

بررسی تغییرات گوجه فرنگی گلخانه‌ای تیمار شده با عنصر مفید به شکل فلزی و نانوفلزی

رضا ابوالقاسمی و مریم حقیقی*

گروه علوم باگبانی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۰۲/۲۲، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۳۹۴/۱۲/۱۲)

چکیده:

تحقیقات محدودی در خصوص اثر عنصر سودمند سلنیوم بر رشد و خواص فیزیولوژیکی سبزیجات موجود است. جهت بررسی اثر این عنصر و مقایسه اثر آن با نانوذرات آن آزمایشی در محیط هیدرپونیک در گلخانه پژوهشی دانشگاه صنعتی اصفهان در زمستان ۱۳۹۱ اجرا شد. این تحقیق به صورت آزمایش کاملاً تصادفی طرح ریزی شد. سلنیوم در غلظت های ۵، ۱۰ و ۲۵ میلی مolar و نانوسلنیوم در غلظت های ۱، ۴ و ۸ میکرومolar به محلول غذایی اضافه شد و محلول غذایی پایه به عنوان شاهد در نظر گرفته شد. جهت مقایسه اثر استفاده فرم فلزی و نانو این عنصر صفات رویشی، فعالیت فتوسترزی و آنتی اکسیدانی گوجه فرنگی اندازه گیری شد. نتایج نشان داد که سلنیوم در غلظت ۵ و ۱۰ میلی مolar باعث بهبود صفات قطر ساقه و سبزینگی شد. نانوسلنیوم در غلظت ۸ میکرومolar بر صفات حجم ریشه، وزن تر ریشه، مقدار آب نسبی شاخصار، آنتی اکسیدان کل موثر بود در حالیکه صفات فتوسترزی، دی اکسید کردن زیر روزنه، دمای برگ، هدایت مزوفیلی در غلظت ۴ میکرومolar نانوسلنیوم بیشترین مقدار را داشت. کارایی مصرف آب فتوسترزی و فتوسترز با افروندن سلنیوم در هر دو فرم فلزی و نانو کاهش یافت و فنول برگ تغییر معنی داری نداشت. بطور کلی به نظر می رسد سلنیوم به فرم فلزی بر صفات رویشی و به فرم نانو بر تغییرات فتوسترزی و آنتی اکسیدانی موثرتر بود و استفاده از سلنیوم در غلظت ۵ میلی مolar و نانوسلنیوم در غلظت ۴ میکرومolar جهت افزایش رشد گوجه فرنگی قابل توصیه است.

واژه های کلیدی: سلنیوم، عناصر مفید، نانوسلنیوم، هدایت روزنه‌ای.

مقدمه:

کم (Kabata-Pendis, 2011). اکثر گیاهان حاوی مقادیر نسبتاً سلنیوم، در حدود ۲۵ میکروگرم بر کیلوگرم هستند. به ندرت میزان آن از ۱۰۰ میکروگرم بر کیلوگرم تجاوز می کند. با این وجود برخی گیاهان توانایی بالایی در انباشتن سلنیوم نشان می دهند. ممکن است غلظت سلنیوم در آنها به سطوح بسیار بالایی برسد که برای انسان و حیوانات سمی می باشد (Kabata-Pendis, 2011).

تحقیقات نشان داد که سلنیوم موجب افزایش ظرفیت آنتی اکسیدانی در برخی گیاهان شده و مقاومت گیاه را در برابر تنش های محیطی افزایش می دهد (Lyons *et al.*, 2008). تیمار

عنصر سودمند سلنیوم با عدد اتمی ۳۴ در گروه ششم جدول تنایوبی قرار گرفته است و تحقیقاتی مبنی بر ضرورت وجود این عنصر در گیاهان انجام شده است (Lyons *et al.*, 2003). برخی گونه ها مقدار زیادی سلنیوم را در خود جمع می کنند، در حالی که بسیاری از گونه های گیاهی نسبت به وجود مقادیر زیاد سلنیوم در خاک و آب حساس بوده و سلنیوم برای آن ها عنصری سمی محسوب می شود (Lyons *et al.*, 2003). میزان حد مفید و حد سمیت سلنیوم بسیار نزدیک است و نگرانی در مورد امکان سمیت سلنیوم، یک نگرانی دائم است

(Mill. رقم 3-J) در محیط کشت هیدروپونیک آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی با چهار تکرار در شرایط محیطی کنترل شده گلخانه دانشگاه صنعتی اصفهان (عرض جغرافیایی ۵۳°۰۷' شمالی، عرض جغرافیایی ۵۱°۲۳' جنوبی) انجام شد. نشانه‌های گوجه‌فرنگی در مخلوطی از پیت و پرلايت ۱:۱ حجمی پرورش داده شدند. گیاهچه‌های ۳-۴ برگی، به سیستم آبکشت (ظروف یک لیتری) همراه با هوا رسانی توسط پمپ هوا (هر ساعت ۱۵ دقیقه هوا رسانی می‌شد) انتقال یافتند. سطح محلول غذایی در داخل ظروف به میزان ثابت نگه داشته شد. به منظور جلوگیری از نفوذ نور به محلول، اطراف ظروف با پلاستیک مشکی ضخیم پوشانده شد. ترکیب محلول غذایی بر حسب میلی‌گرم در لیتر به این قرار بود: نیتروژن (۷۰)، فسفر (۵۰)، پتاسیم (۲۰)، کلسیم (۲۰)، منیزیم (۵۰)، آهن (۲/۸)، منگنز (۰/۸)، روی (۰/۳)، مس (۰/۳)، بر (۰/۶) و مولیبدن (۰/۰۵). یک هفته پس از استقرار گیاه در محلول غذایی تیمارهای آزمایش به صورت محلول غذایی پایه به عنوان شاهد، ۱۰، ۵، ۲/۵ میلی مولار سلنیوم (از منبع سلنیت سدیم) و ۱، ۴، ۸ و ۱۲ میکرومولار نانوسلنیوم به محلول غذایی پایه اضافه شد. خصوصیات نانوسلنیوم تهیه شده از پژوهشکده نانو دانشگاه شیراز در جدول ۱ آورده شده است. قابل ذکر است به دلیل اثرگذاری بالای ذرات نانو در مقایسه با فرم فلزی میزان غلظت مورد استفاده آن بسیار کمتر و از محسن استفاده از آن است. غلظت سلنیوم طبق (خاوری‌نژاد و همکاران، ۱۳۸۹)، (Clarke and Mccraig, 1982b) و غلظت نانوسلنیوم بر طبق پیش تیمار انجام شده توسط نویسندها و میزان نانوکودهای دیگری که در سبزیجات استفاده شده (Fargasova et al, 2006) انتخاب گردیده است.

