

تأثیر آلمینیوم بر کاهش رشد و تغییر در ترکیبات دیواره^۱ سلول‌های توتون

خدیجه شکوهی، فائزه قناتی: دانشگاه تربیت مدرس

چکیده

آلومینیوم از فراوان‌ترین عناصر پوسته^۲ زمین است که میزان آن به ۷ درصد کل عناصر می‌رسد. آلمینیوم یون پیچیده‌ای است که فرم شبیه‌ای و عمل بیولوژیک پیچیده‌ای دارد و در خاک‌های خنثی یا خاک‌هایی با اسیدیتۀ ضعیف به شکل اکسید یا آلمینوسیلیکات غیر قابل حل وجود دارد. با کاهش PH خاک انحلال‌پذیری این یون افزایش می‌یابد و از طریق ریشه جذب می‌شود و بدین ترتیب بر رشد گیاهان تأثیر می‌گذارد. در واقع، آلمینیوم مهم‌ترین عامل محدود کننده رشد به خصوص رشد ریشه در خاک‌های اسیدی شناخته شده است. تقریباً ۴۰-۳۰ درصد از زمین‌های قابل کشت را خاک‌های اسیدی تشکیل می‌دهند. علاوه بر این اسیدیتۀ خاک به علت مشکلات زیست محیطی نظیر باران‌های اسیدی در حال افزایش است به همین دلیل توجه به سمیت آلمینیوم و تأثیر آن در کاهش بازده تولید محصولات کشاورزی از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. در بسیاری از تحقیقات گذشته تأثیر آلمینیوم در کوتاه مدت نشان داده شده است. همچنین آزمایش‌های متعددی نشان داده است که آلمینیوم در ابتدا وارد راس ریشه می‌شود و غالباً در آپوپلاست جای می‌گیرد. در واقع آپوپلاست با داشتن ماتریکس پکتینی با شارژ منفی مهم‌ترین محل اتصال آلمینیوم است. این تحقیق به منظور شناسایی هر چه بیشتر تأثیر آلمینیوم بر پلی‌ساکاریدهای دیواره سلول‌های توتون انجام گرفت. بدین منظور سلول‌های توتون موجود در محیط کشت تعلیقی LS با غلظت‌های مختلف آلمینیوم (۳۰ و ۶۰ میکرومولار) تیمار داده شدند. پس از ۲۴ ساعت سلول‌ها بر داشت شدن دیواره سلولی جداسازی شد و اجزا مختلف پلی‌ساکاریدی دیواره^۳ شامل سلولز، پکتین، همی سلولز A و B استخراج و میزان آن‌ها اندازه‌گیری شد. همچنین در صد زنده بودن سلول‌ها، میزان جذب آلمینیوم توسط سلول‌ها و میزان رشد آن‌ها بررسی شد. نتایج حاصل از تجزیه و تحلیل داده‌ها نشان داد که تیمار با آلمینیوم منجر به افزایش همی سلولز A و پکتین در سلول‌های توتون شد. اما اثر کاهشی بر مقدار همی سلولز B مشاهده شد. میزان سلولز نیز در حضور ۶۰ میکرومولار از آلمینیوم کاهش ولی در حضور ۳۰ میکرومولار از آلمینیوم افزایش یافت. همچنین در تیمار با آلمینیوم کاهش رشد و کاهش وزن دیواره مشاهده شد.

واژه‌های کلیدی: آلمینیوم، سلول‌های توتون، ماتریکس پلی‌ساکاریدی دیواره، سلولز، پکتین، همی سلولز A، همی سلولز B

پذیرش ۸۶/۹/۱۱

دریافت ۸۵/۰۴/۳

مقدمه

آلومینیوم از فراوان‌ترین عناصر پوسته زمین است که میزان آن به ۷٪ کل عناصر می‌رسد. Al^{3+} یون پیچیده‌ای است که فرم شیمیایی و عمل بیولوژیک پیچیده‌ای دارد. با کاهش PH خاک انحلال پذیری Al^{3+} افزایش می‌یابد و به شکل فیتوتوكسیک خود در می‌آید و از طریق ریشه جذب می‌شود و بر رشد گیاهان تأثیر می‌گذارد. در واقع Al^{3+} به عنوان مهم‌ترین عامل محدود کننده رشد به خصوص رشد ریشه، در خاک‌های اسیدی شناخته شده است [۱]. در چنین شرایطی که تقریباً ۴۰٪ درصد از زمین‌های قابل کشت را خاک‌های اسیدی تشکیل می‌دهند و ریزش باران‌های اسیدی حاصل از آلودگی صنایع آن را تشدید می‌کند توجه به بهبود کشاورزی در خاک‌های اسیدی اهمیت ویژه‌ای دارد [۲، ۳]. با توجه به اهمیت Al^{3+} تحقیقات وسیعی بر روی این یون و اثرات سمی آن انجام شده است. همچنین به دلیل این‌که Al^{3+} با تعداد زیادی از ساختارهای خارج سلولی و داخل سلولی بر همکنش دارد مکانیسم‌های زیادی برای سمیت و مقاومت به آن فرض شده است؛ اما بعید به نظر می‌رسد که برای همه گیاهان مکانیسم مشترکی وجود داشته باشد. اگر چه عالم سمیت Al^{3+} بر روی رشد گیاهان زیادی شناخته شده است، مکانیسم سمیت آن هنوز کاملاً شناخته نشده است [۲] با توجه به اهمیت آلومینیوم تحقیقات قابل توجهی بر روی سمیت آن (علام سمیت، مکانیسم‌های سمیت و مقاومت) به آلومینیوم انجام شده است. با وجود این، هنوز درک روشی در مورد علت اصلی سمیت آلومینیوم و یا مقاومت به آن به دست نیامده است [۲، ۴]. تحقیقات متعدد نشان داده است که دیواره یکی از مکان‌های اصلی ایجاد سمیت و سمیت‌زدایی فلزات سنگین است و اولین بخش از سلول گیاهی است که با این فلزات اتصال برقرار می‌کند [۵، ۶]. اخیراً نیز نتایجی به دست آمده که به اثبات نقش آپوپلاست در بیان سمیت آلومینیوم و مقاومت به آن کمک می‌کند [۷، ۸، ۹]. هدف از پژوهش حاضر، بررسی تأثیر آلومینیوم بر روی ترکیبات بیوشیمیایی آپوپلاسم گیاه‌تونون در محیط کشت تعییقی است. این کالوس‌ها در محیط کشت تعییقی رشد داده شدند تا از نظر همگنی جمعیت و دسترسی به Al^{3+} در شرایط یکسان باشند.

