

## اثر جیبرلیک اسید بر برخی صفات و شاخص‌های فلورسنس کلروفیل نشاء سیکلمن

*Cyclamen persicum* Mill. در رژیم‌های نوری مختلف

## بدری غلامیان دهکردی، سعید ریزی\* و مسعود قاسمی قهساره

گروه علوم باغبانی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه شهرکرد

(تاریخ دریافت: ۱۴۰۰/۰۷/۱۸، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۴۰۱/۰۱/۱۵)

## چکیده

کاربرد تنظیم‌کننده‌های رشد و تغییر کیفیت نور یکی از روش‌های بهبود عملکرد گیاهان است. لذا آزمایشی به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با استفاده از سه رژیم نوری (نور گلخانه (شاهد) و نور LED ترکیبی سفید: قرمز: آبی با نسبت‌های ۷۰:۲۰:۱۰ و ۴۰:۴۰:۲۰ درصد) و جیبرلیک اسید ( $GA_3$ ) در چهار غلظت (صفر، ۲۰، ۴۰ و ۶۰ میلی‌گرم بر لیتر) انجام شد. از مرحله ظهور برگ لپه‌ای، برای چهار ماه دانه‌ها زیر نورهای LED و گلخانه قرار گرفتند. جیبرلیک اسید از اواخر ماه سوم رشد، در سه نوبت روی برگ‌ها محلول‌پاشی شد. براساس نتایج، در مرحله ۶ تا ۸ برگ، بیشترین شار انرژی ذخیره‌شده ( $TR_0/RC$ ) در نور گلخانه و بیشترین شار انتقال الکترون در هر مرکز واکنش ( $ET_0/RC$ ) در کمترین غلظت  $GA_3$  و نور گلخانه مشاهده شد. کمترین شدت فلورسنس نور در ۵۰ میکرو ثانیه و ۲ میلی‌ثانیه ( $F_0$  و  $F_j$ ) در کمترین غلظت  $GA_3$  زیر رژیم نوری ۴۰:۴۰:۲۰ و کمترین شدت فلورسنس در ۶۰ میلی‌ثانیه، فلورسنس متغیر و حداکثر ( $F_i$ ) در همین رژیم نوری بدست آمد. بیشترین مقدار کلروفیل b و کل در رژیم نوری ۴۰:۴۰:۲۰ و بیشترین مقدار وزن تر و خشک و طول و حجم ریشه در گلخانه و بیشترین سطح برگ در گلخانه و غلظت ۴۰ میلی‌گرم بر لیتر  $GA_3$  مشاهده شد. اگرچه کاربرد رژیم‌های نور LED و غلظت‌های بالای جیبرلیک اسید در بهبود برخی صفات فیزیولوژیکی و شاخص‌های فلورسنس سودمند بود اما در حالت کلی نور طبیعی گلخانه برای پرورش سیکلمن در مرحله نشاء کفایت می‌کند.

واژه‌های کلیدی: فلورسنس کلروفیل، کلروفیل کل، وزن تر و خشک ریشه،  $F_v/F_m$ 

## مقدمه

فاکتور مورد نیاز گیاهان از جوانه‌زنی تا تولید گل و بذر است که از منبع خورشید یا نورهای مصنوعی تأمین می‌شود (Runkle and Blanchard, 2010). خشکسالی، تغییرات آب و هوایی، سیل، طوفان و همچنین آفات و بیماری‌ها به‌عنوان تهدیداتی جدی برای کشاورزی در محیط‌های سر باز هستند و استفاده از دیودهای ساطع‌کننده نور، زمینه‌ساز کشاورزی در محیط‌های سرپوشیده است و امروزه تغییر کیفیت نور، به‌ویژه

تولید نشاهای باکیفیت باعث افزایش عملکرد محصولات در مراحل بعدی رشد می‌شود (محمدی و همکاران، ۱۳۹۳). سیکلمن (گل‌نگونسار) با نام علمی *Cyclamen persicum* Mill. از تیره Primulaceae به‌دلیل داشتن گل‌های معطر و زیبا و برگ‌های جذاب، به‌عنوان یک گل زمستانه در صنعت گلکاری ارزش اقتصادی زیادی دارد (Anderson, 2006). نور

\*نویسنده مسؤول، نشانی پست الکترونیکی: sreezi57@yahoo.com

Yello Karma Serena و افزایش تعداد گل و قطر آن در Cocotte شد. در گونه Kobold نیز گلدهی دو هفته زودتر اتفاق افتاد (Taylor et al., 2019). تنظیم‌کننده‌های رشد، مواد آلی هستند که نقش مهمی در تنظیم رشد گیاه داشته و با توجه به غلظت مورد استفاده و ویژگی‌های ژنتیکی گیاه به‌عنوان یک محرک یا بازدارنده رشد عمل می‌کنند (Mihaiela et al., 2020). رشدونمو گیاه توسط هورمون‌های مختلفی تنظیم می‌شود که به شکل جداگانه یا همراه با هم عمل می‌کنند. جیبرلین‌ها (GAs) گروهی از ترکیبات هستند که براساس ساختار شیمیایی خود تعریف می‌شوند. انواع جیبرلین بیشتر به خاطر اثرات شدید بر طول‌شدن میانگره در گندمیان و گونه‌های پاکوتاه و خزنده رشد شناخته می‌شوند. این ترکیبات در جوانه‌زنی بذر، رشد اندام هوایی، رسیدن به گلدهی، نمو بساک، رشد لوله‌گرده، نمو گل، میوه‌بندی و نمو بعدی میوه و بذر نقش دارند (Taiz and Zeiger, 2002). جیبرلیک اسید فرآیندهای فتوسنتز و رشد را حتی تحت شرایط تنش‌های محیطی افزایش داده و بر فیزیولوژی و متابولیسم گیاه تأثیر دارد (Iqbal et al., 2011). تولید نشاء گیاهان زینتی با کیفیت بالا از عوامل درآمدزا برای تولیدکننده است که تأمین نور با کیفیت بهینه به‌عنوان یکی از فاکتورهای مهم رشد می‌تواند آن را محقق سازد. کوتاه‌شدن دوره نونهالی و رسیدن به تعداد برگ مشخص در گیاهانی مثل سیکلن، تاج‌الملوک و گل حنا نشان‌دهنده بلوغ تجاری آن است و استفاده از جیبرلیک اسید می‌تواند این دوره را تسریع و دوره نونهالی را کاهش دهد (Dole and Wilkins, 2004). بنابراین با توجه به دوره رشد طولانی سیکلن و براساس اثرهای مثبت ذکرشده نور و جیبرلیک اسید، به‌منظور سرعت بخشیدن به رشد این گیاه، اثر طیف‌های مختلف نور و غلظت‌های مختلف جیبرلیک اسید بر شاخص‌های رشد و فلورسنس کلرفیل این گیاه مورد آزمایش قرار گرفت.

#### مواد و روش

از طریق استفاده از منابع نور مصنوعی در محیط‌های کنترل‌شده جهت تغییر در کیفیت و کمیت محصولات کشاورزی امکانپذیر شده است (Li et al., 2013). با نوآوری تولید لامپ‌های LED فرصتی برای مطالعه تأثیر فیزیولوژیکی طیف‌های اختصاصی نور بر گیاهان بدست آمده است (Heydarizadeh et al., 2013). کیفیت نور از نظر رنگ و طول‌موج، می‌تواند ساختار مورفولوژیکی، فیزیولوژیکی و شاخص‌های فلورسنس کلروفیل گیاهان را تحت تأثیر قرار دهد و بیشترین تأثیر مربوط به رنگ‌های قرمز و آبی است که در رشد گیاهان نقش مثبت ایفا می‌کنند (قاسمی قهساره و کافی، ۱۳۹۰). از مزایای لامپ‌های LED در مقایسه با سایر لامپ‌ها راندمان بالای تبدیل الکتریسیته به نور، تولید گیاهان باکیفیت بهتر، نیاز کمتر به آفت‌کش‌ها و نداشتن اشعه مضر UV است (Wollaeger and Runkle, 2014). رشد و گلدهی سیکلن به‌مقدار زیادی تحت تأثیر برهمکنش دما و نور قرار می‌گیرد به‌طوری‌که هر گاه دما کمتر از ۲۰ درجه سانتی‌گراد باشد باید نور را افزایش دهیم (قاسمی قهساره و کافی، ۱۳۹۰). گیاهان سیکلن کشت‌شده در فتوپریودهای ۱۰، ۱۶ و ۲۰ ساعت با شدت نور یکسان، تعداد گل یکسانی داشته‌اند. گرچه در زمستان بیش از تشکیل ساختارهای رویشی در مقایسه با آنهایی که در تابستان پرورش داده شده بودند، برگ بیشتری تولید کردند. از سوی دیگر شدت‌های بیش از ۸۰۰ میکرومول بر مترمربع بر ثانیه ممکن است به‌برگ‌ها آسیب بزند و لازم است با سایه‌دهی از آسیب برگی و دمای زیاد جلوگیری کرد (Dole and Wilkins, 2004). در پژوهشی اثر برهمکنش طیف‌های مختلف نور LED و جیبرلیک اسید روی چند رقم از گل کوب (Dahlia sp.) شامل Karma serena، Kobold و Yello Cocotte بررسی شد. تیمار LED شامل طیف‌های قرمز + قرمز دور + سفید و قرمز + سفید و جیبرلیک اسید شامل غلظت‌های ۴۰ تا ۳۴۰ میلی‌گرم بر لیتر برای Yello Cocotte و ۵۰ تا ۲۵۰ میلی‌گرم بر لیتر برای Kobold و ۵۰ تا ۱۵۰ میلی‌گرم بر لیتر برای Karma Serena بود. نتیجه نشان داد برهمکنش نور و جیبرلیک اسید باعث افزایش تعداد گل و افزایش ارتفاع و وزن ساقه در گونه

با نسبت ۱۰-۵۲-۱۰ به صورت محلول ۰/۵ در ۱۰۰۰ (گرم کود در میلی‌لیتر آب) استفاده شد و پس از سه ماه از زمان کاشت بذر و انتقال نشاها به سینی ۵۰ تایی، کوددهی به صورت دو بار در هفته تا زمان استقرار کامل ریشه‌ها ادامه یافت. سپس تا رسیدن نشاها به مرحله پنج برگ کامل باز شده از کود ۲۰-۱۹-۲۰ (با نام تجاری یونی‌گرین و حاوی عناصر پتاسیم به شکل نترات پتاسیم، آهن، منگنز، مس و روی به صورت کلات‌های EDTA و عاری از سدیم و کلر) یک‌بار در هفته با غلظت ۰/۷۵ در ۱۰۰۰ (گرم کود در میلی‌لیتر آب) استفاده شد. در مرحله ۶ تا ۸ برگی (در دهه اول مهرماه یعنی مرحله انتقال نشا به گلدان (پنج ماه بعد از کاشت بذر) به ترتیب برخی شاخص‌های فلورسنس کلروفیل، صفات فیزیولوژیکی و مورفولوژیکی نشاء (با روش‌های ذیر) و به فاصله ۲-۳ روز از هم تعیین گردید.

