

اثرات متقابل اترل و موینولین بر ترپنوتئیدهای پلاستیدی گیاه شاهدانه (*Cannabis sativa*)

حکیمه منصوری^{*}^۱ و حکیمه علومی^۲

^۱ گروه زیست شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه باهنر کرمان، کرمان، ایران، ^۲ گروه اکولوژی، پژوهشگاه علوم و تکنولوژی پیشرفته و علوم محیطی، دانشگاه تحصیلات تکمیلی صنعتی و فناوری پشرفته، کرمان، ایران

(تاریخ دریافت: ۱۰/۶/۱، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۰/۲/۲۸)

چکیده:

گیاهان تعداد زیادی از ترکیبات ترپنوتئیدی را سنتز می‌کنند که برای فرایندهای ضروری و پاسخ تطبیقی گیاه با محیط مورد نیاز هستند. این ترکیبات از دو مسیر متمیل اریتریتول فسفات (MEP) پلاستیدی و موالونات (MVA) سیترپلاسمی سنتز می‌شوند. در این تحقیق، اثرات اترل بعنوان یک محرك پاسخ‌های دفاعی گیاه (در برابر تنفس‌های محیطی زنده و غیر زنده محیط) و موینولین بعنوان بازدارنده مسیر MVA را روی مقدار کلروفیل، کاروتونوتئیدها، α -توکوفرول، پیرووات و کانابینوتئیدهای اصلی (تراهیدروکانابینول و کانابیدیول) در شاهدانه در مرحله رویشی مطالعه شد. تیمار گیاهان با $10 \mu\text{M}$ اترل یا $10 \mu\text{M}$ موینولین مقدار کلروفیل a و b نسبت به سایر تیمارها و گیاهان شاهد افزایش داد. بیشترین مقدار کاروتونوتئید در گیاهان تیمار شده با $1 \mu\text{M}$ موینولین دیده شد. بعضی تیمارهای همزمان اترل و موینولین هم مقدار کاروتونوتئیدها را در گیاهان تیمار شده افزایش داد. غلظت‌های ۱ و $10 \mu\text{M}$ اترل و موینولین مقدار α -توکوفرول را در مقایسه با گیاهان شاهد افزایش دادند. بیشترین مقدار α -توکوفرول در تیمار همزمان $1 \mu\text{M}$ اترل و موینولین مشاهده شد. تیمار با اترل و موینولین مقدار تراهیدروکانابینول را در گیاه شاهدانه افزایش نداد. همه غلظت‌های موینولین استفاده شده مقدار کانابیدیول را افزایش داد اما تیمارهای اترل و اترل - موینولین مقدار کانابیدیول را نسبت به گیاهان شاهد کاهش داد. الگوی خاصی در تغییرات مقدار پیرووات در تیمار موینولین و اترل و تیمار توام مشاهده نشد. بر اساس نتایج ما، اثرات افزایشی تیمار همزمان اترل و موینولین در بالا بردن مقدار ترپنوتئیدهای پلاستیدی در مقدار کلروفیل و α -توکوفرول مشاهده شد.

کلمات کلیدی: ترپنوتئیدها، توکوفرول، کانابینوتئیدها، کلروفیل، کاروتونوتئید، موینولین.

مقدمه:

کانابینول (CBN) هستند که ارزش دارویی کمتری دارند (Pellegrini *et al.*, 2005). شاهدانه در علم طب مدرن بعنوان ضد تهوع در شیمی درمانی و همچنین در درمان گرفتگی عضله، درد، کم اشتہایی، صرع، آب مروارید و آسم استفاده می‌شوند (Guzman, 2003; Howlett *et al.*, 2004).

کانابینوتئیدها متعلق به گروه بزرگی از متابولیتهاهای ثانویه به نام ترپنوتئیدها هستند. پیش ساز بیوسنتز ترپنوتئیدها ترکیب ۵ کربنهای بنام ایزوپنتنیل پیروفسفات است که در گیاهان از دو

شاهدانه (*Cannabis sativa*) یک گیاه یک ساله و دو پایه است. این گیاه استفاده‌های متفاوتی در زمینه تولید فیبر، روغن، دانه و دارو دارد. کانابینوتئیدها یک گروه از ترکیبات ترپنوفنولیک موجود در شاهدانه هستند. بیشترین غلظت کانابینوتئیدها در رزین ترشح شده از گلهای ماده دیده می‌شود. تراهیدروکانابینول (THC) مهمترین ترکیب دارویی گیاه شاهدانه است. کانابینوتئیدهای دیگر شامل کانابیدیول (CBD) و

همزمان از موینولین به عنوان بازدارنده مسیر موالونات و اترل به عنوان تحریک کننده ستز ترکیبات دفاعی مانند کانابینوئیدها می‌تواند اثرات قابل توجهی بر ترپنوئیدهای مسیر پلاستیدی از جمله کانابینوئیدها داشته باشد.

