

## تأثیر اسید سالیسیلیک در بهبود خسارت تنش سرمازدگی در *Zea mays L.* ۴۰۰ کراس

محسن طریق الاسلامی<sup>۱</sup>، محمد کافی<sup>\*</sup><sup>۱</sup>، احمد نظامی<sup>۱</sup> و رضا ضرغامی<sup>۲</sup>

گروه زراعت و اصلاح نباتات، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران.<sup>۲</sup> عضو هیئت علمی پژوهشکده بیوتکنولوژی (ابری) کرج، ایران.

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۰۹/۲۸، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۳۹۴/۱۲/۱۲)

### چکیده:

تنش سرمازدگی معمولاً بیشتر در گیاهان مناطق گرمسیری و نیمه گرمسیری و یا گیاهان رشد یافته در این مناطق مشاهده می‌شود. به طور کلی، گیاهان این مناطق از جمله ذرت در دوره رشد فعال خود و در طی مراحل اولیه نمو بسیار حساس به تنش سرمازدگی می‌باشند. به همین منظور آزمایشی برای بررسی تأثیر تنش سرمازدگی و اسید سالیسیلیک بر فعالیت صفات فیزیولوژیک و بیوشیمیایی هیبرید ذرت سینگل کراس، به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در گلخانه تحقیقاتی دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد اجرا شد. تنش سرمازدگی در دو سطح (عدم تنش سرمازدگی (شاهد) و تنش سرمازدگی در دمای پنج درجه سانتیگراد در مرحله چهار برگی به مدت ۱۲ ساعت) و سه غلظت محلول پاشی اسید سالیسیلیک (عدم محلول پاشی (شاهد)، ۲۰۰ و ۴۰۰ میکرو مولار) در نظر گرفته شد. نتایج نشان داد در شرایط تنش سرمازدگی غلظت مالون دی آلدئید، دی تیروزین و پرولین افزایش و غلظت آنزیم های سوپراکسید دیسموتاز، گلوتاتیون پراکسیداز و کاتالاز کاهش یافت. محلول پاشی ۴۰۰ و ۲۰۰ میکرو مولار اسید سالیسیلیک باعث کاهش اثرات تنش سرمازدگی شد. در شرایط تنش سرمازدگی نشت الکتروولیت افزایش و محتوی آب نسبی، وزن خشک و سطح برگ کاهش پیدا کرد. محلول پاشی باعث افزایش محتوی کلروفیل گردید. همچنین همبستگی معنی داری بین میزان خسارت سرما، تیمار اسید سالیسیلیک و صفات مورد بررسی وجود داشت که نشان دهنده پاسخ مثبت گیاهچه ذرت نسبت به کاربرد اسید سالیسیلیک در شرایط تنش سرمازدگی بود. بیشترین میزان پرولین مربوط به محلول پاشی ۴۰۰ میکرو مولار اسید سالیسیلیک به میزان ۳۹/۵ میکرومول در گرم وزن تر بود.

واژه‌های کلیدی: آنتی اکسیدانت، کاتالاز، کلروفیل، گیاهچه ذرت، مالون دی آلدئید، محلول پاشی اسید سالیسیلیک

### مقدمه:

معتدله به دلیل برخورد زمان برداشت گیاه با سرمای زودرس پاییزه گیاه دچار خسارت می‌شود، به همین علت کاشت زودهنگام ذرت به عنوان یکی از راهکارهای احتمالی بهبود تولید این گیاه ذکر شده است (کافی و همکاران، ۱۳۸۳). در این وضعیت نیز تنش سرمازدگی در ابتدای فصل ممکن است رشد گیاه را تحت تأثیر قرار دهد. به همین دلیل اطلاع از واکنش ذرت به تنش سرمازدگی در این مرحله از اهمیت خاصی برخوردار است (Arvin and Donnelly, 2008).

خسارت ناشی از سرما در مراحل حساس رشد و نمو گیاهان یکی از عوامل مهم کاهش عملکرد گیاهان زراعی است (Wang and Adams, 1980). بسیاری از گونه‌های گیاهی به ویژه گونه‌های مناطق گرمسیری و نیمه گرمسیری مانند ذرت در معرض دمای پایین، ولی بالای صفر آسیب می‌بینند (احمدی و همکاران، ۱۳۸۳). ذرت به عنوان منبع اصلی تأمین انرژی در تغذیه طیور از اهمیت ویژه‌ای برخوردار می‌باشد. در مناطق

بررسی اثر آن بر میزان فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدانی در گل اطلسی مشاهده کردند که فعالیت در دماهای کمتر کاهش می‌یابد. این نتیجه می‌تواند به دلیل تولید کمتر رادیکال‌های آزاد در دمای پایین و یا کلاً متابولیسم کمتر در دمای پایین باشد (Pennycooke *et al.*, 2005). نتایج کریمی (۱۳۹۳) بر روی گل میخک مشابه نتایج ذکر شده باعث کاهش آنزیم‌های آنتی اکسیدانت در شرایط تنفس دمایی بود. همچنین اسدی و همکاران (۱۳۹۴) نتایج مشابه‌ی بر روی سرخار گل بدست Karlidag و Farooq و همکاران (۲۰۰۸) بر روی ذرت، (Ahmad, 2007) و همکاران (۲۰۰۹) بر روی خیار تخفیف اثرات سرما توسط اسید سالیسیلیک را از طریق افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدانت از جمله کاتالاز، سوپراکسید دیسموتاز و گلوتاتیون پراکسیداز گزارش کردند. Senaratna و همکاران (۲۰۰۱) اثرات تنفس اکسیداتیو ناشی از سرما و خشکی در دو گیاه لوبیا و گوجه فرنگی را مورد بررسی قرار دادند، نتایج آن‌ها نشان داد که به کار بردن اسید سالیسیلیک به صورت خارجی در شرایط تنفس، فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدان از جمله سوپراکسید دیسموتاز و کاتالاز را بهبود می‌بخشد (Janda, 2001). طبق یک تحقیق مشابه نیز میزان فعالیت این دو آنزیم را تحت تنفس سرما در گیاه ذرت گزارش کردند. هدف از این آزمایش بررسی تأثیر اسید سالیسیلیک بر فعالیتهای فیزیولوژیک و بیوشیمیایی در مرحله چهار برگی ذرت سینگل کراس ۴۰۰ تحت شرایط تنفس سرمазدگی بود.

#### مواد و روش‌ها:

این تحقیق در سال ۱۳۹۴ به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در ۳ تکرار در گلخانه تحقیقاتی دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد به اجرا در آمد. طی آن اثر تنفس سرمازدگی در دو تیمار (عدم تنفس (شاهد) و تنفس سرمازدگی (دمای پنج درجه سانتی گراد) در مرحله چهار برگی) محلول پاشی اسید سالیسیلیک در سه غلظت (محلول پاشی با آب مقطر (شاهد)، محلول پاشی ۲۰۰ و ۴۰۰ میکرو

