



بر همکنش سرب و پوترسین بر بعضی شاخص های فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی گیاهچه شاهی (*Lepidium sativum*)

فاطمه حسن پورنژاد^۱، منیره رنجبر^۲

تاریخ دریافت: ۹۵/۳/۲۵ تاریخ پذیرش: ۹۵/۷/۱۵

چکیده

در پژوهش حاضر اثرات سرب و پوترسین بر گیاه شاهی (*Lepidium sativum*) مورد بررسی قرار گرفت. آزمایش بصورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در چهار تکرار انجام شد. دانه رسته‌های گیاه تحت تیمارهای نیترات سرب با غلظت های ۰، ۱۲۵، ۲۵۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکرومولار و سرب با غلظت های ذکر شده به همراه غلظت ۱ میلی مولار پوترسین قرار گرفتند. وزن تر گیاهان نسبت به تیمار سرب هم غلظت افزایش یافته و در غلظت ۵۰۰ میکرومولار به ۱۰٪ رسید. وزن خشک گیاهان تفاوت معنی دار با شاهد نداشت. تیمار سرب افزایش فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز (۰/۰۵۳ میکرومول بر دقیقه بر گرم وزن تر) آنزیم کاتالاز (۰/۸ میکرومول بر دقیقه بر گرم وزن تر) را باعث شد. استفاده از پوترسین همراه سرب سبب افزایش فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز (۰/۹۹ میکرومول بر دقیقه بر گرم وزن تر گیاه در غلظت ۱۲۵ میکرومولار سرب همراه پوترسین) نسبت به سرب هم غلظت شد. به جز در غلظت ۲۵۰ میکرومولار سرب، کاهش میزان پرولین نسبت به گیاهان تحت تیمار سرب در همان غلظت دیده شد. در تیمار توام سرب با پوترسین در سه غلظت ۱۲۵ و ۲۵۰ و ۵۰۰ میکرومولار سرب کاهش درصد مهارکنندگی نسبت به تیمارهای سرب در همان غلظت دیده شد. غلظت ۱۰۰۰ میکرومولار سرب باعث افزایش درصد مهار کنندگی گردید. میزان فنل کل تحت تیمارهای سرب و پوترسین تفاوت معنی دار نداشت. در گیاه شاهی جهت مقابله با تنش سرب آنزیم پلی فنل اکسیداز و کاتالاز فعال شده، میزان پرولین افزایش می یابد. استفاده از پوترسین با کاهش اثرات تنش تولید پرولین را کنترل کرده است. کاربرد پوترسین در شاهی اثر مثبتی بر روی رشد داشته و اثرات منفی سرب را تا حدی کاهش دهد.

واژه های کلیدی: آنزیمهای آنتی اکسیدانی، پرولین، پوترسین، سرب، شاهی

حسن پور نژاد، ف. و م. رنجبر. ۱۳۹۷. تأثیر متقابل سرب و پوترسین بر شاخص های فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی گیاه شاهی (*Lepidium sativum*) مجله اکوفیزیولوژی گیاهی. ۳۵: ۳۸-۵۱.

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد فیزیولوژی گیاهی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد فلاورجان، اصفهان، ایران

۲- استادیار گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد فلاورجان، اصفهان، ایران- مسدئل مکاتبات. پست الکترونیک: ranjbar@iaufala.ac.ir

مقدمه

دیسموناز (SOD)، کاتالاز (CAT) و گروه دوم آنتی اکسیدان های غیر آنزیمی شامل آسکوربیک اسید، فنولیک اسید، گلوکاتینون، ویتامین E، ویتامین C، کارتنوئید ها، α -توکوفرول تقسیم می شوند (اسچوتزاندوبل و پولی، ۲۰۰۲). افزایش فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدانی در گونه ی گیاهی بید زرد نتیجه استراتژی های گیاه برای ادامه ی حیات خود تحت تنش فلزاتی مانند سرب بوده است. در مطالعات آیاز و کادیواوغللو (۱۹۹۷) نشان دهنده این بود که بذر گیاه (*Lenis esculent*) تحت تیمار سرب منجر به کاهش وزن تر آن گیاه شد. دفاع آنتی اکسیدانی برای محافظت از سلولها در برابر تاثیرهای خطرناک گونه های اکسیژن فعال وارد عمل میشود، طی تنش اکسیداتیو، وقایعی در گیاهان صورت میگیرد که عبارت هستند از افزایش تولید ROS، افزایش میزان آنتی اکسیدان ها، افزایش پرولین و افزایش پراکسیداسیون لیپیدی که منجر به افزایش تحمل گیاه به تنش می شوند (مبین و همکاران، ۲۰۰۷). بر اساس مشاهدات ورما و دویی (۲۰۰۳) فعالیت کاتالاز گیاه برنج در اثر افزایش تنش سرب کاهش یافت. پراساد (۱۹۹۷) هنگام تحقیق بر روی اثر فلزات کمیاب در گیاه سنبل آبی معمولی متوجه شد در شرایط تنش، آنزیم های آنتی اکسیدانی از جمله گایاکول پراکسیداز و پراکسیداز فعال می شوند یا میزان فعالیت آنها در گیاه افزایش می یابد. کوستا و مورل (۱۹۹۴) دریافتند که پرولین یکی از ترکیبات مهم سیستم دفاعی گیاهان در شرایط تنش است و میزان آن در هنگام تنش و در پاسخ به فلزات سنگین افزایش یافته و تجمع پرولین آزاد در این شرایط شایع است. طبق آزمایشهای نومن و همکاران (۲۰۰۸) بر روی ظرفیت آنتی اکسیدانی گیاه شنبلیله به این نتیجه رسیدند که در این گیاه میزان ظرفیت آنتی اکسیدانی پایین بوده است. بکارگیری غلظت بالای کبالت موجب افزایش معنی دار محتوی فنل کل آن شده است (گاد، ۲۰۱۲).

پلی آمین ها گروهی از پلی کاتیون هایی با وزن مولکولی پایین هستند که در همه گیاهان حضور دارند (اتیا، ۲۰۱۱). پلی آمین ها را می توان یک عامل ضروری برای رشد یوکاریوت ها و پروکاریوت ها شناخت که مسیر سنتز آنها با هم متفاوت است (جیمز-برمونت و همکاران، ۲۰۱۴). پلی آمین ها در القای تقسیم سلولی، جنین زایی، ریخت زایی، نمو گل و میوه و دانه، تاخیر در پیری گیاه نقش ایفا می کنند (دل داکا و سارافینی-فراکازینی کای، ۲۰۱۴ و تاکاهاشی و کاکهی، ۲۰۱۰). پوترسین از تنظیم کننده های رشد طبیعی گیاه هستند که به عنوان عامل ضد پیری شناخته شده اند و باعث افزایش استحکام بافت گیاه می شوند (فولگادو و همکاران، ۲۰۱۳). پوترسین خارجی قادر به

شاهی (*Lepidium sativum*) گیاهی یک ساله و متعلق به خانواده چلیپاییان است که در هند، آمریکای شمالی و قسمتی از اروپا کشت می شود (فرحناکی و همکاران، ۱۳۹۰). از لحاظ مورفولوژیکی یک گیاه علفی بی کرک دارای ریشه و ساقه ی راست است که طول آن به ۲۰ تا ۳۰ سانتی متر می رسد. این گیاه دارای اسانس روغنی فرار بوده و حاوی گلوکوزید گلوکوتروپئولوزید و گلوکوزیدی به اسم تروپئولوزید است (نادکامی، ۱۹۵۴). با توجه به استفاده خوراکی و خواص دارویی گیاه شاهی، با بررسی اثر سرب به عنوان آلوده کننده ی محیط زیست، می توانیم به حفظ خواص دارویی این گیاه کمک کنیم (خداوردی لو و همکاران، ۱۳۸۶). در طول چند دهه گذشته آلودگی محیط زیست با فلزات سنگین به شدت افزایش یافته است. آلودگی خاک با فلزات سنگین منجر به ضرر و زیان هایی بر روی محصولات کشاورزی شده و یا با ورود به زنجیره غذایی، تأثیراتی بر روی سلامتی انسان می گذارند (هاجرا همکاران، ۲۰۱۴). فلزات سنگین به وسیله ی مهار تقسیم سلولی و یا کاهش گسترش سلولی در ناحیه ی طویل شدن و یا هر دو آنها سبب کاهش وزن تر گیاه می شوند (نالینی و چاندر، ۲۰۰۲). سرب به عنوان خطرناک ترین فلز سنگین آلاینده محیط زیست بیشتر از طریق صنایع باتری های سربی، افزودنی های رنگ و بنزین، حشره کش ها، کودهای شیمیایی و غیره وارد محیط می شود (ایک و همکاران، ۱۹۹۹). آلودگی سرب در خاک موجب کاهش فعالیت فتوسنتزی گشته و اثرات مضر بر رشد گیاه بر جای می گذارد (کوپیرا، ۲۰۰۳). سرب در بدن از طریق زنجیره ی غذایی ذخیره شده و سلامت انسان را در معرض خطر قرار می دهد (جان و همکاران، ۲۰۰۹). از اثرات فیزیولوژیکی سرب بر روی گیاهان می توان اثر بر روی وضعیت آب، فتوسنتز، رشد و جوانه زنی گیاه، مواد معدنی در گیاه اشاره کرد (لاری و همکاران، ۲۰۰۳؛ جورجیو و تاسو، ۱۹۹۷). در مطالعه ی کباو و همکاران (۲۰۱۵) بر روی مکانیسم تحمل سرب بر روی گیاه گوشاب *Potamogeton crispus* L. آنها متوجه شدند که بیشترین مقدار سرب در دیواره سلولی ذخیره شده است. سرب ایجاد گونه های فعال اکسیژن را در گیاه افزایش داده و منجر به ایجاد تنش اکسیداتیو در آنها می شود، بنابراین، موجب افزایش فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدانی خاصی در گیاهان می شود (شارما و دویی، ۲۰۰۵). در سیستم دفاعی گیاه آنتی اکسیدان ها به دو گروه آنتی اکسیدان های آنزیمی شامل آسکوربات پراکسیداز (APOX)، گلوکاتینون ردوکتاز (GR)، سوپر اکسید

