

اثر منبع نیتروژن بر برخی صفات فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی لوپیا در شرایط تنش کم‌آبی

سکینه رشیدی^۱، علی عبادی^{*۲}، قاسم پرمون^۳ و سدابه جهانبخش^۴

^۱ دانش آموخته کارشناسی ارشد زراعت دانشگاه محقق اردبیلی، ^۲ گروه زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه محقق اردبیلی و ^۳ دانشجوی دکتری، دانشکده کشاورزی، دانشگاه محقق اردبیلی

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۲/۰۹/۲۷، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۳۹۳/۰۲/۳۰)

چکیده:

نیتروژن نقش مهمی در تأمین اسکلت‌های کربنی و تولید متabolیت‌ها و آنزیم‌های در تحمل تنش دارد. تنش کم‌آبی تثیت نیتروژن را در گیاهان تیره بقولات تحت تأثیر قرار می‌دهد. بنابراین نقش منابع مختلف نیتروژن بر روی صفات فیزیولوژیک، مورفولوژیک و بیوشیمیایی لوپیا در شرایط تنش مورد بررسی قرار گرفت. آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در سه تکرار در دانشگاه محقق اردبیلی در سال ۱۳۹۱ اجرا شد. فاکتورهای آزمایشی شامل ۳ سطح آبیاری (۵۵، ۵۵ و ۸۰ درصد ظرفیت زراعی) و منابع نیتروژن (شاهد یا عدم مصرف کود نیتروژن، تغذیه از منبع آمونیومی، تغذیه از منبع نیتراتی و تغذیه از منبع نیترات + آمونیوم) بود. در این آزمایش میزان اسیدآمینه لیزین و متیونین، فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و پلی‌اکسیدار، میزان قند محلول و پرولین و پروتئین در ۳، ۵ و ۷ روز بعد از تنش اندازه‌گیری شد. در این آزمایش سطوح آبیاری ۸۰ درصد ظرفیت زراعی به عنوان عدم تنش، ۵۵ درصد به عنوان تنش ملایم و ۳۵ درصد ظرفیت زراعی به عنوان تنش شدید در نظر گرفته شد. نتایج نشان داد که خشکی سبب افزایش میزان پرولین و قندهای محلول در برگ گردید. استفاده از نیترات و نیترات + آمونیوم بیشترین میزان تولید پرولین و قندهای محلول را در روزهای بعد از تنش نشان داد. در حالی که با افزایش تنش آبی از میزان پروتئین کاسته شد. نیترات نقش بسیار مهمی در افزایش پروتئین در شرایط محدودیت آبی داشت. تنش شدید موجب تولید بیشترین مقدار اسیدآمینه لیزین شد در حالی که افزایش شدت تنش خشکی میزان متیونین را کاهش داد. تیمارهای نیتروژنی لیزین را به مقدار قابل توجهی نسبت به شاهد افزایش داد و نیترات موثرترین تیمار در افزایش متیونین بود. فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و پلی-فلل اکسیداز در شرایط تنش خشکی نسبت به شرایط معمولی بیشتر شد و استفاده از آمونیوم و نیترات به فعالیت این آنزیم‌ها کمک نمود. بنابراین استفاده از منابع کودی موجب کاهش اثر تنش کم‌آبی شده است.

کلمات کلیدی: پرولین، نیتروژن، کاتالاز، لیزین، متیونین، قند محلول

مقدمه:

از مهم‌ترین تنش‌های غیر زیستی محسوب می‌شود

. (Majnoon Hoseini, 2008)

تش‌های محیطی بهخصوص خشکی از مهم‌ترین فاکتورهای تعیین کننده پراکنش گیاهی است و در بخش وسیعی از جهان که در محدوده مناطق خشک و نیمه خشک

لوپیا (Phaseolus vulgaris L.) به عنوان مهم‌ترین لگوم در کشورهای در حال توسعه بوده و بدليل ۱۸ تا ۳۲ درصد پروتئین از منابع مهم غذایی و سرشار از پروتئین برای انسان و دام می‌باشد. تنش خشکی و کمبود مواد غذایی بهویژه نیتروژن

در مقاومت به تنش‌ها را در صرفه‌جویی در مصرف انرژی برای گیاه خلاصه کرد. با مصرف کودهای شیمیایی، آمونیاک وارد خاک شده که در اثر ترکیب با ماده آلفاکتوگلوتارات تولید گلوتامات یا اسید گلوتامیک را می‌کند که یک اسید‌آمینه است. در کل واکنش ترکیب آلفاکتوگلوتارات + آمونیاک و تشکیل گلوتامات یک مولکول NADH مصرف می‌شود که معادل با سه مولکول ATP است. آلفاکتوگلوتارات ماده‌ای است که در چرخه تریکربوکسیلیک اسید تولید می‌شود. گلوتامات با یک مولکول آمونیاک ترکیب شده و تولید گلوتامین را می‌کند که این واکنش نیز با صرف یک مولکول ATP همراه است (نجفی ۱۳۹۲). پرولین به عنوان یکی از مهمترین اسید‌آمینه که در طی شرایط مختلف محیطی تغییر پیدا از طریق حفظ ظرفیت آبگیری در سیتوپلاسم سلول منجر به حفظ ماکرومولکول‌ها از جمله آنژیم‌ها شده و از تشکیل اشکال نامطلوب و یا قطعه‌قطعه شدن آن‌ها جلوگیری می‌کند (Heuer, 1994). پرولین به عنوان یک محافظ در برابر تنش عمل می‌کند و به طور مستقیم با ماکرومولکول‌ها اثر متقابل داشته و از این طریق به حفظ شکل و ساختار طبیعی آن‌ها تحت شرایط تنش کمک می‌کند (Kuzntsov and Shevyakva, 1999). متیونین نیز یکی دیگر از اسیدهای آمینه است که به عنوان یکی از اسیدهای آمینه ضروری غیره قطبی طبقه‌بندی می‌شود و به همراه سیستین جزو دو اسید آمینه حاوی سولفور می‌باشد. متیونین یک واسطه در بیوسنتر سیستئین، کارنثئین، تورین، لیستین و فسفولیپیدها دارای نقش بوده و به عنوان پیش ساز هورمون اتیلن و در تنظیم باز شدن روزندهای برگ موثر است، متیونین به عنوان باقی مانده پروتئین‌ها اکسید شده بوده که می‌تواند توسط رایکال‌های فعال اکسیژن تولید شده در سیستم‌های بیولوژیکی تولید شود (Refsum *et al.*, 1998; Vogt, 1995). همچنین لیزین در تنظیم باز شدن روزندهای برگ، جوانهزنی دانه‌های گرده و سنتز کلروفیل کاربرد دارد که می‌تواند نقش مهمی در افزایش تحمل گیاه به تنش ایفا کند (نجفی، ۱۳۹۲). آزمایشی توسط Losak و همکاران (۲۰۱۰) به منظور بررسی تأثیر سطوح مختلف کود نیتروژن بر روی متابولیسم اسید‌آمینه‌های ضروری و غیرضروری دانه ذرت صورت گرفت و نشان داد که کاربرد

قرار دارد، کمبود آب مهم‌ترین عامل محدود کننده رشد گیاهان و تولید محصول به حساب می‌آید (Mir Hosseini Dehabadi, 1994). تنش خشکی به علت عدم توازن بین دریافت نور و مصرف آن منجر به تولید گونه‌های فعال اکسیژن می‌شود. گونه‌های فعال اکسیژن به ویژه هیدروژن پراکسید علاوه بر صدمه به سلول‌های گیاهی، به عنوان نشانگر عمل کرده و سبب فعال‌سازی پاسخ‌های دفاعی موجود زنده در برابر تنش می‌گردد (Arora *et al.*, 2002). در بافت‌های گیاهی دو آنزیم کاتالاز و آسکوربات پراکسیداز نقش مهمی در زدودن پراکسید هیدروژن ایفا می‌کنند. آنزیم کاتالاز قادر است بدون نیاز به عامل احیاکننده، پراکسید هیدروژن موجود در سلول را به اکسیژن و آب تبدیل کند (Basu *et al.*, 1998). آنزیم پلی فتل اکسیداز تبدیل مونو فتل‌ها را به دی فتل‌ها کاتالیز می‌کند. همچنین این آنزیم اکسیداسیون دی فتل‌ها به کوئینون‌ها را کاتالیز می‌کند که در پلیمریزاسیون رنگدانه‌ها نقش دارند (Hernandez *et al.*, 2000).

