

تأثیر مقدار اضافی منگنز بر جنبه‌های فیزیولوژیک رشد و نمو گیاه چای

مریم رحمتی ایشکا، فائزه قناتی: دانشگاه تربیت مدرس

چکیده

منگنز یک ریزمغذی ضروری برای رشد و نمو گیاهان است و منگنز اضافی از مهم‌ترین عوامل محدودکننده رشد در خاک‌های اسیدی به شمار می‌رود. در این تحقیق، به منظور بررسی تأثیر مقدار اضافی منگنز بر جنبه‌های فیزیولوژیک رشد و نمو گیاه چای، قلمه‌های ریشه‌دار شده دو ساله چای^۱ در محلول هوگلند تغییر یافته در سیستم هیدروپونیک هوادهی شده با pH معادل ۴/۲ به مدت یک ماه در شرایط گل‌خانه‌ای در دمای متوسط $30 \pm 27^\circ\text{C}$ و شدت نور $101/5 \mu\text{mol. m}^{-2} \text{s}^{-1}$ و با تعویض هفته‌ای یکبار، پیش تیمار شدند. بعد از گذشت این مدت و پیدا شدن ریشه‌های سفید و جدید، گیاهان تحت تیمارهای یک هفته‌ای با فلز منگنز با غلظت نهایی ۰/۹ میلی‌مولار و با تعویض هر ۳ روز یک بار، قرار گرفتند. پس از گذشت یک هفته، ریشه‌های سفید گیاهان برای تعیین فعالیت آنزیم پراکسیداز (PO) در سه بخش محلول (SPO)، یونی (IPO) و کووالانی (CPO)، محتوای لیگنین و قند ریشه برداشت شدند. همزمان با برداشت ریشه، کلروفیل برگ گیاهان نیز در شرایط گل‌خانه‌ای اندازه‌گیری شد. نتایج حاصل نشان داد که فعالیت بخش محلول (SPO) و کووالانی پراکسیداز (CPO) به همراه محتوای لیگنین در تیمار با منگنز اضافی (۰/۹ میلی‌مولار) کاهش یافت. از طرف دیگر فعالیت بخش یونی پراکسیداز (IPO) به همراه محتوای کلروفیل برگ در تیمار با منگنز اضافی افزایش یافت؛ اما این افزایش معنی‌دار نبود. میزان قند محلول ریشه‌ها نیز در تیمار با منگنز اضافی افزایش یافت. بر اساس نتایج به دست آمده پیشنهاد می‌شود که منگنز اضافی ممکن است اثرات مفیدی بر رشد گیاه چای از طریق کاهش چوبی شدن دیواره سلولی و به دنبال آن تحریک رشد داشته باشد.

مقدمه

فلزات سنگین آلاینده‌های مهمی محسوب می‌شوند که حضورشان در طبیعت ناشی از فعالیت‌های مختلف انسانی در زمینه‌های صنعت، کشاورزی، استخراج معدن و غیره است. این فلزات می‌توانند برای مدت‌های نامحدودی باقی بمانند و باعث وارد آمدن صدمات جبران ناپذیری به طبیعت شوند [۱]، [۲]، [۳].

فلزات سنگین نظیر مس، کبالت، روی، آهن، منگنز و نیکل جزو عناصر ریزمغذی هستند و گیاهان برای

