

اثر شرایط کشت و روش‌های مختلف خشک کردن، بر مدت زمان خشک شدن، میزان اسانس، خصوصیات رنگ و بار میکروبی گیاه دارویی *(Dracocephalum moldavica L.)*

سعیده محتشمی^{۱*}، مصباح بابالار^۲، سید محمد ابراهیم زاده موسوی^۳، محمد حسین میرجلیلی^۴ و
جمانه ادیب^۵

۱، ۲، ۳ و ۵، دانشجوی سابق کارشناسی ارشد، استاد، استاد و دانشجوی سابق کارشناسی ارشد پردیس
کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، ۴، استادیار گروه کشاورزی پژوهشکده گیاهان و مواد اولیه دارویی
دانشگاه شهید بهشتی

(تاریخ دریافت: ۹۰/۱/۲۱ - تاریخ تصویب: ۹۰/۷/۱۰)

چکیده

خشک کردن یکی از مراحل مهم پس از برداشت گیاهان دارویی می‌باشد که نقش مهمی در کمیت و کیفیت محصول دارد. به منظور بررسی تاثیر روش‌های مختلف خشک کردن بر سرعت خشک شدن، میزان اسانس، خصوصیات رنگ و بار میکروبی گیاه بادرشی، آزمایشی بصورت فاکتوریل و در قالب طرح بلوكهای کامل تصادفی با دو فاکتور روش خشک کردن (۵ روش) و شرایط کشت (۲ شرایط) با سه تکرار اجرا گردید. فاکتور اول و دوم به ترتیب عبارت بودند از: روش‌های خشک کردن (۱-آفتاب-۲-سایه-۳-آون با دمای ۳۰ درجه سانتی گراد-۴-آون با دمای ۴۰ درجه سانتی گراد-۵-آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد) و شرایط کشت (۱-کشت در شرایط گلخانه و خارج از فصل-۲-کشت در مزرعه). خشک کردن نمونه‌ها تا زمانی که وزن آنها به محتوای رطوبتی ۱۰ درصد بر پایه وزن تر یا ۱/۰ بر پایه وزن خشک رسید ادامه داشت. نتایج نشان دهنده تاثیر معنی دار تیمارها بر تمامی فاکتورهای اندازه گیری شده بود. به طوری که در هر دو شرایط مزرعه و گلخانه کمترین زمان خشک شدن (۱۱ و ۱۴ ساعت) در روش آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد و بیشترین آن (۵۵ و ۷۳ ساعت) مربوط به تیمار سایه بود. بالاترین درصد اسانس (وزنی-وزنی) در هر دو شرایط مربوط به تیمار سایه و کمترین آن مربوط به آون دمای ۴۰ و ۵۰ درجه سانتی گراد بود. همچنین تیمارهای آون با دمای ۵۰ درجه و آفتاب به طور موثری توانستند بار میکروبی را کاهش دهند.

واژه‌های کلیدی: بادرشی، خشک کردن، دما، اسانس، پس از برداشت.

مقدمه

داروسازی، آرایشی و بهداشتی، غذایی و عطر سازی کاربردهای فراوانی دارد. مواد موثره پیکر رویشی این

بادرشی از گیاهان دارویی مهم خانواده نعناع (Lamiaceae) می‌باشد که اسانس آن در صنایع

گلی (*Salvia officinalis*), ۳۰ درجه سانتی گراد می باشد و با افزایش دما از ۳۰ به ۵۵ درجه سانتی گراد، زمان خشک کردن تا ۹۰ درصد کاهش می یابد اما در این دما میزان اسانس تا ۱۵ درصد کاهش می یابد و رنگ اسانس از سبز به خاکستری تغییر می کند (Martinov et al., 2007).

اگر چه خشک کردن اندام های مورد نظر یک گیاه دارویی در درجه حرارت های بالا باعث از بین رفتن جمعیت قارچها و باکتریهای آنها می شود، ولی باید توجه داشت که افزایش بیش از حد دما، سبب کاهش مقدار اسانس می شود. درجه حرارت مطلوب برای خشک کردن اندامهایی که حاوی اسانس می باشند ۳۰ تا ۵۰ درجه سانتی گراد گزارش شده است (Omidbaigi, 2005a; Martinov et al., 2007). رفتارهای خشک کردن گیاهان دارویی مختلف از جمله Yagcoglu (Soysal et al., 2006), برگ بو (Park et al., 2002; Lebert et al., 1999)، نعناع (Balladin & Headley, 1999)، آویشن (Balladin & Headley, 1999)، آویشن (Ren & Panchariya et al., 2002) و چین سنگ (Chen, 1998) توسط تعدادی از محققان مطالعه شده است. خشک کردن برگهای تازه ریحان شیرین، مرزنجوش و جعفری در یک خشک کن هوای داغ، برای رسیدن به محتوای رطوبتی ۱۰ درصد (بر پایه وزن تر) در دماهای ۳۰، ۴۰، ۵۰ و ۶۵ درجه سانتی گراد به ترتیب ۱۵، ۱۶، ۱۷ و ۱۸ ساعت طول کشید (Parker, 1999). گیاهان دارویی مخازن غنی از متابولیتهای ثانوی یعنی مخازن مواد موثره اساسی بسیاری از داروهای باشند. مواد مذکور اگر چه اساساً با هدایت فرایندهای ژنتیکی ساخته می شوند، ولی ساخت آنها به طور بارزی تحت تاثیر عوامل محیطی قرار می گیرد. به طوری که عوامل محیطی باعث تغییراتی در رشد گیاهان دارویی، مقدار و کیفیت مواد موثره آنها (نظیر آلکالوئیدها، گلیکوزیدها، استروئیدها، اسانسها و امثال آن ها) می شود. محصول زراعی یک گیاه دارویی از نظر اقتصادی وقتی مقرون به صرفه است که مقدار متابولیتهای اولیه و ثانویه آن به حد مطلوب رسیده باشد. با انتخاب عوامل محیطی و ارقام گیاهی مناسب می توان به حداقل مقدار محصول دست یافت (Omidbaigi, 2005a).

گیاه آرام بخش و اشتتها آور است. اسانس آن خاصیت ضد باکتری داشته و از آن برای مداوای دل درد و نفخ شکم استفاده می شود (Omidbaigi, 2005b). روغن بذر بادرشی نیز به دلیل داشتن اسیدهای چرب در صنعت کاربرد دارد. از آن جایی که روغن آن با وجود محتوای بالای اسید لینولنیک دارای طعم خوبی است، می تواند در تولید مکمل های رژیمی استفاده شود (Domokos et al., 1994) و در برخی نقاط ایران به صورت تازه، به عنوان سبزی خوردن همراه با غذا یا سالاد مصرف می شود.

