

بسمه تعالی

شماره مصوب: []

شماره ثبت: []

۴-۱۰۰-۴۷۰۰۰۰-۰۲-۰۰۰۰-۸۲۰۰۴

(در موسسه امرکز ملی تکمیل می شود)

وزارت جهاد کشاورزی
سازمان تحقیقات و آموزش کشاورزی
شناسنامه طرح تحقیقاتی

ثبت مروری
۸۳,۲۵
۲۴۲۷۳

فارسی: جداسازی و شناسایی باکتریهای سودوموناس فلورسنت محرک رشد گیاه (PGPR) و اثر آنها در افزایش عملکرد و بهبود خصوصیات سبب زمینی

عنوان طرح:

انگلیسی: Isolation and Characterization of Plant Growth Promoting Fluorescent Pseudomonads and their Influence on Yield of Potato

الف) - اجرای این طرح در جلسه مورخ شورای تحقیقات و آموزش استان مورد تایید قرار گرفت.

نام و نام خانوادگی رییس شود:

امضاء:

ب) - اجرای این طرح در جلسه مورخ ۱۳۸۲/۱۱/۲۵ کمیته علمی فنی موسسه تحقیقات خاک و آب مورد تایید قرار گرفت.

نام و نام خانوادگی رییس کمیته: کالم خانواری

امضاء:

ب) - اجرای این طرح در جلسه مورخ کمیته علمی فنی موسسه امرکز مورد تایید قرار گرفت.

نام و نام خانوادگی رییس کمیته:

امضاء:

ب) - اجرای این طرح در جلسه مورخ کمیته علمی فنی موسسه امرکز مورد تایید قرار گرفت.

نام و نام خانوادگی رییس کمیته:

امضاء:

ج) - اجرای این طرح در جلسه مورخ ۱۳۸۲/۱۲/۲۵ کمیسیون بررسی و هماهنگی طرحهای تحقیقاتی برای اولین بار مطرح و مورد تایید قرار گرفت.

نام و نام خانوادگی رییس کمیسیون: سید محلامرضا شرفی

امضاء:

مطرح و مورد تایید قرار گرفت. در تنظیم متن صورت جلسه تشکر مکرر در عهد اول ۲۷ (زبان بنویس) هدف گردید و نیز هی ۲۸ بدون علامت هم پیوسته اند که به پیوسته قرار گرفت. جدول ۲۱ نیز به پیوسته مکرر.

بسمه تعالی

شماره مصوب

شماره ثبت:

۴-۱۰۰-۴۷۰۰۰۰-۰۲-۰۰۰۰-۸۲۰۰۶

(در موزه امرکز ملی تکمیل می شود)

وزارت جهاد کشاورزی
سازمان تحقیقات و آموزش کشاورزی
شناسنامه طرح تحقیقاتی

فارسی: جداسازی و شناسایی باکتریهای سودوموناس فلورسنت محرک رشد گیاه (PGPR) و اثر آنها در افزایش عملکرد و بهبود خصوصیات سبب زمینی

۱- عنوان طرح:

انگلیسی: Isolation and Characterization of Plant Growth Promoting Fluorescent Pseudomonads and their Influence on Yield of Potato

فارسی:

۲- عنوان پروژه:

انگلیسی:

۳- شماره مصوب پروژه:

۴- نوع طرح: مشترک ملی مستقل خاص شورای تحقیقات و فناوری

۵- ماهیت طرح: کاربردی بنیادی توسعه ای

۶- پیش بینی کاربرد نتایج طرح: استانی منطقه ای ملی بین المللی

۷- واحد/ واحدهای پیشنهاد دهنده: مؤسسه تحقیقات خاک و آب

۸- واحد/ واحدهای اجرا:

۹- واحد/ واحدهای همکار:

۱۰- محل اجرا: بخش بیولوژی خاک مؤسسه تحقیقات خاک و آب و استانهای ممدان، اردبیل

۱۱- نام و نام خانوادگی مجری مسئول (اختصاص به طرحهای ملی و مشترک دارد): کاظم خاوازی

