

بررسی اثر برهمکنش قارچ میکوریزا آربوسکولار و تنظیم کننده رشد گیاهی براسینولید بر

افزایش تحمل گندم به تنفس شوری

کبری توفیقی^۱، رمضانعلی خاوری نژاد^۲، فرزانه نجفی^{۳*}، خدیجه رضوی^۴، فرهاد رجالی^۵

- (۱) دانشجوی دکتری گروه علوم گیاهی، دانشگاه خوارزمی، تهران، ایران.
- (۲) استاد گروه علوم گیاهی، دانشگاه خوارزمی، تهران، ایران.
- (۳) دانشیار گروه علوم گیاهی، دانشگاه خوارزمی، تهران، ایران.
- (۴) استادیار پژوهشگاه ملی مهندسی ژنتیک و زیست‌فناوری، تهران، ایران.
- (۵) دانشیار موسسه تحقیقات خاک و آب، مشکین‌دشت، کرج، ایران.

این مقاله برگرفته از رساله دکتری است.

* نویسنده مسئول: f_najafi@yahoo.com

تاریخ پذیرش: ۹۴/۰۷/۳۰

تاریخ دریافت: ۹۴/۰۵/۲۲

چکیده

با توجه به اهمیت معضل کشاورزی در زمین‌های مجاور حوضه‌های آبریز طبیعی شور و اثر آن بر رشد و تولید گیاهان، این مطالعه به منظور بررسی اثر برهمکنش قارچ میکوریزا آربوسکولار و تنظیم کننده رشد گیاهی براسینولید برکاهش احتمالی اثر مخرب شوری در گندم رقم پیشتاز انجام شد. این تحقیق به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با چهار تکرار به اجرا درآمد. بدین ترتیب که گیاهان میکوریزه با قارچ گلوموس موسه آ (پس از اطمینان از میکوریزه شدن ریشه‌ها) و غیر میکوریزه ۱۴ روزه توسط ۲۴-۲۶ اپی براسینولید با غلظت صفر و پنج میکرومولار سه بار یک روز در میان اسپری برگی شدند. سپس به مدت ۱۰ روز با آب شور با منشأ دریاچه ارومیه و با هدایت الکتریکی صفر و ۱۵ دسی زیمنس بر متره ره سه روز یک بار آبیاری شدند. در نهایت، گیاهان ۲۶ روزه برداشت و به منظور انجام برخی سنجش‌های فیزیولوژیکی به آزمایشگاه منتقل شدند. یافته‌های بدست آمده نشان‌دهنده بهبود سطح برگ گیاه و کاهش نشت غشاء در تیمارهای جدآگانه قارچی و براسینولیدی بود. در حالی که اثر برهمکنش این دو تیمار تنها در سطح برگ در سطح $P<0.05$ معنی دار بود. همچنین این اثر هم‌افزایی معنی دار برهمکنش دو تیمار با بالاتر رفتن فعالیت آنتی اکسیدانی شامل آنتی اکسیدان‌های سوپراکسید دیسموتاز و مقدار آنتوکسیانین برگی و نیز درصد مهار رادیکال‌های آزاد (DPPH) مشاهده شد.

واژه‌های کلیدی: دریاچه ارومیه، گلوموس موسه آ و تریتیکوم آستیوم.

مقدمه

شوری طبیعی، به عنوان یکی از مهم‌ترین تنفس‌های محیطی در زمین‌های مجاور حوضه‌های آبریز شور، موجب کاهش رشد و تولید گیاهان به‌ویژه محصولات کشاورزی می‌شود (Hasegawa *et al.*, 2000). تنفس شوری موجب کاهش هدایت هیدرولیکی خاک، اختلال در جذب آب و مواد غذایی از ریشه و کاهش پتانسیل آب سلول و در نتیجه تنفس اسمزی می‌گردد. همچنین، سمتیت یونی ناشی از غلظت بالای نمک‌ها با القاء تولید انواع اکسیژن فعال (ROS) و رادیکال‌های آزاد، موجب ایجاد تنفس اکسیداتیو ثانویه و تخريب ساختار غشاء‌ها و ماکرومولکول‌ها (مانند پروتئین‌ها و اسیدهای نوکلئیک) و آسیب دستگاه فتوسنتری می‌گردد (Grattan and Greive, 1999; Nakamichi *et al.*, 2016). تحت شرایط طبیعی رشد تولید انواع اکسیژن فعال مانند سوپراکسید (O_2^-)، هیدروژن پراکسید (H_2O_2) و هیدروکسیل (OH⁻)، در سلول پایین است، اما تحت تنفس شوری، هومئوستازی سلولی مختل شده و سلول‌ها تولید رادیکال‌های آزاد را شدت می‌بخشند که به‌طور فعال در ترارسانی علامت شرکت می‌کنند و موجب آسیب به اجزای سلولی می‌شوند (Wang *et al.*, 2003).

گیاهان زراعی به‌ویژه گندم به‌منظور کاهش آسیب اکسیداتیو ایجاد شده تحت تنفس‌های غیرزیستی مانند شوری، مکانیسم‌های دفاعی آنتی‌اکسیدانی خود را تقویت می‌کنند (Caverzan *et al.*, 2016). بدین‌ترتیب، گیاهان دارای سازوکارهای محافظتی برای اجتناب از آسیب اکسیداتیو ایجاد شده به‌دلیل تنفس می‌باشند که از مهم‌ترین آن‌ها می‌توان به فعال شدن سیستم آنتی‌اکسیدانی شامل آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی (مانند سوپراکسید دیسموتاز (SOD)، پراکسیداز (POD)، کاتالاز (CAT) و گلوتاتیون ردوکتاز (GR)) و آنتی‌اکسیدان‌های غیرآنزیمی (مانند آسکوربیک اسید، گلوتاتیون، آلفا-توکوفرول و کاروتئوئیدها) و تولید اسмолیت‌های سازگار از جمله پرولین اشاره کرد (Scutzenduble and Polle, 2002). به‌طور کلی، تصور می‌شود که آسیب القاء شده با شوری به غشاء‌ها افزایش تراویی آن‌ها، رابطه‌ی معکوس با ظرفیت فعالیت افزایش یافته سیستم آنتی‌اکسیدانی در گیاهان دارند.

