

مطالعه اثر پیری تسریع شده و اسید جیرلیک بر خصوصیات جوانه‌زنی، پر اکسیداسیون لبیدها، پروتئین محلول، فنل کل و هدایت الکتریکی بذر گندم (رقم پیشتاز) (*Triticum aestivum L.*)

زهرا محمد اردبیلی^۱، حسین عباسپور^{۲*}، رضا توکل افشاری^{۳*}، سید محسن نبوی کلات^۴

۱. دانشجوی دکتری زیست شناسی فیزیولوژی گیاهی گروه زیست شناسی، واحد دامغان، دانشگاه آزاد اسلامی، دامغان، ایران

۲. هیئت علمی گروه زیست شناسی، واحد تهران شمال، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

۳. هیئت علمی گروه اگرو تکنولوژی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران

۴. هیئت علمی گروه زراعت، واحد مشهد، دانشگاه آزاد اسلامی، مشهد، ایران

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۷/۱۲/۰۶؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۸/۰۶/۰۳)

چکیده

به منظور مطالعه اثر پیری تسریع شده و پرایمینگ بذر با اسید جیرلیک بر خصوصیات جوانه‌زنی، پر اکسیداسیون لبیدها، پروتئین محلول، فنل کل و هدایت الکتریکی بذر گندم (رقم پیشتاز) یک آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کامل‌اصادی با سه تکرار در آزمایشگاه تکنولوژی بذر گروه زراعت دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد در سال ۱۳۹۵ انجام شد. عوامل آزمایش شامل پیری بذر تحت شرایط دمای ۴۰ درجه سانتی گراد و ۱۰۰٪ رطوبت در سه سطح [زوال کم (۴ روز)، زوال متوسط (روز) و زوال زیاد (۷ روز)] و پرایمینگ بذر با اسید جیرلیک در ۴ سطح (۰، ۲۵، ۵۰ و ۱۰۰ پی‌پی‌ام) بود. نتایج تجزیه واریانس نشان داد که اثر پیری بذر، پرایمینگ با اسید جیرلیک و اثر متقابل دو عامل بر تمامی صفات اندازه‌گیری شده معنی دار بود. بر اساس نتایج مقایسه میانگین صفات با افزایش مدت زمان پیری درصد و سرعت جوانه‌زنی، پروتئین محلول و فنل کل کاهش یافت؛ اما میزان مالون دی‌آلدید و هدایت الکتریکی به علت آسیب وارد به غشای سلولی با افزایش سطوح پیری افزایش یافت. بررسی اثرات متقابل دو عامل نشان داد که پرایمینگ با اسید جیرلیک اثرات منفی پیری بذر بر تمامی صفات اندازه‌گیری شده را کاهش می‌دهد.

کلیدواژه: جیرلیک اسید، درصد جوانه‌زنی، زوال، سرعت جوانه‌زنی، مالون دی‌آلدید

The effect of accelerated aging and gibberellic acid on germination characteristics, lipids peroxidation, soluble protein, total phenol and electrical conductivity of wheat seed (Pishtaz Cultivar) (*Triticum aestivum L.*)

Z. Mohaddes Ardebili¹, H. Abbaspour^{2*}, R. Tavakkol Afshari^{3*}, S.M. Nabavi Kalat⁴

1. Department of Biology, Damghan Branch, Islamic Azad University, Damghan, Iran

2. Department of Biology, North Tehran Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

3. Department of Agrotechnology, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran

4. Department of Agronomy, Mashhad Branch, Islamic Azad University, Mashhad, Iran

(Received: Feb. 25, 2019 – Accepted: Aug. 25, 2019)

Abstract

In order to study the effect of accelerated aging and priming with gibberellic acid on germination characteristics, lipids peroxidation, soluble protein, total phenol and electrical conductivity of wheat seed (Pishtaz Cultivar) an experiment in factorial laid out completely randomized design with three replications was conducted at Seed Technology Laboratory, Department of Agronomy, Faculty of Agriculture, Ferdowsi University, Mashhad, Iran, in 2016. Factors were included of seed aging(100% relative humidity at 40°C) in three levels [low deterioration (4 days), medium deterioration (6 days) and high deterioration (7 days)] and priming with gibberellic acid in four levels (0, 25, 50 and 100 ppm). Analysis of variance showed that the effect of seed aging, priming with gibberellic acid and interaction between two factors on all traits were significant. Based on the means comparison of the traits germination percentage, germination rate, soluble protein and total phenol decreased with increasing aging time. But, the level of malondyaldeid and electrical conductivity increased due to damage to cell membrane with increasing aging time. Investigation of interaction between two factors showed that the priming with gibberellic acid reduced the negative effects of seed aging on all traits.

Keywords: Deterioration, Gibberellic acid, Germination percentage, Germination speed, Malondyaldeid

* Email: tavakolafshari@ferdowsi.um.ac.ir & abbaspour75@yahoo.com

رادیکال‌های آزاد اکسیژن را کاهش می‌دهد. پرایمینگ بذر منجر به بهبود کارایی بذر می‌شود، بنابراین یک ایده مطرح می‌شود که پرایمینگ می‌تواند برخی از واقعیت مخرب که طی فرسودگی بذر رخ می‌دهند را معکوس کند (Black and Bewley, 2009). هورمون‌های گیاهی که به طور معمول برای پرایمینگ استفاده می‌شود، اکسین، اتیلن، اسید سالیسیلیک، کیتین، اسید آبسیزیک و جیرلین‌ها می‌باشد. جیرلین‌ها شامل گروهی از هورمون‌ها هستند که بیشترین دخالت مستقیم را در کنترل و تسهیل جوانه زنی بذر دارند. افزایش سنتز و آزادسازی اسید جیرلیک در بذر موجب تجزیه نشاسته و تبدیل آن به مواد قابل استفاده جنبین شده و جوانه زنی شروع می‌شود. مطالعه حاضر به منظور بررسی تأثیر مقادیر مختلف اسید جیرلیک بر فرآیند زوال بذرها گندم رقم پیشتاز در اثر تیمار سطوح مختلف پیری تسریع شده و پیدا کردن بهترین مقادیر اسید جیرلیک برای ترمیم بذرها زوال یافته اجرا شد.