سالیسیلیک می‌تواند در ایجاد مقاومت به سرما و تأثیر بر فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدان و سوخت و ساز و متابولیسم پراکسید هیدروژن نقش داشته باشد (Janda *et al.*, 2003). اسید سالیسیلیک و سایر مشتقات فنلی در ایجاد مقاومت گیاهان به انواع تنشهای زیستی و غیرزیستی مؤثرند. این اسید جزئی از مسیرهای سیگنالی است که به وسیله برخی تنفس‌های زیستی و غیرزیستی در گیاه القا می‌شود (Raskin, 1991). اسید سالیسیلیک به عنوان نوعی تنظیم کننده رشد، در رشد گیاه، القای گلدهی، حرکت مواد و فتوسترات مؤثر است (Hayat and Ahmad, 2007). غلطتهاهی مختلف اسید سالیسیلیک و مدت زمان تأثیرگذاری آن واکنشهای متعددی را در گیاه سبب می‌شود (Hare and Cress, 2004, Senaratna *et al.*, 2003). مقدار پرولین آزاد در بسیاری از گیاهان در واکنش به تنشهای محیطی مانند تنفس سرمازدگی به مقدار زیادی افزایش می‌یابد و سبب تشییت غشا در هنگام تنفس سرما می‌شود (Ranney, 1991). تجمع پرولین آزاد اغلب با مقاومت گیاهان در وضعیت تنفس های زیاد به ویژه دمای کم در ارتباط است (Ranney, 1991). پرولین نقش مهمی در متابولیسم گیاهان تحت تنفس دارد و در تنظیمات اسمزی سلول و نیز در محافظت پروتئین‌ها نیز مؤثر است (Yelonsky, 1979). وقتی بافت‌های گیاهی در معرض سرما قرار می‌گیرند تولید مولکول‌های گونه‌های فعال اکسیژن در آن‌ها افزایش می‌یابد. این مولکول‌ها می‌توانند باعث تخربی پروتئین‌ها و اسیدهای نوکلئیک سلول‌ها و در نهایت غشاها زیستی شوند. سلول‌های گیاهی برای کاهش اثرات تخربی این مولکول‌ها، فعالیت سیستم آنتی اکسیدانت خود از جمله آنزیم‌های سوپراکسید دیسموتاز (SOD) و کاتالاز (CAT) را افزایش می‌دهند (Apel and Hirt, 2004). وقتی اسید سالیسیلیک در غلطتهاهی مناسب اعمال می‌شود، این هورمون باعث بالا رفتن توان سیستم آنتی اکسیدانت بافت‌های گیاهی از طریق فعال کردن آنزیم‌های آنتی اکسیدانت سوپراکسید دیسموتاز و کاتالاز می‌شود (Cao *et al.*, 2010, Luo *et al.*, 2012). Pennycooke و همکاران (۲۰۰۵) با کاربرد تیمار دمایی و

کاملاً توسعه یافته از هر بوته جدا شد و در ویالهای حاوی ۵۰ میلی لیتر آب دوبار تقطیر شده قرار گرفتند. پس از گذشت ۲۴ ساعت از قرار گیری نمونه‌ها در دمای آزمایشگاه، هدایت الکتریکی با استفاده از دستگاه EC (مدل Jenway) اندازه گیری شد (EC<sub>1</sub>). به منظور اندازه گیری کل نشت الکتروولیت‌ها پس از مرگ سلول‌ها، نمونه‌ها به مدت ۲۰ دقیقه در اتوکلاو با فشار یک بار و دمای ۱۲۱ درجه سانتیگراد قرار داده شدند. سپس نمونه‌ها در شرایط آزمایشگاه قرار داده شده و پس از ۲۴ ساعت هدایت الکتریکی آنها اندازه گیری شد (EC<sub>2</sub>). با استفاده از معادله ۲ درصد نشت الکتروولیت‌ها محاسبه شد.

$$\text{معادله } (2) \quad \text{EL\%} = (\text{EC}_1 / \text{EC}_2) \times 100$$

اندازه گیری میزان کلروفیل نسبی برگ با استفاده از دستگاه کلروفیل متر دستی (SPAD Konica Minolta, Spad-502) در مرحله چهار برگی در پنج زمان (۱، ۳، ۷، ۱۴ و ۲۱ روز پس از نتش سرمایزدگی) انجام شد. به این منظور از کلیه برگ‌های گیاهچه، به این صورت که میزان کلروفیل آنها از محل میانه برگ گیاهچه ثبت شد. جهت تعیین سطح برگ (از دستگاه سطح برگ سنج) و وزن خشک پس از سه هفته سه گیاهچه از هر گلدان برداشت شده و صفات مذکور اندازه گیری گردید. پس از خروج گیاهان از اطاک سرما خسارت سرمایزدگی با توجه به ظاهر گیاه پس از اعمال نتش در طول یک هفته با توجه به تغییر رنگ و نکروزه شدن درجه‌بندی گردید. به این صورت که گیاهچه کاملاً سالم درجه یک، کلروزه شدن نوک برگ‌ها درجه دو، کلروزه شدن برگ‌ها و پایین ساقه درجه سه، تغییر رنگ و نکروزه شدن درجه چهار و گیاه کاملاً نکروزه درجه پنج در نظر گرفته شد (نظامی و همکاران، ۱۳۸۹). تجزیه آماری داده‌ها با استفاده از نرم افزار MSTAT-C صورت گرفت و برای رسم نمودارها از نرم افزار EXCEL استفاده شد. میانگین‌ها در سطح ۵ درصد نیز با استفاده از آزمون LSD مقایسه شدند.

### نتایج و بحث:

**مالون دی آلدئید:** اثرات نتش سرمایزدگی و اسید سالیسیلیک بر میزان مالون دی آلدئید در سطح یک درصد معنی‌دار بود

مولار) در نظر گرفته شد. در تاریخ اول اردیبهشت دو عدد بذر در گلدان‌های کاغذی حاوی مخلوطی از ماسه، پرلیت، خاک مزرعه و خاکبرگ به نسبت مساوی و در عمق پنج سانتی‌متری کشت گردید و تا زمان استقرار کامل گیاه آبیاری به صورتی که سطح خاک گلدان‌ها رطوبت مورد نیاز را حفظ کند صورت پذیرفت. تا مرحله چهار برگی گیاهچه‌ها در شرایط گلخانه قرار داشتند و در این مرحله برای اعمال نتش سرمایزدگی گیاهچه‌های ذرت به داخل اطاک سرد انتقال داده شدند. ۲۴ ساعت قبل از انتقال گیاهچه‌ها به اطاک سرد توسط اسید سالیسیلیک محلول پاشی گردید. دمای اطاک در شروع آزمایش ۲۵ درجه سانتیگراد بود و پس از قرار دادن نمونه‌ها با سرعت دو درجه سانتی گراد در ساعت کاهش یافت و در دمای پنج درجه به مدت ۱۲ ساعت باقی ماند. کلیه اندازه گیری‌های صورت گرفته ۲۴ ساعت پس از نتش سرمایزدگی صورت گرفت.

میزان مالون دی آلدئید (MDA): به روش گو و همکاران (Guo et al., 2005) و بیو مارکر دی تیروزین از روش اورهnel و همکاران (Orhanl et al., 2004) اندازه گیری شد. همچنین آنزیم سوپراکسیدیسموتاز (SOD) با استفاده از روش مینامیا و یوشیکاوا (Minami and Yoshikawa, 1979) و فعالیت آنزیم گلو تاتیون پر اکسیداز (GPX) از روش پاگلیا (Paglia, 1987)، آنزیم کاتالاز (CAT) با استفاده از روش آبی (Aebi, 1984) و اندازه گیری پرولین به روش Bates و همکاران (1973) انجام شد.

