

بررسی اثر برخی مشخصات خاک منطقه رویش بر روی محتوای آلکالوئید تام غدد زیرزمینی دو گونه تربشیر (غدد زیرزمینی تربشیر و تربشیر صغری) از چهار منطقه مختلف ایران

سمیرا شوکتیاری^{*}، رضا حیدری^{*}، رشید جامعی^{*}، سیاوش حسینی سرقین^{*}؛
دانشگاه ارومیه، دانشکده علوم پایه

چکیده

آلکالوئیدها گروه بزرگی از ترکیبات هستند که فعالیت‌های شیمیایی، زیستی و فیزیولوژیکی دارند. تربشیر^۱ گیاهی است متعلق به تیره شیرپنجه^۲ که منبعی غنی از آلکالوئید است. در پژوهش حاضر، محتوای آلکالوئید تام غدد زیرزمینی تربشیر^۳ از مریوان و سندنج و تربشیر صغیر^۴ از سندنج و نقده بهروش اسپکتروفوتومتری، براساس واکنش آلکالوئید با محلول بروموكروزول سبز، بررسی شد. همچنین اثر برخی مشخصات خاک منطقه رویش روی pH خاک، نیتروژن کل، پتاسیم و نوع بافت خاک، ارتفاع منطقه و نیز محتوای نیترات غدد زیرزمینی، بر روی محتوای آلکالوئید تام سنجیده شد. نتایج حاصل از آنالیز داده‌ها نشان داد که تفاوت معنی‌داری بین محتوای آلکالوئید تام تربشیر جمعیت مریوان ($۱/۱۸ \pm ۰/۱۲$ میلی‌گرم بر گرم وزن خشک) و سندنج ($۰/۷۷ \pm ۰/۴۲$ میلی‌گرم بر گرم وزن خشک) و نیز محتوای آلکالوئید تاهره‌تسبیح صغیر جمعیت سندنج ($۰/۶۵۵ \pm ۰/۳۸$ میلی‌گرم بر گرم وزن خشک) وجود دارد. همچنین بین گونه‌های مناطق مختلف به‌غیر از تربشیر جمعیت سندنج ($۰/۷۷ \pm ۰/۴۲$ میلی‌گرم بر گرم وزن خشک) و تربشیر صغیر جمعیت سندنج ($۰/۶۵۵ \pm ۰/۳۸$ میلی‌گرم بر گرم وزن خشک) تفاوت معنی‌داری مشاهده شد. نتایج نشان داد که محتوای نیترات در گونه تربشیر صغیر بیشتر از میزان آن در تربشیر است. بررسی نمونه‌های خاک مناطق نشان داد که بافت خاک در منطقه سندنج (تربشیر صغیر) شنی-لومی و در سایر مناطق لومی-رسی بود. خاک همه مناطق از نظر pH، قلیایی ضعیف تشخیص داده شد. نتایج حاصل از بررسی اثر مشخصات خاک منطقه رویش بر روی محتوای آلکالوئید تام نشان داد که برخی عوامل بر روی محتوای آلکالوئید تام در جنس تربشیر تأثیر می‌گذارند. به این صورت که، با افزایش مقدار نیتروژن کل، پتاسیم خاک و محتوای نیترات گیاه، مقدار آلکالوئید تام کاهش می‌یابد. در حالی‌که تأثیر اسیدیته، بافت خاک و ارتفاع منطقه بر محتوای آلکالوئید تام در سطح احتمال ۵ درصد معنی‌دار نبود.

واژه‌های کلیدی: تربشیر، نیتروژن، پتاسیم، بافت خاک، آلکالوئید تام

دریافت ۹۱/۷/۲۹ پذیرش ۹۲/۸/۴

^{*}تویسندۀ مسئول r.jamei@urmia.ac.ir

۱. *Leontice*

۲. *Podophyllaceae*

۳. *L. leontopetalum L.*

۴. *L. armeniaca L.*

مقدمه

جنس تربشیر گیاهی است علفی، چندساله، با غده‌های زیرزمینی که متعلق به تیره شیرپنجه است. این جنس دو گونه تربشیر و تربشیر صغیر در ایران دارد. دو گونه از نظر ارتفاع ساقه، شکل برگ‌چه‌ها و رویش‌گاه متفاوت هستند. تربشیر صغیر در ارتفاعات و اراضی سنگلاخی و فقری، و گونه تربشیر در اراضی زراعی حاصلخیز (به عنوان علف هرز) یا بهمندت در اراضی مرتعی با خاک حاصلخیز یافت می‌شود. هردو گونه متعلق به مناطق ایرانی تورانی و زاگرسی‌اند [۱]. از غدد زیرزمینی این جنس برای درمان رماتیسم، درد مفاصل و التهاب [۱۰] استفاده می‌شود. گیاهان جنس تربشیر منبعی غنی از آکالوئیدهای کینولیزیدین و ایزوکینولین هستند [۱۱]. آکالوئیدها گروهی از دگرگوهره‌های^۱ ثانویه هستند که اثرات فیزیولوژیکی قوی بر روی انسان و سایر حیوانات دارند. این ترکیبات خاصیت ضدیکروبی و ضدانگلی دارند. بعضی از آن‌ها هنوز در داروهای مدرن به عنوان ترکیبات طبیعی یا تغییریافته کاربرد دارند. این امر مربوط به فعالیت بیولوژیک آن‌ها در انسان یا حیوانات است. همچنین آکالوئیدها نقش مهمی در دگرگوهرش^۲ و عملکرد گیاهان دارند [۱۲]. امروزه تحقیقات انجام شده روی بسیاری از گونه‌های گیاهی نشان می‌دهد که دگرگوهره‌های ثانویه گیاهی از جمله آکالوئیدها به علت قدرت پاککنندگی یا مهار واکنش‌های زنجیره‌ای رادیکال‌ها می‌توانند در آینده به عنوان پاداکساینده‌های^۳ مؤثر در درمان بسیاری از بیماری‌ها استفاده شوند [۱۳]. تحقیقات انجام شده مقدار آکالوئید تام اندام‌های هوایی لئونتیس داروازیکا^۴ را ۱/۱ درصد تشخیص داده است [۱۴]. در این تحقیق با توجه به اهمیت داروبی آکالوئیدهای جنس تربشیر محتوای آکالوئید تام موجود در غدد زیرزمینی دو گونه این جنس و همچنین اثر برخی عوامل محیطی بر روی مقدار آکالوئید تام در مرحله گل‌دهی بررسی شده است.

