

پاسخ های رشد و نموی، عملکرد و کیفیت خیار گلخانه ای به محلول پاشی سیلیسیم

عثمان مامرش پور^۱، محمد جواد نظری دلجو^{۱*} و مسعود حق شناس^۱

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۶/۰۱/۱۵؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۶/۱۲/۱۷)

چکیده

سیلیسیم، به عنوان عنصری مفید یا شبه ضروری، بسیاری از واکنش های فیزیولوژیک و بیوشیمیایی گیاهان را تحت تأثیر قرار می دهد. لیکن، بسیاری از تولیدکنندگان محصولات گلخانه ای کشور، به ویژه در سیستم بدون خاک (هیدروپونیک)، از عنصر سیلیسیم در برنامه کوددهی و محلول پاشی محصولات زیر کشت استفاده نمی کنند. بر همین اساس، آزمایشی جهت بررسی تأثیر تیمارهای محلول پاشی سیلیسیم (صفر، ۵۰، ۱۰۰ و ۱۵۰ میلی گرم در لیتر) بر خصوصیات مورفوفیزیولوژیک خیار (*Cucumis sativus* L.) رقم نگین، در سیستم بدون خاک، در گلخانه ای تجاری واقع در شهرستان پیرانشهر، از توابع استان آذربایجان غربی، اجرا گردید. نتایج آزمایش بیانگر افزایش معنی دار کلروفیل، مقدار نسبی آب برگ، جذب کلسیم و سیلیسیم و بهبود معنی دار پایداری غشای سلولی برگ خیار تحت محلول پاشی سیلیسیم در مقایسه با تیمار شاهد بود. بیشترین عملکرد میوه و میزان جذب کلسیم در غلظت های ۱۰۰ و ۱۵۰ میلی گرم در لیتر مشاهده گردید. بیشترین ماندگاری پس از برداشت میوه، به عنوان یکی از مهم ترین صفات کیفی خیار، در محلول پاشی ۱۵۰ میلی گرم در لیتر سیلیسیم مشاهده گردید که در مقایسه با شاهد افزایش ۲۹ درصدی نشان داد. براساس نتایج آزمایش محلول پاشی سیلیسیم، با افزایش سطح برگ، مقدار کلروفیل کل و بهبود محتوای نسبی آب برگ منجر به افزایش عملکرد و همچنین ماندگاری پس از برداشت خیار رقم نگین گردیده و در نتیجه توجه بیشتر و کاربرد این عنصر در پرورش بدون خاک خیار توصیه می گردد.

کلمات کلیدی: تغذیه گیاهی، سیلیسیم، عنصر مفید، کشت بدون خاک، ماندگاری

مقدمه

گیاهی می باشد. سیلیسیم پس از اکسیژن دومین عنصر خاک و پوسته زمین از نظر فراوانی می باشد. لیکن در کشت های بدون خاک و آبکشت به دلیل حذف بستر خاک، وجود آن نادیده گرفته شده است (۲۹). سیلیسیم نقش مفیدی در افزایش مقاومت گیاهان به آفات و بیماری ها، تنش های غیرزنده (۲۹) و بهبود کیفیت و عملکرد گیاهان (۱۴) دارد. همچنین، سیلیسیم

خیار (*Cucumis sativus* L.) گیاهی یکساله، نیمه گرمسیری و یکی از مهم ترین محصولات گلخانه ای می باشد (۱۳) که به روش خاکی و همچنین بدون خاک پرورش می یابد. تحقیقات مرتبط با عناصر مفید و شبه ضروری (مانند سیلیسیم، نیکل، کبالت) همواره یکی از زمینه های تحقیقاتی محققین علوم تغذیه

۱. گروه علوم و مهندسی باغبانی، واحد مهاباد، دانشگاه آزاد اسلامی، مهاباد، ایران

*مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: nazarideljou@yahoo.com

تولیدکنندگان خیار گلخانه‌ای کشور مصرف این عنصر را جدی نگرفته و گاهی اوقات تنها به‌عنوان سم استفاده می‌کنند. بر همین اساس، این آزمایش در گلخانه‌ای تجاری و برای بررسی تأثیر محلول‌پاشی عنصر سیلیسیم بر رشد و نمو و عملکرد خیار طراحی و اجرا گردید.

مواد و روش‌ها

به‌منظور بررسی تأثیر تغذیه برگ‌ی سیلیسیم بر خصوصیات مورفوفیزیولوژیک خیار گلخانه‌ای رقم نگین، آزمایشی در سال ۱۳۹۴ در گلخانه‌ای واقع در سروکانی (مه‌لاله) شهرستان پیرانشهر از توابع استان آذربایجان غربی، با پوشش پلی‌اتیلن، در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار تحت شرایط هایدروپونیک در محیط کشت پرلیت (۳۰٪ حجمی) و کوکوپیت (۷۰٪ حجمی) طراحی و اجرا گردید. محلول‌پاشی غلظت‌های مختلف سیلیسیم (صفر (محلول‌پاشی آب مقطر)، ۵۰، ۱۰۰ و ۱۵۰ میلی‌گرم در لیتر) با استفاده از منبع سیلیسیمی اسید سیلیسیلیک (مرک، آلمان) به صورت هفته‌ای یکبار از زمان ۶-۷ برگ‌ی خیار تا پایان آزمایش انجام گرفت. دمای روز و شب گلخانه به ترتیب ۲۵ و ۱۹ درجه سلسیوس، رطوبت نسبی حدود ۶۵٪ و نور تحت شرایط طبیعی بود.

