

اثر تنش شوری بر فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز، نشت پذیری غشای سلولی و رشد گیاهچه ارقام کلزا

* روزبه فرهودی

دانشگاه آزاد اسلامی، واحد شوشتر، گروه زراعت و اصلاح نباتات، شوشتر، ایران

چکیده:

این آزمایش به منظور بررسی واکنش جوانهزنی و رشد گیاهچه ارقام کلزا به تنش شوری به صورت آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در چهار تکرار انجام شد. فاکتور اول شامل شش رقم کلزا (فورنکس، آليس، اورینت، کنسول، اکامر و اکاپی) و فاکتور دوم چهار سطح شوری صفر، ۴۰، ۸۰ و ۱۲۰ میلی مولار نمک NaCl بود. نتایج نشان داد که تنش شوری سبب کاهش درصد جوانهزنی بذر، شاخص بنیه گیاهچه، فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز و وزن تر گیاهچه ارقام کلزا شد، اما میانگین زمان جوانهزنی، غلظت مالون دی‌آلدهید و نشت پذیری غشا سلولی تحت تاثیر شوری افزایش یافت. در بالاترین سطح تنش شوری ارقام اورینت و فورنکس در مقایسه با سایر ارقام بیشترین درصد جوانهزنی (به ترتیب ۸۴ و ۸۰ درصد)، فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز (به ترتیب $\frac{9}{3}$ و $\frac{9}{4}$ نانومول بر بذر در دقیقه) و وزن تر گیاهچه (به ترتیب ۰/۹۵ و ۰/۷ میلی گرم) را داشتند و نشت پذیری غشا سلولی در این ارقام کمتر از سایر ارقام بود (به ترتیب ۳۰ و ۲۳ درصد). همبستگی مثبت و معنی داری بین وزن گیاهچه و فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز مشاهده شد، اما همبستگی میان وزن گیاهچه با نشت پذیری غشا سلولی و غلظت مالون دی‌آلدهید منفی بود. نتایج این آزمایش نشان داد تنش شوری با تخرب غشا سلولی و اختلال در فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز سبب کاهش جوانهزنی و رشد گیاهچه کلزا شد و ارقام اکامر و اکاپی حساس‌تر از سایر ارقام بودند.

کلمات کلیدی: شوری، کلزا، مالون دی‌آلدهید، فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز

مقدمه:

پاسخ گیاهان به تنش‌های محیطی به عنوان ابزاری برای مطالعه و شناخت سازوکارهای مقاومت در گیاه مورد استفاده قرار می‌گیرد. فرآیند جوانهزنی و استقرار گیاهچه از جمله مراحل مهم رشد گیاهان زراعی است که تحت تاثیر شوری آب و خاک زراعی قرار می‌گیرد. اختلال در فرآیند جذب آب توسط گیاهان، تجمع املاحی نظیر سدیم در بافت گیاهی و عدم توازن یون‌ها در خاک و گیاه از اثرات تنش شوری

تشهای محیطی منجر به کاهش رشد و عملکرد گیاهان زراعی می‌گردد، لذا بررسی پاسخ گیاهان به تنش‌های محیطی اهمیت زیادی دارد. درک پاسخ گیاهان به تنش‌های تشهای محیطی نظیر شوری، خشکی، سرما و گرما جهت تولید و اصلاح ارقام مقاوم به تنش‌های محیطی کاملاً ضروری است. از آنجا که شرایط تنش‌زای محیطی سبب اختلال در فعالیت‌های گیاهی می‌شوند لذا بررسی

*نویسنده مسؤول، نشانی پست الکترونیکی: rfarhoudi@gmail.com

گیاهچه و فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز ارقام کلزا تحت تاثیر تنفس شوری انجام شد.

مواد و روش‌ها:

آزمایش در آبان ماه سال ۱۳۸۹ در آزمایشگاه تکنولوژی بذر گروه زراعت و اصلاح نباتات دانشکده کشاورزی دانشگاه آزاد اسلامی واحد شوستر انجام شد. آزمایش به صورت فاکتوریل (دو فاکتور) در قالب طرح کاملاً تصادفی در چهار تکرار اجرا شد. فاکتورهای این آزمایش عبارت بودند از سه سطح شوری شامل محلول آزمایش با آب مقطر (۴۰، ۸۰ و ۱۲۰ میلی مولار نمک NaCl) به همراه شاهد (آبیاری با آب مقطر). و ارقام کلزا پاییزه شامل ارقام فورنکس، آلیس، اورینت، کنسول، اکامر و اکاپی.

برای انجام آزمایش جوانه‌زنی بذر بیست و پنج عدد بذر ضدغونی شده از رقم مورد نظر در ظروف پتربی روی یک عدد کاغذ صافی و اتمن قرار گرفت و ۹ میلی لیتر آب مقطر یا آب سور (با توجه به تیمار آزمایش) به محیط جوانه‌زنی اضافه شد. جهت ضدغونی نمودن بذرها آنها را در محلول هیپوکلریت سدیم ۱۰ درصد به مدت سه دقیقه خیسانده و سپس توسط آب مقطر به خوبی شسته شدند. برای اعمال تنفس شوری از نمک کلرید سدیم آزمایشگاهی استفاده شد. زمان آزمایش هشت روز بود و در این مدت بذرها در دستگاه جوانه‌زنی استاندارد (دما ۲۲ درجه سانتیگراد، رطوبت ۷۰ درصد و تاریکی) قرار داده شدند. شمارش بذرها جوانه زده یا داشت برداری آزمایش هر روز رأس ساعت ۱۰ صبح انجام می‌شد (Huang and Redman, 1995).

