# UNIVERZITA PALACKÉHO V OLOMOUCI

## PŘÍRODOVĚDECKÁ FAKULTA

KATEDRA BIOFYZIKY



# DIPLOMOVÁ PRÁCA

Teplom stimulovaná zmena termostability thylakoidných membrán a plazmalemy

Vypracoval: Martin Šimo

Študijný obor: Biofyzika

Vedúci diplomovej práce: Prof. RNDr. Petr Ilík, Ph.D.

Ďakujem vedúcemu diplomovej práce Prof. RNDr. Petrovi Ilíkovi, Ph.D., za vedenie, odbornú pomoc a prezentáciu výsledkov práce na 15. Medzinárodnom kongrese fotosyntézy (22.-27. august, Bejing, Čina). Ďalej ďakujem Mgr. Jiřímu Frolcovi, Ph.D. za konzultácie a RNDr. Pavlu Krchňákovi, Ph.D. za zostavenie aparatúry.

Prehlasujem, že diplomovú prácu na danú tému som vypracoval samostatne pod vedením Prof. RNDr. Petra Ilíka, Ph.D., a s použitím literatúry uvedenej v závere práce.

V Olomouci dňa .....

#### Súhrn

Predkladaná diplomová práca je zameraná na problematiku teplom stimulovanej zmeny termostability thylakoidnej membrány a plazmalemy. V práci bola vypracovaná rešerš problematiky. V praktickej časti diplomovej práce boli uskutočnené merania pre kontrolné vzorky, vzorky infiltrované DCMU alebo bromoxynilom, vzorky predhriate na 35°C a vzorky pripravené kombináciami predhrievania a infiltrácie inhibítorom. Termostabilita plazmalemy bola skúmaná pomocou krivky mernej vodivosti média v závislosti na teplote a termostabilita thylakoidnej membrány pomocou fluorescenčnej teplotnej krivky, ktoré boli zaznamenané súbežne počas lineárneho ohrevu vzoriek z 25°C na 65°C pri rýchlosti lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>. Kritické teploty pre všetky metódy boli porovnané navzájom a diskutované vzhľadom k výsledkom iných autorov.

Namerané výsledky prezentované v predkladanej práci vedú k záveru, že významným faktorom ovplyvňujúcim termostabilitu thylakoidnej membrány môže byť xantofylový cyklus. Je známe, že pri zvýšenom ožiarení vzoriek dochádza k premenou violaxantinu na zeaxantin. Vzorky vystavené vyšším intenzitám ožiarenia pri meraní vykazovali zvýšenie termostability thylakoidnej membrány až o 2,4°C. Aj keď v práci nebola koncentrácia xantofylov stanovovaná, molekula zeaxantinu môže okrem svojej ochrannej funkcie proti reaktívnym formám kyslíka v xantofylovom cykle zároveň aj významne ovplyvňovať termostabilitu thylakoidnej membrány. Táto teória by bola v súlade s publikovanou literatúrou (najmä práce Havaux a kol.)

Zároveň nebol preukázaný efekt predhrievania po dobu 90 minút (inkubácia vzoriek pri zvýšenej teplote 35°C tesne pred meraním) na adaptáciu rastliny a zvýšenie termostability membrán. Podľa prác iných autorov má predhrievanie viesť k zvýšenej termostabilite plazmalemy. V diplomovej práci tento efekt nebol potvrdený. Ako sa

ukázalo v závere meraní, 90-minútová doba predhrievania nie je dostatočná pre adaptáciu rastlín na zvýšené teploty a nedochádza tak z zvýšeniu termostability. Oproti tomu pestovanie rastlín pri zvýšenej teplote po dobu 3 dní pred meraním viedlo k preukázateľnému zvýšeniu termostablity adaptovaných rastlín.

#### Summary

Presented diploma project is focused on heat-stimulated changes of thylakoid and cell membrane thermostability. The measurement of fluorescence temperature curve was used for investigation of thylakoid membrane thermostability and the measurement of conductivity temperature curve was used for investigation of cell membrany thermostability. Both methods were performed simultaneously during linear heating of samples from 25°C to 65°C at a linear heating rate of 1 °C.min<sup>-1</sup>.

The measurements were performed with the control samples, samples infiltrated by DCMU or bromoxynil, samples preheated to 35°C and samples prepared by both treatments simultaneously. The critical temperatures for both methods were compared to each other and discussed with regard to the results of other authors.

Xantophyl cycle was shown as an important factor influencing thylakoid membrane thermostability. The conversion of violaxanthin to zeaxanthin is driven by increased irradiance of the samples. Irradiated samples showed increased thylakoid membrane termostability by up to 2.4°C. Thus the molecule of zeaxanthin molecule might therefore has not only a protective function against reactive forms of oxygen, but may also significantly affect thylakoid membrane thermostability.

It also has been demonstrated that pre-heating of the samples (incubation of samples at elevated temperature of 35°C for 90 minutes before the measurement) does not show excepted effect. According to the results of other authors preheating should lead to increased cell membrane thermostability. In this diploma project this effect was not confirmed. As it showed in the end of project, pre-heating of samples for 90 minutes is not enough for adaptation. Long-term adaptation of plants by growing in elevated temperature of 35°C for last 3 days before the measurement has desired and

expected effect. The conclusion is that time of 90 minutes is too short and longer adaptation process is needed for plants to adapt and resist to temperatures elevated over 35°C. On the other side plant growth in elevated temperature (35°C) for longer period (3 days before measurement) led to significant adaptation and increase of thermostability.

### Zoznam použitých skratiek

- chl a, b chlorofyl a, b
- CTC ang. conductivity temperature curve teplotná krivka mernej vodivosti média
- DCMU 3-(3,4-dichlórfenyl)-1,1-dimetyl močovina
- DGDG digalactosyldiacyl glycerol
- FIJ fluorescenčný indukčný jav
- FTC ang. fluorescence temperature curve fluorescenčná teplotná krivka
- $\kappa$  merná elektrická vodivosť [S.m<sup>-1</sup>]
- LHCII ang. light-harvesting complex svetlozberný komplex PSII
- MGDG monogalactosyldiacyl glycerol
- M<sub>1</sub>, M<sub>2</sub> prvé a druhé maximum intenzity fluorescencie na fluorescenčnej teplotnej krivke
- NBFL ang. non-bilayer forming lipid lipid, ktorý netvorí membránovú dvojvrstvu
- OEC ang. oxygen evolving complex komplex vyvíjajúci kyslík
- PAR ang. Photosyntetic active radiation fotosynteticky aktívne žiarenie
- PPC pigment proteínový komplex
- PSI, PSII fotosystém I, fotosystém II
- RC reakčné centrum fotosystému
- ROS ang. reactive oxygen species reaktívna forma kyslíku
- QA, QB chinónové prenášače PSII
- T<sub>k</sub> teplota, pri ktorej mám CTC krivka maximálnu krivosť = kritická teplota termostability plazmalemy
- $T_{c(M1)}$  resp.  $T_{c(M2)}$  kritická teplota fluorescenčnej teplotnej krivky pred nárastom intenzity fluorescencie do 1. resp. 2. maxima
- T<sub>M1</sub> resp. T<sub>M2</sub> teplota, pri ktorej FTC krivka dosahuje prvé resp. druhé maximum

## Obsah

1.	Úvod	.11
2.	Prehľad problematiky 2.1 Zloženie, štruktúra a termostabilita plazmalemy	.13
	2.2 Praktické stanovenie termostability membrán	.14
	2.3 Zloženie, štruktúra a termostabilita thylakoidnej membrány	. 19
	2.3.1 Fázové prechody lipidov	.19
	2.3.2 Xantofylový cyklus a jeho ochranné funkcie	.24
3.	Cieľ práce	.26
4.	4.1 Rastlinný materiál	.28
	4.2 Príprava vzoriek	.28
	4.2 Popis aparatúry	.30
	4.3 Meranie mernej vodivosti média	.32
	4.4 Meranie fluorescenčnej teplotnej krivky FTC	.33
	4.5 Spracovanie dát	.33
5.	Výsledky 5.1 Výsledky stanovenia termostability thylakoidnej membrány	.36 .36
	5.2 Výsledky stanovenia termostability plazmalemy	.41
	5.3 Porovnanie výsledkov pre rôzne metódy prípravy vzoriek v závislosti na	
	intenzite meracieho svetla	.43
	5.4 Porovnanie FTC a CTC kriviek pre dlhodobo adaptované rastliny a kontrolu	.47
	5.5 Prehľadová tabuľka výsledkov	.50
6. 7	Diskusia	.51
7. 8.	Zoznam použitej literatúry	.57

### 1. Úvod

Biologické membrány patria k najdôležitejším častiam buniek. Svojou stavbou a štruktúrou umožňujú efektívne oddeliť prostredia s rôznymi vlastnosťami a zložením, napr. extra- a intracelulárne prostredie alebo vnútorné prostredie organel od cytoplazmy. Hlavnou funkciou biologických membrán je oddelenie prostredí s rôznym zložením, selektívny transport látok medzi týmito prostrediami a z toho vyplývajúca tvorba koncentračného gradientu látok. Týmito spôsobmi biologické membrány umožňujú priebeh mnohých životne dôležitých reakcií, ktoré by inak neprebiehali. Aby membrána plnila svoju úlohu správne, je dôležité, aby zostali zachované jej základné vlastnosti – selektívna priepustnosť a integrita. Vo svojej práci sa zameriavam na druhú uvedenú vlastnosť, integritu a jej možné narušenie teplotou zvýšenou nad bežný fyziologický rozsah. Názov práce preto znie "Teplom stimulovaná zmena termostability thylakoidných membrán a plazmalemy".

Pre stanovenie stability plazmalemy vystavenej stresujúcemu faktoru je možné použiť viacero metód. Medzi najpoužívanejšie patria stanovenie poškodenia plazmalemy z nekrotickej plochy listu a konduktometrické merania. Metóda nekrotickej plochy je staršia a prekonaná metóda pre svoju zdĺhavosť (rádovo dni). Konduktometrická metóda, pri ktorej je vzorka ponorená do merného média s konštantnou teplotou je účinná a dobre reprodukovateľná pre stanovenie poškodenia biologických membrán. Je založená na meraní mernej vodivosti  $\kappa$  [S.m<sup>-1</sup>] média, v ktorom je vzorka ponorená. Jej časová náročnosť je prijateľná (rádovo hodiny). Vo svojej bakalárskej práci som skúmal závislosť mernej vodivosti média na teplote počas lineárneho ohrevu (CTC – conductivity temperature curve). CTC krivka je charakteristická svojím "zalomeným" tvarom – najdôležitejším bodom je kritická teplota T<sub>k</sub>, pri ktorej dochádza k dezintegrácii plazmalemy, vyliatiu iónov z bunky a tým k prudkému nárastu mernej vodivosti okolitého merného média. Stav thylakoidnej membrány je možné stanoviť z fluorescenčnej teplotnej krivky (FTC). Ide o indikátor neschopnosti "*in vivo*" chloroplastov využiť absorbované kvantum energie na fotochemické reakcie fotosyntézy. Absorpcia kvanta žiarenia je pasívny proces, excitácia je následne prenášaná pigmentmi anténnych štruktúr do reakčného centra (RC). Ak je prenos blokovaný alebo zahltený nadmerným množstvom excitácií, dochádza k opätovnej deexcitácii. Jednou z foriem deexcitácie je práve fluorescencia. Pri meraní FTC lineárne zahrievame médium, v ktorom je vzorka ponorená a vzorku ožarujeme slabým svetlom. Priebeh FTC krivky je charakteristický prvým a druhým maximom intenzity fluorescencie. Z hodnôt teploty a intenzity fluorescencie v týchto bodoch vieme určiť, aké deštrukčné procesy v thylakoidnej membráne prebehli. Fluorescenčná teplotná krivka je zároveň dobre preskúmaná a popísaná v publikáciách členov Katedry biofyziky.

Vo svojej diplomovej práci sa zaoberám súčasným meraním mernej vodivosti média a intenzity fluorescencie počas lineárneho ohrevu, ktoré nepriamo poukazujú na poškodenie plazmalemy a thylakoidnej membrány. Hlavnou úlohou je preskúmanie efektu predhrievania a pôsobenie inhibítorov DCMU resp. bromoxynilu na zmenu termostability v závislosti na intenzite použitého meracieho svetla.