مواد و روش‌ها

کشت سلول‌های توتون و تیمار با آلومینیوم

کالوس‌های حاصل از مزووفیل برگ‌های گیاه (*Nicotiana tabacum* L.CV.Burley21) اهدایی از ژاپن در این آزمایش مورد استفاده قرار گرفت. این لاین، لاین بسیار خوب و مناسبی برای انجام آزمایش‌های زیستی است و از سرعت تکثیر بسیار زیادی بر خوردار است. سلول‌های توتون در محیط کشت جامد LS از حدود روز چهاردهم تا روز بیست و یکم در فاز لگاریتمی رشد قراردارند و به طور تصاعدی تقسیم می‌شوند. به همین دلیل بهترین زمان واکشت سلول‌ها و برداشت آن‌ها روزهای چهاردهم تا بیست و یکم پس از هر واکشت بود. از این

کالوس‌ها کشت تعییقی تهیه شد. در ابتدا از توده سلول به مقدار ۴ گرم به محیط کشت تعییقی در ارلن‌های ۱۰۰ میلی‌لیتری که حاوی ۳۰ میلی‌لیتر محیط کشت بود، اضافه شد. این ارلن‌ها در شرایط تاریکی در دمای 2°C ±۲۷ بر روی شیکر افقی rpm ۱۲۳ نگهداری و به طور هفتگی واکنشت شدند. سلول‌ها در فاز لگاریتمی رشد با کمک پمپ و ارلن خلا بر روی قیف بوخر و کاغذ صافی فیلتر شده و به میزان مساوی (۳ گرم در ۳۰ میلی‌لیتر محیط کشت) به ارلن‌های مجازی حاوی AlCl_3 با غلظت‌های ۳۰ میکرومولار و ۶۰ میکرومولار اضافه شدند. سلول‌ها بعد از ۲۴ ساعت برداشت شده و بر روی قیف بوخر و با نایلون مش ($42\mu\text{m}$) و با استفاده از پمپ خلا صاف شدند. توده کیک مانند حاصل، بلا فاصله با نیتروژن مایع (192°C) ثابت شد.

تعیین توان زیستی سلول‌ها با استفاده از Evans blue

ابتدا یک قطره از کشت تعییقی حاوی سلول بر روی لام قرار داده شد. سپس یک قطره از رنگ Evans blue (محلول آبی ۱/۰ درصد) به آن اضافه شد. آنگاه لام را روی آن قرار داده شد و پس از گذشت ۳ تا ۲ دقیقه رنگ با آب مقطر شسته شد و در زیرمیکروسکوپ نوری مدل (Olympus, BH2, Japan) مشاهده شد. سلول‌هایی که کاملاً به رنگ آبی در آمده‌اند مرده و سلول‌هایی که تنها دیواره آن‌ها رنگ آبی به خود گرفته باشد، سلول‌های زنده در نظر گرفته شد. با شمارش سلول‌های زنده و مرده و محاسبه کل آن‌ها درصد توان زیستی سلول‌ها تعیین شدند [۱۰].

اندازه گیری رشد سلولی

پس از تیمار ۲۴ ساعته با آلمینیوم سلول‌های هر فلاسک جداگانه در زیر هود با پمپ خلا صاف شدند. محتوای صاف شده هر فلاسک با محیط LS شسته شد. سلول‌های شسته شده مجدداً به ارلن‌های حاوی محیط منتقل شدند و یک هفته در این محیط مانند تا اثر تیمار ۲۴ ساعته AlCl_3 بر رشد آن‌ها آشکار شود. گروه‌های شاهد نیز پس از ۲۴ ساعت مانند سلول‌های تیمار صاف شده و پس از ۳ بار شستشو با محیط کشت، مجدداً به این محیط برگردانده شدند. پس از گذشت یک هفته سلول‌ها صاف شده و به منظور تعیین وزن ثانویه به طور جداگانه وزن شدند [۱۱].

