

تأثیر تنش فلز کادمیوم بر برخی صفات مورفولوژیک و فیزیولوژیک گیاه داروئی ماریتیغال (*Silybum marianum*)

ثريا پورتبريزی^۱، شهرام پورسیدی^{۲*}، روح الله عبدالشاهی^۱ و نازی نادرنژاد^۳

گروه زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه شهید باهنر کرمان،^۱ گروه بیوتکنولوژی کشاورزی، دانشکده کشاورزی،
دانشگاه شهید باهنر کرمان،^۲ گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه شهید باهنر، کرمان

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۰۴/۲۱، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۳۹۵/۱۲/۲۴)

چکیده

کادمیوم یکی از فلزات سنگین است که در گیاهان تنش اکسیداتیو ایجاد می‌کند. در این پژوهش که در سال ۹۴-۹۵ در دانشکده کشاورزی دانشگاه شهید باهنر کرمان انجام شد، اثر سمیت این فلز بر گیاه داروئی ماریتیغال مورد بررسی قرار گرفت. تاثیر چهار تیمار کلرید کادمیوم (صفر شاهد)، ۳۰۰، ۶۰۰ و ۹۰۰ میکرومولار بر گیاه ماریتیغال با استفاده از یک طرح کاملاً تصادفی با پنج تکرار بررسی گردید. نتایج محاسبه شاخص تنش تحمیل شده، شدت تنش وارد بر گیاه را در سطوح مختلف تیمار تایید کرد. کاهش وزن خشک اندام هوایی، سطح برگ، مقدار کلروفیل ^a و کلروفیل ^b کل در غلظت ۹۰۰ میکرومولار معنی دار بود. کلروفیل ^b برگ‌ها در هر سه سطح تنش در مقایسه با شاهد، به طور معنی داری کاهش یافت. با این حال محتوا کاروتونوئید تغییر معنی داری نشان نداد. غلظت مالون دی‌آلدئید، محتوا آنتوسیانین، ترکیبات فنلی کل و فلاونونوئیدها در سطح ۹۰۰ میکرومولار کادمیوم افزایش یافت. میزان پروتئین کل در سطح ۹۰۰ میکرومولار، کاهش و میزان فعالیت آنزیم فنیل‌آلانین‌آمونیالاز، گلوتاتیون‌دوکتاز و آسکوربیات پراکسیداز در این سطح نسبت به شاهد افزایش معنی دار نشان داد. نتایج تایید کرد این گیاه داروئی دارای مکانیسم‌های متفاوت فیزیولوژیک و بیوشیمیابی جهت کاهش خسارت ناشی از تنش کادمیوم است. سنجش غلظت یون کادمیوم در بافت برگ و ریشه با استفاده از روش جذب اتمی نشان داد که غالب کادمیوم در برگ این گیاه تجمع و مقدار کمی در ریشه باقی می‌ماند که می‌تواند ماریتیغال را به عنوان گزینه مناسبی جهت مطالعات گیاه‌پالایی معرفی نماید.

واژه‌های کلیدی: آنزیم آنتی‌اکسیدان، تنش کادمیوم، ماریتیغال، گیاه‌پالایی

معیارهای کنترل کیفیت گیاهان دارویی و محصولات فرآوری شده آن‌ها می‌باشند و ممکن است با تحت تاثیر قراردادن مسیر زیست‌ساختی متابولیت‌های ثانویه، باعث تغییرات قابل توجه در کمیت و کیفیت این متابولیتها شوند. با توجه به افزایش استفاده از کودهای شیمیابی، سموم و آفتکش‌های مختلف برای افزایش عملکرد محصولات

مقدمه

در سال‌های اخیر استفاده از داروهای گیاهی به‌طورچشم‌گیری در سراسر جهان افزایش یافته است، از این‌رو سلامت و کیفیت مواد خام گیاهان دارویی و محصولات فرآوری شده آنها یکی از نگرانی‌های عمده سازمان بهداشت جهانی است. آلدگی‌های زیست‌محیطی، از جمله فلزات سنگین یکی از

افزایش تحمل در برابر تنش ضرورت دارد. از این رو این تحقیق با هدف بررسی پارامترهای مورفوولوژیک و فیزیولوژیک در شرایط تنش ناشی از افزایش فلز کادمیوم انجام شده است.

مواد و روش‌ها

بذرهای گیاه ماریتیغال از شرکت پاکان بذر اصفهان تهیه گردید و پس از ضدغونی با هیپوکلریت‌سدیم ۱۰ درصد به مدت ۱۰ دقیقه، به کمک آب مقطر چندین بار شستشو داده شد. بذرهای ضدغونی شده، طبق مطالعات نبئی و همکاران (۱۳۹۳) جهت تسريع در جوانه زنی با نیترات‌پتاباسیم ۰/۰٪ به مدت ۲۴ ساعت تیمار و سپس در گلدان حاوی کوکوپیت در قفسه نوری کشت گردیدند. پس از یک هفته آبیاری با آب مقطر و سبز شدن گیاهچه‌ها، به مدت دو هفته از محلول کامل غذایی جهت آبیاری استفاده شد. بعد از آن آبیاری توسط محلول‌های حاوی ۹۰۰ و ۶۰۰، ۳۰۰، میکرومولار کلرید کادمیوم به مدت دو هفته انجام شد. پس از طی مرحله سه‌برگی، گیاهان از گلدان خارج و وضعیت رویشی ریشه‌ها بررسی شد و سپس اندام‌های مختلف گیاه شامل ریشه و برگ جدا و نمونه‌ها در نیتروژن مایع منجمد و تا زمان اندازه گیری پارامترها در دمای -۸۰ درجه سانتی گراد نگهداری شدند.

برای اندازه گیری وزن خشک (Laiye *et al.*, 2003)، برگ‌ها در آون در دمای ۷۰ درجه سانتی گراد به مدت ۴۸ ساعت قرار گرفت. پس از خشک شدن نمونه‌ها توزین شد. برای مقایسه سطح برگ (سلطانی و همکاران، ۱۳۸۵) گیاه شاهد با گیاهان تحت تیمار، از برگ‌های جدا شده، کپی کاغذی تهیه گردید. سپس وزن کپی مورد نظر با ترازو اندازه گیری شد. یک سانتی‌متر مربع از کادر کاغذ نیز جدا وزن و با محاسبه نسبت وزن برگ به وزن یک سانتی‌متر مربع از کاغذ، سطح هر برگ محاسبه و مقایسه شد. در این روش می‌باشد حتماً از یک جنس کاغذ استفاده گردد و دقت زیادی در بریدن شکل برگ‌ها از روی کاغذ انجام شود، در این صورت روشی بسیار دقیق می‌باشد. اندازه گیری مقدار رنگیزه‌های فتوستزی برگ شامل کلروفیل a، b، کلروفیل کل و کاروتونوئیدها با استفاده از روش

کشاورزی از یک طرف و توسعه شهرنشینی و فعالیت‌های صنعتی از سوی دیگر، ممکن است در مواردی این عناصر در گیاهان دارویی انباسته شوند (عسکری لجایر و همکاران، ۱۳۹۳). در بین فلزات سنگین، به کادمیوم توجه ویژه‌ای شده چرا که طبق مطالعات نورانی آزاد و کفیل‌زاده (۱۳۹۰) به راحتی به وسیله ریشه گیاه جذب می‌شود و سمیت آن تا ۲۰ برابر بیشتر از سایر فلزات سنگین است. گزارش شده است که این فلز سبب (Singh and Myhr, 1998) کلروز و نکروز برگ‌ها می‌شود. کادمیوم اگرچه برای رشد گیاه ضروری نیست، اما به راحتی از طریق پوست ریشه جذب و سپس از راه سیمپلاستی یا آپوپلاستی وارد بافت چوب می‌شود. مطالعات Sanita و Gabbrielli (۱۹۹۹) نشان داد گیاهان برای حفاظت در برابر تنش اکسیداتیو حاصل از سمیت غلظت‌های بالای کادمیوم مجهز به یک سیستم جاروب‌کننده رادیکال‌های آزاد می‌باشند. این سیستم شامل آنزیم‌های آنتی‌اکسیداسیون مانند کاتالاز و نیز سیستم آنتی‌اکسیدانی غیر آنزیمی می‌باشد. سمیت کادمیوم در اثر افزایش این عنصر به محیط رشد گیاه به شکل‌های مختلف دیده شده است که شامل کاهش عملکرد، کاهش رشد ریشه و برگ، بازدارندگی فعالیت برخی آنزیم‌ها، تولید موتاژن‌ها، کاهش سطح برگ و ماده خشک گیاه می‌شود. مطالعات گوناگون از جمله آزمایشات Hegedus و همکاران (۲۰۰۱) روی تاثیر کادمیوم بر مقدار کلروفیل کل، کلروفیل a، b و کاروتونوئیدها در گیاهان عالی و نیز مطالعات Ramos و همکاران (۲۰۰۲) در بررسی تجمع کادمیوم موید اهمیت موضوع است. گیاه ماریتیغال متعلق به تیره آستراسه (Asteraceae)، گیاهی دارویی است که در مناطق مختلف کشور ایران از جمله چالوس، گندکاووس، بابل، دشت مرغان، کرمانشاه، خوزستان و جهرم به صورت خودرو می‌روید (صرامی و همکاران، ۱۳۹۱).

