



تأثیر سطوح مختلف تنش خشکی بر برخی صفات فیزیولوژیک و کلروفیل فلورسانس *(Phaseolus vulgaris L.)* لوبیا (L.) ژنوتیپ‌های لوبیا (L.)

شکوفه دست‌نشاران^۱، محمدرضا بی‌همتا^۲، علیرضا عباسی^۳ و منیزه سبکدست^۴

۱، ۳ و ۴- کارشناس ارشد، دانشیار و استادیار، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران

۲- استاد، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران (نویسنده مسؤول: mrghanad@ut.ac.ir)

تاریخ دریافت: ۹۶/۱۱/۱۳ تاریخ پذیرش: ۹۷/۷/۲

صفحه: ۹۲ تا ۱۰۴

چکیده

از آنجائی که خشکی به عنوان یکی از مهم‌ترین عوامل محدود‌کننده رشد و تولید گیاهان زراعی شناخته شده است. شناسایی ژنوتیپ‌های متتحمل به تنش خشکی امری ضروری می‌باشد. براین اساس پژوهش حاضر با هدف ارزیابی تحمل ژنوتیپ‌های لوبیا و تأثیر سطوح مختلف تنش خشکی بر برخی از صفات فیزیولوژیک و کلروفیل فلورسانس آن‌ها به سطوح مختلف تنش خشکی صورت پذیرفت. این پژوهش با کشت بذور لوبیا در آزمایشی به صورت فاکتوریل در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی و اعمال تنش خشکی در سطوح (۱۰۰٪، ۷۵٪، ۵۰٪ و ۲۵٪) ظرفیت زراعی در گلخانه پژوهشی دانشگاه تهران انجام شد. با توجه به نتایج به دست آمده اعمال تنش شدید سبب کاهش محتوای آب نسبی برگ گردید و لی به محتوای نشت الکتروولیت و دمای برگ نمونه‌ها افزوده شد. از طرفی میزان سبزینگی برگ، Fv/Fm، Fv/Fm² با اعمال تنش ملایم نسبت به شاهد ۷۵٪ (ظرفیت زراعی) افزایش یافت ولی با اعمال تنش‌های شدید کاهش چشمگیر این صفات مشاهده شد. همچنین میزان F0 در تنش‌های شدید افزایش یافت. در این میان بیشترین میزان سبزینگی برگ، Fv/Fm و Fm² و همچنین کمترین میزان دمای برگ و محتوای نشت الکتروولیت در تمامی سطوح تنش به ترتیب به ژنوتیپ‌های D81083 و COS-16 و COS-16 و D81083 به ترتیب به عنوان ژنوتیپ‌های متتحمل و نیمه‌متتحمل به تنش خشکی شناخته شدند. همچنین، نتایج نشان داد که تنش خشکی تاثرات سوئی بر ژنوتیپ‌های لوبیا اعمال نموده ولی میزان این خسارات با توجه به تفاوت ژنوتیپ‌ها متفاوت می‌باشد.

واژه‌های کلیدی: محتوای نسبی آب برگ، نشت الکتروولیت‌ها، سبزینگی برگ، دمای برگ

مقدمه

شرایط تنش کمبود آب روزنه‌ها در گیاه بسته می‌شوند و متعاقب آن غلاظت CO₂ دریافت مزووفیل کاهش می‌یابد و به دنبال این وضعیت واکنش‌های تاریکی فتوستتر مختل شده و محصولات حاصل از واکنش‌های روشانی، که شامل ATP، NADPH است، مصرف نمی‌شود. در چنین شرایطی به دلیل عدم اکسیدشدن مولکول NADPH، مصرف NADP⁺ جهت دریافت الکترون کاهش می‌یابد، بنابراین مولکول اکسیژن در مسیر زنجیره انتقال الکترون به عنوان پذیرنده جانشین الکترون عمل می‌کند و منجر به شکل‌گیری رادیکال سوپراکسید (O₂⁻²)، پراکسید هیدروژن (H₂O₂) و رادیکال هیدروکسیل (OH⁻) می‌گردد (۵۹،۵۲). محتوای نسبی آب برگ (RCW) ممکن است تعادل بین آب تامین شده برای برگ و سرعت تعرق را بهتر از سایر اجزا روابط آبی منعکس کند، بنابراین این صفت به عنوان شاخصی برای تعیین وضعیت آبی برگ شناخته شده است (۵۳). محتوای نسبی آب برگ صفتی است که توانایی گیاه در تحمل تنش خشکی را نشان می‌دهد. کاهش محتوای نسبی آب برگ و بسته شدن روزنه‌ها از اثرات اولیه تنش خشکی بر گیاه می‌باشند که سبب اختلال در ساخت مواد فتوستتری و کاهش عملکرد می‌شوند (۶۴،۶۰). در آزمایشی روی چهار رقم لوبیا گزارش شد که تنش خشکی محتوای آب نسبی گیاهان را کاهش داد (۱). گزارش شده است که در ژنوتیپ‌های گندم با افزایش شدت تنش خشکی

بقولات سومین خانواده بزرگ گیاهان گلدار می‌باشد و شامل حدوداً ۷۵۰ جنس و بیش از ۱۹۰۰ گونه متمایز است (۳۹). لوبیا با نام علمی (*Phaseolus vulgaris L.*) از لگومهای دانه‌ای می‌باشد که با توجه به پروتئین بالا مصرف غذایی فراوان دارد و تولید سالانه لوبیا در جهان ۲۳ میلیون تن می‌باشد (۱۳). گیاهان تحت تنش‌های محیطی متعددی قرار دارند که بر رشد، تتابولیسم و عملکرد آن‌ها تاثیرگذار است. آب یکی از مهم‌ترین عوامل محیطی است که رشد و تکامل گیاه را کنترل می‌کند. در بسیاری از نقاط دنیا، خشکی عامل محدود کننده مهمی است که به طور جدی بر رشد و عملکرد گیاه تاثیر می‌گذارد (۳۶). کمبود آب (ممولاً به عنوان خشکی شناخته می‌شود) را می‌توان عدم رطوبت کافی برای رشد طبیعی گیاه و تکمیل چرخه حیات آن تعریف کرد (۳۵). خشکی، خطری جدی برای تولید محصولات زراعی از جمله لوبیا می‌باشد (۱۰). خشکسالی و تنش حاصل از آن یکی از مهم‌ترین و رایج‌ترین تنش‌های محیطی است که تولیدات کشاورزی را در کشور ما با محدودیت رو به رو می‌سازد (۲). نتایج حاصل از مطالعات نشان می‌دهد در شرایط تنش و حتی تحت غلاظت‌های بالای CO₂ محیطی، فتوستتر کاهش می‌یابد که بیان کننده این امر است که دستگاه فتوستتر صرف نظر از بسته شدن روزنه‌ها، تحت تاثیر قرار گرفته است. در

معنی داری کاهش یافت و در این آزمایش ژنوتیپ‌های حساس به خشکی Fv/Fm کمتری نسبت به ژنوتیپ‌های مقاوم به خشکی در مرحله گیاهچه‌ای و غلافدهی داشتند (۴۶).

این پژوهش با هدف مطالعه تاثیر سطوح مختلف تنفس خشکی (٪۷۵، ٪۵۰ و ٪۲۵ ظرفیت زراعی) بر شاخص‌های فلورسانس سبزینه و برخی از صفات فیزیولوژیک (محتوای نسبی آب برگ، محتوای نشت الکتروولیت، دمای برگ و سبزینگی برگ) در تعدادی از ژنوتیپ‌های لوبیا در مرحله رشد رویشی انجام شد.

مواد و روش‌ها

به منظور بررسی تاثیر چهار سطح تنفس خشکی بر ده ژنوتیپ لوبیا (جدول ۱)، (تمامی ژنوتیپ‌ها از ایستگاه خمین گرفته شده‌اند، مواردی که اسم دارند رقم هستند و مابقی آن‌ها شماره‌های موجود در بانک بذر آن‌هاست و وارداتی از CIAT هستند) این آزمایش به صورت فاکتوریل در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی در پنج تکرار در گلخانه پژوهشی گروه زراعت و اصلاح نباتات پرديس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران انجام شد. سطوح اعمال شده تنفس خشکی در این پژوهش شامل ٪۱۰۰، ٪۷۵، ٪۵۰ و ٪۲۵ ظرفیت زراعی (FC) بودند. در ابتدا، خاک از الک عبور داده شد، با ماسه بادی و کود برگ به طور کامل مخلوط گردید. سپس گلدان‌های پلاستیکی با شرایط و وزن کاملاً یکسان با وزن مشخص پرگردید و به منظور تعیین بافت (جدول ۲) و ظرفیت زراعی آن، نمونه خاک مورد آزمایش قرار گرفت. بدور کشت شده لوبیا تا زمان شش برگی گیاهچه‌ها به طور یکسان بر اساس میزان FC تعیین شده آبیاری گردیدند، پس از استقرار کامل گیاهچه‌ها در گلدان‌های مربوطه (در مرحله ۶ برگی) تنفس خشکی به مدت دو هفته اعمال شد.