امروزه، توجه به توسعه راهکارهای مختلف به‌منظور کاهش اثر زیان‌بار شوری، روش‌های مربوط به بالابردن تحمل گیاهان رشد یافته در زمین‌های با غلظت بالای نمک، رشد روز افزونی داشته است. کاربرد انواع قارچ‌های میکوریزی به ویژه انواع گلوموس به‌دلیل بهبود سیستم جذب ریشه‌ای به‌منظور دسترسی به آب و عناصر غذایی و بهبود ساختار خاک و شدت بخشیدن فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان از جمله روش‌های بیولوژیک به‌منظور افزایش تحمل به شوری در گیاهان، مورد توجه بوده است (Zhong Qun *et al.*, 2007). مطالعه‌های مختلف نشان داده است که گیاهان در نتیجه میکوریزاسیون دارای فعالیت آنزیمی آنتی‌اکسیدانی بالاتری هستند، اما پاسخ آنزیم‌ها با توجه به گیاه میزان و نوع قارچ می‌تواند متفاوت

باشد (Evelin *et al.*, 2009). قارچ‌های میکوریزایی به جذب عناصر غذایی مانند نیتروژن و فسفر از طریق ناقلان مربوط و انتقال آن‌ها به گیاه میزان کمک می‌کنند (Bücking and Kafle, 2015). تجمع بالای فسفر، منیزیوم و کلسیم و جذب پایین‌تر سدیم در حضور قارچ‌های میکوریز آرپوسکولار در شرایط تیمار کلید سدیم و کاهش اثر شوری مشاهده شده است (Hashem *et al.*, 2015). مطالعه‌های انجام شده برروی گیاه گندم نشان دهنده نقش قارچ‌های میکوریزایی در کاهش تنش شوری توسط افزایش جذب عناصر معدنی به‌ویژه در حضور مخلوطی از انواع گونه‌های گلوموس بوده است (Mardukhi *et al.*, 2015). همچنین، نشان داده است که برخی از انواع تنظیم کننده‌های رشد گیاهی از جمله براسینواستروئیدها، به عنوان گروه مهمی از هورمون‌های استروئیدی، می‌توانند به بالاتر رفتن تحمل گیاهان به‌ویژه با تقویت سیستم آنتی‌اکسیدانی و هومئوستازی یونی کمک شایانی کنند (Krishna, 2003). این ترکیبات، پتانسیلی قوی در تعديل بسیاری از تنش‌ها با تنظیم سیستم آنتی‌اکسیدانی گیاه دارند. Alyemeni و همکاران (۲۰۱۳) و نیز Arora و همکاران (۲۰۰۸) نشان دادند که اسپری برگی گیاه براسیکا جونکتا^۱ و ذرت^۲ توسط ۲۸- ۲۸- هوموبراسینولید به ترتیب می‌تواند موجب کاهش اثر شوری با افزایش کارایی فتوستراتی و فعالیت آنتی‌اکسیدان‌ها گردد. از این رو با توجه به آنچه که گفته شد، و به‌ویژه با توجه به همبستگی مشاهده شده بین ظرفیت آنتی‌اکسیدانی و پایداری اسموتیکی درون سلولی با تحمل به شوری در برخی گیاهان، هدف از انجام این تحقیق بررسی اثر برهمکنشی و جدگانه قارچ میکوریزای گلوموس و ۲۴- اپی براسینولید برفرآیندهای فیزیولوژیکی گیاه و بالاتر رفتن احتمالی تحمل گیاه گندم به عنوان یکی از مهم‌ترین محصولات زراعی و استراتژیک در سرتاسر جهان به تنش بالا رفتن شوری محیط می‌باشد. منشأ شوری به کار رفته در این پژوهش، آب دریاچه ارومیه، دومین دریاچه شور جهان و یکی از مهم‌ترین حوضه‌های آبریز شور کشور واقع در شمال غربی ایران، با توجه به اثر شوری ایجاد شده در محصولات زراعی زمین‌های مجاور آن بود (نادر صفت، ۱۳۹۰).

مواد و روش‌ها

این مطالعه در دانشگاه خوارزمی تهران در سال ۱۳۹۳ به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با چهار تکرار و سه گیاه در هر گلدان اجرا شد. بذرهای گندم رقم پیشتاز پس از تهیه از بخش غلات موسسه اصلاح نهال و بذر محمدشهر کرج و ضدعفونی به مدت سه دقیقه توسط هیپوکلریت سدیم پنج درصد در گلدان‌های پلاستیکی با گنجایش دو کیلوگرم حاوی خاک ضدعفونی شده شامل مخلوط خاک و پیت اتوکلاو شده (با نسبت ۲۰ به ۱) و پرلیت با نسبت ۲ به ۱ کاشته شدند. به‌طور کلی، تیمارهای مورد بررسی شامل هشت تیمار به صورت (۱) شاهد، (۲) تیمار شوری، (۳) تیمار براسینولیدی، (۴) تیمار میکوریزی، (۵) تیمار برهمکنش براسینولید و شوری، (۶) تیمار برهمکنش قارچ میکوریزو شوری، (۷) تیمار

¹*Brassica juncea*

²*Zea mays L.*

برهمکنش قارچ میکوریزا، براسینولیدو شوری، و ۸) تیمار برهمکنش قارچ میکوریزو براسینولید تعریف شدند. به طور خلاصه، ابتدا خاک نیمی از گلدان‌ها توسط قارچ میکوریز آربوسکولار پودری شکل حاوی هیف‌ها، وزیکول‌ها و آربوسکول‌های گلوموس موسه آ^۳ (تهیه شده از شرکت زیست فناور توران، شاهرود) به صورت لایه‌ای در دو سانتی‌متری زیر محل کاشت بذر، آغشته شدند. پس از آبیاری منظم گیاهان دو هفت‌های توسط آب معمولی، سپس، هردو گروه گیاهان میکوریزه و غیرمیکوریزه توسط غلظت‌های صفر و ۵۰ میکرومولار^۴-اپیبراسینولید (سیگما) اسپری برگی شدند. تیمار استروئیدی سه مرتبه و یک‌روز در میان به صورت مه‌پاشی از بالا تا پایین گیاه اعمال شد و از محلول تؤین ۲۰ (۰/۱۰ درصد) به عنوان سورفاکtant بهمنظور افزایش سطح جذب استفاده شد (Shahbaz and Ashraf, 2007). سپس، هر گروه توسط محلول آب شور با منشأ آب دریاچه ارومیه با هدایت الکتریکی^۴ (EC) صفر و ۱۵ دسی زیمنس بر متر به مدت ۱۰ روز هر سه روز یکبار آبیاری شدند. بهمنظور رفع مشکل تجمع شوری، گلدان‌ها با تیمار شاهد بین زمان‌های تیماردهی آبشویی شدند و آب اضافی از ته گلدان خارج می‌شد. بدین ترتیب میزان شوری محیط در حدود آب آبیاری نگهداری شد. پس از ده روز اعمال تیمار شوری تعدادی از گیاهان در مرحله رویشی بهمنظور بررسی برخی شاخص‌های فیزیولوژیکی، بیوشیمیایی و عملکرد برداشت شدند.

سنجهش سطح برگ و میزان نشت غشاء

بهمنظور تعیین سطح برگی، برگ‌های هر گیاه بلا فاصله پس از برداشت بر روی کاغذ میلی‌متری قرار گرفته و مربع‌های میلی‌متری شمارش شدند (Lutts *et al.*, 1996). پس از تعیین وزن برگ و وزن کاغذ و با استفاده از یک تناسب ساده، سطح برگ‌ها بر حسب میلی‌متر مربع محاسبه شد. همچنین، محاسبه نشت غشاء (MSI) بهمنظور سنجهش پایداری نسبی غشاء مورد استفاده قرار می‌گیرد. بدین ترتیب، که برگ‌های کاملاً توسعه یافته از هر تیمار جمع‌آوری و بلا فاصله به قطعات به قطر یک سانتی‌متر مربع بریده شد. سپس، نمونه‌ها شسته شده و در لوله‌های آزمایش در بسته حاوی ۱۰ میلی‌لیتر آب دویونیزه به مدت چهار ساعت در دمای اتاق قرار گرفتند. سپس هدایت الکتریکی محلول (EC₁)، با استفاده از یک هدایت سنج (مدل AZ-8361)، اندازه‌گیری شد. در مرحله بعد، همان قطعات برگی در حمام آب گرم در آب جوش به مدت ۱۵ دقیقه قرار گرفت. پس از سرد شدن لوله‌ها در دمای اتاق، مجدداً EC محلول‌ها اندازه گیری شد (EC₂). میزان نشت غشاء، با استفاده از رابطه ۱ تعیین و به صورت درصد بیان گردید (Dionisio-Sese and Tabia, 1998).

