

تأثیر برگ‌پاشی آسکوریات بر میزان مالون د آلدئید، پرولین و فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان گیاه کتان (*Linum usitatissimum* L.) تحت تنش خشکی

انوشه ذاکری*^۱، مه لقا قربانلی^۲، غلامرضا بخشی خانیکی^۳

۱. کارشناس ارشد، دانشگاه پیام نور مرکز تهران، تهران، ایران

۲. استاد، گروه زیست‌شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد گرگان، گرگان، ایران

۳. دانشیار، دانشگاه پیام نور مرکز تهران، تهران، ایران

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۰/۰۹/۱۵

تاریخ دریافت: ۱۳۸۹/۰۷/۰۱

چکیده

خشکی یکی از عوامل محدود کننده رشد می باشد و این پدیده تقریباً همه ساله در بخشی از کشور به علت کمبود بارندگی و یا کمبود آب رخ می‌دهد. در این پژوهش اثر تنش خشکی و بر همکنش آن با آسکوریات بر فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان کاتالاز، پراکسیداز و میزان پرولین و مالون د آلدئید در گیاه کتان انجام گرفت. این آزمایش با سه تکرار به صورت گلدانی و طرح کاملاً تصادفی انجام شد. سپس ۵ تیمار شامل ظرفیت زراعی (شاهد)، خشکی ملایم (۲/۳ ظرفیت زراعی)، خشکی شدید (۱/۳ ظرفیت زراعی) و نیز تنش‌های خشکی به همراه اسپری برگی از آسکوریات در غلظت ۸ میلی‌مولار در نظر گرفته شد که به مدت دو هفته بر روی گیاهان اعمال شد. بررسی در سطح ۵ درصد نشان داد که میزان فعالیت آنزیم کاتالاز در این آزمایش کاهش و فعالیت آنزیم پراکسیداز، میزان پرولین و مالون د آلدئید در تیمارهای تنش خشکی در مقایسه با شاهد افزایش یافت. نتایج این تحقیق نشان داد که به کارگیری آسکوریات به شکل برونزاد سبب کاهش تأثیر تنش بر فاکتورهای مورد سنجش در گیاه کتان شد و **واژگان کلیدی:** آسکوریات، آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان، پرولین، کتان، مالون د آلدئید.

مقدمه

تخریب غشاهای سلولی و سلایر اندامک‌ها می‌شود (Ozkur et al., 2009; Jubany-Marí et al., 2010). یکی از واکنش‌هایی که در حضور انواع اکسیژن فعال سرعت بیشتری پیدا می‌کند پراکسیداسیون لیپیدهای غشایی است، که باعث تولید آلدئیدهایی مثل مالون د آلدئید و ترکیباتی مثل اتیلن می‌شود (Sharma and Shanker., 2005). برای مقابله با تنش اکسیداتیو ایجاد شده یک سیستم دفاعی آنتی‌اکسیدانی با کارایی بالا در گیاهان وجود دارد، که می‌تواند آنها را از بین ببرد (Shaomin and Jiang, 2009).

خشکی یکی از مهمترین تنش‌های محیطی است که باعث کاهش رشد گیاهان و در نتیجه عملکرد آنها می‌شود و در حقیقت بسیاری از فرایندهای فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی را در گیاهان مختل می‌کند (Efeoğlu et al., 2009). در اثر شرایط نامساعد محیطی تشکیل انواع اکسیژن فعال (ROS) افزایش می‌یابد (Jubany-Marí et al., 2010). اگر تعادل بین تولید ROS و سیستم دفاع آنتی‌اکسیدانی از بین رود، تنش اکسیداتیو ایجاد شده منجر به

آن روی فعالیت آنزیم‌های کاتالاز، پراکسیداز، مالون د آلدئید و پرولین بود.