#### 2. Prehľad problematiky

#### 2.1 Zloženie, štruktúra a termostabilita plazmalemy

Základným stavebným prvkom všetkých biologických membrán je dvojvrstva polárnych lipidových molekúl, prevažne fosfolipidov. Membránové lipidy sú molekuly s amfipatickou povahou – skladajú sa z dvoch hydrofóbnych reťazcov a jedného hydrofílného jadra. Jadro je vždy orientované smerom k vonkajšiemu prostrediu. Hydrofóbne reťazce mastných kyselín sa naopak snažia styku s vonkajším prostredím vyhnúť a sú teda orientované smerom do vnútra dvojvrstvy. Mastná kyselina v polohe 2 obvykle obsahuje dvojitú väzbu v konformácii *cis*. To spôsobuje zahnutie inak lineárneho reťazca. Interakcia medzi reťazcami mastných kyselín je tak oslabená a membrána sa stáva tekutejšou – má väčšiu fluiditu. Naopak fosfolipidy, ktoré obsahujú dlhšie nasýtené reťazce mastných kyselín dodávajú membráne väčšiu rigiditu. V týchto miestach potom dochádza k väzbe transmembránových proteínov a glykolipidov.

Molekuly fosfolipidov sú medzi sebou viazané len slabými hydrofóbnymi väzbami. Určujú tak základné fyzikálne vlastnosti biologických membrán – priepustnosť a fluiditu membrány. Lipidová dvojvrstva prepúšťa molekuly v závislosti na ich veľkosti a polarite. Čím je molekula menšia a lipofilnejšia (menej polárna), tým ľahšie prestupuje cez membránu. Najpriepustnejšia je membrána pre malé molekuly bez náboja (O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub>), o niečo menej pre vodu a pre malé nepolárne organické molekuly (močovina, glycerol). Priepustnosť potom prudko klesá s veľkosťou molekuly, takže pre veľké organické molekuly sú potrebné proteínové prenášače. Rovnako potrebné sú aj pre polárne molekuly bez ohľadu na ich veľkosť, napr. ióny Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>. Polárne molekuly cez membránu samovoľne neprenikajú (Duška 2008). Funkčnou zložkou membrány sú proteíny, ktoré sú zodpovedné za jej semipermeabilitu. Naprieč membránou sa tak môže vytvoriť koncentračný gradient. Ten sa následne využíva ako zdroj energie, napr. pri tvorbe ATP (gradient protónov H<sup>+</sup>).

Fluidita a možnosti jej regulácie umožňujú bunkám odolávať zvýšeným alebo zníženým teplotám mimo fyziologický rozsah. Fluidita membrány závisí usporiadaní a interakciách reťazcov predovšetkým na mastných kyselín v membránových fosfolipidoch. Dlhé reťazce nasýtených mastných kyselín sa pôsobením Van der Waalsových síl zhlukujú tesne a pevne, takže vytvárajú rigidné štruktúry (fluidita je vo veľkej miere obmedzená). Nenasýtené mastné kyseliny v trans kofigurácii majú lineárny tvar podobne ako nasýtené mastné kyseliny. So zvyšovaním teploty dochádza k zmene dvojných uhlíkových väzieb z trans konfigurácie na cis konfiguráciu. V tejto konfigurácii jednotlivé reťazce k sebe nepriliehajú tak tesne a štruktúra sa stáva viac fluidnou. K zmene fluidity dochádza, ak teplota dosiahne teplotu topenia (T<sub>m</sub> – ang. *melting temperature*). Tá je tým vyššia, čím dlhší je reťazec mastnej kyseliny. Nenasýtené mastné kyseliny so svojou cis konfiguráciou sa nemôžu približovať tak blízko, takže vytvárajú fluidnejšie štruktúry. Preto čím viac dvojitých väzieb, tým nižšia je T<sub>m</sub> a tým vyššia fluidita membrány. Saturáciou nenasýtených väzieb v uhlíkovom reťazci hydrofóbnych častí fosfolipidových molekúl protónmi membrána zvyšuje svoju rigiditu, a tak aj odolnosť voči vyšším teplotám.

#### 2.2 Praktické stanovenie termostability membrán

Pre stanovenie stability plazmalemy vystavenej stresujúcemu faktoru je možné použiť viacero metód. Medzi najpoužívanejšie patria stanovenie poškodenia plazmalemy z nekrotickej plochy listu a konduktometrické merania. Metóda nekrotickej plochy je staršia a prekonaná metóda pre svoju zdĺhavosť (rádovo dni). Po

vystavení vzorky (najčastejšie celý list) stresovému faktoru je vzorka inkubovaná po dobu niekoľko dní vo fytokomore. Následne sa vyhodnocuje pomer nekrotickej plochy poškodenej stresovým faktorom k celkovej ploche listu. Hlavnou výhodou metódy je univerzálnosť – stresový faktor môže byť abiotický (zvýšená alebo znížená teplota, zvýšené ožiarenie, chemikália, inhibítor, ...) alebo biotický (napr. viróza, hubový patogén, parazit a pod.). Hlavnými nevýhodami je časová náročnosť a prístrojová náročnosť na inkubáciu a presné vyhodnotenie miery poškodenia.

Konduktometrická metóda je účinná a dobre reprodukovateľná pre stanovenie poškodenia biologických membrán. Vzorka (najčastejšie segment listu) je vystavená stresovému faktoru a následne ponorená do merného média s konštantnou teplotou. Poškodenie biologických membrán vyvolané stresovým faktorom má za následok uvoľnenie iónov zo vzorky do merného média. Poškodenie sa určuje porovnaním mernej vodivosti  $\kappa$  [ $\mu$ S.m<sup>-1</sup>] média pre kontrolné vzorky a vzorky vystavené stresovému faktoru. Ako médium sa používa destilovaná resp. deionizovaná voda, pre malú hodnotu mernej vodivosti, ktorá neovplyvňuje meranie. Konduktometria je jednoduchá a dobre reprodukovateľná metóda na stanovenie miery poškodenia biologických membrán. Zároveň pri nej môžeme v krátkom časovom intervale spracovať veľké množstvo vzoriek (Srinivasan A. a kol. 1996). V porovnaní s metódou nekrotickej plochy je konduktometrická metóda rýchlejšia, stále je však časovo náročná kvôli manipulácii so vzorkami.

Vo svojej bakalárskej práci som sa venoval hľadaniu optimálnej a časovo menej náročnej metódy pre stanovanie termostability plazmalemy. Na základe rešerše danej problematiky a experimentov vo vlastnej práci bola ako časovo najprijateľnejšia vyhodnotená metóda stanovenia závislosti mernej vodivosti média na teplote počas lineárneho ohrevu (CTC – conductivity temperature curve). Ide o stanovenie kritickej teploty  $T_k$ , pri ktorej dochádza k dezintegrácii plazmalemy, vyliatiu iónov z bunky a tým k prudkému nárastu mernej vodivosti okolitého merného média. Oproti iným metódam, ako napr. stanovenie nekrotickej plochy listu po pôsobení stresového faktoru (Bilger a kol. 1984) alebo teploty  $T_{50}$ , ktorá spôsobí smrť 50% rastlín (Gulen a Eris, 2003), je CTC nenáročná metóda. Z priebehu teplotnej krivky mernej vodivosti (obr. 9) možno ihneď po nameraní stanoviť približnú kritickú teplotu  $T_k$  bez potreby ďalších výpočtov. Pri tejto teplote plazmalema praská a merná vodivosť prudko vzrastá. Prostredníctvom matematického aparátu je možné túto teplotu definovať presne ako bod maximálnej krivosti CTC krivky.

Súčasne s termostabilitou plazmalemy je možné počas lineárneho ohrevu stanovovať aj termostabilitu thylakoidnej membrány. Stav thylakoidnej membrány je možné stanoviť z fluorescenčnej teplotnej krivky (FTC - ang. - fluorescence temperature curve). Absorpcia kvanta žiarenia a jej prenos pigmentami anténnych štruktúr do reakčného centra (RC) je pasívny proces. Ak je prenos blokovaný alebo je RC zahltené nadmerným množstvom excitácií, môže dochádzať k vzniku reaktívnych foriem kyslíku (ROS - ang. - reactive oxygene forms). Deexcitácia RC je možná prostredníctvom 3 ciest – fotochemických reakcií, tepelnej disipácie alebo vyžiarením energie vo forme fluorescenčného žiarenia. Flurescencia je teda jedným z ochranných mechanizmov pred vznikom ROS. Pri meraní FTC vzorku lineárne zahrievame a ožarujeme slabým svetlom. Priebeh FTC je charakterizovaný parametrami: M<sub>1</sub>, T<sub>M1</sub> resp. M<sub>2</sub>, T<sub>M2</sub> - prvé resp. druhé maximum intenzity fluorescencie a teplota, pri ktorej k nemu dochádza a  $T_{c(M2)}$  – kritická teplota pre termostabilitu pigment-proteínových komplexov v thylakoidnej membráne. Z hodnôt teploty a intenzity fluorescencie v týchto bodoch vieme určiť, ktoré deštrukčné procesy na thylakoidnej membráne nastali. FTC krivka teda vypovedá o neschopnosti "in vivo" chloroplastov využiť absorbované kvantum energie na fotochemické reakcie fotosyntézy.

Fluorescenčná teplotná krivka znázorňuje intenzitu fluorescencie v relatívnych jednotkách v závislosti na teplote (obr. 1). Pre zmenu teploty sa používa lineárny ohrev

s rýchlosťami 0,5°C.min<sup>-1</sup>, 1°C.min<sup>-1</sup>, 2°C.min<sup>-1</sup> a 4°C.min<sup>-1</sup>. Počiatočný nárast FTC do maxima M<sub>1</sub> je zapríčinený blokovaním reakčných centier PSII. Pokles za maximom M<sub>1</sub> do lokálneho minima je prisudzovaný teplotnej závislosti fluorescencie molekúl chl a. Opätovný nárast do maxima M<sub>2</sub> je vysvetľovaný tepelnou denaturáciou pigment proteínových komplexov (PPC) a stratou stability thylakoidnej membrány (Ilík, 2002). Teploty maxím M1 a M2 je možné použiť k odhadu termostability thylakoidných membrán, resp. fotosystému II (PSII) (Bilger a kol. 1984). Pre termostabilitu thylakoidnej membrány je určujúca teplota T<sub>c(M1)</sub>, pri ktorej dochádza k nárastu intenzity fluorescencie do prvého maxima M1 (Nauš a Ilík, 1997). Bolo zistené, že maximá M1 a M2 menia svoju polohu v závislosti na zvolenej rýchlosti lineárneho ohrevu. Pri použití vyššej rýchlosti lineárneho ohrevu dochádza k posuvu maxím M<sub>1</sub> a M<sub>2</sub> smerom do vyšších teplôt (Kuropatwa a kol. 1992). Dezintegrácia thylakoidnej membrány nie je závislá len na okamžitej teplote, ale aj na celkovej kritickej teplotnej dávke, ktorej membrána dokáže odolať. Táto dávka je rýchlejšie dosiahnutá pri nižších rýchlostiach ohrevu. Pri zvýšení rýchlosti ohrevu dochádza k dosiahnutí kritickej teplotnej dávky neskôr a teda aj pri vyšších teplotách.



**Obr. 1.** Fluorescenčná teplotná krivka (FTC) pre jačmeň jarný (Hordeum vulgare) pre rýchlosť lineárneho ohrevu  $0,5^{\circ}$ C.min<sup>-1</sup>so znázornenou kritickou teplotou  $T_{c(M2)}$  a maximami intenzity fluorescencie  $M_1$  a  $M_2$ .

Krivka FTC môže mať rôzny priebeh v závislosti na fyziologickom stave skúmanej vzorky. Tento stav je možné zmeniť chemickými látkami blokujúcimi elektrónové prenášače fotosystému PSI alebo PSII. Chemikália DCMU, 3-(3',4'dichlórfenyl)-1,1-dimetyl močovina, blokuje prenos elektrónov medzi chinónovými prenášačmi QA a OB v PSII. Blokovanie elektrónového transportu silne ovplyvňuje tvar FTC krivky, zvlášť pri aktinickom svetle (Kouřil a kol. 2002). Nárast fluorescencie je spôsobený postupnou teplotnou inhibíciou rekombinačných procesov brániacich akumulácii redukovaného QA pri izbovej a mierne zvýšenej teplote. V prípade vzoriek infiltrovaných DCMU majú tieto procesy pravdepodobne nižšiu kapacitu a dochádza k ich zahlteniu už pri excitácii svetlom s nižšou intenzitou. Nárast fluorescencie do maxima M<sub>1</sub> počas lineárneho ohrevu v prípade vzoriek nasýtených DCMU je spôsobený termálnou inhibíciou rekombinácie S<sub>2</sub>Q<sub>A</sub>. Inhibícia rekombinácie  $S_2Q_A$  vedie k akumulácii redukovaného  $Q_A$  a zatváraniu reakčných centier PSII. K uzatvoreniu reakčných centier PSII môže okrem svetlom-indukovanej redukcie Q<sub>A</sub> viesť aj spätný prenos elektrónov z Q<sub>B</sub> na Q<sub>A</sub>. Spätný prenos elektrónov z  $Q_B$  na  $Q_A$  je spôsobený teplom vyvolanou konverziou  $Q_B$ -redukujúcich centier na  $Q_B$ neredukujúce centrá (Cao a Govindjee 1990). Inhibícia tejto rekombinácie pri teplote okolo 40°C je spôsobená inhibíciou komplexu vyjíjajúceho kyslík (OEC). Inhibícia OEC bolo pozorovaná pri teplotách nad 35°C (Havaux a Gruszecki 1993; Havaux 1998; Pospíšil a Tyystjärvi 1999).



