

بررسی تاثیر زمان برداشت بر درصد، عملکرد و اجزای اسانس نعنا دشته (*Mentha spicata*) در منطقه حمیدیه

محمد محمودی سورستانی^{۱*} و مهرداد اکبرزاده^۲

۱-نویسنده مسؤول: استادیار گروه علوم باگبانی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه شهید چمران اهواز (m.mahmoodi@scu.ac.ir)

۲-دانشجوی کارشناسی ارشد گیاهان دارویی، پژوهشکده گیاهان دارویی، دانشگاه شهید بهشتی تهران

تاریخ دریافت: ۹۲/۷/۱ تاریخ پذیرش: ۹۲/۱۱/۳۰

چکیده

نuna دشته (*Mentha spicata*) یکی از مهمترین گیاهان دارویی خانواده نuna می باشد که به دلیل خواص دارویی ارزشمند کاربرد زیادی در صنایع غذایی، آرایشی - بهداشتی و داروسازی دارد. کمیت و کیفیت اسانس تحت تاثیر عوامل ژنتیکی، اقلیمی، خاکی و عملیات بهزیستی قرار می گیرد. در این تحقیق تاثیر زمان برداشت بر وزن تر گیاه و وزن خشک برگ، درصد، عملکرد و اجزای اسانس نuna دشته کشته شده در منطقه حمیدیه در قالب طرح بلوک های کامل تصادفی با دوازده تیمار زمان برداشت (ماه های سال) و سه تکرار برسی گردید. زمان برداشت گیاه اثر معنی داری بر وزن تر گیاه و خشک برگ، درصد و عملکرد اسانس داشت. بیشترین وزن تر گیاه (۲۵۰/۲ گرم در متر مربع) و وزن خشک برگ (۴۵۲/۲ گرم در متر مربع) در ماه تیر ثبت شد که با ماه خرداد اختلاف معنی داری نداشت. همچنین بیشترین درصد (۲/۷۵٪) و عملکرد اسانس (۶/۹۹٪ گرم در متر مربع) به ترتیب در ماه های شهریور و تیر مشاهده شدند. کارون، لیمونن، کارن، آلفاپینن، میرسن، بتاپوربونن، سیس دی هیدرو کارون، دی هیدرو کاروئول، دی هیدرو کارویل استات، پولکون و ترانس کاریوفیلن اجزای اصلی اسانس بودند. بیشترین (۵۷/۴۶٪) و کمترین (۱۶/۸۳٪) مقدار کارون به ترتیب در ماه های شهریور و اسفند ثبت گردید. حداقل مقدار کارون (۲/۸۷٪) در ماه آبان بدست آمد. مقدار ترکیبات سیس دی هیدرو کارون، دی هیدرو کاروئول و دی هیدرو کارویل استات طی ماه های زمستان افزایش یافتند. در مجموع، با توجه به بیشترین عملکرد اسانس و درصد کارون اسانس، بهترین زمان برداشت، خرداد تا شهریور می باشد.

کلید واژه ها: کارون، لیمونن، مواد مؤثره، گیاهان دارویی، وزن خشک برگ

شده و همچنین اسانس آن در مقیاس زیاد در صنایع غذایی، آرایشی و بهداشتی و دارویی استفاده می شود (لاورنس^۴، ۲۰۰۶). قیمت بالای کارون در بازار، اصلاح گران را در جهت اصلاح گونه های نuna با کارون بالا سوق داده و استرین های غنی از کارون (۶۰٪ تا ۷۰٪) معرفی شده است (چاوهان و همکاران^۵).

مقدمه

نuna دشته^۱ گیاهی است چندساله، علفی، پایا، با ساقه های چهار گوش و برگ های متقابل و دندانه دار که پوشیده از کرک و بدون دمبرگ هستند. گل ها بصورت سنبله های باریک و نوک دار می باشد. اسانس آن غنی از کارون^۲ است که عطر مخصوص نuna تولید می کند (جیرووتس و همکاران^۳، ۲۰۰۲). گیاه تازه و خشک

4- Lawrence

5- Chauhan et al.

1- *Mentha spicata*

2- Carvone

3- Jirovetz

کار^۵ ون^۶ (۷۶/۶۲-۴۹/۶۲٪)، لیمونن^۷ (۳۱/۵۷-۲۲٪)، سینئول^۸ (۶۲/۲-۱۳٪) و ترانس کاروئول^۹ (۵۲/۱-۰٪) بودند. نعنا را در اکثر نقاط کشور می‌توان کشت کرد اما مناطق خیلی سرد برای کشت این گیاه مناسب نمی‌باشد. درجه حرارت مناسب به منظور تسریع در رشد و همچنین افزایش در تولید اسانس ۱۸ تا ۲۰ درجه سانتی گراد می‌باشد و درجه حرارت‌های بالاتر تولید اسانس را افزایش می‌دهند. نعنا گیاهی روزبلند است و کاشت آن در شرایط روزبلند موجب افزایش محصول می‌شود (امیدیگی، ۱۳۸۶). علیرغم شرایط اقلیمی خاص استان خوزستان (اختلاف دمای حداکثر در تابستان و حداقل در زمستان) و پتانسیل بالای تولید نعنا، تاکنون تحقیقی در زمینه تغییرات مقدار و اجزاء اسانس گیاه نعنا در ماه‌های مختلف سال در شرایط جنوب غربی ایران به انجام نرسیده است، لذا در این پژوهش تغییرات وزن تر گیاه و خشک برگ، میزان، عملکرد و اجزای اسانس طی برداشت‌های مختلف در طول دوازده ماه سال در منطقه حمیدیه مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

این پژوهش در مزرعه نعنا دشتی واقع در شهر حمیدیه (31° ، 48° طول شرقی و 43° عرض شمالی) از توابع استان خوزستان در سال ۱۳۹۰ در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی با دوازده تیمار زمان برداشت و سه تکرار انجام گردید. تیمارهای آزمایش، برداشت نعنا دشتی در تمام ماه‌های سال (فروردین تا اسفند) بود. در ابتدای آزمایش، مزرعه نعنا دشتی دوساله و با تراکم معمول مزارع نuna، در شهر حمیدیه انتخاب گردید. کشت قبلی زمین مذکور سبزیجاتی مثل تربچه و شاهی بود. مزرعه انتخاب شده در صورت نیاز (زمستان هفت‌های یک بار و در تابستان

کشف و دستیابی عوامل موثر در جهت افزایش خواص دارویی و میزان مواد موثره موجود در گیاهان دارویی، همواره مدنظر پژوهش‌گران علوم پایه و کشاورزی بوده است. میزان مواد موثره گیاهان دارویی به عنوان یک متغیر تحت تاثیر بسیاری از عوامل مانند ژنتیک، شرایط اقلیمی و حاکمی و عوامل بهزیستی قرار می‌گیرند (امیدیگی، ۱۳۸۶). تغییرات اقلیمی تاثیر مهمی بر فاکتورهای رویشی و تولید اقتصادی ماده موثره گیاهان دارویی می‌گذارد و موجبات کمبود یا افزایش این مواد را به طور بنیادی فراهم می‌آورد. زمان برداشت در شرایط اقلیمی مختلف نقش عمده‌ای در تغییر تولید ماده موثره گیاهان دارند. به عنوان مثال میزان متول نعنا فلفلی در برداشت اول، نسبت به برداشت دوم کمتر و ترکیبات ناخواسته مانند متفوفoran و پولگون در ترکیب اسانس وجود داشت، در حالیکه در برداشت دوم میزان متول بیشتر و ترکیبات متفوفoran و پولگون بسیار ناچیز بود (سلطانی و همکاران، ۱۳۸۷). مطالعات متعددی در ارتباط با تغییرات کمی و کیفی مواد موثره گیاهان مریم گلی (فرهات و همکاران^۱، ۲۰۰۱)، آویشن (نقدي آبادي و همکاران، ۱۳۸۱) و اکلیل کوهی (Yesil Celiktas و همکاران^۲، ۲۰۰۷) در طول فصول مختلف سال به انجام رسیده است و نتایج آنها نشان داد که میزان و اجزای اسانس بسته به زمان برداشت تغییر می‌کنند. نتایج تحقیقات راو^۳ (۱۹۹۹) نشان داد که عملکرد پیکر رویشی و اسانس نعناع^۴ کشت شده در منطقه گرم‌سیری نیمه خشک جنوب هند تحت تاثیر زمان برداشت و زمان کشت قرار می‌گیرد. چاوهان و همکاران (۲۰۰۹) نمونه‌های نعا را از مناطق مختلف معتدل و نیمه گرم‌سیری در مرحله گل‌دهی جمع آوری و اسانس آنها را آتالیز نمودند. ترکیبات اسانس نمونه‌ها شامل

5- Carvone

6- Limonene

7- 1,8-Cineole

8- Trans-Carveol

1- Farhat et al.