مقدار آب نسبی اندام هوایی گیاه کاهش می‌یابد (۴۹، ۴۷). در تنش‌های محیطی همانند تنفس خشکی، نشت‌یونی غشاء سلول (ELI) که جزء تنظیم کننده‌های اسمزی به شمار می‌آید تغییر می‌نماید. پلاسمما از جمله نخستین اندام‌هایی است که در شرایط تنفس آسیب می‌بیند (۲۸). افزایش میزان دمای برگ با اعمال تنفس خشکی توسط محققین گزارش شده است (۱۴). در نتایج آزمایشات فیزیولوژیک پژوهشی بر روی برنج گزارش شد که اثرات ژنوتیپ، زمان نمونه‌گیری و اثر متقابل روی تمامی صفات اندازه‌گیری شده شامل کلروفیل a، کلروفیل b، کاروتینوئید، میزان مالون‌دی‌آلدهید و پرولین در سطح یک درصد معنی‌دار بود (۴۱). فلورسانس کلروفیل معياری برای اندازه‌گیری تاثیر تنفس‌های محیطی، از جمله تنفس خشکی بر گونه‌های زراعی و تعیین میزان تحمل به خشکی آن‌ها پیشنهاد شده است (۳۹). فلورسانس حداقل (F0)، فلورسانس حداقل (Fm)، فلورسانس متغیر (Fv) و نسبت‌های آن‌ها مانند Fv/Fm شاخص‌های کلروفیل فلورسانس می‌باشند و میزان فعالیت فتوسنتری گیاه را نشان می‌دهند (۴۸). هنگامی که روزنده‌های گیاه به دلیل تنفس خشکی و یا دمای زیاد بسته می‌شوند، دی‌اکسید کربن قابل دسترس کاهش می‌یابد و به دنبال کاهش تولید و ذخیره فراورده‌های انتقال الکترون یعنی ATP و NADPH در واکنش‌های نوری فتوسنتر، عملکرد کوانتمی فتوسیستم II افت پیدا می‌کند و از این طریق می‌توان عدم توازن بین فرآیند متابولیسم و تولید را ملاحظه نمود (۱۵). میزان Fv/Fm در هنگام مواجه گیاه با تنفس کاهش می‌یابد (۱۶). محققین گزارش نمودند که تنفس خشکی با اثر سوئی که بر همانندسازی کربن دارد، ظرفیت پذیرش و انتقال الکترون را کاهش داده و در نتیجه سیستم به سرعت به Fm می‌رسد که نتیجه آن کاهش فلورسانس متغیر می‌باشد. به عبارت دیگر تنفس خشکی منجر به کاهش Fv می‌گردد (۱۸). در آزمایشی نسبت Fv/Fm ژنوتیپ‌های نخود تحت تنفس خشکی به طور

جدول ۱- ژنوتیپ‌های لوبیا مورد استفاده در این پژوهش

۱	۲	۳	۴	۵	۶	۷	۸	۹	۱۰
Tylor	KS-10012	1164	COS-16	D81083	KS-31138	Khomein	AND-1007	KS-31112	KS-31167

Table 2. Soil test results

درصد رس و سیلت ٪۵۹/۱۵	درصد شن ٪۴۰/۸۵	درصد رس ٪۲۳/۲۵	درصد سیلت ٪۳۵/۹۰
بافت خاک لوم			

خشک کردن آب سطح برگ، وزن آماس آن‌ها قرائت گردید. در نهایت برگ‌ها به مدت ۴۸ ساعت در آون ۸۰ درجه سانتی گراد به منظور اندازه‌گیری وزن خشک قرار گرفتند. در نهایت برای محاسبه RWC از رابطه (۱) استفاده شد. که در این رابطه W_f وزن تر برگ، W_t وزن تورژسانس برگ و W_d وزن خشک برگ را نشان می‌دهد.

سنجهش صفت RWC به روش مارتینز و همکاران (۳۷) صورت پذیرفت. بدین ترتیب که بالاترین برگ هر تیمار در تکرار را جدا کرده و پس از جدا کردن دیسک‌های یک نواخت از قسمت پهنهک برگ، بلافالصه وزن تر آن به دقت اندازه‌گیری گردید. سپس برگ‌ها در تابیکی (برای جلوگیری از تغییر وزن به دلیل فعالیت تنفسی) درون آب مقطر قرار داده شدند و پس از ۲۴ ساعت برگ‌ها از آب مقطر خارج و پس از

ژنوتیپ‌های مورد بررسی در این پژوهش با بقیه ژنوتیپ‌ها تفاوت بسیار معنی‌دار در سطح احتمال آماری ۱٪ را دارا بوده است. تفاوت بسیار معنی‌دار در تنش حاکی از آن است که در بین سطوح مختلف تنش مورد استفاده در این آزمایش در سطح احتمال آماری ۱٪ حداقل یکی از تنش‌ها با بقیه متفاوت بوده است. متفاوت بودن اثر متقابل ژنوتیپ در محیط نیز نشان می‌دهد که ژنوتیپ‌های مختلف در سطوح مختلف تنش روند متفاوتی را داشته‌اند. با این حال در اثر متقابل ژنوتیپ \times تنش صفت محتوای نسبی آب برگ تفاوت معنی‌داری موجود نمی‌باشد، این امر نشان می‌دهد که همگی ژنوتیپ‌ها در سطوح مختلف تنش با روند مشابه کاهش یافته‌اند، به عبارتی در میان آنها تفاوتی موجود نبوده است.

با بررسی نمودارهای به دست آمده از محتوای نسبی آب برگ مشاهده شد که با افزایش میزان تنش، محتوای آب نسبی برگ کاهش یافته است؛ کاهش چشمگیر این صفت بخصوص در تنش ۲۵٪ طرفیت زراعی (تنش شدید نسبت به ۱۰۰٪ طرفیت زراعی) مشاهده شد (شکل ۱). با حفظ محتوای نسبی آب در سلول‌ها و بافت‌ها، فعالیت‌های متابولیک از طریق تنظیم اسمزی و سایر صفات سازگاری با خشکی ادامه می‌یابد (۵۷). تحقیقات نشان دادند که ژنوتیپ‌هایی با RWC بالاتر مقاومت بیشتری به خشکی دارند (۲۳). اساساً کاهش محتوای آب نسبی از طریق تنش القایی و استه به ظرفیت آن ژنوتیپ در جذب آب خاک و جلوگیری از هدر رفتن آب از روزنه‌ها می‌باشد (۲۵). در نتایج مطالعه‌ای دیگر آمده است که ارقام متتحمل به خشکی RWC بیشتری را در شرایط تنش و عدم تنش نشان دادند و با توجه به همیستگی بالای این صفت با عملکرد چنین نتیجه‌گیری شد که صفت RWC می‌تواند به عنوان شاخصی مناسب برای شناسایی ارقام متتحمل به خشکی دارای عملکرد زیاد در برنامه‌های اصلاحی به کار رود (۴۲). محققین گزارش کردند که در میان ارقام در مراحل مختلف رشدی از نظر محتوای نسبی آب برگ تفاوت معنی‌داری وجود دارد و همچنین میزان این صفت در ارقام حساس در شرایط تنش خشکی بیشتر کاهش می‌یابد (۵).

ژنوتیپ‌هایی که RWC بالاتری دارند تحمل بیشتری به تنش خشکی داشته و بنابراین می‌توان از این صفت فیزیولوژیک جهت غربال بهترین ژنوتیپ‌ها برای کشت در شرایطی که ممکن است تنش خشکی رخ دهد استفاده کرد (۴۳).

(۱)

$$\%RWC = [(W_f - W_d) / (W_t - W_d)] \times 100$$

برای اندازه‌گیری نشت یونی از روش لوتوس و همکاران (۱۹۹۶) و برای محاسبه آن از رابطه ۲ استفاده گردید (۳۲). که در این رابطه EC₁ هدایت الکتریکی اولیه و EC₂ هدایت الکتریکی ثانویه را نشان می‌دهد.

(۲)

$$\%ELI = (EC_1 / EC_2) \times 100$$

سنجدش دمای برگ برای هر تیمار نیز توسط دستگاه مادون قرمز شرکت OMEGA مدل OS1327D صورت گرفت. اندازه‌گیری این صفت پس از اعمال تنش و در ساعت ۱۲ الی ۱۴ انجام شد و بدین صورت که سه قسمت از برگ‌های مورد نظر انتخاب و دمای آن‌ها اندازه‌گیری شد و میانگین آن‌ها به عنوان دمای برگ تیمار مورد نظر تعیین گردید. مقدار کلروفیل برگ (SPAD) با استفاده از دستگاه کلروفیل متر مدل Minolta SPAD-502 (ابتدا، وسط و انتهای) انتخاب و مقدار آن ثبت گردید. سپس از شرکت Hansatech (ابتداء، وسط و انتهای) انتخاب و مقدار آن ثبت گردید. به منظور بررسی فلورسانس کلروفیل برگ‌ها نیز از دستگاه ساخت ساعات ۱۰ الی ۱۳ به منظور به حداقل رسانیدن تعییرات روزانه صورت پذیرفت. در ابتدا گیرهای مخصوص دستگاه بر روی برگ‌ها نصب شد و به منظور قرار گرفتن برگ در تاریکی و متوقف کردن واکنش نوری فتوستتر دریچه آن‌ها کاملاً بسته شد، پس از گذشت ۲۰ دقیقه گیره‌ها به دستگاه متصل شدند و دریچه گیره‌ها باز شد و سپس اعداد در دستگاه ثبت گردید. تجزیه آماری داده‌های حاصله با نرم‌افزار SAS 9.2 انجام شد و مقایسه میانگین بر پایه آزمون توکی صورت پذیرفت و همچنین به منظور رسم نمودارها از برنامه Excel استفاده شد.

