

بررسی اثر کاربرد اسید جاسمونیک و محلول پاشی عنصر بر روی خصوصیات آگروفیزیولوژیک گیاه ذرت تحت شرایط تنش کم آبی

محمد حیدریان، حمیدرضا توحیدی مقدم*، فرشاد قوشچی، پورنگ کسرائی، محمد نصری

گروه زراعت دانشکده کشاورزی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد ورامین، ورامین، ایران

(تاریخ دریافت: ۱۴۰۲/۰۷/۱۰، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۴۰۲/۰۹/۱۳)

چکیده

به منظور ارزیابی تأثیر کاربرد محلول پاشی عنصر بور و محلول پاشی اسید جاسمونیک در شرایط مختلف آبیاری روی صفات ذرت، آزمایشی به صورت کرت‌های یکبار خرد شده در قالب طرح پایه بلوک‌های کاملاً تصادفی در سه تکرار در تابستان سال زراعی ۱۴۰۰ در شهر ورامین اجرا شد. در این آزمایش آبیاری به عنوان عامل اصلی در چهار سطح آبیاری: آبیاری کامل، توقف آبیاری در مرحله هشت برگی، توقف آبیاری در مرحله ظهور بلال و توقف آبیاری در مراحل هشت برگی و ظهور بلال و عامل فرعی محلول پاشی عنصر بور در سه سطح شامل: محلول پاشی با آب خالص، محلول پاشی با غلظت نیم درصد عنصر بور و محلول پاشی با غلظت ۱٪ عنصر بور و محلول پاشی اسید جاسمونیک در سه سطح شامل: محلول پاشی با آب خالص، محلول پاشی با غلظت ۵۰ میکرو مولار اسید جاسمونیک و محلول پاشی با غلظت ۱۰۰ میکرو مولار اسید جاسمونیک در کرت‌های فرعی در نظر گرفته شد. نتایج نشان داد که توقف آبیاری در مراحل مختلف رشد سبب کاهش کلیه صفات مورد آزمایش شدند. همچنین نتایج نشان که محلول پاشی یک درصدی عنصر بور سبب افزایش عملکرد دانه (۵/۵٪)، وزن هزار دانه (۲/۹٪)، عملکرد زیستی (۲/۸٪)، محتوای کاروتنوئید (۱۱/۲٪) و کاهش ۴/۴٪ مالون دی‌آلدئید برگ شد. از طرفی کاربرد ۱۰۰ میکرو مولار اسید جاسمونیک سبب افزایش محتوی کلروفیل برگ (۲/۶۹٪)، محتوی کاروتنوئید برگ (۲/۹۴٪)، وزن هزار دانه (۱/۲۹٪)، عملکرد دانه (۲/۶۷٪) و عملکرد زیستی (۲/۹۵٪) شد. بنابراین، محلول پاشی عنصر بور توانست تا حدودی خسارت ناشی از محدودیت آبی را جبران نماید. همچنین کاربرد اسید جاسمونیک نیز با افزایش میزان آنزیم سوپراکسید دیسموتاز تا حدودی خسارت ناشی از تنش‌های اکسیداتیو را کاهش داد.

واژه‌های کلیدی: ذرت، اسید جاسمونیک، آبیاری، آنزیم سوپراکسید دیسموتاز

مقدمه

در حدود ۶/۳ تن بوده است. گیاهان علوفه‌ای با دو میلیون هکتار سطح زیرکشت در ایران، حدود ۲۵ درصد از تولیدات زراعی کشور را به خود اختصاص داده است که در این بین ذرت با ۲۰۰ هزار هکتار، بعد از یونجه (*Medicago sativa* L.) با ۶۵۰ هزار هکتار در رتبه دوم سطح زیرکشت و رتبه اول

ذرت (*Zea mays* L.) گیاهی یکساله متعلق به خانواده گرامینه (گندمیان)، زیرخانواده Panicodeae و طایفه Maydeae است که گونه زراعی آن همان ذرت با نام علمی *Zea mays* L. است. طبق آمار فائو (FAO, 2021) و ملایم عملکرد دانه آن در ایران

های اسمزی مانند پرولین، برای مهار تجمع بیش از حد گونه-های فعال اکسیژن در شرایط تنش استفاده می‌کند (Keshavarz and Khodabin, 2019). از آنجا که ایران در منطقه خشک و نیمه‌خشک دنیا قرار گرفته است، تنش کم‌آبی و اثرات آن بر محصولات زراعی بیش از هر تنش غیرزیستی دیگری مورد توجه است. تنش کمبود آب با ایجاد اختلال در فرایندهای فیزیولوژیک و کاهش رشد و نمو اندام گیاهی منجر به کاهش زیست‌توده و در نهایت افت عملکرد محصول می‌شود (Lobell et al., 2014). در مطالعه‌ای با بررسی اثر تنش کم‌آبی بر ارقام مختلف ذرت گزارش شد که بیشترین عملکرد علوفه تر متعلق به تیمار آبیاری مطلوب بود و تیمارهای تنش آبیاری ملایم و شدید، باعث کاهش ۵۲ و ۱۱ درصدی نسبت به تیمار آبیاری مطلوب شد (حاجی‌بابایی و همکاران، ۱۳۹۰).

امروزه به‌نژادگران توجه بیشتری را به تولید ارقام دارای پایداری عملکرد بیشتر و سازگاری وسیع‌تر به شرایط نامساعد محیطی و به ویژه تنش کم‌آبی، معمول داشته‌اند به گونه‌ای که چنین استراتژی به‌نژادی در مناطقی که در تماس با کم‌آبی‌های دوره‌ای و نیز عدم تناسب مواد معدنی هستند متمرکز شده است. تاکنون پژوهشگران زیادی به بررسی صفات گیاهی مرتبط با عملکرد و جنبه‌های متفاوت سازگاری و یا تحمل گیاهان به الگوهای مختلف بروز تنش کم‌آبی پرداخته‌اند (Hosseini et al., 2023; Chavoushi et al., 2019). به اعتقاد پژوهشگران، قطع آبیاری در مرحله رشد رویشی و قبل از گرده افشانی کلزا (*Brassica napus* L.)، اگر چه اثر کمتری بر عملکرد نهایی نسبت به قطع آبیاری در مرحله گل‌دهی و پرشدن دانه داشته، ولی از این منظر که بر گسترش برگ و توسعه ساقه تأثیر گذاشته و میزان تجمع مواد را تغییر می‌دهد، از اهمیت خاصی برخوردار است (Keshavarz, 2020).

نقش عناصر کم‌مصرف (ریزمغذی) در گیاهان زراعی و باغی شامل افزایش تولید در واحد سطح، بهبود کیفیت محصولات (افزایش پروتئین دانه، افزایش طول عمر انباری پياز و سیب‌زمینی، خوش خوراکی و...)، غنی‌سازی محصولات کشاورزی (افزایش غلظت آهن، منگنز، مس، روی، منیزیم،

تولید علوفه (۱۰/۴ میلیون تن) قرار گرفته است (افشون و همکاران، ۱۴۰۰).

در مناطق گرمسیری به علت تنش کم‌آبی و بسته‌شدن روزنه‌ها عملکرد دانه ذرت به طور ملایم در حدود ۱۷ درصد کاهش می‌یابد، اما بسته به شدت تنش کم‌آبی و زمان وقوع آن، کاهش عملکرد می‌تواند به ۸۰ درصد هم برسد (Ribaut et al., 2012). عملکرد ذرت تحت اثر شرایط محیطی، پتانسیل ژنتیکی و برهم کنش آن‌ها قرار می‌گیرد. اگر چه همه تنش‌های محیطی زنده و غیرزنده از عوامل تهدیدکننده تولید ذرت به حساب می‌آیند، اما در حال حاضر تنش کم‌آبی مهم‌ترین عامل محدودکننده برای تولید موفق ذرت در ایران و جهان به شمار می‌رود (Dolatabadian et al., 2010).

تنش کم‌آبی در شدت بالا سبب تنش اسمزی و یونی و به دنبال آن تخریب غشاء، عدم توازن عناصر مورد نیاز گیاه، ممانعت آنزیمی، تغییر سطوح تنظیم‌کننده‌های رشد و کاهش فتوسنتز شده که در نهایت منجر به مرگ گیاه می‌شود (Keshavarz Mirzamohammadi et al., 2021a). گیاهان در شرایط کم‌آبی، از طریق تجمع آمینو اسیدها، یون‌ها، پرولین، پروتئین محلول و قندها باعث کاهش پتانسیل اسمزی می‌شوند. این اسمولیت‌ها فشار اسمزی سیتوپلاسم را افزایش داده و جریان آب را در اندام‌ها گیاهی بالا می‌برند (Keshavarz et al., 2020). فتوسنتز از دیگر فرایندهایی است که تحت تأثیر تنش قرار می‌گیرد. بسته‌شدن روزنه‌ها در نتیجه تنش کم‌آبی و به دنبال آن کاهش غلظت درون سلولی CO_2 باعث کاهش هدایت روزنه‌ای و کاهش تثبیت CO_2 می‌شود (Hosseini et al., 2023). تنش کم‌آبی نیز مانند سایر تنش‌های غیرزیستی، منجر به افزایش گونه‌های فعال اکسیژن، تنش اکسیداتیو و افزایش سطح پراکسیداسیون لیپید شود (زندسیلاخور و همکاران، ۱۴۰۱). گیاهان از سیستم‌های دفاع آنتی‌اکسیدانی آنزیمی و غیرآنزیمی که متشکل از آنزیم‌هایی نظیر سوپراکسید دیسموتاز، کاتالاز، پراکسیدازها و آسکوربات ردوکتاز گلوتاتیون و بخش‌های غیرآنزیمی شامل انواع رنگدانه‌های آنزیمی مانند کاروتنوئید، آنتوسیانین و فلاونوئید و تنظیم‌کننده-

واقع هورمون‌های گیاهی هستند که به عنوان پیام‌رسان‌های شیمیایی وظیفه انتقال و تبادل اطلاعات بین سلول‌ها و بافت‌ها را برعهده دارد و می‌تواند در غلظت‌های پایین اثرات چشمگیری در سرتاسر چرخه زندگی گیاه داشته باشند (Amini et al., 2014).

هر چند تأثیر مفید کاربرد تنظیم‌کننده‌های رشد در شرایط تنش کم‌آبی به‌طورکلی پذیرفته شده است، لیکن، انجام پژوهش‌های کاربردی با هدف مقایسه انواع تنظیم‌کننده‌ها برای بهینه‌کردن مصرف آن‌ها ضرورت دارد. مواد تنظیم‌کننده رشد گیاهی برای تعدیل رشد گیاهان زراعی و تغییر نسبت تسهیم مواد پرورده به کار می‌روند. از این مواد تنظیم‌کننده رشد می‌توان به اسید جاسمونیک اشاره کرد. مهمترین نقش اسید جاسمونیک بسته‌شدن روزنه‌ها، تقسیم سلولی، رشد گیاه و فعالیت‌های فتوسنتزی است که نتیجه آن ممانعت از رشد، پیری زودرس و ریزش برگ گیاه می‌باشد. از طرفی این ترکیبات به عنوان پیام‌رسان کلیدی معرفی شده و در فرآیند القاء منجر به تجمع متابولیت‌های ثانویه می‌شوند (Amini et al., 2014). شرایط محیطی تنش‌زا نظیر کم‌آبی، شوری و دمای بالا و پایین منجر به افزایش تجمع اسید جاسمونیک و بیان ژن‌های مرتبط با تنش شده که در نتیجه بیوستنز پروتئین‌های وابسته به تنش‌ها افزایش می‌یابد. ثابت شده که حضور این هورمون گیاهی در تنظیم و بهبود روابط آبی گیاه در شرایط تنش بسیار حائز اهمیت است استفاده از منابع خارجی اسید جاسمونیک سبب تنظیم میزان تبادلات گازی و تعرق در شرایط تنش می‌گردد (Chavoushi et al., 2019).