گیاهان دارویی و معطر سطح بالایی از رطوبت و میکرووارگانیسم ها را دارا می باشند. بنابراین خشک کردن سریع، مهمترین کار در فرایند پس از برداشت، جهت اجتناب از کاهش مواد ارزشمند این گیاهان فسادپذیر می باشد (Muller et al., 1989). خشک کردن یکی از قدیمی ترین روش های نگهداری محصولات کشاورزی بعد از برداشت است. این فرایند شامل حذف رطوبت با استفاده از عمل تبخیر تا حد رسیدن به یک آستانه خاص است تا بتوان محصول را برای مدت طولانی انبار کرد و فعالیتهای آنزیمی میکرووارگانیسمها و مخرمرها در آن متوقف شود. خشک کردن طبیعی (سایه و آفتاب) و خشک کردن با هوای داغ به دلیل در برداشتن هزینه های کمتر، هنوز هم از مهمترین روش های مورد استفاده در تولید ماده گیاهی خشک هستند. روش خشک کردن طبیعی معایب زیادی دارد.

برای مثال، امکان جابجایی مقادیر زیاد ماده گیاهی وجود نداشته و دستیابی به استانداردهای ثابت کیفیت مقدور نمی باشد. علاوه بر این دمای بالا و تشعشعات شدید خورشیدی اثر منفی بر کیفیت نمونه ها دارد و موجب کاهش ویتامین ها، اسانسها و یا تغییرات در رنگ محصولات خشک شده می شود (Soysal & Oztekin, 2001). خشک کردن سریع و کامل گیاهان حاوی اسانس، به حفظ رنگ و اسانس آنها کمک می کند (Martinov et al., 2007).

انتخاب روش، میزان دما و زمان مناسب خشک کردن بسته به نوع مواد موثره متفاوت می باشد. امروزه از روش های مختلفی بسته به نوع مواد موثره گیاهان استفاده می شود. بیشترین دمای خشک کردن مریم

دارویی واقع در مرکز تحقیقات گروه باغبانی دانشگاه تهران انجام شد و در مرداد ماه ۱۳۸۹ در مرحله گلدهی کامل به منظور انجام پژوهش مورد نظر برداشت شدند. روش کشت در گلخانه و مزرعه هر دو یکسان بود، به طوری که بذرها درون کرتهایی با ابعاد 2×2 متر کاشته شدند. برای تعیین محتوای رطوبتی اولیه، ۳ نمونه ۵۰ گرمی در یک آون در دمای ۱۰۵ درجه سانتیگراد به مدت ۲۴ ساعت خشک شدند. میزان رطوبت بر پایه وزن تر که به صورت درصد بیان می شود، از رابطه ۱ محاسبه شد و میزان رطوبت بر پایه وزن خشک که به صورت یک نسبت بیان می شود، از رابطه ۲ محاسبه شد (Martinov et al., 2007).

(وزن ماده خشک + وزن رطوبت) / وزن رطوبت = میزان رطوبت بر پایه وزن تر (۱)
 وزن ماده خشک / وزن رطوبت = میزان رطوبت بر پایه وزن خشک (۲)
 خشک کردن نمونه ها با پنج روش مختلف انجام شد:

- ۱- خشک کردن در آفتاب (میانگین دما در کشت گلخانه ای و مزرعه در طی مراحل خشک کردن به ترتیب 25 ± 2 و 35 ± 2 درجه سانتی گراد بود)
- ۲- خشک کردن در سایه (میانگین دما در کشت گلخانه ای و مزرعه در طی خشک کردن به ترتیب 20 ± 2 و 31 ± 2 درجه سانتی گراد بود)
- ۳- خشک کردن در آون در دمای 30 درجه سانتی گراد
- ۴- خشک کردن در آون در دمای 40 درجه سانتی گراد
- ۵- خشک کردن در آون در دمای 50 درجه سانتی گراد

برای تعیین میزان کاهش وزن از یک ترازوی دیجیتال استفاده شد. مدت زمان لازم برای هر بار وزن کردن نمونه در همه روشهای حداکثر دو ساعت بود. برای تیمارهای خشک کردن در آون های 40 و 50 درجه سانتی گراد، از زمانهای شش ساعت به بعد، نمونه ها هر نیم ساعت وزن شدند و روند کاهش وزن ثبت گردید. خشک کردن نمونه ها تا رسیدن وزن تر یا $10/0$ بر پایه محتوای رطوبتی 10 درصد بر پایه وزن تر یا 1 بروز خشک ادامه یافت. استخراج انسس به روش تقطیر با آب و با استفاده از دستگاه کلونجر به مدت سه ساعت

بر پایه تحقیقات انجام شده، عوامل محیطی محل رویش گیاهان دارویی بر مقدار کلی ماده موثره گیاهان دارویی، عناصر تشکیل دهنده آن و همچنین بر وزن خشک گیاه تاثیر می گذارد (Omidbaigi, 2005a; Ghani et al., 2009).

از آنجا که شرایط محیطی نقش عمده ای در بیوسنتز متابولیتهاي ثانويه دارند، همواره باید به مطالعه تغییرات شرایط محیطی بر تولیدات متابولیتی گیاهان (اعم از اولیه یا ثانویه) پرداخت. همچنین از آنجا که هیچگونه مطالعه ای روی تاثیر شرایط محیطی و روشهای مختلف خشک کردن بر گیاه بادرشبی انجام نگرفته است و این گیاه مانند بسیاری از گیاهان دیگر یک گیاه فصلی می باشد، به منظور حفظ و نگهداری این گیاه و قابل دسترس قرار دادن آن برای مصرف کنندگان در طول سال و با قیمت مناسب می توان از تیمارهای تکنولوژی پس از برداشت مثل خشک کردن و فریز کردن استفاده کرد (Soysal, 2004). لذا هدف از این تحقیق مطالعه اثر شرایط کشت و روشهای مختلف خشک کردن، بر مدت زمان خشک شدن، میزان اسанс، خصوصیات رنگ و بار میکروبی گیاه دارویی بادرشبی و همچنین عکس العمل مقابل شرایط رشد (گلخانه و مزرعه) بر خصوصیات کمی و کیفی این گیاه می باشد.

مواد و روش ها

برای انجام این تحقیق، آزمایشی به صورت فاکتوریل و در قالب طرح بلوك های کامل تصادفی با دو فاکتور روش خشک کردن (۵ روش) و شرایط کشت (۲ شرایط) با سه تکرار انجام شد.

