



ل نامه داروهای گیاهی

journal homepage: www.jhd.iaushk.ac.ir



اثر تنفس شوری بر رشد رویشی و فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدانی و دفاعی در گیاه

Zingiber officinale Roscoe.) زنجبل

ایمانه دهقانی^۱ اکبر مستاجران

- دانش آموخته کارشناس ارشد، دانشکده علوم، گروه زیست شناسی، دانشگاه اصفهان (مسئول مکاتبات: Iddehghani88@gmail.com)
- استاد دانشکده علوم، گروه زیست شناسی، دانشگاه اصفهان

چکیده

مقدمه و هدف: گیاه زنجبل با نام علمی *Zingiber officinale Roscoe.* متعلق به خانواده زنجبی (Zingiberaceae) باشد که علاوه بر ارزش غذایی در صنایع داروسازی نیز کاربرد وسیعی دارد. به دلیل قرار گیری کشور ایران در مناطق شور، شوری یکی از مشکلات اساسی در کشت های گیاهی بومی و نیز غیربومی نظیر زنجبل می باشد و از آن جا که تنفس شوری سبب فعال شدن سیستم آنتی اکسیدانی و دفاعی در گیاهان می باشد. لذا در پژوهش حاضر اثر سطوح مختلف تنفس شوری بر روی خاصیت آنتی اکسیدانت گیاه زنجبل مورد بررسی قرار گرفت.

روش تحقیق: این تحقیق در یک طرح بلوک‌های تصادفی در سه تکرار انجام شد که تیمار شوری در سطح با استفاده از کلرور سدیم در محلول غذایی هوگلنند در سطوح شوری () و دس زد در یک دوره روزه بروی گیاهان یک‌ماهه اعمال گردید.

نتایج و بحث: نتایج این مطالعه نشان داد که گیاه زنجبل دارای تحمل متوسط نسبت به نمک NaCl بوده و افزایش شوری سبب کاهش غلظت کلروفیل a نسبت کلروفیل a/b و کلروفیل کل شده و در نتیجه کاهش رشد و تجمع ماده خشک را به دنبال داشت. علی‌رغم اثر مضر شوری بر رشد رویشی زنجبل شوری^۱ dsm سبب افزایش فعالیت آنزیمهای آنتی اکسیدانی نظیر کاتالاز و

دفاعی نظیر TAL (Tyrosine Ammonia Lyase) و PAL (Phenylalanine Ammonia Lyase)

شاهد گردید ولی شوری های^۱ و^۲ dsm سبب کاهش فعالیت این آنزیم رسد که با کشت گیاه در شوری های^۱ و^۲ dsm^۱ بتوان از خواص آنتی اکسیدانی و دفاعی آن در صنایع غذایی، داروسازی و عطر سازی بیشتر بهره جست. احتمالاً کشت این گیاه جهت بهره‌برداری از ریزوم در شرایط کنترل شده گل ای و فراهم نمودن شرایط فیزیولوژیکی مناسب نیز امکان پذیر می باشد.

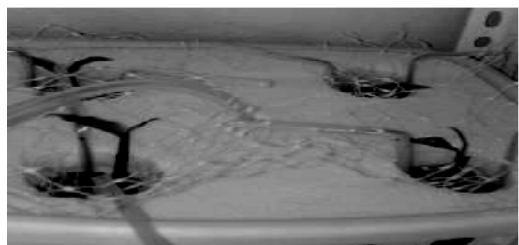
تاریخ دریا : / /
تاریخ پرش مقاله: / /
نوع مقاله: پژوهش
موضوع: اکوفیه و لوزی باhan دارو

کلبد و ازگان:
✓ تنفس شوری
✓ زنجبل
✓ رشد رویشی
✓ آنزیم های آنتی اکسیدان

و نیمه‌خشک جهان از جمله ایران وقوع می‌یابد یک تنفس عمده محیطی برای گیاهان زراعی که سبب کاهش تولید غذا^۱ د. (Dasgan et al., 2002 ; Choukr-Allah, 1996)

بنابراین توجه به تنفس شوری به عنوان یک مشکل اساسی در ایران بسیار ضروری می باشد. شوری از طریق اثر متقابل یونی، اسمزی و تغذیه‌ای سبب تغییرات پیچیده‌ای در گیاه می‌شود (Khadri et al., 2007) که نتیجه آن تغییرات آناتومیکی و فیزیولوژیکی گیاه به منظور اجتناب و یا سازگاری گیاه با این عامل محیطی است. بنابراین از نظر فیزیولوژیک شوری سبب کاهش رشد رویشی گیاه نظیر کاهش وزن تر و خشک و نیز کاهش میزان کلروفیل می گردد. چنین طی تنفس شوری مانند سایر تنفس ا نوع اکسیژن فعال نظیر رادیکال سوپر اکسید (O₂[•]), پر اکسید هیدروژن (H₂O₂) و رادیکال هیدروکسیل (OH[•]) شوند و سبب آسیب به غشاها و سایر ماکرومولکول^۲ می باشند (Hernandez et al., 1993).

گیاه زنجبل با نام علمی *Zingiber officinale Roscoe.* این گیاه در ایران در تنابوب خانواده زنجبی (Zingiberaceae). این گیاه در ایران در اطراف تهران، غرب و نواحی شمالی^۳ زراعی قرار نداشته و به طور خودرو نیز نمی‌روید، ولی گونه گیاهی *Inula helenium L.* متعلق به خانواده ستاره‌آسا (Asteraceae) عنوان زنجبل شامی در ایران در اطراف تهران، غرب و نواحی شمالی^۴ طور پراکنده رشد می‌کند (صمصام شریت، ۱۹۵۲). قطعات ریزوم خشک این گیاه در بازار، ای ایران به نام زنجبل به فروش می‌رسد (از رگری، دهکردی، ریزوم زنجبل به عنوان ادویه‌ای مطبوع و اشتها آور در صنایع غذایی (قاسمی دهکردی، ۱۹۹۰؛ Bone, 1990؛ Hill, 1952) و برای ساخت انسان و تامین اولکورزین مورد نیاز در صنایع عطرسازی استفاده می‌شود، همچنین به دلیل خاصیت آنتی اکسیدانی و ضد قارچی قوی، زنجبل در صنایع داروسازی ارش فوی العاده‌ای دارد. تنفس شوری که معمولاً در مناطق خشک



شکل ۱- انتقال گیاهچه‌های زنجیبل به محیط آب کشت

- اعمال تیمار شوری

پس از رسیدن گیاهان به مرحله دو تا سه برگی تیمار شوری آغاز گردید. تیمارها در چهار سطح شوری از کلرور، EC () و dsm^{-1} به عنوان تنش شوری در یک طرح بلوک‌های تصادفی در تکرار اعمال گردید. گیاهچه‌ها پس از روز به محیط نمکی در اعمال تیمار منتقل گردید؛ به این ترتیب که ابتدا به منظور سازگاری، گیاهچه‌ها به مدت روز در سطح شوری dsm^{-1} و سپس به مدت روز در سطح تیمار و dsm^{-1} قرار گرفت.

