

ارزیابی بیان برخی ژن‌های دفاعی و صفات بیوشیمیایی در واکنش به

تیمار سطوح کروم در گندم نان

Evaluation of the expression of some defense genes and biochemical traits in response to treatment of chromium levels in bread wheat

مریم پاکدل^۱، سعید نواب‌پور^{۲*}، سیده ساناز رمضان‌پور^۳

۱- دانش‌آموخته کارشناسی ارشد اصلاح نباتات، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی، گرگان

۲- استاد گروه اصلاح نباتات و بیوتکنولوژی کشاورزی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی، گرگان

۳- دانشیار گروه اصلاح نباتات و بیوتکنولوژی کشاورزی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی، گرگان

Pakdel M¹, Navabpour S^{*2}, Ramzanpour S³

1- MSC in Plant Breeding, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources

2- Associate Professor, Department of Plant Breeding and Agricultural Biotechnology, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources

3- Associate Professor, Department of Plant Breeding and Agricultural Biotechnology, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources

نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: s.navabpour@yahoo.com

(تاریخ دریافت: ۱۴۰۲/۰۹/۱۱ - تاریخ پذیرش: ۱۴۰۳/۱۲/۱۴)

چکیده

در میان آلاینده‌های محیطی، فلزات سنگین به دلیل غیرقابل تجزیه بودن و اثرات فیزیولوژیکی که بر موجودات زنده در غلظت‌های کم دارند، از اهمیت خاصی برخوردارند. این عناصر به دلیل تحرک کم به مرور در خاک انباشته می‌شوند. انباشت این عناصر در خاک در نهایت باعث ورود آن‌ها به چرخه غذایی و تهدید سلامت انسان و سایر موجودات می‌شود. در این مطالعه آزمایشی روی دو رقم گندم رایج در منطقه و یک لاین امیدبخش به صورت فاکتوریل با طرح پایه کاملاً تصادفی در ۳ تکرار انجام شد. فاکتور دی کرومات پتاسیم با غلظت‌های صفر (شاهد)، ۰/۵، ۱/۵ و ۲/۵ میلی‌گرم در کیلو گرم خاک انجام شد. در این مطالعه ارزیابی بیان ژن‌های کاتالاز، متالوتاینین و آسکوربات پراکسیداز با استفاده از تکنیک Real Time PCR مورد بررسی قرار گرفت. همچنین برخی صفات بیوشیمیایی شامل کلروفیل a و b و شاخص اکسیداسیون اندازه‌گیری شد. نتایج نشان داد مقدار کلروفیل a و b تحت تأثیر سمیت کروم در هر سه ژنوتیپ کاهش یافت. اندازه‌گیری میزان اکسیداسیون سلولی نشان داد با کاربرد و افزایش مقدار دی کرومات پتاسیم مقدار اکسیداسیون سلولی افزایش یافت که بیشترین مقدار در رقم گنبد مشاهده شد. ارزیابی مقدار بیان ژن‌ها تحت تنش دی کرومات پتاسیم نشان داد مقدار بیان ژن کاتالاز و متالوتاینین تحت تأثیر سمیت کروم نسبت به تیمار شاهد افزایش بیان داشت و با افزایش غلظت آن بیان این ژن‌ها افزایش بیشتری یافت. در رابطه با ژن آسکوربات پراکسیداز نتایج نشان داد در تیمار کاربرد ۰/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم مقدار بیان این ژن بیشترین افزایش را داشت و با افزایش غلظت آن مقدار بیان این ژن کاهش یافت، ولی مقدار آن بیشتر از تیمار شاهد بود. بر اساس نتایج این تحقیق می‌توان بیان نمود رقم مروارید و لاین N9108 متحمل به تنش فلز کروم بوده که می‌توان پس از انجام سایر آزمایش‌های تکمیلی از آن‌ها در پروژه‌های اصلاحی بعدی به عنوان ارقام مطلوب در تحمل به تنش فلز کروم بهره برد.

واژه‌های کلیدی

دی کرومات پتاسیم

کاتالاز

متالوتاینین

آسکوربات پراکسیداز

گندم

مقدمه

فلزات سنگین از جمله مهم‌ترین آلاینده‌های زیست محیطی محسوب می‌شوند. عمر دراز مدت بیولوژیکی این فلزات در خاک موجب تجمع آن‌ها در زنجیره غذایی شده و زمینه ساز بروز اثرات منفی بر سلامت انسان می‌شوند (Farzaneh, 2001). اخیراً آلودگی در حال گسترش خاک با فلزات سنگین نگرانی جدی در تولید محصولات کشاورزی به وجود آورده است (Feng et al. 2021). برخی فلزات به مقدار ناچیز برای عملکرد طبیعی بدن ضروری می‌باشند اما ورود بیش از اندازه آن‌ها به بدن مسمومیت ایجاد خواهند کرد. مشکل اصلی فلزات سنگین این است که در بدن متابولیزه نمی‌گردند. خلاصه کاربری چند منبع طبیعی و روند رشد صنعتی شدن باعث بالا رفتن اهمیت جهانی اثر فلزات سمی در میکرو ارگانیسم‌های زنده می‌شود (Isarankura et al. 2009). فلزات سنگین ممکن است آنزیم‌های اصلی را از طریق جایگزین شدن با کاتیون‌های فعال‌کننده، غیر فعال نمایند (Koocheki et al. 2009). کروم یکی از مشکل آفرین‌ترین فلزات سنگین می‌باشد زیرا به چندین حالت اکسایشی وجود دارد که اصلی‌ترین آن‌ها کروم سه و شش ظرفیتی هستند (Gosh and Singh 2005). کروم شش ظرفیتی برای همه گیاهان و حیوانات سمی بوده و شدیداً سرطان زاست و حلالیت و قابلیت دسترسی بالایی در آب و خاک دارد (Goyer and Clarkson 2001). ترکیب سه ظرفیتی در مقدار کم به‌صورت ریز مغذی برای متابولیسم گلوکز، چربی و پروتئین پستانداران مورد نیاز است، ولی مقادیر زیاد آن برای جانوران و گیاهان ممکن است مخاطره‌آمیز باشد (William et al. 2000). یون‌های کروم سبب تنش اکسیداتیو شده که به دنبال آن گونه‌های اکسیژن فعال را در گیاهان تولید می‌کنند، این فرآیند سبب آسیب در ساختار پروتئین‌ها، کربوهیدرات‌ها و لیپیدهای غشایی شده و متابولیسم سلولی را دچار اختلال می‌کند (Pereira et al. 2021). تجمع گونه‌های فعال اکسیژن در سلول منجر به فعال کردن مسیرهای سیگنال‌دهی اختصاصی شده که با اکسید کردن پروتئین‌های خاص و تاثیر بر عوامل رونویسی سبب تغییر الگوی بیان ژن‌ها در پاسخ به تنش شده و در نهایت سلول را برای سازگاری به شرایط جدید آماده می‌کند (Seyed Rahman et al. 2013).

