

مطالعه اثر اسپرمن در شرایط تنفس شوری بر خصوصیات مورفوفیزیولوژیکی گیاه پروانش (*Chatarantus roseus L.*)

میترا اعلایی^{۱*}، زهرا کرمی زرندی^۲، مسعود ارغوانی^۱ و فهیمه صالحی^۳

۱، ۲ و ۳. استادیار و دانشجوی کارشناسی ارشد و دانشجوی دکتری، دانشکده کشاورزی، دانشگاه زنجان، زنجان، ایران.

۳۸۷۹۱-۴۵۳۷۱

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۸/۹/۱۸ - تاریخ پذیرش: ۱۳۹۹/۱۱/۱۲)

چکیده

به منظور مطالعه اثر اسپرمن در شرایط تنفس شوری در گیاه پروانش آزمایشی به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در گلدانهای که حاوی پیت ماس فهودهای به پرلایت با نسبت ۱:۴ بودند در گلخانه دانشگاه زنجان اجرا شد. تیمارها شامل اسپرمن در چهار سطح (صفر، ۵، ۱۰ و ۱۵ ppm) و تنفس شوری در سه سطح (صفر، ۶۰ و ۱۲۰ میلی مولار کلریدسدیم) بودند. صفات مورد ارزیابی شامل صفات مورفولوژیکی (وزن تر، وزن خشک، ارتفاع، قطر گل، تعداد برگ)، صفات فیزیولوژی (محتوای نسبی آب، کلروفیل کل، کاروتونئید) و فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی پراکسیداز و مقدار پرولین بودند. نتایج نشان داد کاربرد پلی‌آمین اسپرمن رشد و عملکرد گیاه پروانش را در شرایط تنفس بهبود بخشید و بر صفات وزن تر و وزن خشک بوته، ارتفاع، تعداد گل، محتوای نسبی آب، پرولین، محتوای کلروفیل، کاروتونئید و آنزیم پراکسیداز در سطح احتمال یک درصد و بر صفت تعداد برگ در سطح احتمال پنج درصد اثر معنی‌داری نشان داد. بیشترین میزان پرولین (μmol/g FW^{۰/۳۷}) در تیمار ۱۰ پلی‌آمین و کمترین میزان (۰/۲۳ μmol/g FW) در تیمار شاهد بدست آمد. بالاترین میزان آنزیم پراکسیداز (۰/۰۹۹ units.g^{-۱}.FW.min^{-۱}) در تیمار ۱۵ پلی‌آمین اسپرمن به دست آمد که نشان‌دهنده افزایش میزان فعالیت این آنزیم نسبت به شاهد با افزایش سطح اسپرمن بود. بنابراین استفاده از اسپرمن در زمینه دستیابی به شاخص‌های رشد مطلوب در این گیاه سودمند است.

واژه‌های کلیدی: پراکسیداز، پرولین، شاخص‌های رشد، کاروتونئید.

The Study of effects of spermine under salinity stress on morphophysiological characteristics of *Catharanthus roseus L.*

Mitra Alaei^{1*}, Zahra Karami Zarandi², Masoud Arghavani¹ and Fahimeh Salehi³

1, 2, 3. Assistant Professor, M.Sc. Student and Ph.D. Candidate, Faculty of Agriculture, University of Zanjan, Zanjan, Iran,
 45371-38791

(Received: Dec. 09, 2019- Accepted: Jan. 31, 2021)

ABSTRACT

In order to study the effects of spermine in *Catharanthus roseus L* under salinity stress conditions, a factorial experiment was conducted in a completely randomized design pots containing 4:1 brown peat moss to perlite in greenhouse of Zanjan University. Treatments were four spermine at four levels (0, 5, 10 and 15 ppm) and salinity stresses at three levels (0, 60 and 120 mM) of sodium chloride. Traits which were studied were as fresh and dry weight, plant height, flower diameter, leaf number as morphological traits, relative water content, total chlorophyll, carotenoids as physiological traits, activity of antioxidant enzymes such as peroxidase and proline. Results showed that application of polyamine spermine improves growth and yield of *Chatarantus roseus L* in stress condition and on fresh and dry weight, plant height, flower number, relative water content, proline, chlorophyll content, carotenoid, peroxidase enzyme and leaf number at 1% and 5% probability levels. The highest proline content (0.37 μmol/g FW) was obtained in 10 ppm and the lowest (0.23 μmol/g FW) in control treatment. The highest peroxidase enzyme (0.099 units. g⁻¹ FW.min⁻¹) was obtained in 15 ppm spermine treatment which showed an increase in spermine compared to the control. Therefore, the use of spermine in this plant for achieving desirable growth indices is recommended and can be beneficial.

Keywords: Carotenoid, growth indices, peroxidase, proline.

* Corresponding author E-mail: maelaei@znu.ac.ir

آلkalوئیدهای حفاظتی می‌باشد (Sharma, 1999). افزایش بیوسنتز این پلی‌آمین‌ها می‌تواند از گیاه در برابر شوری به وسیله حذف رادیکال‌های آزاد، تثبیت غشایی و ساختار سلولی، ایجاد تعادل کاتیون و آنیون، تنظیم کانال‌های یونی و افزایش میزان انرژی سلول محافظت کند (Santiago *et al.*, 2004). افزایش محتوای پرولین تحت تنفس شوری به وسیله اسپرمنین باعث بهبود محتوای کلروفیل و میزان فتوسنتز در گیاه توت می‌شود که این کار را از طریق تغییر مسیر بیوسنتز پرولین و کلروفیل انجام می‌دهد (Das *et al.*, 2002). طی تحقیقی که توسط Roychoudury *et al.* (2011) روی گیاه برقج تحت تنفس شوری صورت گرفت، مشخص شد کاربرد خارجی اسپرمنین باعث افزایش قابل توجه در تجمع پرولین می‌شود. گزارش‌هایی وجود دارد که نشان می‌هد هورمون اسپرمنین با فعالیت آنتی‌اکسیدانی خود باعث جاروب کردن رادیکال‌های آزاد شده و از این طریق باعث کاهش آسیب‌های اکسیداتیو شده و فعالیت آنزیم‌ها را کاهش می‌دهد (Engel *et al.*, 2006). از این رو هدف از انجام این پژوهش افزایش مقاومت به تنفس شوری تحت تاثیر پلی‌آمین اسپرمنین در راستای بهبود خصوصیات رشد رویشی و زایشی گیاه پروانش بود.

مواد و روش‌ها

آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی طراحی شد که در سال ۱۳۹۷ در گلخانه دانشگاه زنجان انجام گرفت. تیمارها شامل اسپرمنین در چهار سطح (صفرا، ۵، ۱۰ و ۱۵ ppm) و تنفس شوری در سه سطح (صفرا، ۶۰ و ۱۲۰ میلی‌مولار کلریدسدیم) بودند. این آزمایش شامل ۱۲ تیمار و ۳۶ واحد آزمایشی بود. برای انجام این پژوهش بذرهای F1 پروانش از شرکت بذر قدیری واقع در تهران تهیه شد و پس از خیساندن در مخلوط ۴:۱ پیت ماس قهوه‌ای به پرلایت در سینی‌های کاشت، کشت داده شدند. پیت‌ماس دارای ۶/۱ pH= ۵/۵ EC= ۱-۱/۲ m mohs/cm و گلخانه ۲۴±۲ سانتی‌گراد بود. با رسیدن گیاهان به مرحله ۶ برگی و انتقال آن‌ها به داخل گلدان‌هایی با دهانه ۱۲ سانتی‌متری و ارتفاع ۱۰ سانتی‌متری، اعمال

مقدمه

پروانش *Chatarantus roseus* L. گیاهی زینتی، دارویی و متعلق به تیره خرزههای Apocynaceae می‌باشد. این گیاه دارای برگ‌های کشیده، بیضی شکل، براق و به رنگ سبز تیره همراه با رگ‌برگ‌هایی به رنگ روشن است که به تشخیص آن کمک می‌کند (Ghahsare & Kafi, 2014 & Omid baigi, 2007 گیاه، اثر ضد توموری دارند که دو مورد از مهم‌ترین آنها وین‌پلاستین (Vinblastine) و وین‌کریستین (Vincristine) (Omid baigi, 2007) هستند.