**Obr. 2.** Schéma nábojovej rekombinácie vo fotosystéme II. Herbicídy naviazané v mieste sekundárneho chinónového prenášača  $Q_B$  bránia elektrónovému transportu medzi chinónovými prenášačmi  $Q_A$  a  $Q_B$ . Bromoxynil znižuje redoxný potenciál  $Q_A$  o 50mV, oproti tomu DCMU zvyšuje redoxný potenciál  $Q_A$  o 50-55 mV. Obrázok je prevzaný z publikácie Rutherford a Liszkay (2001).

## 2.3 Zloženie, štruktúra a termostabilita thylakoidnej membrány 2.3.1 Fázové prechody lipidov

Thylakoidná membrána vyšších rastlín v porovnaní s inými biologickými membránami obsahuje vysoký obsah proteínov v pomere k lipidom. Medzi významné proteínové komplexy patria:

- reakčné centrá fotosystému II (RC PSII) a ich pigment-proteínové komplexy svetlozberných antén (LHC PSII),
- reakčné centrá fotosystému I (RC PSI) a ich pigment-proteínové komplexy svetlozberných antén (LHC PSI),
- svetlozberné chlorofyl a/b-proteínové komplexy,

- podjednotky ATP-syntázy CF<sub>0</sub>-CF<sub>1</sub> a
- cytochróm b<sub>6</sub>f komplex.

Medzi lipidmi sú najviac zastúpené galaktolipidy, konkrétne monogalactosyl-(MGDG) a digalactosyl- (DGDG) diacylglycerol. Ich hmotnostný podiel je až 75% zo všetkých lipidov (Nishihara a kol. 1980). MGDG je charakteristický nenasýtenými acylovými reťazcami s viac ako 6 dvojitými *cis* väzbami. Vo vodnom roztoku MGDG, na rozdiel od ostatných membránových lipidov, nevytvára konvenčnú lipidovú dvojvrstvu, ale formuje sa do hexagonálnych micel (obr. 3). Je to dané kónickým tvarom molekuly (Brentel a kol. 1985). V odbornej literatúre je tento jav označený ako "lipid, ktorý netvorí membránovú dvojvrstvu" (*ang.* NBFL - non-bilayer forming lipid). Vytvorenie dvojvrstvy je však možné postupnou saturáciou dvojitých *cis* väzieb hydrogenáciou protónmi H<sup>+</sup> (Quinn 1987).



**Obr. 3.** Faktory ovplyvňujúce fázový prechod polárnych lipidov thylakoidnej membrány vyšších rastlín. Fosfolipidová dvojvrstva (na obrázku vľavo) sa formuje pri nižšej teplote, saturovaných reťazcoch mastných kyselín, vysokej vodnej aktivite, nízkej iónovej sile a neutrálom alebo vysokom pH. Obrázok je prevzaný z publikácie Quinn (1987).

Ďalšími faktormi ovplyvňujúcimi zoskupovanie molekúl MGDG do micel alebo do lipidovej dvojvrstvy sú teplota, aktivita vody, koncentrácia iónov a pH. Udržanie molekúl vo forme lipidovej dvojvrstvy je jednoduchšie pri vyššej aktivite vody, nižšej koncentrácii iónov a v neutrálnom alebo zásaditom prostredí (neutrálne alebo nízke pH). Rovnako nižšia teplota podporuje udržanie molekúl MGDG vo forme lipidovej dvojvrstvy. Toto tvrdenie dokladá výskum pôsobenia zvýšenej teploty na suspenziu chloroplastov z hľadiska štruktúrnych zmien. V experimente bola suspenzia chloroplastov vystavená zvýšenej teplote po dobu 5 minút a zmeny štruktúry boli vyhodnotené z lomových plôch thylakoidnej membrány skúmanej pomocou elektrónovej mikroskopie (freeze-fracture electron microscopy). Bolo zistené, že teploty do 35°C nemajú za následok žiadne štruktúrne zmeny - chloroplasty aj graná thylakoidov zostali intaktné. Pôsobenie teplôt v rozsahu od 35°C do 45°C malo za následok rozpad grán. Teploty nad 45°C viedli k fázovej separácii NBFL lipidov, ktoré následne vytvorili stabilné micely. (Gounaris a kol. 1983)

Výrazný podiel na odolnosť rastlín voči stresovým faktorom majú aj podmienky pri pestovaní. Vzorky z sukulentnej rastliny *Atriplex lentiformis* pestovanej pri teplotnom režime 43°C deň / 30° noc vykazovali zvýšenú termostabilitu v porovnaní so vzorkami z rastlín pestovaných pri teplotnom režime 23°C/18°C. Bolo zistené, že mastné kyseliny membránových lipidov vykazovali nižší počet dvojitých väzieb v prípade vzorkov z rastlín pestovaných pri zvýšených teplotách, čo viedlo k menšej viskozite membrány a zvýšenej odolnosti voči vyšokým teplotám (Pearcy a kol. 1977).

K podobným výsledkom dospel aj výskum oleandra obecného (*Nerium oleander*). Časť rastlín bola pestovaná pri teplotnom režime 45°C deň / 32°C noc, druhá časť pri režime 20°C/15°C. V grafe na obr. 4 sú znázornené FTC krivky pri rýchlosti ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>. V grafe sú vyznačené kritické teploty  $T_{c(M1)}$  pre nárast fluorescencie do maxima M<sub>1</sub>. Poloha týchto teplôt jasne dokazuje zvýšenú odolnosť vzoriek rastlín pestovaných pri vyšších teplotách (Raison a kol. 1982).



**Obr.** 4. Porovnanie FTC kriviek pri rýchlosti ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup> pre vzorky oleandra obecného pestovaného pri 20°C resp. 45°C. Rozdiely v kritickej teplote  $T_{c(MI)}$  nárastu intenzity fluorescencie do maxima  $M_1$  dokazujú vyššiu termostabilitu rastlín pestovaných pri 45°C. Obrázok je prevzaný z publikácie Raison a kol.

Výrazný vplyv na fázovú separáciu lipidov má koncentrácia rozpustných látok v bunke. Bolo zistené, že pridanie sacharózy vo vysokej koncentrácii viedlo vo veľkej miere k fázovej separácii NBFL lipidov z thylakoidnej membrány (Williams a kol. (1990). Predchádzajúce štúdie s chloroplastami vystavenými tepelnému stresu ukázali, že fázová separácia NBFL lipidov je sprevádzaná fyzickým oddelením svetlo-zberných antén a reakčných centier fotosystému II (Armond a kol. 1980, Gounaris a kol. 1984)



**Obr. 5.** Porovnanie vplyvu sacharózy na tvar FTC kriviek pre suspenziu chloroplastov pri rýchlosti ohrevu 2°C.min<sup>-1</sup>. Graf vľavo znázorňuje kontrolné vzorky, graf vpravo vzorky po pridaní sacharózy v koncentrácii 2,4M. Na grafoch je jasne vidieť posun maxima M1 smerom do vyšších teplôt. Obrázok je prevzaný z publikácie Williams a kol.

Vysoké koncentrácie sacharózy majú za následok posun teploty  $T_{c(M1)}$  a  $T_{M1}$  smerom do vyšších teplôt, a to až o desiatky stupňov. Pri koncentrácii sacharózy 2,4M dochádza k posunu teploty  $T_{c(M1)}$  z 28°C na 56°C a teploty  $T_{M1}$  z teploty 48°C na 64°C! Výsledky prezentované na obrázku 4 dokazujú, že prítomnosť vhodných rozpustných látok vedie k podstatnému zvýšeniu kritickej teploty  $T_{c(M1)}$  (Williams a kol. 1992).

Fázový prechod MGDG je možné vyvolať rôznymi spôsobmi - zvýšenou teplotou, zvýšenou koncentráciou iónov, nižším pH. Fázový prechod MGDG zvyšuje stabilitu thylakoidnej membrány. Membrána bez MGDG neobsahuje také množstvo nenasýtených dvojitých väzieb, a tým sa stáva rigidnejšiou, v porovnaní s membránou s MGDG. (Kóta a kol. 2002)

#### 2.3.2 Xantofylový cyklus a jeho ochranné funkcie

V porovnaní s plazmalemou, termostabilitu thylakoidnej membrány ovplyvňuje prítomnosť niektorých pigmentov fotosyntetického aparátu. Jedná sa hlavne o xantofyly. Xantofyl violaxantin viazaný v pigment-proteínových komplexoch fotosystémov plní štruktúrnu a svetlo-zbernú funkciu. Dvojitá deepoxidácia violaxantinu cez antheraxantin na zeaxantin je účinný spôsob ochrany biologických makromolekúl pred aktívnymi formami kyslíka (ROS). ROS môžu vznikať v RC pri nadmernom ožiarení rastliny (napr. Liszkay 2004). S nadmerným ožiarením rastliny sa spája aj zvýšená teplota. Ku zvyšovaniu teploty dochádza priamo fyzikálnym pôsobením žiarenia alebo tepelnou disipáciou nadmerného počtu excitácií v RC (Young a kol. 1997).

Pri náhlom vystavení rastliny jasnému svetlu prebehnú v svetlo-zberných komplexoch konformačné zmeny, ktoré umožnia violaxantinu lepší difúzny pohyb naprieč membránou. Violaxantin sa tak môže dostať do priameho kontaktu s deepoxidázou, ktorá sa nachádza na lumenárnej strane membrány. Pri kontakte violaxantinu s deepoxidázou dochádza k deepoxidácii na antheraxantin. Pri zvýšenej fluidite membrány sa molekula antheraxantinu môže otočiť epoxidovou skupinou do lumenárnej strany (tzv. flip-flop), epoxidová skupina sa opäť dostane do kontaktu s deepoxidázou na lumenárnej strane a anteraxantin je tak deepoxidovaný na zeaxantin (Havaux a Gruszecki 1993). Zvýšená ožiarenosť teda spôsobuje premenu violaxantinu na zeaxantin slúži ako regulátor fluidity thylakoidnej membrány.

Neviazaný zeaxantin následne interaguje s lipidmi obsiahnutými v membráne. Veľkosť molekuly zeaxantinu zodpovedá približne hrúbke thylakoidnej membrány (cca 30 Å). Zeaxantin je ukotvený v polárnych častiach fosfolipidov na vonkajších stranách membrány a pozdĺžna osa molekuly zeaxantinu je kolmá na povrch membrány. Svojím ukotvením zeaxantin znižuje fluiditu thylakoidnej membrány. Membránové terpenoidy môžu posilniť a stabilizovať membránu 2 spôsobmi – "klinec" (ang. "nail") alebo "nit" (ang. "rivet") – schéma na obrázku 6. Vo väčšine eukaryotických membrán pôsobia steroly, napr. cholesterol, ako "klinec" – tzn. zasahujú len do jednej vrstvy fosfolipidov (od povrchu do polovice membrány). Hydroxylové skupiny molekúl cholesterolu vytvárajú väzby s hydrofilnou hlavičkou fosfolipidov. Rozmery molekuly cholesterolu umožňujú aj vytvorenie slabých Van der Waalsových väzieb. Tie viažu molekuly cholesterolu k fosfolipidovej dvojvrstve membrány a zvyšujú tak jej stabilitu (Havaux 1998).



cholesterol - klinec

karotenoid - nit

**Obr. 6.** Stabilizácia membrány molekulami cholesterolu (spôsob "klinec") a karotenoidmi (spôsob "nit"). Obrázok je prevzaný z publikácie Havaux (1998).

V membránach, ktoré neobsahujú cholesterol (napr. thylakoidné membrány) môžu stabilizačnú funkciu cholesterolu zastávať iné terpenoidy alebo karotenoidy. Bipolárne karotenoidy, ako napr. zeaxantin, pôsobia ako "nit" – svojím ukotvením v polárnych častiach fosfolipidov na vonkajších stranách membrány stabilizujú fosfolipidovú dvojvrstvu, a tým znižujú fluiditu membrány.

S využitím elektrón-spinovej rezonančnej spektroskopie (ESR) bolo zistené, že thylakoidné membrány extrahované z osvetlených rastlín mali vyšší obsah zeaxantinu a vykazovali podstatne nižšiu fluiditu v porovnaní s membránami extrahovanými z rastlín adaptovaných na tmu (Tardy a Havaux (1997).