نیتروژن از عناصر مورد نیاز گیاه بوده و جز اصلی بسیاری از ترکیبات سلولی شامل آمینواسیدها و نوکلئیک اسیدها است و کمبود آن، رشد گیاه را به شدت کاهش می‌یابد (هاشمی دزفولی ۱۳۷۴). تغییر در مقدار قابل دسترس نیتروژن به ویژه در شرایط تنش آب عملکرد گیاه را به شدت تحت تأثیر قرار می‌دهد. مقدار نیتروژن قابل دسترس بر توزیع مواد فتوستراتی بین اندام‌های رویشی و زایشی موثر بوده و مراحل فنولوژیک رشد و نمو در اثر کمبود آن به تأخیر می‌افتد (Giradin *et al.*, 1987). یکی از نقش‌های نیتروژن در گیاهان تحت تنش، مشارکت آن در تولید مواد اسمزی مانند پرولین، گلایسین- بتائین است. تأمین متابولیت‌های سازگاری برای گیاه با هزینه کربن و آبی برای ساخته شدن این مواد همراه است. تولید اسیدهای آمینه پرولین و گلایسین- بتائین نیاز به صرف نیتروژن توسط گیاه دارد که به مصرف نیتروژن بیشتر نیاز خواهد بود (Jones, 1980). اسیدهای آمینه در مقاومت گیاهان در برابر شرایط نامساعد محیطی همانند خشکی، شوری، غرقابی، مقاومت به آفات و بیماری‌ها، مقاومت به آلدگی‌های هوا نقش مهمی را ایفا می‌کنند. در این رابطه می‌توان نقش اسیدهای آمینه

(منصوری فر و همکاران، ۱۳۸۹). حساسیت ثبت نیتروژن به شرایط کمبود آب در گیاهان تیره بقولات توسط بسیاری از پژوهشگران گزارش شده است (Serraj *et al.*, 1999). نیاز زیاد دانه‌های سویا به نیتروژن موجب تسريع انتقال این عنصر از برگ‌ها به دانه می‌گردد، این انتقال مجدد نیتروژن از اندام‌های سبز سبب تسريع پیری برگ‌ها می‌شود (Kumodini *et al.*, 2002)، در چنین شرایطی استفاده از کودهای نیتروژنی را به منظور افزایش عملکرد محصول دانه King و Purcell (۱۹۹۶) توصیه نمودند. فتحی و همکاران (۱۳۸۰) نشان دادند که کاربرد نیتروژن تا سطح ۱۰۰ کیلوگرم خالص در هكتار از طریق افزایش تعداد و وزن نیام، عملکرد سویا را افزایش داد. عبادی و همکاران (۱۳۸۵) اعلام کردند تنش کم‌آبی از طریق کاهش سطح برگ، ارتقای بوته، تعداد نیام و وزن هزار دانه عملکرد سویا را کاهش داد در حالی که مصرف نیتروژن معدنی با افزایش صفات یاد شده موجب افزایش عملکرد محصول گردید. عبادی (۱۳۷۸) اعلام کرد که کاهش در دسترسی ارقام یونجه به آب موجب کاهش ثبت نیتروژن گردید. وی علت این کاهش را در اثر کاهش دسترسی گرهک‌ها به فتواسیمیلات و اکسیژن دانسته و از طرفی دیگر هزینه‌های ثبت هر مول نیتروژن را بیشتر از احیای آن بیان نمود. از آنجایی که بقولات به ویژه جبویات برای تولید محصول به نیتروژن بیشتری نیاز دارند و در شرایط محدودیت آب که به کاهش و توقف ثبت نیتروژن منجر می‌شود، هر مقدار مصرف نیتروژن علاوه بر جیران ثبت در تولید متابولیت‌هایی مانند پرولین گیاه را در شرایط تنش یاری می‌نماید. از آنجایی که آسیمیلاسیون منابع مختلف نیتروژن می‌تواند از طریق مقادیر متفاوتی از انرژی و عوامل احیایی توأم باشد که به تفاوت در هزینه آن منابع مربوط می‌باشد، هدف از این پژوهش بررسی تأثیر منابع مختلف این عنصر در رشد و مقاومت به خشکی لوبیا بود.

مواد و روش‌ها:

این آزمایش به صورت فاکتوریل 3×4 در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار در دانشکده کشاورزی دانشگاه محقق اردبیلی در سال ۱۳۹۱ انجام گرفت. آزمایش به صورت

کود نیتروژن اگرچه تأثیر معنی‌داری بر غلاظت اسید‌آمینه لیزین نداشت، ولی بر میزان اسید‌آمینه متیونین موثر بود Hoff و همکاران (۱۹۷۱) اعلام کردند کود نیتروژن، میزان اسید‌آمینه‌های خانواده آسپارتات مانند، متیونین، فنیل‌آلانین، آسپارتات و تریپتوфан را افزایش داد. همچنین Eppendorfer (1978) در آزمایش‌های خود بر روی گیاهان مختلف به این نتیجه رسید که با افزایش نیتروژن از میزان اسید‌آمینه‌های لیزین، متیونین کاهش یافت. قندهای محلول به عنوان محافظت کننده‌های اسمزی در تنظیم اسمزی سلول نقش دارند و در پاسخ به تنش‌های محیطی تجمع می‌یابند (Pagter *et al.*, 2005). تنظیم اسمزی می‌تواند به وسیله تبدیل پلی‌ساقاریدها به یکدیگر و الیگوساقاریدها کنترل شود (Hendry 1993)، قندها با ممانعت از اتصال بین غشاهای مجاور هم در طول دوره تنش از نگهداری لیپیدها و پایداری پروتئین‌ها از طریق ایجاد پیوند هیدروژنی با دنباله‌های خطی پروتئین‌ها، تنظیم ژن و تنظیم اسمزی عمل می‌کند (Ho *et al.*, 2001). با افزایش تنش خشکی، بر میزان قندهای محلول افزوده می‌شود (Mohsenzade *et al.*, 2006).

کمبود آب در زمان گلدهی و پر شدن دانه باعث کاهش عملکرد، کاهش وزن بذر و بلوغ زودرس لوبیا می‌شود (Singh, 1995). محمدی و همکاران (۱۳۸۹) در بررسی صفات موثر بر قابلیت پخت و درصد پروتئین در ژنتیک‌های لوبیا قرمز (*Phaseolus vulgaris L.*) در طی تنش خشکی نشان دادند که خشکی سبب کاهش صفات مورفوژیکی مانند طول بوته، تعداد گره روی ساقه اصلی، مدت زمان جوانzenی، تعداد روز تا ۵۰٪ گلدهی، تعداد روز تا رسیدگی کامل، تعداد دانه در بوته، طول دانه، قطر دانه، وزن صد دانه و عملکرد دانه شده و همچنین سبب افزایش طول دوره پر شدن دانه، درصد پروتئین و برخی صفات کیفی و تغذیه دانه‌های لوبیا شد. همچنین در بررسی تنش کم‌آبی و مصرف نیتروژن بر عملکرد دانه و متابولیت‌های سازگاری ذرت نشان داد که تنش کم‌آبی سبب کاهش میزان اسیدهای آمینه و افزایش میزان پرولین و پروتئین محلول شده و مصرف نیتروژن نیز سبب افزایش مقدار آنها شد

شد. سپس برای خارج کردن تمام ناخالصی‌ها موجود در نمونه قسمت بالایی داخل لوله مجدداً به مدت ۲۰ دقیقه در ۴۰۰۰ دور بر دقیقه سانتریفیوژ شد و ۵۰۰۰ میکرولیتر از محلول برادرورد و ۲۹۰ میکرولیتر بافر استخراج و ۱۰ میکرولیتر عصاره استخراج را مخلوط کرده و بعد از ورتکس میزان جذب در طول موج ۵۹۵ نانومتر قرائت شد (Bradford, 1976).

اندازه‌گیری میزان پرولین برگ نیز با استفاده از روش Bates و همکاران (۱۹۷۳) صورت گرفت، به این صورت که مقدار یک گرم بافت برگی در ۱۰ میلی‌لیتر سولفوسالیسیلیک اسید ۳/۳ درصد سائیده و همگنای حاصل از کاغذ صافی عبور داده شد و با سرعت ۴۰۰۰ دور در دقیقه در دمای ۴ سانتی‌گراد به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ گردید و سپس به دو میلی‌لیتر از عصاره حاصل، دو میلی‌لیتر معرف نین‌هیدرین که ۱/۲۵ گرم پودر اسید نین‌هیدرین را در ۳۰ میلی‌لیتر اسید اسیک گلاسیال حل نموده و سپس ۲۰ میلی‌لیتر اسید فسفویریک ۶ مولار به آن اضافه کرده و سپس دو میلی‌لیتر اسید اسیک گلاسیال خالص اضافه گردید. لوله‌ها به مدت یک ساعت در حمام آب گرم قرار داده شد و سپس چهار میلی‌لیتر تولوئن به هر یک از لوله‌ها اضافه و به مدت ۱۵ تا ۲۰ ثانیه ورتکس گردید. پس از تشکیل دو فاز جداگانه، فاز بالایی رنگی، با دقت جدا و جذب آن با دستگاه اسپکتروفوتومتر (مدل یو وی ۲۱۰۰ ساخت یونیکو امریکا) با طول موج ۵۲۰ نانومتر قرائت شد. اندازه‌گیری قند محلول برگ به روش فنول سولفوریک (Dubois *et al.*, 1956) با کمی تغییر صورت گرفت. به این صورت که مقدار ۰/۲ گرم از نمونه‌های جوانترین برگ کاملاً توسعه یافته پودر شده را با دو میلی‌لیتر بافر سدیم فسفات ($\text{pH}=7$) سایده و با سرعت ۱۰۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۲۰ دقیقه در دمای چهار درجه سانتی‌گراد سانتریفیوژ شدند. از محلول رویی ۱۰ میکرو لیتر برداشته و به آن ۹۹۰ میکرولیتر آب مقطر افزوده شد. به ۰/۵ میلی‌لیتر از محلول حاصل، ۰/۵ میلی‌لیتر فنول ۵ درصد (محلول آبی) و ۲/۵ میلی‌لیتر اسید سولفوریک (۹۸ درصد) افزوده شد. پس از تثیت رنگ به مدت ۱۵-۱۰ دقیقه در دمای ۲۷-۳۰ درجه سانتی‌گراد قرار گرفت و جذب نمونه‌ها با استفاده از اسپکتروفوتومتر در طول موج ۴۹۰ نانومتر قرائت شد.