۱۲- نام و نام خانوادگی مجری/مجریان: احمداصغرزاده، هادی اسدی رحمانی

۱۳- تاریخ شروع پیشنهادی: سال: ۸۲ ماه: ۹

۱۴- مدت اجرا: ۳ سال و ماه (مدت اجرای طرح نباید بیش از ۵ سال باشد)

۱۵- کل اعتبار طرح (پیشنهادی): ۳۴۶ میلیون ریال

۱۶- درصد مشارکت مالی واحدهای اجرا:

۴-۱۹- مشخصات همکاران (پرسنل دارای تخصص های اصلی و مرتبط با طرح):

ردیف	نام و نام خانوادگی	آخرین مدرک تحصیلی	رشته تحصیلی	مرتبیه علمی	محل خدمت	امضاء
۱	ویدا همتی	لیسانس	شیمی	کارشناس	تهران	
۲	مهدیه شمشیری پور	لیسانس	فاکشناسی	کارشناس	تهران	
۳	نرگس مردانلو	لیسانس	زیست شناسی	کارشناس	تهران	
۴	مهناز اردبیلی	کارشناسی ارشد	شیمی فاک	کارشناس	تهران	
۵	مینو آقاچانی	کارشناسی ارشد	فاکشناسی	کارشناس	تهران	

۲- شرح وظایف دست اندرکاران طرح (ترتیب شامل مجری مسئول، مجری یا مجریان، مشاورین و همکاران):

ردیف	نام و نام خانوادگی	سمت در طرح	وظایف محوله
۱	کاظم فاوازی	مجری مسئول	هماهنگی طرح و مهندسی، شناسایی و اجرای طرح
۲	امجد اصغرزاده	مجری	مساعدت در اجرای آزمایشگاهی طرح
۳	هادی اسدی رهمانی	مجری	مساعدت در اجرای آزمایشگاهی طرح
۴			
۵			
۶			
۷			
۸			
۹			
۱۰			
۱۱			
۱۲			
۱۳			
۱۴			
۱۵			
۱۶			

۴-۱۹- مشخصات همکاران (براساس دارای تخصص های اصلی و مرتبط با طرح):

ردیف	نام و نام خانوادگی	آخرین مدرک تحصیلی	رشته تحصیلی	مرتبه علمی	محل خدمت	امضا
۱	وبدا همتی	لیسانس	شیمی	کارشناس	تهران	
۲	مهدیه شمشیری پور	لیسانس	فاکشناسی	کارشناس	تهران	
۳	نرگس مردانلو	لیسانس	زیست شناسی	کارشناس	تهران	
۴	مهناز اردبیلی	کارشناسی ارشد	شیمی فاک	کارشناس	تهران	
۵	مینو آقاچانی	کارشناسی ارشد	فاکشناسی	کارشناس	تهران	

۴-۲- شرح وظایف دست اندرکاران طرح (ترتیب شامل مجری مسئول، مجری با مجربان، مشاورین و همکاران):

ردیف	نام و نام خانوادگی	سمت در طرح	وظایف معموله
۱	کاظم غاوازی	مجری مسئول	هماهنگی طرح و جداسازی، شناسایی و اجرای طرح
۲	احمد اصغرزاده	مجری	مساعدت در اجرای آزمایشگاهی طرح
۳	هادی اسدی رحمانی	مجری	مساعدت در اجرای آزمایشگاهی طرح
۴			
۵			
۶			
۷			
۸			
۹			
۱۰			
۱۱			
۱۲			
۱۳			
۱۴			
۱۵			
۱۶			

۲۱- پروژه‌ها / طرح‌های اجرا شده یا در دست اجرای مجری مسئول یا مجری در پنج سال اخیر (در صورتی که طرح ملی یا مشترک است سوابق

مجری مسئول و در غیر این صورت سوابق مجری درج شود):

ردیف	عنوان پروژه / طرح	سمت در امرای پروژه / طرح	سال شروع	سال پایان	تاریخ ارائه گزارش نهایی
۱					
۲					
۳					
۴					
۵					
۶					
۷					
۸					
۹					
۱۰					
۱۱					
۱۲					
۱۳					
۱۴					
۱۵					
۱۶					
۱۷					
۱۸					
۱۹					
۲۰					

۷۶

۲۲- هدف / اهداف پروژه (در صورتی که شناسنامه حاضر جزو طرحهای زیر پروژه می باشد تکمیل شود):

۲۳- هدف / اهداف طرح:

هدف نهایی این طرح دستیابی به باکتریهای افزایش دهنده رشد گیاه است که پس از طی مراحل جداسازی و شناسایی و بررسی صفات در آزمایشگاه، مراحل گلخانه و مزرعه را گذرانده و قابلیت تولید انبوه و کاربرد در سطح وسیع را برای سه محصول سبب زمینی دارا می باشد.

