

اثر سطوح مختلف آبیاری بر خصوصیات مورفولوژیک، فیزیولوژیک و خواص آنتی اکسیدانی و سمه

شهرزاد رفیع نژاد^۱، نعمت‌الله اعتمادی^{۲*}، علی نیکبخت^۳ و مهدی قیصری^۴

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۱/۱۲/۲۵؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۳/۱/۲۷)

چکیده

اثر سطوح مختلف آبیاری بر برخی خصوصیات مورفولوژیکی و فیزیولوژیکی گیاه شامل سطح تاج پوشش، وزن تر و خشک اندام هوایی و ریشه‌ها، طول ریشه‌ها، میزان پروپولین، محتوای کربوهیدرات‌های محلول موجود در اندام هوایی و فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدانی در قالب طرح کاملاً تصادفی با چهار تکرار پرداخته شده است. سطوح تیمار آبیاری شامل تأمین ۱۰۰٪، ۷۵٪ و ۵۰٪ کمبود آب خاک (I_{100} ، I_{75} و I_{50}) بودند. نتایج نشان داد که تیمار آبیاری تأثیر معنی داری بر میزان سطح تاج پوشش گیاه نداشته است. بیشترین و کمترین مقدار وزن تر و خشک اندام هوایی به ترتیب در سطوح I_{100} و I_{50} مشاهده گردید. وزن تر و خشک ریشه و میزان محتوای پروپولین در تیمار I_{50} بیشتر از دو تیمار دیگر بود. محتوای کربوهیدرات‌های محلول و طول ریشه‌ها در تیمار I_{50} بیشتر از I_{75} و آن نیز بیشتر از تیمار I_{100} بود. هم‌چنین فعالیت همه آنزیم‌های آنتی اکسیدانی از هفته دوم تا هفته چهارم روند افزایشی داشت. فعالیت آنزیم‌های آسکوربیات پراکسیداز، پراکسیداز و کاتالاز در تیمار I_{50} بیشتر از سایر تیمارها و این مقدار برای آنزیم سوپراکسید دیسموتاز در تیمار I_{50} و I_{75} بیشترین بود.

واژه‌های کلیدی: تنفس خشکی، پروپولین، کاتالاز، سوپراکسید دیسموتاز

۱، ۲ و ۳. بهترتب دانشجوی سابق کارشناسی ارشد، دانشیار و استادیار گروه علوم باگبانی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان

۴. استادیار گروه مهندسی آب، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان

*. مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: etemadin@cc.iut.ac.ir

مقدمه

و دوام آوردن تحت شرایط خشکی می‌کند (۳۲). تجمع اسمولیت‌ها مثل پرولین باعث حفاظت از ساختارهای زیر سلولی، پروتئین و غشاء‌های سلولی از تنفس‌های اسمری و اکسیداتیو می‌شود (۱۵). همچنین رشد نسبی ریشه نیز افزایش یافته تا جذب آب بیشتری از لایه‌های عمقی خاک صورت بگیرد (۲۴). خشکی باعث آسیب اکسیداتیو به گیاه شده که به‌دبان آن گونه‌های فعال و غیر فعال اکسیژن شکل می‌گیرند. تولید این گونه‌ها در سطوح بالاتر باعث آسیب به غشاء سلولی و دیگر ترکیبات حیاتی سلول مانند کلروفیل، DNA، پروتئین و لیپید می‌شود. به‌دبان آن سیستم آنزیمی گیاه شروع به فعالیت کرده که از غشاء‌های سلولی و دیگر ترکیبات حیاتی گیاه محافظت می‌کند. بین ترکیبات آنزیمی سوپراکسید دیسموتاز (SOD) نقش کلیدی را در سیستم دفاعی آنتی‌اکسیدانی داشته به‌طوری‌که رادیکال‌های آزاد را به H_2O_2 تبدیل می‌نماید. H_2O_2 نیز توسط کاتالاز (CAT) به H_2O و O_2 تبدیل می‌شود (۱). با توجه به آنکه مکانیسم‌های مقاومت به خشکی و سیستم آنتی‌اکسیدانی *Isatis cappadocica* تاکنون شناخته نشده است، تحقیق حاضر با هدف بررسی اثرات سطوح مختلف آبیاری بر خصوصیات فیزیولوژیکی و مورفو‌لوزیکی این گیاه و سیستم آنتی‌اکسیدانی آن صورت گرفته است.

مواد و روش‌ها

این تحقیق طی سال‌های ۱۳۹۰-۱۳۹۱ در محوطه دانشکده کشاورزی دانشگاه صنعتی اصفهان صورت گرفت. بذور گیاه *Isatis cappadocica* پلاستیکی کشت شدند و در فروردین ماه ۱۳۹۱ به هر گلدان بزرگ‌تر به حجم ۷۲۰۰ سانتی‌متر مکعب، تعداد یک گیاه با ۶ برگ حقیقی انتقال یافت. خاک گلدان‌ها بافت رسی لومی با ظرفیت زراعی ۳۰/۷، نقطه پژمردگی دائمی ۱۰/۲ و میزان مواد آلی معادل ۲/۲۸ درصد داشت. در طول فصل رشد علوفه‌ای هرز به صورت مکانیکی و حشرات و آفات با استفاده از حشره‌کش‌های شیمیایی کنترل شدند. طی هفته‌های اول رشد