برای اندازه گیری محتوای آب نسبی، برگ جوان و توسعه یافته انتخاب گردید و سپس دو قطعه هم اندازه به میزان دو سانتی‌متری تهیه و پس از توزین وزن تر نمونه‌ها، قطعات برگی در پتربی دیش حاوی آب مقطر به مدت ۱۲ ساعت، اشباع و توزین شده، سپس نمونه‌های توزین شده در آون ۷۰ درجه سانتی گراد به مدت ۲۴ ساعت قرار گرفته و وزن خشک آنها تعیین گردید. سپس محتوای آب نسبی از معادله ۱ محاسبه شد.

$$\text{معادله } (1) \quad \text{RWC} = \frac{\text{W}_{\text{w}} - \text{W}_{\text{sw}}}{\text{W}_{\text{w}}} = \frac{\text{D}_{\text{w}} - \text{D}_{\text{sw}}}{\text{D}_{\text{w}}} = \frac{\text{W}_{\text{w}} - \text{W}_{\text{sw}}}{\text{W}_{\text{w}}} = \text{W}_{\text{w}} - \text{W}_{\text{sw}}$$

اشباع برگ

به منظور تعیین درصد نشت الکتروولیت ابتدا جوانترین برگ

جدول ۱- منابع تغییر، درجه آزادی و میانگین مربuat اثر تنش سرما زدگی و اسید سالسیلیک بر آنزیمهای آنتی اکسیدانت، پرولین، نشت الکتروولیت و محتوی آب نسبی ذرت در شرایط گلخانه ای

منابع تغییر	درجه آزادی	مالون دی آلدید	دی تیروزین دیسوموتاز	سوپراکسید پراکسیداز	گلوتاتیون پرولین	کاتالاز	پرولین
تش سرمazدگی	۱	۶۰/۸۷۷**	۴/۰۲۳**	۰/۳۲۵*	۰/۰۰۴ ns	۰/۰۶۱*	۱۶۰/۳۲۴**
اسید سالسیلیک	۲	۳۸۶/۶۸۵**	۸/۵۷۲**	۱/۱۹۶**	۰/۶۲۸**	۰/۸۸۴**	۶۱۳/۹۹۸**
سرما×سالسیلیک	۲	۱/۵۹۱ ns	۰/۰۱۱ ns	۰/۰۴۹ ns	۰/۰۱۲ ns	۰/۰۰۴ ns	۰/۸۹۵ ns
خطای آزمایش	۱۲	۸/۳۹۶	۰/۰۴۰	۰/۰۲۳	۰/۰۲۵	۰/۰۸۴۵	۹/۸۴۵
ضریب تغییرات	-	۱۲/۴۶	۹/۴۵	۷/۵۸	۱۱/۳۷	۱۰/۴۳	۱۰/۷۸

\*\*\*، \*\*، \* به ترتیب غیر معنی دار و معنی دار در سطح پنج و یک درصد.

جدول ۲- مقایسه میانگین اثرات تنش سرما زدگی و اسید سالسیلیک بر آنزیمهای آنتی اکسیدانت و پرولین ذرت در شرایط گلخانه ای

تیمار	مالون دی آلدید ( $\mu\text{mol g}^{-1} \text{fw}$ )	دی تیروزین (nMol $\text{g}^{-1} \text{fw}$ )	سوپراکسید پراکسیداز	گلوتاتیون پرولین	کاتالاز	پرولین ( $\mu\text{mol g}^{-1} \text{fw}$ )
تش سرمazدگی						
عدم تنش سرمazدگی (شاهد)	۲۱/۴ <sup>b</sup>	۷/۳۳ <sup>b</sup>	۲/۷۸ <sup>a</sup>	۱/۳۴ <sup>a</sup>	۱/۵۶ <sup>a</sup>	۲۶/۱ <sup>b</sup>
تش سرمazدگی	۲۵/۱ <sup>a</sup>	۸/۲۷ <sup>a</sup>	۲/۵۱ <sup>b</sup>	۱/۳۱ <sup>a</sup>	۱/۴۵ <sup>b</sup>	۳۲/۱ <sup>a</sup>
اسید سالسیلیک						
عدم محلول پاشی (شاهد)	۳۱/۴ <sup>a</sup>	۹/۰۶ <sup>a</sup>	۲/۲۲ <sup>c</sup>	۱/۱۰ <sup>c</sup>	۱/۱۵ <sup>c</sup>	۱۹/۳ <sup>c</sup>
۲۰۰ میکرو مولار	۲۳/۰ <sup>b</sup>	۷/۶۶ <sup>b</sup>	۲/۶۰ <sup>b</sup>	۱/۳۱ <sup>b</sup>	۱/۴۶ <sup>b</sup>	۲۸/۵ <sup>b</sup>
۴۰۰ میکرو مولار	۱۵/۳ <sup>c</sup>	۷/۶۸ <sup>c</sup>	۳/۱۱ <sup>a</sup>	۱/۶۵ <sup>a</sup>	۱/۹۱ <sup>a</sup>	۳۹/۵ <sup>a</sup>

میانگین های هر عامل که در هر ستون حداقل دارای یک حرف مشترک هستند بر اساس آزمون LSD در سطح احتمال ۵ درصد باهم تفاوت معنی داری ندارند.

اکسیداسیون اسیدهای چرب می باشد و می تواند به عنوان شاخص پراکسیداسیون لیپید غشای سلولی که در اثر تولید گونه های فعال اکسیژن (Reactive oxygen species) (Bozorgi et al., 2007) بوجود می آید مورد توجه قرار گیرد. اسید سالسیلیک باعث بالا رفتن توان سیستم آنتی اکسیدانت بافت های گیاهی از طریق فعال کردن آنزیم های آنتی اکسیدانت سوپراکسید دیسوموتاز و کاتالاز می شود و در نهایت میزان مالون دی آلدید را در گیاهان تحت تنش کاهش می دهد (Popova et al., 2007).

دی تیروزین: تنش سرمazدگی باعث افزایش ۱۲/۸ (درصد) معنی دار (در سطح یک درصد) فعالیت دی تیروزین نسبت به شاهد شد و کاربرد ۴۰۰ میکرو مولار اسید سالسیلیک منجر به

(جدول ۱). غلظت مالون دی آلدید در شرایط تنش سرمazدگی نسبت به عدم تنش (شاهد) ۱۷/۳ درصد افزایش پیدا کرد. محلول پاشی اسید سالسیلیک با غلظت ۴۰۰ میکرو مولار سبب کاهش ۵۰ درصدی غلظت مالون دی آلدید نسبت به عدم محلول پاشی (شاهد) شد (جدول ۲). پراکسیداسیون لیپیدهای غشای سلولی از طریق تجمع مالون دی آلدید موجب ایجاد آسیب سرمazدگی در گیاهان می گردد و تیمار اسید سالسیلیک با کاهش مالون دی آلدید می تواند با جلوگیری از پراکسیداسیون چربیها آسیب سرمazدگی را کاهش دهد (Asgharia and Aghdam, 2010) (Hodges, 1999) بیان کردند مالون دی آلدید محصول نهایی

یک آنزیم از بین برنده یون سوپراکسید افزایش می یابد (Mittova *et al.*, 2004). این افزایش فعالیت، احتمالاً می تواند سمیت زدایی یون سوپراکسید را افزایش داده و با تبدیل یون سوپراکسید به پراکسید هیدروژن و اکسیژن مولکولی سبب کاهش آسیب های اکسیداتیو حاصله از آن شود. در توافق با این نتایج، بسیاری از پژوهش ها افزایش فعالیت آنزیم سوپر اکسید را، در کاهش تنش اکسیداتیو در شرایط سرما نشان دادند، Ortega و همکاران (۲۰۰۹) گزارش کردند که تحت تنش سرما فعالیت آنزیم های متفاوت جاروکننده ROS از جمله افزایش می یابد. Jing- Hua (۲۰۰۸) در هندوانه و Kang and Saltveit (۲۰۰۲) در ذرت نیز، به نتایج مشابهی دست یافتند.

