

اثر گلوموس موسه و تنش کمآبی بر رشد و تغییرات آنزیمهای آنتیاکسیدان ریشه مركبات

مهردی زارعی^{*}، زهرا پیمانه^۱

۱. استادیار بخش علوم خاک دانشکده کشاورزی دانشگاه شیراز

۲. دانشجوی سابق کارشناسی ارشد بخش علوم خاک دانشکده کشاورزی دانشگاه شیراز

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۱/۴/۵ - تاریخ تصویب: ۱۳۹۲/۵/۶)

چکیده

آزمایشی گلخانه‌ای، بهصورت فاکتوریل، در قالب طرح پایه کاملاً تصادفی، بهمنظور بررسی اثر قارچ‌های میکوریز آرسکولار بر رشد و تغییرات آنزیمهای آنتیاکسیدان ریشه گیاهان رافلمون و نارنج انجام شد. فاکتورهای استفاده شده شامل قارچ میکوریز آرسکولار در دو سطح، شامل قارچ گلوموس موسه و شاهد بدون قارچ، و تنش کمآبی در چهار سطح، شامل دورهای آبیاری ۲ و ۴ و ۶ و ۸ روز، بود. با افزایش تنش کمآبی، عملکرد ماده خشک اندام هوایی و ریشه کاهش یافت و فعالیت آنزیمهای کاتالاز و سوپراکسید دیسموتاز و آسکوربیک پراکسیداز در ریشه بیشتر شد. در هر دو پایه عملکرد ماده خشک اندام هوایی و ریشه و فعالیت آنزیمهای کاتالاز و سوپراکسید دیسموتاز و آسکوربیک پراکسیداز ریشه در تیمارهای دارای قارچ نسبت به تیمارهای بدون قارچ، در هر دو شرایط بدون تنش و با تنش کمآبی، بیشتر بود. در تیمارهای قارچی با افزایش تنش کمآبی درصد کل‌نیازی‌سیون ریشه (تا چهل درصد) کاهش یافت.

کلیدواژگان: آنزیمهای آنتیاکسیدان، ریشه مركبات، قارچ میکوریز آرسکولار، کمآبی.

مقدمه

مشتقات آن می‌شود. در پاسخ، ظرفیت دفاع آنتیاکسیدانی گیاه افزایش پیدا می‌کند؛ اما در بیشتر موارد پاسخ در حد متوسط است. برخی مکان‌ها نیز در برابر آسیب‌های اکسیداتیو حفاظت کمی دارند (Asada and Takahashi, 1987). رادیکال‌های سوپراکسید با احیای ملکول‌های اکسیژن در اثر تنش‌های مختلف در گیاه تولید می‌شوند و به سرعت به‌وسیله آنزیمهای سوپراکسید دیسموتاز به پراکسید هیدروژن تبدیل می‌شوند. پراکسید هیدروژن تولیدشده به‌وسیله کاتالاز و آسکوربیات پراکسیداز مهار می‌شود (Ajay et al, 2002).

تنش کمآبی یکی از تنش‌های محیطی کشور ایران است که خشکسالی‌های اخیر بر شدت آن افزوده است. Alcamo et al (2000) به این نتیجه رسیدند که بر اساس نسبت بحرانی‌شدن، یعنی میزان برداشت به میزان دسترسی به آب، ایران نسبت بحرانی بیشتر از ۰/۸ خواهد داشت و در سال ۲۰۲۵ در گروه کشورهای دچار تنش کمآبی شدید قرار خواهد گرفت. Smakthin et al (2004)، که تنش کمآبی را بهصورت استفاده انسان از منابع آب تجدیدپذیر، بعد از کسر نیازهای زیستمحیطی از کل منابع آب، تعریف می‌کنند، ایران را کشوری با تنش کمآبی زیاد معرفی می‌کنند. در ایران در سال ۱۳۸۹ سطح زیر کشت مركبات در حدود ۲۹۰ هزار هکتار بود که در رتبه هشتم جهانی قرار داشت. مازندران، فارس، هرمزگان، جیرفت، و کهنوج نسبت به سایر مناطق ایران از لحاظ سطح زیر

موجودات زنده در معرض انواع تنش‌ها قرار می‌گیرند که ممکن است حاصل فعالیتهای بشر یا عوامل طبیعی باشد؛ مانند خشکی، درجه حرارت بالا، شدت نور، محدودیت‌های تغذیه‌ای، وغیره. از آنجا که مکانیسم گیاهان در برابر تنش‌ها محدود می‌شود، باید انعطاف‌پذیر باشند تا بتوانند خود را با تغییر شرایط محیطی انطباق دهند. از ویژگی‌های معمول گیاهان افزایش گونه‌های فعال اکسیژن در بافت‌ها هنگام مواجهه شدن با تنش است؛ هرچند گونه‌های اکسیژن طی فرایندهای طبیعی سوخت‌وساز سلول‌ها نیز تولید می‌شوند (Alscher et al, 1997). در گیاهان انرژی بالای واکنش‌های متابولیکی و فراوانی اکسیژن کلروپلاست، میتوکندری، و پراکسی‌زومها را به مکان‌های غنی از اکسیژن‌های فعال، شامل اکسیژن‌های منفرد و سوپراکسید، تبدیل می‌کند (Asada, 1994; Bennoun, 1994). تنش اکسیداتیو فرایندهای کنترل شده است که تعادل گونه‌های فعال اکسیژن و ترکیبات آنتیاکسیدانی سرنوشت گیاه را مشخص می‌کند. در شرایط بدون تنش، سیستم دفاع آنتیاکسیدانی گیاه نقش خنثی‌کردن اکسیژن‌های فعال و نگهداشتن آن در سطح پایین خسارت‌زاوی را فراهم می‌کند. تنش‌های طبیعی و دست‌ساز بشر موجب افزایش تولید اکسیژن‌های سمی و

بهخصوص ریشه‌ها، اطلاعاتی وجود نداشت، این مطالعه با هدف بررسی اثر قارچ گلوموس موسه بر مقاومت به خشکی دو پایه مرکبات بومی از طریق تأثیر بر رشد گیاه و فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان ریشه انجام شد.