گلخانه‌ای در موقعیت جغرافیای ۳۸/۲۵ شمالی ۴۸/۳۰ شرقی در ارتفاع ۱۵۰۰ متری از سطح دریا در شرایط کاملاً بسته اجرا گردید. فاکتورهای آزمایش شامل تنش کم‌آبی در سه سطح ۸۰ و ۳۰ درصد ظرفیت مزرعه‌ای و منابع نیتروژن (شاهد یا عدم مصرف نیتروژن معدنی، منبع آمونیوم، تغذیه نیتراتی و تغذیه آمونیوم به همراه نیترات) بود. در این آزمایش سطوح آبیاری ۸۰ درصد ظرفیت زراعی به عنوان عدم تنش ۵۵، ۳۳ درصد ظرفیت زراعی به عنوان تنش شدید در نظر گرفته شد. مقدار کود استفاده شده براساس آزمون تجزیه خاک که در جدول ۱ آمده است و نیاز کودی گیاه انتخاب شد. برای اعمال تیمارهای کودی برای تأمین نیترات از کود نیترات پتاسیم به میزان ۴۵ کیلوگرم در هکتار، برای تأمین آمونیم از کود سولفات آمونیم ۶۰ کیلوگرم در هکتار و برای تیمار آمونیم + نیترات از کود نیترات آمونیم ۶۵ کیلوگرم در هکتار محاسبه و به خاک اضافه گردید.

صفات اندازه‌گیری شده شامل میزان اسیدآمینه لیزین و متیونین، فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و پلی‌فنل‌اکسیداز، میزان متابولیت‌های سازگار پرولین و قدهای محلول و همچنین میزان پروتئین برگ بعد از ۳، ۵ و ۷ روز بعد از اعمال تنش بود. بذرهای لوبيا رقم کشاورزی محلی شمال گیلان پس از ضد عفونی بدور با پودر حاوی سویه باکتری آغشته شد. برای چسبندگی بهتر سویه‌های باکتری و بذرها به هر یک کیلوگرم بذر ۲۰ میلی‌لیتر صمغ عربی (Gum Arabic) ۲۰ درصد اضافه گردید و سپس در گلدان‌های ۵ کیلوگرمی کاشته شد. جهت آبیاری هر بار گلدان‌ها توزین و با آب به حد ظرفیت زراعی مورد نظر رسانده شد. پس از استقرار بوته‌ها و رسیدن به مرحله سه تا چهار برگی تیمار نیتروژن اعمال شد و یک هفته پس از اعمال تیمار نیتروژن، تنش کم‌آبی اعمال شد. برای اندازه‌گیری میزان پروتئین ۰/۵ گرم نمونه تر برگی در هاون چینی کوبیده و سپس ۳ میلی‌لیتر بافر استخراج که شامل ۵ میلی‌لیتر تریس- اسید کلریدریک یک مولار، ۲۰۰ میکرولیتر Na₂EDTA یک مولار و ۰/۰۴٪ (۷/۷-۲-مرکاپتو اتانول) می-باشد مخلوط شده و مخلوط حاصل به مدت ۲۱ دقیقه با سرعت ۱۱۵۰۰ دور در دقیقه در دمای ۴ سانتی‌گراد سانتریفیوژ

جدول ۱- نتایج تجزیه خاک مورد استفاده در آزمایش

بافت خاک	میزان عناصر قابل جذب						کربن آلی(%)	pH	شوری*
	شدن	رس	پتاسیم	فسفر	نیتروژن	آب			
لوم	۸۴	۱۴	۲	۱۷۰	۸/۵	۰/۰۶	۰/۶۲	۷/۸۸	۰/۶۲۵

*شوری (دسی زیمنس بر متر)، pH بدون واحد، فسفر و پتاسیم ($\text{mg} \cdot \text{kg}^{-1}$)، سایر صفات (درصد) و بافت خاک لومی می باشند.

نانومتر قرائت شد. فعالیت آنزیم کاتالاز و پلی فنل اکسیداز بر حسب فعالیت بین المللی بر میلی گرم پروتئین که نشان دهنده تغییرات فعالیت آنزیمی نمونه ها بعد از گذشت زمان می باشد. تجزیه داده های آماری با نرم افزار SAS و مقایسه میانگین داده ها با استفاده از آزمون LSD صورت گرفت. نمودارها نیز با استفاده از نرم افزار Excel ترسیم شد.

نتایج و بحث

نتایج نشان داد اثر اصلی کم آبی و کود نیتروژن و اثر متقابل آنها بر میزان اسید آمینه لیزین و متیونین در سطح ۱٪ معنی دار بود (جدول ۲). مقایسه میانگین اثرات متقابل نشان داد بیشترین مقدار اسید آمینه لیزین (۲/۷۵ میکرو گرم بر میلی گرم وزن تر) در تیمارهای آمونیوم و نیترات در تنفس شدید و کمترین مقدار آن (۱/۷ میکرو گرم بر میلی گرم وزن تر) از مصرف نیترات در شرایط بدون تنفس (۸۰ درصد ظرفیت زراعی) حاصل شد (شکل ۱، a)، در حالی که بیشترین میزان متیونین (۰/۰۴۱) میکرو گرم بر میلی گرم وزن تر) در تیمار عدم مصرف کود و بدون محدودیت آبی و کمترین میزان آن (۰/۰۱۰) میکرو گرم بر میلی گرم وزن تر) در تیمار عدم مصرف کود و تنفس متوسط و تیمار با آمونیوم + نیترات در تنفس متوسط و همچنین شرایط بدون تنفس مشاهده شد (شکل ۱، b).

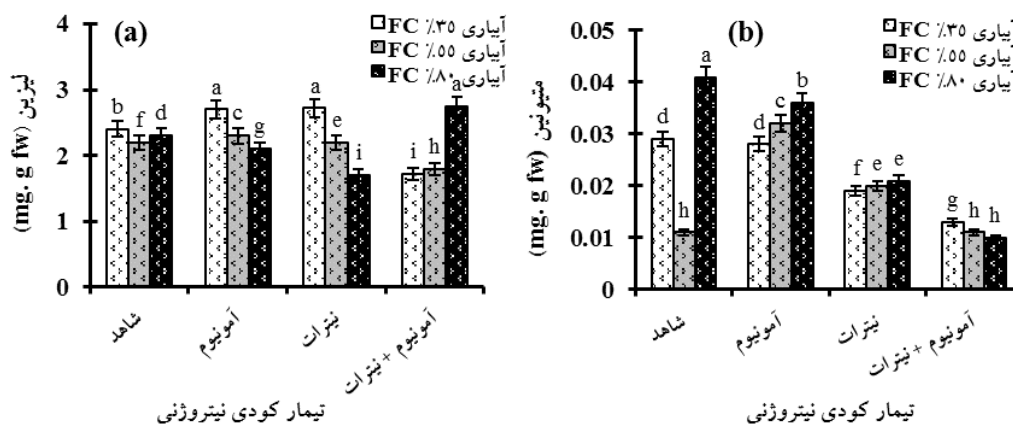
استفاده از تیمارهای نیتروژن معدنی لیزین برگ را افزایش داد. به نظر می رسد استفاده از منبع کودی آمونیوم و نیترات تأثیر تنش شدید را تا حدودی خشی کرده و مقدار این اسید آمینه را نسبت به تنفس متوسط و سطح بدون تنفس (۸۰ درصد ظرفیت زراعی) افزایش داده است. در بین تیمارهای نیتروژن، آمونیوم نسبت به بقیه تیمارها در افزایش متیونین موثرتر بود.