این آزمایش در محل گلخانه تحقیقاتی و مرکز تحقیقات گروه مهندسی علوم باغبانی و فضای سبز پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران در طی دو سال زراعی ۱۳۸۸-۱۳۸۹ و ۱۳۹۰-۱۳۸۹ اجرا شد. بذرهای بکار گرفته شده در این طرح، بذرهای توده محلی ارومیه بودند. جهت کشت گلخانه ای، بذرها در پاییز (۳۰ مهر) ۱۳۸۸ در گلخانه گروه باغبانی کشت و در اسفند ماه ۱۳۸۸ در مرحله گلدهی کامل برداشت شدند. عملیات کاشت یکبار دیگر در شرایط مزرعه، در اردیبهشت ماه ۱۳۸۹ در مزرعه تحقیقاتی گیاهان

کشت داخل پلیت ها و خنک شدن آنها، ۰/۰ میلی لیتر از رقت های تهیه شده بر روی پلیت ها ریخته و کشت سطحی انجام شد. پلیت ها به مدت ۳-۵ روز در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد قرار گرفتند و پس از مدت زمان ۹۹۷ مذکور، شمارش انجام گرفت (استاندارد شماره ۹۹۷ موسسه تحقیقات صنعتی و استاندارد ایران).

شاخص های رنگ نمونه ها، بر اساس مولفه های a^* ، b^* و L^* (درجه شفافیت رنگ) با استفاده از یک دستگاه رنگ سنج (Minolta CR-400, JAPAN) اندازه گیری شده و Chroma یا C (درجه خلوص رنگ) و Hue (هیو) بر اساس فرمول زیر محاسبه گردیدند (Sigge et al., 2001)

$$C = [(a^*)^2 + (b^*)^2]^{1/2}$$

$$Hue = \tan^{-1} (b^*/a^*)$$

تجزیه واریانس داده ها با نرم افزار MINITAB و مقایسه میانگین ها با نرم افزار MSTAT-C انجام شد. همچنین برای مقایسه میانگین ها، از آزمون چند دامنه ای دانکن در سطح ۵ درصد استفاده شد.

نتایج و بحث

زمان خشک شدن

آنالیز واریانس داده ها، نشان دهنده اثر تیمارها بر اکثر فاکتورهای اندازه گیری شده بود (جدول شماره ۱). اثرات ساده شرایط کشت و روش خشک کردن و اثر متقابل آن بر زمان خشک شدن معنی دار بود (جدول ۱).

بعد از جوش آمدن و در شرایط کاملاً یکسان صورت گرفت که به صورت وزنی-وزنی بیان شده است. نمونه های خشک شده، مطابق روش های موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران مورد آزمون میکروبی قرار گرفتند. موارد آزمون شامل تعیین شمارش کلی و جستجو و شمارش کپک و مخمر بود. جهت تهیه سریال های رقت، ۱۰ گرم از نمونه وزن شده در ۹۰ میلی لیتر سرمه فیزیولوژی سترون حل گردیده و کاملاً هموژن شد و بر طبق استاندارد ملی ایران شماره (۳۵۶)، سریال های رقت از رقت اولیه تهیه گردید (استاندارد شماره ۳۵۶ موسسه تحقیقات صنعتی و استاندارد ایران). شمارش کلی (باکتری های مزو菲尔 هوایی) با استفاده از محیط کشت نوتربیت آگار (Nutrient Agar) در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انجام شد. پس از سترون کردن محیط کشت، ۱ میلی لیتر از رقت های تهیه شده داخل پلیت ها ریخته شده و به طریق کشت عمیق یا پور پلیت (Pour Plate) کشت داده شدند. پلیت ها به مدت ۲۴ ساعت در گرماخانه ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده شدند. پس از مدت زمان مذکور شمارش انجام شد (استاندارد شماره ۸۲۴۸ موسسه تحقیقات صنعتی و استاندارد ایران). شمارش کپک و مخمر با استفاده از Sabouraud (Dextrose Agar) در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد صورت پذیرفت. پس از سترون کردن محیط کشت، به آن محلول کلرامفینیکل اضافه شد. پس از توزیع محیط

جدول شماره ۱- تجزیه واریانس، روش خشک کردن و شرایط کشت بر خصوصیات اندازه گیری شده در گیاه دارویی بادرشی

(عدد F)

کروم	هیو	شاخص های رنگی				شمارش	شمارش	باکتری های مزو菲尔 هوایی	میزان	مدت زمان	درجہ آزادی	منبع تغییرات
		b*	a*	L*	مخمر							
۲۵۹۰۰	۱۰/۴**	۲۱۲۰*	۳۰/۴**	۶۹/۱**	ns	۱۳۹۲**	۱۷۹۱**	۲۲۸/۱۰۰	۹۴۹**	۱		شرایط کشت (a)
۸/۱**	۱۸/۵**	۵/۴**	۲۷**	۱/۲ns	ns	۹۷۵/۱**	۶۲/۳**	۲۶/۶**	۳۶۹۱**	۴		روش خشک کردن (b)
۵/۴**	۱۹/۴**	۳*	۲۸/۲**	۳/۸*	ns	۹۰۷/۳**	۴۰/۲**	۳/۲*	۸۳/۱**	۳		شرایط کشت × روش خشک کردن (a×b)
۶/۱	۲/۳	۶/۱	۱۲/۱	۴/۸	-	۹/۲	۱۱/۲	۹/۳	۲/۴	-		CV

ns: عدم وجود اختلاف معنی دار

٪: معنی دار در سطح ۵٪

**: معنی دار در سطح ۱٪

بر پایه وزن خشک به ترتیب ۵/۱۳ و ۲/۶ بود. به طور کلی در شرایط گلخانه به دلیل بالاتر بودن میزان رطوبت

محتوای رطوبتی اولیه گیاهان بر پایه وزن تر در شرایط گلخانه و مزرعه به ترتیب ۷۲/۲ و ۸۳/۷ درصد و

شدن صرف شد (جدول ۲).

در مقایسه با مزرعه، مدت زمان طولانی تری (۴۳/۸) و ۳۳/۵ ساعت به ترتیب گلخانه و مزرعه برای خشک

جدول شماره ۲- مقایسه میانگین اثر ساده روش های خشک کردن بر فاکتورهای اندازه گیری شده

روش خشک کردن	مدت زمان خشک شدن (ساعت)	میزان اسنس (%)	باکتری های مزو菲尔 هوازی cfu/g	شمارش کپک cfu/g	a*	b*	هیو	کرومای
آفتاب	۴۹b	۰/۴bc	۱۳/۳۳×۱۰ ^{-۱} b	۰/۹۵×۱۰ ^{-۱} d	۴/۰۸c	۱۷/۱b	۷۶/۴b	۱۷/۶b
سايه	۶۴a	۰/۵1a	۱۳/۱×۱۰ ^{-۱} b	۶/۲۷×۱۰ ^{-۱} b	۶/۴۶a	۱۸/۲b	۷۱c	۱۹/۴a
آون	۵۰/۸b	۰/۴۳ab	۱۴×۱۰ ^{-۱} b	۱۵/۵×۱۰ ^{-۱} a	۵/۹۶a	۱۹/۳a	۷۴/۳b	۲۰/۳a
درجه ۳۰	۱۷c	۰/۳۳c	۱۵/۷×۱۰ ^{-۱} a	۱/۵×۱۰ ^{-۱} cd	۴/۸۳b	۱۷/۱b	۷۵/۴b	۱۷/۹b
درجه ۴۰	۱۲/۵d	۰/۳۳c	۴/۵×۱۰ ^{-۱} c	۱/۸۳×۱۰ ^{-۱} d	۳/۴c	۱۶/۹b	۷۹/۵a	۱۷/۳b

*داده های دارای حرف مشترک در هر ستون فاقد اختلاف معنی دار بر اساس آزمون دانکن در سطح ۵٪ می باشند

مشاهده می شود در هر دو شرایط با افزایش دمای خشک شدن شبیه منحنی خشک شدن تند تر می شود. زمان خشک شدن تابعی از میزان رطوبت گیاهی و دمای محیط می باشد.