۲۴- ضرورت، اهمیت و توجیه اقتصادی و اجتماعی طرح:

دستیابی به کشاورزی پایدار در کنار افزایش عملکرد محصولات کشاورزی و تامین سلامت جامعه از اهداف مسئولین و محققین شاغل در بخش کشاورزی است. با وجود اینکه دیرزمانی است بشر کشاورزی را بعنوان صنعتی مفید و با هدف تامین غذا برای خود آغاز نموده است ولی در دو سده اخیر افزایش جمعیت انسانی و کاهش زمینهای مرغوب، موجب شده است تا کشاورزی سنتی پاسخگوی همه این مسائل نباشد. ایران از کشورهایی است که مصرف بالایی از کود شیمیایی را در واحد سطح دارد ولی از تولید مناسبی در واحد سطح برخوردار نیست. به عبارت دیگر کارایی مصرف کودهای شیمیایی (FUE) در ایران نسبت به اکثر کشورها کم بوده و علاوه بر تحمیل هزینه های اضافی به کشاورز و بالا بردن هزینه های تولید سبب آلودگیهای زیست محیطی و مخاطرات ناشی از آن میشود. استفاده از کودهای بیولوژیک که از راه کارهای اساسی حل معضلات ذکر شده میباشد از حدود یک قرن پیش آغاز شده و در اکثر کشورهای دنیا در حال انجام است.

با توجه به اهمیت سه محصول سبب زمینی، کلزا و پنبه در تامین پروتئین، روغن و منسوجات کشور و با عنایت به اینکه کشور ما یکی از بزرگترین وارد کنندگان روغن در جهان می باشد، هر تلاشی برای افزایش عملکرد و بهبود خصوصیات کیفی این محصولات می تواند در صرفه جویی ارزی و افزایش درآمد ناخالص ملی کمک نماید. از طرف دیگر فوایدی که استفاده از کودهای بیولوژیک به لحاظ صرفه جویی در مصرف کودهای شیمیایی و نیز حفظ محیط زیست بدنال دارد، ضرورت تحقیق در این زمینه را مشخص می سازد. قیمت اندک کودهای بیولوژیک و توان ساخت آنها در داخل کشور از دیگر جنبه های مفید آنها می باشد.

۲۵- سوابق تحقیق در داخل و خارج از کشور با تاکید بر نتایج آنها:

سودوموناسهای فلورسنت از باکتریهایی هستند که بطور معمول در خاک و ریزوسفر دیده میشوند. تلقیح بذور گیاهان با این باکتریها سبب افزایش رشد گیاهان و با کاهش جمعیت میکروارگانیزم مضر در آزمایشات گلخانه ای و مزرعه ای شده است (Baddr 1991). محققین هندی نشان دادند که تلقیح نخود با ریزوبیوم های همزیست و سودوموناسهای فلورسنت سبب افزایش وزن خشک قسمت هوایی بمقدار ۱۰۰ درصد نسبت به ریزوبیوم تنها شده است.

(Sindhu et al. 2002). باکتریهای PGPR و مخصوصاً سودوموناسهای فلورسنت اغلب سبب افزایش تحرک عناصر معدنی نامحلول در خاک می گردند و در نتیجه جذب این عناصر توسط گیاه را بهبود می بخشد.