مطالعات Gupa (۲۰۰۳) نشان می‌دهد از این گیاه ماده‌ای به نام سیلی مارین با خواص درمانی فراوان استخراج شده که میزان آن در بذر نسبت به سایر اندام‌های گیاه بیشتر است. شناخت اثرات تنش‌های مختلف روی فیزیولوژی گیاهان دارویی برای آگاهی از مکانیسم‌های مقاومت و بقای گیاهان به منظور

موج ۵۳۲ خوانده شد. جذب بقیه رنگیزه‌های غیر اختصاصی در طول موج ۶۰۰ نانومتر تعیین و از این مقدار کسر گردید. نتایج حاصل از اندازه‌گیری بر حسب میکرومول بر گرم وزن تر محاسبه گردید. سنجش میزان آنتوسیانین بر اساس روش Wagner (۱۹۸۷) انجام شد. ۰/۱ گرم از بافت برگ را در هاون چینی با ۱۰ میلی لیتر متانول اسیدی (متانول خالص و کلریدریک اسید خالص) به نسبت (۱:۹۹) کاملاً ساییده و عصاره در لوله‌های آزمایش سر پیچ دار ریخته شد و به مدت ۲۴ ساعت در تاریکی و دمای ۲۵ درجه سانتیگراد قرار گرفت. سپس به مدت ۱۰ دقیقه با سرعت ۴۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ گردید و جذب محلول بالایی در طول موج ۵۵۰ نانومتر اندازه‌گیری شد و نتایج بر حسب میلی مولار بر گرم وزن تر بافت ارائه گردید. سنجش فلاونونئیدهای کل با روش اندازه‌گیری آلومینیوم کلراید کالریمتری Zhishen و همکاران (۱۹۹۹) انجام شد. ۰/۱ گرم از بافت برگ در ۱۰ میلی لیتر متانول ۸۰٪ به خوبی ساییده شد و عصاره حاصل در دور ۱۲۰۰۰ g سانتریفیوژ گردید. محلول روئی جهت مراحل بعدی استفاده شد. ۵۰۰ میکرولیتر از عصاره برداشته و با آب مقطر به حجم ۵ میلی لیتر رسانده شد. ۳۰۰ میکرولیتر سدیم نیتریت ۵ درصد و بعد از ۵ دقیقه، ۶۰۰ میکرولیتر کلرید آلومینیوم ۱۰ درصد به محلول اضافه شد. بعد از ۶ دقیقه، ۲ میلی لیتر هیدروکسید سدیم ۱ مولار به همراه ۲ میلی لیتر آب مقطر به محلول اضافه گردید. شدت جذب محلول در طول موج ۵۱۰ نانومتر خوانده شد. برای محاسبه غلظت فلاونونئید کل با استفاده از روتین منحنی استاندارد رسم گردید و غلظت فلاونونئیدهای کل بر حسب میلی گرم روتین در ۱۰۰ گرم وزن تر ارائه شد.

محتوای فنلی کل با استفاده از روش Sonald Laima و (۱۹۹۹) اندازه‌گیری شد. ۰.۱ گرم از اندام هوایی گیاه را در ۵ میلی لیتر اتانول ۹۶ درصد ساییده و به مدت ۲۴ ساعت در تاریکی نگهداری شد. سپس به یک میلی لیتر محلول روئی ۱ میلی لیتر اتانول ۹۵٪ اضافه گردید و با آب مقطر دوبار تقطیر شده به حجم ۵ میلی لیتر رسانده شد. سپس ۰.۵ میلی لیتر معرف فولین ۰.۵٪ و ۱ میلی لیتر کربنات سدیم ۰.۵٪ به آن اضافه شد. محلول حاصل به مدت ۱ ساعت در تاریکی نگهداری شد و

Lichtenthaler (۱۹۸۷) انجام شد. ۰/۲ گرم از برگ‌های فریز شده با ۱۵ میلی لیتر استون ۸۰ درصد ساییده شد و پس از صاف کردن جذب آنها با اسپکتروفتوometر در طول موج‌های ۶۴۷/۸ ۶۶۳/۲۰ و ۴۷۰ نانومتر خوانده شد و غلظت رنگیزه‌ها بر حسب میکرومول بر گرم وزن تر محاسبه گردید. غلظت بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر عصاره گیاهی تعیین و سپس نتایج بر حسب میلی گرم بر گرم وزن تر بافت محاسبه شد.

$$\text{Chl a} = \frac{12/25}{A_{663.2}} - \frac{2/79}{A_{646.8}}$$

$$\text{Chl b} = \frac{21/21}{A_{646.8}} - \frac{5/1}{A_{663.2}}$$

$$\text{Chl T} = \text{chl a} + \text{chl b}$$

$$\text{Car} = (1000 A_{470} - 1/8 \text{chl a} - 85/0.2 \text{chl b}) / 198$$

در این رابطه Chl T، Chl b، Chl a و Car به ترتیب کلروفیل a، b، کل و کاروتینوپیک می‌باشند.

شاخص میزان تنفس تحمل شده (Tolerance stress

(Index Ti): نسبت و معیاری برای مقایسه وزن خشک کل، بخش هوایی و ریشه گیاهان تحت تنفس با تیمار شاهد می‌باشد و قادر واحد است. این شاخص در واقع شدت تنفس وارد بر گیاه را نشان می‌دهد. در این تحقیق شاخص وارد به اندام هوایی با استفاده از فرمول زیر محاسبه شد (Ewaise, 1997):

$$Ti = \frac{Y_p - Y_s}{Y_p}$$

Y_p = وزن ماده خشک اندام هوایی در شرایط بدون تنفس

Y_s = وزن ماده خشک اندام هوایی در شرایط تنفس

اندازه‌گیری مالون دی‌آلدئید (MDA) به روش Heath و Packer (۱۹۷۹) انجام شد. طبق این روش ۰/۲ گرم از بافت برگ فریز شده، با ۵ میلی لیتر تری کلرواستیک اسید (TCA) ۰/۱ درصد ساییده شد. عصاره حاصل با سانتریفیوژ به مدت ۵ دقیقه در ۱۰۰۰۰ g سانتریفیوژ شد. به یک میلی لیتر از محلول روئی حاصل از سانتریفیوژ، ۴ میلی لیتر محلول تری کلرواستیک اسید (TCA) ۲۰ درصد که حاوی ۰/۵ درصد تیوبارتیوریک اسید (TBA) بود، اضافه شد. مخلوط حاصل به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۹۵ درجه سانتی گراد در حمام آب گرم حرارت داده شده سپس بلا فاصله در یخ سرد شد و دوباره مخلوط به مدت ۱۰ دقیقه در ۱۰۰۰۰ g سانتریفیوژ گردید. شدت جذب این محلول با استفاده از اسپکتروفتوometر در طول

آسکوربات ۰/۵ میلی مولار، ۳۰ میکرو لیتر پراکسیدهیدروژن ۱۵ میلی مولار، ۳۰ میکرو لیتر EDTA ۱۰ میلی مولار و ۱۵۰ میکرو لیتر عصاره آنزیمی بود. با شروع واکنش آنزیمی و به دنبال اکسید شدن آسکوربات، جذب در طول موج ۲۹۰ نانومتر، دو دقیقه پس از شروع واکنش نسبت به زمان شروع واکنش در بازه های زمانی یک دقیقه ای خوانده و فعالیت آنزیم بر حسب واحد آنزیم در مقدار پروتئین کل (میلی گرم) گزارش شد.

جهت اندازه گیری فعالیت آنزیم گلوتاتیون ردوکتاز (GR) به وسیله اکسیداسیون NADPH از روش Foyer و Halliwell (۱۹۷۶) استفاده شد. در این روش مخلوط واکنش با حجم کل ۳ میلی لیتر حاوی ۲/۴۰۰ میلی لیتر بافر فسفات ۵۰ میلی مولار (GSSG PH= ۷/۸)، ۳۲ میلی گرم گلوتاتیون اکسیدشده (GSSG)، ۰/۵ میلی مولار، ۱۰۰ میکرو لیتر NADPH ۰/۱ میلی مولار، ۰/۰۷۵ گرم EDTA ۲ میلی مولار و ۱۰۰ میکرو لیتر عصاره آنزیمی بود. واکنش با اضافه کردن NADPH شروع شد. جذب نمونه ها به مدت ۳ دقیقه در طول موج ۳۴۰ نانومتر خوانده شد. سنجش غلظت یون کادمیوم در گیاه در بافت ریشه و برگ با استفاده از روش جذب اتمی انجام شد. بافت خشک گیاهی در کوره با دمای ۵۰۰ درجه سانتی گراد سوزانده شد و در ۱۰ سی سی اسید هیدروکلریدریک ۲ نرمال ریخته شد. سپس محلول حاصل گرم گردید تا بخارات اسیدی از محلول خارج شود. بعد از آن حجم محلول را به ۱۰۰ میلی لیتر رسانده و از کاغذ صافی عبور داده شد. از محلول به دست آمده برای سنجش غلظت با استفاده از دستگاه طیف نگار جذب Atomic Absorption Spectrometer مدل Spectra AA ۲۲۰ استفاده شد.

تجزیه و تحلیل داده های حاصل از مراحل مختلف این تحقیق با استفاده نرم افزار آماری SAS و تجزیه واریانس ANOVA انجام و برای مقایسه اثر غلظت های مختلف کادمیوم بر پارامتر های مورد بررسی از آزمون دانکن و ضریب اطمینان ۹۵٪ استفاده شد.

