

## بررسی رشد، میزان اسانس و غلظت عناصر معدنی دو گونه نعناع در سیستم هیدرопونیک و آکاپونیک

حمیدرضا روستا<sup>۱\*</sup> و فاطمه قربانی<sup>۲</sup>

(تاریخ دریافت: ۱۳۸۹/۴/۲؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۰/۵/۹)

چکیده

آکاپونیک علم تلفیق تولید ماهی و گیاه در یک رابطه همزیستی است. آزمایشی در دانشگاه ولی عصر رفسنجان به صورت فاکتوریل با دو فاکتور سیستم کشت در دو سطح (هیدرپونیک و آکاپونیک) و گونه گیاهی در دو سطح (نعناع فلفلی و نعناع معمولی) و طرح پایه کامل تصادفی با سه تکرار اجرا گردید. نتایج نشان داد که اکثر فاکتورهای روشی در دو گونه نعناع در سیستم هیدرپونیک بیشتر از سیستم آکاپونیک بودند. به طوری که وزن تر و خشک اندام‌های هوایی و ریشه، سطح برگ و تعداد گره در هر دو گونه نعناع در سیستم هیدرپونیک بیشتر از سیستم آکاپونیک بود. شاخص سبزینگی به طور معنی‌داری تحت تأثیر سیستم کشت قرار گرفت و میزان آن در سیستم هیدرپونیک بیشتر از سیستم آکاپونیک بود. گونه نعناع معمولی در محیط هیدرپونیک و گونه نعناع فلفلی در محیط آکاپونیک بیشترین اسانس را داشتند. کم بودن غلظت عناصر منیزیم و منگنز در برگ‌های نعناع معمولی و نیتروژن، فسفر، منیزیم و منگنز در برگ‌های نعناع فلفلی دلیل احتمالی کاهش رشد گیاهان در سیستم آکاپونیک در مقایسه با سیستم هیدرپونیک بوده است.

واژه‌های کلیدی: آکاپونیک، اسانس، عناصر غذایی، هیدرپونیک، نعناع

کاهش مشکل شوری سهم عمده‌ای در افزایش تولیدات کشاورزی داشته است. از طرف دیگر، اخیراً با توجه به محدودیت‌های منابع آب برای آبزی پروری، افزایش تراکم ماهی و کمتر نمودن میزان تعویض آب از مهمترین اهداف متولیان آبزی پروری است. یکی از مهمترین فاکتورهای محدود کننده در افزایش تراکم ماهی در پرورش، سمیت بالای ترکیبات نیتروژن دفعی ماهی، به خصوص آمونیاک، است (۸). برای حل این معضل معمولاً از فیلترهای زیستی استفاده می‌گردد (۹). در این فیلترها نیتروژن زائد که ماهی از طریق آبشیش‌هایش به

مقدمه

گسترده‌گی مناطق خشک و نیمه خشک، کمبود منابع آب، خشکسالی‌های پی در پی، شور شدن و کاهش کیفیت منابع موجود آب از یک سو و کارایی پایین مصرف آب، به ویژه در سیستم‌های تولید در مزرعه، و کیفیت نامطلوب برخی محصولات کشاورزی از نظر سلامت مصرف‌کنندگان از سوی دیگر سبب شده توسعه بخش کشاورزی در کشور با چالش جدی مواجه شود. در بسیاری از کشورهای جهان، به ویژه در مناطق خشک و نیمه خشک، افزایش کارایی مصرف آب و

۱. استادیار گروه باغبانی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه ولی عصر (عج) رفسنجان

۲. فارغ التحصیل کارشناسی ارشد دانشگاه آزاد اسلامی واحد جیرفت

\*: مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: roosta\_h@yahoo.com

تولید اسانس در سیستم آکواپونیک امکان‌پذیر است و می‌تواند با سیستم هیدروپونیک رقابت کند و هم‌چنین این فرض که به علت تغذیه با مواد آلی میزان تولید اسانس در سیستم آکواپونیک نسبت به سیستم هیدروپونیک بیشتر است، انجام گرفت. البته کشت آلی در محیط خاکی هم امکان‌پذیر است، ولی در شرایط نامناسب خاک و هم‌چنین کم آبی، سیستم آکواپونیک ارجحیت دارد.

