DOI: 10.11766/trxb202302090055

陈思远,鲁尧,武思凡,齐咏冰,郑青松,张馨月,赵文甲,陈军.纳米级 Fe₃O₄分散液浸种对 NaCl 胁迫下番茄种子萌发及幼苗保护酶 系统的影响[J]. 土壤学报,2024,61(4):1166–1178.

CHEN Siyuan , LU Yao , WU Sifan , QI Yongbing , ZHENG Qingsong , ZHANG Xinyue , ZHAO Wenjia , CHEN Jun. Effects of Seed Soaking in Fe_3O_4 Nanoparticle on Tomato Seed Germination and Seedling Protective Enzyme System under Saline Stress[J]. Acta Pedologica Sinica, 2024, 61 (4): 1166–1178.

纳米级 Fe₃O₄ 分散液浸种对 NaCl 胁迫下番茄种子萌发 及幼苗保护酶系统的影响^{*}

陈思远^{1,2},鲁 尧²,武思凡²,齐咏冰³,郑青松^{1,2,4†},张馨月^{1,2}, 赵文甲^{3†}.陈 军⁵

 (1. 南京农业大学三亚研究院,海南三亚 572025; 2. 南京农业大学资源与环境科学学院,江苏省海洋生物学重点实验室,南京 210095; 3
 南京农业大学理学院,南京 210095; 4. 绵阳师范学院,四川县域经济发展研究中心,四川绵阳 621000; 5. 苏州农业职业技术学院园艺科 技学院,江苏苏州 215008)

摘 要:为揭示纳米级 Fe₃O₄ (Fe₃O₄NPs)调控作物耐盐的效应和机理,采用共沉淀法成功合成 10 nm 粒径的 Fe₃O₄NPs,并 通过了表征分析和鉴定;进一步研究其 0、1、10、50、100、200、300、400 mg·L⁻¹ 分散液浸种处理对 NaCl 胁迫下番茄种 子萌发、幼苗生长及其抗氧化的影响。结果表明:盐胁迫下 1 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种明显降低番茄种子发芽、幼苗胚根和下 胚轴生长,随着浸种浓度上升,其发芽逐步得到改善; 100 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫明显降低番茄种子成苗率、幼苗鲜物质量和含水 量,1 mg·L⁻¹Fe₃O₄NPs 浸种,导致其进一步降低,随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓度上升,其数值逐渐上升,200 mg·L⁻¹Fe₃O₄NPs 浸 种的幼苗鲜物质量和含水量达到峰值,显著高于仅盐处理的对照。100 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫明显降低番茄种子成苗率、幼苗鲜物质量和含水 量,1 mg·L⁻¹Fe₃O₄NPs 浸种,导致其进一步降低,随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓度上升,其数值逐渐上升,200 mg·L⁻¹Fe₃O₄NPs 浸 种的幼苗鲜物质量和含水量达到峰值,显著高于仅盐处理的对照。盐胁迫下,1 mg·L⁻¹Fe₃O₄NPs 浸种的幼苗超氧化物歧化酶 (SOD)和过氧化物酶(POD)活性显著上升,而过氧化氢酶(CAT)活性下降,随着 Fe₃O₄NPs 浸种的幼苗超氧化物歧化酶 (SOD)和过氧化物酶(POD)活性显著上升,而过氧化氢酶(CAT)活性下降,随着 Fe₃O₄NPs 浸种的幼苗超氧化物歧化酶 (MDA)、脯氨酸(Pro)含量、超氧阴离子自由基(O₂⁻⁻)和过氧化氢(H₂O₂)含量均最低,而其 CAT 酶活最高。相关性分 析表明,幼苗鲜物质量、成苗率与 SOD 和 POD 活性以及 MDA 和活性氧含量均呈极显著负相关。综上所述,在盐胁迫下 Fe₃O₄NPs 浸种处理的番茄种子萌发和成苗依赖于 Fe₃O₄NPs 浸种处理表现为促进萌发、成苗和壮苗的显著作用,与其 抗氧化得到明显改善直接相关。

关键词:番茄;盐胁迫;纳米级 Fe₃O₄;种子萌发;浸种;抗氧化作用
 中图分类号:Q945.78
 文献标志码:A

^{*} 南京农业大学三亚研究院引导资金重点项目(NAUSY-ZD05)、苏州科技计划项目(SNG2020062)和南京农业大学 SRT 计划项目 (202213YX925)共同资助 Supported by the Key Projects Funded by Sanya Research Institute of Nanjing Agricultural University (No. NAUSY-ZD05), the Science and Technology Project of Suzhou City, China (No. SNG2020062) and the Undergraduate Scientific Research Training Program of Nanjing Agricultural University, China (No. 202213YX925)

 ^{*} 通讯作者 Corresponding author, Email: qszheng@njau.edu.cn; zhaowenjia@njau.edu.cn
 作者简介: 陈思远(1997—),男,江苏泗洪人,硕士研究生,主要研究领域:植物耐盐生物学。E-mail: 1073471415@qq.com
 收稿日期: 2023-02-09;收到修改稿日期: 2023-05-24; 网络首发日期(www.cnki.net): 2023-08-25

Effects of Seed Soaking in Fe₃O₄ Nanoparticle on Tomato Seed Germination and Seedling Protective Enzyme System under Saline Stress

CHEN Siyuan^{1, 2}, LU Yao², WU Sifan², QI Yongbing³, ZHENG Qingsong^{1, 2, 4†}, ZHANG Xinyue^{1, 2}, ZHAO Wenjia^{3†}, CHEN Jun⁵

(1. Sanya Research Institute, Nanjing Agricultural University, Sanya, Hainan 572025, China; 2. College of Resources and Environmental Sciences, Jiangsu Provincial Key Laboratory of Marine Biology, Nanjing Agricultural University, Nanjing 210095, China; 3. College of Science, Nanjing Agricultural University, Nanjing 210095, China; 4. Sichuan County Economic Development Research Center, Mianyang Normal University, Mianyang, Sichuan 621000, China; 5. College of Horticulture and Technology, Suzhou Polytechnic Institute of Agriculture, Suzhou, Jiangsu 215008, China)