برای کم کردن و از بین بردن انواع اکسیژن‌های فعال و اجتناب از آسیب‌های اکسیداتیو در گیاهان فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان نظیر کاتالاز و سوپراکسید دیسموتاز و پراکسیداز افزایش می‌یابد (Smeets et al. 2008). کاتالاز بالاترین و سریع‌ترین پتانسیل از بین بردن پراکسید هیدروژن را در بین آنزیم‌ها دارا است و با همکاری پراکسیداز و دیگر آنزیم‌ها، پراکسید هیدروژن تولید شده در شرایط تنش را از بین می‌برد (Foyer et al. 1994). کاهش فعالیت کاتالاز و اسکوربات پراکسیداز به ترتیب در ارقام الوند و زرین گندم می‌تواند سبب تجمع پراکسید هیدروژن شود که علاوه بر اجرای واکنش هابر-ویز سبب کاهش فعالیت برخی از آنزیم‌های چرخه کالوین نظیر ریبولوز منوفسفات کیناز و بیس فسفاتاز می‌شود (Asada 2000). ژن اسکوربات پراکسیداز موجب احیای پراکسید هیدروژن آب شده و در نتیجه به‌طور مستقیم سبب حذف گونه‌های فعال اکسیژن می‌شود. ژن اسکوربات پراکسیداز در کلروپلاست، پراکسی‌زوم، میتوکندری و سیتوزول حضور دارد (Chance and Maehly 1979). مطالعات نشان داده است که عوامل متعددی مانند تجمع ایزوتیوسیانات و روی نیز می‌تواند در تشدید تنش اکسیداتیو نقش داشته باشد و باعث القاء مسیر گلوتاتیون و افزایش فعالیت آنتی اکسیدان مانند اسکوربات پراکسیداز شوند (Tavakoli Zanyani et al. 2013; Hosseiniand Pourakbar 2013). متالوتیونین (MTL) دارای جرم مولکولی ۸-۴ کیلو دالتون بود، پروتئین‌های غنی از سیستمین است که می‌تواند به فلزات متصل گردد. گزارش‌های قبلی نشان داده است که متالوتیونین در پاسخ به تنش اکسیداتیو در گیاه آرابیدوپسیس تالیانا نقش دارد. در تنش‌هایی چون سرما، خشکی، فلزات سنگین بیان ژن Mtl افزایش می‌شود، H₂O₂ افزایش می‌یابد، که در این حالت محصول ژن Mtl، H₂O₂ را پاکسازی کرده و باعث حفاظت گیاه می‌شود (Lanfranco et al. 2002). این پروتئین قابلیت اتصال به یون‌های فلزی فیزیولوژیک نظیر روی و مس را دارد همچنین می‌تواند از طریق بنیان‌های تیول با اتصال به فلزات سنگین با منشأ خارجی احتمالاً در تحمل سمیت فلزات نیز مؤثر باشد (Perales-Vela et al. 2002). به‌علت پایداری زیست محیطی فلزات سنگین و نیز افزایش استفاده از این مواد، امروزه مشکل آلودگی حاصل از آن‌ها به یکی از مهمترین معضلات

$$\text{Chla (mgml}^{-1}\text{)} = 12.25A_{663.6} - 2.55A_{646.6}$$

$$\text{Chlb (mgml}^{-1}\text{)} = 20.31A_{646.6} - 4.91A_{663.6}$$

سنجش اکسیداسیون سلولی (TBARM¹)

در این سنجش که معیاری برای اندازه گیری میزان تنش اکسیداسیونی است، مقدار مالون دی آلدید که محصول نهایی و نسبتاً پایدار واکنش اکسیداسیون مولکول‌های بزرگ است اندازه گیری می‌شود. در این خصوص از روش Hagege et al. (1990) استفاده گردید.

استخراج RNA و تعییت کمیت و کیفیت

ابتدا استخراج RNA با استفاده از بافر استخراج پی بایوزول شرکت بیوفلکس (توکیو، ژاپن) صورت گرفت. کیفیت RNA استخراج‌شده، با الکتروفورز ژل آگارز ۱/۵ درصد تعیین گردید. کمیت RNA استخراج‌شده با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر مورد بررسی قرار گرفت. کیفیت RNA با توجه به شاخص A260/280 ارزیابی شد.

ساخت cDNA

سنتز cDNA با روش پیشنهادی شرکت فرمنتاز نام کیت ؟ صورت گرفت و به‌وسیله آغازگرهای ژن خانه دار *GAPDH* با استفاده از cDNA، PCR سنتز شده آزمون گردید.

طراحی آغازگرها ژن ها توضیح داده نشده اند

آغازگرهای چه ژن هایی؟؟؟؟ مورد نیاز بر اساس اطلاعات موجود در سایت NCBI و با استفاده از نرم‌افزار پرایمر ۳ و در نظر گرفتن خصوصیات مطلوب برای استفاده در روش QRT-PCR طراحی شدند. به منظور نرمال سازی داده‌ها از ژن خانه‌دار *GAPDH* که دارای بیان یکسانی در تمام تیمارها می‌باشد، استفاده شد.

¹ Thiobarbituric Acid Reactive Materia; TBARM

زیست محیطی بشر تبدیل شده است (Lajem Orak Remecheri et al. 2021) به همین منظور در این پژوهش به ارزیابی الگوی بیان ژن‌های مورد مطالعه در واکنش به تیمار کروم و همچنین بررسی میزان ارتباط روند بیان ژن‌های مورد مطالعه با سایر صفات مورد ارزیابی و معرفی ژنوتیپ برتر پرداخته شد.

مواد و روش‌ها

آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در سه تکرار در گلخانه دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان انجام شد. فاکتورهای آزمایشی شامل ژنوتیپ مشتمل بر ارقام گنبد، مروارید و لاین امید بخش N9108 و فاکتور دی‌کرومات پتاسیم با غلظت‌های صفر (شاهد)، ۰/۵، ۱/۵ و ۲/۵ میلی گرم در کیلو گرم خاک بود. بذرهای گیاه گندم پس از ضد عفونی در گلدان های ۷ کیلو گرمی در شرایط گلخانه کشت شدند. تنش دی کرومات پتاسیم، بر روی ژنوتیپ های مورد نظر در مرحله ۲-۳ برگی (همراه با آب آبیاری) اعمال شد. پس از رسیدن گیاهان تحت تیمار آزمایشی به مرحله حداکثر رشد رویشی مرحله ۳۹ زادوکس، تعدادی نمونه برگی برای اندازه گیری صفات بیوشیمیایی از گلدان‌ها برداشت شد و همچنین تعدادی نمونه برگی از هر گلدان برای انجام آزمایشات بیان ژن نیز برداشت شد و در فویل آلومینیومی پیچیده و به فریزر ۸۰- انتقال داده شد.

اندازه‌گیری کلروفیل

برای استخراج کلروفیل ۰/۵ گرم از بافت برگ یخ زده با ۱۰ میلی‌لیتر استون ۸۰ درصد مخلوط شده و به مدت ۱۵ دقیقه با سرعت ۵۰۰۰ دور در دقیقه سانتیفریژ شد. سپس با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر WAP مدل S۲۰۰۰UV/vis، در طول موج‌های ۶۶۳ و ۶۴۵ نانومتر جذب محلول اندازه‌گیری شد و میزان کلروفیل a و b از فرمول‌های زیر محاسبه گردید.