اندازه گیری لیزین و متیونین با استفاده از روش Feller و همکاران (۱۹۶۹) صورت گرفت، به این صورت که برای لیزین ۰/۵ گرم نمونه را در ۵۰ میلی لیتر از هیدروکلریک اسید (۱٪ نرمال) حل کرده آن را با آب به حجم ۱۰۰ میلی لیتر رسانده و صاف کرده و سپس نیم میلی لیتر از آن را با گلیسرول (۵۰ درصد)، دو میلی لیتر از بافر فسفات (pH=۶) و یک میلی لیتر نینهیدرین حل و به مدت ۳۰ دقیقه در آب جوش ۱۰۰ درجه سانتی گراد قرار داده شد و جذب در ۵۷۰ نانومتر قرائت شد. همچنین برای اندازه گیری مقدار متیونین ۱۰ میلی لیتر از محلول فیلتر شده در مرحله سه لیزین را برداشته و در فلاکس ۵۰ میلی لیتری به آن چهار میلی لیتر از سدیم هیدروکسید (۵٪ نرمال)، دو میلی لیتر از محلول گلیسین آبدار و دو میلی لیتر از محلول سدیم نیترو فری سیانید آبدار (۰/۱٪) اضافه شد بعد از هر اضافه کردن خوب مخلوط (ورتکس) گردید. محلول حاصل به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۴۰ درجه سانتی گراد و سپس به مدت ۵ دقیقه در حمام یخ نگهداری شد. پنج میلی لیتر هیدروکلریک اسید (۱٪) را اضافه کرده و خوب مخلوط نموده و سپس به مدت ۲-۳ دقیقه خنک کرده و از یک صافی عبور داده شد. سپس میزان جذب در ۵۱۰ نانومتر قرائت و میزان لیزین و متیونین بر حسب میلی گرم بر گرم وزن تر محاسبه گردید. فعالیت کاتالاز نیز به روش Cakmak و Heuer (۱۹۹۱) اندازه گیری شد. برای این کار ۲٪ گرم نمونه گیاهی را در سه میلی لیتر بافر تریس ۰/۱ میلی مولار با pH=۷ ساییده و ۱۲۰۰ دور در دقیقه به مدت ۲۰ دقیقه سانتریفیوژ شد. از این عصاره برای سنجش آنزیم کاتالاز استفاده شد. سنجش آنزیم کاتالاز در طول موج ۲۴۰ نانومتر با اسپکترو فوتومتر انجام شد. برای سنجش آنزیم پلی فنل اکسیداز از روش Khan (۱۹۷۵) استفاده شد که جذب نوری عصاره آنزیمی نیز در طول موج ۴۱۰

جدول ۲- تجزیه واریانس تأثیر نیتروژن بر میزان لیزین، متیونین، کاتالاز و پلی فنل اکسیداز تحت تنش کم آبی.

منابع تغییرات	ضریب تغییرات٪	درجه آزادی	لیزین	متیونین	آنزیم کاتالاز	میانگین مریعات
تکرار	-	۲	۰/۰۰۰۰۰۴۴	۰/۰۰۰۰۰۱۵	۶۹/۹۰	۵۷/۰۶
نیتروژن	-	۳	۰/۰۹۸۸**	۰/۰۰۰۴**	۲۰۰۰/۲۴**	۶۰۷۰/۷۰**
کم آبی	-	۲	۰/۲۴۵**	۰/۰۰۰۱**	۱۳۰۲۴/۶۶**	۱۱۸۹۶/۸۱**
نیتروژن × کم آبی	-	۶	۰/۴۶۶**	۰/۰۰۰۲۴**	۳۷۵۸/۴۸**	۵۶۰۱/۲۷**
خطا	-	۲۲	۰/۰۰۰۰۶۲۴۶	۰/۰۰۰۰۰۲۳	۴۹/۶۸	۷۰/۱۰
	-	-	۰/۳۶۹	۲/۱۵	۱۳/۴۷	۱۵/۷۰

* و ** به ترتیب معنی داری در سطح ۵ و ۱ درصد



شکل ۱- تأثیر مصرف منابع مختلف نیتروژن بر میزان اسیدآمینه لیزین (a) و متیونین (b) لوپیا تحت تنش کم آبی. حروف نامشابه نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح ۵٪ آزمون LSD می باشد.

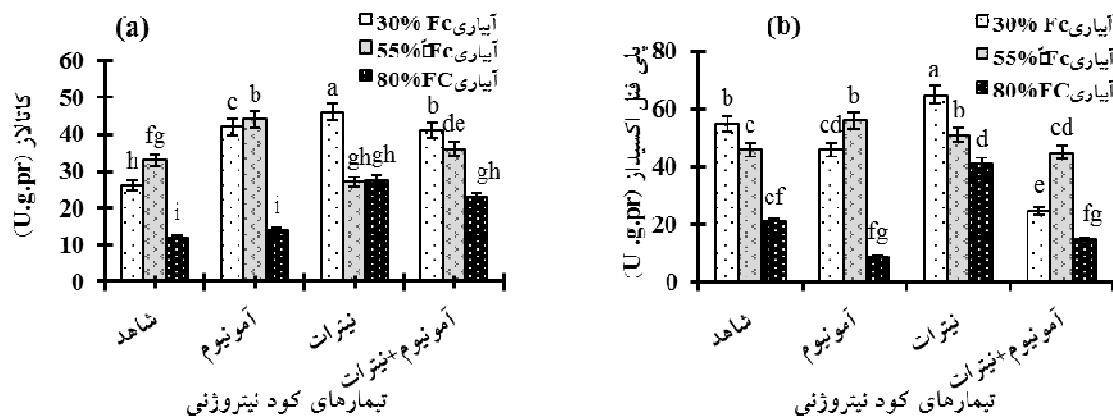
طریق گلوتامین (آنزیم گلوتامین سیبتاتاز) و گلوتامات (آنزیم گلوتامات سیبتاتاز) به اسیدهای آمینه و پروتئین ها تبدیل می شود (Lockhart, 1965). آمونیوم جذب شده از طریق ریشه برای آسمیلیه شدن به صورت اسیدهای آمینه و آمیدها به ساقه انتقال می یابند. آسمیلاسیون آمونیوم در ریشه نیازمند انتقال کربوهیدرات از ساقه به سمت ریشه برای ساختن اسکلت های کربنی و انرژی و عوامل احیایی (ATP و NADPH) است. دلایل کاهش غاظت اسیدهای آمینه ها با کاربرد کود نیتروژن ممکن است به خاطر اثر سوء بر چرخه اسید تری کربوهیدرات (اسید سیتریک) یا کمبود اسکلت کربنی برای جذب NH_4^+ و تبدیل به آمیدها و اسیدهای آمینه باشد (Eppendorfer, 1978; Losak *et al.*, 2010).

خود بر روی گیاهان مختلف مختلف تأثیر نیتروژن بر میزان اسیدهای آمینه و پروتئین ها با کاربرد کود نیتروژن باعث شد. احتمالاً استفاده از منبع کودی آمونیوم + نیترات تأثیر تنش شدید را تا حدودی خنثی کرده و مقدار این اسیدآمینه را نسبت به تنش متوسط و شاهد افزایش داده است. محتوا اسیدهای آمینه و ترکیبات نیتروژن دار تحت تأثیر کود نیتروژن قرار می گیرد (Pavlik *et al.*, 2010). نیترات و آمونیوم از منابع قابل استفاده نیتروژن برای گیاهان بوده و فراهمی آمونیوم برای گیاهان اغلب باعث افزایش غلظت آمینواسیدها می شود. تأمین نیترات برای گیاهان در سطوح بالاتر نیتروژن باعث افزایش در محتوا اسیدآمینه گیاهان می گردد (Atanasova, 2008). در داخل گیاه نیترات به وسیله نیترات رداکتاز (NR) به نیتریت و در نهایت نیتریت نیز بوسیله نیتریت رداکتاز تبدیل به آمونیوم می شود. آمونیوم عاقبت از