Abstract: [Objective] This study examined the effect and mechanism by which nano-sized iron oxide regulates crop tolerance to salt. [Method] Nanoparticle Fe_3O_4 (Fe_3O_4NPs) with a particle size of about 10 nm was synthesized by the coprecipitation method and characterized by X-ray diffractometry and electron microscopy. Selected tomato seeds were soaked in 0, 1, 10, 50, 100, 200, 300, and 400 mg·L⁻¹ of Fe₃O₄NPs solution and the effects on seed germination, seedling growth and antioxidant system under NaCl stress were evaluated. [Result] Fe₃O₄NPs with a particle size of 10 nm were synthesized and successfully passed the characterization analysis and identification. It was found that under salt stress, soaking tomato seeds in 1 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs reduced seed germination. However, seed germination was improved as the concentration of Fe₃O₄NPs was increased. Under 100 mmol·L⁻¹ NaCl stress, the seed germination potential and hypocotyl length after soaking in 200 mg·L⁻¹ Fe_3O_4NPs reached the peak, which was significantly higher than those treated with salt stress only. Salt stress of 100 mmol·L⁻¹ NaCl significantly reduced the seedling rate, fresh biomass and water content of tomato seedlings, and this negative trend was intensified after soaking the seeds in 1 mg \cdot L⁻¹ Fe₃O₄NPs. With an increase in the concentration of Fe₃O₄NPs, the negative impact of salt stress was alleviated and the fresh biomass and water content of seedlings soaked with 200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs reached the peak, which was significantly higher than those treated only with salt. Under salt stress, the activities of superoxide dismutase (SOD) and peroxidase (POD) in tomato seedlings soaked in 1 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs increased significantly, while the activity of catalase (CAT) decreased significantly. With an increase in the concentration of Fe₃O₄NPs, the activities of SOD and POD gradually decreased and then gradually increased while that of CAT gradually increased and then decreased. Specifically, the activities of SOD and POD in seedlings treated with 100-200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs were the lowest, while the activity of CAT was the highest. Also, the contents of malondialdehyde (MDA), proline (Pro), superoxide anion (O_2^{-1}) and hydrogen peroxide (H₂O₂) in seedlings treated with 200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs were the lowest of all treatments. The correlation analysis showed that the fresh biomass and seedling rate of seedlings were significantly negatively correlated with the activities of SOD and POD, as well as the contents of MDA and reactive oxygen species. [Conclusion] Fe_3O_4NPs with a particle size of 10 nm were prepared by the coprecipitation method. It was found for the first time that the germination and emergence of tomato seedlings under salt stress could be mitigated by Fe₃O₄NPs and the effect was proportional to the concentrations of Fe₃O₄NPs. For example, treating seeds with 1 $mg \cdot L^{-1}$ Fe₃O₄NPs inhibited germination due to increased oxidative stress whereas 200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs showed significant promotion of germination, seedling formation and seedling strength. This study provides scientific basis and technical support for the application of nanomaterials to improve agriculture in saline soil.

Key words: Tomato; Salt stress; Nano-Fe₃O₄; Seed germination; Seed soaking; Antioxidation

番茄(Solanum lycopersicum L.)是一种广泛分布的一年生蔬菜作物,尽管适应范围很广,但其生产集中在一些温暖而干燥的地区,而这些地区的土

壤盐分通常比较高^[1],而番茄对盐中度敏感^[2],因此, 提高番茄耐盐性的研究就显得迫切而重要。近年来 国内外番茄设施农业的迅猛发展带来的土壤次生盐 渍化问题,使得该研究的重要性和必要性更为突出。

纳米材料的研究日益深入,在农林、畜牧、医 学和环境科学等领域均有广泛应用^[3-5],目前仅有几 篇纳米材料的应用提高盐胁迫下番茄生长、发育和 产量品质的文献见诸报道,如 Pérez-Labrada 等^[6]研 究发现盐胁迫下纳米铜的叶面喷施提高了番茄幼苗 的抗氧化,从而促进植株耐盐性。纳米硒的应用提 高了番茄的抗氧化,从而有助于植株生长和番茄果 的品质形成^[7]。还有纳米硅^[8-9]和纳米 ZnO^[10-11]诱导 番茄耐盐性的研究。Aazami 等^[12]发现盐胁迫下纳米 级 Fe₃O₄和 ZnO (Fe₃O₄NPs 和 ZnONPs) 可诱导盐 胁迫下番茄细胞氧化损伤的修复, Fe₃O₄NPs 诱导愈 伤组织的比例更高,而 ZnONPs 诱导愈伤组织的再 生率高于 Fe₃O₄NPs。Abd-Alla 等^[13]研究表明 Fe₃O₄NPs 显著促进了盐胁迫下鹰嘴豆幼苗及其根 瘤菌的生长。盐胁迫下纳米材料在番茄种子萌发阶 段的研究主要见诸于 Almutairi^[14-15]的研究。其研 究^[14]表明,盐胁迫下纳米银(AgNPs)处理提高了 番茄的发芽率、根长、幼苗鲜物质量和干物质量, 基因表达模式表明AgNPs可能参与了胁迫的调控反 应。Almutairi^[15]同时发现用纳米硅也可明显提高番 茄种子的发芽和幼苗的生长。Al-Quraan 等^[16]研究 发现,黑灰碳纳米纤维(CNFs)处理下,番茄种子 γ-氨基丁酸上升,可能参与了氧化损伤的减轻,从 而促进了盐胁迫下番茄种子萌发。

目前除了上述 Aazami 等^[12]和 Abd-Alla 等^[13]两 篇文献外,很难检索到 Fe₃O₄NPs 调控植物耐盐性的 文献,除 Almutairi^[14-15]和 Al-Quraan 等^[16]三篇文献 外,很难检索到纳米材料调控盐胁迫番茄种子萌发 的研究文献,而Fe、Fe₂O₃、Fe₃O₄等各种纳米含铁 颗粒调控番茄种子萌发的文献均很难查阅到。关于 Fe₃O₄NPs 调控植物生长的文献亦不多^[17-18]。制备 Fe₃O₄NPs 常用的方法有高温热分解法、水热法、溶 剂热法、溶胶凝胶法、共沉淀法等。其中,高温热 分解法使用的有机金属前驱体价格高昂,水热法和 溶解热法需要在高温高压的反应条件下进行,溶胶 凝胶法中材料的粒径难以控制,相比较而言,共沉 淀法具有设备简单、易控制、成本低、产量大等优 点^[19]。因此本研究采用共沉淀法合成 Fe₃O₄NPs,并 探讨其不同浓度(1~400 mg·L⁻¹)对盐胁迫下番茄 种子萌发、幼苗生长、植株保护酶系统活性、丙二 醛(MDA)、脯氨酸(Pro)和活性氧积累的影响,

为纳米材料在盐土农业上的应用提供科学依据和技 术支撑。

1 材料与方法

1.1 试验材料与设备

纳米材料制备所需试剂 $FeCl_3 \cdot 6H_2 O$ 、 FeCl₂·4H₂ O、氨水、无水乙醇等试剂均为分析纯, 试验前保证药品无变质、吸潮、过期等现象。试验 过程中主要用到的仪器包括超声波清洗器(KQ-250B,昆山)、恒温箱(SPX-250B,天津)、电热鼓 风干燥箱(DHG-9053A,上海)、电子天平(TP-214, 北京)、X射线衍射仪(Rigaku D/max-RA,日本)、 扫描电子显微镜(Scanning Electron Microscope, SEM, Hitachi SU8010,日本)和透射电子显微镜 (Transmission Electron Microscope, TEM, FEI F20, 美国)。试验过程中所使用的玻璃器皿均用超纯水 (电阻率为18 MΩ·m)和无水乙醇超声洗净,烘干后 使用。