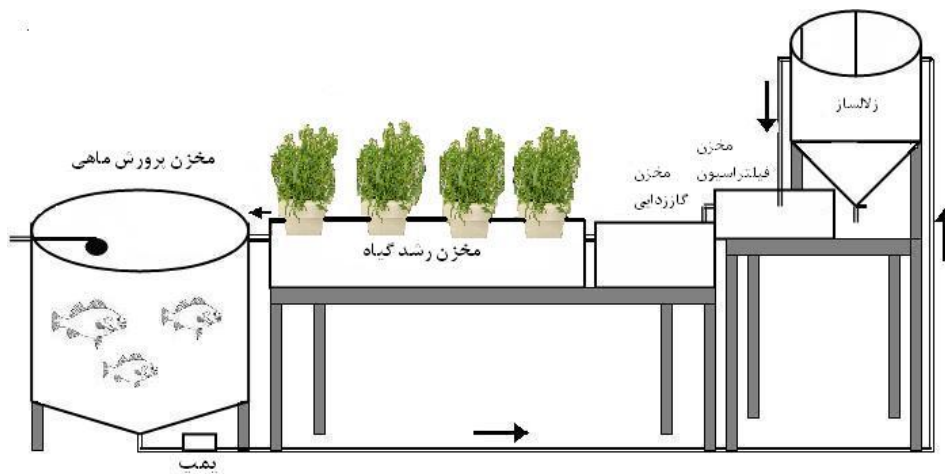
### مواد و روش‌ها

به منظور مقایسه رشد و نمو، خصوصیات فیزیولوژیک و میزان اسانس دو رقم نعناع فلفلی (*Mentha piperita L.*) و نعناع معمولی (*Mentha sativa L.*) در سیستم هیدروپونیک و آکواپونیک، این تحقیق در سال ۱۳۸۷ در گلخانه شیشه‌ای دانشکده کشاورزی دانشگاه ولی عصر (عج) رفسنجان انجام شد. دمای گلخانه به طور میانگین  $26 \pm 3$  درجه سلسیوس در روز و  $21 \pm 3$  درجه در شب بود. آزمایش به صورت فاکتوریل با دو فاکتور سیستم کشت (هیدروپونیک و آکواپونیک) و گونه نعناع (نعناع فلفلی و نعناع معمولی) و طرح پایه کامل تصادفی و سه تکرار اجرا گردید.

در اواسط شهریور ماه ۱۳۸۷ ابتدا کشت ریزوم‌های ارقام مورد نظر که از منطقه زرند کرمان تهیه شده بودند، در گلدان‌های یونولیتی چهار لیتری و در محیط کشت پرلیت (با گلدان‌های یونولیتی به قطر  $2-3$  میلی‌متر) انجام شد. در هر گلدان ۵ عدد دانه‌هایی به قطر  $2-3$  میلی‌متر) انجام شد. در هر گلدان رشد ریزوم هم اندازه کشت شد. سپس گلدان‌ها به داخل مخزن رشد گیاه در سیستم آکواپونیک انتقال یافتدند. برای مقایسه، نصف گلدان‌ها نیز در روی میز جداگانه قرار گرفته و با محلول هیدروپونیک آبیاری شدند. غلظت نمک‌ها در محلول  $\text{KNO}_3 \cdot 2/\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  میلی‌مولار،  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$   $2/5$  میلی‌مولار،  $\text{KH}_2\text{PO}_4 \cdot 0/5$  میلی‌مولار،  $\text{Fe-EDDHA}$  میلی‌مولار،  $\text{ZnCl}_2 \cdot 0/7$  میکرومولار،  $\text{MnSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$   $7/7$  میکرومولار،  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$   $0/8$  میکرومولار،

صورت آمونیاک در آب رها می‌کند، توسط باکتری‌ها در مرحله نخست به نیتریت و در مرحله بعد به نیترات تبدیل می‌شود. آمونیاک و نیتریت برای ماهی سمی هستند، اما نیترات نسبتاً بی‌خطر است و برای پرورش گیاهان آلی مثل سبزی‌ها، بهترین منبع نیتروژن به حساب می‌آید (۷ و ۱۶). امروزه آکواپونیک (Aquaponic) می‌تواند جایگزین این بیوفیلترها شود. آکواپونیک ترکیبی از پرورش ماهی و گیاهان (هیدروپونیک) در سیستم‌های گردشی است (۱۱). در این سیستم‌ها، مواد زائد دفع شده توسط ماهی که حاوی نیتروژن (آمونیاک)، فسفر و سایر عناصر غذایی می‌باشند، به وسیله گیاه جذب شده و از آب حذف می‌شوند و استفاده مجدد از آب مصرفي را برای تولید کننده امکان‌پذیر می‌سازد. بنابراین در سیستم آکواپونیک، عناصر غذایی مورد نیاز گیاه بدون صرف هزینه اضافی تأمین می‌شود. این در حالی است که در سیستم هیدروپونیک کودها به صورت نمک به محیط کشت اضافه شده و هزینه‌بر می‌باشند. با توجه به موقعیت کشور ما در خاورمیانه و لزوم افزایش بهره‌وری آب جهت سازگاری با کم آبی و بحران‌های مرتبط با آن، به کارگیری این سیستم به عنوان یک راهکار اجرایی نوین و مؤثر می‌تواند مفید باشد (۶).