مواد و روش‌ها

بذرهای کتان *Linum usitatissimum* از موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر کرج در بهار ۱۳۸۸ تهیه گردید. کشت گیاهان و مراحل مختلف پژوهش و آزمایشات مربوط به آنها در مجتمع آزمایشگاهی پیام‌نور واحد تهران انجام گردید. بذرهای سالم و یکنواخت پس از شستشوی اولیه به مدت ۵ دقیقه در محلول هیپو کلریت سدیم ۲۰٪ سترون و سپس چندین بار با آب مقطر استریل شستشو داده شد و سپس تعداد ۱۰ بذر در گلدان‌هایی یک اندازه با دهانه ۷ سانتی متر محتوی بستر استریل لیکا، ماسه - رس - خاک برگ (۲:۱:۱) کاشته و در شرایط گلخانه‌ای نگهداری شد. آبیاری تا مرحله سه برگی، برای همه تیمارها یکسان و مطابق ظرفیت زراعی انجام شد. بعد از آنکه گیاه وارد مرحله سه برگی شد آبیاری تیمارها، آغاز و بدین صورت که: آبیاری برای شاهد مطابق ظرفیت زراعی - برای خشکی ملایم ۲/۳ ظرفیت زراعی - برای خشکی شدید ۱/۳ ظرفیت زراعی به مدت دو هفته انجام شد. سپس غلظت ۸ میلی مولار از اسید آسکوربیک تهیه شد و اسپری برگی این ماده بروی تیمارهای خشکی شدید و ملایم به مدت یک هفته انجام گرفت. بعد از اعمال ۱۰ روز تیمار گیاهان از بستر لیکا خارج و جهت زدودن بقایای لیکا از سطح ریشه گیاهان، ریشه‌ها ابتدا با آب جاری و سپس با آب مقطر به خوبی شستشو داده شده و خشک گردیدند. بعد از خشک شدن سطحی ریشه‌ها، اندام هوایی و ریشه‌ها از محل یقه از کلیه گیاهان جدا و سنجش‌های زیر برای آنها انجام شد.

سنجش مالون د آلدئید

۰/۲ گرم از بافت تازه برگی توزین و در هاون چینی حاوی ۵ میلی‌لیتر اسید تری کلرو استیک (TCA) ۰/۱ درصد سائیده شد. عصاره حاصل با استفاده از دستگاه سانتریفوژ به مدت ۵ دقیقه در ۱۰۰۰۰g سانتریفوژ گردید. به ۱ میلی‌لیتر از محلول‌روئی حاصل، ۴/۵ میلی‌لیتر از

عکس العمل گیاهان به تنش خشکی به ماهیت کمبود آب وابسته است و می‌تواند به صورت ۱- پاسخ‌های فیزیولوژیکی به تنش (پاسخ کوتاه مدت) ۲- تطابق غیروراثتی با سطح مشخصی از تنش خشکی (پاسخ میان مدت) ۳- تطابق قابل توارث با خشکی (پاسخ بلند مدت) طبقه بندی شود. پاسخ کوتاه مدت به تنش آب با کاهش حداکثر جذب CO₂ همراه است. از جمله واکنش‌های میان مدت به خشکی، تنظیم اسمزی بوسیله تجمع نمک‌های آلی بوده و پاسخ بلند مدت به خشکی شامل الگوهای ژنتیکی می‌باشد (Passarkli, 1999).

آسکوربیک اسید یا ویتامین C از ترکیباتی است که به وفور در گیاهان یافت می‌شود. این ماده دارای چندین نقش فیزیولوژیکی در گیاهان است (Jubany-Marí et al., 2010). به عنوان مثال در فرایندهای رشد و نمو و متابولیسم شرکت دارد و در برخی واکنش‌های فتوسنتزی به عنوان کوفاکتور عمل می‌کند (Zabalza et al., 2008). آسکوربیک اسید قادر است یون‌های سوپر اکسید - رادیکال‌های هیدروکسیل و پر اکسید هیدروژن را احیاء نماید و یا با احیاء ترکیباتی چون آلفا - توکوفرول در جاروب کردن رادیکال‌ها شرکت کند. به عبارتی آسکوربات بهترین و سودمندترین ترکیب شناخته شده‌ای است که تحمل گیاهان را به استرس‌های اکسیداتیو بالا می‌برد (Jubany-Marí et al., 2010).

گیاه کتان گیاهی است یکساله از خانواده لیناسه که به صورت علفی نرم ولی ایستاده رشد می‌کند (مظفریان، ۱۳۷۳). دانه کتان مهمترین مخزن آلفالینولئیک اسید (ALA) است. این اسید یکی از سه اسید چرب معروف از خانواده امگا ۳ می‌باشد. لازم به ذکر است که روغن کتان علاوه بر داشتن امگا ۳ دارای ویتامین E نیز است. کتان روغنی می‌تواند کمبود رطوبت را در دوره رویشی تحمل کند، ولی به آب فراوان در دوره گلدهی و دانه بندی نیاز دارد (ایرانزاد، ۱۳۸۶).