در این آزمایش درصد جوانه‌زنی، میانگین زمان جوانه‌زنی، شاخص بنیه گیاهچه، وزن تر گیاهچه، طول ریشه چه، طول ساقه چه، فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز، غلظت مالون دی‌آلدهید و نشت پذیری غشا سلولی گیاهچه مورد

است (Ashraf and McNielly, 2004). تنفس شوری سبب تاخیر در ظهور گیاهچه، کاهش درصد جوانه‌زنی، کاهش رشد گیاهچه و تخریب غشا سلولی ارقام کلزا شد. Huang and Redman, 1995; Farhoudi et al., 2007. نتایج تحقیقات روی نخود و خیار نیز نشان داد که شوری سبب کاهش درصد جوانه‌زنی، سرعت جوانه‌زنی، کاهش رشد گیاهچه و کاهش وزن گیاهچه نخود و خیار شد (Kaya et al., 2006, Okcu et al., 2005). یکی از اثرات بارز تاثیر تنفس‌های محیطی بر سلامت گیاهان، تخریب غشاهاي سلولی است. بررسی نشت پذیری غشا سلولی می‌تواند بیانگر میزان تخریب غشا سلولی باشد زیرا تخریب غشا سلولی منجر به افزایش نشت پذیری غشا سلولی می‌شود. بررسی تخریب غشا سلولی گیاهچه تحت تاثیر شوری می‌تواند یک صفت مناسب در زمینه بررسی واکنش گیاهان به تنفس شوری باشد. تنفس‌های محیطی با تاثیر گذاری بر سلامت غشاها که عمدتاً از اسیدهای چرب به همراه ترکیبات پروتئینی و کربوهیدرات تشکیل شده‌اند، فرآیندهای گیاهی را تحت تاثیر قرار می‌دهند (Munns and James, 2003). بررسی واکنش ارقام برنج و کلزا به تنفس شوری نشان داد که تنفس شوری سبب تخریب غشاهاي سلولی در گیاهچه‌های کلزا و برنج شد (Bhattacharjee and Mukherjee, 2004, Farhoudi et al., 2007). آنزیم آلفا آمیلاز از آنزیم‌های حیاتی در متابولیسم کربوهیدرات‌ها در فرایند جوانه‌زنی است که فعالیت آن تحت تاثیر عوامل محیطی قرار می‌گیرد. تنفس شوری سبب کاهش فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز و جوانه‌زنی بذر Dkhil and Denden, 2010. تأخیر در جوانه‌زنی و ظهور گیاهچه لوبيا چشم بلبلی در شرایط تنفس شوری ناشی از کاهش فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز بود (Oliveira-Neto et al., 1998). این تحقیق به منظور بررسی واکنش جوانه‌زنی، رشد

درجه سانتیگراد متقل و به مدت ۲۰ دقیقه در این دما قرار گرفتند. پس از این مدت نمونه‌ها از انکوباتور خارج در دمای اتاق خنک شدند. در این زمان مجدداً هدایت الکتریکی نمونه‌ها را اندازه گیری شد و از رابطه زیر نشست پذیری غشا سلولی محاسبه شد (Valentovic *et al.*, 2006).

رابطه ۴

$$\text{نشت پذیری غشا سلولی} = \frac{E_1/E_2}{(E_1/E_2) \times 100}$$

E_1 : هدایت الکتریکی محلول قبل از جوشاندن

E_2 : هدایت الکتریکی محلول بعد از جوشاندن

به منظور اندازه گیری غلظت مالون دی آلدھید در گیاهچه، ابتدا نیم گرم گیاهچه تازه را در محلول ۲۰ درصد تیوکلرواستیک اسید که حاوی ۵/۰ درصد تیو باربیتوریک اسید بود کاملاً پودر کرده و آنگاه این مخلوط به مدت ۲۵ دقیقه در دمای ۹۵ درجه سانتی گراد در حمام بن ماری حرارت داده شد. سپس این مخلوط را در حمام بخ سرد کرده و غلظت مالون دی آلدھید با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر در طول موج ۵۳۲ نانومتر اندازه گیری شد (Valentovic *et al.*, 2006).

دو گرم گیاهچه جهت اندازه گیری فعالیت آلفا آمیلاز استفاده شد. برای تهیه عصاره ابتدا پنج میلی لیتر محلول ۶۰ میلی مولار بافر فسفات (pH 6.8) به گیاهچه‌ها اضافه شد و سپس گیاهچه به مدت ۱۵ دقیقه سانترفیوژ شدند (با دور ۱۲۰۰۰ دور در دقیقه). جهت اندازه گیری آنزیم α -آمیلاز ابتدا ۵/۰ میلی لیتر محلول نشاسته به داخل لوله آزمایش متقل شد سپس ۵/۰ میلی لیتر از عصاره تهیه شده در بالا به آن اضافه شده و بعد از ۳۰ دقیقه انکوباسیون در ۳۷ درجه سانتی گراد بوسیله ۱ میلی لیتر اسید هیدروکلریدریک ۱/۰ نرمال واکنش را متوقف کرده و در ادامه یک میلی لیتر از معرف ید به آن اضافه شد. پس از آن حجم محتوی لوله را با آب مقطر به حدود ۱۰

بررسی قرار گرفتند. درصد جوانه‌زنی و میانگین زمان جوانه‌زنی بر اساس رابطه‌های زیر محاسبه گردید (Scott *et al.*, 1984):

رابطه ۱

تعداد بذرهای جوانه زده در

دوره آزمایش

$$\text{درصد جوانه‌زنی} = 100 \times \frac{\text{تعداد کل بذرهای مورد آزمایش}}{\text{آزمایش}}$$

$$MGT = \frac{\sum f_i x_i}{N} \quad \text{رابطه ۲}$$

روز شمارش f_i

x_i : تعداد بذر جوانه زده در روز f

N : کل بذرهای جوانه زده

شاخص بنیه گیاهچه کلزا از رابطه زیر محاسبه شد (Abdul-Baki and Anderson, 1973):

رابطه ۳

$$\text{طول گیاهچه} \times \text{درصد جوانه‌زنی} = \text{شاخص بنیه بذر}$$

طول ریشه چه و طول ساقه چه با استفاده از خط کش و بر اساس واحد میلی متر اندازه گیری شد. به این منظور خمیدگی گیاهچه باز شده و طول ریشه چه و طول ساقه چه از انتهای تا محل اتصال به بذر اندازه گیری شد. وزن تر گیاهچه نیز به کمک ترازوی حساس و بر اساس واحد میلی گرم اندازه گیری شد.