**گلوتاتیون پراکسیداز:** اثر تنش سرمایزدگی بر گلوتاتیون پراکسیداز معنی دار نبود اما اثر اسید سالیسیلیک در سطح یک درصد بر این آنزیم معنی دار بود. (جدول ۲). بیشترین میزان فعالیت گلوتاتیون پراکسیداز مربوط به تیمار کاربرد ۴۰۰ میکرو مولار اسید سالیسیلیک بود که ۶۳ درصد بیشتر از تیمار شاهد بود (جدول ۲). این آنزیم کاهش پراکسید هیدروژن را با استفاده از گلوتاتیون احیا شده (GSH) کاتالیز می کند و بدین وسیله از سلولها در برابر آسیب های ناشی از اکسایش حفاظت می کند. در واقع متابولیسم گلوتاتیون یکی از مکانیزم های دفاعی ضد اکسیده و ضروری می باشد (Stewart, 1982). بین مقادیر گلوتاتیون پراکسیداز و سوپراکسید دیسموتاز همبستگی مثبت و معنی داری ( $r=0.85^{**}$ ) وجود داشت. همچنین این آنزیم با دی تیروزین و مالون دی آلدئید همبستگی منفی و معنی داری (جدول ۵) طبق نظرات محققان مشخص گردیده نشان داد. طبق نظرات محققان مشخص گردیده است که میزان گلوتاتیون پراکسیداز در مواجه با تنش سرما کاهش یافته است (Eugenia *et al.*, 2003). نتایج مشابهی مبنی بر کاهش فعالیت آنزیمهای آنتی اکسیدان در دمای پایین گزارش شده است (Hassan and Mahfouz, 2012).

**فعالیت کاتالاز:** تنش سرمایزدگی باعث کاهش معنی دار کاتالاز نسبت به تیمار عدم تنش سرمایزدگی شد (جدول ۲). بیشترین میزان فعالیت کاتالاز مربوط به تیمار کاربرد ۴۰۰ میکرو

کاهش ۲۶۷۳ درصدی دی تیروزین نسبت به عدم کاربرد آن شد (جدول ۲). بین مقادیر دی تیروزین و مالون دی آلدئید همبستگی مثبت و بسیار معنی داری ( $r=0.82^{**}$ ) مشاهده شد (جدول ۵) که نشاندهنده افزایش مقادیر دی تیروزین با افزایش مالون دی آلدئید است. در بررسی Hodges و همکاران (1999) نیز مشاهده شد که بین دی تیروزین و مالون دی آلدئید همبستگی مثبت وجود دارد. در زمان بروز تنش های محیطی آزاد شدن رادیکالهای آزاد، باعث تخریب پروتئین ها می شود. در این حالت اسیدهای آمینه آزاد شده و از اتصال دو اسید آمینه تیروزین، دی تیروزین ایجاد می شود (Dhindsa *et al.*, 1980). ذکر شده است که افزایش این ترکیب نشان دهنده اثرات مخرب تنش های محیطی، از جمله تنش خشکی، بر پروتئین ها می باشد (Dhindsa *et al.*, 1980). ولذا به نظر می رسد که آسیب واردہ به غشا سلول ها تحت تاثیر تنش سرما (افزایش مالون دی آلدئید) منجر به بروز تنش اکسیداتیو در گیاه شده و به دنبال آن مقادیر دی تیروزین افزایش یافته است.

**سوپراکسید دیسموتاز:** اثر تنش سرمایزدگی و اسید سالیسیلیک بر میزان سوپر اکسید دیسموتاز معنی دار بود (جدول ۱). تنش سرما سبب کاهش ۱۴۷ درصدی سوپراکسید دیسموتاز نسبت به تیمار عدم تنش سرمایزدگی شد (جدول ۲). همچنین استفاده از اسید سالیسیلیک با غلظت ۲۰۰ و ۴۰۰ میکرو مولار به ترتیب منجر به افزایش غلظت سوپراکسید دیسموتاز (به ترتیب ۱۴/۶ و ۲۸/۶ درصد) نسبت به عدم کاربرد آن شد (جدول ۲). بین مقادیر سوپر اکسید دیسموتاز و دی تیروزین با مالون دی آلدئید همبستگی منفی و بسیار معنی داری ( $r=-0.89^{***}$  و  $r=-0.78^{**}$ ) مشاهده شد (جدول ۵). کاربرد اسید سالیسیلیک در زمان تنش سرمایزدگی آنزیمهای آنتی اکسیدانت از جمله سوپر اکسید دیسموتاز را فعال می کند و از این طریق تحمل در برابر تنش سرمایزدگی را افزایش می دهد (Wang *et al.*, 2006). تنش سرما موجب افزایش تولید آنیون های مخرب از جمله آنیون های سوپر اکسید در میتوکندری سلول و خسارت اکسیداتیو می شود. در چنین شرایطی، فعالیت آنزیم سوپر اکسید دیسموتاز به عنوان

پرولین به عنوان یک سازوکار مقاومت در برابر تنفس سرمازدگی در گیاهان مطرح می‌باشد. در گیاهان پرولین تجمع یافته در پاسخ به تنفس سرمازدگی نقش مهمی در سمیت زدایی انسجام غشای سلولی ایفا می‌کند (Yadegari *et al.*, 2007) و همکاران Apostolova و همکاران (۲۰۰۸) مشاهده کردند که سرما باعث افزایش پرولین در گندم بهاره شد. Fabro و همکاران (۲۰۰۴) گزارش نمودند اسید سالسیلیک می‌تواند منجر به افزایش بیوسنتر و تجمع پرولین گردد افزایش میزان پرولین می‌تواند منجر به افزایش مقاومت به تنفس سرمازدگی شود.

**محتوی نسبی آب برگ:** اثر تنفس سرمازدگی و محلول پاشی اسید سالسیلیک بر محتوی آب نسبی معنی دار بود (جدول ۳). تنفس سرما سبب کاهش ۱۶/۳ درصدی محتوی آب نسبی برگ نسبت به تیمار عدم تنفس سرما شد (جدول ۴). کاربرد ۲۰۰ و ۴۰۰ میکرو مولار اسید سالسیلیک نیز منجر به افزایش محتوی نسبی آب برگ (به ترتیب ۷/۸ و ۱۲/۸ درصد) نسبت به تیمار عدم محلول پاشی شد (جدول ۴). محتوی آب نسبی همبستگی معنی داری با میزان مالون دی آلدئید، دی تیروزین، سوپراکسید دیسموتاز، گلوتاتیون پراکسیداز، کاتالاز و پرولین داشت (جدول ۵). محتوای نسبی آب برگ بالاتر به معنای توانایی برگ در حفظ مقادیر بیشتری آب در شرایط تنفس است که از طریق قابلیت تنظیم اسمزی و یا توانایی ریشه در جذب آب حاصل می‌شود (Kiara and Roy, 1999).

**نشست الکتروولیت:** اثر تنفس سرمازدگی بر میزان نشت الکتروولیت معنی دار بود (جدول ۳). به طوری که بر اثر سرما، میزان نشت الکتروولیت ها ۱۳ درصد افزایش یافت (جدول ۴). از آنجا که تنفس سرما سبب اختلال در غشای سلولی و به دنبال آن نشت الکتروولیتها از سلول می‌شود، لذا اندازه گیری میزان نشت از بافت‌های تحت تنفس، معیار قابل قبولی برای مقاومت به تنفس سرمازدگی است (Wongsheree *et al.*, 2008). همچنین با بررسی جدول تجزیه واریانس (جدول ۳) مشخص شد که اثر محلول پاشی اسید سالسیلیک بر درصد نشت الکتروولیتها معنی دار بود. به طوری که حداقل درصد نشت الکتروولیتها در تیمار عدم محلول پاشی به دست آمد و میزان نشت الکتروولیت