2 - Yesil Celiktas et al.

3- Rao

4- *Mentha arvensis L. f. piperascens* Malinvaud ex Holmes

گردید. به این منظور، ۹۰۰ میلی لیتر آب مقطر در بالن ریخته و ۵۰ گرم پیکر رویشی خشک نعا به آن اضافه شد. اسانس گیری را به مدت ۳ ساعت ادامه داده و پس از آن اسانس بدست آمده در ظرف های مخصوصی جمع آوری گردید. وزن اسانس جمع آوری شده پس از آب گیری به طور دقیق محاسبه و با استفاده از فرمول زیر درصد اسانس بدست آمد.

$$\text{درصد اسانس} = \frac{\text{وزن خشک گیاه}}{\text{وزن اسانس}} \times 100$$

پس از اندازه گیری درصد اسانس، مقداری سولفات سدیم جهت آب زدایی کامل اسانس و جلوگیری از هیدرولیز شدن، به اسانس اضافه و نمونه ها در یخچال با دمای ۴ درجه سانتی گراد تا زمان آنالیز اسانس ها نگهداری گردید. جهت شناسایی و کمیت سنجی ترکیب های اسانس از دستگاه های کروماتو گراف گازی (GC) و کروماتو گراف گازی متصل به طیف سنج جرمی (GC-MS) استفاده گردید.

مشخصات دستگاه های مورد استفاده

دستگاه GC: گاز کروماتو گراف 3800 Varian، ستون CP-Sil8-CB به طول ۳۰ متر و قطر $۰/۳۲$ میلی متر، ضخامت لایه فاز ساکن $۰/۲۵$ میکرومتر، برنامه ریزی دمایی ستون از ۴۰ (۱ دقیقه) تا ۱۵۰ (۵ دقیقه) درجه سانتی گراد با افزایش دمای $۷/۵$ درجه در دقیقه، ۱۵۰ تا ۲۵۰ (۲ دقیقه) درجه سانتی گراد با افزایش دمای ۱۰ درجه در دقیقه، ۲۵۰ تا ۲۸۰ (۵ دقیقه) درجه سانتی گراد با افزایش دمای ۵ درجه در دقیقه، نوع آشکارساز: FID با دمای ۳۰۰ درجه سانتی گراد، دمای تزریق: ۲۸۰ درجه سانتی گراد، گاز حامل: هلیم با سرعت $۱/۵$ میلی لیتر در دقیقه.

دستگاه GC-MS: گاز کروماتو گراف متصل به طیف سنجی جرمی از نوع Agilent مدل ۵۹۷۵، ستون HP-5ms به طول ۳۰ متر و قطر $۰/۲۵$ میلی متر، ضخامت لایه فاز ساکن $۰/۲۵$ میکرومتر، برنامه ریزی دمایی ستون از ۴۰ (۱ دقیقه) تا ۱۵۰ (۵ دقیقه) درجه سانتی گراد با

هفته ای دو بار) آبیاری گردید. کود فسفر ۷۰ کیلو گرم در هکتار اکسید فسفر و پتاس ۷۰ کیلو گرم در هکتار اکسید پتاس) در زمستان قبل از شروع آزمایش و کود ازت به مقدار ۲۰۰ کیلو گرم در هکتار بصورت تقسیط (یک هفته بعد از هر برداشت) به زمین اضافه گردید. برای آزمایش خاک، نمونه های خاک مزروعه خشک نموده و توسط هاون چینی کوییده شدند. سپس نمونه ها از الک دو میلی متری عبور داده شده و برای انجام آزمایش های خاک آماده گردید. جهت تعیین بافت خاک از روش هیدرومتری، pH از دستگاه pH متر، هدایت الکتریکی (EC) از دستگاه هدایت سنج الکتریکی، نیتروژن (N) از روش کجلدال، فسفر (P) از روش اولسون و پتاسیم (K) از روش عصاره گیری با استات آمونیوم یک مولار با pH برابر ۷ استفاده شدند (آذربایجان و همکاران، ۱۳۸۸). نتایج آنالیز خاک نشان داد که بافت خاک شنی لومی، پی اچ $۷/۵۱$ ، هدایت الکتریکی $۴/۸$ و حاوی $۲۱/۰۵$ میلی اکی والان نیتروژن، $۰/۴۹$ میلی اکی والان فسفر و $۵۹/۳۲$ میلی اکی والان پتاسیم می باشد. روند تغییرات دما شامل دمای حداقل و حداقل، میانگین دمای ماهیانه و همچنین میانگین دمای روز برداشت گیاه در شکل ۱ نشان داده شده است.

برداشت نعنا بین ساعت یازده تا دوازده در اواسط هر ماه صورت گرفت. نمونه گیری بدین صورت بود که سه متر مربع در محل های مختلف از مزروعه (در هر تکرار یک متر مربع) انتخاب و در اواسط هر ماه کل پیکر رویشی نعنا در محل انتخاب شده از ارتفاع ۵ سانتی متری از سطح خاک برداشت و جهت توزین پیکر رویشی ترو خشک به آزمایشگاه منتقل گردیدند. گیاهان بلا فاصله پس از توزین بصورت یکنواخت پخش و در سایه خشک شدند. جهت یکنواختی خشک شدن، گیاهان در زمان مناسب زیر و رو، و پس از رسیدن رطوبت اندام ها به ۱۰ درصد، پیکر رویشی خرد و سپس عملیات استخراج اسانس شروع گردید. برای اسانس گیری از روش تقطیر با آب توسط دستگاه کلونجر استفاده

تن در هکتار، در هند $12/4$ تا $27/6$ تن در هکتار گزارش شده است (تلسی و سه باز^۲، ۲۰۰۵). دامنه تغییرات عملکرد تر نعنا در منطقه حمیدیه $15/0/2$ تا $25/0/7$ تن در هکتار در زمان‌های مختلف برداشت بود. با توجه به اینکه در سایر نقاط ایران و جهان نuna در طول سال سه یا چهار بار برداشت می‌شود ولی در منطقه خوزستان به جز ماههای آذر، دی و بهمن در سایر ماههای سال می‌توان برداشت نمود، به نظر می‌رسد که عملکرد تجمعی پیکر رویشی تازه بیشتر از متوسط جهانی باشد و کشت نuna دشته‌ی جهت استخراج اسانس در این منطقه توصیه می‌شود.

وزن خشک برگ

نتایج تجزیه واریانس وزن خشک برگ نشان داد که بین ماههای مختلف سال اختلاف معنی‌داری در سطح $1/1$ وجود دارد (جدول ۱). بیشترین وزن خشک برگ $452/2$ (گرم در متر مربع) در ماه تیر مشاهده شد که با نمونه‌های برداشت شده در خرداد ($395/6$ گرم در متر مربع) اختلاف معنی‌داری نداشت. پس از آن، نمونه‌های برداشت شده در مرداد در جایگاه بعدی قرار گرفت. اختلاف بین زمان برداشت اردبیلهشت با شهریور معنی‌دار نگردید. مقدار این صفت در ماههای فروردین، آذر، دی و بهمن به طور معنی‌داری نسبت به ماههای گرم سال کاهش یافت و ماههای سرد سال در یک گروه قرار گرفتند. کمترین مقدار در ماههای مهر و آبان (به ترتیب $150/4$ و $151/5$ گرم در متر مربع) ثبت گردید (شکل ۳).