هدف این پژوهش آریابنی آنر محلول پاشی اسید آسکوربیک روی گیاه کتان تحت شرایط خشکی و تأثیر

سنجش فعاليت آنزيم‌هاى پراکسيداى و کاتالاز

اندازه‌گيرى عصاره آنزيمى

يک گرم از بافت تر گياه را در هاون چينى محتوى ۵ ميلي ليتر بافر تريس HCl ۵ ميلي مولار ۷/۵ pH در حمام يخ سائيده شد. بعد از ۱۰ دقيقه نگهدارى در يخ آنها را به سانترفيوژ يخچال‌دار به مدت ۲۰ دقيقه با دور ۱۳۰۰۰ در دماى ۴ درجه سانتى‌گراد انتقال داده بعد از پايان ۲۰ دقيقه لوله‌ها را خارج کرده و محلول رويى را از چند لايه پارچه عبور داده و عصاره پروتئينى حاصل براى سنجش آنزيم‌هاى زير به کار رفت (Sudhaker et al., 2001).

اندازه‌گيرى فعاليت آنزيم پراکسيداى

پس از استخراج عصاره پروتئينى مقدار ۲ ميلي ليتر بافر تريس ۱۰۰ ميلي مولار با ۷ pH، ۰/۳ ميلي ليتر آب اکسيژنه ۵ ميلي مولار و ۰/۲ ميلي ليتر پيروگالال ۱۰ ميلي مولار را در حمام يخ با ۵۰ ميکروليتر عصاره آنزيمى مخلوط و پس از ۲ دقيقه منحنى تغييرات جذب را با استفاده از دستگاه اسپكتروفوتومتر در طول موج ۴۲۵ نانومتر خوانده و بر حسب $\mu\text{mol (H}_2\text{O}_2) \text{ mg}^{-1} \text{ (protein) min}^{-1}$ بيان شد (Kar and Mishra., 1976).

اندازه‌گيرى فعاليت آنزيم کاتالاز

پس از استخراج عصاره پروتئينى مقدار ۲/۵ ميلي ليتر بافر فسفات ۵۰ ميلي مولار با ۷ pH و ۰/۳ ميلي ليتر آب اکسيژنه ۳ درصد را در حمام يخ با ۰/۲ ميلي ليتر عصاره آنزيمى مخلوط و پس از ۲ دقيقه منحنى تغييرات جذب را با استفاده از دستگاه اسپكتروفوتومتر در طول موج ۵۳۰ نانومتر خوانده و بر حسب $\mu\text{mol H}_2\text{O}_2 \text{ mg}^{-1} \text{ (protein) min}^{-1}$ بيان شد (Aebi, 1984).

تجزيه و تحليل داده‌ها

اين تحقيق با ۴ تيمار و ۳ تکرار انجام شد و براى بررسى نتايج و مقايسه ميانگين‌ها از آزمون تجزيه و تحليل واريانس ANOVA و سپس از آزمون دانکن $P \leq 0/05$ استفاده شد و نمودارهاى مربوطه نيز در برنامه نرم‌افزارى Excel رسم گرديد و کليه کارهاى آمارى توسط نرم‌افزار SPSS15 انجام گرفت.

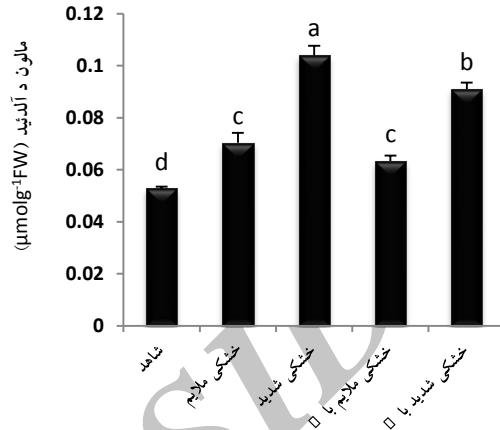
محلول TCA ۲۰ درصد، که حاوى ۰/۵ درصد اسيدتيو باربيټوريک (TBA) بود، اضافه شد. مخلوط حاصل به مدت ۳۰ دقيقه در دماى ۹۵ درجه سانتىگراد حمام آب گرم حرارت داده شد. سپس بلافاصله در يخ سرد و دوباره مخلوط به مدت ۱۰ دقيقه در ۱۰۰۰۰g سانترفيوژ گرديد. شدت جذب اين محلول با استفاده از اسپكتروفوتومتر در طول موج ۵۳۲ نانومتر خوانده شد. ماده موردنظر براى جذب در اين طول موج کمپلکس قرمز غيراختصاصى در ۶۰۰ نانومتر تعيين و از ميزان کسر گرديد. غلظت کمپلکس MDA-TBA زير محاسبه و بر حسب $\mu\text{mol g}^{-1} \text{ FW}$ بيان شد (Heath and Pacher, 1969).