نتایج

سپس جذب هر نمونه در طول موج ۷۲۵ نانومتر خوانده شد و با استفاده از منحنی استاندارد غلظت ترکیبات فنلی کل بر حسب میلی گرم بر گرم وزن تر محاسبه گردید. فعالیت آنزیم فنیل آلانین آمونیالیاز (PAL) با استفاده از روش Hahlbrock Ragg (۱۹۷۵) ۳۰۰ میلی گرم از بافت برگ در هاون سرد حاوی Tris-HCl (PH= ۸/۸) ۵۰ میلی مولار حاوی بتامر کاپتواتانول ۱۵ میلی مولار ساییده و سپس ۳۰ دقیقه با دور ۵۰۰۰ سانتریفیوژ شد. محلول رویی جهت سنجش میزان فعالیت آنزیم استفاده شد. در یک لوله ۱ میلی لیتر از بافر استخراج به همراه ۰/۵ میلی لیتر فنیل آلانین ۱۰ میلی مولار، ۰/۴ میلی لیتر آب دوبار تقطیر و ۱ میلی لیتر عصاره آنزیمی مخلوط و ۶۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد نگهداری شد. واکنش با اضافه کردن ۰/۵ میلی لیتر تری کلرواستیک اسید ۱۰٪ پایان می پذیرد. غلظت سینامیک اسید با قرائت جذب ۲۹۰ نانومتر محاسبه شد. یک واحد از فعالیت آنزیم معادل ۱ میکرومول از سینامیک اسید تولید شده در دقیقه است.

جهت سنجش میزان پروتئین کل یک گرم برگ فریز شده در یک هاون چینی محتوى ۳ میلی لیتر بافر فسفات ۵۰ میلی مولار که دارای اتیلن دی آمین تراستیک اسید ۱ میلی مولار، فنیل متان سولفونیل فلورید ۱ میلی مولار و پلی وینیل پیرولیدین ۱ درصد بود، ساییده شد. عصاره حاصل به مدت ۱۵ دقیقه در سانتریفیوژ یخچال دار با ۱۴۰۰۰ دور و دمای ۴ درجه قرار گرفت. جهت سنجش پروتئین کل از روش Bradford (۱۹۷۶) استفاده شد. به این منظور به لوله های آزمایش مقدار ۰/۱ میلی لیتر عصاره پروتئینی، ۵ میلی لیتر معرف بیوره افزوده و سریعاً ورتکس گردید. پس از ۲ دقیقه و قبل از یک ساعت جذب محلول ها در طول موج ۵۹۵ قرائت و غلظت پروتئین با استفاده از منحنی استاندارد آلومین و بر حسب میلی گرم بر گرم وزن تر محاسبه گردید.

برای سنجش فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز (APX) با استفاده از روش Nakano و Asada (۱۹۸۱) مخلوط کل واکنش با حجم ۳ میلی لیتر شامل ۲/۴۹۰ میلی لیتر بافر فسفات پتاسیم ۵۰ میلی مولار با ۷ PH= ۳۰۰ میکرو لیتر

سنجهش میزان آنتوسیانین و محتوای فلاونوئید کل در برگ‌ها نشان داد که تیمار ۹۰۰ میکرومولار باعث افزایش معنی‌دار این پارامترها شده است. میزان ترکیبات فنلی در دو سطح ۶۰۰ و ۹۰۰ میکرومولار نسبت به شاهد افزایش یافته و تفاوت معنی‌دار نشان داد (شکل ۵ و جدول ۱، ۲).

فعالیت فنیلآلانین آمونیالیاز: طبق نتایج شکل (A) افزایش فعالیت این آنزیم با افزایش سطح کلریدکادمیوم به ۹۰۰ میکرومولار تفاوت معنی‌داری را نسبت به شاهد نشان داد (جدول ۱ و ۲).

محتوای پروتئین کل: نتایج تغییرات مقدار پروتئین در برگ‌های ماریتیغال نشان می‌دهد با افزایش سطح تنش مقدار پروتئین کل به طور معنی‌داری در سطح ۹۰۰ میکرومولار کاهش می‌یابد. این کاهش همان‌طور که در شکل (B) نشان داده شده است بین سطوح ۳۰۰ و ۶۰۰ میکرومولار تفاوت معنی‌داری نشان نداد، هرچند تفاوت کاهش در این دو سطح نسبت به شاهد معنی‌دار بود (جدول ۱ و ۲).

فعالیت آنزیم گلوتاتیونردوکتاز: بررسی اثر سطوح مختلف کلریدکادمیوم (شکل C) بیانگر افزایش این فعالیت این آنزیم در برابر افزایش غلظت کادمیوم است و این افزایش در سطح ۹۰۰ میکرومولار در بالاترین حد و در سطح ۳۰۰ و ۶۰۰ تفاوت معنی‌دار با شاهد نداشت (جدول ۱ و ۲).

فعالیت آسکوربات‌پرکسیداز: طبق نتایج شکل (D) ۶ فعالیت آسکوربات‌پرکسیداز با افزایش سطح کلریدکادمیوم به ۶۰۰ و ۹۰۰ میکرومولار تفاوت معنی‌داری را نسبت به شاهد نشان داد. هر چند فعالیت این آنزیم نسبت به آنزیم گلوتاتیونردوکتاز کمتر بود (جدول ۱ و ۲).

شاخص تنش تحمل شده: از نظر مقدار Ti تیمارها به سه گروه دسته بندی شدند، به طوری که تیمار شاهد کمترین مقدار تنش تحمل شده را نشان داد و سایر تیمارهای کادمیوم مقدار بالاتری را نشان دادند (شکل ۷).

جذب و تجمع کادمیوم: مقدار جذب و تجمع این فلز در برگ و ریشه گیاه شاهد با گیاهان تحت تیمار مقایسه شد.

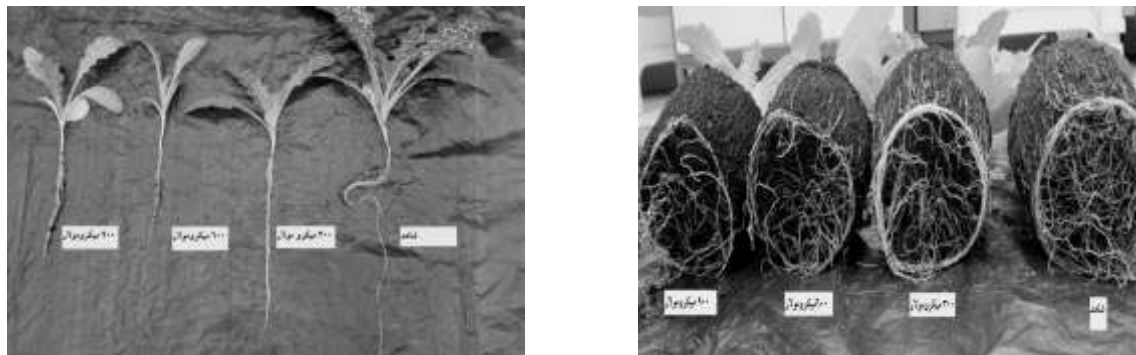
پارامترهای مورفولوژیک: خارج کردن گیاهچه‌ها با خاک از گلدان نشان داد که حجم ریشه بطور کاملاً محسوسی در سطوح مختلف تیمار نسبت به شاهد کاهش یافته است. بعد از شستشوی خاک و جدا کردن ریشه‌های فرعی، کاهش طول ریشه اصلی در سطوح بالای تیمار کاملاً محرز بود (شکل ۱). در حقیقت کادمیوم از تقسیم سلول‌های منطقه مریستمی و رشد سلول‌های منطقه رشد جلوگیری می‌کند و از طرف دیگر تمایز زودرس و چوبی شدن دیواره سلول‌های واقع در منطقه رشد طولی سلول می‌تواند از دلایل دیگر کاهش رشد ریشه باشد (Fusconi *et al.*, 2007).

وزن خشک اندام هوایی: مقایسه گیاهان تیمار شده با گیاه شاهد (شکل ۲a) نشان داد که با افزایش غلظت کادمیوم این وزن کاهش می‌یابد. وزن خشک اندام هوایی در غلظت ۹۰۰ میکرومولار کادمیوم کاهش چشم‌گیری نسبت به گیاه شاهد داشت و اختلاف معنی‌دار بین شاهد و این غلظت مشاهده شد (جدول ۱ و ۲).

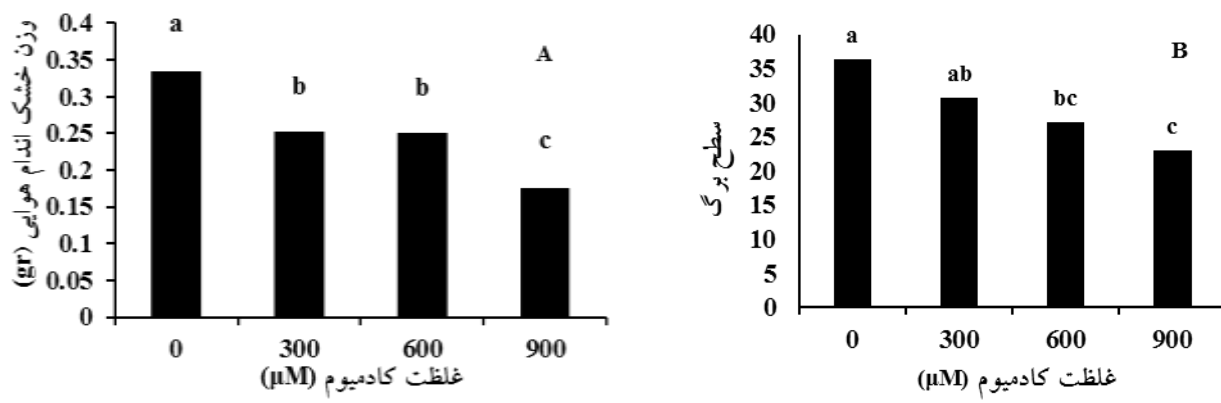
سطح برگ: نتایج حاصل از این تحقیق نشان می‌دهد که در گیاهان تحت تنش سطح برگ نسبت به گیاه شاهد اختلاف معنی‌داری را نشان می‌دهد (شکل ۲b).

