

مطالعه برخی پارامترهای اکسیداتیو ناشی از تنش خشکی در گیاه سیاهدانه در شرایط کشت هیدروپونیک

رزیتا کبیری^۱، فاطمه نصیبی^{۲*} و حسن فرح بخش^۳

به ترتیب^۱ گروه زراعت، دانشکده کشاورزی،^۲ گروه زیست شناسی، دانشکده علوم،^۳ گروه گیاهان دارویی، پژوهشکده باغبانی، دانشگاه شهید باهنر کرمان

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۱/۰۷/۱۰؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۰۱/۲۸)

چکیده:

تشخیق یکی از مهم‌ترین تنش‌هایی است که از رشد گیاهان ممانعت نموده و با ایجاد اختلال در تعادل بین تولید گونه‌های فعال اکسیژن و فعالیت‌های دفاعی آنتی اکسیدان گیاه، ایجاد تنش اکسیداتیو می‌کند. ارزیابی تحمل به خشکی گیاهان دارویی به منظور کشت در مناطق خشک از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. در این پژوهش پارامترهای اکسیداتیو ناشی از تنش خشکی ایجاد شده با غلظت‌های مختلف پلی اتیلن گلیکول در گیاه سیاهدانه مورد بررسی قرار گرفت. به منظور کنترل شرایط آزمایشی از جمله جلوگیری از اثرات سایر فاکتورها نظریه مسائل تغذیه‌ای خاک، از محیط کشت هیدروپونیک استفاده گردید. در این مطالعه تنش خشکی به میزان معنی‌داری محتوى پراکسید هیدروژن، پراکسیداسیون لیپیدهای غشاء و فعالیت آنزیم لپواکسیژناز را افزایش داد که این نتایج نشان دهنده تنش اکسیداتیو القا شده توسط خشکی در گیاه سیاهدانه است. بررسی مکانیسم‌های دفاعی، از طریق اندازه‌گیری فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدان نشان داد که تنش خشکی فعالیت آنزیم‌های آسکوربات پراکسیداز، گایاکول پراکسیداز و کاتالاز را افزایش داد. اگرچه افزایش شدت خشکی تأثیر معنی‌داری بر افزایش فعالیت کاتالاز و گایاکول پراکسیداز تحت تنش خشکی نداشت. در این بررسی به نظر می‌رسد افزایش معنی‌دار مقدار پرولین احتمالاً هم به خاصیت اسمولیتی و هم به خاصیت آنتی اکسیدانی آن مربوط باشد. افزایش پراکسیداسیون لیپیدهای غشا و مقدار پراکسید هیدروژن در شرایط تنش خشکی، نشان داد که جاروب کردن و خاموش نمودن رادیکال‌های آزاد اکسیژن خارج از توان گیاه بوده است و القاء مکانیسم‌های دفاعی گیاه در مقابل صدمات اکسیداتیو موثر نبوده است. بنابراین کاربرد ترکیبات حفاظتی بروونزا می‌تواند ظرفیت آنتی اکسیدانی این گیاه را در برابر شرایط تنش افزایش دهد.

کلمات کلیدی: پراکسیداسیون لیپید، پراکسید هیدروژن، پرولین، تنش کم آبی، سیاهدانه

مقدمه:

و توزیع غیریکنواخت آن در طول فصل رشد در مناطق خشک و نیمه خشک مثل ایران باعث شده که نیاز آبی گیاهان به اندازه کافی تا مین نگردد و این مسئله باعث کاهش تولیدات کشاورزی می‌شود (Kocheki and Nasiri Mahalati, 1994).

*نویسنده مسؤول، نشانی پست الکترونیکی: nasibi2002@yahoo.com

تحریک پاسخ ایمنی، ضدانگل، ضد میکروب، ضد کرم، ضد سرطان، تقویت لثه و شیرآور می‌باشد (Salem, 2005). ارزیابی تحمل به تنش خشکی در گیاهان استراتژیک از اهمیت زیادی برخوردار است. امروزه با وجودی که برخی از گیاهان دارویی استراتژیک محسوب نمی‌شوند اما بررسی امکان کشت آنها در مناطق خشک با میزان آب کمتر مورد توجه قرار گرفته است. گیاه سیاهدانه نیز جزو گیاهان دارویی است که امکان کشت آن در مناطق خشک در سال‌های اخیر مورد توجه قرار گرفته است. این آزمایش با هدف بررسی اثرات تنش خشکی بر روی پارامترهای اکسیداتیو ناشی از این تنش محیطی در مرحله رویشی گیاه سیاهدانه انجام گرفته است. با توجه به اینکه در برخی موارد اثرات تنش خشکی مربوط به برخی دیگر از اثرات مثل تعذیه خاک، میزان pH خاک و دسترسی برخی عناصر و یا اعمال خشکی نابرابر در شرایط تنش می‌باشد لذا در این پژوهش برای بررسی دقیق‌تر اثرات اکسیداتیو تنش خشکی از شرایط کشت هیدروپونیک استفاده گردید البته برای بررسی اینکه چقدر این نتایج با نتایج حاصل از تنش خشکی طبیعی مطابقت دارد مطالعات تکمیلی بعدی لازم است.

مواد و روش‌ها:

گیاه مورد مطالعه در این پژوهش، گیاه سیاهدانه (*Nigella sativa*) بود. بذر گیاه سیاهدانه در گلستان‌های حاوی شن کشت گردید و روزانه آبیاری شدند. پس از اینکه برگ‌های لپه‌ای کاملاً توسعه پیدا کردند، هفت‌های یک بار با محلول غذایی هوگلند (Hoagland and Arnon, 1950) با رقت ۱/۲ آبیاری شدند. گیاهان پس از ۴ هفته رشد برای اعمال تیمار در محیط کشت هیدروپونیک مورد استفاده قرار گرفتند. در این پژوهش به منظور کنترل دقیق شرایط آزمایشی از جمله جلوگیری از تداخل سایر اثرات نظری مسائل تغذیه‌ای خاک، از محیط کشت هیدروپونیک استفاده گردید.

