

مطالعه تأثیر کروناتین بر خصوصیات فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی دو رقمی زرشک بومی (Berberis integerrima Bge. و Berberis crataegina DC.) در شرایط تنش سوری

سیده فائزه تقیزاده^{۱*}، حسین آروبی^۲ و جواد اصلی^۳

۱- نویسنده مسئول، دانشجوی دکتری، گروه علوم باگبانی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد، ایران

پست الکترونیک: sfaezeh_taghizadeh@yahoo.com

۲- دانشیار، گروه علوم باگبانی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد، ایران

۳- دانشیار، گروه فارماکوگنوزی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، ایران

تاریخ پذیرش: بهمن ۱۳۹۴

تاریخ اصلاح نهایی: بهمن ۱۳۹۴

تاریخ دریافت: مهر ۱۳۹۴

چکیده

به منظور بررسی اثر تنش سوری و کروناتین بر روی برخی خصوصیات فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی در دو رقم زرشک زرافشانی (Berberis crataegina DC.) و زرشک زالالکی (Berberis integerrima Bge.) آزمایشی در سال ۱۳۹۳ به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با چهار تکرار انجام شد. گیاهان مورد مطالعه در گلدانهای حاوی ماسه شسته کشت شدند. گیاهان ۴ هفته پس از استقرار کامل در غلظت‌های مختلف کلرید سدیم (۰، ۰/۷۵ و ۰/۱۵ میلی‌مولا) و کروناتین (۰، ۰/۷۵ و ۰/۱۵ میلی‌مولا) قرار گرفتند. در گیاهان تحت تیمار شوری با افزایش غلظت نمک، میزان پرولین، فل کل، فلاونوئید کل، پروآنتوسیانیدین کل و آنتوسیانین افزایش یافت، اما میزان کلروفیل کاهش داشت. در سطوح مساوی کلرید سدیم، حداقل میزان پرولین در غلظت ۰/۱۵ میلی‌مولا کروناتین گزارش شد. بیشترین افزایش کلروفیل کل نیز مربوط به غلظت ۰/۰۷۵ میلی‌مولا کروناتین بود، اما میزان فل کل، فلاونوئید کل، پروآنتوسیانیدین کل و آنتوسیانین در این سطح از تیمار کاهش یافت، به طوری که کمترین میزان آن در غلظت ۰/۱۵ میلی‌مولا کروناتین بود.

واژه‌های کلیدی: زرشک (Berberis)، کروناتین، خصوصیات فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی، تنش سوری.

1979). سوری با کاهش پتانسیل اسمزی، اختلال در جذب و انتقال یون‌های غذایی مانند پتانسیم و کلسیم و مسمومیت یونی به گیاهان آسیب وارد می‌کند (Munns & Tester, 2008). یکی از مهمترین واکنش‌های گیاهان تحت تنش سوری تولید و تجمع ترکیب‌های محلول سازگار می‌باشد. گیاهان زمانی که در معرض سوری قرار می‌گیرند ابتدا تنش آب را تجربه می‌کنند، در این شرایط سوری از طریق بستن

مقدمه

شوری بالای خاک یک تنش غیرزیستی اثرگذار، به ویژه در نواحی خشک و نیمه‌خشک است که به طور جدی تولید محصولات کشاورزی را در قسمت‌هایی از جهان و همچنین ایران تحت تأثیر قرار می‌دهد (Djeridane *et al.*, 2006). حدود ۸ میلیون هکتار از اراضی کشاورزی در جهان وجود دارند که در معرض تنش سوری می‌باشند (Chabra *et al.*, 2006).

مولکول کروناتین ساختار منحصر به فردی دارد و از دو بخش جدا تشکیل شده است: ۱- اسید کرونافاسیک (Coronafacic Acid) یک پلی کتید که از نظر ساختاری و عملکردی مشابه جاسمونات ها، که گروهی از مولکول های سیگنانینگ گیاهی القاء شده در پاسخ به استرس هستند، می باشند. ۲- اسید کرونامیک (Coronamic Acid) یک اتیل سیکلو پروپیل آمینواسید مشتق شده از ایزو لوسین که مشابه آمینوسیکلو پروپیل اسید کربوکسیلیک (CMA) یک اتیل سیکلو پروپیل آمینواسید است که در گیاهان در پاسخ به استرس های می باشد (Parida & Das, 2005). اثر کروناتین بر ایجاد مقاومت در گیاهان در مقابله با تنش ها از طریق افزایش فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدانی مشابه عملکردی این ترکیب با جاسمونات ها را نشان می دهد. غلظت بیولوژی کروناتین مسیر های سیگنانینگ جاسمونات را فعال می کند (Wang *et al.*, 2008) از این رو با هدف مطالعه مکانیسم اثر کروناتین بر افزایش مقاومت دو رقم زرشک زالزالکی و زرافشانی در برابر آسیب های ناشی از تنش شوری آزمایشاتی انجام گرفت.

مواد و روشها

کشت گلدانی

جمع آوری نمونه های گیاهی و اعمال تیمار های شوری و کروناتین: ابتدا پاجوش های سالم از درختچه های مسن ۶ ساله رقم های زرشک زالزالکی که دارای شاخه های خاردار قرمز تا قرمز مایل به قهوه ای و برگ های چرمی و تخم مرغی شکل هستند و زرشک زرافشانی که درختچه ای با چوب و گل های زرد است در اوخر آبان و اوایل آذر ماه سال ۱۳۹۳ از باغی در منطقه خنگ واقع در شهرستان بیرون گند با موقعیت جغرافیایی ۵۹ درجه و ۴۸ دقیقه طول جغرافیایی و ۳۲ درجه و ۳۴ دقیقه عرض جغرافیایی و ارتفاع ۱۵۵۰ متر از سطح دریا جمع آوری شدند و در هر باریوم دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی مشهد شناسایی گردیدند. سپس پاجوش ها به بستر کاشت مورد استفاده شامل پر لایت و ورمی کولایت به نسبت ۱:۱ در گلدان هایی با اندازه قطر دهانه ۱۲ سانتی متر و ارتفاع

روزنہ ها و کاهش فشار جزئی دی اکسید کربن بین سلولی و یا از طریق عوامل غیر روزنہ ای منجر به کاهش فتو سنتز می شود که در نهایت به کاهش توسعه برگ ها می انجامد، در صورتی که گیاه مدت طولانی در معرض شوری قرار گیرد تنش یونی را نیز تجربه می کند که باعث پیری زودرس برگ های بالغ می شود، بنابراین کاهش در سطح فتو سنتز Sultana *et al.*, 1999؛ 2008 Munns & Tester (Munns & Tester, 2008) پرولین از جمله این ترکیب ها است که در هنگام تنش در گیاه تجمع می یابد و باعث مقاومت گیاه می گردد. بیشترین مقدار پرولین در برگ گیاه تجمع می یابد. البته هر چه مدت زمان تنش بیشتر باشد پرولین بیشتری در گیاه ساخته می شود. سطح بالای پرولین گیاه را قادر می سازد که پدیده اسمزی را حفظ کند، در شرایط تنش شوری میزان تولید پرولین برای ایجاد مقاومت در گیاه و شرکت در فرایند تنظیم اسمزی افزایش می یابد (Pessarkli, 1999). نتایج آزمایشات نشان داده اند که چنانچه پتانسیل آب بیش از یک مگا پاسکال کاهش یابد تجمع پرولین و کربوهیدرات های محلول در جهت تنظیم اسمزی انجام می گیرد (Gonzalez-Aguilar *et al.*, 2004).