پارامترهای رشد و نمو و عملکرد خیار (میوه برداشت شده در بوته) در طول آزمایش مورد بررسی قرار گرفت. همچنین، کلروفیل کل به روش لیختنالتلر و ولبرن (۱۸) و نشت یونی برگ به روش لوتس و همکاران (۱۹) و براساس سنجش هدایت الکتریکی نمونه‌ها در دمای معمولی (۲۵ درجه سلسیوس) و دمای زیاد (۹۵ درجه سلسیوس) اندازه‌گیری شد. محتوای نسبی آب برگ (RWC) نیز براساس روش ریچی و همکاران (۲۶) با استفاده از رابطه (۱) محاسبه گردید:

$$RWC(\%) = \frac{(FW - DW)}{(SW - DW)} \times 100 \quad [1]$$

که FW وزن تر نمونه برگ‌ی، SW وزن تورژسانس و DW وزن خشک نمونه برگ‌ی می‌باشد.

برای اندازه‌گیری میزان سفتی میوه، از میوه‌هایی با شکل

به عنوان عنصر کاهش‌دهنده اثرهای سمی برخی عناصر سنگین از قبیل آهن، منگنز و آلومینیوم شناخته شده و باعث متحرک شدن فسفر خاک می‌شود (۲۸). به‌علاوه، میزان این عنصر در خاک به دلیل فرایند آبشویی کاهش یافته و بر همین اساس تأمین مداوم این عنصر در تمامی مراحل زندگی گیاه (خصوصاً در مرحله زایشی) و همچنین برای تأمین سلامت آن ضروری به نظر می‌رسد (۲). محققین، در بررسی تأثیر سیلیسیم بر گل شاخه بریده ژربرا، نشان دادند که سیلیسیم بسته به غلظت و منبع مورد استفاده تأثیر به‌سزایی بر عملکرد و کیفیت گل تولیدی دارد (۱۴). همچنین، مفید بودن سیلیسیم در پرورش گوجه‌فرنگی و خیار نیز بررسی گردیده است (۴). پژوهشگران گزارش داده‌اند که با کم شدن مقادیر سیلیسیم، جذب دی‌اکسید کربن توسط گیاه به دلیل بسته شدن روزنه‌ها به مانند شرایط تنش آبی، کاهش می‌یابد (۲۸). تأثیر سیلیسیم بر کلروفیل برگ در تحقیق دیگری تأیید و گزارش گردیده که در صورت کمبود سیلیسیم، مقدار کلروفیل و در نتیجه فتوسنتز گیاه کاهش می‌یابد. محققین، دلیل این امر را به نقش سیلیسیم در ممانعت از تخریب کلروفیل و در نتیجه افزایش فتوسنتز ربط داده‌اند (۸).

بررسی‌ها نشان داده که کاربرد ۱۵۰ میلی‌گرم در لیتر سیلیسیم در تغذیه بوته‌های خیار، افزایش کلروفیل و فعالیت فتوسنتزی در برگ‌ها، کاهش طول دمبرگ و افزایش وزن تر برگ را به همراه داشته است. تأثیر سیلیسیم بر عملکرد گیاه ممکن است به دلیل رسوب آن در پهنای برگ، افزایش استحکام برگ‌ها و نیز افزایش غلظت کلروفیل در واحد سطح باشد که از این طریق توانایی گیاه برای استفاده مؤثرتر از نور را بالا می‌برد. همچنین، کاربرد سیلیسیم جهت فعالیت آنزیم ریبولوز بی‌فسفات کربوکسیلار در برگ مفید می‌باشد. این آنزیم، با تنظیم سوخت و ساز دی‌اکسید کربن و در نتیجه افزایش کارایی تثبیت دی‌اکسید کربن، منجر به بهبود فتوسنتز در گیاه می‌شود (۲۹). با توجه به مباحث مذکور و علی‌رغم اثبات مفید بودن سیلیسیم طی تحقیقات و آزمایش‌های متعدد، متأسفانه

جدول ۱. تجزیه واریانس تأثیر محلول‌پاشی سیلیسیم در خیار گلخانه‌ای رقم نگین.

منابع تغییرات	درجه آزادی	میانگین مربعات			
		سطح برگ	کل کلروفیل	محتوای نسبی آب برگ	نشت یونی
محلول‌پاشی سیلیسیم	۳	۵۶۸۵۷/۶۳**	۶/۶۷**	۷۹/۸۶**	۴۳۴/۲۶**
خطای آزمایش	۸	۱۱۰۶/۰۲	۱/۵۲	۰/۴۱	۳/۷
ضریب تغییرات (%)		۳/۷۱	۲/۳۵	۱/۹۳	۳/۱
** معنی‌دار در سطح ۱٪					

میلی‌لیتر از محلول هیدروکسید سدیم یک مولار اضافه شد. سپس فاکتورها به مدت ۳۰ دقیقه در اتوکلاو قرار گرفته و بعد از سرد شدن در دمای اتاق، ۲ میلی‌لیتر آب اکسیژنه به هر نمونه اضافه و مجدداً به مدت ۳۰ دقیقه در اتوکلاو قرار داده شدند. بعد از سرد شدن، ۴۳ میلی‌لیتر آب مقطر، ۰/۲۵ میلی‌لیتر اسید هیدروکلریک: آب مقطر (۱:۱) و ۰/۵ میلی‌لیتر مولیبدات آمونیوم اضافه و به مدت ۳ دقیقه روی شیکر قرار داده شد. در نهایت، میزان جذب نمونه‌ها پس از افزودن ۰/۷ میلی‌لیتر بیوسولفات سدیم در طول موج ۶۵۰ نانومتر با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر (UV/VIS, Lambda 25) قرائت و درصد سیلیسیم بافت برگ براساس منحنی استاندارد سیلیسیم محاسبه گردید.

تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم افزار SAS نسخه ۹/۲ و مقایسات میانگین بین داده‌ها براساس آزمون چنددامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۰/۵ انجام گرفت.