برای اندازه گیری نشت پذیری غشا سلولی از بافت تازه گیاهچه استفاده شد. در این روش ۰/۳۰ گرم بافت گیاهچه را پس از شستشو با آب مقطر در ۱۵ میلی لیتر آب مقطر در قوطی‌های فیلم استریل شده شناور شده و به مدت دو ساعت در انکوباتور با دمای ۲۵ درجه سانتیگراد قرار داده شدند و پس از این مدت هدایت الکتریکی محلول اندازه گیری شد. هدایت الکتریکی آب توسط هدایت سنج الکتریکی (Inob1, Japon) در دمای اتاق سنجیده شد. سپس نمونه‌ها به انکوباتور با دمای ۱۲۰

قابلیت دسترسی بذر به آب و تاثیر سمی یون‌ها بر فرآیند (Khajeh-Hosseini *et al.*, 2003, Farhoudi *et al.*, 2007). تنفس شوری سبب افزایش معنی دار میانگین زمان جوانه‌زنی بذر ارقام کلزا شد بطوریکه بیشترین میانگین زمان جوانه‌زنی در سطح شوری ۸۰ و ۱۲۰ میلی‌مولار NaCl مشاهده شد (جدول ۲). بررسی تاثیر شوری و رقم بر میانگین زمان جوانه‌زنی ارقام کلزا (جدول ۳) نشان داد که در شرایط عدم تنفس شوری تفاوت معنی داری میان ارقام کلزا از نظر میانگین زمان جوانه‌زنی مشاهده نشد اما در سطوح شوری ۸۰ و ۱۲۰ میلی‌مولار NaCl رقم اورینت بطور معنی داری کمترین میانگین زمان جوانه‌زنی را داشت (جدول ۳). تحقیقات بیانگر افزایش میانگین زمان جوانه‌زنی بذر گیاهان و تاخیر در ظهور گیاهچه تحت تاثیر تنفس شوری است (Abdel-Samad and Shaddad, 1997, Kaya *et al.*, 2006).

نتایج مقایسه میانگین نشان داد تنفس شوری سبب کاهش معنی دار فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز بذر کلزا شد (جدول ۲). تنفس شوری ۴۰ میلی‌مولار NaCl فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز را در مقایسه با شاهد کاهش داد اما تفاوت معنی داری میان ارقام کلزا در این سطح شوری دیده نشد. در هر دو سطح تنفس شوری ۸۰ و ۱۲۰ میلی‌مولار NaCl کمترین فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز در ارقام اکاپی و اکامر دیده شد. کاهش جوانه‌زنی و رشد گیاهچه *Abelmoschus esculentus* تحت تاثیر تنفس شوری ناشی از کاهش فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز بود (Dkhil and Denden, 2010).

نتایج آزمایش حاضر نشان داد که هرچند در شرایط عدم وجود تنفس شوری تفاوت معنی داری میان ارقام مورد مطالعه از نظر صفات درصد جوانه‌زنی و میانگین زمان جوانه‌زنی دیده نشد (جدول ۳) اما در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مولار NaCl بیشترین و کمترین درصد جوانه‌زنی بذر کلزا در ارقام اورینت و اکامر دیده شد (جدول ۳). در

میلی لیتر رسانده و میزان جذب رنگ را با استفاده از اسپکتروفوتومتر در طول موج ۶۲۰ نانومتر خوانده و با نمونه شاهد مقایسه شد (Xiao *et al.*, 2006). داده‌های حاصل از درصد جوانه‌زنی و درصد نشت پذیری غشا سلولی با استفاده از روش تبدیل زاویه‌ای تبدیل شده و سپس تجزیه و تحلیل شدند. محاسبات آماری داده‌های حاصل از آزمایش با استفاده از نرم‌افزار آماری MSTATC تجزیه شد و برای مقایسه میانگین‌ها از آزمون دانکن در سطح یک درصد آماری استفاده شد. جهت محاسبه همبستگی میان صفات مورد نظر از نرم افزار آماری SPSS استفاده شد.

نتایج و بحث:

نتایج تجزیه واریانس نشان داد که درصد جوانه‌زنی، میانگین زمان جوانه‌زنی و فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز بذر کلزا تحت تاثیر شوری، رقم و اثر متقابل شوری و رقم قرار گرفت (جدول ۱). تنفس شوری سبب کاهش درصد جوانه‌زنی بذر کلزا شد به طوری که کمترین درصد جوانه‌زنی در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مولار NaCl مشاهده شد (جدول ۲). نتایج تحقیقات نشان داد که تنفس شوری سبب کاهش معنی دار درصد جوانه‌زنی بذر ارقام کلزا شد (Hunag and Redman, 1995). نتایج جدول مقایسه میانگین تاثیر شوری و رقم بر درصد جوانه‌زنی ارقام کلزا (جدول ۳) نشان داد که در شرایط شاهد تفاوت معنی داری میان ارقام کلزا از نظر درصد جوانه‌زنی وجود ندارد. در سطح شوری ۸۰ میلی‌مولار NaCl بیشترین درصد جوانه‌زنی ارقام مورد مطالعه در ارقام فورنکس و اورینت و کمترین درصد جوانه‌زنی در رقم اکامر مشاهده شد (جدول ۳). در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مولار NaCl نیز ارقام فورنکس و اورینت بطور معنی داری بیشترین و ارقام اکامر و اکاپی کمترین درصد جوانه‌زنی را داشتند (جدول ۳). مطالعه کلزا و سویا نشان داد که تنفس شوری با تاثیر بر

جدول ۱- تجزیه واریانس تاثیر تنش شوری بر جوانهزنی و رشد گیاهچه ارقام کلزا*

فعالیت	نشت	غلظت	میانگین زمان	میانگین طول	طول	بنیه	وزن تر	شناخت
منبع تغییر	درجه آزادی	آلفا	غشاء آلدید	مالون دی	درصد	ریشه‌چه	ساقه‌چه	جوانهزنی
رقم	۵	۱/۱**	۲۱۸۰/۶**	۹۴/۲**	۲۵/۹**	۱۰۴/۱**	۱۰۹/۱**	۳۴۹/۱**
شوری	۳	۹۸/۸**	۶۰۹/۰**	۳۷**	۱۵/۰**	۸۲**	۸۸**	۱۵۳**
رقم*شوری	۱۵	۷۶/۶**	۷۰۵/۹**	۲۹/۳**	۱۷/۲**	۷۹/۷**	۷۶/۱**	۱۰۳**
خطای آزمایش	۷۲	۹/۶	۰/۰۰۰۱	۶۳/۸	۲/۴	۱۱	۶/۰	۱۳/۲۱

* و **: معنی دار در سطح یک درصد و پنج درصد آماری ns: معنی دار نیست

جدول ۲- مقایسه میانگین تاثیر تنش شوری بر جوانهزنی و رشد گیاهچه ارقام کلزا

فعالیت	نشت	غلظت	آلفا	آزمیز	سطح
MALON	پذیری	آلدید دی	آمیلاز	آزمیز آلفا	تنش شوری
(نامول بر میلی مولار)	(نامول بر میلی متر)	(میلی گرم)	(میلی متر)	(میلی متر)	(NaCl)
صفر	۲/۱ ^a	۷۵/۳ ^a	۳۰/۱ ^a	۱/۷ ^c	۸/۹ ^a
۴۰	۳۰/۵ ^c	۵۶/۵ ^b	۲۳/۹ ^b	۲/۰ ^b	۸۰/۶ ^b
۸۰	۳۸/۰ ^b	۰/۸۸ ^c	۱۷/۲ ^c	۲/۳ ^a	۶۷/۸ ^c
۱۲۰	۴۲/۵ ^a	۰/۵۸ ^d	۱۲/۲ ^d	۲/۴ ^a	۵۹/۰ ^d

میانگین‌هایی که در هر ستون دارای حروف مشابه هستند بر اساس آزمون دانکن در سطح احتمال ادرصد اختلاف معنی داری ندارند.