با توجه به مشاهدات Sabry (1995) تحت تنش خشکی و شوری محتوی ساکارز و اسیدهای آمینه در ۶ واریته گندم افزایش یافت. تنش شوری از طریق القای اسمزی می تواند موجب القای تجمع آنتوسیانین ها گردد. تجمع آنتوسیانین در عشقه گزارش شده است (Eijckelhoff & Dekker, 1997) با توجه به نتایج Das و Parida (2005) محتوی کلروفیل و کاروتونوئیدهای گیاهان، تحت شرایط تنش شوری کاهش پیدا می کند.

زرشک درختچه ای است از خانواده زرشکیان که بومی نواحی مرکزی و جنوبی اروپا، شمال غربی آفریقا و شرق آسیاست. طول میوه های آن به ۷-۱۰ میلی متر و عرض آنها به ۳-۵ میلی متر می رسد (Minaiyan *et al.*, 2011). ترکیب های زرشک دارای فعالیت های بیولوژیکی بوده و به طور گستردگی در صنایع غذایی و پزشکی کاربرد دارند (Beltagi, 2008).

کشور انگلستان قرائت گردید و محتوى پروآنتوسيانيدین بر حسب برابر كاتشين (CE) بيان شد. از روش Wagner (۱۹۷۹) برای اندازه‌گيري مقدار آنتوسيانين نمونه‌ها استفاده شد. جذب محلول در طول موج ۵۵۰ نانومتر با استفاده از اسپکتروفتوتمتر UV/vis مدل Cecil ساخت کشور انگلستان A=bc و ضريب خاموشی $M^{-1}cm^{-1}$ ۳۳۰۰۰ انجام و نتایج بر حسب ميكروگرم بر گرم وزن تر ارائه گردید.

اندازه‌گيري كلروفيل و پرولين مقادير كلروفيل براساس روش Dekker و Eijckelhoff (۱۹۹۷) اندازه‌گيري شد. جذب محلول در طول موج‌هاي UV/vis ۶۴۳ و ۶۴۵ نانومتر توسط دستگاه اسپکتروفتوتمتر Cecil ساخت کشور انگلستان تعين گردید و از استن مدل a بعنهوان محلول شاهد برای تنظيم صفر جذب نوري اسپکتروفتوتمتر استفاده شد. برای انجام محاسبات مربوط به تعين ميزان كلروفيل a، كلروفيل b و مجموع كلروفيل‌هاي a و b بر حسب ميلى گرم در ميلى ليترا به ترتيب از روابط زير استفاده شد:

$$Chl_a = 0.0127A_{663} - 0.00269A_{645}$$

$$Chl_b = 0.0299A_{645} - 0.00468A_{663}$$

$$Chl_a + Chl_b = 0.0202A_{645} - 0.00802A_{663}$$

در روابط فوق A_{645} و A_{663} به ترتيب ميزان جذب در طول موج‌هاي ۶۴۵ و ۶۶۳ نانومتر مي باشند. در نهايت غلاظت كلروفيل‌ها با توجه به وزن تر هر نمونه بر حسب ميلى گرم بر گرم وزن تر ارزيايي شد. ميزان پرولين براساس روش Savitch و همكاران (۲۰۰۰) اندازه‌گيري شد. ميزان جذب نور نمونه‌ها در طول موج ۵۱۵ نانومتر با استفاده از اسپکتروفتوتمتر UV/vis مدل Cecil ساخت کشور انگلستان قرائت گردید. منحنى كالibrasiون با استفاده از استاندارد ال پرولين رسم و ميزان پرولين آزاد نمونه‌ها براساس ميلى گرم بر گرم وزن تر برگ محاسبه شد.

۱۰ سانتي متر بلا فاصله کاشته شدند به طوری که در معرض باد قرار نگرفتند. گیاهان با ۴ هفته پس از استقرار کامل در شرایط گلخانه‌اي با دماي ۱۸ تا ۲۵ درجه سانتي گراد و رطوبت نسبى ۸۰٪ تحت تيمار كلريد سديم در چهار سطح (۰، ۲۵، ۵۰ و ۷۵ ميلى مولا) و تيمار كروناتين در سه سطح (۰، ۱/۵ و ۰/۷۵ ميلى مولا) قرار گرفتند. به منظور تعذيه، محلول هوگلنند هر روز در دو نوبت صبح و بعداز ظهر به مدت ۵ دقيقه در اختيار گياه قرار گرفت. pH محلول‌ها به روی ۶/۵ تنظيم شد. مقادير EC و pH محلول‌ها در طول دوره رشد گياه به طور مدام کنترل شد. ۴ هفته پس از استقرار کامل پاجوش‌ها تيمارهای سوری اعمال شدند و دو هفته قبل از اعمال تيمارهای سوری، تحت تيمار كروناتين قرار گرفتند و تا پيان آزمایش به فاصله هر ۷ روز يکبار تيمار كروناتين، و به فاصله هر ۱۰ روز تيمار سوری، ادامه یافت.

تعين محتوى كل فنل، فلاونوئيد، پروآنتوسيانيدین و آنتوسيانين ميزان فنل كل با استفاده از فولين سيوکالتو تعين شد. ابتدا توسط غلاظت‌های مختلفی از گالیک اسيد یک منحنی استاندارد رسم شد. جذب هر نمونه در طول موج ۷۲۵ نانومتر توسط دستگاه اسپکتروفتوتمتر UV/vis مدل Cecil ساخت کشور انگلستان اندازه‌گيري شد. ميزان فنل كل هر نمونه با توجه به نمودار استاندارد بر حسب برابر گالیک اسيد (GAE) بيان مي شود. براساس روش Huang و همكاران (۲۰۰۴) ميزان فلاونوئيدها براساس تشکيل كمپلکس فلاونوئيد-آلومينيم که داراي جذب حداکثر در طول موج ۴۳۰ نانومتر مي باشند، تعين شد. از کوئرسين در برای رسم منحنی استاندارد استفاده گردید. جذب محلول در طول موج ۴۳۰ نانومتر توسط اسپکتروفتوتمتر UV/vis مدل Cecil ساخت کشور انگلستان اندازه‌گيري شد. محتوى فلاونوئيدها بر حسب برابر کوئرسين (QE) بيان شد. مقادير پروآنتوسيانيدین كل براساس روش Amaeze و همكاران (۲۰۱۱) مشخص شد. جذب محلول‌ها در طول موج ۵۰۰ نانومتر توسط اسپکتروفتوتمتر UV/vis مدل Cecil ساخت

در سطح ۱/۵ میلی‌مولاًر مربوط به رقم زالزالکی با ۲۳/۷۲ میلی‌گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در عدم استفاده از کروناتین در رقم زرافشانی با ۱۰/۵۵ میلی‌گرم بر گرم وزن تر بود (جدول ۳). در اثرات متقابل میان کروناتین و سوری نیز اختلاف معنی‌داری در سطح ۵٪ میان دو رقم دیده شد، به‌طوری که بیشترین مقدار پرولین در اعمال همزمان تیمار سوری در سطح ۷۵ میلی‌مولاًر و کروناتین با غلظت ۱/۵ میلی‌مولاًر با ۵۹/۶۳ میلی‌گرم بر گرم وزن تر مشاهده شد و کمترین مقدار پرولین در شرایط شاهد با ۱۶/۱۱ میلی‌گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۴).