نتایج و بحث

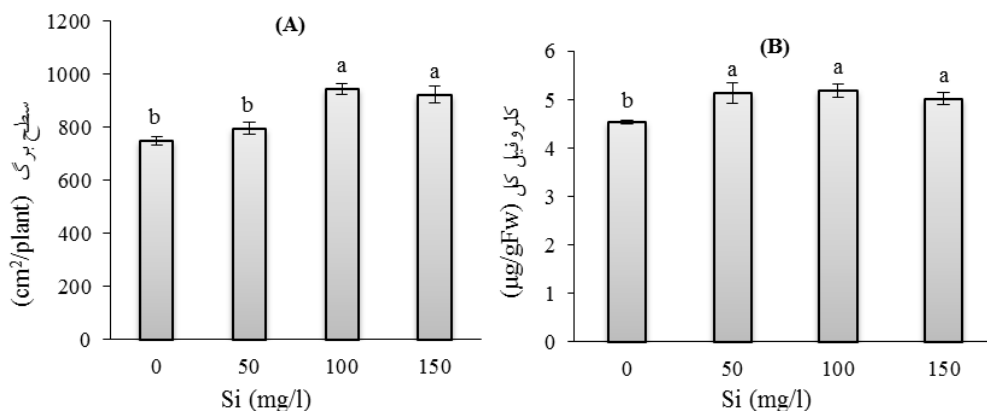
غلظت کلروفیل و سطح برگ

براساس نتایج تجزیه واریانس داده‌ها، سیلیسیم به طور معنی‌داری ($P < 0/01$) پتانسیل فتوسنتزی شامل سطح برگ و کلروفیل کل را افزایش داد (جدول ۱). به طوری که بیشترین سطح برگ بوته در غلظت‌های ۱۵۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر سیلیسیم مشاهده شد (شکل ۱A). همچنین، غلظت کلروفیل در تیمارهای سیلیسیم در مقایسه با شاهد افزایش معنی‌داری نشان دادند (شکل ۱B).

ظاهری، قطر و طول یکسان نمونه برداری و سپس سفتی میوه‌ها از ناحیه‌ای مشخص (وسط میوه) توسط دستگاه سفتی‌سنج (Atago Co. Ltd., Tokyo, Japan) بر پالپ میانی میوه براساس واحد نیوتن بر متر مربع اندازه‌گیری شد. همچنین، ماندگاری میوه خیار براساس حفظ شادابی، عدم چروکیدگی و حفظ رنگ سبز بافت زمینه میوه طی روزهای پس از برداشت محاسبه شد (۱۶).

برای اندازه‌گیری درصد کلسیم برگ، ابتدا هضم تر نمونه‌های گیاهی و عصاره‌گیری از آنها با استفاده از اسید نیتریک غلیظ و پراکسید هیدروژن صورت گرفت. بدین منظور، نمونه‌های گیاهی در دمای ۷۵ درجه سلسیوس به مدت ۷۲ ساعت خشک و سپس آسیاب و به طور کامل پودر شدند. یک گرم از پودر حاصل از هر نمونه همراه با ۱۰ میلی‌لیتر اسید نیتریک غلیظ (۶۵٪) به درون لوله‌های آزمایش منتقل و به مدت ۲ ساعت در دمای ۶۵ درجه سلسیوس در بن ماری قرار گرفت. پس از خارج کردن نمونه‌ها و هم‌دمای شدن آنها با دمای آزمایشگاه، ۲/۶ میلی‌لیتر پراکسید هیدروژن ۲۰٪ به هر کدام از نمونه‌ها اضافه شد. سپس، نمونه‌ها با استفاده از کاغذ صافی واتمن شماره ۴۲ فیلتر و به حجم نهایی ۲۰ میلی‌لیتر رسانیده و در پایان، درصد کلسیم بافت با استفاده از دستگاه جذب اتمی (پرکین المر ۴۰۰) اندازه‌گیری شد (۲۴).

به منظور تعیین درصد سیلیسیم بافت از روش الیوت و اشنایدر (۱۱) استفاده گردید. بر این اساس، برگ‌های بالغ توسعه یافته پس از شستشو با اسید کلریدریک (۱/۱ نرمال) و سپس آب مقطر، در آون در دمای ۵۵ درجه سلسیوس به مدت سه روز خشک و به ۰/۱ گرم از بافت خشک و آسیاب شده ۵



شکل ۱. تأثیر محلول‌پاشی سیلیسیم بر سطح برگ (A) و کلروفیل کل (B) بوته خیار رقم نگین. در هر صفت، میانگین‌های دارای حداقل یک حرف مشترک، اختلاف معنی‌داری براساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن ندارند ($P < 0/05$). خطوط عمودی روی هر ستون بیانگر خطای استاندارد ($\text{Mean} \pm \text{SE}$; $n=3$) است.