مواد و روش‌ها:

تعداد ۵ دانه گیاه شاهدانه در گلدانهایی به قطر ۱۰ cm حاوی پرلیت کشت شدند. پس از رویش تعداد گیاهان به یک گیاه در هر گلدان کاهش داده شد. گیاهان در گلخانه با دوره نوری ۱۶ ساعت نور و ۸ ساعت تاریکی رشد کردند و هفت‌های دو بار با محلول غذایی هوگلند با رقت ۱/۲ آبیاری شدند (Hoagland and Arnon, 1950).

تیمار دهی روی گیاهان دارای هفت جفت برگ انجام شد. اترل به عنوان یک دهنده اتیلن در غلظت های ۰، ۱ و ۱۰ میکرومولار و موینولین در غلظت های ۰، ۰.۱ و ۱۰ میکرومولار در این تحقیق برای تیمار گیاهان مورد استفاده قرار گرفت. هر دو ماده مورد استفاده از شرکت سیگما خردباری شدند. تیمار اترل بصورت محلول پاشی برگها و تیمار موینولین با اضافه کردن به گلدانها اعمال شد. تیمارها بصورت همزمان، در سه نوبت و به صورت یک روز در میان انجام شدند. بیست و چهار ساعت پس از آخرین تیمار گیاهان برداشت شدند و جفت برگ سوم آنها جهت انجام آنالیزها با نیتروژن مایع فریز و نگهداری شدند.

کلروفیل a، b، کلروفیل کل و کاروتونوئیدها با روش Lichtenthaler (1987) اندازه گیری شد.

توكوفرول‌ها بوسیلهٔ سائیدن mg ۰.۱ بافت تازه برگ در ۱۰۰۰ میکرولیتر متانول ۱۰۰ درصد عصاره‌گیری شد. عصاره به مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۳۰ درجه سانتیگراد نگهداری و سپس در rpm ۱۴۰۰۰ به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ شد. محلول رویی به یک لولهٔ جدید انتقال یافت و باقیمانده دو بار با ۲۵۰ میکرولیتر متانول ۱۰۰ درصد در دمای ۳۰ درجه به مدت ۳۰ دقیقه عصاره‌گیری شد و هر سه محلول به هم اضافه شدند. ۱۰ میکرولیتر از این عصاره برای اندازه گیری کمی - α -

مسیر ستز می‌شوند: یکی مسیر پلاستیدی و دیگری مسیر سیتوپلاسمی. مسیر پلاستیدی ترپنوئیدهای مانند آبسیسیک اسید، کاروتونوئیدها و زنجیرهٔ جانبی کلروفیل ستز می‌کند و مسیر سیتوپلاسمی در بیوستز ترکیباتی مانند استروول‌ها، جیبریلین‌ها و فیتوآلکسین‌ها شرکت می‌کند. آزمایشات نشان داده که ستز کانابینوئیدهای شاهدانه از مسیر پلاستیدی صورت می‌گیرد (Lichtenthaler et al., 1997; Estevez et al., 2001). اگرچه این کده بندی زیر سلولی اجزا می‌دهد که دو مسیر بطور مستقل در گیاه فعالیت کنند، اما شواهدی وجود دارد که نشان می‌دهد دو مسیر با هم اثرات متقابل دارند. بازدارنده‌های خاص مسیر پلاستیدی (fosmidomycin) برای (mevinolin) و سیتوپلاسمی (موینولین fosmidomycin) بررسی جریان بیوستزی استفاده می‌شود. بررسی این اثرات متقابل می‌تواند در سطح رونویسی ژن یا در سطح متابولیک از طریق اندازه گیری کلروفیل‌ها، کاروتونوئیدها و استروول‌ها صورت می‌گیرد (Laule et al., 2003).

