

کاربرد تیمار پس از برداشت اتانول در بهبود طول عمر گل‌های شاخه بریدنی دو رقم ژربرا

سهیلا شعبانیان^۱، مریم نصراصفحانی*^۱ و رویا کرمان^۲

^۱ گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه لرستان، خرم‌آباد^۲ گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه بوعلی سینا، همدان

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۸/۱۲/۱۱، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۳۹۹/۰۲/۱۵)

چکیده

ژربرا یک گل شاخه بریدنی مهم از نظر تجاری است که به واسطه انسداد آوندی پایین دارای دوره زندگی گلدانی کوتاهی است. در این مطالعه تأثیر استفاده از اتانول (۲ درصد) در طولانی کردن عمر گلجایی شاخه بریدنی‌های دو رقم ژربرا ('Bayadere' و 'Sunway') و نیز تغییرات در وزن تر، سرعت جذب آب و برخی فاکتورهای فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی در ساقه مورد ارزیابی قرار گرفت. اتانول عمر گلجایی هر دو رقم ژربرا را طولانی کرد و تأثیرش روی 'Sunway' بیشتر از 'Bayadere' بود. استعمال اتانول در محلول گلجای باعث شد میزان پرولین در ساقه هر دو رقم ژربرا کاهش یابد که نشان‌دهنده کاهش تنش آبی در شاخه بریدنی‌های تیمار شده با اتانول است. استفاده از اتانول باعث کاهش فعالیت آنزیم پلی‌فنل اکسیداز و افزایش فعالیت فنیل آلانین آمونیا لیاز شد که با افزایش در میزان فنل کل و فلاونوئیدها همراه بود به علاوه، کاهش تجمع مالون دآلدئید در ساقه هر دو رقم ژربرا تیمار شده با اتانول مشاهده شد که با عملکرد بهبود یافته سیستم آنتی‌اکسیداتی در این شاخه بریدنی‌ها مرتبط می‌شود. بنابراین استفاده از اتانول به عنوان روش ارزان و دوستدار با محیط‌زیست برای بهبود عمر پس از برداشت گل‌های شاخه بریدنی ژربرا پیشنهاد می‌شود.

کلمات کلیدی: اتانول، پیری گل، ژربرا، عمر گلجایی، عملکرد پس از برداشت، گل شاخه بریدنی

مقدمه

کیفیت پایین گل‌های شاخه بریدنی زینتی است که بازار پسند بودن این گل‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهد (Salehi-Lisar and Bakhshayeshan-Agdam, 2016) و با تغییرات در فرآیندهای متنوع مورفولوژیکی، فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی نظیر نفوذپذیری غشا سلولی، نشت یونی غشا پلاسمایی، افزایش سرعت تنفس، افزایش فعالیت هیدرولیکی، تغییرات در اندامک‌های سلولی و تجزیه ماکرومولکول‌ها همراه می‌شود (Rani and Singh, 2014). جلوگیری از آسیب‌های وارد شده به گل‌های زینتی بعد از بریده شدن که به صورت پژمردگی و ریزش گلبرگ‌ها ظاهر می‌شود یکی از مهم‌ترین چالش‌های

طول عمر و کیفیت گل‌های شاخه بریدنی فاکتورهای مهمی برای بازارپسند بودن گل‌های زینتی هستند به دلیل این که طول عمر کوتاه و کیفیت پایین گل‌های شاخه بریدنی مشکلاتی را در حمل و نقل برای مسافت‌های طولانی ایجاد می‌کند که ارزش تجاری صادرات گل‌های زینتی را کاهش می‌دهند (Gebremedhin *et al.*, 2013; Hegazi, 2016). به این ترتیب، ماندگاری پس از برداشت گل‌های زینتی در تعیین ارزش تجاری و بازار پسندی گل‌های شاخه بریدنی بسیار اهمیت دارد. پیری زود هنگام یکی از دلایل اصلی طول عمر کوتاه و

*نویسنده مسؤل، نشانی پست الکترونیکی: Esfahani.m@lu.ac.ir

محلول‌های غذایی به‌عنوان یکی از روش‌های مناسب و متداول برای افزایش ماندگاری و کیفیت گل‌های شاخه بریدنی شناسایی شده است. در گزارشات متعددی از محلول‌های نگهدارنده مانند سولفید هیدروژن، نیترات نقره، نیتریک اکسید، اسید سالیسیلیک، سوکروز و کلسیم برای حفظ کیفیت و طولانی‌کردن زندگی پس از برداشت شاخه بریدنی‌های ژربرا استفاده شده است (Ardebili et al., 2013; Darras et al., 2012; De Witte et al., 2014; Lu et al., 2010; Perik et al., 2009; Solgi et al., 2012). به هر حال، اطلاعات گزارش شده اندکی وجود دارد در ارتباط با این که محلول‌های نگهدارنده از طریق چه مکانیسم‌های فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی ماندگاری و کیفیت شاخه بریدنی‌های ژربرا را بهبود می‌بخشند.

اتانول یک محلول نگهدارنده ارزان با فعالیت آنتی‌میکروبی است که ماندگاری پس از برداشت گل‌های شاخه بریدنی، سبزیجات و میوه‌ها را بهبود می‌بخشد (Xu et al., 2012; Gao et al., 2017). در چندین مطالعه نشان داده شده است که تیمار با اتانول، عمر گلجایی شاخه بریدنی‌های میخک (*Dianthus caryophyllus*) (Pun et al., 2014; Karimian and Tehranifar, 2011; Podd and Van Standen, 2002) و رز (*Rosa hybrid*) (Kumar et al., 2008) را افزایش می‌دهد. در گزارش دیگری نشان داده شده است که تیمار پس از برداشت گل کلم بروکلی (*Brassica oleracea* L.) با اتانول دوره زندگی، کیفیت پس از برداشت و نیز ارزش غذایی گل کلم بروکلی را افزایش می‌دهد (Xu et al., 2012). به‌علاوه، تیمار پس از برداشت با اتانول، پیری در خربزه شیرین شرقی (*Cucumis melo* var. *makuwa* Makino) را به تأخیر انداخته و کیفیت آن در طی انبارکردن بهتر حفظ می‌شود (Jin et al., 2012). اتانول قهوه‌ای‌شدن پس از برداشت ساقه کاهو (*Lactuca sativa* L.) را به تأخیر انداخته و از رشد میکروب‌ها بر روی دیسک‌های ساقه کاهو جلوگیری می‌کند (Yan et al., 2015).

در این مطالعه تأثیر اتانول روی عمر گلجایی دو رقم گل شاخه بریدنی ژربرا و تغییرات در برخی از فاکتورهای

محققان است. با تأخیر در روند پیری گل‌های شاخه بریدنی، فروشندگان و خریداران گل‌های زینتی می‌توانند شاخه بریدنی‌ها را برای مدت طولانی‌تری نگهداری کنند.

فاکتورهای متعددی در القاء پیری گل‌های شاخه بریدنی نقش دارند (Ebrahimzadeh et al., 2008). این فاکتورها شامل ژنوتیپ، فاکتورهای محیطی (مانند درجه حرارت، رطوبت، روابط آبی و وضعیت تغذیه‌ای)، فعالیت‌های میکروبی، افزایش تولید و حساسیت به اتیلن، و تنش اکسیداتیو است. تنش آبی به‌واسطه انسداد آوند چوبی و کاهش جذب و انتقال آب یکی از دلایل اصلی پیری زود هنگام است که به کوتاه‌شدن ماندگاری و کیفیت پایین گل‌های شاخه بریدنی منجر می‌شود (Lu et al., 2010; Van Doorn, 2012). از طرف دیگر، عدم‌توازن هورمون‌ها و تنظیم‌کننده‌های رشد گیاه در تسریع روند پیری در گل‌های شاخه بریدنی دخالت دارند (Reid and Jiang, 2012). در میان هورمون‌های گیاهی، اتیلن از طریق تسریع روند پیری و کاهش زندگی گلدانی در تعداد زیادی از گل‌های زینتی نقش مهمی در کیفیت پس از برداشت گل‌ها بازی می‌کند (Scariot et al., 2014). به‌علاوه، کیفیت گل‌ها پس از برداشت با تنش اکسیداتیو ایجادشده به‌دلیل تجمع مقادیر زیاد گونه‌های فعال اکسیژن مرتبط است که به فرآیندهای مهم سلولی آسیب می‌زند و پیری را در گل‌های شاخه بریدنی تسریع می‌کند (Arora et al., 2007). بنابراین، به‌منظور افزایش طول عمر و بهبود کیفیت گل‌های شاخه بریدنی یک نیاز مبرم برای شناسایی تکنیک‌های کارآمد، دوستانه با محیط‌زیست و مقرون به‌صرفه از نظر اقتصادی وجود دارد.