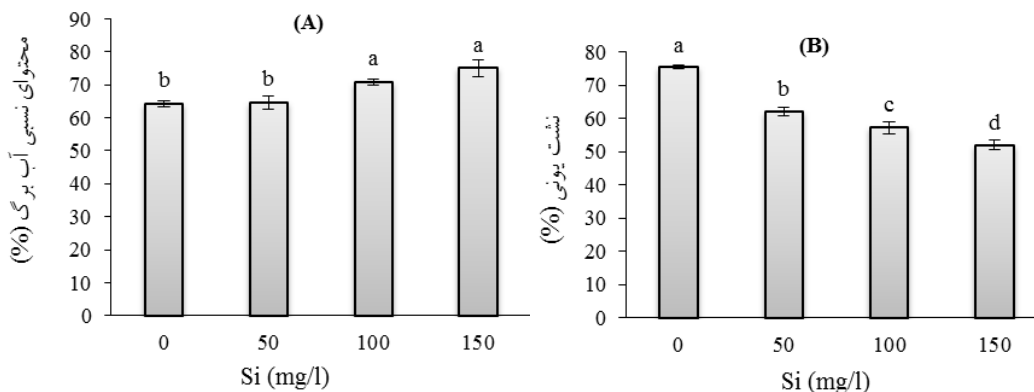
بیشترین محتوای نسبی آب برگ بوده که نسبت به تیمار شاهد به ترتیب افزایش ۱۷ و ۸ درصدی نشان دادند (شکل ۲A). همچنین، نشت یونی به شکل معنی‌داری ($P < 0/01$) تحت تأثیر سیلیسیم کاهش یافت (جدول ۱). بر همین اساس، بیشترین میزان نشت یونی در تیمار شاهد حاصل گردید که تفاوت معنی‌داری با هر سه سطح سیلیسیم مورد استفاده نشان داد. کمترین نشت یونی نیز مربوط به غلظت سیلیسیم ۱۵۰ میلی‌گرم در لیتر بود (شکل ۲B).

محلول‌پاشی ژبربا با سیلیکات پتاسیم و سیلیکات سدیم، تعرق و مقاومت برگی گیاه را از طریق باز و بسته شدن روزنه‌ها و کاهش قطر منافذ آنها تحت تأثیر قرار داد (۱۳). در بافت‌های گیاهی، سیلیکون به فرم سیلیکا در آپوپلاست دیواره سلولی رسوب کرده و باعث استحکام بافت و نگهداری آب سلول و در نتیجه افزایش رشد گیاه می‌گردد (۲۷). همچنین، سیلیسیم از طریق کاهش سرعت تعرق منجر به صرفه‌جویی در مصرف آب از طریق ممانعت از تخریب آوندها و خروج آب کمتر از گیاه می‌گردد (۴). نتایج این آزمایش با نتایج تحقیقات فوق مبنی بر تأثیر مثبت سیلیسیم بر بهبود وضعیت آبی گیاه مطابقت دارد. با توجه به حساسیت خیار به پتانسیل اسمزی محیط ریشه، احتمالاً سیلیسیم موجود در محلول غذایی منجر به تعدیل اثر پتانسیل

امیرالسادات و محمدی قهساره (۲) گزارش دادند که محلول‌پاشی سیلیسیم باعث افزایش سطح برگ خیار گردید. گنگ و همکاران (۱۳) بیان کردند که سیلیسیم با جلوگیری از کاهش سطح برگ و حفظ قابلیت آسمیلاسیون گیاه، افزایش ضخامت برگ و به تبع آن کاهش تعرق، موجب افزایش تولید محصول می‌شود. سطح برگ به عنوان یکی از عوامل مؤثر در رشد گیاه نقش مؤثری در افزایش پتانسیل فتوسنتزی یا همان ماده‌سازی ایفا می‌کند. بر همین اساس، افزایش سطح برگ منجر به افزایش محتوای کلروفیل گیاه و در نتیجه استفاده بهینه از روشنایی محیط، بالا رفتن میزان فتوسنتز و به تبع آن افزایش عملکرد گردیده است. با توجه به اهمیت وجود سیلیسیم در عملکرد آنزیم رویسکو در برگ گیاه، این آنزیم کارایی تثبیت دی‌اکسید کربن توسط گیاهان را افزایش داده و در نهایت منجر به بهبود کلروفیل و فتوسنتز در گیاهان می‌شود (۶).

صفات فیزیولوژیک

با توجه به نتایج آزمایش، کاربرد سیلیسیم باعث افزایش معنی‌دار ($P < 0/01$) محتوای نسبی آب در مقایسه با شاهد گردید (جدول ۱). به طوری که بوته‌های محلول‌پاشی شده با غلظت‌های ۱۵۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر سیلیسیم حاوی



شکل ۲. تأثیر محلول‌پاشی سیلیسیم بر محتوای نسبی آب برگ (A) و نشت یونی (B) خیار رقم نگین. میانگین‌های دارای حداقل یک حرف مشترک، اختلاف معنی‌داری براساس آزمون چنددامنه‌ای دانکن ندارند ($P < 0.05$). خطوط عمودی روی هر ستون بیانگر خطای استاندارد ($\text{Mean} \pm \text{SE}$; $n=3$) است.

جدول ۲. تجزیه واریانس تأثیر محلول‌پاشی سیلیسیم بر خیار گلخانه‌ای رقم نگین.

میانگین مربعات				عملکرد	درجه آزادی	منابع تغییرات
جذب سیلیسیم	جذب کلسیم	سفتی میوه	ماندگاری			
۰/۵۴*	۵/۵۳*	۱۳/۴۰**	۷/۴۱*	۵۶۷۱۳۲۴/۵۰**	۳	محلول‌پاشی سیلیسیم
۰/۰۶۱	۰/۳۴۰	۰/۲۷	۰/۳۳	۱۹۶۶۸۰/۹	۸	خطای آزمایش
۸/۲۳	۸/۲۵	۳/۸۵	۶/۰۲	۶/۵۸		ضریب تغییرات (%)

** و * به ترتیب معنی‌دار در سطوح احتمال ۱٪ و ۵٪.

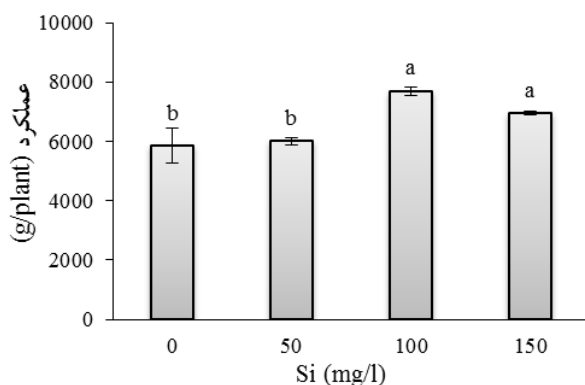
معنی‌داری بود (شکل ۳).