#### اندازه‌گیری شاخص‌های فلورسنس کلروفیل: در مرحله

۶-۸ برگی نشاء با کمک دستگاه (Photon) FluorPen FP 100 (Systems Instruments, Drasov, Czech Republic) شاخص‌های مربوط به عملکرد سیستم فتوسنتزی ( $F_i$ ,  $F_j$ ,  $F_0$ )، اصول کار این دستگاه تاباندن نوری با طول موج ۶۵۰ نانومتر و شدت ۳۰۰۰ میکرومول فوتون بر مترمربع در ثانیه به مدت ۱۰ ثانیه روی برگ‌هایی است که به مدت ۳۰ دقیقه در تاریکی نگهداری شدند (به وسیله گذاشتن کلیپس روی برگ‌ها و بدون تخریب گیاه) (اورسچی و همکاران، ۱۳۹۴). با استفاده از این دستگاه، القای سریع فلورسنس کلروفیل (سرنوشت الکترون برانگیخته شده در فتوسیستم II)، اندازه‌گیری می‌شود (Strasser, 1995).

#### اندازه‌گیری مقادیر کلروفیل a, b, کل و کارتنوئید: میزان

رنگیزه‌های کلروفیل به روش Lichtenthaler و Wellburn (۱۹۸۳) تعیین شد. ۰/۵ گرم از برگ‌های میانی نشاء تازه و بالغ (بالغ) وزن و در هاون چینی همراه با استون ۸۰٪ کوبیده و سپس آمیخته بدست آمده در فالدون مدرج، با استون ۸۰٪ به حجم ۱۰ سی‌سی رسانده شد. نمونه‌ها به مدت ۱۰ دقیقه در

این آزمایش در بهار و تابستان ۱۳۹۷ در اتاقک طراحی شده به این منظور (که عوامل محیطی تا حد امکان در آن تحت کنترل بود) و گلخانه (برای گیاهان شاهد) در مجموعه گلخانه‌های تحقیقاتی دانشگاه شهرکرد انجام گرفت. آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار انجام شد. فاکتورهای آزمایش شامل سه رژیم نوری (نور گلخانه (شاهد) و نور LED ترکیبی از رنگ‌های سفید: قرمز: آبی با نسبت‌های ۷۰:۲۰:۱۰ و ۴۰:۴۰:۲۰ درصد با شدت یکسان (۱۰۰ میکرومول بر مترمربع بر ثانیه (اندازه‌گیری شده با پارمتر مدل Apogee MQ500)) و چهار غلظت محلول پاشی جیبرلیک اسید (صفر، ۲۰، ۴۰ و ۶۰ میلی‌گرم بر لیتر) بود. در شروع آزمایش (۱۲ اردیبهشت) ۲۵۰ عدد بذر نسل دوم سیکلن سری Halios کد FANTASIA 2311 قرمز گل درشت در سینی نشاء ۱۰۵ خانه‌ای با بستر حاوی ۷۵٪ پیت‌ماس و ۲۵٪ پرلیت شکری کشت و سپس یک ماه در تاریکی نگهداری شدند. در مرحله ظهور برگ‌های، نیمی از نشاها در اتاقک‌های رشد با میانگین دمای حداقل و حداکثر به ترتیب ۲۳ و ۲۶ درجه سانتی‌گراد و میانگین رطوبت نسبی ۵۵٪ به مدت چهار ماه تحت تأثیر دو طیف نور LED با فتوپریود ۱۶ ساعته قرار گرفتند. نیمی دیگر از نشاها در گلخانه با متوسط نور ۲۷۵ مول بر مترمربع بر روز، معادل ۱۴۸۵۰ لوکس و میانگین دمای حداقل و حداکثر به ترتیب ۲۲ و ۲۵ درجه سانتی‌گراد و میانگین رطوبت نسبی ۶۰٪ قرار گرفتند. علیرغم بالاتر بودن شدت نور در گلخانه در مقایسه با اتاقک سعی شد دمای اطراف گیاه با سیستم فن و پد موجود پایین و در حد دمای اتاقک رشد تنظیم و کنترل شود. هورمون جیبرلیک اسید (از شرکت مرک آلمان) از اواخر ماه سوم رشد (مرحله ۴-۵ برگی) در سه نوبت به فواصل ۱۰ روز از هم روی نشاءها در ساعت‌های اولیه صبح محلول پاشی شد. دور آبیاری در اتاقک و گلخانه به طور منظم و هر دو روز یک‌بار انجام شد. pH و EC آب آبیاری به ترتیب ۷/۴۲ و ۰/۳۴ (ds/m) بود. برای تغذیه نشاها هر ۱۰ روز یکبار کود NPK (با نام تجاری گرین‌مور و حاوی عناصر نیتروژن، فسفر و پتاسیم)

جدول ۱- فرمول‌های مربوط به شاخص‌های فلورسنس کلروفیل

شاخص	فرمول
F <sub>0</sub>	F <sub>0</sub> = F50μs, fluorescence intensity at 50 μs
F <sub>j</sub>	F <sub>j</sub> = fluorescence intensity at Jstep (at 2 ms)
F <sub>i</sub>	F <sub>i</sub> = fluorescence intensity at istep (at 60 ms)
F <sub>m</sub>	F <sub>m</sub> = maximal fluorescence intensity
F <sub>v</sub>	F <sub>v</sub> = F <sub>m</sub> F <sub>0</sub> (maximal variable fluorescence)
TR <sub>0</sub> /RC	TR <sub>0</sub> /RC= M <sub>0</sub> × (1/V <sub>j</sub> )
ET <sub>0</sub> /RC	ET <sub>0</sub> /RC= M <sub>0</sub> × (1/V <sub>j</sub> ) × y <sub>0</sub>
F <sub>v</sub> /F <sub>m</sub>	

تجزیه واریانس داده‌های حاصل با استفاده از نرم‌افزار SPSS (نسخه ۲۳) انجام و میانگین‌ها از طریق آزمون LSD در سطح احتمال ۵٪ مقایسه شدند.

#### نتایج و بحث

F<sub>0</sub>، F<sub>j</sub>، F<sub>i</sub>، F<sub>m</sub> و F<sub>v</sub> (شاخص‌های مربوط به شدت فلورسنس نور در ۵۰ میکرو ثانیه، ۲ میلی ثانیه، ۶۰ میلی ثانیه، فلورسنس حداکثر و متغیر) و F<sub>v</sub>/F<sub>m</sub>: نتایج تجزیه واریانس نشان داد برهمکنش فاکتورهای نوری و جیبرلیک اسید در سطح ۵٪ بر F<sub>0</sub> و F<sub>j</sub> و اثر نور در سطح ۱٪ بر F<sub>i</sub>، F<sub>m</sub> و F<sub>v</sub> معنی دار شد ولی هیچ کدام از فاکتورها اثر معنی داری بر F<sub>v</sub>/F<sub>m</sub> نداشتند (جدول ۲). نتایج مقایسه میانگین نشان داد بیشترین اعداد بدست آمده برای شاخص‌های F<sub>0</sub> و F<sub>j</sub> در نور گلخانه و در نبود جیبرلیک اسید به ترتیب ۶۴۷۹/۰ و ۱۹۶۹۰/۷ و کمترین اعداد از برهمکنش رژیم نوری ۴۰:۴۰:۲۰ درصد و نبود جیبرلیک اسید به ترتیب ۵۰۸۱/۷ و ۱۵۱۴۱/۳ معادل ۲۱٪ و ۲۳٪ کاهش در مقایسه با برهمکنش نور گلخانه و عدم حضور جیبرلیک اسید حاصل شد (جداول ۳ و ۴). همچنین بالاترین اعداد بدست آمده برای F<sub>i</sub> (۲۶۳۳۱/۲)، F<sub>m</sub> (۳۱۱۸۷/۱) و F<sub>v</sub> (۲۴۹۹۱/۱) تحت نور گلخانه و کمترین مقادیر آنها تحت رژیم نوری ۴۰:۴۰:۲۰ درصد به ترتیب، ۲۳۵۱۶/۲، ۲۷۶۴۵/۴ و ۲۲۴۵۶/۶ معادل ۱۱٪، ۱۱٪ و ۱۰٪ کاهش در مقایسه با نور گلخانه بدست آمد (جدول ۵).

فلورسنس در لغت به معنی بازتاب نور و راهی برای توصیف نمونه‌های فتوسنتزی روی صفحه نمایش دستگاه‌های Fluorpen است (Spol and Drasov, 2012). سلطانی (۱۳۸۳)

۴۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شدند. سپس جذب نوری محلول رویی با دستگاه اسپکتروفوتومتر (GENWAY63200) در طول موج‌های ۶۶۳ نانومتر برای کلروفیل a و ۶۴۶ نانومتر برای کلروفیل b و ۴۷۰ نانومتر برای کاروتنوئید خوانده شد. در نهایت از فرمول‌های زیر برای محاسبه مقادیر کلروفیل a، b، کل و کاروتنوئید استفاده شد.

$$\text{Chl a (mg/g)} = ((12.21 \times 663\text{nm}) - (2.81 \times 646\text{nm})) / 1000W$$

$$\text{Chl b (mg/g)} = ((20.13 \times 646\text{nm}) - (5.03 \times 663\text{nm})) / 1000W$$

$$\text{Total Chl. (mg/g)} = \text{Chl a} + \text{Chl b}$$

$$\text{Car (mg/g)} = ((1000 \times 470 \text{ nm}) - (3.27 \times \text{Chl a}) - (104 \times \text{Chl b})) / 227$$

$$V = \text{حجم استون استفاده شده به میلی لیتر، } W = \text{وزن بافت}$$

برگ مورد استفاده به گرم

#### اندازه‌گیری صفات مورفولوژیکی: برای اندازه‌گیری وزن

تر و خشک ریشه، در پایان دوره رشد نشاء (در دهه اول مهرماه، مرحله ۶-۸ برگی شدن نشاء و زمان انتقال نشاء به گلدان (پنج ماه بعد از کاشت بذری)) بعد از جداکردن اندام هوایی از محل طوقه، ریشه‌ها با آب شسته شده و پس از حذف رطوبت سطحی وزن شدند. سپس برای تعیین وزن خشک،

پاکت‌های کاغذی و در آون با دمای ۷۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴۸ ساعت قرار گرفتند. حجم ریشه‌ها به روش تغییر حجم آب در استوانه مدرج مشخص شد (شعبان و همکاران، ۱۳۹۰). سطح برگ نشاءا پس از گستراندن روی سطح صاف و

عکس‌برداری با استفاده از نرم‌افزار Digimizer version 5.4.3 تعیین گردید.