متوسط عملکرد برگ خشک برای کلونهای مختلف نuna در ترکیه، 3 تن در هکتار گزارش شده است. در تحقیق حاضر دامنه تغییرات عملکرد وزن خشک برگ در ماههای مختلف بین $1/5$ تا $4/5$ تن در هکتار بود. نسبت برگ به ساقه یک عامل مهم و تاثیرگذار در عملکرد برگ خشک گیاه است. زیرا

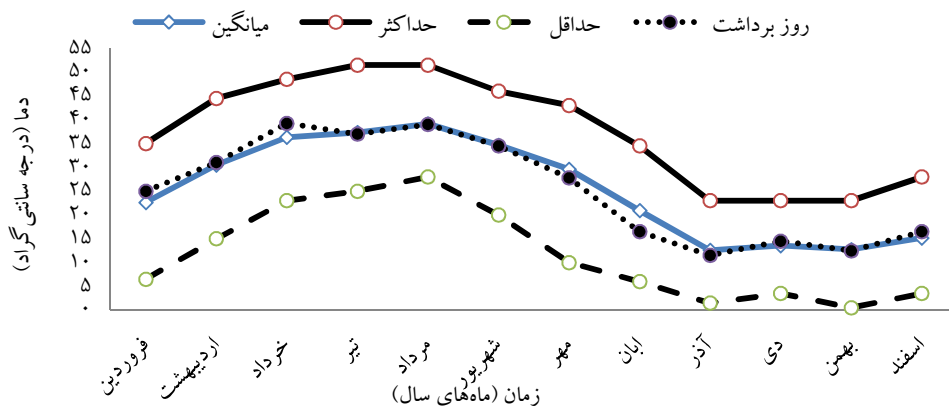
افزایش دمای $7/5$ درجه در دقیقه، 150 تا 250 (۲ دقیقه) درجه سانتی‌گراد با افزایش دمای 10 درجه در دقیقه، 250 تا 280 (۲ دقیقه) درجه سانتی‌گراد با افزایش دمای 5 درجه در دقیقه، دمای محفظه تزریق: 280 درجه سانتی‌گراد، انرژی یونیزاسیون: 70 الکترون ولت، گاز حامل: هلیم.

شناسایی طیف‌ها به کمک بانک اطلاعات جرمی، زمان بازداری، مطالعه طیف‌های جرمی هر یک از اجزای اسانس و بررسی الگوهای شکست آنها، مقایسه آنها با طیف‌های استاندارد و استفاده از منابع معتبر انجام گردید (آدامز^۱، ۲۰۰۷). درصد کمی هر ترکیب بر اساس سطح زیر منحنی و توسط برنامه‌ریزی رایانه‌ای مشخص گردید. آنالیز داده‌ها به کمک نرم افزار SAS و رسم نمودارها به وسیله نرم افزار اکسل انجام شد.

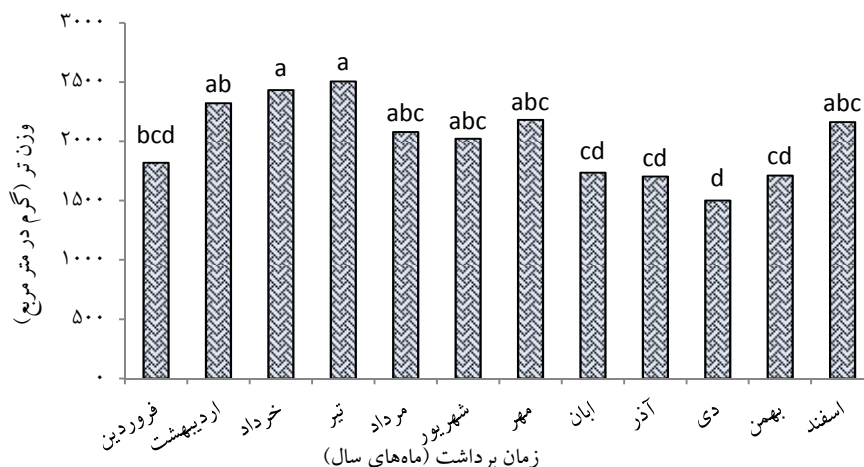
نتایج و بحث

وزن تو

نتایج تجزیه واریانس نشان داد که وزن تر نuna به طور معنی‌داری تحت تاثیر زمان برداشت قرار می‌گیرد (جدول ۱) به طوریکه بیشترین مقدار آن در ماههای خرداد ($2435/3$ گرم در متر مربع) و تیر ($2507/3$ در متر مربع) و کمترین مقدار آن ($150/2$ گرم در متر مربع) در ماه دی مشاهده گردید. اختلاف بین زمان‌های برداشت مرداد، شهریور، مهر و اسفند معنی‌دار نگردید. طی ماههای گرم سال (مرداد و شهریور) رشد گیاه نسبت به ماههای خرداد و تیر بطور معنی‌داری کاهش یافت و در مهر که دما برای رشد نuna مناسب بود، وزن تر گیاه دوباره افزایش یافت. همچنین اختلاف بین ماههای آبان، آذر و بهمن معنی‌دار نگردید (شکل ۲). دامنه عملکرد پیکر رویشی تر در نقاط مختلف جهان متفاوت است به طوریکه در منطقه جنوب کوکورووا 29 تن در هکتار، در اکراین $13/6$ تا $24/8$ تن در هکتار، در ترکیه $26/1$



شکل ۱- تغییرات درجه حرارت منطقه حمیدیه در طول ماههای مختلف سال



شکل ۲- اثر زمان برداشت بر وزن تو نعنا دشتی

جدول ۱- نتایج تجزیه واریانس (میانگین مرتعات) صفات مختلف نعنا دشتی در زمانهای مختلف برداشت

منابع تغییرات (%)	درجه آزادی	وزن ترکیمی	وزن خشک برگ	درصد انسانس	عملکرد انسانس
بلوک	۲	۸۲۰۷/۰۲ ^{ns}	۲۲۸/۹۷ ^{ns}	۰/۰۰۷ ^{ns}	۰/۰۳۱ ^{ns}
تیمار	۱۱	۳۰۹۱۷۱/۳ ^{**}	۲۹۲۹۸/۸	۲/۲۰ ^{**}	۲۰/۱۴ ^{**}
خطای آزمایشی	۲۲	۳۸۹۸۸/۶	۱۰۳۳/۸	۰/۰۲۲	۰/۰۹۴
ضریب تغییرات (%)	۹/۷۸	۱۳/۶۴	۱۱/۸۰	۱۹/۷۱	۰/۰۳۱ ^{ns}

NS و ** به ترتیب غیرمعنی دار بودن و معنی دار بودن در سطح احتمال خطای ۱٪ را نشان می دهند.

و تجمع انسنس را در برداشت‌های بعدی تحریک نماید (زلجازکوو و همکاران، ۲۰۰۸).

تغییرات فصلی درصد انسنس در بسیاری از گیاهان مثل مرزنگوش بستانی (تریوینو و جانسون^۲، ۲۰۰۰) نعماً (کوفیدس و همکاران^۳، ۲۰۰۶) و ریحان (حسین و همکاران^۴، ۲۰۰۸) گزارش شده است. بیشترین درصد انسنس مرزنگوش در طول ژوئن-جولای که تقریباً مصادف با تیرماه است، ثبت شده است (تانسر و همکاران^۵، ۲۰۱۰). گلدهی گیاه در اثر افزایش دما و همکاران^۶، ۲۰۱۰) می‌تواند علت افزایش درصد انسنس باشد. در مطالعات قبلی به رابطه نزدیک بین طول روز بلند، بلوغ گیاه و افزایش درصد انسنس اشاره شده است (مولر ریبانو و همکاران^۷، ۱۹۹۷). افزایش درصد انسنس در طول این دوره به نقش متابولیت‌های ثانویه در حفاظت از گیاه در برابر پاتوژن‌ها و همچنین افزایش جلب حشرات گردد افسان نسبت داده شده است (تانسر و همکاران، ۲۰۱۰). طبق نظر ماروتی و همکاران^۸ (۱۹۹۳) عملکرد و اجزای انسنس به شرایط اقلیمی، و مراحل نموی گیاه بستگی دارد و فتوپریود طولانی برای نمو گیاه و افزایش عملکرد الزامی است. در تحقیق حاضر بیشترین مقدار انسنس در ماه شهریور ثبت شد که با نتایج فوق مطابقت نداشت و علت آن دمای بسیار بالا طی ماه‌های تیر و مرداد می‌باشد که ممکن است بخشی از انسنس به علت دمای زیاد از سطح گیاه تبخیر شود (حسین و همکاران، ۲۰۰۸).