مواد و روش‌ها

گونه تربشیر از دو منطقه شهرستان مریوان حد فاصل روستای رشنش به نگل، در طول ۳۴° و ۴۶° شرقی و عرض ۱۸° و ۳۵° شمالی، ارتفاعات ۱۵۰۰ متری و سندنج، اطراف سد قشلاق در طول ۵۷° و ۴۶° شرقی و عرض ۲۶° و ۳۵° شمالی، ارتفاعات ۱۶۰۰ متری جمع‌آوری گردید. گونه تربشیر صغیر نیز از ارتفاعات ۲۰۰۰ متری جاده قدیم ماموخ در طول ۵۹° و ۴۶° شرقی و عرض ۳۰° و ۳۵° شمالی در شهرستان سندنج و ارتفاعات ۱۵۰۰ متری سلطان یعقوب در طول ۲۲° و ۴۵° شرقی و عرض ۵۵° و ۳۵° شمالی در شهرستان نقده در اردیبهشت سال ۱۳۹۰ جمع‌آوری شد. شناسایی گونه‌ها در هر باریوم گروه زیست‌شناسی دانشگاه ارومیه انجام شد. نمونه‌ها (غدد زیرزمینی) پس از شستشو و خشک شدن در سایه و دمای اتاق آسیاب شدند. همچنین خاک هر چهار منطقه برای انجام بررسی‌های خاک‌شناسی جمع‌آوری و به آزمایشگاه منتقل گردید.

۱. metabolites

۲. metabolism

۳. antioxidants

۴. *L.darvasica* Rgl

مشخصات مناطق نمونه برداری

شهرستان مریوان در ۱۳۵ کیلومتری شمال غربی سنندج، سد قشلاق در ۱۰ کیلومتری شمال سنندج و جاده قدیم ماموخ در ۱۵ کیلومتری سنندج واقع شده است. در تقسیمات اقلیمی و بیوکلیماتیک ایران، طبق روش آمبرژه سنندج و مریوان جزو اقلیم نیمه مرطوب سرد هستند [۲]. دره سرسبز سلطان یعقوب در ۴ کیلومتری جنوب نقدۀ قرار دارد. بر اساس طبقه‌بندی اقلیمی دومارتن گسترش یافته، نقدۀ دارای اقلیم خیلی مرطوب سرد است [۳].

آماده‌سازی محلول‌ها برای اندازه‌گیری محتوای آکالوئید تام

برای تهیه محلول بروموزول سبز^۱ با غلظت 4×10^{-4} مولار، $69/8$ میلی‌گرم از آن در ۳ میلی‌لیتر سود ۲ نرمال و ۵ میلی‌لیتر آب دوبار تقطیر حل شد. محلول حاصل تا انحلال کامل حرارت داده شد و با آب دوبار تقطیر به حجم یک لیتر رسانده شد. برای تهیه بافر فسفات ($pH=4/7$)، اسیدیتۀ فسفات سدیم ۲ مولار ($71/6$ گرم از Na_2HPO_4 در یک لیتر آب دوبار تقطیر) در $7/4$ تنظیم شد. برای تهیه محلول ۱۰۰ میلی‌گرم مورفین (تهیه شده از معاونت مواد غذایی و داروی تهران) در ۱۰ میلی‌لیتر آب دوبار تقطیر حل شد [۱۵].

آماده‌سازی منحنی استاندارد برای اندازه‌گیری آکالوئید تام

مقادیر متفاوت $0/2$ ، $0/4$ ، $0/6$ ، $0/8$ ، 1 و $1/2$ میلی‌لیتر از محلول استاندارد مورفین در قیف‌های جداکننده جدأگانه قرار گرفت. سپس ۵ میلی‌لیتر بافر فسفات ($pH=4/7$) و ۵ میلی‌لیتر محلول بروموزول سبز به هر کدام اضافه شد و با ۵ و ۸ و ۱۰ میلی‌لیتر کلروفرم عصاره‌گیری شد. فاز کلروفرمی به بالان ۲۵ میلی‌لیتر منتقل شد و به حجم رسید. سپس جذب کمپلکس در ۱۵ نانومتر در مقابل محلول شاهد که همان محلول بدون مورفین است، $R^2=0/9776$ ، $Y=0/0165X+0/0335$ است اندازه‌گیری شد [۱۵].