مولار اسید سالسیلیک بود که ۶/۱ درصد بیشتر از تیمار عدم محلول پاشی بود (جدول ۲). بین کاتالاز با سوپراکسید دیسموتاز و گلوتاتیون پراکسیداز همبستگی مثبت و معنی داری ( $r=0/85^{**}$  و  $r=0/77^{**}$ ) وجود داشت، در حالی که بین مقادیر کاتالاز با مالون دی آلدئید و دی تیروزین همبستگی منفی و معنی داری مشاهده شد (جدول ۵). اسید سالسیلیک با تغییر فعالیت آنزیمهای سوپر اکسید دیسموتاز و کاتالاز باعث بهبود گیاه در شرایط تنفس سرمازدگی می‌کند (Horvath *et al.*, 2007) اسید سالسیلیک باعث بالا رفتن توان سیستم آنتی اکسیدانت بافت‌های گیاهی از طریق فعل کردن آنزیم‌های آنتی اکسیدانت سوپراکسید دیسموتاز و کاتالاز می‌شود و در نهایت میزان مالون دی آلدئید را در گیاهان تحت تنفس کاهش می‌دهد (Popova *et al.*, 2007) و همکاران Shima (Popova *et al.*, 2007) عنوان کردند که کاهش آنزیم کاتالاز پدیده‌ای است که در بسیاری از گونه‌های گیاهی در اثر تنفس اکسیداتیو روی می‌دهد. این محققین نشان دادند که در ارقام گندم، برنج و خیار همبستگی بسیار بالایی بین افزایش اسید سالسیلیک و کاهش فعالیت کاتالاز وجود دارد و چنین نتیجه گیری کردند که فعالیت کاتالاز در گیاهان تحت تأثیر تنفس، یک امر ضروری برای غلبه بر آسیب‌های ناشی از تنفس می‌باشد، به ویژه زمانی که فعالیت آنزیم کاتالاز یک عامل محدود کننده برای مهار گونه‌های فعل اکسیژن می‌گردد.

**پرولین:** اثر تنفس سرمازدگی و اسید سالسیلیک بر میزان پرولین در سطح یک درصد معنی دار بود (جدول ۱). تنفس سرمازدگی سبب افزایش ۲۳ درصدی پرولین نسبت به عدم تنفس سرمازدگی شد (جدول ۲). بیشترین میزان پرولین مربوط به تیمار کاربرد ۴۰۰ میکرو مولار اسید سالسیلیک بود که ۵۱/۱ درصد بیشتر از تیمار شاهد بود (جدول ۲). بین مقادیر پرولین با سوپراکسید دیسموتاز، گلوتاتیون پراکسیداز و کاتالاز همبستگی مثبت و معنی داری ( $r=0/88^{***}$ ،  $r=0/86^{**}$  و  $r=0/90^{**}$ ) مشاهده شد. در صورتی که بین پرولین با مالون دی آلدئید و دی تیروزین همبستگی مثبت و معنی داری ( $r=0/92^{***}$  و  $r=0/82^{***}$ ) وجود داشت (جدول ۵). تجمع

جدول ۳- منابع تغییر، درجه آزادی و میانگین مربuat اثر تنش سرما زدگی و اسید سالیسیلیک بر نشت الکتروولیت، محتوی آب نسبی و وزن خشک ذرت در شرایط گلخانه‌ای

منابع تغییر	درجه آزادی	محتوی آب نسبی	نشت الکتروولیت	وزن خشک برگ	وزن خشک ساقه	وزن خشک کل
تنش سرمایزدگی	۱	۸۸۴/۸۰۲ **	۳۸۹/۲۰۵ **	۰/۶۴۲ **	۰/۰۰۱ ns	۰/۵۸۷ **
اسید سالیسیلیک	۲	۱۷۵/۹۵۲ **	۴۷/۵۷۴ **	۰/۱۵۳ **	۰/۰۳۵ ns	۰/۲۴۹ **
سرما×سالیسیلیک	۲	۷/۷۸۴ ns	۴/۶۸۵ ns	۰/۰۰۸ **	۰/۰۰۵ ns	۰/۰۱۸ ns
خطای آزمایش	۱۲	۳/۶۸۷	۳/۷۴۱	۰/۰۰۱	۰/۰۱۳	۰/۰۱۱
ضریب تغییرات	-	۲/۴۳	۲/۵۵	۲/۱۸	۶/۷۷	۳/۸۴

\*\*، \* به ترتیب غیر معنی دار و معنی دار در سطح پنج و یک درصد.

جدول ۴- مقایسه میانگین اثرات تنش سرما زدگی و اسید سالیسیلیک بر نشت الکتروولیت، محتوی آب نسبی و اوزان خشک در شرایط گلخانه

تیمار	محتوی آب نسبی (%)	نشت الکتروولیت (%)	وزن خشک برگ (g)	وزن خشک ساقه (g)	وزن خشک کل (g)
تنش سرمایزدگی					
عدم تنش سرمایزدگی (شاهد)	۸۶/۱ a	۷۱/۲ b	۱/۲۰۱ a	۱/۶۸۶ a	۲/۸۸۷ a
تنش سرمایزدگی	۷۲/۱ b	۸۰/۵ a	۰/۸۲۳ b	۱/۷۰۲ a	۲/۵۲۶ b
اسید سالیسیلیک	۷۳/۴ c	۷۸/۹ a	۰/۸۴۵ c	۱/۶۳ a	۲/۴۷ b
عدم محلول پاشی (شاهد)	۷۹/۶ b	۷۵/۵۵ b	۱/۰۳ b	۱/۷۷ a	۲/۸۰ a
۲۰۰ میلی مولار	۸۴/۲ a	۷۳/۳ b	۱/۱۶ a	۱/۶۸ a	۲/۸۴ a
۴۰۰ میلی مولار					

میانگین‌های که در هر ستون حداقل دارای یک حرف مشترک هستند بر اساس آزمون LSD در سطح احتمال ۵ درصد باهم تفاوت معنی‌داری ندارند.

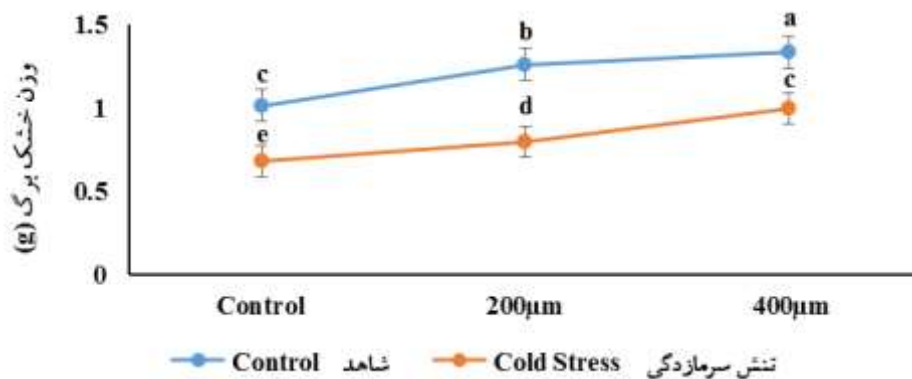
نیا، ۱۳۸۹). در این مطالعه همبستگی معنی‌داری ( $r = 0.86^{***}$ ) بین درصد نشت الکتروولیت‌ها و میزان خسارت گیاهان وجود داشت (جدول ۵). به عبارت دیگر با افزایش درصد نشت الکتروولیتها، میزان خسارت گیاهان کاهش یافته است. با وجود اینکه در مطالعه حاضر جهت ارزیابی نشت الکتروولیتها از برگ گیاهان ۲۴ ساعت پس از سرمایزدگی استفاده شد و سرمایزدگی گیاهان پس از یک هفته مورد ارزیابی قرار گرفت، ولی همبستگی بین دو پارامتر مورد مطالعه نشان دهنده این است که احتمالاً استفاده از شاخص نشت الکتروولیتها در تخمین تحمل به سرمایزدگی این گیاه از اعتبار نسبتاً مناسبی برخوردار باشد. در برخی از آزمایشات نشت الکتروولیت همبستگی بسیار بالایی با بروز خسارت‌های قابل مشاهده در گیاه داشته است. کانسلون و