عملکرد انسنس

عملکرد انسنس تابع تغییرات درصد انسنس و وزن خشک برگ گیاه بود. بیشترین عملکرد انسنس در ماه تیر ثبت گردید که با سایر ماه‌های گرم سال (خرداد، مرداد و شهریور) اختلاف معنی داری نداشت. همچنین

برخی از کلون‌ها و همچنین در برخی مناطق، کلون‌های نعماً عملکرد پیکر رویشی تازه بالای دارند ولی به دلیل پائین بودن نسبت برگ به ساقه در نهایت عملکرد برگ خشک گیاه کاهش می‌یابد (تلسی و سهباز، ۲۰۰۵). شاخ و برگ متراکم مخصوصاً در برخی ماه‌های سال خاص منجر به عدم رسیدن نور به همه برگ‌ها و همچنین تهويه ضعیف و باعث ریزش برگ‌ها می‌شود و در نهایت عملکرد برگ خشک کاهش پیدا می‌کند (تلسی و همکاران، ۲۰۱۱). شاید کاهش شدید وزن خشک برگ در مهر نیز به همین دلیل باشد.

درصد انسنس

همانطور که در شکل ۴ نشان داده شده است درصد انسنس گیاه نعماً به طور معنی‌داری تحت تاثیر زمان برداشت قرار گرفت. بیشترین درصد انسنس (۲/۷۵٪) در ماه شهریور مشاهده شد. علت این افزایش، دمای بسیار بالا در طول رشد گیاه در ماه‌های گرم سال در استان خوزستان می‌باشد. پس از شهریور، ماه‌های مرداد و مهر حاوی بیشترین درصد انسنس بودند که با هم اختلاف معنی‌داری نداشتند. درصد انسنس در ماه‌های اردیبهشت، خرداد، تیر و آبان با هم اختلاف معنی‌داری نداشتند و در گروه بعدی قرار گرفتند. کمترین درصد انسنس طی ماه‌های آذر، دی، بهمن و اسفند مشاهده گردید که با هم اختلاف معنی‌داری نداشتند. در یک تحقیقی روی گونه‌های مختلف نعماً، درصد انسنس در گونه اسپیکاتا تا برداشت سوم افزایش یافت در حالیکه در گونه گراسیلیس تغییر معنی‌داری با زمان برداشت مشاهده نشد (زلجازکوو و همکاران^۱، ۲۰۱۰ الف). در تحقیق دیگری، درصد انسنس ریحان در برداشت سوم نسبت به برداشت اول و دوم افزایش یافته بود و علت آن تغییرات شرایط محیطی و بویژه دما در برداشت‌های دوم و سوم ذکر شده است. علاوه بر آن طبق یافته‌های محققان، برداشت گیاه ممکن است به عنوان یک عامل تنش عمل نماید و سنتز

2- Trivino & Johnson

3- Kofidis *et al.*

4- Kofidis *et al.*

5- Toncer *et al.*

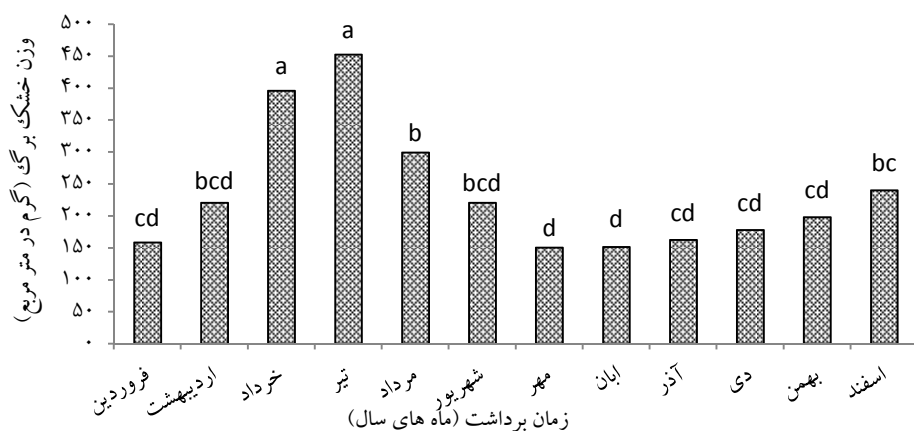
6- Muller-Riebau *et al.*

7- Marotti *et al.*

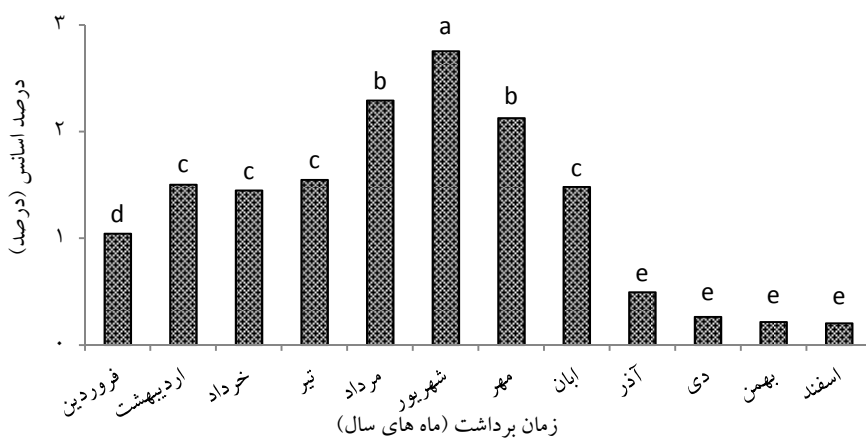
1 - Zheljazkov *et al.*

ششم افزایش یافته است در حالیکه حداقل عملکرد انسانس پیکر رویشی خشک در برداشت سوم (اواسط زوالی) مشاهده شده است (زلجازکو و همکاران، ۲۰۱۰ الف). با توجه به نتایج بدست آمده، بهترین زمان برداشت نعنا دشتی به منظور استخراج انسانس، ماههای خداداد، تیر، مرداد و شهریور می‌باشد ولی می‌توان در ماههای فروردین، اردیبهشت، مهر و آبان نیز برداشت نمود.