تنش خشکی رشد و نمو گیاهان را در مراحل مختلف تحت تأثیر قرار می‌دهد اما گیاهان بسته به شدت و مدت تنش در سطوح فیزیولوژیکی و سلولی و مولکولی به تنش خشکی پاسخ می‌دهند (Jongdee et al., 2002). این تنش فتوسترن گیاه را بازداشت‌نماید، باعث تغییر در محتوای کلروفیل و صدمه به ساختارهای فتوسترنی می‌شود. یکی از دلایلی که تنش‌های محیطی مثل خشکی، رشد و توانایی فتوسترن گیاه را کاهش می‌دهند، اختلال در تعادل بین تولید و حذف رادیکال‌های آزاد اکسیژن است که منجر به تجمع گونه‌های فعال اکسیژن و القاء تنش اکسیداتیو، خسارت به پروتئین‌ها، لیپیدهای غشاء و سایر اجزای سلولی می‌شود (Fu and Huang, 2001). سیستم دفاعی آنتی اکسیدان در سلول‌های گیاهی شامل مکانیسم‌های آنزیمی سوپراکسید دیسموتاز (SOD)، کاتالاز (CAT)، پراکسیداز (POX)، آسکوربات پراکسیداز (APX) و گلوتاتیون ردوکتاز (GR) و غیر آنزیمی مثل گلوتاتیون احیا، آسکوربات و توکوفرول است. آنزیم SOD با تولید پراکسید هیدروژن (H_2O_2) آئیون سوپر اکسید را حذف می‌کند. آب اکسیژن تولید شده سپس توسط آنزیم‌های CAT و POX حذف شده و سلول سم زدایی می‌شود. آنزیم APX نیز در چرخه آسکوربات-گلوتاتیون، با مصرف آسکوربات به عنوان دهنده الکترون مقدار پراکسید هیدروژن را کاهش می‌دهد (Sundhakcar et al., 2001). در شرایط تنش‌های محیطی مثل خشکی، فعالیت بالای آنزیم‌های آنتی اکسیدان و محتوای بالای ترکیبات غیر آنزیمی برای تحمل گیاه به تنش بسیار مهم است. سیاهدانه با نام علمی *Nigella sativa* از خانواده آلاله، گیاهی است دو لپه، علفی، یک ساله و بومی غرب آسیا که در بیشتر نواحی اروپا، آسیا و ایران می‌روید (دوازده امامی و مجرون حسینی، ۱۳۸۷). این گیاه در درمان افسردگی، بیماری‌های دیابت، نارسایی کلیه، بیماری‌های معده، سردرد و دندان درد نقش داشته و دارای اثرات آنتی بیوتیکی و

نانومتر خوانده شد. ماده‌ی مورد نظر برای جذب در این طول موج، کمپلکس قرمز MDA-TBA است. جذب بقیه رنگیزه‌های غیراختصاصی در ۶۰۰ نانومتر تعیین و از این مقدار کسر گردید. برای محاسبه غلظت MDA از ضریب خاموشی معادل $155\text{mM}^{-1}\text{cm}^{-1}$ استفاده شد و نتایج حاصل از اندازه‌گیری بر حسب میکرومول بر گرم وزن خشک محاسبه گردید.

اندازه‌گیری مقدار پراکسید هیدروژن: مقدار پراکسید هیدروژن بر اساس واکنش پراکسید هیدروژن با یدور پتاسیم (KI) انجام شد. در این روش ۰/۵ گرم از بافت تازه برگ در ۰/۱ TCA درصد سرد سائیده شد. عصاره حاصل به مدت ۱۵ دقیقه در ۱۲۰۰۰ g سانتریفوژ گردید. سپس به ۵۰۰ میکرو لیتر از محلول رویی، ۵۰۰ میکرو لیتر بافر فسفات پتاسیم ۱۰۰ میلی مولار ($\text{pH}=7$) و ۲ میلی لیتر یدور پتاسیم ۱ مولار اضافه گردید. مخلوط واکنش به مدت ۱ ساعت در تاریکی در دمای اتاق قرار داده شد و سپس جذب نور نمونه‌ها در ۳۹۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. برای محاسبه غلظت پراکسید هیدروژن از منحنی استاندارد استفاده گردید (Alexieva *et al.*, 2001).

استخراج عصاره آنزیمی و اندازه‌گیری فعالیت آنزیم‌ها: ۰/۵ گرم از برگ منجمد شده در بافر فسفات پتاسیم ۵۰ میلی مولار ($\text{pH}=7$) حاوی پلی وینیل پیرولیدون ۱ درصد و EDTA یک میلی مولار همگن گردیدند. همگن‌های حاصل در ۱۰۰۰۰ g به مدت ۲۰ دقیقه سانتریفوژ و بخش رویی برای سنجش‌های آنزیمی مورد استفاده قرار گرفت (Gapinska *et al.*, 2008).

