

Callus and somatic embryo induction in date palm cv. Khazravi using leaves, immature fruit and endosperm explants

Fateme Farhadi Kolahkaj, Payam Pour Mohammadi*, Mohammad Farkhari,
Khalil Alami Saied

Department of Plant Production and Genetic, Faculty of Agriculture, Agricultural Sciences and Natural Resources, University of Khuzestan, Khuzestan, Iran

Abstract

The purpose of this study was to check the possibility of callus and somatic embryogenesis in date palm cv. Khazravi using different explants including leaves, green fruit, immature seed, endosperm and green fruit pericarp. In the culture of leaves in the medium contains different plant growth regulators including 2,4-D, BAP and TDZ, highest callus induction was achieved in medium supplemented with, 5 mg.L-1 2,4-D, 2 mg.L-1 BAP and 4 mg.L-1 TDZ, and in treatment with 5 mg.L-1 2,4-D, 1 mg.L-1 BAP and 4 mg.L-1 TDZ. By using explant of immature fruit, found that when two growths regulative, TDZ and 2, 4-D in amount of 5 mg.L-1 are in the culture medium calllogenesis and embryogenesis was achieved. The endosperm cultivation with pericarp and embryo in the same medium showed that the presence of two growth regulators 2,4-D and TDZ have been useful for callus production. Also in endosperm with zygotic embryo culture, embryo development and the root and shoot were formed after three months. Endosperm culture, in the culture medium containing various auxins and pericarp culture showed no any reactions. In general, these results showed that in date palm cv. Khazravi, treating the explants of leave and immature fruits with appropriate concentrations of plant growth regulators auxin and cytokinin, can induce callus and embryo.

Keywords: Date palm; auxin; cytokinin; callogenesis; somatic embryogenesis.

* Corresponding Author: Mohammadi@ramin.ac.ir

Copyright©2018, University of Isfahan. This is an Open Access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution License (<http://creativecommons.org/licenses/BY-NC-ND/4.0>), which permits others to download this work and share it with others as long as they credit it, but they cannot change it in any way or use it commercially.

القای کالوس و جنین سوماتیک در کشت درون‌شیشه‌ای ریزنمونه‌های برگ، میوه نارس و آندوسپرم نخل خرما (*Phoenix dactylifera L.*) رقم خضراوی

فاطمه کلاه کج، پیام پور محمدی^{*}، محمد فرخاری، خلیل عالمی سعید

گروه مهندسی تولید و ژنتیک گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان، خوزستان، ایران

چکیده

در پژوهش حاضر، امکان کالوس زایی و جنین زایی سوماتیک در نخل خرما (*Phoenix dactylifera L.*) رقم خضراوی از ریزنمونه برگ بالغ و نارس، میوه نارس، بذر نارس، آندوسپرم و پریکارپ میوه نارس بررسی شد. در کشت برگ، کالوس در محیط کشت حاوی تنظیم‌کننده‌های رشد با ترکیب تیماری ۲ و ۴ دی‌کلرو فنوکسی استیک اسید (D,4-D) با غلاظت ۵ میلی‌گرم بر لیتر، بنزیل آمینوپورین (BAP) با غلاظت ۲ میلی‌گرم بر لیتر و تیدیازورون (TDZ) با غلاظت ۴ میلی‌گرم بر لیتر در لبه خارجی ریزنمونه‌های برگی؛ با ترکیب تیماری D,2,4-D با غلاظت ۵ میلی‌گرم بر لیتر، بنزیل آمینوپورین با غلاظت ۲ میلی‌گرم بر لیتر و تیدیازورون با غلاظت ۴ میلی‌گرم بر لیتر در لبه خارجی ریزنمونه‌های برگی و با ترکیب تیماری D,2,4 با غلاظت ۵ میلی‌گرم بر لیتر، بنزیل آمینوپورین با غلاظت ۱ میلی‌گرم بر لیتر و تیدیازورون با غلاظت ۴ میلی‌گرم در کناره‌های رگبرگ ریزنمونه تشکیل شد. با ریزنمونه میوه نارس در محیط کشت مشابه، زمانی که دو تنظیم‌کننده رشد تیدیازورون و D,2,4-D با غلاظت ۵ میلی‌گرم بر لیتر در محیط کشت موجود باشند، کالوس زایی و جنین زایی رخ می‌دهد. کشت ریزنمونه‌های آندوسپرم با جنین و پریکارپ رقم خضراوی در محیط کشت مشابه نیز نشان داد وجود ۲,4-D و تیدیازورون با غلاظت ۵ میلی‌گرم بر لیتر برای کالوس زایی مفید است. همچنین در کشت آندوسپرم با جنین، جنین‌ها رشد یافتد و ابتدا ریشه‌چه و پس از سه ماه ساقه‌چه مشاهده شد؛ اما در کشت آندوسپرم و کشت پریکارپ میوه در این محیط کشت هیچ واکنشی مشاهده نشد. در مجموع، نتایج نشان دادند با کشت ریزنمونه‌های برگ و میوه نارس و نیز استفاده از مقدار مناسب تنظیم‌کننده‌های رشد اکسینی و سیتوکینینی، کالوس و جنین سوماتیک نخل خرما رقم خضراوی به دست می‌آیند.

