

## بررسی اثرات نانوکلات پتاسیم بر میزان قند محلول، پرولین، پروتئین کل و فعالیت برخی آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان در گندم (*Triticum aestivum* L.) تحت تنش کم‌آبی

زهرا برزگر<sup>۱</sup>، علیرضا قاسمیان<sup>۱\*</sup>، سیده یلدا رئیسی ساداتی<sup>۲</sup> و اسداله اسدی<sup>۱</sup>

<sup>۱</sup> گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه محقق اردبیلی، گروه زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه محقق اردبیلی (تاریخ دریافت: ۱۳۹۷/۰۹/۱۹، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۳۹۸/۰۶/۲۷)

### چکیده

کم‌آبی به‌عنوان یکی از عوامل محدودکننده رشد و تولید محصولات زراعی در ایران شناخته شده است. عنصر پتاسیم نقش به‌سزایی در فعالیت‌های حیاتی گیاه داشته و اثرات مخرب ناشی از تنش کم‌آبی را مهار می‌کند. استفاده از نانوکودها به‌منظور کنترل دقیق آزادسازی عناصر غذایی می‌تواند گامی مؤثر در جهت دستیابی به کشاورزی پایدار و سازگار با محیط‌زیست باشد. هدف از این مطالعه بررسی صفات فیزیولوژیک تحت تأثیر نانوکلات پتاسیم بر میزان تحمل به کم‌آبی در گندم است. بدین منظور آزمایشی به‌صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در آزمایشگاه دانشکده علوم دانشگاه محقق اردبیلی در سال ۹۴-۹۵ با سه تکرار اجرا گردید. عامل اول تنش کم‌آبی در سه سطح پتانسیل اسمزی ۸-، ۴- و صفر بار، عامل دوم شامل دو رقم *Rasad* و *Gascogne* و عامل سوم شامل نانوکلات پتاسیم با غلظت‌های صفر، ۳۵ و ۶۵ میلی‌گرم بر لیتر بود. اعمال تنش در مرحله ۳ تا ۵ برگی صورت گرفت. اولین نمونه‌برداری پنج روز بعد از اعمال تنش کم‌آبی توسط پلی‌اتیلن گلیکول ۶۰۰۰ و محلول‌پاشی نانوکلات پتاسیم روی برگ انجام گرفت. نتایج نشان داد که تنش موجب افزایش فعالیت آنزیم‌های کاتالاز، پراکسیداز، پلی‌فنل اکسیداز و آسکوربات پراکسیداز و متابولیت‌هایی از جمله قندهای محلول، پرولین و پروتئین کل گردید. رقم کاسکوژن در اکثر صفات اندازه‌گیری‌شده در مقایسه با رقم رصد، تغییرات معنی‌داری از خود نشان داد. در نتیجه این رقم نسبت به تنش کم‌آبی متحمل است. به‌طور کلی کاربرد غلظت ۶۵ میلی‌گرم بر لیتر نانوکلات پتاسیم موجب کاهش تأثیرات تنش بر صفات مورد اندازه‌گیری‌شده و در برخی موارد موجب افزایش سازوکارهای دفاعی گیاه در مقابله با تأثیرات مخرب تنش مانند افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان و متابولیت‌های سازگاری گیاه می‌گردد. در بین غلظت‌های مورد استفاده از نانوکلات مصرف ۶۵ میلی‌گرم بر لیتر بیشترین تأثیر را در سطح تنش ۸- بار داشته و از نظر تأثیرگذاری می‌تواند برای کشاورزان قابل توصیه باشد.

کلید واژه‌ها: پلی‌اتیلن گلیکول، پارامتر فیزیولوژیک، متابولیت‌ها، نانوکودها

### مقدمه

مطالعه قرار می‌گیرند (دولتی، ۱۳۸۷). بحران جهانی آب به‌طور جدی در بهره‌وری محصول تأثیر می‌گذارد، مخصوصاً در بسیاری از کشورهای آسیایی که در آن ۹۰ درصد از کل آب شیرین، در آبیاری محصولات کشاورزی استفاده می‌شود. تنش

اهمیت برخی تنش‌ها از جمله کمبود آب، شوری و دما به‌علت فراگیر بودن و خسارتی است که به‌طور گسترده در سطح جهانی به گیاهان وارد می‌کنند و به این علت بیشتر مورد

می‌شود (Gao *et al.*, 2013). عنصر پتاسیم به‌عنوان عنصر کیفیت در گیاهان مطرح بوده و جز عناصر ضروری به‌شمار می‌رود و بعد از نیتروژن پرمصرف‌ترین عنصر مورد نیاز گیاهان است و نقش‌های مهمی در گیاه دارد که عمده آنها عبارت است از: افزایش مقاومت گیاهان در برابر کم‌آبی، شوری، تشکیل و انتقال نشاسته، قند و چربی‌ها و متابولیسم گیاه و تعادل بار الکتریکی غشاهای سلولی و تنظیم اسمزی است. علاوه بر این در چندین فرآیند فیزیولوژیک دیگر مانند تنظیم عملکرد روزه‌ها، فتوسنتز، کاهش جذب یون‌هایی مثل سدیم و آهن در خاک‌های شور و غرقابی و همچنین فعال‌کننده آنزیم‌های زیادی در گیاه است و این آنزیم‌ها به‌عنوان کاتالیزور در ساخت موادی نظیر نشاسته و پروتئین دخالت می‌کنند (Cakmak, 2005). از آنجایی که گندم یکی از مهم‌ترین گیاهان زراعی بوده و همواره احتمال قرارگرفتن آن در معرض تنش کمبود آب حتی در شرایط بهینه وجود دارد، همچنین عنصر پتاسیم نقش به‌سزایی در فعالیت‌های حیاتی گیاه دارد با تأمین این عنصر در گیاه از اثرات مخرب ناشی از تنش کم‌آبی نیز جلوگیری می‌شود. در این راستا با وجود اهمیت اقتصادی و با توجه به اهمیت تکنولوژی نانو طی دهه گذشته، هدف از این تحقیق بررسی اثر تنش کم‌آبی روی قندهای محلول، پروتئین کل، محتوی پرولین و فعالیت برخی آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی در دو رقم گندم نان (رصد و کاسگوژن) تحت تیمار نانوکلات پتاسیم بوده است؛ تا بتوان اثرات تعدیل‌کنندگی نانوکلات پتاسیم تحت تنش کم‌آبی بر روی این دو رقم گندم با این صفات فیزیولوژیک بررسی نموده و متحمل‌ترین رقم را انتخاب کرد.

#### مواد و روش‌ها

این آزمایش به‌صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار در آزمایشگاه زیست‌شناسی دانشگاه محقق اردبیلی اجرا شد. فاکتور اول تنش کم‌آبی در سه سطح پتانسیل اسمزی ۸-، ۴- و صفر بار، فاکتور دوم شامل دو رقم رصد و کاسگوژن و فاکتور سوم شامل نانوکلات پتاسیم بود. بذرها قبل

کم‌آبی علت اصلی کاهش رشد گیاهان و عملکرد آنها در مناطق خشک و نیمه‌خشک محسوب می‌شود، که موجب یک سری پاسخ‌های دفاعی در سطوح مختلف مولکولی، سلولی و فیزیولوژیکی در گیاه می‌شود (Harb *et al.*, 2010; Wu *et al.*, 2012). شناخت اثرات تنش‌های گوناگون بر فیزیولوژی گیاهان زراعی که نسبت به تنش‌های محیطی نیز بسیار حساس هستند، برای آگاهی از مکانیسم‌های سازگاری و مقاومت و بقای گیاهان به‌منظور افزایش تحمل در برابر تنش ضرورت دارد. گیاهان از دو سیستم آنزیمی و غیرآنزیمی برای دفاع در مقابل گونه‌های اکسیژن فعال استفاده می‌نمایند. سیستم آنزیمی شامل آنزیم‌هایی گلوکاتیون ردوکتاز (EC 1.8.1.10) پراکسیداز (EC 1.11.1.7) کاتالاز (EC 1.11.1.6) و آسکوربات پراکسیداز (EC 1.11.1.11) هستند که در پاک‌سازی مولکول‌های هیدروژن پراکسید تولیدشده در سلول، ایفای نقش می‌نمایند (Mohammadi *et al.*, 2006). در اثر تجمع پرولین، پتانسیل اسمزی سلول کاهش می‌یابد. کاهش پتانسیل اسمزی بافت‌های گیاهی، واکنش‌های بیوشیمیایی را محدود نکرده، بلکه منجر به حفاظت سلول‌ها در برابر اثرات نامطلوب تنش می‌گردد و به‌عنوان یک اسمولیت طبیعی از ساختارهای سلولی محافظت نموده و منجر به پایداری آنزیم‌ها می‌گردد (Kavikishor *et al.*, 2005). تغذیه صحیح گیاه پیش‌نیاز به‌دست آوردن محصول با کیفیت و کمیت بالا است. تأمین محیط تغذیه‌ای مناسب از جمله پتاسیم یکی از مهم‌ترین فاکتورها در مدیریت محصول است. با بهره‌گیری از نانوکودها، عناصر غذایی به آرامی و با سرعت مناسب در تمام طول فصل رشد گیاه آزاد می‌شوند و بنابراین به‌دلیل کاهش شدید آب‌شویی عناصر، گیاهان قادر به جذب بیشترین مقدار مواد غذایی خواهند بود (Chinnamuthu and Boopthi, 2009). با بهره‌گیری از نانوکودها، زمان و سرعت رهاسازی عناصر با نیاز غذایی گیاه در تمام طول فصل رشد منطبق و هماهنگ شده، لذا گیاه قادر به جذب بیشترین مقدار مواد غذایی می‌گردد. در نتیجه ضمن کاهش آب‌شویی عناصر، عملکرد محصول نیز افزایش می‌یابد. مزیت‌های این تکنولوژی نوپا تقویت شده و در عین حال با معایب آنها مقابله

سرم آلبومین گاوی غلظت پروتئینی محاسبه گردید.