ژربرا (*Gerbera jamesonii* Bolus) متعلق به خانواده آستراسه بوده و یکی مهم‌ترین گل‌های شاخه بریدنی زینتی در صنعت گل در جهان است که براساس طبقه‌بندی جهانی، از نظر میزان تولید رتبه چهارم را در بین گل‌های شاخه بریدنی داراست. به‌دلیل تنوع بالا در رنگ و شکل، تقاضا برای شاخه بریدنی‌های ژربرا در بازار بسیار زیاد است (Azadi et al., 2016). به هر حال، استفاده از ترکیبات نگهدارنده در

فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

این آزمایش روی دو رقم ژبربا ('Bayadere' و 'Sunway') صورت گرفت که براساس آزمایش‌های اولیه مشخص شده بود که رقم 'Bayadere' در مقایسه با رقم 'Sunway' ماندگاری پس از برداشت بهتری نشان می‌دهد (Shabanian et al., 2018). شاخه بریدنی‌های ژبربا که در مرحله بلوغ مشابه و یکنواختی در اندازه و کیفیت بودند از یک گلخانه مکانیزه و استاندارد در شهر پاکدشت خریداری شدند و سریعاً به آزمایشگاه منتقل گردیدند. بعد از انتقال به آزمایشگاه، انتهای ساقه گل‌های شاخه بریدنی برای جلوگیری از آمبولی هوا و انسداد آوندها در زیر آب برش داده شدند به طوری که همه شاخه‌های گل بعد از برش دارای طول ساقه یکسان ۴۰ سانتی‌متر بودند. با آزمایش‌های اولیه، غلظت ۲ درصد اتانول به عنوان غلظت مناسب برای محلول نگهدارنده هر دو رقم ژبربا انتخاب شد. آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی انجام گرفت. فاکتور اول دو رقم ژبربا ('Bayadere' و 'Sunway') و فاکتور دوم تیمارهای اتانول (اتانول ۲ درصد به مدت ۲۴ ساعت، اتانول ۲ درصد به مدت ۴۸ ساعت و تیمار شاهد) بود. برای تیمار شاهد گیاهان در آب قرار داده شدند. پارامترهای فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی مختلف در ساقه گل‌های شاخه بریدنی در روزهای سوم و هفتم زندگی گلدانی‌شان اندازه‌گیری شدند.

زمانی که پنجاه درصد از گلبرگ‌ها پژمرده شدند به عنوان پایان عمر گلجایی در نظر گرفته شد (Gerasopoulos and Chebli, 1999). تغییرات در وزن تر و جذب آب شاخه بریدنی‌های ژبربا در روزهای صفر، اولین، سومین، پنجمین و هفتمین روز زندگی گلدانی در هر دو رقم ژبربا براساس روش بیان شده توسط Lu و همکاران (۲۰۱۰) اندازه‌گیری شد.

اندازه‌گیری میزان پرولین، مالون دآلدئید (MDA)، فنل کل و فلاونوئید کل: میزان پرولین در نمونه‌های ساقه عصاره‌گیری شده توسط سولفوسالیسیلیک اسید ۳ درصد مطابق

روش Bates و همکاران (۱۹۷۳) اندازه‌گیری شد. برای اندازه‌گیری پرولین، ۲ میلی‌لیتر عصاره ساقه به همراه اسید استیک گلاسیال (۲ میلی‌لیتر) و معرف نین‌هیدرین (۲ میلی‌لیتر) مخلوط کرده و برای مدت یک ساعت در دمای ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد قرار داده شد. برای توقف واکنش، نمونه‌ها سریعاً به ظرف محتوی یخ منتقل شدند. سپس ۴ میلی‌لیتر تولوئن به نمونه‌ها اضافه شد و جذب محلول رویی در طول موج ۵۲۰ نانومتر خوانده شد. میزان MDA که به عنوان شاخصی برای تعیین میزان پراکسیداسیون لیپیدهای ساقه در نظر گرفته می‌شود با استفاده از باریتوریک اسید مطابق روش Packer و Heath (۱۹۶۸) انجام شد. در این روش، به نمونه‌های عصاره‌گیری شده توسط محلول ۰/۱ درصد تری‌کلرو استیک اسید، محلول تری‌کلرو استیک اسید ۰/۵ درصد اضافه شد و شدت جذب در طول موج‌های ۵۳۲ و ۶۰۰ نانومتر خوانده شد. برای محاسبه غلظت MDA از ضریب خاموشی $155 \text{ mM}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ استفاده شد. میزان فنل کل در ساقه‌های گل‌های شاخه بریدنی با استفاده از روش فولین-سیوکالتو (Singleton and Rossi, 1965) استفاده شده. برای اندازه‌گیری فنل، میزان مناسبی از عصاره بافتی، معرف فولین و کربنات سدیم (یک مولار) را مخلوط کرده و جذب مخلوط در طول موج ۷۶۵ خوانده شد. برای رسم منحنی استاندارد از غلظت‌های مختلف اسید گالیک استفاده شد. فلاونوئید کل توسط روش کلرید آلومینیوم (Chang et al., 2002) اندازه‌گیری شد. در این روش مقدار مناسب عصاره بافت ساقه به همراه کلرید آلومینیوم (۱۰٪) و استات پتاسیم (یک مولار) مخلوط گردید و بعد از ۳۰ دقیقه جذب نمونه‌ها در طول موج ۴۱۵ خوانده شد. از غلظت‌های مختلف محلول کوئرستین برای رسم منحنی استاندارد استفاده شد.

اندازه‌گیری پروتئین کل و فعالیت آنزیم‌های کاتالاز (CAT)، آسکوربات پراکسیداز (APX)، پلی‌فنل اکسیداز (PPO)، پراکسیداز (POD)، سوپراکسید دیسموتاز (SOD) و فنیل‌آلانین لیاز (PAL): عصاره مورد نیاز برای اندازه‌گیری میزان پروتئین کل و نیز فعالیت آنزیم‌های PPO، APX، CAT،

تجزیه قرار گرفت و معنی‌دار بودن آنها در سطح ۰/۰۵ مورد بررسی قرار گرفت.

نتایج

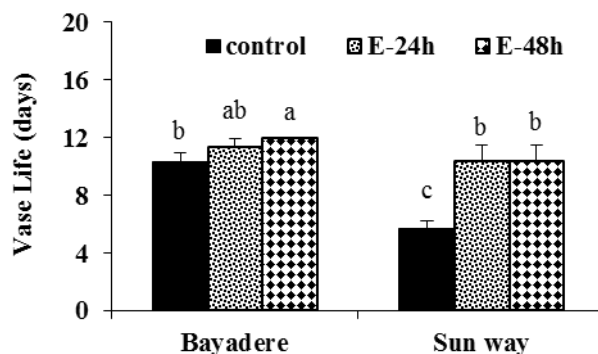
تأثیر تیمار پس از برداشت اتانول روی عمر گلجایی، وزن تر و تغییرات جذب آب: نتایج نشان داد که در مقایسه با گل‌های شاخه بریدنی نگهداری شده در آب، عمر گلجایی در گل‌های ژربرا شاخه بریدنی نگهداری شده در محلول نگهدارنده محتوی اتانول برای مدت ۲۴ و ۴۸ ساعت به ترتیب ۴۱ و ۴۱ درصد در رقم 'Bayadere' و ۹۴ و ۸۱ درصد در رقم 'Sunway' طولانی‌تر شد (شکل ۱). نتایج نشان داد که در رقم 'Bayadere'، وزن تر در روزهای اول، سوم، پنجم و هفتم پس از برداشت به ترتیب ۲۴، ۲۵، ۲۶ و ۲۴ درصد در تیمار با اتانول برای ۲۴ ساعت و به ترتیب ۲۶، ۲۶، ۲۷ و ۲۳ درصد در تیمار با اتانول برای ۴۸ ساعت در مقایسه با آب مقطر افزایش نشان داد (شکل ۲a). در حالی که در رقم 'Sunway'، وزن تر در روزهای اول، سوم، پنجم و هفتم پس از برداشت در تیمار با اتانول برای ۲۴ ساعت به ترتیب ۳۶، ۴۳، ۴۸ و ۴۸ درصد و در تیمار با اتانول برای ۴۸ ساعت به ترتیب ۲۱، ۲۸، ۳۳ و ۳۸ درصد در مقایسه با شاهد (آب مقطر) افزایش نشان داد (شکل ۲b).