جدول ۱- مشخصات آغازگرهای مورد استفاده

نام آغازگر	توالی آغازگر	طول محصول واکنش (bp)	دمای ذوب (°C)
<i>FOR CATI</i> ,	5'-CCATCTGGCTCTCCTACTGG-3'	141	60
<i>REV CATI</i> ,	5'-AGAACTTGGACGACGGCCCTGA-3'		57.9
<i>FOR Met</i> ,	5'-ACTGCAAGTGCAACCCCTGC-3'	214	65.91
<i>REV Met</i> ,	5'-GCATAGGCGGAGAGCGAGCA-3'		68.28

FOR APX,	5'-TGCTGTAGGCTTTGGTCCTCG-3'	171	62
REV APX,	5'-AGACTGTTTCACGGCTCCGTTGG-3'		62
FOR GAPDH,	5'-TCACCACCGACTACATGACC-3'	175	62.53
REV GAPDH,	5'-ACAGCAACCTCCTTCTCACC-3'		64.49

جدول ۲- تجزیه واریانس صفات چه صفاتی؟ به صورت آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی!!!!
(عنوان کامل و مستقل از متن باشد)

منابع تغییرات	درجه آزادی	میانگین مربعات	اکسیداسیون سلولی	کلروفیل a	کلروفیل b
رقم	۲	۷۲۹/۳**		۸/۱۴**	۱۶/۰**
دی کرومات پتاسیم	۳	۶۷۷**		۵۱/۷**	۲۰/۳**
رقم x دی کرومات پتاسیم	۶	۱۱۸/۲**		۰/۴۷۳**	۰/۶۳**
خطا	۱۶	۹/۹۱۶		۰/۰۵۵	۰/۳۴
ضریب تغییرات	-	۳/۲۹		۲/۸۴	۸/۸۴

ns و ** به ترتیب غیر معنی داری و معنی داری در سطح احتمال پنج و یک درصد

تجزیه داده‌ها

داده‌های به دست آمده از صفات بیوشیمیایی، توسط نرم افزار آماری SAS مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. مقایسه میانگین داده‌ها به روش آزمون LSD انجام شد و نمودارها توسط نرم افزار Excel رسم شد.

بیان نسبی ژن‌های مورد بررسی با استفاده از فرمول (Pfaffl 2002) et al. زیر محاسبه شد.

$$Ratio = \frac{(E_{target})^{\Delta CP_{target} (control-sample)}}{(E_{ref})^{\Delta CP_{ref} (control-sample)}}$$

در این معادله نسبت سطح بیان یک ژن هدف بر اساس راندمان واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز (E) برای ژن هدف و مرجع و تفاوت (Δ) نقطه تقاطع^۱ (CP) یک نمونه ناشناخته در مقابل کنترل (CP_{control-sample}) محاسبه می‌شود. ارزیابی میزان بیان ژن توسط نرم افزار Excel و REST انجام شد. در این آزمایش، نمونه‌ها را نسبت به یک ژن خانه‌دار که در اینجا *GHAPDH* بود و در تمام مراحل رشدی گیاه و تحت همه شرایط بیان یکسانی داشت می‌سنجند. در پایان واکنش و پس از دریافت نمودارها، اطلاعات به نرم افزار REST منتقل شده و تجزیه داده‌ها انجام گرفت.

نتایج تجزیه واریانس (جدول ۲) نشان داد اثر متقابل رقم در دی کرومات پتاسیم در رابطه با صفات اکسیداسیون سلولی و کلروفیل a در سطح احتمال یک درصد معنی دار بود ولی برای صفت کلروفیل b معنی دار نشد.

اکسیداسیون سلولی

همان‌طور که در شکل ۱ مشاهده می‌شود، مقایسه میانگین اثر متقابل تیمار در ژنوتیپ نشان داد در هر سه ژنوتیپ با افزایش میزان کاربرد دی کرومات پتاسیم میزان اکسیداسیون سلولی افزایش یافت و رقم گنبد با میزان اکسیداسیون سلولی ۱۴۹ نانومول بر گرم بالاترین مقدار را داشت که در شرایط کاربرد ۲/۵ میلی گرم دی کرومات پتاسیم مشاهده شد و اختلاف آن نیز با سایر تیمارها در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی دار بود. کمترین میزان اکسیداسیون سلولی در لاین N9108 در شرایط عدم کاربرد دی کرومات پتاسیم (شاهد) مشاهده شد (۶۶ نانومول بر گرم) ولی اختلاف آن با میزان اکسیداسیون سلولی در رقم مروارید (۶۷ نانومول بر گرم) و رقم گنبد (۷۰ نانومول بر گرم) در شرایط مشابه معنی دار نشد. در شرایط تنش زرا فراایندهای مخرب غشاء فعال شده و منجر به پراکسیداسیون لیپیدهای غشاء می‌شوند. به عنوان مثال رادیکال‌های آزاد تنش اکسیداتیو حاصل از

