

اثر برخی مشخصات خاک بر محتوای آلکالوئید تام غدد زیرزمینی گیاه علف کبکی

حدیث روشنده^{*} و رشید جامعی

دریافت: ۱۳۹۲/۱۱/۱۹ پذیرش: ۱۳۹۴/۰۲/۲۱

دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ارومیه

*مسئول مکاتبات: Rhadis64@yahoo.com

چکیده. علف کبکی گیاهی است متعلق به تیره شیرپنجه که غدد زیرزمینی غنی از آلکالوئید دارد. در پژوهش حاضر، محتوای آلکالوئید تام غدد زیرزمینی علف کبکی مناطق نقده، زنجان و بوکان به روش اسپکتروفوتومتری بررسی شد. اثر برخی مشخصات خاک منطقه رویش مانند نیتروژن کل، پتاسیم، اسیدیتۀ خاک، نوع بافت خاک و محتوای نیترات غدد زیرزمینی، بر روی محتوای آلکالوئید تام گیاه سنجیده شد. نتایج تحلیل داده‌ها تفاوت معنی داری میان محتوای آلکالوئید تام گیاه علف کبکی نقده، زنجان و بوکان نشان داد. نتایج همچنین تفاوت معنی داری را میان محتوای نیترات علف کبکی در سه منطقه نشان داد. بیشترین و کمترین محتوای نیترات به ترتیب مربوط به نقده و بوکان بود. بررسی نمونه‌های خاک مناطق مختلف نشان داد که بافت خاک نقده رسی-لومی، زنجان سیلتی-رسی-لومی و بوکان لومی-شی است. همچنین مشخص شد که با افزایش درصد شن خاک، مقدار آلکالوئید تام گیاه افزایش می‌یابد. اثر اسیدیتۀ خاک بر محتوای آلکالوئید تام معنی دار نبود.

واژه‌های کلیدی. نیترات، آلکالوئید تام، بافت خاک، نیتروژن، پتاسیم

The effect of some soil parameters on the total alkaloid levels of tubers of *Bongardia chrysogonum* in three regions of Iran

Hadis Roshandel* and Rashid Jamei

Received 08.02.2014/ Accepted 11.05.2015

Faculty of Science, Urmia University, Urmia, Iran

*Correspondent author: Rhadis64@yahoo.com

Abstract. The tubers of *Bongardia chrysogonum*, belonging to Podophyllaceae, are rich in alkaloids. In this study, total alkaloid content of the tubers of this plant in Naghadeh, Zanjan and Boukan were determined by spectrophotometric method. In addition, the effects of soil characteristics such as total nitrogen, potassium, pH, soil texture and tubers nitrate levels on the plant total alkaloid content were measured. The results of the analyses indicated significant differences between the total alkaloid content of *B.chrysogonum* in these three regions. Moreover, the results showed significant differences among nitrates amounts of this plant in these habitats. The highest and lowest nitrate contents belong to Naghadeh and Boukan plants, respectively. The evaluation of soil samples of these three regions indicated that the texture of soil in Naghadeh is clay-loamy, in Zanjan it is silty-clay-loamy and in Boukan it is loamy-sandy. It was also discovered that increase in plant total alkaloid content depends on the increase of sand percentag in soil to some extent. The effect of soil pH on total alkaloid content turned out to be nonsignificant.

Keywords. nitrate, total alkaloid, soil texture, nitrogen, potassium

مقدمه

زیست‌شناسی دانشگاه ارومیه شناسایی شدند. نمونه‌ها (غدد زیرزمینی) با آب مقطر شست و شو داده و در دمای اتاق، دور از نور خورشید و رطوبت خشک و آسیاب شدند. همچنین خاک هر سه منطقه برای انجام بررسی‌های خاک‌شناسی جمع‌آوری و به آزمایشگاه منتقل شد.

آماده‌سازی محلول‌ها برای اندازه‌گیری محتوای آalkaloid

قام

جهت تهیه برومکروزول سبز با غلظت 1×10^{-4} مولار، $69/8$ میلی‌گرم از آن در 3 میلی‌لیتر سود 2 نرمال و 5 میلی‌لیتر آب دوبار تقطیر حل شد. محلول حاصل تا انحلال کامل حرارت داده شد و با آب دوبار تقطیر به حجم یک لیتر رسانده شد. برای تهیه بافر فسفات، اسیدیتۀ فسفات سدیم 2 مولار ($71/6$ گرم از Na_2HPO_4 در یک لیتر آب دوبار تقطیر) در $4/7$ تنظیم شد. برای تهیه محلول استاندارد مورفین، 100 میلی‌گرم مورفین (تهیه شده از معاونت غذا و داروی تهران) در 10 میلی‌لیتر آب دوبار تقطیر حل شد (Shamsa *et al.*, 2008).

آماده‌سازی منحنی استاندارد برای اندازه‌گیری آalkaloid

قام

مقادیر متفاوت $0/2$ ، $0/4$ ، $0/6$ ، $0/8$ ، $1/2$ و $1/2$ میلی‌لیتر از محلول استاندارد مورفین در قیف‌های جداکننده جداگانه قرار گرفت. در مرحله بعد 5 میلی‌لیتر بافر فسفات و 5 میلی‌لیتر محلول برومکروزول سبز به هر کدام اضافه و با 5 ، 8 و 10 میلی‌لیتر کلروفرم عصاره گیری شد. فاز کلروفرمی به بالن 25 میلی‌لیتری منتقل شد و به حجم رسید. سپس جذب کمپلکس در 415 نانومتر در مقابل محلول بدون مورفین، اندازه‌گیری شد (Shamsa *et al.*, 2008).

تهیه عصاره قام آalkaloidی و سنجش میزان آن

آلkaloidهای غدد زیرزمینی نمونه‌ها با تلفیقی از روش‌های کرن (Krenn *et al.*, 1998; Shamsa *et al.*, 2008) و شمسا عصاره گیری شد. ابتدا یک گرم از نمونه‌های خشک و آسیاب-

علف کبکی گیاهی علفی، پایا، چندساله با غدد زیرزمینی عمیق، متعلق به تیره شیرپنجه است. علف کبکی در ارتفاعات و در اراضی زراعی حاصل خیز شخم خورده (به منزله علف هرز) می‌روید (معروفی، ۱۳۸۶). غده‌های زیرزمینی این گیاه منبع غنی آalkaloid است. این آalkaloidها از خانواده آalkaloidهای کینولیزیدین، ایزوکینولیزیدین و پیریدین هستند. آalkaloidهای گیاهی از بزرگ‌ترین گروه‌های تولید طبیعی به شمار می‌روند که از نظر داروشناسی ترکیبات فعال بسیاری را فراهم می‌کنند. این ترکیبات مهم‌ترین گروه دگرگوهرهای ثانویه می‌باشند که یا مشتق از آمینواسیدها یا حاصل فرایند ترانس‌آمیناسیون 5 هستند (Aniszewski, 2007). یکی از مهم‌ترین نقش‌های آن‌ها حفاظت گیاه در مقابل رادیکال‌های تولیدشده در بافت‌های گیاهی در حضور نور است (Tadeusz, 2007). آalkaloidهای دارای محدوده وسیعی از فعالیت زیستی و فارماکولوژیک هستند. وجود این دگرگوهرهای ثانویه در غدد زیرزمینی علف کبکی باعث شده از این گیاه در طب سنتی کشور ترکیه برای درمان بیماری‌های مانند هموروئید، بزرگ‌شدگی پروستات و عفونت‌های مجاری ادراری شده است (Rahman *et al.*, 1999).