جدول ۲- تجزیه واریانس اثر کیفیت نور، جیبرلیک اسید و برهمکنش آنها بر  $F_v$  و  $F_m$ ،  $F_i$ ،  $F_j$ ،  $F_0$ 

میانگین مربعات						درجه آزادی	منابع تغییر
$F_v/F_m$	$F_v$	$F_m$	$F_i$	$F_j$	$F_0$		
۰/۰۰۰۰۱۸ <sup>ns</sup>	۲۰۵۹۴۳۳۷/۵ <sup>***</sup>	۴۰۰۷۳۶۹۸/۴ <sup>***</sup>	۲۴۳۶۱۷۳۱/۲ <sup>***</sup>	۱۱۸۶۴۲۷۶/۱ <sup>***</sup>	۱۰۰۹۴۲۴/۳ <sup>**</sup>	۲	نور
۰/۰۰۰۰۳۵ <sup>ns</sup>	۹۰۰۵۷۰/۹ <sup>ns</sup>	۱۷۶۲۳۷۴/۴ <sup>ns</sup>	۱۰۲۴۸۱۳/۹ <sup>ns</sup>	۱۵۰۶۰۳۷/۴ <sup>ns</sup>	۱۵۶۵۰۴/۶ <sup>ns</sup>	۳	GA <sub>3</sub>
۰/۰۰۰۰۵۶ <sup>ns</sup>	۱۷۴۴۳۹۳/۹ <sup>ns</sup>	۴۹۷۰۷۰۰/۰ <sup>ns</sup>	۳۹۷۹۴۵۵/۹ <sup>ns</sup>	۴۸۴۷۷۱۷/۴*	۵۶۱۴۴۹/۷*	۶	نور×GA <sub>3</sub>
۰/۰۰۰۰۴۲	۲۰۱۱۱۲۹/۷	۳۵۶۵۴۳۹/۱	۲۶۳۰۸۷۰/۱۰	۱۶۳۳۱۸۵/۴	۱۷۰۱۷۸/۵	۲۴	خطا
۰/۷۲	۶/۰۳	۶/۴۸	۶/۵۴	۷/۴۸	۷/۳۹		ضریب تغییرات (%)

ns، \*\*\* و \* به ترتیب عدم معنی‌داری، معنی‌داری در سطح احتمال ۱ و ۵ درصد

جدول ۳- مقایسه میانگین اثر برهمکنش کیفیت نور و جیبرلیک اسید بر  $F_0$ 

تیمار	جیبرلیک اسید (صفر میلی‌گرم بر لیتر)	جیبرلیک اسید (۲۰ میلی‌گرم بر لیتر)	جیبرلیک اسید (۴۰ میلی‌گرم بر لیتر)	جیبرلیک اسید (۶۰ میلی‌گرم بر لیتر)
نورگلخانه	۶۴۷۹/۰ <sup>a</sup>	۵۵۶۷/۰ <sup>b-d</sup>	۵۷۷۵/۳ <sup>a-d</sup>	۵۷۹۶/۰ <sup>a-d</sup>
۱۰:۲۰:۷۰	۵۳۵۴/۰ <sup>b-d</sup>	۵۳۶۷/۳ <sup>b-d</sup>	۶۰۰۸/۰ <sup>ab</sup>	۵۲۱۴/۷ <sup>b-d</sup>
۲۰:۴۰:۴۰	۵۰۸۱/۷ <sup>d</sup>	۵۲۱۱/۰ <sup>b-d</sup>	۵۱۸۷/۷ <sup>cd</sup>	۵۹۰۸/۳ <sup>a-c</sup>
	مقدار LSD ۶۹۵/۲۲			

میانگین‌های با حداقل یک حرف مشترک فاقد اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ آزمون LSD هستند.

جدول ۴- مقایسه میانگین اثر برهمکنش کیفیت نور و جیبرلیک اسید بر  $F_j$ 

تیمار	جیبرلیک اسید (صفر میلی‌گرم بر لیتر)	جیبرلیک اسید (۲۰ میلی‌گرم بر لیتر)	جیبرلیک اسید (۴۰ میلی‌گرم بر لیتر)	جیبرلیک اسید (۶۰ میلی‌گرم بر لیتر)
نورگلخانه	۱۹۶۹۰/۶۷ <sup>a</sup>	۱۶۷۴۶/۶۷ <sup>bc</sup>	۱۸۰۷۳/۳۳ <sup>ab</sup>	۱۸۰۶۸/۰۰ <sup>ab</sup>
۱۰:۲۰:۷۰	۱۶۲۲۱/۰ <sup>bc</sup>	۱۶۸۷۹/۷ <sup>bc</sup>	۱۸۱۶۶/۰ <sup>a</sup>	۱۶۲۹۴/۳ <sup>bc</sup>
۲۰:۴۰:۴۰	۱۵۱۴۱/۳ <sup>c</sup>	۱۵۹۲۵/۷ <sup>bc</sup>	۱۵۷۲۶/۳ <sup>bc</sup>	۱۷۹۳۱/۰ <sup>ab</sup>
	مقدار LSD ۲۱۵۳/۶۸			

میانگین‌های با حداقل یک حرف مشترک فاقد اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ آزمون LSD هستند.

جدول ۵- مقایسه میانگین اثر کیفیت نور بر  $F_v$  و  $F_m$ ،  $F_i$ 

رژیم نوری	$F_v$	$F_m$	$F_i$
نور گلخانه	۲۴۹۹۱/۱ <sup>a</sup>	۳۱۱۸۷/۱ <sup>a</sup>	۲۶۳۳۱/۲ <sup>a</sup>
۱۰:۲۰:۷۰	۲۳۱۴۸/۷ <sup>b</sup>	۲۸۶۳۴/۷ <sup>b</sup>	۲۴۵۳۹/۹ <sup>b</sup>
۲۰:۴۰:۴۰	۲۲۴۵۶/۶ <sup>b</sup>	۲۷۶۴۵/۴ <sup>b</sup>	۲۳۵۱۶/۲ <sup>b</sup>
	مقدار LSD ۲۳۸۹/۹۳		

میانگین‌های با حداقل یک حرف مشترک فاقد اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ آزمون LSD هستند.

گزارش کرد فلورسنس کلروفیل ناشی از بازتاب نور با طول موج بلندتر (۶۸۰-۷۴۰ نانومتر) توسط مولکول‌های کلروفیل مستقر در غشاء تیلاکوئید و مراکز واکنش است که فقط در فتوسیستم II اتفاق می‌افتد، لذا تجزیه و تحلیل آن اطلاعات مفیدی از ساختار و عملکرد دستگاه فتوسنتزی گیاه و ارزیابی نحوه واکنش گیاهان به تغییرات محیط، تنوع ژنتیکی و اکولوژیکی ارائه می‌دهد (Strasser and Stirbet, 2001). بروز پدیده فلورسنس کلروفیل شامل مراحل O، I، J، P است. این مراحل فلورسنس کلروفیل را در زمان‌های صفر، ۲، ۳۰ و ۶۰ میلی‌ثانیه بعد از قرارگرفتن در معرض نور نشان می‌دهد (Strasser, 1995). باغبانی آرائی و همکاران (۱۳۹۸) گزارش کردند به‌طور کلی افزایش شاخص‌های  $F_0$ ،  $F_j$ ،  $F_i$ ،  $F_v$ ،  $F_m$  و  $F_v/F_m$  نشانه وجود تنش‌های محیطی است، لذا کاهش آنها نشان‌دهنده وجود تیمار و شرایط بهتری برای گیاه است. طول موج و شدت نور دو ویژگی اصلی نور هستند. کسب داده‌های زیست‌محیطی مهم و کنترل طیف گسترده‌ای از فرآیندهای مولکولی، سلولی و فیزیولوژیکی درون سلول‌های گیاهی به‌وسیله طول موج نور انجام می‌شود (Chen et al., 2018). ترکیب نور سفید با آبی و قرمز طیف نوری متعادلی را برای گیاهان ایجاد می‌کند، ضمن اینکه نور قرمز با اثر بر پیش‌سازهای کلروفیل مثل ۵-آمینولئونیک، پرتوکلروفیلید و پرتوپورفیرین باعث تأثیر بیشتر بر شاخص‌های فتوسنتزی، حفظ رنگدانه‌ها و بیوستز کلروفیل می‌شود (Fan et al., 2013). نکته قابل توجه برای محققان این است که درصد جذب نور آبی یا قرمز توسط برگ گیاهان به تقریب ۹۰٪ است در نتیجه نمو و فیزیولوژی گیاه به شدت تحت تأثیر نور قرمز یا آبی قرار می‌گیرد (خزائی و همکاران، ۱۳۹۹). در پژوهش مؤذنی و همکاران روی گیاه گلوکسینیا (*Sinningia speciosa*) ثابت شد فعالیت‌های مطلوب فتوسنتزی در رابطه با اکثر شاخص‌های فلورسنس کلروفیل، زیر نور خورشید اتفاق نمی‌افتد (Moazzeni et al., 2020).

نتایج نشان داد کمترین مقدار  $F_0$  و  $F_j$  در برهمکنش رژیم نوری ۴۰:۴۰:۲۰ درصد و نبود جیبرلیک اسید بدست آمد. در

گیاهچه‌های رز رقم سامورایی که تحت تیمارهای نور LED با طیف‌های رنگی قرمز، آبی و قرمز + آبی قرار گرفتند، بالاترین میزان  $F_0$  در نور قرمز تکی و کمترین آن در نور آبی و قرمز + آبی بدست آمد. بالاترین میزان  $F_j$  در ۲ میلی‌ثانیه از تابش نور آبی و کمترین آن در نور قرمز مشاهده شد (بیات و همکاران، ۱۳۹۹). افزایش شاخص  $F_0$  در گیاه زراعی برنج نشان‌دهنده آسیب به زنجیره انتقال الکترون در فتوسیستم II و کاهش ظرفیت کوئینون A و عدم اکسیداسیون کامل آن به دلیل جریان کند الکترون در طول مسیر فتوسیستم II و در نهایت غیرفعال شدن آن است (حسینی و همکاران، ۱۳۹۳). فلورسنس کلروفیل اگرچه به بخش بسیار کوچکی از انرژی هدررفته از دستگاه فتوسنتزی مربوط می‌شود ولی به‌طور گسترده برای درک ساختار و توابع سیستم فتوسنتز گیاه به‌کار می‌رود (Strasser and Stirbet, 2001). افزایش  $F_j$  به دلیل کاهش فرم اکسید ناقل‌های الکترون در بخش دهنده فتوسیستم II یا تجمع ناقل‌های کوئینون A و کوئینون B در بخش گیرنده آن است که در اثر شرایط نامساعد محیطی مثل شدت نور بالا یا با کیفیت نامناسب اتفاق می‌افتد (Goncalves et al., 2007). لامپ‌های LED مؤثرترین تشعشعات را برای گیاهان تولید و طیف تولیدشده توسط آنها شامل فوتون‌های مؤثر بر شاخص‌های فلورسنس کلروفیل و عملکرد فتوسنتز است. برخی تیمارهای تک‌رنگ نور LED باعث کاهش عملکرد فلورسنس کلروفیل به سبب کاهش انتقال الکترون و افزایش آنزیم‌های چرخه کالوین می‌شوند (Su et al., 2012). نور آبی + قرمز + سفید LED طیف مناسب‌تری را برای تحریک رشد و نمو، عملکرد دستگاه فتوسنتز و تولید زیست‌توده گیاهی فراهم می‌آورد (Li et al., 2013). گزارش شده در سه رقم گندم (میرونواسکایا، بزوستایا و سیرال) در مرحله ورود به فاز زایشی، جیبرلیک اسید در هیچ غلظتی تأثیری بر شاخص‌های فلورسنس کلروفیل ندارد (Skalicky et al., 2020).