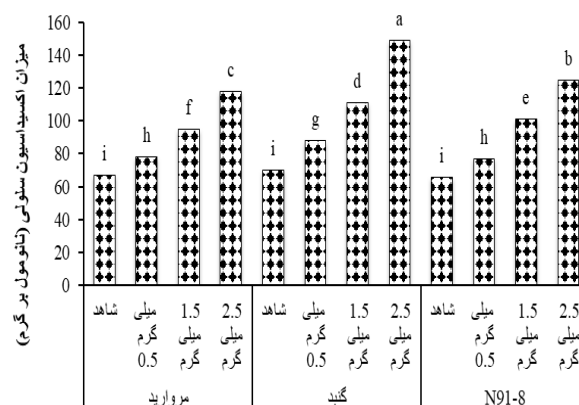
نتایج و بحث

شرایط محیطی نامناسب باعث آسیب رساندن به لیپیدها و

¹ Crossing point

درصد آزمون LSD معنی‌دار بود. بالاترین میانگین محتوای کلروفیل a در تیمار شاهد و در رقم مروارید و لاین N9108 یکسان و برابر با ۱۱/۱ میلی‌گرم بر گرم وزن تر بود که اختلاف معنی‌داری در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD با محتوای کلروفیل a رقم گنبد (۱۰/۲۱ میلی‌گرم بر گرم وزن تر) در شرایط مشابه داشتند. از جمله فرآیندهایی که تحت تأثیر تنش ناشی از فلزات سنگین قرار می‌گیرد فتوستتوز و رنگیزه‌های فتوستتوزی است. فلزات سنگین کاهش فتوستتوز را ممکن است از طریق آسیب به سازماندهی فراساختاری کلروپلاست، تغییر در متابولیت‌های فتوستتوزی، جایگزینی یون‌هایی مانند منیزیم و منگنز و غیره با سرب در کلروپلاست و ممانعت از ساختن یا تجزیه رنگیزه‌های فتوستتوزی القاء کند (Reddy et al. 2005). به دلیل تأثیر فلزات بر بیوستتوز کلروفیل و ایجاد تنش اکسیداتیو محتوای کلروفیل برگ می‌تواند معیاری برای سنجش سمیت محسوب شود. گزارش‌های متعددی مبنی بر اثر فلز کادمیوم بر محتوای رنگیزه‌های فتوستتوزی مانند کلروفیل a و b در بسیاری از گونه‌های گیاهی وجود دارد که این کاهش به اثر بازدارنده کادمیوم بر جذب آهن و منگنز و نیز مهار آنزیم سولفیدریل شرکت کننده در مسیر بیوستتوز رنگیزه‌ها توسط کادمیوم عنوان شده است (Prasad and Strzalka 2002). سنتز کلروفیل را از طریق مختل کردن جذب دیگر یون‌های اساسی مانند منیزیم و یا با افزایش تخریب کننده کلروفیل (کلروفیلاز) کاهش می‌دهد (Van and Clijsters 1990). فلزات سنگین به وسیله مهار آنزیم‌های گاما آمینو لوالونیک اسید دهیدروژناز و پروتوکلروفیل ردوکتاز سبب مهار مراحل بیوستتوز کلروفیل می‌شوند (Khatib et al. 2008). با توجه به معنی‌دار نشدن اثر متقابل رقم در دی کرومات پتاسیم برای محتوای کلروفیل b (شکل ۳) مقایسه میانگین‌ها با آزمون دانکن انجام شد و نتایج نشان داد با افزایش مقدار دی کرومات پتاسیم محتوای کلروفیل b کاهش یافت. بیشترین محتوای کلروفیل b ۸/۹۲ میلی‌گرم بر گرم وزن تر بود که در رقم مروارید و در تیمار شاهد (عدم کاربرد دی کرومات پتاسیم) مشاهده شد ولی اختلاف آن با محتوای کلروفیل b در لاین N9108 در تیمار شاهد (۸/۶۸ میلی‌گرم بر گرم وزن تر) و کاربرد ۰/۵ میلی‌گرم دی کرومات

اسیدهای چرب غشایی شده و رادیکال‌های لیپید و پراکسی و هیدروکسی پراکسی تولید می‌کنند. رادیکال‌های جدید تولید شده می‌توانند واکنش‌های اکسیداسیون لیپیدها را تسریع کنند (Sandalio et al. 2001). هنگامی که گیاهان در معرض غلظت‌های مختلف کروم قرار می‌گیرند، فرآیند پراکسیداسیون لیپیدی آغاز می‌شود. محصول پراکسیداسیون لیپیدها مالون دی آلدئید است که به عنوان شاخص تنش اکسیداتیو در نظر گرفته می‌شود. گزارش شده است در گندم نیز تحت تیمارهای ۱، ۱۰، ۱۰۰ میلی‌مولار کروم فرآیند پراکسیداسیون لیپیدها آغاز شده و محتوای مالون دی آلدئید با افزایش غلظت کروم افزایش یافته است (Panda and Khan 2003). در بررسی تأثیر تنش کادمیم روی سورگوم توسط حسن و همکاران (Hassan, et al. 2020)، رشد به طور قابل توجهی کاهش و پراکسید هیدروژن و مالون دی آلدئید افزایش یافت. در بررسی (Bahrami et al. 2022) افزایش غلظت فلزات سنگین، میزان MDA در گندم در شرایط هیدروپونیک افزایش معنی‌دار پیدا کرد.

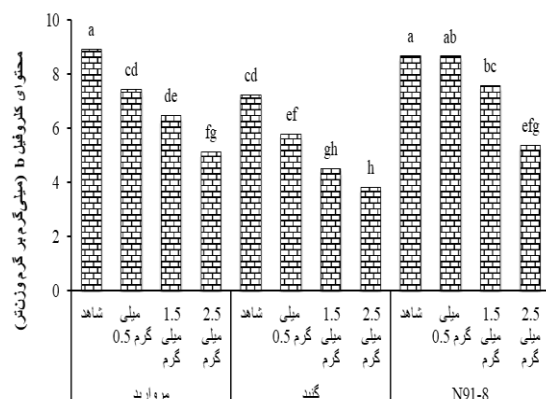


شکل ۱- تغییرات میزان اکسیداسیون سلولی تحت غلظت‌های مختلف دی کرومات پتاسیم در ارقام مختلف گندم

کلروفیل a و b

مقایسه میانگین اثر متقابل تیمار در ژنوتیپ برای محتوای کلروفیل a نشان داد (شکل ۲) در هر سه ژنوتیپ با افزایش میزان کاربرد دی کرومات پتاسیم مقدار کلروفیل a کاهش یافت و رقم گنبد با محتوای کلروفیل a ۴/۱۹ میلی‌گرم بر گرم وزن تر کمترین مقدار را داشت که در شرایط کاربرد ۲/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم مشاهده شد و اختلاف آن نیز با سایر تیمارها در سطح احتمال ۵

گزارش کردند که محتوای کلروفیل در حضور غلظت بالای فلز مس در جوانه‌های گیاه *Pinus sylvestris* کاهش یافت و این کاهش در محتوای کلروفیل می‌تواند ناشی از پراکسیداسیون غشاهای کلروپلاست توسط مس باشد.



شکل ۳- تغییرات میزان کلروفیل b تحت غلظت‌های مختلف دی کرومات پتاسیم در ارقام مختلف گندم

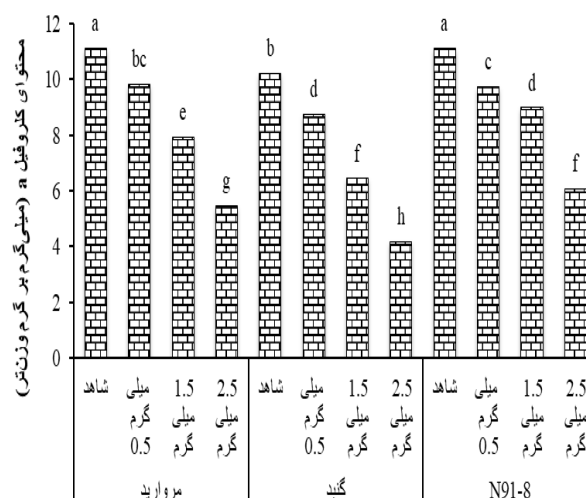
نتایج تجزیه واریانس بیان ژن‌ها

نتایج تجزیه واریانس بیان ژن‌ها نشان داد (جدول ۳) اثر تیمار دی کرومات پتاسیم بر بیان ژن‌های مورد مطالعه در تمامی ارقام در سطح احتمال یک درصد معنی‌دار شد.