سبزی‌های زیادی در دو سیستم آکواپونیک و هیدروپونیک با موفقیت کشت شده است (۱۱). نعناع به علت پتانسیل بالای تولید و مقاومت آن به شرایط رطوبت زیاد محیط ریشه، برای کشت در این سیستم‌ها توصیه شده است (۱۱). ترکیبات تشکیل دهنده اسانس نعناع به بیش از  $20$  نوع می‌رسد که مهمترین آنها متول (۴۰ تا  $60$  درصد) است که در صنایع غذایی و دارویی کاربرد فراوانی دارد. دو گونه نعناع فلفلی و نعناع معمولی که ظاهر متفاوتی دارند برای این آزمایش انتخاب شدند. نعناع فلفلی دارای برگ‌های بزرگتری نسبت به نعناع معمولی بوده و تیره‌تر می‌باشد. اهداف این تحقیق شامل بررسی تأثیر سیستم آکواپونیک و هیدروپونیک بر رشد و نمو، میزان جذب عناصر غذایی و میزان اسانس در دو گونه نعناع معمولی و نعناع فلفلی بود و با این فرضیه‌ها که امکان پرورش این دو گونه جهت



شکل ۱. طرح سیستم آکواپونیک دانشگاه ولیعصر (عج) رفسنجان

داخل آن شبکه توری پلاستیکی با منافذ ریز تعییه شده بود، وارد و ذرات کوچکتری که در زلالساز جدا نشده بودند، از آب حذف می‌شد. توری داخل مخزن فیلتراسیون هر دو هفته یک بار با آب پر فشار تمیز می‌شد. بعد از این مرحله، آب وارد سیستم گازردایی ۳۰ لیتری شده تا گازهای مضر که در طول فیلتراسیون ممکن بود تولید شده باشند، حذف شوند. سپس آب وارد مخزن هیدروپونیک ۳۰۰ لیتری می‌شود. بعد از جذب عناصر غذایی مورد نیاز توسط گیاه، آب تمیز شده از بستر هیدروپونیک وارد مخزن پرورش ماهی می‌شود. عمق مخزن هیدروپونیک شناور ۲۰ سانتی متر، طول آن ۲۰۰ سانتی متر و عرض آن ۷۵ سانتی متر بود که به وسیله صفحه یونولیتی شناور به قطر ۴ سانتی متر پوشانده شده بود. از آنجا که بهترین pH برای نیترات‌سازی و در دسترس بودن عناصر غذایی در سیستم آکواپونیک نزدیک ۷ حاصل می‌شود، بنابراین pH سیستم مرتباً توسط pH متر اندازه‌گیری می‌شود. برای تنظیم pH از اسید سولفوریک یا اسید فسفوریک استفاده شد. در مخزن هیدروپونیک از چند دمنده هوا جهت بهبود شوره‌سازی استفاده شد. ماهی‌ها روزانه دو مرتبه و هر مرتبه به میزان ۳۰ گرم غذای ماهی که حاوی ۴۶ درصد پروتئین بود، تغذیه می‌شدند (جدول ۱). دما با استفاده از دماسنجه pH توسط pH متر مدل ۷۴۴ ساخت کشور آلمان، به دلیل اثرات محدود

$\text{H}_3\text{BO}_3$  ۲ میکرومولار و  $\text{Na}_2\text{MoO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  ۰/۸ میکرومولار بود. با توجه به شرایط محیطی گلخانه و حجم گلدان‌ها، محلول‌دهی روزانه سه مرتبه و هر بار به میزان ۳۰۰ میلی‌لیتر به هر گلدان به صورت دستی انجام گرفت.

سیستم آکواپونیک دانشگاه ولی عصر رفسنجان (شکل ۱) که در این آزمایش استفاده شد از یک مخزن پرورش ماهی به حجم ۸۵ لیتر تشکیل شده که شامل ۱۵ عدد ماهی ۱۸۰ گرمی از نوع کپور (*Cyprinus carpio*) بود. دلیل انتخاب این ماهی برای پرورش این بود که کپورها خیلی مقاوم به تغییرات دما (مخصوصاً "دمای بالا") و شرایط محیطی هستند. نیاز حرارتی آنها بین ۳۰-۳۵ درجه سلسیوس است. ماهی‌ها از استخراج خاکی واقع در شهر جیرفت تهیه شدند. آب مخزن از آب شهری بود و دمای آن در حدود ۲۲ درجه سلسیوس تنظیم می‌شد. جنس مخزن از فلز گالوانیزه بود که با رنگ مخصوص استخراج رنگ‌آمیزی شده بود. در داخل مخزن یک بخاری آکواریومی قرار داشت و یک درپوش توری پارچه‌ای مخزن را پوشش می‌داد تا از پریدن ماهی‌ها به بیرون جلوگیری کند. در زیر مخزن ماهی، پمپ آب قرار گرفته بود که آب ماهی‌ها را به زلالساز ۶۰ لیتری مخروطی پمپاژ می‌کرد که باعث رسوب فاضلاب مخزن ماهی در ته استوانه می‌شد. بعد از زلالساز، آب در اثر نیروی گرانش به مخزن فیلتراسیون با ۳۰ لیتر حجم که

### جدول ۱. خصوصیات غذای ماهی در آزمایش

غله‌ت (درصد)	مواد موجود در غذا (SFT-3)
۴۶	پروتئین
۱۳	چربی
۱۳	خاکستر
۲/۵	فیبر
۱/۵	فسفر
۱۱	رطوبت

اندازه‌گیری انسانس به روش حجمی در لوله مدرج انجام گرفت (۲). تجزیه و تحلیل داده‌ها و مقایسه میانگین‌های مربوط به تیمارهای آزمایش به روش دانکن، و از نرم‌افزار SAS استفاده شد و نمودارها با استفاده از برنامه Sigmaplot رسم گردید.