کلمات کلیدی: گیاه چای، منگنز، پراکسیداز، لیگنین، قند، کلروفیل

1-Camellia sinensis L. assamica × sinensis

کامل کردن دوره زندگی خود به این عناصر نیاز دارند. افزایش غلظت این عناصر در خاک حتی به مقدار بسیار کم نیز می‌تواند به شدت مسموم کننده باشد [۴]. آسیب به ریشه، به تأخیر انداختن رشد ساقه، زرد شدن برگ‌ها، مهار سنتز کلروفیل و کاهش در میزان فتوسنتز از جمله آثار زیان‌بار ناشی از سمیت منگنز است [۵]، [۶]. همچنین منگنز می‌تواند به عنوان یک فلز واسطه منجر به ایجاد استرس اکسیداتیو در گونه‌های گیاهی تحت سمیت منگنز شود. بدین ترتیب که سمیت ناشی از فلزات سنگین نظیر منگنز می‌تواند منجر به افزایش تولید گونه‌های فعال اکسیژن^۱ مانند رادیکال‌های سوپراکسید (O_2^-)، رادیکال‌های هیدروکسیل (OH^\cdot) و پراکسید هیدروژن (H_2O_2) گردد [۷]. تولید گونه‌های فعال اکسیژن (ROS) در سلول، در شرایط طبیعی، بسیار کم و به شدت تحت کنترل است [۸]. القای آنزیم پراکسیداز (PO) پاسخ عمومی گیاهان عالی به مقادیر سمی فلزات سنگین است [۹]. این آنزیم قادر به حذف توده پراکسید هیدروژن از جایگاه‌های مختلف سلول از جمله دیواره سلولی است [۷]. همچنین پراکسیداز (PO) با واسطه پراکسید هیدروژن، نقش مهمی در پلیمریزاسیون منومرهای فنلی در سنتز لیگنین و همچنین ایجاد پیوندهای کووالانسی بین لیگنین و کربوهیدرات‌های دیواره سلولی دارد [۱۰]. پژوهش حاضر در خصوص بررسی تاثیر مقدار اضافی منگنز بر فعالیت آنزیم پراکسیداز (PO) در سه بخش محلول (SPO)، یونی (IPO) و کووالانسی (CPO)، تعیین محتوای لیگنین و قند ریشه به همراه اندازه‌گیری میزان کلروفیل برگ در گیاه کامل چای است.

مواد و روش‌ها

مواد گیاهی و شرایط رشد

قلمه‌های ریشه‌دار شده دو ساله چای^۲ تهیه شده از موسسه تحقیقات چای لاهیجان به مدت یک ماه در محلول هوگلدن تغییر یافته در یک سیستم هیدروپونیک هوادهی شده در شرایط گل‌خانه‌ای در دمای متوسط $30 \pm C$ و شدت نور $101/5 \mu mol \cdot m^{-2} \cdot s^{-1}$ رشد داده شدند [۱۱]. محلول غذایی به کار رفته شامل این موارد است (مقادیر به میلی‌مولار است):

$0/713$; $(NH_4)_2SO_4$, $0/73$; NH_4NO_3 , $0/1$; KH_2PO_4 , $0/46$; K_2SO_4 , $0/5$; $CaCl_2$,
 $0/32$; $Fe-EDTA$, $0/46$; H_3BO_3 , $0/02$; $CuSO_4$, $0/09$; $MnSO_4$, $0/026$; Na_2MoO_4 ,
 $0/0091$; $ZnSO_4$, $0/41$ $MgSO_4$,

pH محلول معادل $4/2$ تنظیم، و محلول غذایی هفته‌ای یکبار تعویض شد. گیاهان بعد از گذراندن دوره پیش تیمار، تحت تیمارهای یک هفته‌ای با منگنز اضافی به فرم $MnCl_2 \cdot 4H_2O$ با غلظت نهایی $0/9$ میلی‌مولار

^۱-Reactive Oxygen Species; ROS

^۲-*Camellia sinensis* L. assamica × sinensis

(۱۰ برابر غلظت پایه)، با تعویض هر ۳ روز یک بار، قرار گرفتند. پس از گذشت یک هفته، ریشه‌های گیاهان برداشت و در نیتروژن مایع تثبیت و تا زمان آنالیزهای بیوشیمیایی در فریزر 80°C - نگهداری شدند.