کشور ایران با میانگین درازمدت سالانه بارندگی حدود ۲۵۰ میلی‌متر جزء مناطق خشک و نیمه خشک دنیا به حساب می‌آید (۲۹). با توجه به محدودیت منابع آبی، استفاده از گونه‌های مقاوم به تنفس خشکی امری اجتناب‌ناپذیر می‌باشد. وسمه (Isatis cappadocica Desv.) گیاهی علفی زیستی و بومی منطقه ایران - توران است که ارتفاع آن ۰/۸ تا ۱/۲ متر می‌باشد. این گیاه دارای ساقه‌ای مستقیم، استوانه‌ای شکل و به رنگ سبز بوده که شاخه‌های متعددی از آن منشعب می‌گردد. گل‌ها، دو جنسی و به رنگ زرد است و در گل‌آذین خوش مرکب به طول ۵ تا ۱۵ سانتی‌متر در انتهای ساقه ظاهر می‌شود. وزن هزار دانه این گیاه ۱۰/۸ گرم می‌باشد و گرده‌افشانی آن توسط حشرات انجام می‌شود (۲۵). این گیاه به‌طور معمول در طب چینی استفاده می‌شود. عصاره استخراج شده از ریشه گیاه به اسم Ban lang gen و عصاره حاصل از برگ‌ها به اسم Da qing ye Qing dai (Indigo) استخراج شده از برگ‌ها به‌نام رنگی شناخته می‌شود. سابقه استفاده دارویی از این گیاه به قبل از میلاد مسیح بر می‌گردد. هر دوی برگ‌ها و ریشه این گیاه استفاده دارویی دارند. وسمه همانند سایر گیاهان خانواده Brassicaceae حاوی ترکیبات ایندولی می‌باشد که اثرهای ضد سرطانی دارد. ماده مؤثر موجود در برگ‌ها آalkaloidی به اسم تریپاتنرین بوده که تا حد زیادی از انواع عفونت و آرژی جلوگیری می‌کند. ماده مؤثر موجود در ریشه گیاه به اسم ایندروبین که فعالیت ضد سرطانی داشته و از همانندسازی DNA در سلول‌های نوپلاستیک جلوگیری می‌کند (۳). همچنین به‌علت دارا بودن تاج پوشش مناسب و گل‌های متراکم به عنوان گیاه زیستی در فضای سبز کاربرد دارد (۲۵). از آنجایی که دسترسی به آب یک فاکتور تأثیرگذار بر رشد و عملکرد گیاهان به‌خصوص در مناطق خشک و نیمه خشک می‌باشد، پاسخ‌های فیزیولوژیک و مورفو‌لوزیکی به تنفس خشکی بین گونه‌های مختلف گیاهی متفاوت است. به‌طورکلی استراتژی‌های فرار از خشکی یا تحمل آن، گیاه را قادر به رشد

تترازولیوم کلراید (NBT) به روش دهیندا و همکاران صورت گرفت (۱۲). یک واحد فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز، مقدار آنزیمی در نظر گرفته می‌شود که می‌تواند ۵۰٪ مانع از احیای نوری نیتروبلو تترازولیوم کلراید گردد. فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز به روش ناکانو و اسدا اندازه‌گیری گردید (۲۷). فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز براساس میزان اکسید شدن آسکوربات در طول موج ۲۹۰ نانومتر تعیین گردید. به منظور اندازه‌گیری فعالیت آنزیم کاتالاز از روش بیبر و سیزر استفاده شد (۸). فعالیت آنزیم کاتالاز براساس میزان تجزیه شدن آب اکسیژن در طول موج ۲۴۰ نانومتر مورد بررسی قرار گرفت. اندازه‌گیری آنزیم پراکسیداز به روش همدا و کلین انجام پذیرفت (۱۹). فعالیت آنزیم پراکسیداز براساس میزان اکسید شدن گایاکول در طول موج ۴۷۰ نانومتر تعیین گردید. برای تجزیه و تحلیل داده‌ها از نرمافزار آماری SAS و برای انجام مقایسات میانگین‌ها از آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطوح ۱ و ۵ درصد استفاده شد. برای رسم نمودارها از نرمافزار EXCEL استفاده گردید.

نتایج و بحث سطح تاج پوشش

نتایج (جداول ۱ و ۳) نشان داد که با افزایش تنش خشکی سطح تاج پوشش کاهش پیدا کرد ولی این تأثیر معنی‌دار نبود. آنجلینی و همکاران (۳) تأثیر سطوح مختلف آبیاری را روی *Isatis tinctoria* بررسی کردند و در پایان مشخص شد تنش خشکی بر روی سطح تاج پوشش این گیاه تأثیر معنی‌داری نداشته است که با نتایج این آزمایش مطابقت دارد. مقاومت گیاه به خشکی به دلیل داشتن برگ‌های واکس دار، ریشه عمودی عمیق و ریشه‌های موئین گسترش می‌باشد. در نتیجه، از دست دادن آب از طریق تبخیر و تعرق از اندام هوایی به حداقل و استفاده بهینه از آب موجود در خاک افزایش یافته و گیاه می‌تواند در شرایط تنش خشکی سطح تاج پوشش خود را حفظ کند (۳).