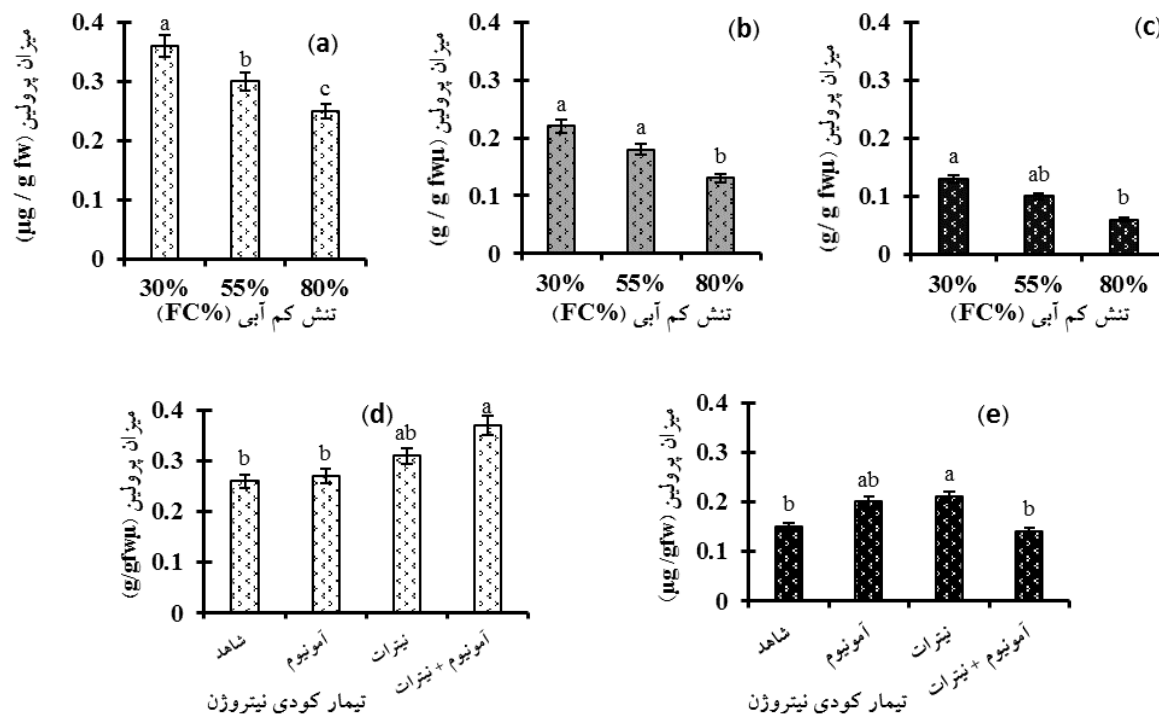
و همکاران (۱۳۸۵) نیز گزارش شده است. میزان پرولین تحت تأثیر تنفس خشکی در طی سه و پنج و هفت روز بعد از تنفس قرا گرفت این در حالی است که اثر اصلی مصرف نیتروژن تنها در سه و پنج روز پس از تنفس بر میزان پرولین معنی دار بود ($\alpha = 1/1$). مقایسه میانگین ها نشان داد با گذشت زمان در طی تنفس میزان پرولین کم شد. بیشترین میزان پرولین (۰/۳۶ میکرو مول بر گرم وزن تر برگ) در تیمار 30% ظرفیت زراعی در سه روز بعد از تنفس و کمترین مقدار (۰/۰۶ میکرو مول بر گرم وزن تر) در شرایط بدون تنفس در روز هفتم مشاهده شد (شکل ۳ a و b). تغییرات پرولین برگ بعد از اعمال تنفس تحت تیمار نیتروژن معدنی نیز قرار گرفت و در روز سوم بعد از اعمال تنفس بیشترین میزان پرولین (۳/۴۲ میکرو مول بر گرم وزن تر) به تیمار نیترات + آمونیوم و کمترین آن (۲/۴۴ میکرو مول بر گرم وزن تر) مربوط به تیمار شاهد بود ولی در روز هفتم بعد از اعمال تنفس بالاترین مقدار این اسیدآمینه (۱۱/۳۴ میکرو مول بر گرم وزن تر) از تیمار نیترات به دست آمد (شکل ۳ d و e). افزایش پرولین منجر به حفظ تورژسانس و کاهش خسارت غشا در گیاهان می شود (Pandey and Agarwal, 1998). تجمع پرولین در گیاه در شرایط تنفس خشکی به علت اثر تنظیمی آبسزیک اسید بر فرایندهای نوری است (Rontein *et al.*, 2002). تنفس کم آبی از طریق افزایش بیان آنزیم های سنتز کننده پرولین و کاهش فعالیت آنزیم های تخریب پرولین باعث افزایش میزان پرولین در گیاه می شود (Zhang *et al.*, 1999). تجمع پرولین نتیجه هیدرولیز پروتئین ها بوده و مسیر سنتز آن از گلوتامیک اسید گزارش شده است. گیاهان مصرف کننده از نیتروژن معدنی در مقایسه با گیاهان متکی به ثبت نیتروژن، مقدار پرولین بیشتری انباست کردند. محدودیت دسترسی به نیتروژن در شرایط تنفس بدلیل اختلال در ثبت نیتروژن موجب مصرف مقادیر معین از نیتروژن معدنی در گیاهان تیمار شده نسبت به گیاهان متکی به ثبت گشته و آنها را در مقابل کم آبی مقاوم تر نماید.

نیتروژن از میزان اکثر اسیدهای آمینه (مانند لیزین، متیونین و...) کاسته شد. در سطوح بالاتر نیتروژن به خاطر کمبود کربوهیدرات و انرژی، تولید اسیدهای آمینه اکثراً کاهش می یابد (Mengel and Kirkby, 2001). نتایج این پژوهش نشان داد اثر مقابله کم آبی و نیتروژن نیز در سطح 1% بر فعالیت آنزیم کاتالاز و پلی فنل اکسیداز معنی دار بود (جدول ۲). با مقایسه میانگین ها مشخص شد که با افزایش شدت تنفس کم آبی، بر میزان فعالیت آنزیم های کاتالاز و پلی فنل اکسیداز افزوده می شود. بالاترین مقدار کاتالاز و پلی فنل اکسیداز در بین تیمارهای نیتروژنی در شرایط بدون تنفس مربوط به نیترات بود. بیشترین فعالیت آنزیم های کاتالاز و پلی فنل اکسیداز به ترتیب 46 و 65 واحد فعالیت بین المللی بر گرم پروتئین در تنفس شدید (30% ظرفیت زراعی) با منبع کودی نیترات و کمترین مقدار آنها (26 و 25 واحد استاندارد بر گرم پروتئین) در مورد کاتالاز در گیاهان متکی به ثبت نیتروژن (عدم استفاده از کود) و در مورد پلی فنل اکسیداز در استفاده از ترکیب هر دو منبع کود (نیترات و آمونیم) مشاهده شد (شکل ۲ a و b).

در شرایط تنفس کم آبی با بسته شدن روزنه ها ظرفیت انتقال الکترون فتوستتری کاهش که این عامل موجب تجمع الکترون ها و افزایش غلاظت گونه های فعال اکسیژن می گردد. تولید گونه های اکسیژن فعال در سلول های گیاهی در طی تنفس باعث پرکسیداسیون لیپیدها، دنا توره شدن پروتئین ها و اکسیداسیون DNA می شود و گیاه برای مقابله با این تغییرات فعالیت آنزیم های کاتالاز، پراکسیداز و سوپراکسید دیسموتاز برای خنثی سازی فعالیت این رادیکال های آزاد افزایش می یابد (Dat *et al.*, 1973 Hisao, 2000). آنزیم پلی فنل اکسیداز در واکنش مهله ر دخیل بوده و در مزو فیل کلروپلاست موجب کاهش اکسیژن مولکولی فتوسیستم نوری II و تنظیم سطح اکسیژن پلاستیدی می شود (Trebst and Depka, 1995). فعالیت این آنزیم از تولید بیش از حد اجزای خطی انتقال الکترون در شرایط تنفس آب در واکشن مهله جلوگیری می کند چنین نتایجی توسط پور اسماعیل (Thipyapong *et al.*, 2004)



شکل ۲- تأثیر منابع نیتروژن بر فعالیت آنزیم کاتالاز (a) و بلی اکسیداز (b) لوبیا در شرایط تنفس کم آبی. حروف نامشابه نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح ۵٪ آزمون LSD می باشد.



شکل ۳- تأثیر تنفس کم آبی بر میزان پرولین در روزهای سوم (a)، پنجم (b) و هفتم (c) بعد از اعمال تنفس و همچنین تأثیر تیمارهای کودی نیتروژن بر میزان پرولین در روزهای سوم (d) و هفتم (e) بعد تنفس در برگ لوبیا. حروف نامشابه نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح ۵٪ آزمون LSD می باشد.

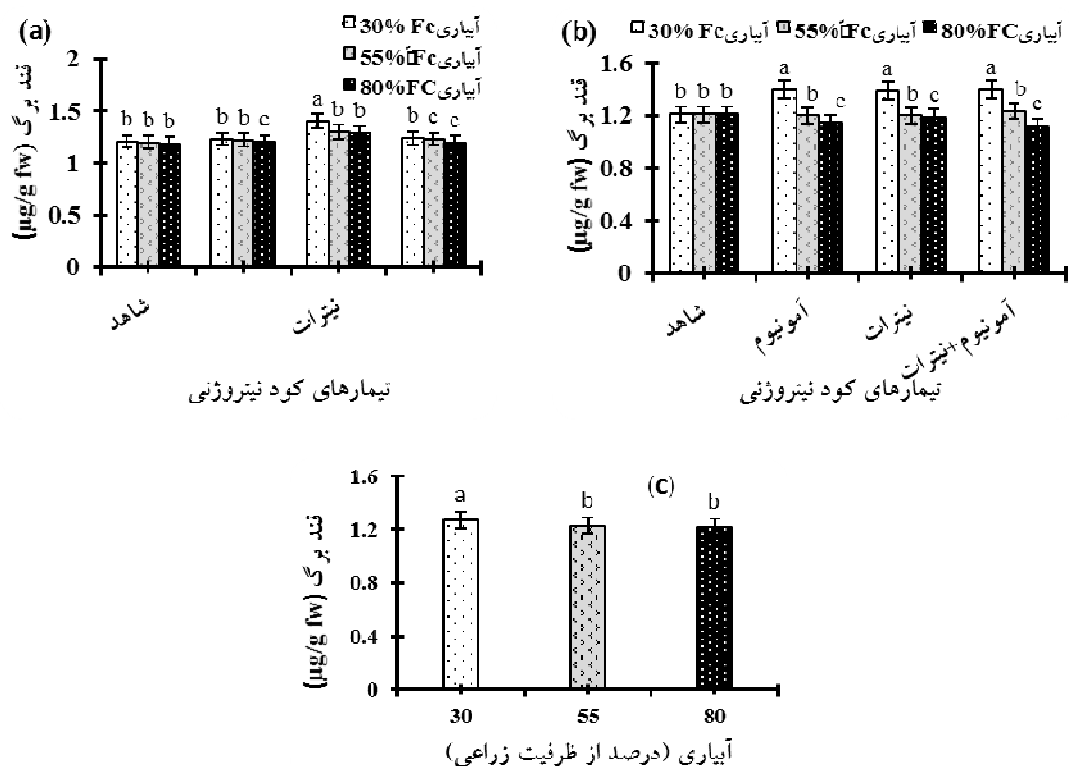
در رشد و نمو گیاه و تغییر در مقدار پرولین بیشتر از نیترات است (Botella *et al.*, 1994).

