

# تأثیر تنفس خشکی روی پرولین آزاد، پروتئین کل، قند محلول و پروتئین پروفایل در گیاه علفی رستاخیزی *Sporobolus elongatus* با توان تحمل خشکی زیاد

حمیدرضا قاسمپور- جهانبخش کیانیان  
دانشگاه رازی کرمانشاه

## چکیده

اسپوروبولوس النگیتوس<sup>۱</sup> گونه‌ای با توان تحمل خشکی زیاد است که می‌تواند در کمبود آب تا خشکی کامل زنده بماند، و وقتی مجددآ آبدار شود فعالیتهای فیزیولوژیکی خود را آغاز کند. در هر دوی برگ‌های متصل به گیاه و جدا شده با استفاده از روش آزمایش قرمز خنثی (Levitt; 1960) زنده بودن سلولها اندازه‌گیری شد. در خلال تنفس خشکی میزان پرولین آزاد، پروتئین کل، قند محلول و (SDS-PAGE) تعیین گردید، و با علف غیر رستاخیزی (S.pyramidalis) مقایسه شد. یافته‌های ما در افزایش قندها با تئوری شیشه‌ای و شیشه‌ای شدن در سیتوپلاسم تطابق داشت. افزایش اندک پرولین آزاد در گیاهان با توان تحمل خشکی در مقایسه با گیاه حساس با کارهای ارائه شده فعلی همخوانی داشت. پروتئین کل ابتدا با افزایش خشکی سیر صعودی داشت و سپس کاهش یافت، که ممکن است دال بر تغییر الگوی آنزیمی در خلال تنفس خشکی باشد. آنالیز (SDS-PAGE) نشان داد که ظهور باندهای جدید با افزایش خشک شدن با تغییرات آنزیمی و نوع قندهایی که در خلال آن ایجاد می‌شود همانهنجی دارد.

## مقدمه

حدود ۳۹ گونه گیاهی علفی توسط گروه‌های تحقیقاتی به سرپرستی پروفسور گاف<sup>۲</sup> در جهان شناخته شده‌اند، این گیاهان قادرند پس از خشک شدن کامل (مثل خشکی کاه) مجددآ پس از دریافت آب (حدود ۱۰ میلی‌متر یا بیشتر) فعالیت‌های حیاتی و متابولیکی خود را از سرگیرند و تمامی برگ‌ها بخش‌های هوایی خشک شده (به جزگل) مجددآ احیا<sup>۳</sup> و سبز شوند و به فعالیت‌های عادی و فیزیولوژیک خود ادامه دهند. به همین دلیل این گیاهان را، گیاهان با توان تحمل خشکی زیاد یا رستاخیزی می‌گویند. فراوانی این گونه در میان تک لپهای‌ها نسبت به دولپهای‌ها بیشتر است، و در خانواده گندمیان تعداد قابل ملاحظه‌ای از گونه‌های علفی رستاخیزی یافت شده است. گیاه رستاخیزی و گیاه معمولی ظاهرآ تقاضا آشکاری ندارند، اما گیاهان معمولی در میزان RWC<sup>۴</sup> تا ۲۵٪ از بین می‌روند در حالی که اغلب گیاهان رستاخیزی در میزان RWC<sup>۴</sup> تا ۱۳٪ هم بدون صدمه زنده می‌مانند<sup>[۵]</sup>.

<sup>۱</sup>-orobolus Elongatus

<sup>۲</sup>-Gaff

<sup>۳</sup>- Revive

<sup>۴</sup>- Poaceae

شرایط اقلیمی آب و هوایی فلات ایران دربیشتر نقاط کشور به نحوی است که به مدت چندین ماه از سال فاقد بارندگی است. با توجه به خشکسالی‌های اخیر و احتمال تداوم آن بنا بر اظهار نظر کارشناسان، بی‌آبی در مراتع و مزارع مشکلات فراوانی را ایجاد خواهد کرد. نبودن بارش و کم آبی سبب فرسایش مراتع، پیش‌روی کویر، نابودی زمین‌های کشاورزی، مزارع و باغات می‌شود و پوشش گیاهی را با مخاطره روی رو کرده است و این پدیده خود به تنهایی تاثیرات منفی بسیاری در شرایط زیست محیطی، اقتصادی و اجتماعی در پی دارد. برگ‌های کاملاً خشک شده و چروک‌کرده *S. elongatus* ظاهراً مرده‌اند ولی با جذب آب پس از ۲۴ ساعت حیات تازه را شروع می‌کنند. زنده ماندن بافت‌های کاملاً خشک شده با آزمایش‌های میکروسکوپی تایید شده است که ایفای نقش نیمه تراوایی غشا را ثابت می‌کند. برخی از گیاهان رستاخیزی در طول تحمل خشکی کلروفیل خود را حفظ می‌کنند<sup>۱</sup> و برخی دیگر کلروفیل خود را از دست می‌دهند<sup>۲</sup>، که گونه رستاخیزی مورد بررسی ما در گروه دوم است [۱۳][۱۷].