اوری و آماده کردن نمونه‌های گیاهی

ی گیاهی پس از یک دوره روزه تیمار دهی برداشت گردید و وزن تر اندام‌های مختلف گیاه نظیر ساقه، برگ، ریشه و ریزوم توزین شد. / گرم از وزن تر بخش‌های مختلف گیاه جدا شده و نمونه‌ها به مدت ساعت در آون خشک با دمای C قرار گرفت. و بعد از ثابت شدن وزن ثانویه، وزن خشک هر بخش از گیاه محاسبه گردید.

- های آنزیمی

- ندازه‌گیری فعالیت آنزیم کاتالاز میزان فعالیت آنزیم بر اساس سرعت ناپدید شدن آب اکسیدازه با استفاده از روش تجرا و هم‌کاران (Tejera et al., 2007) تغییرات ارزیابی شد.

- ندازه‌گیری فعالیت آنزیم PAL و TAL

عصاره‌گیری و ارزیابی فعالیت آنزیم‌ها بر اساس روش بیودیون اگان و ترپه (Beaudoin-Egan & Thorpe, 1985) انجام شد.

بسیار خوبی مبنی بر وجود ارتباط بین کاهش آسیب اکسیداتیو و افزایش تحمل به نمک و کارآیی سیستم آنتی اکسیداتیو وجود دارد (Alscher et al., 2002; Borsani et al., 2003 ; Acar et al., 2001) Hasegawa et al., 2000; Cacmak et al., 1993 (Scandalios, 1993).

از آنژیم‌های دخیل در کاهش آسیب اکسیداتیو، کاتالاز و آسکوربات پراکسیداز می‌باشد. جمع آوری کننده اولیه H_2O_2 آنژیم سوپر اکسید دیسموتاز (SOD; EC 1.15.1.1) باشد که (O_2^-) را به (H_2O_2) کند. محصول سمی این واکنش به وسیله آسکوربات پراکسیداز (APOX;EC 1.11.1.11) از بین رفته و در آخر به کمک دو آنژیم دی‌هیدرو آسکوربات ردوکتاز (EC 1.8.5.1) و گلوتاتیون ردوکتاز (EC 1.6.4.2) آسکوربیک اسید تولید می‌گردد (Asada & Takahashi, 1987 Salin, 1991 ; 1987) توسط کاتالاز (EC1.11.1.6). کارآیی این آنژیم نسبت به سیستم آسکوربات پراکسیداز-گلوتاتیون ردوکتاز (APOX-GR).

در اثر تنفس شوری در متabolیسم ثانویه گیاه تغییراتی رخ داده و ممکن است مکانیسم دفاعی گیاه را بر هم بزند. نمونه‌ای از این تغییرات، تغییر فعالیت آنژیم TAL و PAL در پاسخ به تنفس شوری باشد که منجر به افزایش میزان تولید ترکیبات فنلی و سبب تغییر در پاسخ‌های دفاعی گیاه می‌گردد (Nemat Alla & Younis, 1995).

آنژیم PAL و TAL که از طریق دامینه کردن فنیل الاین و تیروزین

و با آزادسازی یک یون آمونیوم به ترتیب p-t-cinnamic acid coumaric acid را تولید می‌کنند. گاهی اوقات به عنوان آنژیم‌های کلیدی بیوژن فیتوآ ها در بافت‌های گیاهی برای دفاع گیاهی در برابر عوامل تنفس زیستی و غیر زیستی (Redman, 1999) و به عنوان ساخته تنفس به کار می‌روند (Hoagland & Duke, 1981).

با توجه به غیر بومی بودن و عدم رویش گیاه زنجیبل در ایران و نیز با نظر به این که تنفس شوری در ایران یکی از مشکلات عمده

کشت گونه‌های غیر بومی می‌باشد. چنین به دلیل وجود پتانسیل آنتی اکسیداتیو بسیار زیاد در گیاه زنجیبل و احتمال بالارفتن این

پتانسیل در شرایط تنفس در این تحقیق ابتدا تأ شوری بر میزان رشد رویشی جهت ارزیابی میزان تحمل به نمک گیاه زنجیبل

و سپس پاسخ گیاه به شوری از نظر میزان تغییر فعالیت آنژیم‌های آنتی اکسیدانی کاتالاز و آنژیم‌های دفاعی PAL و TAL بررسی شد.

بررسی میزان تغییر در فعالیت آنژیم‌های آنتی اکسیدانی و دفاعی در گیاه زنجیبل به دلیل اهمیت فوق العاده این آنژیم‌ها در بهبود تحمل به نمک و نیز افزایش میزان ترکیبات فنلی و در نهایت بالا رفتن

میزان خواص دارویی گیاه زنجیبل می

- مواد و روش

- کشت گیاهان در محیط آب کشت (هیدروپونیک) قطعات ریزوم زنجیلی که حداقل دارای یک جوانه رویشی بودند

پس از ضد عفنونی شدن با قارچ در گلدانهای کوچک حاوی پریلیت دانه درشت به مدت روز

در دمای C ± و رطوبت ± درصد کشت شدند. گیاهچه، پس از ایجاد ریشه از ریزوم مادری جدا گشته و پس از ضد عفنونی شدن با قارچ آب کشت (هیدروپونیک)

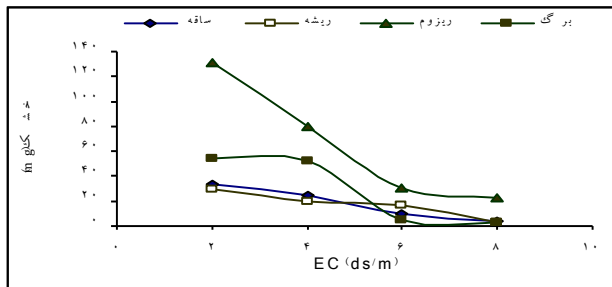
انوکلاو شده حاوی محلول غذایی هوگلندر با اسیدیته / منقل و در محیطی با دمای C ± ، رطوبت ± درصد و شدت نور -

لوكس با فتوپریود / (روشنایی/اتاریکی) در فاصله سانتی متری منبع نوری از گیاه در طول دوره رشد نگهداری شدند.