پژوهشگران نشان دادند که نقش آمونیوم در ساخت آمینواسیدها از طریق گلوتامات دهیدروژناز بیشتر از نیترات بوده و نقش آن

جدول ۳- تأثیر مصرف نیتروژن بر میزان قند، پرولین و پروتئین برگ لوپیا در سه، پنج و هفت روز پس از تنش کم آبی.

میانگین مریعات										درجه آزادی	منابع تغییرات
پروتئین برگ					قندهای محلول برگ						
هم	پنجم	سوم	هم	پنجم	سوم	هم	پنجم	سوم	هم		
٠/٠١٥	٠/٠٠١	٠/٠٠٤	٠/٨٥	٧٠/٤٩	٠/٤٧	٠/٠٠٠٦	٠/٠٠٠٢	٠/٠٠٢٨	٢	تکرار	
٠/٠٩٨**	٠/٠٢٩**	٠/٣٣**	٣/٣١ns	٣١/٢٣**	١/٧٥**	٠/٠٠٠٠٢ns	٠/٠١٧**	٠/٠٠٩٨*	٣	نیتروژن	
٠/٨١**	٠/٢٧**	٢/٠٣**	١٠٣/٧**	٦٦/٤٤**	٣/٦٤**	٠/٠٥*	٠/٠٦٢**	٠/١٥*	٢	کم آبی	
٠/١٩**	٠/٠٦٣**	٠/٦٠٦**	٣/٤٤ns	٢/١٨ns	٠/٠٨٩ns	٠/٠٠١٤ns	٠/٠٢٦**	٠/٠١*	٦	نیتروژن × کم آبی	
٠/٠٠٣	٠/٠٠٢	٠/٠٠٥	٢/٣٨	٥/٦٣	٥/٥٩	٠/٠٠٧	٠/٠٠٠٨	٠/٠٥٦	٢٢	خطا	
١١/١٢	١٠/٤٤	١٠/٧٩	٢٦/١٧	٢٥/٢٧	١٧/٨٣	٢/٣١	٢/٣٢	٤/٠٣	-	ضریب تغییرات.%	

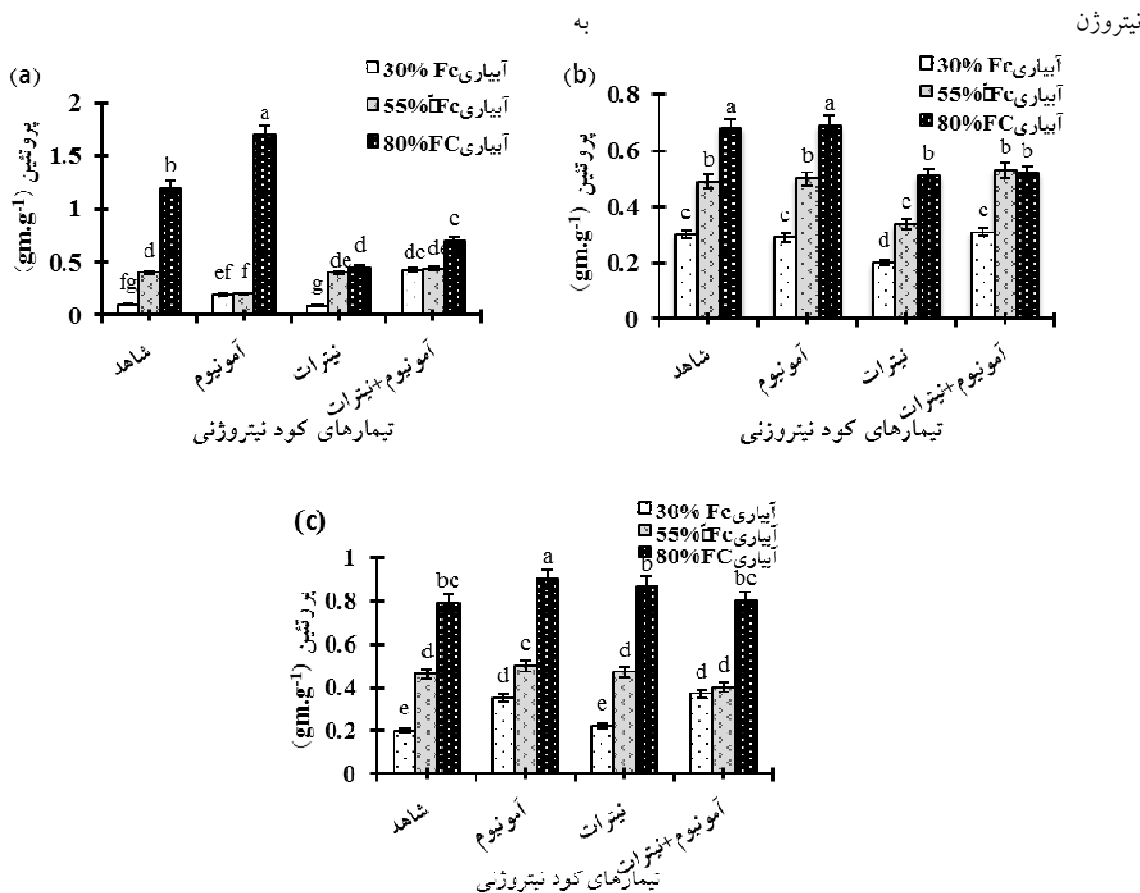
* و *** په ترتیب معنی داری در سطح ۵ و ۱ درصد



شکل ۴- تأثیر مصرف متابع مختلف نیتروژن بر میزان قند محلول برگ در سه (a)، پنج (b) و هفت روز (c) بعد از اعمال تنش کم آبی.

قند (۱/۴ میکروگرم بر گرم وزن تر) در تنش شدید (۳۰٪) ظرفیت زراعی) و نیترات و کمترین مقدار (۱/۱۹ میکروگرم بر گرم وزن تر) در ظرفیت زراعی و عدم استفاده از کود مشاهده گردید. با وجود این که میزان قند در روز هفتم بعد تنش، در تمام تیمارهای کودی افزایش یافت ولی، بین آنها

کود نیتروژن و تنش کم آبی بر میزان قند محلول تأثیر معنی-
داری داشت، اثر نیتروژن در سطح ۵٪ در روز سوم و در سطح
۱٪ در روز پنجم معنی دار شد. اثر کم آبی در سطح ۵٪ در روز
سوم و هفتم و در سطح ۱٪ در روز پنجم بر میزان قند محلول
معنی دار بود (جدول ۳). در روز سوم بعد تنش بیشترین میزان



شکل ۵- تأثیر مصرف نیتروژن بر میزان پروتئین برگ در روز سوم (a)، پنجم (b) و هفتم (c) پس از شروع تنش کم آبی. حروف نامتشابه نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح ۵٪ آزمون LSD می باشد.

زمان تنش با توقف رشد یا سنتز این ترکیبات از مسیرهای غیر فتوستراتری و تجزیه قندهای نامحلول انجام می گیرد (قربانی و نیاکان، ۱۳۸۴).