در پایان آزمایش بررسی فاکتورهای رشدی و فتوسترنی انجام شد. اندازه‌گیری صفات فتوسترنی از جمله میزان فتوسترنز در واحد سطح برگ ($\mu\text{molCO}_2\text{m}^{-2}\text{s}^{-1}$) و میزان تعرق (mmol $\text{m}^{-2}\text{s}^{-1}$) و میزان CO_2 درون روزنه ای (میکرومول بر مول) از دستگاه پرتاپل سنجش فتوسترنز مدل (Li-Cor, Li-3000, USA) استفاده گردید. به این منظور قسمت میانی برگ‌های بالغ

با سلنیوم فعالیت آنتی اکسیدانی را در کلم بروکلی افزایش داد (Anna et al., 2005) و باعث افزایش مقاومت نشاء‌های گوجه‌فرنگی به تنفس خشکی شد (Mirza and Fujita, 2011). تیمار سلنیوم با افزایش فعالیت آنتی اکسیدانی و پروکسیده شدن لبیپیدها، اثر تنفس سرمایی در خیار را کاهش داد (Liu, 2009). تولید ذرات نانو و کاربرد آن در علوم مختلف در حال افزایش است و به رغم تولید روزافزون آن بررسی‌های محدودی در خصوص اثرات این مواد بر رشد گیاه وجود دارد. نانوذرات با داشتن سطح به حجم بالا قابلیت نفوذ و اثرگذاری بیشتری در غلظت‌های کم دارند و به عنوان کود مورد استفاده قرار می‌گیرد اما تحقیقات محدودی اثر نانوذرات مختلف را برابر رشد و فیزیولوژی گیاهان مورد بررسی قرار داده است. بطور مثال بهبود رشد ریشه و افزایش فعالیت نیترات ردوکتاز، بهبود فتوسترنز و رشد گیاه اسفناج بوسیله کاربرد نانوتیتانیوم گزارش شده است (Lee, 2010).

نانوسلنیوم در حجم زیاد و با درصد خلوص بالا جهت استفاده در صنعت تولید می‌شود که قابلیت استفاده به عنوان کود در کشاورزی را نیز دارد لذا بررسی امکان استفاده از آن و مقایسه اثر آن با فرم فلزی سلنیوم قبل از توصیه آن ضروری است هرچند تحقیقات زیادی در خصوص اثرات سلنیوم بر تغذیه انسان صورت گرفته است و استفاده از مکمل‌های غذایی و غنی‌سازی گیاهان از طریق افزایش این عنصر به محیط رشد گیاه توصیه شده است (Anna et al., 2005) اما تحقیقات اندکی در خصوص اثر این عنصر بر رشد و فیزیولوژی گیاه و میزان مناسب جهت رشد گیاه صورت گرفته است. لذا در این آزمایش سعی شده است اثر غلظت‌های مختلف سلنیوم و نانوسلنیوم بر ویژگی‌های رشدی، مورفولوژیکی و فتوسترنزی گوجه‌فرنگی در محیط هیدروپونیک با حذف اثرات پیچیده خاک بررسی می‌شود.

مواد و روش‌ها:

به منظور بررسی اثرات سلنیوم و نانوسلنیوم بر خصوصیات رشدی و فتوسترنزی گوجه‌فرنگی (*Lycopersicon esculentum*)

جدول ۱- خصوصیات نانو سلینیوم

| خصوصیات ساختاری | |
|--|----------|
| Thermogravimetric analysis (TGA) | ۵/۰±۰/۰۲ |
| Inductively coupled plasma (ICP) | ۴/۹±۰/۰۹ |
| ^۱ اندازه (nm) | ۲۰-۳۵ |
| ^۲ درصد خلوص (%) | ۹۸ |
| ^۳ سطح فعال ($m^2 g^{-1}$) | ۴۶۱ |

۱-Estimated with electron microscopes such as SEM, AFM, and TEM.

۲- Evaluated by methods such as TGA, ICP, etc.

۳-Estimated by nitrogen adsorption isotherms.

SEM= Scanning electron microscopy

AFM= Atomic force microscopy

TGA= Thermogravimetric analysis

ICP= Inductively coupling plasma

شد(Mohsenzadeh *et al*, 2006) و از فرمول زیر جهت محاسبه مقدار نسبی آب بافت استفاده شد (Mohsenzadeh *et al*, 2006):

$$RWC = \frac{W_f - W_d}{W_f - W_d} \times 100$$

جهت تعیین مقدار آب حفظ شده در گیاه (Excised leaf Clarke and Mccraig 1982), water retention) به روش (عمل شد:

$$ELWR = \{ 1 - [(FW - WW)/FW] \} \times 100$$

که در این فرمول FW: وزن برگ تازه و WW: وزن برگ پس از پنج ساعت جدا شدن از گیاه در دمای آزمایشگاه می‌باشد.