محلول غذایی دو بار در هفته تعویض گردید(شکل ۲).

پدیده رایج در مطالعات متعددی گزارش و دلایل مختلفی برای این کاهش ذکر می‌گردد، از جمله این که تنفس شوری از طریق تخریب تیلاکوئیدی سبب کاهش میزان کلروفیل گردد (Ashraf & Demiral et al., 2000). براساس نتایج این تحقیق و گزارشات قبلی (Bhatti, 2000) رسد که یکی دیگر از دلایل کاهش میزان کلروفیل کل احتمالاً می‌تواند به دلیل تاثیر شوری بر روی بسته شدن روزنه (Kawasaki et al., 2001) نتایج این تحقیق با نتایج سایرین (Netondo et al., 2004) بر روی گیاه ذرت خوش‌های (سورگوم) مطابقت دارد. بنابراین کاهش رنگدانه‌های فتوسنتزی و نیز عدم عملکرد صحیح روزنه‌ها با افزایش سدیم در محیط سبب کاهش فتوسنتز و در نتیجه کاهش رشد گیاهچه‌های زنجیبل می‌گردد (Netondo et al., 2004).

- اثر تنفس شوری بر وزن خشک در بین اندام‌های مختلف گیاه به ترتیب ریزوم، برگ، ساقه و ریشه بیشترین وزن خشک را دارا بودند (شکل و جدول) دست آمده احتمالاً به این دلیل است که ریزوم به عنوان یک اندام ذخیره کننده جهت حفظ بقای گیاه به ویژه در شرایط نامساعد عمل می‌کند و هم‌چنین در برگ و اکشن‌های فتوسنتزی انجام می‌گردد. بنابراین گیاه با استفاده از فرآیندهای تحمل به نمک سعی در حفظ این دو اندام حیاتی دارد ولی با توجه به این که شوری سبب کاهش شدید وزن خشک ریشه گردد، بنابراین به نظر می‌رسد که رغم این تلاش‌ها شوری سبب وارد شدن حجم بسیار زیاد سدیم به درون گیاه و تخریب سیستم‌های آنزیمی و سنتز پروتئین گشته و میزان فتوسنتز را از طریق کاهش میزان رنگدانه‌ها و در نتیجه رشد و توسعه سلولی کاهش می‌دهد. بنابراین کاهش‌های شدید در وزن ریشه را به دلیل سمیت سدیم می‌توانست دانست.



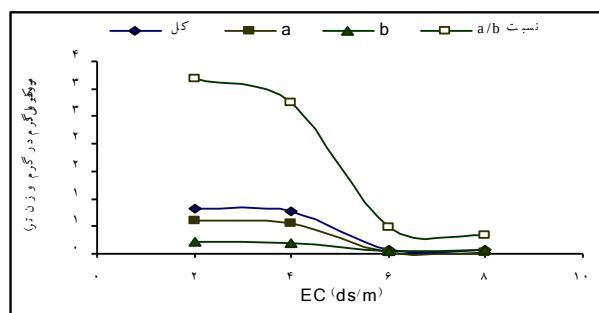
- اثر تنفس شوری بر مقدار وزن خشک اجزاء مختلف گیاه زنجیبل

چنین مقادیر وزن خشک در اندام‌های مختلف گیاه با دیگر تفاوت داشت (جدول). نتایج این تحقیق نشان می‌دهد که شوری و dsm^{-1} اثر dsm^{-1} بیشتری بر روی کاهش وزن خشک برگ دارد و افزایش شوری سبب کاهش بیشتر وزن خشک بخش‌های هوایی می‌گردد که می‌تواند به دلیل افزایش غلظت سدیم و کلر به اجزای هوایی باشد که خود سبب کاهش رشد این اندام (Barret-Lennard, 2003) خواهد شد. دست آمده، مشاهده می‌شود که ریشه در شوری‌های و dsm^{-1} به دلیل تماس مستقیم با محلول نمک از تنفس شوری رنج برده و کمترین میزان وزن خشک را تولید

- اندازه‌گیری مقدار کلروفیل
مقدار کلروفیل a و کلروفیل کل با استفاده از روش آرنون (Arnon, 1949) گرم در بافت گیاهی محاسبه گردید.

نتایج و بحث

- اثر تنفس شوری بر رشد رویشی
افزایش شوری سبب کاهش مقدار کلروفیل a و کلروفیل کل گردید و نیز میزان کلروفیل در شوری و dsm^{-1} کاهش یافت. کاهش در میزان کلروفیل a و کلروفیل کل گردید، به طوری که با افزایش شوری از dsm^{-1} نسبت کلروفیل a/b به میزان dsm^{-1} کاهش یافت و افزایش شوری در سطح و dsm^{-1} /٪ میزان کلروفیل کل برگ نسبت به شاهد گردید. این نتایج با (Reddy & Vora, 1986; Netondo et al., 2004) دارد. نتایج مطالعات آن، نشان می‌دهد که کاهش غلظت کلروفیل در سلول‌های مزوپلی برگ به دلیل اثر بازدارنده شوری بر سنتز کلروفیل و یا تشید تجزیه آن باشد که این کاهش غلظت بر روی مقدار جذب خالص CO_2 فتوسنتزی اثر می‌گذارد (شکل) و با افزایش شوری میزان کلروفیل کاهش می:

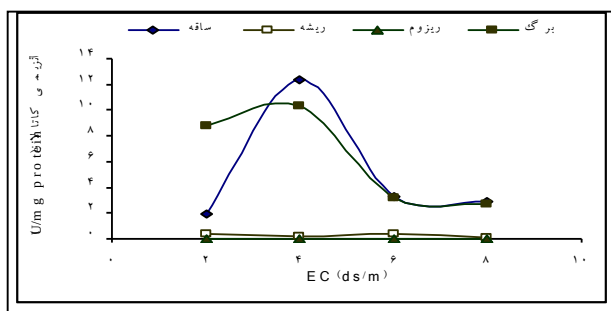


- تغییر در مقدار و نسبت انواع کلروفیل برگ گیاه زنجیبل در اثر تیمار شوری

نتایج این تحقیق نشان دهنده تثییر آشکار غلظت نمک بر مقدار رنگدانه گیاهچه‌های زنجیبل می: طوری که سطوح شوری بالا دار میزان رنگدانه‌های a و b در نتیجه کلروفیل کل در مقایسه با گیاهان شاهد می‌شود که با نتایج به دست آمده توسط ایل صحیح و هم‌کاران (Al-Sobhi et al., 2006) مطابقت دارد. چنین عدم تغییر میزان رنگدانه در غلظت نمک پائین و در عرض کاهش شدید میزان کلروفیل در شوری‌های بسیار بالا با نتایج ال و هم‌کاران (Al-Sobhi et al., 2006) مطابقت دارد.