مواد و روش‌ها

میوه‌های تازه نارنج از موزه نارنجستان شیراز و رافلمون از مرکز تحقیقات کشاورزی داراب تهیه شد. میوه‌های تازه با آب شسته و با محلول واپتکس دارای هیپو کلریت سدیم ۵ درصد به مدت ۱۵ دقیقه ضد عفنونی و خشک شد. سپس، بذرهای آن‌ها بیرون آورده شد و در کل ۷۰ درصد به مدت ۵ دقیقه غوطه‌ور و ضد عفنونی سطحی و سپس چندین مرتبه با آب مقطر شسته شد آنتی‌اکسیدان‌های آنزیمی و غیر آنزیمی اثرات نامطلوب تنفسی را در گیاهان تعدیل کنند (Auge, 2001; Wu et al., 2007). گلدان‌های پلاستیکی حاوی بستری با نسبت حجمی ۱:۱:۱ از مخلوط سترون شده (اتوکلاوشده) خاکبرگ و ماسه بادی و خاک آماده شد. سه عدد از بذرهای خشکشده در هر گلدان کاشته شد. گلدان‌ها به طور روزانه آبیاری و به مدت سه ماه نگهداری شدند. در پایان این دوره دانهال‌های یکسان و هماندازه به دست آمده به کشت اصلی منتقل شد.

خاک به مقدار موردنیاز کشت اصلی از افق سطحی (صفراً تا ۲۰ سانتی‌متری) از سری دانشکده با نام علمی Cambisols mixed, mesic, Calcic (در سیستم طبقه‌بندی Fao) و Calcixerollic (در طبقه‌بندی امریکایی) برداشت و سترون شد. خاک بر اساس روش‌های استاندارد تجزیه گردید. مشخصات فیزیکی و شیمیایی خاک در جدول ۱ می‌آید. برای اعمال تیمارهای کم‌آبی، گلدان‌های محتوی ۵ کیلوگرم خاک انتخاب و مقدار رطوبت آن‌ها به حد ظرفیت زراعی، که مقادیر ظرفیت زراعی و پژمردگی دائم قبلاً با صفحه فشاری اندازه‌گیری شده بود، رسانده شد. سپس روزانه در ساعت مشخصی وزن کل خاک مرطوب اندازه‌گیری گردید و تا زمان رسیدن به نقطه پژمردگی دائم (حدود ۱۵ روز) وزن کردن آن‌ها ادامه یافت. مقدار کاهش رطوبت در هر روز با استفاده از فرمول زیر به دست آمد (Sepaskhah and Yarami, 2009):

$$\frac{\Theta_{FC} - \Theta_{specific\ day}}{\Theta_{FC} - \Theta_{pwp}}$$

سپس منحنی رطوبتی با استفاده از مقادیر به دست آمده رطوبت طی ۱۵ روز رسم گردید و با استفاده از این نمودار دوره‌های آبیاری ۲ و ۴ و ۸ روز مشخص شد. در هر دور آبیاری با وزن کردن رطوبت خاک به حد ظرفیت مزروعه می‌رسید (Sepaskhah and Yarami, 2009). آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح پایه کاملاً تصادفی، با سه تکرار در شرایط گلخانه،

کشت و میزان تولید، به ترتیب، اهمیت و امتیاز بیشتری دارند (Jihouni et al., 2012). برای تداوم کشت و تولید در شرایط تنفس کم‌آبی به کارگیری روش‌های نوین، از جمله استفاده از کودهای زیستی، ضروری می‌نماید.

میکوریز آرسکولار، که کودی زیستی است، در سیستم‌های زراعی و باغی ارزش‌های اقتصادی و اکولوژیک فراوان دارد. قارچ‌های میکوریز آرسکولار با ریشه اکثر گیاهان، بهخصوص مرکبات، هم‌زیستی ایجاد می‌کنند و تأثیری گسترده بر رشد گیاهان میزبان دارند. آن‌ها قادرند با افزایش فعالیت آنتی‌اکسیدان‌های آنزیمی و غیر آنزیمی اثرات نامطلوب تنفسی را در گیاهان تعدیل کنند (Zanganeh et al., 2002). گیاهان مرکبات با قارچ‌های میکوریز آرسکولار هم‌زیستی برقرار می‌کنند. قارچ میکوریز آرسکولار را در ریزوفر بیست و سه گونه قارچ میکوریز آرسکولار را در ریزوفر مرکبات ایران شناسایی کردند. قارچ میکوریز آرسکولار رشد دانهال‌های نارنج سه‌برگ را در شرایط آب مناسب و تنفس کم‌آبی Wu et al., (2007) در گیاهان بدون قارچ افزایش داده است (Wu et al., 2005). Wu et al. (2007) در بررسی تأثیر گونه‌های قارچ گلوموس بر میزان پروتئین قابل حل و فعالیت آنزیم‌های کاتالاز، سوپراکسید دیسموتاز، و گایاکول پراکسیداز در برگ دانهال‌های نارنجی در شرایط تنفس کم‌آبی نشان دادند که در برگ دانهال‌های نارنجی تلقیح شده با قارچ‌های گلوموس موسه و گلوموس ورسیفرم در شرایط تنفس کم‌آبی افزایش معناداری فقط در فعالیت کاتالاز مشاهده می‌شود. بیشترین غلظت پروتئین قابل حل در برگ نهال‌های تلقیح شده با قارچ گلوموس موسه، بیشترین فعالیت سوپراکسید دیسموتاز در برگ دانهال‌های تلقیح شده با قارچ گلوموس دیافانوم، و بیشترین فعالیت گایاکول پراکسیداز در برگ دانهال‌های تلقیح شده با قارچ گلوموس ورسیفرم به دست آمد. در این تحقیق مشخص شد فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی در برگ گیاهان میکوریزی بالاتر است و آسیب‌های سلولی با کلینیزهشدن ریشه‌ها کاهش می‌یابد. Haghighatnia et al. (2011) نشان دادند کلنسازی میکوریزی پایه مرکبات ولکاماریا، به‌ویژه تلقیح گیاه با گونه گلوموس اینترارادیسز، به‌واسطه تأثیر مثبت بر پارامترهای مورفولوژیک، جذب عناصر غذایی (پتاسیم، فسفر، کلسیم)، مقدار کلروفیل، و رطوبت نسبی آب برگ در شرایط تنفس کم‌آبی سبب اصلاح مقاومت به تنفس کم‌آبی در گیاه می‌شود. با توجه به اهمیت قارچ‌های میکوریز آرسکولار بر افزایش مقاومت به خشکی مرکبات و اینکه در ارتباط با نقش این قارچ‌ها بر فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان گیاهان پایه مرکبات بومی کشور،