تهیه عصاره تام آکالوئیدی و سنجش میزان آن

آکالوئیدها در برگ و غدد زیرزمینی گیاهان نمونه با تلفیقی از روش‌های کرن^۲ [۱۶] و شمسا^۳ [۱۵]، عصاره‌گیری گردید. در ابتدا یک گرم از نمونه‌های خشک و آسیاب شده در ۸۰ میلی‌لیتر اسیداستیک $0/0$ درصد (v/v) ۱۸ ساعت خیسانده شد. ۰۱ میلی‌لیتر از عصاره صاف شده چندین بار با کلروفرم (هر بار ۰۱ میلی‌لیتر) شستشو داده شد، تا آن‌جاکه همه مواد رنگی حذف شده و کلروفرم حاصل از شستشو رنگی نباشد. در نهایت، اسیدیتۀ محلول باقی‌مانده با آمونیاک به ۷ رسانده شد و به آن ۵ میلی‌لیتر معرف بروموزول سبز ($C_{21}H_{14}Br_4O_5S$) و ۵ میلی‌لیتر بافر استات اضافه شد و سه بار با کلروفرم (۵، ۸ و ۱۰ میلی‌لیتر) عصاره‌گیری گردید و اجازه داده شد تا دوفاز از هم جدا شوند و سپس به حجم ۲۵ میلی‌لیتر رسانده شد. در این حالت وجود رنگ زرد در فاز پایینی نشان‌دهنده حضور آکالوئید است. این فاز جدا گردید و با اسپکتروفوتومتر^۴

۱. bromocresol green

۲. Kreen

۳. Shamsa

۴. (WPA, S2100, UK) UV/VIS

میزان جذب نوری آن در ۴۱۵ نانومتر اندازه‌گیری شد. محتوای آلکالوئید تمام نمونه‌ها با استفاده از منحنی استاندارد مورفین تعیین شد.

آماده‌سازی منحنی استاندارد نیترات

۰/۰ میلی‌لیتر از غلظت‌های مختلف (۱، ۳، ۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵، ۳۰، ۳۵) و ۴۰ میکروگرم بر لیتر) محلول استاندارد نیترات نیتروژن (NaNO_3) به ۰/۸ میلی‌لیتر اسید سالسیلیک ۵ درصد اضافه گردید و ۲۰ دقیقه در دمای اتاق نگه داشته شد. سپس ۱۹ میلی‌لیتر سود ۲ نرمال به آن اضافه شد تا pH بیشتر از ۱۲ شود. سپس نمونه‌ها در دمای اتاق خنک شده و با استفاده از اسپکتروفوتومتر میزان جذب آن‌ها در طول موج ۴۱۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. محتوای نیترات نمونه‌ها با استفاده از منحنی استاندارد $\text{Y} = ۰/۰۳۷\text{X} - ۰/۰۲۷۵$, $R^2 = ۰/۹۹۸۵$ تعیین شد [۱۷].

اندازه‌گیری میزان نیترات موجود در نمونه‌های گیاهی

در ابتدا به مقدار ۱ گرم از نمونه‌های گیاهی خشک و خردشده ۱۰ میلی‌لیتر آب دوبار نقطیر اضافه شد. سپس نیمساعت در بن‌ماری در دمای ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد نگه داشته شد. در مرحله بعد نمونه‌ها پس از سرد شدن در ۶۰۰۰ بهمدت ۲۰ دقیقه سانتریفیوژ گردید. ۰/۰ میلی‌لیتر از محلول رویی به داخل لوله آزمایش منتقل و به آن ۰/۸ میلی‌لیتر اسید سالسیلیک ۵ درصد اضافه شد و ۲۰ دقیقه در دمای اتاق نگه داشته شد. سپس ۱۹ میلی‌لیتر سود ۲ نرمال به آن اضافه شد تا pH بیشتر از ۱۲ شود. سپس نمونه‌ها در دمای اتاق خنک شده و میزان جذب محلول لیمویی رنگ حاصل در ۱۰۴ نانومتر خوانده شد [۱۷].

آنالیز خاک

نمونه‌های خاک پس از خشک شدن در هوا از الک ۲ میلی‌متری عبور داده شد. pH در عصاره اشبع، بافت خاک بهروش هیدرومتری، پتاسیم قابل جذب با استفاده از استات آمونیوم نرمال و خنثی و میزان نیتروژن خاک بهروش کجدال اندازه‌گیری شد [۴].

تجزیه و تحلیل آماری

نتایج حاصل از آزمایش‌ها در سه تکرار به صورت مقادیر میانگین و خطای استاندارد (SE) بیان شد. اختلاف بین نمونه‌ها با استفاده از آنالیز واریانس یک سویه (آنوا^1) در سطح احتمال ۵ درصد ($0/05 < P$) بررسی شد. برای رسم نمودارها از نرم افزارهای SPSS ۱۶/۰ و اکسل^۲ استفاده شد.

۱. ANOVA

۲. EXCEL

نتایج

سنگش کمی آلکالوئید تام و میزان نیترات

میانگین محتوای آلکالوئید تام و محتوای نیترات غدد زیر زمینی دو گونه ترب شیر در جدول ۱، نشان داده شده است.

جدول ۱. محتوای آلکالوئید تام (میلی گرم بر گرم وزن خشک) و محتوای نیترات (میکرو گرم بر گرم) غدد زیر زمینی ترب شیر و ترب شیر صغیر

| گونه | جمعیت | بینگین آلکالوئید تام (میلی گرم بر گرم وزن خشک) | محتوای نیترات (میکرو گرم بر گرم) |
|---------------|------------------------|---|-------------------------------------|
| ترسب شیر | $27/12 \pm 1/18^a$ | $42/46 \pm 2/39^a$ | مریوان |
| ترسب شیر | $17/42 \pm 0/776^{bc}$ | $63/13 \pm 3/26^{bc}$ | سنندج |
| ترسب شیر صغیر | $15/38 \pm 0/650^{bc}$ | $80/39 \pm 1/19^{bc}$ | سنندج |
| ترسب شیر صغیر | $7/4 \pm 0/327^d$ | $86/46 \pm 2/49^d$ | نقده |

داداهای به صورت بینگین \pm SE نشان داده شده‌اند و حروف غیر مشابه در هر ستون نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار در سطح احتمال ۵ درصد است