لذا با توجه به اهمیت معضل کم‌آبی در کشاورزی و گستردگی روز افزون آن هدف از این پژوهش، مطالعه بررسی اثر کاربرد اسید جاسمونیک و محلول پاشی عنصر بور روی صفات آگروفیزیولوژیک گیاه ذرت تحت شرایط تنش کم‌آبی است.

مواد و روش‌ها

این پژوهش در تابستان سال زراعی ۱۴۰۰ به صورت کرت‌های

پتاسیم و...)، تولید بذر با قدرت جوانه‌زنی و رشد بیشتر برای کشت‌های بعدی و کاهش غلظت آلاینده‌هایی نظیر نترات و کادمیم در قسمت‌های خوراکی محصولات کشاورزی است. یکی از نقش‌های مهم مصرف متعادل ریزمغذی‌ها در محصولات کشاورزی غنی‌سازی آن‌ها است زیرا با این روش به سهولت می‌توان سلامتی جامعه را ارتقا داد. با استفاده از عناصر کم‌مصرف همراه با عناصر پرمصرف علاوه بر افزایش عملکرد در واحد سطح می‌توان عملکرد دانه را از سطح فعلی به میزان بیشتری افزایش داد (Ali et al., 2013). در این میان عنصر بور از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. نحوه واکنش گلرنگ و دانه‌های روغنی در قبال مصرف انواع کودهای پرمصرف و از جمله عنصر بور بسته به بافت خاک و اسیدیته آن دارد (Chavoushi et al., 2020).

در بررسی اثر محلول پاشی ارقام ذرت با عنصر بور گزارش شده که میانگین عملکرد دانه ارقام در تیمار محلول پاشی با عنصر بور به میزان ۳۱/۶٪ در مقایسه با تیمار عدم کاربرد این عنصر افزایش داشت (Hamurcu et al., 2020). عنصر بور نقش حساسی در فعالیت‌های سوخت و ساز و فیزیولوژیک در گیاهان دارد. تنش کم‌آبی به شدت موجب کاهش کارایی این عنصر در گیاه می‌گردد. در شرایط تنش کم‌آبی، با کاهش جذب عنصر بور، میزان عملکرد به شدت کم می‌شود، هر چند عنصر بور در شرایط فاریاب با رشد ریشه و افزایش نسبت ساقه به ریشه و همچنین ساخت کربوهیدرات‌ها و ساخت پروتئین باعث می‌شود که از رطوبت به ویژه، در دوره‌های کم‌آبی به طور کارآمدتری استفاده شود، اما پژوهش‌ها نشان داد با افزایش شدت تنش کم‌آبی میزان عنصر بور در بافت‌های گیاهی و برگ‌ها کاهش یافته و میزان فتوسنتز و هدایت روزنه‌ای به شدت افت می‌نماید در نهایت تولید غنچه و گل و نیز بذر و پرشدن بذر را به مقدار زیادی کاهش می‌دهد (Alizadeh- Yeloojeh et al., 2020). گیاهان به منظور کنترل رشد و نمو طبیعی و همچنین تنظیم پاسخ‌ها در برابر محرک‌های خارجی نیازمند هماهنگی دقیق بین اجزای گیاهی از سطوح سلولی تا سطح بافت‌ها و اندام‌ها است. سیستم هماهنگ‌کننده گیاه در

جدول ۱- مشخصات فیزیکی و شیمیایی خاک مزرعه

بافت خاک	فسفر قابل استفاده	پتاسیم قابل استفاده	نیترژن کل	کربن آلی	هدایت الکتریکی عصاره اشباع	اسیدیته گل اشباع
لومی-رسی	(میلی گرم در گرم خاک)	(درصد)	(درصد)	(درصد)	(دسی زیمنس بر متر)	
	۷/۷۹	۲۱۲	۰/۱۲	۰/۱۲۹	۳/۱۴	۷/۲۲

دوبار خردشده در قالب بلوک‌های کاملاً تصادفی با سه تکرار در شهرستان ورامین در مزرعه دانشگاه آزاد واحد ورامین انجام شد. این منطقه با عرض جغرافیایی ۳۵ درجه و ۱۹ دقیقه شمالی و طول جغرافیایی ۵۱ درجه و ۹۳ دقیقه شرقی و در ارتفاع ۹۰۰ متر از سطح دریا قرار دارد و طبق آمار ۴۰ ساله اداره هواشناسی ورامین متوسط بارندگی سالیانه ۱۷۰ میلی‌متر است که پراکنش آن به‌گونه معمول از اوایل آبان‌ماه تا اواسط فروردین است. خاک محل آزمایش دارای بافت لومی - رسی دارای شوری مطلوب pH بالا، آهک بالا و مواد آلی کم است. سایر ویژگی‌های فیزیکی و شیمیایی خاک محل آزمایش در جدول ۱ ارائه شده است.

عامل اصلی شامل تیمار آبیاری در چهار سطح: آبیاری کامل، قطع آبیاری در مرحله هشت برگی، قطع آبیاری در مرحله ظهور گل ماده (بلال) و قطع آبیاری در مرحله هشت برگی و ظهور بلال. عامل فرعی اول شامل تیمار محلول‌پاشی با عنصر بور در سه سطح، محلول‌پاشی بدون عنصر بور، محلول‌پاشی با غلظت نیم درصد بور و محلول‌پاشی با غلظت یک درصد عنصر بور و اسید جاسمونیک به عنوان عامل فرعی دوم در سه سطح، آبیاری با آب خالص، ۵۰ و ۱۰۰ میکرومولار اسید جاسمونیک در مرحله رویشی و قبل از تشکیل تاسل (۵۵ روز پس از کاشت) با استفاده از سمپاش پستی برای همه تیمارها اعمال شد.

در زمان کاشت (چهار خردادماه) به میزان ۳/۵ کیلوگرم در هکتار بذر ذرت هیبرید ماکسیما به روش دستی کشت شد. بدین منظور سوراخ‌هایی به عمق ۳ سانتی‌متر در خاک ایجاد و تعداد ۱-۲ بذر در داخل هر سوراخ کشت شدند. بعد از استقرار و در مرحله سه-چهار برگی، عملیات تنک به صورت دستی انجام شد. کود فسفره (۹۰ کیلوگرم در هکتار از منبع

سوپر فسفات تریپل) به صورت پیش از کاشت و کود نیترژن (۲۰۰ کیلوگرم در هکتار از منبع اوره) در سه مرحله یک سوم همزمان با کاشت، یک سوم در مرحله هشت برگی (V8) و یک سوم قبل از تاسل‌دهی (VT) به‌صورت سرک همزمان با آبیاری به مزرعه داده شد. بعد از آماده‌سازی زمین و تهیه جوی پشته مقادیر مشخص شده سولفات پتاسیم برای هر کرت با توجه به تیمار مورد نظر توزیع و به کمک بیل با خاک مخلوط شدند. هر کرت آزمایشی شامل پنج ردیف کشت به طول ۵ متر و فاصله پشت‌ها از هم ۷۵ سانتی‌متر و فاصله بذرهای روی ردیف از هم ۲۵ سانتی‌متر، فاصله بین کرت‌های اصلی دو متر و فاصله بین کرت‌های فرعی یک متر بود. در همه تیمارها، اولین آبیاری بعد از کاشت بذر انجام و تا مرحله هشت برگی دو مرتبه آبیاری شد. همچنین مبارزه با علف‌های هرز به صورت دستی صورت گرفت.

صفات فیزیولوژیک شامل کلروفیل کل برگ، کاروتنوئید، پرولین، مالون دی‌آلدئید و آنزیم‌های سوپراکسید دیسموتاز و کاتالاز در مرحله شیری دانه ذرت اندازه‌گیری شد. اندازه‌گیری کلروفیل کل و کاروتنوئید برگ نیز بعد از جذب نوری و قرائت توسط اسپکتوفتومتر (مدل Optizen کره جنوبی) براساس رابطه‌های زیر محاسبه شد (Arnon, 1949).

$$\text{Chl total (mg.g}^{-1}\text{)} = [12.7 (A_{663}) - 2.69 (A_{645})] \times V/1000W$$

$$\text{Car (mg.g}^{-1}\text{)} = [A_{480} + (0.114 \times A_{663} - 0.638 \times A_{645})] \times V/1000W$$

V: حجم نهایی عصاره؛ W: وزن نمونه برگ

محتوی پرولین بافت برگ از روش Bates و همکاران (۱۹۷۳) محاسبه شد. میزان فعالیت آنزیمی نیز با توجه به تغییرات سوسترای آنزیم و خوانش توسط اسپکتوفتومتر صورت پذیرفت. پراکسیداسیون لیپیدهای غشا نیز براساس روش Heath و Packer (۱۹۶۹) و با استفاده از اندازه‌گیری

مالون دی‌آلدئید (MDA) به عنوان فرآورده‌ی نهایی پراکسیداسیون لیپیدی غشا انجام گرفت و با اندازه‌گیری جذب در طول موج‌های ۵۳۲ و ۶۰۰ نانومتر و با استفاده از ضریب خاموشی ($\epsilon=155 \mu\text{M}^{-1}\text{cm}$) محاسبه شد.

به منظور اندازه‌گیری میزان فعالیت آنزیم‌های سوپراکسید دیسموتاز و کاتالاز، بالاترین برگ گیاه بلافاصله بعد از شستشو با آب مقطر، در نیتروژن مایع منجمد و به آزمایشگاه منتقل شد تا در فریزر -80°C درجه سانتی‌گراد نگهداری شود. در نهایت در بافر فسفات - تریس $0/16$ مولار با اسیدیتته $7/5$ ، خرد و صاف شد و از عصاره به دست آمده برای اندازه‌گیری آنزیم‌های سوپراکسید دیسموتاز (Giannopolitis and Ries, 1977) و کاتالاز (Cakmak and Horst, 1991) استفاده شد.

به منظور محاسبه وزن خشک عملکرد زیستی ذرت در زمان برداشت (۲۵ شهریور) بعد از حذف دو خط کاشت اول و آخر و نیم متر بالا و پایین هر کرت به عنوان حاشیه، مساحت دو مترمربع از هر کرت برداشت و به مدت ۴۸ ساعت در دستگاه آون با دمای 85°C درجه سانتی‌گراد خشک شد. سپس عملکرد زیستی برای سطح یک هکتار برحسب کیلوگرم در هکتار محاسبه شد. نمونه‌های 100 گرمی از دانه‌ها تهیه شده و با استفاده از دستگاه N.M.R درصد روغن آن‌ها محاسبه شد. برای تجزیه آماری از برنامه SAS نسخه $9/2$ استفاده شد و مقایسه میانگین‌ها با استفاده از آزمون حداقل تغییرات معنی‌دار (LSD) در سطح احتمال 5% صورت پذیرفت. همچنین جهت رسم نمودارها نیز از برنامه آماری Excel استفاده شد.