کلروفیل کل

از نظر مقادیر کلروفیل کل بین کلیه تیمارهای مورد آزمایش اختلاف معنی‌داری در سطح ۱٪ وجود داشت (جدول ۱). استفاده از تیمار کروناتین در سطح ۰/۷۵ میلی‌مولاًر باعث افزایش معنی‌داری در میزان کلروفیل ۰/۰۰۹۳ میلی‌گرم بر گرم وزن تر) نسبت به نمونه‌های شاهد (۰/۰۰۷۸ میلی‌گرم بر گرم وزن تر) شد (جدول ۲). با افزایش غلظت سوری نیز یک روند کاهشی در مقادیر کلروفیل مشاهده گردید، به‌طوری که در تیمار شاهد مقدار کلروفیل ۰/۰۰۸۱ میلی‌گرم بر گرم وزن تر و در تیمار شوری با غلظت ۷۵ میلی‌مولاًر این مقدار به ۰/۰۰۱۵ میلی‌گرم بر گرم وزن تر کاهش یافت (جدول ۲). در اثرات متقابل میان رقم و سوری نیز اختلاف معنی‌داری در سطح ۱٪ میان دو رقم دیده شد، به‌طوری که بیشترین مقدار کلروفیل مربوط به تیمار شاهد در رقم زرافشانی با ۰/۰۰۹۲۱ میلی‌گرم بر گرم وزن تر و کمترین مقدار آن در رقم زالزالکی با تیمار ۷۵ میلی‌مولاًر کلرید سدیم به میزان ۰/۰۰۱۱ میلی‌گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۳). در اثرات متقابل میان رقم و تیمار کروناتین نیز اختلاف معنی‌داری در سطح ۱٪ در بین دو رقم وجود داشت، به‌طوری که بیشترین مقدار پروآنتوسیانیدین کل در نمونه‌های شاهد رقم زالزالکی با ۰/۴۳ میلی‌گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در غلظت ۱/۵ میلی‌مولاًر کروناتین در رقم

تجزیه و تحلیل آماری

آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح کامل^۱ تصادفی با چهار تکرار انجام شد. برای تجزیه آماری از نرم‌افزارهای SAS و EXCEL استفاده شد. مقایسه میانگین با استفاده از آزمون LSD در سطح احتمال ۵٪ انجام گردید.

نتایج

نتایج تجزیه واریانس (جدول ۱) نشان داد که اثرات رقم، سوری و کروناتین به روی مقادیر پرولین، کلروفیل کل، پروآنتوسیانیدین کل، فلاونوئید کل، آنتوسیانین کل و فلکل کل در سطح ۱٪ معنی‌دار بودند. اما اثرات متقابل رقم و سوری و رقم و کروناتین، به روی مقادیر کلروفیل کل در سطح ۵٪ معنی‌دار شد، در سایر فاکتورهای اندازه‌گیری شده نیز در سطح ۵٪ معنی‌دار بود. البته تأثیر متقابل سوری و کروناتین نیز در تمامی موارد در سطح ۵٪ معنی‌دار شد.

پرولین

کلیه تیمارهای مورد آزمایش از نظر مقادیر پرولین اختلاف معنی‌داری در سطح ۵٪ داشتند (جدول ۱). استفاده از تیمار کروناتین در سطح ۱/۵ میلی‌مولاًر باعث افزایش معنی‌داری در میزان پرولین نسبت به نمونه‌های شاهد شد (جدول ۲). با افزایش غلظت سوری نیز یک روند افزایش در مقادیر پرولین مشاهده گردید، به‌طوری که در تیمار شاهد مقدار پرولین ۱۷/۳۴ میلی‌گرم بر گرم وزن تر و در تیمار شوری با غلظت ۷۵ میلی‌مولاًر این مقدار به ۵۳/۱۲ میلی‌گرم بر گرم وزن تر افزایش یافت (جدول ۲). در اثرات متقابل میان رقم و سوری نیز اختلاف معنی‌داری در سطح ۵٪ میان دو رقم دیده شد، به‌طوری که بیشترین مقدار پرولین در اعمال میان رقم شوری در سطح ۷۵ میلی‌مولاًر در رقم زالزالکی با تیمار شوری در سطح ۷۵ میلی‌مولاًر در رقم زالزالکی با ۳۸/۹۳ میلی‌گرم بر گرم وزن تر و کمترین مربوط به شاهد در رقم زرافشانی با ۶/۳۳ میلی‌گرم بر گرم وزن تر بود (جدول ۳). همچنین در اثرات متقابل میان رقم و تیمار کروناتین نیز اختلاف معنی‌داری در سطح ۵٪ در بین دو رقم گزارش شد، بدین ترتیب که بیشترین مقدار پرولین در اعمال تیمار کروناتین

اثرات متقابل میان کروناتین و شوری نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵٪ میان دو رقم وجود داشت، به طوری که بیشترین مقدار پروآنتوسیانیدین کل در شرایطی که تیمار کروناتین اعمال نشده بود و در غلظت ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم به مقدار ۱/۲۷ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در غلظت ۱/۵ میلی مولار کروناتین و بدون اعمال تیمار شوری به میزان ۰/۳۵ میلی گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۴).