شوری خاک با ایجاد فشار اسمزی بالا در منطقه ریشه، برهمزدن تعادل مواد غذایی و ایجاد سمیت توسط برخی یون‌ها مانند کلر، سدیم، میزان در دسترس بودن آب و مواد غذایی را برای گیاهان کاهش داده و در چنین شرایطی فعالیتهای فیزیولوژیک گیاه، که تعیین کننده میزان رشد و عملکرد می‌باشد، تحت تاثیر اثر سوء شوری قرار گرفته و در نتیجه رشد و عملکرد محصول کاهش پیدا می‌کند (Homai, 2002). گیاهان در شرایط نامناسب محیطی با تجمع مواد اسمولیتی با وزن مولکولی کم مانند پلی‌آمین‌ها به آن پاسخ می‌دهند (Groppa & Benavides, 2008). کاربرد خارجی پلی‌آمین‌ها تحمل در برابر چندین تنفس غیرزننده را تقویت می‌کند (Farooq *et al.*, 2009) پوتریسین، اسپرمنین و اسپرمیدین گروهی از پلی‌آمین‌هایی با وزن مولکولی کم و آلیفاتیک می‌باشند که در بسیاری از فرآیندهای فیزیولوژیکی چون پیری، تنفس، تنظیم بیان ژن، نسخه برداری، تکثیر یاخته‌ای، پایداری غشای یاخته‌ای و فعال کردن دریچه‌های یونی شرکت دارند (Farjadi shakib *et al.*, 2013). مطالعات متعددی در مورد شرکت پلی‌آمین‌ها در کسب تحمل گیاهان به تنفس‌ها از جمله دماهای بالا و پایین، شوری، کمبود اکسیژن و آلاتینده‌های جوی نشان داده شده است (Farooq *et al.*, 2009) سطح پلی‌آمین‌ها در گیاهان تنفس داده شده که با این شرایط سازگار شدند افزایش پیدا کرد که دلیل آن مشارکت در تنظیم محیط یونی سلولی، حفظ یکپارچگی غشا، جلوگیری از دست رفتن کلروفیل و تحریک تولید پروتئین، نوکلئیک اسید و

$$\text{Carotenoids} = \frac{\{V/(W*1000)\}}{7.6(A480)-1.49(A510)} \quad (2)$$

V حجم نهایی عصاره کلروفیل در استون ۸۰٪، W وزن بافت تازه، A جذب در طول موج مورد نظر.

فعالیت آنزیم پراکسیداز

برای اندازه گیری آنزیم پراکسیداز یک گرم نمونه گیاهی به کمک نیتروژن مایع با ۵ میلی لیتر بافر استخراج فسفات پتاسیم (pH=۷) با غلظت ۲۰۰ میلیمولاًر در هاون ساییده شد. سپس عصاره‌ها در میکروتیوب ریخته شد و به مدت ۳۰ دقیقه با ۱۵۰۰۰ دور در دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد سانتریفیوژ شدند. برای سنجش فعالیت آنزیم پراکسیداز از پیش ماده گایاکول استفاده شد. در این روش ۲۹۴۵ میلی-لیتر بافر اندازه گیری پتاسیم فسفات ۵۰ میلیمولاًر (pH=7±0.1)، ۷ میکرولیتر آب اکسیژن ۳۰ درصد، ۶ میکرولیتر گایاگول ۲۰ درصد و ۴۰ میکرولیتر عصاره آنزیمی در کوت ریخته شد و کوت درون اسپکتروفوتومتر قرار داده شد و منحنی تغییرات جذب در طول موج ۴۷۰ نانومتر در مدت ۳ دقیقه بر حسب (FW μmol/g) به روش طیف سنجی نوری (اسپکتروفوتومتر UV-6505 مدل JENWAY در دمای آزمایشگاه ۲۵ درجه سانتی‌گراد) قرائت شد (Dhindsa et al., 1981).

اندازه گیری مقدار پرولین

برای اندازه گیری میزان پرولین از روش Bates et al. (1973) استفاده شد. ابتدا ۰/۵ گرم از برگ تازه در هاون چینی ساییده شد و ۱۰ میلی لیتر محلول سولفوسالیسیلیک اسید ۳ درصد به آن اضافه شد. عصاره بدست آمده به مدت ۵ دقیقه در ۶۰۰۰ دور سانتریفیوژ شد. دو میلی لیتر از مایع شناور با ۲ میلی گرم معرف نین هیدرین و ۲ میلی لیتر اسیداستیک محلوط شده و به مدت یک ساعت در حمام آب گرم با دمای ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد قرار گرفت. سپس لوله‌های حاوی محلول در حمام یخ سرد گردید. در ادامه ۴ میلی لیتر تولوئن به محلول اضافه شده و لوله‌ها به مدت ۲۰ ثانیه تکان داده شد. سپس ۱۵ تا ۲۰

تنش شوری (۰ و ۱۲۰ میلی‌مولار) به مدت ۶ هفته به صورت آبیاری گلدان‌ها با محلول‌های سدیم کلرید انجام شد، همزمان با شروع اعمال تنش شوری محلول‌پاشی اول اسپرمن در چهار سطح (صفر، ۵، ۱۰، و ۱۵ ppm) صورت گرفت و محلول‌پاشی‌های بعدی به فاصله ۲۰ روز انجام شد. پس از اعمال تیمارها، صفات مورفو‌لوژیکی شامل ارتفاع چند بوته توسط خط کش میلی‌متردار و بر حسب سانتی‌متر از محل طوقه تا نوک ساقه اصلی برای هر تکرار اندازه گیری و سپس میانگین آن‌ها محاسبه گردید. تعداد گل و تعداد برگ‌های توسعه یافته هر بوته تا زمان اتمام رشد، شمارش شدند. به منظور تعیین وزن تر و وزن خشک اندام هوایی، پس از قطع کردن بوته‌ها از سطح خاک وزن تر هر بوته توسط ترازوی دیجیتال قرائت شد. سپس بوته‌ها در آون به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد خشک شده و مجدداً وزن خشک هر بوته با ترازوی دیجیتال توزین گردید. جهت اندازه گیری محتوای نسبی آب برگ از قسمت میانی هر واحد آزمایشی نمونه برگی تهیه شد سپس به روش Barres & Weatherly (1962) مراحل آزمایشی طی شد و طبق فرمول زیر محاسبه صورت گرفت (Ritchie et al., 1990).

$$\%RW = \frac{\text{وزن خشک}-\text{وزن تر}}{\text{وزن خشک}-\text{وزن توزیسانس}} \times 100 \quad (1)$$

به منظور تعیین محتوی کلروفیل و کارتونؤید برگ به روش Arnon (1949) اندازه گیری انجام شد. در این روش ابتدا مقدار ۰/۱ گرم از برگ وزن شده و در هاون چینی با ده میلی‌لیتر استون ۸۰ درصد ساییده شد. سپس مخلوط حاصل در دستگاه سانتریفیوژ با سرعت ۶۰۰۰ دور به مدت ۱۰ دقیقه قرار گرفت. میزان جذب عصاره جدا شده بالایی را در دستگاه اسپکتروفوتومتر مدل Analytikjena specord 250 در طول موج‌های ۶۶۳ و ۶۴۵ نانومتر برای کلروفیل و ۵۱۰ و ۴۸۰ نانومتر برای کارتونؤید قرائت شد. در نهایت میزان کلروفیل و کارتونؤید کل بر حسب میلی‌گرم بر گرم توسط فرمول‌های زیر محاسبه شد (Arnon, 1967).

$$\begin{aligned} \text{Total chlorophyll} &= \\ &\{20.2(A645) + 8.02(A663)\} * V / (W * 1000) \end{aligned} \quad (2)$$