رشد و تولید متابولیت‌های ثانویه گیاهی تحت تأثیر تنظیم کننده‌های رشد گیاهی هستند. اتیلن یکی از این تنظیم کننده‌های رشد گیاهی است که فرایندهای فیزیولوژیکی متفاوتی را در گیاه کنترل می‌کند (Schaller and Kieber, 2002). اتیلن فرایندهایی مثل جوانه زنی (Lacher, 2001)، رشد (Trebitsh et al., 1993)، فتوستز (Tholen et al., 2004) و ریزش (Corbineau et al., 1995) را در گیاه کنترل می‌کند. همچنین اتیلن در پاسخ گیاه به تنش‌های زنده و غیر زنده مثل زخم، فلزات، خشکی، دمای بالا و آلودگی بوسیلهٔ پاتوژنها دخالت دارد (Kende, 1993; Johnson and Ecker, 1998). از طرف دیگر ترپنوئیدها هم نقش‌های مهمی را در اثرات متقابل گیاه- گیاه- محیط و گیاه- حیوان بازی می‌کنند. مطالعات قبلی نشان داده است که کانابینوئیدهای گیاه شاهدانه از مسیر پلاستیدی ستز می‌شوند. از طرفی استفاده از بازدارنده‌های یک مسیر ترپنوئیدی باعث فعال تر شدن مسیر دیگر به منظور جبران کم کاری مسیر بازداشته شده می‌شود. بنابراین هدف از این مطالعه یافتن پاسخ این سوال است که آیا استفاده

سولفات منیزیم ۵ میلی مولار با pH=۷.۵ ساییده شد. مخلوط هموژن را با کاغذ صافی در یک اrlen صاف نموده و محلول ۵ دقیقه با دور ۱۰۰۰ rpm سانتریفیوژ شد. محلول رویی دور ریخته شد و رسوب حاصل در ۲ میلی لیتر بافر تریس ساکاراز حل شد. این سوسپانسیون رقیق شده از کلروپلاست برای سنجش پیرووات نگهداری شد.

محلول ۰/۰۱۲۵ درصد ۲ و ۴- دی‌نیتروفنیل‌هیدرازین (DNPH) بوسیلهٔ حل کردن ۰/۱۶۲۵ گرم پودر مطروب DNPH (درصد آب) در ۱۰۰۰ میلی لیتر HCl ۲ نرمال-آماده شد. به ۲ میلی لیتر از سوسپانسیون آماده شده، یک میلی-لیتر محلول ۰/۰۱۲۵ درصد DNPH اضافه شد. این محلول به مدت ۱۵ دقیقه در حمام آبگرم ۳۷ درجهٔ سانتی‌گراد قرار گرفت. سپس ۵ میلی لیتر NaOH ۰/۶ نرمال به محلول‌ها اضافه شد و در نهایت جذب محلول‌ها در طول موج ۴۲۰ نانومتر با دستگاه اسپکتروفتومتر خوانده شد (Anthon and Barrett, 2003).

نتایج:

اثر اترل و موینولین بر مقدار کلروفیل: در گیاهان تیمار شده با اترل غلظت ۱۰ میکرومولار اترل باعث افزایش معنی دار مقدار کلروفیل a در گیاهان شاهدانه شد (جدول ۱). در گیاهان تیمار شده با موینولین غلظت های ۰.۱ و ۱۰ میکرومولار موینولین باعث افزایش معنی دار کلروفیل a نسبت به گیاهان شاهد (بدون تیمار اترل و موینولین) شد. اما گیاهان تیمار شده با غلظت ۱ میکرومولار موینولین تفاوت معنی داری با گیاهان شاهد نشان ندادند. در تیمار همزمان موینولین و اترل بیشترین افزایش در تیمار ۱۰ میکرومولار اترل و موینولین مشاهده شد که این مقدار (۵.۸ میلی گرم بر وزن تر) بیشترین مقدار کلروفیل a در بین همه گیاهان مورد آزمایش بود. کمترین مقدار کلروفیل a در گیاهان شاهد مشاهده شد.

در گیاهانی که تنها با اترل تیمار شدند غلظت ۱۰ میکرومولار اترل و در گیاهانی که تنها با موینولین تیمار شدند غلظت ۱.۰ میکرومولار موینولین باعث افزایش معنی دار مقدار کلروفیل b شد (جدول ۱). در تیمارهای توام غلظت ۱۰

توکوفرول به دستگاه HPLC تزریق شد.