تمامی گلدان‌ها به میزان یکسانی آبیاری شدند تا گیاهان به خوبی مستقر شوند. تیمارهای آبیاری شامل سه سطح تأمین ۱۰۰ درصد کمبود آب خاک (I₁₀₀)، تأمین ۷۵ درصد کمبود آب خاک (I₇₅) و تأمین ۵۰ درصد کمبود آب خاک (I₅₀) بود که در قالب طرح کاملاً تصادفی با چهار تکرار اجرا گردید. زمان آبیاری گلدان‌های تیمار I₁₀₀ وقتی است که ۵۰٪ آب قابل استفاده خاک توسط گیاه تخلیه شود. عمق آب آبیاری در این تیمار با هدف تأمین کمبود رطوبت خاک تا حد ظرفیت زراعی محاسبه شد. تیمارهای آبیاری I₇₅ و I₅₀ هم‌زمان با تیمار شاهد آبیاری شدند اما حجم آب دریافتی آنها معادل ۷۵ و ۵۰ درصد تیمار آبیاری کامل بود. برای اندازه‌گیری میزان رطوبت خاک و تعیین زمان آبیاری از دستگاه رطوبت‌سنج خاک (GMK-770S) استفاده شد. نمونه‌برداری از گیاهان، سهبار در طول دوره آزمایش به فواصل دو هفته یکبار و حدود سه هفته بعد از شروع اعمال تیمارها صورت گرفت. کل دوره آزمایش از زمان شروع تیمارها ۴۲ روز و در مرحلهٔ رویشی گیاه در متوسط دمای ۳۵ درجه سانتی‌گراد انجام شد. اندازه‌گیری سطح تاج پوشش با خطکش به صورت میانگین گرفتن بین بزرگ‌ترین قطرهای سطح تاج پوشش و سپس محاسبه مساحت تاج پوشش صورت گرفت. بعد از خارج ساختن گیاهان از گلدان، ریشه‌ها شستشو و از محل طوقه از اندام هوایی جدا شده و اندازه‌گیری‌های لازم انجام گردید. برای تعیین محتوای کلروفیل برگ‌ها از روش شمیایی به کمک استون ۸۰٪ استفاده شد (۳۳). اندازه‌گیری میزان کربوهیدرات‌های محلول در برگ‌ها با کمک روش اسید سولفوریک و فنل صورت گرفت (۲۲). میزان پرولین برگ‌ها به روش بیتز و همکاران استخراج شد (۷).

همهٔ مراحل تهیهٔ عصارهٔ آنزیمی در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد و فعالیت آنزیم‌ها به روش اسپکتروفتومتری (UV-600A) در دمای آزمایشگاه (۲۵ ± ۲ درجهٔ سیلیسیوس) ارزیابی شد. فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز از طریق اندازه‌گیری توانایی آن در جلوگیری از احیای نوری نیتروبلو

جدول ۱. تجزیه واریانس تأثیر سطوح مختلف آبیاری بر خصوصیات مورفولوژیک و فیزیولوژیک وسمه

میانگین مربعات										درجه آزادی	منابع تغییرات
قند اندام هوایی	پرولین	طول ریشه	وزن خشک ریشه	وزن تر ریشه	وزن خشک اندام هوایی	وزن تر اندام هوایی	وزن تاج پوشش	سطح تاج			
۹۹/۹**	۸/۹**	۱۴۱۷**	۱۳/۱۹**	۲۳/۵*	۳/۲*	۶/۰۵**	۰/۳۱ns	۰/۳۱ns	۲	سطوح آبیاری	
۰/۳	۰/۶	۶/۵	۱/۱۹	۳/۳	۰/۳	۰/۵	۰/۴۳	۰/۴۳	۶	خطا	
۴/۶	۲۱/۱	۱۰/۲	۱۸/۸۳	۱۳/۴	۱۴/۲	۸/۶۲	۰/۳۴	۰/۳۴	C.V %		

*، **: معنی دار در سطح پنج و یک درصد، ns: عدم اختلاف معنی دار

جدول ۲. تجزیه واریانس تأثیر سطوح مختلف آبیاری بر خواص آنتی اکسیدانی وسمه

میانگین مربعات										درجه آزادی	آسکوریات	منابع تغییرات
دیسیموتاژ	سوپراکسید دیسیموتاژ	سوپراکسید دیسیموتاژ	کاتالاز هفتاه	کاتالاز هفتاه	پراکسیداز هفتاه	پراکسیداز هفتاه	پراکسیداز هفتاه	آسکوریات هفتاه				
۳۱۵۸۱۲۴**	۲۴۲۳۱۱۷*	۱۱۰۰/۶۹**	۱۱۰۶/۵۵**	۱۱/۳۴**	۱۰/۴۴**	۱/۰۱۱**	۰/۴۲**	۰/۴۲**	۲	سطوح آبیاری		
۲۷۷۷۲۰	۲۷۹۰۳۰	۰/۷۸	۱/۴۱	۰/۱۱۱	۰/۱۹۳	۰/۰۵۶	۰/۰۱	۰/۰۱	۶	خطا		
۳/۰۲	۳/۰۹	۴/۴۲	۶/۲۱	۳	۴/۰۸	۱/۷۲	۲/۶۱	۲/۶۱	C.V %			

*، **: معنی دار در سطح پنج و یک درصد، ns: عدم اختلاف معنی دار

می‌گردد. نتایج بات و سرینیوسا (۹) نشان داد کاهش وزن خشک ناشی از تنفس خشکی به علت بسته شدن روزنه‌ها و کاهش فتوستز است.