وزن خشک اندام هوایی گیاه در شرایط تنفس شوری احتمالاً به علت اثر زیانبار تنفس شوری بر میزان رشد، کاهش سطح برگ و سطح فتوسنتر کننده گیاه است که می‌تواند کل ماده خشک گیاه را کاهش دهد. در ضمن بیشتر مواد تولید شده جهت تامین شرایط اسمزی مورد نیاز گیاه، استفاده می‌شود (Amin & Wahab, 1998). از طرفی سمیت یونی حاصل از افزایش عناصر زیان‌بار که سبب اختلال در کلیه فعالیت‌های زیستی و متابولیسمی گیاهان می‌شود، در نهایت منجر به از بین رفتن و یا کاهش شدید شاخساره می‌شود. همین طور در شرایط تنفس شوری فعالیت هیدرولازهای پیوند شده به دیواره سلولی کاهش می‌یابد و منجر به کاهش انعطاف‌پذیری دیواره Singh & Prasad, (2009). از طرفی پلی‌آمین‌ها در تنظیم حرکات روزنایی به وسیله کنترل کانال‌های پتانسیمی در سلول‌های نگهبان روزنه شرکت دارند (Liu et al., 2000) و تاثیر مثبت پلی‌آمین‌ها به این دلیل است که در تقسیم و بزرگ شدن سلول دخالت دارند و چون یک منبع نیتروژنی هستند، می‌توانند رشد گیاه را تحريك کنند و سطح داخلی هورمون‌های درونی گیاه مثل جیبریلین‌ها و سیتوکینین‌ها را بالا بریند که انتقال مواد غذایی به جوانه‌ها را از طریق افزایش تقسیم سلولی و یا افزایش ارتباط آوندی بین جوانه‌های جانبی و ساقه اصلی تسهیل می‌کند، همچنین می‌تواند به دلیل اثر آنتی اکسیدانتیو و کمک به تعادل کاتیون-آنیون مفید باشد (Tang & Newton, 2005). در این راستا پلی‌آمین‌ها با بهبود ثبات و پایداری غشا، طول عمر گل داودی و وزن تر گلابیول را به طور معنی‌داری افزایش دادند. کاربرد پلی‌آمین‌ها در راستای افزایش وزن تر برگ‌ها و گلچه‌ها در گل شاخه بریده گلابیول موجب افزایش دو برابری وزن خشک آن‌ها نیز می‌گردد (Nahed et al., 2009). تیمار ۱۰ پی‌پی‌ام اسپرمنین باعث افزایش وزن تر گل رز واریته (Samurai, Tang & Newton, 2005) و بهبود شرایط رشد در گیاه پروانش شد. علت تاثیر بیشتر اسپرمنین نسبت به دیگر پلی‌آمین‌ها به دلیل وجود تعداد گروه آمینی بیشتر در ساختار آن می‌باشد (Baniasadi et al., 2014).

ثانیه ثابت نگه داشته شد و دو لایه مجزا در آنها تشکیل شد. از لایه قرمز رنگ بالایی که حاوی پرولین محلول در تولوئن بود برای اندازه گیری غلظت پرولین استفاده شد. جذب مایع رنگی حاوی پرولین در طول موج ۵۲۰ نانومتر با دستگاه اسپکتروفوتومتر مدل Analytikjena specord 250 میزان پرولین در هر نمونه با استفاده از محلول بلانک تولوئن، تعیین گردید.

(۴) = میلی گرم پرولین بر گرم وزن تر
 (۵) / میلی لیتر تولوئن × میلی گرم پرولین بر میلی لیتر)
 (۵) ۰. گرم نمونه)

تجزیه واریانس داده‌ها با استفاده از نرم افزار SPSS انجام شد و مقایسه میانگین داده‌ها نیز با استفاده از آزمون چند دامنه دانکن در سطوح آماری مختلف انجام گرفت.

نتایج و بحث

اثر شوری و اسپرمنین بر وزن تر و وزن خشک بوته نتایج جدول تجزیه واریانس نشان داد کاربرد اسپرمنین بر وزن تر و وزن خشک در سطح احتمال یک درصد معنی‌دار بود (جدول ۱)، به‌طوری‌که کمترین میزان وزن تر مربوط به تیمار اسپرمنین صفر و بیشترین میزان در تیمار ۱۰ پی‌پی‌ام اسپرمنین مشاهده شد. همین طور کمترین میزان وزن خشک مربوط به تیمار بدون مصرف اسپرمنین و بیشترین میزان مربوط به تیمار ۱۰ پی‌پی‌ام اسپرمنین بود. سطوح شوری بر وزن تر و وزن خشک اثر معنی‌دار نشان داد و کمترین و بیشترین وزن تر به ترتیب در تیمار شوری ۱۲۰ میلی‌مولاو و شوری ۶۰ بود. کمترین و بیشترین وزن خشک نیز به ترتیب مربوط به تیمار شوری ۱۲۰ میلی‌مولاو و شوری صفر بود. همچنین وزن تر و وزن خشک در تیمار متقابل شوری و اسپرمنین در سطح احتمال یک درصد معنی‌دار شد که بیشترین میزان وزن تر مربوط به تیمار ۱۰ پی‌پی‌ام اسپرمنین و شوری ۶۰ میلی‌مولاو بود. بیشترین میزان وزن خشک نیز در تیمار اسپرمنین ۱۰ پی‌پی‌ام و شوری صفر مشاهده شد. براساس نتایج استفاده از اسپرمنین اثر مضر تنفس شوری بر وزن تر و وزن خشک را کاهش داد. کاهش

جدول ۱. نتایج تجزیه واریانس اثر شوری و اسپرمنین بر برخی خصوصیات مورفوفیزیولوژیکی پروانش.

Table 1. Results of variance analysis effect of salinity and spermine on some mophophysiological traits of *Catharanthus roseus* L.

Source of variation	df	Mean of squares									
		Plant fresh weight	Plant dry weight	Plant height	Flower number	Leaf number	Relative water content	Proline	Total chlorophyll	Carotenoids	Peroxidase
Spermin	3	0.83**	2.32**	8.5**	27.30**	52.02*	91.83**	0.035**	12.40**	3.19**	0.0004**
Salt stress	2	0.22**	0.35**	0.69**	12.17**	18.11*	277.66**	0.012**	3.42**	0.014*	0.025**
Spermin×salt stress	6	0.34**	0.22**	0.27*	5.45*	6.48 ^{ns}	168.48**	0.005**	2.07**	0.004**	0.0001*
Error	22	0.066	0.12	0.08	2.03	05.01	84.61	0.000013	0.32	0.005	0.0008
CV (%)		6.8	17.72	3.73	3.43	5.74	12.1	1.28	23.02	21.16	11.40

*** به ترتیب نبود تفاوت معنی دار و تفاوت معنی دار در سطح احتمال ۵ و ۱ درصد

ns, *, **: Non-Significantly difference and significantly difference at 5 and 1% of probability levels, respectively.

جدول ۲. مقایسه میانگین اثر تنش شوری بر برخی صفات مورفوفیزیولوژیکی پروانش.

Table 2. Mean comparison effect of salinity stress on some mophophysiological traits of *Catharanthus roseus* L.

Salt stress (mmol/l)	Plant fresh weight (g)	Plant dry weight (g)	Plant height (cm)	Flower number	Leaf Number	Relative water content (%)	Proline (μmol/g FW)	Total chlorophyll (mg/g FW)	Carotenoids (mg/g FW)	Peroxidase (units.g ⁻¹ .FW.min ⁻¹)
0	3.96 ^a	2.10 ^a	8.1 ^a	32.91 ^a	39.91 ^a	80.84 ^a	0.25 ^c	0.53 ^a	0.76 ^a	0.042 ^c
60	3.72 ^b	1.90 ^b	7.8 ^b	32.55 ^b	39.31 ^{ab}	69.92 ^b	0.49 ^b	0.32 ^b	0.63 ^b	0.066 ^b
120	3.10 ^c	1.77 ^c	7.63 ^c	31.01 ^b	37.58 ^c	44.05 ^c	0.71 ^a	0.21 ^c	0.59 ^{bc}	0.094 ^a

در هر ستون میانگین های با حداقل یک حروف مشترک، در سطح احتمال ۵ درصد تفاوت معنی دارند.