### نتایج

**اثر سیستم‌های کشت بر رشد رویشی دو گونه نعناع**  
اکثر فاکتورهای رویشی در دو گونه نعناع در سیستم هیدرопونیک بهتر از سیستم آکاپونیک بودند (جدول ۲). به طوری که وزن تر و خشک اندام هوایی و ریشه در هر دو گونه در سیستم هیدرопونیک به طور معنی‌داری (در سطح احتمال ۰/۵) بیشتر از آکاپونیک بود (جدول ۲). اگر چه اختلاف معنی‌داری در ارتفاع گیاه بین دو سیستم هیدرопونیک و آکاپونیک در گونه نعناع فلفلی مشاهده نشد ولی ارتفاع نعناع معمولی تحت تأثیر تیمار سیستم کشت قرار گرفت و میزان آن در سیستم هیدرопونیک افزایش یافت (جدول ۲). سطح برگ و تعداد گره نیز تحت تأثیر تیمار سیستم کشت قرار گرفت، به طوری که میزان آن در سیستم هیدرопونیک افزایش یافت (جدول ۲).

مقایسه میانگین داده‌ها با آزمون دانکن نشان داد که اختلاف دو گونه نعناع در بعضی صفات رویشی مثل سطح برگ بسیار زیاد و در صفات دیگر ناچیز بود. نتایج نشان داد که وزن تر اندام‌های هوایی در تیمار آکاپونیک به طور معنی‌داری (در سطح ۰/۵) تحت تأثیر گونه قرار گرفت و میزان آن در گونه

کشنده‌شان بر رشد ماهی اندازه‌گیری شدند.

گلدان‌ها در سوراخ‌هایی که در یونولیت شناور مخزن رشد گیاه تعییه شده بودند، طوری قرار داده شدند که فقط با آب تماس داشته باشند. در گلخانه، سه سیستم آکاپونیک کاملاً مجزا بین ترتیب طراحی شده بود که هر کدام به عنوان یک تکرار بود. سطح برگ توسط دستگاه اندازه‌گیری سطح برگ (Leaf Area Meter, CI-202) ساخت کشور آلمان اندازه‌گیری شد. ارتفاع بوته‌ها با استفاده از خط کش و میزان سبزینگی با استفاده از دستگاه SPAD اندازه‌گیری شد. زمانی که اکثر بوته‌ها به مرحله گل‌دهی رسیدند، برداشت اندام گرفت و وزن تر ریشه و اندام‌های هوایی به کمک ترازو اندازه‌گیری شد. سپس آنها را در سایه و در معرض نور غیر مستقیم خورشید خشک نموده و وزن خشک‌شان اندازه‌گیری شد.

به منظور اندازه‌گیری غله‌ت عناصر در اندام‌های رویشی، قسمتی از نمونه‌ها به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۷۲ درجه سلسیوس در دستگاه خشک‌کن قرار گرفتند. مقدار ۰/۵ گرم از هر نمونه گیاه خشک در طی ۴ ساعت در ۵۰ درجه سلسیوس قرار گرفت و هضم نمونه‌ها توسط اسید کلریدریک ۲ نرمال انجام شد. بعد از عصاره‌گیری، غله‌ت سدیم و پتاسیم توسط شعله‌سنج (Flame photometer)، کلسیم، منیزیم، منگنز، روی و آهن توسط دستگاه جذب اتمی (GBC Avanta ver.1.33) و فسفر توسط طیف‌سنج اندازه‌گیری شدند (۱). اندازه‌گیری انسانس برگ و پیکر رویشی با روش تقطییر با آب به وسیله دستگاه کلونجر صورت گرفت.

جدول ۲- اثر سیستم‌های کشت هیدرопونیک و آکوپونیک بر پارامترهای روشی، تعداد روز تا گل‌دهی، شاخص SPAD و انسانس دو گونه نعناع معمولی و نعناع فلفلی

اسناس (میکروپلیمر برگرم)	وزن خشک	SPAD	تعداد روز تا گل دهی	تعداد گره	سطح برگ (cm <sup>2</sup> )	ارتفاع (cm)	وزن خشک رسوبه (g)	وزن ترشیه (g)	وزن خشک اندام هوانی (g)	وزن تر اندام هوانی (g)	گونه نمایع	سیستم کشت
۰/۵۰۲a	۴۱/۸۳a	۳۷/۰۰a	۱۳/۶۶a	۵/۹۴c	۲۵/۵۰a	۳/۲۰ab	۲۱/۶۶a	۸/۳۸a	۶۵/۰۶a*	۶۵/۰۶a*	معمولی	هیدرопوئنیک
۰/۳۷۶b	۳۷/۴۰b	۳۷/۰۰a	۱۴/۰۰a	۱۳/۴۷a	۲۲/۲۶ab	۳/۶۸a	۲۱/۶۶a	۶/۹۳b	۶۰/۶۶a	۶۰/۶۶a	فلفلی	
۰/۴۰۹a	۳۱/۴۴c	۳۰/۳۳b	۱۱/۲۶b	۳/۶۱d	۱۹/۶۶b	۲/۳۷c	۱۳/۰۰b	۴/۴۰c	۳۰/۶۶c	۳۰/۶۶c	معمولی	آکواپرنیک
۰/۵۱۶a	۳۱/۸۶c	۳۳/۶۶ab	۱۲/۲۰b	۹/۳۱b	۲۲/۵۶ab	۳/۰۳b	۱۵/۳۳b	۴/۵۸c	۳۷/۶۶b	۳۷/۶۶b	فلفلی	

\* حروف متفاوت در هر ستون نشان دهنده وجود اختلاف معنی‌دار در سطح ۵٪ آزمون دانکن بین تیمارها است.