نتایج و بحث

کلروفیل کل: نتایج جدول تجزیه واریانس حاکی از آن بود که میزان کلروفیل کل تحت تأثیر اثرات اصلی آبیاری، عنصر بور، اسید جاسمونیک و برهمکنش آبیاری \times محلول پاشی بور قرار گرفت (جدول ۲). اگر چه میزان کلروفیل کل تحت تأثیر محلول پاشی اسید جاسمونیک افزایش یافت اما بین دو سطح 50 و 100 میکرومولار اسید جاسمونیک تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد (جدول ۳). اگر چه میزان کلروفیل کل تحت تأثیر

محلول پاشی اسید جاسمونیک افزایش یافت اما بین دو سطح 50 و 100 میکرومولار اسید جاسمونیک تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد (جدول ۳). نتایج برهمکنش آبیاری و محلول پاشی عنصر بور (جدول ۴) نشان داد که در هر سطح از آبیاری، محلول پاشی عنصر بور باعث افزایش غلظت کلروفیل کل شد. قطع آبیاری در مرحله هشت برگی، ظهور گل ماده و قطع آبیاری در هر دو مرحله باعث کاهش میزان کلروفیل کل شد (جدول ۴). بیشترین میزان کلروفیل کل در آبیاری کامل و محلول پاشی یک درصد عنصر بور حاصل شد ($2/53$ میلی‌گرم بر گرم وزن تر). اگر چه محلول پاشی نیم درصد و محلول پاشی با غلظت در شرایط آبیاری کامل نیز در گروه برتر قرار داشتند. کمترین میزان کلروفیل کل در شرایط قطع آبیاری در مراحل هشت برگی و ظهور گل ماده و عدم محلول پاشی عنصر بور ($1/76$ میلی‌گرم بر گرم وزن تر) به دست آمد که نسبت به تیمار آبیاری کامل و محلول پاشی یک درصد عنصر بور $30/43\%$ کاهش نشان داد. کاهش سنتز کلروفیل از واکنش‌های عمومی گیاهان نسبت به کمبود آب است که علت آن تجزیه شدن این رنگیزه‌ها به وسیله رادیکال‌های اکسیژن است. علاوه بر این کاهش سنتز کمپلکس اصلی رنگدانه کلروفیل، تخریب نوری کمپلکس پروتئین رنگدانه b که محافظت‌کننده دستگاه فتوسنتزی هستند، اکسیداسیون لیپیدهای کلروپلاست رنگدانه‌ها و پروتئین‌ها و یا افزایش فعالیت آنزیم کلروفیلاز از دیگر عوامل کاهش کلروفیل کل گیاه در شرایط تنش هستند (Keshavarz Mirzamohammadi et al., 2021a, 2021b). با این حال، استفاده از عناصر ریزمغذی باعث فعال شدن آنزیم‌های دخیل در سنتز کلروفیل (مانند کربنیک دهیدروژناز، تریپتوفان سنتتاز و غیره) شده و محلول پاشی آن‌ها باعث افزایش میزان انواع کلروفیل می‌شود (Chandrasekaran, 2022). اگر چه گزارش‌ها نشان داده است که متیل جاسمونات در کوتاه مدت نمی‌تواند از کاهش رنگدانه‌ها جلوگیری کند اما با گذشت زمان و در غلظت‌های بالاتر قادر است تا حدودی با افزایش مقدار کلروفیل به بهبود فتوسنتز کمک کند (Alizadeh-Yeloojeh et al., 2020).

جدول ۲- نتایج تجزیه واریانس صفات مورد بررسی تحت تأثیر تیمارهای آبیاری و محلول پاشی

میانگین مربعات					درجه	منابع تغییر
کاتالاز	سوپراکسید دیسموتاز	پرولین برگ	کارتنوئید	کلروفیل کل	آزادی	
۳/۸۳ ^{ns}	۱۲/۴*	۰/۰۰۰۰۰۰۶ ^{ns}	۰/۰۰۰۹۶ ^{ns}	۱۵/۶**	۲	بلوک
۴۷۹۵۹**	۴۵۰۹۶۵**	۰/۰۰۰۷**	۰/۰۶۸**	۲/۱۷**	۳	آبیاری (A)
۲/۱۳	۲/۴	۰/۰۰۰۰۰۰۱	۰/۰۰۰۰۵۵	۰/۰۰۶	۶	خطای کرت اصلی
۱۲۸۷**	۱/۷ ^{ns}	۰/۰۰۰۰۰۴**	۰/۰۰۰۵۹**	۰/۲۵**	۲	عنصر بور (B)
۱۰۴ ^{ns}	۱۳۷۰**	۰/۰۰۰۰۰۸**	۰/۰۰۰۴۴**	۰/۳۶**	۲	اسید جاسمونیک (C)
۱۵۱*	۱۰/۱ ^{ns}	۰/۰۰۰۰۰۱**	۰/۰۰۰۰۷۳ ^{ns}	۰/۰۱۲**	۶	(B) × (A)
۱۰/۷ ^{ns}	۱۸۱/۳**	۰/۰۰۰۰۰۰۴*	۰/۰۰۰۰۴۱ ^{ns}	۰/۰۰۰۰۸۵ ^{ns}	۶	(C) × (A)
۱/۰۱ ^{ns}	۷/۶ ^{ns}	۰/۰۰۰۰۰۰۹ ^{ns}	۰/۰۰۰۰۲۴ ^{ns}	۰/۰۰۰۲۴ ^{ns}	۴	(C) × (B)
۱/۵۴ ^{ns}	۹/۱ ^{ns}	۰/۰۰۰۰۰۰۸ ^{ns}	۰/۰۰۰۰۴۶ ^{ns}	۰/۰۰۰۰۲۶ ^{ns}	۱۲	(C) × (B) × (A)
۵۵/۴	۴۱/۷	۰/۰۰۰۰۰۰۱	۰/۰۰۰۰۶۹	۰/۰۰۰۲۶	۶۴	خطای کرت فرعی
۵/۲۸	۲/۰۱	۴/۰۶	۳/۹۱	۲/۱۸		ضریب تغییرات (%)

ns، * و **: به ترتیب بیانگر عدم اختلاف معنی دار و اختلاف معنی دار در سطوح احتمال پنج و یک درصد است.

جدول ۳- مقایسه میانگین اثر اصلی اسید جاسمونیک بر صفات مورد بررسی

محلول پاشی اسید جاسمونیک	کلروفیل کل	کارتنوئید	وزن هزار دانه	عملکرد دانه	عملکرد زیستی
(میلی گرم در گرم وزن تازه)	(میلی گرم در گرم وزن تازه)	(میلی گرم در گرم وزن تازه)	(گرم)	(کیلوگرم در هکتار)	(کیلوگرم در هکتار)
۰ میکرومولار	۲/۱۷ ^b	۰/۶۶ ^b	۲۲۹/۶ ^b	۹۵۰۵/۶ ^c	۱۸۳۰۸/۵ ^c
۵۰ میکرومولار	۲/۲۱ ^a	۰/۶۷ ^b	۲۳۱/۰۲ ^{ab}	۹۶۶۰/۸ ^b	۱۸۵۴۰/۷ ^b
۱۰۰ میکرومولار	۲/۲۳ ^a	۰/۶۸ ^b	۲۳۲/۴ ^a	۹۷۶۶/۱ ^a	۱۸۸۶۵/۹ ^a

حروف مشابه در ستون، فاقد اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵٪ براساس آزمون حداقل تفاوت معنی دار هستند.

در فرایند تولید کلروفیل (مانند کربنیک دهیدروژناز، تریپتوفان سنتتاز و غیره) شده و محلول پاشی آن‌ها باعث افزایش میزان انواع کلروفیل می‌شود (Chandrasekaran, 2022). اگر چه گزارش‌ها نشان داده است که متیل جاسمونات در کوتاه مدت نمی‌تواند از کاهش رنگدانه‌ها جلوگیری کند اما با گذشت زمان و در غلظت‌های بالاتر قادر است تا حدودی با افزایش مقدار کلروفیل به بهبود فتوسنتز کمک کند (Alizadeh-Yeloojeh *et al.*, 2020).

کارتنوئید: میزان کارتنوئید گیاه تنها تحت تأثیر اثرات اصلی آبیاری، محلول پاشی عنصر بور و اسید جاسمونیک قرار

کاهش سنتز کلروفیل از واکنش‌های عمومی گیاهان نسبت به کمبود آب است که علت آن تجزیه شدن این رنگیزه‌ها به وسیله رادیکال‌های اکسیژن است. علاوه بر این کاهش سنتز کمپلکس اصلی رنگدانه کلروفیل، تخریب نوری کمپلکس پروتئین رنگدانه b که محافظت کننده دستگاه فتوسنتزی هستند، اکسیداسیون لیپیدهای کلروپلاست رنگدانه‌ها و پروتئین‌ها و یا افزایش فعالیت آنزیم کلروفیلز از دیگر عوامل کاهش کلروفیل کل گیاه در شرایط تنش هستند (Keshavarz *et al.*, 2021a, 2021b). با این حال، استفاده از عناصر ریزمغذی باعث فعال شدن آنزیم‌های مسئول

جدول ۴- مقایسه میانگین اثر دوگانه تیمارهای اعمال شده بر صفات مورد بررسی

کاتالاز	پرولین برگ	کلروفیل کل	محلول پاشی عنصر بور	آبیاری
(میلی گرم بر گرم پروتئین وزن تر بر حسب تغییرات جذب در دقیقه)	(میلی گرم در گرم وزن تازه)			
۸۳/۵ ⁱ	۰/۰۱۳ ⁱ	۲/۴۷ ^{bc}	صفر %	
۸۴/۰۵ ⁱ	۰/۰۱۱ ^j	۲/۵۱ ^{ab}	۰/۵ %	آبیاری کامل
۸۴/۰۸ ⁱ	۰/۰۰۸ ^k	۲/۵۳ ^a	۱ %	
۱۳۲/۲ ^h	۰/۰۳۳ ^f	۲/۲۲ ^e	صفر %	قطع آبیاری در مرحله
۱۳۷/۹ ^{gh}	۰/۰۲۹ ^g	۲/۳۵ ^d	۰/۵ %	۸ برگگی
۱۴۴/۶ ^{fg}	۰/۰۲۳ ^h	۲/۴۵ ^c	۱ %	
۱۵۰/۱ ^f	۰/۰۴۵ ^c	۲/۰ ^g	صفر %	قطع آبیاری در مرحله
۱۵۸/۱ ^e	۰/۰۴۳ ^d	۲/۱۲ ^f	۰/۵ %	ظهور گل ماده (بلال)
۱۶۵/۶ ^d	۰/۰۳۹ ^e	۲/۲۰ ^e	۱ %	
۱۷۳/۷ ^c	۰/۰۵۲ ^a	۱/۷۶ ^j	صفر %	قطع آبیاری در مرحله
۱۸۲/۳ ^b	۰/۰۴۷ ^b	۱/۸۷ ⁱ	۰/۵ %	۸ برگگی و ظهور بلال
۱۹۳/۲ ^a	۰/۰۴۷ ^b	۱/۹۴ ^h	۱ %	

حروف مشابه در ستون، فاقد اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۰.۵٪ بر اساس آزمون حداقل تفاوت معنی دار است.