نتایج مربوط به تأثیر محلول نگهدارنده محتوی اتانول روی سرعت جذب آب در گل‌های شاخه بریدنی 'Bayadere' و 'Sunway' در طی یک دوره هفت روزه نشان داد که تیمار گل‌های شاخه بریدنی با اتانول به افزایش در سرعت جذب آب در هر دو رقم در مقایسه با شاهد شد. در گل‌های شاخه بریدنی 'Bayadere'، سرعت جذب آب در گل‌های شاخه بریدنی نگهداری شده در محلول نگهدارنده اتانول برای ۲۴ ساعت در روزهای اول، سوم، پنجم و هفتم زندگی گل‌دانی‌شان به ترتیب ۲۷، ۴۱، ۶۳ و ۵۰ درصد و در گل‌های شاخه بریدنی نگهداری شده در محلول نگهدارنده اتانول برای ۴۸ ساعت به ترتیب ۴۶، ۶۰، ۷۳ و ۶۰ درصد در مقایسه با شاهد افزایش نشان داد (شکل ۲c). در رقم 'Sunway'، سرعت جذب آب

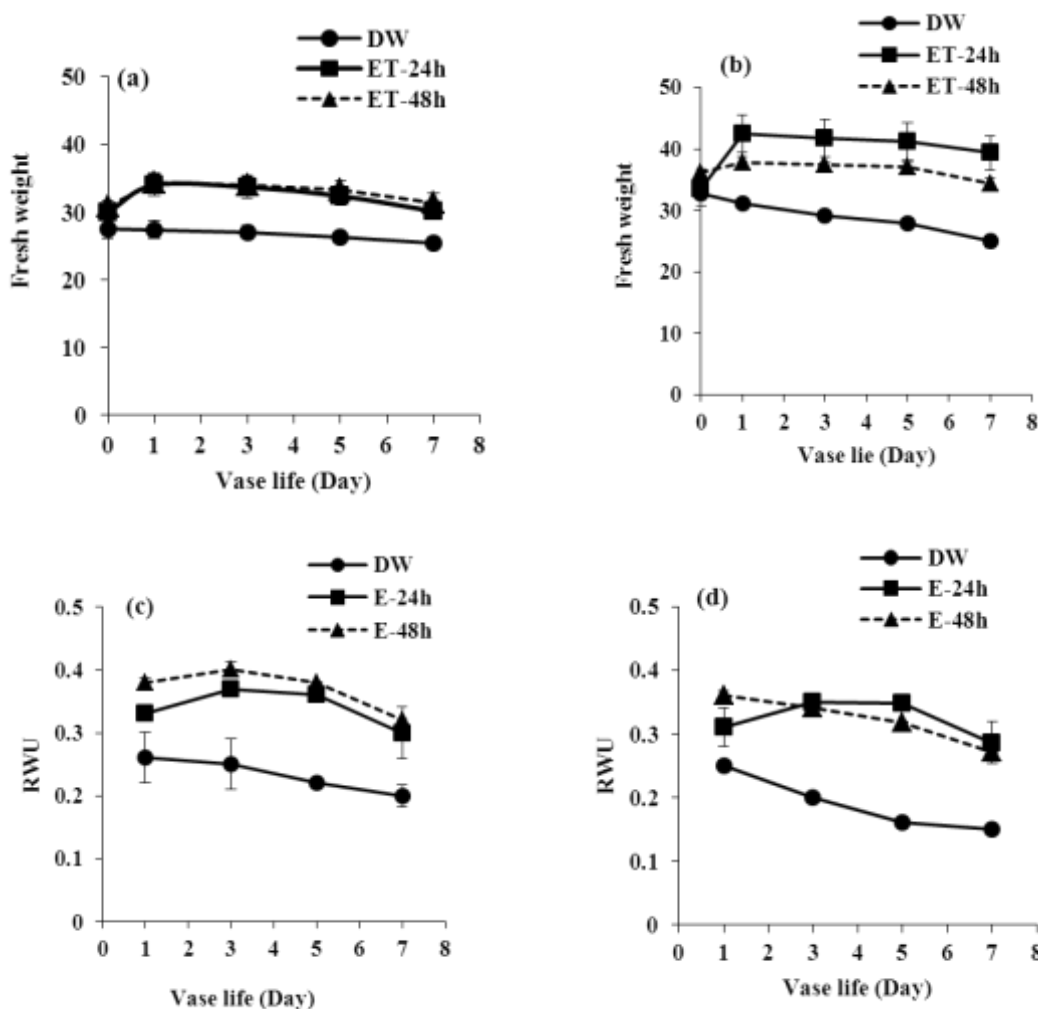
POD، SOD و PAL مطابق روش بیان شده توسط Mostajeran و Nasr Esfahani (۲۰۱۱) تهیه شد.

برای ارزیابی فعالیت آنزیم CAT، به بافر واکنش شامل ۵۰ میلی مولار بافر فسفات پتاسیم (pH=۷) و ۱۰ میلی مولار H_2O_2 مقدار مناسب عصاره آنزیمی اضافه گردید و کاهش در جذب نانومتر به واسطه کاتابولیزه شدن H_2O_2 در طول موج ۲۴۰ نانومتر خوانده شد (Aebi, 1984). فعالیت آنزیم کاتالاز برحسب میکرومولار H_2O_2 در دقیقه در هر گرم وزن تازه بافت و ضریب خاموشی $0.036 \text{ mM}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ گزارش شد. برای اندازه‌گیری فعالیت آنزیم APX، به بافر واکنش [۵۰ میلی مولار بافر فسفات پتاسیم (pH=۷)، ۰/۵ میلی مولار آسکوربات، ۰/۱ میلی مولار هیدروژن پراکسید و ۰/۱ میلی مولار EDTA] میزان مناسب عصاره آنزیمی اضافه شد و کاهش در جذب در طول موج ۲۹۰ نانومتر به واسطه اکسید شدن آسکوربات بررسی شد. فعالیت آنزیم برحسب میکرومول آسکوربات در دقیقه در هر گرم بافت تازه و ضریب خاموشی آسکوربات $2/8 \text{ mM}^{-1} \text{ Cm}^{-1}$ محاسبه گردید (Nakano and Asada, 1981). فعالیت POD براساس افزایش جذب در طول موج ۴۷۰ نانومتر به واسطه تولید تتراکایاکول از اکسیداسیون گایاکول ارزیابی شد (Chance and Maehly, 1955). فعالیت PPO از روش سرعت تشکیل پورپوروگالین (purpurogallin) به دلیل اکسیداسیون پیروگالال که به صورت افزایش جذب در طول موج ۴۲۰ نانومتر ارزیابی می‌شود (Putter, 1974). فعالیت SOD براساس سرعت مهار احیای نوری نیتروبلو تترازولیوم در طول موج ۵۶۰ نانومتر ارزیابی شد (Giannopolitis and Ries, 1977). برای فعالیت آنزیم PAL از بافر واکنش شامل ۵۰ میلی مولار تریس-اسید کلریدریک (pH=۸/۵) و ۱۲/۱ میلی مولار L-فنیل آلانین و مقدار مناسب عصاره آنزیمی استفاده شد و فعالیت آنزیم براساس افزایش در طول موج ۲۹۰ نانومتر به واسطه تشکیل ترانس-سینامیک اسید اندازه‌گیری شد (Koukol and Conn, 1961). میزان پروتئین کل در نمونه‌ها براساس روش برادفورد اندازه‌گیری شد (Bradford, 1976).

نتایج آزمایش‌ها با استفاده از نرم‌افزار آماری SPSS مورد



شکل ۱- تأثیر تیمار با اتانول برای ۲۴ و ۴۸ ساعت (E-24h و E-48h) روی دوره زندگی گلدانی در شاخه بریدنی‌های دو رقم ژبربا ('Bayadère' و 'Sunway'). حروف نامشابه نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار بین تیمارها است.



شکل ۲- تأثیر تیمار با اتانول برای ۲۴ و ۴۸ ساعت (E-24h و E-48h) روی تغییرات وزن تر (FW) (بر حسب گرم) و تغییرات جذب آب (RWU) (بر حسب گرم در روز) در شاخه بریدنی‌های دو رقم ژبربا ('Bayadère' و 'Sunway'). c و a رقم 'Bayadère' و d و b رقم 'Sunway'. DW، آب‌مقطر

در روزهای اول، سوم، پنجم و هفتم زندگی گلدانی در شاخه بریدنی‌های تیمار شده با اتانول برای ۲۴ ساعت به ترتیب ۲۴، ۷۵، ۱۱۸ و ۹۱ درصد و در شاخه بریدنی‌های تیمار شده با اتانول برای ۴۸ ساعت به ترتیب ۴۴، ۷۰، ۹۹ و ۸۰ درصد در مقایسه با شاخه بریدنی‌های نگهداری شده در آب افزایش نشان داد (شکل ۲d).

تأثیر تیمار پس از برداشت اتانول روی محتوی MDA و

پروکلین: تأثیر محلول نگهدارنده اتانول روی کاهش آسیب‌های حاصل از تنش خشکی در شاخه بریدنی‌های 'Bayadere' و 'Sunway' را توسط ارزیابی میزان MDA در ساقه گل‌های ژربرا در طی یک دوره هفت روزه مورد بررسی قرار گرفت (شکل ۳a). نتایج نشان داد میزان MDA در طی روز سوم و هفتم زندگی گلدانی در ساقه شاخه بریدنی‌ها 'Bayadere' تیمار شده با اتانول برای ۲۴ ساعت به ترتیب ۴۶ و ۴۶ درصد و ساقه شاخه بریدنی‌ها تیمار شده با اتانول برای ۴۸ ساعت به ترتیب ۴۵ و ۵۴ درصد در مقایسه با میزان آن در شاخه بریدنی‌های نگهداری شده در آب کاهش پیدا کرد. (شکل ۳a).