گونه در سیستم آکاپونیک در سطح ۵ درصد آزمون دانکن معنی‌دار نبود (جدول ۲).

غلهظت عناصر غذایی در اندام‌های هوائی دو گونه نعناع اگرچه تفاوت غلهظت نیتروژن در گیاهان دو سیستم زیاد نبود ولی مقدار آن در گیاهان روییده در آکواپونیک کمتر بود (جدول ۳). کمترین مقدار نیتروژن در برگ‌های نعناع فلفلی و در سیستم آکواپونیک مشاهده شد.

در سیستم هیدرопونیک، اثر گونه نعناع بر غلظت پتابسیم معنی دار نبود ولی در سیستم آکاپونیک در سطح ۵٪ معنی دار شد و غلظت پتابسیم در گونه نعناع فلفلی بیشتر از نعناع معمولی بود. اثر سیستم کشت بر غلظت پتابسیم در نعناع معمولی معنی دار نبود ولی اثر سیستم در گونه نعناع فلفلی در سطح ۵٪ معنی دار شد و مبنای آن در سیستم آکاپونیک بیشتر بود (حدو ل، ۳).

غاظت فسفر در برگ‌های نعناع معمولی در دو سیستم کشت تفاوت معنی‌داری نداشت، در صورتی که در گونه نعناع فلفلی غاظت آن به شدت در سیستم آکواپونیک کاهش پیدا کرد (جدول ۳). غاظت فسفر در دو گونه در سطح معنی‌داری تفاوت داشت. با این که در سیستم هیدروپونیک غاظت فسفر

نعناع فلفلی بیشتر از نعناع معمولی بود (جدول ۲)، اگرچه وزن خشک اندام‌های هوایی در تیمار آکوپونیک در دو گونه یکسان بود (جدول ۲). اگرچه ارتفاع گیاه و تعداد گره به طور معنی‌داری تحت تأثیر گونه نعناع قرار نگرفت ولی سطح برگ گونه نعناع فلفلی بیش از دو برابر نعناع معمولی بود (جدول ۲).

اثر سیستم کشت بر زمان گل دهی، شاخص SPAD و مقدار اسانس اندام هوایی در دو گونه نعناع

نتایج نشان داد که گل‌دهی نعناع در هر دو گونه در سیستم آکواپونیک زودتر از سیستم هیدروپونیک اتفاق افتاد، اگرچه تفاوت در گونه نعناع فلفلی، معنی‌دار نبود (جدول ۲).

شاخص SPAD به طور معنی داری تحت تأثیر سیستم کشت قرار گرفت و میزان آن در سیستم هیدرопونیک به طور معنی داری بالاتر از سیستم آکوپونیک بود. این شاخص در گیاهان روییده در آکوپونیک تحت تأثیر گونه نعناع قرار نگرفت ولی در سیستم هیدرопونیک مقدار آن در گونه نعناع معمولی به لامبرت-شله زنگنه ننان (۲۰۱۴).

در محیط هیدرопونیک میزان اسانس اندام هوایی در گونه نعناع معمولی بیشتر از گونه نعناع فلفلی بود، ولی تفاوت دو

جدول ۳. اثر سیستم‌های کشت هیدرопونیک و آکواپونیک بر غلظت عناصر غذایی پر مصرف (درصد وزن خشک) و ریزمنگزی (میلی گرم بر کیلوگرم وزن خشک) در برگ‌های دو گونه نعناع معمولی و نعناع فلفلی

سیستم کشت	گونه نعناع	N	P	K	Ca	Mg	Fe	Mn	Zn	Na
		(%) DW)	(mg/kg DW)							
هیدرопونیک	معمولی	۴/۷۴ <sup>a</sup> *	۰/۱۹ab	۱/۱۹ab	۲/۱۰ab	۰/۵۷a	۷۱/۶۷b	۱۰۵/۱۱a	۲۰/۷۳d	۲۷/۷۷a
	فلفلی	۴/۸۱a	۰/۴۰a	۱/۰۱b	۱/۷۱b	۰/۵۶a	۷۱/۶۷b	۹۷/۵۹b	۲۸/۰۶c	۳۰/۳۷a
	معمولی	۴/۴۶ab	۰/۲۹b	۱/۱۳b	۱/۸۸ab	۰/۳۸c	۶۷/۳۳b	۶۳/۷۱c	۶۴/۳۹a	۲۲/۹۹b
	فلفلی	۴/۲۹b	۰/۱۹c	۱/۳۹a	۲/۱۹a	۰/۴۹b	۸۱/۱۹a	۲۳/۲۴d	۳۵/۴۸b	۲۳/۸۶b

\* حروف متفاوت در هر ستون نشان دهنده وجود اختلاف معنی‌دار در سطح ۵٪ آزمون دانکن بین تیمارها است.