در تیمارهای محلول پاشی با اسید سالیسیلیک در یک گروه آماری قرار گرفتند. تیمار اسید سالیسیلیک موجب کاهش نشت الکتروولیت می‌گردد (Wang *et al.*, 2006) (Saltveit ۱۹۹۶) بیان کردند که تنش سرما موجب افزایش نشت الکتروولیتها می‌شود و غلظت ترکیب‌های مضر اکسیژن افزایش می‌یابد. تجمع این ترکیبات سمی ممکن است منجر به پراکسیداسیون لیپیدی غشا سلولی و اندامک‌ها شود که در نهایت موجب اختلالات فیزیولوژیکی و بروز صدمات تنش سرما در گیاهان می‌شود (Takac, 2004). در آزمایشی بر روی گیاه‌چه ذرت در شرایط تنش سرما میزان نشت الکتروولیت افزایش یافت (علی و همکاران، ۱۳۸۹). نتایج مشابهی نیز در مطالعه بر روی ارقام گلرنگ گزارش شده است (نظمی و ناقدی

جدول ۵- همبستگی میزان آنزیمهای آتشی اکسیدان، پرولین، نشت الکتروپلیت، محوری آب نسبی و میزان کلروفیل، هیرید ذرت سینگل کراس ۴۰۰ در شرایط گلخانه‌ای

۱۷	۱۶	۱۵	۱۴	۱۳	۱۲	۱۱	۱۰	۹	۸	۷	۶	۵	۴	۳	۲	۱	۰
۱/۰۰*	۰/۸۲**	۰/۸۲**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**
۱/۰۰*	۰/۸۳**	۰/۸۳**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**
۱/۰۰*	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**	۰/۸۴**
۱/۰۰*	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**	۰/۸۵**
۱/۰۰*	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**	۰/۸۶**
۱/۰۰*	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**	۰/۸۷**
۱/۰۰*	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**	۰/۸۸**
۱/۰۰*	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**	۰/۸۹**
۱/۰۰*	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**	۰/۹۰**
۱/۰۰*	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**	۰/۹۱**
۱/۰۰*	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**	۰/۹۲**
۱/۰۰*	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**	۰/۹۳**
۱/۰۰*	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**	۰/۹۴**
۱/۰۰*	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**	۰/۹۵**
۱/۰۰*	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**	۰/۹۶**
۱/۰۰*	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**	۰/۹۷**
۱/۰۰*	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**	۰/۹۸**
۱/۰۰*	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**	۰/۹۹**
۱/۰۰*	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰	۰/۱۰۰

شماره‌ها به ترتیب نشانگر ا- مالون دی‌آلدهید، ۲- دی‌تریوتین، ۳- سوپر اکسیدیدسومو تازه، ۴- گلو تائیون پروکسیداز، ۵- کاتالاز، ۶- پرولین، ۷- محوری آب نسبی، ۸- نشت الکتروپلیت، ۹- وزن خشک ساقه، ۱۰- وزن خشک گل، ۱۱- عدد کلروفیل متر، ۱۲- عدد کلروفیل متر، ۱۳- عدد کلروفیل متر، ۱۴- عدد کلروفیل متر، ۱۵- عدد کلروفیل متر، ۱۶- عدد کلروفیل متر، ۱۷- خسارت سرما



شکل ۱- اثر متقابل تنش سرمازدگی و سالیسیلیک اسید بر وزن خشک برگ هیرید ذرت سینگل کراس ۴۰۰. از سمت چپ به ترتیب عدد اول :  
۱- عدم تنش سرمازدگی (شاهد) و تنش سرمازدگی و عدد دوم ۲، ۳- عدم محلول پاش اسید سالیسیلیک، محلول پاشی ۲۰۰ میکرومولار و ۴۰۰ میکرومولار اسید سالیسیلیک

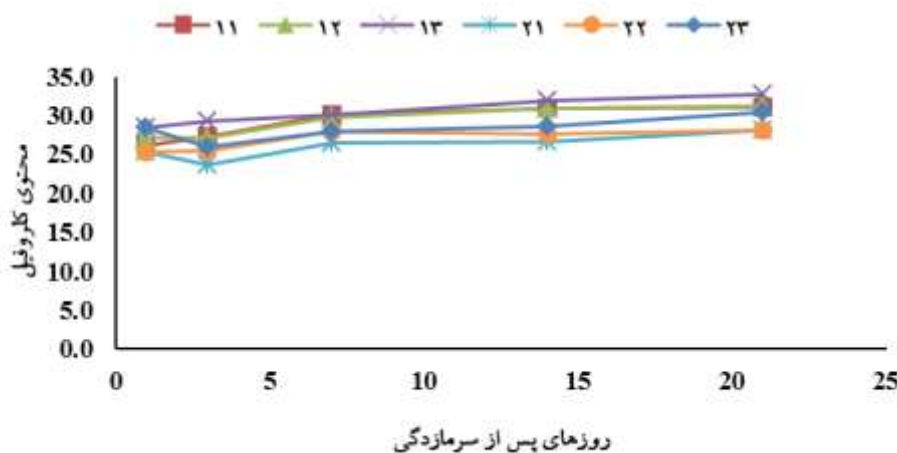
گلوتاتیون پراکسیداز، کاتالاز، پرولین، محتوی آب نسبی، نشت الکترولیت و وزن خشک برگ و ساقه همبستگی معنی داری داشت (جدول ۵). تیمار گیاهان با اسید سالیسیلیک باعث افزایش رشد و سرعت فتوستتر می شود (Wang *et al.*, 2006). کاربرد اسید سالیسیلیک بصورت محلول پاشی باعث افزایش بیomas در گیاه سویا می شود (Eraslan *et al.*, 2007). طبق گزارش Khan و همکاران (۲۰۰۳) اسید سالیسیلیک باعث افزایش وزن خشک در گیاه ذرت و لوبيا گردید، به اين صورت که ميزان فتوستتر کل گیاه افزایش يافته و باعث تجمع ماده خشک در گیاه می شود.

**کلروفیل:** با بررسی روند محتوی کلروفیل در مراحل مختلف مشخص گردید محلول پاشی اسید سالیسیلیک باعث افزایش کلروفیل در شرایط تنش سرمازدگی شده است. (شکل ۲). همچنان روند گیاهچه در پنج مرحله اندازه گیری نشان دهنده بهبود ميزان کلروفیل در برگ های پیر بود. در تمامي مراحل همبستگی منفي معنی داری بين محتوی کلروفیل با ميزان خسارت سرمازدگی وجود داشت (جدول ۵). محتوی کلروفیل در شرایط تنش سرمازدگی طبق آزمایشي که بر روی گیاهچه های ذرت انجام شد کاهش پیدا کرد (علی و همکاران، ۱۳۸۹). که اين نتایج با تحقیق صورت گرفته مطابقت داشت.

**خسارت سرمازدگی:** در بررسی های گیاهچه ها به مدت سه

همکاران (Concellon *et al.*, 2007) نيز گزارش دادند که بين آثار ظاهری تنش سرما روی ميوه های بادنجان و نشت الکترولیت همبستگی وجود داشت. مقادير بالاي نشت یونی نشان دهنده عدم توانايی غشاء در حفظ ترکيبات درون سلولی، خروج ييشتر الکترولیت ها از غشاء و خسارت به غشاء سلولی می باشد.