واژه‌های کلیدی: اکسین، جنین زایی سوماتیک، سیتوکینین، کالوس زایی، نخل خرما

* نگارنده مسئول: نشانی پست الکترونیک: Mohammadi@ramin.ac.ir، شماره تماس: ۰۶۱۳۶۵۲۲۴۴۲

Copyright©2018, University of Isfahan. This is an Open Access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution License (<http://creativecommons.org/licenses/BY-NC-ND/4.0/>), which permits others to download this work and share it with others as long as they credit it, but they cannot change it in any way or use it commercially.

مقدمه

در مقیاس وسیع، ذخیره کردن طولانی مدت (انجماد)، بسته‌بندی، صادرات آسان و سریع، دست کاری ژنتیکی، کاهش مدت زمان تولید نهال، تولید خارج از فصل و گیاهچه‌های عاری از آلدگی را فراهم می‌کند (Eke, 2005). در کشت بافت خرما انتخاب منع ریزنمونه حساس‌ترین تصمیم است. در پژوهش‌های گذشته علاوه بر مریستم رأس ساقه، ریزنمونه‌های مختلفی از جمله برگ‌های آغازین (Hegazy *et al.*, 2009) (Fki *et al.*, 2003; Sharma, Othmani *et al.*, 2009) (Zaid and Tisserat, 1983), ریشه (*et al.*, 1984) و گل‌آذین ماده (Hegazy, 2008) برای کشت بافت خرما استفاده شده‌اند. در بسیاری از آزمایشگاه‌های تجاری، نخل خرما با جنین‌زاوی از ریزنمونه رأس ساقه تولید می‌شود.

علاوه بر نوع ریزنمونه، تنظیم کننده‌های رشد به‌ویژه اکسین‌ها و سیتوکینین‌ها برای رشد و نمو در شرایط کنترل شده بسیار حائز اهمیت هستند. بین تنظیم کننده‌های رشد، ۲ و ۴ دی‌کلرو فنوکسی استیک اسید (2,4-D) با غلظت ۱۰ تا ۱۰۰ میلی گرم بر لیتر به تنها یی یا در ترکیب با سیتوکینین (Kin) و 2IP به محیط کشت بافت نخل خرما اضافه می‌شود. در بعضی مواقع ۲,4-D با نفتالن استیک اسید (NAA) جایگزین می‌شود (Jain, 2007). استفاده از ریزنمونه مریستم انتهایی و محیط کشت‌های با اکسین زیاد بسیاری از مشکلات تکنیکی را از جمله آلدگی‌های درون‌زایی باکتریایی، قهوه‌ای‌شدن، تنوع سوماکلونال و مدت زمان طولانی (حدود ۳ سال) برای تولید باعث