به‌علاوه میزان MDA در گل‌های 'Sunway' تیمار شده با اتانول برای ۲۴ ساعت به ترتیب ۴۵ و ۳۶ درصد و در تیمار با اتانول برای ۴۸ ساعت رتیب ۳۸ و ۲۴ درصد در روزهای سوم و هفتم زندگی گلدانی در مقایسه با میزان آن در شاخه بریدنی‌های نگهداری شده در آب کاهش نشان داد (شکل ۳a).

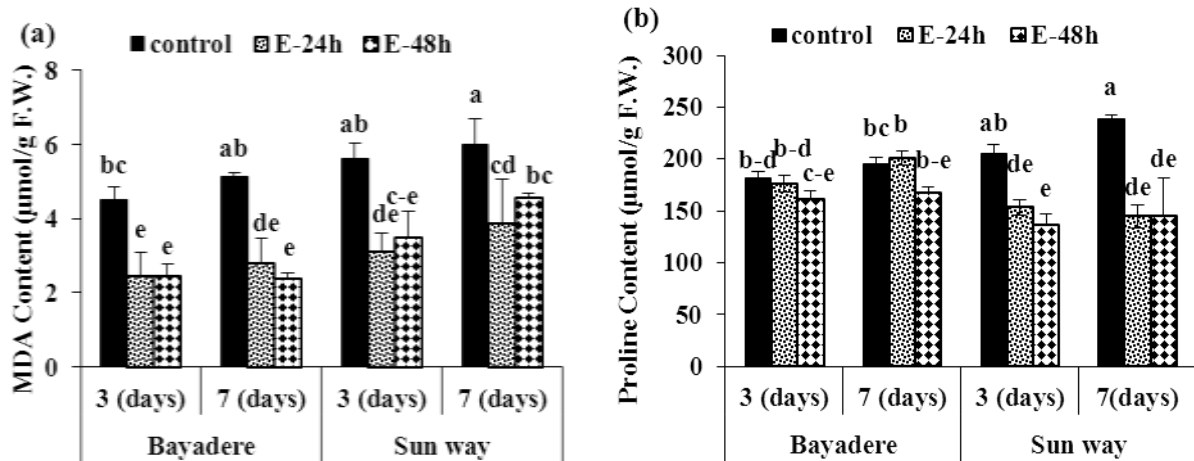
برای ارزیابی تأثیر تیمار پس از برداشت شاخه بریدنی‌های ژربرا با اتانول روی میزان تنش خشکی در ساقه‌های هر دو رقم ژربرا، تجمع پروکلین در ساقه‌های ژربرا نگهداری شده در آب مقطر و اتانول برای ۲۴ و ۴۸ ساعت در یک دوره هفت روزه مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد که میزان پروکلین در رقم 'Bayadere' نگهداری شده در اتانول برای ۲۴ ساعت و ۴۸ ساعت در روز سوم و هفتم زندگی گلدانی تفاوتی را با میزان پروکلین در شاخه بریدنی‌های نگهداری شده در آب نشان ندادند (شکل ۳b). میزان پروکلین در شاخه بریدنی‌های 'Sunway' نگهداری شده در اتانول برای ۲۴ ساعت به ترتیب ۲۵ و ۳۹ درصد و در ساقه شاخه بریدنی‌های تیمار شده با

اتانول برای ۴۸ ساعت به ترتیب ۳۳ و ۳۹ درصد در روزهای سوم و هفتم در مقایسه با میزان آن در ساقه شاخه بریدنی‌های نگهداری شده در آب کاهش نشان دهد (شکل ۳b).

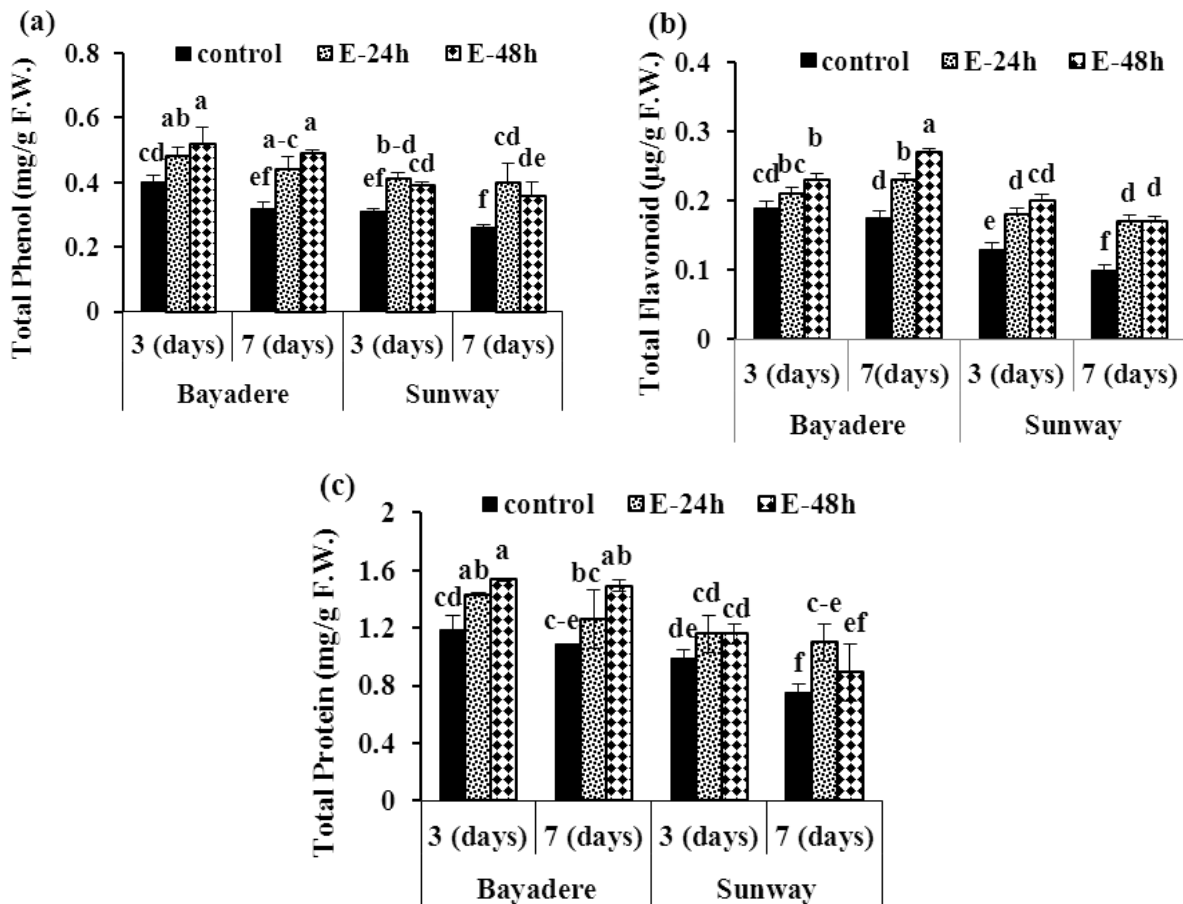
تأثیر تیمار پس از برداشت اتانول روی محتوی فنل کل،

فلاونوئید کل و پروتئین کل: نتایج نشان داد که استفاده از اتانول برای مدت ۲۴ ساعت به‌عنوان محلول نگهدارنده باعث شد که میزان فنل کل در ساقه 'Bayadere' در روز هفتم زندگی گلدانی ۳۱ درصد و در ساقه 'Sunway' به ترتیب ۳۸ و ۷۰ درصد در روزهای سوم و هفتم در مقایسه با میزان آن در شاخه بریدنی‌های نگهداری شده در آب افزایش نشان دهد (شکل ۴a). به‌علاوه، بکارگیری اتانول برای ۴۸ ساعت باعث شد که میزان فنل کل در ساقه 'Bayadere' به ترتیب ۲۱ و ۵۴ درصد و در ساقه 'Sunway' به ترتیب ۵۴ و ۷۰ درصد در روزهای سوم و هفتم زندگی گلدانی در مقایسه با شاخه بریدنی‌های نگهداری شده در آب افزایش نشان دهد (شکل ۴a). به‌علاوه، میزان فلاونوئید در شاخه بریدنی‌های 'Bayadere' نگهداری شده در اتانول برای مدت ۲۴ و ۴۸ ساعت به ترتیب ۲۰ و ۳۰ درصد در روز سوم و ۳۷ و ۵۳ درصد در روز هفتم زندگی گلدانی در مقایسه با شاخه بریدنی شاهد افزایش نشان داد (شکل ۴b). در مورد رقم 'Sunway'، میزان فلاونوئید در ساقه گل‌های نگهداری شده در اتانول برای ۲۴ و ۴۸ ساعت به ترتیب ۳۲ و ۵۴ درصد در روز سوم و به ترتیب ۲۶ و ۳۸ درصد در روز هفتم در مقایسه با میزان آن در رقم‌های ژربرا نگهداری شده در آب افزایش نشان داد (شکل ۳b).