شاخص بنیه گیاهچه کلزا تحت تاثیر معنی دار رقم، شوری و برهmeknesh شوری و رقم قرار گرفت (جدول ۱). تنش شوری سبب کاهش بنیه گیاهچه کلزا شد (جدول ۲). بررسی تاثیر تنش شوری و رقم بر بنیه گیاهچه کلزا نشان داد در شرایط عدم تنش شوری تفاوت معنی داری بین بنیه گیاهچه ها دیده نشد اما با افزایش تنش شوری شاخص بنیه گیاهچه نیز کاهش یافت. در سطح شوری ۱۲۰ میلی مولار NaCl بیشترین شاخص بنیه گیاهچه در رقم اورینت و کمترین آن در ارقام اکامر و اکاپی مشاهده شد (جدول ۳). بررسی واکنش ارقام کلزا به تنش شوری

آزمایش حاضر نیز کمترین درصد جوانه زنی ارقام اکامر و اکاپی تحت تاثیر تنش شوری می‌تواند ناشی از کاهش شدید فعالیت آنزمی آلفا آمیلاز و افزایش تخریب غشاهای سلولی در این دو رقم در مقایسه با سایر ارقام باشد. نتایج جدول ۴ همبستگی منفی و معنی داری بین فعالیت آنزمی آلفا آمیلاز و درصد جوانه زنی کلزا با نشت پذیری غشاسلولی نشان داد. کاهش فعالیت آنزمی آلفا آمیلاز تحت تاثیر تنش شوری یکی از دلایل کاهش جوانه زنی و رشد گیاهچه است (Oliveira-Neto *et al.*, 1998). نتایج تجزیه واریانس نشان داد که وزن تر گیاهچه و