**سنجش مقدار پرولین:** استخراج پرولین از جوان‌ترین برگ‌ها با روش Bates و همکاران (۱۹۷۳) صورت گرفت. این روش براساس تشکیل یک ترکیب رنگی در اثر واکنش میان اسیدآمینه پرولین و معرف نین‌هیدرین در شرایط اسیدی و دمای ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد و سپس تخلیص این ترکیب رنگی به کمک یک حلال آلی غیرقطبی مانند تولوئن استوار است. پس از تشکیل دو فاز جداگانه، فاز بالایی رنگی، با دقت جدا و مقدار جذب آنها در دستگاه اسپکتروفتومتری در طول موج ۵۲۰ نانومتر خوانده شد.

**سنجش آنزیم کاتالاز:** فعالیت سیتیکی آنزیم کاتالاز با استفاده از روش Chance و Maehly (۱۹۵۵) صورت گرفت. بدین منظور ۲/۵ میلی‌لیتر بافر تریس به همراه ۰/۳ میلی‌لیتر آب اکسیژنه با ۶۰ میکرولیتر عصاره آنزیمی در حمام یخ مخلوط شدند. منحنی تغییرات جذب در طول موج ۲۴۰ نانومتر با دستگاه اسپکتروفتومتر خوانده شد.

**سنجش فعالیت آنزیم پراکسیداز:** برای سنجش فعالیت آنزیم پراکسیداز از روش Kar و Mishra (۱۹۷۶) استفاده گردید. بدین منظور ۲/۵ میلی‌لیتر از بافر تریس ۱۰۰ میلی‌مولار با  $\text{pH}=7$ ، آب اکسیژنه ۵ میلی‌مولار، پیروگال ۱۰۶ میلی‌مولار در حمام یخ با هم مخلوط و به آن ۵۰ میکرولیتر عصاره آنزیمی اضافه شد و منحنی تغییرات جذب در طول موج ۴۲۵ نانومتر با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر ثبت گردید. فعالیت آنزیمی بر حسب واحد جذب در دقیقه به‌ازای هر میلی‌گرم پروتئین محاسبه شد.

**سنجش فعالیت آنزیم پلی‌فنول اکسیداز:** برای سنجش فعالیت آنزیم پلی‌فنل اکسیداز از روش Kar و Mishra (۱۹۷۶) استفاده گردید. بدین منظور ۱/۵ میلی‌لیتر بافر تریس ۰/۲ مولار با  $\text{pH}$  برابر ۷/۶ و ۰/۴ میلی‌لیتر پیروگال ۰/۲ مولار در داخل حمام یخ اضافه شد. سپس به مجموعه فوق، ۰/۱ میلی‌لیتر عصاره آنزیمی اضافه شد و پس از قرارگرفتن در حمام آب گرم با دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه، منحنی تغییرات جذب در طول موج ۴۲۰ نانومتر با استفاده از دستگاه

از کاشت ضدعفونی شدند تا از آلودگی گیاه هنگام رشد توسط قارچ جلوگیری شود. سپس گیاهچه‌ها در عمق ۲ سانتی‌متری در محیط کشت هیدروپونیک، کشت داده شدند. گلدان‌های حاوی گیاهچه‌های مذکور از مرحله ۳ تا ۵ برگی در شرایط تنظیم‌شده (۱۶ ساعت روشنایی و ۸ ساعت تاریکی، دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد در روز و ۱۵ درجه سانتی‌گراد در شب و رطوبت ۷۰ درصد) درون ژرمیناتور نگهداری شدند و با محلول غذایی ۵۰٪ هوگلند ۱/۲ مورد تغذیه قرار گرفتند. بعد از ۲۳ روز استقرار گیاهچه‌ها در این شرایط پلی‌اتیلن گلیکول (PEG6000) جهت ایجاد تنش کم‌آبی در محلول هوگلند حل گردید و به درون گلدان‌ها افزوده شد. همزمان با افزودن پلی‌اتیلن گلیکول، محلول پاشی نانوکلات پتاسیم با غلظت‌های صفر، ۳۵ و ۶۵ میلی‌گرم بر لیتر با استفاده از افشانه دستی هر روز (روزی یک نوبت) و به مدت پنج روز بر روی برگ‌های گیاه انجام گردید. به عبارت دیگر گیاهچه‌ها همزمان به مدت پنج روز تحت تأثیر تنش کم‌آبی و محلول پاشی نانوکلات پتاسیم قرار گرفتند. سپس نمونه برداری گیاه به شکل کامل (اندام هوایی و ریشه) انجام شد و بخش‌های مختلف گیاه تا زمان آنالیز در فریز و تحت دمای ۸۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند.

**سنجش میزان قند محلول:** برای سنجش میزان قند محلول از روش Irigoyen و همکاران (۱۹۹۲) استفاده شد. برای این منظور عصاره الکلی از برگ‌ها تهیه شد سپس ۰/۱ میلی‌لیتر از عصاره الکلی و ۳ میلی‌لیتر محلول آنترون به هر کدام از فالكون‌ها اضافه شد. سپس فالكون‌ها به مدت ۱۰ دقیقه درون حمام آب جوش قرار گرفتند. سپس میزان جذب نمونه‌ها در طول موج ۶۲۵ نانومتر با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر خوانده شد.

**سنجش پروتئین کل:** جهت تعیین غلظت پروتئین از روش برادفورد استفاده گردید (Bradford, 1976). ۱ میلی‌لیتر از عصاره پروتئینی با ۵ میلی‌لیتر معرف برادفورد مخلوط و پس از ورتکس، جذب با دستگاه اسپکتروفتومتر در طول موج ۵۹۵ نانومتر خوانده شد و براساس منحنی استاندارد رسم شده توسط

اسپکتروفتومتر ثبت گردید.

**سنجش فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز:** برای سنجش فعالیت این آنزیم از بافر فسفات ۰/۰۵ مولار با  $\text{pH}=7$  به مقدار ۲ میلی لیتر و آب اکسیژنه ۰/۳ به مقدار ۰/۲ میلی لیتر و آسکوربات ۵۰ میلی مولار به مقدار ۰/۲ میلی لیتر در حمام یخ را با یکدیگر مخلوط کرده بلافاصله ۰/۱ میلی لیتر از عصاره آنزیمی را به مجموعه فوق اضافه کردیم، سپس منحنی جذب تغییرات در طول موج ۲۹۰ نانومتر خوانده شد ( Kar and Mishra, 1976).

بعد این بررسی فعالیت هر یک از آنزیم‌ها بر حسب تغییرات واحد جذب در دقیقه به ازای هر میلی گرم پروتئین محاسبه گردید.

تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS و مقایسه میانگین‌ها با آزمون LSD در سطح ۵ درصد صورت گرفت. رسم نمودارها نیز با Excel و همبستگی بین صفات نیز با استفاده از SPSS انجام شد.

## نتایج و بحث

نتایج تجزیه واریانس نشان داد اثر متقابل سه‌جانبه رقم  $\times$  تنش کم‌آبی  $\times$  نانوکلات پتاسیم برای صفات قند محلول، پروتئین و میزان فعالیت آنزیم‌های کاتالاز، پراکسیداز، آسکوربات پراکسیداز و پلی فنل اکسیداز معنی‌داری نداشت. تنها برای صفت قند محلول اثرات متقابل رقم  $\times$  تنش کم‌آبی و رقم  $\times$  نانوکلات پتاسیم در سطح احتمال ۱ درصد معنی‌داری نشان داد (جدول ۱).