اندازه‌گيرى غلظت پرولين

۰/۵ گرم از بافت تر گياهى را توزين و در هاون چينى حاوى ۱۰ ميلي ليتر اسيد سولفوساليسيليك ۳ درصد سائيده شد. مخلوط همگن به دست آمده با استفاده از واتمن شماره ۲ صاف گرديده، از هر کدام از محلول‌هاى حاصل ۲ ميلي ليتر برداشته و در لوله‌هاى آزمايش ريخته و سپس به هريك ۲ ميلي ليتر معرف نينهيدرين و ۲ ميلي ليتر اسيد استيک خالص افزوده شد. لوله‌ها را به مدت يکساعت در بن مارى ۱۰۰ درجه سانتىگراد قرار داده و سپس جهت قطع آزمايش‌ها در حمام يخ قرار گرفتند. به هرکدام ۲ ميلي ليتر تولوئن افزوده و لوله‌ها را به شدت تکان داده شد. آنگاه ۲۰ ثانيه نگه داشته تا دو فاز کاملاً مجزا تشکيل گرديد. مقدار معينى از لايه رنگى فوقانى را جهت سنجش غلظت پرولين در دستگاه اسپكتروفوتومتر گذاشته و جذب آن را در طول موج ۵۳۲ نانومتر خوانده و با استفاده از منحنى استاندارد پرولين، مقدار اين ماده محاسبه و بر حسب $\mu\text{mol g}^{-1} \text{ FW}$ اعلام شد (Bates et al., 1973).

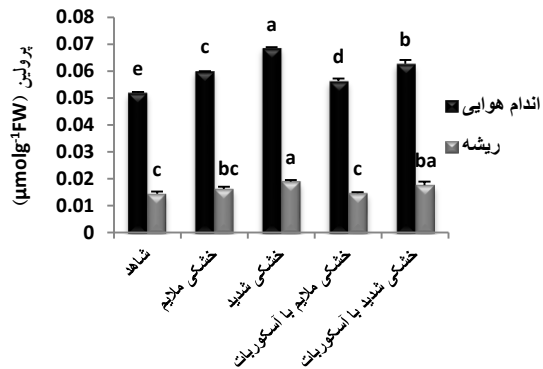
نتایج

مقدار مالون د آلدئید نسبت به شاهد افزایش معنی‌داری یافت و محلول پاشی اسید آسکوربیک توانست میزان مالون د آلدئید را تا حدی کاهش دهد (شکل ۱).



شکل ۱: اثر متقابل خشکی و اسید آسکوربیک (۸ میلی مولار) بر مقدار مالون د آلدئید

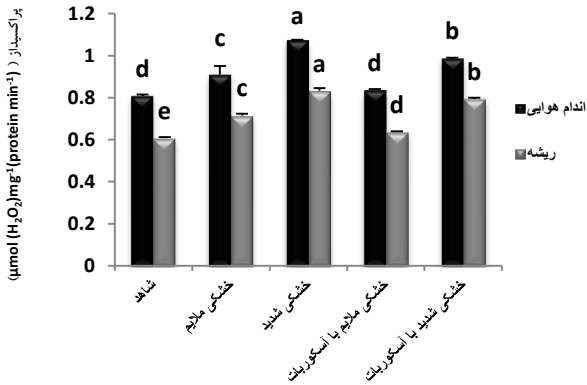
* حروف غیرمشترک معرف تفاوت معنی‌دار در سطح ۵ درصد می‌باشد. خط عمود نشان دهنده SD می‌باشد. غلظت پرولین هم در اندام هوایی و ریشه افزایش معنی‌داری را با شاهد نشان داد، اما این افزایش در اندام هوایی مشهودتر بود. محلول پاشی اسید آسکوربیک توانست غلظت پرولین را در ریشه تا نزدیکی شاهد کاهش دهد، اما در اندام هوایی این کاهش به سطح شاهد نرسید (شکل ۲).



شکل ۲: اثر متقابل خشکی و اسید آسکوربیک (۸ میلی مولار) بر مقدار پرولین

* حروف غیرمشترک معرف تفاوت معنی‌دار در سطح ۵ درصد می‌باشد. خط عمود نشان دهنده SD می‌باشد.