گرفت (جدول ۲). میزان کارتنوئید گیاه تحت تأثیر اثرات اصلی آبیاری، محلول پاشی عنصر بور و اسید جاسمونیک قرار گرفت (جدول ۲). میزان کارتنوئید گیاه تحت تأثیر قطع آبیاری افزایش یافت به طوری که بیشترین میزان کارتنوئید گیاه در تیمار قطع آبیاری در مراحل هشت برگگی و ظهور گل ماده با میانگین ۰/۸۶ میلی گرم در گرم وزن تر به دست آمد که نسبت به شرایط آبیاری کامل (۰/۴۸ میلی گرم در گرم وزن تر)، ۴۴/۱۸٪ بیشتر بود (جدول ۴). با محلول پاشی عنصر بور، میزان کارتنوئید گیاه افزایش یافت به گونه ای بیشترین و کمترین غلظت کارتنوئید به ترتیب در تیمارهای محلول پاشی با غلظت یک درصد (۰/۷۱ میلی گرم در گرم وزن تر) و غلظت صفر (۰/۶۳ میلی گرم در گرم وزن تر) به دست آمد (جدول ۶). اگر چه تفاوت معنی داری بین محلول پاشی غلظت صفر و محلول پاشی با غلظت نیم درصد مشاهده نشد اما غلظت ۱۰۰ میکرومولار اسید جاسمونیک باعث افزایش معنی دار غلظت کارتنوئید گیاه شد به طوری که نسبت به غلظت صفر افزایش

۲/۹۴٪ در میزان کارتنوئید گیاه شد (جدول ۳). در شرایط تنش، کارتنوئیدها به عنوان محافظ کلروفیل عمل می کنند به گونه ای که با رشد گیاه و ظهور رنگ نهایی همگام با کاهش کلروفیل، میزان کارتنوئید زیاد می شود. با توجه به کاهش کلروفیل a و b در شرایط تنش شدید نسبت به شرایط بدون تنش میتوان نتیجه گرفت که افزایش کارتنوئیدها به جلوگیری از تخریب بیشتر کلروفیل بوده است. در واقع به عنوان آنتی اکسیدانت عمل کرده و مانع از خسارت دیدن کلروفیل می شود. اسید جاسمونیک کنترل کننده سنتز پروتئین، RNA و DNA است که خود باعث افزایش رنگدانه های آنتی اکسیدانت مانند کارتنوئید، فلاوونوئید و آنتوسیانین می شود (Keshavarz and Khodabin, 2019). با توجه به نتایج پژوهش حاضر و سایر پژوهشگران که گزارش کردند اسید جاسمونیک به واسطه افزایش اسید آمینولولینیک در بیان ژن های مربوط به رنگدانه های فتوسنتزی نقش دارد (Alizadeh-Yeloojeh et al., 2020) می توان افزایش تجمع کارتنوئیدها را در تحقیق حاضر

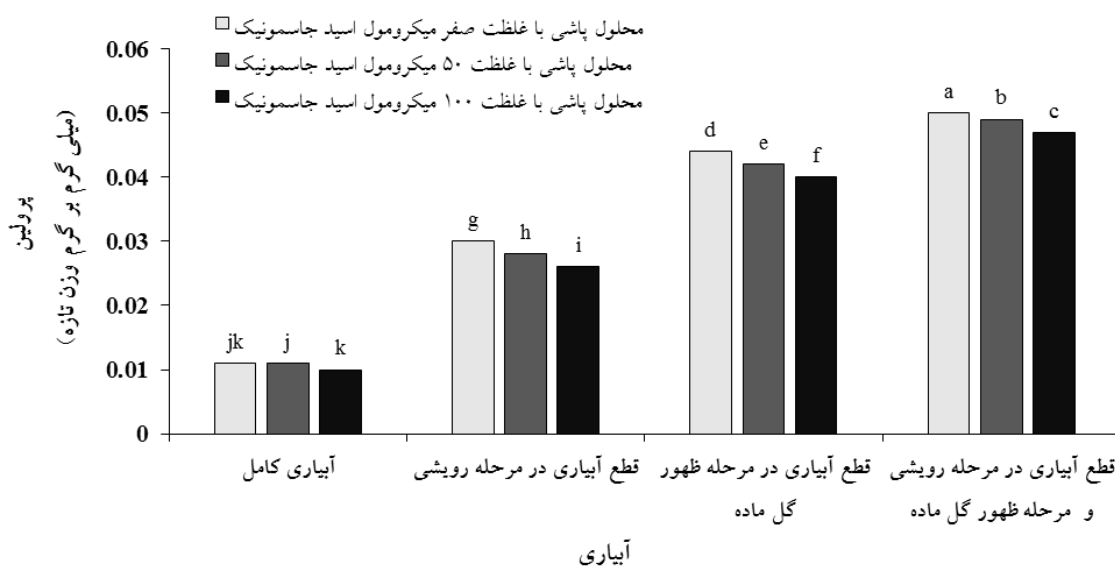
توجیه نمود.

پرولین: محتوی پرولین برگ تحت تأثیر اثرات اصلی آبیاری، محلول‌پاشی عنصر بور، محلول‌پاشی اسید جاسمونیک و برهمکنش‌های آبیاری × عنصر بور و آبیاری × اسید جاسمونیک معنی‌دار بود (جدول ۲). نتایج برهمکنش آبیاری در محلول‌پاشی عنصر بور حاکی از آن بود که اگر چه تنش قطع آبیاری باعث افزایش میزان پرولین گیاه شد اما در هر سطح از آبیاری، محلول‌پاشی عنصر بور منجر به کاهش میزان پرولین گیاه شد به گونه‌ای که بیشترین و کمترین میزان پرولین گیاه به ترتیب در تیمارهای قطع آبیاری در مراحل هشت برگی + قطع آبیاری در مرحله ظهور گل ماده و عدم محلول‌پاشی عنصر بور (۰/۰۵۲ میلی‌گرم در گرم وزن تر) و آبیاری کامل و محلول‌پاشی یک درصد عنصر بور (۰/۰۰۸ میلی‌گرم در گرم وزن تر) بود. همچنین در شرایط قطع آبیاری در مرحله هشت برگی + قطع آبیاری در مرحله ظهور گل ماده، تفاوت معنی‌داری بین سطوح نیم و یک درصد عنصر بور وجود نداشت (جدول ۴). با توجه به شکل ۱، آبیاری کامل کمترین میزان پرولین گیاه را داشت با این حال در سطوح قطع آبیاری، محلول‌پاشی اسید جاسمونیک باعث کاهش پرولین گیاه نسبت به عدم محلول‌پاشی شد (شکل ۱). بیشترین میزان پرولین گیاه (۰/۰۵۰ میلی‌گرم در گرم وزن تر) در شرایط قطع آبیاری و محلول‌پاشی با غلظت صفر اسید جاسمونیک به دست آمد. در شرایط تنش خشکی ملایم یا شدید، غلظت پرولین افزایش یافت که احتمالاً از آن به‌عنوان ذخیره نیتروژن در مرحله بعد از تنش و یا ماده محلول کاهش‌دهنده پتانسیل اسمزی سیتوپلاسم استفاده می‌شود تا تحمل گیاه را به تنش افزایش دهد (Keshavarz, 2020). تجمع پرولین تحت شرایط تنش می‌تواند تا حدی شرایط لازم برای ادامه جذب آب از محیط ریشه برای گیاه را فراهم کرده ولی اتکای گیاهان به این ترکیب‌های آلی برای تنظیم اسمزی هزینه داشته و منجر به کاهش عملکرد گیاهان می‌شود (Chavoushi et al., 2019). احتمالاً استفاده از عنصر بور یا اسید جاسمونیک در تنش‌هایی نظیر تنش خشکی به علت فعال‌کردن سایر سیستم‌های دفاعی

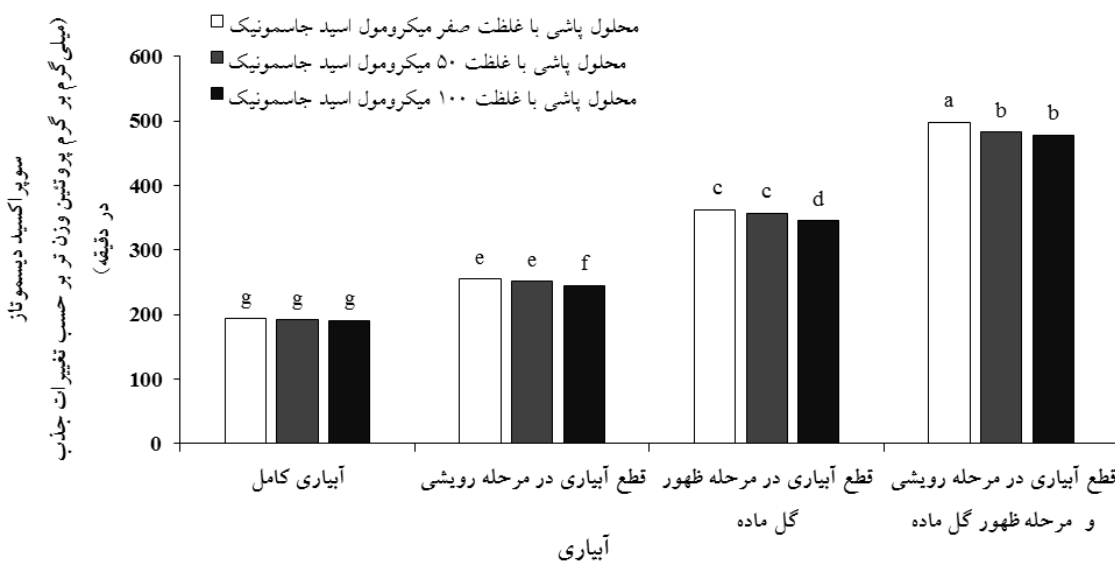
گیاه و یا القای آنزیم‌های مربوط به تنش باعث کاهش شدت خسارت و در نتیجه کاهش سنتز پرولین در بافت گیاه است (Amini et al., 2014).

سوپراکسید دیسموتاز و کاتالاز: نتایج جدول تجزیه واریانس نشان داد که اثرات اصلی آبیاری و محلول‌پاشی جاسمونیک اسید و برهمکنش آن‌ها تأثیرات معنی‌داری بر میزان فعالیت سوپراکسید دیسموتاز داشتند (جدول ۲). در تیمار قطع آبیاری در مراحل هشت برگی یا مرحله ظهور گل ماده، بین محلول‌پاشی غلظت صفر و غلظت ۵۰ میکرومولار تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد اما غلظت ۱۰۰ میکرومولار منجر به کاهش معنی‌داری در میزان سوپراکسید دیسموتاز شد. (شکل ۲). همچنین در تیمار قطع آبیاری در مرحله هشت برگی + مرحله ظهور گل ماده، اگر چه تیمارهای ۵۰ و ۱۰۰ میکرومولار باعث کاهش فعالیت سوپراکسید دیسموتاز شد اما بین این دو سطح تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد. در مجموع می‌توان گفت که بیشترین میزان فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز (۴۹۸/۶ میلی‌گرم پروتئین در دقیقه) در تیمار قطع آبیاری در هر دو مرحله هشت برگی و ظهور گل ماده به همراه محلول‌پاشی با غلظت صفر اسید جاسمونیک به دست آمد (شکل ۲). همچنین در تیمار آبیاری کامل، تفاوت معنی‌داری بین سطوح محلول‌پاشی مشاهده نشد (شکل ۲).