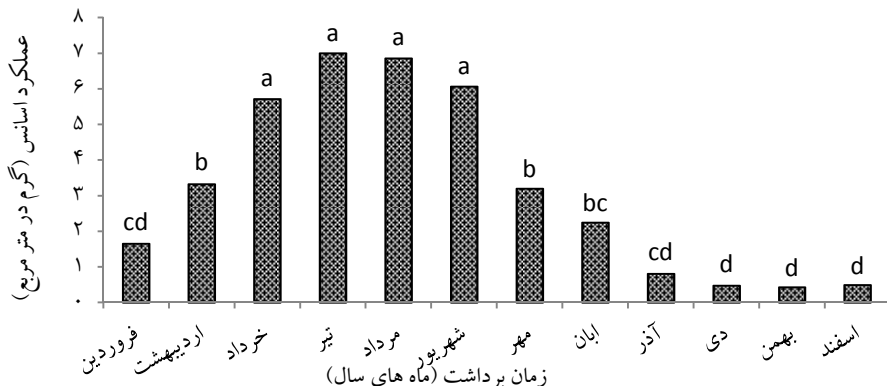
بین ماههای اردیبهشت و مهر اختلاف معنی‌داری مشاهده نشد. کمترین عملکرد انسانس در ماههای سرد سال (آذر تا اسفند) مشاهده شد و اختلاف معنی‌داری با هم نداشتند. این نتایج با یافته‌های زلجازکو و همکاران (۲۰۱۰) مطابقت داشت. آنها نیز بیشترین عملکرد انسانس را در ماه تیر گزارش کردند. در تحقیقی در ایالت می‌سی‌پی آمریکا روی نعنا مشخص شد که عملکرد انسانس از پیکر رویشی تازه در دو گونه نعنا تا برداشت



شکل ۳- اثر زمان برداشت بر وزن خشک برگ نعنا دشتی



شکل ۴- اثر زمان برداشت بر درصد انسانس نعنا دشتی



شکل ۵- اثر زمان برداشت بر عملکرد اسانس نعنادشی

رونده تغییرات سیس دی هیدروکارون، دی هیدروکاروئول و دی هیدروکارویل استات در زمانهای مختلف برداشت، تا اندازه‌ای یکسان بود. در تمام ماههای سال مقدار سیس دی هیدروکارون نسبت به دی هیدروکاروئول و دی هیدروکارویل استات بیشتر بود. مقدار ترکیبات مذکور طی ماههای گرم سال (بهار و تابستان) تغییر زیادی نداشتند ولی با کاهش دما در ماههای پائیز شروع به افزایش نمودند. بیشترین مقدار سیس دی هیدروکارون (۳۷/۷۶٪) در ماه دی و بیشترین مقدار دی هیدروکاروئول (۴۸/۷٪) و دی هیدروکارویل استات (۵۸/۱٪) در ماه بهمن ثبت گردیدند. کمترین مقدار ترکیبات فوق در ماههای شهریور و مهر مشاهده شدند. با مقایسه روند تغییرات کارون با سیس دی هیدروکارون، دی هیدروکاروئول و دی هیدروکارویل استات به نظر می‌رسد که بین مقدار کارون و ترکیبات مذکور رابطه منفی معنی‌داری وجود داشته باشد و برخلاف کارون، آنزیمهای دخیل در سنتز سیس دی هیدروکارون، دی هیدروکاروئول و دی هیدروکارویل استات به دمای پائین نیاز دارد و کارون در طول زمستان و ماههای سرد سال به ترکیبات مذکور تبدیل می‌گردد (ورف و بوت، ۲۰۰۰).

اجزای اسانس

نتایج آنالیز اسانس با دستگاه گاز کروماتوگراف متصل به طیف سنج جرمی‌نشان داد که در مجموع ۵۵ ترکیب در اسانس نعنادشی برداشت شده در ماههای مختلف سال شناسایی گردید. کارون و لیمونن ترکیبات اصلی اسانس بودند. سایر اجزای مهم اسانس شامل کارن، آلفاپین، میرسن، بتابوربون، سیس دی هیدروکارون، دی هیدروکاروئول، دی هیدروکارویل استات، پولگون و ترانس کاربوفیلن بودند. مقدار سایر ترکیبات بسیار کم بودند بطوریکه در برخی زمانهای برداشت، پیک مربوط به برخی از این ترکیبات ثبت نگردید (جدول ۲). مقدار کاروون به جز ماههای آذر، دی و بهمن در سایر ماههای سال، بالای ۴۹٪ بود. بیشترین مقدار (۴۶/۵٪) این ترکیب در ماه مهر ثبت گردید. با کاهش دما در ماههای زمستان، مقدار این ترکیب به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش یافت به طوریکه کمترین مقدار در دی و بهمن (به ترتیب ۲۷/۱۷٪ و ۸۳/۱۶٪) مشاهده شد. لیمونن دومین ترکیب مهم اسانس نعنادشی بود که دامنه تغییرات آن در زمانهای مختلف برداشت بین ۶۲/۳٪ تا ۶۲/۳٪ در شهریور بود. به طور کلی مقدار لیمونن از اردیبهشت تا مهر بالای ۲۰٪ بود.

جدول ۲- تغییرات اجزای اسانس (بر حسب درصد) نعنا دشتی برداشت شده در ماههای مختلف سال

اسنند	بهمن	دی	آذر	آبان	مهر	شهریور	مرداد	تیر	خرداد	اردیبهشت	فروردین	زمان بازداری	ترکیب
-	-	۰/۱	-	۰/۰۹	-	۰/۰۸	۰/۱۱	۰/۱۳	۰/۱	-	۰/۰۸	۶/۶۱	Thujene
۰/۰۳	۰/۰۶	۰/۰۴	۰/۰۴	۱/۰۱	۱/۳۹	۱/۵۹	۱/۸۴	۱/۶۶	۱/۶۲	۱/۲۶	۰/۹۷	۶/۹۳	Alpha pinene
-	-	۰/۱۷	-	۰/۰۵	۰/۳۸	۰/۴۲	۰/۳۶	۰/۳۶	۰/۴۵	۰/۳۸	۰/۴۲	۷/۲۴	Camphene
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۰/۱	۰/۰۶	۷/۷۶	Sabinene
-	-	۰/۳۳	-	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۸	۰/۰۷	۰/۰۹	۰/۰۲	۷/۸۴	Beta pinene
۰/۰۲	۰/۰۶	۰/۰۶	۰/۰۷	۰/۰۸	۱/۱۲	۱/۱۷	۱/۴۴	۱/۴۲	۱/۳۴	۱/۰۲	۰/۸۱	۸/۱۱	Beta myrcene
۰/۳۶	۰/۳	۱/۶۲	۰/۳	۲/۸۷	۱/۲۹	۱/۱۰	۰/۹۶	۰/۹۸	۱/۱۵	۱/۶۳	۲/۰۹	۸/۴	Delta-3-carene
۰/۰۲	-	۰/۰۷	۰/۰۴	-	-	۰/۰۵	-	-	-	-	-	۸/۹۷	Beta-cymene
۲/۱۹	۳/۰۴	۱۳/۵۵	۶/۳	۱۴/۴۱	۲۳/۲	۳۲/۶۲	۲۸/۲	۲۹/۳۵	۲۷/۱۵	۲۰/۰۸	۱۴/۴۹	۹/۰۷	Limonene
۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۱۴	۰/۱۹	۰/۰۷۹	۰/۰۲۳	-	۰/۰۳۱	-	۰/۰۵۱	۰/۰۶۳	۰/۰۵۸	۹/۱	1,8-cineole
-	-	۰/۰۶	۰/۰۶	-	-	-	-	-	-	-	-	۹/۳	Beta ocimene
-	-	۰/۰۶	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۹/۵۴	Gamma- Terpinene
-	-	-	-	-	-	۰/۰۵	-	-	-	-	-	۱۰/۱۵	Para Cymenyl
۰/۱۱	۰/۱۳	۰/۰۸	۰/۱	۰/۰۲۵	۰/۰۷	۰/۱	۰/۱۱	۰/۱۱	۰/۱۱	۰/۱	۰/۰۹	۱۰/۴۴	Pelargonialdehyde
۰/۱	۰/۱	۰/۱۱	۰/۰۷	-	-	-	-	-	-	-	-	۱۰/۸۲	Mentha-1,4,8-triene
۰/۱۳	۰/۲۳	۰/۰۴	۰/۱۴	-	-	۰/۰۶	۰/۱۳	۰/۱۷	۰/۱	-	۰/۰۶	۱۰/۹۴	Neo-Allo-Ocimene
۰/۰۳	۰/۰۶	۰/۰۶	۰/۲	-	-	۰/۰۷	۰/۱	۰/۱۲	-	-	۰/۰۷	۱۱/۱۷	p-Menth-8-en-2-one
۰/۰۵	۰/۳۱	۰/۳	۰/۰۷	-	-	۰/۰۷	۰/۰۷	۰/۱۱	۰/۰۹	-	۰/۰۹	۱۱/۵۱	Menthone
۰/۲	۰/۲۶	۰/۳۳	۰/۰۲	۱/۰۳	۰/۰۷۸	۰/۰۵۵	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۹	۰/۰۹۲	۱/۱۷	۱۱/۸	Borneol
۰/۰۳	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۶	۰/۰۱۳	۰/۰۴	۰/۰۰۸	-	۰/۰۰۷	۰/۰۱	-	۰/۰۱۳	۱۱/۹۶	terebenthene
۴/۳۴	۳۲/۳۷	۳۷/۷۶	۲۶/۴۱	۱۱/۸۳	۲/۹۱	۳/۸۶	۰/۰۱	۹/۷۱	۴/۰۹	۹/۳۴	۱۱/۰۳	۱۲/۴۱	Cis-dihydrocarvone
۵/۱۸	۰/۰۴	-	۰/۱۵	۰/۰۲۱	۰/۱	-	۰/۱۱	۰/۱۲	۰/۱۳	۰/۱۱	۰/۱۸	۱۲/۵۳	D- dihydrocarvone
-	۰/۳۳	۰/۴۸	۰/۰۲	۰/۰۳۳	۰/۰۸۳	۰/۰۷	۰/۰۱	۰/۰۷	۰/۰۹	۰/۰۸	۰/۰۷	۱۲/۸۹	Carveol
۰/۰۵	۱/۴۱	۲/۲۲	۰/۰۷۲	۲/۹۶	۴/۲۸	۱/۰۱	۱/۰۹	۱/۰۳	۱/۰۹	۱/۰۷	۲/۴۵	۱۳/۱۷	Pulegone
۵۱/۶۴	۱۶/۸۳	۱۷/۲۷	۴۴/۸۲	۵۲/۰۶	۵۷/۴۶	۴۹/۹۷	۵۱/۱۲	۴۹/۱۴	۵۰/۰۹	۵۳/۶۳	۵۳/۲۲	۱۳/۹۵	Carvone
۰/۰۴	۰/۳۸	۰/۰۲	۰/۰۳۶	۰/۰۱۲	۰/۱	۰/۰۱	۰/۰۱۷	۰/۰۱۶	۰/۰۱۵	-	۰/۰۱۲	۱۳/۹۷	Carvone oxide