میزان پروتئین کل در شاخه بریدنی 'Bayadere' در تیمار اتانول ۲۴ ساعت، ۲۰ درصد در روز سوم و در ساقه شاخه بریدنی‌های نگهداری شده در اتانول برای ۴۸ ساعت به ترتیب ۲۹ و ۳۷ درصد در روزهای سوم و هفتم در مقایسه با شاخه بریدنی شاهد افزایش نشان داد (شکل ۴c). در شاخه بریدنی 'Sunway'، به استثنای افزایش ۴۷ درصدی میزان پروتئین در شاخه بریدنی در اتانول برای مدت ۲۴ ساعت، در روز هفتم، میزان پروتئین کل در ساقه‌های نگهداری شده در اتانول برای مدت ۲۴ و ۴۸ ساعت تفاوت معنی‌داری را با



شکل ۳- تأثیر تیمار با اتانول برای ۲۴ و ۴۸ ساعت (E-24h و E-48h) روی میزان مالون دآلدئید (MDA) (a) و پرولین (b) در ساقه گل‌های شاخه بریدنی دو رقم ژربرا ('Sunway' و 'Bayadère').



شکل ۴- تأثیر تیمار اتانول ۲۴ و ۴۸ ساعت (E-24h و E-48h) روی میزان فنل کل (a)، فلاونوئید کل (b) و پروتئین کل (c) در ساقه گل‌های شاخه بریدنی دو رقم ژربرا ('Sunway' و 'Bayadère'). DW، آب مقطر

میزان آن در گل‌های شاخه بریدنی نگهداری شده در آب نشان نداد (شکل ۴ع).

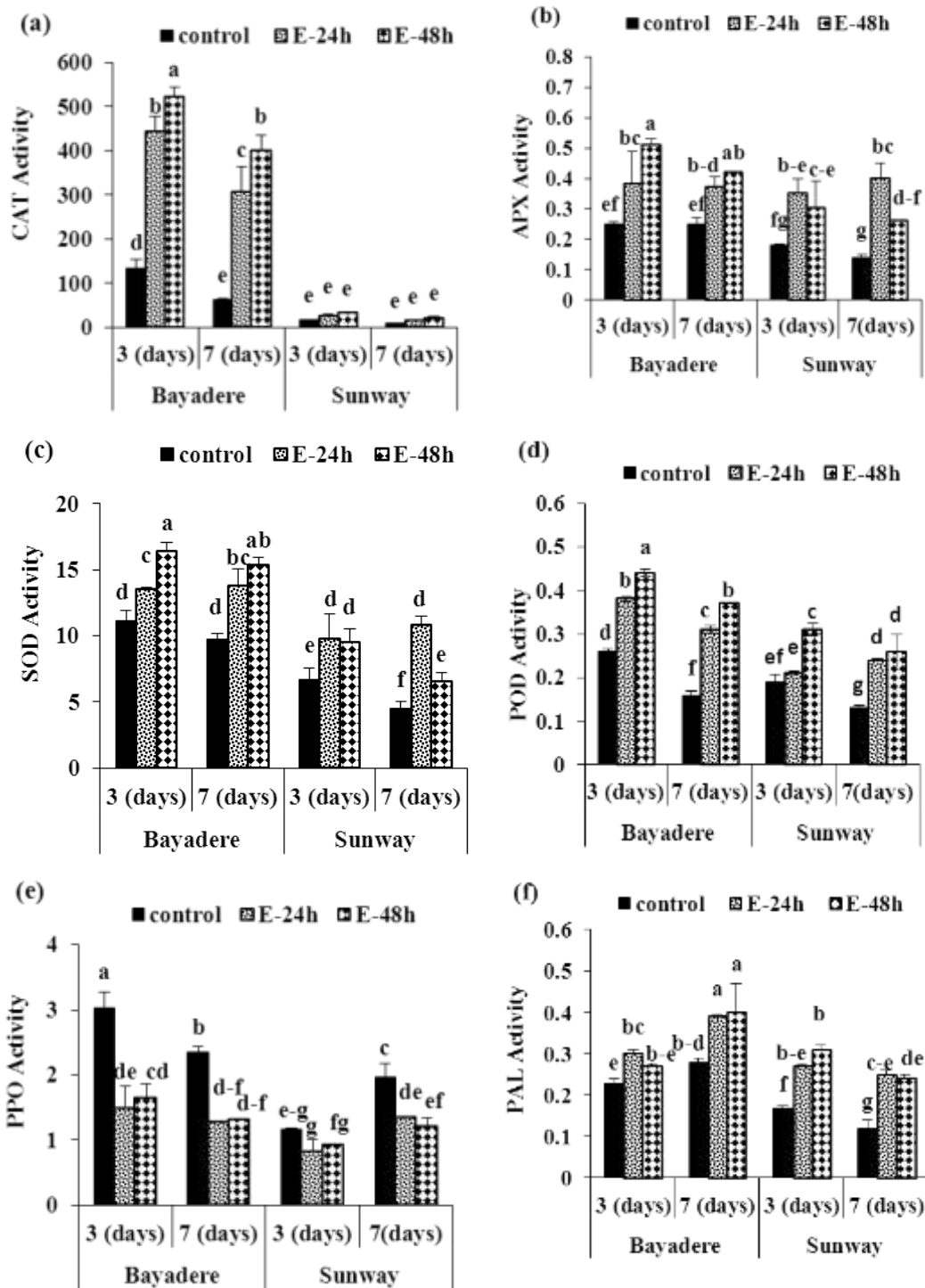
تأثیر تیمار پس از برداشت اتانول روی فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانت **CAT**، **APX**، **SOD**، **POD**، **PPO** و **PAL** در ساقه‌های گل‌های شاخه بریدنی ژبر: فعالیت آنزیم **CAT** در ساقه شاخه بریدنی‌های رقم‌های 'Bayadere' نگهداری‌شده در آب به میزان معنی‌داری در مقایسه با فعالیت آن در گل‌های شاخه بریدنی نگهداری‌شده در آب افزایش نشان داد. فعالیت آنزیم **CAT** در رقم 'Sunway' نگهداری‌شده در اتانول تفاوت معنی‌داری را با میزان فعالیت این آنزیم در شاخه بریدنی‌های نگهداری‌شده در آب نشان ندادند (شکل ۵a).

فعالیت آنزیم‌های **APX** و **SOD** در ساقه گل‌های شاخه بریدنی 'Bayadere' و 'Sunway' نگهداری‌شده در محلول گلدانی محتوی اتانول در دوره هفت روزه زندگی گلدانی‌شان در مقایسه با شاخه بریدنی‌های نگهداری‌شده در آب افزایش قابل ملاحظه‌ای نشان داد. نتایج نشان داد که فعالیت آنزیم **POD** در ساقه رقم 'Bayadere' نگهداری‌شده در اتانول برای ۲۴ و ۴۸ ساعت در روزهای سوم و هفتم زندگی گلدانی افزایش معنی‌داری را در مقایسه با فعالیت این آنزیم در گل‌های شاخه بریدنی نگهداری‌شده در آب نشان داد. در رقم 'Sunway'، فعالیت آنزیم **POD** در گل‌های نگهداری‌شده در اتانول برای ۲۴ ساعت افزایش معنی‌داری را در روز هفتم و در گل‌های نگهداری‌شده در اتانول برای ۴۸ ساعت افزایش معنی‌داری را در روزهای سوم و هفتم زندگی گلدانی‌شان در مقایسه با شاخه بریدنی‌های نگهداری‌شده در آب نشان دادند (شکل ۵d). فعالیت آنزیم **PAL** در روزهای سوم و هفتم زندگی گلدانی در رقم 'Bayadere' نگهداری‌شده در اتانول برای ۲۴ و ۴۸ ساعت در مقایسه با فعالیت این آنزیم در گل‌های 'Bayadere' نگهداری‌شده در آب افزایش قابل ملاحظه‌ای نشان داد در حالی‌که در رقم 'Sunway'، فعالیت آنزیم **PAL** در شاخه بریدنی‌های نگهداری‌شده در اتانول برای ۴۸ ساعت در روزهای سوم و هفتم زندگی گلدانی‌شان در مقایسه با شاخه بریدنی‌های نگهداری‌شده در آب افزایش نشان داد (شکل ۵e). نتایج نشان داد که استفاده از اتانول به‌عنوان محلول نگهدارنده باعث شد که فعالیت آنزیم **PAL** در ساقه

رقم‌های 'Bayadere' و 'Sunway' در روزهای سوم و هفتم زندگی گلدانی در مقایسه با فعالیت این آنزیم در شاخه بریدنی‌های نگهداری‌شده در آب به میزان معنی‌داری افزایش نشان دهد (شکل ۵f).