اثر اصلی مصرف نیتروژن و کم آبی بر میزان پروتئین در طی زمان پس از اعمال تنش در سطح ۱٪ معنی دار بود. اثرات متقابل مصرف نیتروژن در تنش کم آبی نیز در سطح ۱٪ در زمان های بعد از اعمال تنش اختلاف معنی داری داشت (جدول ۲). بیشترین مقدار پروتئین برگ در روز سوم (۱/۷ میلی گرم بر گرم)، پنجم (۰/۶۹ میلی گرم بر گرم) و هفتم (۰/۹ میلی گرم بر گرم) از آمونیوم در شرایط بدون تنش و کمترین مقدار آن در روز سوم (۰/۰۹ میلی گرم بر گرم)، پنجم (۰/۲ میلی گرم بر گرم) و هفتم (۰/۲۲ میلی گرم بر گرم) از تیمار نیترات در تنش شدید مشاهده شد. همچنین نتایج نشان داد در روزهای اول

اختلاف معنی داری مشاهده نشد (شکل ۴، a و b و c). اثرات متفاوت نیترات و آمونیوم بر رشد، به طور عمدۀ برحسب محل های ثبت متفاوت و بیشترین فعالیت نیترات رداکتاز در بخش هوایی بوده و نیترات عمدتاً در برگ احیاء می شود تثبیت می شود، مصرف نیتروژن به صورت نیترات موجب می شود تا کربوهیدراتات کمتری در گیاه استفاده شود (Ulrich, 1990). از آنجایی که در گیاهان نیتروژن به صورت نیترات نسبت به آمونیمی با سرعت کمتری جذب و تثبیت می شود، مصرف نیتروژن به صورت نیترات موجب می شود تا کربوهیدراتات کمتری در گیاه استفاده شود (Sato, 1992). هنگامی که پتانسیل آب برگ کاهش می یابد تجمع قندها احتمالاً در تنظیم اسمرزی نقش اصلی ایفا می نمایند (Sato, et al., 2004). افزایش قندهای محلول در گیاهان تحت تنش در برقراری آماس و جلوگیری از پلاسمولیز مؤثر است (Munne, and Alegre, 1999). افزایش قندهای محلول در

نتیجه‌گیری کلی:

با توجه به نتایج این پژوهش، می‌توان نتیجه گرفت که لوبيا در طی تنفس کم‌آبی با افزایش میزان اسیدآمینه پروولین، لیزین و فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و پلی‌فنل اکسیداز و میزان قندهای محلول تأثیرات تنفس را کاهش می‌دهد. همچنین تغذیه همزمان لوبيا با نیترات به همراه آمونیوم سبب کاهش تغییرات لیزین و متیونن و بیشترین پروولین در طی تنفس شد، این در حالی است که بیشترین فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اسیدان و قندهای محلول با کاربرد منبع نیترات مشاهده شد. تنفس کم‌آبی سبب کاهش میزان پروتئین شده که علت آن می‌توان به تجزیه پروتئین‌ها به اسیدآمینه‌های پروولین و لیزین در طی تنفس می‌باشد. همچنین نتایج نشان داد منابع نیتروژن دارای تأثیرات متفاوت می‌باشد ولی در بیشتر صفات اندازه‌گیری شده استفاده همزمان از نیترات و آمونیوم بیشترین تأثیر را داشت که می‌تواند علت آن به تأمین همزمان شده استفاده همزمان از نیترات و آمونیوم بیشترین تأثیر را داشت که می‌تواند علت آن به تأمین همزمان نیترات و آمونیوم و بالا رفتن کارایی گیاه در استفاده از نیتروژن نسبت داد. کاهش در میزان دسترسی به آب در طی تنفس موجب کاهش ثابت نیتروژن در اثر کاهش دسترسی گرهک‌ها به فتوآسیمیلات و اکسیژن بوده از آنجایی که بقولات به ویژه حبوبات برای تولید محصول به نیتروژن بیشتری نیاز دارند و در شرایط محدودیت آب که به کاهش و حتی توقف ثابت نیتروژن منجر می‌شود، تأمین منابع نیتروژن علاوه بر جبران تثبیت در تولید متابولیت‌هایی سازگاری گیاه نقش دارد. ترات و آمونیوم و بالا رفتن کارایی گیاه در استفاده از نیتروژن نسبت داد. کاهش در میزان دسترسی به آب در طی تنفس موجب کاهش ثابت نیتروژن در اثر کاهش دسترسی سازگاری گیاه نقش دارد.

- هاشمی دزفولی، ا.، کوچکی، ع. و بنایان اول، م. (۱۳۷۴) افزایش عملکرد گیاهان زراعی (ترجمه). جهاد دانشگاهی مشهد. ص ۲۳۵.
- محمدی، آ.، بی‌همتا، م. ر. و دری، ح. ر. (۱۳۸۹) بررسی صفات موثر بر قابلیت پخت و درصد پروتئین در ۱۵

تنفس تنها کود آمونیوم و عدم مصرف نیتروژن میزان پروتئین بالاتری دارد ولی با ادامه تنفس به روز هفتم میزان پروتئین بیشتر شد (شکل ۵، a و b و c). تنفس کم‌آبی با تولید رادیکال‌های مخرب اکسیژن سبب تخرب ساختار پروتئین‌ها و اسیدهای آمینه می‌شود. کاهش پتانسیل آب در برگ‌های موجب نقصان قابل توجهی در پلی ریبوزوم‌ها و مونوریبوزوم‌ها می‌شود که این مسئله بازگوکننده کاهش سنتز پروتئین‌هاست (Bradford and Hsiao, 1982).

نیتروژن یکی از مهم‌ترین عناصر در تغذیه گیاهان محسوب می‌شود و هنگامی که در تغذیه گیاه مقدار نیتروژن و نوع آن مناسب باشد، ساخت مواد پروتئینی افزایش می‌یابد، قدرت حیات گیاه زیاد می‌شود، رشد برگ‌ها تسريع و پیری آن‌ها کند می‌شود (Yamashita *et al.*, 1994). گیاهان جوان معمولاً آمونیوم را ترجیح می‌دهند. با آنکه نیترات به عنوان منبع اصلی نیتروژن است، لیکن بسیاری از گیاهان قادرند نیتروژن آمونیمی را به آسانی جذب نموده و مورد استفاده قرار دهند. به خصوص هنگامی که شرایط محیطی برای افزایش شدت فتوسنتز و در نتیجه افزایش سرعت رشد مساعد باشد (Baligar, and Schanffert, 1993).

های گوناگونی مبنی بر افزایش مقدار آمونیوم در محیط، به علت سمت آن سبب ایجاد شرایط تنفس می‌شود و مقدار پروتئین کل گیاه در مقابله با آن افزایش می‌یابد که برخی از آنها به عنوان یک واکنش سریع می‌باشند به این نتیجه رسیدند که با افزایش مصرف نیتروژن کارایی زراعی و فیزیولوژیک نیتروژن کاهش، ولی کارایی پروتئین افزایش می‌یابد.

منابع:

- قربانلی، م. و نیاکان، م. (۱۳۸۴) بررسی اثر تنفس خشکی بر روی میزان قندهای محلول، پروتئین، پروولین، ترکیبات فلی و فعالیت آنزیم نیترات ردوكساز گیاه سویا رقم گرگان. نشریه علوم دانشگاه تربیت معلم ۳: ۵۹-۴۳.