سنچش میزان جذب AlCl_3 توسط سلول‌ها با استفاده از دستگاه ICP

مقادیر یکسانی از نمونه‌های منجمد از گروه‌های شاهد و تیمار شده با AlCl_3 در کروزهای چینی به مدت ۲ ساعت در دمای 25°C گرفت. پس از آن دمای کوره به 55°C رسانیده شد و اجازه داده شد که نمونه‌ها به مدت ۲/۵ تا ۳ ساعت در این دما بمانند. به خاکستر سفید حاصل پس از سرد شدن ۱ میلی‌لیتر از محلول $\text{HCl}(12\text{N}): \text{H}_2\text{O} 1:1\text{v/v}$ افزوده شد و در حمام شن 110°C گذاشته شد. پس از خشک شدن کروزهای هر کدام ۵ میلی‌لیتر HCl نرمال افزوده شد. سپس، جذب محلول حاصل با استفاده از دستگاه ICP مدل VIST A- PRDCCD simultaneous ساخت کشور استرالیا انداز مگیری شد.

استخراج ماتریس پلی ساکاریدی دیواره

توده‌های سلول‌های فریز شده پس از توزین، درون هاون با استقاده از آب مقطر ساییده شدند. پس از هموژنیزه شدن بر روی نایلون مش صاف شدند. برای حذف چربی‌ها و پروتئین‌های موجود در سلول‌ها، توده حاصل از مرحله قبل یک بار با ۴ حجم اتانول مطلق (V/W) به مدت ۲ دقیقه و بار دیگر با ۱۰ حجم اتانول مطلق و به مدت ۱ ساعت شسته شد و با استقاده از پمپ خلاً بر روی نایلون مش و قیف بوخر صاف گردید. به توده حاصل ۱۰ حجم استون اضافه شد و به مدت ۱ ساعت به همان حال گذاشته شد. توده‌های موجود در استون، صاف شد و بخش حاصل به مدت یک شب درون محلول کلروفرم: متانول (به نسبت حجمی ۱:۲) قرار گرفت. در نهایت پس از صاف کردن بر روی نایلون مش توده سفیدرنگی به دست آمد که این توده عمدتاً بخش پلی‌ساکاریدی دیواره است و برای خشک کردن این توده از هود به مدت ۳-۴ ساعت استقاده شد. پودر حاصل تا زمان استقاده درون پتری شیشه‌ای و در درون دسیکاتور نگهداری شد [۱۲].

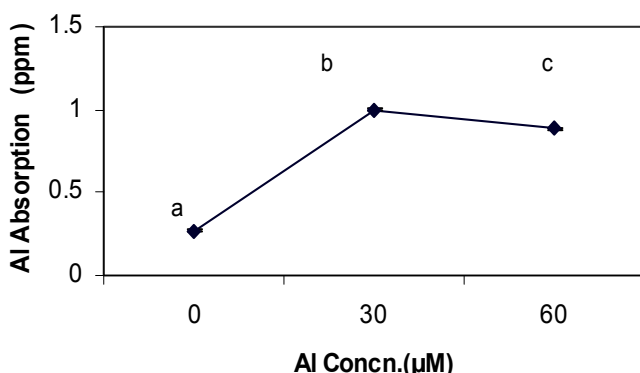
جداسازی ترکیبات پلی ساکاریدی دیواره

برای استخراج پلی‌ساکاریدهای دیواره از روش (Sakurai, Nevins 1997) استقاده شد به منظور استخراج پکتین موجود در ماتریس پلی ساکاریدی از EDTA داغ (۵۰ میلی مولار) در بافر فسفات سدیم ۵۰ میلی مولار با $\text{pH}=6/8$ و دمای $C=100^{\circ}$ استقاده شد. عمل استخراج سه بار تکرار و پس از هر بار بر روی نایلون مش صاف شد. محلول حاصل درون کیسه دیالیز (MWCO ۸۰۰۰) ریخته شد و به مدت ۲۴ ساعت درون ظرفی حاوی دو لیتر آب مقطر و بر روی استیرر قرار گرفت محلول درون کیسه‌های دیالیز درون فالکون‌های پلاستیکی ریخته شد و با ازت مایع منجمد شد و با استقاده از دستگاه (Freeze-drier) مدل پکتین) محلول فلیایی $NaOH\%17/5$ حاوی $NaBH_4\%0/02$ اضافه شد و بر روی نایلون مش و قیف بوخر صاف شد این عمل ۳بار تکرار شد. به توده باقی‌مانده از مرحله قبل (پس از استخراج Snijders scientific b.v. Tilburg) ساخت هلند خشک شد. به توده باقی‌مانده از مرحله قبل (پس از استخراج سلولز A در بخش خنثای محلول و همی سلولز A به صورت رسوب سفید رنگی به حالت کلوئیدی درآمد. سپس، با قرار دادن این محلول در کیسه دیالیز به مدت ۲۴ ساعت و چندین بار تعویض آب آن عمل خالص‌سازی انجام گرفت. برای جدا کردن همی سلولز A و B از سانتریفیوژ به مدت ۲۰ دقیقه با سرعت $g=14000$ در دمای $C=10^{\circ}$ استقاده شد. پس از سانتریفیوژ همی سلولز A به صورت رسوب سفید رنگ و همی سلولز B به صورت محلول رویی شناور جدا شد. محلول رویی (همی سلولز B) در فالکون‌های پلاستیکی ریخته و در ازت مایع فریز شد و با استقاده از دستگاه Freeze-drier خشک شد. رسوب زیر که همی سلولز A بود درون ظرف‌های پتری کوچک در زیر هود خشک شده و درون دسیکاتور نگهداری و سپس توزین شد. توده باقی‌مانده از مرحله