بحث

نتایج این مطالعه نشان داد که بکارگیری اتانول به‌عنوان محلول نگهدارنده باعث شد که دوره زندگی گلدانی گل‌های شاخه بریدنی دو رقم ژبر ('Bayadere' و 'Sunway') در مقایسه با گل‌های شاخه بریدنی نگهداری‌شده در آب طولانی‌تر شود. اتانول دوره زندگی گلدانی رقم 'Sunway' را در مقایسه با رقم 'Bayadere' طولانی‌تر کرد. این یافته نشان می‌دهد که تأثیر اتانول در طولانی عمر گلجایی به ژنوتیپ گل بستگی دارد که با مطالعات پیشین مربوط به تأثیر مواد نگهدارنده مانند ۸-هیدروکسی کونولین سیترات و سدیم نیتروپروساید در طولانی‌کردن عمر گلجایی گل‌های شاخه بریدنی مانند ژبر، رز و کلماتیس در توافق هستند (Rabiza-In et al., 2017; Shabanian et al., 2018; Swider et al., 2017). نتایج این مطالعه نشان داد که شاخه بریدنی‌های 'Sunway' نگهداری‌شده در آب دوره زندگی کوتاه‌تری در مقایسه با شاخه بریدنی‌های 'Bayadere' نگهداری‌شده در آب داشتند که این دوره زندگی کوتاه‌تر در 'Sunway' با کاهش بیشتر در سرعت جذب آب در این رقم در طی دوره آزمایش مرتبط است. این کاهش در سرعت جذب آب در رقم 'Sunway' توسط استفاده از اتانول بهبود یافت. از آنجایی که افزایش سرعت تنفس به‌عنوان دلیلی برای کاهش وزن تر گل‌های شاخه بریدنی پیشنهاد شده است (Bieleski and Reid, 1992; Serek et al., 1995). بنابراین اتانول احتمالاً با کاهش سرعت تنفس باعث می‌شود از کاهش وزن تر گل‌های شاخه بریدنی 'Sunway' در طی آزمایش جلوگیری کند. در چندین مطالعه نشان داده شده است که تیمار با اتانول سرعت تنفس پس از برداشت کاهش می‌یابد و بنابراین اتانول از کاهش وزن تر محصولات پس از برداشت جلوگیری می‌کند (Hu et al., 2010; Wang et al., 2014).



شکل ۵- تأثیر تیمار با اتانول برای ۲۴ و ۴۸ ساعت (E-24h و E-48h) روی میزان فعالیت آنزیم‌های کاتالاز (a)، آسکوربات پراکسیداز (b)، سوپراکسید دیسموتاز (c)، پراکسیداز (d)، پلی فنل اکسیداز (e) و فنیل آلانین لیاز (f) در ساقه گل‌های شاخه بریدنی دو رقم ژربرا ('Bayadère' و 'Sunway').

پیشنهاد شده است (Reid and Jiang, 2012; van Doorn, 2012). نتایج این مطالعه نشان داد که سرعت جذب آب در دو

حفظ میزان مناسب آب در گل‌های شاخه بریدنی به‌عنوان یک روش مهم در طولانی‌کردن زندگی گلدانی شاخه بریدنی‌ها

القا می‌شود نسبت داده می‌شود. به منظور ارزیابی وضعیت آبی سلول میزان پرولین در ساقه شاخه بریدنی‌های تیمار شده با اتانول با میزان آن در شاخه بریدنی‌های تیمار شده با آب مقایسه شد. میزان پرولین در 'Bayadere' و 'Sunway' تیمار شده با اتانول کمتر از رقم‌های تیمار شده با آب بود که نقش اتانول را در کاهش تنش آبی تأیید می‌کند. نگهدارنده اتانول میزان پرولین را در رقم 'Sunway' بیشتر از رقم 'Bayadere' کاهش داد که با تأثیر بهتر اتانول روی سرعت جذب آب در رقم 'Sunway' در توافق است.

کاهش جذب آب به واسطه انسداد آوندی و تجمع پاتوژن‌ها در ساقه گل‌های شاخه بریدنی بعد از برش‌دادن باعث شد که میزان تولید گونه‌های فعال (ROS) افزایش یافته و تنش اکسیداتیو در شاخه بریدنی‌های ایجاد شود. به این ترتیب، تنش اکسیداتیو به‌عنوان یک فاکتور مهم در تعیین کیفیت و دوره زندگی گل‌های شاخه بریدنی شناخته شده است (Dwivedi et al., 2016). در این مطالعه مشاهده شد که اتانول میزان تجمع MDA را در ساقه دور رقم ژبربا کاهش داد که نشان‌دهنده توانایی اتانول در کاهش آسیب‌های حاصل از تنش اکسیداتیو است. تأثیر اتانول روی کاهش MDA در رقم 'Sunway' بیشتر بود که با عملکرد پس از برداشت بهتر و دوره زندگی گل‌دانی طولانی‌تر این رقم در مقایسه با 'Bayadere' در توافق است. برخلاف رقم‌های 'Bayadere' و 'Sunway' نگهداری شده در آب که فعالیت SOD، CAT، APX و POD در آنها کاهش نشان داد، فعالیت این آنزیم‌ها در دو رقم ژبربا نگهداری شده در اتانول یا تغییر نکرد و یا روند افزایشی را نشان دادند. این نتایج نقش اتانول را در تغییر متابولیسم آنتی‌اکسیدانت و کنترل سطح ROS را نشان می‌دهد (Khan et al., 2015; Nguyen et al., 2017).

فنل‌ها و فلاونوئیدهای سنتز شده از طریق مسیر فنیل پروپانویید در محافظت سلول‌ها در مقابل تنش اکسیداتیو نقش دارند و از این طریق این ترکیبات در طولانی کردن دوره زندگی گل‌های شاخه بریدنی مشارکت دارند (Darras et al., 2012; Soleimani Aghdam et al., 2015). نتایج ما نشان داد

رقم ژبربا نگهداری شده در اتانول در مقایسه با رقم‌های ژبربا نگهداری شده در آب بیشتر بود و به‌علاوه، تأثیر اتانول روی سرعت جذب آب در رقم 'Sunway' در مقایسه با 'Bayadere' بیشتر بود. این نتایج مدرکی دال بر تأثیر بهتر محلول نگهدارنده اتانول روی ماندگاری پس از برداشت رقم 'Sunway' در مقایسه با 'Bayadere' است. از طرف دیگر، در حالی که افزایش سرعت جذب آب در رقم 'Sunway' تیمار شده با اتانول با افزایش وزن تر شاخه بریدنی‌ها همراه بود، سرعت افزایش یافته جذب آب در 'Bayadere' تیمار شده با اتانول با افزایش وزن تر شاخه بریدنی‌ها همراه نبود. سرعت پایین جذب و انتقال آب در ساقه شاخه بریدنی‌ها می‌تواند به انسداد آوندهای چوبی به دلیل تجمع میکروب‌ها در قاعده ساقه نسبت داده شود. در برخی مطالعات نشان داده شده است که استعمال ترکیبات ضد میکروبی در محلول نگهدارنده شاخه بریدنی‌ها سرعت جذب آب را افزایش داده و زندگی گل‌دانی آنها را طولانی می‌کند (Li et al., 2017; Rafi and Ramezani, 2013). بنابراین، افزایش در سرعت جذب در دو رقم ژبربا تیمار شده با اتانول با خصوصیات ضد میکروبی اتانول مرتبط است. به‌علاوه، رسوب ترکیبات القاشده توسط برش‌دادن ساقه گل‌ها مانند سوبرین، لیگنین و سمی کوئینون‌ها در آوندهای چوبی به دلیل فعالیت بالای PPO دلیل دیگری برای انسداد آوندها و کاهش سرعت جذب آب پیشنهاد شده است (Celikel et al., 2011; van Doorn, 2012). نتایج این مطالعه نشان داد که در حالی که فعالیت PPO در رقم 'Bayadere' نگهداری شده در آب در طی دوره هفت روزه آزمایش تغییر نکرد، فعالیت این آنزیم در شاخه بریدنی‌های نگهداری شده در اتانول به میزان قابل ملاحظه‌ای کاهش پیدا کرد. به‌علاوه، روند افزایشی فعالیت آنزیم PPO مشاهده شده در رقم 'Sunway' نگهداری شده در آب با اعمال تیمار اتانول بازداشته شد. این نتایج نشان می‌دهند که افزایش در سرعت جذب آب در رقم‌های 'Bayadere' و 'Sunway' تیمار شده با اتانول ممکن است به بازدارندگی فعالیت PPO و نتیجتاً بازدارندگی انسداد گزیم که توسط زخم در شاخه بریدنی‌ها

پیدا کند. محلول نگهدارنده اتانول باعث شد که فعالیت افزایش یافته PPO و فعالیت کاهش یافته PAL که در رقم 'Sunway' نگهداری شده در آب مشاهده شد در طی دوره آزمایش تغییر نکند. این نتایج نشان می‌دهند که تأثیر مثبت محلول نگهدارنده اتانول روی کیفیت پس از برداشت گل‌های شاخه بریدنی ممکن است به تغییر فعالیت PPO و PAL در شاخه بریدنی‌ها نسبت داده شود. کاهش سطح پروتئین‌ها به واسطه سنتز و عمل پروتئازها باعث پیری زود هنگام گل‌های شاخه بریدنی می‌شود (Shahri and Tahir, 2011). به این ترتیب، بکارگیری محلول‌های نگهدارنده پس از برداشت گل‌ها که باعث بازدارندگی فعالیت پروتئاز می‌شود به‌عنوان یک استراتژی برای طولانی کردن دوره زندگی گلدانی و بهبود کیفیت گل‌های شاخه بریدنی پیشنهاد شده است (Dwivedi et al., 2016). نتایج این مطالعه نشان داد که استفاده از اتانول در محلول گلدانی به‌عنوان نگهدارنده سطح پروتئین کل را در هر دو رقم ژربرا مورد مطالعه در طی یک دوره هفت روزه زندگی گلدانی افزایش داد که ممکن است با کاهش فعالیت پروتئازها مرتبط باشد.