(Lifshitz et al. 1987). این باکتریها همچنین قادر به تولید تنظیم کننده های رشد گیاهی و کاهش تعداد میکروارگانیزم های مضر در ریزوسفر گیاه می باشند (Derylo and Skorupska 1993; Dubeikovskiy et al. 1993; Weller 1988; Weller and Thomashow 1993). خاصیت آنتی آگونیستی بین باکتریها علیه پاتوژنهای گیاهی در نتیجه تولید آنتی بیوتیکها (Thomashow et al. 1990; Hebbar et al. 1992). ترکیبات کلات کننده آهن یا سیدروفورها (Loper and Buyer 1991) و متابولیت های ثانویه ای مانند HCN (Voisard et al. 1989) است. چنین نتایجی در مورد یونجه (Knight and Langston-Unkefer 1988). لوبیا (Grimes and Mount 1984) و سویا (Dashti et al. 1998) نیز گزارش شده است.

برخی محققین عقیده دارند استفاده عملی از سودوموناسهای فلورسنت برای افزایش رشد گیاه از موفقیت کمی برخوردار بوده است و دلیل این امر را عدم شناخت کافی از دینامیک جمعیتی این باکتری در طبیعت میدانند (Parret and DeMot 2000). اگر سودوموناس بتواند بصورت مایه تلقیح سبب افزایش رشد

گیاه شود نشانه رقابت آن با جمعیت بومی خاک است. در مطالعه رقابت این باکتریها توجه خاصی به باکتریوسین ها شده است. این مواد آنتی بیوتیک هایی از جنس پروتئین هستند که توسط یک باکتری ترشح میشود و فقط روی گونه ها یا سوبه های نزدیک آن باکتری مایر دارد.

بر خلاف نظر فوق محققینی مانند Klopper et al. 1980 و Schroth and Hancock 1981 عقیده دارند تلقیح گیاهان با سودوموناسها در اکثر اوقات سبب افزایش عملکرد شده است.

Lugtenberg et al. 1996 با مطالعه ۱۵۰ ایزوله سودوموناس فلورست به این نتیجه رسیدند که ۴۰ درصد از آنها سبب افزایش عملکرد گندم، ۴۰ درصد موجب کاهش عملکرد و ۲۰ درصد تاثیری در این زمینه نداشتند. Anderson et al 1988 عقیده دارند گاه باکتریهای PGPR جدا شده از یک گیاه تاثیرات متفاوتی را روی گیاه دیگر اعمال می کنند که بدلیل پتانسیل کلونی زایی متفاوت آنها روی گیاهان مختلف است.

ریحانی و همکاران (۱۳۸۰) با جداسازی باکتریهای سودوموناس فلورست (دو گونه فلورستنس و پوتیدا) از خاکهای زراعی استان تهران با استفاده از روشهای بیوشیمیایی به شناسایی آنها پرداختند. این محققین سپس به مطالعه تاثیر تلقیح گندم با این باکتریها در دو خاک استریل و غیر استریل پرداختند و به این نتیجه رسیدند که باسخ گندم با تلقیح در اکثر موارد مثبت بوده است. این باکتریها سبب افزایش معنی دار در ارتفاع گیاه، تعداد خوشه و بنجه شدند. بر اساس نظر بیشتر محققین تاثیر این باکتریها در گیاهان با دوره رشد کوتاه مشخص تر است.

در هر حال با توجه به ضرورت افزایش تولید محصولات کشاورزی در برنامه ایران ۱۴۰۰ و اینکه تاکنون مطالعه تفصیلی بر روی باکتریهای افزایش دهنده رشد در ایران انجام نشده است در این تحقیق سعی خواهد شد ضمن پاسخگویی به سوالات در این زمینه امکان استفاده عملی از این باکتریها فراهم گردد.

۲۶- روش تحقیق (اشاره به روش و مواد تحقیق و تشریح مدل آماری شامل نحوه نمونه برداری، جمع آوری داده ها، شیوه تجزیه و تحلیل و ...

الزامی است):

در این تحقیق ابتدا مناطق عمده کشت سیب زمینی در کشور مشخص شده و سپس اکبپ هایی برای نمونه برداری خاک از این مناطق اعزام می شوند. مختصات جغرافیایی نمونه برداری شده توسط دستگاه GPS مشخص خواهد گردید.