نتایج و بحث

نتایج بدست آمده از تجزیه واریانس نشان داد (جدول ۳) که در تمامی صفات مورد بررسی در میان بلوک‌ها در این پژوهش تفاوت معنی‌داری وجود نداشت ولی در ژنوتیپ‌ها، سطوح مختلف تنش و اثر متقابل ژنوتیپ در تنش تفاوت بسیار معنی‌دار مشاهده شد. به عبارت دیگر فقدان تفاوت معنی‌دار در بلوک‌ها نشان از این است که محیط و شرایط آزمایش از یکنواختی مناسبی برخوردار بوده است. تفاوت بسیار معنی‌دار در ژنوتیپ‌ها حاکی از آن است که حداقل یکی از

جدول ۳- تجزیه واریانس صفات مورد ارزیابی در رژیم پیش‌بادی از پایین تا بالا تحت سطح مختلف نیش خشکی

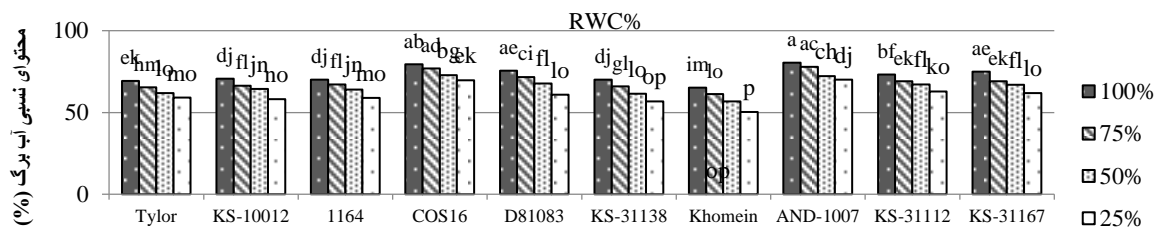
Table 3. Analysis of variance of traits evaluated in bean genotypes under different levels of drought stress.

MS									
	R _{wc}	E _{li}	S _{PAD}	C _{TD}	F _m	F _v	F ₀	F _{v/Fm}	
نرخ تغییرات ازدیجی	نرخ متغیر	نرخ متغیر	نرخ متغیر	نرخ متغیر	نرخ متغیر	نرخ متغیر	نرخ متغیر	نرخ متغیر	نرخ متغیر
بلوک	۴	۷/۰۵	۵/۴۰۷۲	۰/۰۸	۰/۰۲	۰/۰۱۰	۰/۰۱۹	۰/۰۳۶	۰/۰۰۰۴۰۸۷
زنگنه	۹	۵۲/۵۹۰***	۵۹/۰/۰***	۷۸/۴/۲۰***	۵۷/۰/۷۳***	۳۳/۰/۴۰/۴۳***	۳۳/۰/۱۴/۴۳***	۱۴۱/۰/۵۴***	* / ۰/۰۰۷۷/۱۱۰***
تتش	۳	۱۳۱/۰/۷۷***	۱۰۴/۰/۳۴***	۴۱/۰/۷۸/۱۱***	۳۳/۰/۲۷/۰۵***	۱۰۰/۰/۰۷/۰۰***	۳۱۶/۰/۰۹/۳۴***	۰/۰۲۵۰/۰۹۵***	/ ۰/۰۲۵۰/۰۹۵***
نیشا	۲۷	۰/۰۱۴	۰/۰۱۴	۰/۰۱۰	۰/۰۱۰	۰/۰۱۰	۰/۰۱۰	۰/۰۰۰۳/۰۷۳***	** / ۰/۰۰۰۳/۰۷۳***
نیشا	۱۸۴	۰/۰۲۴	۰/۰۹۹	۰/۰۸۵	۰/۰۷۸	۰/۰۶۰	۰/۰۴۰	۰/۰۰۰۰۰۷۷۷	** / ۰/۰۰۰۰۰۷۷۷
CV%	۳/۰/۰	۰/۰/۰	۰/۰/۰	۰/۰/۰	۰/۰/۰	۰/۰/۰	۰/۰/۰	۰/۰/۰	

** Very significant at 1% probability level

Fm: maximal fluorescence, Fv: variable fluorescence, F0: base fluorescence

[خلی معنی دار سطح احتمال آماری بیک درصد]

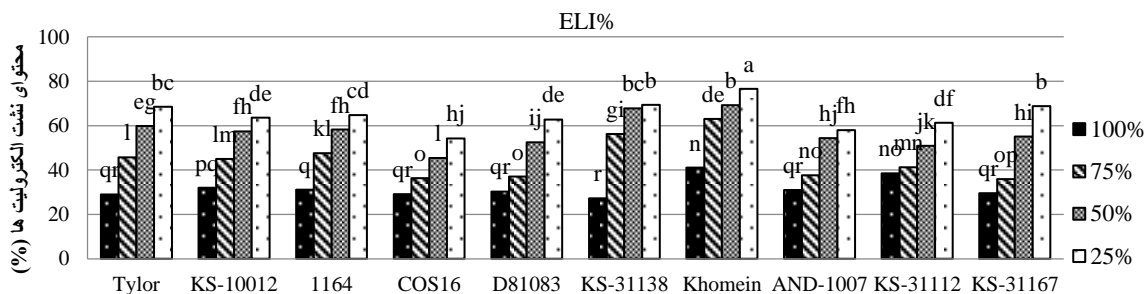


شکل ۱- محتوای نسبی آب برگ در تمامی ژنوتیپ‌ها در سطوح مختلف تنش (۱۰۰٪، ۷۵٪، ۵۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی) حروف متفاوت روی نمودار بر اساس آزمون توکی در سطح احتمال ۱٪ تعیین شده‌اند.

Figure 1. The relative water content of leaves in all genotypes at different levels of stress (100%, 75%, 50% and 25% Field capacity). Different characters are plotted based on the Tukey's test at 1% probability

غشاء سلول در تنش خشکی یکی از سازوکارهای مقاومت می‌باشد (۷). همیستگی مثبت نشت یون‌ها با تنش خشکی توسط محققین گزارش شده است (۳، ۴ و ۱۹). مطالعات مربوط به درصد آسیب نسبی سلولی نشان داد، ژنوتیپ‌هایی که آسیب کمتری به غشاء پلاسمایی آن‌ها وارد شده است متاحمل هستند و ژنوتیپ‌هایی با آسیب بیشتر به غشاء حساس به خشکی می‌باشند (۴ و ۵۰). بنابراین از این نتایج می‌توان استنباط نمود که ژنوتیپ COS-16 با توجه به نوسانات کمتر نشت الکتروولیت در سطوح مختلف تنش و همچنین کم بودن میزان نشت الکتروولیت در تنش ۲۵٪ ظرفیت زراعی (یک تنش شدید به حساب می‌آید) به عنوان ژنوتیپ متاحمل به تنش خشکی شناسایی شد.

همچنین محققین کاهش معنی‌دار محتوای آب نسبی گیاه را در اثر تنش خشکی، گزارش نمودند (۶۰). در گیاهان ذرت (Zea mays L.) تحت تیمار کم آبی تنها سه روز کافی بود که محتوای آب نسبی تا ۶۵٪ کاهش یابد (۵۴). با افزایش تنش خشکی در گندم RWC کاهش پیدا می‌کند و عموماً ارقام مقاوم به خشکی دارای محتوای RWC بالاتر در شرایط تنش خشکی هستند (۵۵). با بررسی نتایج حاصل از محتوای نشت الکتروولیت استنباط شد که با افزایش شدت تنش، میزان این صفت نیز افزایش پیدا کرده است، ولی روند افزایشی متفاوت آن در ژنوتیپ‌های مختلف بسته به تحمل آن ژنوتیپ به تنش خشکی، مشاهده شد (شکل ۲). پایداری



شکل ۲- محتوای نشت الکتروولیت در تمامی ژنوتیپ‌ها در سطوح مختلف تنش (۱۰۰٪، ۷۵٪، ۵۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی) حروف متفاوت روی نمودار بر اساس آزمون توکی در سطح احتمال ۱٪ تعیین شده‌اند.