تغییرات در مقدار آalkaloidهای گیاهی یکی از موضوعات بسیار مهم در زیست‌شناسی، فیزیولوژی و بیوشیمی گیاهی است. در این تحقیق با توجه به اهمیت دارویی آalkaloidهای گیاه علف کبکی، محتوای آalkaloid تام موجود در غدد زیرزمینی این گیاه و همچنین اثر برخی عوامل محیطی بر مقدار آalkaloid تام در فصل گل‌دهی بررسی شده است.

مواد و روش‌ها

گیاه علف کبکی از سه منطقه سلطان‌یعقوب واقع در شهرستان نقهه از استان آذربایجان غربی، روستای زواجر واقع در شهرستان زنجان از استان زنجان و منطقه زران دول واقع در شهرستان بوکان از استان آذربایجان غربی در اردیبهشت‌ماه (فصل گل‌دهی) سال ۱۳۹۲ جمع‌آوری شدند. گیاهان در هرباریوم گروه

اتاق نگه داری شد. در این مرحله ۱۹ میلی لیتر سود ۲ نرمال به آن اضافه شد تا pH بیش از ۱۲ شود. در انتهای نمونه‌ها در دمای اتاق خنک شدن و میزان جذب محلول لیمویی رنگ حاصل در ۴۱۰ نانومتر خوانده شد (Cataldo *et al.*, 1975).

تحلیل خاک

نمونه‌های خاک پس از خشک شدن در هوا از الک ۲ میلی‌متری عبور داده شد. pH عصاره اشباع بافت خاک به روش هیدرومتری، پتاسیم قابل جذب با استفاده از استات آمونیوم نرمال و خنثی و میزان نیتروژن خاک به روش کجدال اندازه-گیری شد (خوش گفتار، ۱۳۸۶).

تجزیه و تحلیل آماری

نتایج آزمایش در سه تکرار به صورت مقادیر میانگین و خطای استاندارد (SE) بیان شد. اختلاف میان نمونه‌های مناطق مختلف با استفاده از تحلیل واریانس یک‌سویه (آنو) در سطح احتمال ۵ درصد ($p < 0.05$) بررسی شد. رسم نمودارها با استفاده از نرم-افزار SPSS.16 و اکسل ۲۰۰۷ انجام شد.

نتایج

ستجش کمی آلکالوئید تام و میزان نیترات

میانگین محتوای آلکالوئید تام و محتوای نیترات غدد زیرزمینی علف کبکی از سه منطقه مختلف در جدول ۱ نشان داده شده است. بین محتوای آلکالوئید تام غدد زیرزمینی علف کبکی منطقه نقده با منطقه زنجان و منطقه بوکان اختلاف معنی‌داری مشاهده شد. محتوای آلکالوئیدی علف کبکی منطقه بوکان به طور معنی‌داری بیشتر از محتوای آلکالوئیدی مناطق نقده و زنجان بود و کمترین آن مربوط به منطقه نقده بود. بین محتوای نیترات علف کبکی منطقه نقده، منطقه زنجان و منطقه بوکان اختلاف معنی‌داری وجود داشت. بیشترین و کمترین مقدار نیترات به ترتیب در علف کبکی منطقه نقده و منطقه بوکان مشاهده شد.

شده در ۸۰ میلی‌لیتر اسیداستیک ۰/۰۵ درصد (۷/۷) هجدۀ ساعت خیسانده شد. ده میلی‌لیتر از عصاره صاف شده چندین بار با کلروفرم (هر بار ۱۰ میلی‌لیتر) شست‌وشو داده شد، تا این‌که همه مواد رنگی حذف شود و کلروفرم حاصل از شست‌وشو رنگی نباشد. در انتهای، اسیدیتۀ محلول باقی‌مانده با آمونیاک به ۷ رسانده شد و به آن ۵ میلی‌لیتر معرف بروم‌کرزول سیز و ۵ میلی‌لیتر بافر استات اضافه شد و سه‌بار با سه حجم از کلروفرم (۵، ۸ و ۱۰ میلی‌لیتر) عصاره‌گیری شد. بعد از جداسدن دو فاز، به حجم ۲۵ میلی‌لیتر رسانده شد. در این مرحله وجود رنگ زرد در فاز پائینی نشان‌دهنده حضور آلکالوئید است. فاز آلکالوئیدی جدا و با دستگاه اسپکتروفوتومتر میزان جذب نوری آن در ۴۱۵ نانومتر اندازه‌گیری شد. درنهایت محتوای آلکالوئید تام نمونه‌ها با استفاده از منحنی استاندارد مورفین تعیین شد.

آماده‌سازی منحنی استاندارد نیترات

نیم میلی‌لیتر از غلظت‌های مختلف (۱، ۳، ۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵، ۳۰ و ۴۰ میلی‌گرم بر لیتر) محلول استاندارد نیترات سدیم (NaNO₃) به ۰/۸ میلی‌لیتر اسید‌سالیسیلیک ۵ درصد اضافه شد و ۲۰ دقیقه در دمای اتاق نگه داشته شد. سپس ۱۹ میلی‌لیتر سود ۲ نرمال به آن اضافه شد تا pH بیشتر از ۱۲ شود. نمونه‌ها در دمای اتاق خنک شدن و با استفاده از اسپکتروفوتومتر میزان جذب نمونه‌ها در طول موج ۴۱۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. محتوای نیترات نمونه‌ها با استفاده از معادله منحنی استاندارد ($Y = 0.037X - 0.00275$, $R^2 = 0.998$) تعیین شد (Cataldo *et al.*, 1975).

اندازه‌گیری میزان نیترات موجود در نمونه‌های گیاهی

به ۱ گرم از نمونه‌های گیاهی خشک و آسیاب شده ۱۰ میلی‌لیتر آب دوبار تقطیر اضافه شد. سپس ۳۰ دقیقه در بن‌ماری در دمای ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد قرار داده شد. نمونه‌ها پس از سرد شدن، در ۶۰۰۰ g به مدت ۲۰ دقیقه سانتریفوژ شد. نیم میلی‌لیتر از محلول رویی به درون لوله آزمایش منتقل و به آن ۰/۸ میلی‌لیتر اسید سالیسیلیک ۵ درصد اضافه شد و به مدت ۲۰ دقیقه در دمای

جدول ۱- محتوای آalkaloid تام (میلی گرم بر گرم وزن خشک) و محتوای نیترات (میکرو گرم بر گرم) خدد زیرزمینی گیاه علف کبکی از سه منطقه مختلف. (دادهها به صورت میانگین \pm SE نشان داده شده و حروف غیر مشابه در هر ستون نشان دهنده تفاوت معنی دار در سطح احتمال ۵ درصد است).