افزایش فعالیت فتوسنتزی ناشی از تأمین سیلیسیم می‌تواند یکی از دلایل افزایش وزن میوه باشد (۸). براساس نتایج این آزمایش، محلول‌پاشی سیلیسیم در مقایسه با شاهد، منجر به افزایش سطح برگ، کلروفیل کل و بهبود محتوای نسبی آب برگ خیار به عنوان مهم‌ترین عوامل مؤثر در فتوسنتز گردید. بنابراین، افزایش عملکرد خیار تحت تأثیر محلول‌پاشی سیلیسیم را می‌توان به دلیل نقش این عنصر مفید بر بهبود پارامترهای رشد و نمو و پتانسیل فتوسنتزی (سطح برگ و کلروفیل) و در نتیجه عملکرد بوته‌های خیار دانست که با نتایج سایر محققین مبنی بر تأثیر معنی‌دار سیلیسیم بر عملکرد خیار (۶)، گوجه فرنگی (۲۰) و توت فرنگی (۳۰) مطابقت دارد.

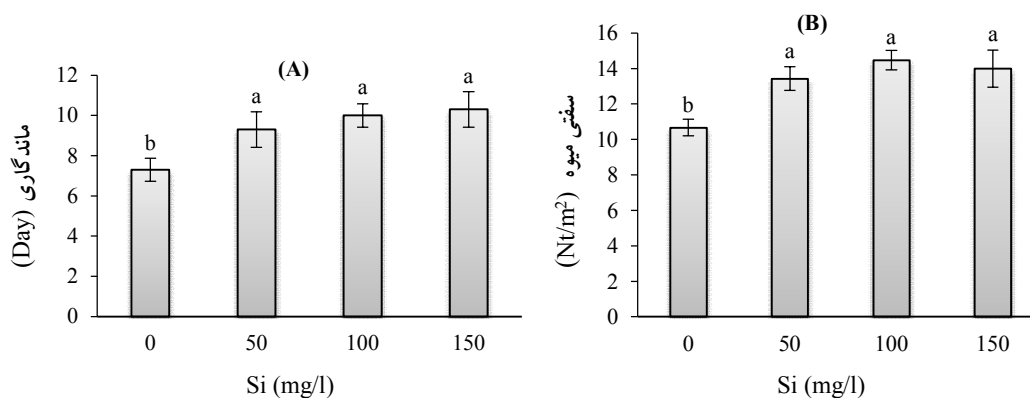
اسمزی محیط ریزوسفر (۱۵) و در نتیجه کاهش پراکسیداسیون لیپید و تخریب غشای سلول گیاهی (نشت یونی) گردیده است. همچنین، کاهش نشت یونی برگ خیار تحت تأثیر محلول‌پاشی سطوح مختلف سیلیسیم در این آزمایش می‌تواند به دلیل بهبود محتوای نسبی آب برگ یا همان وضعیت آبی گیاه تحت تأثیر سیلیسیم باشد.

عملکرد

با توجه به نتایج تجزیه واریانس، عملکرد خیار به‌طور معنی‌داری ($P < 0.01$) تحت تأثیر محلول‌پاشی سطوح مختلف سیلیسیم افزایش یافت (جدول ۲). بیشترین عملکرد میوه خیار در غلظت ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر سیلیسیم مشاهده گردید، که نسبت به غلظت ۵۰ میلی‌گرم در لیتر و شاهد دارای تفاوت



شکل ۳. تأثیر محلول پاشی سیلیسیم بر عملکرد میوه خیار رقم نگین. میانگین‌های دارای حداقل یک حرف مشترک، اختلاف معنی داری بر اساس آزمون چنددامنه‌ای دانکن ندارند ($P < 0.05$). خطوط عمودی روی هر ستون بیانگر خطای استاندارد ($\text{Mean} \pm \text{SE}$; $n=3$) است.



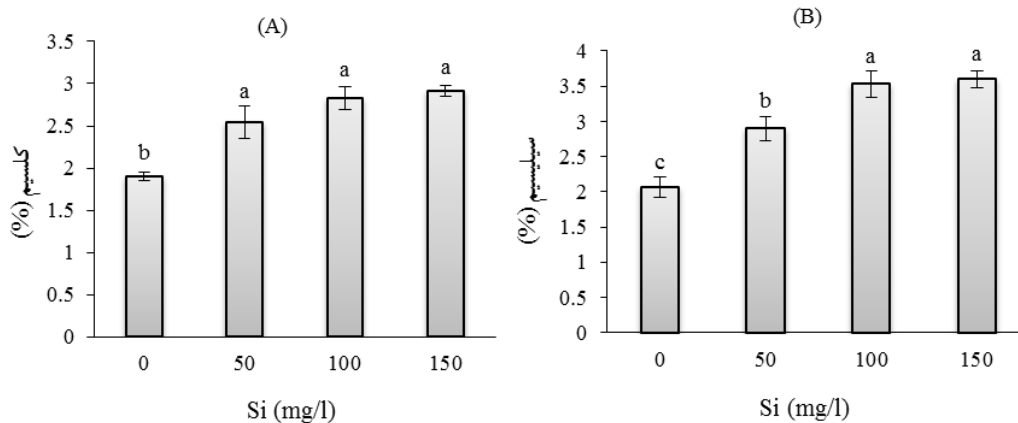
شکل ۴. تأثیر محلول پاشی سیلیسیم بر ماندگاری میوه (A) و سفتی بافت میوه (B) خیار رقم نگین. میانگین‌های دارای حداقل یک حرف مشترک، اختلاف معنی داری بر اساس آزمون چنددامنه‌ای دانکن ندارند ($P < 0.05$). خطوط عمودی روی هر ستون بیانگر خطای استاندارد ($\text{Mean} \pm \text{SE}$; $n=3$) است.