نمونه های خاک تهیه شده سریعاً به آزمایشگاه منتقل شده و با استفاده از محیط کشت نیمه انتخابی SI و پس از تهیه سریهای رقت، باکتریهای جنس سودوموناس جداسازی میشوند. دو گونه P. putida و P. fluorescent با استفاده از لامب اشعه ماورای بنفش (UV Lamp 365 nm) و محیط های اختصاصی از سایر گونه ها منفک شده و بر روی پلیت های حاوی محیط کشت S₁ خالص سازی میشوند و در نهایت در لوله های حاوی محیط کشت NA نگهداری میشوند. جهت حصول اطمینان، از آزمایشات بیوشیمیایی ذکر شده در کتب مرجع مانند

Bergeys Manual of Determinative Bacteriology استفاده خواهد شد. در این قسمت آزمایشاتی مانند اکسیداز و کاتالاز، مصرف فدها و اسیدهای

آزمینه، MR-VP و غیره استفاده خواهد شد.

در مرحله بعدی تحقیق خواص مفید سوبه های باکتری جدا شده مورد مطالعه قرار خواهد. گرفت. قابلیت حل کنندگی فسفر در دو محیط مایع و جامد، تولید هورمونهای محرک رشد گیاه در محیط کشت توسط این باکتریها با استفاده از روش کیفی سنجیده خواهد شد.

برای هر محصول ابتدا تاثیر سوبه های منتخب ابتدا در شرایط گلخانه ای و سپس در شرایط مزرعه ای و حداقل در سه استان مطالعه خواهد شد. در پایان با توجه به داده های آزمایشات چند ساله، برای هر محصول و هر منطقه باکتری مناسب برای تولید انبوه معرفی خواهد شد.

۲۸- آیا نتایج طرح قابل انتقال به بخش اجرا، ترویج و مراکز آموزشی هست؟ بلی خیر اگر پاسخ مثبت است نحوه و زمان آنرا

بیان نمایید:

پس از اتمام تحقیقاتی طرح، طرحهای تحقیقی ترویجی و on farm برای اشاعه نتایج ترتیب داده خواهد شد.