جدول ۳- مقایسه میانگین تاثیر رقم و شوری بر جوانهزنی و رشد گیاهچه ارقام کلزا

درصد جوانهزنی	گیاهچه (روز)	میانگین بنیه زمان	شاخص میانگین	طول ساقه چه	وزن تر گیاهچه	غشاء سلولی	(نانو مول بر گرم وزن (%)	نشت پذیری ریشه چه (میلی گرم) (میلی متر)	فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز (نانومول بر بذر در دقیقه)	سطوح تش شوری (میلی مولار (NaCl
۹۱ ^{ab}	۹/۱ ^a	۱/۷۵ ^{gh}	۳۰/۵ ^{bc}	۷۶/۰ ^b	۱/۲۴ ^b	۲۳/۰ ^k	۰/۰۰۱۰ ^f	۱۴/۱ ^a	فورنکس	
۹۲ ^{ab}	۸/۴ ^a	۱/۷۷ ^{gh}	۲۷/۲ ^d	۶۶/۹ ^d	۱/۱۷ ^{de}	۲۸/۸ ^{h-k}	۰/۰۰۱۳ ^f	۱۴/۲ ^a	آلیس	
۸۹ ^{ab}	۱۰/۱ ^a	۱/۶۷ ^h	۳۳/۱ ^a	۸۱/۷ ^a	۱/۲۱ ^{bc}	۲۳/۸ ^k	۰/۰۰۱۶ ^f	۱۴/۲ ^a	اورینت صفر	
۹۱ ^{ab}	۹/۳ ^a	۱/۷۵ ^{gh}	۳۳/۰ ^c	۷۶/۳ ^b	۱/۳۲ ^a	۲۵/۰ ^{jk}	۰/۰۰۱۲ ^f	۱۴/۶ ^a	کنسول	
۹۴ ^a	۹/۲ ^a	۱/۷۵ ^{gh}	۲۷/۸ ^d	۷۱/۱ ^c	۱/۱۷ ^{cd}	۲۷/۵ ^{i-k}	۰/۰۰۱۱ ^f	۱۴/۳ ^a	اکامر	
۸۸ ^{ab}	۹/۶ ^a	۲/۰۵ ^{d-h}	۳۲/۲ ^{ab}	۷۹/۹ ^{ab}	۱/۲۵ ^b	۲۳/۸ ^k	۰/۰۰۱۳ ^f	۱۴/۶ ^a	اکاپی	
۸۷ ^{ab}	۷/۸ ^b	۲/۰۵ ^{d-h}	۲۶/۹ ^d	۶۴/۸ ^{de}	۱/۱۳ ^d	۲۶/۸ ^{i-k}	۰/۰۱۲ ^e	۱۲/۸ ^b	فورنکس	
۹۳ ^a	۷/۹ ^b	۲/۰۷ ^{d-h}	۲۶/۰ ^d	۶۰/۹ ^e	۱/۰۳ ^f	۳۱/۹ ^{g-j}	۰/۰۱۴ ^e	۱۲/۹ ^b	آلیس	
۹۲ ^{ab}	۶/۱ ^b	۱/۸۵ ^{fgh}	۲۷/۱ ^d	۴۶/۳ ^g	۱/۱۰ ^{de}	۲۸/۷ ^{h-k}	۰/۰۰۱۵ ^e	۱۲/۶ ^b	۴۰ اورینت	
۸۰ ^{bed}	۶/۶ ^b	۲/۰۲ ^{d-h}	۲۱/۵ ^f	۶۲/۶ ^e	۱/۱۲ ^{de}	۳۲/۷ ^{f-i}	۰/۰۱۸ ^{ed}	۱۲/۷ ^b	کنسول	
۷۵ ^{cd}	۵/۴ ^{bc}	۲/۲۷ ^{b-f}	۲۱/۹ ^g	۵۱/۱ ^f	۱/۰۳ ^f	۳۴/۱ ^{e-i}	۰/۰۲۷ ^d	۱۲/۴ ^b	اکامر	
۸۹ ^{ab}	۶/۸ ^b	۲/۱۵ ^{c-g}	۲۴/۰ ^b	۵۳/۲ ^f	۱/۰۲ ^f	۲۹/۳ ^{h-k}	۰/۰۲۸ ^d	۱۲/۵ ^b	اکاپی	
۹۱ ^{ab}	۵/۸ ^b	۲/۶۵ ^{ab}	۲۰/۹ ^{fg}	۴۴/۳ ^{gh}	۰/۰۸ ^h	۳۵/۵ ^{e-h}	۰/۰۰۱۹ ^{ed}	۱۲/۳ ^b	فورنکس	
۷۰ ^{be}	۴/۲ ^c	۲/۴۲ ^{bed}	۱۹/۱ ^g	۴۲/۷ ^{gh}	۰/۰۸ ^h	۳۷/۰ ^{d-g}	۰/۰۱۷ ^{ed}	۱۰/۴ ^c	آلیس	
۸۷ ^{ab}	۵/۳ ^c	۱/۹۵ ^{e-h}	۲۰/۶ ^{fg}	۴۱/۴ ^h	۱/۰۶ ^{ef}	۲۸/۵ ^{h-k}	۰/۰۲۷ ^d	۹/۳۶ ^c	۸۰ اورینت	
۷۴ ^{cd}	۳/۵ ^c	۲/۰۷ ^{d-h}	۱۳/۵ ^{hi}	۳۵/۱ ⁱ	۰/۰۸ ^h	۴۲/۰ ^{b-d}	۰/۰۲۶ ^d	۹/۷ ^c	کنسول	
۴۱ ^{fg}	۱/۷ ^c	۲/۶۲ ^{ab}	۱۵/۰ ^h	۳۷/۶ ⁱ	۰/۰۸ ^h	۴۸/۷ ^b	۰/۰۴۱ ^b	۵/۴ ^d	اکامر	
۴۴ ^f	۲/۵ ^d	۲/۵۵ ^{abc}	۱۴/۴ ^h	۳۴/۸ ⁱ	۰/۰۸ ^h	۳۵/۶ ^{e-h}	۰/۰۴۶ ^b	۵/۸ ^d	اکاپی	
۸۰ ^{bed}	۲/۹ ^d	۲/۸۷ ^a	۱۴/۱ ^h	۲۳/۸ ^j	۰/۰۷ ⁱ	۲۳/۰ ^۱	۰/۰۲۳ ^d	۹/۴ ^c	فورنکس	
۶۳ ^e	۱/۷ ^e	۲/۳۵ ^{b-e}	۱۳/۶ ^{hi}	۱۴/۱ ^k	۰/۶۱ ^j	۳۹/۴ ^{c-f}	۰/۰۲۶ ^d	۶/۰ ^d	آلیس	
۸۴ ^{abc}	۳/۲ ^c	۲/۰۷ ^{d-h}	۱۱/۳ ^j	۳۴/۲ ⁱ	۰/۹۵ ^g	۳۰/۱ ⁱ	۰/۰۲۷ ^c	۹/۳ ^c	۱۲۰ اورینت	
۶۲ ^e	۱/۷ ^e	۲/۵۲ ^{abc}	۱۱/۸ ^{ij}	۱۷/۲ ^k	۰/۴۶ ^k	۴۵/۵ ^{bc}	۰/۰۳۵ ^c	۵/۹ ^d	کنسول	
۳۱ ^g	۰/۸ ^f	۲/۴۷ ^{a-d}	۱۱/۲ ^j	۱۵/۸ ^k	۰/۳۴ ^l	۵۷/۱ ^a	۰/۰۶۳ ^a	۴/۰ ^e	اکامر	
۳۴ ^{fg}	۰/۹ ^f	۲/۶۵ ^{ab}	۱۱/۰ ^j	۱۷/۳ ^k	۰/۴۱ ^k	۴۰/۴ ^{c-e}	۰/۰۶۸ ^a	۳/۷ ^c	اکاپی	

میانگین‌هایی که در هر ستون دارای حروف مشابه هستند بر اساس آزمون دانکن در سطح احتمال ۱ درصد اختلاف معنی داری ندارند.

کاهش شاخص بنیه گیاهچه کلزا شد به طوریکه ارقام اکامر و اکاپی که کمترین درصد جوانهزنی و وزن تر گیاهچه را در سطح شوری ۱۲۰ میلی مولار نمک NaCl داشتند از کمترین شاخص بنیه گیاهچه نیز برخوردار بودند. نتایج

نشان داد تنفس شوری با تخریب غشای سلولی گیاهچه کلزا سبب کاهش بنیه گیاهچه و رشد گیاهچه ارقام کلزا شد (Farhoudi *et al.*, 2007). در آزمایش حاضر کاهش درصد جوانه زنی و رشد گیاهچه کلزا منجر به

ریشه‌چه ارقام کلزا (جدول ۳) نشان داد که در شرایط عدم تنش شوری بیشترین طول ریشه‌چه مربوط به ارقام اورینت و اکاپی بود در حالی که کمترین طول ریشه‌چه در رقم آليس مشاهده شد. در سطح شوری ۸۰ میلی‌مolar NaCl ارقام فورنکس، آليس و اورینت بیشترین و ارقام کنسول، اکامر و اکاپی کمترین طول ریشه‌چه را داشتند (جدول ۳). در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مolar NaCl طول ریشه‌چه رقم اورینت به طور معنی‌داری بیشتر از سایر ارقام بود (جدول ۳). بررسی عدس نیز نشان داده است که تنش شوری سبب کاهش رشد ریشه‌چه عدس می‌شود. کاهش نگهداری آب در بافت‌های ریشه‌چه عدس که ناشی از تخریب غشای سلولی بود یکی از دلایل اصلی کاهش رشد گیاهچه عدس تحت تأثیر تنش شوری بیان شد (Bandeoglu *et al.*, 2004).