سنجش فعالیت آنزیم پراکسیداز (PO)

سنجش فعالیت پراکسیداز (PO) در ۳ بخش محلول، یونی و کووالانی صورت گرفت. نمونه‌های منجمد به میزان ۰/۴ گرم در ۳ میلی‌لیتر بافر سدیم فسفیت^۱ ۶۰ میلی‌مولار با pH ۶/۱ عصاره گیری شدند. همگنای حاصل در دور ۱۵۰۰۰ گرم در دقیقه، به مدت ۱۵ دقیقه در دمای 4°C سانتریفوژ شدند. بخش رویی برای سنجش فعالیت بخش محلول پراکسیداز (SPO) و رسوب حاصل، برای اندازه‌گیری فعالیت بخش یونی (IPO) و کووالانی پراکسیداز (CPO) مورد استفاده قرار گرفت.

فعالیت SPO در مخلوط واکنش حاوی بافر سدیم فسفیت ۶۰ میلی‌مولار با pH ۶/۱، ۲۸ Guaiacol، میلی‌مولار، H_2O_2 ۵ میلی‌مولار و عصاره آنزیمی و با محاسبه افزایش جذب در طول موج ۴۷۰ نانومتر در دقیقه به ازای هر میلی‌گرم پروتئین در عصاره آنزیمی محاسبه شد. به رسوب حاصل از سانتریفوژ مرحله اول، ۲ میلی‌لیتر CaCl_2 ۰/۲ مولار اضافه شد و به مدت ۲ ساعت بر روی شیکر چرخان (۱۲۳ rpm) در دمای اتاق قرار داده شد. بعد از ۲ ساعت، مخلوط حاصل صاف شده، مایع رویی برای اندازه‌گیری فعالیت بخش یونی و رسوب حاصل برای اندازه‌گیری فعالیت بخش کووالانی آنزیم پراکسیداز مورد استفاده قرار گرفت. فعالیت IPO در مخلوط واکنش حاوی بافر سدیم فسفیت ۶۰ میلی‌مولار با pH ۶/۱، ۲۸ Guaiacol، میلی‌مولار، H_2O_2 ۵ میلی‌مولار و عصاره آنزیمی و با محاسبه افزایش جذب در طول موج ۴۷۰ نانومتر در دقیقه به ازای هر میلی‌گرم پروتئین در عصاره آنزیمی محاسبه شد. به رسوب حاصل از صاف شدن مرحله قبل، ۱ میلی‌لیتر بافر سدیم فسفیت ۶۰ میلی‌مولار با pH ۶/۱ ریخته، با کمک ورتکس^۳ مخلوط شده و از مخلوط (رسوب و بافر) برای اندازه‌گیری مستقیم فعالیت CPO استفاده شد. مخلوط واکنش مطابق موارد ذکر شده در مورد SPO و IPO بود. لازم به ذکر است که فعالیت بخش CPO به صورت تغییر در جذب در طول موج ۴۷۰ نانومتر در مدت دقیقه به نسبت وزن خشک دیواره محاسبه شد. به این منظور باقیمانده مخلوط (رسوب و بافر) با مقداری آب مقطر شست و شو داده شد و در کروزه‌های چینی از قبل توزین شده در 70°C به مدت ۷ الی ۸ ساعت خشک شد. اختلاف وزن کروزه‌های چینی، قبل و بعد از خشک شدن، وزن خشک دیواره را مشخص کرد [۱۲].

سنجش پروتئین

در همه موارد اندازه‌گیری پروتئین مطابق روش برادفورد^۴ [۱۳] با استفاده از آلبومین سرم گاوی (BSA) به عنوان استاندارد صورت گرفت.