قبل(پس از استخراج همی‌سلولز) ۲ بار با مخلوط اتانول:اتر(به نسبت حجمی ۱:۱) شستشو شده و بر روی فیلتر شیشه‌ای صاف شد. توده کدر حاصل سلولز است.

بحث و نتیجه گیری

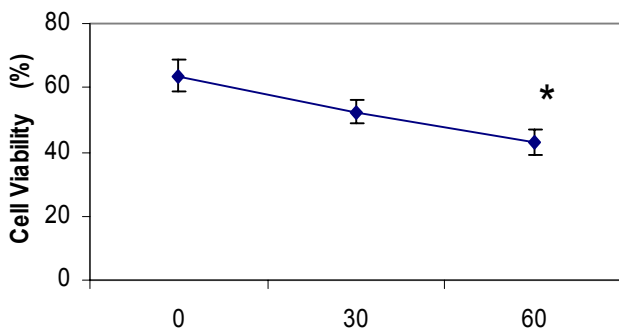
با توجه به تأثیر Al^{+3} در کوتاه مدت و آزمایش‌های متعددی که در این زمینه انجام شده به نظر می‌رسد که Al^{+3} در ابتدا وارد راس ریشه می‌شود و غالباً در آپوپلاست جای می‌گیرد. در واقع آپوپلاست با داشتن ماتریکس پکتینی با شارژ منفی مهم‌ترین محل اتصال Al است[۱۳]. بار منفی سطح سلول ریشه نه تنها برای سمیت Al^{+3} بلکه سمیت کاتیون‌ها و آنیون‌های دیگر نظیر SeO_4^{2-} , Na^+ , H^+ , La^{3+} از اهمیت خاصی برخوردار است[۱۴]. از آنجا که یون‌های Al ترجیح می‌دهند با لیگاند‌های الکترون دهنده نظیر عوامل کربوکسیل یا گروه‌های فسفات و سولفات باندهای الکتروستاتیک برقرار کنند به نظر می‌رسد که پکتین دیواره سلولی و سطح خارجی غشای سلولی هدف‌های اصلی سمیت Al^{+3} باشند. علاوه بر این، نتایجی به دست آمده است که نشان می‌دهد بیشترین مقدار Al^{+3} وارد شده به سلول در آپوپلاست انباشته شده است[۷، [۸، [۹، [۶، [۷]. از آنجا که اثر سمیت یون Al در هر بخش از گیاه متفاوت است در این آزمایش از کشت سلول استفاده شد. با توجه به این‌که جمعیت سلول‌ها هموژن بودند، جذب Al^{+3} به وسیله سلول‌ها تصادفی بود و همه سلول‌ها تحت شرایط یکسانی برای جذب Al^{+3} قرار داشتند. در تیمار با آلومنیوم مقدار آلومنیوم موجود در سلول‌ها بالا رفت. در مقایسه اثر غلظت‌های مختلف آلومنیوم مشاهده شد که در سلول‌های تیمار شده با ۶۰ میکرومولار از Al^{+3} از مقدار جذب Al^{+3} در سلول‌های نوتون کاسته شد (شکل ۱).