به طور کلی میزان کلروفیل به طور چشمی در تیمارهایی با غلظت نمک بالا کاهش پیدا می‌کند که ممکن است به این دلیل باشد که میزان کلروفیل کل و اجزاء آن (کلروفیل a و b) به نوع و غلظت نمک موجود در اطراف ریشه وابسته می‌باشد و این نتایج با نتایج (Hajar et al., 1993; Ahmed et al., 1978).

نتایج نشان می‌دهند که کلروفیل a نسبت به کلروفیل b غالب بوده اما با افزایش سطوح شوری اختلاف مقادیر این دو رنگدانه فتوسنتزی کمتر و در نتیجه نسبت کلروفیل a/b باید که با نتایج به دست آمده در مورد سایر گیاهان مطابقت دارد (Hajar et al., 1993). در آنکه میزان رنگدانه کلروفیل در اثر تنفس شوری به عنوان یک



- اثر افزایش شوری بر میزان فعالیت آنزیم کاتالاز در گیاه زنجبل

میزان فعالیت آنزیم کاتالاز با افزایش شوری در ساقه افزایش می‌یابد و این در حالی است که ریشه به دلیل تماس مستقیم با محلول نمکی فعالیت آنتی اکسیدانی کمی دارد، به طوری که با افزایش غلظت نمک از فعالیت آنزیمی کم می‌شود که احتمالاً به دلیل آسیب ناشی از ورود نمک به ریشه، سی سنتز پروتئین غیر فعال شده و قادر به بیان ژن‌های کد کننده آنزیم‌های آنتی اکسیدانی در ریشه نمی‌باشد و میزان ROS از حد سبب تخریب سیستم آنزیمی آنتی اکسیدانی (Alscher et al., 2002) (Asada & Takahashi, 1987؛ El-Shintinway, 1996 2000) گردد ولی در طول جریان عرق با توزیع نمک در سایر اجزای گیاه غلظت نمک و در نتیجه میزان ROS تولید شده کمتر شده و به حدی است که سبب تخریب سیستم دفاعی آنتی اکسیدانی نمی‌گردد، بنابراین با افزایش شوری فعالیت آنزیم کاتالاز در ساقه افزایش می‌باشد. پیشنهاد شده است که فعالیت آنزیم کاتالاز برای حذف اثر سمیت H_2O_2 تولید شده در شرایط تنفس ضروری می‌باشد (Willekens et al., 1995).

Shawad بسیار خوبی مبنی بر وجود ارتباط بین کاهش آسیب اکسیداتیو و افزایش تحمل به نمک و سایر تنفس‌های محیطی و کارآبی سیستم آنتی اکسیداتیو وجود دارد (Cacmak et al., 1993; Borsani et al., 2003; Hasegawa et al., 2000؛ Scandalios, 1993).

نموده است (جدول). این بر طبق نتایج این تحقیق گیاه زنجبل از طریق سازوکارهای ذکر شده در بالا قادر به تحمل اولین سطح شوری یعنی dsm^{-1} باشد ولی افزایش شوری از این حد سبب کاهش رشد شدید گیاه می‌گردد. نتایج این تحقیق با نتایج و هم‌کاران (Mer et al., 2000) بر روی جو مطابقت دارد.

کاهش رشد رویشی و به عبارت دیگر کاهش وزن خشک در اثر تیمار شوری در هر چهار اندام برگ، ساقه، ریشه و ریزوم احتمالاً به دلیل کاهش سطح فتوسنتر و همچنین کاهش رنگیزهای فتوسنتری نظیر کلروفیل a و b، جذب خالص CO_2 و هدایت روزنها و سنته شدن روزنها در اثر تنفس شوری می‌باشد (Netondo et al., 2004).

محتمل دیگری که سبب کاهش فتوسنتری گردد اثر بازدارنده تنفس شوری بر روی فرآیند جذب و انتقال مواد فتوسنتری می‌باشد (Demiral et al., 2005). کاهش توان فتوسنتری تحت شرایط تنفس شوری، با کاهش کارآبی فتوشیمیابی فتوسیستم II (PSI) در نتیجه تأثیر ساختاری شوری بر فتوسیستم II در ارتباط است (El-Shintinway, 1996 2000). به طور کلی کاهش وزن خشک در اثر تنفس شوری به دلیل کاهش جذب آب و بازدارندگی محصولات فتوسنتری و سنتر کربوهیدرات، (Nemat Alla et al., 2002) نتایج این تحقیق با نتایج و هم‌کاران (Saqib et al., 2005) مطابقت دارد و نشان می‌دهد که در اثر افزایش شوری سرعت فتوسنتر، هدایت روزنها و رشد اندام هوایی کاهش می‌باشد (Al-Yassin, 2004) (Saqib et al., 2002؛ Ciçek & Cakirlar, 2002؛ Munns et al., 2000؛ (2005).

- اثر تنفس شوری بر میزان فعالیت آنزیم کاتالاز نتایج جدول نشان می‌دهد که در گیاه زنجبل با افزایش شوری تا dsm^{-1} میزان فعالیت آنزیم کاتالاز نسبت به شاهد افزایش یافته و سپس با افزایش غلظت نمک در محیط ریشه گیاه تا میزان و dsm^{-1} کاهش می‌باشد.

(dsm^{-1}) در ریشه و برگ سبب افزایش فعالیت آنزیم کاتالاز و شاهد گردیده و این در حالی است که با افزایش شوری از dsm^{-1} به بالا آسیب ناشی از نمک شدید شده و سبب کاهش گیر میزان فعالیت آنزیم کاتالاز نسبت به شاهد می‌گردد. در ریزوم نیز با افزایش شوری تا و dsm^{-1} فعالیت آنزیم تغییر داری نکرده ولی با افزایش شوری در سطح dsm^{-1} میزان فعالیت آنزیم کاتالاز کاهش می‌یابد. در ساقه روند افزایشی در فعالیت آنزیم کاتالاز با افزایش شوری نسبت به شاهد مشاهده شود (شکل).