ستنتز مجدد کلروفیل در نور غالباً به طور وسیع پس از آبدهی مجدد در مریستم پایه برگ انجام می‌گیرد، ولی تنفس در مدت ۳۰-۱۰ دقیقه پس از آبدهی (Rehydration) شروع می‌شود. در مجموع سبز شدن بین ۵-۳ روز طول می‌کشد. این گیاهان نسبت به خشکی برداری پروتوبلاسمی TD دارند. از تغییرات ظاهري که در اثر خشکی و از دست دادن آب پدید می‌آید، لول شدن و پیچ و تاب خوردن (Folding) وسیع در برگ‌هاست، که این حالت معمولاً مانع توسعه استرس مکانیکی مفرط بین دیواره سلولی و پلاسمما می‌شود و همچنین مانع اکسید شدن نوری و متلاشی شدن درونی کلیه دیواره های سلولی در بافت خشک شده می‌شود. البته سلول‌های آمامی<sup>۳</sup> در این عمل نقش عمده‌ای دارند<sup>۴</sup>.

از تغییرات فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی تخریب غشای کلروفیل است و میتوکندری، کاهش فتوستنتز و تنفس، تجزیه احتمالی کلروفیل، هیدرولیز شدن نشاسته و پروتئین‌های غیر محلول در آب است. سطح پرولین آزاد در گونه رستاخیزی افزایش می‌یابد، اما معمولاً این افزایش تفاوت چندان محسوسی در مقایسه با گیاه حساس به خشکی ندارد. بعلاوه افزایش نسبت قند به یون نیز مشاهده شده است که قند افزایش یافته به طور عمدۀ ساکاروز است و قندهای رافینوز و استاکیوز نقش کمکی دارند [۱][۷].

افزایش معنی‌داری در اتصال گزیلوکان و پکتین غیر استریفیه در دیواره سلولی، در زمان اعمال تنش پدید می‌آید که در حالت آبدهی مجدد سطح آن کاهش می‌یابد. سطح سوکروز، اربیتون و گلوكوبیرانوزیل بتا گلیسرول افزایش پیدا می‌کند، همچنین بفعالیت (G6PD) گلوكز-۶-فسفات - دهیدروژنаз هم به طور قابل توجهی افزایش می‌یابد. SDS-PAGE افزایش در میزان پروتئین و نیز ستنتز پروتئین جدید را نشان داده است [۷][۸].

۱- *Myrothamnus flabellifolia*  
۲- *Xerophyta villosa*  
۳- Protoplasmic Drought Tolerance

۴ - Buliform cells

در نتیجه‌ء اعمال تنش خشکی سیستم Switch که یک جز آن Aba است وارد عمل می‌شود و می‌تواند سبب فعالیت ژن و تغییر نسخه برداری برای القای تحمل خشکی شود. در غلطتهای کم، محلولهای chaotropic (کلریدو نیترات) اثر پایدار کنندگی روی غشا دارند، ولی در هنگام دهیدراته شدن گونه‌های حساس به خشکی، ممکن است غلظت این محلولها افزایش یابد و به اندازه‌ای سمی شود که موجب از بین رفتن غشا و ساختار دوا لایه‌ای آن گردد.<sup>[۱۰، ۲]</sup>

اکنون، گروههای زیادی مشغول شناسایی ژنهای مقاوم به خشکی هستند، همانند ژن Rab16 و T11-CDeT که در اثر استرس خشکی و تیمار Aba بیان شده است.<sup>[۱۶]</sup>