میلی مولار دست آمد. این محلول معادل ۱۰۰۰ میکرومولار بوده و سایر غلظتها از این محلول تهیه شد. نیترات سرب (مرک آلمان) با غلظت های فوق به همراه پوترسین با غلظت ۱ میلی مولار همراه با آب آبیاری با چهار تکرار آغاز شد. گیاهان یک روز در میان تیمار شدند و در سایر روزها آبیاری با محلول غذایی هوگلند و شتسوی محیط با آب مقطر به منظور جلوگیری از انباشته شدن عناصر انجام گرفت. تیمارها به مدت ۳۰ روز اعمال شد. پس از گذشت دو روز از آخرین تیمار، اندام های هوایی جدا شده و به منظور اندازه گیری شاخص های رشد، فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدانی، ظرفیت آنتی اکسیدانی و محتوای فنل کل و پرولین مورد بررسی قرار گرفتند.

اندازه گیری ارتفاع و وزن تر و خشک گیاه

پس از اتمام آزمایش، از هر گلدان به طور تصادفی بخش هوایی و زیر زمینی ۲۵ نمونه گیاه از جدا شده و جهت اندازه گیری ارتفاع استفاده شد. وزن تر با استفاده از ترازو اندازه گیری شد. نمونه ها به مدت ۴۸ ساعت در آون با دمای ۷۰ درجه سانتی گراد قرار داده و وزن خشک آنها نیز بدست آمد (زارع و همکاران، ۱۳۹۰).

سنجش فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدانی

تهیه عصاره آنزیمی برای سنجش فعالیت آنزیم های کاتالاز و پلی فنل اکسیداز

عصاره گیری به روش کاکمک و هورست (۱۹۹۱) صورت گرفت. ۰/۱ گرم بافت منجمد به همراه ۱/۵ میلی لیتر بافر پتاسیم فسفات ۲۵ میلی مولار با pH ۶/۸ بر روی ازت مایع ساییده و عصاره گیری شد. محلول همگن حاصل در سانتریفیوژ یخچال دار مدل 5417R شرکت eppendorf با ۱۴۰۰۰ دور در دقیقه، به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی گراد و محلول رویی برای سنجش آنزیم ها استفاده گردید.

سنجش فعالیت آنزیم های کاتالاز

۲/۸ میلی لیتر بافر پتاسیم فسفات ۲۵ میلی مولار با pH ۷، ۲۰۰ میکرولیتر عصاره آنزیمی، با ۳۰۰ میکرولیتر آب اکسیژنه ۳٪ مخلوط شده و پس از ۶۰ ثانیه جذب نوری آن در طول موج ۵۳۰ نانومتر با دستگاه اسپکتروفتومتر مدل UV ۲۱۰۰ کمپانی یونیکو آمریکا قرائت شد. سپس فعالیت آنزیم برحسب واحد جذب بر گرم پروتیین وزن تر محاسبه گردید. محلول شاهد

بهبود مقاومت گیاهان در تنش اکسیداتیو می گردد. بکارگیری پوترسین خارجی باعث افزایش فعالیت آنزیمهای آنتی اکسیدانی شده و در نتیجه مقاومت گیاه در برابر تنش اکسیداتیو افزایش می یابد. عقیده بر این است که پیش تیمار گیاهان با پوترسین نیز باعث مقاومت بالای گیاه در برابر تنش اکسیداتیو می شود (گروپا و همکاران، ۲۰۰۱).

با توجه به آلودگی خاکهای زراعی با سرب و تاثیر پوترسین بعنوان تنظیم کننده رشد گیاهی، در پژوهش حاضر، تاثیر متقابل پوترسین و سرب بر روی گیاه شاهی بعنوان یک گیاه خوراکی و دارویی بررسی گردید. بررسی ظرفیت آنتی اکسیدانی، فعالیت آنزیم های کاتالاز و پلی فنل اکسیداز به عنوان آنتی اکسیدان آنزیمی و میزان فنل کل و میزان پرولین از اهداف این تحقیق به شمار می رود. علی رغم اینکه دلایل مختلفی در مورد عملکرد پلی آمین پوترسین ارائه شده است، لیکن نقش احتمالی این ترکیب از طریق ایجاد تغییراتی در شاخص های فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی گیاه شاهی تاکنون مطالعه نشده است. این احتمال وجود دارد که پوترسین از طریق تنظیم رشد و القای سلول، باعث افزایش استحکام بافت گیاه شاهی شده و موجب تغییر در تحمل تنش ها شود. پژوهش حاضر با هدف بررسی اثر کاربرد پوترسین در ایجاد تغییر در پاسخ به فلز سنگین سرب در گیاه شاهی انجام گرفت. از پلی آمین پوترسین به دلیل وجود گزارش های متفاوت از اثر آنها روی پاسخ گیاه به فلزات سنگین استفاده شده است. تحت تاثیر پوترسین، انباشتگی وزن تر، فعالیت پلی فنل اکسیداز و درصد مهرکنندگی آنتی اکسیدانها، به دلیل نقش احتمالی پوترسین در تغییر پاسخ گیاه به فلز سنگین مورد سنجش قرار گرفته است.

مواد و روش ها

کشت و تیمار دهی

بذر گیاه شاهی (*Lepidium sativum*) از شرکت پاکان بذر اصفهان خریداری شد و در گلدان های سایز ۱۴ حاوی کوکویت و پرلیت به نسبت مساوی کاشته شد. با توجه به ریز بودن بذرها، تعداد بذره های کشت شده ۱۰۰ عدد بود. گلدان ها، هر روز در ۳ نوبت با آب مقطر آبیاری شدند. با رشد گیاه و رسیدن به مرحله دو برگچه ای تیمار دهی به صورت محلول پاشی برگی با سرب (از منبع نیترات سرب) با غلظت های (۰، ۱۲۵، ۲۵۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکرومولار) انجام گرفت. ابتدا با حل کردن ۰/۳۳۱ گرم نیترات سرب در آب مقطر، حجم محلول به ۱۰۰۰ میلی لیتر رسید بدین ترتیب محلول مادر با غلظت ۱

این ترکیب با دریافت یک الکترون از ترکیب آنتی اکسیدان، از رنگ بنفش به زرد تغییر رنگ می دهد. رادیکال های آزاد موجود در DPPH در ۵۱۷ نانومتر جذب دارند که از قانون بیرلامبرت پیروی می کنند و کاهش جذب آن با میزان ماده آنتی اکسیدان رابطه خطی دارد. هر چقدر میزان ماده ی آنتی اکسیدان زیاد شود، DPPH بیشتری مصرف شده و رنگ بنفش بیشتر به سمت زرد میل می کند) اضافه شد. در انتها، جذب محلول ها پس از ۳۰ دقیقه تکان در محیط تاریک توسط دستگاه اسپکتروفتومتر مدل UV ۲۱۰۰ کمپانی یونیکو آمریکا) در طول موج ۵۱۷ نانومتر اندازه گیری شد. برای محاسبه ظرفیت آنتی اکسیدانی از رابطه زیر استفاده و نتیجه بر حسب درصد مهار کنندگی گزارش گردید.

$$\text{AC} = \left[\frac{(\text{AC}-\text{AS})}{\text{AC}} \right] \times 100 \quad (\%) \text{ ظرفیت آنتی اکسیدانی}$$

جذب کنترل = AC و جذب نمونه = AS

سنجش فنل کل

برای بررسی محتوای فنل کل از روش سینگ و همکاران (۲۰۰۲) استفاده شد. غلظت های مختلف از گالیک اسید (استاندارد)، عصاره گیاه در چهار تکرار تهیه و به آنها به ترتیب آب مقطر، سدیم کربنات ۷٪ و فولین ۱۰٪ اضافه شد. بعد از ۳۰ دقیقه جذب نمونه ها توسط اسپکتروفتومتر UV در طول موج ۷۶۵ نانومتر اندازه گیری شد. برای محاسبه محتوای فنل کل از رابطه زیر که از منحنی استاندارد بدست آمده استفاده گردید:

$$Y = 0.05X + 0.0912$$

تجزیه و تحلیل آماری

آنالیز آماری

آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با چهار تکرار طراحی گردید. نتایج حاصل از اندازه گیری های مختلف، با استفاده از نرم افزار آماری SPSS19 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. مقایسه میانگین ها با آزمون دانکن در سطح یک درصد انجام شد. رسم نمودارها با نرم افزار اکسل انجام شد.