مواد و روش‌ها

به منظور مطالعه اثر پیری تسریع شده و پرایمینگ بذر با اسید جیرلیک بر خصوصیات جوانه‌زنی، پر اکسیداسیون لیپیدها، پروتئین محلول، فلکل و هدایت الکتریکی بذر گندم (رقم پیشتاز) یک آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار در آزمایشگاه تکنولوژی بذر گروه زراعت دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد در سال ۹۴-۹۵ انجام شد. بذرها گندم در این آزمایش از مرکز تحقیقات جهاد و آموزش کشاورزی و منابع طبیعی مشهد تولیدی ۱۳۹۴ با قوه نامیه ۹۸٪ تهیه شد. بذرها گندم که پس از برداشت در یخچال دردمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شده بودند، با سدیم هیپوکلریت ۱٪ به مدت ۱ دقیقه ضد عفنونی شده، سپس با آب مقطر شستشو داده شدند. ابتدا دمای اون بر روی $40 \pm 0/3$ درجه سانتی گراد تنظیم شد. با تثیت دمای موردنظر به مدت ۲ ساعت، آزمون پیری تسریع شده بذر انجام گردید. برای جلوگیری از

مقدمه

گندم، استراتژیک ترین محصول کشاورزی در تمام تاریخ و برای تمامی ملل هست. گندم، به طور وسیع در الگوی غذایی ۷۵ درصد از جمعیت جهان قرار دارد (Mo'aveni et al., 2010). بذرها بعد از برداشت بلا فاصله کشت نمی‌شوند و برای چند روز، هفت‌ها، ماه‌ها یا سال‌ها ذخیره می‌شوند و فرسوده می‌شوند (Gregg et al., 1994). توان بذرها در طول ذخیره طولانی مدت یا زمانی که تحت دما یا رطوبت بالا ذخیره شدند، کاهش یافته که منجر به نواقص ژنتیکی یا تجاری می‌شود (Lu et al., 2005). پیر شدن بذر با تغییرات متابولیکی و بیوشیمیابی از جمله غیرفعال سازی آنزیمی، پر اکسیداسیون لیپید و اختلال در غشاهای سلولی در ارتباط است (Hu et al., 2012). نگهداری طولانی مدت بذور در انبار یا شرایط نامساعد تشديد تولید گونه‌های فعال اکسیژن شامل رادیکال سوبر اکسید و رادیکال هیدروکسیل، پر اکسید هیدروژن در فیزیولوژی بذر معمولاً به عنوان مولکول‌های سمی مورد توجه‌اند که تجمع آن‌ها باعث پر اکسیداسیون چربی‌ها، غیرفعال شدن آنزیم‌ها، خسارت به اسیدهای نوکلئیک و تخریب غشاهای سلول می‌شود (Macdonald et al., 1999; Bailly, 2004; Justice and Bass, 1979). یکی از دلایل عدمه فرسودگی، اختلالات غشایی بذر بوده که سلول‌های بذر توانایی نگهداری موقعیت و وظیفه طبیعی شان را نخواهند داشت. عامل اصلی این اختلالات افزایش سطح اسیدهای چرب آزاد و تولید رادیکال‌های آزاد از طریق پر اکسیداسیون لیپیدها است (Grilli et al., 1995). زمانی که فرسودگی بذر افزایش می‌یابد غشای سلولی نفوذنیزیری خود را ازدستداده و مواد سیتوپلاسمی از سلول خارج و به فضای بین سلولی وارد می‌شوند (Al-Maskri et al., 2004). پرایمینگ موجب کاهش خسارت غشای سلولی شده و تولید

آنژیمی و معرف بیوره تهیه شود. به منظور استخراج پروتئین کل از بذر، از بافر فسفات پتاسیم ۱٪ مولار با pH=۷/۴ استفاده شد. نسبت استخراج نمونه به محلول (W/V) ۱:۲۰ برای بذر به کار رفت. تمامی مراحل استخراج بر روی یخ در دمای ۰-۴ درجه انجام شد. ۰/۵ گرم بافت بذر با ۱۰ میلی لیتر بافر فسفات پتاسیم در هاون چینی به خوبی ساییده شد. این عمل ۲۰ دقیقه ادامه یافت تا مخلوط همگنی ایجاد شد. سپس همگنای حاصل در دمای ۴ درجه و با سرعت ۱۲۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۲۴ دقیقه در میکرو تیوب های ۱/۵ توزیع و در دمای ۲۰- درجه سانتی گراد نگهداری شدند. این برای سنجش محتوای پروتئین کل و فعالیت آنژیم ها مورد استفاده قرار می گیرند (Sairam *et al.*, 2002). به منظور تهیه معرف برادفورد، ۱٪ گرم کوماسی بریلیانت بلو₂₅₀ G در ۵۰ میلی لیتر اتانول ۹۵ درصد به مدت حداقل سه ساعت بر روی همزن مغناطیسی گذاشته تا خوب حل شد. سپس ۱۰۰ میلی لیتر اسید فسفریک ۸۵ درصد قطره قطره به آن افروده شد. در پایان حجم کل به کمک آب مقطر به یک لیتر افزایش یافت و محلول حاصل با کاغذ صافی و اتمن شماره یک صاف شد. برای سنجش غلظت پروتئین، به لوله های آزمایش دارای ۵ میلی لیتر معرف بیوره ۱۰۰ میکرو لیتر عصاره پروتئینی که قبل آماده شده بود افزوده و به سرعت هم زده شد. پس از ۵ دقیقه جذب آن با دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۵۹۵ نانومتر خوانده شد. غلظت پروتئین با استفاده از منحنی استاندارد آلبومین محاسبه گردید (Bradford, 1976).

اندازه گیری فل کل

۱۰۰ میلی گرم بذر هموژنیزه شده وزن و درون میکرو تیوب ۱/۵ میلی لیتری قرار گرفت. سپس ۱۰۰ میکرو لیتر اتانول به نمونه ها اضافه شد و پس از ورتسکس نمودن نمونه ها، میکرو تیوب ها به مدت ۵ دقیقه در دور ۱۰۰۰۰ سانتی فیوژ شدند. میزان ۲۵ میکرو لیتر از محلول شفاف بالایی نمونه به میکرو تیوب های جدید منتقل شد. سپس به

آلودگی های قارچی قبل از آزمایش جعبه های پلاستیکی و توری های روی آن با مایع ظرف شویی شسته و با محلول هیبو کلریت ۱٪ کاملاً ضد عفونی شد و خشک شد. مقداری آب در جعبه ها ریخته شد تا زیر توری به طوری که توری خیس نشود بذرها روی توری ها گذاشته شد و در آن بسته شد. درصد جوانه زنی بذرها تحت زوال ۱،۲،۳،۴،۵،۶،۷ روز، دما ۴۰ درجه سانتی گراد و رطوبت ۱۰۰٪ بررسی شد. جوانه زنی بالای ۵۰٪ به عنوان زوال کم و جوانه زنی ۵۰٪ تا ۵٪ به عنوان زوال متوسط و جوانه زنی زیر ۵٪ به عنوان زوال زیاد انتخاب شدند. برای اعمال پیری، بذر های گندم به مدت صفر (بدون زوال)، ۴ روز (زوال کم) و ۶ روز (زوال متوسط) و ۷ روز (زوال زیاد) در جعبه های پلاستیکی با رطوبت ۱۰۰٪ قرار گرفته شد و به اون ۴۰ درجه منتقل شدند، بعد از زمان تعیین شده بذر های زوال یافته از جعبه ها خارج شدند و سپس در مجاورت هوا خشک شد و بذر های زوال یافته برای پرایم شدن با اسید جیرلیک به مدت ۲۴ ساعت در اسید جیرلیک با غلظت ۰ و ۲۵ و ۵۰ و ۱۰۰ پی بی ام در دمای ۱۵ درجه سانتی گراد در تاریکی قرار گرفتند.