اندازه‌گیری α -توکوفرول بوسیلهٔ دستگاه HPLC ساخت شرکت Agilent استرالیا با آشکارساز فلورسانس و با استفاده از روش ارائه شده بوسیله Sattler و همکاران (۲۰۰۳) انجام شد. ستون مورد استفاده ستون C₁₈ بود. متانول ۱۰۰ درصد به عنوان فاز متحرک با سرعت جریان ۱ میلی لیتر در دقیقه و طول موج تحریک (excitation) ۲۹۵ nm و طول موج انتشار (emission) ۳۲۵ nm و دمای ۲۸ درجه برای آنالیز نمونه‌های استاندارد α -توکوفرول (شرکت سیگما) و گیاهی مورد استفاده قرار گرفت. محلول‌های ۱، ۵، ۱۰، ۳۰ و ۵۰ میلی گرم بر لیتر α -توکوفرول در متانول ۱۰۰ درصد تهیه شد. ۱۰ میکرولیتر از هر محلول استاندارد و هر کدام با سه بار تکرار به دستگاه HPLC تزریق شد. بر اساس میانگین سطح زیر پیک منحنی استاندارد α -توکوفرول رسم شد.

جهت اندازه‌گیری THC و CBD بافت تازه‌ی گیاهی به مدت ۴۸ ساعت در دمای اتاق و دور از نور خشک شد. صد میلی گرم از پودر برگ یا گل خشک شده در یک لوله‌ی آزمایش قرار داده شد و به آن ۱ میلی لیتر کلروفورم اضافه شد. عصاره به مدت ۱۵ دقیقه سونیکیت شد. سپس نمونه سانتریفیوژ شد. حال خشک شد و باقیمانده در ۰/۵ میلی لیتر متانول حل شد.

اندازه‌گیری کانابینوئیدهای THC و CBD بوسیلهٔ دستگاه HPLC ساخت شرکت merck hitachi با آشکارساز uv-visible انجام شد. ستون مورد استفاده برای جداسازی THC و CBD ستون C18 (RP18) بود. فاز متحرک متانول-آب با شیب nm ۸۰:۲۰ با سرعت جریان ۱ میلی لیتر در دقیقه و طول موج ۲۳۰ برای آنالیز نمونه‌های استاندارد CBD، THC و گیاهی مورد استفاده قرار گرفت. حجم تزریق ۱۰ میکرولیتر بود.

یکی از سوبستراهای مورد استفاده در مسیر بیوسنتزی ترپنونئیدهای پلاستیدی پیرووات است. برای سنجش پیرووات، ابتدا کلروپلاست‌ها با روش زیر استخراج شدند. رگبرگ‌های بزرگ جداسازی شد. ۰/۵ گرم برگ با حدود ۳ میلی لیتر بافر تریس ساکاراز (ساکاراز ۰/۳ مولار، تریس اسیدی ۰/۲ مولار،

جدول ۱- مقایسه میانگین اثر موئولین، انول و اثرات متقابل آنها بر مقدار ریگدلهای فتوسترنی- α -تیوکفرول، THC و CBD و پیروات در گیاه شادابه.

اعداد میاگکین سه تکرار \pm SE مستند. حروف مشابه نشان دهنده عدم اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۵ درصد برو اساس آزمون دلکن می باشد.

قابل توجه CBD در گیاهان در مقایسه با گیاهان شاهد شد. کمترین مقدار CBD در تیمار ۱۰ میکرومولار موینولین و اترل مشاهده شد.

اثر اترل و موینولین بر مقدار پیرووات: غلظت ۱ میکرومولار
اترل مقدار پیرووات را که یکی از سوبسکرهای مسیر پلاستیدی بیوسنتز ترپنوتئیدهای کاهش داد (جدول ۱). تیمار گیاهان با ۱۰ میکرومولار موینولین مقدار پیرووات را افزایش و تیمار با ۱ میکرومولار موینولین پیرووات را کاهش داد. اکثر تیمارهای توام موینولین و اترل تأثیر معنی داری بر مقدار پیرووات نداشت تنها تیمارهای ۰.۱ و ۱۰ میکرومولار موینولین همراه با تیمار ۱۰ میکرومولار اترل باعث کاهش معنی دار پیرووات شد.