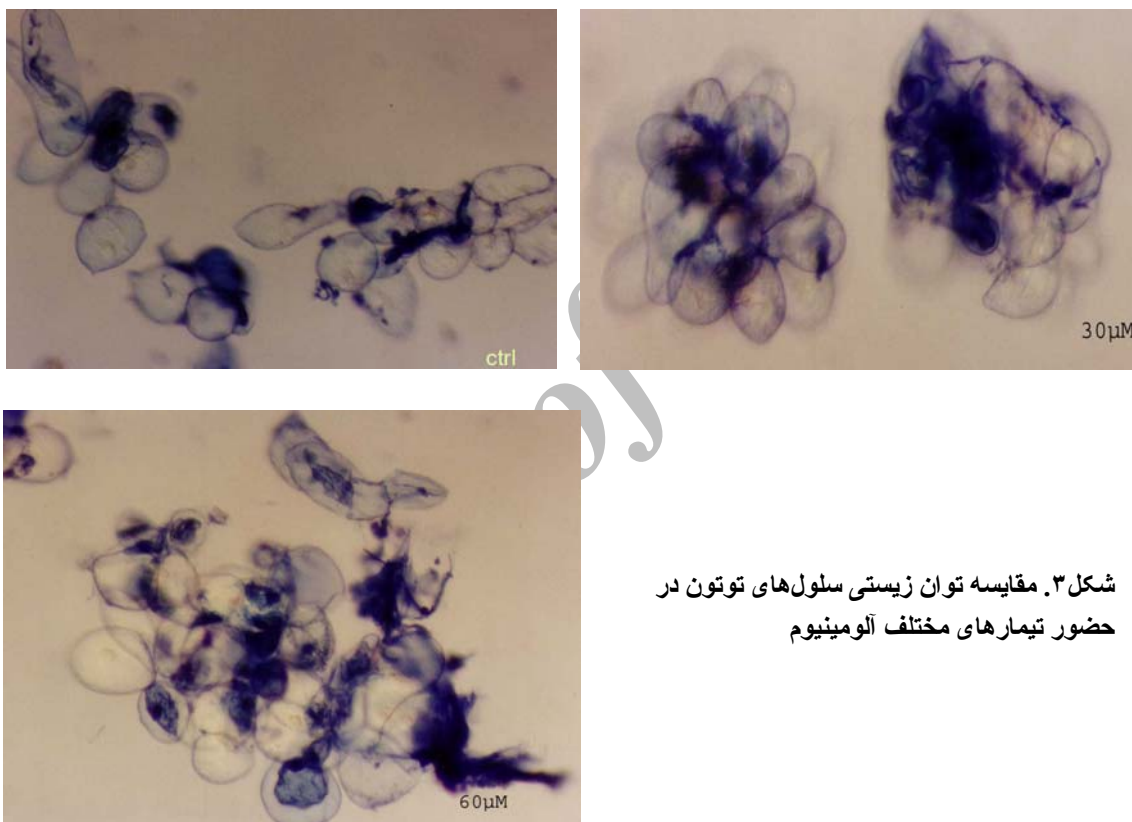
شکل ۱. مقدار جذب آلومنیوم به وسیله سلول‌های نوتون در محیط‌های واحد غلظت‌های مختلف Al^{+3} . حروف غیر یکسان نشان دهنده تفاوت معنی دار در سطح ($p \leq 0.001$) است. SD به علت کوچک بودن نشان داده نشده است

این مسئله می‌تواند در ارتباط با درصد زنده بودن سلول و نوان جذب آن‌ها باشد؛ زیرا درصد زنده بودن سلول‌های نوتون با افزایش غلظت Al^{+3} کاهش می‌یابد(شکل ۲).

حتی در بعضی از سلول‌های نوتون پلاسمولیز کامل مشاهده شد. در واقع، تعداد سلول‌هایی که رنگ Evans blue را پذیرفته بودند و نقش کنترلی خود را از دست داده بودند با افزایش غلظت آلومنیوم بیشتر شدند. شکل ۳ سلول‌های نوتون را در زیر میکروسکوپ با رنگ آمیزی Evans blue نشان می‌دهد. در تیمار با ۶۰ میکرومولار از Al^{+3} پلاسمولیز برخی سلول‌ها به خوبی قابل مشاهده است.

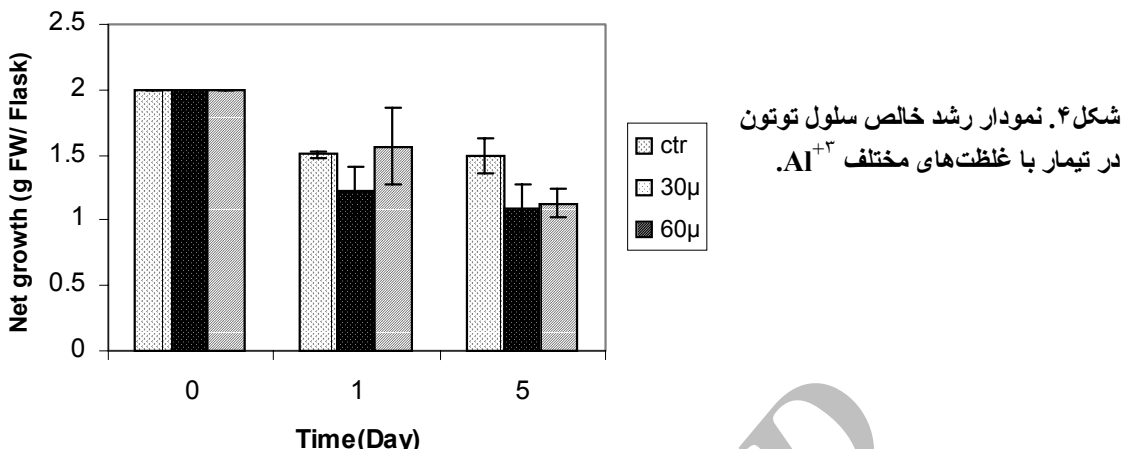


شکل ۲. در صد زنده بودن سلول‌های توتون پس از تیمار ۲۴ ساعته با غلظت‌های مختلف Al^{+3} . علامت ستاره نشان دهنده تفاوت معنی دار نسبت به شاهد در سطح ($p \leq 0.05$) است