بیان ژن کاتالاز

همان‌طور که در شکل ۴ مشاهده می‌شود بیان ژن کاتالاز در رقم مروارید با کاربرد دی کرومات پتاسیم نسبت به شاهد افزایش معنی‌داری یافت و بیشترین مقدار بیان آن ۹/۹۹ برابر نسبت به تیمار شاهد بود که در شرایط کاربرد ۱/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم مشاهده شد و اختلاف آن با سایر تیمارها نیز در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی‌دار شد. کاهش بیان این ژن در کاربرد مقادیر بالای دی کرومات پتاسیم (۲/۵ میلی‌گرم) بیانگر سمیت زیاد آن می‌باشد که گیاه قادر به جبران خسارات وارده نیست. کمترین مقدار بیان این ژن نسبت به شاهد ۲/۶۳ برابر بود که در شرایط کاربرد ۰/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم مشاهده شد و اختلاف آن با سایر تیمارها نیز در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی‌دار بود. مقایسه میانگین اثر دی کرومات پتاسیم بر روی بیان ژن کاتالاز در رقم گند (شکل ۵) و لاین N9801 (شکل ۶) نتایج مشابه با بیان این ژن در رقم مروارید داشت و تنها

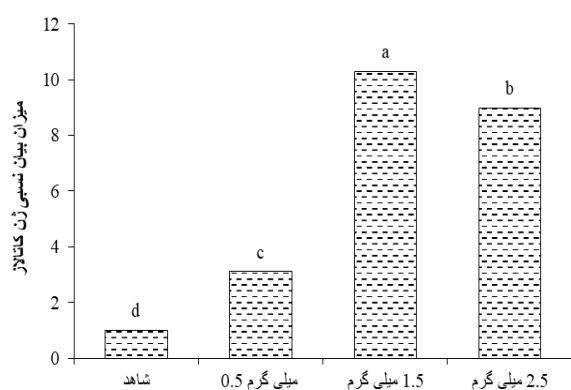
پتاسیم (۸/۶۵ میلی‌گرم بر گرم وزن‌تر) در سطح احتمال ۵ درصد آزمون دانکن معنی‌دار نشد.



شکل ۲- تغییرات میزان کلروفیل a تحت غلظت‌های مختلف دی کرومات پتاسیم در ارقام مختلف گندم

کمترین مقدار محتوای کلروفیل b در هر سه رقم در تیمار کاربرد ۲/۵ میلی‌گرم مشاهده شد که رقم گند با محتوای کلروفیل b ۳/۸۲ میلی‌گرم بر گرم وزن‌تر کمترین مقدار را دارا بود و اختلاف آن با دو ژنوتیپ دیگر در سطح احتمال ۵ درصد آزمون دانکن معنی‌دار شد. گزارش‌های متعددی مبنی بر اثر کروم بر محتوای کلروفیل و کاروتنوئید در گیاهان وجود دارد بیشتر یافته‌ها حاکی از کاهش محتوای رنگیزه‌ای کلروپلاست تحت تاثیر کروم است (Hu et al. 2005) با این وجود، شواهدی نیز از اثر افزایشی غلظت‌های پایین کروم بر محتوای رنگیزه‌ای برگ گیاهان تحت تنش گزارش شده است (El-Bassam, 1978). گزارش داده است که غلظت پایین کروم III باعث ترغیب رشد و تحریک سنتز کلروفیل و فعالیت فتوسنتزی می‌شود. همچنین، گزارش شده است که تولید گونه‌های فعال اکسیژن به‌ویژه اکسیژن یکتای؟؟؟ تحت تاثیر یون‌های کروم می‌تواند افزایش یابد (Pallet and Young 1993).

جانشینی یون Mg^{2+} در مولکول کلروفیل با فلزات سمی مشخص مانند مس، روی، کادمیوم یا جیوه تحت شرایط تنش‌های فلزات سنگین در گیاهان عالی نشان داده شده که باعث کاهش فتوسنتز می‌شود (Marchiolet al. 2004). Huang and Tao. (2004).

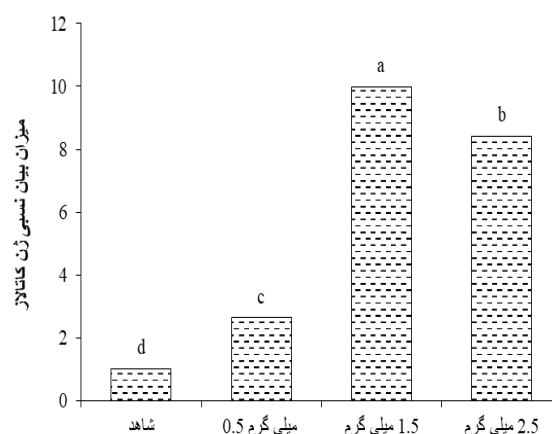


شکل ۶- میزان بیان نسبی ژن کاتالاز تحت غلظت‌های مختلف دی کرومات پتاسیم در لاین N9801 گندم

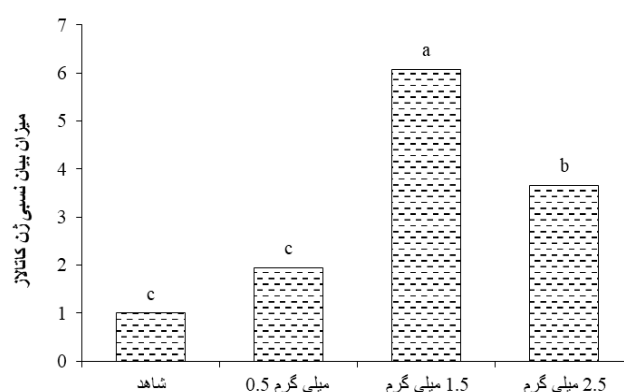
بیان ژن آسکوربات پراکسیداز

مقایسه میانگین بیان ژن آسکوربات پراکسیداز برای رقم مروارید (شکل ۷) نشان داد با کاربرد دی کرومات پتاسیم مقدار بیان این ژن نسبت به شاهد افزایش یافت و اختلاف در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی‌دار بود، اما با افزایش شدت تنش وارده و کاربرد مقادیر بالای دی کرومات پتاسیم مقدار بیان ژن کاهش یافت. بالاترین مقدار بیان ژن آسکوربات پراکسیداز برای رقم مروارید افزایش ۹/۸۵ برابری نسبت به شاهد بود که در تیمار کاربرد ۰/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم مشاهده شد و اختلاف بین تیمارها در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی‌دار شد. مقایسه میانگین بیان این ژن برای رقم گنبد (شکل ۸) نتایج دقیقاً مشابه با رقم مروارید نشان داد و بیشترین مقدار بیان ژن آسکوربات پراکسیداز در رقم گنبد نیز در تیمار کاربرد ۰/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم بود که ۸/۰۳ برابر نسبت به شاهد افزایش بیان نشان داد. همان‌طور که در شکل ۸ مشاهده می‌شود، بیان ژن آسکوربات پراکسیداز در لاین N9108 روند مشابه با دو رقم دیگر داشت (۹) و در تیمار کاربرد ۰/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم بیشترین افزایش بیان را نسبت به شاهد (۹/۱۴) برابر نسبت به شاهد) داشت با این تفاوت که بر خلاف دو رقم دیگر اختلاف آن با مقدار بیان این ژن در تیمار کاربرد ۱/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم که افزایش ۷/۹ برابری نسبت به شاهد داشت، در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی‌دار نشد.