براساس نتایج این پژوهش کمترین میزان  $F_v$  و  $F_m$ ،  $F_i$  و  $F_j$  در رژیم نوری ۴۰:۴۰:۲۰ درصد بدست آمد. در گیاهچه‌های رز رقم سامورایی تحت تیمارهای نور LED با طیف‌های مختلف

کلروفیل و بازشدن روزنه و تولید ماده خشک، بهبود خواص بیوشیمیایی فتوستتیز در برگ‌ها مانند نسبت‌های کلروفیل  $a/b$  فتوسیستم II و انتقال الکترون فتوستتیزی و محتویات ساکارز مؤثر است (Madhu Sudhan Poudel, 2013).

$F_v/F_m$  یا QYMax حداکثر کارایی کوانتومی در فتوسیستم II در مرحله سازگار با تاریکی است. این نسبت برای بررسی وضعیت فتوسیستم II در موجودات فتوستتیزکننده که برای مدت زمان کوتاهی تحت تنش‌های محیطی مثل نور یا گرما قرار داشتند استفاده می‌شود. نسبت  $F_v/F_m$  در گیاهان آوندی  $0/83$  است که بین  $0/75$  تا  $0/85$  متغیر است. برای اکثر طیف‌های نوری LED پارامتر  $F_v/F_m$  بالاتر از مقدار مطلوب  $0/83$  است چون این پارامتر تحت تأثیر تنوع در طیف نوری قرار نمی‌گیرد و مقدار  $F_v/F_m$  در گیاهان سازگار با تاریکی نیز عملکرد کوانتومی بالقوه فتوسیستم II را نشان می‌دهد. در واقع همبستگی خوبی بین توقف فتوستتیز و کاهش نسبت  $F_v/F_m$  وجود دارد. (Maxwell and Gohnson, 2000). در ضمن معنی‌دار نشدن اثر فاکتورهای این پژوهش بر شاخص  $F_v/F_m$  نیز که حداکثر بازده کوانتومی فتوسیستم II را نشان می‌دهد شاید به دلیل ارتباط فعالیت آن با رنگدانه کلروفیل  $a$  باشد که هر دو شاخص در این پژوهش تحت تأثیر فاکتورها قرار نگرفتند (Moazzeni et al., 2020).

#### ET<sub>0</sub>/RC و TR<sub>0</sub>/RC (شاخص‌های مربوط به شار انتقال

الکترون و شار انرژی ذخیره‌شده در هر مرکز واکنش): نتایج تجزیه واریانس نشان داد، رژیم نور در سطح  $1\%$  بر شاخص  $TR_0/RC$  و اثر نور در سطح  $1\%$  و جیبرلیک اسید در سطح  $5\%$  بر  $ET_0/RC$  معنی‌دار بود (جدول ۶). نتایج مقایسه میانگین نشان داد بیشترین مقدار بدست آمده برای شاخص‌های  $TR_0/RC$  و  $ET_0/RC$  تحت نور گلخانه به ترتیب اعداد  $1/82$  و  $0/92$  و کمترین مقادیر مربوط به رژیم نوری  $70\% : 20\% : 10\%$  درصد، به ترتیب اعداد  $1/68$  و  $0/86$  بود که به ترتیب  $8\%$  و  $7\%$  کاهش را در مقایسه با نور گلخانه نشان می‌دهد (جدول ۷). همچنین بیشترین مقدار  $ET_0/RC$  در نبود جیبرلیک اسید برابر با  $0/92$  و کمترین مقدار در غلظت  $40$  میلی‌گرم بر لیتر

و شدت  $1500$  میکرومول بر مترمربع بر ثانیه، کمترین میزان  $F_i$  در نور آبی و بیشترین آن در نور قرمز بدست آمد. در این پژوهش همه طیف‌ها در شدت نور بالا ( $1500$  میکرومول بر مترمربع بر ثانیه) موجب ایجاد فلورسنس حداکثری شدند (بیات و همکاران، ۱۳۹۹). نتایج بدست آمده روی گل داودی (*Chrysanthemum morifolium*) تحت چهار کیفیت مختلف نور LED شامل قرمز ( $635-665$  نانومتر)، آبی ( $450$  نانومتر)، سفید ( $400-730$  نانومتر) و ترکیب (قرمز + آبی) نشان داد نور تک رنگ قرمز و آبی منجر به نقص انتقال الکترون و فلورسنس کلروفیل شده درحالی‌که تحت طیف ترکیبی قرمز + آبی و نور سفید با طیف کامل زنجیره انتقال الکترون عملکرد طبیعی دارد (Seifi et al., 2018). وقتی نمونه فتوستتیزی از تاریکی به نور منتقل می‌شود  $F_i$  تغییرات در شدت فلورسنس کلروفیل را نشان می‌دهد (Strasser and Stirbet, 2001). بخش اعظم فلورسنس کلروفیل از فتوسیستم II منشاء می‌گیرد و به‌عنوان ابزاری برای ارزیابی عملکرد دستگاه فتوستتیزی استفاده می‌شود. وقتی تمام کوئینون A احیاء شود فلورسنس  $F_m$  یا حداکثر وجود دارد و این زمانی اتفاق می‌افتد که گیاه نور زیادی دریافت کند (Strasser et al., 2004).

در بررسی فلورسنس کلروفیل گیاه سویا مشخص شد مقدار  $F_v$  وقتی پذیرنده الکترون در حالت احیاء بوده و در نتیجه میزان فلورسنس کلروفیل بالا باشد افزایش می‌یابد، ولی اگر کوئینون A در حالت اکسیداسیون باشد میزان فلورسنس کلروفیل کم شده و مقدار  $F_v$  نیز کاهش می‌یابد (میرآخوری و همکاران، ۱۳۹۸). شاخص‌های  $F_i$ ،  $F_v$  و  $F_m$  از موارد بسیار مهم در مطالعات فیزیولوژیکی تنش هستند زیرا به فعالیت کلروفیل در مراکز واکنش در فتوسیستم I و II، سالم بودن غشاء تیلاکوئید و کارایی نسبی انتقال الکترون از فتوسیستم II به فتوسیستم I اشاره دارند (باغبانی آرانی و همکاران، ۱۳۹۸). به‌طورکلی کیفیت نور بر عملکرد دستگاه فتوستتیزی گیاه با تأثیر بر آنزیم‌های چرخه کالوین مؤثر است. نور قرمز با تجمع کربوهیدرات‌ها از کلروپلاست‌ها، فاکتور مهمی در توسعه سیستم فتوستتیزی گیاه است. از طرفی نور آبی بر تشکیل

جدول ۶- تجزیه واریانس اثر کیفیت نور، جیبرلیک اسید و برهمکنش آنها بر  $ET_0/RC$  و  $TR_0/RC$ .

منابع تغییر	درجه آزادی	$TR_0/RC$	$ET_0/RC$
نور	۲	۰/۰۸۰***	۰/۰۱۵***
GA <sub>3</sub>	۳	۰/۰۱۴ <sup>ns</sup>	۰/۰۱۰*
نور×GA <sub>3</sub>	۶	۰/۰۰۹ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۱ <sup>ns</sup>
خطا	۲۴	۰/۰۰۸	۰/۰۰۲
ضریب تغییرات (%)		۵/۱۷	۵/۰۶

ns و \* به ترتیب عدم معنی داری، معنی داری در سطح احتمال ۵ درصد

جدول ۷- مقایسه میانگین اثر کیفیت نور بر  $ET_0/RC$  و  $TR_0/RC$ .

رژیم نوری	$TR_0/RC$	$ET_0/RC$
نور گلخانه	۱/۸۲ <sup>a</sup>	۰/۹۳ <sup>a</sup>
۷۰:۲۰:۱۰	۱/۶۸ <sup>b</sup>	۰/۸۶ <sup>b</sup>
۴۰:۴۰:۲۰	۱/۶۹ <sup>b</sup>	۰/۸۷ <sup>b</sup>
مقدار LSD	۰/۱۵	۰/۰۷۴

میانگین‌های با حداقل یک حرف مشترک فاقد اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵٪ آزمون LSD هستند.

جدول ۸- مقایسه میانگین اثر غلظت‌های مختلف جیبرلیک اسید بر  $ET_0/RC$ .

جیبرلیک اسید (میلی‌گرم بر لیتر)	۰	۲۰	۴۰	۶۰
$ET_0/RC$	۰/۹۲ <sup>a</sup>	۰/۸۸ <sup>b</sup>	۰/۸۴ <sup>b</sup>	۰/۹۰ <sup>b</sup>
مقدار LSD	۰/۰۷۴			

میانگین‌های با حداقل یک حرف مشترک فاقد اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵٪ آزمون LSD هستند.

جیبرلیک اسید برابر با ۰/۸۴ حاصل شد که ۹٪ کاهش را در مقایسه با نبود جیبرلیک اسید نشان می‌دهد (جدول ۸).

طبق نتایج بدست آمده از این پژوهش بیشترین مقدار  $TR_0/RC$  در نور گلخانه برابر ۱/۸۲ بدست آمد.  $TR_0/RC$  نشان‌دهنده میزان به‌دام انداختن انرژی به‌ازای هر واحد مقطع عرضی برگ است (اسفندیاری و عنایتی، ۱۳۹۲). در گیاهچه‌های گل رز تحت تیمارهای نور LED با دو شدت نوری (۱۵۰۰ و ۲۵۰ میکرومول بر مترمربع بر ثانیه) و طیف‌های قرمز، آبی و قرمز+ آبی، کمترین اتلاف گرمایی در

طیف قرمز و شدت نور پایین‌تر دیده شد. بالاترین مقدار  $TR_0/RC$  در طیف نوری قرمز+ آبی در شدت نور پایین، اما کمترین میزان این شاخص در طیف ترکیبی قرمز+ آبی در شدت نور بالاتر دیده شد. در واقع در شدت نور بالا الکترون‌ها بیشتر برانگیخته شده و در نتیجه مقدار شاخص ذکر شده افزایش یافته است و در مواردی هم که اختلاف کمی در میزان شاخص، قبل و بعد از تغییر شدت نور مشاهده شده به‌دلیل سازگاری گیاه با شرایط به وجود آمده است (بیات و همکاران، ۱۳۹۹).  $TR_0/RC$  طبق شیب اولیه منحنی القا فلورسنس بین ۵۰

P<sub>1</sub> شاخص عملکرد دستگاه فتوسنتز است که در شرایط نامناسب محیطی کاهش می‌یابد و علت آن بازدارندگی نوری است.