نتایج و بحث

جدول ۱- تجزیه واریانس صفات مورد مطالعه گیاه شاهی را تحت تیمار سرب و پوترسین نشان می دهد. تجزیه واریانس داده های مربوط به ارتفاع گیاه، وزن خشک گیاه شاهی پس از ۳۰ روز تیمار نشان داد که تحت تیمار سرب و اثرات متقابل سرب و پوترسین از نظر آماری معنی دار نبوده است (جدول ۱). با توجه به جدول ۱ آنالیز واریانس داده های مربوط به وزن تر گیاه تحت

شامل ۲/۸ میلی لیتر بافر پتاسیم فسفات ۲۵ میلی مولار با pH ۷ به همراه ۱۰۰ میکرولیتر عصاره آنزیمی بود (وحدتی و همکاران، ۱۳۸۹).

سنجش فعالیت آنزیم های پلی فنل اکسیداز

اندازه گیری فعالیت آنزیم های پلی فنل اکسیداز بر اساس روش کار و میشر (۱۹۷۶) انجام شد. ۲/۸ میلی لیتر بافر پتاسیم فسفات ۲۵ میلی مولار با pH ۶/۸، ۱۰۰ میکرولیتر عصاره آنزیمی، ۱۰۰ میکرولیتر پیروگالول ۱۰ میلی مولار مخلوط و جذب نوری آن پس از ۴۰ ثانیه در طول موج ۴۲۰ با دستگاه اسپکتروفتومتر مدل UV ۲۱۰۰ کمپانی یونیکو آمریکا قرائت شد. سپس فعالیت آنزیم بر حسب واحد جذب بر میزان پروتئین گرم وزن تر محاسبه گردید. شاهد حاوی ۲/۹ میلی لیتر بافر پتاسیم فسفات ۲۵ میلی مولار با pH ۶/۸ به همراه ۱۰۰ میکرولیتر عصاره آنزیمی بود.

سنجش پرولین

برای اندازه گیری میزان پرولین، طبق روش بیتس و همکاران (۱۹۷۳) از عصاره آنزیمی ۲ میلی لیتر برداشته و به هر کدام ۲ میلی لیتر معرف اسید نین هیدرین و ۲ میلی لیتر اسید استیک خالص افزوده و لوله ها را در بن ماری با دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد به مدت ۱ ساعت قرار داده، سپس برای قطع واکنش، محلول ها را در حمام یخ قرار داده و به آنها ۴ میلی لیتر تولوئن افزوده و لوله ها را با استفاده از شیکر به شدت تکان داده و با ثابت نگه داشتن لوله ها به مدت ۲۰ ثانیه دو لایه کاملاً مجزا تشکیل گردید که از لایه رنگی فوقانی که حاوی تولوئن و پرولین بود. برای اندازه گیری مقدار پرولین استفاده شد و در طول موج ۵۲۰ نانومتر مقدار جذب قرائت گردید.

سنجش ظرفیت آنتی اکسیدانی

عصاره گیاهان با متانول ۸۰٪ تهیه و برای سنجش ظرفیت آنتی اکسیدانی مورد استفاده قرار گرفت. برای بررسی ظرفیت آنتی اکسیدانی عصاره از روش شیمادا (۱۹۹۲) استفاده شد. به این صورت که غلظت های مختلفی از آسکوربیک اسید (استاندارد) و عصاره گیاه در چهار تکرار تهیه و به آن ها به ترتیب آب مقطر و محلول DPPH (نام اختصاری ترکیب آلی diphenyl-1-picrylhydrazyl-2,2 می باشد که ترکیبی است بنفش رنگ که به دلیل حضور گروه های فنیل در ساختارشان به صورت رادیکال در آمده و منبع رادیکال آزاد است.

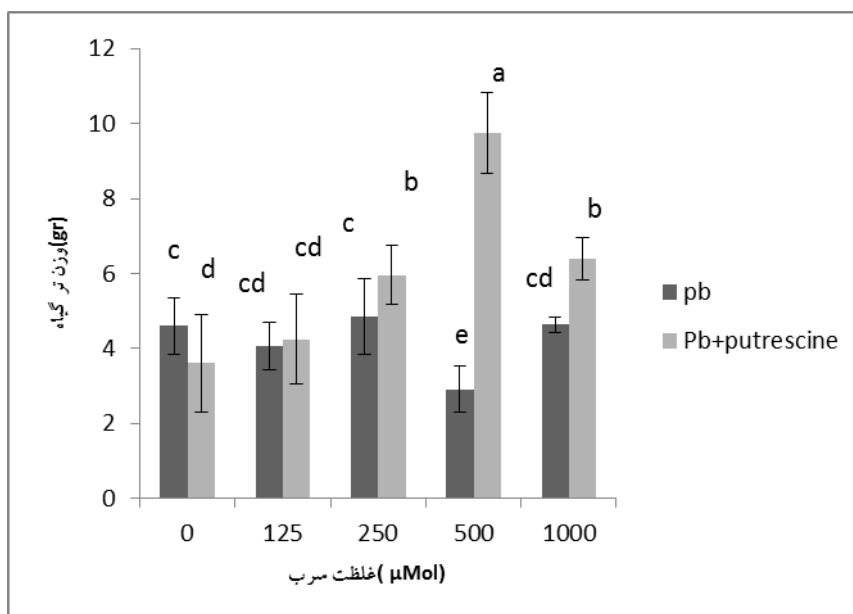
پوترسین با نیترات سرب نسبت به شاهد افزایش نشان داده است. افزایش وزن تر در تیمار ۵۰۰ میکرومولار سرب با پوترسین نسبت به سایر تیمارها بیشتر است (شکل ۱).

تیمار غلظت های مختلف سرب از نظر آماری معنی دار نبوده در حالی که بررسی تجزیه واریانس داده ها نشان داد که اثرات سرب همراه با پوترسین بر روی وزن تر گیاه در سطح ۵ درصد معنی دار بوده است ($P < 0.05$). میزان وزن تر گیاه در تیمار توأم

جدول ۱- جدول تجزیه واریانس صفات مورد مطالعه در گیاه شاهای (*Lepidium sativum*)

منابع تغییر	درجه آزادی	طول گیاه (سانتی متر)	وزن تر (گرم)	وزن خشک (گرم)	فعالیت کاتالاز (جذب در دقیقه بر وزن تر)	فعالیت پلی فنل اکسیداز (جذب در دقیقه بر وزن تر)	پرولین (میلی گرم بر لیتر)	آنتی اکسیدان (درصد)	فنل کل (میکروگرم بر میلی لیتر)
سرب	۴	۰/۷۳۴ ^{NS}	۱/۸۲۲ ^{NS}	۰/۰۱۳ ^{NS}	۰/۰۰۱ ^{**}	۰/۲۸۲*	۰/۰۸۰*	۲۲۷/۷۴۹ ^{**}	۶۲/۷۲۲*
پوترسین	۱	۰/۵۰۴ ^{NS}	۷/۹۰۵ ^{NS}	۰/۰۱۶ ^{NS}	۰/۰۰۱*	۱/۰۲۳*	۰/۰۰۱ ^{NS}	۳۷/۱۲۷ ^{**}	۵۹/۲۵۰ ^{**}
سرب و پوترسین	۱	۰/۸۵۳ ^{NS}	۱۳/۵۶۳ ^{**}	۰/۱۶ ^{NS}	۰/۰۰۱ ^{**}	۰/۱۴۷*	۰/۰۳۲ ^{**}	۵۲۵/۹۷۶*	۱۹/۴۹۳ ^{NS}
ضریب تغییرات			۸/۰۳		۱۷/۹۸	۷/۰۷	۱۴/۱۸	۲/۵۹	۳/۱۹

* و ** به ترتیب وجود تفاوت معنی دار در سطح ۰/۰۱ و ۰/۰۵ و NS عدم وجود تفاوت معنی دار را نشان می دهد



شکل ۱- مقایسه وزن تر گیاه (*Lepidium sativum*) تحت تیمار سرب همراه با پوترسین. نتایج میانگین ۴ تکرار ± انحراف معیار است. حروف نامشابه نشان دهنده معنی دار بودن تفاوتها است