Fe₃O₄ 纳米材料(Fe₃O₄NPs)的合成与分散 液的配置及材料的表征方法

粒径约为 10 nm 的 Fe₃O₄采用共沉淀法^[19-20]制 备(稍有修改):在玻璃烧杯中,加入六水合氯化铁、 四水合氯化亚铁和去离子水,混合搅拌,同时逐滴 滴加氨水,滴加过程中搅拌溶液,确保沉淀均匀, 调溶液 pH 至 10±0.1。然后将烧杯转移至 80℃的水 浴锅水浴保持 30 min,水浴过程中不停地剧烈搅拌。 最后将反应产物用去离子水和无水乙醇反复离心洗 涤,再进一步烘干后即得到 Fe₃O₄NPs。用分析天平 称取一定量上述纳米 Fe₃O₄ 固体,加入去离子水, 超声分散 30 min, 配置成 1、10、50、100、200、 300、400 mg·L⁻¹的悬浮液,以供浸种使用。参照文 献^[19-20],用X射线衍射仪对样品的物质相、结晶度 和纯度进行表征。用扫描电子显微镜对样品的微观 形貌和结构进行观察。用透射电子显微镜,对样品 的微观结构和形貌进行表征,并做高分辨率的透射 电镜(High Resolution Transmission Electron Microscope, HRTEM)分析。

1.3 发芽盒试验设计与处理

取番茄(Solanum lycopersicum)品种"合作 903" 种子经 70%乙醇清洗 1 min, 然后用 20% NaClO 润 洗 10 min, 最后用蒸馏水冲洗干净, 用吸水纸吸干 后分别用 0、1、10、50、100、200、300、400 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 分散液浸种 24 h, 取出种子清洗干净, 用 吸水纸吸干后选取健壮、饱满、大小一致的番茄种 子分别转入直径 12 cm、高度 5 cm 的硬塑料发芽盒 中分别进行低盐处理(100 mmol·L⁻¹ NaCl)和高盐 处理(150 mmol· L^{-1} NaCl)。低盐处理的一系列 Fe₃O₄NPs 浸种浓度处理分别表示为 LS、LSN1、 LSN10, LSN50, LSN100, LSN200, LSN300, LSN400, 高盐处理的一系列 Fe₃O₄NPs 浸种浓度处 理分别表示为 HS、HSN1、HSN10、HSN50、HSN100、 HSN200、HSN300、HSN400。以不用 NaCl 和 Fe₃O₄NPs 浸种的处理为对照(CK)。每个处理设 3 个重复,每个发芽盒中放置 50 粒种子,置于 25℃ 恒温培养箱中进行暗培养7d,培养期间始终保持滤 纸湿润,即倾斜时盒底无溶液集聚。以胚根露出长 度为种子的 1/2 为萌发标准[2],每天统计各处理的发 芽率, 第7天收样测定和计算。

1.4 砂培试验设计与处理

种子前处理同 1.3。浸种后取出种子清洗干净, 吸水纸吸干,分别播种至装有砂子的盆中,每盆播 种 40粒,播种深度 1 cm,播种后即用含 100 mmol·L⁻¹ NaCl 的 1/10 霍格兰(Hoagland)溶液缓缓浇灌,浇 透。这样构成 LS、LSN1、LSN10、LSN50、LSN100、 LSN200、LSN300、LSN400 等不同处理,以不用 NaCl 和 Fe₃O₄NPs 浸种的处理为对照(CK)。每个 处理设置 3 个重复。置于温室中自然光照处理 18 d, 统计成苗率并取样,进行相关测定。整个处理过程 中,每隔 1 d,更换一次处理溶液。

1.5 种子发芽和生长指标的测定

发芽盒试验中,每天统计各处理的发芽情况, 按照文献[21-22]计算发芽势(Germination Potential, GP)和发芽率(Germination Rate, GR)。用最小刻 度为1mm的钢尺量取在发芽盒中萌发7d的萌发种 子胚根和下胚轴长度。

GP/%=(3d发芽种子数/供检测的种子数)×100

GR/%=(7d发芽种子数/供检测的种子数)×100

砂培 18 d,统计各处理的番茄种子成苗数,按 下列公式计算成苗率(Seedling Rate, SR)。用最小 刻度为 1 mm 的钢尺量取幼苗根长和下胚轴。用万 分之一电子天平(Sartorius,美国)量取番茄幼苗整 株鲜物质量(Fresh Biomass, FB),在 105℃杀青 15 min 后于 75℃烘干至恒重,称得植株干物质量 (Dry Biomass, DB)。按下列公式计算幼苗含水量 (Water Content, WC)。

SR/%=(幼苗数/供检测的种子数)×100

 $WC/\% = [(FB - DB)/FB] \times 100$

幼苗保护酶系统活性、丙二醛、脯氨酸、O2⁻⁻ 和 H₂O2 含量的测定

称取全株鲜样用 0.05 mol·L⁻¹ 磷酸缓冲液 (pH=7.8)冰浴研磨,离心(4 000 r·min⁻¹, 4 °C) 15 min, 取其上清液进行保护酶系统活性^[23]测定, 即超氧化物歧化酶(Superoxide Dismutase, SOD) 活性采用氮蓝四唑(Nitro-blue Tetrazolium, NBT) 还原法测定,SOD 活性单以抑制 NBT 光化还原的 50%为一个酶活性单位(U)表示。过氧化物酶 (Peroxidase, POD)活性采用愈创木酚比色法测定, 以每分钟 A470 变化 0.01 为1个过氧化物酶活性单 位(U)。过氧化氢酶(Catalase, CAT)活性采用紫 外吸收法测定,以每分钟 OD240 减少 0.1 的酶量为 1个酶活性单位(U)。采用硫代巴比妥酸法^[23]测定 丙二醛(Malondialdehyde, MDA)含量, 磺基水杨 酸法^[23]测定脯氨酸(Proline, Pro)含量,用羟胺氧 化法测定超氧阴离子自由基(O₂⁻⁻)含量^[23],用二 甲酚橙法测定过氧化氢(H₂O₂)含量^[23]。

1.7 数据处理

每个试验设置 3 个重复,数据表示为"平均值 ±SD"。使用 SPSS 18.0 统计软件在 P 0.05 水平上进 行单因素显著性方差分析 (ANOVA)。使用 Origin 8.0 及 Excel 2016 绘制图形。