Table 1. The total alkaloid (mg/g dw) and nitrate contents (μ g/g) of *Bongardia chrysogonum* tubers in three different regions (Data are shown as mean \pm SE and dissimilar letters in each column indicate significant difference at the 5% level).

منطقه	میانگین آalkaloid تام (میلی گرم بر گرم وزن خشک) \pm SE	محتوای نیترات (میکرو گرم بر گرم) \pm SE
نقده	151.79 \pm 1.1a	11.67 \pm 0.2a
زنجان	94.64 \pm 0.4b	13.32 \pm 0.4b
بوکان	82.37 \pm 0.39c	18.26 \pm 0.6c

تحلیل خاک

خاک هر سه منطقه دارای pH قلیابی ضعیفی بود. منطقه بوکان بیشترین مقدار نیتروژن کل و پتابسیم را داشت (جدول ۲).

نتایج تحلیل خاک نشان داد که بافت خاک در منطقه نقده رسی‌لومی، در منطقه زنجان سیلتی رسی‌لومی و در منطقه بوکان رسی‌شنی می‌باشد.

جدول ۲- برخی ویژگی‌های خاک مناطق نمونه‌برداری.

Table 2. Some characteristics of soil sample locations.

منطقه	اسیدیته	نیتروژن کل (درصد)	پتابسیم قابل جذب (میلی گرم/کیلو گرم)	شن(درصد)	سیلت (درصد)	رس (درصد)	بافت
نقده	۷/۲	۰/۲۳	۶۶۲	۲۱	۴۶	۳۳	رسی-لومی
زنجان	۷/۱	۰/۱۷	۶۵۳	۱۸	۴۵	۳۷	سیلتی-رسی-لومی
بوکان	۷/۱	۰/۱۳	۶۴۷	۴۹	۲۸	۲۳	لومی-شنی

دیگر با محتوای نیترات غدد زیرزمینی رابطه معکوس و معنی- داری وجود دارد.

همچنین بین محتوای آلkaloid تام و مقدار شن بافت خاک رابطه مستقیم و معنی داری وجود دارد، اما محتوای آلkaloid تام و اسیدیته خاک ضریب همبستگی بسیار ضعیفی نشان دادند (جدول ۳).

همبستگی بین مشخصات خاک منطقه رویش و محتوای آلkaloid تام

همبستگی بین محتوای آلkaloid تام غدد زیرزمینی گیاه علف کبکی و محتوای نیترات غدد زیرزمینی، pH خاک، نیتروژن کل، پتاسیم خاک و بافت خاک با نرم افزار اکسل ۲۰۰۷ محاسبه شد. نتایج نشان داد بین محتوای آلkaloid تام با نیتروژن کل، پتاسیم خاک، محتوای سیلت و رس بافت خاک و از سوی

جدول ۳- ضریب همبستگی بین محتوای آلkaloid تام با محتوای نیترات غدد زیرزمینی گیاه علف کبکی، اسیدیته خاک، نیتروژن کل، پتاسیم خاک و بافت خاک.
Table 3. The correlation coefficient between the total alkaloid content and tubers nitrate content of *Bongardia chrysogonum*, pH, total nitrogen, potassium and soil texture.

همبستگی	معادله خط همبستگی	ضریب همبستگی
نیترات و آلkaloid تام	$Y = -8.7971X + 236.91$	-0.667 *
اسیدیته و آلkaloid تام	$Y = -1.966X + 31.38$	0.002
نیتروژن و آلkaloid تام	$Y = -0.0136X + 0.3733$	-0.857*
پتاسیم و آلkaloid تام	$Y = -2.0431X + 683.49$	-0.857*
شن و آلkaloid تام	$Y = 4.7132X - 38.694$	0.889*

نیتروژن، پتاسیم و فسفر تفاوت‌های معنی داری دارند (Kitamura *et al.*, 1992).

یکی از عناصر بسیار اساسی در گیاهان، فرم‌های نیتروژن خاک و سطوحی از نیتروژن است که بر رشد، تکامل و مسیرهای متابولیکی ویژه در گیاهان مؤثر است (Fabre & Planchon, 2000) استخراج و اندازه‌گیری محتوای آلkaloid تام گیاه علف کبکی و بررسی تأثیر عوامل محیطی بر آن‌ها برای اولین بار در این پژوهش صورت گرفت. نتایج تحلیل ضریب همبستگی در این تحقیق نشان داد که بین نیترات و محتوای آلkaloid تام رابطه معکوس و معنی داری وجود دارد (جدول ۳). نیترات یکی از منابع تغذیه نیتروژن گیاه است. اولین مرحله احیای نیترات با نیترات ردوکتاز انجام می‌شود. نیتریت حاصل از این فرایند با

بحث

گیاهان دارویی به عنوان مخازن غنی از دگرگوهرهای ثانویه، اساساً تحت هدایت فرایندهای ژنتیکی هستند. اما ساخت این دگرگوهرهای به طور بارز تحت تأثیر عوامل محیطی و تغییرات آن نیز قرار دارد. به طوری که عوامل محیطی باعث تغییراتی در رشد گیاه، مقدار و کیفیت این دگرگوهرهای می‌شود (دوازده امامی و مجnoon حسینی، ۱۳۸۶). Kitamura و همکاران نشان داده‌اند که تأثیر عوامل آب و هوایی در تفاوت‌های مشاهده شده میان مقادیر آلkaloidها در گیاهان مناطق مختلف ناچیز است و این تفاوت‌ها اساساً به ارتفاع و عوامل خاکی بستگی دارد. مناطق مختلف از نظر ارتفاع و میزان عناصر غذایی خاک از جمله

آلkalوئیدها حساسیت بیشتری دارند. از طرفی تعادل عناصر تغذیه‌ای خاک بسیار اهمیت دارند. به نظر می‌رسد غلطات‌های کم یا زیاد نیتروژن در خاک با وجود طبیعت بیوسنتیک آalkالوئیدها بر محتوای آalkالوئیدها در گیاهان تأثیر می‌گذارد. آalkالوئیدها ممکن است دلیلی برای این موضوع باشد تنش مواد غذایی (Tadeusz, 2007). نتایج بررسی برخی عوامل محیطی بر میزان آalkالوئیدهای هیوسیامین و اسکوپولامین نشان داد که میزان این آalkالوئیدها تحت تأثیر غلطت نیتروژن است (Dilemcani و همکاران, ۱۳۸۵). در تحقیق حاضر محتوای آalkالوئید تام و مقدار نیتروژن کل خاک رابطه معکوس و معنی‌داری را نشان دادند. این موضوع را می‌توان به سنتر آalkالوئید از محصولات حاصل از شکست پروتئین نسبت داد، زیرا اعتقاد بر این است که آalkالوئیدها از تولیدات پروتئینی تجزیه شده و حدواتهای کربوهیدراتی تولید می‌شوند. ساختار و متابولیسم پروتئین‌ها به - طور گسترده با سنتر تولیدات گیاهی نیتروژن‌دار ثانویه مرتبط است. کربوهیدرات‌ها یا مشتقات دیگر آن‌ها یا در ساختمان مولکول آalkالوئید وارد می‌شوند یا اینکه صرفاً به منظور تأمین انرژی برای واکنش‌های سنتری که منجر به تشکیل آalkالوئید می‌شوند، لازم‌اند (Cromwell, 1937).