فلاونوئید کل

طبق نتایج حاصل شده، مقادیر فلاونوئید کل در میان تیمارهای مورد آزمایش اختلاف معنی داری را در سطح ۵٪ داشت (جدول ۱). استفاده از تیمار کروناتین در سطح ۱/۵ میلی مولار باعث کاهش معنی داری در میزان فلاونوئید کل ۰/۰۲۴ میلی گرم بر گرم وزن تر نسبت به نمونه های شاهد ۰/۰۳۸ میلی گرم بر گرم وزن تر شد (جدول ۲). افزایش غلظت شوری نیز سبب افزایش فلاونوئید کل شد، به طوری که در تیمار شاهد مقدار فلاونوئید کل در حداقل ۰/۰۲۵ میلی گرم بر گرم وزن تر و در غلظت ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم این مقدار به ۰/۹۱ میلی گرم بر گرم وزن تر افزایش یافت (جدول ۲). در اثرات متقابل میان رقم و شوری نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵٪ از نظر مقادیر فلاونوئید کل میان دو رقم دیده شد، به طوری که بیشترین مقدار فلاونوئید کل در رقم زالزالکی تیمار ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم به مقدار ۰/۸۹ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین مقدار آن در نمونه های شاهد رقم زالزالکی به میزان ۰/۰۹ میلی گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۳). در اثرات متقابل میان رقم و تیمار کروناتین نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵٪ در بین دو رقم گزارش شد، بدین ترتیب که بیشترین مقدار فلاونوئید کل در نمونه های شاهد رقم زالزالکی با ۰/۴۰ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در غلظت ۱/۵ میلی مولار کروناتین در رقم زرافشانی (۱۱/۰ میلی گرم بر گرم وزن تر) مشاهده گردید (جدول ۳). در اثرات متقابل میان کروناتین و شوری نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵٪ میان دو رقم مشاهده شد، به طوری که بیشترین مقدار فلاونوئید کل در شرایطی که تیمار کروناتین اعمال نشده بود و

زرافشانی (۱۲/۰ میلی گرم بر گرم وزن تر) مشاهده شد (جدول ۳). البته در اثرات متقابل میان کروناتین و شوری نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵٪ میان دو رقم وجود داشت، بیشترین مقدار کلروفیل در شرایطی که تیمار شوری اعمال نشده بود و در سطح ۷۵ میلی مولار کروناتین به مقدار ۰/۰۰۹۲ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در هنگام غلظت ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم و بدون اعمال تیمار کروناتین به میزان ۰/۰۰۱۱ میلی گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۴).

پروآنتوسیانیدین کل

طبق نتایج حاصل شده، مقادیر پروآنتوسیانیدین کل بین کلیه تیمارهای مورد آزمایش اختلاف معنی داری را در سطح ۵٪ نشان داد (جدول ۱). استفاده از تیمار کروناتین در سطح ۱/۵ میلی مولار باعث کاهش معنی داری در میزان پروآنتوسیانیدین کل (۰/۰۲۵ میلی گرم بر گرم وزن تر) نسبت به نمونه های شاهد (۰/۰۴۳ میلی گرم بر گرم وزن تر) شد (جدول ۲). افزایش غلظت شوری نیز روندی افزایشی در مقادیر پروآنتوسیانیدین کل داشت، به طوری که در تیمار شاهد مقدار پروآنتوسیانیدین کل در حداقل ۰/۰۳۹ میلی گرم بر گرم وزن تر و در غلظت ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم این مقدار به ۱/۰۳ میلی گرم بر گرم وزن تر افزایش یافت (جدول ۲). در اثرات متقابل میان رقم و شوری نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵٪ از نظر مقادیر پروآنتوسیانیدین کل میان دو رقم دیده شد، به طوری که بیشترین مقدار پروآنتوسیانیدین کل در رقم زالزالکی با تیمار ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم به مقدار ۱/۱۲ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین مقدار آن در نمونه های شاهد رقم زرافشانی به میزان ۰/۱۹ میلی گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۳). در اثرات متقابل میان رقم و تیمار کروناتین نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵٪ در بین دو رقم گزارش شد، بدین ترتیب که بیشترین مقدار پروآنتوسیانیدین کل در نمونه های شاهد رقم زالزالکی با ۰/۰۴۳ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در غلظت ۱/۵ میلی مولار کروناتین در رقم زرافشانی ۰/۱۲ میلی گرم بر گرم وزن تر مشاهده گردید (جدول ۳).

میلی مولار کروناتین و بدون اعمال تیمار شوری به میزان ۰/۳۹ میلی گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۴).

فنل کل

طبق نتایج حاصل شده، مقادیر فنل کل در میان تیمارهای مورد آزمایش دارای اختلاف معنی داری در سطح ۵% بود (جدول ۱). استفاده از تیمار کروناتین در سطح ۱/۵ میلی مولار باعث کاهش معنی داری در میزان فنل کل (۰/۷۱ میلی گرم بر گرم وزن تر) نسبت به نمونه های شاهد (۰/۸۵ میلی گرم بر گرم وزن تر) شد (جدول ۲). افزایش غلظت شوری نیز سبب افزایش فنل کل شد، به طوری که در تیمار شاهد مقدار فنل کل در حداقل ۰/۵۹ میلی گرم بر گرم وزن تر بود و در غلظت ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم این مقدار به ۰/۸۹ میلی گرم بر گرم وزن تر افزایش یافت (جدول ۲). در اثرات متقابل میان رقم و شوری نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵% از نظر مقادیر فنل کل میان دو رقم دیده شد، به طوری که بیشترین مقدار در رقم زالزالکی با تیمار ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم به مقدار ۱/۰۵ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین مقدار آن در نمونه های شاهد رقم زرافشانی به میزان ۰/۴۱ میلی گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۳).

در اثرات متقابل میان رقم و تیمار کروناتین نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵% در بین دو رقم گزارش شد، بدین ترتیب که بیشترین مقدار فنل کل در نمونه های شاهد رقم زالزالکی با ۰/۷۳ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در غلظت ۱/۵ میلی مولار کروناتین در رقم زرافشانی آن در غلظت ۰/۳۹ میلی گرم بر گرم وزن تر مشاهده گردید (جدول ۳). در اثرات متقابل میان کروناتین و شوری نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵% میان دو رقم مشاهده شد، به طوری که بیشترین مقدار فنل کل در شرایطی که تیمار کروناتین اعمال نشده بود و در غلظت ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم به مقدار ۱/۱۱ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در غلظت ۱/۵ میلی مولار کروناتین و بدون اعمال تیمار شوری به میزان ۰/۵۶ میلی گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۴).

در غلظت ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم به مقدار ۰/۹۲ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در غلظت ۱/۵ میلی مولار کروناتین و بدون اعمال تیمار شوری به میزان ۰/۳۵ میلی گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۴).