که بدون تغییر وزن خشک گیاه، وزن تر آن ثابت مانده و یا در غلظتهای بالاتر افزایش یافته است. فلزات سنگین به وسیلهی مهار تقسیم سلولی و یا کاهش گسترش سلولی در ناحیهی طویل شدن و یا هر دو آنها سبب کاهش وزن تر گیاه می شوند (نالینی و چاندر، ۲۰۰۲). لذا در این گیاه سرب اثر چندانی بر تقسیم

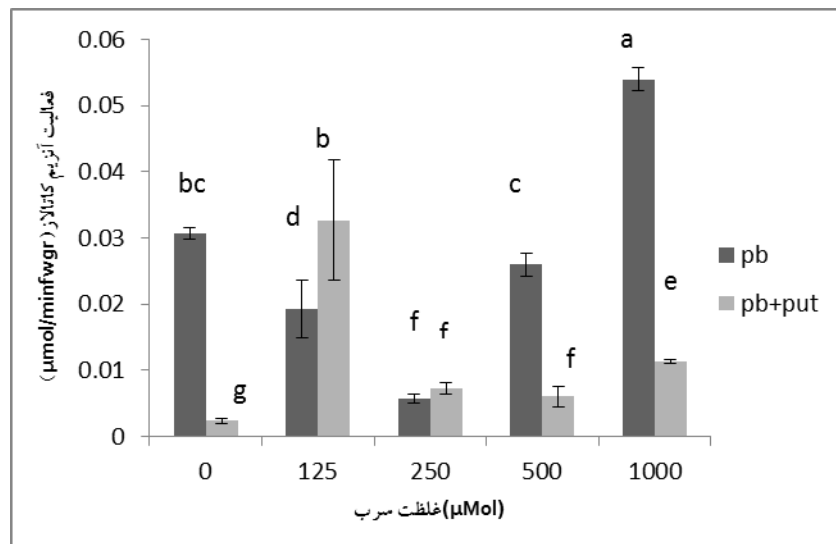
مطالعات آواز و کادیواوگلو (۱۹۹۷) نشان دهنده این بود که تیمار سرب گیاه عدس خوراکی (*Lenis esculent*) منجر به کاهش وزن تر آن گیاه شد. این نتایج با نتایج حاصل از این پژوهش مغایرت دارد. احتمالاً نتایج نشان دهنده این است که تیمار گیاه شاهای باعث تغییر در وضعیت جذب آب شده بطوری

و در اکثر تحقیقات تیمار با پلی آمینها موجب به حداقل رساندن آسیب سلولی ایجاد شده در اثر تنش می شود (نوح پیشه و منوچهری کلانتری، ۱۳۹۰). پلی آمین ها نقش مهمی در فتوسنتز داشته و باعث بازگشت آسیبهای دستگاه فتوسنتزی در اثر تنش خواهد شد (اسفکیناکی و همکاران، ۲۰۰۶). پلی آمینها با ترانس گلوتامیناز مخصوص رایسکو پیوند برقرار کرده و این پروتئین ها را در برابر عمل پروتئازها محافظت می نمایند. بدین ترتیب باعث افزایش ظرفیت فتوسنتزی گیاهان شده، در نتیجه افزایش وزن گیاهان تحت تیمار سرب و پوترسین را می توان به این مکانیسم نیز ارتباط داد (سرافینی-فراکاسین و همکاران، ۱۹۹۵).

تغییرات فعالیت آنزیم کاتالاز و پلی فنل اکسیداز گیاه

آنالیز واریانس داده های مربوط به فعالیت آنزیم کاتالاز تحت تیمار سرب همچنین سرب و پوترسین در سطح ۵ درصد معنی دار بود ($P < 0.05$). با توجه به شکل ۲ در غلظت ۱۲۵ و ۲۵۰ میکرومولار سرب فعالیت کاتالاز کاهش یافته است. در غلظت ۱۰۰۰ میکرومولار افزایش دیده می شود و در غلظت ۵۰۰ میکرومولار تفاوتی با شاهد نداشته است.

سلولی نگذاشته است. گیاهان مناسب برای گیاه پالایی دارای رشد سریع و وزن تر بالا بوده و به راحتی قابل برداشت هستند، همچنین نسبت به فلزات سنگین مقاوم بوده و آنها را در بخش هوایی خود بیش از ۰/۱ درصد تجمع می دهند بدون اینکه در رشد آنها تغییری ایجاد شود (هوآنگ، ۱۹۹۶). با توجه به مشاهدات صالح، وزن تر و خشک دو گیاه تربچه وحشی و منداب تحت تیمار کادمیوم و سرب همراه با پلی آمین ها به طور قابل توجهی افزایش یافته است که احتمالاً به دلیل افزایش سنتز مواد جهت مقابله با تنش است (صالح، ۲۰۰۱). پلی آمینها ترکیباتی ضروری موجودات زنده هستند و پوترسین بعنوان یک پلی آمین فرایندهای فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی گیاه را تحت تاثیر قرار می دهد (بوچریو و همکاران، ۱۹۹۹). مقیم و همکاران، (۱۳۸۹) دریافتند که تیمار پوترسین قبل از شوک گرمایی، موجب افزایش تحمل گرمایی و بازیابی رشد دانه رستهای سویا گردیده است. کاربرد پلی آمینها می تواند موجب بازگشت رشد یا کاهش مهار رشد طی تنش گردد که نشان دهنده تأثیر پلی آمینها در کاهش آسیب سلولی ناشی از تنش می باشد. پلی آمین ها با افزایش تقسیم سلولی، افزایش فعالیت هورمونهای گیاهی از قبیل اکسین و جیبرلین منجر به افزایش وزن گیاه تحت تنش شده



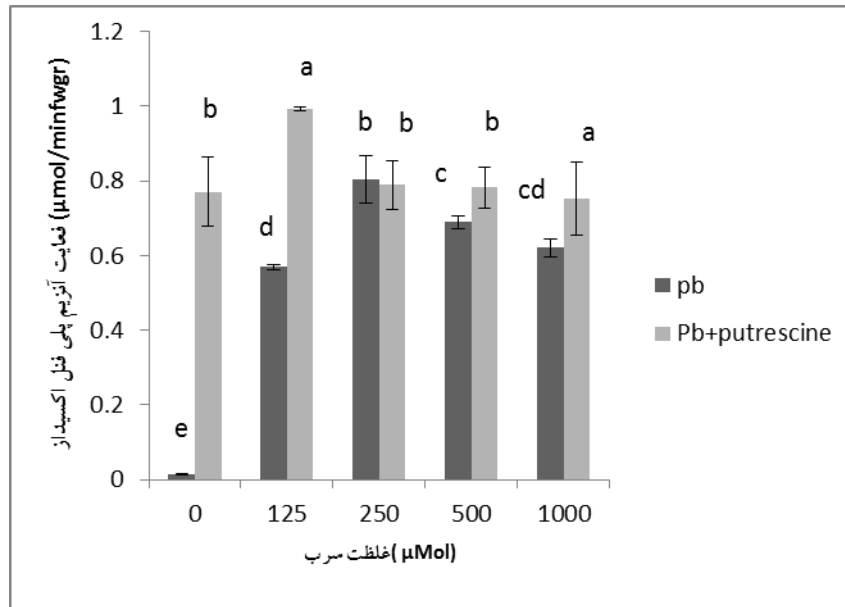
شکل ۲- مقایسه میانگین برهمکنش سطوح سرب و پوترسین بر فعالیت آنزیم کاتالاز گیاه (*Lepidium sativum*). نتایج میانگین ۴ تکرار \pm انحراف معیار است. حروف نامشابه نشان دهنده معنی دار بودن تفاوتها است

فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز نشان داد که با افزایش غلظت سرب فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز افزایش یافته است. استفاده از پوترسین همراه سرب باعث افزایش فعالیت آنزیم نسبت به تیمار سرب در همان غلظت شده است. تیمار توام سرب با

بر اساس جدول آنالیز واریانس اختلاف داده های مربوط به تیمار سرب همچنین سرب و پوترسین در رابطه با فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز در سطح ۱ درصد معنی دار بود ($P < 0.01$). همانطور که در شکل ۳ آمده است نتایج بدست آمده از سنجش

شده است، در حالی که مابقی غلظت‌ها کمتر از غلظت مربوطه بوده است (شکل ۳).

پوترسین در غلظت ۱۲۵ میکرومولار سبب افزایش بیشتر فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز نسبت به تیمار سرب در همان غلظت



شکل ۳- مقایسه میانگین برهمکنش سطوح سرب و پوترسین بر فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز گیاه (*Lepidium sativum*). نتایج میانگین ± تکرار ± انحراف معیار است. حروف نامشابه نشان دهنده معنی دار بودن تفاوتها است

تنش سرب می تواند با افزایش آنزیم کاتالاز مانند یک سد حفاظتی عمل کرده و مقاومت خود را افزایش دهد و پاسخ مهمی به تنش سرب دهد. نتایج پروین و همکاران (۱۳۹۴) نشان داد که تیمار نهال های گردو با پلی آمین منجر به افزایش آنزیم کاتالاز شد. تیمار با پوترسین خارجی باعث کاهش قابل توجه میزان اکسیژنهای فعال و در نتیجه کاهش تنش اکسیداتیو در برگهای جو تحت تنش کم آبی شده است (کویس، ۲۰۰۵).