بحث:

اتیلن بعنوان یک سیگنال اصلی در دفاع و تنش عمل می‌کند و ممکن است باعث تغییر جهت متابولیت‌ها بین رشد و سنتز متابولیت‌های ثانویه و تغییرات در تخصیص منابع شود. از طرفی استفاده از بازدارنده مسیر موالونات (موینولین)، احتمالاً باعث فعال شدن مسیر پلاستیدی جهت جبران سنتز ترپنوتئیدهای سیتوپلاسمی می‌شود. بنابراین تحقیق حاضر برای پاسخ گویی به این سوال که آیا استفاده همزمان از بازدارنده مسیر موالونات و اترل (دهنده اتیلن) می‌تواند باعث تحریک بیشتر سنتز متابولیت‌های ثانویه پلاستیدی از جمله کانابینوتئیدهای مخصوص شاهدانه شود؟ انجام شد.

کلروفیل‌ها و کاروتونوتئیدهای از جمله متابولیت‌های اصلی ترپنوتئیدی مسیر پلاستیدی هستند که تغییرات مقدار آنها می‌توانند تغییرات در متابولیسم گیاه را آشکار کنند. بر خلاف انتظار نتایج آزمایش نشان داد که اترل با غلظت بالا باعث افزایش مقدار کلروفیل شد. افزایش کلروفیل در تیمارهای موینولین قابل پیش‌بینی بود چون توقف مسیر سیتوپلاسمی باعث تحریک مسیر پلاستیدی می‌شود و کلروفیل‌ها و کاروتونوتئیدهای از محصولات مسیر پلاستیدی هستند. اثر افزایشی مورد انتظار اترل و موینولین در غلظت ۱۰ میکرومولار هر دو تیمار مشاهده شد. اثرات مفید اتیلن و دهنده‌های اتیلن روی مقدار کلروفیل در تعدادی از گیاهان مشاهده شده است

میکرومولار اترل و موینولین بیشترین تأثیر را در افزایش مقدار کلروفیل b داشت و مقدار کلروفیل b این گیاهان از سایر گیاهان بیشتر بود. کمترین مقدار کلروفیل b در گیاهان تیمار شده با ۱ میکرومولار اترل مشاهده شد.

اثر اترل و موینولین بر مقدار کاروتونوتئیدهای: تیمار اترل به تنها ی تأثیر چندانی بر مقدار کاروتونوتئیدهای نداشت فقط افزایش ناچیزی در غلظت ۱۰ میکرومولار اترل مشاهده شد (جدول ۱). غلظت ۱۰ میکرومولار موینولین باعث افزایش قابل توجه کارتونوتئید شد. در تیمارهای توام غلظت های ۱ و ۱۰ میکرومولار موینولین همراه با ۱۰ میکرومولار اترل باعث افزایش معنی دار مقدار کارتونوتئیدها شد اما این افزایش بیش از تیمار ۱۰ میکرومولار موینولین نبود.

اثر اترل و موینولین بر مقدار α -توکوفرول: غلظت ۱۰ میکرومولار اترل باعث افزایش قابل توجه مقدار α -توکوفرول گیاهان شد. تیمار موینولین با افزایش غلظت مقدار α -توکوفرول را افزایش داد. بیشترین افزایش در غلظت ۱۰ میکرومولار مشاهده شد که مقدار توکوفرول را تا حدود سه برابر افزایش داد. در تیمارهای توام بیشترین مقدار توکوفرول در غلظت های ۱ میکرومولار موینولین و اترل مشاهده شد. در بقیه تیمارهای توام هم افزایش جزئی مقدار توکوفرول نسبت به گیاهان شاهد مشاهده شد.

اثر اترل و موینولین بر مقدار THC: غلظت ۱ میکرومولار اترل کاهش قابل توجهی در مقدار THC ایجاد کرد (جدول ۱). همچنین تیمار موینولین با غلظت ۰.۱ و ۱ میکرومولار هم باعث کاهش مقدار THC شد. اکثر تیمارهای توام موینولین و اترل مقدار THC را نسبت به گیاهان شاهد کاهش داد به غیر از تیمار ۱۰ میکرومولار موینولین و اترل که تغییر معنی داری در مقدار THC ایجاد نکرد. کمترین مقدار THC در تیمار توام ۰.۱ میکرومولار موینولین و ۱۰ میکرومولار اترل مشاهده نشد.