2 结 果

2.1 Fe₃O₄NPs 的合成与表征

采用共沉淀法制作出 Fe₃O₄NPs。图 1 所示为 Fe₃O₄NPs 的 X-射线衍射(X-Ray Diffraction, XRD) 谱图,可看出有明显的尖锐峰出现,表明制备得到 的纳米材料具有良好的结晶性,标注的 6 个衍射峰 (30.2°、35.5°、43.2°、53.6°、57.1°和 62.7°)分别 对应于反尖晶石结构 Fe₃O₄(JCPDS 88-0315)的 (220)、(311)、(400)、(422)、(511)和(440)晶 面。所合成的 Fe₃O₄NPs 的晶型结构与 XRD 标准谱 图十分吻合,无杂质峰出现,说明 Fe₃O₄NPs 成功 合成。



图 1 纳米 Fe₃O₄ (Fe₃O₄NPs)的 X-射线衍射(X-Ray Diffractio, XRD)图谱 Fig. 1 The X-ray diffraction (XRD) patterns of the nanoparticle Fe₃O₄NPs

图 2a 为 Fe₃O₄NPs 的扫描电镜照片,可看到 Fe₃O₄NPs 为比较小的颗粒形状,分布较为均匀。为 进一步观察其形貌和结构,对样品进行了透射电镜 的表征。在透射电镜下,Fe₃O₄NPs 的大小和形状更 为清晰,呈类球形颗粒状,直径大约 10 nm,分布 较为均匀(图 2b,图 2c),其结果和扫描电镜的结 果相一致。图 2d 是对应的透射电镜的高分辨照片, 可看到清晰的 Fe₃O₄NPs 的晶格条纹,分别对应于 (400)、(220)和(222)晶面,进一步证实了 Fe₃O₄NPs 的成功合成。

2.2 盐胁迫下不同浓度 Fe₃O₄NPs 对番茄种子发 芽的影响

在发芽盒中进行的盐胁迫萌发试验表明,盐胁 迫(100、150 mmol·L⁻¹ NaCl) 明显降低番茄种子的 发芽势(GP), 尤其是在高盐(150 mmol·L⁻¹ NaCl) 下(图 3a,图 3b),不同浓度 Fe₃O₄NPs 浸种处理下, 则展示了不同情况的调控效应。盐胁迫下,1mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种的番茄种子 GP 进一步显著下降,随 着纳米材料浸种浓度上升,其 GP 逐渐上升, 200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种的番茄种子 GP 均达到最 大值,其中低盐胁迫下,200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种 处理(LSN200)的GP显著大于仅盐处理(LS)的 (P<0.05), 随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓度上升至 300 和 400 mg·L⁻¹,其 GP 呈现下降(图 3a,图 3b)。与对 照相比,低盐胁迫并不影响最终的发芽率(GR), Fe₃O₄NPs 浸种,其GR 也未显著变化(图 3c)。而 高盐胁迫下,其GR显著下降,1 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种的番茄种子 GR 进一步显著下降, 随着 Fe₃O₄NPs



图 2 Fe₃O₄NPs 的扫描电镜(SEM)图片(a)和透射电镜(TEM)图片(b、c、d)

Fig. 2 The scanning electron microscope (SEM) image (a) and transmission electron microscope (TEM) (b, c, d) of Fe₃O₄NPs

浸种浓度上升,其 GR 开始上升,50 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs (HSN50)处理下,其 GR 和单独盐处理(HS)的差 异不显著,随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓度继续上升,其 GR 逐渐下降(图 3d)。该结果说明在盐胁迫下番茄 种子的发芽中,200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种处理有促 进的效果,在低盐胁迫下短时间发芽势(GP)上体现尤为明显,而长时间处理下,种子均能吸够水分,其不同处理发芽率(GR)无明显差异;而高盐胁迫下由于盐分对种子渗透胁迫的影响很大,使得该差异未达到显著水平。



注:LS、LSN1、LSN10、LSN50、LSN100、LSN200、LSN300、LSN400处理分别表示 1、10、50、100、200、300、400 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种后统一用低盐(100 mmol·L⁻¹ NaCl)处理。HS、HSN1、HSN10、HSN50、HSN100、HSN200、HSN300、HSN400处 理分别表示 1、10、50、100、200、300、400 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种后统一用高盐(150 mmol·L⁻¹ NaCl)处理。CK 为清水浸种后,不加 NaCl 的蒸馏水处理。

图柱上不同的小写字母表示处理间差异显著 (P<0.05)。下同。Note: The treatments of LS, LSN1, LSN10, LSN50, LSN100, LSN200, LSN300, and LSN400 represent 1, 10, 50, 100, 200, 300, and 400 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs soaking seeds, respectively, and uniformly treated with low salt (100 mmol·L⁻¹ NaCl) after soaking. Treatment with HS, HSN1, HSN10, HSN50, HSN100, HSN200, HSN300, and HSN400, respectively, indicated that 1, 10, 50, 100, 200, 300, and 400 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs soaking seeds, and uniformly treated with high salt(150 mmol·L⁻¹ NaCl). CK represent seeds soaked in and treated with distilled water. The different lowercase letters on the column in Figure 1 indicate significant differences between treatments (P<0.05). The same below.

图 3 低盐(100 mmol·L⁻¹ NaCl, a、c)和高盐(150 mmol·L⁻¹ NaCl, b、d)胁迫下不同浓度 Fe₃O₄NPs 浸种对番茄种子 发芽势(a、b)和发芽率(c、d)的影响

Fig. 3 Effects of soaking seeds with different concentrations of Fe_3O_4NPs on germination potential (a, b) and germination rate (c, d) of tomato seeds under low salt stress (100 mmol·L⁻¹ NaCl, a, c) and high salt stress (150 mmol·L⁻¹ NaCl, b, d)

2.3 盐胁迫下不同浓度 Fe₃O₄NPs 浸种对番茄种 子胚根和下胚轴长的影响

图 4 所示, 盐胁迫明显降低发芽盒里番茄种子 胚根和下胚轴的长度, 尤其是对下胚轴长的抑制更 为明显。盐胁迫下, 不同浓度 Fe₃O₄NPs 浸种也展示 了不同情况的调控效应。低盐和高盐胁迫下, 1 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种的番茄种子胚根长和下胚轴 长均进一步显著下降, 尤其下胚轴长的降低更为明 显, 随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓度上升, 其胚根长和下胚 轴长度逐渐显著上升,100 ~ 200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种的植株胚根和下胚轴长度达到峰值;低盐处理 下,200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 处理(LSN200)的下胚轴 长较仅低盐处理(LS)的显著上升(P<0.05),而其 他情况下的胚根和下胚轴长与仅盐处理的差异均不 显著(图 4)。在发芽盒中进行的盐胁迫萌发试验表 明 1 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种对番茄种子胚根和下胚轴 伸长的抑制明显,而 200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种对下 胚轴伸长有一定的促进效应。