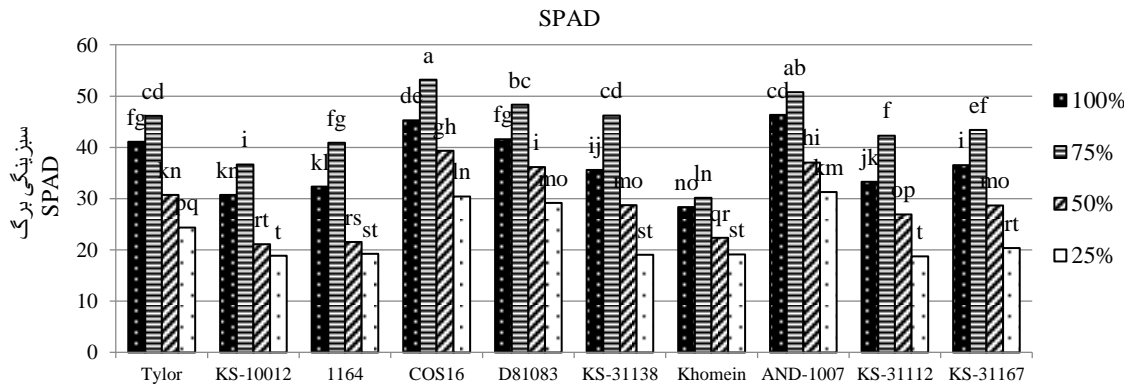
Figure 2. Electrolyte leakage content in all genotypes at different levels of stress (100%, 75%, 50% and 25% Field Capacity). Different letters on the chart were determined based on Tukey's test at 1% probability level.

زراعی به میزان ۱۹٪ بود. از طرف دیگر با بررسی ژنوتیپ‌ها در تمامی سطوح تنش مشاهده می‌شود که بیشترین میزان سبزینگی برگ مربوط به ژنوتیپ COS-16 و کمترین آن مربوط به ژنوتیپ خمین بود (شکل ۳). محققین در نتایج پژوهشی گزارش کردند که با افزایش تنش خشکی کلروفیل برگ نیز افزایش یافت که این امر می‌تواند ناشی از کاهش سطح برگ، کاهش اندازه سلول و تجمع کلروفیل در سطح کمتر برگ‌ها باشد (۶). کاهش سبزینگی برگ در گیاه می‌تواند به دلیل محدودیت آب باشد که سبب کاهش نورساخت خالص

نتایج سبزینگی برگ که توسط دستگاه کلروفیل متر قرائت گردید نشان داد که با افزایش میزان تنش (هنگامی که به نسبت شاهد تنش مایل‌تر اعمال شده است (تش ۷۵٪ ظرفیت زراعی)) به صفت سبزینگی برگ افزوده شده است و در تنش‌های ۵۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی به ترتیب کاهش چشمگیر این صفت مشاهده شد. در سطوح مختلف تنش، بیشترین میزان سبزینگی برگ مربوط به ژنوتیپ COS-16 در تنش ۷۵٪ ظرفیت زراعی به میزان ۵۳/۲ بود و کمترین میزان آن مربوط به ژنوتیپ خمین در تنش ۲۵٪ ظرفیت

تخرب رنگیزهای یا کاهش ساخت آنها و همچنین اختلال در فعالیت آنزیمهای مسئول سنتر رنگدانه‌های فتوسنتزی باشد (۱۴)، کاهش چشمگیر میزان سبزینگی برگ در این پژوهش نیز می‌تواند ناشی از این موارد باشد، که در ژنوتیپ‌های حساس به تنش خشکی نسبت به ژنوتیپ‌های متحمل بیشتر بوده است.

می‌گردد (۲۱، ۲۷). از دست رفتن سریع رطوبت می‌تواند منجر به افزایش مقدار کلروفیل گردد. از طرفی، هنگامی که سرعت افت رطوبت کند باشد مقدار کلروفیل کمتر خواهد بود (۶۳). در دیگر تحقیقات آمده است که تنش خشکی در ارقام مختلف جو سبب کاهش میزان نسبی سبزینه گردید (۳۴). کاهش محتوای کلروفیل در تنش آبی می‌تواند به دلایلی چون

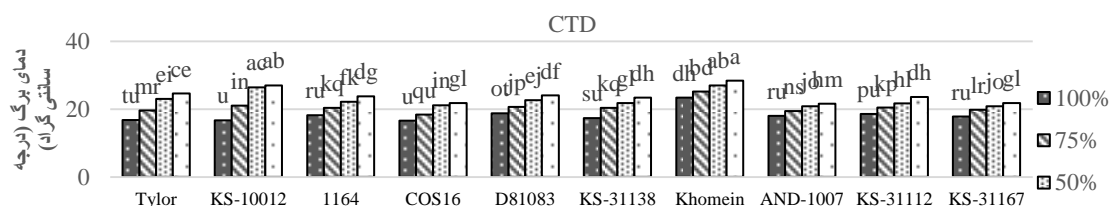


شکل ۳- میزان سبزینگی برگ در تمامی ژنوتیپ‌ها در سطوح مختلف تنش (۱۰۰٪، ۷۵٪، ۵۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی) حروف متفاوت روی نمودار بر اساس آزمون توکی در سطح احتمال ۱٪ تعیین شده‌اند.

Figure 3. The amount of leaf vegetation in the leaves of all genotypes in stress levels (100%, 75%, 50% and 25% of Field Capacity). Different characters on the chart were determined based on Tukey's test at 1% probability level.

گرما و خشکی، دمای برگ می‌باشد (۵۶). احتمالاً افزایش دمای برگ به دلیل کاهش خنک‌کنندگی از طریق تبخیر و تعرق می‌باشد که این موضوع ناشی از بسته شدن منافذ تنفسی به دلیل القای خشکی است. بسته شدن منافذ تنفسی در پاسخ به تنش خشکی و جلوگیری از خنک شدن برگ از طریق تعرق منجر به افزایش دمای برگ می‌گردد (۲۲، ۳۱). تعرق روزنه‌ای نقش اصلی را در تنظیم دمای برگ دارد (۵۸). گیاهان تحت تنش، ابتدا از طریق تنظیم روزنه‌ای از اتلاف زیاد آب جلوگیری می‌کنند (۱۱) و همین مسئله باعث افزایش دمای برگ در آن‌ها می‌شود. افزایش دمای برگ در اثر تنش خشکی در گیاهان دیگر نیز مورد تایید قرار گرفته است (۱۴، ۴۲، ۶۱، ۴۴). هرچقدر که دمای برگ گیاه پایین تر باشد نشان از ترازمندی بهتر آب توسط گیاه دارد که این امر به سبب جذب بهتر آب توسط ریشه‌ها از خاک می‌باشد (۲۰).

با تجزیه و تحلیل داده‌های حاصل از دمای برگ و ترسیم نمودارهای حاصل از آن این گونه استنباط می‌گردد که با افزایش شدت تنش به دمای برگ نیز افزوده شده است، به عبارتی گیاهانی که در معرض تنش شدید بوده‌اند دمای برگ بالاتری دارند. همچنین کمترین مقدار دمای تاجپوشش مربوط به شرایط شاهد (۱۰۰٪ ظرفیت زراعی) در ژنوتیپ COS-16 به میزان ۱۶/۶ درجه سانتی‌گراد و بیشترین مقدار مربوط به سطح تنش ۲۵٪ ظرفیت زراعی برای ژنوتیپ خمین می‌باشد (شکل ۴). جذب آب بیشتر توسط ریشه‌ها، حفظ و نگهداری وضعیت آبی مناسب در برگ‌ها (هدایت روزنه‌ای و محتوی نسبی آب برگ) و شمار روزنه‌های باز بیشتر در نهایت باعث خنک شدن گیاهان از راه تعرق می‌شود (۲۰). پایین تر بودن دمای برگ در ژنوتیپ‌های متحمل نسبت به حساس بیانگر تعادل بهتر آب در این گیاهان می‌باشد. بنابراین یکی از بهترین معیارها برای انتخاب ژنوتیپ‌های متحمل به تنش

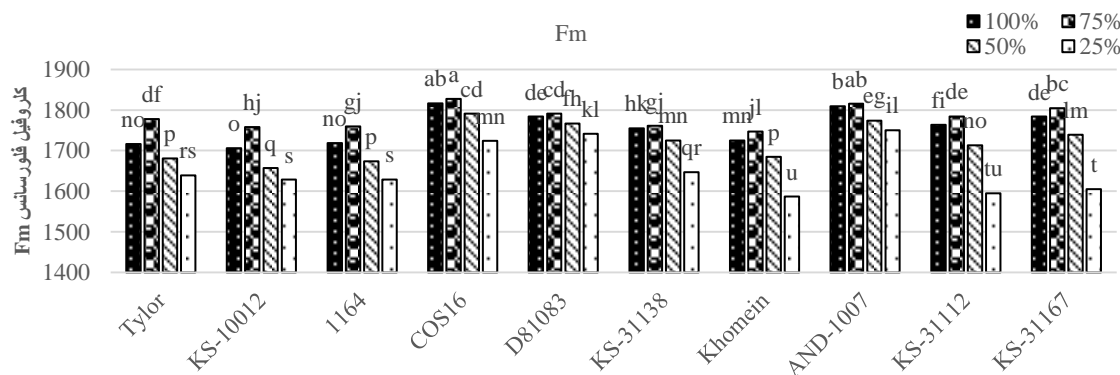


شکل ۴- میزان دمای برگ در تمامی ژنوتیپ‌ها در سطوح مختلف تنش (۱۰۰٪، ۷۵٪، ۵۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی). حروف متفاوت روی نمودار بر اساس آزمون توکی در سطح احتمال ۱٪ تعیین شده‌اند.