در این آزمایش تاثیر پوترسین بر روی افزایش مقاومت گیاه را می توان به فعال شدن آنزیمهای آنتی اکسیدانی نسبت داد. مکانیسم دفاع سلولی پلی آمینها در برابر تنش اکسیداتیو به بازدارندگی پراکسیداسیون لیپیدها، جاروب کردن رادیکالهای اکسیژن و فعال سازی بیان ژن آنزیمهای آنتی اکسیدانی از جمله کاتالاز نسبت داده می شود (فورنازیر و همکاران ۲۰۰۲). کاتابولیسم پلی آمینها باعث تولید پراکسید هیدروژن شده و در نتیجه بصورت یک مولکول علامتی عمل کرده و باعث راه اندازی زنجیره ترانسانی علامتی شده و در نهایت پاسخ دفاعی آنتی اکسیدانی از جمله آنزیم کاتالاز و پلی فنل اکسیداز را فعال می سازد. اما از طرفی می تواند بعنوان یک عامل اکسیدان نیز عمل کند. از طرفی اثرات آنتی اکسیدانی پلی آمینها ناشی از

در این آزمایش تنش سرب فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز را نسبت به کاتالاز بیشتر افزایش داده است. بنابراین تحمیل تنش با فعال سازی آنزیم پلی فنل اکسیداز در این گیاه بعنوان آنزیم آنتی اکسیدان مشخص می شود. آسیبهای مربوط به تنس زمانی اتفاق می افتد که فرایندهای مربوط به ظرفیت آنتی اکسیدانی و مکانیسمهای سم زدایی پایین تر از تولید رادیکالهای آزاد در سلولها باشد. گیاهان هنگام مواجه شدن با تنش، مکانیسمهای دفاعی مختلف از جمله آنزیمهای جاروب کننده و آنتی اکسیدانهای غیر آنزیمی را فعال می نمایند که می توان از این طریق افزایش میزان کاتالاز و پلی فنل اکسیداز را توجیه کرد. این مکانیسمها باعث توقف یا کند شدن اکسیداسیون ترکیبات بیوشیمیایی شده همچنین زنجیره واکنشهای اکسیداسیونی را بلوکه می کنند (سقری و همکاران، ۲۰۰۳).

گزارش شده است که فعالیت آنزیم کاتالاز در گیاه برنج در اثر افزایش تنش ناشی از سرب کاهش یافته است (ورما و دویی، ۲۰۰۳). که با نتایج بدست آمده در این تحقیق در غلظتهای پایین مطابقت داشت. ولی در شرایط تنش بالای سرب گیاه برای مقابله با تنش میزان فعالیت کاتالاز خود را افزایش داده است. نتایج نشان می دهد گیاه شاهی *Lepidium sativum* تحت

گونه های اکسیژن فعال وارد عمل می شود. مطالعات انجام گرفته توسط صالح (۲۰۰۱) بیان کرد که آسیب سلولی و آسیب اکسیداتیو ناشی از رادیکال آزاد ممکن است منجر به کاهش و یا قطع فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدانی گردد و یا از طرفی میزان آنها را افزایش دهد. بدین ترتیب می توان کاهش و افزایش فعالیت آنزیم های کاتالاز و پلی فنل اکسیداز در این آزمایش را توجیه کرد.

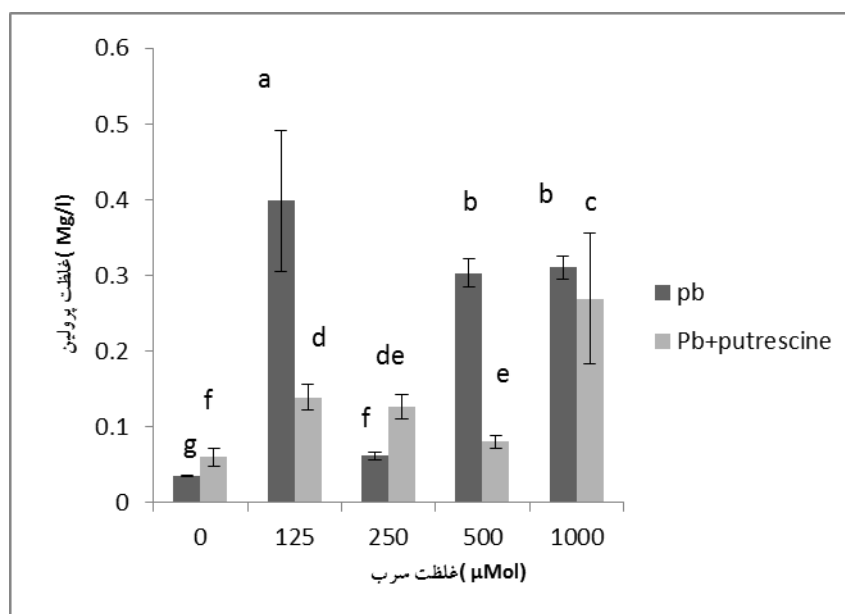
تغییرات میزان پرولین

بررسی تجزیه واریانس (جدول ۱) داده ها نشان داد که اثرات سرب بر میزان پرولین در سطح $(P < 0.01)$ و سرب و پوترسین در سطح 5 درصد معنی دار بود $(P < 0.05)$. نتایج حاصل از سنجش میزان پرولین در گیاه *Lepidium sativum* تحت تیمار غلظت های مختلف سرب در مقایسه با شاهد در شکل ۴ نشان داده شده است. میزان پرولین در غلظت ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکرومولار سرب تفاوت معنی داری با یکدیگر نداشتند، ولی در غلظت ۲۵۰ میکرومولار سرب میزان پرولین با سه غلظت دیگر تفاوت معنی دار دارد. این در حالی است که در کلیه غلظت های سرب مورد استفاده، میزان پرولین نسبت به شاهد افزایش داشته است. پوترسین در بعضی از غلظت های سرب میزان پرولین را کاهش داده است.

ویژگی باند شدن آنها با آنیونها و کاتیونها است که باعث افزایش خاصیت جاروب کننده گی رادیکال های آزاد توسط آنزیم های آنتی اکسیدانی می شود (بورز و همکاران، ۱۹۸۹). بدین ترتیب قادر به بازدارندگی پراکسیداسیون لیپیدها و واکنش های اکسیداتیو وابسته به فلزات می گردد (تادولینی، ۱۹۸۸).

این گیاه در تیمار سرب با افزایش آنزیم پلی فنل اکسیداز در برابر خطرات ناشی از رادیکال های آزاد مقاومت می کند. این آنزیم در پاسخ به استرس در گیاه وارد عمل شده و برای تعدیل شرایط فعالیت می کند. بکارگیری پلی آمین های خارجی باعث پایداری غشا سلول، محافظت آنها در برابر تنش های خارجی می گردد بدین ترتیب استفاده از پوترسین در کنار سرب باعث تحمل شرایط تنشی می گردد پلی آمین خارجی باعث کاهش رادیکال سوپراکسید و مقدار پراکسید هیدروژن از طریق فعال کردن آنزیم های آنتی اکسیدانی شده، در نتیجه تنش اکسیداتیو را در سلول های گیاهی کاهش می دهد.

پژوهش حاجی بلند و ابراهیمی (۱۳۹۰) بر روی تاثیر پلی آمین های اگزوژن بر رشد، فتوسنتز و متابولیسم فنل ها در گیاه توتون تحت تنش شوری مشخص کرد که شوری و پلی آمین ها هر دو موجب کاهش فعالیت آنزیم پلی فنل اکسیداز در برگ ها و افزایش آن در ریشه شدند. چنین حالتی در غلظت پایین سرب و تحقیق اخیر دیده شده است. در چنین مواردی دفاع آنتی اکسیدانی برای محافظت از سلولها در برابر تاثیرهای خطرناک



شکل ۴- مقایسه میانگین برهمکنش سطوح سرب و پوترسین بر میزان پرولین گیاه (*Lepidium sativum*). نتایج میانگین \pm تکرار \pm انحراف معیار است. حروف نامشابه نشان دهنده معنی دار بودن تفاوتها است

تفاوتی نداشته ولی در غلظت ۱۰۰۰ میکرومولار سرب نسبت به شاهد کاهش یافته بود. از طرفی بررسی تجزیه واریانس داده ها نشان داد که اثرات سرب و پوترسین بر درصد مهار کنندگی در سطح ۱ درصد معنی دار بوده است ($P < 0.01$). همان طور که در شکل ۵ مشاهده می شود در غلظت های ۱۲۵، ۲۵۰ و ۵۰۰ میکرومولار سرب، استفاده توأم پوترسین با سرب باعث کاهش درصد مهار کنندگی نسبت به تیمار سرب هم غلظت شده است. شکل ۵ نشان دهنده افزایش درصد مهار کنندگی در تیمار ۱۰۰۰ میکرومولار سرب نسبت به تیمار سرب در همان غلظت می باشد.