بین محتوای آلکالوئید تام غدد زیر زمینی ترب شیر جمعیت مریوان ($27/12 \pm 1/18$ میلی گرم بر گرم وزن خشک) با ترب شیر جمعیت سنندج ($17/42 \pm 0/77$ میلی گرم بر گرم وزن خشک) و بین ترب شیر صغیر جمعیت سنندج ($15/38 \pm 0/65$ میلی گرم بر گرم وزن خشک) اختلاف معنی‌داری نشان می‌دهد. بین محتوای آلکالوئید تام ترب شیر جمعیت مریوان ($27/12 \pm 1/18$ میلی گرم بر گرم وزن خشک) و ترب شیر صغیر جمعیت های سنندج ($15/38 \pm 0/65$ میلی گرم بر گرم وزن خشک) و نقده ($7/4 \pm 0/32$ میلی گرم بر گرم وزن خشک) و نیز بین محتوای آلکالوئید تام ترب شیر جمعیت سنندج ($17/42 \pm 0/77$ میلی گرم بر گرم وزن خشک) و ترب شیر صغیر جمعیت نقده ($7/4 \pm 0/32$ میلی گرم بر گرم وزن خشک) تفاوت معنی‌داری مشاهده شد لیکن بین ترب شیر جمعیت سنندج ($17/42 \pm 0/77$ میلی گرم بر گرم وزن خشک) با ترب شیر صغیر سنندج ($15/38 \pm 0/65$ میلی گرم بر گرم وزن خشک) تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد. بیشترین محتوای آلکالوئیدی در ترب شیر جمعیت مریوان و کمترین آن در ترب شیر صغیر جمعیت نقده ارزیابی شد (جدول ۱). محتوای آلکالوئیدی ترب شیر جمعیت مریوان به طور معنی‌داری بیشتر از جمعیت سنندج و محتوای آلکالوئیدی ترب شیر صغیر جمعیت سنندج بیشتر از جمعیت نقده بود. بیشترین مقدار نیترات مربوط به ترب شیر صغیر جمعیت نقده ($86/46 \pm 2/49$ میکرو گرم بر گرم وزن خشک) و کمترین آن مربوط به ترب شیر جمعیت مریوان ($42/46 \pm 2/39$ میکرو گرم بر گرم وزن خشک) است.

آنالیز خاک

نتایج حاصل از آنالیز خاک نشان داد که بافت خاک در مناطق مریوان، سندنج (ترب‌شیر) و نقده، لومی-رسی و در منطقه سندنج (ترب‌شیر صغیر) شنی-لومی است. خاک هر چهار منطقه دارای pH فلیایی ضعیف است. بیشترین مقدار نیتروژن کل و پتاسیم مربوط به نقده و کمترین مقدار مربوط به مریوان است (جدول ۲).

جدول ۲. برخی ویژگی‌های خاک مناطق نمونه برداری

| منطقه | گونه | اسیدیتۀ | نیتروژن کل (درصد) | پتاسیم قابل جذب (میلی‌گرم/کیلو گرم) | سیلت (درصد) | رس (درصد) | شن (درصد) | بافت خاک |
|------------|--------------|---------|-------------------|-------------------------------------|-------------|-----------|-----------|----------|
| مریوان | ترب‌شیر | ۷/۵ | ۰/۱۱ | ۱۸۰ | ۴۲ | ۳۵ | ۲۳ | لومی-رسی |
| سندنج | ترب‌شیر | ۷/۱ | ۰/۱۵ | ۴۱۱ | ۳۶ | ۳۹ | ۲۵ | لومی-رسی |
| سندنج صغیر | ترب‌شیر صغیر | ۷/۵ | ۰/۱۳ | ۳۱۲ | ۶ | ۱۲ | ۸۲ | شنی-لومی |
| نقده صغیر | ترب‌شیر صغیر | ۷/۵ | ۰/۲۳ | ۶۴۷ | ۴۶ | ۳۳ | ۲۱ | لومی-رسی |

همبستگی بین مشخصات خاک منطقه رویش و محتوای آکالوئید تام

همبستگی بین محتوای آکالوئید تام عدد زیرزمینی گیاه ترب‌شیر و محتوای نیترات عدد زیرزمینی، ارتفاع محل رویش، pH خاک، نیتروژن کل، پتاسیم و بافت خاک با نرمافزار اکسل ۲۰۰۷ محاسبه شد. نتایج نشان داد بین محتوای آکالوئید تام از سوبی با نیتروژن کل و پتاسیم خاک و از سوی دیگر با محتوای نیترات عدد زیرزمینی رابطه معکوس و معنی‌داری وجود دارد.. در سایر موارد ضریب همبستگی بسیار ضعیف بودست آمد (جدول ۳).

جدول ۳. ضریب همبستگی بین محتوای آکالوئید تام عدد زیرزمینی ترب‌شیر و ترب‌شیر صغیر و محتوای نیترات عدد زیرزمینی، ارتفاع محل رویش، اسیدیتۀ، ازت، پتاسیم و بافت خاک

| همبستگی بین | ضریب همبستگی | معادله خط همبستگی |
|------------------------|--------------|-----------------------|
| نیترات و آکالوئید تام | ۰/۹۰۷ * | $Y = -0/391X + 43/47$ |
| ارتفاع و آکالوئید تام | ۰/۰۱۸ | $Y = -0/003X + 23/24$ |
| اسیدیتۀ و آکالوئید تام | ۰/۰۰۲ | $Y = -1/966X + 31/38$ |
| نیتروژن و آکالوئید تام | ۰/۷۸۹ * | $Y = -136/9X + 38/06$ |
| پتاسیم و آکالوئید تام | ۰/۸۶۷ * | $Y = -0/038X + 31/64$ |
| شن و آکالوئید تام | ۰/۰۰۹ | $Y = -0/025X + 17/77$ |
| رس و آکالوئید تام | ۰/۰۳۴ | $Y = 0/276X + 25/09$ |
| سیلت و آکالوئید تام | ۰/۰۰۰ | $Y = 0/011X + 16/47$ |