**قندهای محلول:** نتایج مقایسه میانگین نشان داد در رقم رصد در تنش ۸- بار و سطح صفر نانوکلات میزان قند محلول کاهش و در تنش ۴- بار در سطح ۳۵ میلی گرم بر لیتر نانوکلات پتاسیم نانو بر میزان قند محلول تغییری ملاحظه نشد. در تنش ۴- بار مصرف ۳۵ میلی گرم بر لیتر نانوکلات باعث کاهش میزان قند و مصرف ۶۵ میلی گرم بر لیتر نانوکلات نسبت به سطح صفر تغییری در میزان قند مشاهده نشد. بالاترین میزان قندهای محلول در رقم رصد در تنش ۸- بار از

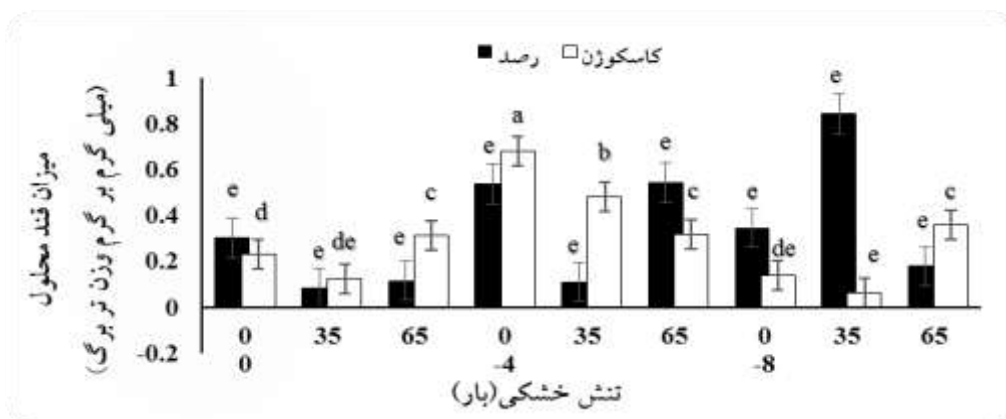
مصرف ۳۵ میلی گرم بر لیتر نانوکلات پتاسیم و در تنش صفر و ۴- بار کمترین میزان ملاحظه گردید. تغییرات قندهای محلول در رقم کاسکوژن همانند رقم رصد بود، ولی بالاترین میزان قندهای محلول در این رقم از سطح ملایم تنش (۴- بار) به دست آمد (شکل ۱).

میزان قندهای محلول نیز تحت تنش کم‌آبی، نانوکلات پتاسیم در ارقام کاسکوژن و رصد تغییرات متفاوتی را نشان می‌دهد. در سطح صفر نانوکلات در تنش ۸- بار نسبت به ۴- بار کاهش قند محلول ملاحظه شد. نایار بیان داشت که میزان پرولین در ارقام متحمل به کم‌آبی نسبت به ارقام حساس به کم‌آبی بیشتر است (Nayar, 2003). انباشت قندهای محلول در شرایط تنش کم‌آبی، علاوه بر نقش‌های فیزیولوژیک مهمی که از نظر تأمین انرژی ایفا می‌کند، می‌تواند باعث کاهش پتانسیل اسمزی سلول شده و از طریق تنظیم اسمزی موجب بالاتر نگه‌داشتن میزان آب نسبی در ارقام و لاین‌های متحمل به کم‌آبی شود و به این ترتیب در سازوکار تحمل به کم‌آبی نقش مهمی داشته باشند. در شرایط تنش قندها اصلی‌ترین محلول‌های آلی هستند که در تنظیم اسمزی شرکت دارند. افزایش قندهای محلول در گیاهان تحت تنش باعث حفظ آماس سلولی و جلوگیری از پلاسمولیز می‌شود (munnes and tester, 2008). تحقیقات نشان داده است پتاسیم تحمل گیاه را نسبت به تنش‌های محیطی بیشتر و تولید نشاسته و کربوهیدرات‌ها را افزایش می‌دهد (Shabala, 2003). پتاسیم به‌ویژه نقش مهمی در تحمل گیاه در برابر کم‌آبی ایفا می‌کند. نقش پتاسیم در تحمل گیاه به تنش کم‌آبی به چند شکل صورت می‌گیرد. اولاً پتاسیم یکی از مهم‌ترین اسمولیت‌های معدنی است و از عوامل اصلی تعدیل نیروی اسمزی به شمار می‌رود (Marschner, 2012). ثانیاً با توجه به ارتباط مستقیم کانال‌های یون پتاسیم و کانال‌های آبی (aquaporins)، یون پتاسیم قدرت جذب آب را افزایش می‌دهد ( Kanai et al., 2011). یون پتاسیم از طریق دخالت در تعدیل نیروی اسمزی، نقش مهمی در پایداری غشا سلولی در شرایط تنش کم‌آبی دارد (Wang et al., 2006). یکی از اثرات تنش‌های محیطی بر

جدول ۱- نتایج تجزیه واریانس محلول پاشی نانوکلات پتاسیم بر فعالیت برخی آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان و متابولیت‌های سازگاری گندم تحت تنش کم‌آبی

منابع تغییرات	درجه آزادی	میانگین مربعات					
		قندهای محلول	پرولین	پروتئین	کاتالاز	پراکسیداز	آسکوربات
رقم	۱	۰/۰۰۸ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۰۱۲*	۴/۶۹۳**	۰/۸۱۲**	۰/۸۶۹*	۰/۳۷۳*
تنش	۲	۰/۲۳۰**	۰/۰۹۴**	۲/۶۵۸**	۰/۸۳۹**	۱/۶۰۸**	۰/۲۲۷*
نانوکلات	۲	۰/۰۵۴**	۰/۱۱۵*	۴/۵۸۳**	۰/۰۲۳**	۰/۴۹۷**	۰/۲۲۱*
رقم × تنش	۲	۰/۱۴۶**	۰/۰۶۰ <sup>ns</sup>	۰/۷۵۷ <sup>ns</sup>	۱/۰۵۲ <sup>ns</sup>	۰/۰۳۲ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۰۹ <sup>ns</sup>
رقم × نانوکلات	۲	۰/۰۵۶**	۰/۰۷۰*	۰/۳۴۵ <sup>ns</sup>	۰/۰۱۸ <sup>ns</sup>	۰/۰۳۴ <sup>ns</sup>	۰/۰۳۷ <sup>ns</sup>
تنش × نانوکلات	۴	۰/۰۳۷ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۲*	۰/۳۸۶ <sup>ns</sup>	۰/۰۱۷ <sup>ns</sup>	۰/۰۷۳ <sup>ns</sup>	۰/۰۲۳ <sup>ns</sup>
اثرات سه جانبه	۴	۰/۱۸۶ <sup>ns</sup>	۰/۰۱۱ <sup>ns</sup>	۰/۱۶۵ <sup>ns</sup>	۰/۰۲۱ <sup>ns</sup>	۰/۰۳۲ <sup>ns</sup>	۰/۰۱۰ <sup>ns</sup>
خطا	۳۶	۰/۰۰۹	۰/۰۱۱	۰/۶۲۲	۰/۰۰۸	۰/۰۴۷	۰/۰۶۶
ضریب تغییرات	-	۱۷/۹	۵/۲	۱۰/۵	۴/۹	۱۰/۴	۱۷/۸

ns, \*\*, \* به ترتیب غیر معنی‌دار و معنی‌داری در سطح ۱ و ۵ درصد



شکل ۱- تغییرات میزان قندهای محلول ارقام رصد و کاسکوژن گندم در اثر کاربرد نانوکلات و تنش کم‌آبی. حروف متفاوت در هر نمودار نشان‌دهنده اختلاف معنی‌داری در سطح ۵ درصد است.

افزاینده تثبیت CO<sub>2</sub> و در نتیجه افزایش رشد و بالارفتن وزن خشک گیاه باشد. تأخیر بسته‌شدن روزنه‌ها احتمالاً یا به علت دخالت مستقیم یون پتاسیم است و یا به علت سرکوب اثر آبسزیک اسید از طریق القای سنتز اتیلن است (Egilla et al., 2005; Tanaka et al., 2006).

پرولین: مقایسه میانگین اثرات دوگانه رقم × تنش نشان داد، در رقم رصد هیچکدام از سطوح تنش و در رقم کاسکوژن

گیاهان، ایجاد رادیکال‌های فعال اکسیژن است و یون پتاسیم با افزایش تثبیت CO<sub>2</sub> فتوسنتزی و دخالت در انتقال محصولات فتوسنتزی به اندام‌های مقصد، مانع انتقال الکترون‌های فتوسنتزی به O<sub>2</sub> و تشکیل رادیکال فعال اکسیژن می‌شود (Cakmak, 2005). در بعضی از آزمایش‌ها مشاهده شده است که رفع کمبود پتاسیم در شرایط تنش کم‌آبی، بسته‌شدن روزنه‌ها را به تأخیر می‌اندازد و همین امر می‌تواند عامل

مصرف ۳۵ میلی گرم بر لیتر با عدم استفاده از نانوکلات تفاوت آماری نشان نداد (شکل A، B و C ۳).