میزان فعالیت کاتالاز گیاه تحت تأثیر سطوح آبیاری، محلول‌پاشی عنصر بور و برهمکنش آن‌ها تأثیرات معنی‌داری داشت (جدول ۲). در شرایط آبیاری کامل، میزان فعالیت آنزیم کاتالاز تحت تأثیر محلول‌پاشی بور قرار نگرفت و به‌طور کلی کمترین میزان فعالیت آنزیم کاتالاز در آبیاری کامل به دست آمد (جدول ۴). با توجه به میانگین‌های سطوح محلول‌پاشی عنصر بور، قطع آبیاری باعث افزایش فعالیت آنزیم کاتالاز شد و محلول‌پاشی عنصر بور نیز منجر به تشدید فعالیت عنصر بور شد (جدول ۴). بیشترین میزان فعالیت آنزیم کاتالاز (۱۹۳/۲ میلی‌گرم پروتئین در دقیقه) در تیمار قطع آبیاری در مرحله هشت برگی و ظهور گل ماده به همراه محلول‌پاشی یک درصد عنصر بور مشاهده شد که نسبت به تیمار آبیاری کامل و



شکل ۱- مقایسه میزان پرولین برگ تحت تأثیر برهمکنش سطوح آبیاری و محلول پاشی اسید جاسمونیک. حروف مشابه، فاقد اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵٪ (براساس آزمون LSD) هستند.



شکل ۲- مقایسه فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز برگ تحت تأثیر برهمکنش سطوح آبیاری و محلول پاشی اسید جاسمونیک. حروف مشابه، فاقد اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵٪ (براساس آزمون LSD) هستند.

گونه‌های فعال اکسیژن (ROS) که تحت شرایط خشکی در بافت گیاه افزایش می‌یابند، مقابله می‌کنند. افزایش فعالیت این آنزیم‌ها تحت تنش خشکی در برنج آپلند (Lum *et al.*, 2014)، نخود (Kumar *et al.*, 2011) و گندم (Hasheminasab *et al.*, 2012) گزارش شده است که حاکی از تعادل بین تولید رادیکال‌های آزاد و میزان فعالیت سیستم آنتی‌اکسیدانی گیاه

محلول پاشی غلظت صفر، ۶۵/۷۸٪ فعالیت بیشتری داشت (جدول ۴).

در گیاهان عالی، تحمل نسبت به تنش خشکی با سطوح فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانت ارتباط مستقیم دارد (Khan and Ashraf, 2008). گیاهان با افزایش فعالیت آنزیم‌هایی نظیر کاتالاز، سوپراکسید دیسموتاز و گلوتاتیون پراکسیداز با

محلول پاشی عنصر بور نیز باعث کاهش معنی دار مالون دی آلدئید گیاه شد به گونه‌ای که محلول پاشی نیم و یک درصد به ترتیب باعث کاهش $2/41\%$ و $4/4\%$ معنی دار مالون دی آلدئید گیاه نسبت به غلظت شد (جدول ۶).

بالارفتن فعالیت رادیکال‌های آزاد موجب ایجاد خسارت در غشا سلولی می‌شود که بارزترین آن پراکسیداسیون اسیدهای چرب موجود در غشاء و تولید ترکیباتی مانند مالون دی آلدئید است (Hasheminasab et al., 2012). کاربرد عنصر بور با افزایش فعالیت سیستم‌های دفاعی گیاه موجب افزایش مقاومت گیاه و پاک‌سازی رادیکال‌های آزاد می‌شود که در نتیجه کاهش پراکسایش چربی‌های غشا را به همراه دارد.

وزن هزار دانه: وزن هزار دانه ذرت تنها تحت تأثیر اثرات اصلی آبیاری، محلول پاشی عنصر بور و اسید جاسمونیک قرار گرفت (جدول ۲). تحت تأثیر قطع آبیاری، وزن هزار دانه کاهش نشان داد به طوری که قطع آبیاری در مراحل هشت برگی، ظهور گل ماده و قطع آبیاری در هر دو مرحله به ترتیب باعث کاهش $9/88\%$ ، $29/93\%$ و $39/95\%$ وزن هزار دانه نسبت به آبیاری کامل شد (جدول ۵). محلول پاشی عنصر بور باعث افزایش وزن هزار دانه شد به گونه‌ای که محلول پاشی $0/5\%$ و یک درصد عنصر باعث افزایش $1/81\%$ و $3/11\%$ وزن هزار دانه نسبت به غلظت صفر شد (جدول ۶). اگر چه محلول پاشی اسید جاسمونیک باعث افزایش وزن هزار دانه شد اما این افزایش چشمگیر نبود به گونه‌ای که بین محلول پاشی با غلظت‌های صفر و 50 میکرومولار همچنین بین غلظت‌های 50 میکرومولار و 100 مولار تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد (جدول ۳). با این حال بیشترین وزن هزار دانه ($232/4$ گرم) در تیمار 100 میکرومولار و کمترین وزن هزار دانه در غلظت صفر اسید جاسمونیک مشاهده شد.

تنش خشکی با تحت تأثیر قراردادن درجه باز شدن روزنه‌ها میزان تولید مواد پرورده را به میزان زیادی تحت تأثیر قرار دهد (Keshavarz and Khodabin, 2019) که در نتیجه موجب تغییر در وزن هر دانه شود (Shemi et al., 2021). کاهش معنی‌دار وزن هزار دانه در تیمار تنش خشکی در مرحله

است. نتایج پژوهش حاضر نشان داد که کاربرد خارجی اسید جاسمونیک راه‌حل دیگری برای کمک به گیاه برای مقابله با تنش‌های محیطی از جمله خشکی است که می‌تواند با تقویت مکانیسم دفاعی گیاه و کاهش تولید رادیکال‌های آزاد مانع از افزایش فعالیت سوپراکسید دیسموتاز شود. مشابه با این نتایج در مورد تأثیر متیل جاسمونات بر فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانت، گزارش شده است که در تنش کادمیم نیز، تیمار متیل جاسمونات موجب کاهش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانت شد (Singh and Shah, 2014). از آنجا که در طی فرایند خنثی‌سازی رادیکال‌های آزاد، آنزیم کاتالاز نقش اهداکننده الکترون را دارد (Guo et al., 2018) که در نهایت منجر به کاهش آنزیم کاتالاز می‌شود، بنابراین افزایش این آنزیم نشان از کاهش فعالیت آن و نبود رادیکال‌های آزاد در مرکز واکنش است. در همین راستا گزارش شده است که در شرایط تنش سرما، محلول پاشی گیاه کلزا با اسید سالیسیلیک باعث افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانت سوپراکسید دیسموتاز و پرکسیداز و کاهش میزان کاتالاز شد (Abdelgawad et al., 2014). لذا، به نظر می‌رسد در شرایط تنش خشکی، محلول پاشی عنصر بور با افزایش فعالیت سایر سیستم‌های دفاعی گیاه، باعث کاهش رادیکال‌های آزاد و در نتیجه افزایش میزان آنزیم کاتالاز شد. طبق نتایج Rahimi و همکاران (۲۰۲۲) کاربرد عناصر کم‌مصرف موجب بهبود سطح فعالیت سیستم‌های دفاعی گیاه شده که در نتیجه قادر است در مرکز واکنش از تولید رادیکال‌های آزاد بکاهد. از سویی دیگر، کمبود این عناصر در گیاهان می‌تواند موجب کاهش سنتز پروتئین و در نتیجه کاهش فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و پراکسیداز می‌شود.

مالون دی آلدئید: میزان مالون دی آلدئید گیاه تنها تحت تأثیر تیمار اصلی آبیاری و محلول پاشی عنصر بور قرار گرفت (جدول ۷). تحت تأثیر قطع آبیاری در مراحل مختلف رشدی، میزان مالون دی آلدئید گیاه افزایش یافت به گونه‌ای که قطع آبیاری در مرحله هشت برگی، ظهور گل ماده و قطع آبیاری در هر دو مرحله، میزان مالون دی آلدئید گیاه به ترتیب $17/8\%$ ، $36/37\%$ و $46/31\%$ افزایش یافت (جدول ۵). همچنین

جدول ۵- مقایسه میانگین اثر اصلی آبیاری بر صفات مورد بررسی

آبیاری	کارتونوئید	مالون دی آلدئید (میلی گرم در گرم وزن تازه)	وزن هزار دانه (گرم)	درصد روغن دانه	عملکرد دانه (کیلوگرم در هکتار)	عملکرد زیستی
آبیاری کامل	۰/۴۸ ^d	۶/۴۹ ^d	۲۸۸/۶ ^a	۵/۸ ^a	۱۲۰۰۸ ^a	۲۳۰۲۹ ^a
قطع آبیاری در مرحله ۸ برگی	۰/۶۲ ^c	۸/۴ ^c	۲۶۰/۰۶ ^{ab}	۵/۲ ^{ab}	۱۰۸۲۵ ^{ab}	۲۰۷۳۱ ^{ab}
قطع آبیاری در مرحله ظهور گل ماده (بلال)	۰/۷۲ ^b	۱۰/۲ ^b	۲۰۲/۲ ^{bc}	۴/۴ ^{bc}	۸۴۷۰ ^{bc}	۱۶۱۹۵ ^{bc}
قطع آبیاری در مرحله ۸ برگی و ظهور بلال	۰/۸۶ ^a	۱۲/۰۹ ^a	۱۷۳/۳ ^c	۳/۸ ^c	۷۲۷۳ ^c	۱۴۳۳۲ ^c

حروف مشابه در ستون، فاقد اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵٪ براساس آزمون حداقل تفاوت معنی دار است.

جدول ۶- مقایسه میانگین اثر اصلی محلول پاشی عنصر بور روی صفات مورد بررسی

محلول پاشی عنصر بور	کارتونوئید	مالون دی آلدئید (میلی گرم در گرم وزن تازه)	وزن هزار دانه (گرم)	عملکرد دانه (کیلوگرم در هکتار)	عملکرد زیستی
صفر درصد	۰/۶۳ ^c	۹/۵۳ ^a	۲۲۷/۲ ^c	۹۴۵۱/۸ ^c	۱۸۳۶۹/۷ ^b
٪۰/۵	۰/۶۷ ^b	۹/۳ ^b	۲۳۱/۴ ^b	۹۵۷۹/۳ ^b	۱۸۴۳۰/۸ ^b
٪۱	۰/۷۱ ^a	۹/۱۱ ^c	۲۳۴/۵ ^a	۹۹۰۱/۳ ^a	۱۸۹۱۴ ^a

حروف مشابه در ستون، فاقد اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵٪ براساس آزمون حداقل تفاوت معنی دار است.