**وزن خشک:** اثر تنش سرمازدگی و محلول پاشی اسید سالیسیلیک بر وزن خشک برگ و وزن خشک کل گیاه در سطح يك درصد معنی دار بود ولی اين دو عامل تاثير معنی داری بر وزن ساقه نداشتند (جدول ۳). اعمال تنش سرمازدگی سبب کاهش وزن برگ و کل گیاه (به ترتیب ۳۱/۵ و ۱۲/۵ درصد) نسبت به عدم تنش شد (جدول ۴). کاربرد اسید سالیسیلیک با غلطت ۲۰۰ و ۴۰۰ میکرومولار سبب افزایش وزن خشک برگ (به ترتیب ۱۷/۹ و ۲۷/۱ درصد) و گیاه (به ترتیب ۱۱/۸ و ۱۳ درصد) نسبت به عدم کاربرد آن شد (جدول ۴). اثر متقابل تنش سرما و کاربرد اسید سالیسیلیک بر وزن خشک برگ در سطح يك درصد معنی دار بود (جدول ۳)، به طوري که ييشترین وزن خشک برگ در تیمار عدم تنش سرمازدگی و کاربرد ۴۰۰ میکرومولار اسید سالیسیلیک با افزایشي ۲۵ درصدی نسبت به تنش سرمازدگی با کاربرد ۴۰۰ میکرومولار اسید سالیسیلیک بود (شکل ۱). وزن خشک کل با ميزان مالون دی آلدئيد، دی تیروزین، سوپراکسید دیسموتاز،



شکل ۲- روند محتوی کلروفیل هیرید ذرت سینگل کراس ۴۰۰ تحت تاثیر تنفس سرما و کاربرد سالیسیلیک اسید از سمت چپ به ترتیب عدد اول : ۱۱- عدم تنفس سرمادگی (شاهد) و تنفس سرمادگی و عدد دوم ۲۱ و ۲۲- عدم محلول پاش اسید سالیسیلیک، محلول پاشی ۲۰۰ میکرو مولار و ۴۰۰ میکرو مولار اسید سالیسیلیک

آنژیم‌ها با افزایش مقاومت گیاه در برابر تنفس‌های محیطی همبستگی دارد. از طرفی به نظر می‌رسد افزایش بیوماس در اثر استفاده از اسید سالیسیلیک بخاطر فعالیت آنتی اکسیدانی این ماده در غشا سلولی باشد. محلول پاشی سالیسیلیک اسید باعث افزایش مقدار بیوماس در گیاهچه‌های ذرت شد. با افزایش غلظت اسید سالیسیلیک مقدار بیوماس افزایش یافت از طرفی می‌توان گفت اسید سالیسیلیک با افزایش میزان کلروفیل در برگ‌هایی که در آغاز فرآیند پیری هستند، می‌تواند سبب افزایش فتوستترز و در نتیجه افزایش رشد شود. می‌توان گفت محلول پاشی اسید سالیسیلیک برای کاهش تنفس سرمادگی برای گیاهچه‌های هیرید ذرت سینگل کراس ۴۰۰ که با این شرایط مواجه می‌شوند راهکار مناسبی می‌باشد.

هفته پس از تنفس سرمادگی و با توجه به صفات مورد بررسی در جدول همبستگی (جدول ۵) نشان دهنده همبستگی مثبت و معنی‌داری با مالون دی آلدئید، دیتروزین و نشت الکتروولیت و با بقیه صفات مورد آزمایش همبستگی منفی و معنی‌داری وجود داشت.

#### نتیجه‌گیری:

به طور کلی نتایج این تحقیق نشان داد که قرار گرفتن هیرید ذرت سینگل کراس ۴۰۰ در معرض تنفس سرمادگی موجب بروز خسارت در گیاهچه ذرت شد. احتمالاً تنفس سرما باعث افزایش تنفس اکسیداتیو در بافت‌های گیاهی می‌شود و گیاه برای مقابله با اثرات تنفس اکسیداتیو فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدانت خود را افزایش می‌دهد. میزان افزایش فعالیت این

#### منابع:

- احمدی، ع.، احسان زاده، پ.، و جباری، ف. (۱۳۸۳) مقدمه‌ای بر فیزیولوژی گیاهی. انتشارات دانشگاه تهران.
- اسدی صنم، س.، زواره، م.، پیردشتی، ه.، سفیدکن، ف.، و نعمت زاده، ق. (۱۳۹۴) بررسی پاسخ‌های بیوشیمیابی و فیزیولوژیک گیاه دارویی سرخار گل (*Echinacea purpurea* L.) Moench به تنفس دمای پایین. فرآیند و کارکرد گیاهی ۴: ۲۸-۱۱.
- علی، س.، اسلامی، س.، بهدانی، م.، و جامی الاحمدی، م. (۱۳۸۹) تأثیر کاربرد خارجی گلایسین بتائین در افزایش تحمل به سرما در گیاهچه‌های ذرت. مجله نشریه پژوهش‌های زراعی ایران ۸: ۹۴۵-۹۳۹.

کافی، م.، بروزئی، ا.، صالحی، م.، کمندی، ع.، معصومی، ع و نباتی، ج. (۱۳۸۳) فیزیولوژی تنشهای محیطی در گیاهان. انتشارات جهاد دانشگاهی مشهد.

کریمی، م. (۱۳۹۳) اثر دمای پایین و تیمارهای بازدارنده اتیلن روی فعالیت آنزیمهای آنتی اکسیدان و اتیلن تولیدی در میخک مینیاتوری (*Dianthus caryophyllus* L.). فرآیند و کارکرد گیاهی ۵۹-۶۸: ۳.

نظمی، ا.، صداقت خواه، ح.، پرسا، ح.، پارسا، م.، و باقری، ع. (۱۳۸۹) ارزیابی کشت پاییزه ژنوتیپهای نخود متتحمل به سرما در شرایط آبیاری تکمیلی در مشهد. مجله پژوهش‌های زراعی ایران ۳: ۴۲۳-۴۱۵.

- Aebi, H. (1984) Catalase in Vitro. In Methods in Enzymology; Packer, L., Ed.; Academic Press Inc.: San Diego, California, USA.
- Apel, K. and Hirt, H. (2004) Reactive oxygen species: Metabolism, oxidative stress, and signal transduction. Annual Review Plant Biology 55:373-399.
- Apostolova, P., Yordanova, R. and Popova, L. (2008). Response of antioxidative defence system to lowtemperature stress in two wheat ultivar. Gen. Appl. Plant Physiology, Special Issue 34:281-294.
- Arvin, M. J., and Donnelly, D. J. (2008) Screening potato cultivars and wild species to abiotic stresses using an electrolyte leakage bioassay. Journal of Agriculture Science Technology 10:33-42.
- Asgharia, M. R and Aghdam, M. S. (2010) Impact of salicylic acid on post-harvest physiology of horticultural crops. Trends in Food Science and Technology 21:502-509.
- Bates, L. S., Waldern R. P. and Tear, I. D. (1973) Rapid determination of free proline for water stress studies. Plants Physiology 39: 205-207.
- Cao, S. F., Hu, Z. C., Zheng, Y. H. and Lu, B. H. (2010) Synergistic effect of heat treatment and salicylic acid on alleviating internal browning in cold-stored peach fruit. Postharvest Biology and Technology 58: 93-97.
- Concellon, A., Anon, M. C. and Chaves, A. R. (2007). Effect of low temperature storage on physical and physiological characteristics of eggplant fruit (*Solanum melongena* L.). LWT–Food Science and Tecnology 40: 389-396.
- Dhindsa, R.S., Dhindsa, P.P., and Thorpe, T.A. (1980) Leaf senescence correlated with increased levels of membrane permeability and lipid-peroxidation and decreased levels of superoxide dismutase and catalase. Experimental Botany 32: 93-101.
- Eraslan, F., Inal, A., Gunes, A., and Alpaslan, M. (2007) Impact of exogenous salicylic acid on growth, antioxidant activity and physiology of carrot plants subjected to combined salinity and boron toxicity. Scientia Horticulturae 113: 120–128.
- Eugenia, M., S. Nunes, and G. Ray Smith. (2003) Electrolyte leakage assay capable of quantifying freezing resistance in rose clover. Crop Science 43: 1349-1357.
- Fabro, G., Kovacs, I., Pavet, V., Szabados, L. and Alvarez, M. E. (2004) Proline accumulation and AtP5CS2 gene activation are induced by plantpathogen incompatible interactions in *Arabidopsis*. Mol. Plant–Microbe Interact 17: 343–350.
- Farooq, M., Aziz, T., Basra, S. M. A., Cheema, M. A., Rehman, H. (2008) Chilling tolerance in hybrid maize induced by seed priming with salicylic acid. Journal Agronomy and Crop Science 194 : 161-168.
- Guo, Z., Tan, H., Zhu, Z., Lu, S. and Zhou, B. (2005) Effect of intermediates on ascorbic acid and oxalate biosynthesis of rice and in relation to its stress resistance. Biotechnology Laboratory for Turfgrass and Forages, College of Life Science, South China Agricultural University, Guangzhou 510642, China. Plant Physiology Biochemistry 43: 955–
- Hare, P. D. and Cress, W. A. (2004) Implications of stress induced proline accumulation in plant. African Journal of Biotechnology 9:1008-1015.
- Hassan, F. A. S. and Mahfouz, S. A. (2012) Effect of 1- methylcyclopropene (1-MCP) on the postharvest senescence of coriander leaves during storage and its relation to antioxidant enzyme activity. Scientia Horticulturae 141: 69–75.
- Hayat, S and Ahmad, A. (2007) Salicylic Acid: A Plant Hormone. Springer, Dordrecht. The Netherlands.
- Horvath, E., Szalai, G. and Janda, T. (2007) Induction of abiotic stress tolerance by salicylic acid signaling. Journal of Plant Growth Regulation 26: 290-300.
- Hodges, D., Delong, J. M., Forney, C. F. and Prange, R. K. (1999) Improving the thiobarbituric acidreactive substances assay for estimating lipid peroxidation in plant tissues containing anthocyanin and other interfering compounds. Planta 207: 604–611.
- Kang, H. M. and Saltveit, M. E. (2002) Chilling tolerance of maize, cucumber and rice seedling leaves and roots are differentially affected by salicylic acid. Physiologia Plantarum 115: 571-576.
- Karlidag, H., Yildirim, E., Turan, M. (2009) Exogenous applications of salicylic acid affect quality and yield of strawberry grown under antifrost heated greenhouse conditions. Journal Plant Nutrition Soil Science 172 : 270-276.