#### 3. Cieľ práce

Hlavným cieľom predkladanej diplomovej práce je porovnanie metód pre stanovenie teplom stimulovanej zmeny termostability thylakoidných membrán a plazmalemy. Termostabilita vzoriek je testovaná v rozsahu teplôt od 25°C do 65°C pri rýchlosti lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

Pre meranie FTC je použité meracie svetlo s intenzitou 10, 5, 1 a 0,1 µmol fotónov.m<sup>-</sup><sup>2</sup>.s<sup>-1</sup>. Rôzna intenzita svetla má za následok zmenu redoxného potenciálu chinónového prenášačaQ<sub>A</sub>, ktorý ovplyvňuje tvar FTC krivky pri náraste do maxima M<sub>1</sub>. Redoxný potenciál Q<sub>A</sub> je okrem intenzity svetla možné ovplyvniť aj pomocou inhibítorov elektrónového transportu. Pre zníženie redoxného potenciálu Q<sub>A</sub> je použitý inhibítor bromoxynil (3,5-dibrom-4-hydroxybenzonitril), pre zvýšenie redoxného potenciálu Q<sub>A</sub> je použitý inhibítor DCMU (3-(3,4-dichlórfenyl)-1,1-dimetyl močovina). Infiltrácia DCMU má za následok zvýšenie redoxného potenciálu radikálového páru Q<sub>A</sub>/Q<sub>A</sub><sup>-</sup> o 50 mV.

Infiltrácia inhibítorom bola realizovaná v tme ponorením vzorkov do 20  $\mu$ M roztoku DCMU resp. do 20  $\mu$ M roztoku bromoxynilu. Použitý roztok bol pripravený riedením zásobného roztoku s deionizovanou vodou v pomere 1:99. Koncentrácia zásobného roztoku bola 2 mM DCMU resp. 2mM bromoxynilu v ethanole. Infiltrácia inhibítora do vzorky bola overená na prístroji FluorPen FP 100 (Photon System Instruments, Česká republika) meraním fluorescenčného indukčného javu (obr. 7).

Termostabilita plazmalemy a thylakoidnej membrány je skúmaná pre kontrolné vzorky, vzorky infiltrované DCMU alebo bromoxynilom, vzorky predhriate na 35°C a pre vzorky zároveň infiltrované a predhriate na 35°C. Všetky merania sú realizované v troch opakovaniach. Termostabilita thylakoidnej membrány je vyhodnocovaná z FTC, termostabilita plazmalemy z CTC. Kritická teplota termostability plazmalemy  $T_k$  je stanovená ako teplota, pri ktorej má krivka CTC maximálnu krivosť. Pri tejto teplote dochádza k najväčšiemu vyliatiu iónov do merného média. Predpokladáme teda, že pri tejto teplote dochádza k úplnej dezintegrácii plazmalemy. Kritická teplota termostability pigment-proteínových komplexov v thylakoidnej membráne  $T_{c(M2)}$  je definovaná ako lokálne minimum pred nárastom intenzity fluorescencie do druhého maxima. Dielčou úlohou je porovnať kritickú teplotu  $T_k$  teplotnej krivky mernej vodivosti média s kritickou teplotou  $T_{c(M2)}$  fluorescenčnej teplotnej krivky a namerané výsledky diskutovať s ohľadom na doteraz publikované práce iných autorov.

#### 4. Materiál a metódy

#### 4.1 Rastlinný materiál

Ako rastlinný materiál bol použitý jačmeň jarný (*Hordeum vulgare*). Rastliny boli pestované vo fytokomore v miskách s perlitom a zalievané Knopovým živným roztokom. Fytokomora CX2000 (Yokogawa, Japonsko) bola nastavená na režim osvetlenia 16h svetlo / 8h tma s intenzitou ( $100\pm10$ ) µmol fotónov.m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup> pri teplote ( $24 \pm 2$ ) °C a relatívnej vlhkosti vzduchu ( $50\pm10$ )%. Pre meranie boli ako vzorky použité segmenty primárnych listov 7 dní starých rastlín. Pred meraním bola rastlina po dobu 15 minút adaptovaná na tmu a pre meranie bola ako vzorka použitá vždy stredná časť primárneho listu dlhá 2cm a odstrihnutá nožmicami.

Pre test dlhodobej adaptácie rastlín na zvýšenú teplotu bol uskutočnený samostatný experiment. Prvé 4 dni boli všetky rastliny pestované pri teplote 25°C. Posledné 3 dni boli vybrané rastliny presunuté do prostredia s teplotou 35°C a kontrolné rastliny naďalej pestované pri teplote 25°C. Ostatné podmienky boli zachované podľa popisu v predchádzajúcom odstavci.

#### 4.2 Príprava vzoriek

Predhrievanie vzoriek (2cm dlhých segmentov primárnych listov) bolo realizované ich ponorením do vodného kúpeľa v termostate predhriatom na 35°C po dobu 90 minút.

Pri náraste intenzity flurescencie do maxima  $M_1$  je dôležitý redoxný potenciál  $Q_A$ . Tento potenciál je možné umelo meniť použitím inhibítorov elektrónového transportu medzi chinónovými prenášačmi  $Q_A$  a  $Q_B$ . Naviazanie inhibítoru ovplyvňuje

redoxný potenciál primárneho chinónového prenášača  $Q_A$  a tým aj redoxný potenciál radikálového páru  $P_{680}$ <sup>++</sup> $Q_A$ <sup>--</sup>. Pre ovplyvnenie redoxného potenciálu boli použité 2 inhibítory – DCMU (3-(3,4-dichlórfenyl)-1,1-dimetyl močovina) a bromoxynil (3,5-dibrom-4-hydroxybenzonitril). Infiltrácia DCMU má za následok zvýšenie redoxného potenciálu radikálového páru  $Q_A/Q_A$ <sup>-</sup> o 50 až 55 mV. Infiltrácia bromoxynilom znižuje redoxný potenciál radikálového páru  $Q_A/Q_A$ <sup>-</sup> o 50 mV.

Infiltrácia inhibítorom bola realizovaná v tme ponorením vzorkov do 20 μM roztoku DCMU resp. do 20 μM roztoku bromoxynilu. Použitý roztok bol pripravený riedením zásobného roztoku s deionizovanou vodou v pomere 1:99. Koncentrácia zásobného roztoku bola 2 mM DCMU resp. 2mM bromoxynilu v ethanole. Infiltrácia inhibítora do vzorky bola overená na prístroji FluorPen FP 100 (Photon System Instruments, Česká republika) meraním fluorescenčného indukčného javu (obr. 7).

Fluorescenčný indukčný jav (FIJ) znázorňuje závislosť intenzity fluorescencie v čase. Fluorescencia je detekovaná zo vzorky adaptovanej na tmu, ktorá bola náhle ožiarená svetlom. Krivka FIJ má niekoľko charakteristických vĺn a lokálnych maxím. Typický priebeh FIJ pre niekoľko kontrolných vzoriek (neinfiltrovaných inhibítorom) na obr. 7 reprezentuje niekoľko vybraných červených kriviek. Stanovenie FIJ sa používa pre kontrolu dostatočnej infiltrácie inhibítora do vzoriek. Čierne krivky reprezentujú infiltrované vzorky. Maximum intenzity fluorescencie bolo dosiahnuté v J fáze (Lazár a kol. 1998, Lazár a Pospíšil 1999).



**Obr. 7.** O-J-I-P krivka fluorescenčného indukčného javu pre vzorky infiltrované 20  $\mu$ M DCMU po dobu 90 minút (čierne krivky) a pre kontrolné vzorky infiltrované v 20 $\mu$ M etanole po dobu 90 minút (červené krivky). Dostatočná infiltrácia DCMU je dokázaná dosiahnutím maxima intenzity fluorescencie v J fáze v čase 2ms (Lazár a kol. 1998, Lazár a Pospíšil 1999). Pre názornosť je prezentovaných niekoľko kriviek pre infiltrované a kontrolné vzorky.

Pre meranie FTC a CTC boli vzorky ponorené do kyvety so 17,5ml deionizovanej vody a médium bolo lineárne ohrevané z teploty 25°C na teplotu 65°C rýchlosťou 1°C.min<sup>-1</sup>. Meranie bolo uskutočnené pre vzorky infiltrované DCMU, vzorky predhriate na 35°C, vzorky infiltrované DCMU a následne predhriate na 35°C a pre kontrolné vzorky bez DCMU a bez predhriatia.

#### 4.2 Popis aparatúry

Meranie prebiehalo na aparatúre (detail na obr. 8) vyrobenej v laboratóriu Oddelenia biofyziky Přírodovědeckej fakulty Univerzity Palackého. Vzorka bola pripevňovaná na držiak a bola ponorená do kadičky s merným médiom – deionizovanou vodou. Rovnomerné premiešavanie, dôležité pre udržanie rovnakej teploty v celom objeme média, bolo zabezpečené magnetickou miešačkou. Súčasťou aparatúry bol prístroj Gryf 158 (Gryf HB spol. s.r.o., Česká republika) pre stanovenie mernej vodivosti média a prístroj PAM 2000 (Heinz Walz GmbH, Nemecko) pre meranie intenzity fluorescencie. Tá bola stanovovaná z vrchnej časti listu. Ohrev bol zabezpečený ohrevným telieskom ponoreným v médiu a chladenie Peltierovým článkom. Ten bol umiestnený na vrchnej strane ohrevného telieska mimo médium a chladený ventilátormi. Linearita ohrevu s rýchlosťou 1°C.min<sup>-1</sup> v intervale 25°C – 65°C bola riadená z počítača cez program LabView 6.1. Detailný popis návrhu a technickej realizácie aparatúry je k dohľadaniu v Pavlů (2007, bakalárska práca).



**Obr. 8.** Detail aparatúry – na magnetickej miešačke je umiestnený držiak s kadičkou, v ľavej časti optická sondu fluorometru PAM 2000, v hornej časti hlava s ohrievacím telieskom, Peltierovým článkom, ventilátormi a vodivostnou celou konduktometru Gryf 158.

#### 4.3 Meranie mernej vodivosti média

V prípade konduktometrie ide o jednoduchú elektrochemickú metódu, pri ktorej sa pomocou vodivostnej cely stanovuje merná vodivosť roztoku (obr. 9). Odpor elektrolytov (vodičov druhej triedy) meriame mostíkovou metódou. Spravidla používame striedavé napätie, aby nedochádzalo k polarizácii elektród. Pri bežných meraniach sa používajú frekvencie v rádoch  $10^1$ - $10^3$  Hz a napätie zdroja býva v ráde voltov. Pri meraní sa elektrolytom naplní vodivostná cela, čo je nádobka so zatavenými platinovými elektródami. Elektródy sú pokryté platinovou čerňou, aby sa neuplatňovala polarizácia elektród. Pre elektródy s plochou *S* a vo vzájomnej vzdialenosti *l* je konduktivita *G* vyjadrená vzťahom

$$G = \kappa \frac{l}{S}$$

kde  $\kappa$  [S.m<sup>-1</sup>] je merná elektrická vodivosť.



**Obr. 9.** Príklad teplotnej krivky mernej vodivosti (CTC) v rozsahu  $25^{\circ}$ C –  $70^{\circ}$ C so znázornenou kritickou teplotou  $T_k$ .  $T_k$  je stanovená ako bod maximálnej krivosti krivky CTC. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu  $1^{\circ}$ C.min<sup>-1</sup>.

Merná vodivosť média, v ktorom bola vzorka umiestnená, bola stanovovaná pomocou prístroja Gryf 158. Vzorka bola umiestňovaná vždy do rovnakého objemu média, 17,5ml deionizovanej vody. Merná vodivosť média bola stanovená pomocou vodivostnej cely, ktorá má plochu elektród a ich vzájomnú vzdialenosť stanovenú výrobcom. Meranie mernej vodivosti média v rozsahu do 20  $\mu$ S.m<sup>-1</sup> je realizované 2vodičovou metódou, čo zaručuje vysokú presnosť merania. Pri meraní je na kontaktoch pre napäťový výstup elektrické napätie úmerné meranej veličine – konkrétne pri meraní mernej vodivosti média v rozsahu 0 – 2000mV (údaje prevzané z oficiálneho návodu k prístroju).

Kritická teplota termostability plazmalemy  $T_k$  je definovaná ako bod maximálnej krivosti krivky mernej vodivosti média v závislosti na teplote (CTC)

#### 4.4 Meranie fluorescenčnej teplotnej krivky FTC

Fluorescencia bola budená meracím svetlom s vlnovou dĺžkou 655nm a s intenzitami 10, 5, 1 resp. 0,1 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup>. Fluorescencia zo vzorku bola detekovaná pre vlnové dĺžky nad 700nm. Prvé merania ukázali, že na zamedzenie vplyvu fluorescenčného indukčného javu (FIJ) a ustálenie FIJ do rovnovážneho "steady-state" stavu, je potrebné pred meranie fluorescenčnej teplotnej krivky zaradiť 15 minútový interval s udržovanou konštantnou teplotou. Zaradením tohto intervalu pred meranie sa výrazne zabránilo poklesu fluorescencie v prvých minútach po začiatku merania. Fluorescenčný indukčný jav prechádza do "steady-state" stavu po čase v ráde jednotiek minút.