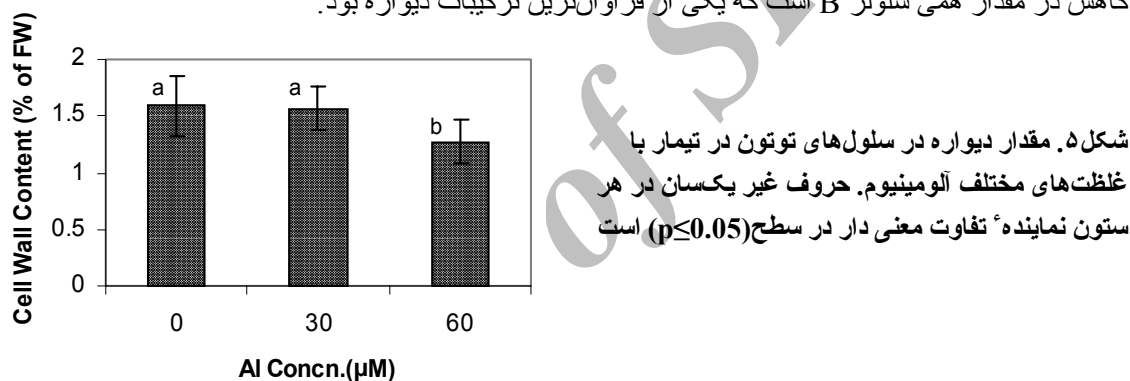
شکل ۳. مقایسه توان زیستی سلول‌های توتون در حضور تیمارهای مختلف آلومنیوم

Al^{+3} علاوه بر اینکه بر درصد زنده بودن سلول‌ها تأثیر گذاشت بر میزان رشد نیز مؤثر بود. اثر Al^{+3} بر روی رشد رابطه محکمی با مقدار Al^{+3} جذب شده دارد، نه با مقدار Al^{+3} موجود در محیط کشت؛ زیرا همان‌طور که (شکل ۴) نشان می‌دهد، وزن تر سلول‌های توتون پس از ۲۴ ساعت کاهش یافت که این کاهش وزن را می‌توان مربوط به تغییر محیط کشت و شرایط جدید دانست. پس از گذشت ۶ روز و رشد در شرایط عادی وزن سلول‌های تیمار شده توتون در مقایسه با شاهد باز هم کاهش یافت. این کاهش رشد در سلول‌های تیمار شده با $30 \mu\text{M}$ میکرومولار از Al^{+3} در مقایسه با تیمار $60 \mu\text{M}$ میکرومولاری بیشتر بود. این نتیجه می‌تواند به این دلیل باشد که Al^{+3} بیشتری در تیمار $30 \mu\text{M}$ میکرومولاری توسط سلول‌ها جذب شده است. بنا بر این تمام این نتایج رابطه مستقیم میزان جذب Al^{+3} و مهار رشد را نشان می‌دهد.



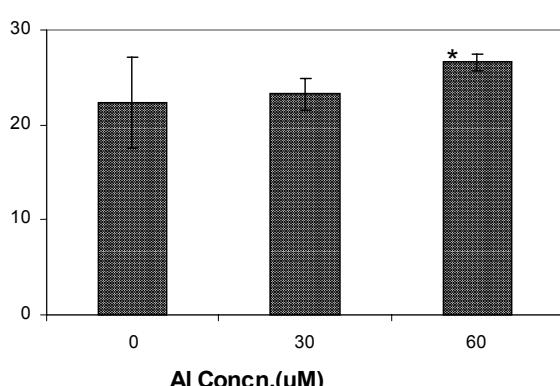
شکل ۴. نمودار رشد خالص سلول توتون در تیمار با غلظت‌های مختلف Al^{+3} .

انداز مگیری میزان دیواره در حضور آلومنیوم کاهش مقدار دیواره را نشان داد که این کاهش احتمالاً به علت کاهش در مقدار همی سلولز B است که یکی از فراوانترین ترکیبات دیواره بود.



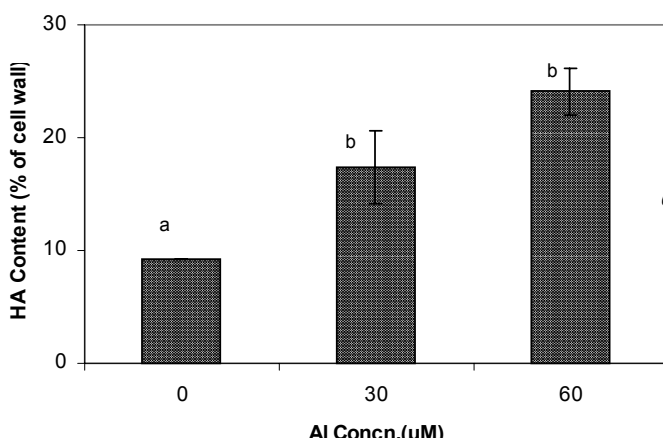
شکل ۵. مقدار دیواره در سلول‌های توتون در تیمار با غلظت‌های مختلف آلومنیوم. حروف غیر یکسان در هر ستون نمایندهٔ تفاوت معنی دار در سطح ($p \leq 0.05$) است

چنان‌که قبله هم توضیح داده شد Al^{+3} غالباً در ماتریکس پکتینی انباشته می‌شود. این تجمع Al^{+3} به علت شارژ منفی پکتین است. پکتین از مقدار زیادی یوروونیک اسید تشکیل شده است بنا بر این احتمالاً وجود گروه‌های کربوکسیلی فراوان در جذب و اتصال به Al^{+3} نقش مهمی را ایفا می‌کند [۲]. چنین گروه‌های کربوکسیلی‌ای می‌توانند در ممانعت از ورود Al^{+3} یا تسريع انتقال آن نقش داشته باشند. در این سلول‌ها مقدار رشد در تیمار با ۶۰ میکرومولار از Al^{+3} بیشتر از تیمار ۳۰ میکرومولاری بود. این افزایش رشد احتمالاً به علت تولید پکتین بیشتری توسط این سلول‌هاست؛ بدین صورت که از ورود Al^{+3} به داخل سیمپلاست جلوگیری می‌کند (شکل ۶).