مطالعات درباب گیاه تباکو نشان داده است که سنتر آalkالوئید نیکوتین در گیاهان تباکویی که در معرض نیتروژن معدنی فراوان بوده اند مهار می‌شود. همچنین مشاهده شد که وضعیت نامساعد محیطی در زمان رشد گیاه تباکو باعث تولید مداوم نیکوتین می‌شود (Mothes *et al.*, 1928). احتمالاً افزایش یا کاهش زیاد مقدار نیتروژن عامل نامساعد محیطی برای گیاه تلقی می‌شود و راه کار گیاه برای مقابله با این عامل نامساعد کاهش یا افزایش مقدار آalkالوئید است. این نتیجه هم‌سو با نتایجی است که بعضی محققین به دست آورده‌اند. اوکی و همکاران با تغییر ترکیب محیط کشت میزان رشد و تروپان آalkالوئیدها را در تارکشندۀ ریشه گیاه شاهیبیزک بررسی کرده‌اند. آن‌ها مشاهده کردند که افزودن غلطت محیط کشت باعث کاهش رشد و میزان تروپان آalkالوئیدها می‌شود. همچنین رقت محیط کشت و کاهش غلطت نیتروژن میزان رشد و تولید

نیتریت ردوکتاز به آمونیوم تبدیل می‌شود و آمونیوم برای سنتر اسیدهای آمینه (دگرگوهره‌های اولیه) مصرف می‌شود.

دگرگوهره‌های اولیه مستقیماً در رشد و سوخت‌وساز در گیر هستند (Taiz & Zeiger, 2002). افزایش غلطت نیترات باعث افزایش تولید زی توده می‌شود ولی بیوسنتر آalkالوئیدها را مهار می‌کند. آalkالوئیدها دارای نیتروژن هستند و در تغذیه گیاه نیتروژن به‌طور اساسی به شکل نیترات استفاده می‌شوند. در گیاهان آنریم نیترات‌ردوکتاز اولین آنریم در گیر در جذب نیترات است. علت افزایش زی توده هم‌زمان با افزایش غلطت نیترات احتمالاً به‌این دلیل است که پیش‌سازهای اسید‌آمینه برای متابولیسم اولیه به کار می‌روند و پیش‌سازهای مشترک در مسیرهای متابولیسمی اولیه و ثانویه، برای تولید زی توده و بی‌گیری فرایند رشد استفاده می‌شوند و عوامل محرك تولید زی توده از جمله افزایش نیترات غلطت آalkالوئیدها را کاهش می‌دهند (Demeyer & Dejaegere, 1989). این نتیجه با نتایج چلیپان همخوان است. چلیپان با کار درباره دو گونه بنگدانه مشاهده کرد که محیط کشت دارای نیترات افزایش رشد و سرعت تمايز ریشه می‌شود که با کاهش تولید آalkالوئید را افزایش می‌دهد (چلیپان, ۱۳۷۸). نتایج بررسی تأثیر غلطت‌های متفاوت نیترات پتانسیم بر بیوسنتر آalkالوئیدهای تروپانی نشان داد که افزایش غلطت نیترات موجب کاهش بیوسنتر آalkالوئیدها می‌شود و مقدار پائین نیترات اثر تحریکی بر تولید آalkالوئیدهای تروپانی دارد (ایران‌خش، ۱۳۸۳). نتایج تحقیق حاضر با نتایج محققان مذکور هم‌سو است. افزایش غلطت نیتروژن باعث افزایش رشد ریشه و اندام‌های دیگر گیاهی می‌شود. فاکتورهای تغذیه‌ای مانند نیتروژن به عنوان پارامترهای مهمی استفاده می‌شوند که بر تولید آalkالوئیدها مؤثر می‌باشند. غلطت نیتروژن محیط کشت اغلب بر سنتر آalkالوئیدها مؤثر است. همه آalkالوئیدها حاوی نیتروژن هستند. ممکن است این ترکیبات حاصل از اسیدهای متغیر باشد به این معنی که بعضی پیش‌سازها از لحاظ مقدار نیتروژن نسبت به آalkالوئیدها غنی تر هستند. به همین دلیل بعضی آalkالوئیدها در مورد در دسترس بودن نیتروژن نسبت به دیگر

موادغذایی خاک است. پتاسیم یکی از عناصر غذایی بسیار متحرک است. پتاسیم به صورت طبیعی و کودهای حاوی پتاسیم به آسانی از سطح خاک شسته شده (بهوژه خاک‌های ماسه ای در مناطق پرباران یا با باران معمولی) و باعث می‌شود که پتاسیم کمتری در اختیار گیاهان قرار بگیرد. در این شرایط غلظت آلکالوئیدها ممکن است نوسان کمتری داشته باشد & (Waller & Nowacki, 1978). گیاهانی که در خاک‌هایی با کمبود پتاسیم رشد می‌کنند، بیشتر مستعد تنش‌های محیطی هستند و ممکن است گیاه با افزایش تولید آلکالوئید به این موضوع پاسخ دهد (Marschner *et al.*, 1995). با توجه به اینکه پتاسیم باعث مقاومت گیاه در مقابل کم آبی، خطرات سرمآزادگی، آفات و بیماری‌ها می‌شود، کمبود پتاسیم برای گیاه تنش تلقی می‌شود و این موضوع باعث تولید آلکالوئید در گیاه می‌گردد، زیرا آلکالوئیدها باعث محافظت گیاه در مقابل حمله پاتوژن‌ها، بیماری‌ها و وضعیت سخت محیطی می‌شود (Cox, 1978). دیلمقانی و همکاران با مقایسه میزان آلکالوئید تروپان دو گونه بذرالبنج در مراحل مختلف رشد به این نتیجه رسیده‌اند که کاهش پتاسیم خاک باعث افزایش میزان هیوسیامین و اسکوپولامین می‌شود. آن‌ها دریافت‌های آلکالوئید تولید شده در گیاه به هنگام کمبود پتاسیم نشان می‌دهد که کمبود یون پتاسیم عرضه پیش‌ساز آلکالوئید را با افزایش فعالیت آرژنین دکربوکسیلاز که مسئول تولید پوترسین هستند، افزایش می‌دهد. یون پتاسیم به طور مستقیم فعالیت تعداد زیادی از آنزیم‌ها، از جمله آنزیم‌های مربوط به بیوسترن دگرگوهره‌های آنوفورماسیون پروتئین تنظیم می‌کند (دیلمقانی، ۱۳۸۶). چون آنزیم لیزین دکربوکسیلاز آنزیم کلیدی در بیوسترن آلکالوئیدهای کوئینولیزیدین است، احتمالاً کمبود یون پتاسیم عرضه پیش‌ساز آلکالوئیدهای کوئینولیزیدین را با افزایش فعالیت آنزیم لیزین دکربوکسیلاز که مسئول بیوسترن آلکالوئیدهای کوئینولیزیدین است افزایش می‌دهد.