#### 4.5 Spracovanie dát

Namerané dáta boli z programu LabView 6.1 prístupné ako dátový súbor. Na spracovanie bol použitý program Microsoft Excel.

Kritická teplota  $T_{c(M1)}$  pre nárast FTC do prvého maxima  $M_1$  bola vyhodnocovaná ako priesečník konštantnej intenzity fluorescencie pred nárastom do maxima  $M_1$  a extrapolácie lineárneho nárastu do maxima  $M_1$ . Kritická teplota  $T_{c(M2)}$ pre nárast FTC do druhého maxima  $M_2$  bola vyhodnocovaná ako lokálne minimum medzi maximami  $M_1$  a  $M_2$ . Kritická teplota  $T_k$  pre maximálny zlom CTC (závislosť mernej vodivosti média  $\kappa$  na teplote t) bola definovaná ako bod maximálnej krivosti CTC krivky. Krivosť krivky *k* sa vypočíta ako maximum z funkcie krivosti

$$k = \frac{\kappa(t)^{\prime\prime}}{\left[1 + \left(\kappa(t)^{\prime}\right)^{2}\right]^{\frac{3}{2}}}$$

kde  $\kappa(t)'$  a  $\kappa(t)''$  predstavuje prvú (obr. 10b) a druhú (obr. 10c) deriváciu mernej vodivosti  $\kappa(t)$  podľa teploty t. Poloha maxima na grafe priebehu krivosti (obr. 10d) určuje kritickú teplotu T<sub>k</sub>.

Pre každú rýchlosť ohrevu bol spočítaný aritmetický priemer a smerodajná odchýlka podľa vzorca

$$SD = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^{n} \left(\overline{\kappa} - \kappa_{i}\right)^{2}}{n-1}},$$

kde  $\bar{\kappa}$  je aritmetický priemer a n počet meraní.

Merania boli realizované v 3 opakovaniach a všetky výsledky boli vyhodnotené ako aritmetický priemer a smerodajná odchýlka pre každý zo sledovaných parametrov. Výsledky neboli vyhodnotené pomocou párového T-testu kvôli nevhodnotsti tohto testu pre sady s malým počtom opakovaní. Vo všetkých grafoch FTC a CTC sú zobrazené reprezentatívne krivky, ktoré sú súčasťou sád kriviek, z ktorých boli vyhodnotené výsledky prezentované v tabuľke č. 1.



Obr. 10.

a) Závislosť mernej vodivosti média na teplote –  $\kappa(t)$ 

**b**) Prvá derivácia mernej vodivosti média podľa teploty –  $d \kappa(t) / dt$ 

*c)* Druhá derivácia mernej vodivosti média podľa teploty –  $d^2 \kappa(t) / dt^2$ 

**d)** Krivosť krivky  $\kappa(t)$ 

Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

**Poznámka:** Pre názornosť je k obrázkom pridaná vertikála, zobrazujúca teplotu  $T_k$  v mieste maximálnej krivosti krivky

#### 5. Výsledky

Teplotné závislosti mernej vodivosti média a intenzity fluorescencie na teplote počas lineárneho ohrevu boli stanovené pre vzorky jačmeňa jarného. Boli uskutočnené merania pre štyri rôzne spracované sady vzorkov:

- neinfiltrované DCMU a inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút

- infiltrované DCMU a inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút

- neinfiltrované DCMU inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút

- infiltrované DCMU a inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút

Pre každú sadu vzorkov bola zmeraná závislosť na intenzite použitého meracieho svetla z prístroja PAM 2000. Zvolené boli inzenzity 10, 5, 1 resp. 0,1 μmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup>.

Všetky experimenty boli pre potreby štatistického vyhodnotenia namerané v troch opakovaniach. Výsledné hodnoty aritmetický priemerov a smerodajných odchýliek pre jednotlivé kritické teploty  $T_{c(M1)}$ ,  $T_{c(M2)}$  a  $T_k$  sú prehľadne zoradené v Tab. 1. Prezentované grafy FTC a CTC kriviek boli normované na hodnotu pri 25°C.

Celkový rozsah kritických teplôt termostability thylakoidnej membrány  $T_{c(M1)}$  je 9,2°C, rozsah kritických teplôt termostability pigment-proteínových komplexov v thylakoidnej membráne  $T_{c(M2)}$  je 2,0°C, rozsah kritických teplôt termostability plazmalemy  $T_k$  je 2,4°C.

#### 5.1 Výsledky stanovenia termostability thylakoidnej membrány

Pre kontrolnú sadu vzorkov (neinfiltrovaných DCMU a inkubovaných pri teplote 25°C boli namerané FTC krivky s charakteristickým priebehom. Pri zvyšovaní teploty okolitého média je zaznamenaný nárast intenzity fluorescencie do prvého maxima M<sub>1</sub>. S ďalším zvyšovaním teploty dochádzalo k poklesu intenzity fluorescencie. Tento pokles je nasledovaný opätovným nárastom do maxima  $M_2$ , po ktorom s ďalším zvyšovaním teploty dochádza k definitívnemu poklesu (obr. 11).



**Obr. 11.** Graf FTC pre vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) neinfiltrované DCMU a pred meraním inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút. Intenzity použitého svetla 10, 5, 1 a 0,1 $\mu$ mol fotónov . m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup>. Krivky FTC boli normované na hodnotu intenzity fluorescencie pri 25°C. Rozsah teplôt 25°C – 65°C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

Pri priamom porovnaní kriviek v závislosti na intenzite meracieho svetla je zrejmé, že kritická teplota termostability pigment-proteínových komplexov v thylakoidnej membráne  $T_{c(M2)}$  je pre všetky použité intenzity približne rovnaká. So zmenou intenzity dochádza ale k zmene teploty  $T_{c(M1)}$  nárastu FTC do maxima  $M_1$  a strmosti nárastu z plata do  $M_1$ . Pri použití najslabšej intenzity 0,1 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup> je nárast najpomalší. So zvyšovaním intenzity na hodnoty 1, 5 resp. 10 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup> je nárast rýchlejší a jeho začiatok sa posúva smerom k vyšším teplotám. Najpatrnejší je tento posun pre intenzitu meracieho svetla 10 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup>.

Rovnako so zvyšovaním intenzity meracieho svetla dochádza k malému posunu teploty maxima M<sub>1</sub> smerom do vyšších teplôt a k poklesu hodnoty intenzity fluorescencie v maxime M1, aj keď rozdiel medzi jednotlivými krivkami nie je tak výrazný.

Pre sadu vzorkov predhriatych pred meraním na 35°C po dobu 90 minút boli zmerané FTC krivky zobrazené na obr. 12. Krivky majú podobný priebeh ako krivky zmerané pre kontrolné vzorky. So zvyšujúcou sa intenzitou meracieho svetla dochádza pre všetky krivky k posunu nárastu teploty  $T_{c(M1)}$  smerom do vyšších teplôt – z teploty 44,1°C pre intenzitu meracieho svetla 0,1  $\mu$ mol fotónov. m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup> až na 48,1°C pre intenzitu meracieho svetla 10 µmol fotónov. m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup>. Nárast FTC z plata do maxima M1 je strmší so zvyšujúcou sa intenzitou. Kritická teplota termostability pigmentproteínových komplexov v thylakoidnej membráne T<sub>c(M2)</sub> nevykazuje závislosť na použitej intenzite meracieho svetla a zostáva rovnaká.



Predhrievanie bez DCMU (intenzita svetla 0,1 - 10µmol fotónov. m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup>)

**Obr. 12.** Graf FTC pre vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) neinfiltrované DCMU a pred meraním inkubované pri teplote  $35^{\circ}$ C po dobu 90 minút. Intenzity použitého svetla 10, 5, 1 a 0,1µmol fotónov .  $m^{-2}s^{-1}$ . Krivky FTC boli normované na hodnotu intenzity fluorescencie pri 25°C. Rozsah teplôt 25°C – 65°C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

Pre sadu vzorkov infiltrovaných DCMU po dobu 90 minút a inkubovaných pri telote 25°C sú v porovnaní s kontrolou vidieť výrazné zmeny v FTC krivkách (obr. 13). Krivky sú posunuté smerom do nižších teplôt v porovnaní s kontrolou. So zvyšovaním intenzity použitého meracieho svetla dochádza k výraznému poklesu hodnoty maxima M<sub>1</sub> a posunu teploty  $T_{(cM1)}$  smerom do vyšších teplôt teplôt – z teploty 44,0°C pre intenzitu meracieho svetla 0,1 µmol fotónov. m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup> až na 47,5°C pre intenzitu meracieho svetla 10 µmol fotónov. m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup>. Pre intenzitu použitého meracieho svetla 10 µmol fotónov. m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup>. Pre intenzitu použitého meracieho svetla 10 µmol fotónov. m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup> sa pred nárastom do maxima M<sub>1</sub> objavuje výrazný pokles intenzity fluorescencie. Kritická teplota termostablity pigmentproteínových komplexov v thylakoidnej membráne  $T_{c(M2)}$  vykazuje len mierny nárast so zvyšujúcou sa intenzitou meracieho svetla – nárast o 1,4°C z 56,8°C na 58,2°C.



**Obr. 13.** Graf FTC pre vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) infiltrované  $20\mu M$  roztokom DCMU a pred meraním inkubované pri teplote  $25^{\circ}$ C. po dobu 90 minút. Intenzity použitého svetla 10, 5, 1 a 0,1 $\mu$ mol fotónov .  $m^{-2}s^{-1}$ . Krivky FTC boli normované na hodnotu intenzity fluorescencie pri  $25^{\circ}$ C. Rozsah teplôt  $25^{\circ}$ C –  $65^{\circ}$ C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu  $1^{\circ}$ C.min<sup>-1</sup>.

Pre sadu vzorkov infiltrovaných DCMU a predhriatych na  $35^{\circ}$ C má charakteristický priebeh len krivka pre intenzitu 0,1 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup>. Pri použití intenzity meracieho svetla s vyššou intenzitou (1, 5 resp. 10 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup>) dosahuje intenzita fluorescencie svoje maximum už pri teplote  $25^{\circ}$ C a FTC krivky tak zobrazujú teplotnú závislosť fluorescenčného maxima F<sub>M</sub> pre uzavreté reakčné centrá PSII. FTC krivka pre intenzitu meracieho svetla 0,1 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup> je v porovnaní s ostatnými FTC krivkami meranými pri tejto intenzite výrazne posunutá smerom do nižších teplôt. Tento posuv je detailne znázornený na obr. 14. Dochádza k posunu teploty T<sub>c(M1)</sub> aj maxima M1 až o 3°C smerom do nižších teplôt. Poloha teploty T<sub>c(M2)</sub> koreluje s ostatnými krivkami.



**Obr. 14.** Graf FTC pre vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) infiltrované DCMU a pred meraním inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút. Intenzity použitého svetla 10, 5, 1 a 0,1 $\mu$ mol fotónov . m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup>. Krivky FTC boli normované na hodnotu intenzity fluorescencie pri 25°C. Rozsah teplôt 25°C – 65°C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

#### 5.2 Výsledky stanovenia termostability plazmalemy

Kritická teplota termostability plazmalemy  $T_k$  je definovaná ako bod maximálnej krivosti krivky mernej vodivosti média v závislosti na teplote (CTC). Graf na obrázku 15 znázorňuje CTC krivky s charakteristickým priebehom, ktoré boli zmerané pre kontrolnú sadu vzorkov (neinfiltrovaných DCMU a inkubovaných pri teplote 25°C po dobu 90 minút) počas lineárneho ohrevu pri rýchlosti 1°C.min<sup>-1</sup> v teplotom rozsahu 25°C – 65°C. Pri zvyšovaní teploty okolitého média je zaznamenaný postupný lineárny nárast mernej vodivosti média, ku ktorému dochádza vplyvom vyplavovania iónov z poškodených buniek vzorky do média. Plazmalema pri rastúcej teplote zvyšuje svoju permeabilitu a stráca stabilitu. Po dosiahnutí kritickej tepelnej dávky pri teplotách okolo 58°C praská a ióny sú uvoľnené do merného média. Tým dôjde k rapídnemu nárastu mernej vodivosti. Ďalším úsekom CTC krivky je rast hodnoty mernej vodivosti média, z dôvodu rýchleho uvoľňovania iónov zo zvyškov buniek do merného média. Tento úsek CTC postupne prechádza do stavu saturácie, ktorá by bola dosiahnutá autoklávovaním. Tým by došlo k úplnej dezintegrácii pletív a uvoľneniu všetkých iónov do merného média. Ďalšie zvyšovanie teploty by na hodnotu mernej vodivosti nemalo vplyv.

Pre sadu kontrolných vzoriek (obr. 15) je vidieť, že použitá intenzita meracieho svetla nemá vplyv na posun kritickej teploty termostability plazmalemy T<sub>k</sub>. K dezintegrácii plazmalemy dochádza vo všetkých prípadoch pri kritickej teplote T<sub>k</sub> okolo 58°C bez ohľadu na použitú intenzitu meracieho svetla.