رنگیزه‌های فتوستزی: نتایج نشان داد که کادمیوم در غلظت ۳۰۰ میکرومولار، اثر چندانی بر مقدار کلروفیل^a، کلروفیل کل و کاروتونوئید نداشته در حالی که توانسته میزان کلروفیل b را همچون غلظت‌های ۶۰۰ و ۹۰۰ میکرومولار کاهش دهد. کاهش محتوای کلروفیل a و کلروفیل کل در سطوح ۶۰۰ و ۹۰۰ میکرومولار معنی‌دار است (شکل ۳). در این مطالعه هیچ یک از سطوح تیمار علی رغم روند رو به افزایش، نتوانسته منجر به تغییرات معنی‌داری نسبت به شاهد در میزان کاروتونوئید برگ این گیاه گردد (جدول ۱ و ۲).

مالون‌دآلدئید: بررسی نشان داد مقدار مالون‌دآلدئید در برگ گیاهان تحت تیمار در غلظت‌های ۳۰۰ و ۶۰۰ میکرومولار کادمیوم تفاوت زیادی با شاهد ندارد (جدول ۱ و ۲)، اما در غلظت ۹۰۰ میکرومولار افزایش چشم‌گیری را نسبت به گیاه شاهد در سطح ۵ درصد نشان می‌دهد (شکل ۴).



شکل ۱- کاهش کل حجم ریشه (راست)، طول ریشه اصلی و رشد رویشی (چپ) در سطوح مختلف تیمار کلرید کادمیوم (به ترتیب در هر شکل از راست به چپ: شاهد، ۳۰۰، ۶۰۰ و ۹۰۰ میکرومولار)



شکل ۲- اثر سطوح مختلف کادمیوم بر وزن خشک اندام هوایی (A) و سطح برگ (B) گیاه ماریتیغال. مقایسه میانگین‌ها (میانگین ۵ تکرار) با استفاده از آزمون دانکن در سطح ۵ درصد انجام شده است.

جدول ۱- میانگین مربعتات صفات مختلف مورد بررسی در چهار سطح تیمار کلرید کادمیوم در گیاه ماریتیغال

منابع تغییرات	درجه آزادی	وزن خشک اندام هوایی	سطح برگ	کلروفیل a	کلروفیل b	کاروتئین	رنگیزه‌های فتوستتری	جذب برگ	مالون الدلید
کلرید کادمیوم	۳	۰/۰۲۰**	۳۱۹/۲۸۶**	۵/۳۷*	۱۱/۷۱**	۰/۳۲ns	۳۷۰/۲۵۲*	۱۵۴/۲۸ns	۲۰۸۴/۲۶۹**
خطا	۱۶	۰/۰۰۲	۴۳/۰۴	۱/۱۳	۱/۶۱	۰/۲۳	۶۵۵/۵۳	۱۳۷۹/۰۹	۲۸۲۳/۲۰۸
ضریب تغییرات (%)	۱۷/۶۹	۲۲/۴۰	۳۱/۷۰	۴۲/۵۶	۴۲/۶۶	۵۶/۵۹	۵۵/۱۶	۰/۰/۱۶	۲۵/۵۱

*، ** و ns به ترتیب معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ و غیر معنی‌دار

ادامه جدول ۱- میانگین مربعتات صفات مختلف مورد بررسی در چهار سطح تیمار کلرید کادمیوم در گیاه ماریتیغال

منابع تغییرات	درجه آزادی	آنتوسبانین کل	فلاؤونوئید کل	فلل کل	پروتئین کل	فنبیل آلانین	آسکوربیات	فعالیت ویژه	فعالیت ویژه	فعالیت ویژه	فعالیت ویژه
کلرید کادمیوم	۳	۲۰۴/۹۲۸**	۰/۰۰۲**	۳۲/۴۹**	۰/۰۰۰۹**	۱۸۰/۰۰۲۵**	۰/۸۸۵۳**	۰/۰/۸۷۷	۰/۸۸۵۳**	۱۸۰/۰۰۲۵**	۰/۰۰۰۹**
خطا	۱۶	۲۴/۱۰	۰/۰۰۰۲	۰/۲۱۱	۰/۰۰۰۰۶	۱۶۹/۳۸۵	۰/۱۴۸۹	۰/۷۶۸	۰/۱۴۸۹	۱۶۹/۳۸۵	۰/۰۰۰۰۶
ضریب تغییرات (%)	۱۸/۱۰	۱۷/۵۵	۵۰/۲۶	۲۶/۲۲	۴۷/۴۰	۴۸/۷۴	۴۵/۲۴	۴۵/۲۴	۴۸/۷۴	۴۷/۲۲	۰/۰۰۰۰۶

*، ** و ns به ترتیب معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ و غیر معنی‌دار

جدول ۲- مقایسه میانگین اثرات سطوح کلرید کادمیوم برای صفات مختلف مورد بررسی در گیاه ماریتیغال

مالون دلائید (mg/grFw)	جذب ریشه (mg/kgDw)	جذب برگ	رنگیزه های فتوستتری (mg/grFw)	وزن خشک اندام			تیمار
				کلروفیل a	کلروفیل b	سطح برگ (cm ²)	
کلرید کادمیوم (µM)							
۲۳/۸۵ ^b	۰/۷۸ ^a	۰/۰۰ ^b	۰/۶۹ ^a	۵/۰۶ ^a	۴/۵۳ ^a	۳۶/۳۵۹ ^a	۰/۳۳۴ ^a
۲۰/۸۷ ^b	۵۳/۵۰ ^a	۳۲/۷۴ ^b	۱/۰۴ ^a	۳/۱۳ ^b	۳/۷۵ ^a	۳۰/۶۲ ^{ab}	۰/۲۵۲ ^b
۲۰/۸۷ ^b	۲۸/۱۱ ^a	۳۸/۱۱ ^{ab}	۱/۱۱ ^a	۲/۲۰ ^b	۳/۳۵ ^{ab}	۲۷/۱۳ ^{bc}	۰/۲۵۱ ^b
۶۲/۶۰ ^a	۱۳/۱۰ ^a	۸۵/۲۸ ^a	۱/۲۹ ^a	۱/۵۴ ^b	۲/۰۵ ^b	۲۳/۰۰ ^c	۰/۱۷۶ ^c
در هر ستون تفاوت بین میانگین هایی که دارای حروف مشابه هستند بر اساس آزمون دانکن در سطح احتمال ۵٪ معنی دار نمی باشد.							

ادامه جدول ۲- مقایسه میانگین اثرات سطوح کلرید کادمیوم برای صفات مختلف مورد بررسی در گیاه ماریتیغال

فعالیت ویژه گلوتاتیون ردوکتاز (Unit/mg protein)	فعالیت ویژه آسکوربیات پراکسیداز	فعالیت ویژه فنیل آلانین آمونیاکالاز	پروتئین کل	فنل کل	فلاوونوئید کل (mgrutin/100 gFw)	آنتوسیانین Mmol/gr (Fw)	کلرید کادمیوم (µM)	
							تیمار	
۰/۲۹۸ ^b	۰/۲۲۴ ^b	۸/۷۲ ^b	۵/۰۶ ^a	۰/۴۱۳ ^c	۰/۰۰۲ ^b	۲۰/۶۰۶ ^c	۰	
۰/۶۴۷ ^b	۰/۳۳۸ ^b	۱۴/۲۹ ^b	۳/۱۴ ^b	۰/۸۵۰ ^c	۰/۰۰۵ ^b	۲۳/۶۳ ^{bc}	۳۰۰	
۰/۷۴۶ ^b	۰/۶۶۹ ^{ab}	۱۸/۲۹ ^b	۲/۲۰ ^b	۳/۲۷ ^b	۰/۰۲۲ ^b	۲۹/۰۹ ^{ab}	۶۰۰	
۲/۳۷۳ ^a	۸۵/۲۸ ^a	۵۰/۹۸ ^a	۱/۵۴ ^b	۵/۹۴ ^a	۰/۰۵۳ ^a	۳۵/۱۴ ^a	۹۰۰	
در هر ستون تفاوت بین میانگین هایی که دارای حروف مشابه هستند بر اساس آزمون دانکن در سطح احتمال ۵٪ معنی دار نمی باشد.								