Figure 4. Characteristic of leaf temperature in all genotypes at different levels of stress (100%, 75%, 50% and 25% Field Capacity) Different characters on the chart were determined based on Tukey's test at 1% probability level.

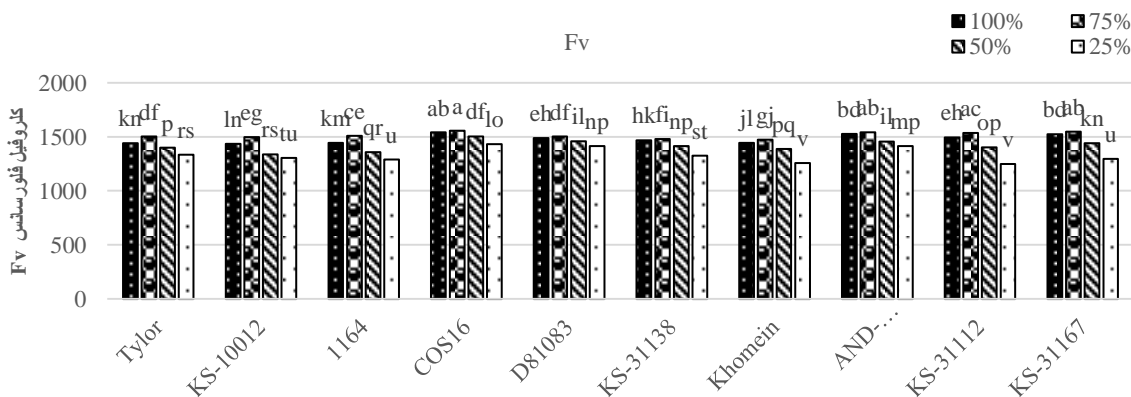
است که تنش خشکی میزان کارایی فتوسیستم II را در ژنوتیپ‌های مختلف لوبيا نسبت به آبیاری نرمال کاهش داد (۱۷). افت Fm ممکن است فعالیت کمپلکس آنزیم تجزیه کننده آب و همچنین چرخه انتقال الکترون در درون یا اطراف فتوسیستم II مرتبط باشد (۶۷)، با افزایش شدت تنش خشکی نسبت به آبیاری نرمال به دلیل تخریب مرآکز واکنش فتوسیستم II، مقدار F0 افزایش می‌یابد (۳۰). گزارش شده است که تنش خشکی، بیشینه کارایی کوتاتومی فتوسیستم II را کاهش می‌دهد (۸) که نتایج ذکر شده با نتایج این پژوهش مطابقت دارد.

در نتایج داده‌های کلروفیل فلورسانس مشاهده می‌شود که در تیمارهایی که نسبت به تیمار شاهد، تنش ملایم اعمال شده است (تنش ۷۵٪ ظرفیت زراعی) به صفات Fm (شکل ۵)، Fv/Fm (شکل ۶) و نسبت‌های آن‌ها شامل Fv (شکل ۸) برگ افزوده شده است و در تنش‌های ۵۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی به ترتیب کاهش چشمگیر این صفات را مشاهده می‌نماییم. همچنین در F0 (شکل ۷) میزان ۷۰٪ این صفت در تنش ملایم کاهش و در تیمارهای تحت تنش شدید افزایش داشته است نکته شایان ذکر این است که در تنش‌های شدید کاهش میزان صفات کلروفیل فلورسانس در ژنوتیپ‌های حساس بیش از ژنوتیپ‌های متحمل می‌باشد. گزارش شده



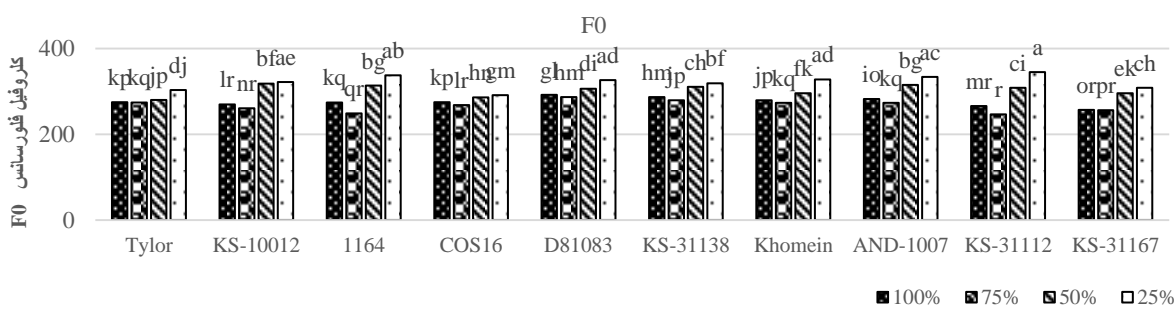
شکل ۵- میزان Fm در تمامی ژنوتیپ‌ها در سطوح مختلف تنش (۱۰۰٪، ۷۵٪، ۵۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی) حروف متفاوت روی نمودار بر اساس آزمون توکی در سطح احتمال ۱٪ تعیین شده‌اند.

Figure 5. Fm values in all genotypes at different levels of stress (100%, 75%, 50% and 25% Field Capacity). Different characters on the chart were determined based on Tukey's test at 1% probability level.



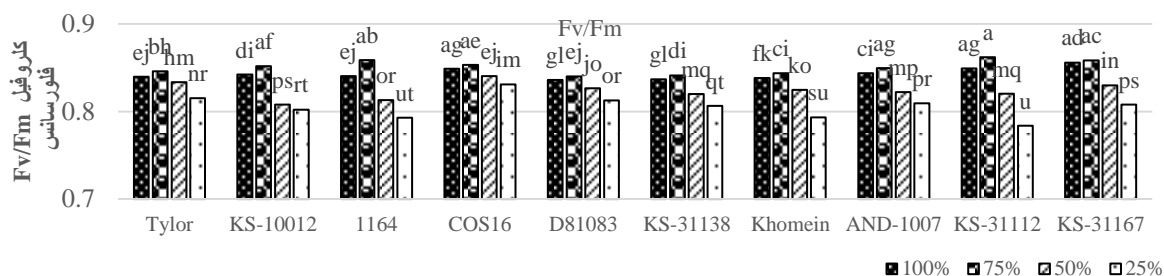
شکل ۶- میزان Fv در تمامی ژنوتیپ‌ها در سطوح مختلف تنش (۱۰۰٪، ۷۵٪، ۵۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی) حروف متفاوت روی نمودار بر اساس آزمون توکی در سطح احتمال ۱٪ تعیین شده‌اند.

Figure 6. Fv values in all genotypes at different levels of stress (100%, 75%, 50% and 25% Field Capacity). Different characters on the chart were determined based on Tukey's test at 1% probability level.



شکل ۷- میزان F0 در تمامی ژنوتیپ‌ها در سطوح مختلف تنش (۱۰۰٪، ۷۵٪، ۵۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی) حروف متفاوت روی نمودار بر اساس آزمون توکی در سطح احتمال ۱٪ تعیین شده‌اند.

Figure 7. F0 values in all genotypes at different levels of stress (100%, 75%, 50% and 25% Field Capacity). Different characters on the chart were determined based on Tukey's test at 1% probability level.



شکل ۸- میزان Fv/Fm در تمامی ژنوتیپ‌ها در سطوح مختلف تنش (۱۰۰٪، ۷۵٪، ۵۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی) حروف متفاوت روی نمودار بر اساس آزمون توکی در سطح احتمال ۱٪ تعیین شده‌اند.

Figure 8. Fv/Fm values in all genotypes at different levels of stress (100%, 75%, 50% and 25% Field Capacity). Different characters on the chart were determined based on Tukey's test at 1% probability level.