از آنجایی که گیاهان در تنش های کم آبی با ذخیره مواد تنظیم کننده اسمزی از جمله پروتئین ها، با این تنش ها مقابله می کنند (Kavikishor et al., 2005). نتایج این تحقیق بیانگر افزایش پروتئین در شرایط تنش است. بنابراین احتمالاً رقم کاسگوژن در طی تنش کم آبی، با افزایش میزان پروتئین کل به عنوان یک اسمولیت طبیعی از ساختارهای سلولی محافظت نموده و منجر به پایداری آنزیم ها می گردد تا از تجمع گونه های فعال اکسیژن و القا تنش اکسیداتیو جلوگیری نمایند (Fu and Huang, 2001). عنصر پتاسیم در آخرین مرحله فرآیند ساخت پروتئین شرکت نموده و آن را هدایت می کند، به عبارتی در ساختن پروتئین ها نقش دارد (Shabala, 2003). در تحقیق حاضر احتمالاً تغذیه برگ گیاه با نانوکلات پتاسیم منجر به افزایش میزان پروتئین کل گردیده است.

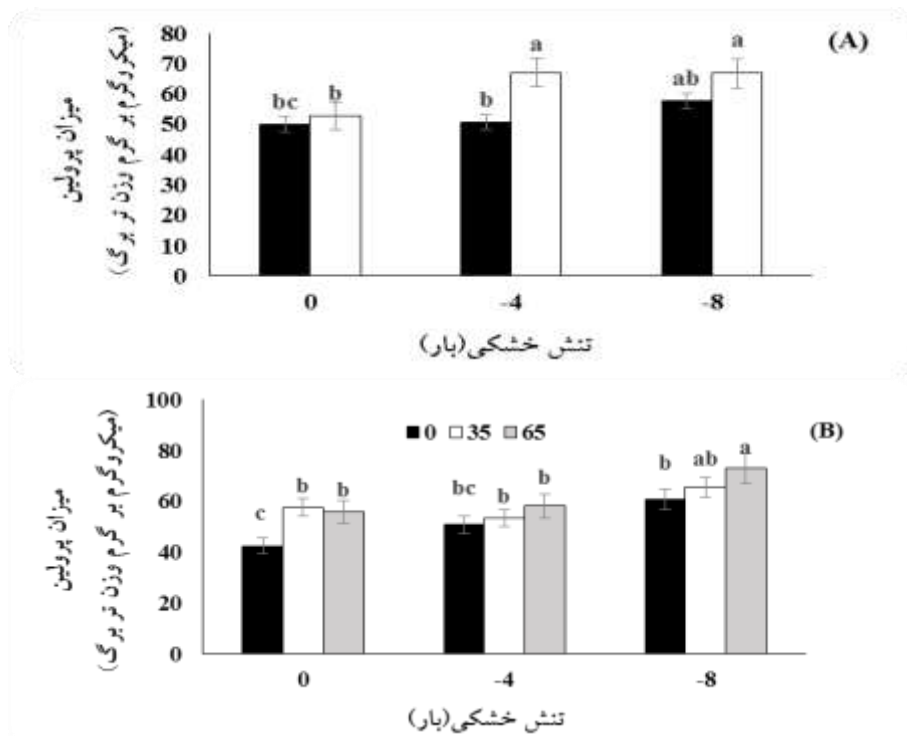
**فعالیت آنزیم کاتالاز:** مقایسه میانگین های اثرات اصلی نشان داد، فعالیت کاتالاز در رقم کاسگوژن بالاتر از رقم رصد بود، به طوری که میانگین ها برابر ۳/۷۴ و ۳ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین مشاهده شد. همچنین فعالیت کاتالاز در اثر تنش ملایم افزایش یافت. فعالیت این آنزیم در شرایط بدون تنش ۲/۶۰ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین بود که در تنش ۴- بار به ۳/۶۵ و در تنش ۸- بار به ۳/۸۶ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین رسید. نانوکلات پتاسیم نیز بر فعالیت کاتالاز تأثیرگذار بود به طوری که فعالیت این آنزیم در اثر کاربرد نانوکلات پتاسیم افزایش یافت. غلظت های پایین نانوکلات تأثیر غیرمعنی داری بر فعالیت این آنزیم داشتند، ولی با مصرف ۶۵ میلی گرم بر لیتر نانوکلات فعالیت آنزیم از ۳/۲۲ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین به ۳/۵۵ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین افزایش یافت (شکل A، B و C ۴).

افزایش فعالیت آنزیم های کاتالاز در تنش کم آبی توسط توکلی و همکاران (۱۳۹۳) گزارش شده است. طبق مشاهدات فتحی و همکاران (۱۳۹۲) تنش شوری و نانوکلات روی و آهن، موجب افزایش فعالیت کاتالاز شدند. کاتالاز قادر است

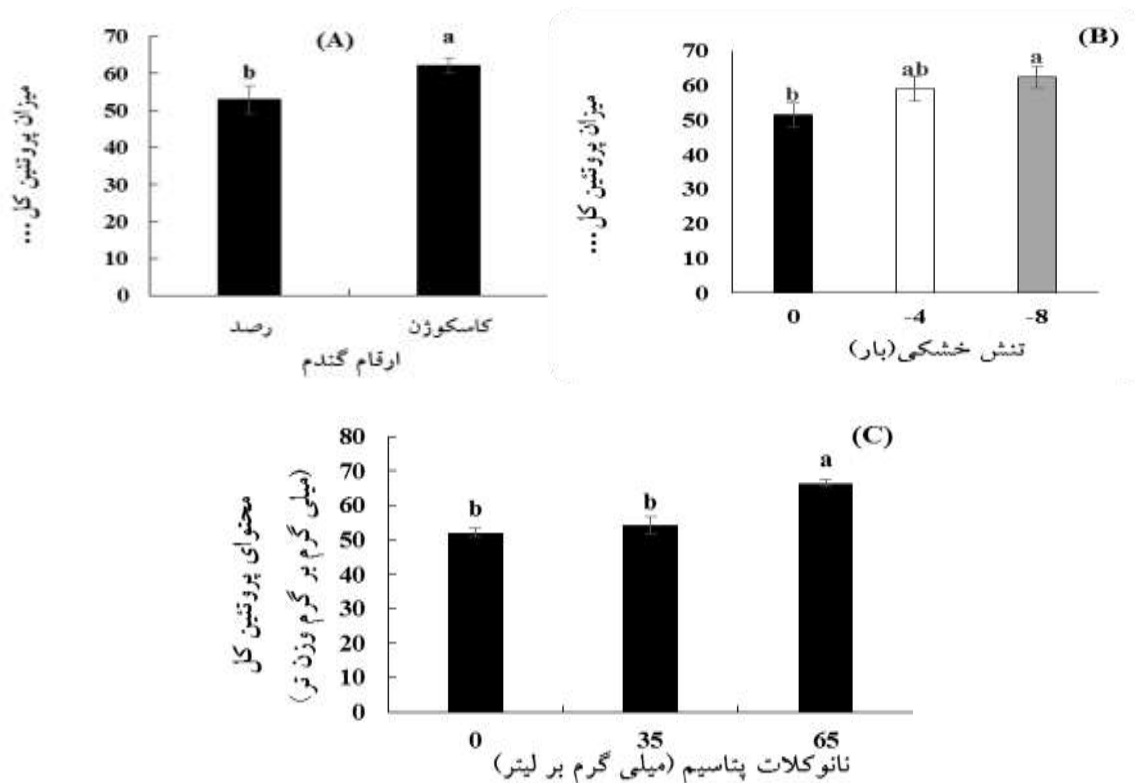
تنش شدید تأثیری در میزان پرولین نداشت. بالاترین میزان پرولین از رقم کاسگوژن در تنش های ۴- و ۸- بار بود که با یکدیگر تفاوت آماری معنی داری نداشتند. همچنین پایین ترین میزان پرولین نیز از رقم رصد در شرایط عدم تنش به دست آمد. کاربرد نانوکلات در شرایط تنش موجب افزایش تولید پرولین در این شرایط گردید. بالاترین میزان پرولین در کاربرد همزمان نانوکلات و تنش کم آبی از تنش ۸- بار و مصرف ۶۵ میلی گرم بر لیتر و کمترین مقدار نیز در شرایط عدم تنش و عدم مصرف نانوکلات مشاهده شد (شکل B و A ۲).

