V. Frakes. 1979. Historical development. PP. 1-8. In: R. C. Buckner and L. P. Bush (Eds.), *Tall Fescue*. *Agron. Monogr.* 20. ASA, CSSA, and SSSA, Madison, WI.
6. Carroll, G. 1988. Fungal endophytes in stems and leaves: from latent pathogen to mutualistic symbiont. *Ecol.* 69: 2-9.
7. Christensen, M. J. 1997. Endophyte compatibility in perennial ryegrass, meadow fescue, and tall fescue. A short review. PP. 45-49. In: C. W. Bacon and N. S. Hill (Eds.), *Proc. of the third international symposium on Acremonium/grass interaction*, Athens, Georgia.
8. Clay, K. 1987. Effects of fungal endophytes on the seed and seedling biology of *Lolium Perenne* and *Festuca arundinacea*. *Oecologia* 73: 358-362.
9. Clay, K. 1988. Fungal endophytes of grasses. A defensive mutualism between plants and fungi. *Ecol.* 69: 10-16.
10. De Battista, J. P., C. W. Bacon, R. Severson, R. D. Plattner and J. H. Bouton. 1990a. Indol acetic acid production by fungal endophyte of tall fescue. *Agron. J.* 82:878-880.
11. De Battista, J. P., J. H. Bouton, C. W. Bacon and M. R. Siegel. 1990b. Rhizome and herbage production of endophyte-removed tall fescue clones and population. *Agron. J.* 82: 651-654.
12. Glenn, A. E., C. W. Bacon, R. Price and R. T. Hanlin. 1996. Molecular phylogeny of *Acremonium* and its taxonomic implications. *Mycologia* 88: 369-383.
13. May, L. and D. A. Van Sanford. 1992. Selection for early heading and correlated response in maturity of soft red winter wheat. *Crop Sci.* 32: 47-51.
14. Morgan-Jones, G. and W. Gams. 1982. Notes in Hyphomycetes. XLI. An endophyte of *Festuca arundinacea* and the anamorph of *Epichloe typhina*, new taxa in one of two new sections of *Acremonium*. *Mycotaxon* 15: 311-318.
15. Nass, H. G. and B. Reiser. 1975. Grain filling period and grain yield relationship in spring wheat. *Can. J. Plant Sci.* 55: 673-678.
16. Neill, J. C. 1941. The endophytes of *Lolium* and *Festuca*. *N. Z. J. Sci. Technol.* 23A: 185-195.
17. Porter, J. K., C. W. Bacon, H. G. Cutler, R. F. Arrendale and J. D. Robbins. 1985. *In vitro* auxin production of *Balansia epichloe*. *Phytochem.* 24: 1429-1431.
18. Rice, J. S., B. W. Pinkerton, W. C. Stringer and D. J. Undersander. 1990. Seed production in tall fescue as affected by fungal endophyte. *Crop Sci.* 30: 1303-1306.
19. Saha, D. C., M. A. Jackson and J. M. Johnson-Cicalese. 1988. A rapid staining method for detection of endophytic fungi in turf and forage grasses. *Phytopathol.* 78: 237-239.
20. Siegel, M. C., G. C. M. Latch and M. C. Johnson. 1985. *Acremonium* fungal endophytes of tall fescue and perennial ryegrass: Significance and Control. *Plant Dis.* 69: 179-183.
21. Van Sanford, D. A. 1985. Variation in kernel growth characters among soft red winter wheats. *Crop Sci.* 25: 626-630.