图 4 低盐(100 mmol·L⁻¹ NaCl, a、c)和高盐(150 mmol·L⁻¹ NaCl, b、d)胁迫下不同浓度 Fe₃O₄NPs 浸种对番茄种子 胚根长(a、b)和下胚轴长(c、d)的影响

Fig. 4 Effects of soaking seeds with different concentrations of Fe_3O_4NPs on radicle length (a, b) and hypocoltyl length (c, d) of tomato seeds under low salt stress (100 mmo $l\cdot L^{-1}$ NaCl, a, c) and high salt stress (150 mmo $l\cdot L^{-1}$ NaCl, b, d)

2.4 盐胁迫下不同浓度 Fe₃O₄NP 浸种对砂培番茄 幼苗生长及其抗氧化酶活性的影响

盐胁迫 18 d 明显降低番茄成苗率、幼苗鲜物 质量和含水量,增加幼苗超氧化物歧化酶(SOD)、 过氧化物酶(POD)和过氧化氢酶(CAT)活性, 不同浓度 Fe₃O₄NPs 浸种,也展示了对上述指标不 同的调控效应(图 5)。100 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下, 1 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs(LSN1)处理下,番茄种子的 成苗率、幼苗鲜物质量和含水量均进一步显著下降 (图 5a,图 5b,图 5c),表现了明显的生长抑制效 应,而 SOD 和 POD 活性进一步显著上升,CAT 活 性下降(图 5d,图 5e,图 5f),随着 Fe₃O₄NPs 浸 种浓度上升,其成苗率、幼苗鲜物质量、含水量和 CAT 活性均逐渐显著上升(图 5a,图 5b,图 5c, 图 5f),而 SOD 和 POD 活性均逐渐下降(图 5d, 图 5e),100 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs(SN100)处理下其 成苗率达到峰值(图 5a),200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs (SN200)处理下幼苗鲜物质量、含水量和 CAT 活 性均达到峰值,均显著高于单独的盐处理的(图 5b,图 5c,图 5f),砂培条件下盐胁迫萌发试验显 示 200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 处理对萌发后成苗和幼苗 素质具有显著的促进效应。随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓 度继续上升,成苗率、幼苗鲜物质量、含水量、CAT 活性均逐渐下降。随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓度的上升, SOD 和 POD 活性呈现先下降、后上升,100 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs(SN100)处理下其酶活均为最低,但是 均显著高于对照,同时显著低于仅盐处理(图 5d, 图 5e)。



图 5 100 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下不同浓度 Fe₃O₄NPs 浸种对番茄种子成苗率(a)、幼苗鲜物质量(b)、含水量(c)、超氧化物歧化酶(SOD)活性(d)、过氧化物酶(POD)活性(e)和过氧化氢酶(CAT)活性(f)的影响

Fig. 5 Effects of soaking seeds with different concentrations of Fe_3O_4NPs on seedling rate (a), seedling fresh biomass (b), water content (c), superoxide dismutase (SOD) activity (d), peroxidase (POD) activity (e) and catalase (CAT) activity (f) of tomato seeds under salt stress of 100 mmol·L⁻¹ NaCl

2.5 盐胁迫下不同浓度 Fe₃O₄NP 浸种对砂培番茄 幼苗丙二醛(MDA)、脯氨酸(Pro)和活性 氧含量的影响

砂培条件下盐胁迫萌发试验显示,盐胁迫明显 增加番茄幼苗的 MDA、Pro、O₂⁻⁻和 H₂O₂含量,辅 以不同浓度纳米级 Fe₃O₄ 浸种,也展示了不同情况 的调控效应(图6)。盐胁迫下,1mg·L⁻¹Fe₃O₄NPs (LSN1)处理下,膜脂过氧化产物 MDA、细胞渗透 调节保护物质及自由基清除剂 Pro、活性氧(O₂⁻⁻和 H₂O₂)含量均进一步上升,其中 O₂⁻⁻和 H₂O₂含量的 上升均达到显著水平,显示了典型的次生氧化胁迫 特征;随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓度上升,MDA、Pro、 O₂⁻和 H₂O₂含量逐渐下降,200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs
(LSN200)处理下幼苗 MDA、Pro、O₂⁻和 H₂O₂
含量均达到最低值(图 6),表明氧化胁迫得以明 显缓解。

2.6 不同浓度 Fe₃O₄NPs 浸种对各测定指标影响 的相关性

分析不同浓度 Fe₃O₄NPs 浸种处理下, 砂培番茄 幼苗各指标之间的关系, 结果(表1)表明, 幼苗



图 6 100 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下不同浓度 Fe₃O₄NPs 浸种对番茄幼苗丙二醛 (MDA)(a)、脯氨酸 (Pro)(b)、超氧阴离 子自由基 (O₂⁻⁻)(c)和 过氧化氢 (H₂O₂)(d)含量的影响

Fig. 6 Effects of soaking seeds with different concentrations of Fe_3O_4NPs on contents of malondialdehyde (MDA)(a), proline (Pro)(b), superoxide anion radical (O_2 ⁻⁻)(c) and hydrogen peroxide (H_2O_2)(d) of tomato seedlings under salt stress of 100 mmol·L⁻¹ NaCl

表1 番茄幼苗鲜生物量(SFB)、成苗率(SR)、含水量(WC)、保护酶系统活性、MDA、Pro、O₂⁻⁻和 H₂O₂含量之间 的相关性

Table 1	Correlation between seedling fresh biomass (S	SFB),	seedling rate	(SR),	water content (WC), protective enzyme system activity,
	contents of MDA,	Pro, ($O_2^{\cdot-}$, and $H_2O_2^{\cdot-}$	02 conte	ent in tomato seedling	S

	SFB	SR	WC	SOD	POD	CAT	MDA	Pro	$O_2^{\cdot -}$	$\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}_{2}$
SFB	1.0									
SR	0.85**	1.0								
WC	0.93**	0.95**	1.0							
SOD	-0.88**	-0.97**	-0.99**	1.0						
POD	-0.91**	-0.97**	-0.99**	0.99**	1.0					
CAT	-0.083	-0.056	0.013	0.016	-0.027	1.0				
MDA	-0.89**	-0.98**	-0.96**	0.97**	0.96**	0.0094	1.0			
Pro	-0.79*	-0.91**	-0.94**	0.96**	0.93**	-0.027	0.94**	1.0		
$O_2^{\cdot -}$	-0.94**	-0.93**	-0.94**	0.92**	0.95**	-0.23	0.93**	0.84**	1.0	

H_2O_2	-0.95**	-0.89**	-0.93**	0.90**	0.93**	-0.24	0.93**	0.85**	0.97**	1.0

注:*、**分别表示在 0.05、0.01 水平上显著相关。Note: * and * * indicate significant correlation at 0.05 and 0.01 levels respectively.