اثر اترل و موینولین بر مقدار CBD: تیمار گیاهان با اترل باعث کاهش معنی دار CBD شد ولی بر عکس تیمار با موینولین مقدار CBD را به مقدار زیادی افزایش داد (جدول ۱). بیشترین مقدار CBD در تیمار ۰.۱ میکرومولار موینولین مشاهده شد. تیمارهای همزمان موینولین و اترل باعث کاهش

THC در گیاهان تیمار شده با موینولین ثابت می کند فعال شدن مسیر پلاستیدی باعث افزایش سنتز همه ترکیبات این مسیر نمی شود و کترل بیشتری در مورد بیوسنتز هر ترکیب وجود دارد. کاربرد اترل باعث کاهش قابل توجه CBD نسبت به گیاهان شاهد و گیاهانی شد که تنها تحت تأثیر موینولین بودند. تیمار موینولین روی سنتز دو کانابینوئید THC و CBD اثرات متضادی را نشان داد که این می تواند نشان دهنده نقش متفاوت این دو ترکیب در گیاه باشد.

پیروات یکی از گوهرمایه های بکار رفته در مسیر پلاستیدی بیوسنتز ترپنوئیدها است. تغییر مقدار گوهرمایه ها یکی از راههای تنظیم مسیرهای متابولیسمی است. به این منظور مقدار پیروات تحت تیمارهای اترل و موینولین مورد بررسی قرار گرفت. تغییرات متفاوتی در مقدار پیروات گیاهان تیمار شده مشاهده شد که این تغییرات متضاد مانع از نتیجه گیری روش در مورد تأثیر این تیمارها بر مقدار گهربمایه شد. شاید با اندازه گیری گهربمایه دیگر یعنی فسفو گلیسرآلدئید همزمان با پیروات بتوان به نتایج بهتری دست یافت. تحقیق حاضر اندکی از پیچیدگی موجود در مسیر بیوسنتز ترپنوئیدها و اثرات فیتوهورمونها را آشکار کرد. بدیهی است برای دست یافتن به اطلاعات بیشتر به تحقیقات بیشتر در این زمینه نیاز است.

تشکر و قدر دانی:

این تحقیق با حمایت مالی دانشگاه تحصیلات تکمیلی صنعتی و فناوری پیشرفت کرمان و با شماره قرارداد ۱۴۲۱۶ انجام شده است.

(Puech *et al.*, 1974; Li, 2004; Alscher and Castelfranco, 1972) اترل تأثیری در مقدار کاروتونوئید نداشت. مشابه با این نتایج یک کاهش در مقدار کاروتونوئیدهای برگهای جدای آرابیدوپسیس تیمار شده با اتیلن گزارش شده است (Alexieva *et al.*, 2004). در مواردی اثرات مثبت اتیلن در افزایش مقدار کاروتونوئیدها گزارش شده است (Nagar, 1933; Puech *et al.*, 1974) باعث افزایش کاروتونوئیدها شد اما اثر افزایشی اترل و موینولین مشاهده نشد. اثرات مثبت اترل و موینولین بر مقدار α -توکوفرول یکی دیگر از نتایج بدست آمده در این تحقیق بود. توکوفرول ها از جمله آنتی اکسیدانهای موثر گیاهان هستند که در شرایط تنفس نقش مهمی را به عهده دارند. گزارش شده است که اتیلن بعنوان یک سیگنال در بیوسنتز توکوفرول ها نقش دارد (Cela *et al.*, 2009). تا کنون تحقیقی در مورد اثر بازدارنده موینولین بر مقدار رنگدانه های پلاستیدی و توکوفرول ها صورت نگرفته است. می توان تصور کرد بازدارندگی مسیر موalonات باعث فعل شدن مسیر پلاستیدی و در نتیجه افزایش سنتز ترپنوئیدهای پلاستیدی از جمله کاروتونوئیدها و توکوفرول ها شده است. اما نتایج آزمایشات تبادل پیش سازهای بیوسنتز ترپنوئیدها (ایزوپنتنیل پیروفسفات) را بین پلاستیدها و سیتوپلاسم اثبات کرده است (Rodriguez-Concepción *et al.*, 2004; Kasahara *et al.*, 2002; Nagata *et al.*, 2002; Hemmerlin *et al.*, 2003).