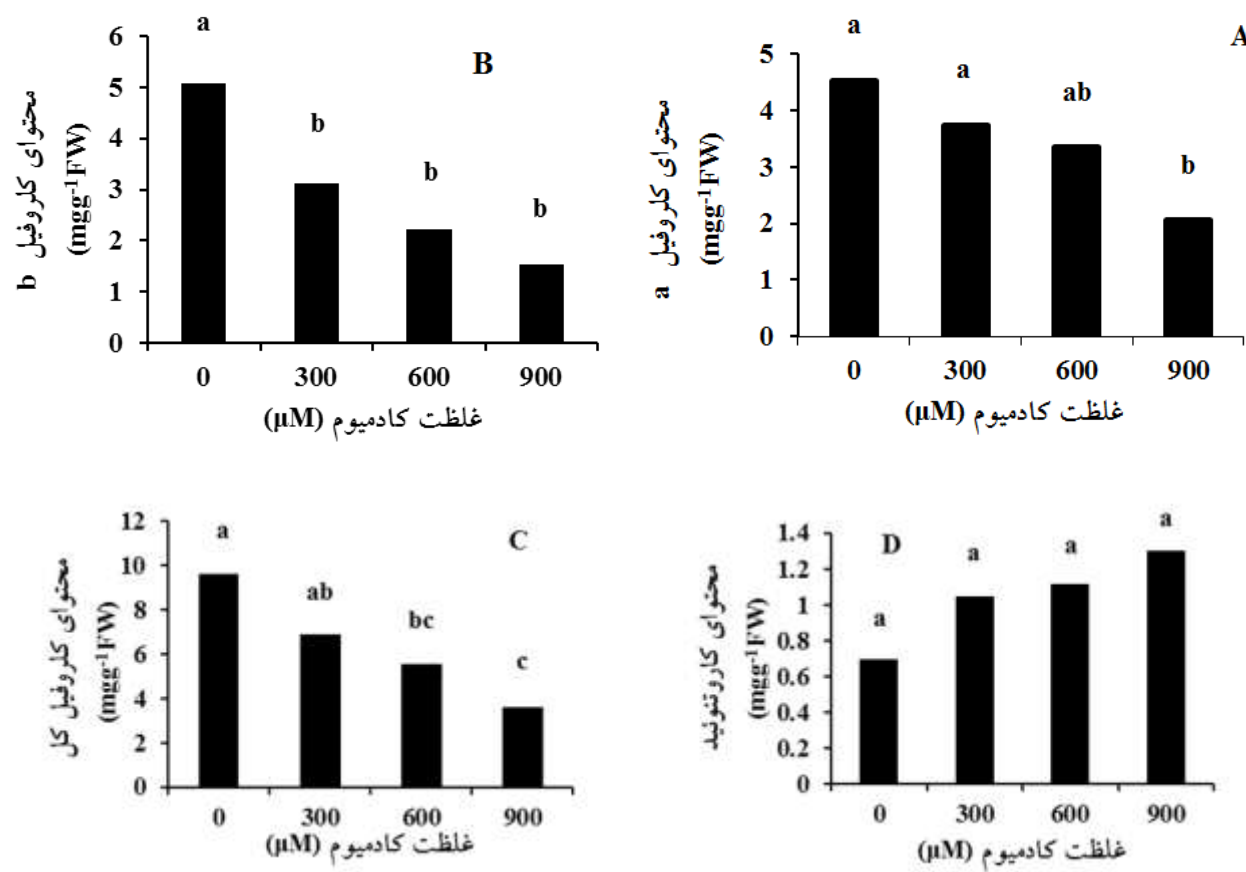
سمیت کادمیوم به ویژه در غلاظت های بالا در مورد گیاه مورد مطالعه محسوب می شود. فلزات سنگین با کاهش شدید فتوستتر و انتقال مواد فتوستتری و تقسیم سلولی، رشد گیاه را به شدت کاهش می دهند (Dalla *et al.*, 2005). انباسته شدن کادمیوم در بسیاری از گیاهان باعث کمبود آهن، منیزیم و کلسیم می شود و سنتز کلروفیل را متوقف می کند و سرعت رشد و فتوستتر را به شدت کاهش می دهد (Mobin and Khan., 2007).

نشان داده شده که کادمیوم به غشاء های تیلاکوئیدی کلروپلاست آسیب می زند و ظرفیت فتوستتری را به شدت کاهش داده و باعث توقف رشد و کاهش گسترش برگ نیز می شود (Vassilev and Yordanov., 1997). نتایج حاصل از این تحقیق نیز موید این موضوع است، زیرا در گیاهان تحت

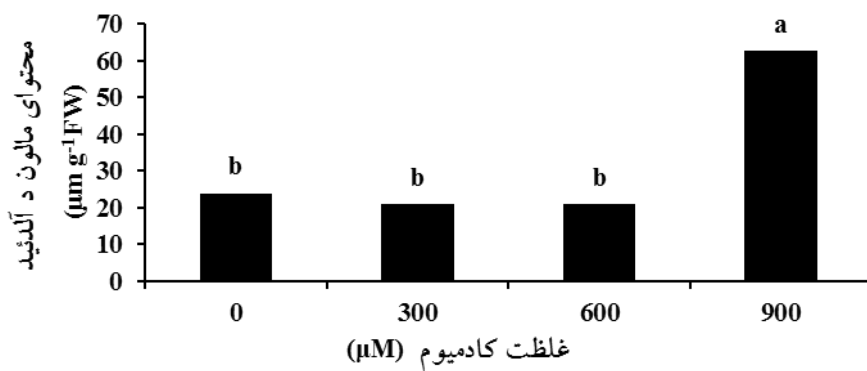
نتایج نشان داد که جذب و تجمع کادمیوم در برگ در دو تیمار شاهد و ۳۰۰ میکرومولار تفاوت معنی داری ندارد، ولی در دو تیمار ۹۰۰ و ۶۰۰ این تجمع در برگ اختلاف معنی داری نشان داد. نتایج آزمایش از عدم وجود اختلاف معنی دار بین کلیه سطوح تیمار از لحاظ جذب و تجمع در ریشه حکایت دارد. وجود میزان اندک کادمیوم در ریشه گیاه شاهد ناشی از خطای آزمایش بوده است. همانطور که در (شکل ۸) مشاهده می شود با افزایش غلظت کادمیوم، مقدار جذب و تجمع کادمیوم در برگ گیاه نیز افزایش می یابد (جدول ۱ و ۲).

بحث

نتایج حاصل از این مطالعه، نشان دهنده بروز واکنش های متعدد در گیاه ماریتیغال بود. کلروز و کاهش رشد از مهم ترین آثار



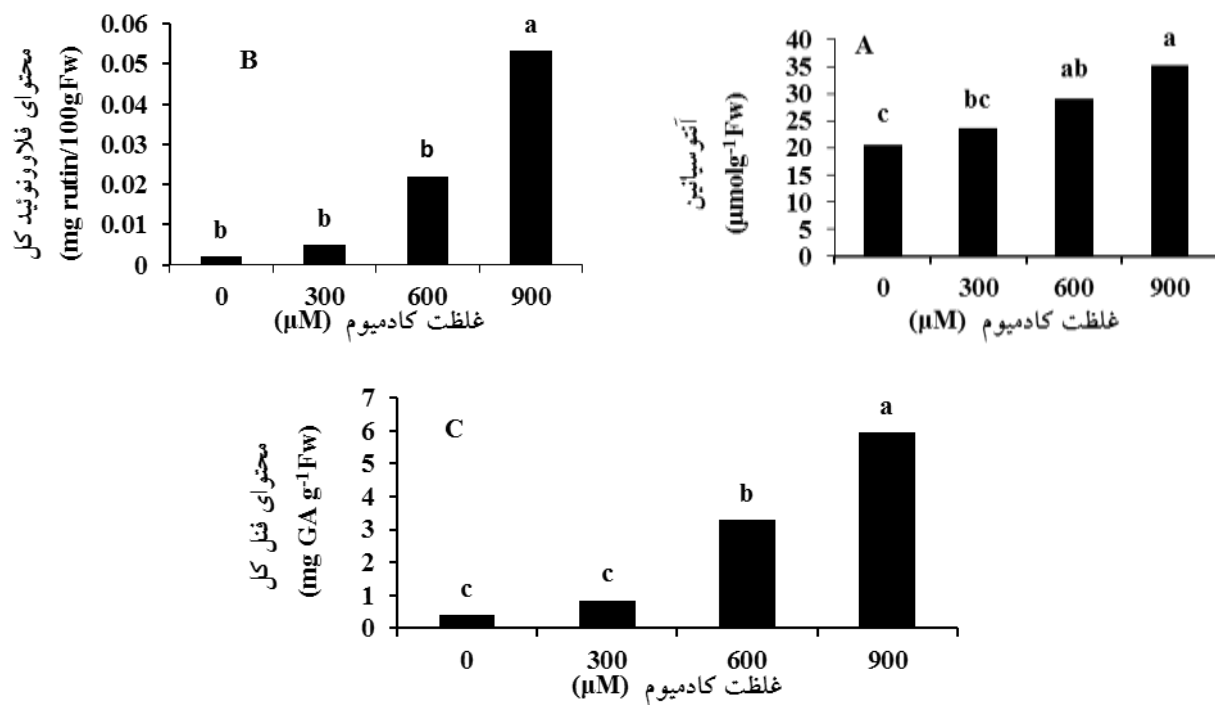
شکل ۳- اثر سطوح مختلف کادمیوم بر مقدار کلروفیل و کاروتونئید برگ گیاه ماریتیغال، (A) کلروفیل a، (B) کلروفیل b، (C) کلروفیل کل (D) کاروتونئید. مقایسه میانگین‌ها (میانگین ۵ تکرار) با استفاده از آزمون دانکن در سطح ۵ درصد انجام شده است.