اندازه‌گیری فعالیت آنزیم کاتالاز (CAT): (EC 1.11.1.6) فعالیت کاتالاز با روش اسپکتروفتومتری و بر اساس کاهش جذب پراکسید هیدروژن در مدت ۳۰ ثانیه در طول موج ۲۴۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. مخلوط واکنش حاوی بافر فسفات پتاسیم ۵۰ میلی مولار ($\text{pH}=7$), آب اکسیژنه ۱۵ میلی مولار و ۱۰۰ میکرو لیتر عصاره آنزیمی بود. واکنش با

نحوه اعمال تیمارها: گیاهان پس از ۴ هفته رشد برای اعمال تیمار از گلدان‌ها خارج شدند و در ظرف‌های حاوی محلول غذایی هوگلندر قرار داده شدند. محلول غذایی این ظرف‌ها با پمپ آکواریوم هوادهی شدند به منظور تطابق با شرایط جدید این گیاهان ۲۴ ساعت در محلول غذایی قرار داده شدند و پس از ۲۴ ساعت تیمارها اعمال گردید. در زمان اعمال تیمارها، محلول غذایی ظرف‌ها روزانه تعویض گردید. به منظور اعمال تنفس خشکی، گیاهان در محلول های پلی اتیلن گلیکول (PEG₆₀₀₀) با پتانسیل های $-0/2$ ، $-0/4$ و $-0/6$ مگاپاسکال قرار داده شدند. از آب مقطر به عنوان کنترل در این آزمایش استفاده شد. پس از ۴۸ ساعت اعمال تنفس خشکی، برگ‌های همه گیاهان در نیتروژن مایع منجمد گردیدند و برای اندازه‌گیری‌های بعدی در فریزر -80°C درجه سانتی‌گراد قرار داده شدند.

سنجهش میزان پراکسیداسیون لیپیدهای غشا: برای سنجش مقدار پراکسیداسیون لیپیدهای غشا، غلظت مالون دالدئید و سایر آلدئیدها که محصول پراکسیداسیون اسیدهای چرب غیر اشباع می‌باشند اندازه‌گیری گردید. اندازه‌گیری مالون دالدئید (MDA) به روش Packer و Heath (۱۹۶۹) انجام شد. طبق این روش ۰/۲ گرم از بافت فریز شده گیاه (برگ) با ۵ میلی لیتر تری کلرواستیک اسید (TCA) $0/1$ درصد سائیده شد. عصاره‌ی حاصل با استفاده از سانتریفوژ به مدت ۵ دقیقه در ۱۰۰۰۰ g سانتریفوژ شد. به یک میلی لیتر از محلول رویی حاصل از سانتریفوژ، ۴ میلی لیتر محلول تری کلرواستیک اسید (TCA) 20 درصد که حاوی $0/5$ درصد تیوباربیتویریک اسید (TBA) بود، اضافه شد. مخلوط حاصل به مدت ۳۰ دقیقه در دمای 95°C درجه سانتی‌گراد در حمام آب گرم حرارت داده شده سپس بلافالسله در یخ سرد شد و دوباره مخلوط به مدت ۱۰ دقیقه در ۱۰۰۰۰ g سانتریفوژ گردید. شدت جذب این محلول با استفاده از اسپکتروفتومتر مدل ۵۳۲ (ساخت آلمان) در طول موج ۵۳۲ Varian Cary50

۲۰۰ میکرو لیتر از عصاره آنزیمی بود. واکنش به مدت ۱ دقیقه در ۳۰ درجه سانتی گراد انجام شد. سپس جذب حاصل از واکنش در ۲۳۴ نانومتر اندازه گیری و فعالیت آنزیم با استفاده از ضریب خاموشی معادل $M^{-1} cm^{-1}$ محسوبه شد.

سنجرش مقدار پروتئین کل: برای سنجش مقدار پروتئین از روش Bradford (۱۹۷۶) استفاده شد. به این منظور به لوله های آزمایش مقدار ۰/۱ میلی لیتر عصاره پروتئینی و پنج میلی لیتر معرف بیوره افروده و سریعاً ورتكس شد. پس از دو دقیقه و قبل از یک ساعت جذب آنها با دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۵۹۵ نانومتر خوانده شد و غلظت پروتئین با استفاده از منحنی استاندارد خوانده شد و غلظت پروتئین با استفاده از منحنی استاندارد با کمک آلیومن گاوی محاسبه گردید.

اندازه گیری مقدار پروولین: برای اندازه گیری پروولین از روش Bates (۱۹۷۳) استفاده شد. ۰/۰۲ گرم از بافت فریز شده گیاه (برگ) در ۱۰ میلی لیتر محلول ۳ درصد سولفوسالیسیلیک اسید سائیده و عصاره حاصل به مدت ۵ دقیقه در ۱۰۰۰g سانتریفیوژ شد. سپس ۲ میلی لیتر از مایع رویی را با ۲ میلی لیتر معرف نین هیدرین و ۲ میلی لیتر استیک اسید خالص مخلوط کرده و یک ساعت در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد در حمام آب گرم قرار گرفت سپس بالافاصله لوله های محتوی مخلوط در حمام بخ سرد گردید. بعد ۴ میلی لیتر تولوئن به مخلوط اضافه گردید و لوله ها به خوبی تکان داده شد. با ثابت نگه داشتن لوله ها به مدت ۱۵ تا ۲۰ ثانیه دو لایه مجرما تشکیل شد. میزان جذب لایه رنگی فوقانی که حاوی تولوئن و پروولین بود در ۵۲۰ نانومتر تعیین شد و برای محاسبه مقدار پروولین از منحنی استاندارد پروولین استفاده گردید و نتایج برحسب میکرومول بر گرم وزن خشک محاسبه گردید.