از آنجایی که گیاهان تحت تنش از طریق تجمع اسیدهای آمینه، یون ها و ترکیب های غیرقابل حل، پتانسیل اسمزی را کاهش می دهند. تجمع پرولین به عنوان اسمولیت، پتانسیل اسمزی و اکونول ها را کاهش می دهد و تحمل گیاه در برابر تنش افزایش می یابد (Cicek and Cakirlar, 2002). تجمع پرولین در واکنش به تنش به طور طبیعی در سیتوسول اتفاق می افتد، جایی که در تنظیم اسمزی سیتوپلاسمی مشارکت دارد و تحت تنش به عنوان محافظ ماکرومولکول ها، منبع انرژی، خشی ساز رادیکال های آزاد و حتی ترانسان علامت در تنش عمل می کند (Ashraf and Foolad, 2007). مطالعات Nayar (۲۰۰۳) نشان داد میزان پرولین در ارقام متحمل به کم آبی نسبت به ارقام حساس افزایش بیشتری دارد. این پژوهش ها با نتایج به دست آمده در این پژوهش در رابطه با افزایش میزان پرولین در رقم کاسگوژن تحت تنش کم آبی مطابقت دارد.

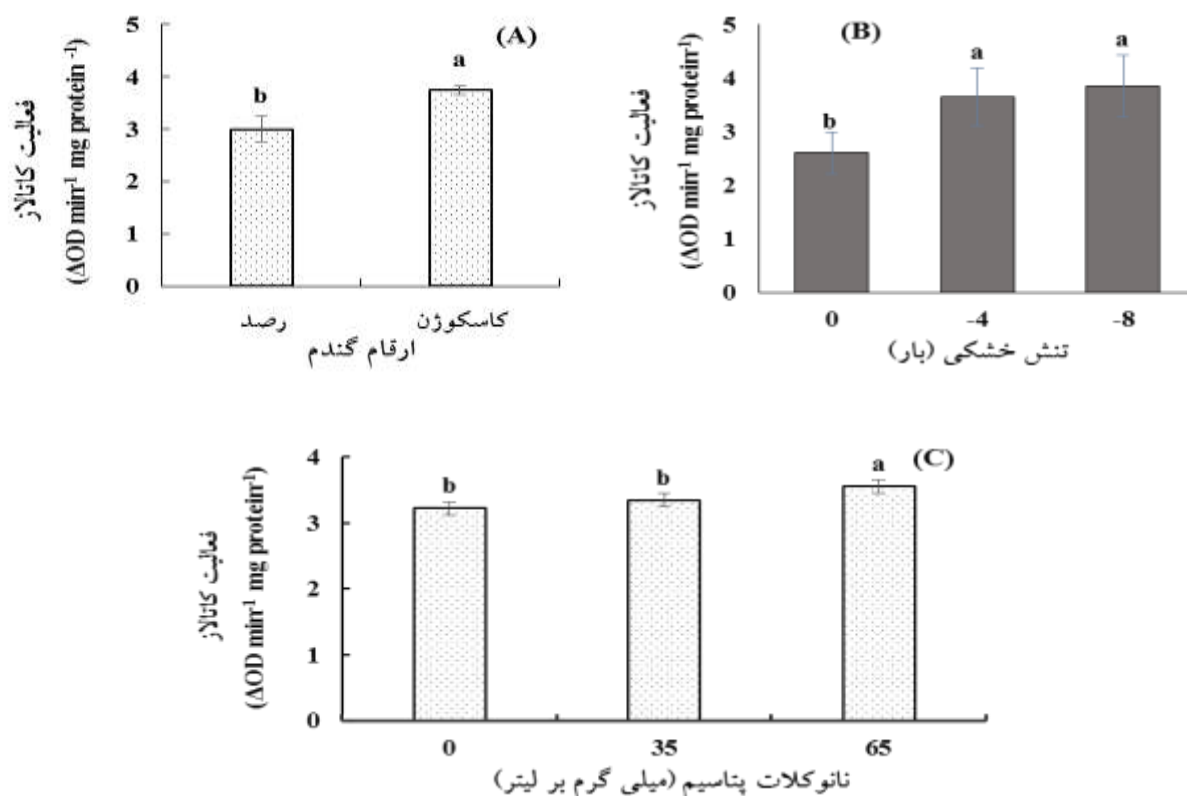
**میزان پروتئین:** مقایسه میانگین مربوطه نشان داد، میزان پروتئین در رقم کاسگوژن بیشتر از رقم رصد بود. میانگین میزان پروتئین ارقام کاسگوژن و رصد به ترتیب برابر ۶۲/۲۶ و ۵۲/۸۹ میلی گرم بر گرم وزن تر بود. میزان پروتئین برگ ها در اثر تنش کم آبی افزایش یافت. نتایج نشان داد، در شرایط عدم تنش میزان پروتئین ۵۱/۵ میلی گرم بر گرم بود که در تنش ۴- بار به ۶۳/۱ میلی گرم بر گرم و در تنش ۸- بار به ۶۵/۶ میلی گرم بر گرم رسید. کاربرد نانوکلات افزایش میزان پروتئین را سبب شد. بالاترین میزان پروتئین در مصرف ۶۵ میلی گرم بر لیتر نانوکلات پتاسیم مشاهده گردید، این در حالی بود که



شکل ۲- میزان پرولین ارقام رصد و کاسکوژن گندم در طی تنش کم آبی (A) و در اثر کاربرد نانوکلات و تحت تنش کم آبی (B). حروف متفاوت در هر نمودار نشان دهنده اختلاف معنی داری در سطح ۵ درصد است.



شکل ۳- تغییرات میزان پرولین در ارقام رصد و کاسکوژن گندم (A)، تحت تنش کم آبی (B) و نانوکلات پتاسیم (C). حروف متفاوت در هر نمودار نشان دهنده اختلاف معنی داری در سطح ۵ درصد است.



شکل ۴- تغییرات فعالیت آنزیم کاتالاز در ارقام رصد و کاسکوژن گندم (A)، تحت تنش کم آبی (B) و نانوکلات پتاسیم (C). حروف متفاوت در هر نمودار نشان دهنده اختلاف معنی داری در سطح ۵ درصد است.

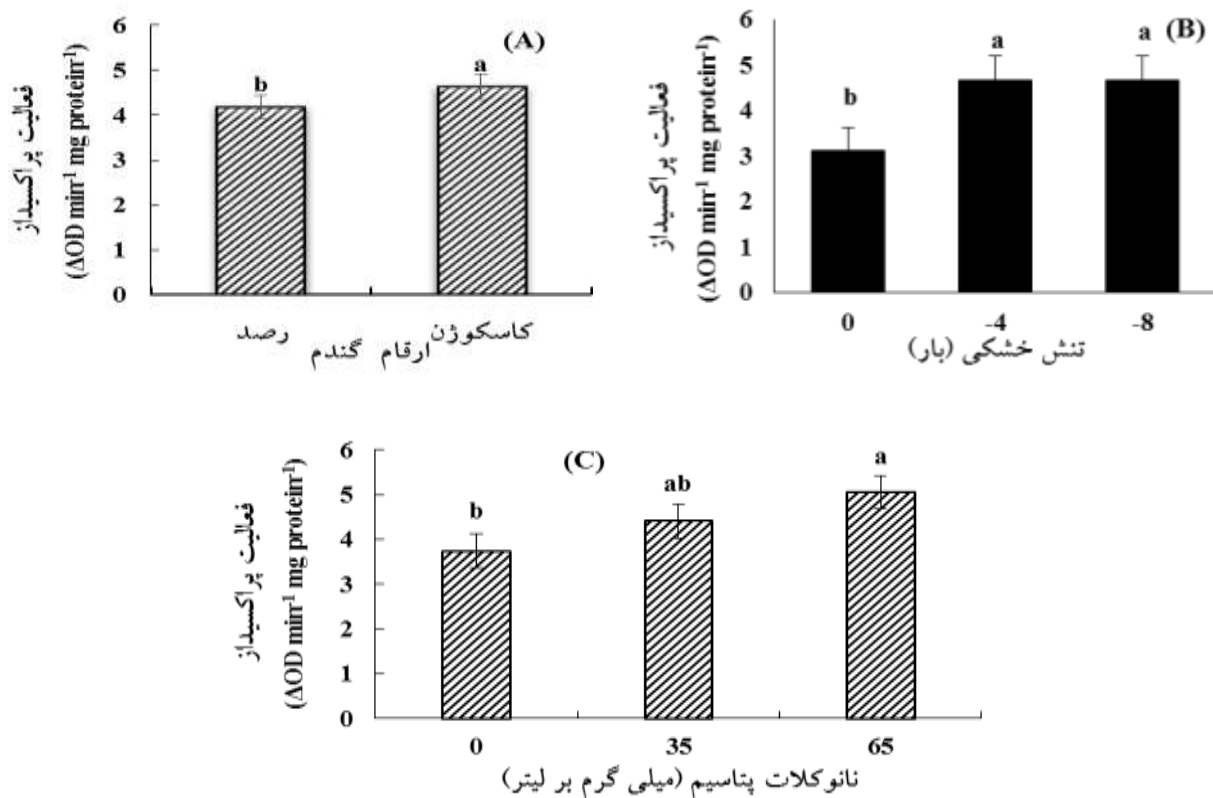
آنزیم پراکسیداز در رقم کاسکوژن بالاتر از رقم رصد بود، به طوری که فعالیت پراکسیداز در رقم کاسکوژن ۴/۶۳ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین و در رقم رصد ۴/۱۷ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین بود. تنش کم آبی موجب افزایش فعالیت پراکسیداز شد. فعالیت پراکسیداز در شرایط بدون تنش ۳/۱۰ تغییرات جذب بود که در پتانسیل ۴- و ۸- بار فعالیت آنزیم با ۵۰٪ به ۴/۶۶ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین رسید. کاربرد نانوکلات پتاسیم نیز موجب افزایش فعالیت آنزیم پراکسیداز شد. بالاترین فعالیت پراکسیداز در مصرف ۶۵ میلی گرم بر لیتر با میانگین ۵/۰۵ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین مشاهده شد (شکل A، B و C ۵).