鲜物质量与成苗率和含水量呈正相关,且均达到极显著水平(P<0.01);幼苗鲜物质量、成苗率与SOD活性、POD活性、MDA含量、O₂-含量和H₂O₂含量呈负相关,且均达到极显著水平(P<0.01);幼苗鲜物质量与Pro含量呈显著负相关(P<0.05);幼苗鲜物质量与CAT活性无明显的相关性(P>0.05)。表1还显示,与其他指标相比,幼苗鲜物质量与O₂-和H₂O₂含量的负相关更为显著;成苗率与SOD和POD活性以及MDA含量更为显著。成苗率与SOD活性、POD活性以及MDA、Pro、O₂-和H₂O₂含量均为显著负相关(表1)。

3 讨 论

3.1 纳米材料在植物抗盐领域的介入特征

土壤盐分是植物生长和产量等形成的主要障碍 之一。在全球作物生产中,除了耐盐作物品种研发 外,通过外源化学物质和肥料的应用,如钙、硅、 钾、碘、硒、褪黑素和生物有机肥等应用,有效提 高植物生长和产量,受到了广泛研究和关注^[24-25]。 纳米生物技术的介入,可进一步发挥一些材料在抗 逆和促生上的应用,成为可持续农业的一个有前途 的工具^[5],一些具有独特理化性质的纳米粒子不仅 作为纳米载体,也可内在地促进植物生长和提高抗 逆能力,纳米粒子的这种生物学作用取决于其理化 性质、施用方法和施用浓度等^[26]。

3.2 纳米材料调控盐胁迫下作物种子的萌发

盐胁迫对植物种子发芽和植物生长产生不利影 响,众所周知这主要是由缺水引起的^[27],缺水导致 植物渗透胁迫和生化差异的异常变化^[15.28],而工程 纳米材料与植物种子的界面结合可提高脆弱的植物 萌发期抗逆能力^[29]。盐胁迫下纳米材料被用于提高 作物的萌发相关文献有 30 余篇,研究较多的是 ZnONPs、AgNPs、纳米 SiO₂ (SiO₂NPs)、纳米 TiO₂ (TiO₂NPs)和纳米 Se (SeNPs)等在盐胁迫下调控 作物种子萌发,其次也有一些文献关于纳米 CeO₂ (CeO₂NPs)、纳米碳 (CNPs)、纳米硅 (SiNPs)、纳 米锌(ZnNPs)调控盐胁迫下作物种子萌发^[3]。Gaafar

等^[30]开展了 ZnONPs 浸种 2 h 调控盐胁迫下大豆种 子萌发的研究,在250 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下,大豆 种子发芽率显著下降, 25、50 mg·L⁻¹ ZnONPs 浸种 的种子发芽率上升,尤其 50 mg·L⁻¹ ZnONPs 浸种的 促进效应尤为明显,而100、200 mg·L⁻¹ ZnONPs 浸 种的种子发芽率则进一步显著下降,表明 ZnONPs 的施用效果在盐胁迫下大豆种子萌发过程中具有鲜 明的浓度效应。Almutairi^[14]用 AgNPs 浸种 2 h,发 现 0.05~2.5 mg·L⁻¹ AgNPs 浸种不同程度地提高盐 胁迫番茄种子的发芽率,150 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下, 0.5 和 2.5 mg·L⁻¹ 浸种的发芽效果最好,200 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下, 2.0 mg·L⁻¹浸种的发芽效果最好。本 研究首次尝试用 Fe₃O₄NPs 调控盐胁迫下番茄种子 萌发,发现 Fe₃O₄NPs 调控番茄种子萌发也同样具 有典型的浓度效应(图3),从低至高浓度 Fe₃O₄NPs 处理下,类似 Almutairi^[14-15]的研究,其番茄发芽势 和发芽率呈现不同的调控效应, 其中 1 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 进一步降低种子发芽的效应最为明显; 而 盐胁迫下所有 Fe₃O₄NPs 浸种处理中, 200 mg·L⁻¹ 处 理的番茄种子表现出一定程度的促进发芽的效应。 Gaafar 等^[30]研究发现,盐胁迫下, 25~200 mg·L⁻¹ ZnONPs 浸种的番茄种子发芽7d 后的根长和地上 部长均不同程度增加,其中 50 和 100 mg·L⁻¹ ZnONPs 浸种处理下地上部长度显著增加。Almutairi^[14]发现 150 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下 0.05~2.0 mg·L⁻¹ AgNPs 浸种处理均能增加番茄种子根长,其中 1.5 mg·L⁻¹ 浓度下促进最为显著,而 2.5 mg·L⁻¹ AgNPs 处理下 番茄种子根长显著下降;200 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下, 0.05~2.5 mg·L⁻¹ AgNPs 浸种处理,均能增加番茄种 子根长,且随着浸种浓度的增加,根长呈抛物线状 变化,在 1.5 mg·L⁻¹浓度下增加最为显著。而本研 究中,盐胁迫下随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓度上升,番茄 发芽种子的胚根长和下胚轴长也呈现抛物线状,发 现 200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种处理显著促进 100 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下的番茄下胚轴长度(图4),该促进效应 的机理需要进一步探讨。研究^[30]表明,用 ZnO 颗粒 浸泡的植物种子中锌的浓度越高,发芽率和生长性 状越高, 锌纳米颗粒可能通过提高水分利用效率和