تفاوت در رقم گنبد در بیان ژن کاتالاز در تیمار کاربرد ۰/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم مشاهده شد که اختلاف آن با شاهد در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی‌دار نشد. کاهش مقدار فعالیت کاتالاز تحت تأثیر مقادیر بالای کروم در نتایج سایر محققین نیز گزارش شده است که با نتایج این تحقیق همسو می‌باشد (اسلام و همکاران، ۲۰۱۴؛ سادیک و همکاران، ۲۰۱۵). در همین راستا Amalia et al. (2016) طی پژوهشی بر روی گیاه موز بیان داشتند مقدار بیان ژن کاتالاز تا غلظت ۲۰۰ppm افزایش بیان نشان داد که این افزایش بیان در ریشه‌ها بیشتر از اندام هوایی بود و علت آن را تقابل مستقیم کروم با ریشه‌ها بیان داشتند.



شکل ۴- میزان بیان نسبی ژن کاتالاز تحت غلظت‌های مختلف دی کرومات پتاسیم در رقم مروارید گندم

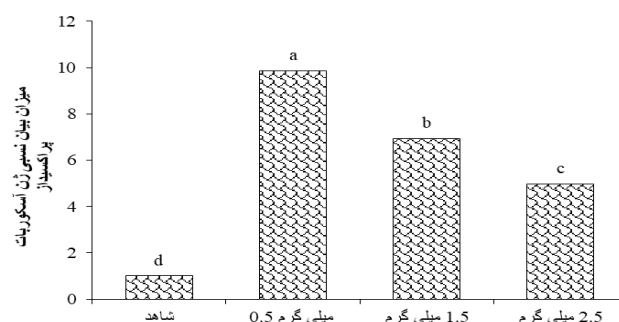


شکل ۵- میزان بیان نسبی ژن کاتالاز تحت غلظت‌های مختلف دی کرومات پتاسیم در رقم گنبد گندم

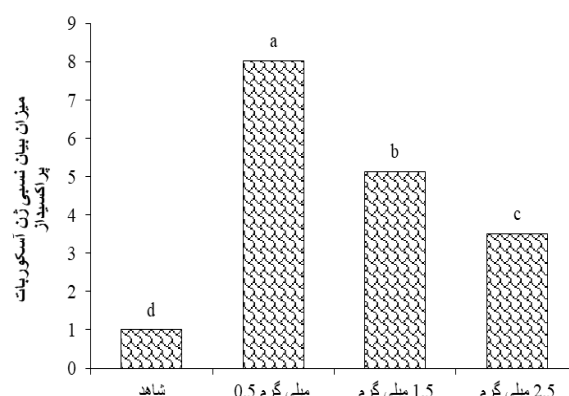
غلظت ۲۰۰ppm افزایش بیان نشان داد که این افزایش بیان در ریشه‌ها بیشتر از اندام هوایی بود و علت آن را تقابل مستقیم کروم با ریشه‌ها بیان داشتند.

بیان ژن متالوتیونین

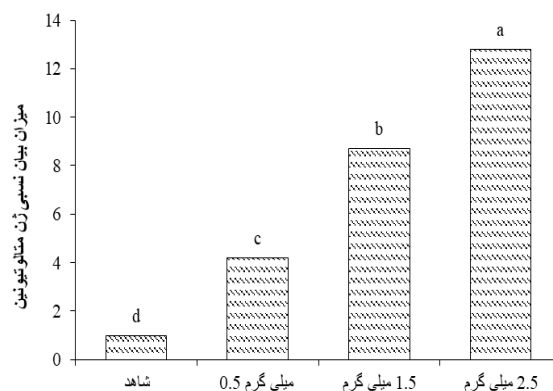
نتایج مقایسه میانگین بیان ژن متالوتیونین تحت تیمار دی کرومات پتاسیم نشان داد (شکل ۱۰) بیان ژن متالوتیونین تحت تأثیر تنش ناشی از سمیت کروم افزایش یافت و بیشترین مقدار بیان این ژن در تیمار کاربرد ۲/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم بود که بیان آن ۱۲/۸ برابر نسبت به شرایط عدم کاربرد دی کرومات پتاسیم (شاهد) افزایش یافت. اختلاف بین تیمارها نیز در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی‌دار بود. همچنین بیان ژن متالوتیونین در رقم گنبد (شکل ۱۱) شرایط مشابه با رقم مروارید داشت و در تیمار کاربرد ۲/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم افزایش بیان ۸/۲۴ برابری نسبت به شاهد مشاهده گردید که اختلاف آن با سایر تیمارها در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی‌دار شد. مقایسه میانگین مقدار بیان ژن متالوتیونین در لاین N9108 در شرایط استفاده از دی کرومات پتاسیم نشان داد (شکل ۱۲) بیان این ژن در شرایط کاربرد ۰/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم ۳/۸۷ نسبت به شاهد افزایش یافت که اختلاف بین آن‌ها در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی‌دار شد. اما با افزایش مقدار دی کرومات پتاسیم به ۱/۵ میلی‌گرم بیان این ژن کمی کاهش یافت (۳/۶ برابر نسبت به شاهد) ولی با این وجود اختلاف آن با شاهد در سطح احتمال ۵ درصد آزمون LSD معنی‌دار شد و با تیمار ۰/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم معنی‌دار نشد. کرومات پتاسیم بود که بیان آن ۵ برابر نسبت به شرایط عدم کاربرد دی کرومات پتاسیم (شاهد) افزایش یافت. همچنین بیشترین مقدار بیان این ژن در لاین N9108 نسبت به شاهد همانند دو رقم دیگر در شرایط کاربرد ۲/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم راستا Jian et al (2016) گزارش کردند مقدار بیان ژن متالوتیونین در نیشکر تحت تأثیر کاربرد کروم نسبت به شاهد (عدم کاربرد کروم) افزایش یافت.