تعیین سرعت و درصد جوانه زنی

پس از اجرای زوال مصنوعی و به منظور انجام آزمون جوانه زنی ۲۵ بذر گندم از هر واحد آزمایشی به تصادف انتخاب شده و بر روی کاغذ صافی و درون پتری ۹ سانتی متری به مدت ۷ روز در دمای ۲۴ درجه سانتی گراد قرار داده شدند (Soltani *et al.*, 2006). شمارش جوانه زنی نیز روزانه و به مدت ۷ روز انجام گرفت. معیار جوانه زنی نیز خروج ریشه به میزان حداقل ۲ میلی متر در نظر گرفته شد. سرعت جوانه زنی با استفاده از رابطه زیر محاسبه شد (Karta and Bekele, 2012).

$$GR = \sum Ni / Di$$

رابطه ۱

Ni تعداد بذر جوانه زده در روز Di تعداد روز از آغاز جوانه زنی

سنجش مقدار پروتئین کل: در ابتدا باید عصاره

ترکیبات دیگری به غیراز مالون دی آلدئید محلول، دارای جذب غیراختصاصی می‌باشد، جذب این ترکیبات در ۶۰۰ نانومتر نیز خوانده شد و از این میزان جذب در ۵۳۲ نانومتر کسر گردید (Heath and Packer, 1969). مقدار مالون دی آلدئید بر حسب میکرو مول بر گرم وزن تر محاسبه شد. از نرم افزار Minitab 16 برای تحلیل داده‌ها و به منظور مقایسه میانگین‌ها از تست توکی آزمون آنوا در سطح ۰/۰۵ استفاده گردید. از نرم افزار Excel برای تحلیل و رسم نمودارها استفاده شد.

نتایج و بحث

سرعت و درصد جوانه‌زنی

نتایج تجزیه واریانس نشان داد که زوال ویرایم و اثر متقابل زوال و پرایم اثر معناداری در سطح ۱ درصد بر سرعت و درصد جوانه‌زنی داشت (جدول ۱ و شکل ۱). سطوح مختلف زوال موجب کاهش درصد و سرعت جوانه‌زنی گردیده است و بیشترین کاهش مربوط به زوال زیاد است. درصد جوانه‌زنی در زوال زیاد نسبت به زوال کم ۹۳/۹٪ کاهش یافت. به کارگیری سطوح مختلف اسید جیبریلیک ۲۵، ۵۰، ۱۰۰ پی‌پی‌ام باعث افزایش درصد و سرعت جوانه‌زنی نسبت به نمونه شاهد (بدون پرایم) شد که در زوال زیاد این افزایش معنادار نبود اما در زوال کم و متوسط موجب افزایش معنادار نسبت به نمونه شاهد (بدون پرایم) شد و پرایم ۱۰۰ ppm اسید جیبریلیک بیشترین بهبود را داشت (شکل ۱).

از دلایل اصلی کاهش درصد و سرعت جوانه‌زنی بر اثر زوال می‌توان به پر اکسیداسیون چربی‌ها، خسارت به غشاهاي سلولی، آسيب به فرایند سنتر RNA، تخریب DNA، رسوب و غيرفعال شدن آنزیم‌ها اشاره کرد (Lechner *et al.*, 2008). از سوی ديگر تحقیقات نشان داده که پرایم بذور به تکثیر زودهنگام DNA و ساخت پروتئین و رشد سریع جنین منجر می‌شود (Dahal *et al.*, 1990; Giri and Schilinger, 2003).

نمونه ۱۰۰۰ میکرو لیتر آب مقطر و ۱۰۰۰ میکرو لیتر معروف فولین شیکالتو اضافه شد و ۵ دقیقه بعد ۳۰۰ میکرو لیتر کربنات سدیم ۲۰٪ به آن اضافه گردید سپس محلول فوق به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۴۰ درجه سانتی گراد شد و بعد از این زمان در طول موج ۷۶۵ نانومتر اسپکت شدند (Slinkard and Singleton, 1977) غلظت فتل با استفاده از منحنی استاندارد اسید گالیک محاسبه گردید.

اندازه‌گیری هدایت الکتریکی بذرها

برای اندازه‌گیری هدایت الکتریکی در بشرهای ۵۰۰ میلی‌لیتری مقدار ۲۵۰ میلی‌لیتر آب مقطر اضافه گردید. تکرار ۲۵ تایی از هر نمونه بذر شمارش و وزن آن‌ها تعیین شد و بعد از توزیع در بشرهای محتوی آب مقطر قرار گرفتند. سپس کلیه بشرهای بهوسیله فویل آلومینیومی پوشانده شدند در انکوباتور و در دمای ۲۵ درجه سلسیوس قرار گرفتند. در پایان دوره ۲۱ ساعت خیساندن بذر، هدایت الکتریکی نمونه‌ها با EC متر اندازه گیری شد. میزان هدایت الکتریکی هر نمونه به ازای هر گرم بذر محاسبه شد (Hampton and TeKrony, 1995). اندازه‌گیری مالون دی آلدئید بذرها: سنجش میزان پر اکسیداسیون لیپیدهای غشاء بر اساس تشکیل کمپلکس مالون دی آلدئید حاصل از پر اکسیداسیون لیپیدهای غشاء با اسید تیوباریتوريک (TBA) انجام شد. به این منظور ۰/۲ گرم بافت تر بذر با ۵ میلی‌لیتر اسید تری کلرواستیک اسید ۰/۱ درصد (W/V) در هاون چینی به خوبی ساییده و همگن شد. همگنی حاصل به مدت ۵ دقیقه و در ۱۰۰۰ دور سانتریفیوژ گردید. سپس ۱ میلی‌لیتر از محلول رو شناور با ۴ میلی‌لیتر از محلول اسید تری کلرواستیک ۲۰ درصد (W/V) که حاوی اسید تیوباریتوريک ۰/۵ درصد (V/V) بود، مخلوط شد. محلول حاصل به مدت ۳۰ دقیقه در حمام آب گرم ۹۰ درجه سانتی گراد قرار گرفت و بعد از اتمام این مدت به ظرف یخ منتقل و سپس به مدت ۱۰ دقیقه در ۱۰۰۰ دور سانتریفیوژ شد. جذب نوری هر یک نمونه در طول موج ۵۳۲ نانومتر خوانده شد. از آنجاکه

جدول ۱- تجزیه واریانس صفات اندازه گیری شده در گندم (اعداد داخل جدول میانگین مربعات هستند)

Table 1- Analysis of variance of measured traits of soybean (Data in table are mean square)