叶片相对含水量来增加膨压和植物大小。作为纳米 颗粒,Fe和Zn同样作为植物生长的必须微量元素, 很可能在促进水分吸收上具有类似的机制。

3.3 纳米材料对盐胁迫下成苗及其对作物早期幼 苗氧化还原平衡的调控

Almutairi^[15]发现盐胁迫下, 0.05 mg·L⁻¹ AgNPs 浸种的番茄幼苗鲜物质量进一步显著下降,随着浸 种浓度的上升,鲜物质量逐渐上升,呈现抛物线状, 在 1.5 mg·L⁻¹浓度下鲜物质量最大,显著高于仅盐 处理的。该特征和现象与本研究中番茄幼苗鲜物质 量不同处理下的变化(图 5b))很相似。本研究表 明, 100 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下, 1 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种的番茄幼苗鲜物质量进一步下降,随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓度的上升,番茄幼苗鲜物质量逐渐 上升,再逐渐下降,其中 200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种 的幼苗鲜物质量达到最高(图5),表明200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种具有显著的成苗和壮苗作用。Gaafar 等^[30]研究也发现, 250 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下 ZnONPs 浸种的大豆幼苗鲜物质量也呈现类似的抛 物线浓度效应, 50 mg·L⁻¹ ZnONPs 浸种的幼苗鲜物 质量较仅盐处理的增加近1倍,而25、100和 200 mg·L⁻¹ ZnONPs 浸种处理的幼苗鲜物质量均显 著下降,同时发现大豆幼苗 POD 和 CAT 活性、MDA 含量和 Pro 含量随 ZnONPs 浸种浓度上升,先逐渐 下降再回升,而 SOD 活性随浸种浓度上升而下降, 50 mg·L⁻¹ ZnONPs 浸种的幼苗 SOD、POD 和 CAT 等酶活性数值均最低, MDA含量和 Pro含量也最低。 该保护酶系统应激 ZnONPs 浸种处理的变化和本研 究结果(图5)不同。本研究表明,盐胁迫下,1mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种的幼苗的氧化胁迫加剧,其 MDA、 Pro、O₂⁻⁻和 H₂O₂含量也均进一步上升,SOD 和 POD 酶活也显著上升(图 5),随着 Fe₃O₄NPs 浸种浓度 达到 100~200 mg·L⁻¹,其耐盐性得到显著改善,幼 苗鲜物质量、成苗率和 MDA、Pro、O⁻⁻和 H₂O₂含 量以及 SOD、POD 活性均呈现极显著负相关(表1), 表明植株抗氧化的改善导致耐盐性的增强。 Al-Quraan 等研究发现盐胁迫下黑灰碳纳米纤维处 理的番茄种子的 MDA 水平显著下降,种子含水量 上升,从而其发芽率显著增加,表明番茄种子萌发 的改善和其抗氧化能力的提升密切相关。该研究[16] 还发现用纳米碳引发番茄种子,发现 50 mmol·L⁻¹ NaCl 胁迫下 50、250 mg·L⁻¹ 纳米碳进一步显著增加

植株的叶绿素含量,其叶片 H₂O₂、MDA 含量显著 上升, 而其 SOD 和 CAT 活性无显著变化, 植株主 要通过叶片抗坏血酸过氧化物酶(APX)活性和番 茄果实中生物活性化合物的提升保护植株免受盐胁 迫的负面影响。该研究表现的纳米碳调控盐胁迫番 茄种子萌发的抗氧化特征与本研究结果(图 5)也 不尽相同。本研究表明,盐胁迫下,Fe₃O₄NPs 浸种 的番茄早期幼苗活性氧的积累与 SOD、POD 活性呈 现极显著正相关,与膜脂过氧化产物 MDA、重要的 细胞渗透调节保护物质及自由基清除剂 Pro 也呈现 极显著正相关,而与CAT活性无明显的相关性(表1)。 这表明纳米材料种类、处理方式以及盐胁迫强度的 差异和植株取样分析阶段的不同, 使得植株启动抗 氧化的机制显示出多样性的变化[26]。而由于铁是植 物生长和发育所需的关键元素,铁在促进植株氮素 利用、促进叶绿素的合成、参与抗氧化代谢等方面 发挥着重要作用^[18],这些很可能是本研究中 Fe₃O₄NPs 调控番茄幼苗生长和抗氧化的主要原因,但是其浓 度效应的差异现象仍需进一步探讨。

4 结 论

本研究用共沉淀法合成粒径为 10 nm 的 Fe₃O₄NPs, 其 X-射线衍射图谱分析表明该纳米材料 具有良好的结晶性,无杂质峰出现,并通过电镜观 察和分析,进一步证实了 Fe₃O₄NPs 的成功合成。其 分散液浸种对盐胁迫下番茄种子萌发、成苗、抗氧 化代谢等展示了依赖于浸种浓度的调控特征,即 1 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种处理表现出进一步抑制萌发 的典型特征,而 200 mg·L⁻¹ Fe₃O₄NPs 浸种处理展示 其促进萌发、成苗和壮苗的典型作用。通过相关性 分析,上述过程均与其抗氧化是否得到改善直接相 关。针对愈来愈严重的土壤盐渍、干旱等农业生态 环境问题,启动开展 Fe₃O₄NPs 研究并应用至盐土农 业、设施农业生产中可显著减少农药和化肥的迁移 与流失,有效提高农药和化肥的利用效率,促进植 物生长,提高农业生产,并减少环境污染,这方面 研究的重要性、迫切性和可行性不言而喻。Fe₃O₄NPs 对番茄种子萌发的上述效应的调控机制研究尚需全 面和深入地探讨,进一步探讨在非盐胁迫(即正常 条件)下 Fe₃O₄NPs 外源处理对种子萌发的影响也是 必要的,使用组学手段更深入地分析盐胁迫下番茄 种子萌发过程中生理功能的调控及抗氧化、离子稳态调控等作用机制也有迫切的需要。

参考文献(References)

- [1] Cilek A, Berberoglu S. Biotope conservation in a Mediterranean agricultural land by incorporating crop modelling[J]. Ecological Modelling, 2019, 392: 52—66.
- [2] Fan C Z, Wu X Y, Guan X, et al. Concentration effects and its physiological mechanism of soaking seeds with brassinolide on tomato seed germination under salt stress[J]. Acta Ecologica Sinica, 2021, 41 (5): 1857—1867. [范翠枝, 吴馨怡, 关欣, 等. 油菜素内酯 浸种对盐胁迫番茄种子萌发的影响及其生理机制[J]. 生态学报, 2021, 41 (5): 1857—1867.]
- [3] Hassanisaadi M, Barani M, Rahdar A, et al. Role of agrochemical-based nanomaterials in plants: Biotic and abiotic stress with germination improvement of seeds[J]. Plant Growth Regulation, 2022, 97 (2): 375-418.
- [4] Hu P J, Du Y P, Xia B, et al. Bibliometric analysis of research on soil colloids affecting the behavior of heavy metals based on Web of Science[J]. Acta Pedologica Sinica, 2023, DOI: 10.11766/trxb202207270413. [胡 鹏杰,杜彦锫,夏冰,等.基于 Web of Science 对土壤 胶体影响重金属行为研究的计量分析[J]. 土壤学报, 2023, DOI: 10.11766/trxb202207270413.]
- [5] Ding Y Z, Wang X L, Zeng Y, et al. Mechanism of p-hydroxybiphenyl degradation by persulfate activated with iron- carbon composite nanomaterials in soil[J].Soils, 2022, 54 (5): 1041—1050.[丁英志, 王 肖磊,曾宇,等. 铁碳复合纳米材料活化过硫酸盐降解 土壤中对羟基联苯的机制研究[J]. 土壤, 2022, 54 (5): 1041—1050.]
- [6] Pérez-Labrada F, López-Vargas E R, Ortega-Ortiz H, et al. Responses of tomato plants under saline stress to foliar application of copper nanoparticles[J]. Plants, 2019, 8 (6): Article 151.
- [7] Morales-Espinoza M C , Cadenas-Pliego G , Pérez-Alvarez M, et al. Se nanoparticles induce changes in the growth, antioxidant responses, and fruit quality of tomato developed under NaCl stress[J]. Molecules, 2019, 24 (17): 3030.
- [8] Sayed E G, Mahmoud A W M, El-Mogy M M, et al. The effective role of nano-silicon application in improving the productivity and quality of grafted tomato grown under salinity stress[J]. Horticulturae, 2022, 8 (4): 293.
- [9] Pinedo-Guerrero Z H, Cadenas-Pliego G, Ortega-Ortiz H, et al. Form of silica improves yield, fruit quality and antioxidant defense system of tomato plants under salt stress[J]. Agriculture, 2020, 10 (9): 367.
- [10] Faizan M, Bhat J A, Chen C, et al. Zinc oxide nanoparticles (ZnO-NPs) induce salt tolerance by

improving the antioxidant system and photosynthetic machinery in tomato[J]. Plant Physiology and Biochemistry, 2021, 161 (4): 122-130.