**کلروفیل a, b، کل و کاروتنوئید:** نتایج جدول تجزیه واریانس نشان داد رژیم‌های نوری و جیبرلیک اسید بر محتوای کلروفیل a اثری نداشتند اما اثر نور در سطح ۱٪ روی کلروفیل b و در سطح ۵٪ روی کلروفیل کل معنی‌دار بود. اثر جیبرلیک اسید و برهمکنش نور و جیبرلیک اسید بر کاروتنوئید معنی‌دار نبود (جدول ۹). نتایج مقایسه میانگین نشان داد بیشترین مقدار کلروفیل b و کلروفیل کل به ترتیب ۰/۳۳ و ۰/۷۵ میلی‌گرم در گرم تحت رژیم نوری ۴۰:۴۰:۲۰ درصد بدست آمد که به ترتیب ۷۴٪ و ۲۹٪ افزایش را در مقایسه با نور گلخانه (شاهد) نشان می‌دهد. کمترین مقادیر آنها به ترتیب ۰/۱۹ و ۰/۵۸ میلی‌گرم در گرم تحت نور گلخانه بدست آمد (جدول ۱۰).

مقادیر کلروفیل گیاهچه گندم تحت تیمار نور LED که میزان بیشتری از نور قرمز نسبت به آبی دارد افزایش نشان می‌دهد (Gautam, 2012). Su و همکاران (۲۰۱۲) گزارش کردند مقدار کلروفیل کل در گل داودی رشدیافته تحت نور LED با طیف‌های آبی تکی و قرمز + آبی بیشتر است ولی تحت تیمار نور قرمز تنها کاهش می‌یابد، که تا حدودی همسو با نتایج این پژوهش است. همچنین گزارش شده است نور قرمز در افزایش میزان کلروفیل نقش مهمی ایفا می‌کند (Kobota et al., 1996). می‌توان نتیجه گرفت نور قرمز، سفید و آبی در کنار هم می‌توانند موجب افزایش میزان کلروفیل شوند، اما باید در نظر گرفت پاسخ دقیق هر گیاه به کیفیت نور در جنس‌ها و رقم‌های مختلف متفاوت است (Moazzeni et al., 2020). در آزمایش ما جایگزین کردن بخشی از نور سفید با نورهای قرمز و آبی باعث افزایش محتوای کلروفیل برگ شده است. از سوی دیگر میزان نور دریافتی از طیف‌های مختلف در یک ترکیب نوری، از طریق تغییر در آرایش کلروپلاست‌های درون سلول گیاه، مقادیر کلروفیل برگ را تحت تأثیر قرار می‌دهد، به‌طوری‌که آرایش کلروپلاست‌ها نسبت به زاویه تابش

و ۳۰۰ میلی‌ثانیه اندازه‌گیری شده و حداکثر فلورسنس متغیر در این مرحله، برابر با  $F_m - F_0$  خواهد بود (Strasser et al., 2000).

براساس نتایج بیشترین مقدار شاخص ET<sub>0</sub>/RC در نور گلخانه برابر ۰/۹۳ بدست آمد. همچنین تیمار جیبرلیک اسید بر این شاخص مؤثر بود و بیشترین مقدار در نبود جیبرلیک اسید برابر ۰/۹۲ حاصل شد و غلظت‌های بالاتر آن را کاهش داد. ET<sub>0</sub>/RC شاخص جریان الکترون به‌ازای مراکز واکنش است (اسفندیاری و عنایتی، ۱۳۹۲). در گیاهچه‌های گل رز تحت تیمارهای نور LED با دو شدت (۱۵۰۰ و ۲۵۰ میکرومول بر مترمربع بر ثانیه) و طیف‌های قرمز، آبی و قرمز + آبی، بیشترین میزان ET<sub>0</sub>/RC در شدت نور کمتر، در طیف آبی و در شدت نور بیشتر در نور قرمز و ترکیب قرمز + آبی مشاهده شد، که علت آن برانگیخته‌شدن بیشتر الکترون‌ها تحت تأثیر شدت‌ها و کیفیت‌های مختلف نور است (بیات و همکاران، ۱۳۹۹). استفاده از نور تک‌رنگ LED در طول رشد گیاهان در مقایسه با طیف مرئی کامل (نور سفید) یا ترکیب نورهای قرمز و آبی، منجر به نقص در زنجیره انتقال الکترون می‌شود (seifi et al., 2018). لامپ‌های LED قرمز و آبی تأثیر زیادی در رشد گیاه دارند زیرا حاوی دو طیف اصلی نور برای تثبیت CO<sub>2</sub> فتوسنتزی در گیاهان هستند (Kasajima et al., 2008). اعمال تیمار نور با شدت یا کیفیت نامناسب یا هورمون در غلظت بسیار کم یا هر تنش محیطی دیگر به خاطر کم‌شدن تراکم مولکول‌های آنتن یا تعداد کلروفیل باعث کاهش میزان شاخص ET<sub>0</sub>/RC می‌شود (Strasser, 1995).

در شرایط نامناسب نور از نظر شدت و کیفیت، فعالیت فتوسیستم I و II در انتقال انرژی کاهش یافته و در نتیجه فلورسنس کلروفیل و دریافت نور توسط کلروپلاست‌ها با مشکل مواجه شده و کاهش می‌یابد. این موارد باعث کاهش عملکرد سیستم فتوسنتزی (P<sub>1</sub>) گیاه و در مورد محصولات زراعی و باغی باعث کاهش محصول نهایی می‌شود که دلیل این کاهش، تخریب پروتئین‌های D<sub>1</sub> در فتوسیستم II است (راهداری، ۱۳۹۰). اسفندیاری و عنایتی (۱۳۹۲) گزارش کردند

جدول ۹- تجزیه واریانس اثر کیفیت نور، جیبرلیک اسید و برهمکنش آنها بر کلروفیل a، b، کلروفیل کل و کاروتنوئید.

منابع تغییر	درجه آزادی	میانگین مربعات		
		کلروفیل a	کلروفیل b	کلروفیل کل
نور	۲	۰/۰۰۴ <sup>ns</sup>	۰/۰۶۲ <sup>***</sup>	۰/۰۴۹*
GA <sub>3</sub>	۴	۰/۰۱۳ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۳ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۹ <sup>ns</sup>
نور×GA <sub>3</sub>	۶	۰/۰۰۲ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۳ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۵ <sup>ns</sup>
خطا	۲۴	۰/۰۱۸	۰/۰۰۲	۰/۰۱۴
ضریب تغییرات (%)		۲۰/۷۸	۱۷/۰۲	۱۴/۴۷
کاروتنوئید				۰/۲۵۱ <sup>ns</sup>
				۰/۴۷۴ <sup>ns</sup>
				۰/۳۷۶ <sup>ns</sup>
				۰/۹۱۸
				۲۳/۹۹

ns، \*\*\* و \* به ترتیب عدم معنی داری، معنی داری در سطح احتمال ۱ و ۵ درصد

جدول ۱۰- مقایسه میانگین اثر کیفیت نور بر کلروفیل b و کلروفیل کل

رژیم نوری	کلروفیل b (میلی گرم در گرم)	کلروفیل کل (میلی گرم در گرم)
نور گلخانه	۰/۱۹ <sup>b</sup>	۰/۵۸ <sup>b</sup>
۷۰:۲۰:۱۰ (سفید: قرمز: آبی)	۰/۲۷ <sup>ac</sup>	۰/۷۲ <sup>ac</sup>
۴۰:۴۰:۲۰ (سفید: قرمز: آبی)	۰/۳۳ <sup>a</sup>	۰/۷۵ <sup>a</sup>
LSD مقدار	۰/۰۷	۰/۲

میانگین های با حداقل یک حرف مشترک فاقد اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵٪ آزمون LSD هستند.

و دیواره سلول باعث تغییر در مقادیر کلروفیل می شود (عباس نژاد و همکاران، ۱۳۹۶). در مورد پایین بودن میزان کلروفیل نشاء سیکلمن در گلخانه می توان گفت شدت بالای نور خورشید در مراحل اولیه رشد، نشاء را دچار تنش کرده و گیاه به منظور جبران آثار تنش، انرژی خود را صرف تحمل آن کرده و تولید کلروفیل و بهره روری از فتوسنتز به احتمال به دلیل تشکیل رادیکال های اکسیژن و بازدارندگی نوری، در آنها کاهش یافته است (Hodge et al., 2001).

**سطح برگ، وزن تر و خشک شاخساره، وزن تر و خشک ریشه، طول و حجم ریشه:** نتایج جدول تجزیه واریانس نشان داد اثر نور و جیبرلیک اسید در سطح ۵٪ روی سطح برگ و اثر نور در سطح ۱٪ روی وزن تر و خشک ریشه، طول و حجم ریشه معنی دار بود (جدول ۱۱). نتایج مقایسه میانگین نشان داد بیشترین سطح برگ، وزن تر و خشک ریشه، طول و حجم ریشه نشاء سیکلمن به ترتیب ۹/۹۹ سانتی متر مربع، ۲/۶۰ گرم، ۰/۱۲ گرم، ۶/۵۰ سانتی متر، ۲/۳۳ سانتی متر

مکعب تحت نور گلخانه و کمترین وزن خشک ریشه و طول ریشه به ترتیب ۰/۰۸ گرم و ۴/۴۲ سانتی متر تحت رژیم نوری ۷۰:۲۰:۱۰ درصد بدست آمد که به ترتیب ۳۲٪ و ۳۳٪ نسبت به شاهد کمتر است. کمترین سطح برگ، وزن تر ریشه، حجم ریشه برابر ۸/۲۲ سانتی متر مربع، ۱/۶۱ گرم، ۱/۱۷ سانتی متر مکعب تحت رژیم نوری ۴۰:۴۰:۲۰ درصد بدست آمد که به ترتیب ۱۸٪، ۳۸٪ و ۵۰٪ کمتر از شاهد است (جدول ۱۲). همچنین بیشترین سطح برگ در غلظت ۴۰ میلی گرم بر لیتر جیبرلیک اسید برابر ۱۰/۰۸ و کمترین مقدار مربوط به غلظت ۲۰ میلی گرم بر لیتر برابر ۷/۸۶ سانتی متر مربع بود که ۲۰٪ کاهش در سطح برگ را در مقایسه با عدم مصرف جیبرلیک اسید نشان می دهند (جدول ۱۳).

نتایج این پژوهش نشان داد بیشترین سطح برگ نشاء در نور گلخانه و غلظت ۴۰ میلی گرم بر لیتر جیبرلیک اسید بدست آمد. در پژوهشی اثر نور LED با شدت ۱۰۰ میکرومول بر

جدول ۱۱- تجزیه واریانس اثر کیفیت نور، جیبرلیک اسید و برهمکنش آنها بر سطح برگ، وزن تر و خشک شاخساره، وزن تر و خشک ریشه، طول و حجم ریشه.