برای تعیین شاخص ثبات غشا (MSI) نیز از هر تیمار ۰/۱ گرم برگ جدا شد، یک بار توسط آب معمولی، سپس دو بار توسط آب مقطر شسته شد، در لوله آزمایش قرار داده شد و به میزان ثابت آب مقطر به هر کدام اضافه شد. در حمام آب گرم در دمای ۴۰ درجه سلسیوس بمدت ۳۰ دقیقه قرار داده شد. توسط EC متر هدایت الکتریکی اولیه اندازه گیری شد. دوباره به لوله ها باز گردانده شد و آب مقطر به میزان ثابتی ریخته و بمدت ۱۰ دقیقه در دمای ۱۰۰ درجه سلسیوس در حمام آب گرم قرار داده و EC ثانویه اندازه گیری شد و توسط فرمول زیر محاسبه گردید (Sairam and Srivastava, 1993)

$$MSI = [1 - (C_1/C_2)] \times 100$$

برای اندازه گیری فعالیت آنتی اکسیدان کل (Mohsenzadeh)

در داخل محفظه شیشه‌ای قرار گرفت و داده‌ها هر ۶۰ ثانیه یادداشت گردید. هدایت مزووفیلی (میلی مول دی اکسید کربن در متر مربع در ثانیه) از تقسیم کردن فتوستتر به غلظت دی اکسید کربن درون روزنها بدست آمد. به منظور تعیین کارایی مصرف آب فتوستزی (میکرومول دی اکسید کربن بر مول H_2O) میزان فتوستتر به هدایت روزنها تقسیم شد (Doshi *et al*, 2008). کارایی مصرف آب فتوستزی شاخصی است که میزان فتوستتر به ازاء هر واحد هدایت روزنها و تعرق را نشان می‌دهد. امکان افزیش توانایی گیاه جهت حفظ آب و مقاومت نسبی به تنش تحت تاثیر سلینیوم و نانو سلینیوم صفات مقدار نسبی آب برگ و مقدار آب حفظ شده گیاه شاخص ثبات غشا و فعالیت آنتی اکسیدانی و فنول محاسبه شد.

تعداد سه برگ مشابه از هر گیاه انتخاب و با استفاده از دستگاه SPAD (مدل Minolta-502) شاخص سبزینگی برگ ها اندازه گیری شد.

جهت تعیین مقدار نسبی آب برگ (Relative Water Content) به طور تصادفی برگ های تازه گیاه انتخاب و به اندازه یک سانتی متر جدا و وزن شد (W_1) این قطعات برگ در آب مقطر در محل تاریک در دمای چهار درجه سلسیوس قرار داده شد و پس از ۲۴ ساعت دوباره وزن شد (W_f) و سپس وزن خشک این قطعات پس از قرار دادن در آون با دمای ۶۰ درجه سلسیوس به مدت ۲۴ ساعت اندازه گیری

طور مشابهی در غلظت های بالاتر سلنیوم و نانوسلنیوم افزایش یافت و تیمار ۸ میکرومولار نانوسلنیوم باعث افزایش ۷۲/۴ درصدی حجم ریشه نسبت به شاهد شد (جدول ۲).

تیمارهای سلنیوم و نانوسلنیوم بر فاکتورهای وزن خشک ریشه تاثیر معنی دار نداشت و داده ها آورده نشده است. بیشترین وزن تر ریشه در غلظت ۸ میکرومولار نانوسلنیوم افزایش ۲۸/۹ درصد نسبت به شاهد داشت (جدول ۲). سلنیوم و نانوسلنیوم اثرات چشمگیری بر وزن تر شاخصاره و ریشه نداشت و کمترین وزن تر ریشه در غلظت ۱ میکرومولار نانوسلنیوم مشاهده شد. بیشترین وزن تر شاخصاره در غلظت ۲/۵ میلی مولار سلنیوم که ۴۴/۳ درصد نسبت به شاهد افزایش داشته و کمترین آن در غلظت ۱ میکرومولار نانوسلنیوم که ۳۵/۵ درصد نسبت به شاهد کاهش مشاهده شد (جدول ۲). همانطور که در جدول مشاهده می شود تفاوت معنی داری بین سایر تیمارها مشاهده نشد.

بیشترین شاخص سبزینگی در تیمار ۵ و ۱۰ میلی مولار سلنیوم بود که ۷۳ درصد افزایش نسبت به شاهد و کمترین شاخص سبزینگی در تیمار شاهد دیده شد. فاکتور مقدار نسبی آب شاخصاره نشان داد که غلظت ۸ میکرومولار نانوسلنیوم بیشترین، یعنی ۱۳۴ درصد نسبت به شاهد و غلظت ۱۲ میکرومولار نانوسلنیوم و ۲/۵ میلی مولار سلنیوم کمترین تاثیر را بر مقدار نسبی آب بافت داشت.

طبق جدول ۳ بیشترین مقدار آب حفظ شده، در تیمار شاهد مشاهده شد و کمترین میزان در تیمار ۵ میلی مولار سلنیوم مشاهده شد.

اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر تغییرات فتوستزی گوجه فرنگی:

با توجه به جدول ۳ تعرق در هیچکدام از تیمارها تفاوت معنی داری نشان نداد. میزان فتوستز در تیمارهای مختلف تفاوت معنی داری نداشت و فقط در غلظتهاي ۸ و ۱۲ میلی مولار سلنیوم کاهش یافت (شکل ۱).

بیشترین میزان دی اکسید کربن زیر روزنه در تیمار ۴ میکرومولار نانوسلنیوم با ۸/۷ درصد افزایش نسبت به شاهد و کمترین میزان در تیمار ۵ میلی مولار سلنیوم با ۷/۸ درصد

(*et al, 2006*) ۰/۰ میلی لیتر از عصاره گیاهی (۰/۲ گرم پودر برگ) در محلول متانولی DPPH استفاده شد. میزان آنتی اکسیدان در طول موج ۵۱۷ نانومتر اندازه گیری و از طریق فرمول زیر محاسبه شد (*Oktay et al, 2003*):

$$\text{OD} / \text{Control} - \text{OD} = \text{درصد ممانعت} \\ \text{کنندگی آنتی اکسیدان}$$

برای اندازه گیری فناز معرف فولین استفاده شد، سپس جذب کمپلکس تشکیل شده با طول موج ۷۶۵ نانومتر با دستگاه (Raven, 2003) اسپکتوفوتومتر اندازه گیری شد.

تجزیه آماری داده ها با استفاده از نرم افزار آماری LSD 8 Statestix و مقایسه میانگین ها با کمک آزمون $P < 0.05$ (P) انجام گرفت.