کلینیزاسیون ریشه تعیین گردید. اندام‌های گیاه، شامل اندام هوایی و ریشه، با آب مقطر شسته شد و در آون با دمای ۷۰ درجه سانتی‌گراد، تا زمانی که وزن خشک آن‌ها ثابت شود، قرار گرفت. سپس وزن خشک اندام هوایی و ریشه محاسبه گردید. مقدار ۰/۵ گرم از نمونه‌های ریشه هر تیمار جهت اندازه‌گیری فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و سوپراکسید دیسموتاز و آسکوربیک پراکسیداز نمونه‌برداری شد. نمونه‌های ریشه در نیتروژن مایع متجمد و در فویل آلミニومی قرار داده شد و در دمای -۲۰ درجه سانتی‌گراد نگهداری گردید. جهت اندازه‌گیری فعالیت آنزیم‌ها، ابتدا نمونه‌های ریشه در حضور نیتروژن مایع با کمک هاون چینی کاملاً آسیاب شد. سپس ۲ میلی‌لیتر بافر استخراج دارای پلی وینیل پیرولیدیون به آن اضافه و داخل هاون چینی کاملاً هموژنیزه شد. مخلوط حاصل در لوله اپندورف به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد سانتریفیوژ شد و پس از آن فاز بالایی جهت تعیین فعالیت آنزیم‌ها جدا گردید. برای اندازه‌گیری فعالیت آنزیم آسکوربیک پراکسیداز از روش Dhindsa et al (1981)، آنزیم کاتالاز از روش Nakano and Asada (1981) و آنزیم سوپراکسید دیسموتاز از روش Beauchamp et al (1971) و Fridovich (1971) استفاده شد و واحد فعالیت آن‌ها به صورت $^1\text{g U}$ وزن تازه ریشه تعیین گردید (Wu et al, 2006). تجزیه آماری و مقایسه میانگین داده‌ها با آزمون LSD با کمک نرم‌افزار آماری SAS انجام و نمودارها با Excel رسم گردید.

انجام شد. فاکتورهای استفاده شده در آزمایش شامل قارچ میکوریز آرسکولار در دو سطح، شامل گلوموس موسه و شاهد، تنش کم آبی در چهار سطح، شامل دورهای آبیاری ۲ و ۴ و ۶ و ۸ روز، و دو پایه نارنج و رافلمون بود. گلدان‌های بدون زهکش انتخاب و با الكل، سترون سطحی انجام شد. به هر گلدان ۵ کیلوگرم خاک افزوده گردید. بر اساس آزمون خاک، عناصر مورد نیاز به خاک اضافه شد. دو عدد دانه‌الهای ها به هر گلدان انتقال یافت. مایه تلقیح قارچ از بخش علوم خاک دانشگاه شیراز تهیه و به روش تله تکثیر گردید. برای تلقیح قارچ میکوریز آرسکولار مقدار ۷۰ گرم مایه تلقیح قارچ گلوموس موسه شامل اسپور ۱۰۰ اسپور در هر گرم بستر) و هیف و قطعات کلینیزه شده (۰/۸۰) و کلینیزه شده ریشه‌ای و بستر در ۵ سانتی‌متری خاک گلدان و کنار ریشه دانه‌الهای قرار داده شد. به منظور حفظ جمعیت میکروبی، غیر از قارچ میکوریز و یکسان‌شدن وزن گلدان‌ها، مقدار ۷۰ گرم از بستر گلدان‌های شاهد تلقیح شده با قارچ، که در مرحله کشت تله نگهداری شده بودند، به تیمارهای بدون قارچ در کشت اصلی اضافه گردید. بعد از گذشت یک ماه از کشت اصلی (تلقیح قارچ‌ها) تیمارهای تنش کم آبی اعمال گردید (Haghighatnia et al, 2011). بعد از گذشت شش ماه از کشت اصلی، برداشت گیاهان صورت گرفت. مقداری از ریشه‌ها ۰/۵ گرم از نمونه‌برداری و برای اندازه‌گیری درصد کلینیزاسیون ریشه در محلول فرمالدئید اسید استیک-الکل نگهداری گردید (Wu et al, 2007). رنگ‌آمیزی ریشه به روش Kormanik and (et al, 2007) انجام شد و به روش خطوط متقطع درصد