Means within a column followed by the same letter, are not significantly different at probability 5% level.

جدول ۳. مقایسه میانگین اثر اسپرمنین بر برخی صفات مورفوفیزیولوژیکی پروانش.

Table 3. Mean comparison effect of spermin levels on some mophophysiological traits of *Catharanthus roseus* L.

Spermine (ppm)	Plant fresh weight (gr)	Plant dry weight (gr)	Plant height (cm)	Flower number	Leaf number	Relative water content (%)	Proline (μmol/g FW)	Total chlorophyll (mg/g FW)	Carotenoids (mg/g FW)	Peroxidase (units.g ⁻¹ .FW.min ⁻¹)
0	3.58 ^c	1.27 ^c	6.02 ^c	30.80 ^c	37.66 ^c	72.46 ^c	0.23 ^c	0.30 ^d	0.29 ^c	0.043 ^c
5	3.86 ^b	1.53 ^b	7.09 ^b	31.96 ^b	38.44 ^{ab}	74.30 ^b	0.30 ^b	0.39 ^b	0.36 ^b	0.066 ^b
10	4.27 ^a	2.51 ^a	8.89 ^a	32.97 ^a	39.66 ^{ab}	79.54 ^a	0.37 ^a	0.44 ^a	0.39 ^b	0.090 ^a
15	3.84 ^b	1.52 ^b	6.62 ^{bc}	31.45 ^b	40.11 ^a	77.64 ^{ab}	0.24 ^c	0.36 ^c	0.49 ^a	0.099 ^a

در هر ستون میانگین های با حداقل یک حروف مشترک، در سطح احتمال ۵ درصد تفاوت معنی دارند.

Means within a column followed by the same letter, are not significantly different at probability 5% level.

اسپرمنین بر تعداد برگ اثر معنی دار نداشت. همین طور گیاهان تیمار شده با اسپرمنین افت کمتری در شاخص ارتفاع و تعداد برگ دارند که این مسئله به اثر تنظیم کنندگی اسپرمنین در رشد و مقابله با اثر هورمون ABA مرتبط می باشد، اسپرمنین دارای اثر مثبت دفاعی Papenfus *et al.*, 2013 آنچه در برابر تنش های محیطی است (Gunes *et al.*, 1996) و توت فرنگی (Turhan & Eris, 2004) منطبق است. رشد یکی از فرآیندهای فیزیولوژیکی حساس به شوری است چون انبساط سلول فقط در شرایطی که فشار تورژسانس از آستانه فشار دیواره سلولی بزرگ تر باشد، اتفاق می افتد بنابراین کاهش رشد طولی گیاه با کاهش بزرگ شدن سلول ها و پیری برگ ها مرتبط است (Shao *et al.*, 2008). کاهش تعداد برگ در زمان تنش به علت پیری زودرس گیاه و تولید اتیلن جهت کاهش تعرق راهی برای

اثر شوری و اسپرمنین بر ارتفاع گیاه، تعداد برگ نتایج نشان داد کاربرد اسپرمنین بر صفات ارتفاع بوته، تعداد برگ اثر معنی داری داشت و بیشترین میزان این صفات به ترتیب در غلظت های ۱۰ پی پی ام، ۱۵ پی پی ام اسپرمنین و کمترین میزان این صفات نیز در تیمار شاهد به دست آمد. شوری باعث کاهش ارتفاع گیاه پروانش شد، به طوری که بیشترین ارتفاع در عدم تنش شوری (۸/۱ سانتی متر) و کمترین میزان مربوط به شوری ۱۲۰ میلی مولار (۷/۶۳) بود. اثر شوری بر تعداد برگ در سطح احتمال پنج درصد معنی دار شد (جدول ۱) و باعث کاهش تعداد برگ نسبت به شاهد شد. بیشترین میزان تعداد برگ در تیمار شاهد (۳۲/۹۱) و کمترین میزان مربوط به تیمار شوری ۱۲۰ میلی مولار بود که تعداد کمتری برگ در این تیمار رشد کرد. اثر متقابل تنش شوری و اسپرمنین در سطح احتمال پنج درصد بر ارتفاع اثر معنی دار نشان داد. بیشترین میزان در تیمار شوری صفر و اسپرمنین ۱۰ پی پی ام بود. اثر متقابل شوری و

ساقه در گل کوکب شد (Mahgoub *et al.*, 2011). اسپرمنین سبب فعال شدن دریچه های کanal های یون کلسیم می شود و حضور کلسیم باعث افزایش تقسیم و طویل شدن و همچنین استحکام و حفظ دیواره اولیه یاخته ای می گردد (Zadnour *et al.*, 2011). کاربرد اسپرمنین در گیاه موجب کاهش میزان ریزش جوانه های گل می شود که به دلیل افزایش سنتز کربوهیدرات ها و آسیمیلات ها در گیاه می باشد. پلی آمین ها در فرآیندهای تقسیم و نمو سلولی گل ها، گلدهی، گل انگیزی و توسعه اندام گل شرکت دارند (Liu *et al.*, 2006).

اثر شوری و اسپرمنین بر محتوای پرولین

تأثیر اسپرمنین بر میزان پرولین در سطح احتمال یک درصد معنی دار شد، به طوری که بیشترین میزان پرولین میزان ($0.37 \mu\text{mol/g FW}$) در تیمار ۱۰ پی پی ام و کمترین میزان ($0.23 \mu\text{mol/g FW}$) در تیمار شاهد بدست آمد. اثر شوری در سطح احتمال یک درصد بر محتوای پرولین معنی دار شد، به طوری که بیشترین میزان در تیمار شوری 120 میلی مولار و کمترین میزان در تیمار شاهد بود (جدول ۲). اثر متقابل شوری و اسپرمنین در سطح احتمال یک درصد بر محتوای پرولین اثر معنی دار داشت و بیشترین میزان ($0.40 \mu\text{mol/g FW}$) مربوط به تیمار ۱۰ پی پی ام اسپرمنین و شوری 120 میلی مولار و کمترین میزان ($0.14 \mu\text{mol/g FW}$) در تیمار شاهد بود. در تحقیقی که بر روی گیاه بامیه در شرایط تنفس انجام شد، محتوای پرولین بر اثر تنفس افزایش یافت و فعالیت پرولین اکسیداز کاهش داشت (Sankar *et al.*, 2007).

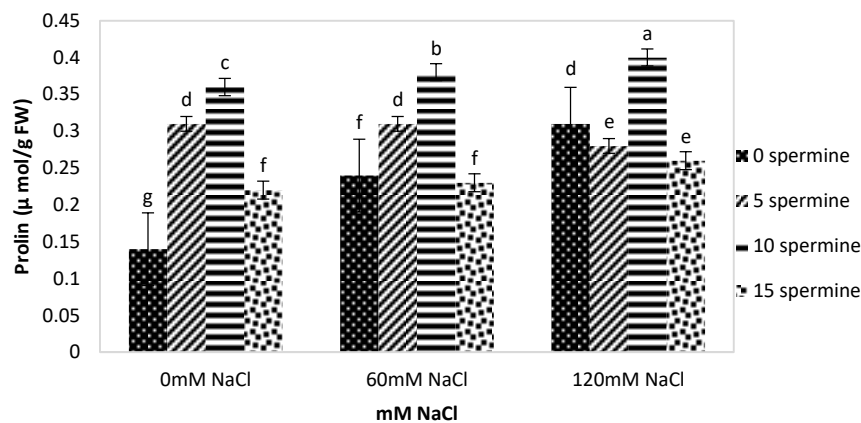
پرولین از طریق حفظ ظرفیت آبگیری در سیتوپلاسم سلول منجر به حفظ ماکرومولکول ها از جمله آنزیم ها می شود تا از تشکیل اشکال نامطلوب و یا قطعه قطعه شدن آن ها جلوگیری به عمل آید (Barker *et al.*, 1993). تجزیه سریع پرولین در زمان بر طرف شدن تنفس ممکن است مقادیر مناسبی از عوامل کاهنده ای را تولید نمایند که این ترکیبات شرایط را برای فسفوریل اسیتون اکسیداتیو میتوکنند و تولید ATP لازم برای جبران خسارت ناشی از تنفس و بازیافت ساختارهای آسیب دیده فراهم می کنند (Kuznetsov & Shevyakova, 1999).