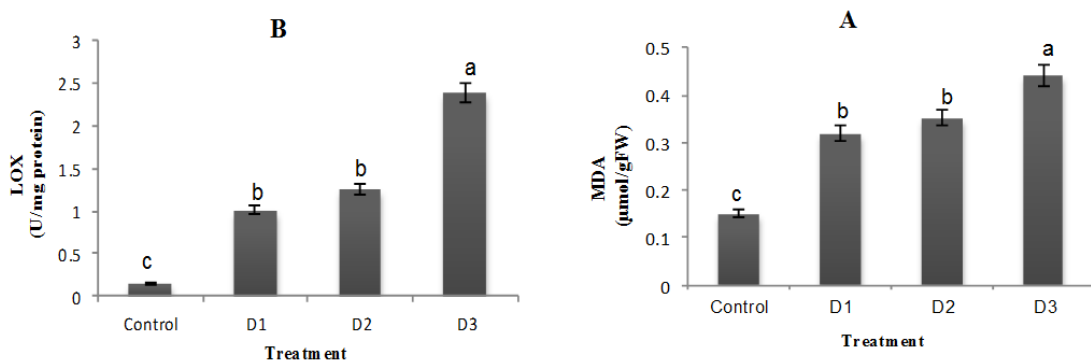
بررسی آماری: این آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار در هر تیمار انجام شد. آنالیز داده ها با نرم افزار SAS انجام گرفت و میانگین ها با استفاده از

اضافه کردن H_2O_2 آغاز و کاهش جذب در مدت ۳۰ ثانیه اندازه گیری گردید. مقدار پراکسید هیدروژن تجزیه شده با استفاده از ضریب خاموشی معادل $40 mM^{-1} cm^{-1}$ محاسبه شد (Velikova *et al.*, 2000).

اندازه گیری فعالیت آنزیم گایاکول پراکسیداز (GPX): فعالیت گایاکول پراکسیداز با استفاده از گایاکول به عنوان سوبسترا اندازه گیری شد. مخلوط واکنش حاوی ۲۵ میکرو لیتر عصاره آنزیمی، ۲/۷۷ میلی لیتر بافر فسفات پتاسیم ۵۰ میلی مولار (pH=۷)، ۱۰۰ میکرو لیتر پراکسید هیدروژن ۱ درصد و ۱۰۰ میکرو لیتر گایاکول ۴ درصد بود. افزایش جذب به دلیل اکسیداسیون گایاکول در طول موج ۴۷۰ نانومتر در مدت ۳ دقیقه اندازه گیری شد میزان فعالیت آنزیم با استفاده از ضریب خاموشی معادل $26/6 mM^{-1} cm^{-1}$ محسوبه گردید (Plewa *et al.*, 1991).

اندازه گیری فعالیت آنزیم آسکوربیات پراکسیداز (APX): فعالیت آسکوربیات پراکسیداز با استفاده از اسپکتروفوتومتر و بر اساس اکسیداسیون آسکوربیات اندازه گیری شد. مخلوط واکنش حاوی بافر فسفات پتاسیم ۵۰ میلی مولار (pH=۷)، آسکوربیات ۰/۵ میلی مولار، پراکسید هیدروژن ۱/۰ میلی مولار و ۱۵۰ میکرو لیتر عصاره آنزیمی بود. فعالیت آنزیم APX بر اساس کاهش جذب آسکوربیات در مدت ۱ دقیقه در طول موج ۲۹۰ نانومتر اندازه گیری شد. در این روش مقدار آسکوربیات اکسید شده با استفاده از ضریب خاموشی معادل $2/8 mM^{-1} cm^{-1}$ محسوبه شد (Nakano and Asada, 1981).

اندازه گیری فعالیت آنزیم لپواکسیزناز (LOX): سنجش فعالیت این آنزیم بر اساس روش Minguez-Mosquera و همکاران (۱۹۹۳)، صورت گرفت. در این روش مخلوط واکنش حاوی ۲۵ میکرو لیتر از ماده لینولئیک اسید ۱۰۰ میلی مولار به عنوان سوبسترا، ۷۷۵/۲ میلی لیتر بافر استیک اسید ۱۰۰ میلی مولار (pH=۵/۵) و



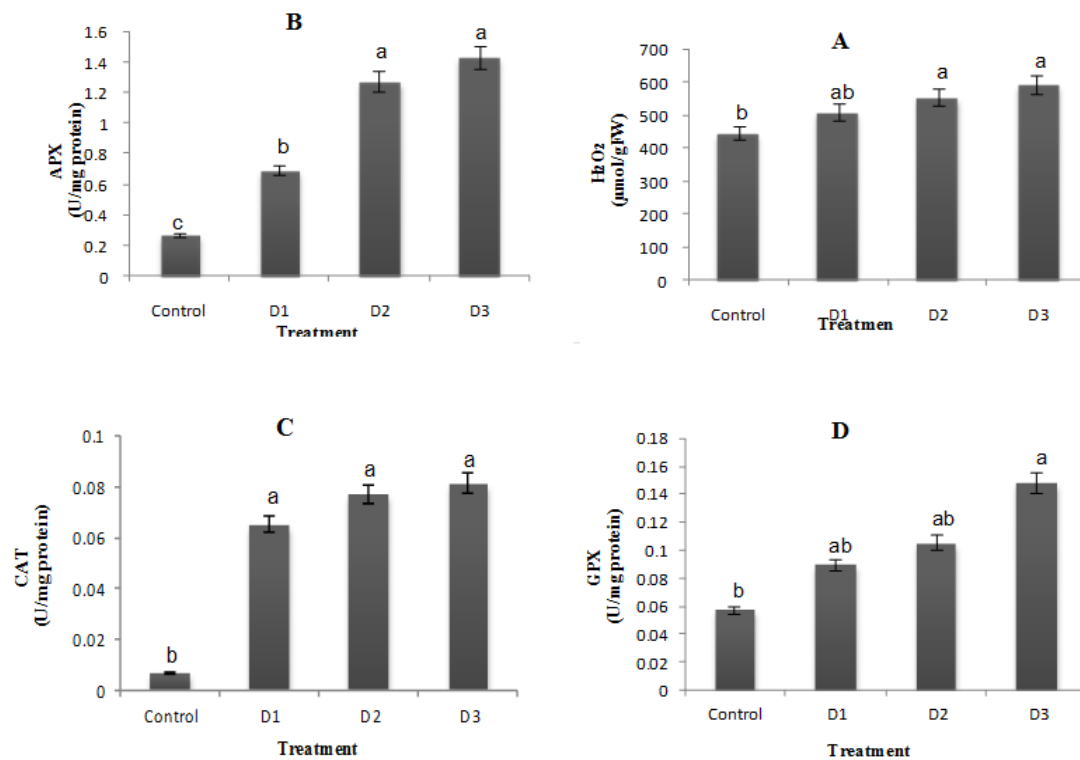
شکل ۱- اثر تنش خشکی بر مقدار مالون دی آلدھید(A) و فعالیت آنزیم لیپوکسیژنаз(B) به عنوان شاخص پراکسیداسیون لیپیدهای غشا در برگ های گیاه سیاهدانه. میانگین ها با آزمون LSD مقایسه شدند. علائم روی ستون ها خطای معیار (SE) را نشان می دهد. $P \leq 0.05$ به عنوان اختلاف معنی دار در نظر گرفته شد. میانگین های دارای حداقل یک حرف مشابه از نظر آماری اختلافی ندارند (D1، D2 و D3 به ترتیب -۰/۴، -۰/۲ و -۰/۶- مگاپاسکال خشکی).