جدول ۱. ویژگی‌های فیزیکی و شیمیایی خاک استفاده شده در تحقیق

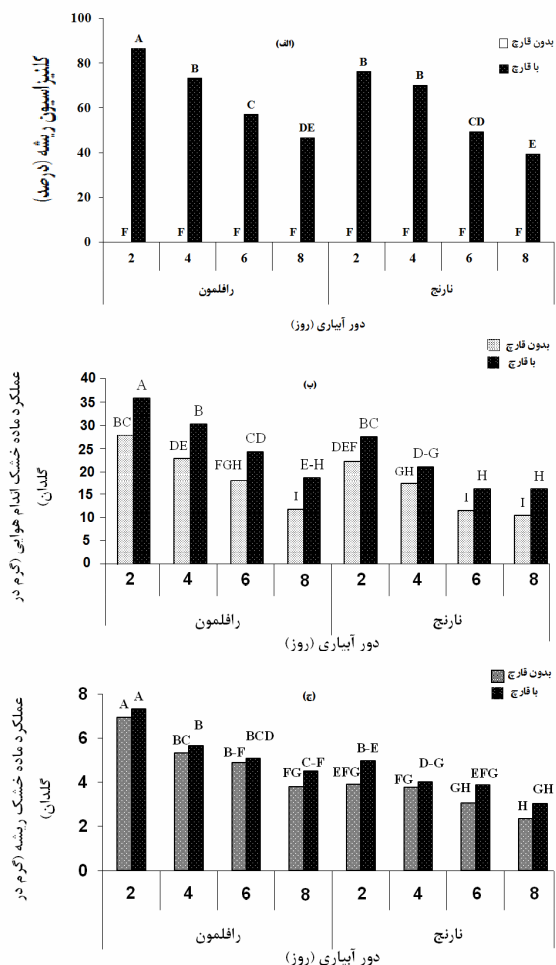
خصوصیات خاک (واحد)		خصوصیات خاک (واحد)	
	لوم رسی		بافت
۰/۹۳	ماده آلی (درصد)	شنی	رطوبت ظرفیت مزرعه (%)
۲۴	ظرفیت تبادل کاتیونی ($\text{cmol}_{+} \text{kg}^{-1}$)	۲۲/۷	رطوبت نقطه پژمردگی دائم (%)
۹	فسفر محلول در بی‌کربنات سدیم (mg kg^{-1})	۹/۸۳	پهاش
۱/۵۰	مس قابل استخراج با دی.تی.پی.ا. (mg kg^{-1})	۷/۹۶	قابلیت هدایت الکتریکی (dS m^{-1})
۲/۶۶	آهن قابل استخراج با دی.تی.پی.ا. (mg kg^{-1})	۰/۳۳	روی قابل استخراج با دی.تی.پی.ا. (mg kg^{-1})
۴/۳۰	منگنز قابل استخراج با دی.تی.پی.ا. (mg kg^{-1})	۰/۹۷	

آنزیم کاتالاز و برهمکنش تنش کم آبی و پایه بر عملکرد ماده خشک اندام هوایی و فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز و برهمکنش پایه و قارچ بر کلینیزاسیون ریشه معنادار است. هیچ‌گونه اندام قارچی در تیمارهای تلقیح شده با قارچ میکوریز مشاهده نشد. ولی در تیمارهای تلقیح شده قارچ گلوموس موسه ریشه گیاهان را به خوبی کلینیزه کرد. با افزایش سطح‌های تنش

یافته‌ها و بحث

بر اساس جدول تجزیه واریانس (جدول ۲) اثر تنش کم آبی و قارچ و پایه بر کلینیزاسیون ریشه و عملکرد ماده خشک اندام هوایی و ریشه و فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و سوپراکسید دیسموتاز و آسکوربیک پراکسیداز ریشه معنادار است. همچنین برهمکنش تنش کم آبی و قارچ بر کلینیزاسیون ریشه و فعالیت www.SID.ir

تیمارهای دورهای آبیاری ۲ و ۴ روز اختلاف معنادار وجود داشت (شکل ۲ الف).



شکل ۱. مقایسه میانگین اثر قارچ گلوموس موسه بر کلینیزاسیون ریشه (الف) و عملکرد ماده خشک اندام هوایی (ب) و عملکرد ماده خشک اندام هوایی (ج) دو پایه رافلمون و نارنج در شرایط تنش کمآبی

در هر دو پایه، بیشترین فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و آسکوربیک پراکسیداز در تیمارهای میکوریزی و دور آبیاری ۸ روز و کمترین فعالیت این دو آنزیم در تیمارهای تلقیح شده با قارچ و در دور آبیاری ۲ روز بوده است (شکل ۲ الف و ب). در دورهای آبیاری ۴، ۶ و ۸ روز فعالیت آنزیم کاتالاز در پایه نارنج میکوریزی و غیر میکوریزی بالاتر بود (شکل ۲ الف). در هر میکوریزی و غیر میکوریزی بالاتر بود (شکل ۲ الف). در هر سطح تنش کمآبی فعالیت آنزیم آسکوربیک پراکسیداز در پایه‌های میکوریزی و غیر میکوریزی رافلمون در مقایسه با نارنج اختلاف معنادار نداشت؛ هرچند در پایه رافلمون، بهخصوص در دورهای آبیاری ۶ و ۸ روز، بیشتر بود (شکل ۲ ب). در پایه رافلمون با افزایش شدت تنش کمآبی تا دور آبیاری ۶ روز