داد که نعناع معمولی دارای مقدار منگنز بیشتری نسبت به نعناع فلفلی بود و این تفاوت غلظت بین دو گونه در سیستم آکواپونیک بیشتر بود. غلظت روی در گیاهان روییده در آکواپونیک در سطح معنی‌داری (در سطح ۵٪) بیشتر از گیاهان روییده در سیستم هیدرопونیک بود (جدول ۳). بیشترین میزان روی در نعناع معمولی و در سیستم آکواپونیک مشاهده شد. این در حالی است که کمترین آن در نعناع معمولی روییده در سیستم هیدرопونیک مشاهده شد.

### بحث

اثر تیمارهای هیدرопونیک و آکواپونیک بر جذب نیتروژن در نعناع فلفلی در سطح ۵٪ معنی‌دار شده و جذب این عنصر در این گونه در تیمار آکواپونیک کمتر از هیدرопونیک بود (جدول ۳). در این آزمایش، با وجود استفاده از بخاری مخصوص آبغرمکن افزایش دمای آب به بالاتر از ۲۲ درجه امکان پذیر نبود و از مهمترین دلایل مؤثر بر کاهش جذب نیتروژن در تیمار آکواپونیک می‌توان به پایین بودن دمای آب در فصل زمستان و تراکم کم ماهی در این آزمایش اشاره کرد. فیلترهای زیستی که در آبزی‌پروری جهت تصفیه آب استفاده می‌شوند در شرایط دمایی ۲۴-۲۵ درجه سلسیوس تنظیم می‌شوند (۱۴ و ۱۵). با توجه به دمای پایین آب در سیستم آکواپونیک که در آن از آب لوله کشی شهری استفاده می‌شد، احتمالاً کارکرد فیلتر زیستی، که همان

در گونه نعناع فلفلی بیشتر بود ولی در سیستم آکواپونیک کاملاً معکوس بوده و غلظت فسفر در برگ‌های نعناع معمولی افزایش یافت (جدول ۳).

نتایج نشان داد که اختلاف غلظت کلسیم در دو سیستم کشت در دو گونه نعناع زیاد نیست (جدول ۳). بیشترین مقدار کلسیم در گونه نعناع فلفلی و در محیط آکواپونیک و کمترین آن در گونه نعناع فلفلی و در محیط هیدرопونیک مشاهده شد. غلظت منیزیم به شدت تحت تأثیر سیستم کشت قرار گرفت و میزان آن در سیستم آکواپونیک در سطح معنی‌داری کمتر از سیستم هیدرопونیک بود (جدول ۳). اگرچه غلظت منیزیم در دو گونه نعناع در محیط هیدرопونیک اختلاف معنی‌داری نداشت ولی در سیستم آکواپونیک غلظت آن در برگ‌های نعناع فلفلی بیشتر از نعناع معمولی بود.

غلظت سدیم در برگ‌های هر دو گونه به طور معنی‌داری در گیاهان روییده در سیستم هیدرопونیک بیشتر از گیاهان روییده در سیستم آکواپونیک بود (جدول ۳). اثر گونه نعناع بر غلظت سدیم در برگ‌ها معنی‌دار نبود.

بیشترین میزان آهن در برگ‌های نعناع فلفلی روییده در سیستم آکواپونیک مشاهده شد (جدول ۳). سایر تیمارها از نظر غلظت آهن برگ تفاوت معنی‌داری نشان ندادند. مقدار منگنز در برگ‌های هر دو گونه نعناع در سیستم آکواپونیک بسیار کمتر از گیاهان روییده در سیستم هیدرопونیک بود (جدول ۳). مقایسه میانگین غلظت منگنز در برگ‌های دو گونه نعناع نشان

میزان سطح برگ می‌تواند به علت کم بودن میزان فتوستتر یا ناکافی بودن انسپاسط سلول، محدود شود (۳). در هنگام کمبود فسفر، کوچک بودن پهنه برگ‌ها به علت ناکافی بودن میزان انسپاسط سلول است (۳). جلوگیری از رشد سلول برگ به علت کاهش میزان هدایت آب در ریشه گیاهان مبتلا به کمبود فسفر است. در گیاهان مبتلا به کمبود نیتروژن نیز سلول‌های برگ کوچک باقی می‌مانند. این اثرات به علت کاهش در هدایت آب است که باعث کمبود آب در پهنه‌های برگ در حال رشد می‌شود.