نتایج و روند مشابهی برای سفتی بافت میوه تحت تأثیر سطوح مختلف سیلیسیم مشاهده گردید. به طوری که بیشترین و کمترین سفتی بافت میوه به ترتیب در محلول پاشی ۱۰۰ میلی گرم در لیتر و شاهد حاصل گردید. بین تیمارهای مختلف سیلیسیم تفاوت معنی داری مشاهده نگردید (شکل ۴B).

بر اساس نتایج پژوهشگران، مونوسیلیسیک ذخیره‌ای طی فرایند پلی مریزه شدن به اسید پلی سیلیسیک و سپس سیلیس آمورف و ایجاد غشای سلولزی ضخیم و همچنین ترکیب سیلیسیم با ترکیبات آلی در دیواره سلول‌های اپیدرمی

ماندگاری و سفتی میوه

نتایج تجزیه واریانس داده‌ها بیانگر تأثیر معنی دار سیلیسیم بر صفات ماندگاری ($P < 0.05$) و سفتی ($P < 0.01$) میوه بود (جدول ۲). بیشترین ماندگاری میوه در مقایسه با شاهد در تیمارهای حاوی سیلیسیم (۵۰، ۱۰۰ و ۱۵۰ میلی گرم در لیتر) مشاهده گردید. علی‌رغم عدم تفاوت معنی دار بین سطوح مختلف سیلیسیم، ماندگاری میوه خیار به ترتیب افزایش ۲/۷، ۳/۷ و ۲/۷ روز در سطوح ۵۰، ۱۰۰ و ۱۵۰ میلی گرم در لیتر سیلیسیم در مقایسه با شاهد نشان داد (شکل ۴A). همچنین،



شکل ۵. تأثیر محلول‌پاشی سیلیسیم بر درصد کلسیم (A) و سیلیسیم (B) برگ خیار رقم نگین. میانگین‌های دارای حداقل یک حرف مشترک، اختلاف معنی‌داری براساس آزمون چنددامنه‌ای دانکن ندارند ($P < 0.05$). خطوط عمودی روی هر ستون بیانگر خطای استاندارد ($\text{Mean} \pm \text{SE}$; $n=3$) است.

نتایج این تحقیق با نتایج پیوست و همکاران (۳) مبنی بر تأثیر سیلیسیم بر افزایش جذب مقادیر پتاسیم و کلسیم و کاهش جذب سدیم در شرایط هیدروپونیک مطابقت دارد. همچنین، مالی و ایری (۲۱) افزایش ۸۷ درصدی جذب کلسیم تحت تأثیر سیلیسیم ۱۰۰ میلی‌گرم بر لیتر در ساقه گندم را گزارش نمودند. براساس تحقیق میرعباسی نجف‌آبادی و همکاران (۷) بیشترین میزان کلسیم برگ لیلیوم را تیمار محلول‌پاشی ۵۰ میلی‌گرم بر لیتر کلرید سیلیسیم به خود اختصاص داد و با افزایش غلظت سیلیکات پتاسیم، غلظت کلسیم افزایش یافت. براساس نتایج حاصل از تحقیقات، تغذیه بهینه سیلیسیم در خیار منجر به افزایش رشد و توسعه حجمی و وزنی ریشه‌ها و به عبارتی سطح جذب کننده عناصر غذایی می‌شود (۶). محققین همچنین در بررسی اثر سیلیکات پتاسیم بر ژربرا، افزایش کلسیم در بافت‌های گیاه را گزارش نمودند (۱۴). میاکی و تاکاهاشی (۲۲) نیز گزارش کردند که اعمال سیلیسیم باعث افزایش میزان کلسیم در برگ، طوقه و ریشه توت‌فرنگی شده است. مکانیسم فیزیولوژیک تأثیر سیلیسیم بر جذب و انتقال کلسیم به وسیله گیاه کاملاً روشن نیست (۱۲) و رابطه بین کلسیم و سیلیسیم نیازمند مطالعه و بررسی بیشتری می‌باشد. فاطمی و همکاران (۵) افزایش غلظت سیلیسیم در اندام هوایی توت‌فرنگی را در نتیجه

منجر به افزایش مقاومت در برابر آنزیم‌های تخریب‌گر می‌شود (۲۸). بر این اساس، کاربرد سیلیسیم می‌تواند نقش به‌سزایی در استحکام بافت و در نتیجه افزایش ماندگاری میوه خیار ایفا نماید. همچنین، با توجه به نقش کلسیم و ترکیبات پلی‌ساکاریدی و پکتینی در ساختمان و استحکام دیواره سلولی و در نتیجه تأخیر در پیری سلول و تجزیه دیواره سلولی ناشی از کاهش فعالیت آنزیم پکتین متیل استراز (۲۹)، محلول‌پاشی سیلیسیم منجر به افزایش جذب کلسیم توسط گیاه (شکل ۵A) و در نتیجه افزایش سفتی میوه گردیده است.

غلظت عناصر کلسیم و سیلیسیم

نتایج تجزیه واریانس (جدول ۲) بیانگر تأثیر معنی‌دار سیلیسیم بر غلظت کلسیم و سیلیسیم بافت برگ خیار بود ($P < 0.05$). بیشترین غلظت کلسیم برگ مربوط به سطح ۱۵۰ میلی‌گرم در لیتر سیلیسیم بود که با سایر سطوح سیلیسیم تفاوت معنی‌داری نداشت. لیکن، نسبت به تیمار شاهد تفاوت معنی‌داری داشتند (شکل ۵A). بیشترین غلظت سیلیسیم در سطح ۱۵۰ میلی‌گرم در لیتر مشاهده گردید که نسبت به سطح ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر سیلیسیم تفاوت معنی‌داری نداشت، ولی در مقایسه با سطح ۵۰ میلی‌گرم در لیتر و شاهد دارای تفاوت معنی‌دار بودند (شکل ۵B).