ترتیب حدود ۸/۶۵٪ (شکل ۱-A) و ۸/۹۳٪ (شکل ۱-B) ترتیب حدود ۸/۶۵٪ (شکل ۱-A) و ۸/۹۳٪ (شکل ۱-B) نسبت به شاهد افزایش معنی داری را نشان داد. نتایج حاصل از اندازه گیری محتوی پراکسید هیدروژن و فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدان نشان داد که وقتی گیاهان تحت تیمار محلول های PEG قرار گرفتند محتوی پراکسید هیدروژن و فعالیت تمام آنزیم های آنتی اکسیدان در مقایسه با گیاهان شاهد افزایش یافت. البته افزایش محتوی H_2O_2 و -۰/۲ فعالیت APX و GPX در گیاهانی که تحت تیمار ۰/۲-۰/۲ پلی اتیلن گلیکول قرار گرفته بودند در مقایسه با گیاهان شاهد معنی دار نبود (شکل ۲ A, D). همان طور که در شکل ۲ مشاهده می شود افزایش شدت خشکی تأثیر معنی داری بر افزایش پراکسید هیدروژن و فعالیت آنزیم های CAT و GPX نداشت اما فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز در شدت های بالای خشکی افزایش معنی داری نشان داد. در بالاترین سطح خشکی، محتوی پراکسید هیدروژن و فعالیت آنزیم های APX, CAT و GPX به ترتیب حدود ۵/۲۴٪ (شکل ۲-A)، ۲/۸۱٪ (شکل ۲-B) و ۴/۹۱٪ (شکل ۲-C) و ۳/۶۱٪ (شکل ۲-D) در مقایسه با شاهد افزایش داشتند. داده های حاصل از تأثیر تیمار خشکی بر مقدار پروولین در گیاهان مورد آزمایش، نشان داد که تیمار خشکی موجب

آزمون LSD مقایسه شدند. برای رسم شکل ها از نرم افزار Excel استفاده شد.

نتایج:

نتایج حاصل از این تحقیق نشان داد که تنش خشکی اعمال شده در شرایط آزمایشگاه باعث افزایش معنی دار پراکسید هیدروژن، میزان پراکسیداسیون لیپیدهای غشاء و فعالیت آنزیم لیپوکسیژناز شد که این نتایج نشان دهنده القاء تنش اکسیداتیو در گیاه است. بررسی فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدان نشان داد که تنش خشکی فعالیت آنزیم های آسکوربات پراکسیداز، گایاکول پراکسیداز و کاتالاز را افزایش داد اما این افزایش فعالیت برای کنترل میزان تنش کافی نبوده و اثرات تنش در گیاهان مشاهده گردید. پراکسیداسیون لیپید از علائم عمومی تنش اکسیداتیو است. برگ های گیاه سیاهدانه که تحت تنش خشکی قرار گرفتند افزایش در فعالیت آنزیم لیپوکسیژناز و محتوی MDA را در مقایسه با گیاهان شاهد نشان دادند (شکل ۱). البته با افزایش شدت خشکی میزان پراکسیداسیون نیز افزایش نشان داد، به طوری که در تنش خشکی ۰/۶-۰/۶ مگاپاسکال مقدار MDA و فعالیت آنزیم لیپوکسیژناز به



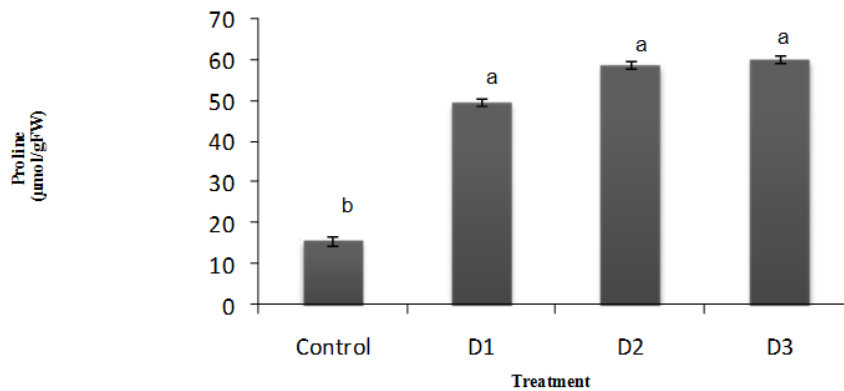
شکل ۲- اثر تیمارهای مختلف خشکی بر مقدار پراکسید هیدروژن(A)، و فعالیت آنزیم های آسکوربات پراکسیداز (B)، کاتالاز(C) و گیاکول پراکسیداز(D) در برگ های گیاه سیاهدانه. میانگین ها با آزمون LSD مقایسه شدند. علائم روی ستون ها خطای معیار (SE) را نشان می دهد. P به عنوان اختلاف معنی دار در نظر گرفته شد. میانگین های دارای حداقل یک حرف مشابه از نظر آماری اختلافی ندارند (D1 و D2 و D3 به ترتیب -۰/۲، -۰/۴ و -۰/۶- مگاپاسکال خشکی).