به‌طور کلی، نتایج این مطالعه نشان می‌دهد که بهبود عملکرد پس از برداشت گل‌های شاخه بریدنی ژربرا تیمار شده با اتانول احتمالاً با بهبود در سرعت جذب آب، افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانت و افزایش تجمع فنل‌ها و فلاونوئیدها نسبت داده می‌شود. به این ترتیب، اتانول می‌تواند به‌عنوان یک ترکیب نگهدارنده ارزان، طبیعی و دوستدار محیط‌زیست برای بالابردن کیفیت پس از برداشت گل‌های شاخه بریدنی و نیز طولانی کردن زندگی گلدانی گل‌های ژربرا پیشنهاد شود.

که محتوی فنل‌ها و فلاونوئیدها در هر دو رقم ژربرا نگهداری شده در آب در طی دوره آزمایشی روند کاهشی را نشان دادند در حالی که استفاده از اتانول به‌عنوان محلول نگهدارنده باعث شد که میزان این ترکیبات در دوره آزمایش تغییر نکند و یا افزایش پیدا کند. به‌علاوه، در حالی که فعالیت آنزیم PAL به‌عنوان اولین آنزیم کلیدی مسیر فنیل پروپانویید در رقم 'Bayadere' نگهداری شده در آب در دوره آزمایش تغییر نکرد، بکارگیری اتانول به‌عنوان محلول نگهدارنده باعث شد فعالیت این آنزیم افزایش پیدا کند. در ارتباط با رقم 'Sunway'، اتانول فعالیت کاهش یافته این آنزیم را در شاخه بریدنی‌های نگهداری شده در آب در دوره آزمایش بهبود داد. این نتایج نشان داد که افزایش فعالیت آنزیم PAL و میزان ترکیبات فنل و فلاونوئید توسط محلول نگهدارنده اتانول در بهبود عملکرد پس از برداشت و طولانی کردن دوره زندگی گلدانی گل‌های شاخه بریدنی مشارکت دارند. واکنش‌های قهوه‌ای شدن نتیجه اکسیداسیون فنل‌ها توسط آنزیم PPO و تشکیل کوئینون‌هاست که در نهایت پلی‌مریزه شده و پیگمنت‌های قهوه‌ای مسئول تغییرات در رنگ و ظاهر گل‌های شاخه بریدنی و میوه‌ها را ایجاد می‌کند (Siddique et al., 2016; Wei et al., 2011). بنابراین جلوگیری از افزایش فعالیت آنزیم PPO به موازات افزایش فعالیت آنزیم PAL در گل‌های شاخه بریدنی به‌عنوان یک روش مناسب برای طولانی کردن دوره زندگی و کیفیت پس از برداشت برای میوه‌ها و گل‌های شاخه بریدنی پیشنهاد شده است (Soleimani Aghdam et al., 2016; Soleimani, 2015). در این مطالعه، استفاده از اتانول به‌عنوان محلول نگهدارنده باعث شد که فعالیت آنزیم PPO کاهش یافته و فعالیت آنزیم PAL در رقم 'Bayadere' افزایش

منابع

- Aebi, H. (1984) Catalase in vitro. *Methods in Enzymology* 105: 121-126.
- Ardebili, Z. O., Abdossi, V., Zargarani, R. and Ardebili, N. O. (2013) The promoted longevity of gerbera cut flowers using geranyl diphosphate and its analog. *Turkish Journal of Agriculture and Forestry* 37: 45-51.
- Arora, A., Singh, V., Sindhu, S., Rao, D. and Voleti, S. (2007) Oxidative stress mechanisms during flower senescence. *Plant Stress* 2: 157-172.
- Azadi, P., Bagheri, H., Naloussi, A. M., Nazari, F. and Chandler, S. F. (2016) Current status and biotechnological advances in genetic engineering of ornamental plants. *Biotechnology Advances* 34: 1073-1090.
- Bates, L. S., Waldren, R. P. and Teare, I. D. (1973) Rapid determination of free proline for water-stress studies. *Plant and Soil* 39: 205-207.

- Bialeski, R. L. and Reid, M. S. (1992) Physiological changes accompanying senescence in the ephemeral daylily flower. *Plant Physiology* 98: 1042-1049.
- Bradford, M. M. (1976) A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. *Analytical Biochemistry* 72: 248-254.
- Celikel, F. G., Joyce, D. C. and Faragher, J. D. (2011) Inhibitors of oxidative enzymes affect water uptake and vase life of cut *Acacia holosericea* and *Chamelaucium uncinatum* stems. *Postharvest Biology and Technology* 60: 149-157.
- Chance, B. and Maehly, A. C. (1955) Assay of catalases and peroxidases. *Methods in Enzymology* 2: 764-775.
- Chang, C. C., Yang, M. H., Wen, H. M. and Chern, J. C. (2002) Estimation of total flavonoid content in propolis by two complementary colorimetric methods. *Journal of Food and Drug Analysis* 10: 178-182.
- Darras, A. I., Demopoulos, V. and Tiniakou, C. (2012) UV-C irradiation induces defence responses and improves vase-life of cut gerbera flowers. *Postharvest Biology and Technology* 64: 168-174.
- De Witte, Y., Harkema, H. and van Doorn, W. G. (2014) Effect of antimicrobial compounds on cut *Gerbera* flowers: Poor relation between stem bending and numbers of bacteria in the vasewater. *Postharvest Biology and Technology* 91: 78-83.
- Dwivedi, S. K., Arora, A., Singh, V. P., Sairam, R. and Bhattacharya, R. C. (2016) Effect of sodium nitroprusside on differential activity of antioxidants and expression of SAGs in relation to vase life of gladiolus cut flowers. *Scientia Horticulturae* 210: 158-165.
- Ebrahimzadeh, A., Jimenez, S., Da Silva, J., Satoh, S. and Lao, M. T. (2008) Post-harvest physiology of cut carnation flowers. *Fresh Produce* 2: 56-71.
- Gao, J., Luo, Y., Turner, E. and Zhu, Y. (2017) Mild concentration of ethanol in combination with ascorbic acid inhibits browning and maintains quality of fresh-cut lotus root. *Postharvest Biology and Technology* 128: 169-177.
- Gebremedhin, H., Tesfaye, B., Mohammed, A. and Tsegay, D. (2013) Influence of preservative solutions on vase life and postharvest characteristics of rose (*Rosa hybrid*) cut flowers. *International Journal of. Biotechnology and Molecular Biology Research* 4: 111-118.
- Gerasopoulos, D. and Chebli, B. (1999) Effects of pre- and postharvest calcium applications on the vase life of cut gerberas. *Journal of Horticultural Science and Biotechnology* 74: 78-81.
- Giannopolitis, C. N. and Ries, S. K. (1977) Superoxide dismutases: I. Occurrence in higher plants. *Plant Physiology* 59: 309-314.
- Heath, R. L. and Packer, L. (1968) Photoperoxidation in isolated chloroplasts: I. Kinetics and stoichiometry of fatty acid peroxidation. *Archives of Biochemistry and Biophysics* 125: 189-198.
- Hegazi, M. (2016) Evaluation of pre-or postharvest application of some minerals and organic agents on the growth, flowering and vase life of *Rudbeckia hirta* L. *Journal of Agricultural Science* 8: 226-236.
- Hu, W., Jiang, A., Tian, M., Liu, C. and Wang, Y. (2010) Effect of ethanol treatment on physiological and quality attributes of fresh-cut eggplant. *Journal of the Science of Food and Agriculture* 90: 1323-1326.
- In, B. C., Ha, S. T. T., Lee, Y. S. and Lim, J. H. (2017) Relationships between the longevity, water relations, ethylene sensitivity, and gene expression of cut roses. *Postharvest Biology and Technology* 131: 74-83.
- Karimian Fariman, Z. and Tehranifar, A. (2011) Effect of essential oils, ethanol and methanol to extend the vase-life of carnation (*Dianthus caryophyllus* L.) flowers. *Journal of Biological and Environmental Sciences* 5: 91-94.
- Khan, M. I., Fatma, M., Per, T. S., Anjum, N. A. and Khan, N. A. (2015) Salicylic acid-induced abiotic stress tolerance and underlying mechanisms in plants. *Frontiers Plant Science* 6: 462.
- Koukol, J. and Conn, E. E. (1961) The metabolism of aromatic compounds in higher plants. IV. Purification and properties of the phenylalanine deaminase of *Hordeum vulgare*. *Journal of Biological Chemistry* 236: 2692-2698.
- Kumar, N., Srivastava, G. C. and Dixit, K. (2008) Effect of ethanol plus sucrose on the vase-life of cut rose (*Rosa hybrida* L.). *Journal of Horticultural Science and Biotechnology* 83: 749-754.
- Li, H., Li, H., Liu, J., Luo, Z., Joyce, D. and He, S. (2017) Nano-silver treatments reduced bacterial colonization and biofilm formation at the stem-ends of cut gladiolus 'Eerde' spikes. *Postharvest Biology and Technology* 123: 102-111.
- Lu, P., Cao, J., He, S., Liu, J., Li, H., Cheng, G., Ding, Y. and Joyce, D. C. (2010) Nano-silver pulse treatments improve water relations of cut rose cv. Movie Star flowers. *Postharvest Biology and Technology* 57: 196-202.
- Nakano, Y. and Asada, K. (1981) Hydrogen peroxide is scavenged by ascorbate-specific peroxidase in spinach chloroplasts. *Plant and Cell Physiology* 22: 867-880.
- Nasr Esfahani, M. and Mostajeran, A. (2011) Rhizobial strain involvement in symbiosis efficiency of chickpea-rhizobia under drought stress: Plant growth, nitrogen fixation and antioxidant enzyme activities. *Acta Physiologia Plantarum* 33: 1075-1083.
- Nguyen, H. M., Sako, K., Matsui, A., Suzuki, Y., Mostofa, M. G., Ha, C. V., Tanaka, M., Tran, L. S. P., Habu, Y. and Seki, M. (2017) Ethanol enhances high-salinity stress tolerance by detoxifying reactive oxygen species in *Arabidopsis thaliana* and rice. *Frontier Plant Science* 8: 1001.