- 2- Anderson, A. J., Habibzadegah-Tari, P. and Tepper, C. S. 1988. Molecular studies on the role of a root surface agglutinin in adherence and colonization by *Pseudomonas putida*. Appl. Environ. Microbiol. 54, 375-380.
- 3- Bakker, P. A. H. M., Van Peer, R. and Shippers, B. 1991. Suppression of soil-borne plant pathogens by fluorescent *Pseudomonas*: mechanisms and prospects. In: Beemster, A. B. R., Bollen, M., Gerich, M., Ruissen, M. A., Schippers, B., Tempel, A. (Eds). Biotic Interactions and Soil-Borne Diseases. Elsevier, Amsterdam, pp. 221-230.
- 4- Dashti, N., Zhang, F., Hynes, R. and Smith, D. L. 1998. Plant growth promoting rhizobacteria accelerate nodulation and increase nitrogen fixation activity by field grown soybean [*Glycine max* (L.) Merr.] under short season conditions. Plant Soil 200, 205-213.
- 5- Derylo, M. and Skorupska, A. 1993. Enhancement of symbiotic nitrogen fixation by vitamin-screening fluorescent *Pseudomonas*. Plant and Soil 154, 211-217.
- 6- Dubeikovskiy, A. N., Mordukhova, E. A., Kochetkov, V. V., Polikarova, F. Y. and Boronin, A. M. 1993. Growth promotion of black currant softwood cuttings by recombinant strain *Pseudomonas fluorescens* Bsp53a synthesizing an increased amount of indole-3-acetic acid. Soil Biol. Biochem., 25, 1277-1281.
- 7- Grime, H. D. and Mount, M. S., 1984. Influence of *Pseudomonas putida* nodulation of *Phaseolus vulgaris*. Soil Biol. Biochem., 16, 27-30.
- 8- Hebbar, K. P., Davey, A. G. and Dart, P. J. 1992. Rhizobacteria of maize antagonistic to *Fusarium moniliforme*, a soil-borne fungal pathogen: Colonization of rhizosphere and roots. Soil Biol. Biochem., 24, 989-997.
- 9- Knight, T. J. and Langston-Unkefer, P. J. 1988. Enhancement of symbiotic dinitrogen fixation by a toxin-releasing plant pathogen. Science, 241, 951-994.
- 10- Kloepper, J. W., Leong, J., Teintze, M. and Schroth, M. N. 1980. Enhanced plant growth by siderophores produced by plant growth-promoting rhizobacteria. Nature, 286, 883-884.
- 11- Lifshitz, R., Kloepper, J. W., Kozlowsky, M., Simonson, C., Carlson, J., Tipping, E. M., Zaleska, I. 1987. Growth promotion of Canola (rape seed) seedlings by a strain of *Pseudomonas putida* under gnotobiotic conditions. Can. J. Microbiol., 33, 390-395.
- 12- Loper, J. E. and Buyer, J. S. 1991. Siderophores in microbial interactions on plant surfaces. Mol. Plant-Microbe Interact., 4, 5-13.
- 13- Lugtenberg, B. et al. 1996. Molecular basis of rhizosphere colonization by *Pseudomonas* bacteria. In: Stacey, G., Mullin, B. and Gresshof, P. M. (Eds), Biology of Plant-Microbe Interactions. St. Paul, Minnesota, USA.
- 14- Parret, A. H. A. and De Mot, R. 2000. Novel bacteriocins with Predicted tRNase and pore-forming activities in *Pseudomonas aeruginosa* PAO1. Mol. Microbiol., 35, 472-473.
- 15- Schroth, M. N. and Hancock, J. G. 1981. Selected topics in biological control. Annu. Rev. Microbiol., 35, 453-476.
- 16- Sindhu, S. S., Suneja, S., Goel, A. K., Prmar, N. and Dadarwal, K. R. 2002. Plant growth promoting effects of *Pseudomonas* sp. on coinoculation with *Mesorhizobium* sp. *Cicer* strain under sterile and wilt sick soil conditions. Applied Soil Ecology, 19, 57-64.
- 17- Thomashow, L. S., Weller, D. M., Bonsall, R. F. and Pierson, I. S. 1990. Production of antibiotic phenazine-1-carboxylic acid by fluorescent *Pseudomonas* species in the rhizosphere of wheat. Appl. Environ. Microbiol., 56, 908-912.
- 18- Thompson, J. P. and Skerman, V. B. D. Azotobacteraceae: The taxonomy and ecology of the aerobic nitrogen-fixing bacteria. Academic Press, 417 pp.
- 19- Voisard, C., Keel, C., Hass, D. and Defago, G. 1989. Cyanid production by *Pseudomonas fluorescens* helps suppress black root rot of tobacco under gnotobiotic conditions.

۳-۲- هزینه‌های ماموریت به تفکیک سالهای اجرا:

(ارقام به هزارریال)

ردیف	نوع همکاری در طرح	مدت ماموریت به روز	هزینه‌های ماموریت				جمع کل
			سال اول	سال دوم	سال سوم	سال چهارم	
۱	مبری مسئول	۲۰	۳۰۰۰	۳۰۰۰	۳۰۰۰		
۲	مبری	۱۰	۱۵۰۰	۱۵۰۰	۱۵۰۰		
			۴۵۰۰	۴۵۰۰	۴۵۰۰		۱۳۵۰۰
جمع کل							

۳-۳- هزینه لوازم مصرف شدنی به تفکیک سالهای اجرا:

(ارقام به هزار ریال)

ردیف	نام لوازم و وسایل	تعداد	قیمت واحد	سال اول	سال دوم	سال سوم	سال چهارم	سال پنجم	جمع کل
۱	انگوباتور	۱	۲۰.۰۰۰	۲۰.۰۰۰	-	-	-	-	
۲	شیر	۱	۴۰.۰۰۰	-	۴۰.۰۰۰	-	-	-	
۳	یقه‌مال بزرگ	۱	۵.۰۰۰	-	۵.۰۰۰	-	-	-	
۴	شیرانگوباتور	۱	۸۰.۰۰۰	-	-	۸۰.۰۰۰	-	-	
				۲۰.۰۰۰	۴۵.۰۰۰	۸۰.۰۰۰			۱۴۵.۰۰۰
جمع کل									

این جدول محل درج لوازم جزئی بوده و انجام طرح منوط به تامین آنها نیست.