آنتوسیانین کل

طبق نتایج حاصل شده، مقادیر آنتوسیانین کل در میان تیمارهای مورد آزمایش دارای اختلاف معنی داری در سطح ۵% بود (جدول ۱). استفاده از تیمار کروناتین در سطح ۱/۵ میلی مولار باعث کاهش معنی داری در میزان آنتوسیانین کل (۰/۲۲ میلی گرم بر گرم وزن تر) نسبت به نمونه های شاهد (۰/۴۲ میلی گرم بر گرم وزن تر) شد (جدول ۲). افزایش غلظت شوری نیز سبب افزایش آنتوسیانین کل در حداقل ۰/۴۲ میلی گرم بر گرم وزن تر بود و در غلظت ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم این مقدار به ۰/۹۳ میلی گرم بر گرم وزن تر افزایش یافت (جدول ۲). در اثرات متقابل میان رقم و شوری نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵% از نظر مقادیر فلاونوئید کل میان دو رقم دیده شد، به طوری که بیشترین مقدار آنتوسیانین کل در رقم زالزالکی با تیمار ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم به مقدار ۱/۱ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین مقدار آن در نمونه های شاهد رقم زرافشانی به میزان ۰/۱۲ میلی گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۳). در اثرات متقابل میان رقم و تیمار کروناتین نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵% در بین دو رقم گزارش شد، بدین ترتیب که بیشترین مقدار آنتوسیانین کل در نمونه های شاهد رقم زالزالکی با ۰/۵۶ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در غلظت ۱/۵ میلی مولار کروناتین در رقم زرافشانی (۰/۲۲ میلی گرم بر گرم وزن تر) مشاهده گردید (جدول ۳). در اثرات متقابل میان کروناتین و شوری نیز اختلاف معنی داری در سطح ۵% میان دو رقم مشاهده شد، به طوری که بیشترین مقدار آنتوسیانین کل در شرایطی که تیمار کروناتین اعمال نشده بود و در غلظت ۷۵ میلی مولار کلرید سدیم به مقدار ۱/۱۹ میلی گرم بر گرم وزن تر و کمترین آن در غلظت ۱/۵ میلی گرم بر گرم وزن تر گزارش شد (جدول ۴).

جدول ۱- تجزیه واریانس داده‌های صفات مورد بررسی در گیاه زرشک

منابع تغییر	درجه آزادی	پرولین	کلروفیل کل	کلروفیل a	کلروفیل b	پروآنتوسبیانیدین کل	فلاؤنونئید کل	آنتوسبیانین کل	فنل کل
رقم (A)	۱	۳۲۱۱/۸ *	۶۵۳۱/۱ *	۴۲۱۱/۲ *	۲۱۲۰/۰۳ *	۷۳۴۱/۲ *	۵۲۱۵/۰۷ *	۶۲۷۸/۱۲ *	۱۱۴۵۴/۸ *
شوری (B)	۳	۹۰۱۲/۹ *	۹۸۷/۴ *	۷۶۶/۱ *	۱۹۷/۸ *	۱۵۶۴/۰۰ *	۱۰۴۵/۶۵ *	۱۴۸۷/۴۳ *	۱۹۵۱/۸۹ *
کروناتین (C)	۲	۹۶/۸۵ *	۷۱/۸۶ *	۵۵/۸۱ *	۱۴/۸۴ *	۱۱/۳۱ *	۱۹/۰۴ *	۱۹/۱۰ *	۲۵/۶۱ *
A×B	۳	۲۰۸/۱۷ ***	۱۷۷/۱۰ *	۱۱۶/۸ *	۱۲۶/۵۹ *	۱۸۹/۴۳ ***	۱۰۹/۰۵ ***	۲۰۱/۸ ***	۲۳۱/۳۴ ***
A×C	۲	۹۲۰/۷۱ ***	۵۴۹/۸۶ *	۴۴۹/۱۰ *	۹۶/۸ *	۸۱۶/۹۶ ***	۳۰۷/۸۹ ***	۸۰۰/۱۳ ***	۱۱۰۹/۱۰ ***
B×C	۶	۳۴/۰۰ ***	۲۵/۹۹ ***	۲۰/۵۵ ***	۷/۸۳ ***	۶۹/۷۲ ***	۵۰/۸۴ ***	۷۷/۹۱ ***	۸۱/۴۱ ***
خطا	۴۸	۶/۳۲	۹/۶	۹/۴۶	۹/۱۰	۱/۱۹	۱/۲۵	۱/۸۶	۲/۱۳

**: معنی دار در سطح ۵٪، *: معنی دار در سطح ۱٪

جدول ۲- اثرات ساده غلطت‌های مختلف شوری، کروناتین و رقم بر میانگین صفات مورد مطالعه در گیاه زرشک

غلاظت کروناتین	گرم وزن (تر)	(میلی گرم بر گرم عصاره)	پرولین	کلروفیل کل	a	b	پروآنتوسبیانیدین کل	فلاؤنونئید کل	آنتوسبیانین کل	فنل کل
زالزالکی	۴۰/۹۳ a	۰/۹۰ a	۰/۷۱ a	۰/۸۹ a	۰/۰۰۱۲ b	۰/۰۰۳۹ b	۰/۰۰۵۱ b	۰/۰۰۹۳ a	۰/۹۳ a	۰/۹۳ a
زرافشانی	۲۷/۱۹ b	۰/۵۱ b	۰/۲۲ b	۰/۴۳ b	۰/۰۰۸۱ a	۰/۰۰۶۱ a	۰/۰۰۷۹ a	۰/۰۰۹۳ a	۰/۸۵ b	۰/۸۵ b
۰ (میلی مولار)	۲۰/۴۳ c	۰/۴۲ a	۰/۲۸ a	۰/۴۲ a	۰/۰۰۳ c	۰/۰۰۶۹ c	۰/۰۰۷۸ c	۰/۰۰۹۳ a	۰/۷۹ b	۰/۸۵ a
۰/۷۵ (میلی مولار)	۲۸/۰۱ b	۰/۳۸ b	۰/۳۳ b	۰/۲۵ b	۰/۰۰۸ a	۰/۰۰۸۵ a	۰/۰۰۹۳ a	۰/۰۰۹۳ a	۰/۷۱ bc	۰/۷۹ b
۱/۵ (میلی مولار)	۳۵/۱۱ a	۰/۲۲ c	۰/۲۴ c	۰/۲۵ c	۰/۰۰۵ b	۰/۰۰۷۳ b	۰/۰۰۸۲ b	۰/۰۰۸۲ b	۰/۸۱ bc	۰/۷۱ bc
غلاظت شوری	۰ (میلی مولار)	۱۷/۳۴ d	۰/۴۲ d	۰/۲۵ d	۰/۳۹ d	۰/۰۰۲۱ a	۰/۰۰۷۰ a	۰/۰۰۸۱ a	۰/۵۹ c	۰/۵۹ c
۰/۲۵ (میلی مولار)	۲۹/۱ c	۰/۵۰ c	۰/۳۸ c	۰/۵۳ c	۰/۰۱۴ b a	۰/۰۰۵۳ b	۰/۰۰۶۷ b	۰/۰۰۷۱ c	۰/۶۸ bc	۰/۶۸ bc
۰/۵۰ (میلی مولار)	۳۷/۴۳ b	۰/۶۹ b	۰/۷۴ b	۰/۸۹ b	۰/۰۰۱۵ b	۰/۰۰۲۹ c	۰/۰۰۳۴ c	۰/۰۰۴۷ b	۰/۷۳ b	۰/۷۳ b
۰/۷۵ (میلی مولار)	۵۳/۱۲ a	۰/۹۳ a	۰/۹۱ a	۱/۰۳ a	۰/۰۰۱۲ bc	۰/۰۰۱۱ d	۰/۰۰۱۵ d	۰/۰۰۱۵ d	۰/۸۹ a	۰/۸۹ a