جهت محاسبه اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر رشد گیاه، شاخص های حجم ریشه، وزن تر و خشک ریشه و شاخصاره و قطر ساقه اندازه گیری شد. بلا فاصله پس از خارج کردن گیاه از ظروف کشت، حجم ریشه به روش تغییر حجمی آب بر حسب میلی لیتر برآورد گردید. برای اندازه گیری وزن تر ریشه و شاخصاره، بوته ها با اسکالپل از محل طوقه جدا شده و وزن تر هر قسمت جداگانه با ترازو وزن شد و یادداشت گردید. سپس به منظور اندازه گیری وزن خشک ریشه ها و شاخصاره ها، هر یک جداگانه در پاکت های کاغذی قرار داده شدند و به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۷۰ درجه سلسیوس در خشک کن قرار گرفتند و پس از طی این مدت وزن خشک با ترازو اندازه گیری و یادداشت گردید. قطر ساقه نیز توسط کولیس در پایان آزمایش اندازه گیری شد.

نتایج :

اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر تغییرات رشدی گیاه گوجه فرنگی: اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر تغییرات رشدی گیاه گوجه فرنگی: جدول ۲ نشان می دهد که بیشترین میانگین قطر ساقه در غلظت های بالای سلنیوم (۵ و ۱۰ میلی مولار) و نانوسلنیوم (۸ و ۱۲ میکرومولار) وجود دارد. کمترین میانگین قطر در شاهد دیده شد که در مقایسه کاربرد نانوسلنیوم و سلنیوم، سلنیوم قطر ساقه را افزایش بیشتری داد. حجم ریشه نیز به

جدول ۲- اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر خصوصیات رشدی گوجه فرنگی

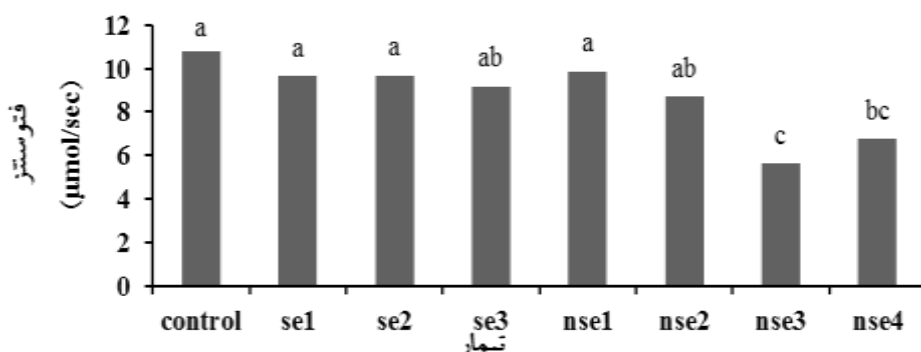
| تیمار | قطر ساقه (میلی‌لیتر) | حجم ریشه (میلی‌لیتر) | وزن تر ریشه (گرم) | وزن تر شاخصاره (گرم) |
|--------------------------|----------------------|----------------------|---------------------|----------------------|
| شاهد | ۳/۵۴ ^{ab} | ۲/۸۰ ^{ab} | ۲/۰۳ ^{bc} | ۳ ^d |
| ۲/۵ میلی مولارسلنیوم | ۵/۱۱ ^a | ۳/۲۰ ^{ab} | ۲ ^{bc} | ۵/۵ ^c |
| ۵ میلی مولارسلنیوم | ۳/۸۹ ^{ab} | ۲/۶۱ ^{abc} | ۲/۵۰ ^{abc} | ۸/۷ ^a |
| ۱۰ میلی مولارسلنیوم | ۴/۶۹ ^{ab} | ۳/۲۹ ^{ab} | ۳ ^{ab} | ۸/۵ ^a |
| ۱ میکرومولار نانوسلنیوم | ۲/۲۸ ^b | ۱/۵۰ ^c | ۱/۵۰ ^c | ۵/۷ ^{bc} |
| ۴ میکرومولار نانوسلنیوم | ۴/۴۹ ^{ab} | ۲/۳۳ ^{bc} | ۲ ^{bc} | ۵ ^{cd} |
| ۸ میکرومولار نانوسلنیوم | ۴/۷۷ ^{ab} | ۳/۶۱ ^a | ۳/۵۰ ^a | ۷/۵ ^{ab} |
| ۱۲ میکرومولار نانوسلنیوم | ۴/۰۱ ^{ab} | ۳/۹۱ ^{ab} | ۳ ^{ab} | ۷/۵ ^{ab} |

میانگین‌های دارای حروف متفاوت در هر ستون بر اساس آزمون LSD در سطح احتمال ۱ درصد دارای تفاوت معنی دار می‌باشد.

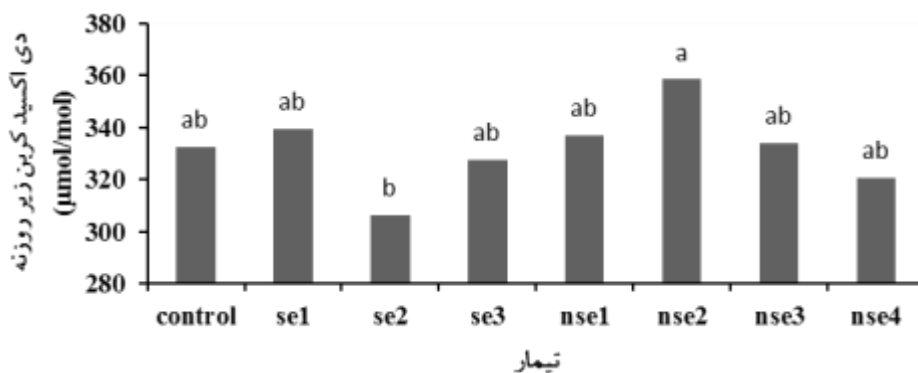
جدول ۳- اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر تعرق، کلروفیل، مقدار آب حفظ شده در گیاه، آنتی اکسیدان و فنول گوجه فرنگی