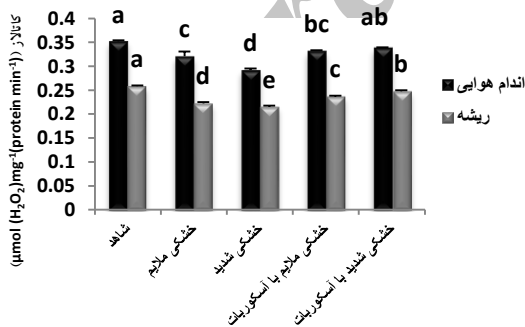
فعالیت پراکسیداز با افزایش تنش افزایش معنی‌داری یافت و این افزایش در اندام هوایی مشهودتر از ریشه بود. اسید آسکوربیک فعالیت این آنزیم را تا حدودی تعدیل داد به گونه‌ای که این کاهش در خشکی ۲/۳ تا سطح شاهد ادامه یافت (شکل ۳).



شکل ۳: اثر متقابل خشکی و اسید آسکوربیک (۸ میلی مولار)

بر فعالیت آنزیم پراکسیداز در اندام هوایی و ریشه * حروف غیرمشترک معرف تفاوت معنی‌دار در سطح ۵ درصد می‌باشد. خط عمود نشان دهنده SD می‌باشد.

فعالیت کاتالاز با افزایش تنش کاهش یافت و اسید آسکوربیک توانست فعالیت این آنزیم را تا حدودی افزایش دهد (شکل ۴).



شکل ۴: اثر متقابل خشکی و اسید آسکوربیک (۸ میلی مولار)

بر فعالیت آنزیم کاتالاز در اندام هوایی و ریشه * حروف غیرمشترک معرف تفاوت معنی‌دار در سطح ۵ درصد می‌باشد. خط عمود نشان دهنده SD می‌باشد.

بحث

اثر خشکی و آسکوربات بر مالون دآلدئید

رادیکال‌های سوپر اکسید تولید شده توسط خشکی باعث پر اکسیداسیون لیپید می‌شود. حاصل پر اکسیداسیون لیپیدهای غشاء ترکیباتی مانند مالون د آلدئید - پروپانول - بو تانول - هگزنان - هپتانان - پروپانال دی متیل استیل خواهد بود. این مواد به عنوان شاخصی برای اندازه‌گیری پر اکسیداسیون لیپیدها استفاده می‌شود و افزایش پر اکسیداسیون لیپیدها شاخصی برای تنش اکسیداتیو می‌باشد (Heat and Pacher, 1969). در این تحقیق تنش خشکی مقدار مالون دآلدئید را افزایش داد. گزارشات متعددی مبنی بر اثر تنش خشکی بر میزان مالون د آلدئید وجود دارد. گزارش شده حتی در خشکی ملایم نیز مقدار مالون دآلدئید و سایر آلدئیدها در *Poa pratensis* افزایش می‌یابد (Fu and Haung, 2001). مقدار مالون دآلدئید در سه ژنوتیپ گندم تحت اثر خشکی افزایش می‌یابد (Sairam et al., 1998). اثبات شده که مقدار مالون دآلدئید تولیدی در طی تنش خشکی در بین کولتیوارهای مختلف ذرت - موز - دانه رست‌های برنج متفاوت است. به طوری که گونه‌های مقاوم با افزایش توان آنتی اکسیدانی قادر به جاروب کردن H_2O_2 هستند با کاهش H_2O_2 مقدار مالون دآلدئید کمتری ایجاد می‌شود مقدار مالون دآلدئید تولیدی کولتیوارهای حساس بیشتر است (Inze and Montage., 2000; Sharma and Shanker., 2005). افزایش مشاهده شده مقدار مالون د آلدئید در این تحقیق در شرایط تنش خشکی ناشی از تولید گونه‌های اکسیژن فعال مثل رادیکال‌های سوپر اکسید - پر اکسید هیدروژن و رادیکال هیدروکسید در شرایط تنش اکسیداتیو است. گونه‌های اکسیژن فعال منجر به پر اکسیداسیون لیپیدها در نتیجه آسیب به غشاهای سلولی مخصوصاً غشاهای کلروپلاست شده است. اسید آسکوربیک با اثر روی آنزیم‌های آنتی اکسیدان پر اکسیداسیون لیپیدهای گیاه آرابیدوپسیس را در برابر گرما

و تنش خشکی محافظت می‌کند (Larkindale and Knight, 2002).