جدول ۱ میانگین وزن خشک اندام‌های مختلف زنجبل در سطوح مختلف شوری

نوع اندام	ریزوم			برگ			ریشه			شوری (dsm^{-1})
	نوع اندام	نحوه محاسبه								
/	-	/ ^a	/ ^a	-	/ ^a	-	/ ^a	-	/ ^a	/ ^a
/	- /	/ ^b	- /	/ ^a	- /	/ ^b	- /	/ ^b	- /	/ ^a
/	- /	/ ^c	- /	/ ^b	- /	/ ^c	- /	/ ^c	- /	/ ^b
/	- /	/ ^d	- /	/ ^c	- /	/ ^d	- /	/ ^d	- /	/ ^c

حروف مشابه بیانگر عدم اختلاف معنی داری است.

جدول ۱ - مقدار فعالیت آنزیم کاتالاز (Umg^{-1} protein) در بافت تر و نسبت تغییرات آن در سطوح مختلف تیمار شوری

فعالیت آنژین	مقدار	ریزوم				برگ				ریشه				شوری (dsm ⁻¹)
		%	(mg)	مقدار	%	(mg)	مقدار	%	(mg)	مقدار	%	(mg)	مقدار	
		/	-	/ ^a	-									
		/	/ ^a	/ ^b	/	شوری (dsm ⁻¹)								
		/	/ ^a	- /	/ ^c	/	/ ^c	- /	/ ^c	- /	/ ^a	- /	/ ^a	
		/	- /	/ ^b	- /	/ ^d	/	/ ^d	- /	/ ^a				

حروف مشابه بیانگر عدم اختلاف معنی داری است.

آسیب‌های ناشی از تنش داشته و آسیب وارده را جبران می‌کند. البته کارآیی این آنژیم با افزایش شوری کاهش می‌شود. بنابراین در ریشه با افزایش شوری انتظار افزایش محسوسی در ترکیبات فنلی وجود ندارد. میزان فعلیت آنژیم PAL ریزوم در اثر افزایش شوری در رود و dsm^{-1} نسبت به شاهد تغییر چندانی نکرده ولی با افزایش شوری، تا dsm^{-1} نسبت به شاهد افزایش می‌کند.

تووجه به غلطت پائین سدیم در سوری کمتر در ریزوم اثر بازدارنده‌گی روی آنزیم کمتر بوده و نیز در اثر افزایش بیوسنتز پروولین فعالیت بیشتر آنزیم PAL سبب افزایش ترکیبات فنلی می‌گردد (احتمالاً از طریق مسیر بیوسنتز پنتوز فسفات وابسته به پروولین). افزایش بیوسنتز پروولین در اثر تنفس شوری سبب فعال شدن آنزیمهای مسیر پنتوز فسفات در سیتوزول شده (Phang, 1985) و به این ترتیب سبب افزایش تولید قندهای کربنه، بازهای پورین و تحریک مسیر فنیل پروپانوئید جهت تولید ترکیبات دفاعی (Shetty, 1997) در برابر تنفس شوری، گردد که خود نوعی سازوکار برای تخفیف دادن اثر شوری بر روی گیاه از طریق افزایش جمع آوری ROS و کاهش اثرات رادیکال‌های آزاد می‌باشد.

جدول نشان می دهد که فعالیت آنژیم TAL مشابه آنژیم PAL در ریشه با افزایش شوری نسبت به شاهد افزایش پیدا کرده ولی نسبت این افزایش در شوری بالای dsm^{-4} بسیار کمتر می گردد که نشان دهنده نقش دفاعی این آنژیم نسبت به شوری در ساقه مشابه آنژیم PAL فعالیت این آنژیم نسبت به شاهد افزایش پیدا می کند که آن را می توان به دلیل پائین تر بودن در برگ ها روندی مشابه با ساقه در فعالیت آنژیم TAL مشاهده می گردد به طوری که حتی در های بالای نمک میزان فعالیت نسبت به کنترل افزایش می گردد که نشان دهد آن PAL مقایسه با آن TAL

یابد که ستان می دهد آن زیم PAL در مقایسه با آن زیم TAL غلظت های dsm^{-1} و حساسیت باشد و فعالیت آن کاهش یابد (شکل ۱). آن زیم TAL در ریزوم گیاه بر خلاف آن زیم PAL نسبت به شاهد کاهش فعالیت نشان داد که این کاهش فعالیت در مورد آن زیم TAL احتمالاً نشان دهنده حساسیت بیشتر نسبت به PAL باشد و در ریزوم فعالیت آن زیم PAL بیشتر از TAL .
 شل و پارکر (Schell & Parker, 1990) پیشنهاد کردند که مسیر فنیل پروپانوئید به راحتی به وسیله تغییر در فعالیت آن زیم های کلیدی PAL و TAL فعال می شود.

بازدارندگی آنژیم کاتالاز در اندامهای متعدد است زیرا دیدم در اندامها متفاوت می؛ این می‌توان بیان نمود که متفاوت بودن فعالیت آنژیمی در ریشه، برگ و ریزوم می‌تواند به دلیل تأثیرات متفاوت NaCl در این اندامها باشد که این مطلب با نتایج به دست آمده از روند تغییرات سدیم در اثر شوری مطابقت دارد. به عبارت دیگر به ترتیب برگ، ریشه، ساقه و ریزوم بیشترین سدیم را دارا می‌باشند و بیشتر بودن سدیم ریشه سبب بازدارندگی بیشتر آنژیم کاتالاز و کاهش بیشتر فعالیت آنژیم می؛ چنان‌چه مشاهده می‌شود در اندامهای متفاوت گیاه، ریشه کمترین فعالیت آنژیم کاتالاز را دارا می؛ شاهد دیگر براین مدعای نتایج به دست آمده از سایر مطالعات (Shimizu & Kobayashi, 1984) است که بیان کردند فعالیت کاتالاز به وسیله رادیکال سوپر اکسید و سایر ROS‌ها بازداشته شوند و نیز انگل و هم کاران (Engel et al., 2006) بیان کردند که اغلب، کاتالاز توسط یک واکنش نیمه حساس و واسته به O_2 غیر فعال می‌گردد (Hernandez et al., 1993; Hernandez et al., 2000; Hsu & Kao, 2003 Khadri et al., 2000). خدری و هم‌کاران (2007) دریافتند که تنفس شوری سبب بازدارندگی فعالیت آنژیم‌های آنتی اکسیدانی کاتالاز و پراکسیداز شود اما فعالیت این آنژیم به طور معنی داری در حضور پرولین در مقایسه با عدم حضور پرولین بیشتر بود (Halliwell, 1987; Foyer & Halliwell, 1976). این نشان می‌دهد که پرولین دارای فعالیت آنتی اکسیدانی نیز می؛ (Okuma et al., 2004). این نتایج با (Khadri et al., 2007).