اثر کمبود نیتروژن بر رشد گیاه در میان گونه‌های گیاهی متفاوت است (۱۳). علت این که بین گونه‌ها نیز تفاوت معنی‌داری در هر دو تیمار در سطح برگ ایجاد شد به نوع گونه بر می‌گردد. در سیستم آکواپونیک، جذب فسفر و نیتروژن کمتر بوده و بنابراین سطح برگ نیز کوچکتر شده است (جدول ۲). ارتفاع گیاه در تیمار هیدروپونیک و در گونه نعناع فلفلی بیشتر از تیمار آکواپونیک بود (جدول ۲). نیتروژن باعث تحریک رشد رویشی گیاه، به خصوص اندام‌های هوایی، می‌شود و در شرایط کمبود آن رشد طولی گیاه کم می‌شود (۷). کمبود عناصری مثل منیزیم و منگنز نیز با کاهش رشد رویشی همراه است (۳ و ۵). طبیعی است که میزان زیاد نیتروژن در سیستم هیدروپونیک بر طول ساقه اثر داشته و آن را افزایش داده است. نیتروژن عاملی است که تعداد میانگرهای را افزایش داده و موجب رشد طولی گیاه می‌گردد و به طور کلی رشد رویشی گیاه را تسريع می‌کند. رشد گیاهانی که به کمبود فسفر مبتلا هستند نیز کند می‌گردد (۳). میزان بزرگ شدن سلول نسبت به کمبود منگنز سریع واکنش نشان می‌دهد (۱۲). با توجه به این که در سیستم آکواپونیک جذب نیتروژن، فسفر و منگنز کمتر از هیدروپونیک بوده، ارتفاع و رشد بخش‌های هوایی گیاه و همچنین تعداد گرهای نیز کمتر شده است (جدول ۱). میزان سبزینگی در تیمار آکواپونیک نسبت به هیدروپونیک در هر دو گونه کمتر بود (جدول ۲) که می‌تواند با میزان نیتروژن، منیزیم و منگنز کمتر در سیستم آکواپونیک در ارتباط باشد. نیتروژن علاوه بر نقش مهم

بستر هیدروپونیک است، را کاهش داده است. دمای آب ۲۲ درجه موجود در این آزمایش ممکن است برای گیاه مناسب باشد ولی برای نیترات سازی باکتری‌ها در بستر هیدروپونیک سیستم آکواپونیک دمای بالاتری لازم است. در ضمن، فرایند اکسیداسیون توسط باکتری‌های سوره‌ساز معمولاً ۳۳–۵۶ روز به طول می‌انجامد تا به تعادل برسد (۹). با توجه به این که این سیستم برای اولین بار در گلخانه دانشکده کشاورزی دانشگاه ولی عصر اجرا می‌شد، شاید باکتری‌های سوره‌ساز هنوز به تعادل مناسب نرسیده بودند تا نیترات کافی را برای گیاهان تأمین نمایند. از طرف دیگر، تعداد ماهی موجود در سیستم (۱۵ ماهی ۱۸۰ گرمی در هر مخزن) نیاز نیتروژن گیاهان را تأمین نکرده است. همان طور که قبله" بیان شد، ماهی نیتروژن زائد را از طریق آبشش‌هایش به صورت آمونیاک در آب رها می‌کند، که توسط باکتری‌ها در مرحله نخست به نیتریت و در مرحله بعد به نیترات تبدیل می‌شود (۴). بنابراین با کم بودن تعداد ماهی‌ها، نیتروژن کافی در اختیار گیاه قرار نمی‌گیرد. میزان جذب فسفر در تیمار هیدروپونیک و در گونه نعناع فلفلی بیشتر از تیمار آکواپونیک بود (جدول ۳). ماهی فسفر را از طریق مدفع خود در آب رها می‌کند (۱۰). ممکن است احتمالاً میزان فسفری که توسط ماهی‌ها در آب رها شده برای این گونه نعناع کافی نبوده است. رقیق شدن روی در گیاه می‌تواند ناشی از تأثیر فسفر در افزایش رشد گیاه باشد (۳). در تیمار هیدروپونیک، جذب روی در هر دو گونه بسیار کم بوده که علت آن را می‌توان به زیاد بودن میزان جذب فسفر در این تیمار نسبت داد (جدول ۳). هم‌چنین جذب نیتروژن در سیستم هیدروپونیک بیشتر بوده که باعث رشد بیشتر گیاه و در نتیجه رقیق شدن روی شده است (جدول ۳).

اختلاف سطح برگ در هر دو گونه در سیستم‌های هیدروپونیک و آکواپونیک معنی‌دار شد و در آکواپونیک کمتر از هیدروپونیک بود (جدول ۲). با کاربرد نیتروژن، طول، عرض و سطح پهنه برگ افزایش می‌یابد (۳). هنگامی که میزان ماده غذایی کمتر از حد مطلوب است، رشد برگ و به دنبال آن

به رفع کمبود عناصر غذایی در سیستم آکواپونیک کمک کند. اگرچه بر اساس نتایج فوق، رشد گیاهان در سیستم آکواپونیک کمتر از هیدروپونیک بوده است ولی با این حال رشد گیاهان در این سیستم رضایت‌بخش بوده و هیچ گونه علاوه‌ظرافری کمبود در گیاهان مشاهده نشد. با توجه به این‌که سیستم آکواپونیک یک سیستم کاملاً اقتصادی است، باید توجه خاصی به آن بشود و با رفع نواقص موجود و بومی کردن آن گام مهمی در توسعه استفاده بهینه از آب و کشاورزی پایدار برداشته شود.