جدول ۷- نتایج تجزیه واریانس صفات مورد بررسی تحت تأثیر تیمارهای آبیاری و محلول پاشی

منابع تغییر	درجه آزادی	مالون دی آلدئید	وزن هزار دانه	درصد روغن دانه	عملکرد دانه	عملکرد زیستی
بلوک	۲	۰/۰۰۳۱ ^{ns}	۹۹۹۸۶ ^{**}	۱۸۰/۷ ^{**}	۱۹۲۵۱۸۸۶۹۲ ^{**}	۵۶۶۰۲۵۵۷۸۸ ^{**}
آبیاری (A)	۳	۱۵۶/۷ ^{**}	۷۴۸۱۰ [*]	۲۰/۴ ^{**}	۱۲۵۸۱۰۷۵۴ [*]	۴۳۳۳۷۸۵۴۶ ^{**}
خطای کرت اصلی	۶	۰/۰۰۱	۱۲۹۰۹	۲/۰۱	۲۳۷۳۲۷۹۷	۶۵۰۹۳۴۴۶
عنصر بور (B)	۲	۱/۵۴ ^{**}	۴۸۸ ^{**}	۰/۰۰۰۲۶ ^{ns}	۱۹۳۱۹۴۳ ^{**}	۳۲۰۸۹۰۳ [*]
اسید جاسمونیک (C)	۲	۰/۱۳ ^{ns}	۷۰/۶ ^{**}	۰/۰۰۱۶ ^{ns}	۶۱۸۲۹۸ ^{**}	۲۸۲۱۸۲۵ ^{**}
(B) × (A)	۶	۰/۰۱ ^{ns}	۴/۶۳ ^{ns}	۰/۰۰۱۶ ^{ns}	۱۷۹۷۸ ^{ns}	۴۷۰۸۴ ^{ns}
(C) × (A)	۶	۰/۰۰۲ ^{ns}	۰/۸۱ ^{ns}	۰/۰۰۱۸ ^{ns}	۱۴۸۴۶ ^{ns}	۲۸۱۶۹ ^{ns}
(C) × (B)	۴	۰/۰۰۰۵ ^{ns}	۰/۱ ^{ns}	۰/۰۰۱۵ ^{ns}	۱۶۲۰۹ ^{ns}	۱۰۳۸۱۷۵ ^{ns}
(C) × (B) × (A)	۱۲	۰/۰۰۱ ^{ns}	۰/۱ ^{ns}	۰/۰۰۰۳ ^{ns}	۱۳۶۱۳ ^{ns}	۲۵۱۴۲ ^{ns}
خطای کرت فرعی	۶۴	۰/۰۵۶	۱۱/۰۹	۰/۰۴۷	۴۵۲۲۱	۸۱۳۸۷
ضریب تغییرات (٪)		۲/۵۴	۱/۴۴	۴/۵۲	۲/۲	۱/۵۳

ns، * و **: به ترتیب بیانگر عدم اختلاف معنی دار و اختلاف معنی دار در سطوح احتمال پنج و یک درصد است.

(جدول ۵).

Yousefzadeh و همکاران (۲۰۲۳) مشاهده کردند کمترین درصد روغن (۲۰/۸٪) مربوط به تنش خشکی در مرحله پرشدن دانه بود. Bellaloui و همکاران (۲۰۱۱) نیز گزارش کردند مقدار روغن دانه سویا در اثر تنش خشکی کاهش معنی‌داری نشان داد که دلیل آن را می‌توان حساسیت زیاد تجمع لیپیدها نسبت به تنش خشکی، کاهش فتوسنتز جاری، کاهش مواد فتوسنتزی عرضه‌شده برای پرشدن دانه و همچنین کاهش طول دوره پرشدن دانه ذکر نمود. احتمالاً دلیل این کاهش، کم‌تر بودن طول دوره رشد گیاه، کاهش فراورده‌های فتوسنتزی و همچنین حساسیت زیاد تجمع لیپیدها نسبت به تنش خشکی است.

عملکرد دانه: براساس نتایج جدول تجزیه واریانس، عملکرد دانه ذرت تنها تحت تاثیر اثرات اصلی آبیاری، محلول‌پاشی عنصر بور و اسید جاسمونیک قرار گرفت (جدول ۳) با اعمال تیمار قطع آبیاری، عملکرد دانه نیز کاهش یافت به طوری که قطع آبیاری در مراحل هشت برگی (۱۰۸۲۵ کیلوگرم در هکتار)، ظهور گل ماده (۸۴۷۰ کیلوگرم در هکتار) و قطع آبیاری در هر دو مرحله (۷۲۷۳ کیلوگرم در هکتار) به ترتیب باعث کاهش ۹/۸۵٪، ۲۹/۴۶٪ و ۳۹/۴۳٪ عملکرد دانه نسبت به آبیاری کامل (۱۲۰۰۸ کیلوگرم در هکتار) شد (جدول ۵). با این حال بین سطوح آبیاری کامل و قطع آبیاری در مرحله هشت برگی، همچنین بین سطوح قطع آبیاری در مرحله ظهور گل ماده و قطع آبیاری در مرحله هشت برگی + ظهور گل ماده تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد (جدول ۵). محلول‌پاشی عنصر بور باعث افزایش معنی‌دار عملکرد دانه شد به گونه‌ای که بیشترین و کمترین عملکرد دانه به ترتیب در تیمارهای محلول‌پاشی یک درصد عنصر بور (۹۹۰۱/۳ کیلوگرم در هکتار) و محلول‌پاشی با غلظت صفر (۹۴۵۱/۸ کیلوگرم در هکتار) به دست آمد (جدول ۵). همچنین محلول‌پاشی ۵۰ و ۱۰۰ میکرومولار اسید جاسمونیک باعث افزایش ۱/۶٪ و ۲/۶۶٪ عملکرد دانه نسبت به غلظت صفر شد (جدول ۵).

در همین خصوص گزارش شده است که تنش رطوبتی در

پرشدن دانه را می‌توان به پدیدآمدن دانه‌های چروکیده با وزن کمتر، که در سایر پژوهش‌ها نیز گزارش شده است (Urmi et al., 2023) نسبت داد. بنابراین تأثیر کمبود آب در این مرحله موجب کاهش فتوسنتز جاری گیاه، کاهش میزان مواد پرورده و در نتیجه چروکیدگی دانه‌های ذرت خواهد شد. به‌علاوه، کوتاه‌شدن دوره رشد دانه و در نتیجه زودرسی در اثر تنش خشکی (Wang et al., 2021) نیز از دیگر دلایل کاهش وزن هزار دانه در تیمارهای اعمال تنش خشکی در مرحله پرشدن دانه است. Keshavarz و همکاران (۲۰۲۰) و Urmi و همکاران (۲۰۲۳) بیان کردند که وزن هزار دانه بر اثر تنش خشکی کاهش می‌یابد، تأییدکننده نتایج این تحقیق است.

عنصر بور ممکن است از طریق مکانیسم‌هایی به‌طور مستقیم یا غیرمستقیم روی باروری گل‌ها تأثیر داشته باشد. به‌طورکلی عنصر بور برای ساخت گلوتامین، نمو گره‌ها، رشد لوله گرده و بسیاری از فعالیت‌های حیاتی دیگر گیاه اهمیت دارد. به نظر می‌رسد با افزایش قدرت تأمین مواد فتوسنتزی در طول دوره پرشدن دانه در یک رقم، افزایش در وزن هزار دانه ایجاد می‌گردد که در این تحقیق نقش عنصر بور در افزایش وزن هزار دانه ذرت به خوبی مشاهده شد. افزایش وزن هزار دانه در گیاهانی با عنصر بور محلول‌پاشی شدند ممکن است ناشی از این امر باشد که در حین پرشدن دانه‌ها، گیاه با کمبود عنصر بور مواجه نشده بود. افزایش وزن هزار دانه با استفاده از اسید جاسمونیک در پژوهش‌های دیگر نیز گزارش شده است (Yun-xia et al., 2010; Sofy et al., 2016).

درصد روغن دانه: اگر چه درصد روغن دانه با اعمال قطع آبیاری کاهش یافت اما تفاوت معنی‌داری بین آبیاری کامل و قطع آبیاری در مرحله هشت برگی مشاهده نشد. همچنین درصد روغن تیمارهای قطع آبیاری در مرحله ظهور گل ماده و قطع آبیاری در مرحله هشت برگی + قطع آبیاری در مرحله ظهور گل ماده در یک گروه آماری قرار داشت. در مجموع می‌توان گفت قطع آبیاری در مراحل هشت برگی، ظهور گل ماده و قطع آبیاری در هر دو مرحله باعث کاهش ۱۰/۳۴٪، ۲۴/۱۳٪ و ۳۴/۴۸٪ روغن دانه نسبت به آبیاری کامل شد

مرحله کاکل‌دهی و تشکیل بلال موجب کاهش شدید عملکرد دانه می‌شود (Cakir, 2004). Mohamed و Rady (۲۰۱۵) گزارش نمودند که اعمال تنش کم‌آبی در مراحل گلدهی و پرشدن دانه به ترتیب موجب کاهش ۳۹/۲٪ و ۱۸/۱٪ عملکرد دانه شد. از آنجا که بیشترین بخش وزن دانه از فتوستنتر بوته پس از گلدهی تأمین می‌شود (Sabourifard et al., 2023). بنابراین، در مدیریت مزرعه هر چه طول دوره سبزمانی برگ‌ها زیادتر شود، هیدرات کربن بیشتری به دانه منتقل خواهد شد. با این اوصاف می‌توان نتیجه گرفت تنش کم‌آبی با کاستن از طول دوره رشد برگ در مراحل پایانی رشد می‌تواند موجب افت شدید تولید مواد پرورده شود. در رابطه با اثرات تیمار محلول پاشی عنصر بور نیز مشخص شد که محلول پاشی عنصر بور با غلظت ۰/۵٪ و محلول پاشی عنصر بور با غلظت ۱٪ به ترتیب سبب افزایش ۲٪ و ۵٪ عملکرد دانه نسبت به محلول پاشی با آب خالص شد، این نتیجه با نتایج حاصل از مطالعات Chandrasekaran (۲۰۲۲) مطابقت دارد که عنوان کردند عناصر غذایی باعث افزایش ۳۷٪ عملکرد دانه نسبت به تیمار شاهد شد. به نظر می‌رسد محلول پاشی عنصر بور باعث افزایش درصد تلقیح گل‌چه‌ها شده که در نتیجه افزایش عملکرد دانه را به همراه داشته است. از آنجا که مواد تنظیم‌کننده رشد گیاهی نظیر اسید جاسمونیک در تمام جنبه‌های چرخه حیات گیاه کاربرد دارد و می‌تواند افزایش عملکرد دانه را به نقش این هورمون بر میزان کلروفیل برگ و افزایش سطح برگ نسبت داد.