³*Glomus mosseae*

⁴Electrical conductivity

$$\text{MSI} = \text{EC}_1/\text{EC}_2 \times 100$$

رابطه ۱:

سنجد فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز برگی

به منظور بررسی اثر تیمارهای اعمال شده بر فعالیت آنتیاکسیدان آنزیمی، فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز برگیمورد سنجش قرار گرفت. به طور خلاصه، برای استخراج آنزیم ابتدا ۰/۰ گرم از بافت تر توسط دو میلی لیتر بافر فسفات ۱/۰ مولار با $\text{pH}=6/8$ کاملاً ساییده شد. سپس، محلول همگن شده به دست در ۱۵۰۰ گرم، به مدت ۱۲ دقیقه و در دمای چهار درجه سانتریفوژ شدند. محلول رویی برای سنجش فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز مورد استفاده قرار گرفت. بدین ترتیب که سه میلی لیتر از مخلوط واکنش شامل اجزاء زیر بود: نیتروبلوترازولیوم (NBT) ۷۵ میکرومولار، ریوفلافاوین چهار میکرومولار، متیونین ۱۳ میلی مولار، EDTA ۰/۱ میلی مولار و ۱۰۰ میکرولیتر عصاره آنزیمی. واکنش در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد انجام شد و توسط دو لامپ فلورسنت ۲۰ وات به مدت ۱۵ دقیقه نوردهی گردید. طول موج جذب مخلوط واکنش پس از نوردهی در طول موج ۵۶۰ نانومتر تعیین شد. محلول های مشابه در تاریکی به عنوان بلانک نگهداری شدند. یک واحد سوپراکسید دیسموتاز (U) به صورت مقدار آنزیمی که موجب کاهش ۵۰ درصد احیا نیتروبلوترازولیوم قابل مهار با سوپراکسید دیسموتاز می گردد، تعریف می شود. فعالیت اختصاصی آنزیم به صورت واحد در میلی گرم پروتئین (mg^{-1}) (Giannopolitis and Ries, 1997) (protein) بیان می گردد.

اندازه گیری محتوای آنتوسیانین برگی

به منظور سنجش مقدار آنتوسیانین ها به عنوان یک آنتیاکسیدان غیر آنزیمی از روش دیاز دیاگ استفاده شد (Diaz *et al.*, 2006). ۱ گرم از بافت تر برگ، با دقت توزین و در هاوی که حاوی ۵ میلی لیتر متانول اسیدی (متانول ۹۹/۵ درصد و ۱ درصد به نسبت ۹۹ به ۱) بود، به خوبی ساییده شد. عصاره به مدت ۲۴ ساعت در تاریکی و در دمای چهار درجه سانتی گراد قرار داده شد. پس از ۲۴ ساعت، عصاره حاصل به مدت ۱۰ دقیقه در ۴۰۰۰ گرم سانتریفوژ گردید. سپس و شدت جذب محلول رویی در طول موج ۵۳۰ نانومتر توسط دستگاه اسپکترو فتومتر، خوانده شد. به منظور تعیین غلظت آنتوسیانین بافت مورد نظر، از نمودار استاندارد آنتوسیانین استفاده شد.

اندازه گیری محتوای گلیسین بتائین برگی

به منظور سنجش مقدار اسмолیت سازگار گلیسین بتائین و تغییرات آن طی تیمارهای به کار رفته، ۰/۲۵ گرم پودر خشک گیاهی با ۱۰ میلی لیتر آب مقطر مخلوط و برای مدت ۲۴ ساعت تکان داده شد. ۲۵۰ میکرولیتر از عصاره صاف شده

با ۲۵۰ میکرولیتر اسید سولفوریک ۲ نرمال درون لوله آزمایش مخلوط شده و به مدت یک ساعت در حمام یخ قرار داده شد. در مرحله بعد، ۲۰۰ میکرولیتر معرف یدید پتابسیم سرد (KI-I₂) (به دست آمده از حل شدن ۱۵/۷ گرم I₂ و ۲۰ گرم KI در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر)، به لوله اضافه و با ورتسکس هم زده شد. لوله‌ها به مدت ۱۶ ساعت در یخچال در دمای چهار درجه سانتی گراد نگهداری و سپس به مدت ۲۰ دقیقه با سرعت ۶۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ گردید. سپس به رسوب انتهای لوله شش میلی لیتر دی کلرواتان به منظور حل کردن کمپلکس پری یدید (1,2- dichloroethane) در محیط سرد اضافه گردید. پس از تشکیل دو لایه، از لایه رنگی پائینی استفاده شد و جذب نمونه‌ها در طول موج ۳۶۵ نانومتر توسط اسپکتروفوتومتر خوانده شد و مقدار نمونه‌ها بر حسب mg DW g⁻¹ تعیین گردید (Grieve and Grattan, 1983).

سنجهش ظرفیت مهار رادیکال‌های آزاد DPPH برگی

ظرفیت مهار رادیکال‌های آزاد DPPH، به منظور بررسی اثر تیمارهای به کار رفته بر سیستم آنتی اکسیدانی، بدین ترتیب انجام شد که ۰/۲ میلی لیتر نمونه عصاره میانولی به ۱ میلی لیتر محلول DPPH (۲- دی فنیل-۱- پیکریل هیدراسیل) ۰/۲۵ مولار اضافه شد. پس از نگهداری نمونه‌ها به مدت ۳ دقیقه در تاریکی، جذب نمونه‌ها در طول موج ۵۱۷ نانومتر خوانده شد. ظرفیت مهار رادیکال‌های آزاد DPPH در نهایت با استفاده از رابطه زیر محاسبه شد: (okoh *et al.*, 2011)

$$\text{رابطه ۲: } \frac{[A_0 - A_1]}{A_0} \times 100$$

که در آن، A₀ جذب بلانک و A₁ جذب نمونه می‌باشد.

تجزیه و تحلیل و محاسبه‌های آماری

تجزیه واریانس سه عاملی داده‌ها با استفاده از نرم افزار SPSS نسخه ۱۸ و رسم شکل‌ها توسط نرم افزار Excel 2007 انجام شد. میانگین تیمارها توسط آزمون دانکن در سطح احتمال پنج درصد مقایسه شدند.