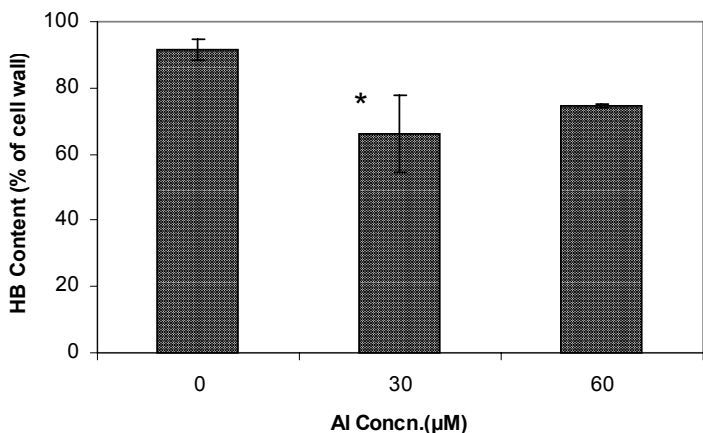
شکل ۶. میزان پکتین دیواره سلول‌های توتون در تیمار با غلظت‌های مختلف آلومنیوم. علامت ستاره نشان دهندهٔ تفاوت معنی دار در سطح ($p \leq 0.05$) است

با توجه به توضیحاتی که قبلاً در رابطهٔ مقدار جذب Al^{+3} و میزان رشد داده شد، نقش پکتین پر رنگتر می‌شود. در واقع در تیمار $60\text{-}\mu\text{M}$ میکرومولار میزان جذب Al^{+3} کاهش یافت. این کاهش مقدار جذب مرتبه با میزان پکتین است. در تحقیقات دیگر نیز تیمار سلول‌های توتون با پکتولیاز در مقدار جذب Al^{+3} به وسیله سلول‌های توتون کاهش نشان داد [۵]. تیمار با این آنزیم که یک آنزیم تجزیه کنندهٔ پکتین است به طور معنی‌داری محتوای پکتین متیله را افزایش داد. پکتولیاز سطح کالوز تولید شده در اثر سمیت Al^{+3} را کاهش داد [۵]. با توجه به این مطلب که تولید کالوز یکی از مهمترین عالمیت سمیت Al^{+3} است می‌توان به این نتیجه رسید که افزایش پکتین متیله در مقاومت به Al^{+3} یا تعديل سمیت آن نقش دارد. با توجه به توضیحاتی که در بارهٔ رابطهٔ مقدار جذب Al^{+3} و میزان رشد داده شد، نقش پکتین پر رنگتر می‌گردد. در واقع می‌توان گفت که پکتین در تعديل سمیت Al^{+3} نقش دارد. البته یک نکته مهم در اینجا نباید فراموش شود که این خود میزان پکتین نیست، بلکه شارژ منفی آن است که در اتصال با Al^{+3} نقش دارد. مقدار زیادی پکتین به صورت استریفیه از سیمپلاست به آپوپلاست ترشح می‌شود. به نظر می‌رسد که پکتین استریفیه در مقاومت به Al^{+3} مؤثر واقع می‌شود در صورتی که پکتین غیرمتیله منجر به سمیت آلومنیوم می‌شود. تیمار با پکتین متیل استراز که منجر به دمتیلاسیون پکتین می‌شود نشان داد که این میزان پکتین دمتیله با میزان Al^{+3} داخل سلول‌ها رابطه مستقیم دارد [۵]. بنا بر این افزایش فعالیت این آنزیم در سمیت Al^{+3} نقش دارد. پس می‌توان گفت که آپوپلاست هم در سمیت و هم مقاومت به آلومنیوم نقش ایفا می‌کند. البته اتصال Al^{+3} به ماتریکس پکتینی و دیگر ترکیبات می‌تواند ویژگی‌های دیواره سلولی و عمل آن‌ها را تغییر دهد. در اثر Al^{+3} در برخی اعمال سلول نظیر قابلیت کشش، نفوذپذیری، فعالیت‌های آنزیمی و القای آسیب‌های سیمپلاستیک از طریق پیوستار دیواره سلولی-خشای پلاسمایی- اسکلت سلولی تغییراتی ایجاد می‌شود و Al^{+3} این‌چنین منجر به مهار رشد ریشه می‌شود [۱۵، ۱۶]. میزان همی‌سلولز A در این سلول‌ها در حضور Al^{+3} افزایش یافت. شکل ۷ مقدار همی‌سلولز A را نشان می‌دهد.