نخل خرما (*Phoenix dactylifera* L.) به دلیل سازگاری و تحمل طبیعی زیاد با شرایط نامساعد محیطی مانند خشکی، شوری و درجه حرارت زیاد نقش اقتصادی و اجتماعی مهمی در مناطق بیابانی خاورمیانه و شمال آفریقا دارد (Bakheet *et al.*, 2008؛ به طوری که تقریباً ۹۵ درصد از خرمای جهان در خاورمیانه تولید می‌شود (Aslam *et al.*, 2011). تکثیر خرما با روش‌های جنسی و رویشی است که تکثیر رویشی با پاجوش و تکثیر جنسی آن با بذر انجام می‌شود. در گیاهان تکثیر شده با روش رویشی، یماری‌های متعددی مانند یماری‌های باکتریایی، قارچی، ویروسی و مایکوپلاسمایی تجمع می‌یابد که بهره‌وری را کاهش می‌دهد (Al-Khayri, 2001). همچنین هر درخت تعداد بسیار کمی پاجوش (۳ تا ۸ عدد) در مدت زندگی خود تولید می‌کند و برخی از ژنوتیپ‌ها پاجوش تولید نمی‌کنند و پاجوش‌ها مشکلاتی مانند تشکیل نشدن ریشه خواهند داشت. تکثیر با بذر نیز محدودیت‌هایی مانند سرعت کم جوانه‌زنی، تنوع در نتاج تولیدی، نیاز به چندین سال برای رسیدن به مرحله باردهی و تمایز نیافن درختان نر و ماده از هم تقریباً تا ۵ سال پس از کشت دارد (Chand *et al.*, 2004). برای غلبه بر مشکلات تکثیری، حل مشکلات مربوط به هیبریداسیون و حفظ ژرم‌پلاسم، ریزازدیادی در شرایط آزمایشگاهی (جنین‌زاوی سوماتیک یا اندام‌زاوی) روشی موفقیت‌آمیز است که تکثیر سریع برای تولید تجاری ارقام برگزیده، تکثیر گیاهان با کیفیت و یکسان از لحاظ ژنتیکی، تکثیر

استریل شدن با آب جاری، با چند قطره مایع شوینده به مدت ۳۰ دقیقه شستشو و سپس با اتانول ۷۰ درصد اسپری شدن و زیر هود لامینار انتقال یافتند. برای استریل کردن ریزنمونه‌ها قطعات برگی در سدیم هیپوکلریت ۵/۲۵ درصد به مدت ۱۰ دقیقه قرار داده شدن و پس از آن ۳ بار به مدت ۱۰ دقیقه با آب قطر اتوکلاو شده شستشو داده شدند؛ سپس برای حذف سلول‌های مرده دوباره ابتدا و انتهای هر قطعه برش داده و در محیط کشت‌های تهیه شده قرار داده شدن (شکل ۱ -C). برگچه‌های نخل از محل رگبرگ میانی خود تا می‌خورند که قبل از کشت باز شدنند. ریزنمونه‌ها به صورت افقی و همه از سمت پشت برگچه در سه تکرار کشت شدند. در هر تکرار ۲ تا ۳ ریزنمونه کشت شدند و درب شیشه‌های کشت شده با پارافیلم مسدود شد تا احتمال آلودگی کاهش یابد و کشت‌های اتفاق رشد با دمای 25 ± 2 درجه سانتی گراد و تاریکی مطلق منتقل شدند. در هر تکرار در هفتۀ یازدهم پس از کشت، تعداد ریزنمونه‌هایی که کالوس تولید کرده بودند یادداشت شدند.

می‌شود و این در صورتی انجام‌پذیر است که دستورالعمل شناخته شده‌ای وجود داشته باشد (Abul-Soad, 2011).