وزن تر و خشک ریشه
تنفس خشکی به ترتیب در سطح پنج و یک درصد دارای اثر معنی دار روی وزن تر و خشک یک رشته ریشه در هر گیاه بود (جدول ۱). تیمار I_{100} دارای کمترین وزن تر و خشک ریشه ($11/۱۶$ و $۴/۱۷$ گرم) و این مقدار در تیمار I_{50} بیشترین ($11/۶۸$) بود. بین تیمارهای I_{100} و I_{75} ($۷/۷۶$ و $۷/۳۹$ گرم) معنی دار مشاهده نشد (جدول ۳). خاکشور مقادم و همکاران (۲۳) تأثیر تنفس خشکی تا پتانسیل اسمزی ۳- بار را بر روی گیاه شوید بررسی کردند و در پایان مشخص شد خشکی موجب افزایش وزن تر و خشک ریشه در این گیاه شده

وزن تر و خشک اندام هوایی
تجزیه واریانس داده‌ها (جدول ۱) نشان داد که اثر تیمار خشکی بر وزن تر و خشک اندام هوایی ایزاتیس به ترتیب در سطح یک درصد و پنج درصد معنی دار بوده است. بیشترین وزن تر و خشک ($۹/۵۷$ گرم و $۵/۳۹$ گرم) مربوط به تیمار I_{100} و کمترین آن ($۷/۱۵$ گرم و $۳/۶۳$ گرم) مربوط به تیمار I_{50} می‌باشد. امیدبیگی و سورستانی (۲۹) تأثیر سطوح متفاوت خشکی را بر روی گل مکزیکی بررسی کردند که در پایان مشخص شد تنفس خشکی به نحو معنی داری موجب کاهش وزن تر و خشک اندام هوایی گشته است. کامپل و همکاران (۱۰) گزارش کردند تنفس خشکی موجب کاهش وزن تر و خشک اندام هوایی در *Isatis tinctoria* می‌گردد. ران و همکاران (۳۱) نتیجه گرفتند، تنفس خشکی با جلوگیری از توسعه و رشد سلول ناشی از کاهش فشار تورگر موجب کاهش وزن تر و خشک اندام هوایی

جدول ۳. مقایسه میانگین اثر سطوح مختلف آبیاری بر خصوصیات مورفولوژیک و فیزیولوژیک وسمه

تیمار آزمایشی	سطح نهاد (cm ²)	وزن تراویح (g)	وزن خشک ریشه‌گیاه (g)	وزن خشک ریشه‌گیاه (g)	وزن خشک ریشه‌گیاه (g)	وزن خشک ریشه‌گیاه (g)	وزن خشک ریشه‌گیاه (g)	وزن خشک ریشه‌گیاه (g)	فرزنداندام هوایی (mg g ⁻¹ DW)	پرولین (μmol g ⁻¹ FW)	طول ریشه (cm)	دسته بندی
I ₁₀₀	79/55 ^a	9/57 ^a	5/39 ^a	11/68 ^b	4/17 ^b	11/5 ^c	2/50 ^b	7/85 ^c				
I ₇₅	79/25 ^a	8 ^b	4/16 ^b	13/02 ^b	5/47 ^b	17 ^b	3/85 ^b	11/48 ^b				
I ₅₀	79/17 ^a	7/15 ^b	3/63 ^b	16/39 ^a	4/76 ^a	46/5 ^a	5/49 ^a	17/73 ^a				

در هر ستون میانگین‌هایی که حداقل دارای یک حرف مشترک باشند براساس آزمون LSD در سطح ۵ درصد اختلاف معنی‌داری ندارند. I₁₀₀ و I₅₀ به ترتیب تأمین ۱۰۰، ۷۵ و ۵۰ درصد کمبود آب خاک می‌باشند.

است. نیو و همکاران به قلمه‌های ریشه‌دار شده چهار رقم رز دوره‌های خشکی ۱۰ روزه داده و نتیجه آزمایش افزایش وزن خشک اندام هوایی I₅₀ (5/49) میکرومول بر گرم وزن تراویح (جدول ۳). همبستگی مثبت و معنی‌داری نیز بین پرولین با وزن تراویح و وزن خشک و طول ریشه‌ها و آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی مشاهده کردید (جدول ۴). اشرف و فولاد (۴) علت افزایش پرولین را تنظیم فشار اسمزی در گیاه و در نتیجه بهبود مقاومت به خشکی می‌دانند. شارما و کوهاد (۳۴) بیان داشتند در شرایط تش خشکی افزایش پیدا می‌کند. پرولین علاوه بر آنکه یک محافظت کننده اسمزی است، به عنوان یک منع انرژی جهت تنظیم پتانسیل ردوکس و از بین برندۀ گونه‌های رادیکالی اکسیژن و محافظت کننده از مولکول‌های بزرگ در مقابل تغییر ماهیت دادن و کاهش اسیدیته سلول عمل می‌کند. مشخص شده که تش خشکی از اکسیداسیون پرولین در میتوکندری جلوگیری می‌نماید و نفوذپذیری غشاء‌های میتوکندریایی را تغییر می‌دهد (۱۷). تجمع پرولین در اثر تنش خشکی در نتیجه سنتز پرولین در بافت‌های مختلف، ممانعت از اکسیداسیون پرولین و جلوگیری از شرکت پرولین در ساخت پروتئین‌ها می‌باشد (۳۵).

کربوهیدرات‌های محلول

با افزایش سطوح تنش خشکی، میزان کربوهیدرات‌های محلول افزایش یافته است بهطوری‌که در تیمار I₁₀₀ کمترین میزان

طول ریشه

در این تحقیق تیمار خشکی به‌طور معنی‌داری موجب افزایش طول هر رشته ریشه هر گیاه شده است. کمترین طول ریشه I₁₀₀ (۱۱/۵ سانتی‌متر) در تیمار I₅₀ به دست آمد که با تیمار I₇₅ (۴۶/۵ سانتی‌متر) تفاوت معنی‌داری نشان داد. بین تیمارهای I₁₀₀ و I₇₅ اختلاف معنی‌داری مشاهده نشد (جدول ۳). در تحقیق وود و همکاران (۳۸) یک دوره ۳۶ روزه خشکی به گیاه Viburnum plicatum باعث افزایش طول ریشه‌های گیاه شد. علت افزایش طول ریشه‌ها در شرایط تنش خشکی جستجوی آب در خاک و استفاده حداکثر از آن به‌منظور گذراندن شرایط تنش می‌باشد.