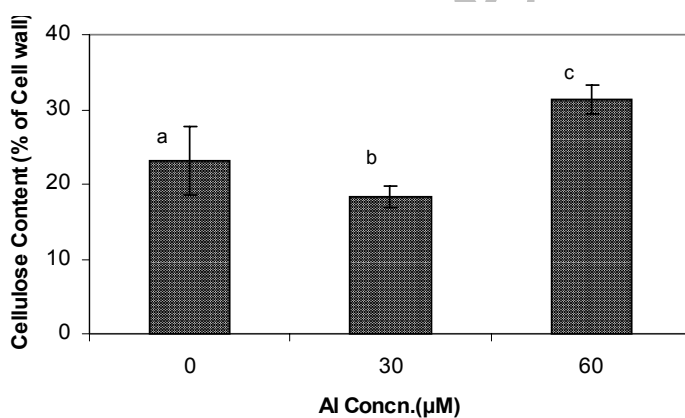
شکل ۷. میزان همی‌سلولز A دیواره سلول‌های توتون در تیمار با غلظت‌های مختلف Al^{+3} . حروف غیر یکسان در هر ستون نماینده تفاوت معنی‌دار در سطح ($p \leq 0.05$) است

شکل ۸ میزان همی سلولز B سلول‌های توتون را نشان می‌دهد چنان‌که ملاحظه می‌کنید مقدار همی سلولز B سلول‌های توتون در حضور Al^{+3} کاهش یافته است. این کاهش مقدار همی سلولز B در کاهش رشد نقش مهمی دارد. علت این کاهش رشد با تأثیر زایلوگلوكان در طویل شدن سلول توجیه می‌شود. زایلوگلوكان‌ها بر روی اکسین تأثیر می‌گذارند [۱۷]. همچنین واسرتی فعال پلی ساکاریدهای پکتیکی وابسته به زایلوگلوكان است که واسطه طویل شدن سلول هاست [۱۸].



شکل ۸. میزان همی سلولز B دیواره سلول‌های توتون در تیمار با غلظت‌های مختلف Al^{+3} . علامت ستاره نشان دهنده تفاوت معنی دار نسبت به شاهد در سطح ($p \leq 0.05$) است

با دقیق در ساختار سلولز و واحدهای تشکیل دهنده آن، به نظر می‌رسد گروههای هیدروکسیلی موجود بر روی گلوكز جایگاههای جذب Al^{+3} باشند. یعنی می‌توان گفت که سلولز نیز می‌تواند در سلول‌های حساس به Al^{+3} مانند پکتین عمل کند.



شکل ۹. مقدار سلولز دیواره سلول‌های توتون در تیمار با غلظت‌های مختلف Al^{+3} . حروف غیر پیکسان در هر ستون نماینده تفاوت معنی دار در سطح ($p \leq 0.05$) است

بنابراین نتایج نشان داد که مهار رشد سلول به وسیله آلومنیوم می‌تواند مربوط به تغییر میزان پلی ساکاریدها است. اما به هر حال مهار طویل شدن سلول به وسیله تغییر در ترکیبات دیواره باید بیشتر بررسی می‌شود.

منابع

1. C. D. Foy, R.L. Chaney and M.C. White, *Plant Physiology*. 29 (1978) 511-566.
2. L.V. Cochin, *Annu Rev Plant Physiol Plant Mol Biol*. 46 (1995) 237-260.

3. H. Matsumoto, Rev of Cytology. 200 (2000) 1-43
4. H. Matsumoto, E. Hirasawa, H Torikai, and E Takahashi, *Plant Cell Physiol.* 17 (1976) 127-137.
5. N .Schomhl, and W.J Horst, *Plant Cell andnvironment* 23 (2000) 735-742.
6. P.J Harvey, B.F Campanella, P.M.L Castro, *Environ.Sci&pollut Res* (2002) 29-47.
7. F.P.C Blamey, C.J. Asher, D.C Edwards & G.L Kerven, *Journal of Plant Nutrition.* 16 (1993) 555-562.
8. W.J. Horst, a Review. *Zeitschrift fur P flanzenernahrung und Bodenkunde*, 158 (1995) 419-428.
9. Z. Rengel, *New Phytologist.* 134 (1996) 389-406.
- 10 . F . Ghanati, A. Morita, and H. Yokota, *Plant and Soil.* 276 (2005) 133-141.
11. Y. Yamamoto, S. Rikiish, Y. Chang, and K. Ono, *Plant Cell Physiol.* 35 (1994) 575-583.
12. F Ghanati, (2002) *Studies on boron tolerance mechanism of suspension –cultured tobacco cells;Shizouka university;* Ph.D thesis.
13. F.O.C Blamey, D.C Edmeades & D.M Wheeler, *Journal of Plant nutrition*13 (1990) 729-744.
14. TB Kinraid,J .*Exp. Bot.*48 (1994)1115-1124.
15. M. Sivagura, F. Bluska, D. Volkman, H.Felle, WJ.Horst, *Plant Physiol.* 119(1999)1073-1082.
16. W.J. Horst, N. Schmohl, F Baluska, and M. Sivaguru, *Plant Soil.* 215 (1999) 163-174.
17. S. C Fry, *Physiol Plant.*75 (1989) 532-536.
18. H Ikegawa , Y. Yamamoto, H. Matsumoto, *Soil Sci Plant Nutr.*46 (2000) 503-514.