جدول ۲- تغییرات اجزای اسانس (بر حسب درصد) نعنا دشتی برداشت شده در ماههای مختلف سال

استند	بهمن	دی	آذر	آبان	مهر	شهریور	مرداد	تیر	خرداد	اردیبهشت	فروردین	زمان بازداری	ترکیب
۰/۳۸	۰/۴۳	۰/۲۴	۰/۲۲	۰/۱	-	-	-	-	-	-	۰/۰۹	۱۴/۱	(-)-Bornyl acetate
۰/۲۲	۰/۱۹	۰/۰۹	۰/۱۲	۰/۱	-	-	-	-	-	-	۰/۰۸	۱۴/۱۸	Dihydroedulan IA
۴/۰۲	۷/۴۸	۴/۱۶	۱/۴۴	۰/۲۸	-	-	-	۰/۱	۰/۰۹	۰/۱۲	۰/۲۶	۱۴/۴۲	Dihydrocarveol
۱۰/۴۹	۱۳/۵۸	۸/۸۹	۳/۱۶	۰/۸۹	-	-	۰/۱	۰/۴۷	۰/۱۸	۰/۴۲	۰/۹۴	۱۴/۸	Dihydrocarvylacetate
۰/۸۱	۰/۷۵	۰/۷۷	۰/۳۶	۰/۰۹	-	-	-	-	-	-	۰/۱۵	۱۴/۹۶	Mentha-1,4,8-triene
۰/۱۵	-	۰/۱۹	۰/۲۴	۰/۳۵	۰/۹	۰/۶۸	۰/۵۹	۰/۴۸	۰/۶۷	۰/۲۹	۰/۳۵	۱۵	Bicycloelemene
۰/۰۱	۰/۵	۰/۵۳	۰/۲۷	-	-	۰/۰۹	-	-	-	-	۰/۱۲	۱۵/۳۱	Eugenol
۵/۰۵	۲/۳۴	۱/۵۷	۰/۶۳	۲/۵	۱/۶۵	۱/۴۸	۱/۹۱	۱/۴۶	۱/۹۷	۴/۱۵	۲/۴۲	۱۶/۵۹	trans-Caryophyllene
۰/۱۷	۰/۱	۰/۰۵	۰/۰۹	-	-	-	-	-	-	۰/۱۲	۰/۱	۱۶/۹۷	Caryophyllene
-	-	-	۰/۱۳	-	-	-	-	-	-	-	۰/۰۸	۱۶/۷۷	beta.-Cubebene
۰/۲	۰/۱۱	۰/۰۷	۰/۱۴	۰/۲۹	-	-	۰/۰۹	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۱۲	۰/۱۱	۱۷/۰۵	Germacrene-D
۰/۱۲	۰/۰۶	۰/۰۵	۰/۰۵	-	-	-	-	-	-	۰/۵	۰/۱۸	۱۷/۱۴	trans-beta-Farnesene
۰/۶۲	۰/۳۴	۰/۲۲	۰/۰۹	۰/۲۶	۰/۱۹	۰/۱۶	۰/۲۲	۰/۱۷	۰/۲۴	-	۰/۲۹	۱۷/۲۷	alpha.-Humulene
۰/۲۸	۰/۲۳	۰/۱۶	۰/۰۵	۰/۱۶	۰/۱۱	۰/۱۹	۰/۱۳	۰/۰۹	۰/۱۵	۰/۲۷	۰/۱۵	۱۷/۳۶	Thujopsene
۰/۳۱	۰/۲۶	۰/۱۴	-	۰/۳۴	۰/۳۱	۰/۲۵	۰/۲۵	۰/۱۵	۰/۳۳	۰/۷۴	۰/۱۸	۱۷/۷۹	Azulene
۰/۰۸	۰/۰۸	-	-	-	۰/۰۹	-	-	۰/۰۹	۰/۲۱	-	-	۱۸/۲۶	Germacrene B
۰/۱۷	۰/۱	-	۰/۱۳	-	-	-	-	-	۰/۰۹	۰/۰۸	-	۱۸/۶۸	gamma.-Cadinene
۰/۶۶	۰/۳۸	۰/۲	۰/۳	۰/۲۲	۰/۱۳	۰/۱۱	۰/۱۷	۰/۱۵	۰/۱۸	۰/۳۱	۰/۲۵	۱۸/۹۲	L-calamenene
۰/۱۴	۰/۱	-	۰/۲۳	-	-	-	-	-	۰/۰۹	۰/۰۸	-	۱۸/۹۲	alpha.-cadinene
۰/۰۸	-	-	۰/۱	-	-	-	-	-	-	-	-	۱۹/۹۵	delta.-Cadinene
۲/۴۲	۰/۹۷	۰/۳۴	۳/۱۶	۰/۸۹	۰/۱۳	۰/۱۶	۰/۱۸	۰/۲۲	۰/۲	۰/۳۴	۰/۸	۲۰/۸۸	Neoisolongifolene
۰/۴	۰/۱۷	۰/۱۱	۰/۳۹	-	-	۰/۰۷	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۱	۰/۱۴	۰/۱۴	۲۱/۷۸	alpha.-Copaene
۰/۲۶	۰/۰۳	-	۰/۱۵	-	-	۰/۱۶	۰/۰۹	۰/۳۱	۰/۱۹	۰/۳۲	۰/۲	۲۲/۴۳	alpha.-Cadinadien
۰/۳۹	۰/۱۶	۰/۰۹	۰/۲	-	-	۰/۰۵	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۱	۰/۱۶	۰/۱۶	۲۳/۴۱	alpha.-Amorphene
-	-	-	۰/۴	-	-	-	-	-	-	-	-	۲۲/۷۷	beta.-Bisabolene

- پیک ماده در زمان مورد نظر در آنالیز گاز کروماتوگراف مشاهده نشده است.