کمبود پتاسیم سنتر آلکالوئیدها را در گیاه شاهیزک افزایش می‌دهد، درحالی که کاهش آن به افزایش درصد آلکالوئیدها منجر می‌شود (Bashir Khan & Harbone, 1991). از-

آلکالوئید را افزایش می‌دهد (Aoki *et al.*, 1997) و همکاران نشان داده‌اند که رشد گیاه داتورا و محتوای آلکالوئیدهای آن با افزایش غلظت نیتروژن کاهش می‌یابد (Dupraz *et al.*, 1993). Dupraz و همکاران دریافت‌های Payne (Dupraz *et al.*, 1993) که رقیق شدن محیط کشت و کاهش غلظت نیتروژن باعث افزایش رشد و محتوای آلکالوئید در گیاهان تیره سولانا سه می‌شود (Payne *et al.*, 1987). Sugimoto و همکاران نشان داده‌اند که غلظت نیتروژن و نسبت کربن به نیتروژن در محیط (Sugimoto *et al.*, 1988) کشت اغلب بر سنتر آلکالوئیدها مؤثرند، نتایج بررسی حاضر با نتایج بعضی از محققان مغایرت دارد. با افزایش مقدار ازت، میزان آلکالوئید فیزالین در گیاه عروسک پشت پرده افزایش می‌یابد (Khoshlahjeh *et al.*, 2013).

Dejaegere و Demeyer با بررسی میزان آلکالوئیدهای گیاه داتورا، گزارش کرده‌اند که با افزایش میزان نیتروژن میزان آلکالوئیدها نیز افزایش می‌یابد (Demeyer & Dejaegere, 1992). همچنین آن‌ها گزارش کرده‌اند که تیمار نیتروژن باعث افزایش میزان هیوسیامین در کشت ریشه داتورا می‌شود (Demeyer & Dejaegere, 1989). Franz نیز با بررسی تعدادی از گیاهان دارویی به این نتیجه رسید که نیتروژن به عنوان یک عنصر غذایی به طور مستقیم بر بیوسترن دگرگوهره‌های ثانویه مانند آلکالوئید مؤثر می‌باشد (Franz, 1983). البته اختلاف در سطوح آلکالوئید ناشی از فاکتورهای داخلی مانند سن گیاه و غیره هم هست که این فاکتورهای داخلی نسبت به فاکتورهای محیطی از اهمیت بیشتری برخوردارند (Hoft *et al.*, 1998).

در تحقیق حاضر، رابطه معکوس و معنی‌داری میان مقدار پتاسیم خاک و مقدار آلکالوئید تام گیاه مشاهده شد. پتاسیم بیشتر محرك بیوسترن پروتئین است. پتاسیم یکی از عناصر غذایی اصلی برای گیاهان است که در بسیاری از فرایندهای گیاهی مانند فتوسترن، انتقال قند، فعال‌سازی آنزیم، نگهداری فشار تورگر گیاهی و تنظیم وزنه نقش دارد. یکی از فاکتورهایی که ممکن است بر غلظت آلکالوئید تأثیرگذار باشد، کمبود

انجام می شود، در مرحله اول نیتریفیکاسیون، میکروارگانیسم های شیمولیوتروف آمونیاک را اکسید و به نیتریت تبدیل می کند و در مرحله دوم نیتریت از طریق باکتری های اکسید کننده نیتریت به نیترات تبدیل می شود (بینا و همکاران، ۱۳۸۴). پس با بلوکه شدن نیتریفیکاسیون غلظت نیترات در گیاه کاهش یافته و همان طور که در بحث نیترات بیان شد، کاهش غلظت نیترات باعث افزایش تولید آalkالوئید در گیاهان می شود. پس تنفس خشکی موقتی باعث کاهش غلظت نیترات گیاه و افزایش تولید آalkالوئید در گیاه می شود. Demyer و همکاران گزارش کرده اند که افزایش غلظت نیترات در کشت ریشه ای دگر ریخت داتوره باعث افزایش زی توده می شود، ولی بیوستر آalkالوئید های تروپانی را مهار می کند (Demyer & Dejaegere, 1992). احتمالاً علت افزایش زی توده به این دلیل است که زی توده در پیش سازه ای اسید آمینه برای متابولیسم اولیه مورد استفاده قرار می گیرد و پیش سازه ای مشترک مسیر های متابولیسمی اولیه و ثانویه، برای تولید زی توده و پی گیری فرایند رشد استفاده می شوند و عوامل محرك تولید زی توده از جمله افزایش نیترات غلظت آalkالوئید را کاهش می دهد. Flores و Galston دریافته اند که تنفس اسموتیک در سلول های گیاهی می تواند سنتر پوترسین را، که پیش ساز آalkالوئید های تروپان است، فعال کند و باعث افزایش میزان آalkالوئید گیاه شود. Szabo و همکاران ثابت کرده اند که شقایق تحت تأثیر تنفس خشکی سطوح بالاتری از آalkالوئید تولید می کند (Flores & Szabo et al., 1982; Arechavaleta et al., 1992; Szabo et al., 2005) نتایج تحقیق حاضر حاکی از رابطه مستقیم میان درصد شن خاک و مقدار آalkالوئید تام و رابطه منفی میان درصد سیلت و رس خاک با مقدار آalkالوئید تام بوده است. چنان که در بخش نتایج ذکر شد، بیشترین مقدار آalkالوئید مربوط به خاک منطقه ای بود که بیشترین درصد شن را داشت و همبستگی میان درصد شن خاک و مقدار آalkالوئید تام ۰/۸۸ بود. با توجه به اینکه در خاک های شنی تخلخل خاک زیاد و ظرفیت نگهداری آب کم است، خاک های شنی بیشتر مستعد تنفس خشکی هستند. احتمالاً یکی از دلایلی که باعث بیشتر شدن تولید آalkالوئید در منطقه بوکان شده است، وجود درصد بیشتر