منابع تغییر	درجه آزادی	میانگین مربعات					
		سطح برگ	وزن تر شاخساره	وزن خشک شاخساره	وزن تر ریشه	وزن خشک ریشه	طول ریشه
نور	۲	۱۱/۳۰۳*	۱/۲۷ <sup>ns</sup>	۰/۰۱۳ <sup>ns</sup>	۰/۳۷***	۰/۰۱۶**	۱۴/۷۱۱***
GA3	۳	۹/۱۷۲*	۰/۷۶ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۵ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۶ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۷ <sup>ns</sup>	۰/۴۹۴ <sup>ns</sup>
نور×GA3	۶	۱/۹۹۱ <sup>ns</sup>	۰/۷۶ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۶ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۷ <sup>ns</sup>	۰/۰۰۲ <sup>ns</sup>	۱/۰۹۱ <sup>ns</sup>
خطا	۲۴	۲/۵۰۳	۰/۵۷	۰/۰۰۴	۰/۰۰۴	۰/۰۰۳	۰/۵۰۲
ضریب تغییرات (%)		۱۶/۹۴	۱۷/۵۷	۱۰/۱۱	۱۳/۸۶	۱۷/۹۳	۱۳/۵۲

ns, \*\* و \* به ترتیب عدم معنی‌داری، معنی‌داری در سطح احتمال ۱ و ۵ درصد

جدول ۱۲- مقایسه میانگین اثر کیفیت نور بر سطح برگ، وزن تر و خشک ریشه، طول و حجم ریشه.

رژیم نوری	سطح برگ (سانتی متر مربع)	وزن تر ریشه (گرم)	وزن خشک ریشه (گرم)	طول ریشه (سانتی-متر)	حجم ریشه (سانتی متر مکعب)
نورگلخانه	۹/۹۹ <sup>a</sup>	۲/۶۰ <sup>a</sup>	۰/۱۲ <sup>a</sup>	۶/۵۰ <sup>a</sup>	۲/۳۳ <sup>a</sup>
۱۰:۲۰:۷۰	۹/۸۱ <sup>b</sup>	۱/۹۲ <sup>b</sup>	۰/۰۸ <sup>b</sup>	۴/۴۲ <sup>b</sup>	۱/۵۰ <sup>b</sup>
۲۰:۴۰:۴۰	۸/۲۲ <sup>b</sup>	۱/۶۱ <sup>b</sup>	۰/۰۹ <sup>b</sup>	۴/۸۱ <sup>b</sup>	۱/۱۷ <sup>b</sup>
LSD مقدار	۲/۶۶	۰/۳۳	۰/۰۹۳	۱/۲	۰/۳۷

میانگین‌های با حداقل یک حرف مشترک فاقد اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ آزمون LSD هستند.

جدول ۱۳- مقایسه میانگین اثر غلظت‌های مختلف جیبرلیک اسید بر سطح برگ

جیبرلیک اسید (میلی‌گرم بر لیتر)	سطح برگ (سانتی متر مربع)
۰	۹/۸۵ <sup>b</sup>
۲۰	۷/۸۶ <sup>b</sup>
۴۰	۱۰/۰۸ <sup>a</sup>
۶۰	۹/۵۸ <sup>b</sup>
LSD مقدار ۲/۶۶	

میانگین‌های با حداقل یک حرف مشترک فاقد اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ آزمون LSD هستند.

کلروفیل و از طرف دیگر به‌صورت تنش باعث تخریب آن شده، ولی توانسته سطح برگ نشاء را در زمان انجام فتوسنتز و تولید زیست‌توده گسترش دهد و این سطح برگ دلیلی بر جذب بهتر و بیشتر جیبرلیک اسید شده است. در واقع سطوح بالای تشعشع در گلخانه و طیف کامل آن باعث تکثیر و ازدیاد نقاط رشد و تحریک رشد جوانه‌های جانبی می‌شود (عباس‌نژاد و همکاران، ۱۳۹۶).

رشد مناسب گیاهان متأثر از کمیت نور و ترکیبات طیفی

مترمربع بر ثانیه و طیف ۲۰٪ آبی + ۸۰٪ قرمز روی گل رز گونه *Rosa × hybrida* بررسی شد و نتیجه نشان داد نور قرمز در بهبود عملکرد روزنه نقش داشته ولی سطح برگ تحت تأثیر این طیف از نور LED قرار نگرفت (Madhu Sudhan Poudel, 2013). از آنجا که شدت نور موجود در گلخانه به‌تقریب دو برابر شدت نور اتاقک بوده و سرعت رشد نشاء مربوط به فتوسنتز و آن هم مربوط به سنتز کلروفیل است، می‌توان گفت میزان تشعشع بالاتر در گلخانه از یک طرف باعث سنتز

دیواره سلولی تحت تأثیر GA دخالت دارد. ممکن است کارکرد آنزیم XTH تسهیل نفوذ پروتئین‌های اکسپنسنین (Expensein) به‌داخل دیواره سلولی باشد. اکسپنسنین‌ها پروتئین‌های دیواره سلولی هستند که با سست‌کردن پیوندهای هیدروژنی بین پلی‌ساکاریدهای دیواره سلولی در شرایط اسیدی، موجب سست‌شدن این دیواره می‌شوند و نیز تا حدودی در طول‌شدن تحت تأثیر GA نقش دارند (Taiz and Zeiger, 2002).

براساس نتایج بیشترین وزن تر و خشک ریشه نشاء سیکلمن در نور گلخانه حاصل شد. وزن تر و خشک ریشه بادرنجبویه تحت طیف‌های مختلف LED نسبت به نور گلخانه کاهش نشان داد (احمدی و همکاران، ۱۳۹۶) که همسو با نتایج این پژوهش است. بهبود تجمع ماده خشک (ریشه یا ساقه) در اثر افزایش جذب نور و توزیع بهتر آن در کانوپی و سرعت بیشتر فتوسنتز است (عباس‌نژاد و همکاران، ۱۳۹۶). نور خورشید به‌عنوان یک منبع انرژی پایدار با طیف کامل نیاز نوری گیاهان را مرتفع می‌کند. البته در اواخر پاییز و زمستان و در صورت تأمین‌نشدن فتوپریود مورد نیاز گیاه و به‌منظور افزایش طول مدت روز می‌توان از نورهای مصنوعی (مانند لامپ‌های LED) و با در نظر گرفتن دمای محیط استفاده کرد، هر چند نوع گیاه و سایر شرایط محیطی در نحوه استفاده از نورهای مصنوعی در کیفیت مختلف تأثیرگذار بوده و همین نورها گاهی اگر با شدت یا کیفیت مناسب به‌کار نروند تعادل نوری مورد نیاز گیاه را به‌هم زده و موجب کاهش رشدونمو شده یا بر آن‌ها تأثیری ندارند (Afrasiab, 1999). به‌طورکلی واکنش‌های مختلف رشد به منابع مختلف نور، به‌دلیل تفاوت در عملکرد گیرنده‌های نوری آنها مانند فیتوکروم‌ها، کریپتوکروم‌ها و فیتوتروپین‌ها است که تنظیم‌کننده پاسخ‌های فیزیولوژیکی و مورفولوژیکی به کیفیت نور هستند (Doi et al., 2004). برای افزایش عملکرد و بهبود خصوصیات فنوتیپی در بسیاری از گیاهان زینتی از جیبرلیک اسید استفاده می‌شود، اما آنها تنها در برخی گیاهان نقش مهمی در رشد ریشه دارند (Mihaiela et al., 2020).

آن در سطح برگ (شدت جریان فوتون فتوسنتزی (PPFD) در میکرومول فوتون بر مترمربع بر ثانیه) است (Pinho et al., 2004). استفاده مطلوب از نور خورشید توسط گیاه زمانی رخ می‌دهد که حداکثر تشعشع توسط بافت‌های سبز گیاه و به‌ویژه برگ‌ها جذب شود (احمدی و همکاران، ۱۳۹۶). تولید هورمون گیاهی موسوم به متاتوپولین که سبب تقسیم سلولی و گسترش برگ است در نتیجه جذب میزان بالایی از نور قرمز توسط گیرنده‌های گیاهی انجام می‌شود (Steele, 2004). در آزمایشی جیبرلیک اسید در غلظت‌های ۵۰، ۱۰۰ و ۱۵۰ میلی‌گرم بر لیتر روی برخی ارقام سیکلمن در مراحل ابتدایی رشد محلول‌پاشی شد و نتایج نشان داد در غلظت ۱۰۰ میلی‌گرم بر لیتر ارتفاع بوته، تعداد برگ، سطح برگ، طول ریشه و رشد غده بهتر بود. به‌طورکلی جیبرلیک اسید به‌عنوان یک تنظیم‌کننده رشد سازگار با محیط‌زیست، برای بهبود خصوصیات فنوتیپی برخی گل‌های زینتی مانند گل کاغذی، شمعدانی، رز چینی و ... استفاده شده و بر جوانه‌زنی بذر و کیفیت زینتی برخی ارقام سیکلمن هم در رژیم‌های نوری مختلف مؤثر است. میزان اثربخشی آن به غلظت استفاده شده، زمان کاربرد و گونه گیاهی بستگی دارد (Mihaiela et al., 2020). جیبرلین‌ها باعث تسریع در جوانه‌زنی و تسریع دوره رویشی گیاه می‌شوند و این کار را از طریق تأثیر بر سنتز و فعالیت آنزیم‌های هیدرولیز منابع ذخیره‌ای انجام می‌دهند (Khan et al., 2013). جیبرلیک اسید در بافت‌های در حال رشد، برگ‌های جوان و گل‌ها، تقسیم و توسعه سلول‌ها را تحریک و بر افزایش سطح برگ مؤثر است (Punetha et al., 2018). سرعت طول‌شدن سلول برای افزایش سطح برگ می‌تواند تحت تأثیر دو عامل: قابلیت انعطاف دیواره سلولی و سرعت جذب آب که متأثر از نیروی اسمزی است قرار گیرد. GA تأثیری بر عوامل اسمزی ندارد اما همیشه مشاهده شده که موجب افزایش قابلیت انعطاف مکانیکی دیواره سولی و رهایی از فشار دیواره سلول‌های زنده می‌شود، ضمن آنکه آنزیم زیلوگلوکان اندو ترانس گلوکوزیداز / هیدرولاز (xyloglucan endo trans glucosidase / hydrolase: XTH) در گسترش

افزایش میزان تشعشع و به دنبال آن افزایش جذب CO<sub>2</sub> توسط گیاه، فتوستتز به دلیل افزایش میزان بازشدن روزنه‌ها و تثبیت بیشتر CO<sub>2</sub> افزایش می‌یابد و در نتیجه برخی صفات مورفولوژیکی (ذکرشده در بالا) جهت استفاده از شرایط به وجود آمده بهبود می‌یابد (عباس‌نژاد و همکاران، ۱۳۹۶).

یکسان‌نبودن تأثیر نورهای LED روی صفات فیزیولوژیکی و مورفولوژیکی در این پژوهش شاید به این دلیل است که در گیاهانی که تحت شرایط نور مصنوعی پرورش داده می‌شوند، وقایع فتوستتزی تغییر می‌کنند چرا که لامپ‌ها به‌طور معمول قادر به فراهم کردن شدت و طول‌موج نوری خورشید نیستند و حتی کیفیت تأثیر آنها در مراحل مختلف رشد گیاه متفاوت است (خزائی و همکاران، ۱۳۹۹).