تحت شرایط تنش خشکی در این مطالعه نیز احتمالاً نتیجه اختلال در این تعادل است (شکل A-۲)، که منجر به صدمات اکسیداتیو در گیاه گردیده است. یکی از آسیب های جدی تنش خشکی خسارت به غشاء و رها سازی یون ها از سلول به فضای بین سلولی است (Halliwell and Gutteridge, 1984). این پدیده نتیجه تجمع رادیکال های آزاد اکسیژن است که منجر به پراکسیداسیون لپید، نفوذ پذیری غشاء و خسارت به سلول می شود (Scandadarius, 1993). رادیکال های آزاد اکسیژن با پراکسیداسیون اسیدهای چرب غیراشبع، آلدهیدهایی مثل مالون دی آلدهید تولید می کنند که این محصولات آلدهیدی معمولاً به عنوان شاخص تنش اکسیداتیو اندازه گیری می شوند (Ohkawa *et al.*, 1979; Shulaev and Oliver, 2006).

افزایش معنی دار مقدار پرولین در مقایسه با گیاهان شاهد شده است، به طوری که در تیمار خشکی -۰/۶- مگاپاسکال مقدار پرولین حدود ۷۳/۸٪ نسبت به شاهد افزایش داشت (شکل ۳). اما افزایش شدت خشکی افزایش معنی دار پرولین را به دنبال نداشت.

بحث:

در شرایط عادی رشد، بسیاری از فرآیندهای متابولیکی در گیاهان باعث تولید گونه های فعال اکسیژن می شوند اما گیاهان مکانیسم های آنتی اکسیدانی کارآمدی برای از بین بردن گونه های فعال اکسیژن دارند (Iturbe-Ormaetxe *et al.*, 1998). تحت شرایط تنش این تعادل به هم خورده و مقدار گونه های فعال اکسیژن افزایش می یابند. افزایش مقدار پراکسید هیدروژن



شکل ۳- اثر تیمارهای مختلف خشکی بر مقدار پرولین برگ‌های گیاه سیاهدانه. میانگین‌ها با آزمون LSD مقایسه شدند. علامت روی ستون‌ها خطای معیار (SE) را نشان می‌دهد. $P \leq 0.05$ به عنوان اختلاف معنی دار در نظر گرفته شد. میانگین‌های دارای حداقل یک حرف مشابه از نظر آماری اختلافی ندارند (D1، D2 و D3 به ترتیب ۲/۰، ۴/۰ و ۶/۰- مگاپاسکال خشکی).

در ارقام مختلف و گونه‌های وحشی گوجه فرنگی حساس به شوری، میزان فعالیت آنزیم لیپوکسیژنаз در شرایط تنش شوری بیشتر از رقم‌های مقاوم بوده است (Egert and Tevini 2002; Babar Ali *et al.*, 2005; Tian and Li, 2006; Kubis, 2006; Juan *et al.*, 2005) در شرایط غیرتنش بین میزان تولید گونه‌های فعال اکسیژن و ظرفیت جاروب کردن این ترکیبات توسط سیستم دفاع آنتی اکسیدانی (آنزیمی و غیر آنزیمی) تعادل وجود دارد. اما در شرایط تنش میزان تولید گونه‌های فعال اکسیژن از ظرفیت جاروب کردن آنها توسط سیستم دفاع آنتی اکسیدانی بیشتر شده و در نتیجه تنش اکسیداتیو رخ می‌دهد. بنابراین برای مقابله با تنش اکسیداتیو تغییر ظرفیت سیستم دفاع آنتی اکسیدانی ضروری می‌باشد. آنزیم‌هایی مانند سوپر اکسید دیسموتاز، کاتالاز، پراکسیداز، آسکوربات پراکسیداز و گلوتاتیون رداکتاز از آنزیم‌های مهم سیستم دفاع آنتی اکسیدانی در گیاهان می‌باشند. اگرچه SOD در خط مقدم دفاع علیه گونه‌های فعال اکسیژن عمل می‌نماید اما محصول عمل آن یعنی H_2O_2 همچنان برای سلول سمی است و باید از سلول حذف شود (Laspina *et al.*, 2005).

آلدهیدی معمولاً به عنوان شاخص تنش اکسیداتیو اندازه‌گیری می‌شوند (Ohkawa *et al.*, 1979; Shulaev and Oliver, 2006). اندازه‌گیری محصولات پراکسیداسیون لیپید یکی از معمول‌ترین روش‌های اندازه‌گیری خدمات اکسیداتیو به غشاء است و به میزان وسیعی در گیاهان استفاده می‌شود (Bandeoglu *et al.*, 2004). همان طور که در شکل ۱ مشاهده می‌شود تنش خشکی مقدار MDA را در گیاهان مورد آزمایش افزایش داده و این نشان می‌دهد که تنش خشکی تحت شرایط آزمایش منجر به خسارت به غشاء گردیده و پراکسیداسیون لیپیدها را تشدید نموده است. افزایش در فعالیت آنزیم لیپوکسیژناز تحت این شرایط نیز این مسئله را تایید می‌کند. این آنزیم واکنش‌های پراکسیداسیون لیپیدها را کاتالیز می‌کند (Babar Ali *et al.*, 2005; Egert and Tevini, 2002). افزایش غلظت MDA در تنش‌های شوری و خشکی به دفعات گزارش شده است. افزایش فعالیت آنزیم لیپوکسیژناز به همراه پراکسیداسیون لیپید و نشت یونی در گیاه Phalaenopsis در شرایط تنش دمایی، در گیاه جو در شرایط تنش خشکی و در ارقام مختلف و گونه‌های وحشی گوجه فرنگی در شرایط تنش شوری نیز گزارش شده که