جدول ۳- اثرات متقابل بین رقم و شوری و رقم و کروناتین بر میانگین صفات مورد مطالعه در گیاه زرشک

فnel کل (میلی گرم بر گرم عصاره)	آنتوسیانین کل (میلی گرم بر گرم عصاره)	فلاؤنوئید کل (میلی گرم بر گرم عصاره)	پروآنتوسیانیدین کل (میلی گرم بر گرم عصاره)	b (میلی گرم بر گرم وزن تر)	a (میلی گرم بر گرم وزن تر)	کلروفیل کل (میلی گرم بر گرم وزن تر)	کلروفیل کل (میلی گرم بر گرم وزن تر)	پرولین (میلی گرم بر گرم وزن تر)	شوری (میلی مولار)
۰/۶۱ d	۰/۴۲ g	۰/۴۰ d	۰/۴۴ g	۰/۰۰۱۷ ab	۰/۰۰۶۳ b	۰/۰۰۸۰۱ b	۱۵/۵ e	صفرا	زالزالکی
۰/۷۳ cd	۰/۵۶ f	۰/۵۱ cd	۰/۶۱ e	۰/۰۰۱۹ ab	۰/۰۰۴۰ d	۰/۰۰۵۹ e	۲۰/۶۴ d	۲۵	
۰/۸۸ c	۰/۷۶ d	۰/۶۳ c	۰/۸۰ c	۰/۰۰۱۲ b	۰/۰۰۲۱ f	۰/۰۰۳۳ g	۲۸/۱۱ c	۵۰	
۱/۰۵ a	۱/۱ a	۰/۸۹ a	۱/۱۲ a	۰/۰۰۰۲ d	۰/۰۰۰۹ h	۰/۰۰۱۱ i	۳۸/۹۳ a	۷۵	
۰/۴۹ f	۰/۱۲ j	۰/۰۹ h	۰/۱۹ ij	۰/۰۰۲۰ a	۰/۰۰۷۱۲ a	۰/۰۰۹۲۱ a	۶/۳۳ k	صفرا	
۰/۶۲ d	۰/۲۹ i	۰/۱۹ g	۰/۳۳ h	۰/۰۰۲۵ a	۰/۰۰۴۱ d	۰/۰۰۶۶ d	۱۳/۰۵ f	۲۵	
۰/۷۹ cd	۰/۴۵ g	۰/۳۰ e	۰/۵۳ f	۰/۰۰۲۲ ab	۰/۰۰۳۰ e	۰/۰۰۵۲ e	۲۱/۵۹ d	۵۰	
۰/۹۴ b	۰/۶۹ e	۰/۵۸ cd	۰/۷۱ d	۰/۰۰۰۸ c	۰/۰۰۲۳ f	۰/۰۰۳۱ g	۳۲/۱۴ b	۷۵	
فnel کل (میلی گرم بر گرم عصاره)	آنتوسیانین (میلی گرم بر گرم عصاره)	فلاؤنوئید (میلی گرم بر گرم عصاره)	پروآنتوسیانیدین (میلی گرم بر گرم عصاره)	b (میلی گرم بر گرم وزن تر)	a (میلی گرم بر گرم وزن تر)	کلروفیل کل (میلی گرم بر گرم وزن تر)	کلروفیل کل (میلی گرم بر گرم وزن تر)	پرولین (میلی گرم بر گرم وزن تر)	کروناتین (میلی مولار)
۰/۷۳ a	۰/۵۶ a	۰/۴۰ a	۰/۴۳ a	۰/۰۰۱۰ de	۰/۰۰۶۹ b	۰/۰۰۷۹ b	۱۷/۱۶ d	صفرا	زالزالکی
۰/۶۲ b	۰/۴۸ b	۰/۳۱ b	۰/۳۸ ab	۰/۰۰۲۳ c	۰/۰۰۴۸ d	۰/۰۰۶۱ c	۱۹/۰۶ c	۰/۷۵	
۰/۴۹ cd	۰/۳۶ c	۰/۱۹ c	۰/۲۲ b	۰/۰۰۱۴ d	۰/۰۰۲۶ f	۰/۰۰۴۰ e	۲۳/۷۲ a	۱/۵	
۰/۶۸ b	۰/۴۰ b	۰/۲۹ bc	۰/۳۱ ab	۰/۰۰۱۳ d	۰/۰۰۸۱ a	۰/۰۰۹۴ a	۱۰/۵۵ j	صفرا	
۰/۵۳ c	۰/۳۳ c	۰/۲۰ bc	۰/۲۵ b	۰/۰۰۴۰ a	۰/۰۰۷۳ b	۰/۰۰۸۱ b	۱۲/۴۹ i	۰/۷۵	
۰/۳۹ d	۰/۲۲ d	۰/۱۱ c	۰/۱۲ c	۰/۰۰۲۲ c	۰/۰۰۵۵ c	۰/۰۰۶۷ c	۱۹/۷۴ c	۱/۵	

جدول ۴- اثرات متقابل بین شوری و کروناتین بر میانگین صفات مورد مطالعه در گیاه زرشک