گزارش کردند. زلجازرکوو و همکاران (۲۰۱۰ الف) نشان دادند کارون و لیمونن ترکیبات غالب اسانس دو گونه کاردیاکا و اسپیکاتا بودند. برخلاف آن اسانس گیاه تازه نعنا دشتی کشت شده در مصر (عمر و همکاران^۳، ۲۰۰۹) و ترکیه (تلسی و همکاران، ۲۰۱۰) دارای مقدار کمی یا فاقد کارون بودند. تفاوت‌های مشاهده شده در این تحقیق در مقایسه با مطالعات قبلی روی این گیاه را می‌توان به نوع کموتاپ، نوع اقلیم، ترکیب خاک، اندام گیاه، سن گیاه و مراحل زندگی رویشی یا زایشی گیاه نسبت داد. کموتاپ‌های مختلفی مثل کموتاپ لینالول، پولگون، پیریتون، پیریتون اکساید و غیره در سطح جهان وجود دارد ولی کموتاپ کارون بصورت تجاری کشت و کار می‌شود. غلظت کارون در نعنا دشتی مورد استفاده در این تحقیق به جز ماههای آذر، دی و بهمن در سایر برداشت‌ها، بالای ۴۹٪ بود. بنابراین کیفیت اسانس نعنا دشتی برداشت شده از اسفند تا آبان قابل قبول و در حد استاندارد جهانی می‌باشد.

در تحقیقی در آمریکا، غلظت کاروون در نعناهای خشک برداشت شده در برداشت ششم (سپتامبر) کاهش یافت و بیشترین میزان کاروون در برداشت دوم (جولای) مشاهده شد. در گونه گراسیلیس، بیشترین میزان کاروون در مرحله شروع گلدهی مشاهده شده است (زلجازرکوو و همکاران (۲۰۱۰ الف). غلظت نهایی یک ترکیب در اسانس نعنا نتیجه برهمکنش محیط، ژنتیپ، فاکتورهای بهزروعی مثل نوع و مقدار کود، زمان و مرحله برداشت گیاه و تراکم کشت است. ساختار گیاه، نسبت برگ‌های پیر به جوان و نسبت گل به برگ در گیاهانی که در طول سال چند بار برداشت می‌شوند بعد از برداشت اول تغییر می‌کند و متعاقب آن میزان و ترکیبات اسانس تحت تاثیر قرار می‌گیرد. به عنوان مثال متول در برگ‌های مسن تر و گل آذین‌ها بیشتر یافت می‌شود و در این گونه گیاهان سهم گل آذین از کل بیomas گیاه کم می‌باشد. بنابراین حفظ برگ‌های مسن تر در مقابل بیماری، تنفس خشکی و

مقدار کارن از فروردین تا تیر کاهش یافت و سپس در شهریور و مهر اندکی افزایش نشان داد. بیشترین مقدار کارن در ماه آبان ثبت و کمترین مقدار طی ماههای آذر، بهمن و اسفند مشاهده گردید. مقدار آلفاپینن طی زمان‌های مختلف برداشت تغییرات قابل توجهی نشان داد. بیشترین مقدار آن در مرداد ثبت گردید و پس از مرداد، مقدار این ترکیب در ماههای خرداد، تیر و شهریور کم و بیش بالا بود. مقدار آلفا پینن در زمان‌های برداشت اردیبهشت با مهر و همچنین فروردین با آبان تا اندازه‌ای یکسان بود. کمترین مقدار هم طی ماههای آذر، بهمن و اسفند مشاهده گردید. تغییرات میرسن طی زمان‌های مختلف برداشت، مشابه تغییرات مشاهده شده برای آلفا پینن بود. با توجه به روند تغییرات مشاهده شده در سنتر آنها در اثر دمای بالا فعال می‌گرددند. برخلاف آلفا پینن و میرسن، مقدار بتا بوربون در ماههای گرم سال، کاهش و با کاهش دما طی ماههای پائیز و زمستان، افزایش یافت. با مقایسه روند تغییرات آلفا پینن و میرسن با بتابوربون شاید بتوان گفت در ماههای سرد سال، مسیر سنتر ترین‌ها به سمت تولید بیشتر بتابوربون بیشتر شده است. روند تغییرات پولگون نامنظم و بصورت متناوب کاهشی افزایشی بود. بیشترین (۴۲٪) و کمترین (۰٪) مقدار پولگون به ترتیب در ماههای مهر و اسفند مشاهده گردید. مقدار ترانس کاریوفیلن در ماههای گرم و همچنین سرد سال کاهش و ماه اردیبهشت و همچنین اسفند افزایش قابل توجهی یافت.

مقدار کارون در نمونه‌های نعنا دشتی ایران (حاج آخوندی و همکاران^۱، ۲۰۰۰) و مراکش (زنینی و همکاران^۲، ۲۰۱۱) به ترتیب ۴۰٪ و ۲۹٪ گزارش شده است. چوداری و همکاران^۳ (۲۰۰۷) حدود ۷۳٪ کارون در گونه اسپیکاتا و همکاران^۳ در گونه کاردیاکا

1- Hadjiakhoondi *et al.*

2 - Znini *et al.*

3 - Chowdhury *et al.*

محمودی سورستانی و اکبرزاده: بررسی تاثیر زمان برداشت بر درصد، عملکرد و...

سپاس گزاری

بدین وسیله از دانشگاه شهید چمران اهواز به خاطر حمایت مالی از این تحقیق تشکر و قدردانی می‌گردد.

همچنین تراکم بالا بعد از برداشت اول اهمیت زیادی دارد (زلجازکوو و همکاران، ۲۰۱۰ ب). اجزای انسانس نعنا فلفلی (تلسی و همکاران، ۲۰۱۱)، مرزنگوش (تانسر و همکاران، ۲۰۱۰) و ریحان (زلجازکوو و همکاران، ۲۰۰۸) در زمان‌های مختلف برداشت تغییرات معنی‌داری نشان داده است. تغییرات میزان و اجزای انسانس می‌تواند به دلیل بیان ژن‌های مختلف در مراحل نموی مختلف گیاه یا به دلیل فاکتورهای محیطی (روزهای کوتاه، دما و شدت نور) متأثر از تغییرات فصلی باشد (گروقات و همکاران^۱، ۲۰۱۰). از طرفی روش برداشت (شاخه‌ای اولیه یا ثانویه یا کل بیوماس گیاه) می‌تواند اجزای اصلی انسانس را تغییر دهد بنابراین با برداشت اول گیاه در برداشت‌های بعدی نسبت برگ به ساقه تغییر می‌کند و ممکن است از این طریق نوبت برداشت روی اجزای انسانس اثر بگذارد (زلجازکوو و همکاران، ۲۰۰۸). علاوه بر آن تغییرات مرفوژیکی گیاه در طول فصل و نسبت اندام‌های مختلف گیاه (برگ جوان و مسن، شاخه اصلی و فرعی، گل) در مقدار اجزای انسانس نقش تعیین کننده ای دارند. به عنوان مثال، لیمونن و پولگون بیشتر در برگ‌های جوان گیاه (*Micromeria fruticosa* و نعنا فلفلی) تجمع می‌یابد. همچنین تغییر در اجزای انسانس می‌تواند با نقش اکولوژیکی آنها طول دوره‌های مختلف رشد ارتباط داشته باشد (دوادی و همکاران، ۲۰۰۱).

نتیجه گیری

به طور کلی نتایج نشان داد مقدار کارون انسانس به جز ماه‌های آذر، دی و بهمن در سایر ماه‌های سال بالای ۴۹٪ (استاندارد انسانس نعنا) بود. بنابراین با توجه به عملکرد انسانس و درصد کارون انسانس، اگر چه نعنا دشته کشته شده در حمیدیه از فروردین تا آبان قابل برداشت است ولی بهترین زمان برداشت، خرداد تا شهریور می‌باشد.