۱-Na-Phosphate ۲-Guaiacol ۳-Vortex ۴-Bradford

سنجش لیگنین

ابتدا دیواره سلولی نمونه‌های گیاهی استخراج شد. به این منظور، نمونه‌های ریشه‌های گیاه کامل به میزان ۴ گرم در آب عصاره‌گیری شدند و همگنای حاصل در دور ۱۰۰۰ گرم به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفوژ شد. رسوب حاصل دو بار و هر بار به مدت ۳۰ دقیقه با ۴ حجم اتانول شست و شو داده شد و پس از صاف شدن، ۱۰ حجم مخلوط متانول-کلروفرم با نسبت ۲:۱ به آن اضافه شد. پس از ۱۲ ساعت رسوبات حاصل صاف شدند به مدت ۱ ساعت در استون قرار داده شدند؛ سپس مجدداً صاف شدند و سرانجام در معرض هوا خشک شدند. محتوای لیگنین آن‌ها با استفاده از روش استیل بروماید اندازه‌گیری شد [۱۴]. پودر خشک شده دیواره ساییده شده سپس از غربال‌هایی با منافذ ۱۵۰ میکرون عبور داده شد. ۶ میلی‌گرم از پودر نرم دیواره در ۲/۵ میلی‌لیتر مخلوط حاوی ۲۵ درصد (w/w) استیل بروماید در اسید استیک و ۰/۱ میلی‌لیتر هیپوکلریک اسید ۷۰ درصد در حمام آب‌گرم 70°C به مدت ۳۰ دقیقه قرار گرفت و در فواصل زمانی ۱۰ دقیقه تکان داده شدند. بعد از سرد کردن نمونه‌ها در یخ، مخلوط حاصل پس از صاف شدن به بالن ژوژه‌های ۲۵ میلی‌لیتری حاوی ۵ میلی‌لیتر NaOH ۲ مولار و ۶ میلی‌لیتر اسید استیک گلاسیال اضافه شده و با اسید مذکور به حجم ۲۵ میلی‌لیتر رسانده شدند. محتوای لیگنین با اندازه‌گیری جذب در طول موج ۲۸۰ نانومتر و با استفاده از ضریب جذب ویژه^۱ ($\text{SAC} = 20.0 \text{ g}^{-1} \text{ lit cm}^{-1}$) محاسبه شد.

اندازه‌گیری قند محلول ریشه

نمونه‌های منجمد به میزان ۰/۱ الی ۰/۲ گرم در ۳ میلی‌لیتر آب مقطر عصاره‌گیری شدند. همگنای حاصل به کمک قیف و کاغذ صافی صاف شد. برای اندازه‌گیری قند نمونه، به ۵۰ میکرولیتر همگنای صاف شده ۰/۵ میلی‌لیتر فنل ۵ درصد و ۲/۵ میلی‌لیتر اسید سولفوریک ۹۸ درصد اضافه شد. بلافاصله بعد از افزودن اسید سولفوریک، واکنش گرمای شدیدی همراه با تولید رنگ نارنجی ایجاد می‌شود. لذا ضروری است بعد از افزودن اسید، مخلوط واکنش ۱۰ دقیقه در دمای اتاق (27°C) بماند تا خنک شود. منحنی استاندارد با استفاده از غلظت‌های مختلف گلوکز از ۰ تا ۲۰ میکروگرم در میلی‌لیتر ترسیم شد. جذب استاندارد ها به همراه جذب قند کل نمونه با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر در طول موج ۴۹۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. مقدار قند نمونه، بر مبنای وزن تر نمونه‌ها تعیین شد [۱۵].

اندازه‌گیری کلروفیل برگ

برای این منظور بعد از اتمام دوره تیمار، کلروفیل برگ گیاهان با استفاده از دستگاه دیجیتالی کلروفیل‌متر^۲ مدل

۱-Specific Absorption Coefficient

۲-Chlorophyll meter

SPAD-502 ساخت ژاپن در شرایط گل‌خانه‌ای در دمای متوسط $27 \pm 3^\circ\text{C}$ و شدت نور $1.01/5 \mu\text{M}\cdot\text{m}^{-2}\text{S}^{-1}$ اندازه‌گیری شد.