شوری (میلی مولار)	کروناتین (میلی مولار)	پروولین (میلی گرم بر گرم وزن تر)	کلروفیل کل (میلی گرم بر گرم وزن تر)	a کلروفیل کل (میلی گرم بر گرم وزن تر)	b کلروفیل کل (میلی گرم بر گرم وزن تر)	پروآنتوسیانیدین کل (میلی گرم بر گرم عصاره)	فلوآنوئید کل (میلی گرم بر گرم عصاره)	آنتوسیانین کل (میلی گرم بر گرم عصاره)	فل کل (میلی گرم بر گرم عصاره)
صفر	صفر	۱۶/۱۱ m	۰/۰۰۸۴ b	۰/۰۰۶۹ c	۰/۰۰۱۵ c	۰/۴۷ f	۰/۵۹ f	۰/۶۵ e	۰/۶۵ e
۰/۷۵	۰/۷۵	۱۹/۰۶ k	۰/۰۰۹۲ a	۰/۰۰۸۵ a	۰/۰۰۷ d	۰/۳۹ hi	۰/۳۸ g	۰/۵۱ f	۰/۵۸ f
۱/۵	۱/۵	۲۳/۷۲ h	۰/۰۰۷۰ c	۰/۰۰۶۲ c	۰/۰۰۸ d	۰/۳۵ i	۰/۳۵ g	۰/۳۹ h	۰/۵۶ f
صفر	صفر	۲۱/۰۳ i	۰/۰۰۵۹ e	۰/۰۰۴۱ e	۰/۰۰۱۸ c	۰/۶۵ f	۰/۵۶ e	۰/۶۶ e	۰/۷۸ d
۰/۷۵	۰/۷۵	۲۵/۷۲ g	۰/۰۰۶۰ d	۰/۰۰۲۸ f	۰/۰۰۲۲ b	۰/۵۷ g	۰/۴۹ f	۰/۵۵ f	۰/۷۱ d
۱/۵	۱/۵	۳۴/۸۱ f	۰/۰۰۶۷ d	۰/۰۰۳۰ f	۰/۰۰۳۷ a	۰/۵۰ g	۰/۴۶ f	۰/۵۱ f	۰/۶۵ e
صفر	صفر	۲۹/۱۴ g	۰/۰۰۳۳ g	۰/۰۰۱۹ h	۰/۰۰۱۴ c	۰/۸۷ d	۰/۶۶ d	۰/۷۹ d	۰/۹۱ b
۰/۷۵	۰/۷۵	۳۷/۴۲ e	۰/۰۰۴۹ f	۰/۰۰۳۳ f	۰/۰۰۱۶ c	۰/۷۲ e	۰/۶۳ d	۰/۷۲ d	۰/۷۹ d
۱/۵	۱/۵	۴۵/۱۳ c	۰/۰۰۴۰ f	۰/۰۰۲۸ g	۰/۰۰۱۲ c	۰/۶۸ f	۰/۵۹ e	۰/۶۸ e	۰/۶۹ e
صفر	صفر	۴۰/۲۱ d	۰/۰۰۱۱ i	۰/۰۰۷ i	۰/۰۰۴ d	۱/۲۷ a	۰/۹۲ a	۰/۱۹ a	۱/۱۱ a
۰/۷۵	۰/۷۵	۴۹/۹۵ b	۰/۰۰۲۱ h	۰/۰۰۱۵ h	۰/۰۰۶ d	۱/۱۰ b	۰/۸۱ b	۰/۹۷ b	۰/۹۸ b
۱/۵	۱/۵	۵۹/۶۳ a	۰/۰۰۱۵ i	۰/۰۰۷ i	۰/۰۰۷ d	۰/۹۸ c	۰/۷۷ c	۰/۸۹ c	۰/۸۷ c

بحث

افزایش فتل کل شد، اما مقدار کلروفیل در هر سطح سوری، در غلظت ۷۵٪ میلی مولار کروناتین، بیشترین مقدار را نشان داد. همبستگی بین رقم با سوری نیز در مقادیر پرولین، پروآنتوسیانیدین کل، فلاونوئید کل، آنتوسیانین کل و فتل کل مشبت و معنی دار بود، اما همین اثرات متقابل در مورد کلروفیل کل، منفی و معنی دار بود. در میان ارقام مورد بررسی افزایش میزان پرولین، پروآنتوسیانیدین کل، فلاونوئید کل، آنتوسیانین کل و فتل کل در رقم حساس به سوری بیشتر از رقم مقاوم بود. این نتایج نشان می دهد که سیستم های حفاظتی ارقام حساس به سوری سریع تر از ارقام مقاوم به سوری فعال می شود. از این رو در بین دو رقم زرشک مورد بررسی، به هنگام افزایش مقادیر سوری، میزان پرولین، پروآنتوسیانیدین کل، فلاونوئید کل، آنتوسیانین کل و فتل کل در رقم زالزالکی افزایش بیشتری داشت و این بیانگر مقاومت بیشتر رقم زرافشانی در شرایط تنفس سوری است. در همبستگی بین رقم با کروناتین نیز مشاهده گردید که مقادیر پرولین، در غلظت ۱/۵ میلی مولار کروناتین نسبت به نمونه های شاهد افزایش معنی داری داشت و در این رابطه هم رقم زرافشانی در تحمل شرایط تنفس سوری مقاوم تر از رقم زالزالکی بود. در این رابطه می توان گفت که با افزایش غلظت کروناتین مقادیر پروآنتوسیانیدین کل، فلاونوئید کل، آنتوسیانین کل و فتل کل کاهش یافته بود که نشان دهنده تعديل شرایط تنفس توسط این ماده است. بنابراین با توجه به این تحقیق، رقم زالزالکی به عنوان رقم برتر در شرایط تنفس سوری پیشنهاد می شود. همچنین کروناتین نیز به عنوان ماده ای که می تواند فاکتورهای تنفس زای سوری را تعديل کند مورد توجه قرار گرفته است.

سپاسگزاری

بدین وسیله از مساعدت های جناب آقای دکتر ابوالفضل شاکری (دستیار تخصصی گروه فارماکوگنوژی، دانشکده داروسازی مشهد) تشکر و قدردانی می گردد.

گیاهان در معرض استرس های بسیاری از جمله حمله گیاه خواران، پاتوزن، نور مضر، دما، آب و شرایط تغذیه ای و سوری هستند. درک سیگنال های استرس اغلب سبب بیوسنتز یک تا تعدادی مولکول های سیگنالی اصلی مانند سالسیلیک اسید، اتیلن و جاسمونات می شود. این هورمون ها تولید یک شبکه سیگنالی ارتباطی را می کنند که باعث یکسری اتفاقات برای تطبیق ویژگی های فیزیولوژیکی و بیوشیمیابی گیاه به استرس می شود. متیل جاسمونات در میوه های گواوا باعث افزایش فعالیت آنزیم PAL شده است اما مقدار فتل کل را تحت تأثیر قرار نداده است (Gonzalez-Aguilar *et al.*, 2004). به دلیل تشابه ساختاری کروناتین با جاسمونات ها، این ماده نه تنها عملکردهای جاسمونات ها را تقلید می کند بلکه چندین برابر از آنها نیز فعال تر است (Tamogami & Kodama, 2000). برخی محققان معتقدند که کروناتین موجب افزایش تجمع آنتوسیانین ها و برخی ترکیب های فتلی در گیاهان می شود (Feys *et al.*, 1994; Xie *et al.*, 2008). در واقع تنفس شوری منجر به افزایش رادیکال های آزاد اکسیژن در کلروپلاست ها شده، در نتیجه غشای کلروپلاستی صدمه دیده و قابلیت حیاتی خود را از دست می دهد (Tehranifar, 2003). به طوری که با افزایش غلظت کروناتین در هر یک از سطوح سوری مقادیر پرولین افزایش یافت که با نتایج Eshghizadeh و همکاران (۲۰۱۲) مطابقت داشت، آنان نیز بیان کرده بودند که همزمان با افت محتوى آب در برگ و تشدید تنفس سوری در روزهای پس از تنفس، غلظت پرولین نیز افزایش یافته بود. به نحوی که با افزایش غلظت سوری نیز یک روند کاهشی در مقادیر کلروفیل مشاهده گردید، همچنین کاهش غلظت کلروفیل در گیاهان تحت تنفس ممکن است در ارتباط با افزایش فعالیت تجزیه کلروفیل توسط آنزیم کلروفیلаз باشد (Reddy & Vora, 1986). البته تجمع یون در برگ ها نیز تأثیر معکوسی بر غلظت کلروفیل دارد (Yeo & Flowers, 1983).