منابع تغییرات Sources of variation	درجه آزادی Df	میانگین مربعات (MS)					
		میانگین آندنده MDA	هایات الکترنیکی EC	فلن Phenole	پروتئین محلول soluble protein	درصد جوانهزنی Germination percentage	سرعت جوانهزنی Germination speed
تکرار Repeat	2	0.000105ns	19.4ns	0.0004ns	0.023ns	5.3ns	0.077ns
پیری Deterioration	2	0.072870**	9352.8**	0.1141**	26.702**	9529.3 **	520.832**
پرایمینگ Priming	3	0.012630**	774.1**	0.0031**	15.365**	393.9**	40.984**
پیری و پرایم Deterioration & Priming	6	0.00046ns	15.7ns	0.001165**	0.5786**	70.4**	8.191**
خطا Error	22	0.001	17.3	0.0003	0.0524	10.7	0.626
CV%	-	2.77	19.62	5.5	1.87	12.07	3.265

** معنی دار در سطح ۱ درصد * معنی دار در سطح ۵ درصد ns معنی دار نیست

**, * significant at 1 and 5% and ns no significant

زوال موجب کاهش پروتئین محلول گردیده است و بیشترین کاهش مربوط به زوال زیاد در مقایسه با زوال کم ۲۲٪ می باشد؛ اما پرایم سطوح مختلف اسید جیرلیک ۲۵، ۵۰ و ۱۰۰ پیوی ام اثرات منفی زوال را کاهش داده و موجب افزایش معنادار پروتئین در سطوح مختلف زوال نسبت به بدون پرایم شد، اسید جیرلیک ۱۰۰ پیوی ام بیشترین اثر را داشته و در زوال کم ۲۱٪، در زوال متوسط ۲۵٪ و در زوال زیاد ۱۷٪ میزان پروتئین را نسبت به نمونه بدون پرایم افزایش داد(شکل ۲). ممکن است کاهش میزان پروتئین محلول در هنگام پیری به علت تخرب آنها به وسیله پروتئینازها باشد که سبب هضم این پروتئین ها می گردد و اشاره به فعالیت پروتولیتیکی بیشتر در طی زوال دارد. برخی اختلالات در ترکیبات پروتئین های غشاء درنتیجه واکنش گلیکوسیون غیر آنزیمی پروتئین ها و آمینواسیدها با قندهای احیایی در واکنش های آما دوری و مایلارد هست (Veselovsky and Veselova, 2012).

کاهش مقدار پروتئین محلول داشت (جدول ۱ و شکل ۲). سطوح مختلف

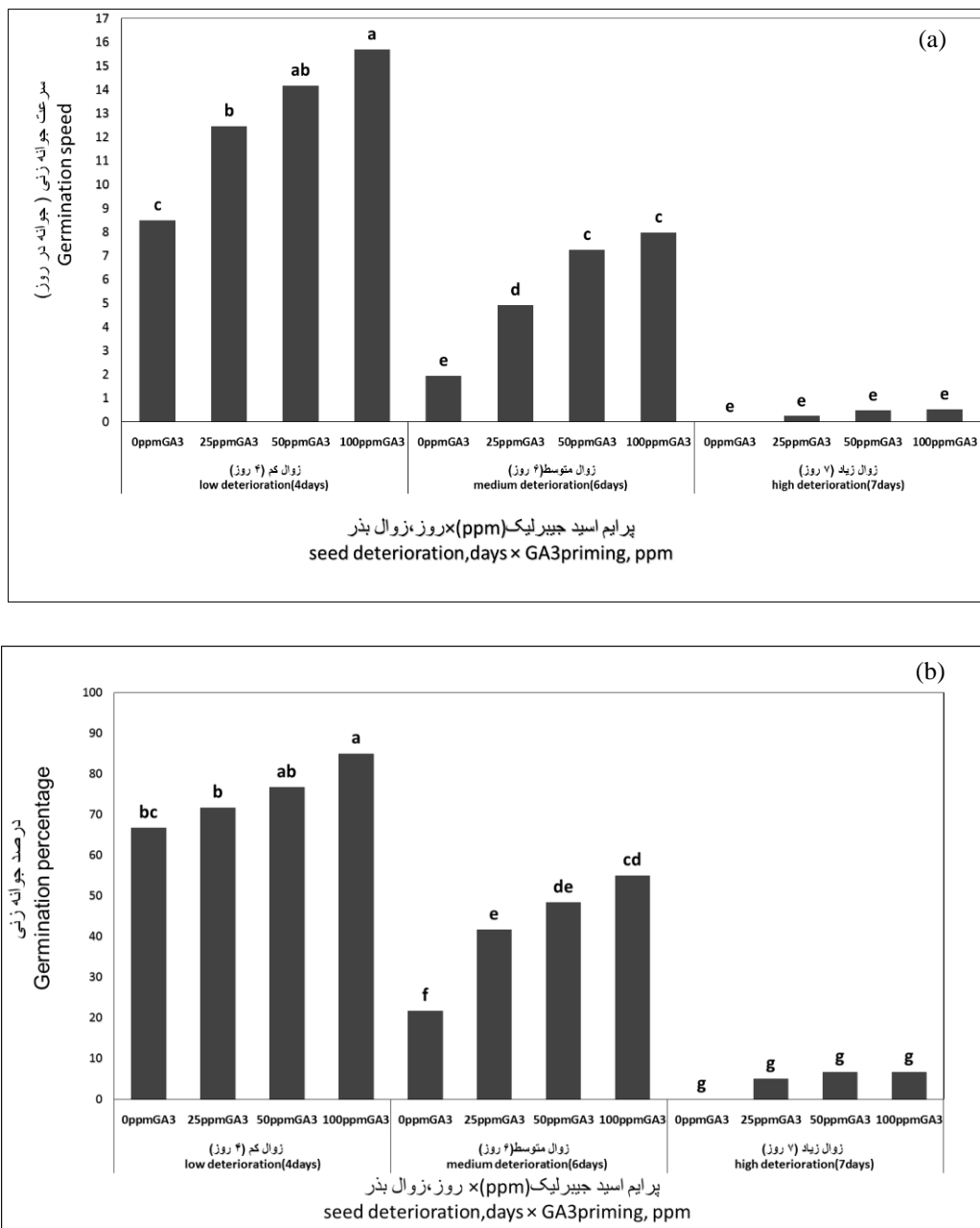
کاهش سرعت جوانهزنی در بذرهای کنجد در رقم های داراب ۲ و داراب ۱۴ تحت پیری تسریع شده و افزایش سرعت و درصد جوانهزنی پس از پرایم با اسید جیرلیک گزارش شده است (Hoseinkhah *et al.*, 2012). در تحقیقی دیگر فرسودگی منجر به کاهش سرعت و درصد جوانهزنی بذرهای کدو تخم کاغذی شد، اما کاربرد هورمون جیرلین سرعت جوانهزنی را افزایش داد (Gahremani *et al.*, 2014). عالیوند و هم کاران (Alivand *et al.*, 2012) در پژوهشی اعلام کردند پیری موجب کاهش سرعت و درصد جوانهزنی در بذرهای کلزا شد و پرایم اسید جیرلیک سرعت و درصد جوانهزنی را افزایش داده و غلظت ۵۰ ppm بیشترین اثر را داشت.