مدارکی نیز وجود دارد که اسید آسکوربیک با اثر روی H_2O_2 توان آنتی اکسیدانی را افزایش داده و از گیاه در برابر تنش اکسیداتیو محافظت می‌کند (Ganesan and Thamson., 2001).

در این پژوهش اسید آسکوربیک با کاهش پر اکسیداسیون لیپیدها از طریق اثر بر مکانیسم‌های دفاع آنزیمی و با اثر روی H_2O_2 توان آنتی اکسیدانی را افزایش داده، گیاه کتان را در برابر تنش اکسیداتیو محافظت می‌کند.

اثر خشکی و آسکوربات بر پرولین

افزایش پرولین در تنش خشکی نشان دهنده نقش این اسید آمینه در تنظیم فشار اسمزی است (Ashraf and Foolad, 2007). تنظیم اسمزی در گیاهان مکانیسم عمده اجتناب از تنش‌های آبی در محیط‌های خشک و شور است و به طور کلی به کاهش پتانسیل اسمزی در اثر تجمع مواد محلول در شرایط تنش خشکی و شوری اطلاق می‌گردد. در آزمایشی که روی کتان انجام شد، تنش خشکی موجب افزایش میزان پرولین شد که با افزایش شدت تنش، این اسید آمینه نیز زیاد شد این به این معنی است که پرولین به عنوان یک محافظ در برابر تنش عمل می‌کند. نتایج بدست آمده با کار انجام شده روی نیشکر (Suriyan and Chalermopol, 2009) و گندم و جو و گوجه فرنگی نیز گزارش شده است (Tynakova, 1967; Taylor et al., 1980) نیز مطابقت دارد. در دانه رست‌های ذرت تنش دیده، کم شدن پروتئین همراه با افزایش آمینو اسیدهای آزاد بوده که می‌تواند به ممانعت از سنتز پروتئین و افزایش هیدرولیز پروتئین مربوط باشد (Fendia et al., 2003). که علاوه بر افزایش غلظت پرولین در سطوح مختلف خشکی نسبت به شاهد، محتوای پرولین اندام هوایی نیز بیش از ریشه‌ها بوده و دلیل بالاتر بودن، این است که پرولین در قسمت رأسی و منطقه طویل شدگی

فعالیت آنزیم آنتی اکسیدان و تعدیل میزان O_2 , H_2O_2 می‌شود (Shiu and Lee, 2005).

در این آزمایش فعالیت کاتالاز در تیمار خشکی کاهش یافت. کاهش فعالیت کاتالاز تحت تنش خشکی در پژوهش‌های دیگر نیز گزارش شده است (Jiang and Nhunag, 2001). کاهش فعالیت این آنزیم ممکن است در اثر غیر فعال سازی نوری این آنزیم و یا باز داری سنتز آنزیم جدید در تاریکی (Polle, 1997) باشد. کاتالاز با فعالیت آنتی اکسیدانی خود H_2O_2 را به H_2O و O_2 تبدیل کرده و واکنش‌های زنجیره‌ای رادیکال‌های آزاد را بلوکه می‌کند (Rakmini et al., 2004). لذا آزاد شدن آن در شرایط تنش باعث کاهش اثرات زیانبار گونه‌های فعال اکسیژن می‌شود.

نتیجه گیری نهایی

در این تحقیق مقدار مالون د آلدئید و پرولین و همچنین فعالیت آنزیم پر اکسیداز در تنش خشکی افزایش یافت و این افزایش در اندام هوایی بیشتر از ریشه بود، اما فعالیت آنزیم کاتالاز در اندام هوایی و ریشه روندی کاهشی را نشان داد. همچنین به کار بردن اسید آسکوربیک توانست تحمل این گیاه را در برابر تنش خشکی بالا برد.

منابع

ایران نژاد، ح. (۱۳۸۶). زراعت گیاهان دارویی شاهدانه - کتان روغنی - کرچک. صفحه ۶۳-۵۷.

مظفریان، و.ا. (۱۳۷۳). زده بندی گیاهی. صفحه ۳۱۲

Aebi, H. (1984). Catalase in vitro. Methods Enzymology, 105: 121-126

Ashraf, M., and Foolad, M.R. (2007). Roles of glycine betaine and proline in improving plant abiotic stress resistance. Environmental and Experimental Botany, 59: 206-216.