نتایج و بحث

نتایج به دست آمده نشان‌دهنده کاهش معنی‌دار (۰/۰۲ درصد) سطح برگ (P) و افزایش معنی‌دار نشت غشا (۴۲ درصد) با تیمار تنش‌شوری در مقایسه با تیمار شاهد بود (شکل ۱ و ۲ و جدول ۱). همچنین ویژگی‌های بیوشیمیایی شامل فعالیت آنزیم سوپراکسیدیسموتاز (۳/۹۲ برابر)، مقدار آنتوسیانین برگی (۳ برابر)، مقدار گلیسین بتائین برگی (۲/۳

برابر) و ظرفیت مهار رادیکال‌های آزاد DPPH (۱۹/۴ برابر) در گیاهان آبیاری شده با 15 dS m^{-1} آب شور طبیعی، افزایش معنی‌دار نشان دادند (جدول های ۱ و ۲).

جدول ۱: تجزیه واریانس سه عاملی (میانگین مربعات) برخی ویژگی‌های فیزیولوژیکی گیاه گندم در تیمارهای جداگانه و برهمکنش شوری (۱۵۰ میلی‌مولار)، براسینولید (۵ میکرومولار) و تلقيق قارچ میکوریز

میانگین مربعات								منابع تغییرات
درجه آزادی	میزان نشت غشا	سطح برگ	میزان فعالیت آنزیم سوبراکسید دیسموتاز	محتوای گلیسین بتائین برگی	محتوای آنتوسیانین برگی	ظرفیت مهار رادیکال آزاد DPPH		
۱	۶۶۴/۶۶۶**	۲۸۶۹/۲۲۱**	۲۹۳۲/۲۴۸**	۲۱/۸۷۹**	۸ **	۲۳۴۴/۱۵۳**	شوری	
۱	۳۲۶/۶۵**	۲۲۷/۸۵۸**	۸۲/۱۷۶**	۰/۴۸۵**	۰/۱۳**	۲۰۱/۵۵۳**	براسینولید	
۱	۲۹/۴۹۱**	۸۴/۰۷۸**	۱۰۳۹/۴۹۸**	۱۰/۹۲۸**	۱/۰۵۱**	۴۵۹/۸۰۳**	قارچ میکوریز	
۱	۱/۲۱۷ns	۲۲/۳۹۵**	۱۱/۶۱۶ns	۰/۸**	۰/۰۶۱**	۳۴/۶۵۳*	شوری × براسینولید	
۱	۱/۴۷۹ns	۱۷/۹۵۵**	۹۲/۴۲۶**	۵/۱۰۴**	۰/۵۹۴**	۵۳/۳۰۳**	شوری × قارچ میکوریز	
۱	۲/۷۳۸ns	۱۰/۵۲۲**	۰/۰۲۸ns	۰/۰۹۹**	۰/۰۲۹**	۲/۷۰۳**	شوری × براسینولید × قارچ میکوریز	
۱	۱۲/۲۰۳ns	۲۱/۲۰۶**	۷/۰۸۴ns	۰/۱۳۸**	۰/۰۲**	۱۶/۱۰۳ns	براسینولید × قارچ میکوریز	
۲	۱/۶۵۶	۰/۴۴۹	۳/۲۲۴	۰/۰۱۷	۰/۰۰۲	۵/۸۶۱	خطا	

* و **: به ترتیب معنی‌دار در سطح احتمال یک درصد و پنج درصد، ns: عدم معنی‌دار.

با اسپری برگی براسینولیدی سطح برگ ۸/۶ درصد افزایش و میزان نشت غشا ۲۶ درصد کاهش معنی‌دار نسبت به شرایط شوری نشان دادند. همچنین در شرایط کاربرد براسینولید، میزان فعالیت آنزیم سوبراکسید دیسموتاز برگی (۱/۲۷ برابر)، مقدار آنتوسیانین برگی (۱/۱ برابر)، مقدار گلیسین بتائین (۱/۲۸ برابر) و ظرفیت مهار رادیکال‌های آزاد DPPH (۱۰/۰ درصد) نسبت به شرایط تنفس شوری افزایش معنی‌دار در سطح ($P < 0.05$) نشان دادند. در گیاهان میکوریزه تیمار شده با آب شور، سطح برگ ۱۸/۱۲ درصد نسبت به شرایط شور افزایش معنی‌دار نشان داد. در حالی که میزان نشت غشاء به میزان آب درصد کاهش پیدا کرد. به طور مشابه فعالیت آنزیم سوبراکسید دیسموتاز (۱/۸ برابر)، مقدار آنتوسیانین برگی (۱/۵ برابر)، مقدار گلیسین بتائین برگی (۲/۵ برابر) و ظرفیت مهار رادیکال‌های آزاد DPPH (۱۳/۷۵ درصد) در گیاهان تلقيق شده با گلوموس موسه آ و آبیاری شده با 15 dS m^{-1} آب شور طبیعی، نسبت به شرایط شور، افزایش معنی‌دار نشان دادند. در تیمارهای برهمکنش قارچ گلوموس موسه آ و براسینولید تحت تیمار شوری، سطح برگ نسبت به تیمارهای جداگانه شوری (۲۹/۲۳ درصد)، میکوریزی (۳/۸۶) و براسینولیدی (۱۲/۹۷ درصد) افزایش معنی‌دار نشان داد، در حالی که کاهش میزان نشت غشاء با وجود کاهش معنی‌دار نسبت به شرایط شوری (۲۵ درصد)، در مقایسه با دو تیمار جداگانه میکوریزی و براسینولیدی معنی‌دار نبود. به علاوه، تمام تیمارهای بیوشیمیایی شامل فعالیت آنزیم سوبراکسید دیسموتاز (۱/۹۸ برابر)، مقدار آنتوسیانین (۱/۸ برابر)، مقدار گلیسین بتائین (۳/۲ برابر) و ظرفیت مهار رادیکال‌های آزاد DPPH (۲۱/۶۸ درصد) در مقایسه با تیمار شوری و نیز تیمارهای جداگانه اثر هم افزایشی معنی‌دار مشاهده شد.

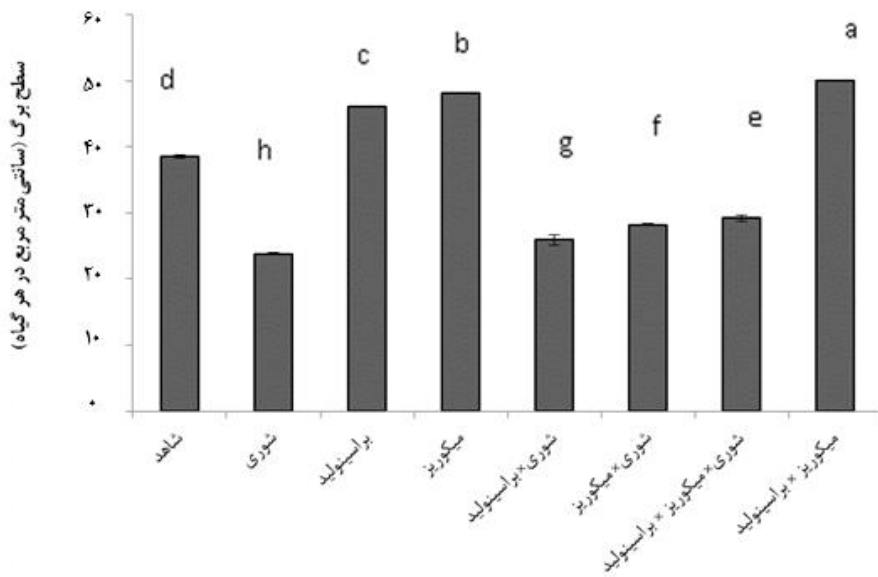
جدول ۲: مقایسه میانگین میزان فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز، محتوای گلیسین بتأین برگی، محتوای آنتوسیانین برگی و درصد ظرفیت مهار رادیکال آزاد DPPH گیاه گندم در کاربرد جدآگانه و برهمکنش تیمارهای مورد