پروتئین محلول

نتایج تجزیه واریانس نشان داد در سطح ۱ درصد زوال و پرایم و اثر متقابل زوال و پرایم اثر معناداری بر میزان پروتئین محلول داشت (جدول ۱ و شکل ۲).

Jeng and Sung, (Shaaban, 2016). جنگ و سینگ (Shaaban, 2016) گزارش کردند در بادام زمینی با افزایش طول دوره زوال پروتئین محلول کاهش یافت.

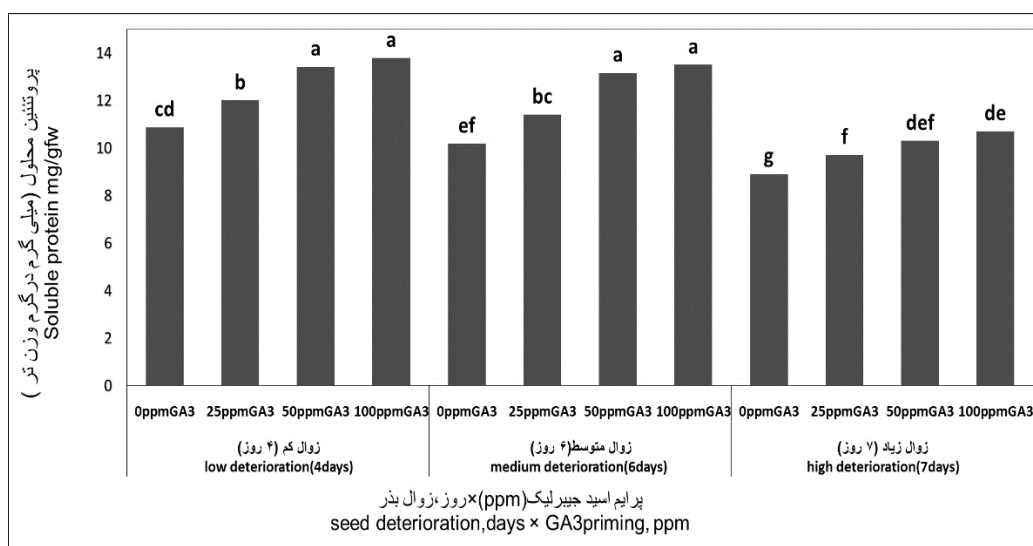
کاغذی نیز گزارش شده است (Ghaderi Far et al., 2014) در پژوهشی دیگر میزان پروتئین محلول در بذرهای جو که به مدت ۳ و ۴ و ۵ روز زوال یافته‌اند کاهش یافت.



شکل ۱- اثر متقابل زوال و برایم اسید جیرلیک بر سرعت جوانه‌زنی (a) و درصد جوانه‌زنی (b) و درصد جوانه‌زنی (a) و درصد جوانه‌زنی (b) حروف مشترک اختلاف معنی داری ندارند. $p < 0.05$ (تست توکی). از بدون زوال چشم پوشی شده است.

Figure 1-Interaction effects of seed deterioration and GA3 priming on germination speed (a) and germination percentage (b).

The same letters are not significantly different at $P \leq 0.05$ (Tukey test). The non-deterioration of seed is ignored.



شکل ۲- تأثیر سطوح مختلف اسید جیرلیک و سطوح مختلف زوال بر پروتئین محلول بذر گندم
حرروف مشترک اختلاف معنی داری ندارند $P < 0.05$. از بدون زوال چشم پوشی شده است.

Figure 2- Different levels of gibberellic acid on different levels of deterioration on soluble protein of wheat.
The same letter are not significantly different ($P < 0.05$). The non-deterioration of seed is ignored.

داده‌اند که سطوح MDA در گیاهان تحت زوال افزایش می‌یابد که با نتایج پژوهش حاضر مطابقت دارد. در بذرها پنه که به مدت ۵ روز زوال یافته بودند میزان MDA افزایش یافت (Goel *et al.*, 2003). افزایش مالون دی آلدئید در بذرها سویا تحت پیری تسریع شده نیز گزارش شده است (Stewart and Bewley, 1980).