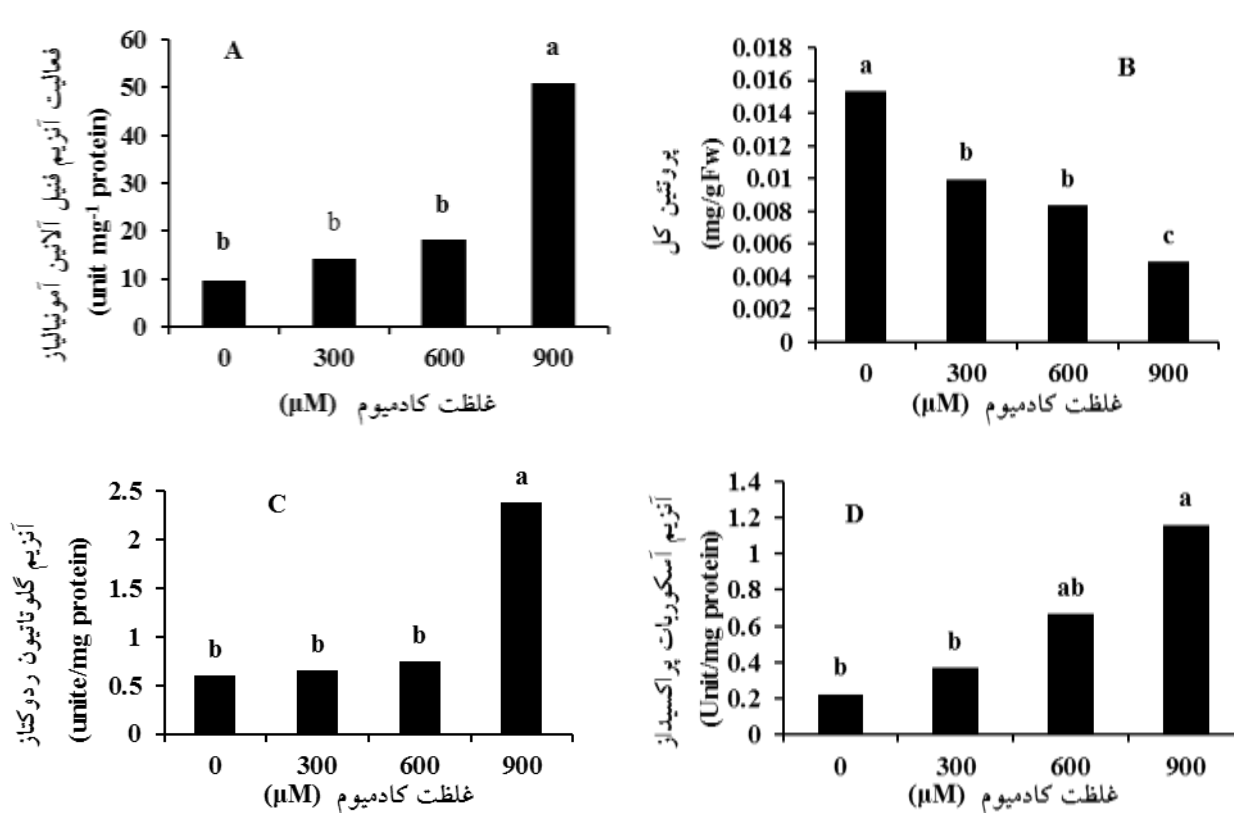
شکل ۴- اثر سطوح مختلف کادمیوم بر محتوای مالون دالدیید برگ‌های ماریتیغال. مقایسه میانگین‌ها (میانگین ۵ تکرار) با استفاده از آزمون دانکن در سطح ۵ درصد انجام شده است.

کاهش فضای بین سلولی در گیاهان تحت تنش می‌شود (نورائی وکفیل‌زاده، ۱۳۹۰). کاهش وزن اندام‌ها به علت اختلال در متابولیسم کلی سلول‌هاست (Jeliazkova *et al.*, 2003) نتایج حاصل از مطالعه دانشمندان نشان داده است که میزان پراکسیداسیون چربی‌ها به علت افزایش مقدار

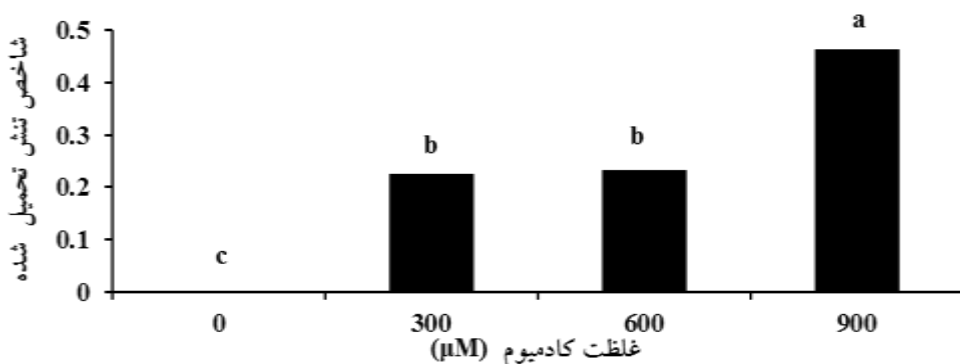
تنش سطح برگ نسبت به گیاه شاهد کاهش چشمگیری دارد و با نتایج گزارش سلطانی و همکاران (۱۳۸۵) در گیاه کلزا مطابقت دارد. کادمیوم تاثیرات منفی بر جذب آب دارد که نتیجه آن کاهش فشار تورگر است. این کاهش همراه با کاهش قابلیت ارتفاعی دیواره سلول باعث کوچک شدن سلول‌ها و



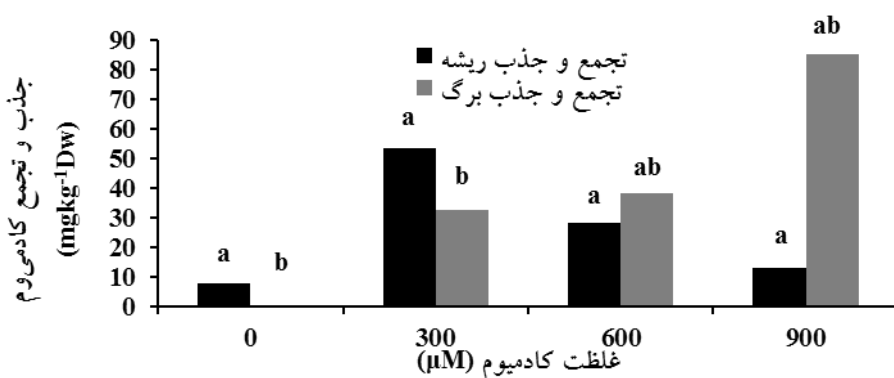
شکل ۵- اثر سطوح مختلف کادمیوم بر ترکیبات آنتوسیانین، فلاونوئید کل و محتوای فتل کل. مقایسه میانگین ها (میانگین ۵ تکرار) با استفاده از آزمون دانکن در سطح ۵ درصد انجام شده است.



شکل ۶- اثر سطوح مختلف کادمیوم بر میزان فعالیت فنیل آلانین آمونیالیاز(A)، محتوای پروتئین کل برگ(B)، میزان فعالیت آنزیم گلوتاپونردوکتاز(C) و فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز (D). مقایسه میانگین ها (میانگین ۵ تکرار) با استفاده از آزمون دانکن در سطح ۵ درصد انجام شده است.



شکل ۷- ساخص تنش تحمیل شده که در واقع شدت تنش وارد بر گیاه را نشان می‌دهد. مقایسه میانگین‌ها (میانگین ۵ تکرار) با استفاده از آزمون دانکن در سطح ۵ درصد انجام شده است.



شکل ۸- میزان و روند جذب و تجمع کادمیوم در برگ و ریشه گیاه ماریتیغال. مقایسه میانگین‌ها (میانگین ۵ تکرار) با استفاده از آزمون دانکن در سطح ۵ درصد انجام شده است.

این به نظر می‌رسد سمیت کادمیوم و تولید انواع مختلف اکسیژن واکنش‌گر سبب کاهش رنگیزه‌های فتوستنتزی و محدود کردن جذب عناصر غذایی لازم برای ساخته شدن و تولید کلروفیل می‌شود و در نتیجه زردی برگ‌ها دیده می‌شود. علاوه بر این فلزات سنگین با بازدارندگی بیوسنتر پروتئین‌های کمپلکس LHCII در سطح رونویسی تشکیل این کمپلکس را مختلف می‌نمایند که باعث فتواسید شدن کلروفیل تازه تشکیل شده می‌گردد (سلطانی و همکاران، ۱۳۸۵). القای سنتز کاروتینوئیدها در شرایط تنش می‌تواند به دلیل نقش حفاظتی آن‌ها در تشکیلات فتوستنتز باشد زیرا این رنگیزه‌ها مسئول خاموش کردن اکسیژن یکتایی و جلوگیری از پراکسیداسیون (Kayro, 2006) لبیدها و نهایتاً تنش اکسیداتیو می‌باشند (Khedr et al., 2001).