افزایش فعالیت آنزیم پراکسیداز در مطالعات فهرمانی (۱۳۹۲) و قلی پور (۱۳۹۳) تحت اثر تنش کم آبی نیز گزارش شده است که با نتایج تحقیق حاضر مطابقت دارد. آنزیم پراکسیداز در سایتوسول و کلروپلاست وجود دارد، می تواند

بدون نیاز به عامل احیاکننده،  $H_2O_2$  موجود در سلول را که در اثر تنش افزایش می یابد به آب و اکسیژن تبدیل کند و علاوه بر این کمبود اکسیژن حاصل از واکنش مهلر را نیز جبران می کند. اما از آنجایی که این آنزیم در پراکسی زوم سلول های برگ واقع شده و در کلروپلاست یافت نمی شود، بنابراین  $H_2O_2$  تولید شده در کلروپلاست به وسیله دو فرم (thylakoid-) tAPX و sAPX (membrane bound ascorbate peroxidase) از محیط حذف می گردند (طالع احمد و حداد، ۱۳۸۹). در بین ارقام مورد استفاده رقم کاسکوژن فعالیت آنزیمی بالاتری در مقایسه با رقم رصد داشت، بنابراین رقم کاسکوژن می تواند با فعالیت آنتی اکسیدانی بالاتر در برابر رادیکال های آزاد تولید شده در تنش مقابله کند. به نظر می رسد با افزایش شدت تنش، فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدان افزایش می یابد (Mohammadi et al., 2006).

فعالیت پراکسیداز: نتایج مقایسه میانگین نشان داد فعالیت





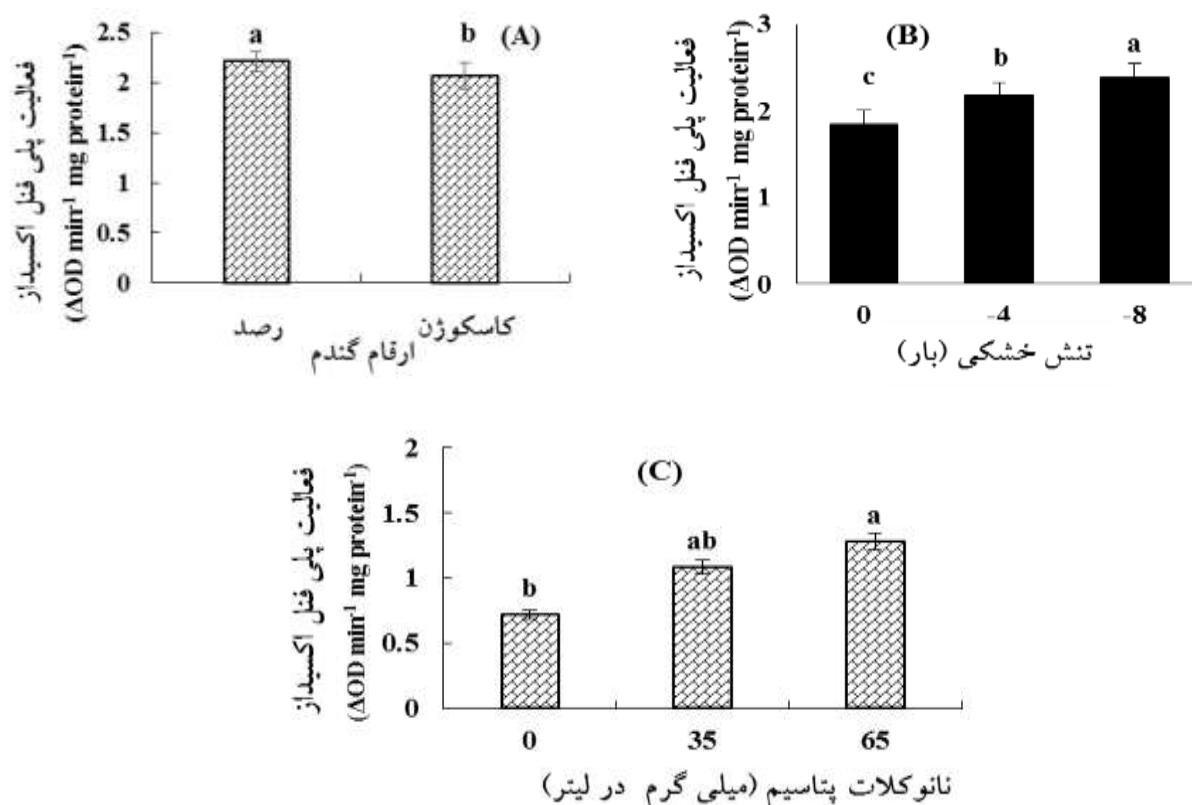
شکل ۵- تغییرات فعالیت آنزیم پراکسیداز در ارقام گندم (A)، تحت تنش کم آبی (B) و نانوکلات پتاسیم (C). حروف متفاوت در هر نمودار نشان دهنده اختلاف معنی داری در سطح ۵ درصد است.

نانوکلات پتاسیم تأثیر مثبتی بر فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز داشت. بالاترین فعالیت این آنزیم از مصرف ۶۵ میلی گرم در لیتر با میانگین ۱/۲۸ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین مشاهده شد. همچنین مصرف ۳۵ میلی گرم پروتئین موجب افزایش فعالیت این آنزیم شده ولی این تغییرات با عدم کاربرد نانوکلات در یک کلاس آماری قرار گرفتند و اختلاف معنی داری با یکدیگر نداشتند (شکل A، B و C ۶). آنزیم پلی فنل اکسیداز هیدرولاسیون مونوفنولها به دی فنولها و نیز اکسیداسیون دی فنولها به کوئینونها که در پلیمریزاسیون رنگدانهها نقش دارند کاتالیز می کند و از این طریق گیاه می تواند از تخریب رنگدانهها در طی تنش جلوگیری نماید (jung, 2004). احتمالاً افزایش فعالیت این آنزیم در رقم رصد طی تنش کم آبی می تواند منجر به کاهش تخریب رنگدانهها و سیستمهای فتوسنتزی در طی تنش گردد.

فعالیت آسکوربات پراکسیداز: نتایج مقایسه میانگین نشان

به گونه مؤثری  $H_2O_2$  را حذف نماید. بنابراین افزایش فعالیت این آنزیم در شرایط تنش کم آبی احتمالاً نشان دهنده تجمع  $H_2O_2$  در شرایط تنش کم آبی است (Jiang and Huang, 2001). طبق مطالعه jung (۲۰۰۴) فعالیت آنزیم پراکسیداز در برگ تحت تنش کم آبی سه برابر شاهد افزایش یافت. احتمالاً رقم کاسگوژن با افزایش فعالیت آنزیم پراکسیداز تحمل به تنش اکسیداتیو را بهبود می بخشد.

فعالیت پلی فنل اکسیداز: نتایج مقایسه میانگین نشان داد در رقم رصد فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز نسبت به کاسگوژن بالاتر است، به طوری که فعالیت آنزیم در این رقم ۲/۲۰ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین بود. فعالیت پلی فنل اکسیداز در اثر تنش افزایش یافت، به طوری که فعالیت این آنزیم از ۱/۸۴ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین به ۲/۱۷ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین در تنش ۴- بار و به ۲/۳۸ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین در تنش ۸- بار رسید.