پرولین

جدول تجزیه واریانس (جدول ۱) معنی‌دار بودن اثر تنش خشکی بر پرولین وسمه را نشان می‌دهد. مقدار پرولین در تیمار

جدول ۴. همبستگی میان صفات مختلف و سمه تحت تأثیر سطوح مختلف آبیاری						
سطح تاج	پرولین	قند محلول	کارتونوئید	کلروفیل B	کلروفیل A	
					◦/◦847**	کلروفیل B
				◦/◦591*	◦/◦7361**	کارتونوئید
			◦/◦53◦ns	◦/◦856ns	◦/◦1324ns	قند محلول
		-◦/◦872ns	◦/◦88◦**	-◦/◦621ns	-◦/◦0003ns	پرولین
-◦/◦5116ns	-◦/◦7078**	◦/◦30◦ns	◦/◦2509ns	-◦/◦0872ns	سطح تاج	
-◦/◦5874*	◦/◦976**	◦/◦888◦**	◦/◦1039ns	-◦/◦061ns	◦/◦1619ns	کلروفیل کل
-◦/◦1450ns	-◦/◦332ns	◦/◦1237ns	◦/◦7279**	◦/◦8939**	◦/◦9792**	وزن تر هوایی
◦/◦5686ns	-◦/◦7335**	◦/◦6155*	-◦/◦0517ns	◦/◦2174ns	-◦/◦0591ns	وزن تر ریشه
-◦/◦7607**	◦/◦8801**	◦/◦8435**	◦/◦1660ns	◦/◦226ns	◦/◦0310ns	وزن خشک هوایی
-◦/◦4670ns	◦/◦5075*	◦/◦6803*	◦/◦1500ns	-◦/◦0587ns	◦/◦1923ns	وزن خشک ریشه
-◦/◦4422ns	◦/◦5020*	◦/◦6850*	-◦/◦0907ns	-◦/◦0290ns	◦/◦0017ns	آسکوربیات پراکسیداز
-◦/◦7218ns	◦/◦6283*	◦/◦8265**	◦/◦2231ns	◦/◦2856ns	◦/◦4368ns	پراکسیداز
-◦/◦6390**	◦/◦7761*	◦/◦8684**	◦/◦1039ns	◦/◦124ns	◦/◦1610ns	کاتالاز
-◦/◦1761ns	◦/◦6424*	◦/◦7110**	◦/◦5663ns	-◦/◦504ns	◦/◦185ns	سوپراکسید دیسموتاز

*، **: همبستگی معنی دار در سطح پنج و یک درصد، ns. عدم همبستگی

ادامه جدول ۴.

سوپراکسید دیسموتاز	کاتالاز	پراکسیداز	آسکوربیات پراکسیداز	وزن خشک هوایی	وزن تر ریشه	وزن تر هوایی	کلروفیل کل	وزن خشک ریشه	وزن تر هوایی	وزن تر ریشه	وزن تر هوایی
◦/◦282ns				-◦/◦5342ns	◦/◦298ns						
				-◦/◦5911*	◦/◦6343*	◦/◦792ns					
-◦/◦6035*	-◦/◦5851*	-◦/◦6898*	-◦/◦1200ns								
◦/◦8061*	-◦/◦8108**	◦/◦6978*	-◦/◦4378ns	-◦/◦0082ns							
◦/◦62810*	◦/◦8230**	-◦/◦6898*	-◦/◦5569ns	◦/◦4090ns							
◦/◦7400**	◦/◦8237**	-◦/◦5998*	-◦/◦6085*	◦/◦1205ns							

*، **: همبستگی معنی دار در سطح پنج و یک درصد، ns. عدم همبستگی

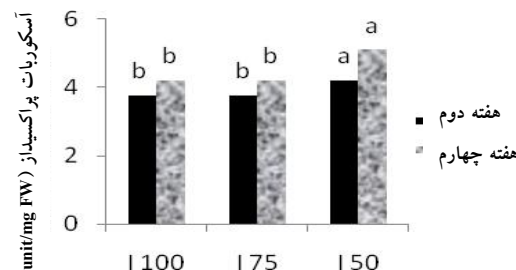
وزن خشک و طول ریشه ها و آنژیم های آتنی اکسیدانی مشاهده گردید. ژانگ و همکاران (۳۹) بعد از اعمال ۳ دوره خشکی تا مشاهده پژمردگی برگ ها و به دنبال آن دوره های بهبود بر گیاه *Fragaria chiloensis*, تجمع کربوهیدرات های محلول در برگ ها را مشاهده نمودند. نتایج تحقیق داکوستا و همکاران (۱۱) همبستگی مثبت و معنی داری بین قندهای محلول با وزن تر،