می‌دهد. هنگامی که مولکول‌های کوئینون گیرنده الکترون فتوسیستم II در وضعیت کاملاً اکسیده شده باشد، سیستم دارای کمترین فلورسانس (F0) است که با افزایش احیای این مولکول‌ها، میزان فلورسانس افزایش و تا احیای کامل مولکول‌های آن به درازا می‌انجامد. در چنین حالتی مرکز فتوسیستم در حالت احیای کامل بوده و دارای بیشترین فلورسانس (Fm) است. با افزایش شدت نور، سیستم فتوستراتی با یک روش تنظیمی برای کاهش انرژی القا شده تحریکی، انرژی مازاد را به طریق افزایش خاموشی غیر فتوشیمیابی، به صورت فرآیند غیر تابشی از دست می‌دهد. با این عمل، علاوه بر حفاظت از مرکز واکنش، سبب می‌شود که حداقل صدمه به این مرکز وارد شود (۹). همبستگی صفات بر اساس سطوح آبیاری ۱۰۰٪ ظرفیت زراعی (جدول ۴) و ۲۵٪ ظرفیت زراعی (جدول ۵) اعمال شده به صورت مجزا محاسبه گردید. همبستگی منفی و بسیار معنی‌داری بین Fm صفات F0 و Fv/Fm مشاهده شد. همچنین بین صفات Fv و Fv همبستگی مثبت و بسیار معنی‌دار در تمامی سطوح آبیاری مشاهده شد و این مسئله گویای این است که صفت‌های Fm و Fv در طی اعمال تنش‌های مختلف دارای روندی مشابه می‌باشند. بین دو صفت RWC و SPAD در سطح آبیاری ۱۰۰٪ و ۲۵٪ ظرفیت زراعی همبستگی مثبت و بسیار معنی‌دار وجود داشت. همچنین همبستگی صفات

کاهش معنی‌دار Fv/Fm در تنش بالای خشکی بیان کننده فتواسیداسیون نوری فتوسیستم II است، زیاد بودن بازده F0/Fm در تنش زیاد، گویای کاهش فعالیت فتوسیستم I است. کلروفیل فلورسانس به منزله‌ی یک روش غیر تحریکی می‌باشد و برای کشف و تعیین کمیت آسیب به سیستم فتوسترات کننده برگ در گونه‌های مختلف گیاهی در تنش‌های محیطی، استفاده شده است (۴۵). محققین روند فتوستراتی و فلورسانس کلروفیل را در گیاهان لوبیا تحت تنش و آبیاری مجدد بررسی و در تنش‌های شدید، روند کاهشی کلروفیل فلورسانس مشاهده کردند (۳۸). در نتایج پژوهش حاضر نیز کاهش کلروفیل فلورسانس، کلروفیل متغیر و بیشینه کلروفیل را در تنش شدید (۲۵٪ ظرفیت زراعی) نسبت به شاهد (۱۰۰٪ ظرفیت زراعی) و تنش ملایم (۷۵٪ ظرفیت زراعی) مشاهده می‌نماییم که می‌تواند به دلیل آسیب به سیستم فتوسترات کننده برگ در تنش شدید باشد و این نتیجه با نتایج سایر محققین تطابق دارد. پارامتر Fv/Fm ظرفیت جذب انرژی القا بی توسط برگ را نشان می‌دهد و معمولاً بر اثر عوامل محیطی همچون خشکی و شوری کاهش می‌یابد (۳۳، ۱۶، ۱۲) که نتایج Fv/Fm در این پژوهش نیز با نتایج این محققین مطابقت دارد. مقدار فلورسانس کلروفیل، سالم بودن غشای تیلاکوئید و نیز کارآیی نسبی انتقال الکترون را از فتوسیستم II به فتوسیستم I نشان

نشان‌دهنده‌ی آسیب به زنجیره انتقال الکترون فتوسیستم II در اثر کاهش ظرفیت کوئینون آ و عدم اکسیداسیون کامل آن به دلیل جریان کند الکترون در طول مسیر فتوسیستم II و در مجموع غیر فعال شدن فتوسیستم II می‌باشد (۶۸). از این رو همبستگی منفی و بسیار معنی‌دار این صفت با Fv/Fm در تمامی سطوح تنفس مشاهده شد. در نتایج پژوهشی که بر روی شاخص‌های تحمل خشکی انجام شد همبستگی مثبت و معنی‌دار در میان صفات مورد اندازه‌گیری گزارش گردید (۵۱). بنابراین با توجه به خشکسالی سال‌های اخیر وجود کم آبی در طی سالیان، بررسی تنفس خشکی و شناسایی ژنوتیپ‌های متحمل به خشکی امری ضروری می‌باشد، همچنین تحقیقات و مطالعه بر روی صفات فیزیولوژیک و بررسی روند تغیرات آن‌ها در طی تنفس خشکی اهمیت فراوان دارد بهطور کلی نتایج پژوهش حاضر نشان داد که صفاتی همچون محتوای نسبی آب برگ، محتوای نشت الکتروولیت برگ‌ها، دمای برگ، سبزینگی برگ‌ها و کلروفیل فلورسانس از جمله پارامترهای مناسب جهت شناسایی ژنوتیپ‌های متحمل به سطوح مختلف تنفس خشکی هستند.

RWC و Fm در سطح آبیاری ۱۰۰٪ ظرفیت زراعی، در سطح احتمال ۱٪ مثبت و معنی‌دار و در سطح آبیاری ۲۵٪ ظرفیت زراعی، در سطح احتمال ۰٪ مثبت و معنی‌دار بود. همبستگی مثبت و بسیار معنی‌دار Fv با Fm در تمامی سطوح تنفس مشاهده می‌شود (جداول ۴ و ۵). بر طبق نتایج به دست آمده از پژوهش حاضر چنین استنباط می‌شود که همبستگی میان صفات RWC و ELI در سطح آبیاری ۱۰۰٪ بی‌معنی و در سطح آبیاری ۲۵٪ ظرفیت زراعی بسیار معنی‌دار شد این نتیجه حاکی از آن است که در حضور تنفس شدید (۲۵٪) ظرفیت زراعی) گیاهان واکنش نشان داده و نتایج صفات محتوای آب نسبی برگ و محتوای نشت الکتروولیت روندی معکوس داشته‌اند. نتایج سایر تحقیقات نیز نشان‌دهنده وجود همبستگی شاخص‌های مختلف فلورسانس سبزینه متأثر از تنفس شوری می‌باشد (۶۶). کاهش محتوای نسبی آب در شرایط تنفس خشکی و همبستگی مثبت و معنی‌دار این صفت با عملکرد دانه در ارقام مختلف لوبيا توسط محققین گزارش شده است (۶۵). رابطه منفی و غیر معنی‌دار بین دو صفت ELI و Fv/Fm نیز در تمامی سطوح تنفس مشاهده شد که همین نتیجه را نیز محققین گزارش نمودند (۶۶). افزایش F0

جدول ۴- ضرایب همبستگی صفات مورد ارزیابی در این پژوهش در سطح آبیاری ۱۰۰٪ ظرفیت زراعی

100%	ELI	RWC	SPAD	CTD	Fm	Fv	F0	Fv/Fm
ELI	۱/۰۰							
RWC	-۰/۴۱ ^{ns}	۱/۰۰						
SPAD	-۰/۵۹ ^{ns}	۰/۸۳ ^{**}	۱/۰۰					
CTD	۰/۸ ^{**}	-۰/۴۷ ^{ns}	-۰/۴۸ ^{ns}	۱/۰۰				
Fm	-۰/۳۷ ^{ns}	۰/۸۹ ^{**}	۰/۷۵ [*]	-۰/۱۸ ^{ns}	۱/۰۰			
Fv	-۰/۲۳ ^{ns}	۰/۸۸ ^{**}	۰/۶۷ [*]	-۰/۲۴ ^{ns}	۰/۹۶ ^{**}	۱/۰۰		
F0	-۰/۰۶ ^{ns}	۰/۰۳ ^{ns}	۰/۳ ^{ns}	۰/۱۸ ^{ns}	۰/۱۲ ^{ns}	-۰/۱۳ ^{ns}	۱/۰۰	
Fv/Fm	-۰/۰۰۳ ^{ns}	-۰/۴۷ ^{ns}	-۰/۱۳ ^{ns}	-۰/۰۶ ^{ns}	۰/۴۳ ^{ns}	-۰/۶۵ [*]	-۰/۸۳ ^{**}	۱/۰۰

* و **: به ترتیب عدم وجود و اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال آماری پنج و یک درصد ns

جدول ۵- ضرایب همبستگی صفات مورد ارزیابی در این پژوهش در سطح آبیاری ۲۵٪ ظرفیت زراعی

25%	ELI	RWC	SPAD	CTD	Fm	Fv	F0	Fv/Fm
ELI	۱/۰۰							
RWC	-۰/۹۰ ^{**}	۱/۰۰						
SPAD	-۰/۶۵ [*]	۰/۷۳ ^{**}	۱/۰۰					
CTD	۰/۶۲ ^{ns}	-۰/۸۳ ^{**}	-۰/۵۱ ^{ns}	۱/۰۰				
Fm	-۰/۶۸ [*]	۰/۶۸ [*]	۰/۹۳ ^{**}	-۰/۵۱ ^{ns}	۱/۰۰			
Fv	-۰/۶۵ [*]	۰/۶۸ [*]	۰/۹۳ ^{**}	-۰/۵۲ ^{ns}	۰/۹۷ ^{**}	۱/۰۰		
F0	۰/۰۷ ^{ns}	-۰/۴۷ ^{ns}	-۰/۳۳ ^{ns}	۰/۱۲ ^{ns}	-۰/۰۲ ^{ns}	-۰/۴۳ ^{ns}	۱/۰۰	
Fv/Fm	-۰/۴۱ ^{ns}	-۰/۵ ^{ns}	-۰/۷۴ [*]	-۰/۰۴۳ ^{ns}	۰/۶۸ [*]	-۰/۸۴ ^{**}	-۰/۸۵ ^{**}	۱/۰۰

* و **: به ترتیب عدم وجود و اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال آماری پنج و یک درصد ns