## مواد و روشها

پس از استریل کردن بذرها، کشت و تکثیرگیاه رستاخیزی *S. elongatus* و گیاه حساس به خشکی (شاهد) *S.pyramidalis* در شرایط گلخانه‌ای صورت گرفت. سپس نمونه‌های رشد داده شده به شرایط کنترل شده اتاق رشد منتقل گردیدند. قبل از شروع آزمایش، به مدت ۱۶ روز در اتاق رشد نگه داری و کالیبره شدند. شرایط نگه داری ۲۸ درجه سانتیگراد در روز و ۲۵ درجه در شب، شدت روشناختی  $W/m^2$  ۳۷۲/۴۶ در زمان تابش، رطوبت نسبی در شبانه روز ۳۵٪، دوره روشناختی و تاریکی ۱۲ ساعته و مدت تنش بی‌آبی ۴۵ روز بود که RWC از ۹۸٪ شروع و تا ۸٪ کاهش یافت. طی این دوره استرس، نمونه برداری جهت سنجش قند محلول، پروتئین کل، پرولین آزاد، آزمون زنده بودن و استخراج پروتئین برای SDS-PAGE انجام یافت. اندازه گیری قند محلول با روش اسید سولفوریک فنل صورت گرفت. که در این روش ۱/۰ گرم از پودر خشک در ۱۵ میلی لیتر الکل اتانزل ۷۰٪ مخلوط شد، و به مدت یک هفته در یخچال نگه داری شد و هر روز به هم زده شد. پس از یک هفته به ۲ میل لیتر از نمونه یک میلی لیتر فنل ۵٪ و ۵ میلی لیتر اسید سولفوریک غلیظ افزوده شد و نیم ساعت به حال خود رها گردید و سپس جذب در ۴۸۵ نانومتر خوانده شد. سنجش پروتئین کل با استفاده از روش فولن-لوری انجام شد. و به دلیل شهرت کافی آن و موجود بودن در منابع مختلف از ذکر آن صرف نظر می‌شود.

برای سنجش پرولین آزاد از روش Bates (1973) کمک گرفته شد. بدین ترتیب که به ۰/۰۴ گرم از پودر خشک برگ ۱۰ میلی لیتر از محلول سولفوسالیسیلیک اسید (SSA) ۳٪ افزوده گردید، پس از ۴۸ ساعت با صافی شماره یک صاف شد و سپس یک میلی لیتر از محلول نمونه در لوله آزمایش ریخته و به آن یک میلی لیتر معرف نین هیدرین و یک میلی لیتر اسید استیک گلاسیال افزودیم. لوله‌های آزمایش یک ساعت در بن ماری جوشان (۱۰۰ درجه سانتی گراد) قرار داده شد تا زمانی که رنگ آجری تشییت شد، پس از آن بلا فاصله لوله‌ها در آب یخ قرار گرفت (برای توقف واکنشها)، به دنبال آن به هر لوله ۲ میلی لیتر تولوئن افزوده شد، در

نهایت دو فاز تشکیل شد از فاز قرمز بالای نمونه برداری گردید و در طول موج ۵۲۰ نانومتر مقدار جذب خوانده شد [۳].

آزمون زنده بودن در اندازه‌های مختلف RWC روی برگ‌های گونه رستاخیزی و گونه حساس پس از ۲۴ ساعت شناور کردن در آب مقطر انجام گرفت، از برگها برشهایی تهیه گردید. روی این برشها به مدت ۴۵–۶۰ دقیقه محلول قرمز خنثی (neutral red test) (۰/۰۰۴٪ گرم در ۱۰ میلی لیتر کلرید کلسیم با PH=۶) ریخته شد و با عدسی ۴۰<sup>و</sup> تعداد سلولهای زنده و کل شمارش شد و توسط رابطه VT% =  $x \text{ alive}(100) / x \text{ Total}$  درصد آزمون زنده بودن محاسبه گردید.[۲] پس از اندازه گیری های متعدد RWC متناسب با طول روز تنش با استفاده از رابطه  $RWC\% = FW-DW/TW-DW \cdot 100$  به دست آمد. در این رابطه FW وزن برگ تازه، DW وزن برگ پس از خشک شدن (درآون ۷۰ درجه سانتی گراد به مدت ۴۸ ساعت)، TW وزن برگ پس از تورژسانس کامل با قرار گرفتن در آب مقطر به مدت ۲۴ ساعت می باشد.