نشان می دهد بعد از اعمال ۳ رژیم آبیاری کامل، سه بار در هفته و توقف کامل آبیاری کربوهیدرات های محلول در برگ های گیاه *Agrostis canina* تجمع می یابند. تنظیم اسمزی یک مکانیسم مهم در گونه های جنس براسیکا تحت تنش خشکی است (۱۴). حکمت شعار (۱۸) بیان کرد نقش و اهمیت تجمع قدرها به این دلیل است که تجمع این مواد سبب تنظیم فشار اسمزی و کاهش از دست دادن آب سلول و نگهداری آماس می شود. گیاه برای ایجاد سازگاری با شرایط کم آبی و حفظ تورژسانس سلول های خود، از مکانیسم تحمل خشکی به صورت تنظیم اسمزی استفاده می کند و به این طریق اثر های کشنده تنش خشکی را به حداقل می رساند (۳۶). به این جهت کربوهیدرات ها (بهویژه ساکارز، گلوکر، سوربیتول، مانیتول، گلیسرول و ترهالوز) در سیتوپلاسم سلول ها تجمع پیدا کرده و از طریق کاهش فعال پتانسیل اسمزی سلول، پتانسیل آب گیاه را کاهش داده و به جذب آب توسط ریشه ها و حفظ تورژسانس سلول ها که شرط لازم برای رشد آنها است کمک می کند (۱۸ و ۴۰).

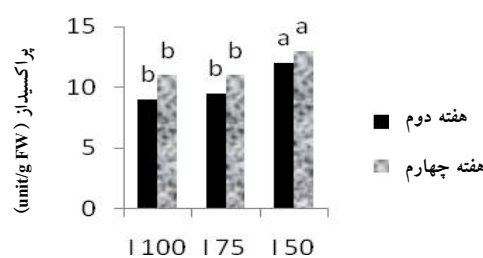
فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدانی

فعالیت همه آنزیم های آنتی اکسیدانی از هفته دوم تا چهارم خشکی افزایش می یابد. فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز با افزایش سطح خشکی به طور معنی داری افزایش یافت، به طوری که بیشترین میزان فعالیت این آنزیم (۱۸۲۰۶ واحد به ازای گرم وزن تر) مربوط به تیمار I₅₀ در هفته چهارم تنش و کمترین مقدار آن (۱۶۲۵۵ واحد به ازای گرم وزن تر) متعلق به تیمار I₁₀₀ مربوط به هفته دوم تنش بود که بین تیمار I₅₀ و I₇₅ در سطح ۵ درصد اختلاف معنی داری وجود نداشت (شکل ۱- C). بیشترین میزان فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز (۱۱۹۷/۵ واحد به ازای گرم وزن تر) مربوط به تیمار I₅₀ در هفته چهارم تنش بود که در سطح یک درصد با تیمار های شاهد و I₇₅ تفاوت معنی داری داشت (شکل ۱- A).

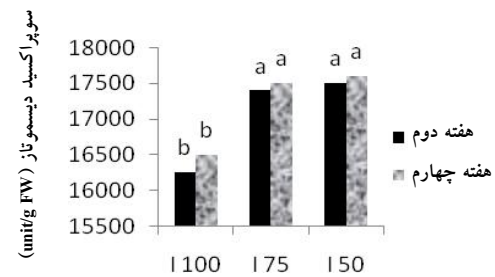
بیشترین فعالیت آنزیم پراکسیداز در تیمار I₅₀ در هفته چهارم



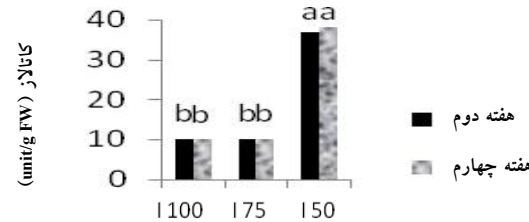
A. روند تغییرات فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز



B. روند تغییرات فعالیت آنزیم پراکسیداز



C. روند تغییرات فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز



D. روند تغییرات فعالیت آنزیم کاتالاز

شکل ۱. روند تغییرات آنزیم ها در گیاه وسمه تحت سه رژیم آبیاری در گیاهچه های ۳۵ روزه در گلدان. (A): آسکوربات پراکسیداز، (B): پراکسیداز، (C): سوپراکسید دیسموتاز و (D): کاتالاز. (ستون های دارای حرف مشترک براساس آزمون LSD در سطح ۵ درصد اختلاف معنی داری ندارند).

اسیدهای نوکلئیک به سلول وارد می‌کنند. به منظور کاهش اثرات سوء تنش اکسیداتیو، میزان فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی در سلول گیاهان بالا می‌رود. این آنزیم‌ها نقش مهمی در غیر فعال کردن رادیکال‌های آزاد اکسیژن در سلول گیاهان دارند.

نتیجه‌گیری

در این تحقیق سطح تاج پوشش گیاه تحت تأثیر تنش خشکی قرار نگرفته است ولی گیاه با تنظیم اسمزی که متضمن افزایش تعداد مولکول‌های محلول درون سلول‌ها در پاسخ به کاهش پتانسیل آب خارجی است و تجمع مواد حل‌شونده‌ای نظری اسیدهای آلی، آمینواسیدهای آزاد (به‌ویژه پروولین، آلانین و آسپارتین) و کربوهیدرات‌ها (به‌ویژه ساکاروز، گلوکز، سوربیتول، مانیتول، گلیسرول و ترهالوز) در سیتوپلاسم سلول‌ها و از طریق کاهش فعال پتانسیل اسمزی سلول، پتانسیل آب گیاه را کاهش داده و به جذب آب توسط ریشه‌ها و حفظ تورژسانس سلول‌ها که شرط لازم برای رشد آنها بوده کمک کرده است. هم‌چنین افزایش فعالیت آنزیم‌های اکسیداتیو باعث غیر فعال شدن رادیکال‌های آزاد اکسیژن در سلول‌ها شده است (۳۶ و ۳۸). به این ترتیب گیاه توانسته است میزان خشکی تا سطح ۵۰ درصد کمبود آب خاک را تحمل نماید.