کمآبی کلینیزاسیون ریشه پایه رافلمون به طور معناداری کاهش یافت. کلینیزاسیون ریشه در پایه نارنج در دورهای آبیاری ۲ و ۴ روز با یکدیگر اختلاف معنادار نداشت؛ ولی در دورهای آبیاری ۶ و ۸ روز با یکدیگر و با دو سطح دیگر اختلاف معنادار داشت. از مقایسه دو پایه مشخص می‌شود کلینیزاسیون ریشه در تیمارهای تلقیح شده با قارچ در پایه رافلمون در همه سطح‌های تنش کمآبی اعمال شده بیشتر از کلینیزاسیون ریشه پایه نارنج است (شکل ۱ الف). Wu and Zia (2006) گزارش کردند بالاترین درصد کلینیزاسیون ریشه مرکبات در کاربرد با قارچ میکوریز زمانی بود که گیاه تحت تأثیر تنش کمآبی نبود. آنان به این نتیجه رسیدند که تنش کمآبی درصد کلینیزاسیون ریشه مرکبات را کاهش می‌دهد. با کاهش رطوبت خاک، کمیت و کیفیت ترشحات ریشه‌ای تغییر می‌کند که بر تنفس اسپور تأثیر می‌گذارد. کاهش رطوبت همچنین به طور مستقیم بر تنفس اسپور تأثیر می‌گذارد (Smith and Read, 2008). Wu et al. (2005) دریافتند که درصد کلینیزاسیون ریشه در گیاه نارنج سه برگ مایه‌زنی شده با قارچ گلوموس ورسیفرم در شرایط تنش کمآبی به طور معناداری کاهش می‌باید و هیچ‌گونه اندام قارچی در گیاهان شاهد دیده نمی‌شود. در هر دو پایه، با افزایش شدت تنش کمآبی، عملکرد ماده خشک اندام هوایی و ریشه در هر دو تیمار دارای قارچ و بدون قارچ کاهش پیدا کرد. در تیمارهای تلقیح شده با گلوموس موسه عملکرد ماده خشک اندام هوایی و ریشه نسبت به تیمارهای تلقیح نشده همواره بیشتر بود (شکل ۱ ب). در زمان تنش کمآبی، با کاهش سرعت تقسیم سلولی و کاهش تعداد و سطح برگ، سرعت رشد گیاه کاهش می‌باید و این عمل با ترشح هورمون‌های مؤثر در ریزش و هورمون‌های مؤثر در کاهش تقسیم سلولی صورت می‌گیرد. قارچ‌های میکوریز آربسکولار با بهبود وضعیت تغذیه‌ای و روابط آبی و تغییر در سطح ترکیبات هورمونی گیاه (Yao et al., 2005) انشعابات و حجم ریشه گیاه را تغییر می‌دهد و باعث افزایش عملکرد ماده خشک ریشه می‌شود (Lopez-Bucio et al., 2003).

در تیمارهای میکوریزی و غیر میکوریزی با افزایش شدت تنش کمآبی، فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و سوپراکسید دیسموتاز و آسکوربیک پراکسیداز در ریشه هر دو پایه افزایش یافت که در همه سطح‌های تنش کمآبی فعالیت آنزیم‌ها در تیمارهای دارای قارچ بیشتر از تیمارهای بدون قارچ بود. در تیمارهای بدون تلقیح با قارچ پایه‌های رافلمون و نارنج بین دورهای آبیاری ۲، ۴ و ۶ روز اختلاف معنادار در فعالیت آنزیم کاتالاز وجود نداشت؛ در صورتی که بین تیمار دور آبیاری ۸ روز و

وجود نداشت. در سایر سطح‌های تنش کم آبی (دوره‌های آبیاری ۶ و ۸ روز) بین این تیمارها اختلاف معنادار دیده شد و در دور آبیاری ۸ روز به حداقل رسید. مقایسه دو پایه بررسی شده نشان داد در همه سطح‌های تنش کم آبی و تیمارهای باقراچ و بدون قارچ فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز در پایه نارنج بیشتر از پایه رافلمون است (شکل ۲ ج).

فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز افزایش یافت و در دور آبیاری ۸ روز کاهش پیدا کرد. ولی همواره در تیمارهای دارای قارچ نسبت به تیمارهای بدون قارچ فعالیت این آنزیم بیشتر بود. در پایه نارنج با افزایش شدت تنش کم آبی فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز افزایش پیدا کرد. در دورهای آبیاری ۲ و ۴ روز بین تیمارهای دارای قارچ و بدون قارچ اختلاف معنادار

جدول ۲. تجزیه واریانس گلینیزاسیون ریشه، عملکرد ماده خشک اندام هوایی و ریشه و فعالیت آنزیم‌های کاتالاز، سوپراکسید دیسموتاز و آسکوربیک پراکسیداز ریشه پایه‌های رافلمون و نارنج میکوریزی و غیر میکوریزی در شرایط تنش کم آبی