فرار از تنفس می باشد (Saxena *et al.*, 1993). همین طور در شرایط تنفس، اثر استرس شوری در پایین آمدن راندمان فتوسنتر و ساخت ماده خشک و همچنین، کاهش جذب آب و املاح توسط ریشه می باشد که نهایتاً باعث پایین آمدن رشد رویشی است (Tang & Newton, 2005). پلی آمین ها در تنظیم حرکات روزنها به وسیله کنترل کanal های پتانسیمی در سلول های نگهبان روزن شرکت دارند (Liu *et al.*, 2000) و با اثرگذاری مثبت بر کنترل عوامل آسیب رسان شرایط تنفس باعث بهبود رشد Tang & Newton, (2005). بنابراین راهی برای بهبود شرایط رشد در گیاه پروانش می باشد.

اثر شوری و اسپرمنین بر تعداد گل

کاربرد اسپرمنین بر تعداد گل در سطح ۱ درصد معنی دار شد. بیشترین تعداد گل در تیمار ۱۰ پی پی ام اسپرمنین و کمترین مقدار در تیمار شاهد بود و بین دو غلظت پنج و 10 پی پی ام تفاوت معنی داری مشاهده نشد (جدول ۱). شوری در سطح احتمال یک درصد بر تعداد گل اثر معنی داری داشت و باعث کاهش تعداد گل شد، به طوری که کمترین میزان تعداد گل ($31/01$) در تیمار شوری 120 میلی مولار و بیشترین آن ($32/91$) در تیمار شاهد بود. اثر متقابل شوری و اسپرمنین در سطح احتمال پنج درصد بر تعداد گل اثر معنی دار داشت. کمترین و بیشترین میزان تعداد گل به ترتیب در تیمار شوری 120 میلی مولار و اسپرمنین صفر ($29/01$) و تیمار اسپرمنین 10 و شوری صفر ($35/26$) مشاهده شد. غلظت 150 میلی گرم بر لیتر اسپرمنین بیشترین تاثیر را نسبت به دیگر پلی آمین ها و گیاهان شاهد در گیاه زینتی گلابیول داشت (Zadnour *et al.*, 2011). طبق نتایج به دست آمده بر روی پروانش مشاهده شد که تیمار یک میلی مولار اسپرمنین با میانگین 134 گل در بوته، بهترین نتیجه را ایجاد کرد (Mirzaabolghasemi *et al.*, 2021).

همچنین تیمار یک میلی مولار اسپرمنین موجب افزایش تعداد گلچه در گل آذین اصلی و تعداد گلچه در شاخه های گل دهنده جانبی در گل فریزیا نسبت به تیمار شاهد شد. محلول پاشی برگی پلی آمین ها در غلظت های مختلف موجب افزایش کمی و کیفی، مانند افزایش تعداد



شکل ۱. مقایسه میانگین اثر متقابل تنش شوری و اسپرمنین بر محتوای پرولین پروانش.

Figure 1. Mean comparison interaction effect of salinity stress and spermine on the proline content of *Catharanthus roseus* L.

پرولین برسد، بنابراین بیوسنتز کلروفیل با محدودیت مواجه می‌شود (Gibon *et al.*, 2000). تنش منجر به افزایش غلظت تنظیم کننده‌های رشد مانند اسید آبزیزیک و اتیلن می‌شود که تحریک کننده آنزیم کلروفیلاز هستند و به این ترتیب کلروفیل تحت تاثیر این آنزیم تجزیه می‌شود (Orabi *et al.*, 2010). در این راستا، طی آزمایش مشاهده شد که میزان ۲ میلی‌مولار پوتربیسین به همراه ۲ میلی‌مولار اسپرمنین سبب افزایش میزان کلروفیل برگ می‌گردد در واقع از آنجایی که پلی آمین‌ها خاصیت ضد اتیلن دارند و مانع تولید آنزیم‌های مداخله کننده در ساخت اتیلن می‌شوند و در نتیجه از تولید رادیکال‌های آزاد که سبب تجزیه کلروفیل می‌شوند، جلوگیری می‌کنند (Mortazavi *et al.*, 2021). تیمار یک و دو میلی‌مولار اسپرمنین میزان کلروفیل را در گل میخک رقم رد کورسا نسبت به تیمار شاهد افزایش داد (Kamyab *et al.*, 2016). در خربزه تیمار پلی آمین‌ها منجر به پراکسیداسیون کمتر غشا و نگهداری و حفظ بیشتر کلروفیل شد (Lester, 2000). تیمار ۱۰۰ میکرو مولار اسپرمنین در شرایط *in vitro* سبب افزایش معنی‌دار میزان کلروفیل در گل سوسن چلچراغ گردید و بهترین نتایج را نشان داد (Younesnia omran, 2015). تیمار گل‌های آسترورومریا رقم Sukari با غلظت‌های ۱۰ و ۲۰ میلی‌گرم بر لیتر اسپرمنین موجب حفظ شاخص کلروفیل برگ شد و همچنین فعالیت آنزیم کلروفیلاز را کاهش داد (Alborz *et al.*, 2014).

اثر شوری و اسپرمنین بر محتوای کلروفیل و کاروتونئید اسپرمنین در سطح احتمال یک درصد بر میزان کلروفیل و کاروتونئید اثر معنی‌دار داشت. بیشترین میزان کلروفیل (۰/۴۴ mg/gFW) مربوط به تیمار ۱۰ پی‌پی‌ام اسپرمنین بود، کمترین و بیشترین میزان کاروتونئید به ترتیب در تیمار شاهد و ۱۵ پی‌پی‌ام اسپرمنین بدست آمد (جدول ۳). همچنین شوری در سطح احتمال یک درصد بر میزان کلروفیل اثر معنی‌دار داشت و کمترین میزان (۰/۲۱ mg/gFW) در تیمار شوری ۱۲۰ میلی‌مولار و بیشترین آن (۰/۵۳ mg/gFW) در عدم شوری بدست آمد و کمترین مقدار کاروتونئید نیز در تیمار ۱۲۰ میلی‌مولار شوری و بیشترین مقدار در تیمار شاهد بود. اثر متقابل شوری و اسپرمنین نیز بر این دو فاکتور معنی‌دار بود. گزارش شده است که کاربرد پلی آمین‌ها موجب حفظ پایداری غشاهای کلروپلاست و مانع تجزیه کلروفیل می‌شود. پلی آمین‌ها با اتصال یونی به غشای تیلاکوئید سبب حفظ غشا شده و به این ترتیب به طور غیر مستقیم در حفظ فتوسنتز دخالت دارند (Jalili marandi, 2010). از مهم‌ترین دلایل کاهش کلروفیل، تخریب آن‌ها به وسیله گونه‌های فعال اکسیژن می‌باشد. از طرفی دیگر رقابت و پیشی گرفتن آنزیم گلوتامیل کیناز به هنگام تنفس از آنزیم گلوتامات لیگاز (اولین آنزیم مسیر بیوسنتز کلروفیل) باعث می‌شود تا پیش ساز گلوتامات بیشتر به مصرف اسید آمینه‌ها بدویژه

کاهش جذب آب از خاک است که باعث به هم خوردن تعادل بین دو فرآیند جذب آب و تعرق می‌شود و در نتیجه آب گیاه کاهش می‌یابد (Moradi, 2002). پلی‌آمین‌های پوترسین، اسپرمیدین و اسپرمنین با غلظت مشخص به صورت پرایمینگ بذر و محلول‌پاشی برگی در برنج استفاده شد. کاربرد پلی‌آمین‌ها باعث افزایش در فتوسنتر خالص گیاه، کاربرد مصرف آب، محتوای نسبی آب برگ، تولید پرولین، آنتوسیانین، فنل‌ها و عملکرد گیاه شد (Farroq *et al.*, 2009) از طرفی محتوای نسبی بالای آب برگ ممکن است از طریق قابلیت تنظیم اسمزی و Schonfeld (1988) یا توانایی ریشه در جذب آب حاصل شود (et al., 1988).