تنش (۱۳/۰۴ واحد به ازای گرم وزن تر) مشاهده شد که تفاوت معنی‌داری در سطح یک درصد با تیمار های I₁₀₀ و I₇₅ در هفتة دوم و چهارم تنش نشان داد (شکل B-1). بیشترین فعالیت آنزیم کاتالاز ۳۸/۹۲ واحد به ازای گرم وزن تر) مربوط به تیمار I₅₀ در هفتة چهارم و کمترین آن ۷/۹۰ (واحد به ازای گرم وزن تر) متعلق به تیمار I₁₀₀ بود که بین سه تیمار در سطح اختلاف یک درصد تفاوت معنی‌داری مشاهده گردید (شکل D-1). هم‌چنین فعالیت آنزیم کاتالاز همبستگی منفی و معنی‌داری را با وزن تر و خشک بخش هوایی گیاه نشان داد (جدا از ۲ و ۴). اسفندیاری و همکاران (۱۳) گزارش کردند که در اثر تنش خشکی به گندم میزان فعالیت آنزیم کاتالاز و آسکوربیات پراکسیداز به طور معنی‌داری افزایش می‌یابد. گائو و همکاران (۱۵)، با اعمال تنش خشکی روی برنج باعث افزایش فعالیت سوپراکسید دیسموتاز، پراکسیداز و کاتالاز شدند. جیانگ و همکاران (۲۰) ثابت کردند که توقف آبیاری باعث افزایش سوپراکسید دیسموتاز و آسکوربیات پراکسیداز در همانند دیگر تنش‌های محیطی می‌تواند سبب تولید رادیکال‌های آزاد اکسیژن همانند سوپراکسید، هیدروژن پراکسید و رادیکال‌های هیدروکسیل درون سلول شود. این ترکیبات خسارت زیادی از طریق اکسیداسیون چربی‌ها، پروتئین و

منابع مورد استفاده

1. Ahmad anjum, S., M. Farooq, X. Xie, X. Liu and M. Furqan Ijaz. 2010. Antioxidant defence system and proline accumulation enables hot pepper to perform better under drought. *Scientia Horticulture* 140:66-73
2. Amini, Z., R. Hadad and F. Moradi. 2009. Investigation on effects of drought stress on antioxidant enzymes function in flowering phase of *Hordeum vulgare*. *Journal of Agricultural and Natural Resources Science* 46:65-75. (In Farsi).
3. Angelini, L. G. and M. Bertolacci. 2008. Response of woad (*Isatis tinctoria* L.) to different irrigation levels to optimise leaf and indigo production. *Options Mediterraneennes* 84:185-194
4. Ashraf, M. and M. R. Foolad. 2007. Roles of glycine betaine and proline in improving plant abiotic stress resistance. *Environmental and Experimental Botany* 59:206-216
5. Babaee, K., M. Amini Dehghani, S. A. M. Modares and R. Jabbari. 2010. Water deficit effect on morphology, proline content and thymol percentage of Thyme (*Thymus vulgaris* L). *Iranian Journal of Medical and Plants* 26:251-264. (In Farsi).
6. Bagheri, M., M. Kamel manesh and SH. Javan mardi. 2011. Effects of drought stress on proline accumulation, soluble carbohydrates, and sodium and potassium changes on *Phaseolous vulgaris* genotypes. *Journal of Investigation on Agricultural Science* 8:83-95 (In Farsi).
7. Bates, L. S. R., P. Waldern and I. D. Teave. 1973. Rapid determination of free proline for water stress studies. *Plant*