کادمیوم باعث تولید رادیکال هیدروکسیل شده و بدنبال آن پراکسیداسیون چربی که اولین علامت تنش اکسیداتیو است رخ

پراکسیدهیدروژن در سلول در حضور یون کادمیوم افزایش می‌یابد. این وضعیت باعث برهم خوردن تعادل آبی و تغذیه‌ای سلول شده که این یکی از مهم‌ترین دلایل کاهش وزن گیاه می‌باشد (Sanita and Gabbielli .., 1999). در این مطالعه کاهش وزن خشک اندام‌های هوایی و ریشه می‌تواند در اثر اختلال در فرآیند فتوستنتز و متابولیسم نیتروژن باشد و در اثر کاهش رنگیزه‌های فتوستنتزی، تولید بیوماس و رشد در گیاه مورد مطالعه کاهش یافته است. نتایج تحقیق حاضر نشان داد که میزان کلروفیل برگ‌ها با افزایش غلوظت کادمیوم در محیط رشد کاهش یافت که در نهایت منجر به کاهش فتوستنتز و رشد شده و علایم کمبود به صورت کلروز در برگ‌ها بروز کرد. کاهش میزان رنگیزه‌های فتوستنتزی در گیاهان تحت تیمار می‌تواند به دلیل آسیب‌های اکسیداتیو و بازدارندگی مراحل مختلف سنتز کلروفیل باشد (Hegedus et al., 2001). علاوه بر

از طریق مهار جذب K^{++} و تحریک تغییرات پس از ترجمه (Romero *et al.*, 2007) و جلوگیری از فعالیت Muthuchelian رو بیسکو به عنوان فراوانترین پروتئین برگ (Muthuchelian *et al.*, 2001) محتوای پروتئین کل را کاهش دهد. کاهش چشمگیر پروتئین کل در سطوح ۳۰۰، ۶۰۰ و ۹۰۰ میکرومولار کادمیوم در این تحقیق سبب می‌شود که نقش گونه‌های اکسیژن فعال در اکسیداسیون اسیدهای آمینه، آسیب رساندن به ساختار و عملکرد پروتئین‌ها و کاهش محتوای پروتئین، نادیده گرفته نشود. نتایج مشابهی در لوپیا تحت تنش سرب و کادمیوم Liu *et al.*, 2009 (Bhardwaj *et al.*, 2009) و جو تحت تنش کادمیوم (al., 2005) گزارش شده است. پراکسیدازها گروه بزرگی از آنزیم‌های دفاعی هستند که در گیاهان در برابر تنش‌های زیستی و غیر زیستی تولید می‌شوند. اسکوربات‌پراکسیداز هم از این گروه نقش مهمی در تعديل میزان ترکیبات ROS تولید شده طی تنش در سلول دارد و از آسکوربات به عنوان احیاکننده استفاده کرده و پراکسیدهیدروژن را از طریق چرخه آسکوربات-گلوتاتیون تجزیه می‌نماید. افزایش در فعالیت این آنزیم در گیاهچه‌های ماریتیغال قابل انتظار بود، چرا که باستانی در راستای حفظ وضعیت رداکس سلولی و سمیت‌زادی پراکسیدهیدروژن تولید شده توسط آنزیم‌هایی هم‌چون سوبراکسیدسموتاز وارد عمل شود. نتایج مطالعات پوراکبر و اشرفی (۱۳۹۰) نیز نشان داد که میزان فعالیت آنزیم آسکوربات‌پراکسیداز در گیاه ذرت تحت تیمار کادمیوم افزایش پیدا می‌کند. گلوتاتیون‌ردوکتاز نیز یکی از آنزیم‌های بالقوه سیستم آنتی‌اکسیدانی آنزیمی است که حالت احیاکننده GSH را از طریق چرخه آسکوربات-گلوتاتیون حفظ کرده و یک نقش حیاتی در حفاظت از گروه سولفیدریل داشته و به عنوان سوبستراتی گلوتاتیون-اس-ترانسفراز است. این آنزیم با سوبراکسید و رادیکال هیدروکسیل واکنش داده و باعث از بین رفتان رادیکال آزاد می‌شود که افزایش فعالیت این آنزیم نیز در این تحقیق تأیید کننده همین مطلب است و نتایج مشابه در مطالعات بارنده و همکاران (۱۳۹۴) روی گیاه عدس گزارش شده است. اندازه‌گیری شاخص تنش تحمیل شده، تنش وارد

می‌دهد، بنابراین با افزایش پراکسیداسیون چربی غشای سلول تخریب شده و نشت غشا اتفاق می‌افتد و میزان مالون‌آلدهید بالا می‌رود. پراکسیداسیون القا شده توسط تنش نشان‌دهنده آسیب در سطح سلولی است و سطح مالون‌آلدهید تولید شده در طی این فرایند به عنوان یک شاخص از آسیب اکسیداتیو اندازه‌گیری می‌شود (نادرنژاد، ۱۳۹۲). نتایج تحقیق حاضر نشان می‌دهد افزایش مالون‌آلدهید در غلظت ۹۰۰ میکرومولار کادمیوم در برگ به‌طور قابل توجهی نسبت به شاهد بیشتر است که این افزایش احتمالاً با افزایش ایجاد رادیکالهای آزاد واکنش‌پذیر و پراکسیداسیون اسیدهای چرب مرتبط است و با گزارش افزایش سطوح مالون‌آلدهید در برگ و ریشه گیاه جو مطابقت دارد (Hegedus *et al.*, 2001). یکی از مکانیسم‌های مهم گیاهان در برابر تنش تجمع ترکیبات فنلی، فلاونونوئیدها و آنتوسیانین‌ها می‌باشد. مطالعات نشان می‌دهد ترکیبات فنلی در مهار و کاهش اتوکسیداسیون لیپیدها و به عنوان یک آنتی‌اکسیدان ضروری برای دفاع علیه گونه‌های فعال اکسیژن (ROS) عمل می‌نمایند. نتایج بدست آمده از این تحقیق با نتایج بارنده و همکاران (۱۳۹۳) در گیاه عدس مطابقت دارد. افزایش فعالیت آنزیم PAL با تغییرات مقدار ترکیبات فنلی در شرایط تنش گیاه ماریتیغال هم‌خوانی دارد. با توجه به نقش آنتی‌اکسیدانی آنتوسیانین‌ها در کاهش اثرات تنش به نظر می‌رسد که ماریتیغال با افزایش این پارامتر سعی در کاهش اثرات مخرب تنش کادمیوم دارد. تنش‌های غیر زیستی سنتز برخی پروتئین‌ها را مهار و تولید برخی دیگر را تحریک می‌کند، هر چند روند کلی در جهت کاهش میزان کل پروتئین‌ها می‌باشد (Ericson and Alfinito., 1984). تصور می‌شود کاهش در محتوای پروتئین محلول کل تحت تنش فلزات سنگین ممکن است به‌واسطه افزایش در فعالیت پروتئاز (Plasma *et al.*, 2002)، تغییرات مختلف ساختمانی و کارکردی توسط واسرشت شدن و قطعه‌قطعه شدن پروتئین‌ها (John *et al.*, 2009) و یا تعامل با باقی مانده‌های تیول پروتئین‌ها و جایگزینی آنها با عناصر سنگین در متالوپروتئین‌ها (Pal *et al.*, 2006) باشد. گزارش شده است کادمیوم قادر است

نتیجه‌گیری کلی

به طور کلی از نتایج به دست آمده چنین استنباط می‌شود که گیاه داروئی ماریتیغال دارای مکانیسم‌های متفاوت فیزیولوژیک و بیوشیمیایی جهت کاهش خسارت ناشی از تنفس فلز سنگین کادمیوم است و کاهش فاکتورهایی مانند میزان رنگیزه‌های فتوستتری و سطح برگ ه نشانه‌ای از آثار سمیت کادمیوم و تولید رادیکال‌های آزاد اکسیژن می‌باشد که آسیب‌هایی به دنبال دارد. این گیاه با تجمع کادمیوم در برگ می‌تواند کاندید مناسبی جهت مطالعات گیاه‌پالایی باشد.

به گیاه را مطابق مطالعات شریعت و همکاران (۱۳۸۹) تأثید و نتایج سنجش غلظت یون کادمیوم در بافت برگ و ریشه گیاه‌چه‌های ماریتیغال با استفاده از روش جذب اتمی نشان داد که غالب کادمیوم در برگ این گیاه تجمع و مقدار کمی در ریشه باقی می‌ماند این رویداد اگر چه بر خلاف تصور رایج از تجمع کادمیوم می‌باشد ولی در این گیاه برای اولین بار گزارش شده و با مطالعات انجام شده توسط کریمی و محسن‌زاده (۱۳۹۰) بر روی گیاه کاهو که از همین راسته و تیره می‌باشد مطابقت دارد که می‌تواند ماریتیغال را به عنوان گزینه مناسبی جهت مطالعات گیاه‌پالایی معرفی نماید.