**Obr. 15.** Graf CTC pre vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) neinfiltrované DCMU a pred meraním inkubované pri teplote 25°C. Intenzity použitého svetla 10, 5, 1 a 0,1 $\mu$ mol fotónov . m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup>. Rozsah teplôt 25°C – 65°C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

CTC krivky boli zmerané aj pre pre sadu vzorkov predhriatych pred meraním na 35°C po dobu 90 minút. Krivky - v práci nie sú publikované - majú podobný priebeh ako krivky zmerané pre kontrolné vzorky. Kritická teplota termostability plazmalemy T<sub>k</sub> nevykazuje výrazný rozdiel v porovnaní s kontrolnou sadou.

Z CTC kriviek (nepublikovaných pre vzájomnú podobnosť) pre sadu vzoriek infiltrovaných 20 $\mu$ M roztokom DCMU a inkubovaných pri teplote 25°C, ako aj pre sadu vzorkov infiltrovaných 20 $\mu$ M roztokom DCMU a inkubovaných pri teplote 35°C je patrné, že infiltrácia vzoriek DCMU nemá vplyv na kritickú teplotu termostability plazmalemy T<sub>k</sub>. DCMU pôsobí na transfer elektrónov medzi chinónovými prenášačmi Q<sub>A</sub> a Q<sub>B</sub> v thylakoidnej membráne. Súčasné stanovenie FTC a CTC má však výhodu pre určenie termostability v prípade, že kritickú teplotu termostability thylakoidnej membrány nie je možné z FTC určiť, napr. pri použití DCMU (obr. 14).

# 5.3 Porovnanie výsledkov pre rôzne metódy prípravy vzoriek v závislosti na intenzite meracieho svetla

Na nasledujúcich grafoch sú znázornené priebehy FTC kriviek (obr. 16 – 19) pre rôzne metódy prípravy vzoriek merané porovnané vždy pre danú intenzitu použitého meracieho svetla. Priebehy CTC kriviek v tejto kapitole nie sú znázornené, pretože rozdielna intenzita použitého meracieho svetla priamo neovplyvňuje priebeh CTC kriviek.

Pri použití meracieho svetla s intenzitou 0,1µmol fotónov.m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup> boli zaznamenané FTC krivky s charakteristickým priebehom. FTC krivka pre vzorky infiltrované DCMU a inkubované pri 35°C je posunutá smerom od nižších teplôt v porovnaní s ostatnými.



**Obr. 16.** Súhrnný graf FTC pre vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) pripravené všetkými 4 metódami:

-D -P – neinfiltrované DCMU a inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút +D -P – infiltrované DCMU a inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút -D +P – neinfiltrované DCMU inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút +D +P – infiltrované DCMU a inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút Intenzita použitého svetla 0,1µmol fotónov .  $m^{-2}s^{-1}$ . Krivky FTC boli normované na hodnotu intenzity fluorescencie pri 25°C. Rozsah teplôt 25°C – 65°C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

Pri použití meracieho svetla s intenzitou 1µmol fotónov.m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup> boli zaznamenané krivky prezentované na obr. 17. FTC krivka pre vzorky infiltrované DCMU a inkubované pri 35°C sa od ostatných výrazne odlišuje. Maximálna hodnota intenzity fluorescencie je dosiahnutá už pri teplote 25°C. So zvyšovaním teploty dochádza k poklesu intenzity fluorescencie. Nárast do maxima M<sub>1</sub> je výrazne posunutý smerom do nižších teplôt v porovnaní s ostatnými krivkami. Pre vzorky neinfiltrované DCMU a inkubované pri teplote 35°C je zaznamenaný posun kritickej teploty T<sub>c(M1)</sub> smerom do vyšších teplôt o 0,6°C v porovnaní so vzorkami neinfiltrovanými DCMU a inkubovanými pri 25°C. FTC krivka pre vzorky infiltrované DCMU a inkukované



**Obr. 17.** Súhrnný graf FTC pre vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) pripravené všetkými 4 metódami:

-D -P – neinfiltrované DCMU a inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút +D -P – infiltrované DCMU a inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút -D +P – neinfiltrované DCMU inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút +D +P – infiltrované DCMU a inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút Intenzita použitého svetla 1µmol fotónov .  $m^{-2}s^{-1}$ . Krivky FTC boli normované na hodnotu intenzity fluorescencie pri 25°C. Rozsah teplôt 25°C – 65°C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

FTC krivky zaznamenané pri použití meracieho svetla s intenzitou 5 $\mu$ mol fotónov . m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup> prezentované na obr. 18 vykazujú podobné vlastnosti ako krivky na predchádzajúcom obrázku. FTC krivka pre vzorky infiltrované DCMU a inkubované pri 35°C dosahuje maxima už pri teplote 25°C. Kritická teplota T<sub>c(M1)</sub> pre vzorky neinfiltrované DCMU a inkubované pri teplote 35°C vykazuje posun smerom do vyšších teplôt o 1,7°C v porovnaní so vzorkami neinfiltrovanými DCMU a inkubovanými pri 25°C.



**Obr. 18.** Súhrnný graf FTC pre vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) pripravené všetkými 4 metódami :

-D -P – neinfiltrované DCMU a inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút +D -P – infiltrované DCMU a inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút -D +P – neinfiltrované DCMU inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút +D +P – infiltrované DCMU a inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút Intenzita použitého svetla 5µmol fotónov .  $m^{-2}s^{-1}$ . Krivky FTC boli normované na hodnotu intenzity fluorescencie pri 25°C. Rozsah teplôt 25°C – 65°C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

Pri použití meracieho svetla s intenzitou 10 $\mu$ mol fotónov . m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup> boli zaznamenané krivky prezentované na obr. 19. FTC krivka pre vzorky infiltrované DCMU a inkukované pri 25°C vykazuje výrazne pokles intenzity flurescencie pred nárastom do maxima M<sub>1</sub>. FTC krivka pre vzorky infiltrované DCMU a inkubované pri 35°C dosahuje maxima už pri teplote 25°C a maximá M<sub>1</sub> a M<sub>2</sub> už nie je jasne stanoviteľné. V porovnaní s obr. 17 a 18 sa stráca posun kritickej teploty T<sub>c(M1)</sub> pre vzorky neinfiltrované DCMU a inkubované pri teplote 35°C v porovnaní so vzorkami neinfiltrovanými DCMU a inkubovanými pri 25°C.



Porovnanie všetkých metód pri intenzite svetla 10µmol fotónov . m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup>

**Obr. 19.** Súhrnný graf FTC pre vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) pripravené všetkými 4 metódami:

-D -P – neinfiltrované DCMU a inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút +D -P – infiltrované DCMU a inkubované pri teplote 25°C po dobu 90 minút -D +P – neinfiltrované DCMU inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút +D +P – infiltrované DCMU a inkubované pri teplote 35°C po dobu 90 minút Intenzita použitého svetla 10µmol fotónov.m<sup>-2</sup>s<sup>-1</sup>. Krivky FTC boli normované na hodnotu intenzity fluorescencie pri 25°C. Rozsah teplôt 25°C – 65°C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

# 5.4 Porovnanie FTC a CTC kriviek pre dlhodobo adaptované rastliny a kontrolu

Pre test dlhodobej adaptácie rastlín na zvýšenú teplotu bol uskutočnený samostatný experiment. Rastliny jačmeňa jarného boli pestované vo fytokomore pri teplote 25°C po dobu 4 dní. Následne bola časť rastlín presunutá do prostredia so zvýšenou teplotou 35°C po dobu 3 dni a kontrolné rastliny boli naďalej pestované pri teplote 25°C. FTC a CTC krivky boli zaznamenané rovnakým spôsobobom ako pri predchádzajúcich meraniach.



**Obr. 20.** Graf FTC pre kontrolné vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) pestované po dobu 7 dní pri teplote 25°C (normal) a vzorky pestované 4 dni pri teplote 25°C a posledné 3 dni pred meraním pri zvýšenej teplote 35°C (adaptované). Krivky FTC boli normované na hodnotu intenzity fluorescencie pri 25°C. Rozsah teplôt 25°C – 65°C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.



Porovnanie termostability neadaptovaných a dlhodobo apadtovaných rastlín

**Obr. 21.** Graf CTC pre kontrolné vzorky pestované po dobu 7 dní pri teplote 25°C (normal) a vzorky pestované 4 dni pri teplote 25°C a posledné 3 dni pred meraním pri zvýšenej teplote 35°C (adaptované). Predhrievanie spôsobuje adaptáciu rastliny a

zvýšenú termostabilitu plazmalemy. Rozsah teplôt  $25^{\circ}C - 65^{\circ}C$ . Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu  $1^{\circ}C$ .min<sup>-1</sup>.

Výsledky experimentu sú prezentované na obrázkoch 20 a 21. FTC krivka pre dlhodobo adaptované rastliny vykazuje posun smerom do vyšších teplôt a strmší nárast do maxima  $M_1$  v porovnaní s kontrolou. Kritická teplota termostability pigmentproteínových komplexov thylakoidnej membrány  $T_{c(M2)}$  je detailnejšie zaznamenaná pre kontrolné vzorky. CTC krivky pre obe merania majú charakteristický priebeh. Kritická teplota termostability plazmalemy  $T_k$  pre dlhodobo adaptované vzorky je posunutá smerom do vyšších teplôt v porovnaní s kontrolnými vzorkami.

#### 5.5 Prehľadová tabuľka výsledkov

V prehľadovej tabuľke výsledkov sú uvedené vyhodnotenia pre jednotlivé kritické teploty termostability plazmalemy  $T_k$ , teploty nárastu FTC do prvého maxima  $T_{c(M1)}$  a teploty nárastu FTC do druhého maxima  $T_{c(M2)}$ . Výsledky sú stanovené ako priemer a smerodajná odchýlka a sú vyhodnotené z troch meraní.

	0,1 μmol fotónov. m <sup>-2</sup> .s <sup>-1</sup>			
	Т <sub>с(М1)</sub> [°С]	Т <sub>с(M2)</sub> [°С]	Т <sub>к</sub> [°С]	
-D -P	(44,8 ± 0,3)	(58,4 ± 0,2)	(58,6 ± 0,5)	
+D -P	(44,0 ± 0,3)	(56,8 ± 0,4)	(57,7 ± 0,6)	
-D +P	(44,3 ± 0,4)	(57,9 ± 0,5)	(58,3 ± 0,9)	
+D +P	(38,9 ± 0,3)	(57,1 ± 0,3)	(57,2 ± 0,4)	

	1 μmol fotónov. m <sup>-2</sup> .s <sup>-1</sup>		
	Т <sub>с(М1)</sub> [°С]	T <sub>c(M2)</sub> [°C]	Т <sub>к</sub> [°С]
-D -P	(45,4 ± 0,4)	(58,2 ± 0,7)	(57,3 ± 0,5)
+D -P	(45,3 ± 0,3)	(56,6 ± 0,3)	(57,4 ± 0,6)
-D +P	(46,0 ± 0,5)	(58,6 ± 0,8)	(58,8 ± 0,7)
+D +P	n.d.	(58,1 ± 0,9)	(58,1 ± 0,4)

	5 μmol fotónov. m <sup>-2</sup> .s <sup>-1</sup>		
	Т <sub>с(М1)</sub> [°С]	T <sub>c(M2)</sub> [°C]	Τ <sub>κ</sub> [°C]
-D -P	(45,7 ± 0,6)	(58,1 ± 0,5)	(58,0 ± 0,4)
+D -P	(46,1 ± 0,2)	(57,4 ± 0,3)	(57,7 ± 0,7)
-D +P	(47,4 ± 0,5)	(58,5 ± 0,4)	(58,2 ± 0,8)
+D +P	n.d.	(57,7 ± 0,5)	(57,9 ± 0,4)

	10 μmol fotónov. m <sup>-2</sup> .s <sup>-1</sup>		
	Т <sub>с(М1)</sub> [°С]	T <sub>c(M2)</sub> [°C]	Т <sub>к</sub> [°С]
-D -P	(47,2 ± 0,6)	(58,6 ± 0,4)	(58,3 ± 0,4)
+D -P	(47,5 ± 0,4)	(57,8 ± 0,5)	(58,4 ± 0,6)
-D +P	(48,1 ± 0,4)	(58,2 ± 0,7)	(58,4 ± 0,3)
+D +P	n.d.	n.d.	(56,4 ± 0,7)

**Tab. 1.** Prehľadová tabuľka výsledkov pre rôzne intenzity použitého meracieho svetla a rôzne metódy prípravy vzoriek.

V tabuľke sú uvedené teploty:

-  $T_{c(M1)}$  – teplota nárastu FTC do  $M_1$ -  $T_{c(M2)}$  – teplota nárastu FTC do  $M_2$  = kritická teplota termostability pigmentproteínových komplexov thylakoidnej membrány

-  $T_k$  – bod maximálnej krivosti CTC = kritická teplota termostability plazmalemy

Výsledky sú zoradené podľa intenzity použitého meracieho svetla: 10, 5, 1 a  $0,1\mu mol fotónov. m^{-2}.s^{-1} a podľa metódy$ prípravy vzoriek: - D -P – kontrolné vzorky neinfiltrované DCMU a inkubované pri 25°C + D -P – vzorky infiltrované v 20  $\mu$ M roztoku DCMU po dobu 90 minút -D +P – vzorky neinfiltrované v DCMU a inkubované pri 35°C +D +P – vzorky infiltrované v 20  $\mu$ M roztoku DCMU po dobu 90 minút a inkubované pri 35°C

n.d. – nedetekovateľné - hodnotu nie je možné z danej krivky stanoviť

Priemer a smerodajná odchýlka sú vyhodnocené z troch meraní.