| تیمار | تعرق | سبزینگی (میلی گرم) | مقدار آب نسبی برگ (درصد) | آنتی اکسیدان شده در گیاه (درصد) | مقدار آب حفظ شده در گیاه (درصد) | فنول برگ (میکرومول) (گرم) |
|--------------------------|-------------------|-----------------------|-----------------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|---------------------------------|
| شاهد | ۴/۳۳ ^a | ۲۰/۷۵ ^c | ۳۳/۵۰ ^e | ۷۸/۵۱ ^a | ۷۴/۶ ^{ab} | ۰/۷۴۲ ^a |
| ۲/۵ میلی مولارسلنیوم | ۴/۷۸ ^a | ۲۱/۷۰ ^c | ۲۸/۳۰ ^f | ۷۰/۸۰ ^{ab} | ۶۲/۹ ^{ab} | ۰/۷۳۲ ^a |
| ۵ میلی مولارسلنیوم | ۴/۵۷ ^a | ۳۵/۷۶ ^a | ۴۸/۸۰ ^d | ۴۸/۰۵ ^c | ۶۵/۴ ^{ab} | ۰/۷۴۱ ^a |
| ۱۰ میلی مولارسلنیوم | ۵/۸۱ ^a | ۳۵/۹۰ ^a | ۶۱/۰۱ ^c | ۶۱/۴۵ ^{abc} | ۵۵/۴ ^b | ۰/۷۲۸ ^a |
| ۱ میکرومولار نانوسلنیوم | ۴/۸۶ ^a | ۲۹/۸۱ ^{ab} | ۳۳/۳۰ ^e | ۷۴/۹۰ ^a | ۷۴/۵ ^{ab} | ۰/۷۴۱ ^a |
| ۴ میکرومولار نانوسلنیوم | ۵/۴۶ ^a | ۲۳/۸۸ ^{bc} | ۶۸/۷۰ ^b | ۶۶/۶۵ ^{abc} | ۶۰/۵ ^{ab} | ۰/۷۳۳ ^a |
| ۸ میکرومولار نانوسلنیوم | ۵/۰۱ ^a | ۲۹/۶۳ ^{ab} | ۷۸/۵۰ ^a | ۴۹/۸۵ ^{bc} | ۸۲ ^a | ۰/۷۴۰ ^a |
| ۱۲ میکرومولار نانوسلنیوم | ۵/۸۱ ^a | ۲۵/۳۳ ^{bc} | ۲۸/۵۰ ^f | ۶۹/۳۵ ^{abc} | ۷۱/۴ ^{ab} | ۰/۷۳۰ ^a |

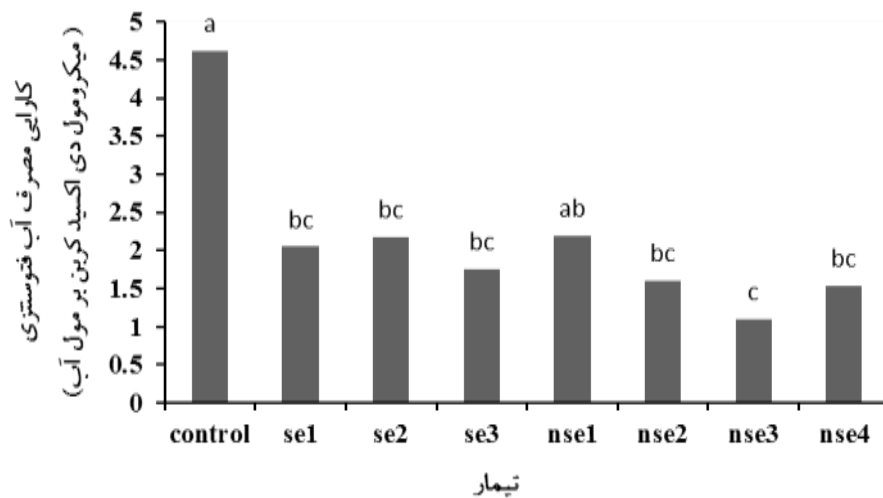
میانگین‌های دارای حروف متفاوت در هر ستون بر اساس آزمون LSD در سطح احتمال ۱ درصد دارای تفاوت معنی دار می‌باشد.



شکل ۱- اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر فتوسنتز. Control شاهد بدون سلنیوم و نانوسلنیوم، (۱Se) ۲/۵ میلی مولارسلنیوم، (۵Se) ۵ میلی مولارسلنیوم، (۱nSe) ۱ میکرومولار نانوسلنیوم، (۴nSe2) ۴ میکرومولار نانوسلنیوم، (۳nSe3) ۳ میکرومولار نانوسلنیوم، (۸nSe3) ۸ میکرومولار نانوسلنیوم، (۱۲nSe4) ۱۲ میکرومولار نانوسلنیوم.



شکل ۲- اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر دی اکسید کریں زیر روزنے. Control شاهد بدون سلنیوم و نانوسلنیوم، (۱Se) ۲/۵ میلی مولار سلنیوم، (۲Se2) ۵ میلی مولار سلنیوم، (۳Se3) ۱۰ میلی مولار سلنیوم، (۴nSe2) ۱ میکرومولار نانوسلنیوم، (۴nSe3) ۴ میکرومولار نانوسلنیوم، (۴nSe4) ۱۲ میکرومولار نانوسلنیوم.



شکل ۳- اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر کارایی مصرف آب فتوستزی. Control شاهد بدون سلنیوم و نانوسلنیوم، (۱Se) ۲/۵ میلی مولار سلنیوم، (۲Se2) ۵ میلی مولار سلنیوم، (۳Se3) ۱۰ میلی مولار سلنیوم، (۴nSe2) ۱ میکرومولار نانوسلنیوم، (۴nSe3) ۴ میکرومولار نانوسلنیوم، (۴nSe4) ۱۲ میکرومولار نانوسلنیوم.