۳-۴- هزینه‌های لوازم و مواد مصرف شدنی به تفکیک سالهای اجرا:

(ارقام به هزارریال)

ردیف	نام لوازم و وسایل	مقدار/تعداد	قیمت واحد	سال اول	سال دوم	سال سوم	سال چهارم	سال پنجم	جمع کل
۱	مواد شیمیایی	-	-	۵۰.۰۰۰	۴۰.۰۰۰	۳۰.۰۰۰			
۲	شیشه آلات	-	-	۲۰.۰۰۰	۲۰.۰۰۰	۲۰.۰۰۰			
				۷۰.۰۰۰	۶۰.۰۰۰	۵۰.۰۰۰			۱۸۰.۰۰۰
جمع کل									

۳-۵- هزینه های آزمایشگاهی:

(ارقام به هزار ریال)

سال	عنوان آزمایش	تعداد	هزینه انجام هر آزمایش	ممل انجام آزمایش یا عنوان آزمایشگاه	کل مبلغ
اول	تجزیه خاک	۱۰۰	۱۰۰	آزمایشگاه شیمی تهران و کرج	۱۰.۰۰۰
دوم	تجزیه خاک	۱۰۰	۱۰۰	آزمایشگاه شیمی تهران و کرج	۱۰.۰۰۰
سوم	تجزیه خاک	۱۰۰	۱۰۰	آزمایشگاه شیمی تهران و کرج	۱۰.۰۰۰
	تجزیه گیاه	۵۰۰	۱۰۰	آزمایشگاه شیمی تهران و کرج	۵۰.۰۰۰
چهارم					
پنجم					
جمع کل					۸۰.۰۰۰

۳-۶- هزینه های اطلاع رسانی، تایپ، تکثیر و صحافی:

(ارقام به هزار ریال)

ردیف	مورد هزینه	سال اول	سال دوم	سال سوم	سال چهارم	سال پنجم	جمع کل
۱	خدمات اطلاع رسانی	-	۲۰۰۰	۲۰۰۰			۴۰۰۰
۲	تایپ	-	۲۰۰۰	۲۰۰۰			۴۰۰۰
۳	تکثیر	۱۰۰۰	۱۰۰۰	۱۰۰۰			۳۰۰۰
۴	صحافی			۱۰۰۰			۱۰۰۰
۵	جمع کل						۱۲۰۰۰

۳۰۷ جمع هزینه ها به تفکیک سالهای اجرا:

(ا، قام به هزار ریال)

ردیف	نوع هزینه	سال اول	سال دوم	سال سوم	سال چهارم	سال پنجم	جمع کل
۱	هزینه‌های پرسنلی	۱۶,۰۰۰	۱۶,۰۰۰	۱۶,۰۰۰			۳۶,۰۰۰
۲	هزینه‌های مأموریت	۴,۵۰۰	۴,۵۰۰	۴,۵۰۰			۱۳,۵۰۰
۳	هزینه لوازم مصرف نشدنی	۲۰,۰۰۰	۴۵,۰۰۰	۸۰,۰۰۰			۱۴۵,۰۰۰
۴	هزینه لوازم و مواد مصرف‌شده	۷۰,۰۰۰	۶۰,۰۰۰	۵۰,۰۰۰			۱۸۰,۰۰۰
۵	هزینه‌های آزمایشگاهی	۱۰,۰۰۰	۱۰,۰۰۰	۶۰,۰۰۰			۸۰,۰۰۰
۶	هزینه‌های اطلاع‌رسانی، تایپ، تکثیر و صافی	۱,۰۰۰	۵,۰۰۰	۶,۰۰۰			۱۲,۰۰۰
۷	هزینه‌های متفرقه (مداکتر ۱۰ درصد کل اعتبار مورد نیاز طرح)						۱۰,۰۰۰
۸	جمع کل						۳۱۶,۰۰۰
۹	جمع کل اعتبار مورد نیاز طرح به مروف (هزارریال) سی و چهار هزار و ششصد						