میانگین مربعات								
فعالیت آنزیم‌ها در ریشه				عملکرد ماده		کلینیزاسیون ریشه	درجه آزادی	منابع تغییر
آسکوربیک پراکسیداز	سوپراکسید دیسموتاز	کاتالاز	خشک ریشه	خشک اندام	هوایی			
۶۹۴۸۰/۸***	۲۱۳۰۹۵/۸***	۱۱۹۹/۶***	۱۱/۶***	۴۵۸/۱۷***	۹۰۶/۹***	۳	تش کم آبی	
۶۲۹۸۲/۹**	۷۶۹۰۲/۲***	۲۴۵۴/۹***	۳/۵*	۴۳۱/۲۲***	۴۶۵۰/۶/۷***	۱	قارچ	
۲۶۴۷۰/۸*	۲۹۵۰۸۵/۵***	۸۲۲۹/۹***	۳۹/۷***	۴۱۸/۴۴***	۱۴۹/۵*	۱	پایه	
۲۹۵۱/۴ns	۱۱۹۱/۸ns	۲۹۷۹/۹***	۰/۱۱ns	۰/۹۷ns	۹۰۶/۹***	۳	تش کم آبی × قارچ	
۱۷۸/۰۵ns	۴۰۳۶۲/۸***	۱۰/۷ns	۱/۰۲ns	۲۰/۹۵*	۶/۶ns	۳	تش کم آبی × پایه	
۳۰۶۳/۵ns	۲۰۴۰/۵ns	۱۰/۵ns	۰/۲۵ns	۱۵/۰۹ ns	۱۴۹/۵*	۱	پایه × قارچ	
۴۱۲۰/۴ns	۴۹۰/۶ns	۵/۸ns	۰/۱۲ns	۱/۰۲ ns	۶/۶ns	۳	تش کم آبی × قارچ × پایه	
۵۲۱۵/۹۳	۲۵۲۲	۱۴/۸۵	۰/۴۸	۶/۲۶	۳۰/۲۷	۳۲	خطا	
۹/۲۰	۱۲/۵۲	۷/۳۷	۱۵/۲۸	۱۲/۱۳	۱۷/۶۸	-	ضریب تغییرات	

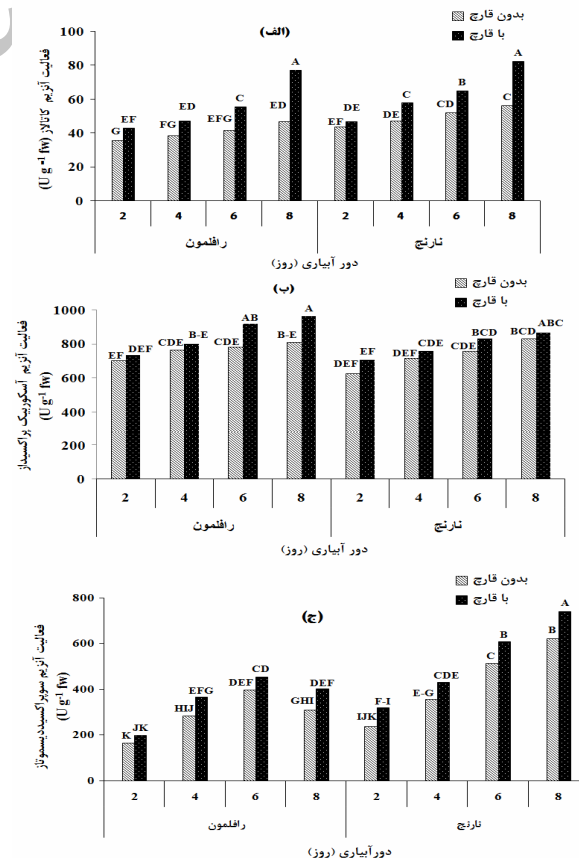
* و ** و *** بدتریب در سطح ۰/۱ و ۰/۵ درصد معنادار است. ns از لحاظ آماری معنادار نیست.

شکل ۲. مقایسه میانگین اثر قارچ گلوموس موسه بر فعالیت آنزیم کاتالاز

(الف) و آسکوربیک پراکسیداز (ب) و سوپراکسید دیسموتاز (ج) ریشه دو

پایه رافلمون و نارنج در شرایط تنش کم آبی

در گیاهان عالی اکسیژن‌های فعال دائم در کلروپلاست و میتوکندری و پرکسیزوم تولید می‌شوند (Apel and Hirt, 2004). تولید و مهار اکسیژن‌های فعال بهشت وابسته به فراوانی آب است. هنگامی که گیاهان عالی در معرض تنش کم آبی قرار می‌گیرند تعامل بین تولید و مهار اکسیژن بهم می‌خورد. در نتیجه تجمع اکسیژن‌های فعال سبب آسیب به پروتئین و DNA و لیپیدها می‌شود (Lacan and Baccou, 1998). از ترکیبات بسیار مهم در سیستم دفاع آنزیمی گیاهان آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان هستند که سبب مهار اکسیژن‌های فعال می‌شوند؛ از جمله سوپراکسید دیسموتاز که سبب تبدیل O_2^- به H_2O_2 ، کاتالاز که سبب تبدیل H_2O_2 به آب، و اکسیژن و آسکوربیک پراکسیداز که سبب تبدیل H_2O_2 به آب با استفاده از آسید آسکوربیک به منزله پذیرنده الکترون می‌شوند (Gara et al., 2003). محققان علت زیادشدن فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان در گیاه را افزایش رادیکال‌های فعال اکسیژن هنگام تنش کم آبی می‌دانند. همزیستی قارچ‌های میکوریز بهشت میزان H_2O_2 و O_2^- را کاهش می‌دهد که نشان‌دهنده اثر قارچ میکوریز بر کاهش تجمع اکسیژن‌های فعال در گیاهان



کم‌آبی مشابه است. سیستم دفاعی گیاه تولید آنزیمهای آنتی‌اکسیدان را برای خنثی‌کردن شکل‌های سمی اکسیرن افزایش می‌دهد و قارچ شدت این افزایش را بهبود می‌بخشد.اما مکانیسمی که بهوسیله آن قارچ فعالیت آنزیمهای آنتی‌اکسیدان را افزایش می‌دهد هنوز ناشناخته است. آنچه در پی می‌آید ممکن است در این زمینه نقش داشته باشد. ساختمان شیمیایی آنزیمهای آنتی‌اکسیدان مانند سوپراکسید دیسموتاز دارای ایزو-آنزیمهای فلزی مس و روی و منگنز است. فاکتورهای هورمونی ارسالی از طرف سلول به ژن‌ها برای بیان و ساخت آنزیمهای آنتی‌اکسیدان نیز حاوی عناصر روی و کلسیم است (Ajay et al, 2002). قارچ‌های میکوریز آرسکولار با افزایش جذب عناصر غذایی می‌توانند سبب ارسال بیشتر فاکتورهای هورمونی و افزایش فعالیت آنزیمهای شوند. قارچ همچنین بر بیان ژن‌ها ممکن است اثر مستقیم داشته باشد. در ساختمان اندام‌های قارچ‌مانند اسپور و هیف‌ها آنزیمهای آنتی‌اکسیدان شناسایی شدند (Palma et al, 1993) که همگی در افزایش میزان فعالیت آنزیمهای آنتی‌اکسیدان می‌توانند مؤثر باشند.