طرفی، کمبود پتاسیم باعث انباشتگی نشاسته، کم شدن محتوای آب سلول و ممانعت از فعالیت های هیدرولیتیک می شود، که درنتیجه آن غلظت کربوهیدرات های سلول کاهش می یابد. همان طور که قبله گفته شد حدواتسطه های کربوهیدراتی نقش اساسی در بیوستر آalkالوئید ها دارند. کربوهیدرات ها یا در ساختمان مولکول آalkالوئید داخل می شوند یا این که برای تأمین انرژی در واکنش های سنتزی که منجر به تشکیل آalkالوئید ها می شوند، لازم می باشد. درنتیجه، کمبود پتاسیم با کاهش غلظت کربوهیدرات ها باعث کاهش غلظت آalkالوئید های گیاه می شود (Cromwell, 1937). نتیجه این تحقیق با نتایج مطالعات دیگر سازگاری دارد. Gremigni دریافت که غلظت آalkالوئید های دانه باقلای مصری (آبی) تحت کمبود پتاسیم افزایش می یابد (Gremigni et al., 2001) مشاهده کرده اند که کمبود پتاسیم موجب افزایش غلظت آalkالوئید ها در دانه باقلای مصری (سفید) می شود (Scibor-Marchocka, 1970).

Gremigni و همکاران دریافته اند که کمبود پتاسیم القا کننده افزایش غلظت آalkالوئید ها در گیاه باقلای مصری است (Gremigni et al., 1997; Gremigni et al., 1998) کار Waller و Nowacki نیز با نتایج او همسو است. Waller و Nowacki دریافته اند که باقلای مصری که محتوای پتاسیم کمتری نسبت به گیاهانی که به مقدار کافی پتاسیم داشته اند، محتوای آalkالوئیدی بالاتری دارند (Waller & Nowacki, 1978).

اندازه ذرات خاک از بسیار درشت تا بسیار ریز متغیر است. بافت خاک نه تنها بر قدرت نفوذ ریشه ها، هوادهی و شست و شوی خاک، بلکه بر مقدار عناصر غذایی و درجه حرارت خاک نیز تأثیر می گذارد (باقریه، ۱۳۸۷)، اسیدیتۀ خاک و تنفس خشکی موقتی نیتریفیکاسیون را بلوکه می کند (Arechavaleta et al., 1992) میزان آalkالوئید نیز می شود (Hoft et al., 1998). از آنجائی که نیتریفیکاسیون بخش مهمی از چرخه نیتروژن در طبیعت است که طی آن عمل اکسیداسیون آمونیاک به واسطه باکتری ها

(Barclay & Perdue, 1976; Ayres & Loike, 1990) کیفی بسیار متفاوت هستند؛ Zunnunzhanov و همکاران با جست‌وجو در آلکالوئیدهای اندام هوایی گیاه لئونتیس دارواسیا نشان دادند که ترکیبات آلکالوئیدی از لحاظ کمی و کیفی براساس محل رویش گیاه تغییر می‌کند (Zunnunzhanov *et al.*, 1974). بررسی‌های انجام شده به کوشش محقق‌زاده و همکاران درباره ترکیبات میوه زنیان نشان داد که اختلافات شیمیایی ترکیبات موجود در این گیاه در مناطق مختلف تحت تأثیر کمودیوم‌ها قرار دارد (Mohagheghzadeh *et al.*, 2007) و Van Verdoon با مطالعه بر روی آلکالوئیدهای گیاه ترب‌شیر اختلافاتی را در میان آلکالوئیدهای برگ، غده‌های زیرزمینی و دانه‌های مناطق مختلف مشاهده کردند. آن‌ها دریافته‌اند که علت این اختلاف‌ها ممکن است به دلیل وجود چندین ترکیب کمودیوم در این گیاه باشد. آن‌ها با مطالعات بعدی بر روی جنس Pearsonia از تیره پروانه‌آسا متوجه شده‌اند که ترکیبات آلکالوئیدی حتی در میان جمعیت‌های متعلق به یک گونه از مناطق مختلف نیز اختلاف دارند (Van & Verdoon, 1991).

مولکول‌هایی هستند که هر گیاه آن‌ها را بازنده و آنزیم‌ها تعیین می‌کند. مشخصات شیمیایی کمودیوم‌ها وراثتی است. این ترکیبات تحت تأثیر خاک، ارتفاع از سطح دریا، بارندگی، دما، تابش نور خورشید و طول موج‌های تابشی قرار دارند. گیاهان متعلق به یک گونه ممکن است از لحاظ مورفو‌لوزیکی و تاکسونومیکی باهم اختلاف نداشته باشند، اما اختلافات شیمیایی ایجاد شده به وسیله پروفایل‌های شیمیایی باعث تفاوت ژنتیکی این گیاهان می‌شود. بنابراین ترکیبات شیمیایی تولید شده در گیاه از لحاظ کمی و کیفی می‌توانند با هم متفاوت باشند که این تفاوت‌ها ممکن است ناشی از وضعیت محیطی گیاه باشد (Lavrieux *et al.*, 2011).

اعضای یک گونه برای استفاده دارویی و غذایی مهم است (Mohagheghzadeh *et al.*, 2007).

شن و احتمال بیشتر ایجاد تنفس خشکی است که درنتیجه آن غلظت نیترات گیاه کاهش می‌یابد و طبق نتایج تولید آلکالوئید در گیاهان این منطقه افزایش می‌یابد. Abdul-Jaleel و همکاران با تحقیق درباره پروانش بیان کردند که تنفس خشکی القا کننده تنفس اسموتیک، متابولیسم پروتئین، فعالیت‌های آنزیم‌های پاداکساینده و اباحت‌کننده آلکالوئید ایندول است. یافته‌های آن‌ها نشان داد که تحت تنفس خشکی محتوای اسیدهای آمینه در این گیاه به طور معنی‌داری افزایش می‌یابد. احتمالاً اباحت‌گی اسید‌آمینه ناشی از هیدرولیز پروتئین می‌باشد که این مسئله نیز ممکن است در پاسخ به تغییر در تنظیم اسموتیک محتوای سلول ایجاد شود. تنظیم اسموتیک سازوکاری مهم است که بعضی آثار تنفس آبی را کم می‌کند (Abdul-Jaleel *et al.*, 2007). از این جهت بررسی اسیدهای آمینه آزاد اباحت‌شده برای مشاهده اثر آن‌ها در تغییرات مقادیر آلکالوئیدها اهمیت بسزایی دارد (Demeyer & Dejaegere, 1988).

پتانسیم عنصر غذایی بسیار متحرکی است و به آسانی در خاک‌های ماسه ای از طریق باران شسته شده و از دسترس گیاه خارج می‌شود (Gremigni *et al.*, 2001).