- Munns, R. and Tester, M., 2008. Mechanisms of salinity tolerance. Annual Review of Plant Biology, 59: 651-681.
- Parida, A. and Das, A.B., 2005 Salt tolerance and salinity effects on plants: a review. Ecotoxicology and environmental safety, 60: 324-349.
- Pessarkli, M., 1999. Handbook of Plant and Crop Stress. Marcel Dekker Inc, 697p.
- Reddy, M.P. and Vora, A.B., 1986. Changes in pigment composition, hill reaction activity and saccharides metabolism in bajra (*Pennisetum typhoides* S&H) leaves under NaCl salinity. Photosynthica, 20: 50-55.
- Sabry, S.R.S., Smith, L.T. and Smith, G.M., 1995. Osmoregulation in spring wheat under drought and salinity stress. Journal of Genetics and Breeding, 49(1): 55-60.
- Savitch, L.V., Harney, T. and Huner, N.P.A., 2000. Sucrose metabolism in spring and winter wheat in response to high irradiance, cold stress and cold acclimation. Physiologia Plantarum, 108(3): 270-278.
- Sultana, N., Ikeda, T. and Itoh, R., 1999. Effect of NaCl salinity on photosynthesis and dry matter accumulation in developing rice grains. Journal Environmental and Experimental Botany, 42: 211-220.
- Tamogami, S. and Kodama, O., 2000. Coronatine elicits phytoalexin production in rice leaves (*Oryza sativa* L.) in the same manner as jasmonic acid. Phytochemistry, 54(7): 689-694.
- Tehranifar, A., 2003. Barberry growing in Iran. Acta Horticulture, 620: 193-195.
- Wagner, G.J., 1979. Content and vacuole/extravacuole distribution of neutral sugars free amino acids, and anthocyanins in protoplast. Plant Physiology, 64: 88-93.
- Wang, B., Li, Z., Eneji, E.A., Tian, X., Zhai, Z., Li, J. and Duan, L., 2008. Effects of coronatine on growth, gas exchange traits, chlorophyll content, antioxidant enzymes and lipid peroxidation in maize (*Zea mays* L.) seedling under simulated drought stress. Plant Production Science, 11(3): 283-290.
- Xie, Z.X., Duan, L.S., Tian, X.L., Wang, B.Q., Eneji, A.E. and Li, Z.H., 2008. Coronatine alleviates salinity stress in cotton by improving the antioxidative defense system and radical-scavenging activity. Journal of Plant Physiology, 165(4): 375-384.
- Yeo, A.R. and Flowers, T.J., 1983. Varietal differences in the toxicity of sodium ions in rice leaves. Journal of Plant Physiology, 59: 189-195.

منابع مورد استفاده

- Amaeze, O.U., Ayoola, G.A., Sofidiya, M.O., Adepoju Bello, A.A., Adegoke, A.O. and Coker, H.A.B., 2011. Evaluation of antioxidant activity of *Tetracarpidium conophorum* (Miill. Arg) Hutch & Dalziel leaves. Oxidative Medicine and Cellular Longevity, 2011(976701): 1-7.
- Beltagi, M.S., 2008. Exogenous ascorbic acid (vitamin C) induced anabolic changes for salt tolerance in chick pea (*Cicer arietinum* L.) plants. African Journal of plants Science, 10: 118-123.
- Chabra, R., Singh, S.B. and Abrol, I.P., 1979. Effect to exchangeable Sodium percentage on the groeth, yield and chemical composition of sunflower. Soil science, 127(4): 242-247.
- Djeridane, A., Yousfi, M., Nadjemi, B., Boutassouna, D., Stocker, P. and Vidal, N., 2006. Antioxidant activity of some algerian medicinal plants extract containing phenolic compounds. Food Chemistry, 97: 654-660.
- Eijkelhoff, C. and Dekker, J.P., 1997. A routine method to determine the chlorophyll a, pheophytin a and -carotene contents of isolated Photosystem II reaction center complexes. Photosynthesis Research, 52: 69-73.
- Eshghizadeh, H.R., Kafi, M. and Nezami, A., 2012. Effect of soil chemical properties on bio-saline production of blue panic grass (*Panicum antidotale* Retz.) under water-deficit and salinity stress conditions. Research on Crops, 13(3): 1039-1047.
- Feys, B.J.F., Benedetti, C.E., Penfold, C.N. and Turner, J.G., 1994. Arabidopsis mutants selected for resistance to the phytotoxin coronatine are male sterile, insensitive to methyl jasmonate, and resistant to a bacterial pathogen. The Plant Cell, 6(5):751-759.
- Gonzalez-Aguilar, G.A., Tiznado-Hernandez, M.E., Zavaleta-Gatica, R. and Martinez-Tellez, M.A., 2004. Methyl jasmonate treatments reduce chilling injury and activate the defense response of guava fruits. Biochemical and Biophysical Research Communications, 313(3): 694-701.
- Huang, D-J, Chun-Der, L, Hsien-Jung, C. and Yaw-Huei, L., 2004. Antioxidant and antiproliferative activities of sweet potato (*Ipomoea batatas* [L.] Lam Tainong 57') constituents. Botanical Bulletin of Academia Sinica, 45: 179-186.
- Minaiyan, M., Ghannadi, A., Mahzouni, P. and Jaffari-Shirazi, E., 2011. Comparative study of *Berberis vulgaris* fruit extract and berberine chloride effects on acetic acid-induced colitis in rats. Iranian Journal of Pharmaceutical Research, 10(1): 97-104.

Effects of coronatine on physiological and biochemical characteristics of two berberis cultivars (*Berberis crataegina* DC. & *Berberis integerrima* Bge.) under saline condition

S.F. Taghizadeh^{1*}, H. Aroiee² and J. Asili³

1*- Corresponding author, Ph.D. Student, Department of Horticultural Science, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran, E-mail: sfaezeh_taghizadeh@yahoo.com

2- Department of Horticultural Science, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran

3- Department of Pharmacognosy, Faculty of Pharmacy, University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

Received: October 2015

Revised: February 2016

Accepted: February 2016

Abstract

This study was conducted to determine the effects of saline stress and coronatine on physiological and biochemical characteristics of two berberis cultivars (*Berberis crataegina* DC. and *Berberis integerrima* Bge.) in 2013. The study was arranged in a factorial completely randomized design (RCD) with four replications. The study species were planted in the pots containing sand. The plants were treated with NaCl at four levels of 0, 25, 50, 75mM and three levels of coronatine (0, 0.75, 1.5mM). The results showed that the content of proline, total phenols, total flavonoids, total proanthocyanidine and anthocyanin increased in plants treated with salinity stress while the chlorophyll content was reduced by increasing of salt concentration. At the same concentration of NaCl, the maximum content of proline was recorded in plants treated with coronatine (1.5mM). The highest increase in the total chlorophyll content was related to coronatine (0.75mM); however, the content of total phenols, total flavonoids, total proanthocyanidine and anthocyanin was decreased at a concentration of 1.5mM coronatine.

Keywords: *Berberis*, coronatine, physiological and biochemical specification, salin stress.