در شرایطی که میزان رطوبت گیاهی کمتر باشد، گیاه سریعتر خشک می شود. همچنین در دماهای بالاتر محیط، به دلیل تغییر سریعتر، عمل خشک شدن سریعتر صورت می گیرد. در این تحقیق با توجه به اینکه گیاهان کشت شده در گلخانه به دلیل دریافت نور کمتر خورشید و همچنین بالاتر بودن رطوبت نسبی محیط گلخانه، دارای محتوای رطوبتی بالاتری بودند، زمان طولانی تری در تیمارهای مختلف برای رسیدن به حد رطوبت مجاز نیاز داشتند.

بدون در نظر گرفتن شرایط کشت، طولانی ترین زمان خشک شدن (۶۴ ساعت) مربوط به تیمار سایه و بعد از آن آون با دمای ۳۰ درجه سانتی گراد و آفتاب بود و کمترین زمان خشک شدن (۱۲/۵ ساعت) مربوط به تیمار آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد و بعد از آن آون با دمای ۴۰ درجه سانتی گراد بود (جدول ۳). همانطور که در نمودار شماره ۱ مشاهده می شود، در هر دو شرایط کشت، طولانی ترین زمان خشک شدن مربوط به تیمار سایه (به ترتیب ۷۳ و ۵۵ ساعت مربوط به گلخانه و مزرعه) و کمترین زمان (به ترتیب ۱۴ و ۱۱ ساعت) مربوط به آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد بود. روند خشک کردن نمونه ها تحت تیمار های مختلف در تصاویر شماره ۱ و ۲ معکوس شده است. همانطور که

جدول شماره ۳- مقایسه میانگین اثر ساده شرایط کشت بر فاکتورهای اندازه گیری شده

شرایط کشت	میزان اسنس (%)	باکتری های مزو菲尔 هوازی cfu/g	شمارش کپک cfu/g	L*	a*	b*	هیو	کرومای
زمین	۰/۵۸a	۱/۶۲×۱۰ ^{-۱} b	۱/۹۳×۱۰ ^{-۱} b	۴۷/۳b	۶/۹a	۲۰/۷b	۷۲b	۲۱/۸a
گلخانه	۰/۲۲b	۲۲/۶×۱۰ ^{-۱} a	۸/۴۸×۱۰ ^{-۱} a	۵۴/۹a	۳b	۱۴/۸a	۷۸/۶a	۱۵/۲b

*داده های دارای حرف مشترک در هر ستون فاقد اختلاف معنی دار بر اساس آزمون دانکن در سطح ۵٪ می باشند.

در فصل زمستان (زمان خشک کردن نمونه های گلخانه) و تابستان (زمان خشک کردن نمونه های مزرعه)

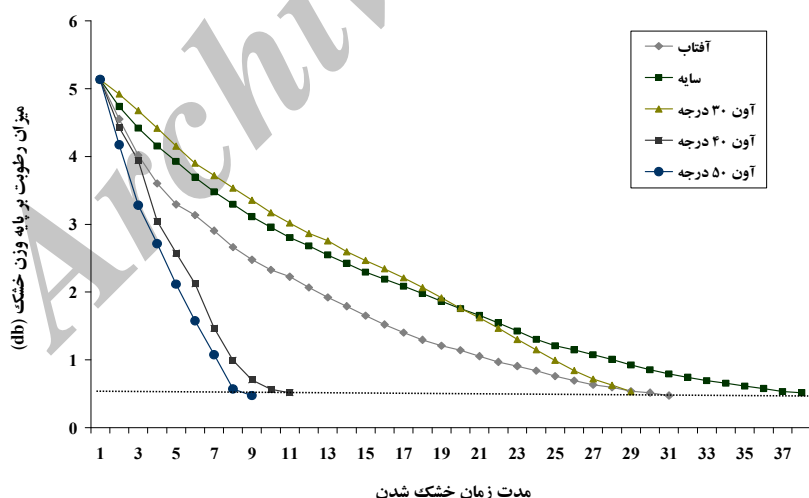
دلیل دیگر تفاوت در مدت زمانهای خشک شدن در تیمارهای طبیعی (سايه و آفتاب)، تفاوت دمای محیط

۵۰ درجه سانتی گراد نسبت به دیگر تیمارها کمتر بود. بدون در نظر گرفتن تیمار خشک کردن، میزان انسانس این گیاه در شرایط مزرعه حدود ۲/۵ برابر شرایط گلخانه بود (به ترتیب ۵۸٪ و ۲۲٪ درصد) که نشان دهنده کاهش شدید میزان انسانس این گیاه در صورت کشت گلخانه ای می باشد. با توجه به اینکه مواد موثره گیاهان دارویی به عنوان ترکیبات حاصل از متابولیت های ثانویه می باشند که اغلب در شرایط تنفس تولید می شوند اثرباره ای این گذشتگی را کاهش می کنند. (Omidbaigi, 2005a). به نظر می رسد در شرایط گلخانه به دلیل فراهم بودن شرایط رشد معمولی (دماه مناسب و بالا بودن رطوبت نسبی) مواد موثره این گیاه (انسانس) به شدت کاهش یافته است که یکی از دلایل اصلی اهمیت کشت گیاهان دارویی در فضای باز و اجتناب از کشت گلخانه ای گیاهان دارویی همین مسئله می باشد. در رابطه با تاثیر دمای خشک کردن بر انسانس، تحقیقاتی توسط سایر محققین صورت گرفته است و در بسیاری موارد تاثیر منفی دمای بالای ۵۰ درجه سانتی گراد در رابطه با گیاهان دارویی انسانس دار گزارش شده است (Martinov et al., 2007).