هدایت الکترونیکی

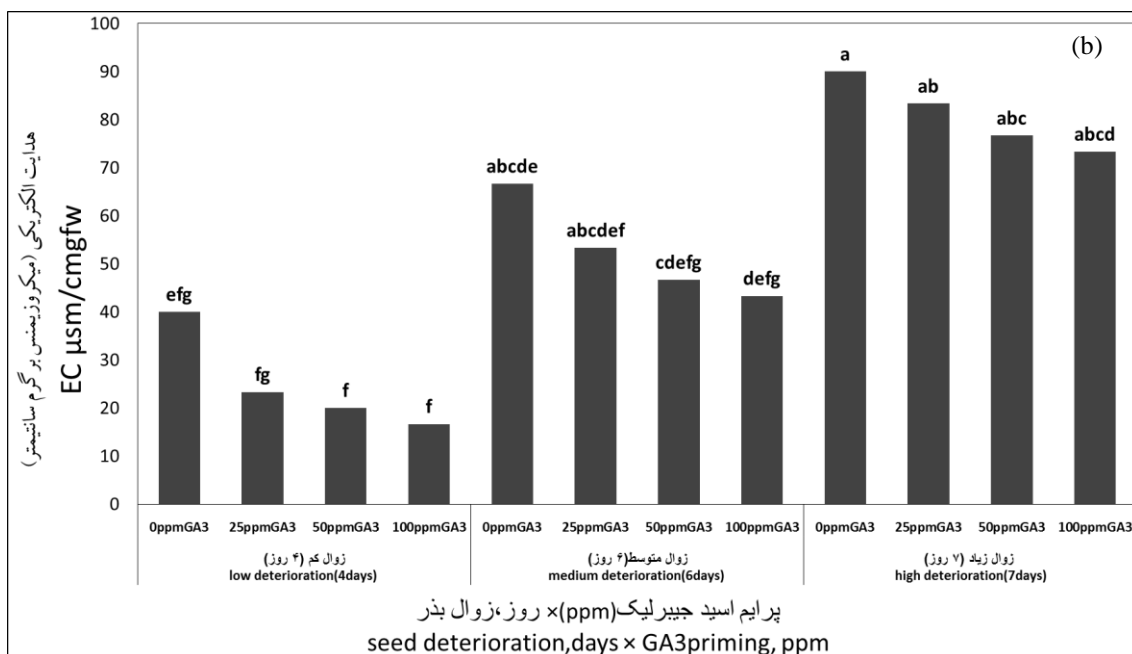
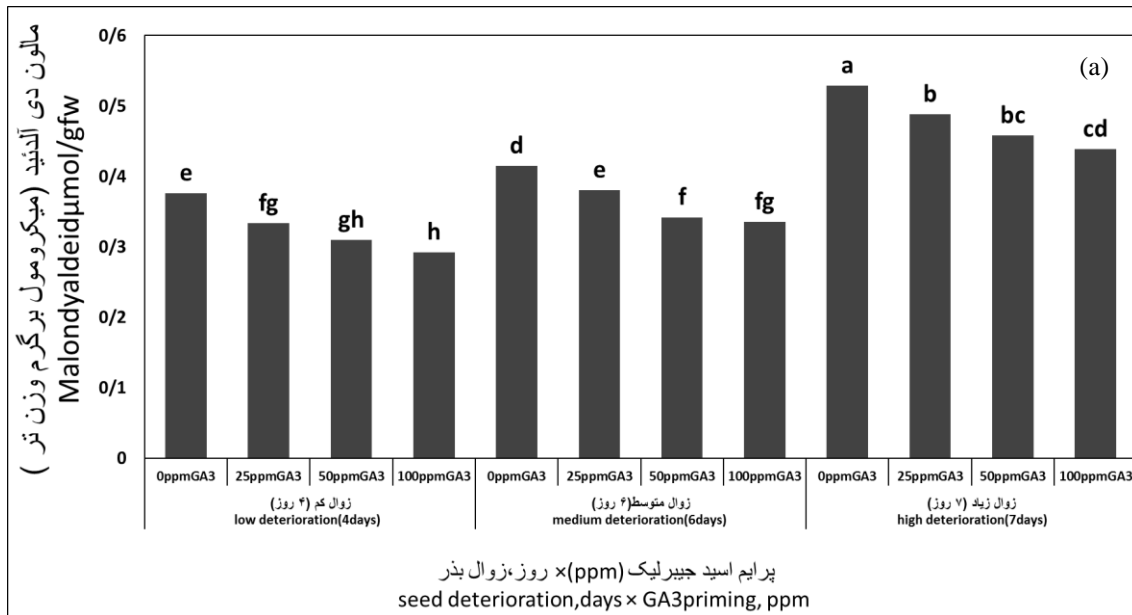
در این پژوهش زوال مقدار هدایت الکترونیکی در بذرها را به طور معناداری افزایش داده بیشترین افزایش مربوط به زوال زیاد نسبت به زوال کم به میزان ۵۶٪ بود (شکل ۳b). پرایم با اسید جیرلیک موجب کاهش مقدار هدایت الکترونیکی در نمونه‌ها شد اما این کاهش معنادار نبود (جدول ۱). به کارگیری سطوح مختلف اسید جیرلیک ۲۵، ۵۰، ۱۰۰ پی‌پی‌ام موجب کاهش هدایت الکترونیکی نسبت به بدون پرایم شد و پرایم ۱۰۰ پی‌پی‌ام اسید جیرلیک بیشترین اثر مثبت را داشت به طوری که در زوال کم هدایت الکترونیکی از ۴۰ میکروزیمنس بر گرم سانتیمتر در نمونه بدون پرایم پس از پرایم با ۱۰۰ ppm اسید جیرلیک به

مالون دی آلدئید

در این تحقیق MDA در زوال زیاد اختلاف بسیار معناداری با سایر سطوح داشت، نسبت به زوال کم و نسبت به زوال متوسط ۲۲٪ افزایش یافت (شکل ۳a). پرایم با سطوح مختلف اسید جیرلیک ۲۵، ۵۰، ۱۰۰ پی‌پی‌ام موجب کاهش مقدار مالون دی آلدئید بذرها نسبت به بدون پرایم شده و بیشترین اثر را پرایم ۱۰۰ پی‌پی‌ام گذاشت، به ترتیب موجب کاهش ۲۹٪، ۲۴٪، ۲۱٪ میزان MDA در زوال کم، متوسط و زیاد نسبت به بدون پرایم شد (شکل ۳a). افزایش سطح MDA بذر در پیری تسریع شده به طور غیر مستقیم نشان‌دهنده افزایش پر اکسیداسیون لیپید است (McDonald, 1999; Chang and Sung, 1998). از واکنش‌هایی که در حضور انواع اکسیژن فعال سرعت بیشتری پیدا می‌کند، پر اکسیداسیون لیپیدهای غشایی است که موجب تولید آلدئیدهایی مانند مالون دی آلدئید و فرآوردهایی همانند اتیلن می‌شود. افزایش میزان این ترکیب را نشان‌دهنده افزایش پر اکسیداسیون لیپید و اکسید شدن اسیدهای چرب غشا می‌دانند (Srivall and Khana, 2004).

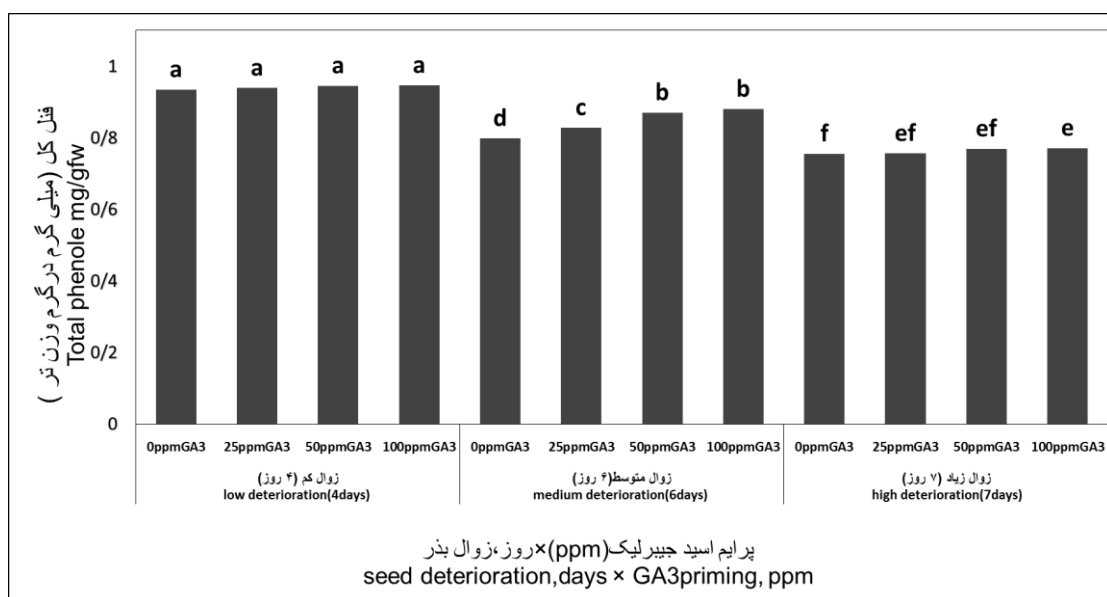
زیاده‌دایت الکتریکی از ۹۰ میکروزیمنس بر گرم سانتیمتر پس از به کار گیری ppm ۱۰۰ اسید جیرلیک به ۷۳/۳۳ میکروزیمنس بر گرم سانتیمتر کاهش یافت (شکل ۳).