THC و CBD دو کانابینوئید مهم در گیاه شاهدانه هستند. تیمار توام اترل با موینولین باعث افزایش مقدار THC نسبت به گیاهانی شد که تنها تحت تأثیر موینولین بودند، ولی این افزایش بیشتر از مقدار THC گیاهان شاهد نبود. کاهش مقدار

منابع:

- Alexieva, V. S., Sergiv, I. G., Todorova, D. A., Karanov, E. N., Smith, A. R. and Hall, M. A. (2004). Effect of ethylene and its antagonist 1-MCP on the senescence of detached leaves of *Arabidopsis thaliana*. *Biological Plantarum* 48: 293–295.
- Alscher, R. G. and Castelfranco, P. A. (1972) Stimulation by ethylene of chlorophyll biosynthesis in dark-grown Cucumber cotyledons. *Plant Physiology* 50:400-403.
- Anthon, G. and Barrett, D. M. (2003) Modified method for the determination of pyruvic acid with dinitrophenylhydrazine in the assessment of onion pungency. *Science of Food and Agriculture* 83: 1210-1213.
- Cela, J., Falk, J. and Munné-Bosch, S. (2009) Ethylene signaling may be involved in the regulation of tocopherol biosynthesis in *Arabidopsis thaliana*. *FEBS Letter* 583: 992–996.

- Corbineau, F., Rudnicki, R.M., Goszczynska, D.M. and Come, D. (1995) The effect of light quality on ethylene production in leaves of seedlings (*Avena sativa L.*). Environmental and Experimental Botany 35: 227-233.
- Estevez, J. M., Cantero, A., Reindi, A., Reichler, S. and Leon, P. (2001) 1-Deoxy-D-xylulose-5-phosphate synthase, a limiting enzyme for plastidic isoprenoid biosynthesis in plants. Biological Chemistry 276: 22901-22909.
- Guzman, M. (2003). Cannabinoids: Potential anticancer agents. Nature Reviews 3:745-755.
- Hemmerlin, A., Hoeffler, J. F., Meyer, O., Tritsch, D., Kagan, I. A. and Grosdemange-Billiard, C. (2003) Cross-talk between the cytosolic mevalonate and the plastidial methylerythritol phosphate pathways in tobacco Bright Yellow-2 cells. Journal of Biological Chemistry 278: 26666-26676.
- Hoagland, D. R. and Arnon, D. I. (1950) The water culture method for growing plants without soil. California Agriculture Experimental Station Circular 347: 1-32.
- Howlett, A. C., Breivogel, C. S., Childers, S. R., Deadwyler, S. A., Hampson, R. E. and Porrino, L. Y. (2004) Cannabinoid physiology and pharmacology: 30 years of progress. Neuropharmacology 47:345-358.
- Johnson, P. R. and Ecker, J. R. (1998) The ethylene gas signal transduction pathway: a molecular perspective. Annual Review of Genetics 32: 227-254.
- Kasahara, H., Hanada, A., Kuzuyama, T., Takagi, M., Kamiya, Y. and Yamaguchi, S. (2002) Contribution of themevalonate andmethylerythritol phosphate pathways to the biosynthesis of gibberellins in *Arabidopsis*. Journal of Biological Chemistry 277: 45188-45194.
- Kende, H. (1993) Ethylene biosynthesis. Annual Review of Plant Physiology and Plant Molecular Biology 44: 283-307.
- Lacher, W. (2001) Physiological plant ecology. Springer-Veray Berlin Heidelberg New York. Germany 103: 1-7.
- Laule, O., Furholz, A., Chang, H. S., Zhu, T., Wang, X. and Heifetz, P. B. (2003) Crosstalk between cytosolic and plastidial pathways of isoprenoid biosynthesis in *Arabidopsis thaliana*. Plant Biology 100:6866-6871.
- Li, Y. R. (2004) Beneficial effects of ethephon application on sugarcane under sub-tropical climate of China. Sugarcane Agriculture 6: 235-240.
- Lichtenthaler, H. K. (1987) Chlorophylls and Caretenoids: pigments of photosynthetic biomembranes. Methods in Enzymology 148: 350-382.
- Lichtenthaler, H. K., Rohmer, M. and Schwender, J. (1997) Two independent biochemical pathways for isopentenyl diphosphate and isoprenoid biosynthesis in higher plants. Physiologia Plantarum 101:643-652.
- Nagar, P.K. (1993). Effect of plant growth regulators on the natural and ethylene induced pigmentation in *Kinnow mandarin* peels. Biologia Plantarum 35: 633-636.
- Nagata, N., Suzuki, M., Yoshida, S. and Muranaka, T. (2002). Mevalonic acid partially restores chloroplast and etioplast development in *Arabidopsis* lacking the non-mevalonate pathway. Planta 216, 345-350.
- Pellegrini, M., Marchei, E., Pacifici, R. and Pichini, S. (2005) A rapid and simple procedure for the determination of cannabinoids in hemp food products by gas chromatography-mass spectrometry. Journal of Pharmacology and Biomedicinal Analysis 36:939-946
- Puech, A. A., Rebeiz, C. A. and Crane, J. C. (1974). Pigment changes associated with appliccation of ethephon ((2-chloroethyl)phosphonic acid) to fig (*Ficus carica L.*) fruits. Plant Physiology 57: 504-509.
- Rodriguez-Concepcion, M., Fores, O., Martinez-Garcia, J. F., Gonzalez, V., Phillips, M. A., Ferrer, A. and Boronat, A. (2004) Distinct light-mediated pathways regulate the biosynthesis and exchange of isoprenoid precursors during *Arabidopsis* seedling development. Plant Cell 16:144-156.
- Sattler, S. E., Cahoon, E. B., Coughlan, S. J. and Dellapenna, D. (2003) Characterization of tocopherol cyclase from higher plants and cyanobacteria. Evolutionary implications for tocopherol synthesis and function. American Society of Plant Biologists 132: 2184-2195.
- Schaller, G. and Kieber, J. (2002) Ethylene. American Society of Plant Biologists 10: 1-17.
- Tholen, D., Voesenek, L. and Poorter, H. (2004) Ethylene insensitivity does not increase leaf area or relative growth rate in *Arabidopsis*, *Nicotiana tabacum* and *Petunia x hybrida*. Plant Physiology 134: 1803-1812.
- Trebitsh, T., Goldschmidt, E. E. and Riov, J. (1993) Ethylene induces de novo synthesis of chlorophyllase, a chlorophyll degrading enzyme, in citrus fruit peel. Proceeding of the National Academy Science 90: 9441-9445.