می باشد. در گیاه بابونه، گزارش شده است که در تیمارهای مختلف آون با دمای ۵۰، ۶۰ و ۷۰ درجه سانتی گراد در مقایسه با روش طبیعی آفتتاب و سایه، طولانی ترین زمان خشک شدن (۷۲ ساعت) مربوط به تیمار سایه و کمترین زمان خشک شدن (حدود ۹ ساعت) مربوط به تیمار با دمای ۷۰ درجه بود (Azizi et al., 2009; Rahmati et al., 2010).

میزان انسانس

اثر ساده و متقابل تیمارها بر میزان انسانس نیز معنی دار بود. نتایج مندرج در شکل شماره ۳ نشان می دهد که در هر دو شرایط کشت (گلخانه و مزرعه) بالاترین میزان انسانس (به ترتیب ۴۰٪ درصد و ۷۳٪ درصد) مربوط به تیمار سایه بود. البته در هر دو شرایط بین این تیمار با تیمار آون با دمای ۳۰ درجه سانتی گراد تفاوت معنی داری از نظر آماری وجود نداشت. در شرایط مزرعه، بین تیمار آفتتاب و آون های با دمای ۴۰ و ۵۰ درجه سانتی گراد تفاوت معنی داری وجود نداشت. همچنین در شرایط گلخانه نیز به غیر از تیمار سایه، بین بقیه تیمارها تفاوت معنی دار نبود، ولی در هر دو شرایط میزان انسانس در تیمارهای آون با دمای ۴۰٪



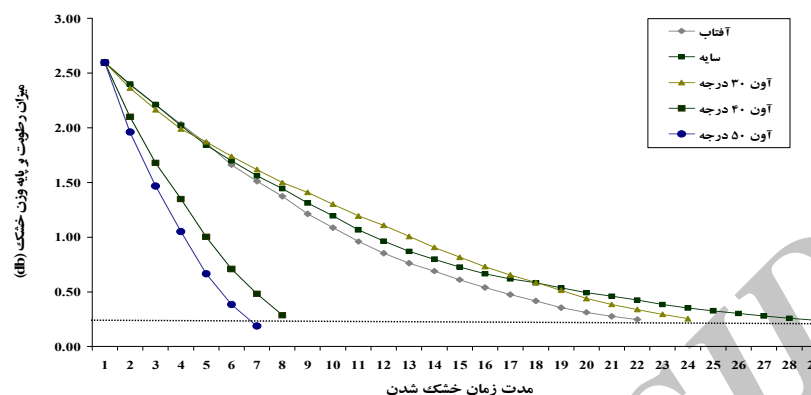
شکل شماره ۱- روند کاهش وزن گیاه با درخششی در واکنش به تیمارهای مختلف، کشت شده در گلخانه (خط نقطه چین نشان دهنده حد مجاز رطوبتی گیاهان دارویی خشک شده می باشد)

درصد) به ترتیب مربوط به روشهای آون، سایه و آفتتاب بود (Sefidkon et al., 2006). تحقیقات خشک کردن در رابطه با گل محمدی نشان داده شده است که انسانس حاصل از گلبرگ های خشک شده در سایه نسبت به

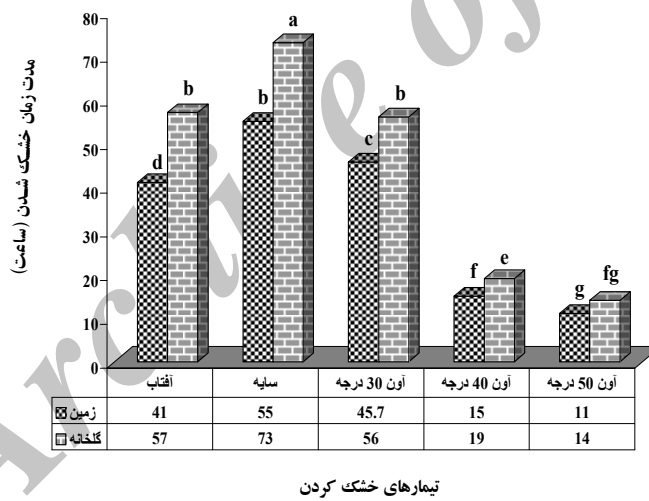
در تحقیقی تاثیر روشهای مختلف خشک کردن (آفتتاب، سایه، و آون با دمای ۴۵ درجه سانتی گراد) بر کمیت و کیفیت انسانس مرزه مورد ارزیابی قرار گرفت. نتایج نشان داد که میزان انسانس (۰/۹۴٪ و ۰/۱۰۶٪)

میزان سیترونلول و ژرانیول بالاتری به دست آمد که دارای درصد ترکیب های مومی و سنگین کاهنده‌ی کیفیت اسانس کمتری بود (Ahmadi et al., 2008).

اسانس حاصل از دماهای ۳۰ و ۴۰ درجه سانتی گراد آون و روش آفتتاب از لحاظ میزان اسانس دارای تفاوت معنی داری نبودند ولی در روش خشک کردن در سایه



شکل شماره ۲- روند کاهش وزن گیاه بادرشی در واکنش به تیمارهای مختلف، کشت شده در مزرعه
(خط نقطه چین نشان دهنده حد مجاز رطوبتی گیاهان دارویی خشک شده می باشد)



شکل شماره ۳- اثر متقابل روش خشک کردن و شرایط کشت بر زمان خشک شدن گیاه بادرشی

دلیل از بین رفتن مونوتربنهاهای غیر اکسیژنه می باشد (Venskutonis, 1997).

شمارش میکروبی

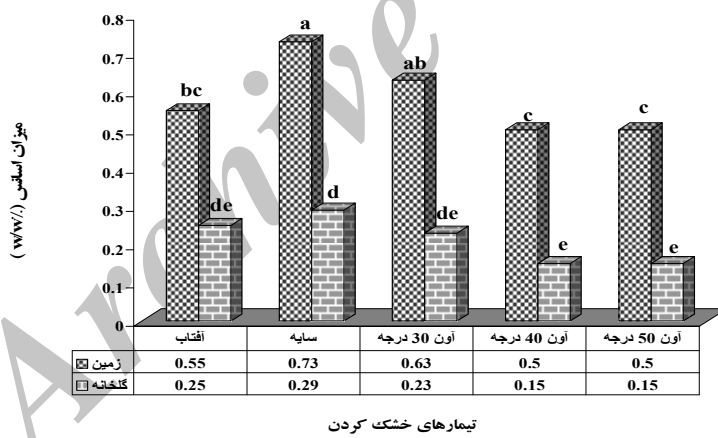
اثر تیمارها بر تعداد کل باکتریهای مزوویل هوایی و تعداد کپک ها معنی دار بود ولی بر تعداد مخمر معنی دار نگردید (جدول شماره ۱).