### نتیجه‌گیری

نتایج این پژوهش نشان می‌دهد در مورد صفات کلروفیل b و کلروفیل کل، رژیم نوری ۴۰:۴۰:۲۰ درصد LED تأثیر بهتری گذاشته است. از آنجا که بیشترین میزان جذب نور توسط کلروفیل در طیف نوری قرمز و آبی صورت می‌گیرد، رژیم ۴۰:۴۰:۲۰ درصد نسبت به رژیم دیگر نور LED با مقادیر بیشتر نور قرمز و آبی بهتر است. برای صفات سطح برگ، وزن تر و خشک ریشه، طول و حجم ریشه، نور گلخانه بهترین تأثیر را داشته است. افزایش دو شاخص ET<sub>0</sub>/RC و TR<sub>0</sub>/RC تحت نور گلخانه که موجب جریان الکترون در مراکز واکنش و انباشت انرژی نوری بیشتری در هر واحد سطح مقطع عرضی برگ و افزایش سطح آن به‌عنوان شاخص مهم در افزایش زیست‌توده و فتوستتز تحت همین منبع نوری می‌شود، اهمیت نور خورشید را تأیید می‌کند. در مورد شاخص‌های F<sub>0</sub>، F<sub>i</sub>، F<sub>j</sub>، F<sub>v</sub> و F<sub>m</sub> کمترین مقدار آنها تحت رژیم نوری ۴۰:۴۰:۲۰ درصد بدست آمده است. مقادیر کمتر این شاخص‌ها تأثیر مثبت آنها را بر عملکرد دستگاه فتوستتزی (P<sub>i</sub>) سیکلمن در مرحله نشاء نشان می‌دهد. شاخص P<sub>i</sub> نشان‌دهنده فتوستتز نرمال و در نتیجه بالابودن کیفیت رشد گیاه است. تحقیقات پیشین نشان داده است ژنوتیپ گونه گیاهی با اثرگذاری

بر اساس نتایج، بیشترین طول ریشه نشاء سیکلمن در نور گلخانه حاصل شد. Olschowski و همکاران (۲۰۱۶) گزارش کردند طول ریشه در گیاه *Calibrachoa* تحت تیمار نور سفید LED با طیف کامل (مشابه نور گلخانه) در مقایسه با طیف قرمز + آبی بیشتر شد، که همسو با نتایج این پژوهش است. افزایش CO<sub>2</sub> در گلخانه منجر به افزایش اثر نور بر عملکرد و توسعه گل داودی و افزایش نور باعث افزایش فتوستتز و افزایش رشد ریشه در آن شد (عباس‌نژاد و همکاران، ۱۳۹۶). کیفیت نور در مراحل اولیه رشد گیاه تأثیر زیادی بر طول و حجم ریشه دارد و نور خورشید با طیف کامل در مقایسه با طیف‌های LED باعث رشد بیشتر آنها می‌شود (Moazzeni et al., 2020). تأثیر جیبرلیک اسید بر افزایش طول ریشه در برخی گیاهان، ضمن تأیید تأثیر ژنوتیپ گونه گیاهی، مربوط به تحریک تقسیم میتوز سلول‌های ریشه برای جذب بهتر مواد غذایی و آب است (Salachna et al., 2020).

بر اساس نتایج بیشترین حجم ریشه نشاء سیکلمن در نور گلخانه حاصل شد. در آزمایشی تأثیر کیفیت‌های مختلف نور LED شامل قرمز + آبی با نسبت‌های ۱:۴ و ۱:۸، قرمز + آبی + بنفش با نسبت ۱:۸:۱ و قرمز + آبی + بنفش + سبز با نسبت‌های ۱:۱:۱:۶ و ۱:۱:۱:۸ بر ویژگی‌های مختلف ریشه *Cunninghamia lanceolata* در کشت‌بافت نشان داد؛ میزان ریشه‌زایی، متوسط تعداد ریشه، طول ریشه، سطح ریشه و فعالیت کلی ریشه تحت تیمارهای قرمز + آبی + بنفش + سبز با نسبت‌های ۱:۱:۱:۶ و ۱:۱:۱:۸ بیشتر بود. ریشه گیاه *C. lanceolata* تحت تیمارهای قرمز + آبی + بنفش + سبز با نسبت‌های ۱:۱:۱:۶ و ۱:۱:۱:۸ دارای سوپراکسید دیسموتاز (SOD) و کاتالاز (CAT) بیشتری بود. CAT و SOD فعالیت‌های مثبتی با شاخص‌های رشد ریشه دارند (Yuanyuan et al., 2019).

در مجموع برتری نور گلخانه (طیف کامل) نسبت به رژیم‌های نور LED در این پژوهش به احتمال مربوط به نفوذ بهتر نور در اندام‌های گیاه و تأثیر بیشتر بر خصوصیات فنوتیپی و تولید زیست‌توده است (Moazzeni et al., 2020). در واقع با

تأثیرگذاری سایر شاخص‌ها بر سیستم فتوسنتزی گیاه ندارد. در پایان توجه به این نکته لازم است که اگر چه کاربرد رژیم‌های نور LED در این پژوهش تأثیری بر صفات مورفولوژیکی نشاء نداشته است ولی یکی از اهداف مهم در استفاده از اتاقک‌های رشد و کشت‌های طبقاتی زیر این نورها کاهش مصرف آب (با توجه به شرایط خشکسالی موجود) است.

طیف‌های اختصاصی نور و غلظت‌های مختلف جیبرلیک اسید یا برهمکنش آنها بر کیفیت رشد گیاه در تمام صفات (فیزیولوژیکی و مورفولوژیکی) ارتباط مستقیم داشته و به الزام نمی‌توان تأثیرات خاصی از کیفیت نور یا هورمون را بر گیاه خاصی، از قبل تعیین کرد. لازم به ذکر است شاخص‌های فلورسنس کلروفیل از نظر تأثیر بر عملکرد فتوسنتز (Pi) از یکدیگر مستقل عمل کرده و نبود تأثیر معنی‌دار تیمارها یا برهمکنش آنها بر برخی شاخص‌ها به احتمال ارتباطی با میزان

### منابع

- اورسجی، ز.، راشد محصل، م. ح.، نظامی، ا.، عباسپور، م. و نصیری محلاتی، م. (۱۳۹۴) بررسی منحنی کاتسکی و پارامترهای فلورسنس کلروفیل تحت تأثیر دو علف‌کش کلودینافوپ Dicamba+2, 4-D. نشریه حفاظت گیاهان. علوم و صنایع کشاورزی ۳۲: ۳۲-۲۹.
- اسفندیاری، ع. و عنایتی، و. (۱۳۹۲) بررسی تغییرات پارامترهای فلورسنس کلروفیل a در دو رقم گندم دوروم در پاسخ به شوری. مجله پژوهش‌های گیاهی ۲۶: ۳۸۶-۳۷۵.
- احمدی، ت.، شبانی، ل. و سبزیلیان، م. ر. (۱۳۹۶) بررسی طیف‌های مختلف نور LED بر شاخص‌های رشد و محتوای رزمارینیک اسید در (*Melissa officinalis* L.). فرآیند و کارکرد گیاهی ۶: ۲۲۲-۲۱۳.
- بیات، ل.، عرب، م. و نیائی‌فرد، س. ع. (۱۳۹۹) اثربخشی طیف‌های مختلف نوری بر مهار تنش نور شدید در گل رز رقم سامورایی. فرآیند و کارکرد گیاهی ۹: ۱۰۳-۹۳.
- باغبانی‌آرانی، ا.، مدرس‌ثانوی، س. ع. م.، مشهدی‌اکبربوجار، م.، اداوی، ظ. و دهقان‌زاده‌جزی، ح. (۱۳۹۸) اثر تنش کم آبی بر شاخص‌های فلورسنس کلروفیل، رنگدانه‌های فتوسنتزی، تریگونلین و عملکرد دانه شنبلیله در واکنش به زئولیت و نیتروژن. مجله یافته‌های نوین در علوم زیستی ۶: ۲۴۰-۲۲۹.
- حسنی، ز.، نوری، م. ز.، یعقوبیان، ی. و پیردشتی، ه. (۱۳۹۳) کاربرد تکنیک فلورسنس کلروفیل برای شناسایی ژنوتیپ‌های متحمل به سرمای هوا و آب در گیاه برنج (*Oryza sativa* L.). مجله سلول و بافت (علمی- پژوهشی) ۵: ۳۹۵-۲۰۲.
- خزائی، م.، رفیعی، ف.، سبزیلیان، م. ر. و هوشمند، س. (۱۳۹۹) تأثیر طیف‌های دیویدهای ساطع‌کننده نور بر صفات مورفولوژیک و الگوی بیان برخی ژن‌های مؤثر در مسیر بیوسنتز متابولیت‌های ثانویه در گونه‌های نعناع. پایان‌نامه کارشناسی ارشد. دانشگاه شهرکرد. شهرکرد. ایران.
- سلطانی، ا. (۱۳۸۳) فلورسنس کلروفیل و کاربرد آن. انتشارات دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان.
- شعبان، م.، منصوری‌فر، س.، قبادی، م. و اشرفی‌پارچین، ر. (۱۳۹۰) اثر تنش خشکی و کود نیتروژنه آغازگر بر خصوصیات ریشه و عملکرد چهار ژنوتیپ نخود. مجله زراعی نهال و بذر ۲: ۳۷-۳۶.
- عباس‌نژاد، ر.، جبارزاده، ز. و رضوی، م. (۱۳۹۶) اثر سطوح مختلف شدت نور بر برخی ویژگی‌های ظاهری و فیزیولوژیکی گل شب‌بو. مجله پژوهش‌های گیاهی ۳۰: ۴۱۹-۴۰۸.
- قاسمی قهساره، م. و کافی، م. (۱۳۹۰) گلکاری علمی و عملی. جلد ۲. انتشارات مؤلف.

راهداری، پ. (۱۳۹۰) میزان رنگدانه‌های فتوستتزی، فعالیت فتوستتزی و فلوئورفلورسنس در گیاه (*Triticum aestivum* L.) تحت تنش نور بالا و کمبود آب. فصلنامه علمی تخصصی اکوسیستم طبیعی ایران ۳: ۴۷-۵۴.

محمدی، ح.، تبریزی، ل. و صالحی، ر. (۱۳۹۳) اثر نسبت‌های مختلف ورمی کمپوست در بستر کشت بر رشد نشاء عروسک پشت‌پرده (*Physalis peruviana*). علوم باغبانی ایران ۴: ۳۸۳-۳۹۰.

میرآخوری، م.، پاک‌نژاد، ف.، مرادی، ف.، اردکانی، م. ر.، ناظری، پ. و اسماعیل‌پور جهرمی، م. (۱۳۹۸) بررسی تأثیر تنش کم آبی و محلول‌پاشی متانول بر پارامترهای فلورسنس کلروفیل، محتوای آب نسبی سلول و محتوای کلروفیل برگ سویا (*Glycine max* L. (var. L 17: ۵۴۱-۵۳۱).