- [11] Hosseinpour A, Haliloglu K, Cinisli K T, et al. Application of zinc oxide nanoparticles and plant growth promoting bacteria reduces genetic impairment under salt stress in tomato (*Solanum lycopersicum* L. 'Linda') [J]. Agriculture, 2020, 10 (11): 521.
- [12] Aazami M A, Rasouli F, Ebrahimzadeh A. Oxidative damage, antioxidant mechanism and gene expression in tomato responding to salinity stress under in vitro conditions and application of iron and zinc oxide nanoparticles on callus induction and plant regeneration[J]. BMC Plant Biology, 2021, 21 (1): 597.
- [13] Abd-Alla M H, Nafady N A, Bashandy S R, e t al. Mitigation of effect of salt stress on the nodulation, nitrogen fixation and growth of chickpea(*Cicer arietinum* L.)by triple microbial inoculation[J]. Rhizosphere 2019, 10: 100148.
- [14] Almutairi Z M. Influence of silver nano-particles on the salt resistance of tomato (*Solanum lycopersicum*) during germination[J]. Agriculture and Biology, 2016, 18 (2): 449-457.
- [15] Almutairi Z M. Effect of nano-silicon application on the expression of salt tolerance genes in germinating tomato (*Solanum lycopersicum* L.) seedlings under salt stress[J]. Plant Omics, 2016, 9 (1): 106–114.
- [16] Al-Quraan NA, Al-Akhras M, Ayoub AA. Effect of ash carbon nanofibers on GABA shunt pathway in germinating seeds of tomato (*Lycopersicon esculentum* Mill. c.v. Rohaba.) under salt stress[J]. Turkish Journal of Botany, 2021, 45 (2): 124–139.
- [17] Neha J, Abhishek P, Devanshi C U, et al. Synthesis of biocompatible Fe₃O₄ and MnO₂ nanoparticles for enhanced tuberization in potato (*Solanum tuberosum* L.)
 [J]. Biocatalysis and Agricultural Biotechnology, 2022, 39: 102258.
- [18] Elanchezhian R, Kumar D, Ramesh K, et al. Morpho-physiological and biochemical response of maize (*Zea mays* L.) plants fertilized with nano-iron (Fe₃O₄) micronutrient[J]. Journal of Plant Nutrition, 2017, 40 (14): 1969—1977.
- [19] Cui W Y, Xue D, Tan N D, et al. Pt supported on octahedral Fe₃O₄ microcrystals as a catalyst for removal of formaldehyde under ambient conditions[J]. Chinese Journal of Catalysis, 2018, 39 (9): 1534–1542.
- [20] Syamsu, Saehana S, Darmadi I W, et al. Introduction of nanoparticle magnetic development as transfer medium at mung bean seeds (*virginia radiata* L.) using soaking method[J]. Journal of Physics: Conference Series, 2020, 1434: 012026.
- [21] Haghighi M, Afifipour Z, Mozafarian M. The effect of

N-Si on tomato seed germination under salinity levels[J].Journal of Biological and Environmental Sciences, 2012,6: 87—90.

- [22] Chen J, Guan X, Fan C Z, et al. Effects of salt stress on form of polyamine and antioxidation in germinating tomato seed[J]. Acta Pedologica Sinica, 2021, 58 (6): 1598—1609. [陈军,关欣,范翠枝,等. 盐胁迫对番茄 种子萌发中多胺形态变化和抗氧化的影响[J]. 土壤学 报, 2021, 58 (6): 1598—1609.]
- [23] Wang X K. Principles and techniques of plant physiological biochemical experiment [M]. 2nd ed. Beijing: Higher Education Press, 2006. [王学奎. 植物 生理生化实验原理和技术[M]. 2 版. 北京:高等教育出 版社, 2006.]
- [24] Ahammed G J, Li Y, Li X, et al. Epigallocatechin-3-gallate alleviates salinity-retarded seed germination and oxidative stress in tomato[J]. Journal of Plant Growth Regulation, 2018, 37 (4): 1349–1356.
- [25] Su Y, Tian C Y, Mai W X, et al.. Progress and prospect of biological salt removal from farmland under drip irrigation in arid area of northwest China[J]. Acta Pedologica Sinica, 2023, 60 (4): 925—938. [苏媛, 田长彦,买文选,等. 滴灌条件下西北干旱区农田生 物排盐研究进展与展望[J]. 土壤学报, 2023, 60 (4): 925—938.]

- [26] Zhao L J, Lu L, Wang A D, et al. Nano-biotechnology in agriculture : Use of nanomaterials to promote plant growth and stress tolerance[J]. Journal of Agricultural and Food Chemistry, 2020, 68 (7): 1935–1947.
- [27] PuZT, ZhangL, ZhangC, et al. Research progress of arbuscular mycorrhizal fungi and plant symbiosis affecting plant water regime[J]. Soils, 2022, 54 (5): 882—889.[蒲子天,张林,张弛,等.丛枝菌根真菌与植 物共生影响植物水分状态的研究进展[J].土壤, 2022, 54 (5): 882—889.]
- [28] Ge LJ, Yang XY, Liu Y, et al. Improvement of seed germination under salt stress via overexpressing caffeic acid O-methyltransferase 1 (SICOMT1) in Solanum lycopersicum L[J]. International Journal of Molecular Sciences, 2023, 24 (1): 734.
- [29] An J, Hu P G, Li F J, et al. Improvement by seed priming with cerium oxide nanoparticles[J]. Environmental Science-Nano, 2020, 7 (8): 2214–2228.
- [30] Gaafar R, Diab R, Halawa M, et al. Role of zinc oxide nanoparticles in ameliorating salt tolerance in soybean[J].
 Egyptian Journal of Botany, 2020, 60 (3): 733-747.
- [31] González-García Y, López-Vargas E R, Pérez-Álvarez M, et al. Seed priming with carbon nanomaterials improves the bioactive compounds of tomato plants under saline stress[J]. Plants, 2022, 11 (15): 1984.

(责任编辑:陈荣府)