عملکرد زیستی: عملکرد زیستی گیاه ذرت تحت تأثیر اثرات اصلی آبیاری، محلول پاشی عنصر بور و اسید جاسمونیک تغییرات معنی‌داری داشت اما تحت تأثیر هیچ کدام از اثرات متقابل قرار گرفت (جدول ۲). با توجه به نتایج مقایسه میانگین بیشترین و کمترین عملکرد زیستی در آبیاری کامل (۲۳۰۲۹ کیلوگرم در هکتار) و قطع آبیاری در مراحل هشت برگی و ظهور گل ماده (۱۴۳۳۲ کیلوگرم در هکتار) به دست آمد که نسبت به یکدیگر اختلافی ۳۷/۷۶٪ داشتند. با این حال اختلاف معنی‌داری بین قطع آبیاری در مرحله هشت برگی

و قطع آبیاری در مرحله ظهور گل ماده وجود نداشت. اگر چه محلول پاشی نیم درصدی عنصر بور باعث افزایش ۰/۳۳٪ عملکرد زیستی گیاه شد اما تفاوت معنی‌داری با محلول پاشی غلظت صفر نداشت. اما محلول پاشی غلظت یک درصد عنصر بور به ترتیب باعث افزایش ۲/۸۸٪ و ۲/۵۵٪ عملکرد زیستی نسبت به غلظت صفر (۱۸۳۶۹/۷ کیلوگرم در هکتار) و غلظت نیم درصدی (۱۸۴۳۰/۸ کیلوگرم در هکتار) عنصر بور شد. نسبت به محلول پاشی با غلظت صفر، غلظت‌های ۵۰ و ۱۰۰ میکرومولار اسید جاسمونیک باعث افزایش ۱/۲۵٪ و ۲/۹۵٪ عملکرد زیستی شد به طوری که کمترین و بیشترین عملکرد زیستی به ترتیب در غلظت‌های صفر (۱۸۳۰۸/۵ کیلوگرم در هکتار) و ۱۰۰ میکرومولار (۱۸۸۶۵/۹ کیلوگرم در هکتار) اسید جاسمونیک به دست آمد.

گزارش شده است که قطع آبیاری در مرحله رویشی باعث کاهش عملکرد زیستی شش هیبرید ذرت می‌شود (Shamuyarira et al., 2023). افزایش عملکرد زیستی در تیمار آبیاری کامل می‌تواند به دلیل سطح برگ بیشتر باشد، که باعث تولید فرآورده‌های بیشتری می‌گردد (Paolo et al., 2008). در نتیجه می‌توان این گونه استنباط کرد که تولید ماده خشک در گیاه به سطح فتوستنترکننده گیاه وابسته است و کاهش در سطح برگ گیاه منجر به کم‌شدن تولید مواد پرورده می‌شود.

از آنجا که اسید جاسمونیک طویل‌شدن و تقسیم سلولی را تنظیم می‌کند، افزایش میزان تقسیم سلولی در مریستم‌های انتهایی سبب افزایش رشد طولی گیاه می‌شود. نتایج آزمایش نشان داد که کاربرد اسید جاسمونیک سبب بهبود وزن تر و خشک اندام هوایی در شرایط تنش خشکی شد. تنش خشکی با محدودیت‌هایی که در جذب آب توسط گیاه و همچنین جذب عناصر غذایی برای گیاه ایجاد می‌کند باعث کاهش زیست‌توده گیاه می‌شود (Khalid et al., 2023). به نظر می‌رسد افزایش عملکرد زیستی در تیمار آبیاری مطلوب، به دلیل گسترش بیشتر و طول دوره سبزمانی زیادتر برگ‌ها بود، که منجر به ایجاد مبدأ فیزیولوژیک بزرگتری می‌گردد. سایر محققین نیز با بررسی هیبریدهای گندم در شرایط تنش خشکی

به این نتیجه رسیدند که تنش‌های خفیف، که تأثیر کمی بر کاهش سطح برگ دارند، تأثیر چندانی بر تولید ماده خشک این هیبریدها نداشتند اما در تنش‌های شدید که با کاهش بارز سطح برگ همراه بود، عملکرد زیستی نیز کاهش یافت (Abro *et al.*, 2021). از این رو می‌توان نتیجه گرفت که تولید ماده خشک در گیاه به اندازه سطح فتوسنتزکننده آن وابسته است. نتایج مشابهی توسط Sofy و همکاران (۲۰۲۰) گزارش شد که نشان می‌دهد با اعمال تیمار جاسمونیک اسید ارتفاع و وزن خشک زیستی گیاه گوجه‌فرنگی افزایش یافت. از آنجا که اسید جاسمونیک طویل‌شدن و تقسیم سلولی را به همراه مواد دیگری از قبیل کسین تنظیم می‌کند میتوان انتظار داشت که عملکرد زیستی گیاه ذرت همراه با مصرف اسید جاسمونیک افزایش

نتیجه‌گیری

نتایج نشان داد بالاترین میزان تأثیر تنش خشکی مربوط به تیمار قطع آبیاری در مرحله هشت برگی و ظهور بلال بود و کاربرد بور و جاسمونیک اسید توانست از اثرات منفی تنش خشکی بکاهد و آن را تعدیل نماید. در این بین بالاترین تأثیر مربوط به سطوح محلول‌پاشی عنصر بور با غلظت ۱٪ و ۱۰۰ میلی‌مولار اسید جاسمونیک بود.

منابع

- افشون، اسماعیل، مقدم، حسین، جهانسوز، محمدرضا، و اویسی، مصطفی (۱۴۰۰). تأثیر خاک‌ورزی، تنش کمبود آب و کود نیتروژن بر عملکرد ذرت علوفه‌ای (*Zea mays* L.). تنش‌های محیطی در علوم زراعی، ۱۴(۳)، ۶۹۱-۷۰۲. doi: 10.22077/escs.2020.3111.1798
- حاجی‌بابائی، مریم، عزیزی، فرهاد، و زرگری، کاوه (۱۳۹۰). تأثیر تنش خشکی بر عملکرد علوفه تر و برخی صفات زراعی هیبریدهای مختلف ذرت. فصلنامه علمی- پژوهشی گیاه و زیست‌بوم، ۷(۲۵)، ۴۵-۵۷.
- زندسیلاخور، آرامه، مدنی، حمید، حیدری شریف‌آباد، حسین، محمودی، مجتبی، و نورمحمدی، قربان (۱۴۰۱). ارزیابی عملکرد، شاخص برداشت و کارایی مصرف آب گیاه دارویی چای ترش (*Hibiscus sabdariffa* L.) در تیمارهای مختلف آبیاری و تاریخ کاشت. اکوفیزیولوژی گیاهان زراعی، ۱۶(۶۴)، ۵۱۱-۵۲۶. doi: 10.30495/JCEP.2023.1935375.1818
- Abdelgawad, Z. A., Khalafaallah, A. A., & Abdallah, M. M. (2014). Impact of methyl jasmonate on antioxidant activity and some biochemical aspects of maize plant grown under water stress condition. *Agricultural Sciences*, 5, 1077-1088. <https://doi.org/10.4236/as.2014.512117>
- Abro, S. A., Baloch, A. W., Baloch, M., Baloch, G. A., Baloch, T. A., Soomro, A. A., Jogi, Q., & Ali, M. (2021). 35 Line \times tester analysis for estimating combining ability in F1 hybrids of bread wheat. *Pure Applied Biology (PAB)*, 5, 647-652. <https://doi.org/10.19045/bspab.2016.50084>
- Ali, Q., Anwar, F., Ashraf, M., Saari, N., & Perveen, R. (2013). Ameliorating effects of exogenously applied proline on seed composition, seed oil quality and oil antioxidant activity of maize (*Zea mays* L.) under drought stress. *International Journal of Molecular Science*, 14, 818-835. <https://doi.org/10.3390/ijms14010818>
- Alizadeh-Yeloojeh, Kh., Saeidi, Gh., & Sabzalian, M. R. (2020). Drought stress improves the composition of secondary metabolites in the safflower flower at the expense of a reduction in seed yield and oil content. *Industrial Crops and Products* 154 (112496), 1-10. <https://doi.org/10.1016/j.indcrop.2020.112496>
- Amini, H., Arzani, A., & Karami, M. (2014) Effect of water deficiency on seed quality and physiological traits of different safflower genotypes. *Turkish Journal of Biology*, 38(2), 271-282. <https://doi.org/10.3906/biy-1308-22>
- Arnon, D. I. (1949). Copper enzymes in isolated chloroplasts. Polyphenoloxidase in *Beta vulgaris*. *Plant Physiology*, 24(1), 1-150. <https://doi.org/10.1104/pp.24.1.1>
- Bates, L. S., Waldern R. P., & Teave, I. D. (1973). Rapid determination of free proline for water stress studies. *Plant and Soil*, 39, 205-207. <https://doi.org/10.1007/BF00018060>
- Bellaloui, N., Ebelhar, M. W., Gillen, A. M., Fisher, D. K., Abbas, H. K., Mengistu, A., Reddy K. N., & Paris, R. L. (2011). Soybean seed protein, and fatty acids are altered by S and S+N fertilizers under irrigated and nonirrigated environments. *Journal of Agriculture Science*, 2(4), 465-476. <https://doi.org/10.4236/as.2011.24060>