خود در تشکیل پروتئین‌ها جزء اصلی مولکول کلروفیل می‌باشد. گیاهانی که دچار کمبود نیتروژن هستند زودتر به مرحله بلوغ می‌رسند و دوره نمو رویشی خود را کوتاه می‌کنند. این زودرسی ممکن است به تأثیر میزان نیتروژن به ساخته شدن و انتقال سیتوکینین‌ها مربوط می‌شود (۳). در تیمار آکواپونیک، جذب نیتروژن کمتر بوده و بنابراین به گل رفتن زودتر از تیمار هیدروپونیک اتفاق افتاده است (جدول ۱).

### نتیجه‌گیری

#### تشکر و قدردانی

بدینوسیله از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه ولی‌عصر رفسنجان به علت تأمین مالی تحقیق حاضر در قالب طرح پژوهشی با کد Agr86HS308 تشكیر و قدردانی می‌گردد.

کم بودن غلظت عناصر منیزیم و منگنز در برگ‌های نعناع معمولی و نیتروژن، فسفر، منیزیم و منگنز در برگ‌های نعناع فلفلی احتمالاً دلیل کاهش رشد گیاهان در سیستم آکواپونیک در مقایسه با سیستم هیدروپونیک بوده است. بنابراین، احتمالاً افزایش تعداد ماهی در واحد حجم و افزایش غذاهی می‌تواند

### منابع مورد استفاده

۱. امامی، ع. ۱۳۷۵. روش‌های تجزیه گیاه. جلد اول، انتشارات سازمان تحقیقات آموزش و ترویج کشاورزی، وزارت کشاورزی، ۱۲۸ صفحه.
۲. جایمند، ک. م. و ب. رضایی. ۱۳۸۵. انسان، تقطیر، روش‌های آزمون و شاخص‌های بازداری در تجزیه انسان. چاپ اول، انجمن گیاهان دارویی، تهران. ۳۵۴ صفحه.
۳. خلدبرین، ب. و ط. اسلام زاده. ۱۳۸۴. تغذیه معدنی گیاهان عالی. جلد دوم، چاپ دوم، انتشارات دانشگاه شیراز، ۴۰۴ صفحه.
۴. رosta، ح. م. ۱۳۸۸. آکواپونیک: کشت و پرورش توأم ماهی و گیاه در سیستم مدار بسته با بازچرخانی آب. انتشارات پلک، ۱۷۱ صفحه.
۵. ملکوتی، م. ج. و م. م. طهرانی. ۱۳۷۶. نقش ریزمغذی‌ها در افزایش عملکرد و بهبود کیفیت محصولات کشاورزی "عناصر خرد با تأثیر کلان". چاپ دوم، دانشگاه تربیت مدرس، دفتر نشر آثار علمی، ۲۹۹ صفحه.
6. Carlsson, P. and E. Graneli. 1993. Availability of humic bound nitrogen for coastal phytoplankton. Estuary and Coastal Shelf Sci. 36: 433-447.
7. Castro, R. S., C. M. S. Azevedo Borges and F. Bezerra-Neto. 2006. Increasing cherry tomato yield using fish effluent as irrigation water in northeast Brazil. Sci. Hort. 110: 44-50.
8. Handy, R. D. and M. G. Poxton. 1993. Nitrogen pollution in mariculture: Toxicity and excretion of nitrogenous compound by marine fish. Rev. Fish Biol. Fisher. 3: 205-241.
9. Huge, R. T. and P. L. McCarty. 1972. Nitrification with submerged filters. J. Water Poll. Cont. Fed. 44: 20-86.
10. Jennifer, L. G. 2005. Quantifying waste excretion by egyptian tilapia hybrid (*Oreochromis niloticus*) and nutrient uptake by hydroponically grown plant species to optimize an integrated aquaculture system. Ph.D. Thesis.
11. Nelson, R. L. 2008. Aquaponic food production. Nelson and Pade Inc. Press, Montello, WI, USA, 218 p.
12. Ness, P. J. and H. W. Woolhouse. 1980. RNA synthesis in *Phaseolus* chloroplasts. I. Ribonucleic acid synthesis and senescing leaves. J. Exper. Bot. 31: 223-233.

13. Preusser, E., F. A. Khalil, and H. Goring. 1981. Regulation of activity of the granule-bound starch synthetase by monovalent cations. *Biochem. Physiol. Pflanz.* 176: 744-752.
14. Rakocy, J. E., D. S. Bailey, R. Ch. Shultz and E. S. Thoman. 2006. Update on tilapia and vegetable production in the UVI Aquaponic System. University of the Virgin Islands, Agricultural Experiment Station, Kingshill, VI, USA.
15. Rakocy, J. E., T. M. Losordo and M. P. Masser. 2006. Recirculating aquaculture tank production systems: Aquaponics- integration fish and plant culture. SRAC Publication No. 454.
16. Roosta, H. R., and J. K. Schjoerring. 2007. Effects of ammonium toxicity on nitrogen metabolism and elemental profile of cucumber (*Cucumis sativus* L., cv. Styx) plants. *J. Plant Nutr.* 30: 1933-1951.

Archive of SID