اندازه‌گیری مقدار منگنز ریشه‌های گیاه کامل با استفاده از دستگاه جذب اتمی

مقادیر یک‌سانی (۰/۵ گرم) از نمونه‌های کنترل و تیمار در کروزه‌های چینی کوچک به مدت ۲ ساعت در دمای 250°C قرار گرفت. پس از آن دمای کوره به 550°C رسانیده شد و اجازه داده شد نمونه‌ها به مدت ۲/۵ الی ۳ ساعت در این دما بمانند. به خاکستر حاصل پس از سرد شدن ۱ میلی‌لیتر از محلول آب و HCl ۱۲ نرمال به نسبت ۱:۱ اضافه شد و در حمام شن 110°C گذاشته شد. پس از خشک شدن کروزه‌ها به هر یک ۵ میلی‌لیتر HCl ۱ نرمال اضافه شد. آنگاه جذب محلول حاصل با استفاده از دستگاه جذب اتمی^۱ مدل (Shimadzu AA-670) ساخت ژاپن اندازه‌گیری شد. قابل ذکر است که استانداردهای منگنز با استفاده از $\text{MnCl}_2\cdot 4\text{H}_2\text{O}$ در محدوده غلظت‌های ۰ تا 40 ppm تهیه شد.

محاسبات آماری

همه آزمایش‌های یادشده حداقل با ۳ تکرار مستقل هر یک با ۳ نمونه صورت گرفت. معنی‌دار بودن یافته‌های حاصل با استفاده از t. Test و $P < 0.05$ ارزیابی شد.

نتایج

فعالیت آنزیم پراکسیداز (PO)

سنجش فعالیت این آنزیم در ۳ بخش محلول، یونی و کووالانی صورت گرفت. فعالیت آنزیمی بخش محلول (SPO) و کووالانی پراکسیداز (CPO) در تیمار با منگنز اضافی (۰/۹ میلی‌مولار) به طور معنی‌داری ($p < 0.05$) در مقایسه با شاهد (۰/۹ میلی‌مولار) کاهش نشان دادند (شکل A و B). در مقابل، فعالیت آنزیمی بخش یونی (IPO) در تیمار با منگنز اضافی افزایش یافت، اما این افزایش معنی‌دار نبود (شکل C).

درصد چوبی شدن دیواره^۲

درصد چوبی شدن دیواره در سلول‌های ریشه گیاه کامل چای در تیمار با منگنز اضافی در مقایسه با شاهد، کاهش یافت، اما این کاهش معنی‌دار نبود (شکل ۲).

^۱-flame emission

^۲-Lignification

میزان قند محلول ریشه

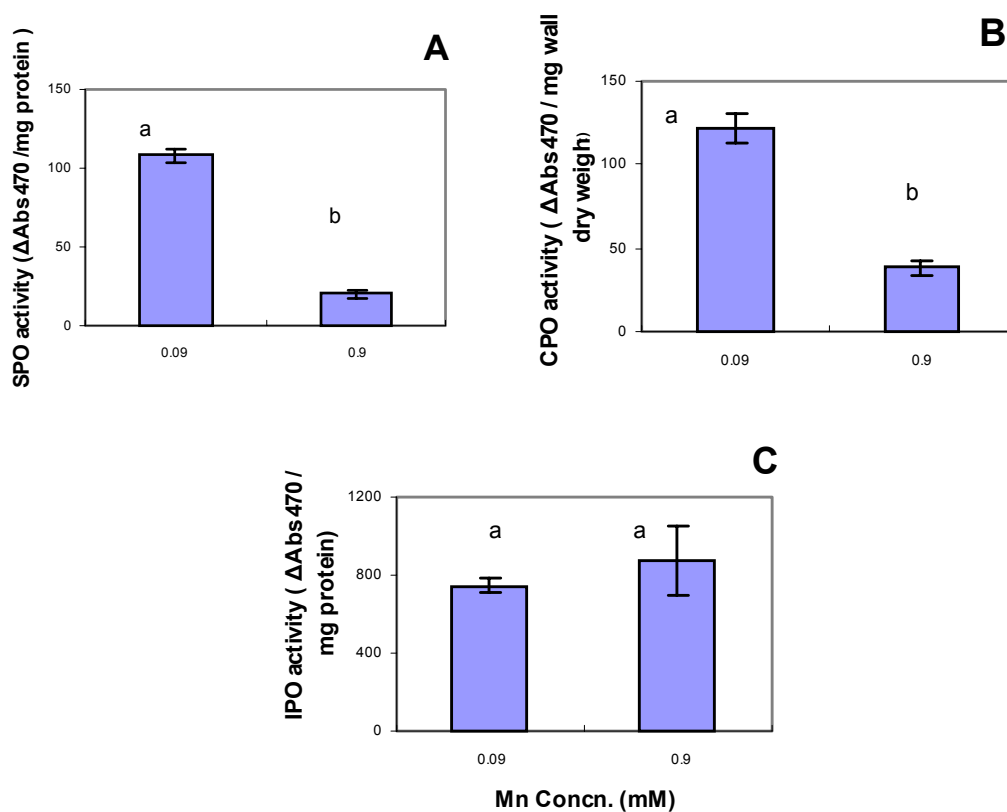
میزان قند محلول ریشه در تیمار با منگنز اضافی در مقایسه با شاهد افزایش معنی‌داری ($p < 0/05$) نشان داد (شکل ۳).