منابع

1. Abebe, A., M.A. Brick and R. Kirkby. 1998. Comparison of selection indices to identify productive dry bean lines under diverse environmental conditions. *Field Crops Research*, 58: 15-23.
2. Abolhasani, K. and G. Saiedi. 2006. Evaluation of drought tolerance of safflower lines based on tolerance and sensitivity indices to water stress. *Journal of Science and Technology of Agriculture and Natural Resourc*, 10(3): 407-418 (In Persian).
3. Ahmadizadeh, M. 2013. Physiological and agromorphological response to drought stress. *Middle-East Journal Science Research*, 13: 998-1009.
4. Ali, A., N. Ali, N. Ullah, F. Ullah, M. Adnan and Z. Ahmad. 2013. Effect of drought stress on the physiology and yield of the Pakistani wheat germplasm. *International Journal of Advanced Science and Technology*, 2: 419- 430.
5. Almeselmani, M., F. Abdullah, F. Hareri, M. Naaesan, M.A. Ammar and O. Zuher-Kanbar. 2011. Effect of drought on different physiological characters and yield component in different varieties of Syrian durum wheat. *Journal of Agricultural Science*, 3: 127-133.
6. Antonin, M.C., J. Yeller and M. Sanchez- Diaz. 1995. Effect of temporary drought on nitrate -fed and nitrogen -fixing alfalfa plants. *Plant Science*, 107: 159-165.
7. Bajji, M., J.M. Kinet and S. Lutts. 2002. The use of the electrolyte leakage method for assessing cell membrane stability as a water stress tolerance test in durum wheat. *Journal of Plant Growth Regulation*, 36(1): 61-70.
8. Basu, P.S., S. Ashoo, N.P. Sukumaran and A. Sharma. 1998. Changes in net photosynthetic rate and chlorophyll fluorescence in potato leaves induced by water stress. *Photosynthetic*, 35: 13-19.
9. Behra, R.K., P.C. Mishra and N.K. Choudhury. 2002. High irradiance and water stress induce alteration pigment composition and chloroplast activities of primary wheat leaves. *Plant Physiology*. 159: 967-973.
10. Blum, A. 1988. *Plant breeding for stress environments*. CRC Press, USA, 222: 46-55.
11. Cornic, G. 2000. Drought stress inhibits photosynthesis by decreased stomatal aperture – not by affecting ATP synthesis. *TIBS*, 5: 187-188.
12. De Lucena, C.C., D.L. De Siqueira, H.N. Martinez and P.R. Cecon. 2012. Salt stress change chlorophyll fluorescence in mango, *Fruticultura Jaboticabal*, 34(4): 1245-1255.
13. Emeterio-Payro, D.L.C., P. Gepts, P.C. Garciamarin and D.Z. Villareal. 2004. Spatial distribution of genetic diversity in the wild population of (*Phaseolus vulgaris* L.) from Guanajuato and Michoacan, Mexico. *Genetic Crop Research*, 9: 1-11.
14. Erdem, Y., S. Shirali, T. Erdem and D. Kenar. 2006. Determination or crop water stres index for irrigation scheduling of Bean (*Phaseolus vulgaris* L.). *Journal Agriculture and Forest*, 30: 195-202.
15. Flageaa, Z., B. Pastore, R.G. Campanile and N. Di Fonzo. 1994. Photochemical quenching of chlorophyll fluorescence and drough tolerance in different durum wheat (*Triticum durum*) cultivars. 1. *Agricultural Science Cambridge*, 122(2): 183-192.
16. Fracheboud, Y. 2006. Using chlorophyll fluorescence to study photosynthesis. *Institute of Plant Sciences ETH, Universitätstrass*, CH-8092 Zurich.
17. Ghanbari, A., M.R. Shakiba, M. Toorchi and R. Choukan. 2013. Morpho-physiological responses of common bean leaf to water deficit stress. *European Journal of Experimental Biology*, 3: 487-492.
18. Hak, R., U. Rinderle-Zimmer, H.K. Linchtenthaler and L. Natr. 1993. Chlorophyll a fluorescence signatures of nitrogen deficient barley leaves. *Photosynthetic*, 28: 151-159.
19. Hosseini, S., E. Aalii, R. Seifollahi and A. Parchehbai. 2012. Physiological traits related to yield of wheat under drought stress in early, mid and late stages of grain filling. *Annual Biology Research*, 3: 2947- 2952.
20. Hosseini Salekdeh, G.R., R. John, E. Boyer and M. John. 2009. Conceptual framework for drought phenotyping during molecular breeding. *Trends in Plant Science*, 14: 1360-1385.
21. Johnson, R., N.M. Frey and N. Dale. 2002. Effect of water stress on photosynthesis and transpiration of flag leaves and spikes of barley and wheat. *Crop Science*, 5: 728-731.
22. Jones, H.G. 2004. Application of thermal imaging and infrared sensing in plant physiology and ecophysiology. *Advances in Botanical Research*, 41: 107-163.
23. Kamoshita, A., R.C. Babu, N.M. Boopathi and S. Fukai. 2008. Phenotypic and genotypic analysis of drought-resistance traits for development of rice cultivars adapted to rainfed environments. *Field Crop Research*, 109: 1-23.
24. Katerji, N., J.W. Van Hoorn, A. Hamdy, M.M. Mastrorilli and E. Karzel. 1997. Osmotic adjustment of sugar beets in response to soil salinity and its influence on stomatal conductance, growth and yield. *Agriculture Water Manage*, 34: 57-69.
25. Keyvan, S. 2010. The effects of drought stress on yield, relative water content, proline, soluble carbohydrates and chlorophyll of bread wheat cultivars. *Journal Animal Plant Science*, 8: 1051–1060.
26. Lawlor, D.W. and G. Cornic. 2002. Photosynthetic carbon assimilation and associated metabolism in relation to water deficits in higher plants, *Plant, Cell and Environment*, 25: 275-294.

27. Legg, B.J., W.D. Day, W. Lawlor and K.J. Parkinson. 2000. The effects of drought on barley growth: models and measurements showing the relative importance of leaf area and photosynthetic rate. *The Journal of Agricultural Science*, 92: 703-716.
28. Levitt, J. 1980. Responses of plants to environmental stress: Water, radiation, salt and other stresses, (2nd ed.). Academic Press, NewYork, 3-211.
29. Lewis, G., B. Schrire, B. Mackinder and M. Lock. 2005. Legumes of the world. The Royal Botanic Gardens, Kew, Richmond, UK, 577 pp.
30. Liang, J., J. Zhang and M. Woog. 1997. Can stomatal closure caused by xylem ABA explain the inhibition of leaf photosynthesis under soil drying? *Photosynthesis Research*, 51: 149-159.
31. Luquet, D., A. Begue, A. Vidal, P. Clouvel, J. Dauzat, A. Olioso, X.F. Gu and Y. Tao. 2003. Using multidirectional thermography to characterize water status of cotton. *Remote Sens. Environ.*, 84: 411-421.
32. Lutts, S., J.M. Kinet and J. Bouharmont. 1996. NaCl-induced senescence in leaves of rice (*Oryza sativa* L.) cultivars differing in salinity resistance. *Journal Annals of Botany*, 78: 389-398.
33. Ma, B.L., M.J. Morison and H.D. Videng. 1995. Leaf greenness and photosynthetic rates in soybean. *Crop Science*, 35: 1411-1414.
34. Mamnoei, E. and S.R. Sharifi. 2010. Study the effects of water deficit on chlorophyll fluorescence indices and the amount of proline in six barley genotypes and its relation with canopy temperature and yield. *Journal of Plant Biology*, 5: 51-62 (in Persian).
35. Manivannan, P., C.A. Jaleel, A. Kishorekumar, B. Sankar, R. Somasundaram and R. Panneerselvam. 2008. Protection of *Vigna unguiculata* (L.) Walp. Plants from salt stress by paclobutrazol, *Colloids Surf. B: Biointerfaces*, 61: 315-318.
36. Manivannan, P., C.A. Jaleel, A. Kishorekumar, B. Sankar, R. Somasundaram, R. Sridharan and R. Panneerselvam. 2007. Changes in antioxidant metabolism of *Vigna unguiculata* (L.) Walp. By propiconazole under water deficit stress, *Colloids Surf. B: Biointerfaces*, 57: 69-74.
37. Martinez, J.P., H. Silva, J.F. Ledent and M. Pinto. 2007. Effect of drought stress on theosmotic adjustment, cell wall elasticity and cell volume of six cultivars of common beans (*Phaseolus vulgaris* L.). *Europ Journal Agronomy*, 26: 30-38.
38. Miyashita, K., S. Tanakamaru, T. Maitani and K. Kimura. 2005. Recovery responses of photosynthesis, transpiration, and stomatal conductance in kidney bean following drought stress. *Environmental and Experimental Botany*, 53: 205-214.
39. Moffatt, J., M.R.G. Sears and G. Paulsen. 1990. Wheat height temperature tolerance during reproductive growth. Evaluation by chlorophyll fluorescence. *Crop Science*, 112: 881-885.
40. Molnar, I., L. Gaspar, L. Stehli, S. Dulai, E. Sarvari, I. Kiraly, G. Galiba and M. Molnar- Lang. 2002. The effects of drought stress on the photosynthetic processes of wheat and of Aegilops biuncialis genotypes originating from various habitats. Proceeding of the 7th Hungarian Congress on Plant Physiology. *Acta Biologia*, 46: 115-116.
41. Musavizadeh, Z.S., H. Najafi Zarini, S.H. Hashemi-Petroudi and S.K. Kazemitabar. 2018. Assessment of proline, chlorophyll and malondialdehyde in sensitive and tolerant rice (*Oryza sativa* L.) cultivars under salt stress conditions. *Journal of crop breeding*, 10 (25): 28-35.
42. Naroui Rad, M.R., M. Abdul Kadir, M.Y. Rafii, H.Z.E. Jaafa and M. Danaee. 2013. Gene action for physiological parameters and use of relative water content (RWC) for selection of tolerant and high yield genotypes in F2 population of wheat. *Australian Journal of Crop Science*, 7(3): 407-413.
43. Nouri, A., A. Etrminan, J.A.T. Silva and R. Mohammadi. 2011. Assessment of yield, yieldrelated traits and drought tolerance of durum wheat genotypes (*Triticum turgidum* var. durum Desf.). *Australian Journal of Crop Science*, 5(1): 8-16.
44. Patel, N.R., A.N. Mehta and A.M. Shekh. 2001. Canopy temperature and water stress quantification in rainfed pigeonpea (*Cajanus cajan* L.). *Agriculture Forest Meteorology*, 109: 223-232.
45. Percival, G.C. 2005. Use of chlorophyll fluorescence to identify chemical and environmental stresses in leaf tissue of three oak species. *Journal of Arboriculture*, 31(5): 215-227.
46. Rahbarian, R., R.A. Khavari-nejad, A. Ganjeali, A.R. Bagheri and F. Najafi. 2011. Drought stress effects on photosynthesis, chlorophyll fluorescence and water relations in tolerant and susceptible chickpea (*Cicer arietinum* L.) genotypes. *ACTA Biological Cracoviensia Series Botanica*, 53: 47-56.
47. Ramirez-Vallejo, P. and J.D. Kelly. 1998. Traits related to drought resistance in common bean. *Euphytica*, 99: 127-136.
48. Ranjbar-Fordoei, A., R. Samson and P. Van Damme. 2006. Chlorophyll fluorescence performance of sweet almond (*Prunus dulcis* (Miller) D. Webb) in response to salinity stress, *Photosynthetica*, 44(4): 513-522.
49. Rascio, A., M. Russo, C. Platani and N. Difonzo. 1998. Drought intensity effects on genotypic differences in tissue affinity for strongly bound water. *Plant Science*, 132: 121-126.
50. Renu, M., S.S. Dhanda, R.K. Rana and I. Singh. 2004. Membrane thermostability as an indicator of heat tolerance at seedling stage in bread wheat. *National Journal of Plant Improvement*, 6: 133-135.