از طرفی بررسی تجزیه واریانس داده ها نشان داد که اثرات سرب بر فنل کل در سطح ۱ درصد معنی دار بوده است ($P < 0.01$). اما تیمار سرب و پوترسین اثر معنی دار ی بر میزان فنل کل نداشته است (جدول ۱). شکل ۶ نشان می دهد که تیمار گیاه با غلظت های مختلف سرب سبب کاهش میزان فنل کل در مقایسه با شاهد شده است. در غلظت ۵۰۰ میکرومولار نسبت به غلظت های دیگر سرب، کاهش بیشتری مشاهده شد.

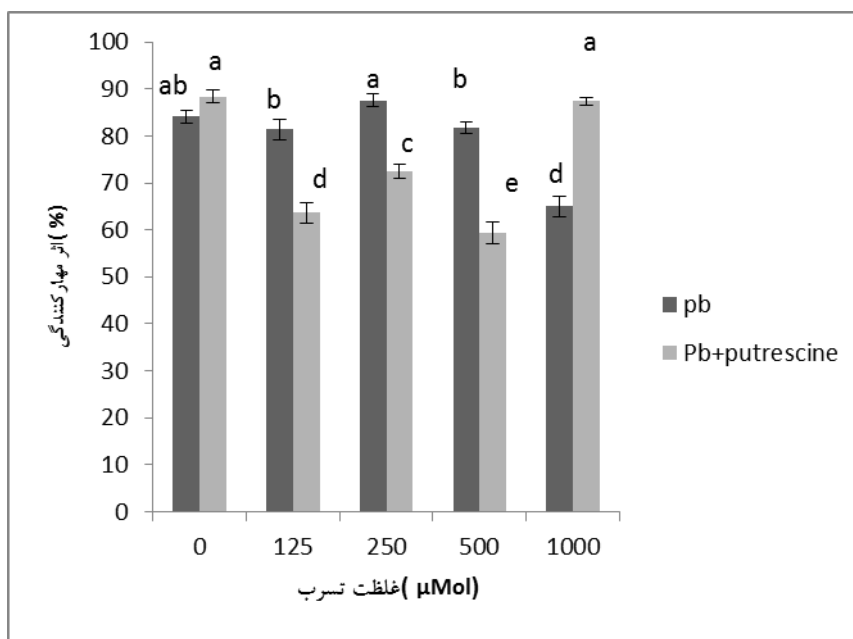
نتایج شکل ۵ نشان داد که گیاه *Lepidium sativum* در غلظت بالا به سرب آنچنان مقاومتی ندارد و قادر به افزایش سطح آنتی اکسیدانها نیست. طی تنش اکسیداتیو، وقایعی در گیاهان صورت می گیرد که عبارت هستند از افزایش تولید ROS، افزایش پراکسیداسیون چربی ها، که در نتیجه آن افزایش میزان آنتی اکسیدان ها و پرولین است که در نهایت منجر به افزایش تحمل گیاه به تنش می شوند (مبین و همکاران، ۲۰۰۷). گیاهانی که غنی از ترکیبات آنتی اکسیدانی بوده می توانند باعث حفاظت سلول ها از آسیب های اکسیداتیو شوند (کوماران و کاروناکاران، ۲۰۰۶).

با آزمایشاتی بر روی برگ آفتابگردان به این نتیجه رسیدند که میزان ظرفیت آنتی اکسیدانی تحت تنش پلی آمین ها و فلزات سنگین کاهش می یابد (گروپا و همکاران، ۲۰۰۱). وایو و همکاران در سال ۲۰۰۹ گزارش کردند پوترسین خارجی باعث کاهش سیالیت غشا تحریک شده توسط آسیبهای اکسیداتیو می گردد که نتیجه آن افزایش ظرفیت آنتی اکسیدانی است این اثر در غلظت ۱۰۰۰ میکرومولار دیده می شود.

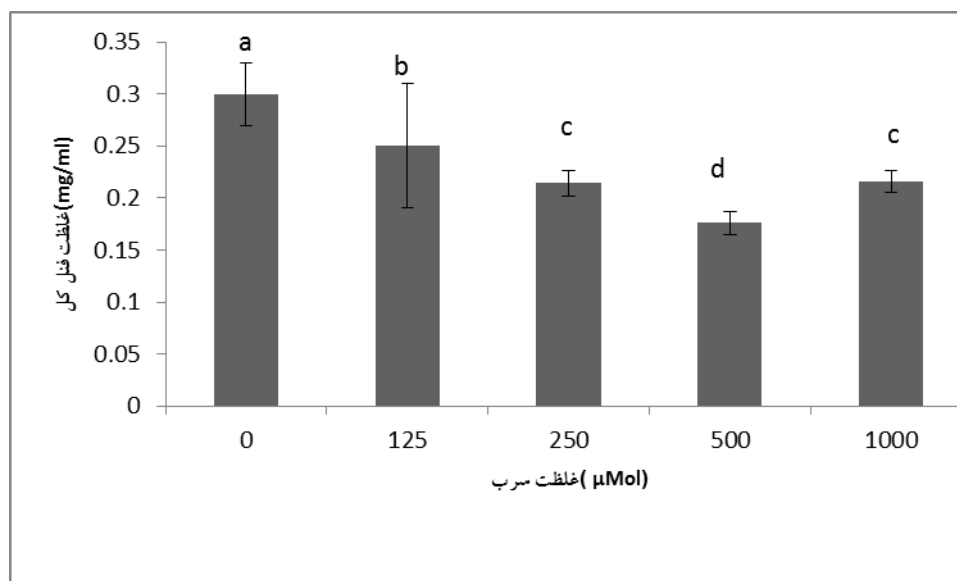
زمانی که گیاهان در معرض تنش های غیر زیستی قرار می گیرند، میزان پرولین آن ها افزایش می یابد تا ساختار های سلولی و آنزیمی را در برابر فاکتور های تنش زا حفاظت کند. گزارش شده است که پرولین در غلظت های بالا در بسیاری از گونه های گیاهی تحت تنش های غیر زنده همانند فلزات سنگین، شوری، خشکی، سرما، کمبود مواد غذایی، عفونت ها و اسیدیته بالا تجمع می یابد (یاداو، ۲۰۱۰). پرولین به عنوان یکی از محافظت کننده غشاء بوده و به نظر می رسد افزایش میزان پرولین در کاهش اثرات تنش نقش دارد (کیوسو و همکاران، ۱۹۹۶). کوستا و مورل (۱۹۹۴) دریافتند که پرولین یکی از ترکیبات مهم سیستم دفاعی گیاهان در شرایط تنش است و میزان آن در هنگام تنش و در پاسخ به فلزات سنگین افزایش یافته و تجمع پرولین آزاد در این شرایط در میان گیاهان شایع است. بر این اساس افزایش میزان پرولین تحت تنش فلز سنگین سرب در گیاه *Lepidium sativum* قابل توجه بوده و با مطالب فوق مطابقت دارد. می توان نتیجه گرفت این گیاه با افزایش میزان پرولین ساختار های سلولی و آنزیمی را در برابر فاکتور های تنش زا حفاظت می کند. شاکیرا و همکاران در سال ۲۰۰۳ به این نتیجه رسیدند که میزان پرولین افزایش یافته احتمالاً در نتیجه افزایش آبسزیک اسید درون زا در شرایط تنش می باشد که باعث القای تولید پرولین می شود با توجه به مطالب فوق می توان گفت پرولین تحمل گیاهان به تنش را از طریق سازوکار هایی مانند تنظیم اسمزی، حفاظت آنزیم ها در برابر دناتورده شدن و تثبیت سنتز پروتئین، افزایش می دهد، همچنین ممکن است در شرایط تنش بعنوان یک آنتی اکسیدان عمل کند. بر اساس نتایج بدست آمده از این تحقیق، پس از افزایش پرولین در اثر تنش سرب، پوترسین با کاهش اثرات تنش میزان پرولین را در اکثر تیمارها کاهش داده است.