Bates, L.S., Waldern, R.P., and Teare, D. (1973). Rapid determination of free proline for water stress studies. Plant and Soil, 39: 205-207

ریشه سنتز شده، از طریق تعرق به بخش‌های هوایی منتقل می‌شود، از اینرو میزان تجمع آن در برگها بیشتر است (Verslues and Sharp, 1999).

مقادیر بالای پرولین باعث کاهش میزان رادیکال‌های آزاد در پاسخ به تنش اسمزی شده توتون‌های تراریخت شده با ژن P5SC در شرایط متوسط $200mM$ NaCl را بهبود بخشید. این یافته‌ها باعث روشن تر شدن هرچه بیشتر تنظیم بیوسنتز پرولین در گیاهان و نقش آن در کاهش تنش اکسایشی و تأییدی بر نقش پذیرفته شده آن به عنوان اسمولیت بود (Hong et al., 2003).

اثر خشکی و آسکوربات بر آنزیم‌های آنتی اکسیدان

بررسی تنش خشکی روی گیاه یونجه در مرحله جوانه‌زنی نشان داد که میزان فعالیت آنزیم‌های پراکسیداز - کاتالاز تحت شرایط تنش خشکی افزایش می‌یابد (Wang et al., 2009). تغییر در فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدان یکی از مکانیسم‌هایی است که در گیاهان برای افزایش تحمل به تنش رخ می‌دهد. آنزیم‌های آنتی اکسیدان مسئول پاکسازی گونه‌های اکسیژن فعال تولید شده ناشی از تنش هستند. Ozkuar و همکاران (۲۰۰۹) با بررسی آنزیم‌های آنتی اکسیدان گیاه *Capparis ovata* در شرایط تنش خشکی به نتایج مشابهی دست یافتند.

تنش خشکی باعث افزایش فعالیت آنزیم پر اکسیداز می‌شود. این آنزیم هم در سیتوزول و هم کلروپلاست وجود دارد و می‌تواند به گونه ای موثر H_2O_2 را حذف کند. پس افزایش این آنزیم در تنش خشکی نشان دهنده تجمع H_2O_2 در این شرایط است (Jiang and Nhunag, 2001). گزارش شده که فعالیت آنزیم در برگهای بالغ گیاهی علفی در خشکی شدید تا ۳ برابر شاهد افزایش می‌یابد (Jiang and Nhunag, 2001). تنش خشکی از طریق افزایش پراکسیداز تا حد امکان اثرات زیان‌بار گونه‌های فعال اکسیژن بر غشاء سلولی جلوگیری می‌کند (Ben Ahmed et al., 2009). آسکوربات باعث تنظیم