شکل ۷- میزان بیان نسبی ژن آسکوربات پراکسیداز تحت غلظت‌های مختلف تنش دی کرومات پتاسیم در رقم مروارید گندم



شکل ۸- میزان بیان نسبی ژن آسکوربات پراکسیداز تحت غلظت‌های مختلف تنش دی کرومات پتاسیم در رقم گنبد گندم



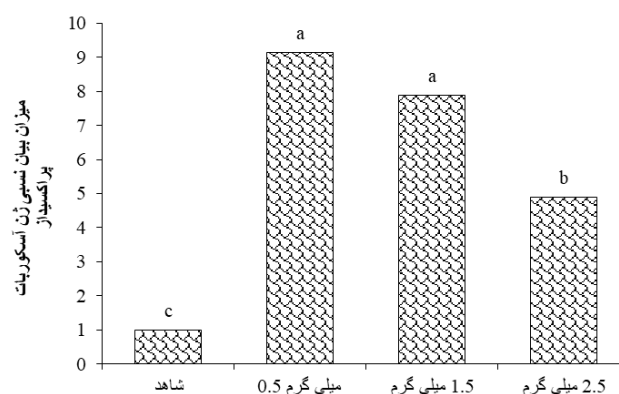
شکل ۹- میزان بیان نسبی ژن آسکوربات پراکسیداز تحت غلظت‌های مختلف تنش دی کرومات پتاسیم در لاین N9801 گندم

کاهش مقدار فعالیت آنزیم آسکوربات پراکسیداز تحت تأثیر مقادیر بالای کروم در نتایج سایر محققین نیز گزارش شده است که روند مشابه با آنزیم کاتالاز نشان داده و با نتایج این تحقیق همسو می باشد (Islam et al. 2014؛ Saddique et al. 2015). در همین راستا (Amalia et al. 2016)، طی پژوهشی بر روی گیاه موز بیان داشتند مقدار بیان ژن کاتالاز و آسکوربات پراکسیداز تا

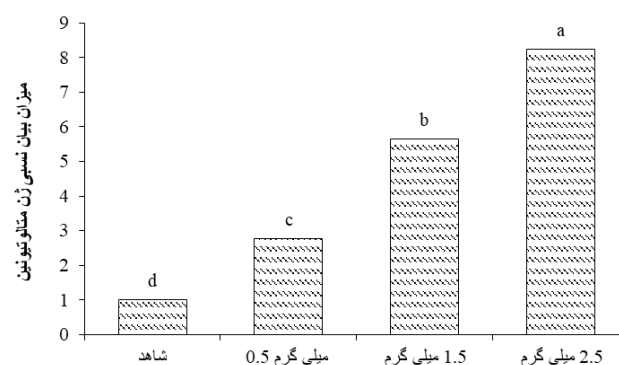
کروم، میزان اکسیداسیون سلولی به‌طور قابل توجهی افزایش پیدا کرد. یکی از پاسخ‌های عمومی به گستره وسیعی از تنش‌های زیستی و غیر زیستی، تولید گونه‌های فعال اکسیژن یا ROS است. آن‌ها بیان داشتند افزایش غلظت کروم با ایجاد سمیت در گیاه موجب افزایش پراکسیداسیون سلولی و فعالیت رادیکال‌های آزاد اکسیژن شده و این سیگنال دهی موجب افزایش بیان ژن متالوتیونین شده است.

فلزات سنگین باعث تولید ROS در سلول‌ها می‌شوند که این پدیده پاسخی به تنش محسوب می‌شود. کروم فلزی سنگین و سمی است که می‌تواند گونه‌های ROS از قبیل H_2O_2 ، O_2^- و OH^- تولید کند که باعث آسیب اکسیداتیو به گیاهان می‌شوند. مقدار کلروفیل a و b نیز تحت تأثیر سمیت کروم در هر سه ژنوتیپ کاهش یافت. از جمله فرایندهایی که تحت تأثیر تنش ناشی از فلزات سنگین قرار می‌گیرد فتوسنتز و رنگیزه‌های فتوسنتزی است. فلزات سنگین کاهش فتوسنتز را ممکن است از طریق آسیب به سازماندهی فراساختاری کلروپلاست، تغییر در متابولیت‌های فتوسنتزی، جایگزینی یون‌هایی مانند منیزیم و منگنز و غیره با سرب در کلروپلاست و ممانعت از ساختن یا تجزیه رنگیزه‌های فتوسنتزی القاء کنند منبع؟. ارزیابی مقدار بیان ژن‌ها تحت تنش دی کرومات پتاسیم نشان داد مقدار بیان ژن کانالاز و متالوتیونین تحت تأثیر سمیت کروم نسبت به تیمار شاهد افزایش بیان داشت و با افزایش غلظت آن بیان این ژن‌ها افزایش بیشتری یافت. در رابطه با ژن آسکوربات پراکسیداز نتایج نشان داد در تیمار کاربرد ۰/۵ میلی‌گرم دی کرومات پتاسیم مقدار بیان این ژن بیشترین افزایش را داشت و با افزایش غلظت آن مقدار بیان این ژن کاهش یافت؟؟ ولی مقدار آن بیشتر از تیمار شاهد بود.

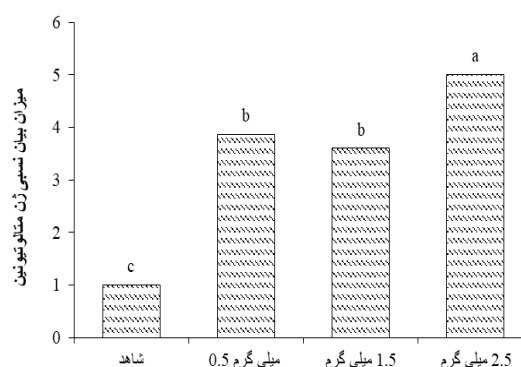
به‌طور کلی نتایج حاکی از این بود رقم مروارید و لاین N9108 شرایط بهتری از نظر کلیه صفات نسبت به رقم گنبد داشتند و بر اساس نتایج این تحقیق می‌توان بیان نمود این ژنوتیپ‌ها متحمل به تنش فلز کروم بوده که می‌توان پس از انجام سایر آزمایش‌های تکمیلی از آن‌ها در پروژه‌های اصلاحی بعدی به‌عنوان ارقام مطلوب در تحمل به تنش فلز کروم بهره برد و همچنین، با توجه به این که تولید آنتی‌اکسیدان‌ها یکی از مهم‌ترین مکانیزم‌های درون‌سلولی برای کاهش اثرات تنش در گیاهان است، به‌نظر



شکل ۱۰- میزان بیان نسبی ژن متالوتیونین تحت غلظت‌های مختلف دی کرومات پتاسیم در رقم مروارید گندم



شکل ۱۱- میزان بیان نسبی ژن متالوتیونین تحت غلظت‌های مختلف تنش دی کرومات پتاسیم در رقم گنبد گندم



شکل ۱۲- میزان بیان نسبی ژن متالوتیونین تحت غلظت‌های مختلف تنش دی کرومات پتاسیم در لاین N9801 گندم

نتیجه‌گیری کلی

به‌طور کلی، نتایج این پژوهش نشان داد که به‌کارگیری کروم باعث افزایش اکسیداسیون سلولی شد. همچنین، با افزایش غلظت

که در مناطق آلوده رشد می‌کنند، داشته باشند.