بیشترین مقدار آلکالوئید در منطقه بوکان دیده شد که خاک آن بیشترین درصد شن را نسبت به مناطق دیگر دارد. احتمالاً یکی از دلایل بیشتر بودن مقدار آلکالوئید در این منطقه شستشوی بیشتر پتانسیم از خاک آن باشد. اثر غلظت پتانسیم خاک بر مقدار آلکالوئیدها در بحث پتانسیم بررسی شد. از آنجانه که خاک هر سه منطقه pH قلیایی ضعیفی داشت، نتیجه گرفته شد اسیدیتۀ خاک تأثیری بر مقدار آلکالوئیدهای گیاه تحت مطالعه ندارد. اما عملکرد آلکالوئیدها اساساً در ارتباط با زن‌ها، آنزیم‌ها و پروتئین‌های درون ارگانیسم می‌باشد. آلکالوئیدها یک عملکرد و پس زمینه ژنتیکی-فیزیولوژیکی قوی در ارگانیسم‌های تولید کننده آن‌ها دارند. بر این اساس محتوای آلکالوئیدها در درون گونه‌ها و بین گونه‌ها متنوع است (Waller & Nowacki, 1978).

Ayres و همکاران و نیز Barclay و Perdue دریافته‌اند که دگرگوهره‌های ثانویه در میان گونه‌های نزدیک، در یک گونه یا در میان اعضای یک جمعیت از لحاظ کمی و

تغییرات غلظت عناصر مختلف، عوامل آب و هوایی و غیره را بر محتوای آalkالوئیدی گیاه علف کبکی در شرایط کنترل شده آزمایشگاهی به صورت دقیق‌تر بررسی کرد.

تشکر و قدردانی

از همکاری آقایان مهندس مهدی گلابی‌منش و دکتر احمد پورستار صمیمانه قدردانی می‌شود.

نتیجه گیری

در این تحقیق با توجه به همبستگی‌های مشاهده شده و نیز تفاوت معنی‌دار محتوای آalkالوئید تام گیاه علف کبکی از مناطق مختلف بایکدیگر می‌توان نتیجه گرفت که محتوای آalkالوئید تام علاوه بر وراست تحت تأثیر عوامل محیطی و تغییرات آن‌ها نیز قرار دارد. در مطالعات بعدی می‌توان نقش

خوش گفتارمنش، ا.ح. ۱۳۸۶. ارزیابی وضعیت تغذیه‌ای گیاه و مدیریت بهینه کودی. – انتشارات دانشگاه صنعتی اصفهان. ۹۷۸-۹۶۴.

دوازده امامی، س. و مجnoon حسینی، ن. ۱۳۸۶. زراعت و تولید برخی گیاهان دارویی و ادویه‌ای. – انتشارات دانشگاه تهران.

دیلمقانی، ک.، خاوری نژاد، ر.ع.، فهیمی، ح. و حکمت شعار، ح. ۱۳۸۵. استخراج و اندازه گیری آalkالوئیدهای تروپانی هیوسیامین و اسکوپولامین از اندام‌های مختلف *Hyoscyamus pustillus* L. در مراحل مختلف رشد. – فصلنامه علمی پژوهشی تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران ۲۰: ۱-۲۰.

دیلمقانی، ک.، فهیمی، ح.، خاوری نژاد، ر.ع. و حکمت شعار، ح. ۱۳۸۶. مقایسه میزان آalkالوئید تروپان گونه‌های *Hyoscyamus reticulates* L. و *Hyoscyamus arachnoideus* Pojark پایه دانشگاه آزاد اسلامی ۶۱: ۵۲-۶۱.

معروفی، ح. ۱۳۸۶. فلورایران. – انتشارات موسسه تحقیقات جنگل‌ها و مرتع کشور. ۷-۱۳.

منابع/References

- ایرانبخش، ع.** ۱۳۸۳. بهینه سازی رشد و تولید آalkالوئیدهای تروپانی در کشت سوسپانسیون سلولی گیاه تاتوره *Datura stramonium*. – مجله پژوهش و سازندگی ۶۲: ۳۳-۲۵.
- باقریه نجار، م. ب.** ۱۳۸۷. مقدمه‌ای بر اکولوژی. – انتشارات دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان. فصل ششم: ۱۸۵-۱۸۲.
- بینا، ب.، موحدیان، ح. و پورزمانی، ح.** ۱۳۸۴. رساله دکتری. بررسی تأثیر نسبت COD/N در سرعت نیتریفیکاسیون در تصفیه فاضلاب با استفاده از یک رآکتور پایلوت در مقیاس آزمایشگاهی. – دانشگاه علوم پزشکی اصفهان.
- قاچز، ل. و زایگر، ا.** ۲۰۰۲. فیزیولوژی گیاهی. گروه مترجمین انجمن زیست‌شناسی ایران. – انتشارات خانه زیست‌شناسی. ۳۴۳-۳۲۹.
- چلیپان، ف.** ۱۳۷۸. رساله دکتری. بررسی جایگاه، زمان بیوستن و خواص ضدمیکروبی آalkالوئیدهای تروپان در گیاهان طبیعی و نمونه‌های حاصل از کشت در شیشه دو گونه از سرده بنگدانه (*Hyoscyamus*) و برخی عوامل مؤثر در افزایش میزان آalkالوئیدها. – دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات.