- Perik, R. R. J., Raze, D., Harkema, H., Zhong, Y. and van Doorn, W. G. (2012) Bending in cut *Gerbera jamesonii* flowers relates to adverse water relations and lack of stem sclerenchyma development, not to expansion of the stem central cavity or stem elongation. *Postharvest Biology and Technology* 74: 11-18.
- Podd, L. and Van Staden, J. (2002) Physiological response and extension of vase life of cut carnation flowers treated with ethanol and acetaldehyde. I. Chlorophyll content and carbohydrate status. *Plant Growth Regulation* 38: 99-105.
- Pun, U. K., Yamada, T., Tanase, K., Shimizu-Yumoto, H., Satoh, S. and Ichimura, K. (2014) Effect of ethanol on ethylene biosynthesis and sensitivity in cut carnation flowers. *Postharvest Biology Technology* 98: 30-33.
- Pütter, J. (1974) Peroxidases. In: *Methods of Enzymatic Analysis* (ed. Bergmeyer, H. U.) Pp. 685-690. Academic Press, New York.
- Rabiza-Swider, J., Skutnik, E. and Jedrzejuk, A. (2017) The effect of preservatives on water balance in cut clematis flowers. *Journal of Horticultural Science and Biotechnology* 92: 270-278.
- Rafi, Z. N. and Ramezani, A. (2013) Vase life of cut rose cultivars 'Avalanche' and 'Fiesta' as affected by nano-silver and s-carvone treatments. *South African Journal of Botany* 86: 68-72.
- Rani, P. and Singh, N. (2014) Senescence and postharvest studies of cut flowers: A critical review. *Pertanika Journal of Tropical Agricultural Science* 32: 159-201.
- Reid, M. S. and Jiang, C. Z. (2012) Postharvest biology and technology of cut flowers and potted plants. In: *Horticultural Reviews* (ed. Janick, J.) Pp. 1-54. John Wiley and Sons, Inc. Hoboken, USA.
- Salehi-Lisar, S. Y. and Bakhshayeshan-Aghdam, H. (2016) Drought stress in plants: Causes, consequences, and tolerance. In: *Drought stress tolerance in plants, physiology and biochemistry* (eds. Hossain, M. A., Wani, S. H., Bhattacharjee, S., Burritt, D. J. and Tran, L. S. P.) Pp. 1-16. Springer International Publishing, Cham.
- Scariot, V., Paradiso, R., Rogers, H. and De Pascale, S. (2014) Ethylene control in cut flowers: Classical and innovative approaches. *Postharvest Biology and Technology* 97: 83-92.
- Serek, M., Tamari, G., Sisler, E. C. and Borochoy, A. (1995) Inhibition of ethylene-induced cellular senescence symptoms by 1-methylcyclopropene, a new inhibitor of ethylene action. *Physiologia Plantarum* 94: 229-232.
- Shabani, S., Nasr Esfahani, M., Karamian, R. and Tran, L. S. P. (2018) Physiological and biochemical modifications by postharvest treatment with sodium nitroprusside extend vase life of cut flowers of two gerbera cultivars. *Postharvest Biology and Technology* 137: 1-8.
- Shahri, W. and Tahir, I. (2011) An effective storage protocol for improving the postharvest performance in cut spikes of *Consolida ajacis* Nieuwl cv. Violet blue. *Scientia Horticulturae* 129: 154-158.
- Singleton, V. and Rossi, J. A. (1965) Colorimetry of total phenolics with phosphomolybdic-phosphotungstic acid reagents. *American Journal of Enology and Viticulture* 16: 144-158.
- Siddique, Z., Jan, S., Imadi, S. R., Gul, A. and Ahmad, P. (2016) Drought stress and photosynthesis in plants. In: *Water Stress and Crop Plants: A Sustainable Approach* (ed. Ahmad, P.) Pp. 1-11. John Wiley and Sons.
- Soleimani Aghdam, M., Naderi, R., Sarcheshmeh, M. A. A. and Babalar, M. (2015) Amelioration of postharvest chilling injury in anthurium cut flowers by γ -aminobutyric acid (GABA) treatments. *Postharvest Biology and Technology* 110: 70-76.
- Soleimani Aghdam, M., Jannatizadeh, A., Sheikh-Assadi, M. and Malekzadeh, P. (2016) Alleviation of postharvest chilling injury in anthurium cut flowers by salicylic acid treatment. *Scientia Horticulturae* 202: 70-76.
- Solgi, M., Kafi, M., Taghavi, T. S. and Naderi, R. (2009) Essential oils and silver nanoparticles (SNP) as novel agents to extend vase-life of gerbera (*Gerbera jamesonii* cv. 'Dune') flowers. *Postharvest Biology and Technology* 53: 155-158.
- van Doorn, W. G. (2012) Water relations of cut flowers: An update. In: *Horticultural Reviews* (ed. Janick, J.) Pp. 55-106. John Wiley and Sons, Inc. Hoboken, USA.
- Wang, Q., Nie, X. and Cantwell, M. (2014) Hot water and ethanol treatments can effectively inhibit the discoloration of fresh-cut sunchoke (*Helianthus tuberosus* L.) tubers. *Postharvest Biology and Technology* 94: 49-57.
- Wei, Y., Liu, Z., Su, Y., Liu, D. and Ye, X. (2011) Effect of salicylic acid treatment on postharvest quality, antioxidant activities, and free polyamines of asparagus. *Journal of Food Science* 76: S126-S132.
- Xu, F., Chen, X., Jin, P., Wang, X., Wang, J. and Zheng, Y. (2012) Effect of ethanol treatment on quality and antioxidant activity in postharvest broccoli florets. *European Food Research and Technology* 235: 793-800.
- Yan S., Yang T. and Luo Y. (2015) The mechanism of ethanol treatment on inhibiting lettuce enzymatic browning and microbial growth. *LWT- Food Science and Technology* 63: 383-390.

Comparison of the application of postharvest treatment of ethanol to improve the longevity of cut flowers in two cultivars of gerbera

Soheila Shabanian¹, Maryam Nasr Esfahani^{1*}, Roya Karamian²

¹ Department of Biology, Faculty of Science, Lorestan University, Khorramabad, Iran

² Department of Biology, Faculty of Science, Bu-Ali Sina University, Hamedan, Iran

(Received: 01/03/2020, Accepted: 04/05/2020)

Abstract

Gerbera is an important commercial cut flower that its vase life is usually short due to vascular occlusion. In this study, we assessed the effect of ethanol (2%) in prolonging the vase life, fresh weight, relative water uptake and some physiological and biochemical factors in the stem of two cultivars of gerbera cut flowers ('Bayadère' and 'Sunway'). Ethanol extended the vase life of cut flowers of both cultivars as compared with their control and its effect was better on 'Sunway' than on 'Bayadère'. Application of ethanol in vase solution decreased proline content in the stem of cut flowers of both cultivars, showing alleviation of water stress in ethanol-treated cut flowers. The use of ethanol in vase solution decreased polyphenol oxidase while increased phenylalanine ammonialyase activity, which was followed by increase in total phenols and flavonoids and finally was resulted in improved postharvest performance of ethanol-treated gerbera cultivars. In addition, we observed a decrease in malondialdehyde accumulation in the stem of ethanol-treated gerbera cultivars, which was associated with the better performance of antioxidant systems in these cut flowers because oxidative stress was one of the factors that reduced postharvest performance in cut flowers. Therefore, the application of ethanol is suggested as a cheap and environmentally friendly approach to improve postharvest performance of cut flowers.

Key words: Ethanol, Floral senescence, Gerbera, Vase life, Postharvest performance, Cut flowers

Corresponding author, Email: Esfahani.m@lu.ac.ir