نتایج مندرج در جدول شماره ۴ نشان می دهد که از نظر تعداد باکتریهای مزوویل هوایی در هر دو شرایط گلخانه و مزرعه، کمترین میزان (به ترتیب 9×10^3 و 0)

در تحقیقی در رابطه با خشک کردن پنج گونه بومادران، نتایج نشان داده است که بالاترین میزان اسانس در همه گونه ها در تیمار خشک کردن در سایه به دست آمد و میزان اسانس بدست آمده در همه گونه ها در تیمار آفتتاب نسبت به تیمارهای سایه و نمونه تر، کمتر بود (Ghani & Azizi, 2009). نتایج تحقیقات نشان داده است که دمای ۶۰ درجه سانتی گراد برای خشک کردن آویشن و مریم گلی مناسب نیست و باعث کاهش شدید ترکیبات فرار آنها می گردد. این کاهش به

سایه ($10^{\circ} \times 53/8$) و کمترین میزان ($10^{\circ} \times 22/1$) مربوط به تیمار آفتاب بود. در شرایط مزرعه نیز بالاترین میزان ($10^{\circ} \times 4$) مربوط به تیمار سایه و بعد از آن ($10^{\circ} \times 67/1$) مربوط به تیمار آون با دمای 30° درجه سانتی گراد و کمترین میزان ($10^{\circ} \times 67/1$ و $10^{\circ} \times 33/1$) به ترتیب مربوط به تیمارهای آون با دمای 40° درجه سانتی گراد و آفتاب بود (جدول شماره ۳)، میزان شمارش کپک در شرایط (جدول شماره ۳)، میزان شمارش کپک در شرایط رشد، بالاتر از مزرعه بود ($10^{\circ} \times 48/8$ در مقایسه با $10^{\circ} \times 93/1$). همچنین بدون در نظر گرفتن شرایط رشد، بالاترین میزان کپک ($10^{\circ} \times 5/15$) مربوط به تیمار آون 30° درجه سانتی گراد و بعد از آن تیمار سایه ($10^{\circ} \times 27/6$) و کمترین میزان ($10^{\circ} \times 5/95$) مربوط به تیمار آفتاب بود (جدول شماره ۴). اثر تیمارها بر تعداد مخمر ها نیز معنی دار نشد و در تیمارهای مختلف رشد مخمر مشاهده نشد.

() مربوط به آون با دمای 50° درجه سانتی گراد بود. در شرایط گلخانه فقط بین تیمار آون دمای 50° درجه با بقیه تیمارها تفاوت وجود داشت و بقیه تیمارها در یک گروه قرار داشتند. در شرایط مزرعه نیز، فقط بین تیمار آون 40° درجه با بقیه تیمارها تفاوت وجود داشت و بقیه تیمارها در یک گروه قرار داشتند. همچنین بدون در نظر گرفتن روش خشک کردن، تعداد باکتریهای مزو菲尔 هوازی در شرایط گلخانه بسیار بالاتر از شرایط مزرعه بود ($10^{\circ} \times 6/22$ در مقایسه با $10^{\circ} \times 2/6$). در بررسی اثر ساده روش خشک کردن، بالاترین میزان باکتریهای مزو菲尔 هوازی ($10^{\circ} \times 7/15$) مربوط به تیمار آون با دمای 40° درجه سانتی گراد و کمترین میزان ($10^{\circ} \times 5/4$) مربوط به آون با دمای 50° درجه سانتی گراد بود. بین بقیه تیمارها تفاوت معنی دار از نظر آماری وجود نداشت (جدول شماره ۲). از نظر شمارش تعداد کپک، در شرایط گلخانه بالاترین میزان ($10^{\circ} \times 3/27$) مربوط به آون با دمای 30° درجه سانتی گراد و بعد از آن



شکل شماره ۴- اثر متقابل روش خشک کردن و شرایط کشت بر میزان انسانس گیاه بادرشبی

گراد) باشد و مشاهده گردید که با افزایش دما از 40° به 50° درجه سانتی گراد میزان آلودگی به شدت کاهش یافت و کنترل شد. از طرف دیگر میزان آلودگی مربوط به رشد کپک در شرایط گلخانه در مقایسه با مزرعه حدود $4/5$ برابر بود که علت اصلی آن بالا بودن رطوبت محیط رشد گیاهان می باشد. همچنین افزایش رشد کپک در تیمارهای سایه و آون 30° درجه سانتی گراد ممکن است به دلیل نزدیک بودن دمای این تیمارها به دمای مناسب رشد آنها (دمای 25° درجه سانتی گراد)

میزان آلودگی میکروبی باکتری های هوازی در شرایط گلخانه حدود 14° برابر نسبت به مزرعه بیشتر بود که این افزایش آلودگی ممکن است به دلیل آلودگی بالای محیط رشد گیاهان باشد. در گلخانه بالا بودن رطوبت نسبی محیط ممکن است شرایط رشد بهتر باکتریها را فراهم کند. از طرف دیگر رشد بهتر باکتریهای مزو菲尔 هوازی در دمای 40° درجه سانتی گراد ممکن است به دلیل نزدیک بودن این دما به دمای مناسب رشد باکتریهای هوازی (دمای 37° درجه سانتی

بالاترین میزان (۷/۵۷) مربوط به تیمار آون با دمای ۴۰ درجه سانتی گراد و بین بقیه تیمارها اختلاف معنی داری از این نظر وجود نداشت. همچنین در شرایط مزرعه نیز بالاترین میزان (۵۰) مربوط به تیمار آون ۳۰ درجه سانتی گراد بود، البته بین این تیمار با دیگر تیمارها به جز دمای ۵۰ درجه سانتی گراد اختلاف معنی دار نبود. از نظر شاخص^{*}، در شرایط گلخانه بالاترین میزان (۴/۷۳) مربوط به تیمار سایه و کمترین میزان (۱/۵۸) مربوط به دمای ۵۰ درجه سانتیگراد بود. در شرایط مزرعه، بالاترین میزان (۹/۳۸) مربوط به تیمار آون با دمای ۳۰ درجه سانتی گراد و بعد از آن تیمار سایه (۸/۱۹) و کمترین میزان (۴/۰۱) مربوط به تیمار آفتاب بود. بدون در نظر گرفتن روش خشک کردن میزان شاخص^a، در شرایط گلخانه و مزرعه به ترتیب ۶/۹ و ۳ بود (جدول ۳). همچنین بدون در نظر گرفتن شرایط رشد، بالاترین میزان شاخص^a، (۶/۴۶ و ۵/۹۶) به ترتیب مربوط به تیمارهای سایه و آون با دمای ۳۰ درجه سانتی گراد بود و کمترین میزان (۳/۴ و ۴/۰۸) مربوط به تیمارهای آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد و آفتاب بدست آمد (جدول ۲).