## نتیجه و بحث

گونه علفی رستاخیزی *S. elongatus* (با توان تحمل خشکی زیاد) و گونه حساس به خشکی *S.pyramidalis* در تست زنده بودن مطابق شکل D؛ گونه رستاخیزی تا RWC %۸ هم زنده ماند؛ اما گونه حساس در فاصله پا بینتر از ۶۰٪ علائم حیاتی را نشان نداد. که این کار با استفاده از روش قرمز خنثی (neutral red test) و Levitt "1960" روی غشای نیمه تراوای توپولاست برای نشان دادن زنده یا غیر زنده ماندن گونه مقاوم و حساس به خشکی انجام گرفت. [۱۴] برای بررسی مقاومت در برابر خشکی در برگ جدا شده و زنده ماندن سلولها به وسیله تعادل بخار در محیط بسته از پتانسیلهای آب تهیه شده با استفاده از محلولهای  $\text{CaCl}_2$  و  $\text{NaCl}$  در ظروف حاوی حبه‌های شیشه‌ای glass beads در برگ‌های جدا از گیاه صورت گرفت که در این حالت جدا شدن برگ از گیاه علائم زنده بودن را نشان نداد، که نتیجه به دست آمده تاییدی بود بر کارهایی که توسط گروه تحقیقاتی پروفسور گاف صورت گرفته است. نتیجه‌ای که از این واکنش استباط می شود این است که مجموعه ای از سیگنالها و یا هورمونهای همچون ABA از بخش‌های تحتانی (ریشه) ترشح و آزاد شده و توان تحمل خشکی را در برگ القا می کند، و به همین دلیل برگ جدا شده فاقد این ارتباط است [۲ و ۴] میزان قند محلول طبق شکل B در طی تحمل خشکی در علف رستاخیزی نسبت به گونه حساس افزایش پیدا کرد. این قند افزایش یافته سبب ایجاد حالت فاز شفاف (Viterous) در پروتوپلاسم آب از دست داده شده است، که می‌تواند از غشاها محافظت کند. همچنین با افزایش نسبت قند به یون از ایجاد حالت سمیت و (chaotropic)

مانعنت می‌شود، این افزایش باعث پایداری در طول تنش خشکی شده، فرصتی را ایجاد می‌کند تا محلولهای

سازگاری بتوانند موجبات افت اثرات آشفتگی را فراهم نمایند. البته عمل تحمل به خشکی زیاد در دو فاز آغازین و تاخیری صورت می‌گیرد، در فاز اول مجموعه ای از پروتئینهای ضروري پاسخ حفاظتی اولیه را در برابر استرس خشکی داده، و در فاز بعدی سطح ساکاریدها بالا می‌رود و یا با جور شدن و ارتباط با پروتئینها موجب توسعه تحمل خشکی می‌شود.

سطح پرولین طبق شکل C در طی تنش بی آبی در نمونه مقاوم نسبت به نمونه حساس افزایش نسبی را نشان داد، با توجه به اینکه پرولین و دیگر آمینو اسیدها یا Glycin betaine به عنوان تنظیم کنندهای اسمزی دربسیاری از گیاهان در شرایط استرس بی آبی افزایش یافته اند [۱۱، ۱۶].

پروتئین کل مطابق شکل A در علف رستاخیزی تا RWC ۳۸٪ سیر صعودی را نشان داد و پس از آن رو به کاهش نهاد. در گونه حساس نوسانات زیادی به ثبت رسید. اگر چه در مجموع وضعیت کمی پروتئین جهت بررسی تحمل خشکی کافی نبود، اما تفسیر تغییر پروتئین کل در طی تنش ایجاد شده معرف آن است که در ابتدای تنش، گونه رستاخیزی برای مقابله و تحمل بی آبی فعالیتها و واکنشهای متابولیسمی خود را احتمالاً بالا می‌برد که در این مسیر آنزیمهای متعدد آنابولیسمی و کاتابولیسمی زیادی ممکن است فعال شوند که این آنزیمهای می‌توانند سطح نشاسته را در اثر هیدرولیز کاهش، و میزان ساکارید ساکاروز را افزایش دهند و سطح گلوکز و فرکتوز کاهش یابد و احتمالاً یک سری آنزیمهای اساسی متابولیسمی را در پروتوبلاسم در داخل ارگانها متراکم کند. پس از RWC ۳۸٪ بدتریج سطح فعالیت متابولیسمی کاهش می‌یابد. تنها آنزیمهای اساسی برای برگشت به حالت بهبود پس از آبدهی در خود ابقا کرده است، لذا از این رو سطح پروتئین کل در پایینتر از این محدوده کاهش یافته است [۱۰].