منابع

۱. آذرنیوند ح.، قوام عربانی م.، سفیدکن ف. و طویلی ع. ۱۳۸۸. بررسی تاثیر ویژگیهای اکولوژیک (خاک و ارتفاع) بر کمیت و کیفیت اسانس گل و برگ *Achillea millefolium* L. subsp. *Millefolium*. *فصلنامه علمی-پژوهشی تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران*. ۲۵(۴): ۵۵۶-۵۷۱.
۲. امیدیگی ر. ۱۳۸۶. تولید و فرآوری گیاهان دارویی. جلد دوم، چاپ چهارم با بازنگری کامل، انتشارات آستان قدس رضوی، ۴۳۸ ص.
۳. سلطانی ف.، شریفی م.، خواجه خ. و یوسف زادی م. ۱۳۸۷. بررسی ترکیبات اسانس، فعالیت آنزیم متلون روکتاز و فعالیت ضدمیکروبی گونه *Mentha piperita* در دو مرحله از رشد. *مجله زیست شناسی ایران*. ۲۱(۵): ۶۲-۷۰.
۴. نقدی آبادی، ح. بزدانی، د. نظری، ف. و محمدعلی، س. ۱۳۸۱. تغییرات فصلی عملکرد و ترکیبات اسانس آویشن (*Thymus vulgaris* L.) در تراکم‌های مختلف کاشت. *فصلنامه گیاهان دارویی*. ۵(۲): ۵۱-۵۶.
5. Adams, R.P. 2007. Identification of essential oil components by gas chromatography/mass spectroscopy. Allured: Carol Stream, IL, USA. 804 p.
6. Chauhan, R.S., Kaul, M.K., Shahi, A.K., Kumar, A., Ram, G., and Tawa, A. 2009. Chemical composition of essential oils in *Mentha spicata* L. accession [IIIM(J)26] from North-West Himalayan region, India. *Industrial Crops and Products*. 29: 654–656.
7. Chowdhury, J.U., Nandi, N.C., Uddin, M., and Rahman, M. 2007. Chemical constituents of essential oils from two types of spearmint (*Mentha spicata* L. and *M. cardiaca* L.) introduced in Bangladesh. *Bangl. J. Sci. Indus. Res.* 42:79–82.
8. Dudai, N., Larkov, O., Ravid, U., Putievsky, E., and Lewinsohn, E. 2001. Developmental Control of monoterpane content and composition in *Micromeria fruticosa* (L.) Druce. *Annals of Botany*. 88: 349-354.
9. Farhat, G.N., Affara, N.I., and Gali-Muhtasib, H.U. 2001. Seasonal changes in the composition of the essential oil extract of East Mediterranean sage (*Salvia libanotica*) and its toxicity in mice. *Toxicon*. 39: 1601-1605.
10. Gurudatt, P.S., Priti, V., Shweta, S., Ramesha, B.T., Ravikanth, G., Vasudeva, R., Amna, T., Deepika, S., Ganeshiah, K.N., Uma Shaanker, R., Puri, S., and Gazi, N. 2010. Changes in the essential oil content and composition of *Origanum vulgare* L. during annual growth from Kumaon Himalaya. *Current science*. 98, 8(25): 1010-1012.
11. Hadjiakhoondi, A., Aghel, N., Zamanizadeh-Nadgar, N., and Vatandoost, H. 2000. Chemical and biological study of *Mentha spicata* L. essential oil from Iran. *Daru*. 8 (1 and 2):19-21.
12. Hussain, A.I., Anwar, F., Sherazi, S.T.H., and Przybylski, R. 2008. Chemical composition, an antioxidant and antimicrobial activity of basil (*Ocimum basilicum*) essential oils depends on seasonal variations. *Food Chemistry*. 108: 986-995.
13. Jirovetz, L., Buchbauer, G., Shabi, M., and Ngassoum, M.B. 2002. Comparative investigation of essential oil and volatiles of spearmint. *Perfum.Flav.* 27, 16–22.

محمودی سورستانی و اکبرزاده: بررسی تاثیر زمان برداشت بر درصد، عملکرد و...

14. Kofidis, G., Bosabalidis, A., and Kokkini, S. 2006. Seasonal variations of essential oils in a linalool-rich chemotype of *Mentha spicata* grown wild in Greece. Journal of Essential Oil Research. 16, 469-472.
15. Lawrence, B.M. 2006. Mint: The Genus *Mentha*. CRC Press, Boca Raton, FL.
16. Marotti, M., Dellacecca, V., Piccaglia, R., and Giovanelli, E. 1993. Effect of harvesting stage on the yield and essential oil composition of peppermint (*Mentha x piperita* L.). Acta Hortic. 344: 370-379.
17. Muller-Riebau, F.J., Berger, B.M., Yegen, O., and Cakir, C. 1997. Seasonal variations in the chemical compositions of essential oils of selected aromatic plants growing wild in Turkey. Journal of Agriculture and Food Chemistry. 45, 4821-4825.
18. Omar, N.A., El-Sayed, Z.I.A., and Romeh, A.A. 2009. Chemical constituents and biocidal activity of the essential oil of *Mentha spicata* L. Grown in Zagazig region, Egypt. Research Journal of Agriculture and Biological Sciences. 5(6): 1089-1097.
19. Rao, B.R.R. 1999. Biomass and essential oil yields of cornmint (*Mentha arvensis* L. f. *piperascens* Malinvaud ex Holmes) planted in different months in semi-arid tropical climate. Industrial Crops and Products. 10: 107-113.
20. Telci, I., and Sahbaz, N. 2005. Variation of yield, essential oil and carvone contents in clones selected from carvone-scented landraces of Turkish *Mentha* Species. Journal of Agronomy. 4 (2): 96-102.
21. Telci, I., Kacar, O., Bayram, E., Arabaci, O., Demirtas, I., Yilmaz, G., Ozcan, I., Sönmez, C., and Göksu, E. 2011. The effect of ecological conditions on yield and quality traits of selected peppermint (*Mentha piperita* L.) clones. Industrial Crops and Products. 34: 1193–1197.
22. Telci, I., Demirtas, I., Bayram, E., Arabaci, O., and Kacar, O. 2010. Environmental variation on aroma components of pulegone/piperitone rich spearmint (*Mentha spicata* L.). Industrial Crops and Products. 32: 588–592.
23. Toncer, O., Karaman, S., and Diraz, E. 2010. An annual variation in essential oil composition of *Origanum syriacum* from Southeast Anatolia of Turkey. Journal of Medicinal Plants Research. 4(11): 1059-1064.
24. Trivino, M.G., and Johnson, C.B. 2000. Season has a major effect on the essential oil yield response to nutrient supply in *Origanum majorana*. The Journal of Horticultural Science and Biotechnology. 75(5): 520-527.
25. Yesil Celiktas, O., Hames Kocabas, E.E., Bedir, E., Vardar Sukan, F., Ozek, T., and Baser, K.H.C. 2007. Antimicrobial activities of methanol extracts and essential oils of *Rosmarinus officinalis*, depending on location and seasonal variations. Food Chemistry. 100: 553-559.
26. Zheljazkov, V.D., Cantrell, C.L., Astatkie, T., and Hristov, A. 2010. Yield, content, and composition of peppermint and spearmints as a function of harvesting time and drying. J. Agric. Food Chem. 58: 11400–11407.
27. Zheljazkov, V.D., Cantrell, C.L., Astatkie, T., and Ebelhar, M.W. 2010. Productivity, oil content, and composition of two spearmint species in Mississippi. Agronomy Journal. 102 (1): 129-133.
28. Zheljazkov, V.D., Cantrell, C.L., Tekwani, B., and Khan, S.I. 2008. Content, composition, and bioactivity of the essential oils of three basil genotypes as a function of harvesting. J. Agric. Food Chem. 5: 380–385.

29. Znini, M., Bouklah, M., Majidi, L., Kharchouf, S., Aouniti, A., Bouyanzer, A., Hammouti, B., Costa, J., and Al-Deyab, S.S. 2011. Chemical composition and inhibitory effect of *Mentha Spicata* essential oil on the corrosion of steel in molar hydrochloric acid. Int. J. Electrochem. Sci. 6: 691–704.
30. Werf, M.J. and Boot, A.M. 2000. Metabolism of carveol and dihydrocarveol on *Rhodococcus erythropolis* DCL 14. Microbiology, 146: 1129-1141.