* تفاوت در سطح ۵ درصد معنی‌دار است

بحث

اگرچه سنتر آکالوئیدها در اصل تحت کنترل عوامل ژنتیکی است، اما آشکارا تحت تأثیر عوامل محیطی و تغییرات آن‌ها نیز قرار می‌گیرد [۵]. نیترات به عنوان منبعی نیتروژنی در محیط بر روی رشد، فعالیت آنزیم نیترات رودکنتر به عنوان یکی از عوامل کلیدی در تغذیه نیتروژنی محدودکننده رشد، نمو و تولید پروتئین در گیاهان و سنتر آکالوئیدها مؤثر است [۶]. نتایج بهدست آمده از آنالیز ضریب همبستگی نشان داد که بین نیترات با

محتوای آلکالوئید تام رابطه معکوس و معنی دار وجود دارد (جدول ۳). با افزایش میزان نیترات، محتوای آلکالوئید تام گیاه کاهش می‌یابد. نیترات یکی از منابع تغذیه نیتروژنی گیاه است. اولین مرحله احیای نیترات با آنزیم نیترات ردوکتاز انجام می‌شود. نیتریت حاصل از این فرایند با نیتریت ردوکتاز به آمونیوم تبدیل می‌شود و آمونیوم نیز برای سنتز اسیدهای آمینه (دگرگوهرهای اولیه) مصرف می‌شود. دگرگوهرهای اولیه مستقیماً در رشد و سوخت و ساز درگیر هستند [۷]. همه آلکالوئیدها (دگرگوهرهای ثانویه) حاوی نیتروژن هستند. این ترکیبات از اسیدهای آمینه و واکنش‌های ترانس آمیناسیون به وجود می‌آیند [۱۲]. با افزایش نیترات پیش‌سازهای اسیدآمینه برای دگرگوهرش اولیه و پیش‌سازهای مشترک در مسیرهای دگرگوهره اولیه و ثانویه، برای تولید زیستوده و تداوم رشد مورد استفاده قرار می‌گیرند و در نتیجه عوامل محرك زیستوده از جمله افزایش نیترات، محتوای آلکالوئید تام را کاهش می‌دهند [۱۸]. اسکلت کربنی دگرگوهرهای ثانویه از کربوهیدرات‌ها تأمین شده و طی فرآیند فتوسنتز ایجاد می‌شود. دگرگوهرهای اولیه دیگری که در تولید متابولیت‌های ثانویه نقش دارند، اسیدهای آمینه هستند [۱۲]. زیرا احیای نیترات نیاز به احیاکننده، انژری و اسکلت کربنی دارد، این فرآیند در ارتباط تنگاتنگ با فتوسنتز و متابولیسم کربن است. تجمع نیترات منجر به کاهش سنتز و تجمع کربوهیدرات می‌شود و بخش بزرگی از کربن از طریق گلیکولیز و چرخه اسیدسیتریک به اسیدهای آلی تبدیل می‌شوند. در حضور مقادیر زیاد نیتروژن، ملالات، سیترات و سوکسینات افزایش می‌یابند. این اسیدهای آلی می‌توانند به عنوان پیش‌سازهای کربنی برای اسیدهای آمینه عمل کنند و همچنین از فلایابی شدن^۱ جلوگیری می‌کنند [۱۹]. تا کنون روی استخراج و اندازه‌گیری محتوای آلکالوئید تام این گونه‌ها و بررسی اثر عوامل محیطی روی آن پژوهشی صورت نگرفته است. نتایج حاصل از این تحقیق با تحقیقات زیر مطابقت می‌کند. ایران‌بخش (۱۳۸۳) با تحقیق روی داتورا^۲ نشان داده است که افزایش غلظت نیترات موجب کاهش بیوسنتز آلکالوئیدهای تروپان می‌گردد [۸]. دمیر^۳ و دژاگرا^۴ (۱۹۸۸) گزارش کردند که افزایش غلظت نیترات در ریشه‌های ترا ریخت داتورا استرامونیوم باعث افزایش زیستوده می‌گردد ولی بیوسنتز آلکالوئیدهای تروپانی را مهار می‌کند [۱۸].

رویز^۵ و همکاران (۲۰۰۱) گزارش کردند افزایش غلظت نیترات در تتاباکو باعث افزایش فعالیت آنزیم نیترات ردوکتاز و احیای بیشتر نیترات و در نتیجه افزایش زیستوده و همچنین افزایش تولید آلکالوئید می‌گردد [۲۰]، که این نتیجه با نتایج حاصل از تحقیق حاضر همخوانی ندارد.

نتایج حاصل از بررسی همبستگی‌ها نشان داد بین محتوای آلکالوئید تام نمونه‌های گیاهی و اسیدیته، بافت خاک و ارتقای محل رویش ضریب همبستگی بسیار ضعیف است (جدول ۳). بنا بر این شاید بتوان نتیجه گرفت که تأثیر این عوامل در تفاوت مشاهده شده بین محتوای آلکالوئیدی گیاهان ناچیز است و این تفاوت‌ها بهطور عمدۀ به سایر عوامل خاکی منطقه یعنی نیتروژن کل و پتانسیم خاک بستگی دارد. گونه‌تر بشیر از دو منطقه مریوان و سندج جمع‌آوری شد. این دو منطقه از نظر نیتروژن کل و پتانسیم خاک تفاوت دارند. نیتروژن کل و