نتایج مقایسه میانگین طول ساقه‌چه ارقام کلزا (جدول ۳) نشان داد که در شرایط عدم تنش شوری ارقام اورینت و اکاپی به طور معنی‌داری بیشترین طول ساقه‌چه را داشتند در حالی که در سطوح شوری ۸۰ و ۴۰ میلی‌مolar NaCl بیشترین طول ساقه‌چه در ارقام فورنکس، آليس و اورینت دیده شد و رقم اکامر کمترین طول ساقه‌چه را داشت (جدول ۳). در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مolar NaCl بیشترین طول ساقه‌چه در ارقام فورنکس و آليس مشاهده شد. در سطح شوری ۸۰ میلی‌مolar NaCl ارقام فورنکس، آليس و اورینت بیشترین و ارقام کنسول، اکامر و اکاپی کمترین طول ریشه‌چه را داشتند (جدول ۳). در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مolar NaCl طول ریشه‌چه رقم اورینت به طور معنی‌داری بیشتر از سایر ارقام بود (جدول ۳). بررسی عدس نیز نشان داده است که تنش شوری سبب کاهش رشد ریشه‌چه عدس می‌شود. کاهش نگهداری آب در بافت‌های ریشه‌چه عدس که ناشی از تخریب غشای سلولی بود یکی از دلایل اصلی کاهش رشد گیاهچه عدس تحت تأثیر تنش شوری بیان شد (Bandeoglu *et al.*, 2004).

جدول ۴ نشان داد همبستگی منفی و معنی‌داری میان شاخص بنیه گیاهچه با نشت پذیری غشای سلولی و غلظت مالون دی آلدھید وجود دارد که بیانگر اثر مخرب تخریب غشای سلولی بر رشد گیاهچه کلزا است. وزن تر گیاهچه کلزا تحت تأثیر شوری کاهش یافت و کمترین وزن تر گیاهچه کلزا در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مolar NaCl مشاهده شد (جدول ۲). بررسی تأثیر شوری و رقم بر وزن تر گیاهچه ارقام کلزا (جدول ۳) نشان داد که در شرایط عدم تنش شوری بیشترین وزن تر گیاهچه در رقم کنسول مشاهده شد در حالی که در سطح شوری ۴۰ میلی‌مolar NaCl ارقام فورنکس، اورینت و کنسول در مقایسه با سایر ارقام وزن تر گیاهچه بیشتری داشتند. در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مolar NaCl نیز بیشترین وزن گیاهچه در ارقام اورینت و فورنکس و کمترین وزن تر گیاهچه در رقم اکاپی دیده شد (جدول ۳). کاهش وزن تر گیاهچه نخود تحت تأثیر تنش شوری ناشی از کاهش آب قابل دسترس گیاهچه‌های نخود تحت تأثیر تنش شوری می‌باشد (Okcu *et al.*, 2005). نتایج این آزمایش نشان داد که نشت پذیری غشاهای سلولی و کاهش فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز تحت تأثیر تنش شوری با وزن گیاهچه ارقام کلزا همبستگی منفی و معنی‌داری داشت (جدول ۴). کاهش فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز تحت تأثیر تنش شوری سبب کاهش متabolismus ذخایر غذایی بذر و در نتیجه کاهش رشد و طول گیاهچه گیاهان می‌شود (Dkhil and Denden, 2010). نتایج تجزیه واریانس نشان داد که طول ریشه‌چه و ساقه‌چه ارقام کلزا تحت تأثیر معنی‌دار رقم، شوری و اثر متقابل شوری و رقم قرار گرفت (جدول ۱). تنش شوری سبب کاهش طول ریشه‌چه و ساقه‌چه ارقام کلزا شد بطوریکه کمترین طول ریشه‌چه و ساقه‌چه در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مolar NaCl مشاهده شد (جدول ۲). نتایج جدول مقایسه میانگین تأثیر شوری و رقم بر طول

جدول ۴- همبستگی میان خصوصیات گیاهچه ارقام کلزا تحت تاثیر تنفس شوری *

	غاظت	فعالیت	نشت	میانگین	شاخص	وزن تر	وزن تر		
	مالون	آنزیم	پذیری	زمان	بنیه	درصد	طول		
	دی	آلفا	غشاء	زمان	گیاهچه	جوانه زنی	ساقه چه		
	آلدهید	آمیلاز	سلولی	زمنی جوانه	گیاهچه	ریشه چه	راحته چه		
وزن تر گیاهچه	-۰/۸۱*	۰/۶۱*	-۰/۷۷**	-۰/۴۸*	۰/۵۴*	۰/۲۱ ns	۰/۹۰**	۰/۸۲**	۱
طول ساقه چه	-۰/۷۹**	۰/۷۱**	-۰/۷۵**	-۰/۶۲*	۰/۶۲**	۰/۱۳ ns	۰/۴۱*	۱	
طول ریشه چه	-۰/۷۶**	۰/۸۳**	-۰/۷۱**	-۰/۶۰*	۰/۸۴**	۰/۱۸ ns	۱		
درصد جوانه زنی	۰/۲۸ ns	۰/۹۲**	-۰/۷۲*	۰/۲۳ ns	۰/۷۸**	۱			
شاخص بنیه گیاهچه	-۰/۲۸ ns	۰/۴۸*	-۰/۳۲ ns	۰/۵۲ * ^a	۱				
میانگین زمان جوانه زنی	۰/۵۴*	۰/۵۴*	۰/۵۲*	۱					
نشت پذیری غشاء سلولی	۰/۷۱**	-۰/۶۴*	۱						
فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز	-۰/۷۰**	۱							
غاظت مالون دی آلدهید	۱								

** و * : معنی دار در سطح یک درصد و پنج درصد آماری ns : معنی دار نیست

و ساقه چه با فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز مشاهده شد در حالیکه بین رشد اجزای گیاهچه و فعالیت آلفا آمیلاز با غاظت مالون دی آلدهید و نشت پذیری غشا سلولی همبستگی منفی دیده شد (جدول ۴).

با توجه به اهمیت کمتر صفات وزن تر گیاهچه و طول ساقه چه و ریشه چه (در مقایسه با سایر صفات) و همچنین جهت جلوگیری از طولانی شدن مقاله، مطالب مربوط به صفات یاد شده خلاصه شوند.