- Khan, W., Prithviraj, B. and Smith, D.L. (2003) Photosynthetic responses of corn and soybean to foliar application of salicylates. *Plant Physiology* 160: 485–492.
- Kiara, D.V. and Roy, D. N. (1999) Oxidative stress and antioxidative defense with an emphasis on plants antioxidants. *Environmental Reviews* 7:31-51.
- Luo, Z., Wu, X., Xie, Y., Chen, C. (2012) Alleviation of chilling injury and browning of postharvest bamboo shoot by salicylic acid treatment. *Food Chemistry* 131 : 456-461.
- Janda, T., Szalai, G., Gonzalez, R. K., Veisz, O. and Paldi, E. (2003) Comparative study of frost tolerance and antioxidant activity in cereals. *Plant Science* 164: 301-306.
- Jing-Hua, Y., Gao, Y., Li, Y. M., Qi, X. H. and Zhang, M. F. (2008) Salicylic acid-induced enhancement of cold tolerance through activation of antioxidative capacity in watermelon. *Scientia Horticulturae* 118: 200–205.
- Minami, M., and Yoshikawa, H. (1979) A simplified assay method of superoxide dismutase activity for clinical use. *Clinica Chimica Acta* 92: 337–342.
- Mittova, V., Guy, M., Tal, M. and Volokita, M. (2004) Salinity up-regulates the antioxidative system in root mitochondria and peroxisomes of the wild salttolerant tomato species *Lycopersicon pennellii*. *Journal of Experimental Botany* 55: 1105–1113.
- Ortega, F. and Peragon, J. (2009) The response of phenylalanine ammonialyase, polyphenol oxidase and phenols to cold stress in the olive tree (*Olea europaea* L. cv. Picual). *Journal of the Science of Food Agriculture* 89: 1565–1573.
- Orhanl, H., Vermeulen, N. P. E., Tump, C., Zappey, H., Meerman, J. H. N. (2004) Simultaneous determination of tyrosine, phenylalanine and deoxyguanosine oxidation products by liquid chromatography–tandem mass spectrometry as non-invasive biomarkers for oxidative damage. *Chromato* 799: 245–254.
- Paglia, D. (1987) Studies on the quantitative and qualitative characterization of glutathione peroxidase. *Journal Lab Medicen* 70:158-165.
- Pennycooke, J. C., Cox, S. and Stushnoff, C. (2005) Relationship of cold acclimation, total phenolic content and antioxidant capacity with chilling tolerance in petunia (*Petunia x hybrid*). *Environmental and Experimental Botany* 53:225- 232.
- Popova, L., Maslenkova, L., Yordanova, R., Krantev, A., Szalai, G. and Janda, T. (2008) Salicylic acid protects photosynthesis against cadmium toxicity in pea plants. *Plant Physiology* 34: 133-148
- Takac, T. (2004) The relationship of antioxidant enzymes and some physiological parameters in maize during chilling. *Journal of Plant Soil and Environment* 50: 27-32.
- Tao, L., Hong, F., Xin, S., Lin, D. Q., Fan, Z., Guo, L. H., Hui, L. H.(2010) The alternative pathway in cucumber seedlings under low temperature stress was enhanced by salicylic acid Plant Growth Regulation 60: 35-42.
- Rab, A. and Saltveit, M. E. (1996) Differential chilling sensitivity in cucumber seedling. *Plant Physiology* 96: 375-382.
- Ranney, T. G., Bassuk, N. L. and Whitlow. T. H. (1991) Osmotic adjustment and solute constituents in leaves and roots of waterstressed cherry trees. *The American Society for Horticultural Science* 116: 684-688.
- Raskin, I. (1992) Role of salicylic acid in plants. *Annual Review Plant Physiology* 43: 439-463.
- Senaratna, T., Merrit, D., Dixon, K., Bunn, E., Touchell, D. and Sivasithamparam, K. (2003) Benzoic acid may act as the functional group in salicylic acid and derivatives in the induction of multiple stress tolerance in plants. *Plant Growth Regulation* 39: 77-81.
- Shim, I.-S., Momose, Y., Yamamoto, A., Kim, D. W. and Usui, K. (2003) Inhibition of catalase activity by oxidative stress and its relationship to salicylic acid accumulation in plants. *Plant Growth Regulation* 39: 285-292
- Stewart, C. R. (1982) In physiology and Biochemistry of drought Resistance in plants, et. L.G. poley and D. Aspinall. New York. Academic.
- Yadegari, L. Z., Heidari, R. and Carapetian, J. (2007) The influence of cold acclimation on proline, malondialdehyde, total protein and pigments contents in soybean (*Glycine max*) seedlings. *Biology Science* 7:1436–1441.
- Yelonsky, G. (1979) Accumulation of free proline in citrus leaves during cold hardening of young tree in controlled temperature regimes. *Plant Physiology* 64: 425-427.
- Wang, C.Y. and Adams, D.O. (1980) Ethylene production by chilled cucumbers (*Cucumis sativus* L.). *Plant Physiology* 66: 841- 843.
- Wang, L., Chen, S., Kong, W., Li, S. and Archbold, D. D. (2006) Salicylic acid pretreatment alleviates chilling injury and effects the antioxidant system and heat shock proteins of peaches during cold storage. *Postharvest Biology and Technology* 41: 244-251.
- Wongsheree, T., Ketsa, S. and Van Doorn, W. G. (2008) The relationship between chilling injury and membrane damage in lemon basil (*Ocimum×citriodourum*) leaves. *Postharvest Biology and Technology* 51:91-96.