^۱.alkalization

^۲. *Datura stramonium*

^۳. Demeyer

^۴. Dejaegere

^۵. Ruiz

پتانسیم خاک منطقه مریوان به ترتیب ۱۱/۰ درصد و ۱۸۰ میلیگرم در کیلوگرم، در حالی که در منطقه سندج ۱۵/۰ درصد و ۱۱۴ میلیگرم در کیلوگرم است. گونه تربشیر صغیر از دو منطقه سندج و نقده جمع‌آوری شد. نیتروژن کل و پتانسیم خاک در منطقه سندج به ترتیب ۱۳/۰ درصد و ۳۱۲ میلیگرم در کیلوگرم و در منطقه نقده ۲۳/۰ درصد و ۶۴۷ میلیگرم در کیلوگرم است. با توجه به این‌که گیاهان جمع‌آوری شده از منطقه مریوان نسبت به سندج دارای محتوای آکالوئیدی بیشتری هستند و از طرفی گونه گیاهان جمع‌آوری شده نیز یکسان است و همچنین محتوای آکالوئیدی گونه تربشیر صغیر جمعیت سندج نسبت به نقده بیشتر است، به‌نظر می‌رسد که شرایط خاص منطقه مریوان برای گونه تربشیر و منطقه سندج برای تربشیر صغیر مانند نیتروژن کل و پتانسیم خاک موجب افزایش محتوای آکالوئیدی این جمعیت‌ها نسبت به جمعیت‌های مریوان و نقده می‌شود.

محتوای آکالوئید گیاه معمولاً به سطح نیتروژن قابل دسترس بستگی دارد. در طی مسیر بیوسنتر آکالوئیدها نیتروژن موجود در پیش‌ساز می‌تواند آزاد شود و یا نیتروژن اضافه به مولکول پیوند شود. بعضی پیش‌سازهای آکالوئیدی از نظر نیتروژن نسبت به خود آکالوئید غنی‌تر هستند و در بعضی موارد آکالوئیدها غنی‌تر از پیش‌سازهایشان هستند. این می‌تواند دلیلی بر این موضوع باشد که بعضی آکالوئیدها نسبت به مقدار نیتروژن قابل دسترس برای گیاه حساس‌تر از بقیه هستند [۱۲]. غلظت آکالوئیدها باید با افزایش سطح نیتروژن قابل دسترس افزایش یابد به‌دلیل این‌که این ترکیبات برای بیوسنتر نیاز به نیتروژن دارند [۱۸]. در این تحقیق بین محتوای آکالوئید نام و مقدار نیتروژن کل خاک رابطه معکوس معنی‌داری وجود دارد (جدول ۳) و با افزایش میزان نیتروژن محتوای آکالوئید نام کاهش می‌یابد. این نشان می‌دهد که بیوسنتر آکالوئیدهای این گیاه احتمالاً به‌ندرت نسبت به نیتروژن محدود هستند و غلظت آن‌ها ممکن است بیشتر به میزان کرین قابل دسترس وابسته باشد [۱۸].

نتایج حاصل از این تحقیق با برخی پژوهش‌ها سازگار نیست که از جمله این موارد عبارتند از:

دیلمقانی و همکاران (۱۳۸۶) اعلام کردند که با افزایش مقدار ازت خاک میزان هیوسیامین و اسکوپولامین در دو گونه از جنس بذرالبنج^۱ افزایش می‌یابد [۵]. خوش لجه و ارادتمند (۲۰۱۳) گزارش کردند که با افزایش مقدار ازت، میزان آکالوئید فیزالین^۲ در گیاه عروسک پشت پرده^۳ افزایش می‌یابد [۲۱].

آنالیزهای آماری مشخص کرد که بین محتوای آکالوئید نام نمونه‌های گیاهی و مقدار پتانسیم موجود در خاک رابطه معکوس و معنی‌داری وجود دارد (جدول ۳). این یون به‌طور مستقیم فعالیت بسیاری از آنزیمهای، از جمله آنزیمهای مربوط به بیوسنتر آکالوئیدها را با تأثیر بر روی پیکربندی پروتئین تنظیم می‌کند [۵]. با توجه به این که آکالوئیدهای جنس تربشیر از آمینواسیدهای تیروزین و لیزین سنتز می‌شوند و از طرفی لیزین تحت تأثیر لیزین دکربوکسیلаз به پیش‌ساز آکالوئیدی کاداورین (آمین) تبدیل می‌شود و نیز تیروزین تحت تأثیر تیروزین دکربوکسیلاز به تیرامین تبدیل می‌شود [۱۲]. این احتمال وجود دارد که کاهش پتانسیم عرضه این پیش‌سازهای آکالوئیدی را با افزایش فعالیت آنزیم‌های لیزین دکربوکسیلاز و تیروزین دکربوکسیلاز افزایش دهد.

۱. *Hyosyamus L.*

۲. *physaline*

۳. *Physalis alkekeng L.*

دیلمقانی و همکاران (۱۳۸۶) با کار بر روی دو گونه بذرالبنج بیان کردند که تراز پایین‌تر پتاسیم به افزایش میزان تروپان آلکالوئیدها منجر می‌شود. این مسئله نشان می‌دهد که کاهش یون پتاسیم عرضه پیش‌ساز آلکالوئید را با افزایش فعالیت آنزیم‌های آرژنین‌دکربوکسیلاز و اورنیتین دکربوکسیلاز که مسئول سنتز پیش‌ساز پلی‌آمینی پوترسین هستند، افزایش می‌دهد اگرچه این امر به بررسی‌های بیش‌تر نیازدارد، زیرا اطلاعات محدودی در باره تأثیر مواد معدنی بر بیوسنتز دگرگوهرهای ثانویه وجود دارد [۵].