کلروفیل برگ

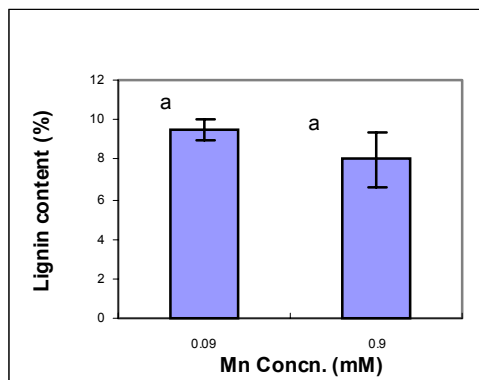
میزان کلروفیل برگ در تیمار با منگنز اضافی افزایش یافت، اما این افزایش معنی‌دار نبود (شکل ۴).

جذب منگنز توسط ریشه‌های گیاه کامل چای

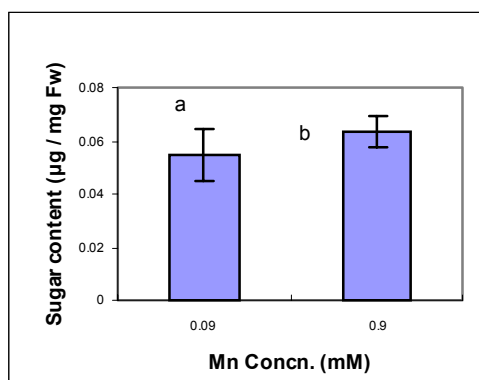
جذب منگنز توسط ریشه‌های گیاه کامل چای در تیمار با منگنز اضافی در شکل ۵ نشان داده شده است. این جذب معادل ۰/۵ درصد از منگنز داده شده به ریشه‌های گیاه است.



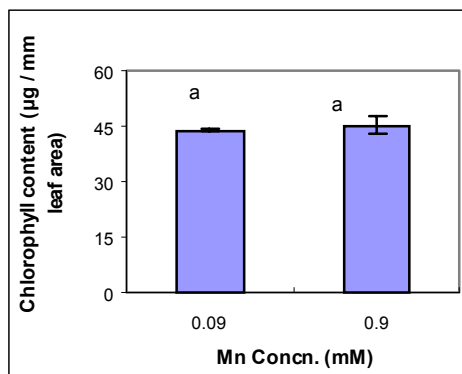
شکل ۱- فعالیت آنزیمی SPO(A)، CPO(B) و IPO(C) در ریشه‌های گیاه کامل چای در تیمار با مقادیر مختلف منگنز