- Anderson, N. O. (2006) Flowering Breeding and Genetics. Springer.
- Afrasiab, R. (1999) Plant Physiology. Parivar Publications.
- Chen, B., Han, M. Y. Y., Peng, K., Zhou, S. L. L., Shao, I., Wu, X. F. F. and Chen, G. Q. Q. (2018) Global land-water nexus: Agricultural land and freshwater use embodied in worldwide supply chains science of the total environment Science of The Total Environment 613-614: 931-943.
- Doi, M. A., Shigenaka, T. E., Kinoshita, T. and Shimazaki, K. (2004) A transgene encoding a blue-light receptor, phot1, restores blue-light responses in the Arabidopsis phot1 phot2 double mutant. Journal of Experimental Botany 55: 517-523.
- Dole, J. M. and Wilkins, H. F. (2004) Floriculture Principles and Species. 2<sup>nd</sup> Ed. Prentice Hall.
- Fan, X. X., Xu, Z. G., Liu, X. Y., Tang, C. M., Wang, L. W. and Han, X. L. (2013) Effects of light intensity on the growth and leaf development of young tomato plants grown under a combination of red and blue light. Scientia Horticulturae 153: 50-55.
- Gautam, P. (2012) Effect of light quality in the regulation of morphology and flowering of petunia (*Petunia × hybrida*). Department of Plant and Environmental Sciences (IPM) 25.
- Goncalves, J. F. C., Santos, U. M., Nina, A. and Chevreuil, L. R. (2007) Energetic flux and performance index in copaiba (*Copaifera multijuga*) and mahogany (*Swietenia macrophylla*) seedling grown under two irradiance environments. Brazilian Journal of Plant Physiology 19: 171-184.
- Heydarizadeh, P., Zahedi, M., Sabzalian, M. R. and Ataii, E. (2013) Mycorrhizal infection, essential oil content and morpho-phenological of the methanol extract from *Mentha suaveolens* Ehrh. Phytotherapy Research 16: 10-13.
- Hodge, A., Campbell, C. D. and Fitter, A. H. (2001) Arbuscular mycorrhizal fungus accelerates decomposition and acquires nitrogen directly from organic material. Nature 413: 297-299.
- Iqbal, N., Nazar, R., Iqbal, M., Khan, R., Masood, A. and Khan, N. A. (2011) Role of gibberellins in regulation of source-sink relations under optimal and limiting environmental conditions Current Science 100: 7-10.
- Kasajima, S. Y., Inoue, N., Mahmud, R. and Kato, M. (2008) Developmental responses of wheat cv. norin 61 to fluence rate of green light. Plant Production Science 11: 76-81.
- Khan, F. N., Rahman, M. M. and Hossain, M. M. (2013) Effect of benzyladenine and gibberellic acid on dormancy breaking, growth and yield of gladiolus corms over different storage periods. Journal of Ornamental and Horticulture of Plants 3: 59-71.
- Kobota, C., Rajapakse, N. C. and Young, R. E. (1996) Low-Temperature storage of micropropagated plantlets under selected light environments. Hort Science 31: 449-452.
- Li, H., Tang, C. and Xu, Z. (2013) The effects of different light qualities on rapeseed (*Brassica napus* L.) plantlet growth and morphogenesis in vitro. Scientia Horticulturae 150: 117-124.
- Lichtenthaler, H. K. and Wellburn, A. R. (1983) Determination of total carotenoids and chlorophylls an and b of leaf extracts in different solvents. Biochemical Society Transactions 11: 591-592.
- Mihaiela, C. C., Doru, P. C., Radu, S. and Rodica, M. (2020) Gibberellic acid can improve seed germination and ornamental quality of selected *Cyclamen* species grown under short and long days. Agronomy 1-19.
- Maxwell, K. and Johnson, G. N. (2000) Chlorophyll fluorescence- a practical guide. Journal of Experimental Botany 345: 659-668.
- Madhu, S. P. (2013) Responses of air humidity and light quality on growth and stomata function of greenhouse grown *Rosa × hybrid*. Horticulture 1-46.
- Moazzeni, M., Reezi, S. and Ghasemi Ghehsareh, M. (2020) Growth and chlorophyll fluorescence characteristics of *Sinningia speciosa* under red, blue and white lightemitting diodes and sunlight. Advances in Horticultural Science 34: 419-430.

- Olschowski, S., Geiger, E. M., Herrmann, J. V., Sander, G. and Gruneberg, H. (2016) Effects of red, blue and white LED irradiation on root and shoot development of *Calibrachoa* cuttings in comparison to high pressure sodium lamps. *Anti-Counterfeiting Trade Agreement (Acta). Horticulturae* 11: 33-34.
- Pinho, P., Moisisio, O., Terti, E. and Halonen, L. (2004) Photobiological aspects of crops plants grown under light emitting diodes. In *Proceedings of the CIE Symposium. On LED light source: Physical measurements and visual and photobiological assessment*. Tokyo. Japan.
- Punetha, P., Rawat, T., Bohra, M. and Trivedi, H. (2018) Effects of various concentrations of GA<sub>3</sub> and NAA on cuttings of hydrangea under shade net conditions. *Journal of Hill Agriculture* 9: 260-264.
- Runkle, E. and Blanchard, M. (2010) Use of lighting to accelerate crop timing. *Greenhouse Grower*, Available at: [http://www.flor.hrt.msu.edu/assets/Pdf Attachments/Runkle-Blanchard-UseofLighting.pdf](http://www.flor.hrt.msu.edu/assets/Pdf%20Attachments/Runkle-Blanchard-UseofLighting.pdf). (Visited 14 November 2018).
- Strasser, B. J. (1995) Measuring fast fluorescence transients to address environmental questions: The JIP test. *Photosynthesis: From Light to Biosphere* 977-980.
- Steele, R. (2004) *Understanding and measuring the shelf-life of food*. Woodhead Publishing.
- Salachna, P., Mikiciuk, M., Zawadzi, A., Piechocki, R., Ptak, P., Mikiciuk, G., Pietrak, A. and Lopusiewicz, L. (2020) Changes in growth and physiological parameters of amarine following an exogenous application of gibberellic acid and methyl jasmonate. *Agronomy* 2-13.
- Spol, S. and Drasov, (2012) Photon systems instruments (PSI). *Czech Republic* 1-42.
- Strasser, R. J., Srivastava, A. and Tsimilli-Michael, M. (2000) The fluorescence transient as a tool to characterize and screen photosynthetic samples in probing photosynthesis mechanisms regulation and adaption. *Taylor and Francis* 443-480.
- Seifi, M., Aliniaefard, S., Arab, M. and Zare, M. (2018) Effect of light qualities on photosynthetic electron transport chain in chrysanthemum leaves. *International Symposium on Innovation and New Technologies in Protected Cultivation. SHS Acta Horticulturae*.
- Strasser, R. J. and Stirbet, A. D. (2001) Estimation of the energetic connectivity of PSII centres in plants using the fluorescence rise O-J-I-P. Fitting of experimental data to three different PSII models. *Mathematics and Computers in Simulation* 56: 451-461.
- Su, N. N., Wu, Q. and Cui, J. (2012) Effects of supplemental lighting with led light quality on growth and photosynthetic characteristics of cucumber seedlings. *China Vegetables* 1: 48-54.
- Strasser, R. J., Tsimilli, M. and Srivastava, A. (2004) Analysis of the chlorophyll fluorescence transient. In: *Chlorophyll Fluorescence: A Signature of Photosynthesis, Advances in Photosynthesis and Respiration* (ed. papageorgiou, G. C.) Pp. 321-362. Springer, Dordrecht. The Netherlands.
- Skalicky, M., Kubes, J., Vachova, P., Hajihashemi, S., Martinkova, J. and Hejnak, V. (2020) Effect of gibberellic acid on growing-point development of non-vernalized wheat plants under long-day conditions. *Plants* 2-14.
- Taiz, L. and Zeiger, E. (2002) *Plant Physiology*. 3<sup>rd</sup> Ed. Sinauer Associates, Inc. Publishers, Massachusetts, USA.
- Taylor, M., Bruce, L. D., Niels, M. and Mark, P. (2019) Effect of LED lighting and gibberellic acid supplementation on potted ornamentals. *Horticulturae* 1-10.
- Wollaeger, H. and Runkle, E. (2014) Growing seedlings under LEDs: part two. *Greenhouse Grower*. Available at: <https://www.greenhousegrower.com/production/plant-culture/growing-seedlings-under-leds-part-two>. (Visited 20 November 2018).
- Yuanyuan, X., Yuyao, L. and Mei, Y. (2019) Effects of composite LED light on root growth and antioxidant capacity of *Cunninghamia lanceolata* tissue culture seedlings. *Scientific Reports* 1-9.

## Effect of gibberellic acid on some fluorescence and chlorophyll characteristics of *Cyclamen persicum* Mill. seedlings under different light regimes

Badri Gholamian Dehkordi, Saeed Reezi\*, Masoud Ghasemi Ghehsareh

Department of Horticulture, Faculty of Agriculture, Shahrekord University  
(Received: 10/10/2021, Accepted: 14/03/2022)

### Abstract

The use of growth regulators and light quality change are two methods to improve plant performance. Therefore, a factorial experiment was conducted in a completely randomized design. Factors included three light modes (greenhouse light (control) and LED combination light of white: red: blue as 70: 10: 20 and 40: 40: 20 ratios) and gibberellic acid in four concentrations (0, 20, 40 and 60 mg/l). At the stage of cotyledon emergence, the seedlings were exposed to LED and greenhouse light for 4 months. Gibberellic acid was sprayed on the leaves three times from the end of the third growing month. Based on the results, in the 6- to 8-leaf stage, the highest amount of trapped energy flux ( $TR_0 / RC$ ) was related to greenhouse light and the highest electron transfer flux in each reaction center ( $ET_0 / RC$ ) was observed at the lowest concentration of gibberellic acid (zero) in greenhouse light. The lowest light fluorescence intensity at 50  $\mu$ s and 2 milliseconds ( $F_0$  and  $F_j$ ) at the lowest gibberellic acid concentration under 40: 40: 20 and the lowest light fluorescence intensity at 60 ms, variable and maximum fluorescence ( $F_i$ ,  $F_v$  and  $F_m$ ) were obtained in the same light regime. The highest content of chlorophyll b and total chlorophyll was obtained in 40: 40: 20 light mode and the highest amount of root fresh and dry weight, root length and volume in the greenhouse and the highest leaf area in the greenhouse and a concentration of 40 mg/l gibberellic acid were observed. Although the use of LED light regimes and high concentrations of gibberellic acid was beneficial in improving some physiological traits and fluorescence indices, in general, natural greenhouse light was sufficient for growing *Cyclamen* in the seedling production stage.

**Keywords:** Fluorescence chlorophyll, Total chlorophyll, Wet and dry root weight,  $F_v/F_m$ .

Corresponding author, Email: lshabani@gmail.com