- Ben Ahmed, Ch., Ben Rouina, B., Sensoy, S., Boukhris, M. and Ben Abdallah, F. (2009).** Changes in gas exchange, proline accumulation and antioxidative enzyme activities in three olive cultivars under contrasting water availability regimes. *Environmental and Experimental Botany*, 67:345-352.
- Efeoglu, B., Ekmekci, Y. and Cicek, N. (2009).** Physiological responses of three maize cultivars to drought stress and recovery. *South African Journal of Botany*, 75: 34-42.
- Fendia, I.S., Georgieva, K. and Grigova, I. (2003).** Light-dark changes proline content of barley leaves under salt stress. *Plantarum*, 45: 59-63.
- Fu, J. and Haung, B. (2001).** Involvement of antioxidants and lipid peroxidation in the adaptation of two cool season grasses to localized drought stress. *Environmental and Experimental Botany*, 45: 105-114.
- Ganesan, V., and Thamson. (2001).** Salicylic acid response in rice: influence of salicylic acid on H₂O₂ accumulation and oxidative stress. *Plant Science*, 160: 1095-1106.
- Heat, R.L. and Pacher, L. (1969).** Photo peroxidation in isolated chloroplast. I. kinetic and stoichiometry of fatty acid peroxidation. *Archives of Biochemistry and Biophysics*, 125: 186-198.
- Hong, S.W., Kwon, S.J., Sohn, S.I., Kim, N.S. and Kim, J.C. (2003).** Characterization of embryogenesis-related Pmyb genes during in vitro differentiation of *Pimpinella brachycarpa*. *Korean Journal of Genetics*, 25: 293-300.
- Inze, D. and Montagu, M.V. (2000).** Oxidative stress Tj international Ltd ,padstow ,cornwall. Great Britain, 321 page.
- Jiang, R. and Hunag, N. (2001).** Drought and Heat stress injure two cool season Turfgrass in relation to antioxidant metabolism and lipid peroxidation. *Crop Science Society of America*, 41: 436-442.
- Jubany-Marí, T., Munné-Bosch, S. and Alegre, L. (2010).** Redox regulation of water stress responses in field-grown plants. Role of hydrogen peroxide and ascorbate. *Plant Physiology and Biochemistry*, 48: 351-358.
- Kar, M. and Mishra, D. (1976).** Catalase, peroxidase and poly phenol oxidase activities during rice leaf senescence. *Plant Physiology*, 57: 315-319.
- Larkindale, J. and Knight, M.R. (2002).** Protection against heat stress induced oxidative damage in *Arabidopsis* involves calcium, abscisic acid, ethylene and salicylic acid. *Plant Physiology*, 88: 833-837.
- Ozkur, O.F.O., Bor, M. and Turkan, I. (2009).** Physicochemical and antioxidant responses of the perennial xerophyte (*Capparis ovata*) Desf. to drought. *Environmental and Experimental Botany*, 66: 487-492.
- Passarkli, M. (1999).** Handbook of plant and crop stress. Marcel Dekker Inc. 976 pages.
- Polle, A. (1997).** Defense against photooxidative damage implants. p. 7830813. in: J. scandalis, ed. oxidative stress and the molecular biology of oxidative defense. Cold spring harbor laboratory press, cold spring harbor, IVY Biologia Plantarum, 41: 387-394.
- Rakmini, M.S., Benedicate, D.S. and Vivanads. (2004).** Superoxid dismutase and catalase activities and their correlation with malondealdehyde in schizophrenic patients. *Indian Journal Clinical Biochemistry*, 19: 114-118.
- Sairam, R.K., Deshumk, P.S. and Shukla, D.S. (1998).** Tolerance of drought and temperature stress in relation to increased antioxidant enzyme activity in Wheat. *Journal Agronomy Crop Science*, 178: 171-187.
- Shaomin, B. and Yiwei, Jiang. (2009).** Reactive oxygen species, antioxidant enzyme activities and gene expression patterns in leaves and roots of Kentucky bluegrass in response to drought stress and recovery. *Scientia Horticulturae*, 120: 264-270.
- Shiu, C.T. and Lee, T.M. (2005).** Ultraviolet induced oxidative response of the ascorbate glutathione cycle in marinemacrology *Ulva fascita*. *Journal of Experimental Botany*, 56: 2851-2865.
- Sharma, P. and Shanker, R. (2005).** Drought induces oxidative stress and enhances the activities of antioxidant enzymes in growing seedling. *Journal of Plant and Growth Regulation*, 46: 209-221.

- Sudhakar Chinta, A., Lakshmi, S. and Giridara, K. (2001).** Changes in the antioxidant enzyme efficacy in two high yielding genotypes of mulberry (*Morus alba* L.) under NaCl salinity. *Plant Science*, 161: 613-619.
- Suriyan, Ch. and Kirdmanee, Ch. (2009).** Proline Accumulation, Photosynthetic Abilities and Growth Characters of Sugarcane (*Saccharum officinarum* L.) Plantlets in Response to Iso-Osmotic Salt and Water-Deficit Stress. *Agricultural Sciences in China*, 8: 51-58.
- Taylor, A.G. Kirkham, M.B. and Motes, J.E. (1980).** The effect of water stress on germination and seedling growth of three species of tomato. *American Society For Horticultural Science*, 15: 310-317.
- Tynakova, L.A. (1967).** Distribution of the free and bound proline and of the free hydroxyl proline in the separate organs of wheat plants during drought. *Bulg. Sciences*, 20: 583-586.
- Verslues, P.E. and Sharp, R.E. (1999).** Proline accumulation in Maize (*Zea mays* L.) primary roots at low water potentials. II. Metabolic source of increased proline deposition in the elongation zone. *Plant Physiology*, 119: 1349-1360.
- Wen-Bin, W., Kim, Y.H., Lee, H.S., Kim, K.Y., Deng, X.P., and Kwak, S.S. (2009).** Analysis of antioxidant enzyme activity during germination of alfalfa under salt and drought stresses. *Plant Physiology and Biochemistry*, 47: 570-577.
- Zabalza, A., Gálvez, L., Marino, D., Royuela, M., Arrese-Igor, C., González, E.M. (2008).** The application of ascorbate or its immediate precursor, galactono-1,4-lactone, does not affect the response of nitrogen-fixing pea nodules to water stress. *Journal of Plant Physiology*, 165: 805-812.

Archive of SID