نتیجه‌گیری

بهطور کلی قارچ میکوریز گلوموس موسه پایه‌های مرکبات مورد مطالعه را کلینیزه می‌کند؛ هرچند در بالاترین سطح تنش کم‌آبی مقدار کلینیزاسیون ریشه تا ۴۰ درصد کاهش می‌یابد. قارچ‌های میکوریز آرسکولار با افزایش فعالیت آنزیمهای آنتی‌اکسیدان در ریشه گیاه مرکبات رشد گیاهان را در شرایط تنش کم‌آبی بهبود می‌بخشد و عملکرد ماده خشک آن‌ها را افزایش می‌دهد.

میزبان است (Salzer et al, 1999) (Alguacil et al, 2003) در بررسی اثر قارچ گلوموس کلاریدوم بر کاهو در شرایط تنش کم‌آبی نشان دادند تنش کم‌آبی سبب افزایش فعالیت آنزیمهای آنتی‌اکسیدان می‌شود. همچنین Wu et al (2005) با بررسی اثر قارچ گلوموس موسه بر دانه‌های مرکبات تلقیح شده با قارچ میکوریز در شرایط تنش کم‌آبی به افزایش فعالیت آنزیمهای آنتی‌اکسیدان در شرایط تنش کم‌آبی اشاره کردند. Ruiz-Lozano et al (1996) با بررسی اثر قارچ گلوموس موسه بر فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز در شرایط تنش کم‌آبی مشاهده کردند فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز در تیمارهای میکوریزی نسبت به تیمارهای بدون میکوریز بیشتر است. تنش کم‌آبی همچنین سبب افزایش فعالیت آنزیم آسکوربیک پراکسیداز در گیاهان میزبان می‌شود. Wu and Zia (2006) در دانه‌های نارنج سبرگ تلقیح شده با قارچ گلوموس ورسیفرم مشاهده کردند، در شرایط تنش کم‌آبی و شرایط آب مناسب، قارچ میکوریز سبب افزایش فعالیت آنزیم آسکوربیک پراکسیداز نسبت به تیمارهای غیر میکوریزی می‌شود. در مطالعه‌ای دیگر که Porcel and Ruiz-Lozano (2004) انجام دادند روش نش گیاهان سویای تلقیح شده با قارچ گلوموس اینترادریس سبب افزایش فعالیت این آنزیم نسبت به تیمارهای غیر میکوریزی در شرایط تنش کم‌آبی می‌شود. Wu et al (2008) و (2009) و Wu (2011) بر گیاه نارنج تلقیح شده با قارچ گلوموس ورسیفرم نتایجی مشابه به دست آوردند. نتیجه در پایه رافلمون، که در سطح تنش کم‌آبی شدید فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز کاهش یافته، با نتایج تحقیق Wu et al (2009) بر گیاه نارنج سبرگ و تلقیح شده با قارچ گلوموس ورسیفرم در شرایط تنش

REFERENCES

- Ajay, A., Sairam, R. K., and Srivastava, G. C. (2002). Oxidative stress and antioxidative system in plants, *Current Science*, 82(82 (10), 1227-1238.
- Alcamo, J., Henrichs, T., and Rosch, T. (2000). *Global Modeling and scenario analysis for the world commision on water for the 21th Century*, In proceedings of world water in 2025, Center for environmental systems research, Report A0002, University of Kassel, Germany.
- Alguacil, M. M., Hernandez, J. A., Caravaea, F., Portillo, B., and Roldan, A. (2003). Antioxidant enzyme activities in shoots from three mycorrhizal shrub species afforested in a degraded semi-arid soil, *Plant Physiology*, 118, 562-70.
- Alscher, R. G., Donahue, J. L., and Cramer, C. L. (1997). Reactive oxygen species and antioxidants, relationships in green cells, *Plant Physiology*, 100, 224-233.
- Apel, K. and Hirt, H. (2004). Reactive oxygen species: metabolism, oxidative stress, and signal transduction, *Annual Review of Plant Physiology*, 55, 373-99.
- Asada, K. (1994). In *causes of photooxidative stress and amelioration of defence systems in plants* (eds Foyer, C. H. and Mullineaux, P. M.), CRC Press, Boca Raton, FL, 77-104.
- Asada, K. and Takahashi, M. (1987). In *photoinhibition topics in photosynthesis* (eds D. J. Kyle, C. B. Osmond and C. J. Arntzen), Amsterdam, Elsevier, 9, 227-287.
- Auge, R. M. (2001). Water relations, drought and vesicular- arbuscular mycorrhiza symbiosis, *Mycorrhiza*, 11, 3-42.
- Beauchamp, C. and Fridovich, I. (1971). Superoxide dismutase: improved assays and an assay applicable to acrylamide gels, *Analytical Biochemistry*, 44, 276-287.
- Bennoun, P. (1994). Chlororespiration revisited: mitochondrial- plastid interactions in *Chlamydomonas*, *Biochimica et Biophysica Acta*, 1186, 59-66.