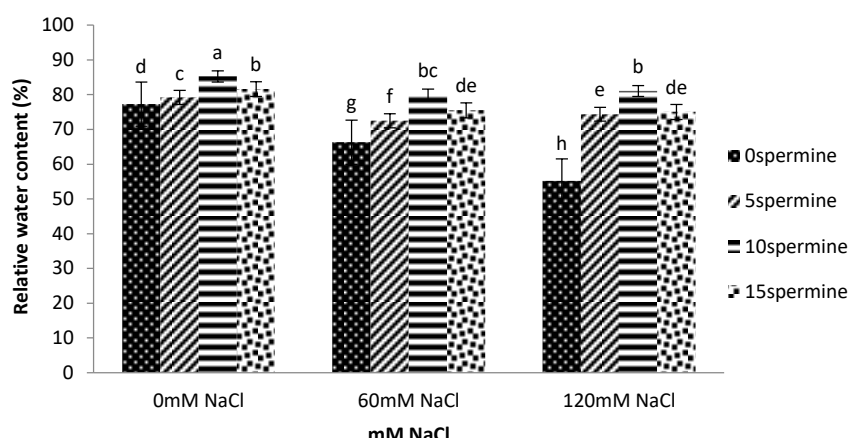
اثر شوری و اسپرمنین بر فعالیت آنزیم پراکسیداز
تیمار اسپرمنین و شوری در سطح احتمال یک درصد اثر معنی‌داری بر فعالیت آنزیم پراکسیداز داشت (جدول ۱). بالاترین میزان آنزیم پراکسیداز در تیمار ۱۵ پی‌پی‌ام اسپرمنین به دست آمد که نشان دهنده افزایش فعالیت این آنزیم نسبت به شاهد با افزایش سطح اسپرمنین بود. تیمار شوری نیز باعث افزایش میزان این آنزیم شد در نتیجه گیاه برای مقابله با اثر شوری میزان این آنزیم را افزایش می‌دهد. بالاترین میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز در تیمار شوری ۱۲۰ میلی‌مولار مشاهده شد (جدول ۲). اثر متقابل شوری و اسپرمنین در سطح احتمال پنج درصد معنی‌دار شد. بیشترین میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز در تیمار شوری ۱۲۰ میلی‌مولار و اسپرمنین صفر و کمترین میزان آن در تیمار اسپرمنین صفر و عدم اعمال تنفس مشاهده شد (شکل ۳). هنگامی که سلول‌ها در شرایط تنفس قرار می‌گیرند، تعادل بین تولید گونه‌های فعل اکسیژن (ROS) و جاروب شدن آن‌ها به هم می‌خورد و اغلب منجر به تنفس اکسیداتیو می‌گردد. آنزیم کاتالاز و پراکسیداز، پراکسید هیدروژن (H_2O_2) را که برای سلول‌ها سمی است به آب و اکسیژن تبدیل می‌کنند (Liu *et al.*, 2007). تولید گونه‌های اکسیژن فعل در سلول‌های گیاهی در طی تنفس باعث پراکسیداسیون لیپیدها، غیرطبیعی شدن پروتئین‌ها و اکسیداسیون

کاربرد اسپرمنین روی برگ‌های گندم نیز مانع کاهش کلروفیل شد. پلی آمین‌های خارجی موجب حفظ پایداری غشاها کلروفیل است و مانع از تجزیه و تخریب کلروفیل می‌شوند و تاثیر خود را از طریق کاهش فعالیت آنزیم‌های هیدرولیتیک روی غشاها تیلاکوئید کلروفیل است و کاهش تجزیه و اتلاف مواد می‌گذارند (Lee *et al.*, 1997). اثر پلی آمین‌ها در مهار تخریب سبزینه ممکن است به مهار فعالیت آنزیم پروکسیداز مرتبط باشد، از آنجاکه اتیلن موجب تجزیه کلروفیل می‌شود، پلی آمین‌ها به عنوان نقش ضد اتیلنی که دارند، مانع از تولید آنزیم‌های مداخله کننده در ساخت اتیلن می‌شوند و از تولید رادیکال‌های آزاد که سبب تجزیه کلروفیل می‌شوند، جلوگیری می‌کنند (Alcazar *et al.*, 2006).

اثر شوری و اسپرمنین بر محتوای نسبی آب برگ
با توجه به نتایج تجزیه واریانس تیمار اسپرمنین و شوری هر دو در سطح احتمال یک درصد بر محتوای نسبی آب برگ اثر معنی‌دار داشت (جدول ۱). تیمار اسپرمنین باعث افزایش این فاکتور گردید، به طوری که بیشترین مقدار آن در تیمار ۱۰ پی‌پی‌ام اسپرمنین مشاهده شد که با تیمار ۱۵ پی‌پی‌ام آن تفاوت معنی‌داری نداشت و کمترین میزان نیز در تیمار اسپرمنین صفر بود. تیمار شوری باعث کاهش این فاکتور گردید. بیشترین میزان در تیمار بدون شوری و کمترین در تیمار شوری ۱۲۰ میلی‌مولار بود (جدول ۳). برهمنکش شوری و اسپرمنین اثر معنی‌داری بر محتوای نسبی آب نشان داد. بیشترین میزان در تیمار ۱۰ پی‌پی‌ام اسپرمنین و شوری صفر و کمترین میزان در تیمار ۱۲۰ میلی‌مولار و اسپرمنین صفر بدست آمد. در مطالعه‌ای گزارش شد که محتوای نسبی آب برگ ممکن است تعادل بین آب تامین شده برای برگ و سرعت تعرق را بهتر از سایر اجزا نشان دهد، بنابراین آن را شاخص مناسبی برای نشان دادن Sinclair & Ludlow, (1985). کاهش محتوای نسبی آب بر اثر تنفس یک پدیده معمولی است که در آزمایش‌های مختلف مشاهده شده است. علت کاهش مقدار آب نسبی،

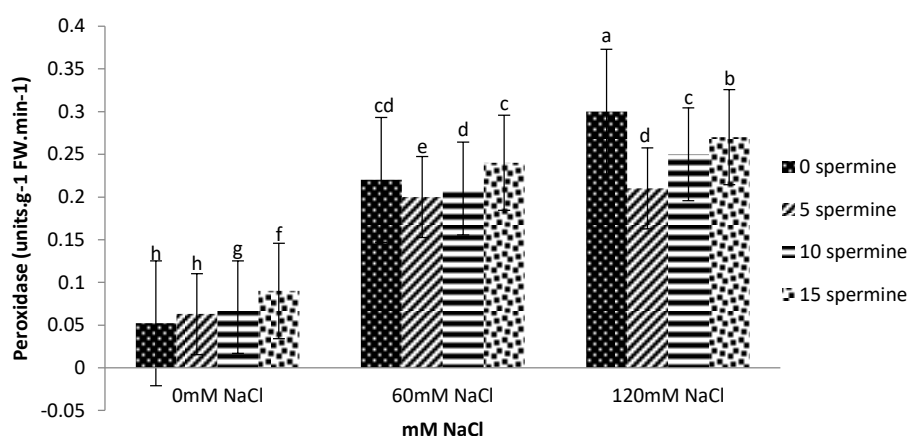
محلول پاشی دانهال‌های بادام و هلو با تیمارهای مختلف پلی آمین منجر به افزایش فعالیت آنزیم پراکسیداز در وزن تازه برگ بادام و هلو شد. تاکنون گزارش‌های زیادی در ارتباط با تاثیر مثبت پلی آمین‌ها بر افزایش فعالیت آنزیم پراکسیداز در گیاهانی همچون بابونه، نخود، سیب، سویا و جو ذکر شده است (Emraei tabar *et al.*, 2016). اسپرمین با غلظت ۲۰ میلی‌گرم در لیتر موجب افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اسیدان در گیاه آسترومریا گردید. افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اسیدان در اثر کاربرد پلی‌آمین‌ها را می‌توان ناشی از اتصال پلی‌آمین‌ها با مولکول‌های پروتئین دانست که مانع از شکستن آن‌ها می‌شود (Alborz *et al.*, 2014).