- Abdul-Jaleel, C., Manivannan, P., Kishorekumar, A., Sankar, B., Gopi, R., Somasundram, R. and Panneerselva, R.** 2007. Alternation in osmoregulation, antioxidant enzymes and indole alkaloid levels in *Catharanthus roseus* exposed to water deficit. – *Colloids and Surfaces B: Biointerfaces* 59: 150-157.
- Aniszewski, T.** 2007. Alkaloids-secret of life alkaloid chemistry, biological, significance, applications and ecological roles. 1nd Ed. – Elsevier, 140-190.
- Aoki, T., Matsumoto, H., Asako, Y., Matsunaga, Y. and Shimomura, K.** 1997. Variation of alkaloid productivity among several clones of hairy roots and regenerated plants of *Atropa belladonna* transformed with *Agrobacterium rhizogenes*. – *Plant Cell Reports* 16: 282-286.
- Arechavaleta, M., Bacon, C.W., Plattner, R.D., Hoveland, C.S. and Radcliffe, D.E.** 1992. Accumulation of ergopeptide alkaloids in symbiotic tall fescue grown under deficits of soil-water and nitrogen-fertilizer. – *Applied and Environmental Microbiology* 58: 857-861.
- Ayres, D.C. and Loike, J.D.** 1990. Lignans: chemical, biological and clinical properties. – *Chemistry and Pharmacology of Natural Products* 49: 1009-1017.
- Barclay, A.S. and Perdue, R.E.** 1976. Distribution of anti cancer activity in higher plants. – *Cancer Treatment Reports* 60: 1018-1113.
- Bashir Khan, M. and Harborne, J.B.** 1991. Potassium deficiency increases tropan alkaloid synthesis in *Atropa acuminata* via arginine and ornithine decarboxylase levels. – *Phytochemistry* 30: 3559-3561.
- Cataldo, D.A., Haroon, M., Schrader, L.E. and Youngs, V.L.** 1975. Rapid colorimetric determination nitrate in plant tissues by nitration of salicylic acid, common in soil. – *Science and Plant Analysis* 6: 71-80.
- Cox, W.J.** 1978. Potassium deficiency in lupins, identification, rates, times and method of application. – *Journal of Agriculture Western Australia* 19: 27-31.
- Cromwell, B.T.** 1937. Experiments on the synthesis of hyoscyamine in *Atropa belladonna*. – *Biochemistry* 31: 551-559.
- Demeyer, K. and Dejaegere, R.** 1988. Influence of the mineral nutrition on yield and alkaloid content in *Datura stramonium*. – *Medelingen van de Faculteit* 53: 1723-1725.
- Demeyer, K. and Dejaegere, R.** 1989. Influence of the ion balance in the growth medium in the yield and alkaloid content of *Datura stramonium*. – *Plant and Soil* 114: 289-294.
- Demeyer, K. and Dejaegere, R.** 1992. Effect of the nitrogen form used in the growth medium (NO^{-3} , NH^+) on alkaloid production in *Datura stramonium* L. – *Plant and Soil* 147: 79-86.
- Dupraz, J.M., Christen P. and Kapetanidis, I.** 1993. Tropane alkaloids in transformed roots of *Datura quercifolia*. – *Planta Media* 60: 158-162.
- Fabre F. and Planchon, C.** 2000. Nitrogen nutrition, yield and protein content in soybean. – *Plant Science* 152: 51-58.
- Flores, H.E. and Galston, A.W.** 1982. Polyamines and plant stress: activation of putrescine biosynthesis by osmotic shock. – *Science* 217: 1259-1261.
- Franz, C.** 1983. Nutrient and water management for medicinal and aromatic plants. – *Acta Horticulture* 132: 215-203.
- Gremigni, P., Gazey, C., Hamblin, J. and Harris, D.** 1998. Soil nutritional status affects alkaloid levels in Australian sweet lupin. – *Proceedings of the 3rd European Conference on Grain Legumes*. Paris, 179-181.
- Gremigni, P., Hamblin, J. and Harris, D.** 1997. Alkaloid level in lupin seed is affected by nutritional stresses. – *Proceedings of the International Food Legume Research Conference III*. Adelaide, 143-148.
- Gremigni, P., Wong, M.T.F., Edwards, N.K., Harris, D. and Hamblin, J.** 2001. Potassium nutrition effects on seed alkaloid concentrations, yield and mineral content of lupins. (*Lupinus angustifolius*). – *Plant Soil* 234: 131-142.

- Hoft, M., Verpoorte, R. and Beck, E.** 1998. Leaf alkaloid contents of *Tabernaemontana pachysiphon* as influenced by endogenous and environmental factors in the natural habitat. – *Planta Medica* 64: 148-152.
- Khoshlahjeh, A., Eradatm and Asli, D., Lotfi, Z., Fakharian Kashani, Z. and Shirmard, M.** 2013. Effects of pyridoxine and different levels of nitrogen on qualitative and quantitative yield of *Physalis alkekengi*. – *International Journal of Biosciences* 3: 204-211.
- Kitamura, Y., Sato, M. and Miura, H.** 1992. Differences of total alkaloid, atropine and scopolamine contents in leaves of *Atropa belladonna* in relation to some environmental and phonological factors. – *Phytochemistry* 31: 1191-1194.
- Krenn, L., Glantschig, S. and Sorgner, U.** 1998. Determination of five major opium alkaloids by Reversed-phase high-Performance liquid chromatography on a base-deactivated stationary phase. – *Chromatographia* 47: 21-24.
- Lavrieux, M., Jacob, J., Lemilbeau, C., Zocatelli, R., Masuda, K., Breheret, J. and Disnar, J.** 2011. Occurrence of triterpenyl actates in soil and their potential as chemotaxonomical markers of Asteraceae. – *Organic Geochemistry* 42: 1315-1323.
- Marschner, H.** 1995. Functions of Mineral Nutrients: macronutrients. In *Mineral Nutrition of Higher Plants*. Academic Press. 299-312.
- Mohagheghzadeh, A., Faridi, P. and Ghasemi, Y.** 2007. *Carum copticum* Benth. & Hook., essential oil chemotypes. – *Food Chemistry* 100: 1217-1219.
- Payne, J., Hamill, J.D., Robins, R.J. and Rhodes, J.C.** 1987. Production of hyoscyamine by hairy root cultures' of *Datura stramonium*. – *Planta Medica* 53: 474-478.
- Rahman, A.U., Shahwar, D., Choudhary, M.I., Sener, B., Toker, G. and Baser, K.H.** 1999. Alkaloids of *Bongardia chrysogonum*. – *Phytochemistry* 50: 333-336.
- Scibor-Marchocka, A.** 1970. Comparative studies on the homologous types of bitter and fodder white lupine. – *Acta Agrobot* 23: 23-38.
- Shamsa, F., Monsef, H., Ghamoshi, R. and Verdian-rizi, M.** 2008. Spectrophotometer determination on total alkaloid in some Iranian medicinal plants. – *Pharmaceutical Science* 32: 17-20.
- Sugimoto, Y., Sugimura, Y. and Yamada, Y.** 1988. Effects of culture conditions on bisbenzylisoquinoline alkaloid production in cultured roots of *Stephania cepharantha*. – *Agricultural and Biological Chemistry* 52: 1495-1498.
- Szabo, B., Tyihok, E., Szabo, G.Y. and Botz, L.** 2005. Mycotoxine and drought stress induce change of alkaloid content of *Papaver somniferum* plantlets. – *Acta Botanica Hungarica* 45: 409-417.
- Tadeusz. A.** 2007. Alkaloids, secrets of life. – Elsevier Publications, Chapter 1-4.
- Van, W. and Verdoorn, G.H.** 1991. Alkaloid variation in the genus *Pearsonia*. – *Biochemical Systematics and Ecology* 19: 685-695.
- Waller, G.R. and Nowacki, E.K.** 1978. Alkaloid biology and metabolism in plants. – Plenum Press, New York. 22: 294-297.
- Zunnunzhanov, A., Iskandarov S. and Yunusov, S.** 1974. Alkaloids of Leontice darvasica. – Translated from *Khimiya Prirodykh Soedinenii*, 373-377.

Roshandel, H. and Jamei, R. 2015. The effect of some soil parameters on the total alkaloid levels of tubers of *Bongardia chrysogonum* in three regions of Iran. – *Nova Biologica Reperta* 2: 36-47.

روشنل، ح. و جامعی، ر. ۱۳۹۴. اثر برخی مشخصات خاک بر محتوای آلکالوئید تام غدد زیرزمینی گیاه علف کبکی. – یافته‌های نوین در علوم زیستی ۲: ۴۷-۴۶.