که مشاهده کرده؛ فعالیت کاتالاز و پراکسیداز طی تنفس شدید شوری کاهش پیدا می کند ولی در حضور پرولین افزایش می! .
TAL - PAL - آن

- اثر نتیجه سوزی بر میزان فعالیت آنژیم PAL و TAL
نتایج حاصل نشان داد که مقادیر فعالیت آنژیم PAL در اثر
افزایش شوری در اندام، متفاوت می باشند (جدول ۱). در ریشه
میزان فعالیت آنژیم در شوری dsm^{-1} و dsm^{-1}
افزایش نشان می دهد ولی نسبت این افزایش در شوری dsm^{-1}
بیشتر بوده و در شوری های بالاتر نسبت افزایش فعالیت آنژیم
یابد که احتمالاً نشان دهنده اثر سدیم بر
روی فعالیت آنژیم می باشد. روند افزایش در فعالیت آنژیم ریشه
نسبت به شاهد نشان می دهد که آنژیم PAL نقش دفاعی در برابر

جدول - مقدار فعالیت آنزیم PAL (Umg⁻¹) در بافت تر و نسبت تغییرات آن در سطوح مختلف تیمار شوری

مقدار میانگین فعالیت آنزیم	ریزوم			برگ			ریشه			شوری (dsm ⁻¹)	
	%	(mg)	مقدار	%	(mg)	مقدار	%	(mg)	مقدار	%	(mg)
/	-	/	a	-	/	a	-	/	a	-	/
/	-	/	a	/	/	b	/	/	b	/	/
/	/	/	a	-	/	c	/	/	b	/	/
/	/	/	b	-	/	d	/	/	b	/	/

جدول - مقدار فعالیت آنزیم مقادیر فعالیت آنزیم TAL (Umg⁻¹ protein) در بافت و نسبت تغییرات آن در سطوح مختلف تیمار شوری

مقدار میانگین فعالیت آنزیم	ریزوم			برگ			ریشه			شوری (dsm ⁻¹)	
	%	(mg)	مقدار	%	(mg)	مقدار	%	(mg)	مقدار	%	
/	-	/	a	-	/	a	-	/	a	-	/
/	-	/	a	/	/	b	/	/	b	/	/
/	-	/	a	/	/	a	/	/	c	/	/
/	-	/	a	/	/	a	/	/	d	/	/

تیروزین عمل کرده و با آزاد سازی یک یون آمونیوم t-cinnamic acid و p-coumaric acid را به ترتیب تولید می (Hoagland & Duke, 1981). افزایش فعالیت آنزیم PAL سبب آثار مخرب نیز شود که نتیجه آن بازداشت شدن رشد و مرگ گیاه می! ثابت شده است که فعالیت زیاد آنزیم PAL ممکن است Phe را از جریان سنتر پروتئین و سایر فرآیندهای سلولی خارج (Hoagland and Duke, 1981).

افزایش فعالیت آنزیم PAL در برگ، ساقه و ریشه و آنزیم TAL در برگ و ساقه با افزایش شوری از dsm⁻¹ احتمالاً به دلیل وجود یک فرآیند دفاعی در گیاه جهت مقابله با اثرات مخرب ایجاد شده می باشد و کاهش فعالیت آنزیمها با افزایش شوری بالاتر از این حد احتمالاً به دلیل اثرات بازدارنده غلظت بالای ROS روی فعالیت این آنزیم.

لازم به ذکر است که در اثر تنفس شوری در ساخت ترکیبات ثانویه تغییراتی رخ داده و ممکن است فرآیند دفاعی گیاه را بر هم.

ای از این تغییرات تغییر فعالیت آنزیم TAL و PAL و

های ترکیبات فنلی و غیره شده و در

نتیجه سبب تغییر در پاسخهای دفاعی گیاه گردد

(Nemat Alla & Younis, 1995).

نتایج ما با نتایج به دست Nemat Alla & Younis, 1995 (نعمت الله و یو

ماتباقت دارد. تجمع ترکیبات فنلی در گیاهان تحت تنفس به دلیل

TAL و PAL باشد. این نتایج ثابت می

این آنزیمها از طریق تولید فنیل پروپانوئیدها تشکیل ترکیبات فنلی را کنترل می کنند. بنابراین به نظر می رسد که هر تغییری در

فعالیت این آنزیم، تواند سبب تغییر در تشکیل ترکیبات

گردد. این نتیجه گیری بر طبق نتایج به دست آمده توسط سایرین

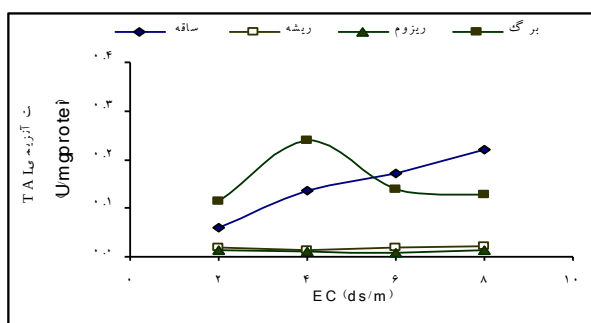
به دست آمد (Hoagland & Duke, 1981; Nemat Alla & Younis,

2002; Nemat Alla et al., 2002

ثانویه از جمله ترکیبات فنلی به وسیله آنزیمها TAL و

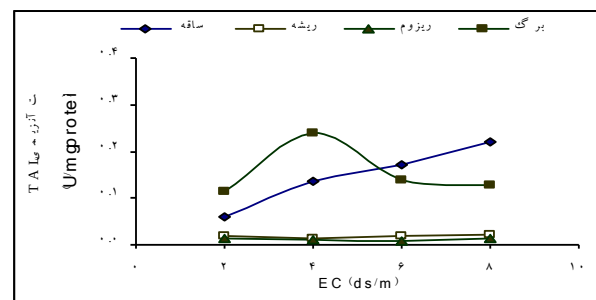
PAL و Chalcone isomerase کنترل می شود. نتایج تحقیقات نشان داده