(و در نتیجه حفظ ماکرو مولکول‌های سلولی نظیر پروتئین‌ها، لیپیدها و DNA از خطرات رادیکال‌های آزاد)، تنظیم pH سلولی و تنظیم نسبت NADP⁺/NADPH نقش دارد. گزارش شده است که پروولین یا پیوستن به فسفولیپیدهای غشایی و تغییرات در لایه هیدراته اطراف ماکرو مولکول‌های زیستی در حفظ و ثبات غشاها نقش دارد. (Matysik *et al.*, 2002; Verbruggen and Hermans, 2008) پروولین با جاروب کردن یا کاهش تولید اکسیژن یکتایی در کاهش آسیب نوری در غشای تیلاکوئیدها موثر بوده است (Chaitanya *et al.*, 2009). در این پژوهش به نظر می‌رسد افزایش مقدار پروولین تحت تنش خشکی هم مربوط به خاصیت اسمولیتی آن و هم مربوط به خاصیت آنتی اکسیدانی آن در شرایط تنش باشد.

افزایش پراکسیداسیون لیپید و مقدار H₂O₂ در شرایط تنش خشکی ایجاد شده توسط محلول‌های PEG، ناشی از افزایش تولید گونه‌های فعال اکسیژن در شرایط تنش اکسیداتیو می‌باشد که حذف، جاروب کردن و یا خاموش نمودن آنها خارج از توان گیاه بوده است و نشان می‌دهد که مکانیسم‌های دفاعی ایجاد شده در گیاه در مقابل تنش اکسیداتیو کافی نبوده است. بنابراین تغییر در فعالیت آنزیم‌های مذکور نشان دهنده تنش اکسیداتیو ناشی از خشکی و روشن شدن ماشین آنتی اکسیدانی گیاه در مقابل آن بوده است اما این ظرفیت آنتی اکسیدانی در گیاه سیاهدانه برای مقابله با تنش کافی نبوده و لازم است تا با به کار بردن برخی ترکیبات بروزنزا این مقاومت را افزایش داد.

پراکسیداز، آسکوربات پراکسیداز و گلوتاتیون رداکتاز در حذف H₂O₂ در سلول نقش دارند (Sundhacar *et al.*, 2001). در این پژوهش تنش خشکی موجب افزایش فعالیت آنزیم‌های کاتالاز، پراکسیداز و آسکوربات پراکسیداز در گیاه مورد مطالعه گردید ولی با این وجود در شرایط تنش اسمزی (به خصوص شدت‌های بالا)، پراکسیداسیون لیپید و تجمع H₂O₂ و آسیب به غشا رخ داده است (شکل A-۲، B-۲).

نتایج حاصل از سنجش پروولین در گیاه سیاهدانه نشان داد که میزان این ترکیبات تحت تنش خشکی افزایش معنی داری داشته‌اند (شکل ۳). پروولین تحت تنش خشکی تقریباً ۳ برابر شده است که این امر می‌تواند به دلیل افزایش سنتز پروولین باشد البته افزایش مقدار پروولین تحت شرایط تنش علاوه بر فعالیت بیوسنتزی به توقف فعالیت تخریبی آن نیز بستگی دارد (Delauney and Verma, 1993). گزارش‌هایی نیز وجود دارد که نشان می‌دهد مقدار پروولین در گونه‌های حساس به نمک برج (Demiral and Turkan, 2005) سویا (Abd El Samad and Shaddad, 1997) و یونجه (Juan *et al.*, 2005) بالاتر از گونه‌های مقاوم بود. پروولین علاوه بر این که یک ماده محافظ اسمزی می‌باشد در حفظ تعادل آب، حفظ ثبات پروتئین‌ها، حفظ ساختار سه بعدی پروتئین‌ها و آنزیم‌ها، تثبیت کردن غشاها و دستگاه سنتز پروتئین، منبع ذخیره کربن و نیتروژن برای رشد بعد از رفع تنش، کاهش خطرات حاصل از تولید ROS، جاروب کردن رادیکال‌های هیدروکسیل، خاموش کردن اکسیژن یکتایی

منابع:

- دوازده امامی، س. و مجتبیون حسینی، ن. (۱۳۸۷) زراعت و تولید برخی گیاهان دارویی و ادویه‌ای. انتشارات دانشگاه تهران، تهران.
- Babar Ali, M., Hahn, E. G. and Paek, K. Y. (2005) Effects of temperature on oxidative stress defense systems, lipid peroxidation and lipoxygenase activity in *Phalaenopsis*. Plant Physiology and Biochemistry 43: 213-223.
- Bandeoglu, E., Egidogan, F., Yucel, M. and Avni Oktem, H. (2004) Antioxidant responses of shoots and roots of lentil to NaCl- salinity stress. Plant Growth Regulation 42: 69- 77.
- Abd El Samad, H. M. and Shaddad, M. A. K. (1997) Salt tolerance of soybean cultivars. Plant Biology 39: 263-269.
- Alexieva, V., Sergiev, I., Mapelli, S. and Karanov, E. (2001) The effect of drought and ultraviolet radia-