#### 6. Diskusia

Fluorescenčná teplotná krivka sa bežne používa ako metóda pre stanovenie kritickej teploty termostability thylakoidnej membrány. FTC (obr. 1) so svojimi charakteristickými bodmi M<sub>1</sub>, M<sub>2</sub>, T<sub>c(M1)</sub> a T<sub>c(M2)</sub> a ich biologickým významom je dobre preskúmaná. Venuje sa jej viacero autorov – Bilger a kol. (1984), Kuropatwa a kol. (1992), Nauš a kol. (1992), Nauš a Ilík (1997), Kouřil a kol. (2001), Ilík (2002) a d'alší. Pri charakteristickom priebehu fluorescenčnej teplotnej krivky dochádza od teploty 25°C k postupnému nárastu intenzity fluorescencie na plate. Pri teplotách okolo 45°C dochádza k výraznému nárastu do maxima M<sub>1</sub>. Tento nárast predstavuje postupné utlmenie procesov brániacich hromadeniu redukovaného Q<sub>A</sub> pod vplyvom zvyšújúcej sa teploty. Maximum M<sub>1</sub> tak predstavuje stav s plne redukovanými molekulami prenášača Q<sub>A</sub>. Pokles intenzity fluorescencie za maximom M<sub>1</sub> je pravdepodobne teplotnou závislosťou fluorescencie molekúl chl *a*. Opätovný nárast intenzity fluorescencie do maxima M<sub>2</sub> je daný tepelnou denaturáciou PPC a stratou stability thylakoidnej membrány (Ilík, 2002).

Termostabilitu thylakoidnej membrány ovplyvňujú aj zložky, u ktorých sa termostabilizačná funkcia nepredpokladala. Najlepším príkladom je xantofyl zeaxantin. Pôsobením intenzívneho svetla a tepla dochádza k uvoľneniu molekuly violaxantinu z thylakoidnej membrány a k jej dvojitej deepoxidácii cez antheraxantin na zeaxantin. Veľkosť molekuly zeaxantinu zodpovedá približne hrúbke thylakoidnej membrány (cca 30 Å). Dochádza k ukotveniu zeaxantinu v polárnych častiach fosfolipidov na vonkajších stranách membrány a pozdĺžna osa molekuly zeaxantinu je kolmá na povrch membrány. Svojím ukotvením zeaxantin znižuje fluiditu thylakoidnej membrány a zvyšuje jej termostabilitu. Pre sadu kontrolných vzoriek bez použitia DCMU a inkubovaných pri 25°C (obr. 11) dochádzalo so zvyšovaním intenzity meracieho svetla z 0,1 na 10 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup> k posunu teploty T<sub>c(M1)</sub> z 44,8°C na 47,2°C. Možnú interpretáciu tohto posunu môžeme hľadať v xantofyle zeaxantine. Je známe, že pôsobením intenzívneho svetla a tepla dochádza k uvoľneniu molekuly

violaxantinu z thylakoidnej membrány a k jej dvojitej deepoxidácii cez antheraxantin na zeaxantin. Veľkosť molekuly zeaxantinu zodpovedá približne hrúbke thylakoidnej membrány (cca 30 Å). Dochádza k ukotveniu zeaxantinu v polárnych častiach fosfolipidov na vonkajších stranách membrány a pozdĺžna osa molekuly zeaxantinu je kolmá na povrch membrány. Svojím ukotvením môže zeaxantin znižovať fluiditu thylakoidnej membrány a zvyšovať tak jej termostabilitu. Zvýšená ožiarenosť vzorky má za následok premenu violaxantinu na zeaxantin a jeho ukotvením do thylakodinej membrány môže dochádzať k zvýšeniu jej termostability. Táto hypotéza bola bola preskúmaná pomocou FTC na vzorkách listov zemiakov. Vzorky boli pred meraním infiltrované roztokom obsahujúcim 100mM askorbátu s pH 5,5. To spôsobilo masívnu premenu violaxantinu na zeaxantin už pred začiatkom merania. Pri porovnaní FTC kriviek s kontrolnými vzorkami došlo k posunu teploty  $T_{c(M1)}$  z 37°C na 40,5°C. FTC krivky boli merané pri rýchlosti lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>. Tieto výsledky priamo podporujú teóriu, že zeaxantin zohráva významnú úlohu pri regulácii termostability thylakoidnej membrány (Havaux a Gruszecki 1993).

Pre nárast intenzity flurescencie do maxima  $M_1$  je dôležitý redoxný potenciál  $Q_A$ . Tento potenciál je možné umelo meniť použitím inhibítorov elektrónového transportu medzi chinónovými prenášačmi  $Q_A$  a  $Q_B$ . Naviazanie inhibítoru ovplyvňuje redoxný potenciál primárneho chinónového prenášača  $Q_A$  a tým aj redoxný potenciál radikálového páru  $P_{680}$ <sup>++</sup> $Q_A$ <sup>+-</sup>. Infiltrácia DCMU má za následok zvýšenie redoxného potenciálu radikálového páru  $Q_A/Q_A^-$  o 50 až 55 mV. (napr. Liszkay a Rutherford 1998). Dochádza tak k zvýšeniu energetického rozdielu medzi radikálovými pármi  $P_{680}^{++}Q_A^{+-}$  a  $P_{680}^{++}Ph^{+-}$  a tým k zníženiu pravdepodobnosti spätného transferu cez radikálový pár  $P_{680}^{++}Ph^{+-}$  - uprednostňuje sa priama nábojová separácia  $P_{680}^{++}Q_A^{+-}$ . Nedochádza k vzniku tripletných stavov chlorofylu ani voľných kyslíkových radikálov, a tak infiltrácia DCMU chráni pred fotopoškodením proteínu D1. (Liszkay a Rutherford, 1998).

Oproti tomu fenolové inhibítory (napr. bromoxynil) znižujú redoxný potenciál radikálového páru  $Q_A/Q_A^{-}$  o 50 mV. To znižuje rozdiel medzi radikálovými pármi  $P_{680}^{++}Q_A^{+-}$  a  $P_{680}^{++}Ph^{+-}$  a uprednostňuje tak spätnú rekombináciu. Tá má za následok tvorbu radikálového páru  $P_{680}^{++}Ph^{+-}$  a následne vznik tripletných stavov  ${}^{3}P_{680}$  a voľných kyslíkových radikálov. Zvyšuje sa tak miera poškodenia pri ožiarení vzoriek. Pôsobenie oboch inhibítorov na redoxný potenciál radikálových párov je znázornené na obr. 22.



**Obr. 22.** Porovnanie FTC kriviek pre vzorky jačmeňa jarného (Hordeum vulgare) infiltrované bromoxynilom a DCMU pri intenzite svetla 0,1 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup>. Krivky FTC boli normované na hodnotu intenzity fluorescencie pri 25°C. Rozsah teplôt 25°C – 65°C. Použitá rýchlosť lineárneho ohrevu 1°C.min<sup>-1</sup>.

Pri použití DCMU a bromoxynilu nebol zistený výrazný rozdiel v tvare FTC kriviek (obr. 22). Tieto výsledky svedčia o tom, že zmena redoxného potenciálu použitím inhibítorov nemá vplyv na nárast fluorescencie do maxima  $M_1$  pri nízkych intenzitách meracieho svetla. Nepriamo to dokazuje výskum vzniku kyslíkového radikálu  ${}^{1}O_2$  pri infiltrácii vzoriek DCMU a bromoxynilom v závislosti na intenzite

použitého meracieho svetla (Fufezan a kol. 2005). V tejto práci nebol zistený rozdiel v tvorbe  ${}^{1}O_{2}$  pri nízkych intenzitách použitého meracieho svetla až do 200 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup>. K výraznej zmene došlo až pri použití vysokých intenzít (1000 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup> a viac) a množstvo vzniknutého  ${}^{1}O_{2}$  bolo 2-krát vyššie pre vzorky infiltrované bromoxynilom ako pre vzorky infiltrované DCMU. Tieto výsledky nepriamo dokazujú, že pre intenzity do 200 µmol fotónov.m<sup>-2</sup>.s<sup>-1</sup> nemá použitie inhibítorov a tým aj zmena redoxného potenciálu Q<sub>A</sub> vplyv na FTC krivky.

Meranie závislosti mernej vodivosti média na teplote počas lineárneho ohrevu je novou metódou pre rýchle stanovenie termostability plazmalemy. Z nameraných kriviek mernej vodivosti možno jednoduchým matematickým aparátom pomocou výpočtu maxima krivosti krivky stanoviť kritickú teplotu termostability plazmalemy T<sub>k</sub>. CTC krivka má charakteristický tvar. Od začiatku merania je zaznamenaná lineárna závislosť mernej vodivosti  $\kappa$  na teplote t. Plazmalema pri rastúcej teplote zvyšuje svoju permeabilitu a stráca stabilitu. Po dosiahnutí kritickej tepelnej dávky praská a ióny sú uvoľnené do merného média. Tým dôjde k rapídnemu nárastu mernej vodivosti. Ďalším úsekom CTC krivky je rast hodnoty mernej vodivosti média, z dôvodu postupného uvoľňovania iónov zo zvyškov bunky do merného média. Inou príčinou rastu hodnoty mernej vodivosti môže byť tepelná závislosť už vyplavených iónov. Tento úsek CTC postupne prechádza do stavu saturácie, ktorá by bola dosiahnutá autoklávovaním. Tým by došlo k úplnej dezintegrácii pletív a uvoľneniu všetkých iónov do merného média. Ďalšie zvyšovanie teploty by na hodnotu mernej vodivosti  $\kappa$  nemalo vplyv. Bod s najväčšou krivosťou krivky definujeme ako kritickú teplotu termostability plazmalemy Tk. CTC krivky pri každom meraní začínajú na hodnote mernej vodivosti okolo 0,1 µS.m<sup>-1</sup>. To jednak naznačuje na rovnaký objem použitej vzorky, pre vzájomnú porovnateľnosť meraní. Zároveň to dokazuje, že hodnota mernej vodivosti s iónmi vyplavenými z buniek je približne 10x väčšia ako merná vodivosť deionizovanej vody. Z toho vyplýva, že deionizovaná voda je vhodná ako merné médium pre použitie v konduktometrických meraniach.

Klasickej konduktometrickej metóde ako metóde pre stanovenie kritických podmienok stability plazmalemy sa venuje viacero autorov - Ruter (1993), Srinivasan a kol. (1996), Dai a kol. (1997), Bajji a kol. (2001), Nesbitt a kol. (2002), Gulen a Eris (2003), Zhu a kol. (2004). Ich metodika dáva síce presné výsledky, ale je pomalá. Čas potrebný pre zmeranie jednej vzorky sa pohybuje okolo 5 hodín. Meranie závislosti mernej vodivosti média na teplote počas lineárneho ohrevu je nová metóda s oveľa menšou časovou náročnosťou. Pre zmeranie jednej vzorky vrátane potrebnej prípravy stačí 30 – 110 minút v závislosti na zvolenej rýchlosti lineárneho ohrevu.

Pri zvyšovaní intenzity použitého meracieho svetla nedochádzalo k zmene termostability plazmalemy. Plazmalema neobsahuje pigment-proteínové komplexy, a preto zmena intenzity meracieho svetla nemá na termostabilitu plazmalemy vplyv. V porovnaní s výsledkami iných autorov bol predpoklad, že inkubácia vzoriek pred meraním pri zvýšenej teplote 35°C po dobu 90 minút bude mať za následok zvýšenie termostability plazmalemy. Bolo ukázané, že inkubácia rastlín hrachu pri 35°C po dobu 24 hodín má za následok nižší výtok iónov pri meraní CTC kriviek a celkove vyššiu termostabilitu plazmalemy (Srinivasan a kol. 1996). Namerané CTC krivky nepreukázali vplyv predhrievania na zvýšenie termostability plazmalemy. Doba predhrievania 90 minúť pravdepodobne nie je dostatočná na adaptáciu rastliny na zvýšené teploty. Toto tvrdenie podporuje aj experiment dlhodobej adaptácie rastlín na zvýšenú teplotu pri pestovaní. Rastliny jačmeňa jarného boli pestované vo fytokomore pri teplote 25°C po dobu 4 dní. Následne bola časť rastlín presunutá do prostredia so zvýšenou teplotou 35°C po dobu 3 dni a kontrolné rastliny boli naďalej pestované pri teplote 25°C. Ako vidno na obrázkoch 20 a 21, rastliny adaptované na vyššiu teplotu počas pestovania vykazovali vyššiu termostabilitu plazmalemy aj thylakoidnej membrány v porovnaní s kontrolnými rastlinami.