هدف پژوهش حاضر، تعیین تأثیر تنظیم کننده‌های رشد گیاهی مختلف و نوع ریزنمونه بر جنین زایی سوماتیک در خرما است. با توجه به اطلاعات نگارندگان تاکنون هیچ مقاله‌ای درباره کشت میوه نارس و بالغ در نخل خرما گزارش نشده است و نتایج پژوهش حاضر برای نخستین بار گزارش می‌شوند.

مواد و روش‌ها

مواد گیاهی و ریزنمونه‌ها: در پژوهش حاضر، ریزنمونه‌های مختلف مانند ریزنمونه‌های برگ، میوه نارس و آندوسپرم *P. dactylifera* رقم خضرابی موجود در منبع نگهداری نخل دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان استفاده شد.

برای تهیه ریزنمونه، برگ‌های سبز در حال رشد در مرکز پاجوش از ساقه چه جدا و استفاده شدند (شکل ۱ -A)؛ سپس ۱ سانتی‌متر از ابتدا و انتهای برگچه‌ها برش داده شد و در اندازه ۱ تا ۲ سانتی‌متر قطعه قطعه شدند (شکل ۱ -B). ریزنمونه‌ها قبل از



شکل ۱- تهیه برگ *P. dactylifera* رقم خضرابی از پاجوش (A)، برش برگ‌ها به قطعاتی با طول ۱ تا ۲ سانتی‌متر (B) و کشت آنها در محیط کشت (C)

۵/۲۵ در صد قرار داده و پس از آن ۳ بار با آب مقطر، استریل و هر بار به مدت ۱۰ دقیقه شستشو داده شدند. برای بررسی واکنش ریزنمونه‌ها روی محیط کشت، آنها روی محیط کشت با تنظیم کننده‌های رشد (جدول ۱) قرار گرفتند (شکل ۳-B).

در بخش دیگر، آزمایش در دو مرحله با کشت ریزنمونه میوه نارس که مراحل رشد مختلفی داشتند انجام شد. در بخش اول، گل آذین ماده تازه لفاح یافته برداشت و به قطعاتی با ۲ تا ۳ میوه ریز تقسیم شد (شکل ۳-A) و شستشو به مدت ۲۰ دقیقه با آب شهری و با چند قطره مایع شوینده انجام شد؛ سپس میوه‌ها به مدت ۱۵ دقیقه در سدیم هیپوکلریت

جدول ۱- ترکیب تنظیم کننده‌های رشد ۲ و ۴ دی کلرو فنوکسی استیک اسید (2,4-D)، بنزیل آمینوپورین (BAP) و تیدیازورون در محیط کشت ریزنمونه‌های *P. dactylifera* رقم خضرابی

شماره	۲۰	۱۹	۱۸	۱۷	۱۶	۱۵	۱۴	۱۳	۱۲	۱۱	۱۰	۹	۸	۷	۶	۵	۴	۳	۲	۱	تیمار
۲,4-D (mg/L)	۱۰	۵	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	2,4-D (mg/L)
BAP (mg/L)	۰	۰	۲	۱	۰	۲	۱	۰	۲	۱	۰	۲	۱	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	BAP (mg/L)
TDZ (mg/L)	۰	۰	۴	۴	۴	۲	۲	۲	۴	۴	۴	۲	۲	۲	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	۱۰	TDZ (mg/L)