نتایج حاصل از آنالیز داده‌ها نشان داد که بین محتوای آلکالوئید تمام گونه تربشیر جمعیت‌های مریوان و سننج و همچنین بین محتوای آلکالوئیدی گونه تربشیر صغیر جمعیت‌های سننج و نقده اختلاف معنی‌داری وجود دارد (جدول ۱). علاوه بر اثر مشخصات خاک منطقه که در بالا ذکر شد، این تفاوت می‌تواند مطابق با سایر مشخصات گونه‌ها باشد: حضور چندین کمدیوم^۱ در داخل هر دو گونه کمدیوم‌ها به یک گروه از گیاهان درون یک گونه مربوط می‌شود که خصوصیات مورفولوژیکی یکسان دارند ولی از نظر شیمیایی متفاوتند. حضور این ترکیبات می‌تواند منجر به ایجاد تنوع در نوع و محتوای ترکیبات معنی از جمله دگرگوهرهای ثانویه شود. این ترکیبات می‌توانند نیمرخ‌های شیمیایی بسیار متفاوت تولید کنند. جمعیت‌های مختلف در خیلی از گونه‌های گیاهی از نظر شیمیایی تنوع زیادی از خود نشان می‌دهند [۲۲].

گابریل^۲ و همکاران (۱۹۹۳) با کار بر روی گونه تربشیر جمع‌آوری شده از دو منطقه فلسطین اشغالی گزارش کردند که تفاوت‌های کمی بین محتوای آلکالوئیدی نمونه‌های دو منطقه به علت حضور چندین کمدیوم در داخل تربشیر وجود دارد [۱۱].

در پژوهش کمالیدینو^۳ و همکاران (۱۹۶۹)، مقایسه‌ای بر روی اندام‌های هوایی لئونتیس البرتی^۴ از مناطق مختلف محتوای آلکالوئید تفاوت کمی نشان داد [۲۳].

بین محتوای آلکالوئید تمام تربشیر جمعیت مریوان و تربشیر صغیر جمعیت‌های سننج و نقده و محتوای آلکالوئید تربشیر جمعیت سننج و تربشیر صغیر جمعیت نقده تفاوت معنی‌دار مشاهده شد، ولی بین تربشیر جمعیت سننج و تربشیر صغیر سننج، تفاوت معنی‌دار مشاهده نشد (جدول ۱). از آنجا که سنتز ترکیبات آلکالوئیدی تحت کنترل فرایندهای ژنتیکی است، این تفاوت‌ها ناشی از تفاوت‌های ژنتیکی و نیز تفاوت در محل انتشار گونه‌ها است. عدد کروموزومی تربشیر $n=16$ (B₁_{n=8+1}) و تربشیر صغیر $n=14$ (B₂_{n=8+1}) است [۲۴]. تربشیر به صورت علف هرز در اراضی زراعی و بهمندرت در مراتع با خاک عمیق می‌روید و تربشیر صغیر در ارتفاعات و اراضی سنگلاخی و فقری می‌روید [۱]. در این زمینه تحقیقات زیادی صورت گرفته است از آن جمله می‌توان به این موارد اشاره کرد:

گابریل و همکاران (۱۹۹۳) نیمرخ آلکالوئیدی اندام‌های مختلف تربشیر و لئونتیس اورسمانی^۵ بررسی و بیان کردند که تفاوت چشمگیر بین نیمرخ آلکالوئیدی دو تاکسون با سایر ویژگی‌های آن‌ها مانند انتشار (جغرافیای زیستی)

^۱. Chemodemes

^۲. Gabriele

^۳. Kamalidinov

^۴. *L. albertii* Rgl

^۵. *L. ewersmannii*Bge

و سطح پلوریتی مطابقت دارد [۱۱]. دیلمقانی و همکاران (۱۳۸۶) در بررسی میزان آکالوئیدهای تروپان هیوسیامین و اسکوپولامین در دو گونه بذر البنج اعلام کردند که گونه آرکنوئیدس^۱ از نظر تراز آکالوئیدی غنی‌تر از گونه رتیکولاتوس^۲ است و از نظر ژنتیکی نوان بیوسنتزی بالاتری دارند. تأیید تفاوت‌های کمی مشخص درون یک جنس بهروشی می‌تواند نشان دهد که خزانه اختلافات ژنتیکی بزرگی در بین گونه‌های جنس هیوسیاموس^۳ وجود دارد که در تولید تروپان آکالوئیدها بهمکار گرفته می‌شود. عوامل اکولوژیکی تولید این آکالوئیدها را تحت تأثیر قرار می‌دهد [۵]. عواملی که رشد و نمو و بیوسنتز ترکیبات ثانویه را در گیاهان تحت تأثیر قرار می‌دهند، عوامل اکولوژیکی، ژنتیکی، محل انتشار و میزان مواد مغذی خاک هستند [۹].

نتیجه‌گیری

اگرچه سنتر آکالوئیدها تحت کنترل ژنتیک است، ولی با توجه به همبستگی‌های حاصل و نیز تفاوت معنی‌دار محتوای آکالوئید تام گونه‌های یاکسان از مناطق مختلف با یکدیگر می‌توان نتیجه گرفت که محتوای آکالوئید تام تحت اثر عوامل محیطی و تغییرات آن‌ها قرار می‌گیرد. در تحقیقاتی‌های بعدی می‌توان گونه‌های مناطق بیشتری را بررسی کرد و نقش تغییرات غلظت عناصر بر محتوای آکالوئیدی این گیاه نیز در شرایط کنترل شده آزمایشگاهی به صورت دقیق‌تر بررسی کرد.

قدرتانی

از همکاری خانم‌ها فضه محمدی، مهندس ندا فرناد و جناب آفای دکتر احمد پورستار سپاس‌گزاری می‌شود.