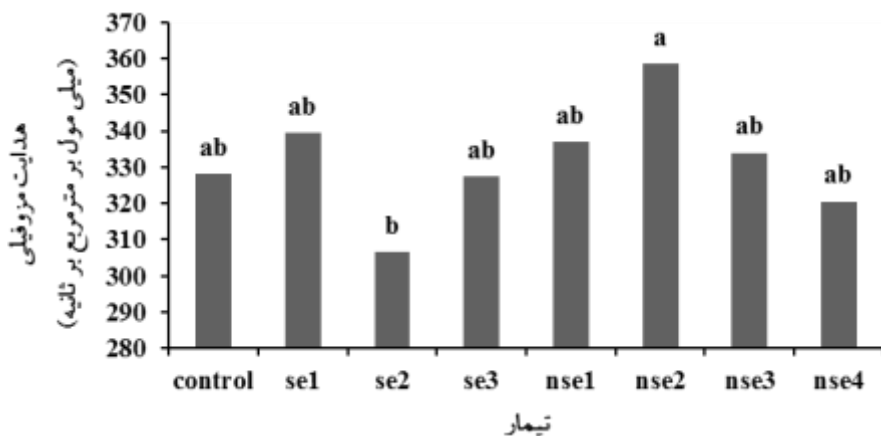
کمترین میزان در ۸ میکرومولار نانوسلنیوم که ۶۱/۷ درصد نسبت به شاهد کاهش مشاهده شد. تیمارهای ۱۰ میلی مولار سلنیوم و ۱۲ میکرومولار نانوسلنیوم تفاوت معنی داری را نشان ندادند. همچنین در تیمارهای ۵ میلی مولار سلنیوم و ۴ میکرومولار نانوسلنیوم تفاوتی دیده نشد. با افزایش غلاظت سلنیوم روند افزایشی را در ثبات غشاء شاهد هستیم که این حالت در غلظت‌های نانو مشاهده نمی شود (شکل ۵). اما در سایر تیمارها تفاوت معنی داری مشاهده نشد.

بیشترین فعالیت آنتی اکسیدانی، در تیمار ۸ میکرومولار نانوسلنیوم و کمترین میزان را در تیمار ۱۰ میلی مولار سلنیوم

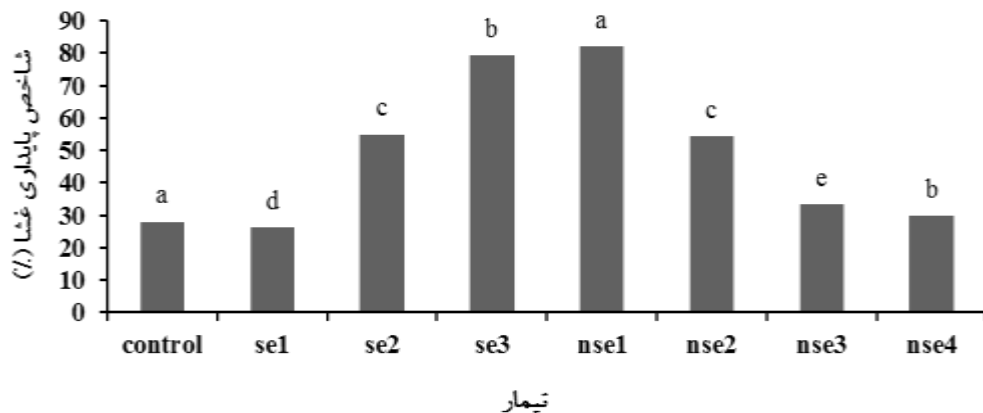
کاهش نسبت به شاهد مشاهده شد. در سایر تیمارها تفاوت معنی داری مشاهده نشد (شکل ۲).

بالاترین میزان مصرف آب فتوستزی در تیمار شاهد مشاهده شد و سایر تیمارها با تفاوت معنی داری کاهش یافت و به کمترین میزان خود در ۸ میکرومولار نانوسلنیوم رسید (شکل ۳). هدایت مزوپلی در ۵ میلی مولار سلنیوم نسبت به شاهد کاهش یافت (شکل ۴).

اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر و شاخص ثبات غشاء تغییرات آنتی اکسیدان و فنول گوجه فرنگی: بالاترین شاخص ثبات غشاء در تیمار شاهد و ۱ میکرومولار نانوسلنیوم مشاهده شد.



شکل ۴-اثر سلنیوم و نانو سلنیوم بر هدایت مزو فیلی. Control شاهد بدون سلنیوم و نانو سلنیوم، (1Se) ۲/۵ میلی مولار سلنیوم، (Se2) ۵ میلی مولار سلنیوم، (Se3) ۱۰ میلی مولار سلنیوم، (1nSe) ۱ میکرومولا ر نانو سلنیوم، (4nSe2) ۴ میکرومولا ر نانو سلنیوم، (3nSe3) ۸ میکرومولا ر نانو سلنیوم، (8nSe4) ۱۲ میکرومولا ر نانو سلنیوم.



شکل ۵-اثر سلنیوم و نانو سلنیوم بر شاخص پایداری غشا. Control شاهد بدون سلنیوم و نانو سلنیوم، (1Se) ۲/۵ میلی مولار سلنیوم، (Se2) ۵ میلی مولار سلنیوم، (Se3) ۱۰ میلی مولار سلنیوم، (1nSe) ۱ میکرومولا ر نانو سلنیوم، (4nSe2) ۴ میکرومولا ر نانو سلنیوم، (3nSe3) ۸ میکرومولا ر نانو سلنیوم، (8nSe4) ۱۲ میکرومولا ر نانو سلنیوم.

آزمایش حاضر مشاهده شد سلنیوم و نانو سلنیوم تاثیر چشمگیری بر وزن تر و خشک ریشه و شاخصاره گوجه فرنگی نداشت اما قطر را بهبود بخشید. پراساد و همکاران (Prasad *et al*, 2008) بعد از افشارش ۱۵۰ میلی لیتر سلنیوم روی سورگوم مشاهده کردند که وزن خشک شاخصاره بطور معنی داری افزایش نشان داد. محققین (Helal Ragab 2010) غلظتهاي صفر ، ۲۵ ، ۵۰ ، ۱۰۰ میلی گرم سلنیوم را روی نخود فرنگی اعمال کردند و مشاهده کردند که ارتفاع گیاه، وزن خشک و سطح برگ در غلظت ۵۰ میلی گرم بیشتر بود. Barbara (2009) مشاهده کرد که وزن خشک ریشه

بود و اختلاف معنی داری بین تیمارهای سلنیوم و نانو سلنیوم مشاهده نشد (جدول ۳). فنول برگ بین تیمارهای سلنیوم و نانو سلنیوم اختلاف معنی داری نداشت (جدول ۳).