Interaction effects of ethrel and Mevinolin on plastidic terpenoids of *Cannabis sativa*

Hakimeh Mansouri^{*1} and Hakimeh Olomi²

¹Department of Biology, Faculty of Science, Shahid Bahonar University of Kerman, Kerman, Iran

²Department of Ecology, International Center for Science, High Technology & Environmental Sciences, Kerman, Iran

(Received: 23 August 2014, Accepted: 18 January 2016)

Abstract:

Plants synthesize a myriad of isoprenoid products that are required both for essential constitutive processes and for adaptive responses to the environment. These compounds were synthesized from two pathways the plastidial methylerythritol phosphate (MEP) and the cytosolic mevalonic acid (MVA). In this study, we investigated the effect of ethrel as one inducer of plant defence responses (against biotic and abiotic environmental stress) and mevinolin as one inhibitor of MVA pathway on chlorophyll, carotenoids, α -tocopherol, pyrorate and basic cannabinoids (tetrahydrocannabinol and cannabidiol) content in *Cannabis sativa* at vegetative stage. Treatment of plants with 10 μM mevinolin or 10 μM ethrel increased chlorophyll a and b than other treatments and control plants. The most carotenoid content observed in plants treated with 0.1 μM mevinolin. Some of contemporary treatments of mevinolin and ethrel also increased carotenoid content in treated plants. Concentrations of 1 and 10 μM ethrel or mevinolin increased α -tocopherol content in comparison to control plants. The most content of α -tocopherol observed in contemporary treatment of 0.1 μM ethrel and mevinolin. None treatment (ethrel, mevinolin and ethrel-mevinolin) increased tetrahydrocannabinol in cannabis plants. All concentrations of utilized mevinolin increased cannabidiol content but ethrel and ethrel-mevinolin treatments decreased cannabidiol content than control plants. Special pattern in pyrorate content changes was not observed in mevinolin, ethrel and contemporary treatments. Based on our results, enhancement effects of mevinolin and ethrel synchronic treatments in increasing of plastidic terpenoids content were observed in chlorophyll and α -tocopherol content

Key words: Terpenoids, Tocopherol, Chlorophyll, Carotenoids, Cannabinoids, Mevinolin.

*corresponding author, Email: h_mansouri@yahoo.com