باشد. متاسفانه در ایران برای اکثر گیاهان دارویی استانداردی برای کنترل کیفی از نظر بار میکروبی وجود ندارد، همچنین با مراجعه به استاندارد میکروبی ادویه ها، نشان می دهد که استانداردی برای تعداد کل باکتری های مزو菲尔 هوایی تدوین نشده است. طبق مطالعات انجام شده در برخی کشورها از جمله آلمان و International ICMSF نیز استاندارد بین المللی Commission on Microbiological Specifications (for Foods) حد مجاز برای تعداد باکتری های مزو菲尔 هوایی 10^6 cfu/g ذکر شده است (Mousumi & Sarkar, 2003) که در این تحقیق میزان آلوگری در همه تیمارها کمتر از حد مجاز بود که ممکن است به دلیل خاصیت ضد میکروبی این گیاه باشد (Omidbaigi, 2005b) که توانسته است تا حدودی از آلوگری میکروبی بکاهد (Shahraz et al., 2007).

خصوصیات رنگ نمونه ها

اثر ساده و متقابل تیمارها بر همه خصوصیات رنگ به جزء، اثر ساده خشک کردن بر میزان^{L*} (شاخص درخشندگی یا درجه شفافیت رنگ) نمونه ها، معنی دار شد (جدول ۱). شاخص^{L*} در شرایط گلخانه بالاتر از مزرعه بود (به ترتیب ۵۴/۹ و ۴۷/۳)، همانطور که در جدول شماره ۵ مشاهده می شود، در شرایط گلخانه،

جدول ۴- مقایسه میانگین اثر متقابل روش خشک کشت بر میزان بار میکروبی گیاه بادرشبی

شمارش مخمر cfu/g	شمارش باکتریهای cfu/g	شمارش باکتریهای mزو菲尔 هوایی cfu/g	تیمارها	شرایط کشت
.	$0/67 \times 10^6$ ef	$0/d$	آفتاب	زمین
.	4×10^7 c	$1/76 \times 10^7$ d	سایه	
.	$3/67 \times 10^7$ c	$1/33 \times 10^7$ d	آون دمای ۳۰	
.	$0/33 \times 10^7$ f	5×10^7 c	آون دمای ۴۰	
.	1×10^7 ef	$0/d$	آون دمای ۵۰	
.	$/22 \times 10^7$ e	$26/67 \times 10^7$ a	آفتاب	گلخانه
.	$8/53 \times 10^7$ b	$24/33 \times 10^7$ a	سایه	
.	$27/33 \times 10^7$ a	$26/67 \times 10^7$ a	آون دمای ۳۰	
.	$2/66 \times 10^7$ d	$26/33 \times 10^7$ a	آون دمای ۴۰	
.	$2/66 \times 10^7$ d	9×10^7 b	آون دمای ۵۰	

*داده های دارای حرف مشترک در هر ستون فاقد اختلاف معنی دار بر اساس آزمون دانکن در سطح ۵٪ می باشند.

معنی دار نبودند (جدول ۳). نتایج جدول شماره ۵ نشان می دهد که در دو شرایط مزرعه و گلخانه، بالاترین میزان این شاخص مربوط به آون با دمای ۳۰ درجه سانتی گراد بود.

از نظر شاخص^{a,b}، میزان آن در شرایط مزرعه بالاتر از گلخانه بود (۲۰/۷ و ۱۴/۸). بدون در نظر گرفتن شرایط رشد بالاترین میزان این شاخص مربوط به تیمار آون با دمای ۳۰ درجه سانتی گراد بود و بقیه تیمارها

تیمار دیگر بود. میزان شاخص هیو در شرایط گلخانه بالاتر از مزرعه بود (به ترتیب ۷۸/۶ و ۷۲). همچنین بدون در نظر گرفتن شرایط رشد، بالاترین میزان هیو (۷۹/۵) مربوط به تیمار آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد و کمترین میزان (۷۱) مربوط به تیمار سایه بود و دیگر تیمارها در یک گروه قرار داشتند (جدول ۲).

از نظر هیو (Hue)، در شرایط گلخانه، بالاترین میزان (۸۳/۴) مربوط به تیمار آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد و کمترین میزان (۷۲/۹) مربوط به تیمار سایه بود. در حالی که در شرایط مزرعه بالاترین میزان (۷۷/۹) مربوط به تیمار آفتتاب و بعد از آن آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد و کمترین میزان مربوط به ۳

جدول شماره ۵- مقایسه میانگین اثر مقابل روشن خشک کشت بر خصوصیات رنگ گیاه بادرشی

کرومای	هیو	b*	a*	L*	تیمارها	شرایط کشت
۱۹/۲c	۷۷/۹bc	۱۸/۷c	۴/۰۱d	۴۶/۱de	آفتتاب	زمین
۲۲/۸b	۶۹e	۲۱/۳ab	۸/۱۹b	۴۸/۳cde	سایه	
۲۴/۸a	۶۷/۸e	۲۳a	۹/۳۸a	۵۰cd	آون دمای ۳۰	
۲۱/۸b	۶۹/۸e	۲۰/۲bc	۷/۴۵b	۴۷/۵de	آون دمای ۴۰	
۲۰/۹bc	۷۵/۶cd	۲۰/۲bc	۵/۲۳c	۴۴/۵e	آون دمای ۵۰	
۱۶d	۷۴/۹cd	۱۵/۵de	۴/۱۵d	۵۶/۷ab	آفتتاب	
۱۶/۱d	۷۲/۹d	۱۵/۴de	۴/۷۳cd	۵۲/۴bc	سایه	
۱۵/۹d	۸۰/۹ab	۱۵/۶d	۲/۵۴e	۵۲/۴bc	آون دمای ۳۰	
۱۴/۲de	۸۱ab	۱۴/۱de	۲/۲e	۵۷/۷a	آون دمای ۴۰	
۱۳/۸e	۸۲/۴a	۱۳/۵e	۱/۵۸e	۵۵ab	آون دمای ۵۰	

*داده های دارای حرف مشترک در هر ستون فاقد اختلاف معنی دار بر اساس آزمون دانکن در سطح ۵٪ می باشند.

نتیجه گیری کلی

با توجه به اینکه بادرشی یک گیاه انسانس دار بوده و حصول بیشتر به انسانس آن مهم می باشد، و همچنین با توجه به تحقیق انجام شده بهترین شرایط در منطقه کرج، شرایط کشت در مزرعه و تیمار خشک کردن در سایه بوده و میزان انسانس و کیفیت محصول در این شرایط بهتر است.

سپاسگزاری

در پایان از همکاری های معاونت محترم پژوهشی و مدیریت گروه باغبانی پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران در اجرای این تحقیق، تقدیر و تشکر به عمل می آید.