مطالعه

DPPH آزاد (درصد)	ظرفیت مهار رادیکال	محتوای آنتوسیانین	محتوای گلیسین بتأین	میزان فعالیت آنزیم سوپر اکسید دیسموتاز (واحد در میلی گرم پروتئین)	تیمارها
۶۷ ± ۱/۷۳e	۰/۳۵ ± ۰/۰۱۶g	۰/۵ ± ۰/۰۴۳f	۵ ± ۰/۰۴۸g		شاهد
۸۰ ± ۰/۵۷c	۱/۰۵ ± ۰/۰۲۵d	۱/۱۵ ± ۰/۰۲۶d	۱۹/۶ ± ۰/۰۹۳d		شوری
۷۲ ± ۱/۷۷d	۰/۴ ± ۰/۰۱۴ fg	۰/۴۱ ± ۰/۰۳۳ f	۸ ± ۰/۰۴۰۸ f		براسینولید
۷۴ ± ۰/۹۱ d	۰/۰۴۵ ± ۰/۰۱ ef	۰/۰۸۵ ± ۰/۰۴e	۱۴ ± ۱/۱۹ e		قارچ میکوریز
۸۸ ± ۱/۰۸ b	۱/۱۵۵ ± ۰/۰۱۱c	۱/۰۴۷ ± ۰/۰۲۱ c	۲۴/۸۹ ± ۱/۲۱ c		براسینولید × شوری
۹۱ ± ۱/۳۵ b	۱/۵۷۵ ± ۰/۰۳۹b	۲/۰۸۷۵ ± ۰/۱۰۶ b	۳۲/۲۸ ± ۰/۰۹۶ b		قارچ میکوریز × شوری
۹۷/۳۲۵ ± ۰/۲۲ a	۱/۹ ± ۰/۰۴ a	۳/۰۸۶ ± ۰/۱۲ a	۳۸/۰۸ ± ۰/۰۴۴ a		شوری × براسینولید × قارچ میکوریز
۷۵ ± ۱/۱۵d	۰/۴۸ ± ۰/۰۱۴e	۰/۰۸ ± ۰/۰۳۲e	۱۵ ± ۱/۲۲ e		قارچ میکوریز × براسینولید

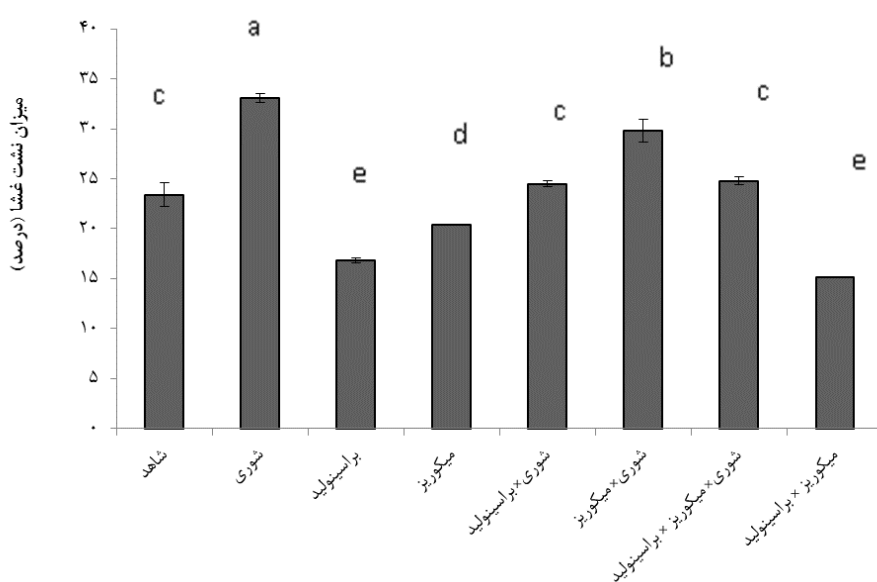
حروف غیر مشابه نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح احتمال پنج درصد با آزمون دانکن در سطح احتمال پنج درصد در چهار تکرار می باشد.

تنش شوری موجب کاهش سطح برگ گیاه و افزایش نشت غشاء برگ شد. غلظت بالای نمک در محیط ریزوسفر، با القاء تنش اسمرزی موجب کاهش پتانسیل آب سلول، کاهش طویل شدن و تقسیم سلولی و نیز عدم تعادل یونی سلول و در نتیجه کاهش رشد گیاه می گردد (Grattan and Grieve, 1999). همچنین تنش شوری با ایجاد اثر بازدارندگی بر جذب عناصر غذایی به ویژه نیتروژن و فسفر، موجب کاهش آسیمیلاسیون نیتروژن، سنتز اسیدهای آمینه و پروتئین و کاهش متعاقب رشد گردد. به علاوه، تنش شوری با القا تنش ثانویه اکسیداتیو و افزایش انواع اکسیژن فعال (ROS) موجب تخریب بیشتر ماکرومولکول ها و آسیب به غشاء های سلولی و دستگاه فتوسنتزی می شود (Hasegawa *et al.*, 2000). ضمن اینکه افزایش غلظت یون های موجود در آب های شور طبیعی مانند سدیم، کلر و منیزیوم موجب کاهش یون هایی مانند پتانسیم و کلسیم و ایجاد کمبود این عناصر می گردد (Ding *et al.*, 2006). افزایش سطح برگی و کاهش نشت غشاء در تیمار براسینولیدی تحت تنش شوری را می توان به افزایش طویل شدن و تقسیم سلولی، حفظ پایداری غشاء ها، بالا رفتن کارایی فتوسنتزی و در نتیجه بهبود رشد نسبت داد (Krishna, 2003). نتایج مشابه نشان دهنده اثر بهبوددهنده براسینو استروئیدها بر رشد گیاه و کاهش نشت غشاء با افزایش فتوسنتز، پایداری غشاء ها و حفظ آب سلول در شرایط تنش شوری می باشد (Zhang *et al.*, 2007; Alyemeni *et al.*, 2013). به علاوه، افزایش سطح برگی در شرایط کاربرد قارچ میکوریز آربوسکولار تحت تنش شوری می توانند به دلیل بهبود دسترسی به آب و جذب انتخابی عناصر معدنی به ویژه Hirrel and نیتروژن و فسفر و نیز افزایش فعالیت آنزیم احیا کننده نیترات یعنی نیترات ردوکتاز و سنتز پروتئینی باشد (Gerdemann, 1980; Giri *et al.*, 2003). مطالعات متعدد تأکید کننده نقش مثبت این همزیستی در بهبود رشد و نیز کاهش نشت غشاء و حفظ پایداری غشاء های سلولی بوده است (Evelin *et al.*, 2009).