۸ گرم بر لیتر تهیه شد. نوع محیط کشت و تنظیم کننده‌های رشد براساس پژوهش‌های Al-Othmani و همکاران (۲۰۰۹) و Al-Khayri (۲۰۰۴) اختیاب شدند. pH محیط‌های کشت با سدیم هیدروکسید و هیدروکلریک اسید در حدود ۵/۷ تنظیم شد؛ سپس محیط‌های کشت در حدود ۲۰ دقیقه و در دمای ۱۲۱ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۰ دقیقه و در دمای ۱۲۱ درجه سانتی‌گراد با اتوکلاو (مدل A، شرکت ایران تولید، ایران) استریل شدند. در محیط کشت اولیه برای مقابله با ترکیبات فلی، آنتی‌اکسیدان‌های آسکوربیک اسید و سیتریک اسید هریک با غلظت ۷۵ میلی‌گرم بر لیتر به محیط کشت اضافه شدند (Khan and Bi Bi, 2012). از آنجاکه تیدیازورون و آنتی‌اکسیدان‌ها نسبت به حرارت حساس هستند با فیلتر با قطر منافذ ۰/۲۲ میکرومتر استریل شدند و پس از اتوکلاو به

در بخش دوم، میوه نارس پس از گذشت یک ماه از زمان نمونه برداری اول برداشت (شکل ۵-A) و پس از ضد عفنونی کردن سطحی با روش ذکر شده، آندوسپرم با جینین در شرایط استریل جدا (شکل ۵-B) و در محیط کشت با تنظیم کننده‌های رشد (جدول ۱) کشت شدند. در هر تکرار تعداد ریزنمونه‌هایی که کالوس تولید کرده بودند، در هفتۀ چهارم پس از کشت ریزنمونه میوه و آندوسپرم، یادداشت شدند.

محیط کشت و ترکیبات تیماری: محیط کشت پایه (Murashige and Skoog, 1962) MS با ترکیب مختلفی از تنظیم کننده‌های رشد ۲ و ۴ دی کلرو فنوکسی استیک اسید (2,4-D)، بنزیل آمینوپورین (BAP) و تیدیازورون (TDZ) (براساس جدول ۱)؛ زغال فعل با غلظت ۱ گرم بر لیتر و آگار با غلظت

مقایسه میانگین (شکل ۲) با آزمون دانکن (Duncan, 1955) در سطح احتمال ۵ درصد نشان داد بین غلظت‌های مختلف تنظیم‌کننده‌های رشد ۲,۴-D، بنزیل آمینوپورین و تیدیازورون اختلاف معنی‌داری وجود دارد و با افزایش ۲,۴-D تا غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر تولید کالوس از ریزنمونه برگی افزایش ولی با افزایش غلظت به ۱۰ میلی گرم بر لیتر دوباره کاهش یافت. همچنین میزان کالوس‌زایی در غلظت صفر ۲,۴-D کاهش معنی‌داری در مقایسه با سایر غلظت‌ها نشان داد. علاوه بر این هنگامی که غلظت متوسطی از هردو سیتوکینین تیدیازورون و بنزیل آمینوپورین در محیط کشت وجود داشت میزان کالوس‌زایی تقویت شد.

در ترکیب تیماری ۲,۴-D با غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر، تیدیازورون با غلظت ۴ میلی گرم بر لیتر و بنزیل آمینوپورین با غلظت ۲ میلی گرم بر لیتر که پیشترین میزان کالوس‌زایی به دست آمد و توده کالوس زردرنگ و مشخصی تشکیل شد، کالوس‌زایی به صورت تورم‌هایی در لبه خارجی ریزنمونه‌ها پدیدار شد. همچنین همه ریزنمونه‌های ترکیب تیماری ۲,۴-D با غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر، تیدیازورون با غلظت ۴ میلی گرم بر لیتر و بنزیل آمینوپورین با غلظت ۱ میلی گرم بر لیتر، کالوس‌های واضحی در کناره‌های رگبرگ مرکزی ریزنمونه برگی تولید کردند.

در آزمایش تأثیر تیمار تنظیم‌کننده رشد بر کالوس‌زایی میوه نارس نخل خرما ۴ ترکیب تیماری به دلیل آلدگی حذف شدند که عبارتند از: ۱- تیدیازورون با غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر؛ ۲-

محیط‌های کشت اضافه شدند.