تغییرات ظرفیت آنتی اکسیدانی و فنل کل گیاه

بررسی تجزیه واریانس داده ها نشان داد که اثرات سرب بر درصد مهار کنندگی در سطح ۵ درصد معنی دار بوده است ($P < 0.05$). شکل ۵ نشان می دهد که اثر مهار کنندگی در تیمارهای ۱۲۵، ۲۵۰ و ۵۰۰ میکرومولار سرب نسبت به شاهد



شکل ۵- مقایسه میانگین برهمکنش سطوح سرب و پوترسین بر ظرفیت آنتی اکسیدانی گیاه (*Lepidium sativum*). نتایج میانگین ۴ تکرار ± انحراف معیار است. حروف نامشابه نشان دهنده معنی دار بودن تفاوتها است



شکل ۶- مقایسه میزان فنل کل گیاه (*Lepidium sativum*) تحت تیمار سرب. نتایج میانگین ۳ تکرار ± انحراف معیار است. حروف نامشابه نشان دهنده معنی دار بودن تفاوتها است

گیاه محسوب نمی گردد زیرا در شرایط تنش میزان فنل گیاه کاهش یافته است. ظرفیت آنتی اکسیدانی گیاه با میزان ترکیبات آنتی اکسیدان ارتباط مستقیم دارد لذا می توان گفت که تنش سرب اثر چندانی بر تولید ترکیبات فنلی در این گیاه نداشته ولی احتمالاً باعث سنتز سایر متابولیت های ثانویه جهت دفاع آنتی اکسیدانی شده است. بر اساس مطالعات انجام گرفته توسط

غلظت بالای کبالت موجب افزایش معنی دار محتوی فنل کل شد (گاد، ۲۰۱۲). با افزایش میزان سرب میزان فنل کل در گیاه *Lepidium sativum* کاهش پیدا کرد که با نتایج فوق مطابقتی ندارد. در این گیاه ترکیبات فنلی نتوانسته حفاظت سلول ها از آسیب اکسیدانی را باعث شود. نتایج حاصل از این تحقیق نشان می دهد که ترکیبات فنلی جز ترکیبات آنتی اکسیدانی این

در گیاه شاهی تیمار سرب بر طول و وزن خشک تاثیر نداشته ولی وزن تر را کاهش داده، در حالی که با افزودن پوترسین همراه سرب وزن تر افزایش یافت. هنگام بروز تنش اکسیداتیو آنتی اکسیدانهای آنزیمی کاتالاز و پلی فنل اکسیداز فعال شده، ترکیب فنل بعنوان یک آنتی اکسیدان نقش چندانی در مقابله با تنش سرب ندارد. پرولین نیز یکی از ترکیباتی است که هنگام تنش سنتز می شود. به طور کل پوترسین میتواند باعث افزایش اثر آنزیم های آنتی اکسیدانی شود و در سنتز پرولین نیز موثر بوده و تا حدی توانسته آسیب وارد به گیاه را کم کند.

بلادی و همکاران (۲۰۱۱) افزایش فعالیت آنتی اکسیدانی منجر به تحمل بیشتر به تنش اکسیداتیو شده که با نتایج حاصل از این پژوهش مطابقت دارد. کاندان و همکاران (۲۰۰۷) و مورت و همکاران (۲۰۰۷) بیان کردند که بالا بودن ترکیبات فنلی دلیل عمده بالا بودن فعالیت آنتی اکسیدانی بعضی از عصاره نمی باشد. شواهد موجود ارتباط مثبتی بین میزان ترکیبات فنلی و قدرت آنتی اکسیدانی گیاهان را در همه موارد نشان نمی دهد.

نتیجه گیری

منابع

- پروین، پ. و م. خضری. ۱۳۹۴. بررسی اثر محلول پاشی پوترسین بر افزایش تحمل در نهال های گردوی ایرانی (*Juglans regia L.*) به تنش خشکی، علوم باغبانی ایران، جلد ۶، شماره ۱: ۹۹-۱۰۹.
- حاجی بلند، رو. ن. ابراهیمی. ۱۳۹۰. تاثیر پلی آمین های آگروژن بر رشد، فتوسنتز و متابولیسم فنل ها در گیاه توتون تحت تنش شوری. مجله زیست شناسی گیاهی، جلد ۳، شماره ۸: ۲۶-۱۳.
- خداوردی لو، ح. م. همایی، ع. لیاقت و س. میر نیا. ۱۳۸۶. ارزیابی کمی امکان پالایش سبز خاک های آلوده به سرب به وسیله شاهی (*Barbarea verna*). علوم کشاورزی. جلد ۱۳، شماره ۲: ۳۷۰-۳۵۷.
- فرحناکی، ع. ح. عسگری و م. بختیاری. ۱۳۹۰. بررسی برخی خواص رئولوژیکی هیدروکلوئید دانه گیاه شاهی (*Lepidium sativum*). مجله مهندسی بیوسیستمی ایران. جلد ۱، شماره ۲: ۱۲۰-۱۱۳.
- مقیم، س. ر. عمو آقایی و ب. شارق. ۱۳۸۹. نقش حفاظتی پلی آمین ها در برابر شوک گرمایی در رشد دانه رست های سویا زیست شناسی گیاهی ایران، جلد ۲، شماره ۴: ۴۰-۳۱.
- نوح پیشه، ز. و خ. منوچهری کلانتری. ۱۳۹۰. اثرات کاربرد متقابل اسپرمیدین و تنش شوری در گیاه لفل، مجله زیست شناسی ایران، جلد ۲۴، شماره ۶: ۸۵۷-۸۴۸.
- وحدتی، م. م. اقدسی و ح. ر. صادقی پور. ۱۳۸۹. برهمکنش ترهالوز و اسید آسکوربیک در رشد گیاهچه های آراییدوپسیس. مجله پژوهش های تولید گیاهی. جلد ۱۷، شماره ۴: ۴۸-۲۷.
- Atiya, A. M, E. Poortvliet, R. Stromberg, and A. Yngve. 2011. Polyamines in foods: development of a food database. Food Nutr. Res. 14 (55): 1-15.
- Ayas, F.A and A.C. Kadioglu. 1997. Effect of heavy metal (Zn, Cd, Cu, Ni and Mg) on the soluble protein bands of germination *lens esculent L.* Seeds. Turk. J. Bot. 2(21): 85-94.
- Bates, L. S. R. P., Waldren and I. D. Teare. 1973. Rapid determination of free proline for water stress studies. Plant Soil. 39: 205-207.
- Beladi, M., D. Habibi, A. Kashani, F. Pakneja and T. Nooralvandi. 2011. Phytoremediation of lead and copper by sainfoin (*Onobrychis vicifolia*): Role of antioxidant enzymes and biochemical biomarkers. American-Eurasian J. Agri. & Envir. Sci. 10 (3): 440-449.
- Bors, W., C. Langebartels, C. Michel and H. Sandermann, 1989. Polyamines as radical scavengers and protectants against ozone damage. Phytochemistry 28: 1589-95.
- Bouchereau A, A. Aziz, F. Larher and J. Martin-Tanguy. 1999 Polyamines and environmental challenges: recent development, Plant Sci 140: 103-125.
- Cakmak, I. and W. Horst. 1991. Effect of aluminium on lipid peroxidation, superoxide dismutase, catalase and peroxidase activities in root tip of soybean (*Glysin max*). Plant Physiol. 83:463-468.