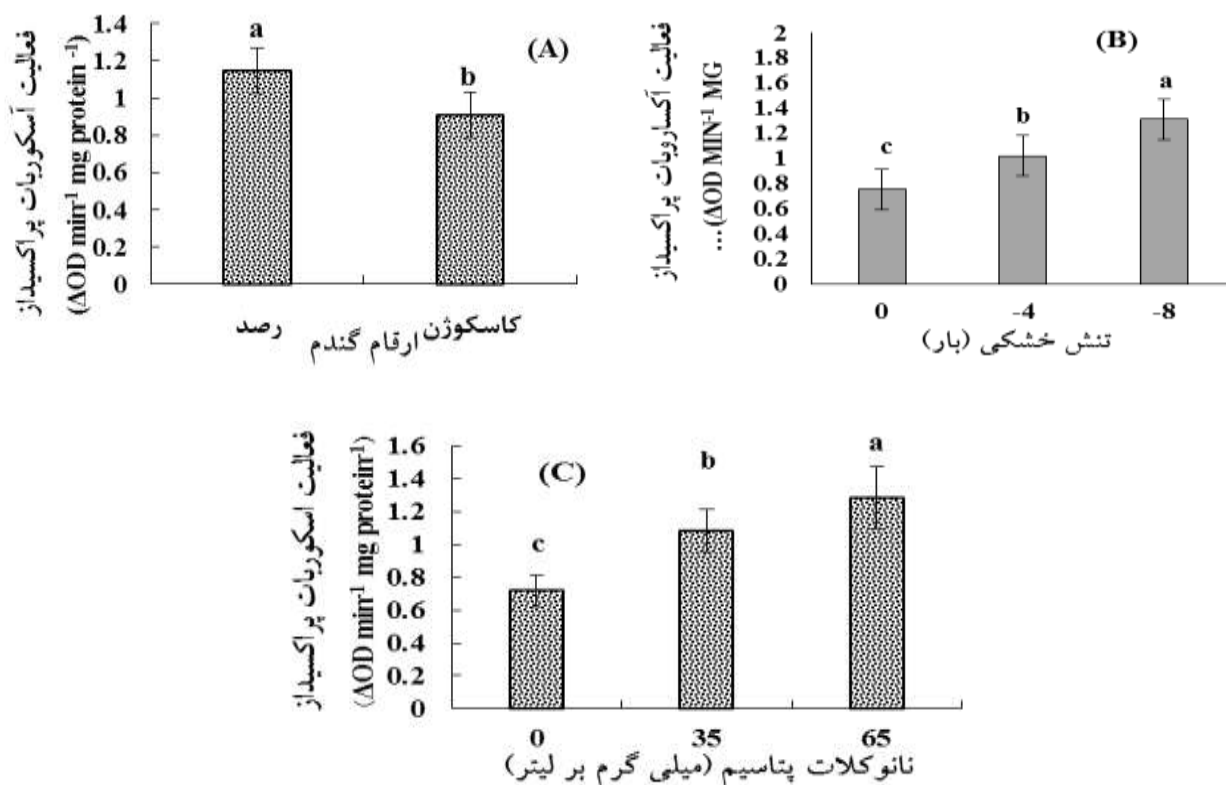


شکل ۶- تغییرات فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز در ارقام رصد و کاسکوژن گندم (A)، تحت تنش کم آبی (B) و نانوکلات پتاسیم (C). حروف متفاوت در هر نمودار نشان دهنده اختلاف معنی داری در سطح ۵ درصد است.

آب گزارش شده است (Hirayama *et al.*, 2006). به طوری که با افزایش آسکوربات پراکسیداز به عنوان خشتی کننده گونه های فعال اکسیژن، گیاهان میزان بالاتری از عملکرد را تحت شرایط تنش نشان می دهند (Edreva, 2005). مطالعات طالع احمد و حداد (۱۳۸۹) نشان داد فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز در طول فعالیت سایر آنزیم های ضد اکسنده در واکنش به فاکتورهای تنش زا افزایش می یابد که با نتایج به دست آمده در این پژوهش در رابطه با افزایش فعالیت این آنزیم در رقم رصد طی تنش کم آبی مطابقت دارد. کمبود پتاسیم ظهور بسیاری از آنزیم های مهم و مؤثر در سنتز پیرووات و متابولیسم قند را نیز تحت تأثیر قرار می دهد (Shin and Schachtman, 2004). گزارش های دیگری مبنی بر افزایش نیاز گیاه به یون پتاسیم همراه با انباشته شدن آن در برگ گیاهان ناشی از دوره طولانی مدت خشکی وجود دارد که نشان دهنده نقش این یون در تنظیم عملکرد روزنه ها و افزایش فعالیت آنزیم های

داد که رقم رصد در مقایسه با رقم کاسکوژن فعالیت آنزیمی بیشتری دارد. به طوری که در این رقم فعالیت آنزیم ۲/۲۱ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین داشت این در حالی بود که فعالیت آنزیمی در رقم کاسکوژن ۲/۰۲ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین بود. تنش افزایش فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز را در پی داشت، به طوری که در شرایط عدم تنش فعالیت آنزیمی ۱/۹۰ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین بود که در پتانسیل ۴- بار به ۲/۲۵ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین و در پتانسیل ۸- بار به ۲/۳۴ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین رسید. فعالیت آسکوربات با استفاده از نانوکلات افزایش پیدا کرد. مصرف ۶۵ میلی گرم بر لیتر موجب رسیدن فعالیت آنزیم از ۰/۷۱۷ به ۱/۲۸ تغییرات جذب در میلی گرم پروتئین شد (شکل A، B و C).

از آنجایی که تغییرات در میزان فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدان در شرایط تنش های محیطی از جمله تنش کمبود



شکل ۷- تغییرات فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز در ارقام رصد و کاسکوژن گندم (A)، تحت تنش کم آبی (B) و نانوکلات پتاسیم (C). حروف متفاوت در هر نمودار نشان دهنده اختلاف معنی داری در سطح ۵ درصد است.

تحمل بیشتر این رقم نسبت به تنش کم آبی باشد. کاربرد نانوکلات پتاسیم موجب کاهش تأثیرات تنش بر صفات مورد اندازه گیری و در برخی موارد موجب افزایش سازوکارهای دفاعی گیاه در مقابله با تأثیرات مخرب تنش مانند افزایش فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدان و متابولیت های سازگاری گیاه شد. در بین غلظت های مورد استفاده از این ماده در اکثر موارد مصرف ۶۵ میلی گرم بر لیتر بیشترین تأثیر را نشان داد. در این پژوهش تفاوت فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدانی و میزان متابولیت های سازگاری در ارقام رصد و کاسکوژن، می تواند نتیجه استفاده از سازوکارهای مختلف این ارقام برای مقابله با تنش کم آبی باشد و بنابراین سیستم تحمل متفاوتی از خود نشان می دهند.

آنتی اکسیدان در برگ ها است (Cakmak, 2005; صالحی اسکندری و همکاران، ۱۳۹۰). در تحقیق حاضر به علت کاربرد نانوکلات پتاسیم اثرات تنش کم آبی تا حدودی تعدیل و میزان آنزیم های مهم و مؤثر در سنتز پیرووات و متابولیسم قند از جمله فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز افزایش یافت.

### نتیجه گیری

نتایج نشان داد که تنش کم آبی موجب افزایش فعالیت آنزیم های کاتالاز، پراکسیداز، پلی فنل اکسیداز و آسکوربات پراکسیداز و متابولیت های سازگاری قندهای محلول، پرولین و پروتئین شد. در بین ارقام مورد استفاده رقم کاسکوژن در اکثر صفات اندازه گیری شده در مقایسه با رقم رصد، واکنش مناسب تری از خود نشان داده که این می تواند نشان دهنده