بحث:

اثر سلنیوم و نانو سلنیوم بر تغییرات رشد گوجه فرنگی : در اغلب موارد سلنیوم رشد گیاه و همین طور ماده خشک گیاهی را کاهش می دهد که بسته به غلظت به کار رفته و سن گیاه متفاوت است. با این حال در برخی موارد سلنیوم رشد گیاه را بهبود داده است (Germi and Joze, 2005).

کولتیوار سیب زمینی (بارد و آدورا) در شرایط خشکی اعمال کرد و نشان داد که سلنیوم باعث کاهش میزان تعرق در سیب زمینی رقم بارد میشود. همچنین میزان نسبی آب بافت در شرایط معمولی بیشتر از شرایط تنفس با حضور سلنیوم بوده و از ۱۰۰ درصد به ۸۰ درصد رسیده است. در تحقیق حاضر تفاوت معنی داری در میزان تعرق تیمارها مشاهده نشد. طبق تحقیق (Hal Ragab and Abd El-Fatah 2010) در غلظتهاي صفر، ۲۵، ۵۰، ۱۰۰ میلی گرم بیشترین میزان فتوسترن در تیمار ۵۰ میلی گرم مشاهده شد. در مورد میزان فتوسترن گوجه فرنگی، کلیه تیمارهای سلنیوم و غلظتهاي پایین نانوسلنیوم ۱ و ۴ میکرومولار اثرات مطلوبی بر فتوسترن داشت.

اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر تغییرات فعالیت آنتی اکسیدان و فنول در گوجه فرنگی: Chang-Quan (2011) در تحقیق خود نشان داد که در شرایط تنفس خشکی، سلنیوم باعث افزایش فعالیت آنتی اکسیدانی شبدر سفید می شود. در واقع سلنیوم از این آسیبهای ناشی از تنفس جلوگیری کرده است. Mjanaguiraman (2004) افزایش٪/۸۰ در میزان فعالیت آنتی اکسیدان با اعمال تیمار سلنیوم را نشان داد. در این تحقیق تفاوت معنی داری بین فعالیت آنتی اکسیدان تیمارها نشان نداد، بیشترین میزان در تیمار ۸ میکرومولار نانوسلنیوم و کمترین میزان در ۱۰ میلی مولار سلنیوم قابل ذکر بود. احتمالا سلنیوم تحت تأثیر تنفس به عنوان یک عامل کاهنده تنفس باعث افزایش فعالیت آنتی اکسیدانی می شود. Valle و همکاران (1993) طی آزمایشی غلظتهاي صفر، ۲/۵، ۱۰، ۵۰، ۱۰۰ میکرومولا را اعمال کرد و مشاهده کرد که میزان فنول کل در غلظت ۲/۵ میکرومولا ر سلنیوم نسبت به دیگر تیمارها بیشتر بوده است. در مورد میزان فنول نیز تفاوت معنی داری بین هیچکدام از تیمارها دیده نشد.

نتیجه گیری کلی:

به طور کلی می توان نتیجه گرفت که سلنیوم بر ویژگی های قطر ساقه، وزن تر شاخصاره، سبزینگی، فنول و نانوسلنیوم بر

خیار در تیمار ۱۰ میکرومولا ۹۴ درصد افزایش یافت. نتایج خاورینژاد و همکاران (۱۳۸۹) نشان داد که سلنیوم بر وزن خشک کل گیاه گوجه فرنگی اثر معنی داری نداشت، اما به طور معنی داری وزن خشک ریشه را کاهش داد. در تحقیق حاضر بیشترین وزن تر شاخصاره گوجه فرنگی در غلظت ۲/۵ میلی مولار سلنیوم مشاهده شد. این در حالی است که بین بقیه تیمارها تفاوت معنی داری مشاهده نشد. بر حسب اطلاع نویسندها، تحقیقی در خصوص اثر نانوسلنیوم بر خصوصیات رشدی گیاه جهت مقایسه با نتایج این آزمایش صورت نگرفته است و این تحقیق اولین گزارش در این خصوص است. تفاوت مشاهده شده در نتایج اثر سلنیوم بر سورگوم، نخود فرنگی و خیار با نتایج مشاهده شده در گوجه فرنگی احتمالا به دلیل تفاوت در رقم، غلظت های بکار رفته و مدت زمان آن تیمار می باشد.

Chang-Quan (2011) تیمارهای خشکی را روی چمن، با غلظت ۵ میلی مولار سلنیوم اعمال کرد، نتایج نشان داد سلنیوم باعث افزایش وزن تر برگ و مقدار نسبی آب بافت شد که در این آزمایش بیشترین وزن تر شاخصاره تحت تأثیر تیمار ۲/۵ میلی مولار سلنیوم و بیشترین محتوای نسبی آب برگ در تیمار ۸ میکرومولا نانو سلنیوم مشاهده شد.

اثر سلنیوم و نانوسلنیوم بر تغییرات فتوسترنی گوجه فرنگی: گزارشات متناقضی در خصوص اثر سلنیوم بر رنگیزه های فتوسترنی وجود دارد. سلنیوم غلظت رنگیزه های فتوسترنی همچون سبزینگی و کارتئوئیدها را کاهش میدهد (Lefsrud *et al*, 2006). سطوح مختلف سلنیوم (به شکل سلینیت) میزان رنگیزه های فتوسترنی همچون سبزینگی، کارتئوئیدها و گزان توفیل ها و نیز نرخ تشکیل سبزینگی را به ترتیب در قهوه و ذرت کاهش داده است (Mazzafer, 1998). از طرفی Mjanaguiraman (and Karuna, 1996) در مورد اعمال سلنیوم بر روی میزان سبزینگی سویا نشان دادند که با کاهش غلظت سلنیوم میزان سبزینگی افزایش می یابد. اما در گوجه فرنگی با افزایش غلظت سلنیوم سبزینگی افزایش یافت.

در صدی حجم ریشه، وزن تر ریشه و فعالیت آنتی اکسیدانی نسبت به تیمار شاهد شد. اما بطور کلی به نظر می رسد در شرایط غیر تنش استفاده از سلنیوم و نانو سلنیوم تغییرات چشمگیری بر رشد و تغییرات فتوستترزی نداشت که از نظر اقتصادی قابل توصیه در کشت های گلخانه ای باشد.