منابع

- امینی، ز. و حداد، ر. (۱۳۹۲) نقش رنگیزه‌های فتوستتری و آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانت در مقابل تنفس اکسیداتیو. مجله پژوهش‌های سلولی و مولکولی (مجله زیست‌شناسی ایران). ۲۶: ۲۵۱–۲۶۵.
- بارنده، ف.، کاووسی، ح. و پورسیدی، ش. (۱۳۹۳) فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانت، فنیل‌آلانین‌آمونیالیاز و میزان پرولین گیاه‌چه‌های عدس تحت تنفس کلریدکادمیوم. اولین همایش الکترونیکی یافته‌های نوین در محیط زیست و اکوسیستم‌های کشاورزی. دانشگاه تهران. ایران.
- پوراکبر، ل. و اشرفی، ر. (۱۳۹۰) اثر کادمیوم بر میزان تولید هیدروژن‌پراکسید و فعالیت برخی آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانتی در گیاه ذرت. نشریه علوم دانشگاه تربیت معلم. ۹: ۴۷۳–۴۸۴.
- شریعت، ا.، عصاره، م.، و قمری‌زارع، ع. (۱۳۸۹) اثر کادمیوم بر برخی پارامترهای فیزیولوژی در *Eucalyptus occidentalis*. مجله علوم و فنون کشاورزی و منابع طبیعی، علوم آب و خاک. ۵۳: ۱۵۳–۱۴۵.
- سلطانی، ف.، قربانی، م.، و منوچهری کلاتری، خ. (۱۳۸۵) اثر کادمیوم بر مقدار رنگیزه‌های فتوستتری، قندها و مالوند‌آلدید در گیاه کلزا (*Brassica napus*). مجله زیست‌شناسی ایران. ۲(۱۴۵): ۱۹۱–۱۳۶.
- صرامی، م.، زینلی، ح.، و بخشی خانیکی، غ. (۱۳۹۱) بررسی تنوع و روابط بین پارامترهای سیتوژنتیکی در گیاه ماریتیغال. ژنتیک نوین. ۷(۱): ۲۴–۱۷.
- عسکری لجایر، ح.، نجفی، ن.، مقیسه، ا. (۱۳۹۳) اثر آلودگی خاک‌ها به فلزات سنگین بر تولید گیاهان دارویی. نشریه مدیریت اراضی. ۲(۲): ۱۱۱–۱۲۲.
- کریمی، ا. (۱۳۹۰) تاثیر سمیت کادمیوم بر گیاه کاهو (*Lactuca sativa*). پایان‌نامه کارشناسی ارشد. دانشگاه تربیت‌مدرس. تهران. ایران.
- میرزاده اهری، ا.، خسروشاهی، م.، مطلبی آذر، ع.، و موافقی، ع. (۱۳۹۲) بررسی تنوع کاریولوژیکی چند اکوپی گیاه دارویی ماریتیغال در ایران. مجله تازه‌های بیوتکنولوژی سلولی – مولکولی. ۱۳(۱۴): ۶۴–۵۷.
- نادرنژاد، ن. (۱۳۹۲) بررسی میزان فعالیت آنزیم فنیل‌آلانین‌آمونیالیاز و تولید ترکیبات فنلی در گیاه پسته و اثر اکتومیکوریز در کاهش UV-B. رساله دکتری. دانشگاه شهید بهشتی، کرمان، ایران.
- نبی، م.، روشنل، پ.، و محمدخانی، ع. (۱۳۹۳) بررسی اثر تیمارهای مختلف شیمیایی و غیرشیمیایی بر شکست خواب بذر خارمریم (*Silybum marianum* L. Gaertner) نشریه زراعت. ۴۹–۴۹.
- نورانی‌آزاد، ح.، و کفیل‌زاده، ف. (۱۳۹۰) تاثیر سمیت کادمیوم بر رشد، قندهای محلول، رنگیزه‌های فتوستتری و برخی آنزیم‌ها در گلنگ (Carthamus tinctorius L.). مجله زیست‌شناسی ایران. ۱۰(۲۴): ۸۶۷–۸۵۸.

- Bhardwaj, P., Gallego, S. M. and Tomaro, M. L. (2009) Cadmium toxicity in plants. *Brazilian Journal of Plant Physiology* 17:21-34.
- Bradford, M. M. (1976) A rapid sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. *Analytical Biochemistry* 72:248- 254.
- Dalla vecchia, F., La Rocca, N. and Moro, I. (2005) Morphogenetic, ultrastructural and physiological damages suffered by submerged leaves of *Elodea Canadensis* exposed to cadmium. *Plant Science* 168(2):329-338
- Ericson, M. C. and Alfinito, A. E. (1984) Proteins produced during salt stress in tobacco cell cultures. *Plant Physiology* 74: 506-509
- Ewaise, E.A. (1997) Effects of Cadmium, Nickel and lead on growth, chlorophyll content and proteins of weed. *Biologica Plantarum* 39(3): 403-410.
- Foyer, C. H. and Halliwell, B. (1976) The presence of glutathione and glutathionereductase in chloroplast: a proposed role in ascorbic acid metabolism. *Planta* 133: 21-25.
- Fusconi, A., Gallo, C. and Camusso W. (2007) Effect of cadmium on root apical meristems of (*Pisum sativum* L.): cell viability, cell proliferation and microtubule pattern as suitable makers for assessment of stress pollution. *Mutat Res. Genet. Toxicol. Environ. Mutagen* 632: 9-19.
- Gupa, V. (2003) Seed germination and dormancy breaking techniques for indigenous medicinal and aromatic plants. *Journal of Medicinal and Aromatic Plant Science* 25: 402- 407.
- Hahlbrock, K. and Ragg, H. (1975) Light-induced changes of enzyme activities in parsley cell suspension cultures. *Archive Biochemistry Biophysics* 166: 41-46.
- Hart, J., Welch, R. M., Wendell, A., Norvell, W. A., Sullivan, L. A., and Kochian, V. (1998) characterization of Zinc binding, uptake and translocation in intact seedling of Bread and Durum wheat cultivars. *Plant Physiology* 118: 219-226.
- Heath, R. L., and Packer, L. (1969) Photoperoxidation in isolated chloroplast, kinetics and stoichiometry of fatty acid peroxidation. *Archives of Biochemistry* 125:189-198.
- Hegedus, A., Erdi, S., and Horvath, G. (2001) Comparative studies of H_2O_2 detoxifying enzymes in green and greening barley seedling under cadmium stress. *Plant Science* 160: 1085- 1093.
- Jeliazkova, E. A., Craker, L. E. and Xing, B. (2003) Seed germination of anise, caraway, and fennel in heavy metal contaminated solutions. *Journal Herbs, Spices and Medicinal Plants* 10(3): 83-93.
- John, P., Ahmad, P., Gadgil, K., and Sharma, S. (2009) Heavy metal toxicity: Effect on plant growth, biochemical parameters and metal accumulation by *Brassica juncea* L. *International Journal of Plant Production* 3: 65-76.
- Kayro, H. W. (2006) Effect of salinity on growth, Photosynthesis, water relations and solute composition of potential cash crop halophyte *Plantago coronopus*. *Environmental and Experimental Botany* 56: 136- 149.
- Ksouri, R., Megdiche, W., Debez, A., Fallah, M., Grignon, c., and Abdelly, C. (2007) Salinity effects on polyphenol content and antioxidant activities in leaves of the halophyte *Cakile maritime*. *Plant Physiology and Biochemistry* 45: 244-248.
- Laiye, Q. U., Quoresh, A. M., Iwase, K., Tamai, Y., Funada, R., and Koike, T. (2003) In vitro ectomycorrhizal formation on two larch species of seedling with six different fungal species. *Eurasian Journal of Forest Research* 6(1): 65-73.
- Lichenthaler, H. K. (1987) chlorophyll and carotenoids: pigments of photosynthetic biomembranes. *Methods in Enzymol* 148: 350-382.
- Liu, W. L., Zhou, L., Sun, T. H. and Yang, Y. S. (2005) DNA changes in barley (*Hordeum vulgare*) seedlings induced by cadmium pollution using RAPD. *Chemosphere* 61: 158-167.
- Mobin, M. and Khan, N.A. (2007) Photosynthetic activity pigment composition and antioxidative response of two mustard cultivars differing in photosynthetic capacity subjected to cadmium stress. *Plant Physiology* 164:601-610.
- Muthuchelian, K., Bertamini, M., and Nedunchezhian, N. (2001) Triacontanol can protect *Erythrina variegata* from cadmium toxicity. *Plant Physiology* 158: 1487-1490.
- Nakano, Y. and Asada, K. (1981) Hydrogen peroxide is scavenged by ascorbate specific peroxidase in spinach chloroplasts. *Plant Cell Physiol.* 22: 867-880.
- Pal, M., Horvath, E., Janda, T., Paldi, E., and Szalai, G. (2006) Physiological changes and defense mechanisms induced by cadmium stress in maize. *Plant Nutrition Soil Science* 169: 239-246.
- Palsma, J. M., Sandalio, L. M., Javier corporas, F., Romero-Puertas, M. C., McCarthy, I., and Del Rio, L. A. (2002) Plant proteases protein degradation and oxidative stress: role of peroxisomes. *Plant Physiology and Biochemistry* 40:512-530.
- Ram, G., Bhan, M.K., Gupta, K.K., Brijesh Thaker, U., and Jamwal, S. P. (2005) Variability pattern and correlation studies in *Silybum marianum* Gaertn. *Fitoterapia* 76: 143-147.
- Ramos, I., Esteban, E., Lucena, J. J., and Garate, A. (2002) Cd uptake and Sub cellular distribution in plants of *Lactuca* sp. Cd – Mn interaction. *Plant Science* 162: 761–767.

- Rastgoo, L. and Alemzadeh, A. (2011) Biochemical responses of Gouan (*Aeluropus littoralis*) to heavy metals stress. Australian Journal of Crop Science 5(4): 375-383.
- Romero- Puertas, M. C., Corpas, F. J., Rodriguez-Serrano, M., Gomez, M., Del Rio, L. A., and Sandalio, L. M. (2007) Differential expression and regulation of antioxidative enzymes by cadmium in pea plants. Plant Physiology 164: 1364-1357.
- Sanita di Toppi, L. and R. Gabrielli. (1999) Response to cadmium in higher plants- review. Environmental and Experimental Plant Botany 41:105-130
- Singh, B. and Myhr, K. (1998) Cadmium uptake by barley as affected by Cd sources PH levels. Geoderma 84: 185–194.
- Sonald, S. F. and Laima S. K. (1999) Phenolics and cold tolerance of *Brassica napus*. Plant Agriculture 1:1-5
- Tziveleka, L., Kaldis, A., Hegedus, A., Kissimon, J., Prombonal, A., Horvath, G., and Argyrodi, J. (1999) The effect of Cd on chlorophyll and light – Harvesting complex II biosynthesis in greening plants. Naturforsch 54: 740–745.
- Vassilev, A. and Yordanov, I. (1997) Reductive analysis of factors limiting growth of cadmium treated plants. Review Plant Physiology 23: 114-133.
- Wagner, G. J. (1979) Content and vacuole / extra vacuole distribution of neutral sugars free amino acids and anthocyanins in protoplast. Plant Physiology 64: 88-93.
- Zhishen, J., Mengchegen, K., and Jianming, W. (1999) The determination of Flavonoid contents in mulberry and their scavenging effects on superoxide radicals. Food chemistry 64: 555-559.