- Cakir, R. (2004). Effect of water stress at different development stages on vegetative and reproductive growth of corn. *Field Crops Research*, 89, 1-6. <https://doi.org/10.1016/j.fcr.2004.01.005>
- Cakmak, I. & Horst, W. (1991). Effect of aluminium on lipid peroxidation, superoxide dismutase, catalase and peroxidase activities in root tip of soybean (*Glycine max*). *Plant Physiology*, 83, 463-468. <https://doi.org/10.1111/j.1399-3054.1991.tb00121.x>
- Chandrasekaran, M. (2022). Arbuscular mycorrhizal fungi mediated enhanced biomass, root morphological traits and nutrient uptake under drought stress: A meta-analysis. *Journal of Fungi*, 8(7), 660. <https://doi.org/10.3390/jof8070660>
- Chavoushi, M., Najafi, F., Salimi, A., & Angaji, S. A. (2020). Effect of salicylic acid and sodium nitroprusside on growth parameters, photosynthetic pigments and secondary metabolites of safflower under drought stress. *Scientia Horticulturae*, 259, 108823. <https://doi.org/10.1016/j.scienta.2019.108823>
- Chavoushi, M., Najafi, F., Salimia, A., & Angaji, A. (2019). Improvement in drought stresses tolerance of safflower during vegetative growth by exogenous application of salicylic acid and sodium nitroprusside. *Industrial Crop Product*, 134, 168-176. <https://doi.org/10.1016/j.indcrop.2019.03.071>
- Dolatabadian, A., Modarres Sanavy, S. A. M., & Asilan, K. S. (2010). Effect of ascorbic acid foliar application on yield, yield component and several morphological traits of grain corn under water deficit stress conditions. *Notulae Science Biologiae*, 2(3), 45-50. <https://doi.org/10.15835/nsb234717>
- FAO. (2021). FAOSTA. <http://www.fao.org/faostat/en/#home>
- Giannopolitis, C. & Ries, S. (1977). Superoxide dismutase I. Occurrence in higher plants. *Plant Physiology*, 59, 309-314. <https://doi.org/10.1104/pp.59.2.309>
- Guo, Y., Tian, S., Liu, S., Wang, W., & Sui, N. (2018). Energy dissipation and antioxidant enzyme system protect photosystem II of sweet sorghum under drought stress. *Photosynthetica*, 1-12. <https://doi.org/10.1007/s11099-017-0741-0>
- Hamurcu, M., Khan, M., Pandey, A., Avsaroglu, Z., Elbasan, F., & Gezgin, S. (2020). Boron stress exposes antioxidant differential responses in maize cultivars (*Zea mays* L.). *Journal of Elementology*, 25(4), 1291-1304. <https://doi.org/10.5601/jelem.2020.25.3.1970>
- Hasheminasab, H., Assad, M. T., Aliakbari, A., & Sahhafi, S. R. (2012). Influence of drought stress on oxidative damage and antioxidant defense systems in tolerant and susceptible wheat genotypes. *Journal of Agriculture of Science*, 4, 1-20. <https://doi.org/10.5539/jas.v4n8p20>
- Heath, R. L. & Packer, L. (1969). Photoperoxidation in isolated chloroplast. I. Kinetics and stoichiometry of fatty acid peroxidation. *Archives of Biochemistry and Biophysics*, 125, 189-198. [https://doi.org/10.1016/0003-9861\(68\)90654-1](https://doi.org/10.1016/0003-9861(68)90654-1)
- Hosseini, S. J., Tahmasebi-Sarvestani, Z., Mokhtassi-Bidgoli, A., Keshavarz, H., Kazemi, Sh., Khalvandi, M., Pirdashti, H., Hashemi-Petroudi, S. H., & Nicola, S. (2023). Functional quality, antioxidant capacity and essential oil percentage in different mint species affected by salinity stress. *Chemistry and Biodiversity*, 20(4), e202200247. <https://doi.org/10.1002/cbdv.202200247>
- Keshavarz, H. & Khodabin, G. (2019). The role of uniconazole in improving physiological and biochemical attributes of bean (*Phaseolus vulgaris* L.) subjected to drought stress. *Journal of Crop Science and Biotechnology*, 22(2), 161-168. <https://doi.org/10.1007/s12892-019-0050-0>
- Keshavarz, H. (2020). Study of water deficit conditions and beneficial microbes on the oil quality and agronomic traits of canola (*Brassica napus* L.). *Grasas Y Aceites*, 71(3), e373. <https://doi.org/10.3989/gya.0572191>
- Keshavarz Mirzamohammadi, H., Modarres-Sanavy, S. A. M., Sefidkon, F., Mokhtassi-Bidgoli, A., & Mirjalili, M. H. (2021a). Irrigation and fertilizer treatments affecting rosmarinic acid accumulation, total phenolic content, antioxidant potential and correlation between them in peppermint (*Mentha piperita* L.). *Irrigation Science*, 39, 671-683. <https://doi.org/10.1007/s00271-021-00729-z>
- Keshavarz Mirzamohammadi, H., Tohidi-Moghadam, H. R., & Hosseini, S. J. (2021b). Is there any relationship between agronomic traits, soil properties and essential oil profile of peppermint (*Mentha piperita* L.) treated by fertiliser treatments and irrigation regimes? *Annual Applied Biology*, 179(3), 331-344. <https://doi.org/10.1111/aab.12707>
- Khalid, M. A., Ali, Z., Tahir, M. H. N., Ghaffar, A., & Ahmad, J. (2023). Genetic effects of GA-responsive dwarfing gene Rht13 on plant height, peduncle length, internodal length and grain yield of wheat under drought stress. *Genes*, 14(3), 699. <https://doi.org/10.3390/genes14030699>
- Khan, A. & Ashraf, M. (2008). Exogenously applied ascorbic acid alleviates salt -induced oxidative stress in wheat. *Environmental and Experimental Botany*, 63, 224-31. <https://doi.org/10.1016/j.envexpbot.2007.10.018>
- Kumar, R. R., Karajol, K., & Naik, G. (2011). Effect of polyethylene glycol induced water stress on physiological and biochemical responses in pigeonpea (*Cajanus cajan* L. Millsp.). *Recent Research in Science and Technology*, 3(1), 148-152.

- Lum, M. S., Hanafi, M. M., Rafii, Y. M., & Akmar, A. S. N. (2014). Effect of drought stress on growth, proline and antioxidant enzyme activities of upland rice. *Journal of Animal & Plant Sciences*, 24(5), 1487-1493.
- Lobell, D. B., Roberts, M. J., Schlenker, W., Braun, N., Little, B. B., Rejesus, R. M., & Hammer, G. L. (2014). Greater sensitivity to drought accompanies maize yield increase in the US Midwest. *Science*, 344(6183), 516-519. <https://doi.org/10.1126/science.1251423>
- Loni, A., Saadatmand, S., Lari Yazdi, H., & Iranbakhsh, A. (2023). Evaluation of photosynthetic activity, carbohydrates, proline and essential oils (*Ocimum basilicum* L.) under the elicitor of β -Cyclodextrin nanoparticles. *Journal of Crop Ecophysiology*, 16(64), 546-527. <https://doi.org/10.30495/JCEP.2023.1915954.1742>
- Paolo, E. D. & Rinaldi, M. (2008). Yield response of corn to irrigation and nitrogen fertilization in a Mediterranean environment. *Field Crops Research*, 105, 202-210. <https://doi.org/10.1016/j.fcr.2007.10.004>
- Rady, M. M. & Mohamed, G. F. (2015). Modulation of salt stress effects on the growth, physio-chemical attributes and yields of *Phaseolus vulgaris* L. plants by the combined application of salicylic acid and Moringa oleifera leaf extract. *Science Horticulture*, 193, 105-113. <https://doi.org/10.1016/j.scienta.2015.07.003>
- Rahimi, A., Mohammadi, M. M., Siavash Moghaddam, S., Heydarzadeh, S., & Gitari, H. (2022). Effects of stress modifier biostimulants on vegetative growth, nutrients, and antioxidants contents of garden thyme (*Thymus vulgaris* L.) under water deficit conditions. *Journal of Plant Growth Regulation*, 41, 2059-2072. <https://doi.org/10.1007/s00344-022-10604-6>
- Ribaut, J. M., Betran, J., Monneveux, P., & Setter, T. (2012). Drought tolerance in maize. In: Handbook of Maize: Its Biology. (eds. Ennetzen, J. L. and Hake, S. C.) Pp. 11-34. Springer, New York.
- Sabourifard, H., Estakhr, A., Bagheri, M., Hosseini, S. J., & Keshavarz, H. (2023). The quality and quantity response of maize (*Zea mays* L.) yield to planting date and fertilizers management. *Food Chemistry Advances*, 2, 100196. <https://doi.org/10.1016/j.focha.2022.100196>
- Shamuyarira, K. W., Shimelis, H., Figlan, S., & Chaplot, V. (2023). Combining ability analysis of yield and biomass allocation related traits in newly developed wheat populations. *Scientific Report*, 13, 11832. <https://doi.org/10.1038/s41598-023-38961-6>
- Shemi, R., Wang, R., Gheith, E. M. S., Hussain, H. A., Hussain, S., Irfan, M., Cholidah, L., Zhang, K., Zhang, S., & Wang, L. (2021). Effects of salicylic acid, zinc and glycine betaine on morpho-physiological growth and yield of maize under drought stress. *Scientific Reports*, 11(1), 3195. <https://doi.org/10.1038/s41598-021-82264-7>
- Singh, I. & Shah, K. (2014). Exogenous application of methyl jasmonate lowers the effect of cadmium-induced oxidative injury in rice seedlings. *Phytochemistry*, 108, 57-66. <https://doi.org/10.1016/j.phytochem.2014.09.007>
- Sofy, M. R., Seleiman, M. F., Alhammad, B. A., Alharbi, B. M., & Mohamed, H. I. (2020). Minimizing adverse effects of Pb on maize plants by combined treatment with jasmonic, salicylic acids and proline. *Agronomy*, 10(5), 699. <https://doi.org/10.3390/agronomy10050699>
- Sofy, M. R., Sharaf, A. E. M., & Fouda, H. M. (2016). Stimulatory effect of hormones, vitamin C on growth, yield and some metabolic, activities of *Chenopodium quinoa* plants in Egypt. *Journal of Plant Biochemistry and Physiology*, 10, 2329-9029.
- Urmi, T. A., Islam, M. M., Zumur, K. N., Abedin, M. A., Haque, M. M., Siddiqui, M. H., Murata, Y., & Hoque, M. A. (2023). Combined effect of salicylic acid and proline mitigates drought stress in rice (*Oryza sativa* L.) through the modulation of physiological attributes and antioxidant enzymes. *Antioxidants*, 12(7), 1438. <https://doi.org/10.3390/antiox12071438>
- Wang, X., Li, Q., Xie, J., Huang, M., Cai, J., Zhou, Q., Dai, T., & Jiang, D. (2021). Abscisic acid and jasmonic acid are involved in drought priming-induced tolerance to drought in wheat. *The Crop Journal*, 9(1), 120-132. <https://doi.org/10.1016/j.cj.2020.06.002>
- Yousefzadeh, S., Keshavarz, H., & Modares-Sanavy, S. A. M. (2023). Effects of ecological agriculture approaches on dragonhead (*Dracocephalum moldavica* L.) productivity and oil yield. *Arabian Journal of Geoscience*, 16, 373. <https://doi.org/10.1007/s12517-023-11461-7>
- Yun-Xia, G., Li-Jun, Z., Feng-hai, L., Zhi-bin, C., Che, W., Yun-cong, Y., Zhen-hai, H., Jie, Z., & Zhen-sheng, S. (2010). Relationship between jasmonic acid accumulation and senescence in drought -stress. *African Journal of Agriculture Research*, 5, 1978-1983.

Investigating the effect of jasmonic acid and boron foliar application on the agro-physiological characteristics of *Zea mize* plants underwater deficit conditions

Mohammad Heydarian, Hamid-Reza Tohidi-Moghadam*, Farshad Ghooshchi, Pourang Kasraie, Mohammad Nasri

Department of Agronomy, Faculty of Agriculture, Varamin Branch, Islamic Azad University, Varamin, Iran

(Received: 2023/10/02, Accepted: 2023/12/04)

Abstract

In order to evaluate the effect of boron and jasmonic acid foliar application on maize, under different irrigation regimes, an experiment was conducted as split-split plots in the form of a randomized complete block design in three replications in the summer of 2021 in the Varamin. In this experiment, irrigation was arranged in four levels (as the main factor): complete irrigation, stopping irrigation at the 8-leaf stage, stopping irrigation at the stage of cob emergence, and stopping irrigation at the stages of 8 leaves and cob emergence. Boron foliar application at three levels, including spraying with pure water, spraying with 0.5% boron, spraying with a solution with 1% boron, and spraying with jasmonic acid solution in three levels, including spraying with pure water, spraying with a concentration of 50 μM jasmonic acid, and spraying with a concentration of 100 μM jasmonic acid, were considered in sub-plots. The results showed that stopping irrigation at different stages of growth caused a decrease in all tested traits. Also, the results show that the spraying of 1% boron increases grain yield (5.5%), 1000 seed weight (2.9%), biological yield (2.8%), carotenoid content (11.2%), and decreases 4.4% of leaf malondialdehyde. On the other hand, the use of 100 μM jasmonic acid increases leaf chlorophyll content (2.69%), leaf carotenoid content (2.94%), 1000-seed weight (1.29%), seed yield (2.67%), and biological yield (2.95%). Indeed, the use of jasmonic acid also reduced the damage caused by oxidative stress by increasing the amount of the superoxide dismutase enzyme.

Keywords: Corn, Jasmonic acid, Irrigation, Superoxide dismutase enzyme

Corresponding author, Email: tohidi_moghadam@yahoo.com