است که آنزیم PAL و TAL از طریق دامینه کردن فنیل آلانین و



- اثر افزایش شوری بر میزان فعالیت آنزیم مقادیر فعالیت آنزیم PAL در گیاه زنجبل

- Arnon, D. I. 1949. Copper enzyme in isolated chloroplasts, 1, Polyphenoloxidase in *Beta vulgaris*. *Plant Physiology*, 24: 1-15.
- Asada, K. & Takahashi, M. 1987. Production and scavenging of active oxygen in photosynthesis. In: D.J. Kyde, C.J. Osmond and C. Arntun (Editors), *Photo-inhibition*. Elsevier, Amsterdam, PP. 227-287.
- Ashraf, M. Y. & Bhatti, A. S. 2000. Effect of salinity on growth and chlorophyll content of rice. *Pakistan Journal of Sciences Indian Research*, 43: 130-131.
- Barret-Lennard, E. G., 2003. The interaction between waterlogging and salinity higher plants: Causes, consequences and implications. *Plant Soil*, 253: 35 - 54.
- Beaudoin-Egan, L. D. & Thorpe, T. A., 1985. Tyrosine and phenylalanine ammonialyase activities during shoot inhibition in tobacco callus cultures. *Plant Physiology*, 78: 438-441.
- Bone, M. E. 1990. Root a new antiemetic. The effect of ginger root on postoperative nausea and vomiting after major gynecological surgery. *Anesthesia*, 45: 669-671.
- Borsani, O., Valpuesta, V. & Botella, M. A. 2003. Developing salt tolerant plants in a new century: a molecular biology approach. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture*, 73: 101-115.
- Cacmak, I., Strbac, D. & Marschner, H. 1993. Activities of hydrogen peroxide-scavenging enzymes in germinating wheat seed. *Journal of Experimental Botany*, 44: 127-132.
- Chaparzadeh, N., Amico, M. L., Nejad, R. K., Izzo, R. & Izzo, F. N. 2004. Antioxidative responses of *Calendula officinalis* under salinity conditions. *Plant Physiology and Biochemistry*, 42: 695-701.
- Choukr-Allah, R. 1996. The potential of halophytes in the development and rehabilitation of arid and semi-arid zones. In: R. Choukr-Allah, C.V. Malcolm and A. Hamdy (Editors), *Halophytes and Biosaline Agriculture*. Marcel Dekker, New York, USA, PP. 3-13.
- Cicek, N. & Cakirlar, H. 2002. The effect of salinity on some physiological parameters in two maize cultivars. *Plant Physiology*, 28: 66-74.
- Dasgan, H.Y., Aktas, H., Abak, K. & Cakmak, I. 2002. Determination of screening techniques to salinity tolerance in tomatoes and investigation of genotype responses. *Plant Science*, 163: 695-703.
- Demiral, M. A., Aydin, M. & Yorulmaz, A., 2005. Effect of salinity on growth chemical composition and antioxidative enzyme activity of two Malting Barley (*Hordeum vulgare* L.) cultivars. *Turkish Journal of Botany*, 29: 117-123.
- Dhindsa, R. A., Plumb-Dhindsa, P. & Thorpe, T. A. 1981. Leaf senescence: correlated with increased permeability and lipid oxidation, and decreased levels of superoxide dismutase and catalase. *Journal of Experimental Botany*, 126: 93-101.
- Engel, N., Schmidt, M., Lutz, C. & Feierabend, J. 2006. Molecular identification, heterologous expression and properties of light-insensitive plant catalases. *Plant, Cell and Environment*, 29: 593-607.
- El-Shintinway, F. 2000. Photosynthesis in two wheat cultivars differing in salt susceptibility. *Photosynthetica*, 38: 615-620.
- Foyer, C. H. & Halliwell, B. 1976. The presence of glutathione and glutathione reductase in chloroplasts: a proposed role in ascorbic acid metabolism. *Planta*, 133: 21-25.
- Hajar, A.S., Heikal, M.M., Maghrabi, Y.M. & Abuzinadah, R.A. 1993. Responses of *Arachis hypogaea* (Peanut) to salinity stress. *Journal of King University Science*, 5: 5-13.
- Halliwell, B. 1987. Oxidative damage, lipid peroxidation, and antioxidant protection in chloroplasts. *Chemistry and Physics of Lipids*, 44: 327-340.
- Hasegawa, P. M., Bressan, R. A., Zhu, J. K. & Bohnert, H. J. 2000. Plant cellular and molecular response to high salinity. *Annual Review of Plant Physiology and Plant Molecular Biology*, 51: 463-499.



- اثر افزایش شوری بر میزان فعالیت آنزیم مقادیر فعالیت آنزیم TAL در گیاه زنجبیل

نتیجه گیری

تجویه به مشاهدات تحقیق حاضر می‌توان . نتیجه گیری نمود که زنجبیل گیاهی است ؟ دارای تحمل متوسط نمک NaCl به طوری که تا شوری dsm^{-1} تحمل سازش با نمک را داشته و سیستم‌های آنتی اکسیدانی و دفاعی گیاه تا این سط شوری تشدید شده و فعالیت آنزیمها افزایش پیدا می‌کند، ولی افزایش شوری تا dsm^{-1} سبب تخریب این سیستم‌ها و کاهش فعالیت آز دد که خود به دلیل آسیب ناشی از سمیت ولی به هر حال تا حدودی افزایش آنتی اکسیدان، در مقایسه با شاهد مشاهده گردد. از طرفی ورود یون سدیم به داخل گیاه به دلیل عدم وجود فرآ ممانعت از ورود سدیم به ریشه بر روی دستگاه فتوسنتزی تأثیر داشته و کاهش رنگدانه‌های فتوسنتزی و نیز عدم عملکرد صحیح روزنه‌ها با افزایش سدیم در محیط سبب کاهش فتوسنتز و در نتیجه کاهش رشد گیاهچه‌های زنجبیل و کاهش تجمع ماده خشک می‌گردد. با توجه به نتایج دست آمده شاید بتوان با کشت گیاه در شوری‌های dsm^{-1} از خواص آنتی اکسیدانی و دفاعی آن بیشتر بهره برداری نمود.

منابع مورد استفاده

- زرگری، ع. . گیاهان دارویی. موسسه انتشارات و چاپ دانشگاه تهران. صفحات: -
- صمصام شریعت، ه. . پرورش و تکثیر گیاهان دارویی. نشر مانی، اصفهان. صفحات: -
- دهکردی، ن. . رماکوپه گیاهی ایران. وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی، معاونت غذا و دارو. -
- Acar, O., Turkan, I. & Ozdemir, F. 2001. Superoxide dismutase and peroxidase activities in drought sensitive and resistant barley (*Hordeum vulgare* L.) cultivars. *Acta Physiologia Plantarum*, 23: 351-356.
- Ahmed, A. M., Heikal, M. M. & Shaddad, M. A. 1978. Photosynthetic activity, pigment content and growth of *Helianthus annus* and *Linum usitatissimum* plants as influenced by salinization treatments. *Bulletin of the Forest Science of Assiut University*, 7: 49-56.
- Alischer, R. G., Erturk, N. & Health, L. S. 2002. Role of superoxide dismutases (SODs) in controlling oxidative stress in plants. *Journal of Experimental Botany*, 53: 1331-1341.
- Al-Sobhi, O. A., Al-Zahrani, H. S. & Al-Ahmadi, S. B. 2006. Effect of salinity on chlorophyll and carbohydrate contents of *Calotropis Procera* seedlings. *Scientific Journal of Faisal University (Basic and Applied Sciences)*, 7: 105-115.
- Al-Yassin, A. 2004. Influence of salinity on citrus: a review paper. *Journal of Central European Agriculture*, 5: 263-272.