- ۱۰۳
51. Sadeghi, F. 2018. Evaluation of drought tolerance indices of grain maize hybrids under deficit irrigation. *Journal of crop breeding*, 10 (25): 81-90.
 52. Sairam, R.K. and D.C. Saxena. 2000. Oxidative stress and antioxidant in wheat genotypes: possible mechanism of water stress tolerance. *Journal Agronomy and Crop Science*, 184: 55-61.
 53. Sanchez-Rodriguez, E., M. Rubio-Wilhelmi, L.M. Cervilla, B. Blasco, J.J. Rios, M.A. Rosales, L. Romero and J.M. Ruiz. 2010. Genotypic differences in some physiological parameters symptomatic for oxidative stress under moderate drought in tomato plants. *Plant Science*, 178: 30-40.
 54. Schlemmer, M.R., D.D. Francis, J.F. Shanahan and J.S. Schepers. 2005. Remotely measuring chlorophyll content in corn leaves with differing nitrogen levels and relative water content. *Agronomy Journal*, 97: 106-112.
 55. Schonfeld, M.A., R.C. Johnson, B.F. Carver and D.W. Mornhinweg. 1988. Water relations in winter wheat as drought resistance indicators. *Crop Science*, 28: 526-531.
 56. Siva, M.A., J.A. Da Silva and S. Sharma. 2007. Use of physiology parameters as fast tools to screen for drought tolerance in sugarcane. *Brazilian Journal of Plant Physiology*, 19: 193-201.
 57. Slabbert, M.M. and G.H.J. Krüger. 2014. Antioxidant enzyme activity, proline accumulation, leaf area and cell membrane stability in water stressed Amaranthus leaves. *South African Journal of Botany*, 95: 123-128.
 58. Taize, L. and E. Zaiger. 2007. ABA and drought adaptation. Chapter, 25: 671-682.
 59. Turkan, I., M. Bor, F. Ozdemir and H. Koca. 2005. Differential responses of lipid peroxidation and antioxidants in the leaves of drought - tolerant *P. Acutifolius* Gray and drought-sensitive *P. vulgaris* L. subjected to polyethylene glycol mediated water stress. *Plant Science*, 168: 223-231.
 60. Velu, G. and K. Palanisami. 2002. Impact of moisture stress on growth and yield of sunflower. *Madras Agricultural Journal*, 88: 660-665.
 61. Wanjura, D.F., S.J. Mass, J.C. Winslow and D.R. Upchurch. 2004. Scanned and spotmeasured canopy temperatures of cotton and corn. *Computers and Electronics in Agriculture*, 44: 33-48.
 62. Wanjura, D.F. and D.R. Upchurch. 2000. Canopy temperature characterization of corn and cotton water status. *Transaction ASAE*, 43: 867- 875.
 63. Ward, K., R. Scarth, J. Daun and P.B.E. McVetty. 1992. Effects of genotype and environment on seed chlorophyll degradation during ripening in four cultivars of oilseed rape (*Brassica napus* L.). *Canadian Journal of Plant Science*, 72: 643-649.
 64. Yang, Y., Q. Liu, C. Han, Y.Z. Qiao, X.Q. Yao and H.J. Yin. 2007. Influence of water stress and low irradiance on morphological and physiological characteristics of *Picea asperata* seedlings. *Photosynthetica*, 45(4): 613-619.
 65. Zadehbagheri, M., M.M. Kamelmanesh, S. Javanmardi and S. Sharafzadeh. 2012. Effect of drought stress on yield and yield components, relative leaf water content, proline and potassium ion accumulation in different white bean (*Phaseolus vulgaris* L.) genotype. *African Journal Agriculture Research*, 7(42): 5661-5670.
 66. Zamani, M., S.A. Syadat, GH. Fathi, R. Ghogan, A. Jafari, M. Bakhshandeh and A. Moghadam. 2013. Application of chlorophyll fluorescence attributes in selection for cold tolerance in some clover species. *Seed and Plant Production Journal*, 29: 251-267 (In Persian).
 67. Zlatev, Z. 2009. Drought-induced changes in chlorophyll fluorescence of young wheat plants. *Biotechnol. Biotechnol. Equip*, 23(4): 438-441.
 68. Zlatev, Z.S. and I.T. Yordanov. 2004. Effects of soil drought on photosynthesis and chlorophyll fluorescence in bean plants. *Bulg Journal Plant Physiol*, 30: 3-18.

The Effect of Different Levels of Drought Stress on some Physiological Traits and Chlorophyll Fluorescence of Bean Genotypes (*Phaseolus Vulgaris L.*)

Shokoufeh Dastneshan¹, Mohammad Reza Bihamta², Alireza Abbasi³ and Manijeh Sabokdast⁴

1, 3 and 4- M.Sc., Associate Professor and Assistant Professor, College of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran

2- Professor, College of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran
(Corresponding author: mrghanad@ut.ac.ir)

Received: February 2, 2018 Accepted: September 24, 2018

Abstract

Due to the fact that drought is known as one of the most important factors limiting the growth and production of crops, identification of tolerant drought stress genotypes is essential. The present study was conducted to evaluate the tolerance of bean genotypes and the effects of different levels of drought stress on some of their physiological traits and their chlorophyll fluorescence to different levels of drought stress. This study was carried out in a factorial experiment using randomized complete block design with drought stress (100%, 75%, 50% and 25% field capacity) in a research greenhouse in university of Tehran. According to the results, applying severe stress caused a decrease in the relative water content of the leaves, but the content of the electrolyte leakage and the leaf temperature of the samples were increased. On the other hand, leaves vegetation, Fm, Fv, Fv/Fm increased with gentle stress compared to control (75% capacity), but severe stresses showed a significant decrease in these traits. Also, F0 increased in severe stresses. The highest leaf vegetation, Fv/Fm, Fm and Fv, as well as the lowest leaf temperature and electrolyte leakage content were related to COS-16 and D81083 genotypes at all levels of stress, respectively. Accordingly, COS-16 and D81083 genotypes were recognized as tolerant and semi-tolerant genotypes for drought stress. Also, the results showed that drought stress had a negative effect on bean genotypes, but the magnitude of these damages was different due to differences in genotypes.

Keywords: Electrolyte leakage, Leaf vegetation, Leaf temperature, Relative water content of leaf