می‌رسد تیمارهایی که قادر به تعدیل این مکانیزم و تحریک بیان ژن‌های آنتی‌اکسیدان شوند، می‌توانند اثرات مثبتی بر روی گیاهانی

منابع

- Amalia L, Widiyanto T, Widiyanto SNB (2016) Catalase (CAT) and Ascorbate Peroxidase (APX) Genes Expression Level in Growth of Banana Plantlets (*Musa acuminata*) cv. Ambon Lumut Under Chromium Stress Condition. *Journal of Plant Sciences* 11(4): 69-74.
- Asada K (2000) The water-water cycle as alternative photon and electron sinks. *Phil Trans R Soc Lond B* 355:1419-1431.
- Bahrami A, Khorasani R, Taheri M, et al. (2022) The effect of silicon in reducing oxidative damage caused by cadmium toxicity in wheat in hydroponic conditions. *Plant Process and Function* 10(41):129-143.
- Chance B, Maehly AC (1979) Assay of catalases and peroxidase. *Methods in Enzymology* 2: 64-775.
- El-Bassam N (1978) Spurendemente: nährstoffe und gift zugleich. *Kali-Briefe (Büntehof)* 14: 255-272.
- Farzaneh A (2001) Evaluation of the response to salinity stress in some wheat cultivars. Eway No Publications (in Persian).
- Feng R, Zhao P, Zhu Y, et al. (2021) Application of inorganic selenium to reduce accumulation and toxicity of heavy metals (metalloids) in plants: The main mechanisms, concerns, and risks. *Science of the Total Environment*, 771, 144776.
- Foyer CH, Lelandais M, Kunerck KJ (1994) Oxidative stress in plants. *Physiology Plant* 92: 696-717.
- Gosh M, Singh S (2005) Comparative uptake and phytoextraction study of soil induced chromium by accumulator and high biomass weed species. *Applied Ecology and Environmental Research* 3(2): 67-69.
- Goyer RA, Clarkson TW (2001) Casarret and boulls toxicology. *The Basic Sciences of Poisons* 826-830.
- Hosseini Z, Pourakbar L (2013) Investigation of interaction between zinc and organic acid (malic acid, citric acid) on antioxidant responses in *Zea mays L.* *Iranian Journal of Plant Biology* 5(16): 1-12 (in Persian).
- Hu J, Chen G, Irene M (2005) Removal and recovery of Cr VI from wastewater by maghemite nanoparticles. *Waters Research* 39: 4528-4536.
- Hagege D, Nouvelot A, Boucard J, et al. (1990) Malondialdehyde titration with thiobarbiturate in plant extracts: avoidance of pigment interference. *Phytochemical Analysis* (1): 86-89.
- Huang Y, Tao S (2004) Influences of excessive Cu on photosynthesis and growth in ectomycorrhizal *Pinus sylvestris* seedlings. *Journal of Environmental Sciences* 16(3): 414-419.
- Isarankura P, Isarankura CH, Kasikun K, et al. (2009) Proteomic profiling of *Escherichia Coli* in response to heavy metals stress. *European Journal of Oral Sciences* 679-688.
- Islam MK, Salma Khanam M, Lee SY, et al. (2014) The interaction of arsenic (As) and chromium (Cr) influences growth and antioxidant status in tossa jute (*Corchorus olitorius*). *Plant Omics Journal* 7(6):499-509.
- Jian R, Singh SP, Singh A, et al. (2016) Study on physio-biochemical attributes and metallothionein gene expression affected by chromium (VI) in sugarcane (spp. hybrid). *Journal of Environmental Biology* 37: 375-382.
- Khatib M, Rashed Mohasel M, Ganjali, A. and Lahouti M, The effects of different nickel concentrations on some morpho-physiological characteristics of parsley (*petroselinum crispum*), *Iranian journal of field crops research* 2: 295-302., 2008.
- Koocheki, Ahmadi, M., and V A., Zand, A., Bannayan, M., Rezvani Moghaddam, P., Mahdavi Damghani, A., Jami Al-esal, S.R. 2005. *Plant Ecophysiology*. Mashhad University Press. 445p.
- Lanfranco L, Bolchi A, Ros EC, et al. (2002) Differential expression of a metallothionein gene during the presymbiotic versus the symbiotic phase of an arbuscular mycorrhizal fungus. *Plant Physiology* 130(1): 58-67.
- Lajem Orak Remecheri A, Armand N, Haji Hashemi S, et al. (2021) The effect of heavy element contamination of the soil around the refinery on growth characteristics, photosynthesis and proline of *Vigna radiata L.* *Plant Research Journal (Iranian Biology Journal) (Scientific)*, 34(4), 1060-1046.
- Marchiol L, Assolari S, Sacco P, et al. (2004) Phytoextraction of heavy metals by.
- Pallet KE, Young AJ (1993) Carotenoids. In: *Antioxidants in higher plants* (eds. Alscher, R. G. and Hess, J. L.) 59-89. CRC Press, Boca Raton.
- Panda SK, Khan MH (2003) Antioxidant efficiency in rice (*Oryza sativa L.*) leaves under heavy metal toxicity. *Plant Biology* 30: 23-29.
- Perales-Vel HV, Pena-Castro JM, Canizares-Villanueva RO (2006) Heavy metal detoxification in eukaryotic microalgae. *Chemosphere* 64(1): 1-10.
- Pereira SC, Oliveira P F, Oliveira SR, et al. (2021) Impact of environmental and lifestyle use of chromium on male fertility: focus on antioxidant activity and oxidative stress. *Antioxidants*, 10(9), 1365.
- Pfaffl MW, Horgan GW, Dempfle L (2002) Relative expression software tool (REST©) for group-wise comparison and statistical analysis of relative expression results in real-time PCR. *Nucleic acids research*, 30(9): 36.
- Prasad M, Strzalka K (2002) *Physiology and biochemistry of metal toxicity and tolerance in plants*. Springer 432.

- Reddy AM, Kumar SG, Jyothsnakumari G, et al. (2005) Lead induced changes in antioxidant metabolism of horsegram (*Macrotyloma uniflorum* (Lam.) Verdc. and bengalgram (*Cicer arietinum* L.). *Chemosphere* 60(1): 97-104.
- Saddiqe Z, Farooq A, Khan F, et al. (2015) Effect of Chromium (VI) on physical growth and biochemical parameters of Wheat (*Triticum aestivum* L.) seedlings. *Biologia* 61(2): 219-226.
- Sandalio LM, Dalurz HC, Gomez M, et al. (2001) Cadmium-induced changes in the growth and oxidative metabolism of pea plants. *Journal of Experimental Botany* 52(364): 2115-2126.
- Seyed Rahmani M, Mahdavi Kalate Arabi SA (2013) Evaluation of genetic diversity in spring bread wheat genotypes in response to salinity stress in the north of the province. *Seedling and Seed Breeding Journal* 30: 305-325.
- Smeets K, Ruytinx J, Semane B, et al. (2008) Cadmium-induced transcriptional and enzymatic alterations related to oxidative stress. *Environmental and Experimental Botany* 63(1), 1-8.
- Tavakoli Zanyani F, Shabani L, Razavizadeh R (2013) Activation of defense responses under isothiocyanate stress in oilseed rape plantlets. *Iranian Journal of Plant Biology* 5(16): 81-92 (in Persian).
- Van Assche F, Clijsters H (1990) Effects of metals on enzyme activity in plants. *Plant, Cell & Environment*, 13(3): 195-206.
- William Philip L, James Robert C, Roberts Stephen M (2000) *Principles of Toxicology. Environmental and Industrial application*. John Wiley & Sons Inc. 2 nd ed??? 325-433.