شکل ۱: کاربرد جداگانه و برهمنکنش براسینولید و قارچ میکوریز تحت تنفس شوری آب شور در یاچه ارومیه بر سطح برگی در گندم

حروف غیر مشابه نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح احتمال پنج درصد با آزمون دانکن در چهار تکرار می باشد.



شکل ۲: کاربرد جداگانه و برهمنکنش براسینولید و قارچ میکوریز تحت تنفس شوری آب شور در یاچه ارومیه بر درصد نشت غشا برگی در گندم

حروف غیر مشابه نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح احتمال پنج درصد با آزمون دانکن در چهار تکرار می باشد.

همراستا با نتایج بهدست آمده در این تحقیق، Beltrano و Ronco (۲۰۰۸) با بررسی اثر قارچ آربوسکولار گلوموس کلارودیوم^۵ در بهبود تحمل گندم به تنش کم‌آبی دریافتند که همزیستی میکوریزی به تراوایی و بهبود انسجام غشاء‌های سلولی کمک می‌کند. Naghashzadeh (۲۰۱۴) نیز اثر بهبود دهنده گلوموس اینترارادیکس^۶ بر پایداری غشاء سلولی و حفظ محتوای آب نسبی در گیاه ذرت تحت تنش خشکی را نشان داد. Kaya و همکاران (۲۰۰۹) کاهش ۲۶/۸۷ و ۳۰/۹۸ برابر کاهش نشت غشاء در برگ‌های میکوریزه شده گیاه کاسپیوم آنوم^۷ تیمار شده با غلظت‌های ۵۰ و ۱۰۰ میلی مولار کلرید سدیم را آشکار کردند. این پایداری می‌تواند به دلیل افزایش محتوای آب سلول، جذب فسفر و یا فعالیت افزایش یافته آنتی‌اکسیدان‌های آنزیمی و غیرآنژیمی باشد که با نتایج بهدست آمده در این تحقیق همخوانی داشت (Feng et al., 2002) به طور مشابهی، Kanwal و همکاران (۲۰۱۵) افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی از جمله سوپراکسیدیسموتاز، کاتالاز و آسکوربات‌پراکسیداز در گیاهان گندم میکوریزه تحت تنش‌های محیطی را گزارش کردند. مطالعه‌های Faramarzi Sepehr و Torabi (۲۰۱۵) نیز نشان‌دهنده افزایش فعالیت آنزیم‌های پراکسیداز، کاتالاز و پلی‌فنل اکسیداز در گیاهان جو^۸ میکوریزه شده با گلوموس فاسیکولاتوم^۹ نسبت به گیاهان غیر میکوریزه تحت تیمار شوری بود. فعالیت بالاتر آنزیم پراکسیداز و پلی‌فنل اکسیداز در گیاهان میکوریزه زیزی‌فوس^{۱۰} مشاهده شد (Mathur and Alguacil, 1996). Vayas (۲۰۰۳) نیز فعالیت شدت یافته کاتالاز، آسکوربات پراکسیداز و سوپراکسید دیسموتاز را در گیاهان اولنا یوروپنا^{۱۱} نشان دادند. به علاوه، کاهش نشت غشاء مشاهده شده در شرایط کلرید ۲۴-۲۶ اپی‌براسینولید و تحت تنش شوری را نیز می‌توان به کاهش ROS‌های تولید شده طی تنش و افزایش فعالیت سیستم آنتی-اکسیدانی مشاهده شده، شامل فعالیت آنزیم سوپراکسیدیسموتاز، مقدار آنتوسیانین و ظرفیت مهار رادیکال آزاد DPPH نسبت داد (Xu et al., 2004). براسینواستروئیدها دارای پتانسیلی قوی در تعديل تنش با تنظیم سیستم در سطح بیوشیمیایی می‌باشند (Cao et al., 2005). افزایش فعالیت آنتی‌اکسیدان‌ها توسط براسینواستروئیدها، یک پدیده تنظیم شده ژئی می‌باشد و القاء بیان برخی ژن‌ها مانند ATP24a و ATP2 که کد کننده پراکسیدازی در گیاه آربیدوپسیس^{۱۲} هستند به عنوان شناخته شده ترین آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی شرکت کننده در پاسخ‌های دفاعی گیاهان در نظر گرفته می‌

^۵*Glomus claroideum*

^۶*Glomus intraradices*

^۷*Caspium annum*

^۸*Hordeum vulgar*

^۹*Glomus fasciculatum*

^{۱۰}*Ziziphus*

^{۱۱}*Olea europea*

^{۱۲}*Arabidopsis*

شوند (Goda *et al.*, 2002). بدین ترتیب براسینواستروئیدها با کاهش اثر منفی رادیکال‌های آزاد موجب بهبود ساختارهای سلولی می‌گردد. علاوه بر این، براسینواستروئیدها می‌توانند از برخی H_2O_2 ها مانند ROS به عنوان واسطه‌ای برای القا نسخه برداری از ژن‌های آنتی‌اکسیدانی نیز استفاده کنند (Kang and Guo, 2011). بهمین ترتیب افزایش مقدار آنتوسیانین‌ها در گیاهان تحت تنفس شوری و براسینولیدی و میکوریزی را می‌توان به افزایش فعالیت سیستم آنتی‌اکسیدانی به منظور کاهش رادیکال‌های آزاد و نیز القاء بیان ژن‌های مسیر بیوسنتزی فلاونونوئیدی نسبت داد. به علاوه، ایجاد تحمل بالاتر در گیاه می‌تواند با تداخل هورمون‌های داخلی از جمله اکسین‌ها نیز مرتبط باشد (Peng *et al.*, 2011). به طور مشابهی مطالعه‌های مختلف نشان دهنده تقویت سیستم آنتی‌اکسیدانی گیاه به هنگام همزیستی میکوریزی و کاهش اثر شوری بر گیاه بوده‌اند (Alguacil *et al.*, 2003; Zhong Qun *et al.*, 2007). ضمن اینکه این افزایش می‌تواند با افزایش جذب عناصر کم مصرف و افزایش فعالیت متالوآنزیم‌هایی مانند آسکوربات پراکسیداز و سوپراکسید دیسموتاز نیز مرتبط باشد.