بررسی تغییرات در قطر و تعداد باندهای پروتئینی در SDS-PAGE، نشان داد که در گیاه رستاخیزی در مراحل آخر تنش بی آبی دو باند پدیدار و دو باند کم رنگ شده، ولی در گونه شاهد باندهایی ناپدید شدند (شکل ۱). بررسی انجام گرفته توسط دیگران دو فاز اصلی تغییرات در سنتز پروتئین در In vivo در زنده ماندن خشکی کامل گیاه *S. stapfianus* تشخیص داده شده است. فاز اول ظاهر شدن ۱۰ پروتئین جدید در ۵۱-۸۵٪ RWC، ۱۵ پروتئین جدید در فاز دوم ۳۷-۳٪ RWC که احتمالاً فاز اصلی همین است [۱۵، ۸، ۴ و ۱۲]. برخی از آنزیمهایی که در تحمل خشکی شناسایی شده اند عبارتند از: گلوکز ۶ فسفات دهیدروژناز، آلفا آمیلاز، سرین تر اونین فسفاتاز، گلوکورونیداز و زیر واحد بزرگ Rubisco [۱۱ و ۱۵].

M S<sub>1</sub> S<sub>15</sub> S<sub>45</sub> T<sub>1</sub> T<sub>15</sub> T<sub>45</sub>

SDS-PAGE از نمونه رستاخیزی (T) (در مقایسه با شاهد(S))  
 (1) روز اول تنش با 98% RWC . RWC 58% (15) روز پانزدهم پس از تنش با (45) چهل و پنج روز پس از  
 تنش با 8% RWC

تائیر تنش خشکی روی پرولین آزاد...

حمیدرضا قاسمپور، جهانبخش کیانیان

گیاه رستاخیزی در حال احیا (بهبودی و سبز شدن از قاعده برگ شروع شده است.)

تأثیر کاهش میزان آب نسبی در میزان پروتئین کل (A)، قند محلول (B)، پرولین آزاد (C)

و درصد زنده ماندن (D) (Rستاخیزی، S شاهد)

## منابع

1. R. P. Adams and *et al.* Comparison of free sugar in growing and ...Biochemical Systematic and Ecology, 18(2/3), (1990). 107-110.
2. D. Bartels, K. Schneider and *et al.* Molecular Cloning of Abscisic Acid - Modulated...  
Planta, 181, (1990), 27-34.
3. L. S. Bates, and *et al.* Rapid determination of free Proline...Plant and Soil. 39, (1973), 205-207.
4. D.F. Gaff, and B. R. Loveys, Abscisic Acid Content...Journal of Experimental Botany, 35(158), (1984), 1350-1358.
5. D. F. Gaff, 1971. Desiccation-Tolerant Flowering Plant ...Science, 174; (1984), 1033-1034
6. D. F. Gaff, The Biology of Resurrection Plant. In; J. S. Pate, and A.J. Mc CMB, (eds) (1981).
7. D. F. Gaff, and *et al.* The fine Structure of Dhydrated and ... Plant Physiol, 104, (1976), 1185-1192.
8. H.R Ghasempour, R.D. Gianello and *et al.* Proteins Correlated....chapter 20. Plant Responses to Environmental stress. Scientific Publishers, Oxford, 161-166.
9. H. R.Ghasempur, and *et al.* Contents of Sugar In Leaves of Plant Growth Regulation. 24; (1998),185-91.
10. H. R. Ghasempur, and *et al.* Growth Inhibitor...plant Growth Regulation 24; (1998), 79-83
11. R. D. Gianello, J. Kuang, and *et al.* Proteins Correlated with Desiccation Tolerance in a Resurrection Grass...Bios Scientific Publisher Oxford, (ed.) M.S. Smallwood (1999).
12. J. Kuang, D. F. Gaff and *et al.* Changes in vivo Proteins Complements in ...Plant Physiology. 22; (1995), 1027-34.
13. J. Levitt and *et al.* Some problem in drought resistance. Bull. Res. Counc. Isr. 8D. (1960), 177-179.
14. P. C. Owen The Relation of Germination pf Wheat to ...Journal of Expermental Botany, 3(8), (1952), 188-203.
15. Tracyl. and *et al.* Characterization of Protein Synthetic ...Journal of Experimental Botany Vol. 44, No 262; (1993), 921-928.
16. R .Velesco, F. Salamini, D. Bartels Gene Structure and Expression ....Plant, 204; (1998),

459-71.

17. F. A. M. Wellburn, and *et al.* Novel Chloroplast and unusual cellular ....Botanical Journal of the Linnaean Society, 72; (1976), 51-4.