ویژگی‌های حجم ریشه، وزن تر ریشه، مقدار آب نسبی شاخصاره، آنتی اکسیدان کل، دی اکسید کربن زیر روزن، دمای برگ، هدایت مزوفیلی مؤثرتر بود و سلنیوم به شکل فلزی و نانو بر صفات وزن خشک ریشه، تعرق، فنول اثر معنی‌داری نداشت. سلنیوم ۸ میلی مولار باعث افزایش $\frac{۷۲}{۴}$ و $\frac{۲۸}{۹}$ ۲۸٪ و ۹٪

منابع:

خاروی نژاد، ر.ع. گوشه گیر، ز.و. سعادتمد، س. (۱۳۸۹) بررسی اثرات برهمکنش سلنیوم و مولیبدن بر محتوی رنگیزه های فتوستتری یوگ گوجه فرنگی، فصلنامه پژوهش های علوم گیاهی، ۱۷: ۱۴-۲۳.

- Anna, S. and Finley, J. (2005) Aqueous extracts of selenium-fertilized broccoli increase selenoprotein activity and inhibit DNA single-strand breaks, but decrease the activity of quinonereductase in Hepa1c1c7 cells. *Food and Chemical Toxicology* Journal 44:695-703.

Barbara, H. (2009) Beneficialeffects of exogenous selenium in cucumber seedlings subjected to salt stress. *BiologicalTrace Element Research* 132:259-269.

Chang-Quan, W. (2011). Water-stress mitigation by selenium in *TrifoliumrepensL*. *Plant Nutrition*.174: 276-282.

Clarke, J. M. and Mccraig, T. N. (1982b) Excised leaf water retentioncapacity as an indicator of drought resistance of *Triticum* genotypes. *Plant Science* 62: 571-576.

Doshi, R., Braida, W., Christodoulatos, C., Wazne, M. and O'connor, G. (2008) Nano aluminum: Transport through sand columns and environmental effects on plant and soil communities. *Environmental Science and Technology* 106: 296-303.

Fargasova, A., Pastierova, J. and Svetkova, K. (2006) Effect of Se-metal pair combinations(Cd, Zn, Cu, Pb) on photosynthetic pigments production and metal accumulation in *Sinapsis alba* L. seedlings. *Plant Soil Environmental* 52: 8-15.

Germi,M. and Joze, O. (2005). Selenium treatment affected respiratory potential in*Eruca sativa*. *Acta Agriculture Slovenica*. 85: 329-335.

HalalRagab, M. and Abd El-Fatah, M. A. (2010) Protective role of selenium on development and physiological responses of *Vicia faba*. *Vegetable Science* 16:174-183.

Kabata-Pendis, A. (2011) Trace elements in soils and plant. 4thEd. Portland Press Res, New York.

Karuna, S. (1996) Effect of selenite and selenate on plant uptake and translocation of mercury by tomato (*Lycopersicum esculentum*). *Plant and Soil* 183: 233-238.

Lee, C. W., Mahendra, S., Zodrow, K., Li, D., Tsai, Y., Braam, J. and Alvarez, P. J. I. (2010) Developmental phytotoxicity of metal oxide nanoparticles to *Arabodopsis thaliana*. *Environmental Journal of Chemistry Toxicity*. 29:669-675.

Lefsrud, M. G., Kopsella, D. E., Kopsella, D. A., Randle, D. E. and Kale, W. M. (2006) Carotenoids are unaffected by, whereas biomass production, element a concentrations, and selenium accumulation respond to changes in selenium fertility. *Agriculture and Food Chemistry* 54: 764-1771.

Liu, J. (2009) Effects of Exogenous Silicon on the Activities of Antioxidant Enzymes and Lipid Per oxidation in Chilling-Stressed Cucumber Leaves. *Agriculture Science*. 8: 1075-1086.

Lyons, G. H., Stangoulis, J. and Graham, R. (2003) High-selenium wheat:biofortification for better health. *Nutrition science* 16: 45-60.

Lyons, G. H., Genc, Y., Soole, K., Stangoulis, J. C. R., Liu, F. and Graham, R. D. (2008) Selenium increases seed production in Brssica. *Plant and Soil* 318: 73-80.

Mazzafer, P. (1998) Growth and biochemical alterations in coffee due to selenite toxicity. *Plant and Soil*. 201: 189-196.

Meghermi, M. (2008)The response of two potato cultivars on combined effects of selenium and drought. *Acta agriculturae* 91: 121-137.

Mirza, H. and Fujita, M. (2011) Selenium pretreatment upregulates the antioxidant defense and methylglyoxal detoxification system and confers enhanced tolerance to drought stress in rapeseed seedlings. *Biological Trace Element Research* 143:1758-1776.

Mjanaguiraman, M., Durga Devi, D., Arun, K., Shanker, A., Annie, K., Sheeba, J. and Bangarusamy, U. (2004) Selenium – an antioxidative protectant in soybean during senescence. *Plant and Soil* 272: 77-86.

Mohsenzadeh, S., Malboobi, M., Razavi, A., Farrahani, K. and Aschtiani S. (2006) Physiological and molecular responses of *Aeluropus lagopoides* (Poaceae) to water deficit. *Environmental and Experimental Botany*56: 314-322.

- Oktay, M., Gulcin, I. and Kufrevioglu, O. I. (2003) Determination of *in vitro* antioxidant activity of fennel (*Foeniculum vulgare*) seed extracts. *Science Direct* 36: 263-271.
- Prasad, P. V., Pisipati, S. R., Mutava, R. N. and Tuinstra, M. R. (2008) Sensitivity of Grain Sorghum to High Temperature Stress during Reproductive Development. *CropScienc* 48:1911-1917.
- Raven, J. A. (2003). Cycling silicon: the role of accumulation in plants. *New Physiology* 158:419-30.
- Sairam, R. and Srivastava, G. (2002) Changes in antioxidant activity in sub-cellular fractions of tolerant and susceptible wheat genotypes in response to long term salt stress. *Plant Science* 162: 897-904.
- Valle, G., Mcdowell, R. and Wilkisson, N. S. (1993) Selenium concentration of Bermuda grass after spraying with sodium selenate. *Communication in Soil Science and Plant Analysis* 24: 1763-1768.