نتایج تجزیه واریانس نشان داد که نشت پذیری غشا سلولی و غاظت مالون دی آلدهید گیاهچه ارقام کلزا تحت تاثیر شوری، رقم و اثر متقابل شوری و رقم قرار گرفت (جدول ۱). نتش شوری سبب افزایش نشت پذیری غشا سلولی و غاظت مالون دی آلدهید گیاهچه کلزا شد و بیشترین میزان این صفات در سطح شوری ۱۲۰ میلی مولار NaCl مشاهده شد (جدول ۲). نتش شوری سبب تخریب غشای سلولی و افزایش نشت پذیری متابولیت‌های سلولی کلزا در مرحله جوانه زنی شد (Farhoudi *et al.*, 2007). نتایج جدول مقایسه میانگین تاثیر شوری و رقم بر نشت پذیری غشا

نتایج مقایسه میانگین طول ساقه چه ارقام کلزا (جدول ۳) نشان داد که در شرایط عدم تنفس شوری ارقام اورینت و اکامپ به طور معنی داری بیشترین طول ساقه چه را داشتند در حالیکه در سطوح شوری ۸۰ و ۴۰ میلی مولار NaCl بیشترین طول ساقه چه در ارقام فورنکس، آليس و اورینت دیده شد و رقم اکامپ کمترین طول ساقه چه را داشت (جدول ۳). در سطح شوری ۱۲۰ میلی مولار NaCl بیشترین طول ساقه چه در ارقام فورنکس و آليس مشاهده شد و سایر ارقام از نظر آماری طول ساقه چه کمتری در مقایسه با این دو رقم داشتند (جدول ۳). محققین کاهاش رشد گیاهچه گیاهان زراعی تحت تاثیر تنفس شوری را ناشی از کاهاش آب قابل دسترس و سمیت یون‌ها طی Abdel-Samad and (Kaya *et al.*, 2006 , Shaddad, 1997) فرمودند جوانه زنی بیان نمودند.

با توجه به نتایج آزمایش می توان گفت تخریب غشا سلولی و افزایش غاظت مالون دی آلدهید منجر به کاهاش فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز شده و در نتیجه رشد گیاهچه کلزا کاهاش یافت زیرا همبستگی مثبتی بین طول ریشه چه

معنی دار و منفی میان نشت پذیری غشا سلولی با وزن تر گیاهچه، طول ساقه چه، طول ریشه چه، فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز و درصد جوانهزنی بذر دیده شد. این نتایج نشان دهنده تاثیر منفی تخریب غشا سلولی بر رشد گیاهچه کلزا است. محققین تخریب غشاهای سلولی تحت تاثیر نشن شوری را در گیاه ذرت گزارش نمودند. ایشان افزایش تجمع یون سدیم در بافت گیاه و تاثیر منفی آن بر ساختار غشا سلولی را عامل تخریب غشا سلولی و کاهش رشد گیاهچه ذرت بیان نمودند (Gunes *et al.*, 2007). محققین افزایش غلظت مالون دی‌آلدهید برگ تحت تاثیر نشن شوری را در گیاهچه‌های برنج را گزارش نمودند. ایشان بیان نمودند که تخریب غشاهای سلولی تحت تاثیر تشن شوری و تولید مالون دی‌آلدهید برگ که ناشی از تخریب و تجزیه چربی‌های غشا سلولی است می‌تواند به عنوان یک معیار مناسب برای بررسی واکنش گیاه برنج به نشن شوری بررسی شود (Bandeoglu *et al.*, 2004).

نتیجه‌گیری:

نتایج کلی آزمایش حاضر نشان داد نشن شوری سبب کاهش وزن تر گیاهچه، رشد گیاهچه، بنیه گیاهچه و درصد جوانهزنی ارقام کلزا شد، اما واکنش ارقام مورد بررسی به نشن شوری یکسان نبود. نتایج نشان داد که ارقام فورنکس و اورینت در بالاترین سطح نشن شوری بیشترین وزن تر گیاهچه، شاخص بنیه گیاهچه و درصد جوانهزنی و کمترین نشت پذیری غشا سلولی را داشتند و در مقایسه با سایر ارقام در مرحله جوانهزنی، شرایط نشن شوری را بهتر تحمل نمودند، در حالی که ارقام اکاپی و اکامر با کمترین وزن تر گیاهچه و بیشترین درصد نشت پذیری غشا سلولی در میان ارقام مورد بررسی، حساس‌ترین رقم در مرحله جوانهزنی به نشن شوری شناخته شدند. نتایج نشان داد نشن شوری با تخریب غشا سلولی و اختلال در فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز سبب کاهش

سلولی گیاهچه ارقام کلزا (جدول ۳) نشان داد که در شرایط عدم نشن شوری و سطح شوری ۴۰ میلی‌مولار NaCl نشت پذیری غشا سلولی گیاهچه ارقام کلزا تفاوت معنی داری نشن نداد. در سطح شوری ۸۰ میلی‌مولار NaCl بیشترین نشت پذیری غشا سلولی گیاهچه در ارقام کنسول و اکامر مشاهده شد در حالیکه رقم اورینت کمترین میزان این صفت را نشن داد (جدول ۳). در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مولار NaCl بیشترین میزان نشت پذیری غشا سلولی گیاهچه در رقم اکامر دیده شد (جدول ۳). یکی از دلایل اصلی خسارت نشن‌های محیطی نظری شوری بر گیاهان، تولید انواع رادیکال‌های آزاد اکسیژن است. کلروپلاست و میتوکندری که دو محل عملده حضور چرخه‌های انتقال الکترون در سلول‌های گیاهی می‌باشند همواره در معرض خطر تولید گونه‌های فعال اکسیژن قرار دارند. حضور گونه‌های فعال اکسیژن در محیط سلولی، سبب تخریب ماکروملکول‌های عمدۀ سلولی نظری RNA و آنزیم‌های حیاتی می‌شود همچنین یکی از اثرات بارز رادیکال‌های آزاد اکسیژن بر سلامت سلول‌ها تخریب غشاهای سلولی است. بررسی غلظت مالون دی‌آلدهید بافت گیاهی می‌تواند بیانگر میزان تخریب غشا سلولی باشد، زیرا این ترکیب تحت تاثیر تخریب و پراکسیده شدن غشا سلولی آزاد می‌شود (Sreenivasulu *et al.*, 2000). در سطح شوری ۱۲۰ میلی‌مولار NaCl بیشترین غلظت مالون دی‌آلدهید بافت گیاهچه کلزا در ارقام اکامر و اکاپی به میزان ۰/۶۳۰ و ۰/۶۸۰ نانومول بر گرم وزن تر گیاهچه مشاهده شد. محققین گزارش دادند که نشن شوری سبب افزایش نشت پذیری غشا سلولی گندم شد. ایشان آسیب یونی ناشی از نشن شوری را یکی از عوامل اصلی تخریب غشا سلولی عنوان نمودند (Farooq and Azam, 2006). نتایج جدول ۴ نشان داد که همبستگی مثبت و معنی‌داری میان نشت پذیری غشا سلولی و غلظت مالون دی‌آلدهید با میانگین زمان جوانهزنی دیده شد در حالیکه همبستگی