- Kocheki, A. and Nasiri Mahalati, M. (1994) Ecology of plants. 2nd Ed. Jahad Daneshgahi, Mashad.
- Kubis, J. (2006) Exogenous spermidine alters in different way membrane permeability and lipid peroxidation in water stressed barley leaves. *Acta Physiologia Plantarum* 28:27- 33.
- Laspiña, N. V., Groppe, M. D., Tomaro, M. L. and Benavides, M.P. (2005) Nitric oxide protects sunflower leaves against Cd-induced oxidative stress. *Plant Science* 169:323-330.
- Matysik, J., Alia, A., Bhalu, B. and Mohanty, P. (2002) Molecular mechanisms of quenching of reactive oxygen species by proline under stress in plants. *Current Science* 82:525-532.
- Minguez-Mosquera, M. I., Jaren-Galen, M. and Garido-Fernandez, J. (1993) Lipoxygenase activity during pepper ripening and processing of paprika. *Phytochemistry* 32:1103-1108.
- Nakano, Y. and Asada, K. (1981) Hydrogen peroxide is scavenged by ascorbate-specific peroxidase in spinach chloroplast. *Plant and Cell Physiology* 22: 867-880.
- Ohkawa, H., Ohishi, N. and Yagi, K. (1979) Assay for lipid peroxides in animal tissue by thiobarbituric acid reaction. *Annals of Biochemistry* 95: 351-358.
- Plewa, M. J., Smith, S. R. and Wanger, E. D. (1991) Diethyldithiocarbamate suppresses the plant activation of aromatic amines into mutagens by inhibiting tobacco cell peroxidase. *Mutation Research* 247:57-64.
- Salem, M. L. (2005) Immunomodulatory and therapeutic properties of the *Nigella sativa* L. seeds. *International Immunopharmacology* 5:1749-1770.
- Scandalios, J. G. (1993) Oxygen stress and superoxide dismutase. *Plant Physiology* 101:7- 12.
- Shulaev, V. and Oliver, D. J. (2006) Metabolic and proteomic markers for oxidative stress, new tools for reactive oxygen species research. *Plant Physiology* 141:367-372.
- Sundhacar, C., Lakshmi, A. and Giridarakumar, S. (2001) Changes in the Antioxidant Enzyme Efficacy in two High Yielding Genotypes of Mulberry (*Morus alba* L.) under NaCl Salinity. *Plant Science* 161:613-619.
- Tian, X. and Li, Y. (2006) Nitric oxide treatment alleviates drought stress in wheat seedlings. *Biologia Plantarum* 50:775-778.
- Velikova, V., Yordanov, I. and Edreva, A. (2000) Oxidative stress and some antioxidant systems in acid rain treated bean plants. Protective role of exogenous polyamines. *Plant Science* 151:59-66.
- Verbruggen, N. and Hermans, C. (2008) Proline accumulation in plants: a review. *Amino acids* 35:753-759.
- Bates, L. S. (1973) Rapid determination of free proline for water stress studies. *Plant Soil* 39: 205-207.
- Bradford, M. M. (1976) A rapid and Sensitive Method for Quantitation of Microgram Quantities of Protein Utilizing the Principle of Protein-dye Binding. *Analytical Biochemistry* 72: 248-254.
- Chaitanya, K. V., Rasineni, G. K. and Reddy, A. R. (2009) Biochemical responses to drought stress in mulberry (*Morus alba* L.): evaluation of proline, glycine betaine and abscisic acid accumulation in five cultivars. *Acta Physiologia Plantarum* 31: 437-447.
- Delauney, A. and Verma, D. (1993). Proline biosynthesis and degradation in plants. *Plant Journal* 4: 215-223.
- Demiral, T. and Turkan, I. (2005) Comparative lipid peroxidation, antioxidant defense system and proline content in roots of two rice cultivars differing in salt tolerance. *Environment and Experimental Botany* 53: 247-257.
- Egert, M. and Tevini, M. (2002) Influence of drought on some physiological parameters symptomatic for oxidative stress in leaves of chives (*Allium schoenoprasum*). *Environment and Experimental Botany* 48: 43-49.
- Fu, J. and Huang, B. (2001) Involvement of Antioxidant and Lipid Peroxidation in the Adaptation of Two Cool-season Grasses to Localized Drought Stress. *Environment and Experimental Botany* 45:105-114.
- Gapinska, M., Sklodowska, M. and Gabara, B. (2008) Effect of short- and Long-term salinity on the activities of antioxidative enzymes and lipid peroxidation in tomato roots. *Acta Physiologu Plantarum* 30:11-18.
- Halliwell, B. and Gutteridge, J. M. (1984) Oxygen toxicity, oxygen radicals, transition metal and disease. *Journal of Biological Chemistry* 219: 1-14.
- Heath, R. L. and Packer, L. (1968) Photoperoxidation in isolated chloroplast, kinetics and stoichiometry of fatty acid peroxidation. *Archives of Biochemistry and Biophysics* 125:189-198.
- Hoagland, D. R. and Arnon, D. J. (1950) The water culture method for growing plants without soil. 2nd Ed. California Agricultural Experimental Station, Berkeley.
- Iturbe-Ormaetxe, I., Escuredo, P.R., Arrese-Igor, C. and Becana, M. (1998) Oxidative damage in pea plant exposed to water deficit or paraquat. *Plant Physiology* 116:173-181.
- Jongdee B., Fukai, S. and Cooper, M. (2002) Leaf water potential and osmotic adjustment as physiological traits to improve drought tolerance in rice. *Field Crops Research* 76:153-163.
- Juan, M., Rivero, R. M., Romero, L. and Ruiz, J. M. (2005) Evaluation of some nutritional and biochemical indicators in selecting salt-resistant tomato cultivars. *Environment and Experimental Botany* 54:193-201.