- Salin, M. L. 1991. Chloroplast and mitochondrial mechanism for protection against oxygen toxicity. *Free Radical Research Communications*, 12: 851-858.
- Saqib, M., Akhtar, J. & Qureshi, R. H. 2005. Na⁺ exclusion and salt resistance of wheat (*Triticum aestivum*) in saline-waterlogged conditions are improved by the development of adventitious nodal roots and cortical root aerenchyma. *Plant Science*, 169: 125-130.
- Scandalios, J. G., 1993. Oxygen stress and superoxide dismutase. *Plant Physiology*, 101: 7-12.
- Schell, R. D. & Parker, J. E. 1990. Elicitor recognition and signal transduction in plant gene activation. *Zeitschrift fur Naturforsch*, 450: 569-575.
- Shetty, K. 1997. Biotechnology to harness the benefits of dietary phenolics, focus on Lamiaceae. *Asia Pacific Journal of Clinical Nutrition*, 6: 162-171.
- Shimizu, N. & Kobayashi, K. 1984. The reaction of superoxide radical with catalase. Mechanism of the inhibition of catalase by superoxide radical. *Journal of Biological Chemistry*, 259: 4414-4418.
- Tejera Garcia, N. A., Iribarne, C., Palma, F. & Lluch, C. 2007. Inhibition of the catalase activity from *Phaseolus vulgaris* and *Medicago sativa* by sodium chloride. *Plant Physiology and Biochemistry*, 45: 535-541.
- Tejera, N. A., Soussi, M. & Lluch, C. 2006. Physiological and nutritional indicators of tolerance to salinity in chickpea plants growing under symbiotic conditions. *Environmental and Experimental Botany*, 58: 17-24.
- Willekens, H., Inze, D., Montagu, M. V. & Camp, W. V. 1995. Catalases in plants. *Molecular Breeding*, 1: 207-228.
- Hernandez, J. A. Corpas, F. J., Gomez, M., Rio, L. A. D. & Sevilla, F. 1993. Salt induced oxidative stress mediated by activated oxygen species in pea leaf mitochondrial. *Physiologia Plantarum*, 89: 103-110.
- Hernandez, J. A. Ferrer, M. A., Jimenez, A., Barcelo, A. R. & Sevilla, F. 2000. Antioxidant systems and O₂/H₂O₂ production in the apoplast of pea leaves. Its relation with salt-induced necrotic lesion in minor veins. *Plant Physiology*, 127: 817-831.
- Hill, A.F. 1952. Economic botany McGraw-Hill Book Company, New York. PP. 439- 501.
- Hoagland, R. E. & Duke, S. O. 1981. Effect of herbicides on extractable phenylalanine ammonia lyase activity in light and dark- grown soybean (*Glycine max* L.) seedlings. *Weed science*, 29: 433.
- Hsu, S. Y. & Kao, C. H. 2003. Differential effect of sorbitol and polyethylene glycol on antioxidant enzymes in rice leaves. *Plant Growth Regulator*, 39: 83-90.
- Kawasaki, S., Borchert, C. & Deyholos, M. 2001. Gene expression profiles during the initial phase of salt stress in rice. *Plant cell*, 13: 889-905.
- Khadri, M., Tejera, N. A. and Lluch, C. 2007. Sodium chloride-ABA interaction in two common bean (*Phaseolus vulgaris*) cultivars differing in salinity tolerance. *Environmental and Experimental Botany*, 60: 211-218.
- Lutts, S., Kinet, J. M. & Bouharmont, J. 1996. Effects of various salts and mannitol on ion and proline accumulation in relation to osmotic adjustment in rice (*Oryza sativa* L.) callus cultures. *Journal of Plant Physiology*, 149: 186-195.
- McCord, G. M. 2000. The evolution of free radicals and oxidative stress. *American Journal of Medicine*, 108: 652-659.
- Mer, R. K., Prajith, P. K. & Pandya, D. H. 2000. Effects of salt on germination of seeds and growth of young plants of *Hordeum vulgare*, *Triticum aestivum*, *Cicer arietinum* and *Brassica juncea*. *Journal of Agronomy & Crop Science*, 185: 209-217.
- Munns, R., Hare, R. A., James, R. A. & Rebetzke, G. J. 2000. Genetic variation for improving the salt resistance of durum wheat. *Australian Journal of Agriculture Research*, 51: 69-74.
- Nemat Alla, M. M. 2000. The influence of naphthalic anhydride and 1-aminobenzotriazole on maize resistance to herbicides, secondary metabolism responses. *Egyptian Journal of Physiological Science*, 23 : 399-43.
- Nemat Alla, M. M. & Younis, M. E. 1995. Herbicide effects on phenolic metabolism in maize (*Zea mays* L.) and soybean (*Glycine max* L.) seedlings. *Journal of Experimental Botany*, 46: 1731-1736.
- Nemat Alla, M. M., Younis, M. E., El-Shihaby, O. A. & El-Bastawisy, Z. M. 2002. Kinetin regulation of growth and secondary metabolism in waterlogging and salinity treated *Vigna sinensis* and *Zea mays*. *Acta Physiologia Plantarum*, 24: 19-27.
- Netondo, G. W., Onyango, J. C. & Beck, E. 2004. Sorghum and salinity: I. Response of growth, water relations, and ion accumulation to NaCl salinity. *Crop Science*, 44: 797-805.
- Okuma, E., Murakami, Y., Shimoishi, Y., Tada, M. & Murata, Y. 2004. Effects of exogenous application of proline and betaine on the growth of tobacco cultured cells under saline conditions. *Soil Science and Plant Nutrition*, 50: 1301-1305.
- Phang, J. M. 1985. The regulatory functions of proline and pyrrolidine-5-carboxylic acid. *Current Topics in Cellular Regulation*, 25: 91-132.
- Reddy, M. P. & Vora, A. B. 1986. Changes in pigment composition, Hill reaction activity and saccharides metabolism in Bajra (*Pennisetum typhoides* S & H) leaves under NaCl salinity. *Photosynthetica*, 20: 50-55.
- Redman, R. E. 1999. Osmotic and specific ion effects on the germination of alfalfa. *Canadian Journal of Botany*, 52: 803-808.