Adaptácia rastlín na zvýšenú teplotu po dobu 3 dní mala za následok výrazné zvýšenie termostability. Pri FTC krivkách došlo k posunu kritických teplôt  $T_{c(M1)}$  z 41,1°C na 43,5°C a  $T_{c(M2)}$  z 56,3°C na 59,0°C v prospech adaptovaných rastlín. Zvýšenú odolnosť vykazovala aj plazmalema adaptovaných rastlín – kritická teplota termostability plazmalemy  $T_k$  pre adaptované rastliny bola 58,2°C v porovnaní s  $T_k$  55,9°C pre kontrolné rastliny. Tieto výsledky sú v súlade s výsledkami predchádzajúcich prác v danej oblasti, v ktorých bola použitá adaptácia na zvýšenú teplotu po dobu 24 hodín (Srinivasan a kol. 1999).

Predhrievanie rastlín po dlhšiu dobu pred meraním vedie k ich adaptácii a následne pri meraní k zvýšeniu termostability thylakoidnej membrány aj plazmalemy. Keďže vo výsledkoch sa nepreukázalo podstatné zvýšenie termostability pod vplyvom predhrievania, predhrievanie po dobu 90 minút nie je pre adaptáciu rastlín na zvýšené teploty dostatočné. Môžeme z toho dedukovať, že pre zvýšenie termostibility sú potrebné procesy, ktorých trvanie je dlhšie.

#### 7. Záver

V tejto diplomovej práci bol vypracovaný prehľad problematiky termostability thylakoidných membrán a plazmalemy. Bola popísaná metodika a použitie fluorescenčnej teplotnej krivky pre stanovenie termostability thylakoidnej membrány a metodika teplotnej krivky mernej vodivosti média pre stanovenie termostability plazmalemy.

V práci bol ukázaný vplyv DCMU a efektu predhrievania vzorkov na 35°C na termostabilitu thylakoidnej membrány a plazmalemy. DCMU, blokujúce prenos elektrónov medzi prenášačmi Q<sub>A</sub> a Q<sub>B</sub>, ovplyvňuje priebeh FTC krivky. Má za následok utlmenie procesov brániacich hromadeniu redukovaného Q<sub>A</sub> a pri použití vyšších intenzít meracieho svetla tak dochádza k nárastu fluorescencie do maximálnej hodnoty F<sub>M</sub> už pri teplote 25°C. Použitie predhrievania vzorkov pred meraním má podľa rešerše problematiky viesť k adaptácii vzoriek a má mať za následok zvýšenie termostability. Pri predhrievaní vzoriek na teplotu 35°C po dobu 90 minút pred meraním sa tento predpoklad nepotvrdil. Pri porovnaní s výsledkami iných autorov je doba 90 minút nedostatočná pre adaptáciu vzoriek. V samostatnom experimente bol efekt predhrievania otestovaný na rastlinách pestovaných počas prvých 4 dní pri teplote 25°C a následne posledné 3 dni pred meraním pri teplote 35°C. Táto doba adaptácie na zvýšené teploty sa preukázala ako dostatočná. Zvýšenie termostability thylakoidnej membrány aj plazmalemy je jasne dokázané na FTC resp. CTC krivkách na obrázkoch 20 a 21.

Významným faktor ovplyvňujúcim termostabilitu thylakoidnej membrány môže byť xantofylový cyklus, u ktorého sa doteraz táto funkcia nepredpokladala. K premene violaxantinu na zeaxantin dochádza pri zvýšenej ožiarenosti vzoriek. Vzorky vystavené vyšším intenzitám ožiarenia pri meraní vykazovali zvýšenie termostability thylakoidnej membrány až o 2,4°C. V práci nebola koncentrácia xantofylov stanovovaná, táto teória by ale bola v súlade s publikovanou literatúrou (najmä práce Havaux a kol.)

V ďalšom výskume problematiky bude vhodné sa zamerať na efekt predhrievania a adaptácie rastlín na zvýšené teploty po rôznu dobu, ako aj na úlohu xantofylového cyklu v termostability thylakoidnej membrány. FTC a CTC krivky merané počas lineárneho ohrevu vzoriek predstavujú pre tento výskum rýchle a spoľahlivé metódy.

#### 8. Zoznam použitej literatúry

Armond P, Björkman O, Staehlin A (1980) Dissociation of supramolecular complexes in chloroplast membranes. A manifestation of heat damage to the photosynthetic apparatus. Biochimica et Biophysica Acta 601, 433–442

Bajji M, Kinet JM, Lutts S (2001) The use of the electrolyte leakage for assessing cell membrane stability as a water stress tolerance test in durum wheat. Plant Growth Regulation 00, 1-10

Bilger HW, Schreiber U, Lange OL (1984) Determination of leaf heat resistance; comparative investigation of chlorophyll fluorescence changes and tissue necrosis methods. Oecologia 63, 256-262

Brentel I, Seltsam E, Lindblom G (1985) Phase equilibria of mixtures of plant galactolipids. The formation of bicontinuos cubic phase. Biochimica et Biophysica Acta 812, 816-826

Cao J, Govindjee (1990) Chlorophyll-a fluorescence transient as an indicator of active and inactive Photosystem-II in thylakoid membranes. Biochimica et Biophysica Acta 1015, 180-188

Dai Q, Yan B, Huang S, Liu X, Peng S, Miranda MLL, Chavez AQ, Vergara BS, Olszyk DM (1997) Response of oxidative stress defense systems in rice (Oryza sativa) leaves with supplemental UV-B radiation. Physiologia Plantarum 101, 301-308

Ducret JM, Peeva V, Havaux M (2007) Chlorophyll thermofluorescence and thermoluminiscence as complementary tools for the study of temperature stress in plans. Photosynthetic Research 93, 159-171

Duška F (2008) Biologické membrány. http://www.petrwaldauf.cz

Fufezan C, Rutherford AW, Liszkay AK (2002) Singlet oxygen production in herbicide-treated photosystem II. FEBS Letters 532, 407-410

Fufezan C, Drepper F, Juhnke HD, Lancaster CRD, Un S, Rutherford AW, Liszkay AK (2005) Herbicide-induced changes in charge recombination and redox potential of Q<sub>A</sub> in the T4 mutant of *Blastochloris viridis*. Biochemistry 44, 5931-5939

Gounaris K, Brain APR, Quinn PJ (1983) Structural and functional changes associated with heat-induced phase-separations of non-bilayer lipids in chloroplast thylakoid membranes. FEBS Letters 153, 47-52

Gounaris K, Brain APR, Quinn PJ, Williams WP (1984) Structural reorganisation of of chloroplast thylakoid membranes in response to heat-stress. Biochimica et Biophysica Acta 766, 198-208

Gulen H, Eris A (2003) Some physiological changes in strawberry (Fragaria x ananassa 'Camarosa') plants under hear stress. Journal of Horticultural Science & Biotechnology 78, 894-898

Havaux M (1998) Carotenoids as membrane stabilizers in chloroplasts. Trends in plant science 3, 147-151

Havaux M, Gruszecki WI (1993) Heat- and light-induced chlorophyll a fluorescence changes in potato leaves containing high or low levels of the carotenoid zeaxantin: indications of a regulatory effect of zeaxantin on thylakoid membrane fluidity. Photochemistry and Photobiology 58, 607-614

Ilík P, Kotabová E, Špundová M, Novák O, Kaňa R, Strzałka K (2010) Low-lightinduced violaxanthin de-epoxidation in shortly preheated leaves: uncoupling from Delta pH-dependent nonphotochemical quenching. Photochemistry and Photobiology 86, 722-726.

Kóta Z, Szalontai B, Droppa M, Horváth G, Páli T (2002) The formation of an inverted hexagonal phase from thylakoid membranes upon heating. Cellular and Molecular Biology Letters 7, 126-128

Kouřil R, Lazár D, Ilík P, Skotnica J, Krchňák P, Nauš J (2004) High-temperature induced chlorophyll fluorescence rise in plants at 40-50°C: experimental and theoretical approach. Photosynthesis Research 81, 46-66

Kuropatwa R, Nauš J, Mašláň M (1992) Basic properties of the chlorophyll temperature curve. Photosynthetica 27, 129-138

Lazár D, Brokeš M, Nauš J, Dvořák L (1998) Mathematical modelling of 3-(3,4dichlorphenyl)-1,1-dimetylurea action in plant leaves. Journal of Theoretical Biology 191, 79-86

Lazár D, Ilík P (1997) High-temperature induced chlorophyll fluorescence changes in barley leaves Comparison of the critical temperatures determined from fluorescence induction and from fluorescence temperature curve. Plant science 124, 159-164

Lazár D, Pospíšil P (1999) Mathematical simulation of chlorophyll a fluorescence rise measured with 3-(3,4-dichlorphenyl)-1,1-dimetylurea barley leaves at room and high temperatures. European Biophysical Journal 28, 468-477

Liszkay AK, Rutherford AW (1998) Influence of herbicide binding on the redox potential of the quinone acceptor in photosystem II: relevance to photodamage and phytotoxicity. Biochemistry 37, 17339-17344

Liszkay AK (2004) Singlet oxygen production in photosynthesis. Journal of experimental botany 56, 337-346

Nauš J, Ilík P (1997) Fluorescence temperature curve and fluorescence reabsorption of chlorophyll a in leaves. Biologica 41, 157-166

Nesbitt ML, Ebel RC, Findley D, Wilkins B, Woods F, Himelrick D (2002) Assays to assess freeze injury of Satsuma Mandarin. HortScience 37, 871-877

Nishihara M, Yokota K, Kito M (1980) Lipid molecular species composition of thylakoid membranes. Biochimica et Biophysica Acta 617, 12-19

Pajerová K (2006) Konduktometrické měření propustnosti biologických membrán. Bakalářská práce, UP Olomouc

Pavlů M (2007) Využití programovatelných prvků k měření a řízení fyzikálního experimentu. Bakalářská práce, UP Olomouc

Pearcy WR, Berryb AJ, Forkb CD (1977) Effects of growth temperature on the thermal stability of the photosynthetic apparatus of Atriplex lentiformis. Plant Physiology 59(5), 873–878

Pospíšil P, Tyystjärvi E (1999) Molecular mechanism of high temperature induced inhibition of acceptor side of Photosystem II. Photosynthetic Research 62, 55-66

Quinn PJ (1987) Lipid phase behaviour and lipid-protein interactions in the chloroplast photosynthetic membrane. Biochemical Society Transactions 15(1). 86-91

Raison JK, Roberts JKM, Berry JA (1982) Correlations between the thermal stability of chloroplast (thylakoid) membranes and the composition and fluidity of their polar lipids upon acclimation of the higher plant, Nerium oleander, to growth. Biochimica et Biophysica Acta 688, 218-228

Ruter JM (1993) High-temperature-induced electrolyte leakage from excised leaves and roots of three pollies. HortScience 28, 927-928

Rutherford AW, Lizskay AK (2001) Herbicide-induced oxidative stress in photosystem II. Trends in biochemical sciences 26, 648-651

Srinivasan A, Takeda H, Senboku T (1996) Heat tolerance in food legumes as evaluated by cell membrane thermostability and chlorophyll fluorescence techniques. Euphytica 28, 35-35

Tardy F, Havaux M (1997) Thylakoid membrane fluidity and thermostability during the operation of the xantophyll cycle in higher-plant chloroplasts. Biochimica et Biophysica Acta 1330, 179-193

Williams WP, Brain APR, Dominy PJ (1992) Induction of non-bilayer lipid phase separations in chloroplast thylakoid membráně by compatible co-solutes and its relation to the thermal stability of Photosystem II. Biochimica et Biophysica Acta 1099, 137-144

Williams WP, Brain APR, Quinn PJ, Anderson PW (1990) In plant lipid biochemistry. Structure and utilization. Portland Press, 62-64 Young AJ, Phillip D, Ruban AV, Horton P, Frank HA (1997) The xantophyll cycle and carotenoid-mediated dissipation of excess excitation energy in photosynthesis. Pure and applied chemistry 69, 2125-2130

Zhu Z, Wei G, Li J, Qian Q, Yu J (2004) Silicon alleviates salt stress and increases antioxidant enzymes activity in leaves of salt-stressed cucumber (Cucumis sativus L.). Plant Science 167, 527-533