DNA می‌شود و گیاه برای مقابله با این تغییرات، فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و پراکسیداز را برای خنثی‌سازی فعالیت این رادیکال‌های آزاد افزایش می‌دهد (Dat *et al.*, 2000). افزایش فعالیت آنزیم‌های ضد اکسایشی و کاهش میزان انواع اکسیژن فعال در سلول گیاهی موجب حفاظت گیاه در برابر تنش‌های Castilla & Lopez-Galvez (1994). آنزیم پراکسیداز در اکسیداسیون پیش‌ماده‌های ترکیبات فتلی، ساخت لیگنین و همپنین در Kováčik و حذف رادیکال‌های آزاد نقش دارد (et al., 2008). پلی‌آمین‌ها زنجیره‌ای از واکنش‌های دفاعی را راهاندازی می‌نمایند که افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اسیدانی یکی از نتایج آن می‌باشد.



شکل ۲. مقایسه میانگین اثر متقابل تنش شوری و اسپرمین بر محتوای نسبی آب برگ پروانش.

Figure 2. Mean comparison interaction effect of salinity stress and spermine on relative water content of *Catharanthus roseus* L. leaf.



شکل ۳. مقایسه میانگین اثر متقابل تنش شوری و اسپرمین بر فعالیت آنزیم پراکسیداز پروانش.

Figure 3. Mean comparison interaction effect of salinity stress and spermine on the activity peroxidase enzyme of *Catharanthus roseus* L.

باعث بهبود اثرات مخرب تنش شوری در گیاه پروانش شده است، به طوری که اثر متقابل شوری و اسپرمنین در سطح احتمال یک درصد بر محتوای پرولین اثر معنی دار داشت که بیشترین میزان ($0.40 \mu\text{mol/g FW}$) مربوط به تیمار $10 \mu\text{mol/g FW}$ اسپرمنین و شوری $120 \mu\text{mol/g FW}$ کمترین میزان ($0.14 \mu\text{mol/g FW}$) در تیمار شاهد بود. به طور کلی طبق نتایج این پژوهش، استفاده از اسپرمنین به عنوان محرك رشد و به عنوان تیماری کاربردی در برابر تنش شوری می تواند موجب بهبود صفات مورفووفیزیولوژیکی در مرحله رویشی و زایشی گیاه پروانش شود و بر کیفیت و عملکرد این گیاه ارزشمند در شرایط تنش شوری نیز بیافزاید.

نتیجه‌گیری کلی

تنش‌های غیر زیستی مانند شوری خاک و آب تاثیرات مخرب زیادی بر رشد و ویژگی‌های فیزیولوژیک گیاهان دارد. تنش شوری به دلیل ایجاد سمیت یونی و اختلال در جذب و فراهمی یون‌های مورد نیاز در تولید رنگیزه‌های فتوسنترزی، مقدار این ترکیبات را کاهش می‌دهد که در این آزمایش بیشترین میزان کلروفیل و کارتنوئید در شوری صفر و کمترین در شوری 120 ppm مشاهده شد. از طرفی کاربرد خارجی اسپرمنین تحمل در برآور چندین تنش غیرزنده را تقویت می‌کند. نتایج حاصل از بررسی محتوای پرولین نشان داد تنش شوری بر میزان فعالیت این پارامتر تاثیرگذار بوده و اسپرمنین

REFERENCES

- Alborz, Z., Habibi, F. & Mortazavi, S. (2014). Effect of spraying the putrescine and spermine on vase life of *Alestromeria* cv. "Sukari". *Journal of Agricultural Crop Management*, 17 (1), 241-255. (in Farsi).
- Alcazar, R., Marco, F., Cuevas, J. C., Patron, M., Ferrando, A., Carrasco, P., Tiburcio, A. F. & Altabella, T. (2006). Involvement of polyamines in plant response to abiotic stress. *Biotechnology Letters*, 28, 1867-1876.
- Arnon, D.I. (1949). Copper enzymes in isolated chloroplasts. Polyphenoloxidase in *Beta vulgaris*. *Plant Physiology*, 24 (1), 1-3.
- Baniasadi, F., Safari, V.R. & Maghsoudi moud, A.A. (2014). Effect of spermidine and spermine on some growth parameters (*Calendula officinalis* L.). In: Proceeding of 1th National Congress on Flowers and Ornamental Plants, 21-24 Oct., National Institute of Flowers and Ornamental Plants, Karaj, Iran, 6, 21-23. (in Farsi).
- Barker, D., Sullivan, C. & Moser, L. E. (1993). Water deficit effects on osmotic potential, cell wall elasticity, and proline in five forage grasses. *Agronomy Journal*, 85 (2), 270-275.
- Barres, H.D. & Weatherley, P.E. (1962). A re-examination of the relative turgidity techniques for estimating water deficits in leaves. *Australian Journal of Biological Sciences*, 15, 413-428.
- Bates, L.S., Waldren, R.P. & Teare, I.D. (1973). Rapid determination of free proline for water-stress studies. *Plant and Soil*, 39(1), 205-207.
- Castilla, N. & Lopez-Galvez, J. (1994). Vegetable crop responses in improved low-cost plastic greenhouses. *Journal of Horticultural Science*, 69(5), 915-921
- Dat, J., Vandebaele, S., Vranová, E., Van Montagu, M., Inzé, D. & Van Breusegem, F. (2000). Dual action of the active oxygen species during plant stress responses. *Cellular and Molecular Life Sciences*, 57 (5), 779-795.
- Das, C., Sengupta, T., Chattopadhyay, S., Setua, M., Das, N.K. & Saratchandra, B. (2002). Involvement of kinetin and spermidine in controlling salinity stress in mulberry (*Morus alba* L. Cv. S 1). *Acta Physiologiae Plantarum*, 24(1), 53-57.
- Dhindsa, R.S., Plumb-Dhindsa, P. & Thorpe, T. A. (1981). Leaf senescence: correlated with increased levels of membrane permeability and peroxidation, and decreased levels of superoxide dismutase and catalase. *Journal of Experimental Botany*, 32(1), 93-101.
- Emraei tabar, S., Ershadi, A. & Robati, T. (2016). The effect of putrescine and spermine on almond and peach drought tolerance. *Journal of Agricultural Crop Management*, 18 (1), 203-218. (in Farsi).
- Engel, N., Schmidt, M., LÜTz, C. & Feierabend, J. (2006). Molecular identification, heterologous expression and properties of light-insensitive plant catalases. *Plant, Cell & Environment*, 29 (4), 593-607.
- Farjadi shakib, M., Naderi, R. & Mashhadi, M. (2013). The effect of spermidine foliar application on morphological, physiological and biochemical properties of Iranian cyclamen. *Journal of Plant Ecophysiology*, 31 (2), 21-23. (In Farsi).