۱۶/۶۷ میکروزیمنس بر گرم سانتیمتر رسید و در زوال متوسط هدایت الکتریکی از ۶۶/۶۷ میکروزیمنس بر گرم سانتیمتر پس از پرایم با اسید جیرلیک ppm ۱۰۰ به ۴۳/۳۳ میکروزیمنس بر گرم سانتیمتر تقلیل یافت و در زوال



شکل ۳- اثر متقابل زوال و پرایم اسید جیرلیک بر مالون دی آلدید (a) و هدایت الکتریکی (b) بذر گندم. حروف مشترک اختلاف معنی داری ندارند ($p < 0.05$). از بدون زوال چشم پوشی شده است.

Figure 3- Interaction effects of seed deterioration and GA3 priming on MAD (a) and EC of wheat (b). The same letter are not significantly different ($P < 0.05$) the non-deterioration of seed is ignored.



شکل ۴- تاثیر سطوح مختلف اسید جیبرلیک و سطوح مختلف پیری تسريع شده بر فنل کل بذر گندم
حروف مشترک اختلاف معنی داری ندارند $P < 0.05$. از بدون زوال چشم پوشی شده است.

Figure 4- Different levels of gibberellic acid on different levels of accelerated aging on phenole of wheat.
The same letter are not significantly different ($P < 0.05$). The non-deterioration of seed is ignored.

میزان فنل بذر گندم داشت (جدول ۱). در این تحقیق فنل در زوال زیاد نسبت به زوال متوسط ۶٪ و نسبت به زوال کم ۲۴٪ کاهش یافت و پرایم با سطوح مختلف اسید جیبرلیک ۲۵، ۵۰، ۱۰۰ پی‌بی‌ام موجب افزایش فنل نسبت به نمونه شاهد (بدون پرایم) شد، اما در زوال کم این تغییرات معنادار نبود ولی در زوال زیاد و متوسط پرایم ۱۰۰ ppm اسید جیبرلیک نسبت به بدون پرایم افزایش معنی داری را نشان داد (شکل ۴). تأثیر انبارداری بر ترکیبات فنلی به مدت زمان، شرایط نگهداری و زمان برداشت بستگی دارد. به طوری که با افزایش مدت زمان نگهداری مقدار فنل کل بیشتر کاهش می‌یابد. در پژوهشی نیز مشاهده شد که میزان فنل کل پس از ۴۰ روز نگهداری کاهش معنی دار داشت، دلیل کاهش ترکیبات فنلی در طی انبارداری بذرهای را به فرآیند پیری نسبت داده اند (Simic et al., 2004) (Klimezak and Malecka, 2006).

گزارش کردند که با کاهش جوانه‌زنی بذرهای سنتز ترکیبات فنلی به عنوان یک ماده حفاظتی در مراحل اولیه پیری افزایش می‌یابد؛ اما با کاهش

اندازه گیری میزان هدایت الکتریکی بذور می‌تواند یکی از پارامترهای تعیین‌کننده قدرت بذر باشد. در اثر زوال، غشاء آسیب دیده و میزان نشت مواد افزایش می‌یابد (Kalpana and Madhava Rao, 1994). از جمله تغییراتی که در غشاء رخ می‌دهد و باعث افزایش نشت الکتروولیتها از بذر می‌شود می‌توان به پراکسیداسیون لیپیدهای غشاء سلولی اشاره کرد (Walters, 1998). از بین رفتن عملکرد غشا و نشت مواد مختلف از سلول یکی از عوامل اصلی کاهش پتانسیل جوانه‌زنی و رشد گیاه چه است (Goel and Sheoran, 2003). افزایش هدایت الکتریکی در بذرهای زوال یافته کدو تخم کاغذی گزارش شده است (Ghaderi Far et al., 2014). در تحقیقی دیگر مقدار هدایت الکتریکی در بذرهای سویا رقم سحر و کتول زوال یافته افزایش معنی داری را نشان داد (Mehravar et al., 2014).

فنل

نتایج تجزیه واریانس نشان داد که زوال و پرایم و اثر متقابل زوال و پرایم اثر معناداری در سطح ۱ درصد بر

الکتریکی که نشان دهنده آسیب غشاً سلولی می‌باشد گردید. پرایمینگ اسید جیبریلیک آسیب‌های وارد در اثر پیری تسريع شده را ترمیم کرده و بیشترین اثر مثبت را اسید جیبریلیک ۱۰۰ پی‌بی ام داشت.

بیشتر بنیه بذرها، غلظت فل نیز به دلیل کاهش سنتز آن‌ها، کاهش می‌یابد. در تحقیقی دیگر گزارش کردند در بذرهای سویا پیر شده تا ۳۶ ساعت مقدار فل افزایش یافت اما بعد از افزایش مدت زمان پیری مقدار آن کاهش یافت

.(Ávila et al., 2012)

سپاسگزاری

نویسنده‌گان وظیفه خودمی دانند از همکاری مهندس صادقی کارشناس مسئول آزمایشگاه فیزیولوژی گیاهی دانشگاه فردوسی، دکترايزدی، دکتر مقدم، دکتر سوهانی، دکراسعدی و مهندس نریمانی تشکر نمایند.

نتیجه‌گیری

با توجه به نتایج این آزمایش، سطوح مختلف پیری تسريع شده موجب کاهش معنادار شاخص‌های جوانه زنی، پروتئین، فل و افزایش معنادار مalon دی‌آلدئودهادیت

Reference

منابع

- Al-Maskri, A.Y., M.M. Khan, M. JavedIqbal, and M. Abbas. 2004.** Germinability, vigour and electrical conductivity changes in accelerated aged watermelon (*Citrullus anatus* L.) seeds. *J. Food Agric. Environ.* 3: 100-103.
- Avila, M.R., A.L. Braccini, C. Giatti, M. Souza, G. Mandarino, and G.L.Bazo, Y.C.F. Cabral. 2012.** Physiological quality, content and activity of antioxidants in soybean seeds artificially aged. *Revista Brasileira de Sementes.* 34 (3): 397 – 407.
- Bailly, C. 2004.** Active oxygen species and antioxidants in seed biology. *Seed Sci. Res.* 14:93-107
- Bailly, C., A. Benamar, F. Corbineau, and D. Come. 2000.** Antioxidant systems in sunflower (*Helianthus annuus* L.) seeds as affected by priming. *Seed Sci. Res.* 10:35–42.
- Black, M., and J.D. Bewley. 2009.** Seed Technology and its Biological Basis. Translated by R. Tavakkol Afshari. A, Abbasi Surki. E, Ghasemi. University of Tehran Press.
- Bradford, M.N. 1976.** A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. *Analytical Biochem.* 72:248-254.
- Chang, S.M., and J.M. Sung. 1998.** Deteriorative changes in primed sweetcorn seeds during storage. *Seed Sci Technol* 26: 613–626.
- Dahal, P., K.J. Bradford, and R.A. Jones. 1990.** Effects of priming and endosperm integrity on seed germination rates of tomato genotypes. *J. Exp. Bot.* 41: 1441–1453
- Goel, A., and I.Sheroran. 2003.** Lipid peroxidation and peroxide-scavenging enzymes in cotton seeds undernatural ageing. *Biol. Plantarum* 46: 429-434.
- Goel,A., A.K.Goel, and I. Sheoran. 2003.** Changes in oxidative stress enzymes during artificial ageing in cotton (*Gossypium hirsutum* L.) seeds *J. Plant Physiol.* 160: 1093–1100.
- Grilli, I., E. Bacci, T. Lombardi, C. Spano, and C. Floris. 1995.** Natural Aging: Poly (A) polymerase in germination embryos of *Triticum durum* wheat. *Ann. Bot.* 76: 15–21.
- Ghaderi-Far, F., A.Soltani, H. Sadeghipour. 2014.** Changes in soluble carbohydrates and reactive oxygen species -scavenger enzymes activity in Medicinal Pumpkin during storage at different temperature and seed moisture. *EJCP.*, 7 (1): 157-179.
- Ghahremani,S., M. Sedghi, and H. Tavakoli. 2014.** Effect of gibberellin and salicylic acid on germination and enzyme activity Antioxidant in of aging cucurbit. *J. Seed Res.* 2:20-29.