شکل ۲- میزان لیگنین ریشه های گیاه کامل چای در تیمار با مقادیر مختلف منگنز



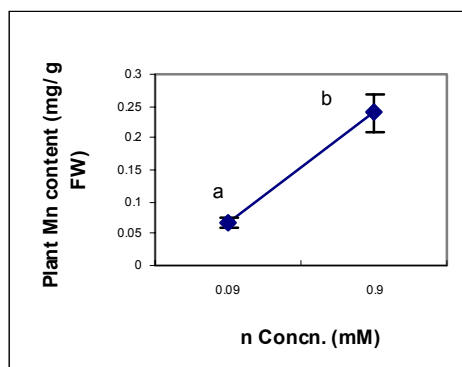
شکل ۳- میزان قند محلول ریشه های گیاه کامل چای در تیمار با مقادیر مختلف منگنز



شکل ۴- میزان کلروفیل برگهای گیاه کامل چای در تیمار با مقادیر مختلف منگنز

بحث

پراکسیداز (PO) یکی از مهم‌ترین آنزیم‌هایی است که در پاسخ به شرایط استرس در گیاهان فعالیت آن افزایش می‌یابد. در گیاهان این آنزیم اساساً در دیواره سلولی، شبکه آندوپلاسمی، دستگاه گلژی و واکوئل‌ها قرار



شکل ۵- جذب منگنز توسط ریشه های گیاه کامل چای

دارد و این پراکندگی، مربوط به نقش‌های فیزیولوژیکی متفاوتی است که بر عهده دارد [۱۶]. همچنین PO نقش مهمی در پلیمریزاسیون منومرهای فنلی در سنتز لیگنین و نیز ایجاد پیوندهای کووالانسی بین لیگنین و کربوهیدرات‌های دیواره سلولی دارد [۱۰]. در پژوهش حاضر، فعالیت بخش محلول پراکسیداز (SPO)، که مربوط به شرایط استرس است [۱۶]، در تیمار با منگنز اضافی کاهش نشان داد و همان‌گونه که انتظار می‌رفت محتوای منگنز ریشه‌های گیاه کامل چای در تیمار با منگنز اضافی ۴ بار بیشتر از محتوای منگنز در نمونه‌های شاهد است. بنا بر این کاهش فعالیت SPO نشان می‌دهد که گیاه چای احتمالاً توانسته است مقادیر اضافی فلز منگنز را تحمل کند و در نتیجه شرایط استرس چندانی را احساس نکرده است. از طرف دیگر، دو بخش IPO و CPO در پلیمریزاسیون منومرهای فنلی در سنتز لیگنین و نیز ایجاد پیوندهای کووالانسی بین لیگنین و کربوهیدرات‌های دیواره سلولی نقش دارند [۱۶]، [۱۷]. از همین روی افزایش فعالیت IPO و کاهش فعالیت CPO مطابق شکل‌های ۱C و ۱B و از طرف دیگر کاهش محتوای لیگنین (شکل ۲) در تحقیق حاضر، در پاسخ به کاربرد منگنز اضافی می‌تواند نشانه دخالت بیشتر CPO در سنتز لیگنین باشد. کاهش لیگنین نیز به نوبه خود می‌تواند منجر به افزایش قابلیت گسترش دیواره سلولی و به دنبال آن تحریک رشد، به تأخیر افتادن فرایند پیری و مرگ در گیاه شود [۱۰]. همچنین افزایش معنی‌دار قند در تیمار با منگنز اضافی (۰/۹ میلی‌مولار) در ریشه‌های گیاه چای (شکل ۳)، احتمالاً نشان دهنده اثرات مفید غلظت به کار رفته منگنز بر سیستم ماده سازی گیاه است که در نتیجه آن میزان فتوسنتز در گیاه افزایش می‌یابد. بدنبال افزایش فتوسنتز، قند بیشتری در گیاه ساخته می‌شود که به سیستم ریشه‌ای انتقال می‌یابد. افزایش کلروفیل نیز در تیمار با منگنز اضافی در گیاه چای (شکل ۴)، نشان‌دهنده اثر مفید غلظت به کار رفته منگنز بر میزان سنتز کلروفیل است که در نتیجه آن فتوسنتز نیز در گیاه افزایش می‌یابد. نتایج به دست آمده پیشنهاد می‌کند که مقدار اضافی منگنز می‌تواند منجر به تحریک رشد گیاه چای از طریق کاهش میزان چوبی شدن دیواره سلولی گردد.