## منابع

- توکلی حسنکلو، ح.، عبادی، ع. و جهانبخش، س. (۱۳۹۳) بررسی برخی از سازوکارهای تحمل به تنش کم آبی در ژنوتیپ‌های گندم نان (*Triticum aestivum* L.). مجله تحقیقات غلات ۴: ۱۳-۲۵.
- دولتی، م. (۱۳۸۷) بررسی تحمل به شوری برخی توده‌های بومی گندم شمال غرب ایران و تعیین تنوع ژنتیکی با استفاده از مارکرهای مولکولی و معیارهای فیزیولوژیکی. پایان‌نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه زابل، زاهدان، ایران.
- صالحی اسکندری، ب.، خلدبرین، ب. و مرادشاهی، ع. (۱۳۹۰) برهمکنش تنش خشکی و پتاسیم بر جذب و انتقال یون پتاسیم در دو رقم متحمل و حساس به خشکی کلزا (*Brassica napus* L.). مجله علوم زراعی ایران ۱۳: ۴۹-۶۰.
- طالع احمد، س. و حداد، ر. (۱۳۸۹) اثر سیلیکون بر فعالیت آنزیم‌های ضد اکسند و محتوای تنظیم‌کننده‌های اسمزی در دو ژنوتیپ گندم نان در شرایط تنش خشکی. مجله به‌زراعی نهال و بذر ۲۶: ۲۰۷-۲۲۵.
- فتحی، ع. ر.، زاهدی، م. و ترابیان، ش. (۱۳۹۲) تأثیر محلول‌پاشی نانو ذرات آهن و روی بر فعالیت برخی آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی گندم تحت تنش شوری. اولین کنفرانس ملی راهکارهای دستیابی به توسعه پایدار.
- قلی‌پور، س. (۱۳۹۳) بررسی مقاومت به تنش خشکی در ده رقم و لاین پیشرفته گندم. پایان‌نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل، ایران.
- قهرمانی، م. (۱۳۹۲) تأثیر تنش کم آبی بر روی برخی صفات فیزیولوژیک سه ژنوتیپ سورگوم. پایان‌نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل، ایران.
- Ashraf, M. and Foolad, M. R. (2007) Roles of glycinebetaine and proline in improving plant abiotic stress resistance. *Environmental Experiment of Botany* 59: 206-216.
- Bradford, M. M. (1976) Rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. *Annals of Biochemistry* 72: 248-254.
- Bates, L., Waldrem, R. and Teare, I. (1973) Rapid determination of free proline for water stress studies. *Plant and Soil* 39: 205-207.
- Chance, B. and Maehly, A. C. (1955) Assay of catalases and peroxidases. *Method Enzymol* 11: 764-755.
- Cakmak, I. (2005) The role of potassium in alleviating detrimental effects of abiotic stresses in plants. *Journal of Plant Nutrition Soil Science* 168: 521-530.
- Cicek, N. and Cakirlar, H. (2002) The effect of salinity on some physiological parameters in two maize cultivars. *Journal of Plant Physiology* 28: 66-74.
- Chinnamuthu, C. R. and Murugesu Boopathi, P. (2009) Nanotechnology and agro ecosystem. *Journal of Madre Agricultural* 96: 17-31.
- Edreva, A. (2005) Generation and scavenging of reactive oxygen species in chloroplasts: a sub molecular approach. *Agriculture Ecosystems and Environment* 106: 119-133.
- Egilla, J. N., Davies, F. T. and Boutton, T. W. (2005) Drought stress influences leaf water content, photosynthesis, and water-use efficiency of hibiscus *rosa-sinensis* at three potassium concentrations. *Photosynthetica* 43: 135-140.
- 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.
- Gao, T., Jelle, B. P., Sandborg, L. C. and Gustavsen, A. (2013) Monodisperse hollow silica nanospheres for nano insulation materials: Synthesis, characterization, and life cycle assessment. *American Chemical Society Applied Materials and Interfaces* 5: 761-767
- Hirayama, M., Wada, Y. and Nemoto, H. (2006) Estimation of drought tolerance based on leaf temperature in upland rice breeding. *Breeding Science* 56: 47-54.
- Harb, A., Krishnan, A., Ambavaram, M. M. R. and Pereira, A. (2010) Molecular and physiological analysis of drought stress in *Arabidopsis* reveals early responses leading to acclimation in plant growth. *Plant Physiology* 110: 161-752.
- Irigoyen, J. J., Emerich, D. W. and Sanchez Diaz, M. (1992) Alfalfa leaf senescence induced by drought stress: Photosynthesis, hydrogen peroxide metabolism, lipid peroxidation and ethylene evolution. *Physiologiae Plantarum* 84: 67-72.
- Jiang, Y. and Huang, N. (2001) Drought and heat stress injury to two cool-season turfgrasses in relation to antioxidant metabolism and lipid peroxidation. *Crop Science* 41: 436-442.

- Jung, S. (2004) Variation in antioxidant metabolism of young and mature leaves of *Arabidopsis thaliana* subjected to drought. *Plant Science* 166: 459-466.
- Kar, M. and Mishra, D. (1976) Catalase, peroxidase, and polyphenoloxidase activities during rice leaf senescence. *Plant Physiology* 57: 315-319.
- Kanai, S., Moghaieb, R. E., El-Shemy, H. A., Panigrahi, R., Mohapatra, P. K., Ito, J., Nguyen, N., Saneoka, H. and Fujita, K. (2011) Potassium deficiency affects water status and photosynthetic rate of the vegetative sink in green house tomato prior to its effects on source activity. *Plant Science* 180: 368-374.
- KaviKishor, P. B., Sangam, S., Amrutha, R. N., Sri Laxmi, P., Naidu, K. R. and Rao, K. (2005) Regulation of proline biosynthesis, degradation, uptake and transport in higher plants: Its implications in plant growth and abiotic stress tolerance. *Current Science* 88: 424-438.
- Mohammadi, A., Majidi, E., Bihamta, M., Heidari, R. and Sharifabadi, H. (2006) Evaluation of drought stress on agromorphological characteristics in some wheat cultivars. *Crop Science* 73: 184-192.
- Marschner, P. (2012) Marschner's Mineral Nutrition of Higher Plants, 3<sup>rd</sup> Ed. Academic Press, London, UK.
- Munnes, R. and Tester, M. (2008) Mechanisms of salinity tolerance. *Annual Review of Plant Biology* 59: 651-681.
- Nayar, H. (2003) Accumulation of osmolytes and osmotic adjustment in water stressed wheat (*Triticum aestivum*) and maize (*Zea mays*) as affected by calcium and its antagonists. *Environmental and Experimental Botany* 50: 253-264.
- Shabala, S. (2003) Regulation of potassium transport in leaves: From molecular to tissue level. *Annual of Botany* 92: 627-634.
- Shin, R. and Schachtman, D. P. (2004) Hydrogen peroxide mediates plant root cell response to nutrient deprivation. *National Academy of Science of the USA* 101: 8827-8832.
- Tanaka, Y., Sano, T., Tamaoki, M., Nakajima, N., Kondo, N. and Hasezawa, S. (2006) Cytokinin and auxin inhibit abscisic acid-induced stomatal closure by enhancing ethylene production in *Arabidopsis*. *Journal of Experimental Botany* 57: 2259-2266.
- Wu, H., Wu, X., Li, Z., Duan, L. and Zhang, M. (2012) Physiological evaluation of drought stress tolerance and recovery in Caulifloewer (*Brassica oleracea* L.) seedlings treated with methyl jasmonate and coronatin. *Journal of Plant Growth Regulation* 31: 113-123.
- Wang, X. M., Li, W. Q., Li, M. Y. and Welti, R. (2006) Profiling lipid changes in plant response to low temperatures. *Physiological Plantarum* 126: 90-96.

## An investigation of the nano –chelated potassium effects on the amount of soluble sugar, proline, total protein and activity of some antioxidant enzymes in wheat (*Triticum aestivum* L.) under water stress

Zahra Barzegari<sup>1</sup>, Alireza. Ghasemian<sup>\*1</sup>, Seyede Yalda Raeesi Sadati<sup>2</sup>, Asadollah Asadi<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Department of Biology, Faculty of Science University of Mohaghegh Ardabili

<sup>2</sup>Department of Agronomy and Plant Breeding, University of Mohaghegh Ardabili

(Received: 10/12/2018, Accepted: 18/09/2019)

### Abstract:

Water deficit stress is known as one of the factors limiting the growth and production of crops in Iran. The potassium element plays an important role in plant vital activities and inhibits the destructive effects of low water stress. Use of nanofertilizer in order to accurately control the release of nutrients, can be an effective step towards achieving sustainable agriculture and compatible with the environment. The aim of this study was to investigate the physiological traits influenced by potassium nano-chelated on dehydration tolerance in wheat. For this purpose, a factorial experiment was conducted in a completely randomized design in a laboratory of Faculty of Sciences, University of Mohaghegh Ardebili, in ۲۰۱۵, with three replications. The first factor was Water deficit at three levels of osmotic potential of 8-, 4-, 0 times., the second factor included two Rasad and Gascogne cultivars and the third factor was potassium nano-chelated with concentrations of 0, 35 and 65 mg / L. The stress was conducted at stage 3 to 5 leaf. First sampling five days after applying low water stress by polyethylene glycol 6000 and the nano-chelated potassium spray solution was applied to the leaves. The results showed that the stress increased the activity of the enzymes catalase, peroxidase, polyphenol oxidase and ascorbate peroxidase and metabolites such as soluble sugars, proline and total protein. The Cascogen cultivar showed significant changes in most of the measured traits compared to the observation Rasad significant changes, as a result, this cultivar was considered to be tolerant to water stresses. In general, the application of concentration of 65 mg / L of potassium nano-chelated decreased the effects of stress on measured traits and in some cases, it increased plant defense mechanisms in response to destructive effects of stress such as increasing the activity of antioxidant enzymes and plant adaptation metabolites. Among the concentrations used by nano-chelated, 65 mg / L had the highest effect in 8- barrel stress and could be recommended for farmers in terms of impact.

**Keywords:** Drought stress, Nano chelated potassium, Physiological parameter, Polyethylene glycol, Metabolites