نتایج مربوط به اندازه گیری کرومای (Chroma)، که شاخص درجه خلوص رنگ می باشد، نشان می دهد که در شرایط گلخانه کمترین میزان (۱۳/۶) مربوط به تیمار آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد بود و بقیه تیمارها در یک گروه قرار داشتند در حالی که در شرایط مزرعه بالاترین میزان (۲۴/۸) مربوط به آون با دمای ۳۰ درجه سانتی گراد و بعد از آن سایه (۲۲/۸) بود و کمترین میزان (۱۹/۲) مربوط به تیمار آفتتاب و بعد از آن آون ۵۰ درجه بود (جدول شماره ۵). میزان کرومای در شرایط مزرعه بالاتر از شرایط گلخانه بود و بدون در نظر گرفتن شرایط کشت، بالاترین میزان کرومای (۲۰/۳ و ۱۹/۴) مربوط به تیمارهای آون با دمای ۳۰ درجه سانتی گراد و سایه بود و بقیه تیمارها در یک گروه قرار داشتند (جدول ۲).

REFERENCES

- Ahmadi, K., Sefidkon, F. & Assareh, M. H. (2008). The effects of different drying methods on essential oil content and composition of three genotypes of *Rosa damascena* Mill. *Iranian Journal of Medicinal and Aromatic Plants*, 24(2), 162 – 176 (In Farsi).

2. Azizi, M., Rahmati, M., Ebadi, M. T. & Hasanzadeh Khayyat, M. (2009). The effects of different drying methods on weight loss rate, essential oil and chamazolene contents of chamomile (*Matricaria recutita*) flowers. *Iranian Journal of Medicinal and Aromatic Plants*, 25(2), 182 – 192 (In Farsi).
3. Balladin, D. A. & Headley, O. (1999). Evaluation of solar dried Thyme (*Thymus vulgaris* Linne.) herbs. *Renew Energy*, 175, 23–31.
4. Domokos, J., Predi, J. & Halasz-zelnik, K. (1994). Charecterization of seed oil of Dragon head (*Dracocephalum moldavica* L.) and Catnip (*Nepeta cataria* var *citriodora* Balb.). *Industrial Crops and Products*, 3, 91-94.
5. Ghani, A., Azizi, M., Pahlavanpour, A. & Hassanzadeh-Khayyat, M. (2009). Comparative study on the essential oil content and composition of *Achillea eriophora* DC. in field and wild conditions. *Journal of Medicinal Plants*, 8(2), 120 – 128 (In Farsi).
6. Ghani, A. & Azizi, M. (2009). The effect of different drying methods on quantity and quality characteristics of five Yarrow species (*Achillea*). *The Plant Production (Scientific Journal of Agriculture)*, 23(1), 1 -11. (In Farsi).
7. Iran National Standard. (1993). *Finding and Counting for molds and yeasts using colony counting method in 25 °C*. No. 997. Iran Standard and Industrial Research Institute. pp: 1-8.
8. ISIRI, Standard 356, *Standard methods for reparation of food samples and enumera of microorganisms in food*. 10th Edition.
9. Iran National Standard. (2005). *Counting of Microorganisms by using of total Count method at 30 °C*. No. 8248. Iran Standard and Industrial Research Institute.
10. Lebert, A., Tharrault, P., Rocha, T. & Marty-Audoin, C. (1992). The drying kinetics of mint (*Mentha spicata* Huds). *Food Engineering*, 17(1), 15–28.
11. Martinov, M., Oztekin, S. & Muller, J. (2007). *Medicinal and Aromatic Crops*. CRC Press, United States of America, 320 p.
12. Mousumi B. & Sarkar, P. K. (2003). Microbiological quality of some retail spices in India. *Food research International*, 36, 469- 474.
13. Muller, J., Reisinger, G. & Muhlbauer, W. (1989). Drying of medicinal and aromatic plants in a greenhouse solar dryer. *Landtechnik*, 2, 58–65.
14. Omidbaigi, R. (2005a). *Production and processing of medicinal plants*. Volume 1, Behnashr Publication, 347p.
15. Omidbaigi, R. (2005b). *Production and processing of medicinal plants*. Volume 2, Behnashr Publication, 438p.
16. Panchariya, P. C., Popovic, D. & Sharma, A.L. (2002). Thin-layer modeling of black tea drying process. *Food Engineering*, 52, 349–57.
17. Parker, J. C. (1999). *Developing a Herb and Spice Industry in Callide Valley, Queensland. A report for the Rural Industries Research and Development Corporation*. RIRDC Publication No: 99/45, RIRDC Project No: DAQ-194A.
18. Park, K. J., Vohnikova, Z. & Brod, F.P.R. (2002). Evaluation of drying parameters and desorption isotherms of garden mint leaves (*Mentha crispa* L.). *Food Engineering*, 51, 193–199.
19. Rahmati, M., azizi, M., Ebadi, M. T. & Hasanzadeh Khayyat, M. (2010). *Journal of Horticultural Science*, 24(1), 29-37 (In Farsi).
20. Ren, G. & Chen, F. (1998). Drying of American ginseng (*Panax quinquefolium*) roots by microwave-hot air combination. *Food Engineering*, 35, 433–443.
21. Sefidkon, F., Abbasi, K. & Bakhshi Khaniki, G. (2006). Influence of drying and extraction method on yield and chemical composition of the essential oil of *Saturea hortensis*. *Food Chemistry*, 99(1), 19-23.
22. Shahraz, F., kamran, M., Khaksar, R., Hosseini, H., Kargar, S. & Enteshari, M. (2007). Assessment of the microbiological quality of packed spices in the chain stores, Shahrvand,in Tehran in 1386. *Journal of Food Science and Technology*, 6(2), 125 – 131 (In Frasi).
23. Sigge, G. O., Hansmanw, C. F. & Joubert, E. (2001). Effect of storage conditions, packaging material and metabisulphite treatment on the colour of dehydrated green bell peppers (*Capsicum annuum* L.). *Journal of Food Quality*, 24(3), 205–218.
24. Soysal, Y. & Oztekin, S. (2001). Technical and economic performance of a tray dryer for medicinal and aromatic plants. *Journal of Agricultural Engineering Research*, 79, 73-79.
25. Soysal, Y. (2004). Microwave drying characteristics of Parsley. *Biosystems Engineering*, 89 (2), 167–173.
26. Soysal, Y., Oztekin, S. & Eren, O. (2006). Microwave drying of parsley: modelling, kinetics, and energy aspects. *Biosystems Engineering*, 93(4), 403–413.
27. Venskutonis, P. R. (1997). Effect of drying on the volatile constituents of Thyme (*Thymus vulgaris*) and sage (*Salvia officinalis*). *Food Chemistry*, 52(9), 219-277.

28. Yagcoglu, A., Degirmencioglu, A.C. & Agatay, F. (1999). Drying characteristics of laurel leaves under different drying conditions. In: Bascetincelik A, editor. Proceeding of the *7th international congress on agricultural mechanization and energy in agriculture*, Adana, Turkey 26–27 May. Faculty of Agriculture, Cukurova University, pp: 565–569.

Archive of SID