منابع

1. G. Santandrea, S. Schiff and A. Bennici, Effects of manganese on *Nicotiana* species cultivated in vitro and characterization of regenerated Mn- tolerant tobacco plants, *Plant Sci*, 132 (1998) 71-82.
2. S. Verma and R. Dubey, Lead toxicity induces lipid peroxidation and alters the activities of antioxidant enzymes in growing rice plants, *Plant Sci*, 164 (2003) 645-655.
3. M. Prasad and H. Freitas, Removal of toxic metals from solution by leaf, stem and root phytomass of *Quercus ilex* L. (holly oak), *Environmental Pollution*, 110 (2000) 277-283.
4. L. Taiz and E. Zeiger, *Plant Physiology*(2002), 3d Ed. pp. 752, Sinauer associated, Inc. Sunderland, Massachusetts.
5. J.F. Petolino and G.B. Collins, Manganese toxicity in tobacco (*Nicotiana tabacum* L.) callus and seedlings, *Plant physiol*, 118 (1985)139-144.
6. S.M. Macfie and G.J. Taylor, The effect of excess manganese on photosynthetic rate and concentration of chlorophyll in *Triticum aestivum* grown in solution culture, *Plant physiol*, 85 (1992) 467-475.
7. K. Demirevska-Kepova, L. Simova-Stoilova, Z. Stoyanova, R. Holzer and U. Feller, Biochemical changes in barley plants after excessive supply of copper and manganese, *Environmental and Experimental Botany* (2004) In press (available On line).
8. J. Dat, S. Vandenameele, E. Vranova, M. Van Montagu, D. Inze and F. Van Breusegem, Dual action of the active oxygen species during plant stress responses. *CMLS*, 57 (2000) 779-795.
9. F. Van Assche and H. Clijsters, Effects of metals on enzyme activity in plants, *Plant Cell Environ*, 13 (1990)195-206.
10. S. Fry, Cross-linking of matrix polymers in the growing cell walls of angiosperms, *Anul. Rev. Plant Physiol*, 37 (1986) 165-186.
11. S. Konishi, S. Miyamoto and T. Taki, Stimulatory effects of aluminium on tea plants grown under low and high phosphorus supply, *Soil Sci. Plant Nutr*, 31(1985) 361-368.
12. F. Ghanati, A. Morita and H. Yokota, Induction of Suberin and Lignin Content by Excess Boron in Tobacco Cells, *Plant Sci*, 168 (2005)397-405.

13. M. Bradford, A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding, *Anal Biochem*, 72 (1976) 248-254.
14. K. Iiyama and A. Wallis, Determination of Lignin in Herbaceous Plants by an Improved Acetyl Bromide Procedure, *J. Sci. Food Agri*, 51 (1990) 145-161.
15. M. Dubois, K. Gilles, J. Hamilton, P. Rebers and F. Smith, Colorimetric method for determination of sugars and related substances, *Anal. Chem*, 28 (1956) 350-356.
16. T. Pandolfini, R. Gabrielli and C. Comparini, Nickel toxicity and peroxidase activity in seedlings of *Triticum aestivum* L, *Plant Cell Environ*, 15 (1992) 719-725.
17. F.J. Castillo, C. Penel and H. Greppin, Peroxidase release induced by ozone in sedum album leaves: involvement of Ca^{+2} , *Plant Physiol*, 74(1984) 846-851.