- Farooq, S. and Azam, F. (2006) The use of cell membrane stability (CMS) technique to screen for salt tolerance wheat varieties. *Journal of Plant Physiology* 163: 629-637.
- Gunes, A., Inal, A., Alpuslan, M., Fraslan, F. and Cicek, N. (2007) Salicylic acid induced changes on some physiological parameters symptomatic for oxidative stress and mineral nutrition in maize grown under salinity. *Journal of Plant Physiology* 164: 728-736.
- Hunag, J. and Redman, R. E. (1995) Salt tolerance of *Hordeum* and *Brassica* species during germination and early seedling growth. *Plant Science* 75: 815-819.
- Kaya, M.D., Okcu, G., Atak, M., Cikici, Y. and Kolsarici, O. (2006) Seed treatments to overcome salt and drought stress during germination in sunflower (*Helianthus annuus* L.). *European Journal of Agronomy* 24: 291-295.
- Khajeh-Hosseini, M., Powell, A. A., Bingham, I. J. (2003) The interaction between salinity stress and seed vigour during germination of soybean seeds. *Seed Science and Technology*. 31: 715-725.
- Munns, R. and James, R. A. (2003) Screening methods for salinity tolerance: a case study with tetraploid wheat. *Plant and Soil* 253: 201-218.
- Okcu, G., Kaya, M. D., Atak, M. (2005) Effects of salt and drought stresses on germination and seedling growth of pea (*Pisum sativum* L.). *Turkish Journal of Agriculture and Forestry* 29: 237-242.
- Oliveira-Neto, B., Damasceno, A. T., Assis, F., Gomes-Filho, E., Enéas-Filho, J. and Tarquinio Prisco, J. (1998) Effect of NaCl salinity on the expression of a cotyledonary α - amylase from *Vigna unguiculata*. *Revista Brasileira de Fisiologia Vegetal*. 10: 97-100
- Scott, S. J., Jones, R. A. and Williams, W. A. (1984) Review of data analysis methods for seed germination. *Crop Science* 24: 1192-1199.

جوانه زنی و رشد گیاهچه کلزا شد، بطوریکه ارقام اکامر و اکاپی با کمترین فعالیت آنزیم آلفا آمیلاز تحت تاثیر شوری، کمترین درصد جوانه زنی و رشد گیاهچه را داشتند. با توجه به نتایج این آزمایش می‌توان گفت اندازه‌گیری فعالیت آنزیم‌هایی مانند آلفا آمیلاز و نشت پذیری غشا سلولی نقش موثری در شناخت واکنش ارقام کلزا به تنش شوری دارند.

منابع:

- Abdel-Samad, H. M. and Shaddad, M. A. K. (1997) Salt tolerance of soybean cultivars. *Biologia Plantarum* 39:263-269.
- Ashraf, M. and McNeilly, T. (2004) Salinity tolerance in *Brassica* oilseeds. *Critical Review of Plant Science* 23:157-174.
- Abdul-Baki, A. A. and Anderson, J. D. (1973) Relationship between decarboxylation of glutamic acid and vigour in soybean seeds. *Crop Science* 13: 222-226.
- Bandeoglu, E., Eyidoga, F. and Oktem, H. A. (2004) Antioxidant response of shoots and roots of lentil to NaCl Salinity stress. *Plant Growth Regulation* 42:69-77.
- Bhattacharjee, S. and Mukherjee, A. K. (2004) Salt stress induced cytosolute accumulation, antioxidant response and membrane deterioration in three rice cultivars during early germination. *Seed Science and Technology* 30:279-287.
- Dkhil, B. B. and Denden, M. (2010) Salt stress induced changes in germination, sugars, starch and enzyme of carbohydrate metabolism in *Abelmoschus esculentus* L. (Moench.) seeds. *African Journal of Agricultural Research* 5:1412-1418.
- Farhoudi, R., Sharifzadeh, F., Poustini, K., Makkizadeh, M.T. and Kochak pour, M. (2007) The effects of NaCl priming on salt tolerance in canola (*Brassica napus*) seedlings grown under saline conditions. *Seed Science and Technology* 35: 754-759.

- memberane stability and water relation in two maize. *Plant Soil Enviroment* 52: 186-191.
- Xiao, Z., Storms, R. and Tsang, A. (2006) A quantitative starch-iodine method for measuring alpha-amylase and glucoamylase activities. *Analytical Biochemistry* 351: 146-148.
- Sreenivasulu, N., Grimm, B., Wobns, U. and Weschke, W. (2000) Different response of antioxidant compounds to salinity stress in salt-tolerant and salt-sensetive seedling of foxtail millet. *Physiology Plantarum* 109: 435-442.
- Valentovic, P., Luxova, M., Kolarovi, L. and Gasparikora, O. (2006) Effect of osmotic stress on compatible solutes content,

Effect of salinity stress on α -amylase activity, cell membrane leakage and seedling growth of canola cultivars

Roozbeh Farhoudi*

Department of agronomy and plant breeding, shoushtsar Branch, Islamic azad university, Shoushtar, Iran
* Corresponding Author: rfarhoudi@gmail.com

Abstract:

In this experiment, the response of canola cultivars to salinity stress in germination stage was evaluated using a factorial experiment with four replications in completely randomized design. Six canola cultivars (Fornex, Alice, Orient, Consoul, Okamer and Okapi) were subjected to four salinity levels (0, 40, 80 and 120 mMol NaCl) under room, greenhouse, field? Salinity reduced the percentage of seed germination, seedling vigor index, α -amylase activity and seedling fresh weight, but it increased the mean germination time, malondialdehyde concentration, and cell membrane leakage. At the highest salinity level, Orient and Fornex cultivars had the highest germination percentage (84% and 80%), α -amylase activity ($9.3 \text{ nmol seed}^{-1} \text{ min}^{-2}$ and $9.4 \text{ nmol seed}^{-1} \text{ min}^{-2}$) and seedling fresh weight (0.95 mg and 0.70 gr) compared to other cultivars. The electrical leakage of the seedling was lowest in the latter cultivars. Results showed a positive correlation of canola seedling weight with α amylase activity but negative correlations with the malondialdehyde concentration and cell membrane leakage. Salinity stress increased cell membrane damage and decreased α amylase activity, canola seed germination and seedling growth. Results indicated that under salt stress condition, Okamer and Okapi was sensitive canola cultivars compare with other cultivars.

Key words: Canola, α amylase activity, Malondialdehyde, Salt stress.