پارامترهای رشد و نمو، عملکرد و کیفیت خیار گلخانه‌ای رقم نگین بود. بر همین اساس، بسیاری از صفات رشدی (سطح برگ، کلروفیل کل و محتوای نسبی آب برگ)، عملکرد، کیفیت (سفتی و ماندگاری میوه) و درصد عناصر کلسیم و سیلیسیم برگ خیار تحت تأثیر محلول‌پاشی سیلیسیم در محیط بدون خاک (هیدروپونیک) قرار گرفتند. با توجه به اهمیت عملکرد و همچنین ماندگاری پس از برداشت به عنوان مهم‌ترین شاخص کیفی مورد توجه تولید و مصرف کنندگان خیار، محلول‌پاشی سیلیسیم با غلظت ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر برای خیار رقم نگین قابل توصیه می‌باشد.

اعمال سیلیسیم مشاهده نمودند. به طوری که با افزایش غلظت سیلیسیم در تیمارها، میزان سیلیسیم اندام هوایی نیز افزایش یافت. همچنین، نتایج مشابهی توسط محقق و همکاران (۶) در بررسی تأثیر سیلیسیم بر خیار، اسدی و همکاران (۱) در گندم و میاکی و تاکاهاشی (۲۲) در توت‌فرنگی مبنی بر افزایش معنی‌دار درصد سیلیسیم گیاه تحت تأثیر تیمار سیلیسیم مشاهده و گزارش گردید که با نتایج این آزمایش همخوانی دارند.

نتیجه‌گیری

نتایج این آزمایش بیانگر تأثیر مثبت محلول‌پاشی سیلیسیم بر

منابع مورد استفاده

- اسدی، ا. غ. حق‌نیا، ا. لکزیان و م. مفتون. ۱۳۹۳. تأثیر مقادیر مختلف سیلیسیم و نیتروژن بر خصوصیات مورفولوژی، عملکرد و اجزای عملکرد دو رقم گندم. نشریه زراعت (پژوهش و سازندگی) ۱۰۳: ۱۶۷-۱۷۸.
- امیرالسادات، ز. و ا. محمدی قهساره. ۱۳۹۱. اثر سیلیسیم بر شاخص‌های گیاهی در گیاه خیار گلخانه‌ای در کشت بدون خاک. ششمین همایش ملی ایده‌های نو در کشاورزی.
- پیوست، غ. م. ر. زارع بوانی و ح. سمیع‌زاده لاهیجانی. ۱۳۸۷. تأثیر سیلیسیم بر روی عناصر غذایی و مقدار نیترات در کاهو. مجله علوم باغبانی ایران ۳۹(۱): ۸-۱.
- خلدبرین، ب. و ط. اسلام زاده. ۱۳۸۰. تغذیه معدنی گیاهان عالی (ترجمه). انتشارات دانشگاه شیراز.
- دهقانپوده، ص. ۱۳۹۱. اثر سیلیکات پتاسیم و نانوسیلیکون روی رشد و نمو توت‌فرنگی تحت شرایط تنش آبی. پایان‌نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه صنعتی اصفهان، ۸۴ صفحه.
- فاطمی، ل. س. ج. طباطبایی و ا. فلاحی. ۱۳۸۸. اثر سیلیسیم بر رشد و عملکرد گیاه توت‌فرنگی در شرایط تنش شوری. مجله علوم باغبانی ۲۳(۱): ۸۸-۹۵.
- محقق، پ. م. شیروانی و س. قاسمی. ۱۳۸۹. تأثیر کاربرد سیلیسیم بر رشد و عملکرد دو رقم خیار در سیستم هیدروپونیک. مجله علوم و فنون کشت‌های گلخانه‌ای ۱۱(۱): ۳۵-۳۹.
- میرعباسی نجف‌آبادی، ن. ع. نیکبخت، ن. اعتمادی و م. ر. سبزیلیان. ۱۳۹۲. تأثیر غلظت‌های مختلف سیلیکات پتاسیم، نانوسیلیس و کلرید کلسیم بر غلظت پتاسیم، کلسیم و منیزیم، شاخص میزان کلروفیل و تعداد گلچه لیلیوم آسیایی رقم "Brunello". مجله علوم و فنون کشت‌های گلخانه‌ای ۴(۱۴): ۴۱-۴۹.
- AbdelShafy, H., W. Hegemann and A. Teiner. 1994. Accumulation of metals by vascular plants. Environ. Manage. Health 5(2): 21-24.
- Agarie, S., W. Agata, H. Uchida, F. Kubota and P.B. Kaufman. 1996. Function of silica bodies in the epidermal system of rice (*Oryza sativa* L.): Testing the window hypothesis. J. Exp. Bot. 47(5): 655-660.
- Anonymous. 2013. Statistical Yearbook of the Food and Agriculture Organization of the United Nations. UN Food and Agriculture Organization, Rome, Italy.
- Cachorro, P., A. Ortiz and A. Cerdá. 1994. Implications of calcium nutrition on the response of *Phaseolus vulgaris*