15. Farooq, M., Wahid, A. & Lee, D. J. (2009). Exogenously applied polyamines increase drought tolerance of rice by improving leaf water status, photosynthesis and membrane properties. *Acta Physiologiae Plantarum*, 31 (5), 937-945.
16. Ghahsare, M. & Kafi, M. (2014). *Scientific and practical flowering*. Vol 1. Esfahan Publications. (In Farsi).
17. Gibon, Y., Sulpice, R. & Larher, F. (2000). Proline accumulation in canola leaf discs subjected to osmotic stress is related to the loss of chlorophylls and to the decrease of mitochondrial activity. *Physiologia Plantarum*, 110 (4), 469-476.
18. Groppe, M.D. & Benavides, M.P. (2008). Polyamines and abiotic stress: recent advances. *Amino acids*, 34 (1), 35-36.
19. Gunes, A., Inal, A. & Alpaslan, M. (1996). Effect of salinity on stomatal resistance, proline, and mineral composition of pepper. *Journal of Plant Nutrition*, 19 (2): 389-396.
20. Homai, M. (2002). Plant response to salinity. Publication of the Scientific Committee on Irrigation and Drainage. No. 1. (In Farsi).
21. Jalili marandi, R. (2010) Physiology of environmental stresses and mechanisms of resistance in horticultural plants (Fruit trees, vegetables, ornamental plants and medicinal plants). First volume. University Jihad Publications, Urmia. (In Farsi).
22. Kamyab, F. (2016). Effect of different polyamines on vase life, ethylene production and some physiological traits of *Dianthus caryophyllus* L. Cv. Red Corsa. *Iranian Journal of Agronomy*, 18 (2), 275-288. (in Farsi).
23. Kalidass, C., Ramasamy Mohan, V. & Daniel, A. (2010). Effect of auxin and cytokinin on vincristine production by callus cultures of *Catharanthus roseus* L.(apocynaceae). *Tropical and Subtropical Agroecosystems*, 12 (2), 10-13.
24. Koca, H., Ozdemir, F. & Turkan, I. (2006). Effect of salt stress on lipid peroxidation and superoxide dismutase and peroxidase activities of *Lycopersicon esculentum* and *L. pennellii*. *Biologia Plantarum*, 50 (4), 745-748.
25. Kováčik, J., Baćkor, M. & Kadukova, J. (2008). Physiological responses of *Matricaria chamomilla* to cadmium and copper excess. *Environmental Toxicology*, 23 (1), 123-130.
26. Kuznetsov, V.V. & Shevyakova, N. (1999). Proline under stress: biological role, metabolism, and regulation. *Russian Journal of Plant Physiology*, 46(2), 274-287.
27. Lee, M.M., Lee, S.H. & Park, K.Y. (1997). Effects of spermine on ethylene biosynthesis in cut carnation (*Dianthus caryophyllus* L.) flowers during senescence. *Journal of Plant Physiology*, 151, 68-73.
28. Lester, G.E. (2000). Polyamines and their cellular anti-senescence properties in honey dew muskmelon fruit. *Plant Science*, 160, 105-112.
29. Liu, J.H., Kitashiba, H., Wang, J., Ban, Y. & Moriguchi, T. (2007). Polyamines and their ability to provide environmental stress tolerance to plants. *Plant Biotechnology*, 24, 117-126.
30. Liu, K., Fu, H., Bei, Q. & Luan, S. (2000). Inward potassium channel in guard cells as a target for polyamine regulation of stomatal movements. *Plant Physiology*, 124(3), 1315-1326.
31. Liu, J., Tong, L.P., Shen, T.W., Li, J., Wu, L. & Yu, Z.L. (2006). Impact of ion implantation on licorice (*Glycyrrhiza uralensis Fisch*) growth and antioxidant activity under drought stress. *Plasma Science and Technology*, 9 (3), 301-306.
32. Mahgoub, M.H., El Aziz, N.A. & Mazhar, M.A. (2011). Response of *Dahlia pinnata* L. plant to foliar spray with putrescine and thiamine on growth, flowering and photosynthetic pigments. *American-Eurasian Journal of Agricultural & Environmental Sciences*, 10(5), 769-775.
33. Miraabolghasemi, M., Aelaei, M., Kheiry, A. & Ghahramani, Z. (2021). Effect of γ -aminobutyric acid and spermine on morphophysiological traits and pigmentation of *Rosa damascena* Mill. *Iranian Journal of Horticultural Science*. 52 (1), 47-60. (in Farsi).
34. Moradi, F. (2002). Physiological characterization of rice cultivars for salinity tolerance during vegetative and reproductive stages. PhD Thesis. The University of Philippines, Philippines.
35. Mortazavi, S.H., Arghavani, M., Hassanpour Asil, M. & Kheiri, A. (2021). Effect of polyamines on morphophysiological characteristics of Dutch iris (*Iris hollandica* 'Blue Magic') cut flower. *Iranian Journal of Horticultural Science*. 52 (2), 269-280. (in Farsi).
36. Nahed, A.A, Taha Lobna, G. & Ibrahim Soad, S. (2009). Some studies on the effect of putrescine, ascorbic acid and thiamine on growth, flowering and some chemical constituents of Gladiolus plants at Nubaria. *Ozean Journal of Apple Science*, 2(2), 12-23.
37. Omid baigi, R. (2007). Production and processing approaches for medicinal plants. Astan Ghods Razavi Publications. (In Farsi).

38. Orabi, S.A., Salman, S.R. & Shalaby, M.A. (2010). Increasing resistance to oxidative damage in cucumber (*Cucumis sativus* L.) plants by exogenous application of salicylic acid and paclobutrazol. *World Journal of Agricultural Sciences*, 6 (3), 252-259.
39. Papenfus, H., Kulkarni, M., Stirke, W., Finnie, J. & Van Staden, J. (2013). Effect of a commercial seaweed extract (Kelpak®) and polyamines on nutrient-deprived (N, P and K) okra seedlings. *Scientia Horticulturae*, 151, 142-146.
40. Ritchie, S. W., Nguyen, H. T. and Holaday, A. S. (1990). Leaf water content and gas exchange parameters of two wheat genotypes differing in drought resistance, *Crop Science*, 30, 105-111.
41. Roychoudhury, A., Basu, S. & Sengupta, D.N. (2011). Amelioration of salinity stress by exogenously applied spermidine or spermine in three varieties of indica rice differing in their level of salt tolerance. *Journal of Plant Physiology*, 168 (4), 317-328.
42. Sankar, B.E., Jaleel, C.A., Manivannan, P., Kishorekumar, A., Somasundaram, R. & Panneerselvam, R. (2007). Drought-induced biochemical modifications and proline metabolism in (*Abelmoschus esculentus* L.) Moench. *Acta Botanica Croatica*, 66 (1), 43-56.
43. Santiago, M., Diego, H., Sauchez, A. G., Alfonso, V. & Oscar A. R. (2004). Effect of polyamines on growth and salinity resistance of two rice cultivars. *Biology Planta*, 54, 199-201.
44. Saxena, N. P., Krishnamurthy, L. & Johansen, C. (1993). Registration of a drought-resistant chickpea germplasm. *Crop Science*, 33(6), 1424-1424.
45. Schonfeld, M.A., Johnson, R.C., Carver, B.F. & Mornhinweg, D.W. (1988). Water relations in winter wheat as drought resistance indicators. *Crop Science*, 28(3), 526-531.
46. Shao, H.B., Chu, L.Y., Jaleel, C.A. & Zhao, C.X. (2008). Water-deficit stress induced anatomical changes in higher plants. *Comptes Rendus Biologies*, 331, 215-225.
47. Sharma, S. & Uppal, K.S.K. (1999). Influence of salt stress on growth and quality on sugarcane. *Indian Sugar*, 22, 1-4.
48. Sinclair, T. & Ludlow, M. (1985). Who taught plants thermodynamics? The unfulfilled potential of plant water potential. *Functional Plant Biology*, 12(3), 213-217.
49. Singh, A. & Prasad, R. (2009). Salt stress effects growth and cell wall bound enzymes in *Arachis hypogaea* L. seedlings. *International Journal of Integrative Biology*, 7 (2), 117-123.
50. Tang, W. & Newton, J.R. (2005). Polyamines reduced salt induced oxidative damage by increasing the activities of antioxidant enzymes and decreasing lipid peroxidation in *Virginia pine*. *Plant Growth Regulation*, 46, 31-43.
51. Turhan, E. & Eris A. (2004), Effects of sodium chloride applications and different growth media on ionic composition in strawberry plant. *Journal Plant Nutrition*, 27, 1653- 1662.
52. Younesnia omran, F. (2015). The role of polyamines in salt stress tolerance under in-vitro condition in *Lilium ledebourii* Bioss. M.Sc. Thesis, Mohaghegh Ardebili University, Ardebil, Iran. (in Farsi)
53. Zadnour, P., Khosh-Khui, M. & Rahimian, A. (2011). Effects of putrescine, spermine and spermidine on flowering and vegetative growth of gladiolus plants. In: Proceeding of 7th Congress on Iranian Horticultural Science. 5-8 Sep., Isfahan University of Technology, Isfahan, Iran, 7, 651-654. (in Farsi).
54. Zargari, A. (1997). *Medicinal plants*. University of Tehran Publications, Vol 3, Tehran. (in Farsi).