از سوی دیگر، طبق نتایج به دست آمده افزایش مقدار گلیسین بتائین برگی هم در شرایط اسپری برگی و هم کولونیزاسیون میکوریزی در شرایط شوری محیط می‌تواند به دلیل افزایش سنتز این اسمولیت و یا کاهش آنزیم‌های تجزیه کننده آن باشد. به طور کلی، تجمع اسمولیت‌های سازگار مانند پرولین و گلیسین بتائین به عنوان شاخصی مهم از تنفس شوری و اسمزی در نظر گرفته می‌شوند که می‌توانند موجب پایداری غشاء‌ها، ساختار و فعالیت آنزیم‌ها و کمپلکس‌های پروتئینی در مقابل رادیکال‌های آزاد شده در شرایط شوری محیط و درنهایت حفظ انسجام غشاء شوند (Gorham, 1995)، به‌ویژه، اسمولیت گلیسین بتائین (از ترکیبات کواترنری آمونیوم) با حفظ شبیه پتانسیل آب و حفاظت آنزیم‌ها و Duke *et al.*, 1986; Ashraf and (Harris, 2004). همچنین، نتایج Sairam (1994) نشان دهنده اثر مثبت هومو براسینولیدها در افزایش پایداری غشاء‌ها در گیاهان گندم تحت تنفس اسمزی بود. همچنین، از سنتز متابولیت‌ها و القاء آنتی‌اکسیدان‌ها در گیاهان مختلف، آشکار می‌شود که براسینواستروئیدها مسیرهای چندگانه‌ای از حفاظت در مقابل آسیب اکسیداتیو را القاء می‌نمایند. بنابراین، افزایش در تیمار برهمکنش گلوموس موسه‌آ و ۲۴-اپی براسینولید نسبت به کاربرد جداگانه این دو تیمار در شرایط آبیاری با آب شور می‌تواند به دلیل اثر بهبوددهنده جداگانه هر تیمار در گیاه و یا اثر هم‌افزایی آن‌ها با دخالت احتمالی بین هورمون‌ها مانند جاسمونیک اسید باشد که طبق گزارش Nair و همکاران (۲۰۱۵) غلظت بالاتر آن در گیاهان میکوریزه گزارش شده است.

نتیجه‌گیری

به طور کلی، طبق یافته‌های به دست آمده از اثر قارچ گلوموس موسه‌آ و تنظیم‌کننده رشد ۲۴-اپی براسینولید به طور جدگانه و نیز به طور برهمکنش نقشی مؤثر در کاهش اثر شوری طبیعی با افزایش سطح برگ، افزایش فعالیت سیستم آنتی‌اکسیدانی شامل میزان فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز، مقدار آنتوسبیانین برگی و ظرفیت مهار رادیکال آزاد DPPH داشتند. هرچند، میزان پایداری غشاء در تیمارهای جدگانه بهبود پیدا کرد، ولی افزایش مشاهده شده در تیمار برهمکنش معنی‌دار نبود. این پاسخ می‌تواند با توجه به غلظت براسینولید به کار رفته، نحوه به کارگیری آن و یا گونه قارچ به کاررفته متفاوت باشد. اثر افزایشی معنی‌دار در برهمکنش قارچ و براسینولید نسبت به کاربرد جدگانه دوتیمار براسینولیدی و قارچی در شرایط تنش شوری می‌تواند به دلیل اثر جدگانه هر کدام یا اثر برهمکنش آن‌ها با القا برخی هورمون‌های درونی و در نتیجه همچنین افزایش تحمل گیاه همراه باشد. انجام مطالعات بیشتر در این زمینه و بررسی پاسخ‌های در سطح مولکولی گیاهان زراعی و افزایش تحمل به شوری آن‌ها به منظور استفاده بهینه از خاک‌های شور طبیعی و مدیریت و اصلاح این زمین‌ها مورد نیاز می‌باشد.

منابع

نادر صف، م. ح. ۱۳۹۰. ویژگی‌های ژئومورفولوژی دریاچه ارومیه و تأثیر آن در اکوسیستم این منطقه. مجله دانشنامه جغرافیا. ۸۲: ۳۲-۲۳.

Alguacil, M. M., Hernandez J. A., Caravaca, F., Portillo, B. and Roldan, A. 2003. Antioxidant enzyme activities in shoots from three mycorrhizal shrub species afforested in degraded semi-arid soil. *Physiologia Plantarum*, 118: 562-570.

Alyemeni, M.N., Shamsul Hayat, S., Wijaya, L. and Abdullah Anaji, A. 2013. Foliar application of 28-homobrassinolide mitigates salinity stress by increasing the efficiency of photosynthesis in *Brassica juncea*. *Acta Botanica Brasilica*, 27: 502-505.

Arora, N., Bhradwaj, R., Sharma, P. and Kumar, H. 2008. Effects of 28-homobrassinolide on growth, lipid peroxidation and antioxidative enzyme activities in seedlings of *Zea mays* L. under salinity stress. *Acta Physiologiae Plantarum*, 30: 833-839.

Ashraf, M., and Harris. P. J. C. 2004. Potential biochemical indicators of salinity tolerance in plants. *Plant Science*, 166: 3-6.

Beltrano, J. and Ronco, M. G. 2008. Improved tolerance of wheat plants (*Triticum aestivum* L.) to drought stress and rewetting by the arbuscular mycorrhizal fungus *Glomus clarodeum* effects on growth and cell membrane stability. *Brazilian Journal of Plant Physiology*, 20: 29-37.

- Bücking, H. and Kafle, A. 2015.** Role of Arbuscular Mycorrhizal Fungi in the Nitrogen Uptake of Plants: Current Knowledge and Research Gaps. *Agronomy*, 5: 587-612.
- Cao, S., Xu, Q., Cao, Y., Qian, K., An, K., Zhu, Y., Binzeng, H., Zhao, H. and Kuai, B. 2005.** Loss of function mutation in Det2 gene lead to an enhanced resistance to oxidative stress in *Arabidopsis*. *Physiologia Plantarum*, 123: 57-66.
- Caverzan, A., Casassola, A. and Brammer, S.P. 2016.** Antioxidant responses of wheat plants under stress. *Genetics and Molecular Biology*. 39:1-6.
- Diaz, C., Purdy, S., Christ, A., Morot-Gaudry, J.F., Wingler, A. and Masclaux-Daubresse, C. 2006.** Characterization of markers to determine the extent and variability of leaf senescence in *Arabidopsis*. A metabolic profiling approach. *Plant Physiology*, 138: 898–908.
- Ding, Y., Luo, W. and Xu, G. 2006.** Characterisation of magnesium nutrition and interaction of magnesium and potassium in rice. *Annals of Applied Biology*, 149: 111-123.
- Dionisio-Sese, M.L. and Tobita, S. 1998.** Antioxidant responses of rice seedlings to salinity stress. *Plant Science*. 135: 1-9.
- Duke, E.R., Johnson, C.R. and Koch, K.E. 1986.** Accumulation of phosphorus, dry matter and betaine during NaCl stress of split-root citrus seedlings colonized with vesicular-arbuscular mycorrhizal fungi on zero, one or two halves. *New Phytologist*, 104: 583–590.
- Evelin, H., Kapoor, R. and Giri, B. 2009.** Arbuscular mycorrhizal fungi in alleviation of salt stress: A review. *Annals of Botany*. 104: 1263–1280.
- Feng, G., Zhang, F.S., Li, X.I., Tian, C.Y., Tang, C. and Rengel, Z. 2002.** Improved tolerance of maize plants to salt stress by arbuscular mycorrhizal is related to higher accumulation of soluble sugars in roots. *Mycorrhiza*, 12: 185-190.
- Giannopolitis, C. N. and Ries, S. K. 1977.** Superoxide dismutase I. Occurrence in higher plants. *Plant Physiology*, 59: 309-314.
- Giri, B., KapoorR. and Mukerji, K. G. 2003.** Influence of arbuscular mycorrhizal fungi and salinity on growth, biomass and mineral nutrition of *Acacia auriculiformis*. *Biology and Fertility of Soils*, 38: 170–175
- Goda, H., Shimada, Y., Asami T., Fujioka, S. and Yoshida, S. 2002.** Microarray analysis of brassinosteroid-regulated genes in *Arabidopsis*. *Plant Physiology*, 130: 1319-1334.
- Gorham, J. 1995.** Betaines in higher plants-biosynthesis and role in stress metabolism. In: R.M.Wallgrove (Ed.) *Amino acids and their derivatives in higher plants*. Cambridge University Press. pp 171-203.
- Grattan, S. R. and Grieve, C.M. 1999.** Salinity-mineral nutrient relations in horticultural crops. *Scientia Horticulturae*, 78: 127-157.