- Hampton, J.G., and D.M. TeKrony.** 1995. Handbook of Vigor Test Methods. The International Seed Testing Association, Zurich.
- Heath, R.L., and L. Packer.** 1969. Photoperoxidation in isolated chloroplast, Kinetics and stoichiometry of fatty acid peroxidation. Arch. Biochem. Biophys. 125: 189-198.
- Hoseinkhah, F.S., S. Parsa, R. Tavakkol Afshari, M. Jami Al Ahmadi, A.Esmaeili.** 2014. Effect of Salicylic Acid and Glycerol Acid on Prevention Processes Improve the decay of two sesame seeds (*Sesamum indicum*).Iranian Crop Sci. 5:425-431. (In Persian)
- Hu, D., M.a. Gang, Q. Wang, J. Yao, Y. Wang, H.W. Pritchard, and X.F. Wang.** 2012. Spatial and temporal nature of reactive oxygen species production and programmed cell death in elm (*Ulmus pumila* L.) seeds during controlled deterioration. Plant Cell. Environ. 35: 2045-2059.
- Jeng, T.L., and J.M. Sung.** 1994. Hydration effect on lipidperoxidation and peroxide-scavenging enzymes activity of artificially age peanut seed. Seed Sci.Technol. 22: 531-539.
- Justice, O.L., and L.N. Bass.** 1979. Principles and practices of seed storage. Castele House publications, London.
- Kalpana, R., and K.V. Madhava Rao.** 1994. Absence of the role of lipid peroxidation during accelerated ageing of seed of pigeon pea (*Cajanus cajan* (L.) Millsp.) Cultivars. Seed Science and Technology 22: 253-260.
- Klimezak, I., and M. Malecka.** 2006. Effect of storage on the content of polyphenols, vitamin C and the antioxidant activity of orange juices. J. Food Composition and Analysis. 20: 313- 322.
- Karta, k.k., and A. Bekele.** 2012. Influence of seed priming on germination and vigor traits of *Vicia villosa*. Afr. J. Agric. Res. 7 (21): 3202- 3208.
- Lehner, A., N. Mamadou., P. Poels., D. Come, C. Bailly, and F. Corbineau.** 2008. Change in soluble carbohydrates, lipid peroxidation and antioxidant enzyme activityes in the embryo during aging in wheat grains. J. Cereal Sci. 47: 555-565.
- Lu, X.X., X.L. Chen, and Y.H. Guo.** 2005. Seed germinability of 23 crop species after a decade of storage in the National Gene Bank of China. Agric. Sci. China 4: 408-412.
- McDonald, M.B.** 1999. Seed deterioration: physiology, repair and assessment. Seed Science and Technology 27: 177-237.
- Mehravar, M., A. Sateii, A. Hamidi, M. Ahmadi, M. Salehi.** 2014. Evaluation of lipid peroxidation and antioxidant enzymes activity in seeds of two soybean cultivars Accelerated by aging. Sci. Technol. Seeds Iran.1 (3):17-30.
- Mo'aveni, P., A. Voldabadi, A. Ebrahimi.** 2010. Wheat. First Edition. University Press Azad Islamic Library Shahre-Ghods unit. Shahre-Ghods. (In Persian)
- Sairam, R.K., and D.C. Saxena.** 2000. Oxidative stress and antioxidant in wheat genotypes,possible mechanism of water stress tolerance. J. Argonomy and Crop Sci. 184: 55-61.
- Shaaban, M.** 2016. Effect of aging on enzymatic and non-enzymatic antioxidant changes and biochemical characteristics in barley (*Hordeum vulgare* L.) seeds cv. Valfajr. Iranian J. Seed Sci. Res. 3(3): 79-93. (In Persian, with English Abstract)
- Simic, A., S. Sredojevic, M. Todorovic, L. Đukanovic, and C. Radenovic.** 2004. Studies on the relationship between the content of total phenolics in exudates and germination ability of maize seed during accelerated aging. Seed Sci. Technol. 32(1): 213-218.
- Slinkard, K., V.L.Singleton.** 1977. Total phenol analysis; automation and comparison with manual methods. Am. J. Enol. Viticult. 28: 49-55.
- Soltani, A., M. Gholipoor, and E. Zeinali.** 2006. Seed reserve utilization and seedling growth of wheat as affected by drought and salinity. J. Environ. Exp. Bot. 55: 195-200.
- Spanò, C., M.R. Castiglione, S. Bottega, and I. Grilli.** 2004. Natural ageing of wheat seeds. J. Curr. Topics Plant Biol. 5: 89–94.

Srivall, B., and R. Khanna-Chopra. 2004. The developing reproductive sink induces oxidative stress to mediate nitrogen mobilization during monocarpic senescence in wheat. *Biochem. Biophys. Res. Commun.* 325: 198- 202.

Stewart, R. R. C., and J. D. Bewley. 1980. Lipid peroxidation associated with accelerated aging of soybean. *Plant Physiol.* 65: 245-248.

Sung, J.M., T.L. Jeng. 1994. Lipid peroxidation and peroxide-scavenging enzymes associated with accelerated ageing of peanut seed. *Physiol Plant.* 91: 51–55.

Veselovsky, V.A., and T.V. Veselova. 2012. Lipid peroxidation, carbohydrate hydrolysis, and amadori-maillard reaction at early stages of dry seed aging. *Russ. J. Plant Physiol.* 59: 763-770.

Walters, C., D. Ballesteros, and V. Vertucci. 2010. Structural mechanics of seed deterioration: Standing the test of time. *Plant Sci.* 179: 565-573.