- Dhindsa, R. S., Plumb-Dhindsa, P., and Thorpe, T. A. (1981). Leaf senescence: Correlated with increased levels of membrane permeability and lipid peroxidation and decreased levels of superoxide dismutase and catalase, *Journal of Experimental Botany*, 32, 93-101.
- Gara, L. D., de Pinto, M. C., and Tommasi, F. (2003). The antioxidant systems vis-a-vis reactive oxygen species during plant-pathogen interaction, *Plant Physiology and Biochemistry*, 41, 863-70.
- Haghighatnia, H., Nadian, H. A., and Rejali, F. (2011). Effects of mycorrhizal colonization on growth, nutrients uptake and some other characteristics of Citrus volkameriana rootstock under drought stress, *World Applied Sciences Journal*, 13 (5), 1077-1084.
- Jihouni, M. (2012). *The principle of citrus nutrition in Iran*, Hasel Novin Agricultural Company, 44pp, (In Farsi).
- Kormanik, P. P. and McGraw, A. C. (1982). Quantification of vesicular-arbuscular mycorrhizae in plant root, In Schenk N. C (Ed.), *Methods and principles of mycorrhizal research*, The American Phytopathological Society, St. Paul, 37-45.
- Lacan, D. and Baccou, J. C. (1998). High levels of antioxidant enzymes correlate with delayed senescence in non netted muskmelon fruits, *Planta*, 204, 377-82.
- Lopez-Bucio, J., Cruz-Ramirez, A., and Herrera-Estrella, L. (2003). The role of nutrient availability in regulating root architecture, *Current Opinion in Plant Biology*, 6, 280-287.
- Nakano, Y. and Asada, K. (1981). Hydrogen peroxide is scavenged by ascorbate-specific peroxidase in spinach chloroplast, *Plant Cell Physiology*, 22, 867-880.
- Palma, J. M., Longa, M. A., Del Rio, L. A., and Arines, J. (1993). Superoxide dismutase in vesicular arbuscular-mycorrhizal red clover plants, *Plant Physiology*, 87, 77-83.
- Porcel, R. and Ruiz-Lozano, J. M. (2004). Arbuscular mycorrhizal influence on leaf water potential, solute accumulation, and oxidative stress in soybean plants subjected to drought stress, *Journal of Experimental Botany*, 55, 1743-50.
- Ruiz-Lozano, J. M., Azcon, R., and Palma, J. M. (1996). Superoxide dismutase activity in arbuscular-mycorrhizal *Lactuca sativa L.* plants subjected to drought stress, *New Phytologist*, 134, 327-33.
- Salzer, P., Corbiere, H., and Boller, T. (1999). Hydrogen peroxide accumulation in *Medicago truncatula* roots colonized by the arbuscular mycorrhiza-forming fungus *Glomus intraradices*, *Planta*, 208, 319-25.
- Sepaskhah, A. R. and Yarami, N. (2009). Interaction effects of irrigation regime and salinity on flower yield and growth of saffron, *Journal of Horticultural Science and Biotechnology*, 84 (2), 216-222.
- Smakthin, V., Revenga, C., and Doll, P. (2004). *Taking into Account Environmental Water Requirements in Globalscale Water Resources Assessments*, Comprehensive Assessment of Water Management in Agriculture Research Report 2, IWMI, Colombo, Sri Lanka.
- Smith, S. E. and Read, D. J. (2008). *Mycorrhizal symbiosis*, Academic Press, London.
- Wu, Q. S. (2011). Mycorrhizal efficacy of trifoliolate orange seedlings on alleviating temperature stress, *Plant, Soil and Environment*, 57(10), 459-464.
- Wu, Q. S. and Xia, R. X. (2006). Reactive oxygen metabolism in non-mycorrhizal citrus (*Poncirus trifoliata*) seedlings subjected to water stress, *Journal of Plant Physiology*, 163, 1101-1110.
- Wu, Q. S., Xia, R. X., and Hu, Z. J. (2005). Effects of arbuscular mycorrhiza on drought tolerance of *Poncirus trifoliata*, *Chinese Journal of Applied Ecology*, 16, 459-63.
- Wu, Q. S., Xia, R. X., and Zou, Y. N. (2008). Improved soil structure and citrus growth after inoculation with three arbuscular mycorrhizal fungi under drought stress. *European Journal of Soil Biology*, 44 (1), 122-128.
- Wu, Q. S., Zou, Y. N., and Xia, R. X. (2006). Effects of water stress and arbuscular mycorrhizal fungi on reactive oxygen metabolism and antioxidant production by citrus roots, *European Journal of Soil Biology*, 42, 166-172.
- Wu, Q. S., Zou, Y. N., Xia, R. X., and Wang, M. Y. (2007). Five *Glomus* species affect water relations of *Citrus tangerine* during drought stress, *Botanical Studies*, 48, 147-154.
- Wu, Q. S., Zou, Y. N., Xia, R. X., and Wang, M. Y. (2009). Mycorrhiza has a direct effect on reactive oxygen metabolism of drought-stressed citrus, *Soil, Environmental and Atmospheric Sciences*, 55 (10), 436-442.
- Yao, Q., Zhu, H. H., and Chen J. Z. (2005). Growth responses and endogenous IAA and iPAs changes of litchi seedlings induced by arbuscular mycorrhizal fungal inoculation, *Horticultural Science*, 105 (1), 145-151.
- Zanganeh, S., Alian, E. M., Najafinia, M., Karampour, F., and Ghale Dozdani, H. A. (2002). Introduce of new arbuscular mycorrhizal fungi in rhizosphere of citrus of Iran, *Rostaniha*, 6, 32-77, (In Farsi).