- L. to salinity. *Plant Soil* 159(2): 205-212.
13. Chang, Y.C.A., J. P. Albano and W.B. Miller. 2008. Oriental hybrid lily cultivars vary in susceptibility to upper leaf necrosis. *Acta Hort.* 766: 433-440.
 14. Corrales I., Poschenrieder C., and Barcello J. 1997. Influence of silicon pretreatment on aluminium toxicity in maize roots. *Plant and Soil*, 190: 203-209.
 15. Elliott, C.L. and G.H. Snyder. 1991. Autoclave-induced digestion for the colorimetric determination of silicon in rice straw. *J. Agric. Food Chem.* 39: 1118-1119.
 16. Epstein, E. 1994. The anomaly of silicon in plant biology. *Proc. Nat. Acad. Sci.* 91: 11-17.
 17. Gao, X., Zou, C., Wang, L. and Zhang, F. 2006. Silicon Decreases Transpiration Rate and Conductance from Stomata of Maize Plants. *J. Plant Nutr.* 29: 1637-1647.
 18. Gong, H., K. Chen, G. Chen, S. Wang and C. Zhang. 2003. Effects of silicon on growth of wheat under drought. *J. Plant Nutr.* 26: 1055-1063.
 19. Kamenidou, S., T.J. Cavins and S. Marek. 2010. Silicon supplements affect floricultural quality traits and elemental nutrient concentrations of greenhouse produced gerbera. *Sci. Hort.* 123: 390-394.
 20. Kaya, C., Kirnak, H., Higgs, D. and Saltali, K. 2002. Supplementary calcium enhances plant growth and fruit yield in strawberry cultivars grown at high (NaCl) salinity. *Sci. Hort.* 93: 65-74.
 21. Kaya, C., L. Tuna and D. Higgs. 2006. Effect of silicon on plant growth and mineral nutrition of maize grown under water-stress conditions. *J. Plant Nutr.* 29: 1469-1480.
 22. Klieber, A., W.C. Lin, P.A. Jolliffe and J.W. Hall. 1993. Training systems affect canopy light exposure and shelf life of long English cucumber. *J. Amer. Soc. Hort. Sci.* 118(6): 786-790.
 23. Korndorfer G.H., and Lepsch I. 2001. Effect of silicon on plant growth and crop yield. *Plant Sci.* 8:133-147.
 24. Liang, Y.C., Q.R. Shen, Z.G. Shen and T.S. Ma. 1996. Effects of silicon on salinity tolerance of two barely cultivars. *J. Plant Nutr.* 19: 173-183.
 25. Liang, Y. 1999. Effects of silicon on enzyme activity and sodium, potassium and calcium concentration in barley under salt stress. *Plant Soil.* 209: 217-224.
 26. Lichtenthaler, H. and A. Wellburn. 1983. Determinations of total carotenoids and chlorophylls b of leaf extracts in different solvents. *Biochem. Soc. Trans.* 11: 591-592.
 27. Lutts, S., J.M. Kinet and J. Bouharmont. 1996. NaCl-induced senescence in leaves of rice (*Oryza sativa* L.) cultivars differing in salinity resistance. *Ann. Bot.* 78: 389-398.
 28. Ma, J.F. 2004. Role of silicon in enhancing the resistance of plant to biotic and abiotic stresses. *Soil Sci. Plant Nutr.* 50(1): 11-18.
 29. Mali, M. and N.C. Aery. 2008. Influence of silicon on growth, relative water contents and uptake of silicon, calcium and potassium in wheat grown in nutrient solution. *J. Plant Nutr.* 31: 1867-1876.
 30. Miyake, Y. and E. Takahashi. 1986. Effect of silicon on the growth and fruit production of strawberry plants in a solution culture. *J. Soil Sci. Plant Nutr.* 32: 321-326.
 31. Noor M., Miah H., Yoshuda T., and Yamamoto Y. 1995. Studies on the response of rice to silicon nutrition at different growth stage under water culture condition. *Res. Rep. Kochi Univ.* 44:40-51.
 32. Okuda, A. and E. Takahashi. 1965. The Role of Silicon in the Mineral Nutrition of the Rice Plant. John Hopkins Press, Baltimore, USA, pp. 123-146.
 33. Perkin-Elmer, C. 1964. Analytical Methods for Atomic Absorption Spectrophotometry.
 34. Rahemi, M. 2003. Postharvest: An Introduction to the Physiology and Handling. Shiraz University Press, 437 p. (In Persian with English Abstract).
 35. Reezi, S., Kalantari, M.B.S., Okhovvat, S.M. and Jeong, B.R. 2009. Silicon alleviates salt stress, decreases malondialdehyde content and affects petal color of salt-stressed cut rose (*Rosa xhybrida* L.) 'Hot Lady'. *African J. Biotechnol.* 8: 1502-1508.
 36. Ritchie, S.W., H.T. Nguyen and A. Scott Holaday. 1990. Leaf water content and gas-exchange parameters of two wheat genotypes differing in drought resistance. *Crop Sci.* 30: 105-111.
 37. Romero-Aranda, M.R., O. Jurado and J. Cuartero. 2006. Silicon alleviates the deleterious salt effect on tomato plant growth by improving plant water status. *J. Plant Physiol.* 163: 847-855.
 38. Savvas, D., G. Manos, A. Kotsiras and S. Souvaliotis, S. 2002. Effects of silicon and nutrient-induced salinity on yield, flower quality and nutrient uptake of gerbera grown in a closed hydroponic system. *J. Appl. Bot.* 76: 153-158.
 39. Snyder, G.H., V.V. Martichenkov and L.E. Datnoff. 2007. Silicone. PP. 551-568. *In: Barker, A.V. and D.J. Pilbean (Eds.), Handbook of Plant Nutrition*, CRC Press, Taylor and Francis, New York, USA.
 40. Tubana, B.S., T. Babu and L.E. Datnoff. 2016. A review of silicon in soils and plants and its role in US agriculture. *Soil Sci.* 181: 319-411.