- Candan, F., J. M. Unlu, B. Tepe, D. Daferera, M. Polissiou, A. H. Sokmen, A. Akpulat. 2007. Antioxidant and antimicrobial activity of the essential oil and methanol extracts of *achillea millefolium* subsp. *Millefolium* Afa. (Asteraceae) *Ethnophama* 87: 215-220.
- Costa, G. and L. Morel. 1994. Water relation gas exchange and amino acid content in Cd-treated lettuce. *Plant Physiol. and Bioch.* 32: 561-57.
- Del Duca, S. and G. Serafini-Fracassini Cai. 2014. Senescence and programmed cell death in plants: polyamine action mediated by transglutaminase. *Front. Plant Sci.* 5(120): 1-17.
- Eick, M. J., J. D. Peak, P. V. Brad and J. D. Pesek. 1999. Kinetics of lead absorption/desorption on goethite: residence time effect. *Soil Sci.* 164: 28-39.
- Folgado, R., B. Panis, K. Sergeant, J. Renaut, R. Swennen and J. Hausaman. 2013. Differential Protein Expression in Response to Abiotic Stress in Two Potato Species: *Solanum commersonii* Dun and *Solanum tuberosum* L. *Inter. J. Mol. Sci.* 14(3): 4912- 4933- --Fornazier, R. F., R. R. Ferreira, G. J. G. Pereira, S. M. G. Molina, and R. J. Smith. 2002. Cadmium stress in sugar cane callus cultures: effect on antioxidant enzymes. *Plant Cell Tissu. and Org. Cultu.* 71: 125-131.
- Gad, N. 2012. Physiological and chemical response of groundnut (*Arachis hypogaea*) to cobalt nutrition. *World Appl. Sci. J.* 20: 327-335.
- Georgiva V. and C. Tasev. 1997. Growth, yield, Lead, Zinc and cadmium content of radish, pea and pepper plants as influenced by level of single and multiple contamination of soil. *Bulg. J. Plant Physiol.* 23(12): 12-23.
- Groppa, M. D., M. L. Tomaro and M.P. Benavides. 2001. Polyamines as protectors against cadmium or copper induced oxidative damage in sunflower leaf discs. *Plant Sci.* 161: 481-488.
- Hajara, E.W. I., A. Z. Bin Sulaiman and A. M. Mimi Sakinah. 2014. Assessment of heavy metals tolerance in leaves, stems and flowers of *Stevia rebaudiana* Plant. *Procedia Envir. Sci.* 20: 386-393.
- Huang J. W. and S. D. Cunningham. 1996. Lead phytoextraction: species variation in lead uptake and translocation. *New Phytol.* 134: 75-84.
- Jiménez-Bremont, J. F., M. Marina, M. D. L. L. Guerrero-gonzález, F. Rossi, D. Sánchez Rangel and M. Rodríguez-Kessler. 2014. Physiological and molecular implications of plant polyamine metabolism during biotic interactions. *Front. in Plant Sci.* 5(95): 1-14.
- John, R., P. Ahmad, K. Gadgil and S. Sharma. 2009. Heavy metal toxicity: effect on plant growth, biochemical parameters and metal accumulation by *Brassica juncea* L. *Inter. J. Plant Prod.* 3(3): 65-76.
- Kar, M. and D. Mishra. 1976. Catalase, Peroxidase, and Polyphenoloxidase activities during rice leaf senescence *Plant Physiol.* 57: 315-319.
- Kiyosue, T. Y., Yoshiba, K. Yamaguchi-Shinozaki and K. Shinozaki. 1996. Nuclear gene encoding mitochondrial peroline dehydrogenase, an enzyme involved in peroline metabolism, is upregulated by peroline but down regulated by dehydration in Arabidopsis. *Plant cell.* 8: 1323-1335.
- Kopyra, M. and E.A. Gwzdz. 2003. Nitric oxidestimulates seed germination and counteracts the inhibitory effect of heavy metals and salinity on root growth of *Lupinus luteus*. *Plant Physiol. and Bioch.* 41: 1011-1017.
- Kubis J. 2005. The effect of exogenous spermidine on superoxide dismutase activity, H₂O₂ and superoxide radical level in barley leaves under water deficit conditions. *Acta Physiol. Plant*, 27: 289-95.
- Kumaran, A. and R. J. Karunakaran. 2006. Antioxidant and free radical scavenging activity of an aqueous extract of *Coleus aromaticus*. *Food Chem.* 97: 109-114.
- Larbi, A., F. Moral, and A. Abadia. 2003. Effects of Cd and Pb in sugar beet plants grown in nutrient solution: induced Fe deficiency and growth inhibition. *Funct. plant Biol.* 20(12): 1453-1464.
- Mobin, M. and N.A. Khan. 2007. Photosynthetic activity pigment composition and antioxidative response of two mustard cultivars differing in photosynthetic capacity subjected to cadmium stress. *J. Plant Physiol.* 164: 601-610.
- Muret, K., K. Sevgi, K. Sengul, U. Esra, B., Cemalettin and V. Fedra. 2007 Biological activities, chemical composition of three honeys of different types from Anatolia *Food Chem* 100(2): 526-534.
- Nadkarni, K. M. 1954. *Lepidium sativum* Linn. In the Indian materia with ayurvedic, unani and home remedies, 3rd ed. Bombay, India: Popular Prakashan. 736-737.
- Nalilni, P. and P. S. Chandra. 2002. Effect of heavy metals Co⁺², Ni⁺² on growth and metabolism of cabbage. *Plant Sci.*, 163: 753-758.

- Nooman, A., F. Khala, K. Aashok, A. Shaky, A. O. Atif and H. F. Zahael-agbar. 2008. Antioxidant activity of some common Plant. Turk. J. Biol. 32: 51- 55.
- Prasad, M.N.N. 1997. Trace metals, in: MNV prasad (ed) plant ecophysiology, wiley, New York, PP: 207-249.
- Qiao, X., Z. Zheng, L. Zhang, J. Wang, G. Shi and X. Xu. 2015. Lead tolerance mechanism in sterilized seedlings of *Potamogeton crispus* L.: Subcellular distribution, polyamines and proline Chemosphere 120: 179-187.
- Saleh, A. A. H. 2001. Effect of Cd and Pb on growth, certain antioxidant enzymes activity, protein profile and accumulation of Cd, Pb and Fe in *Raphanus sativus* and *Eruca sativa* seedlings Egyptian. J. Biol. 3: 131-139.
- Serafini-Fracassini D., S. Del Duca, S. Beninati. 1995. Plant transglutaminase. Phytochemistry, 40: 355-65.
- Schutzendubel, A. and A. Polle. 2002. Plant responses to abiotic stresses: heavy metal-induced oxidative stress and protection by mycorrhization. J. Exp. Bot. 372(53): 1351-1365.
- Sfakianaki M., L. Sfichi and K. Kotzabasis. 2006. The involvement of LHCII-associated polyamines in the response of the photosynthetic apparatus to low temperature. J. Photochem. and Photobiol B: Biol. 84: 181-188.
- Sgherri , C, E. Cosi and F. Navari-izzo. 2003. Phenol and antioxidative of *Raphanus sativus* grown in copper excess. Physiol. Plant. 21: 118-126.
- Shakirova, A. R., D. R. Fatkhutdinova, M. V. Benzrukova and F. M. Shakirova. 2003. Salicylic acid prevents the damaging action of stress factors on wheat plants. Plant Physiol.69: 314- 319.
- Sharma, P. and R. S. Dubey. 2005. Lead toxicity in plant. Braz. J. Plant Physiol. 17(1): 35-52.
- Shimada, K., K. Fujikawa, K.Yahara and T. Nakamura. 1992. Antioxidative properties of xanthin on autoxidation of soybean oil in cyclodextrin emulsion. Agri. and Food Chem. 40: 945-948.
- Singh, R. P., K. N. Murthy and G. K. Jayaprakasha. 2002. Studies on the antioxidant activity of Pomegranate peel and seed extracts using in vitro models. J. Agri. and Food Chem. 50: 81-86.
- Tadolini, B. 1988. Polyamine inhibition of lipid peroxidation: the influence of polyamines in iron oxidation in the presence of compound mimicking phospholipid polar head. Biochem J. 249: 33-36.
- Takahashi, T. and J. Kakehi. 2010. Polyamines: ubiquitous polyamins with unique roles in growth and stress responses. Annl. Bot. 105(1): 1-6.
- Verma, S. and R.S. Dubey. 2003. Lead toxicity induces lipid peroxidation and alters the activities of antioxidant enzymes in growing rice plants. Plant Sci. 164: 645-655.
- Yadav, S.K. 2010. Heavy metals toxicity in plants: an overview on the role of glutathione and phytochelatins in heavy metal stress tolerance of plants. South African J Bot. 76(2): 167-179.
- Yiu, J. C, L.D. Juang, D. Y. T. Fang, C. W. Liu and S. J. Wu. 2009. Exogenous putrescine reduces flooding-induced oxidative damage by increasing the antioxidant properties of Welsh onion. Sci. Hort. 120: 306-314.

Effect of lead and putresine interactions on cress (*Lepidium sativum*) seedling physiological and biochemical factors

F. Hassanpour Nejad¹, M. Ranjber²

Received: 2016-6-14 Accepted: 2016-10-6

Abstract

In the present study, the effects of lead and putrescine on *Lepidium sativum* plant were examined. A factorial experiment was conducted in a completely randomized design with four replications. Lead nitrate at concentrations of 0, 125, 250 and 1000 micro molar and putrescine at concentration of 0 and 1 mM was used. The utilization of lead and putrescine increased plant fresh weights compared to lead treatment of same concentration and at a concentration of 500 micromolar fresh weight was 10 gr. There was no significant difference between dry weights of treated plants and control. Lead treatment increased polyphenol oxidase (0/8 micromoles per minute per gram fresh weight in 1000 micromolar) and catalase (0/053 micromoles per minute per gram fresh weight in 1000 micromolar) activities. The use of putrescine and lead increased the polyphenol oxidase enzyme activity (0/99 micromoles per minute per gram fresh weight in 125 micromolar) compared to lead treatment of same concentration. The combined use of putrescine and lead reduced the amount of proline except at 250 micromolar of lead compared to plants treated in the same concentration of lead. Treatments of lead at concentrations of 125, 250 and 500 micromolar and putrescine, were reduced the percent of inhibition compared to the treatment of lead in the same concentration. Inhibitory percentage was increased on 1000 micromolar of lead. The total phenols were not significant difference under the lead and putrescine treatments. In *Lepidium sativum* under lead stress activated polyphenol oxidase, Proline increases. Using putrescine has controlled production of proline by reduction the stress effects

Keywords: antioxidant capacity, antioxidant enzymes, Lead, *Lepidium sativum*, proline, putrescine, total phenols

1- Graduated Student, Department of Biology, Falavarjan Branch, Islamic Azad University, Isfahan, Iran

2- Professor Assistant, Department of Biology, Falavarjan Branch, Islamic Azad University, Isfahan, Iran