- Grieve, C. M. and Grattan, S. R. 1983.** Rapid assay for the determination of water soluble quaternary ammonium compounds. *Plant and Soil*, 70:303–307.
- Hasegawa, P. M., Bressan, R. A. Zhu, J. K. and Bohnert, H. J. 2000.** Plant cellular and molecular responses to high salinity. *Annual Review of Plant Physiology and Plant Molecular Biology*, 51: 463-499.
- Hashem, A., Abd Allah, E. F., Alqarawi, A. A., Alwhibi Mona S., Alenazi, M. M., Egamberdieva, D. and Ahmad, P. 2015.** Arbuscular mycorrhizal fungi mitigates NaCl induced adverse effects on *Solanum lycopersicum* L. *Pakistan Journal of Botany*, 47:327–340.
- Hirrel, M. C. and Gerdemann, J. W. 1980.** Improved growth of onion and bell pepper in saline soils by two vesicular arbuscular mycorrhizal fungi. *Soil Science Society American Journal*, 44: 654-655.
- Kang, Y.Y. and Guo, S. R. 2011:** Role of brassinosteroids on horticultural crops. In: Hayat S., Ahmad, A. (eds). *Brassinosteroids: a class of phytohormone*. Springer, Dordrecht, pp 269-287.
- Kanwal, S., Bano, A. and Malik, R. N . 2015.** Effects of arbuscular mycorrhizal fungi on wheat growth, physiology, nutrition and cadmium uptake under increasing cadmium stress. *International Journal of Agronomy and Agricultural Research*. 7: 30-42
- Kaya, C., Ashraf, M., Sonmez, O., Aydemir, S., Tuna, A.L. and Cullu, M. A. 2009.** The influence of arbuscular mycorrhizal colonisation on key growth parameters and fruit yield of pepper plants grown at high salinity. *Scientia Horticulturae*, 121:1-6.
- Krishna, P. 2003.** Brassinosteroid- mediated stress responses. *Plant Growth Regulation*, 22: 353-364.
- Lutts, S., Kinet, J. M., and Bouharmont, J. 1996.** NaCl-induced senescence in leaves of rice (*Oryza sativa* L.) cultivars differing in salinity resistance. *Annals of Botany*. 78: 389-398.
- Mardukhi, B., Rejali, F., Daei, G., Ardakani, M.R., Malakouti, M. J. and Miransari, M. 2011.** Arbuscular mycorrhizas enhance nutrient uptake in different wheat genotypes at high salinity levels under field and greenhouse conditions. *Communications in Soil Science and Plant Analysis* 334:564–571.
- Mathur, N. and Vyas, A. 1996.** Biochemical changes in *Zizipus xyloropus* by VA mycorrhizae. *Botanical Bulletin of Academia Sinica*, 37: 209-212.
- Naghhashzadeh, M. 2014.** Response of Relative Water Content and Cell Membrane Stability to Mycorrhizal Biofertilizer in Maize. *Electronic Journal of Biology*, 10: 68-72
- Okoh, S.O., Asekun, O.T., Familoni, O.B. and Afolayan, A. J. 2011.** Composition and antioxidant activities of leaf and root volatile oils of *Morinda lucida*. *Natural Product Communications*, 6: 1537-1541.

Nair, A., Kolet, S.P., Thulairam, H.V. and Bhargava, S. 2015. Systematic jasmonic acid modulation in mycorrhizal tomato plants and its role in induced resistance against *Alternaria alternata*. *Plant Biology*, 17: 625-631.

Nakamichi, N., Takao, S., Kudo, T., Kiba, T., Wang, Y., Kinoshita, T. and Sakakibara, H. 2016. Improvement of *Arabidopsis* biomass and cold, drought and salinity stress tolerance by modified circadian clock-associated PSEUDO-RESPONSE REGULATORs. *Plant and Cell Physiology*, 57: 1085-97.

Peng, Z., Han, C., Yuan, L., Zhang, K., Huang, H. and Ren, C. 2011. Brassinosteroid enhances jasmonate-induced anthocyanin accumulation in *Arabidopsis* seedlings. *Journal of Integrative Plant Biology*, 53: 632-640.

Sairam, S. K. 1994. Effects of homobrassinolide application on plant metabolism and grain yield under irrigated and moisture-stress conditions of two wheat varieties. *Plant Growth Regulation*, 14: 173-181.

Schutzenduble, A. and Polle, A. 2002. Plant responses to abiotic stresses: heavy metal induced oxidative stress and protection by mycorrhization. *Journal of Experimental Botany* 53: 1352-136.

Shahbaz, M. Ashraf, M. 2007. Influence of exogenous application of Brassinosteroid on growth and mineral nutrients of wheat (*Triticum aestivum* L.) under saline conditions. *Pakistan Journal of Botany* 39, 513-522.

Torabi , A. and Farzami Sepehr., M. 2015. The effect of salt pretreated Glomus fasciculatumon salinity tolerance induction of barley plants'. *Iranian Journal of Plant Physiology*5, 1323- 1331.

Wang, W., Vinocur, B., Altman, A. 2003. Plant responses to drought, salinity and extreme temperatures: toward genetic engineering for stress tolerance. *Planta*, 218: 1-14.

Xu, F., Luan, L. Y., Zhang, Z. W., Huo, S. S., Gao, X., Fang, Y.L. and Xi, Z. M. 2014. Phenolic profiles and antioxidant properties of young wines made from Yan73 (*Vitis vinifera* L.) and Cabernet Sauvignon (*Vitis vinifera* L.) grapes treated by 24-epibrassinolide. *Molecules*, 19: 10189- 10207.

Zhang, S., Hu, J., Zhang, Y., Xie, X. J. and Knapp, A. 2007. Seed priming with brassinolide improves lucerne (*Medicago sativa* L.) seed germination and seedling growth in relation to physiological changes under salinity stress. *Australian Journal of Agriculture Research*, 58: 811-815.

Zhong Qun, H., Chao Xing, H., Zhibin, Z., Zhirong, Z., and Huai Song, W. 2007. Changes in antioxidative enzymes and cell membrane osmosis in tomato colonized by arbuscular mycorrhizae under NaCl stress. *Colloids and Surfce B Biointerfaces*, 59:128-133.