منابع

- حسین معروفی، فلورایران، شماره ۵۶، تیر شیرینجه، انتشارات مؤسسه تحقیقات جنگل‌ها و مرتع کشور (۱۳۸۶).
- یدالله نجفی، جغرافیای عمومی استان کردستان، انتشارات امیرکبیر (۱۳۶۹).
- خلاصه سیمای آب و هوا، اقلیم و منابع آب استان آذربایجان غربی، اداره کل مطالعات و بررسی‌های اقتصادی، (۱۳۸۸) ۶-۳.
- امیرحسین خوشگفتار منش، ارزیابی وضعیت تعزیه ای گیاه و مدیریت بهینه کودی (تألیف)، انتشارات دانشگاه صنعتی اصفهان (۱۳۸۶).
- کمال الدین دیلمقانی، حمید فهیمی، رمضانعلی خاوری‌نژاد، حسن حکمت‌شعار، مقایسه میزان آکالوئیدهای تروپان گونه‌های *Hyoscyamus arachnoideus* Pojark و *Hyoscyamus reticulatus* L. در مراحل مختلف رشد، مجله علوم پایه دانشگاه آزاد اسلامی (۱۳۸۶) ۵۰، ۶۶-۶۱.

^۱. *H. arachnoideos* Pojark

^۲. *H. reticulatus* L.

^۳. *Hyoscyamus*

۶. رمضانعلی خاوری نژاد، ندا محمدی، تأثیر غلطات‌های مختلف نیترات و آمونیوم بر رشد و فعالیت آنزیم نیترات‌ردوکتاز و مقدار ترزوپان آکالوئیدها در گیاه بنگانه، نشریه علوم دانشگاه تربیت معلم (۱۳۸۶) جلد ۷، شماره ۴، ۹۶۳-۹۷۲.
۷. لینکولن تایز، ادواردو زایگر، فیزیولوژی گیاهی، ویرایش سوم، انتشارات خانه زیست‌شناسی (۲۰۰۲)، ۳۲۹-۳۴۳.
۸. علیرضا ایران‌بخش، بهنینه‌سازی رشد و تولید آکالوئیدهای تروپانی در کشت سوسپانسیون سلولی گیاه تاتوره، پژوهش و سازندگی (۱۳۸۳) شماره ۶۲۵.
۹. محمدجمال سحرخیز، تأثیر زمان برداشت میوه گیاه دارویی آنسیسون بر انسان و مواد متشکله آن، پایان‌نامه کارشناسی ارشد باغبانی دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس (۱۳۸۱).
10. S. Sahranavard, F. Naghibi, M. Mosaddegh, S. Esmaeili, P. Sarkhail and S .Ghafari, "Cytotoxic activities of selected medicinal plants from Iran and phytochemical evaluation of the most potent extract", Research in Pharmaceutical Sciences, 4 (2009) 133-137.
11. G. Gabriele, P. Bachman, L. Wittet and E. C. Czygan, "Distribution and taxonomic significance of Quinolizidine alkaloids in *L. leontopetalum* and *L. ewersmannii* (Berberidaceae)", Biochemical Systematics and Ecology, 21 (1993) 679-685.
12. T. Aniszewski, "Alkaloids-secret of life alkaloid chemistry, biological, significance, applications and ecological roles", 1nd Ed, Elsevier, (2007) 140-190.
13. B. Nickavar, A. Alinaghi, M. Kamalinegad, "Evaluation of the antioxidant properties of five *Mentha* species", Phytochemistry, 7 (2006) 203-209.
14. S. Iskandarov, S. Y. U. Yunusov, "Alkaloids of *darvasica*", 5 (1969) 132.
15. F. Shamsa, H. Monsef, R. Ghamsoshi, M. Verdian-rizi, "Spectrophotometer determination total alkaloid in some Iranian medicinal plant", Pharmaceutical Science, 32 (2008) 17-20.
16. L. Krenn, S. Glantschig and U. Sorgner, "Determination of five major opium alkaloids by Reversed-phase high-Performance liquid chromatography on a base-Deactivated Stationary Phase", Chromatographia, 47 (1998) 21-24
17. D. A. Cataldo, M. Haroon, L. E. Schrader, V. L. Youngs, "Rapid colorimetric determination nitrate in plant tissues by nitration of salicylic acid", Common in Soil Science and Plant Analysis, 6 (1975) 71-80.
18. K. Demeyer, R. Dejaegere, "Influence of the mineral nutrition on yield and alkaloid content in *Darura stramonium*", Medelingen Van de Facultei, 53 (1988) 1723-1725.

19. S. Rasmussen, A. J. Parsons, K. Fraser, H. Xue, J. A. Newman, "Metabolic profiles of *Lolium perenne* are differentially affected by nitrogen supply", carbohydrate content, and fungal endophyte Infection, *Plant Physiology*, 146 (2008) 1440-1453.
20. J. M. Ruiz, L. R. Lopez-Lefebre, E. Sanchez, R. M. Rivero Pablo, C. Garcia, L. Romero, "Preliminary studies on the influence of boron on the foliar biomass and quality of tobacco leaves subjected to NO⁻³ fertilization", *Science of Food and Agriculture*, 81(2001) 739-744.
21. A. Khoshlahjeh, D. Eradatmand Asli, Z. Lotfi, Z. Fakharian Kashani, M. Shirmard, "Effects of pyridoxine and different levels of nitrogen on qualitative and quantitative yield of *Physalis alkekengi*", 3, 6 (2013) 204-211.
22. M. Lavrieux, J. Jacob, C. Lemilbeau, R. Zocatelli, K. Masuda, J. Breheret, J. Disnar, "Occurrence of triterpenyl actates in soil and their potential as chemotaxonomical markers of Asteraceae", *Organic Geochemistry*, 42 (2011) 1315-1323.
23. D. D. Kamaliddinov, S. Iskandarov, S. Y. Yunusov, "A study of the alkaloids of *albertii*", *Khimiya Prirodnnykh Soedinenii*, 5 (1969) 409-412.
24. J. W. Nowicke, J. J. Skvarla, "Pollen Morphology and Phylogenetic Relationships of the Berberidaceae", *Smithsonian Institution Press*, 50 (1981).