- and Soil* 39: 205-207.
8. Beers, R. and I. Sizer. 1952. A spectrophotometric method for measuring the breakdown of hydrogen by catalase. *Journal of Biochemistry* 195:133-140
 9. Bhatt, R. M. and N. K. Srinivasa Rao. 2005. Influence of pod load on response of okra to water stress. *Indian Journal of Plant Physiology* 10: 54-59.
 10. Campeol, E., L. Angelini, S. Tozzi and M. Bertolacci. 2006. Seasonal variation of indigo precursors in *Isatis tinctoria* and *Polygonum tinctorium* as affected by water deficit. *Environmental and Experimental Botany* 58:223-233.
 11. Dacosta, M. and B. Huang. 2006. Osmotic adjustment associated with variation in Bent grass tolerance to drought stresses. *HortScience* 131: 338-344.
 12. Dhindsa, R. A., P. Plumb- dhimds and T. A. Thorpe. 1981. Leaf senescence correlated with increased levels of membrane permeability and lipid per oxidation and decreased levels of superoxide dismutase and catalase. *Journal of Experimental Botany* 126:93-101.
 13. Esfandiari, E., M. R. Shakiba, S. A. Mahboob, H. Alyari and B. Firozabadi. 2010. Effects of water stress on antioxidant enzymes activities and lipid per oxidation of wheat seedlings. *Journal of Agriculture Science* 19: 129-139. (In Farsi).
 14. Fanaee, H., M. Golvi, M. Kafi, A. Ghanbari and A. Shiranirad. 2012. Effects of stress and different levels of potassium on osmolytes and chlorophyll accumulation on *Brassica napus* and *Sinapis* L. *Journal of Agriculture, Natural Sources, Soil and Water Sciences* 57:141-157. (In Farsi).
 15. Gao, J., Q. Xiao, L. Ding, M. Chen, L. Yin, J. Li, S. Zhou and G. He. 2008. Differential responses of lipid per oxidation and antioxidants in *Alternanthera philoxeroides* and *Oryza sativa* subjected to drought stress. *HortScience* 56:89-95.
 16. Huang, B., 2001. Nutrient accumulation and associated root characteristics in response to drought stress in tall fescue cultivars. *HortScience* 36: 148-152.
 17. Huang, B., J. Fry and B. Wang. 1998. Water relations and canopy characteristics of tall fescue cultivars and after drought stress. *HortScience* 33:837-840.
 18. Hekmat shoar, H. 1994. Plant Physiology in Difficult Situation. Niknam Press. Tabriz. (In Farsi).
 19. Hemeda, H. M. and B. P. Klein. 1990. Effects of naturally occurring antioxidants on peroxidise activity of vegetables extracts. *Journal of Food Science* 55:184-185.
 20. Jiang, Y. and B. Huang. Drought and heat stress injury to two cool-season turf grasses in relation to antioxidant metabolism and lipid per oxidation. *Crop Science* 41: 436-442.
 21. Jiang, Y., E. Watkins, S. Liu, X. Yu and N. Luo. 2010. Antioxidative responses and candidate gene expression in Prairie Junegrass under drought stress. *HortScience* 135:303-309.
 22. Kimberley, A. and C. Taylor. 1995. A modification of phenol / sulphuric acid assay for total carbohydrate giving more comparable absorbencies. *Biochemistry and Biotechnology* 53:207-215.
 23. Khakshour Moghaddam, Z., M. Lahuti and A. Ganjali. 2011. Effects of drought stress induced by polyethylene glycol on germination and morphological characteristics of *Anethum graveolens* L. *Journal of Horticultural Science* 25:185-193. (In Farsi).
 24. Mahajan, S. and N. Tuteja. 2005. Cold, salinity and drought stresses: An interview. *Archives of Biochemistry and Biophysics* 444:139-158.
 25. Moazzeni, H., S. Zarre, I. Al-Shehbaz and K. Mummenhoff. 2010. Phylogeny of *Isatis* (Brassicaceae) and allied genera based on ITS sequences of nuclear ribosomal DNA and morphological character. *Flora* 205:337-343.
 26. Marler, T. and M. Mickelbart. 1998. Drought, leaf exchange and chlorophyll fluorescence of field grown papaya. *HortScience* 123: 714-718.
 27. Nakano, Y. and K. Asada. 1987. Purification of ascorbate peroxidase in spinach chloroplast: in activation in ascorbate - depleted medium and reactivation by monodehydro ascorbate radicals. *Plant Cell Physiology* 28:131-140.
 28. Niu, G. and D. Rodriguez. 2009. Growth and physiological response of four Rose root stocks to drought stress. *HortScience* 134:202-209
 29. Omid beigi, R., M. Mahmoudi. 2011. Effects of drought stress on morphological characteristics and essence amount of *Agastache foeniculum*. *Iranian Journal of Horticultural Science* 2:153-161. (In Farsi).
 30. Rahmani, M., D. Habibi, A. Shiranirad, J. Daneshian, A. Valadabadi, M. Mashhadi and A. Khalatbari. 2010. Effects of different amounts of super absorbance polymer on function of antioxidant enzymes in *Sinapis alba* in drought stress situation. *Journal of Environmental Stress in Plant Science* 1:23-399. (In Farsi).
 31. Rane, J., M. Maheshwari and S. Nagarajan. 2001. Effect of pre-anthesis water stress on growth, photosynthesis and yield of six wheat cultivars differing in drought tolerance. *Indian Journal of Plant Physiology* 6: 53-60.
 32. Silva, E., R. Ribeiro, S. Ferreira, S. Vieira, L. Ponte and J. Silveira. 2012. Coordinate changes in photosynthesis,

- sugar accumulation and antioxidant enzymes improve the performance of *Jatropha curcus* plants under drought stress. *Biomass and Bioenergy* 45:270-279.
- 33. Saini, R. S., K. D. Sharma, O. P. Dhankar and R. A. Kaushik. 2001. Laboratory manual analysis techniques in horticulture. *HortScience* 7:101-105.
 - 34. Sharma, K. D. and M. S. Kuhad. 2006. Influence of potassium level and soil moisture regime on biochemical metabolites of *Brassica* species. *Brassica Journal* 8:71-74.
 - 35. Taylor, C. B. 1996. Proline and water deficit: ups, downs, ins and outs. *The Plant Cell* 8:1221-1224.
 - 36. Volkmar, K. M., Y. Hu and H. Steppuhn. 1997. Physiological responses of plants to salinity: A review. *Plant Physiology* 78:19-27.
 - 37. Wise, R. R. and A. W. Naylor. 1989. Chilling – enhanced photo oxidation the per oxidative destruction of lipids during chilling injury to photosynthesis and ultra structure. *Plant Physiology* 83:278-282
 - 38. Wood, C., T. Smalley, M. Rieger and D. Radcliffe. 1994. Growth an drought tolerance of *Viburnum plicatum* var 'tomentosum' 'Mariesii' in pine bark-amended soil. *HortScience* 119:687-692.
 - 39. Zhang, B. and D. Archbold. 1993. Solute accumulation in leaves of a *Fragaria chiloensis* and a *F. virginiana* selection responds to water deficit stress. *HortScience* 118:280-285.
 - 40. Zollinger, N., R. Kjelgren, T. Cerny-Koenig, K. Kopp and R. Koenig. 2006. Drought responses of six ornamental herbaceous perennials. *HortScience* 109:267-274.