- assimilation encyclopedia plant physiques (eds Laneg, O. L., Nobel, P. S., Osmond, C. B. and Zeigler, Z.) Pp. 263-324. Springer Vellage, Berlin and New York.
- Bradford, M. (1976) A rapid and sestive mrtod for the quanititation of microgram quanities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. Annual Biochemistry 72: 248-254.
- Cakmak, I. and Horst, W. J. (1991) Effect of aluminium on lipid peroxidation, superoxide dismutase, catalase, and peroxidase activities in root tips of soybean (*Glycine max*) Plant Physiology 83: 463-468.
- Dat, J., Vandenabeele, S., Vranova, E., Van Montagu, M., Inze, D. and Van Breusegem, F. (2000) Dual action of active oxygen species during plant stress responses. Cellular Molecul Life Science 57: 779-795.
- Doyle, A. D. and Holford, J. C. R. (1993) The uptake of nitrogen by wheat, its agronomic efficiency and their relation ship to soil and fertilizer nitrogen. Australian Journal of Agricultural Research 44:1245-1258.
- Dubois, M., Gilles, K. A., Hamilton, J. K., Rebers, P. A. and Smith, F. (1956) Colorimetric method for determination of sugars and related substances. Analytical Chemistry 28:350-356.
- Eppendorfer, W. H. (1978) Effects of N-fertilisation on amino acid composition and nutritive value of spinach, kale, cauliflower and potatoes. Journal Science Food Agricultueal 4: 305-311.
- Feller, R. E., Feller, D. A. and Shepherd, A. D. (1969) Determiniation of free lysine and Methionine in Amino acid-Forttified wheat. 46: 614-620.
- Girardin, P. M. Tollenaar, A. and Muldoon, D. (1987) Temporary N starvation in maize effects on development, dry accumulation and grain yield. Agronomy Journal 7: 289-296.
- Hendry, G. (1993) Evolutionary origins and natural functions of fructans. New Phytologist 123:3-14.
- Hernandez, J. A., Jimenez, A. Mullineaux, P. and Sevilla, F. (2000) Tolerance of pea (*Pisum sativum* L.) to long-term salt stress is associated with induction of antioxidant defenses. Plant, Cell and Environment 23: 853-862.
- Heuer, B. (1994) Osmoregulatory role of proline in water-and salt -stressed plants. 363- 481.
- Hisao, T C. (1973) Plant responses to water stress. Annual Review of Plant Physiology 24: 519-570.
- Ho, S., Chao, Y., Tong, W. and Yu, S. (2001) Sugar coordinately and differentially regulates growth and stress-related gene expression via a complex signal transduction network and multiple control mechanisms. Plant Physoiology 46:281-285.
- Hoff, J., Jones, E., Wilcox, C. M., Marlene, G. E. and Castro, D. (1971) The effect of nitrogen fertilization on the composition of the free amino acid pool of potato tubers. American Journal of Potato 48: 390-394.
- ژنوتیپ لوپیا قرمز (*Phaseolus vulgaris* L.) در شرایط آبیاری معمولی و تنش خشکی. نشریه پژوهش‌های حیوانات ایران. ۲: ۱۵۲-۱۴۳.
- منصوری فر، س.، مدرس ثانوی، س. ع. م. و محمدی، خ. (۱۳۸۹) تأثیر تنش کم آبی و نیتروژن بر عملکرد دانه و متابولیت های سازگاری دو رقم ذرت هیرید میان رس. مجله دانش آب و خاک ۲: ۴۵-۲۹.
- نجفی، م. نقش اسیدهای آمینه در کشاورزی ارگانیک. زمان استخراج اسفند ۱۳۹۲ <http://www.talfighdaneh.ir/News/post-23550>
- عبدی خزینه قدیم، ع. (۱۳۷۸) بررسی جنبه‌های فیزیولوژیک افزایش عملکرد در یونجه‌های دیم. پایان‌نامه دکتری زراعت، دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس.
- عبدی، ع.، تویه، ا.، کربلایی، ح. و خدادوست، ز. (۱۳۸۵) بررسی تأثیر مصرف نیتروژن در شرایط کم آبی بر عملکرد و اجزای عملکرد سویا، پژوهش و سازندگی در زراعت و باغبانی، ۷۱: ۵۷-۵۱.
- فتحی، ق.، سیادت، س. ع. و قلمبران، م. ر. (۱۳۸۰) بررسی تأثیر کوددهی نیتروژن در تراکم و الگوی کاشت مختلف بر روی رشد و عملکرد سویا. مجله کشاورزی. ۱: ۱-۲۰.
- Arora, A., Sairam, R. K., and Srivastava, G. C. (2002) Oxidative stress and antioxidant system in plants. Plant Physiology 82: 1227-1237.
- Atanasova, E. (2008) Effect of nitrogen sources on the nitrogenous forms and accumulation of amino acid in head cabbage. Plant Soil and Environment 54: 66-71.
- Baligar, V. C. and Schanffert. R. E. (1993) Growth and nutrient uptake parameters in sorghum as influenced by aluminum. Agronomy Journal 58: 1068-1074
- Basu, P. S., Ashoo, S., Sukumaran, N. and Sharma, A. (1998). Changes in net Photosynthetic rate and chlorophyll fluorescence in potato leaves induced by water stress. Photosynthetica 35: 13-19.
- Bates, L. S., Waldern, R. P. and Teare, I. D. (1973) Rapid determination of free proline for water stress studies. Plant and Soil 39:205-207.
- Botella, M. A., Cerda A., Martinz, U. and Lips S. H. (1994) Nitrate and ammonium uptake by wheat seedling as affected by salinity and light. Journal of Plant Nutrition 17:539-580
- Bradford, K. J. and Hsiao, T. C. (1982) Physiological response to moderate water stress. In: II. Water physiological plant ecology relation and carbon

- Darkcondition. Plant Physiology and Plant Molecular Biology. 4: 53-57
- Pavlik, M., Pavlikova, D., Balik, J. and Neuberg, M. (2010) The contents of amino acids and sterols in maize plants growing under different nitrogen conditions. Plant Soil and Environment 56: 125-132.
- Purcell, L. C. and King, C. A. (1996) Drought and nitrogen fertilization effects on yield in soybean. Research Series Arkansas Agricultural Experiment Station 450: 37-38
- Refsum H., Ueland, P. M, Nygard, O. and Vollset, S. E. (1998) Homocysteine and cardiovascular disease. Annual review of medicine 49: 31-62
- Rontein, D., Bassett, G. and Hanson, A. D. (2002) Metabolic engineering of osmoprotectant accumulation in plants. Metabolic Engineering 4: 49-56.
- Sato, F., Yoshioka, H., Fujiwara, T., Higashio, H., Uragami, A. and Tokuda, S. (2004) Physiological responses of cabbage plug seedlings to water stress during low-temprature storage in darkness. Scientia Horticulturae 101:349-357.
- Schubert, S., Serraj, R. and Balzer, P. E. (1995) Effect of drought stress on growth sugar concentrations and amino acid accumulation in N-2-fixiy alfalfa. Journal Plant Physiology 146:57-69
- Serraj, R., Sinclair, T. R. and Purcell, L. C. (1999) Symbiotic N₂ fixation response to drought. Journal of Experimental Botany 50: 143-155.
- Singh, S. P. (1995) Selection for water-stress tolerance in interracial populations of common bean. Crop Sci., 35: 118-124.
- Thipyapong, P., Melkonian, J., Wolfe, D. W. and Steffens, J. C. (2004). Suppression of polyphenol oxidases increases stress tolerance in tomato. Plant Science 167: 693-703.
- Trebst, A. and Depka, B. (1995) Polyphenol oxidase and photosynthesis research. Photosynthesis Research 46: 41-44.
- Ulrich, W. R. (1992) Inorganic nitrogen in plants and microorganism uptake and metabolism. Springer. New York. 21: 81 - 93.
- Vogt, W. (1995) Oxidation of methionine residues in proteins: Tools, targets, and reversal. Free Radical Biology and Medicine 18: 93-105
- Yamashita, K., Kasseri, K. M., Yoammoto, Y. and Matsumoto, H. (1994) Stimulation of plasma membrane H⁺ transport activity in barely roots by salt stress. Soil Science and Plant Nutrition 40: 555 - 563.
- Zhang, J., Nguyen, H. T. and Blum, A. (1999) Genetic analysis of osmotic adjustment in crop plants. Journal of Experimental Botany 50:291-302.
- Jones, H. G. (1980). Interaction and integration of adaptive responses to water stress: the implications of an unpredictable environment. In Adaptation od plant to water and High Temperutre stress (Ed. by N.C Turner & P.J. Kramer), pp. 353-365, Wiley, New York.
- Khan, V. (1975) Polyphenol oxide activity and browning of three Avocado varieties. Journal of Agricultural and Food Chemistry 26: 1319-1324.
- Kumodini, S. D., Mume, J. and Chu, G. (2002) Genetic improvement in short season soybean. Crop Science 42: 141-145.
- Kuzntsov, V. V. and Shevyakva, N. I. (1999) Proline under stress: Biological role, metabolism, and regulation. Russian Journal of Plant Physiology 46: 274-287.
- Lewis, O. A. M., Cramer, M. and Uanderleij, T. (1990) The influence of nitrogen source on carbon distribution in plants exhibiting the C₃ and C₄ photosynthetic pathway. Annals of Botany 329-351.
- Lockhart J.A. (1965). An analysis of irreversible plant cell elongation. The Journal of Theoretical Biology 8: 264-275.
- Losak, T., Hlusek, J., Filipcik, R., Pospisilova, L., Manasek, J., Prokes, K., Bunka, F., Kracmar, S., Martensson, A. and Orosz, F. (2010) Effect of nitrogen fertilization on metabolisms of essential and non-essential amino acids in field-grown grain maize (*Zea mays* L.). Plant Soil and Environment 56: 574-579.
- Majnoon Hoseini, N. (2008) Grain legume production. Jihad-Daneshghahi Pub. University of Tehran. 283.
- Martin, M., Morgan, J. A., Zerbi, G. and Lecain, D. R. (1997) Water stress imposition rate affects osmotic adjustment and cell wall properties in winter wheat. Italian Journal of Agronomy 1: 11-20.
- Mengel, K. and Kirkby, E. A. (2001) Principles of Plant Nutrition. 5th Edition. Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, Boston, 849.
- Mir-Hosseini-Dehabadi, S. R. (1994) The effect of water stress on water relations, Carbon isotope discrimination, and shoot and root growth of sainfoin (*Onobrychis visifolia* scope) and Lucerne (*Medicago Sativa* L.). Ph.D. Thesis. Massey Univ. Newzealand. PP: 367.
- Mohsenzade, S., Malboobi, M. A., Razavi, K. and Farrahi Aschtiani, S. (2006) Physiological and molecular responses of *Aeluropus lagopoides* (*Poaceas*) to water deficit. Environmental and Experimental Botany 56:374-322.
- Munne, S. and Alegre, L. (1999) Role of dew on the recovery of water stressed *Melissa officinalis* L. Journal Plant Physiology 154: 759-766.
- Pagter, M., Bragato, C. and Brix, H. (2005) Tolerance and physiological responses of *phragmites australis* to water deficit. Aquatic Botany 81:285-299.
- Pandey, R. and Agarwal, R.M. (1998) Water stress-induced change in prolinecontents and nitratreductaseActivity in Rice under light and