تحلیل آماری: همه آزمایش‌ها به صورت طرح کاملاً تصادفی (CRD) در سه تکرار انجام شدند. پس از انجام چندین واکشت در هر آزمایش، نتایج به دست آمده بررسی شدند. تغییرات مشاهده شده به صورت تعداد ریزنمونه واکنش داده به تعداد کل ریزنمونه‌ها برای هر تکرار از ترکیبات تیماری ثبت شدند و تحلیل داده‌ها با نرم‌افزار SPSS انجام شد. مقایسه میانگین داده‌ها با آزمون چندامنه‌ای دانکن (LSR) در سطح احتمال ۱ و ۵ درصد انجام شد و نمودارها با نرم‌افزار Excel رسم شدند.

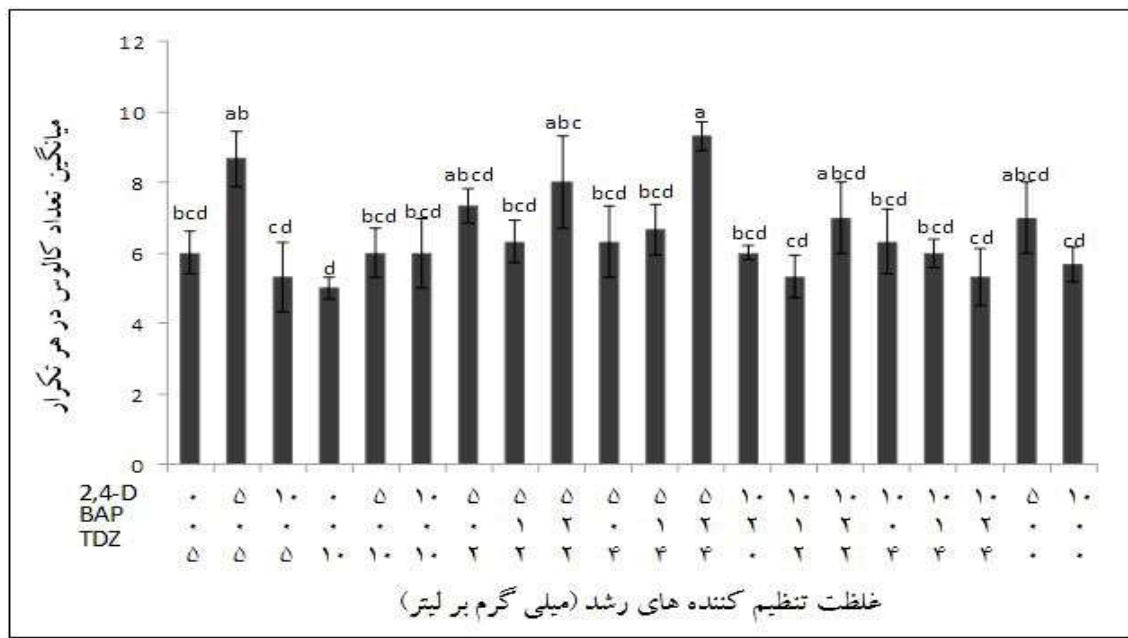
نتایج

بین همه ریزنمونه‌های استفاده شده تنها کالوس‌زایی از ریزنمونه برگ و ریزنمونه میوه نارس مشاهده شد. در ریزنمونه برگ، تجزیه واریانس داده‌های به دست آمده از تعداد ریزنمونه‌هایی که کالوس تولید کرده بودند در هر تکرار نشان داد بین تیمارهای مختلف تنظیم‌کننده رشد اختلاف معنی‌داری وجود دارد ($P \leq 0.05$) (جدول ۲).

جدول ۲- تجزیه واریانس تأثیر تنظیم‌کننده‌های رشد ۲,۴-D، تیدیازورون و بنزیل آمینوپورین در کالوس‌زایی از ریزنمونه برگ *P. dactylifera* رقم خضراوی

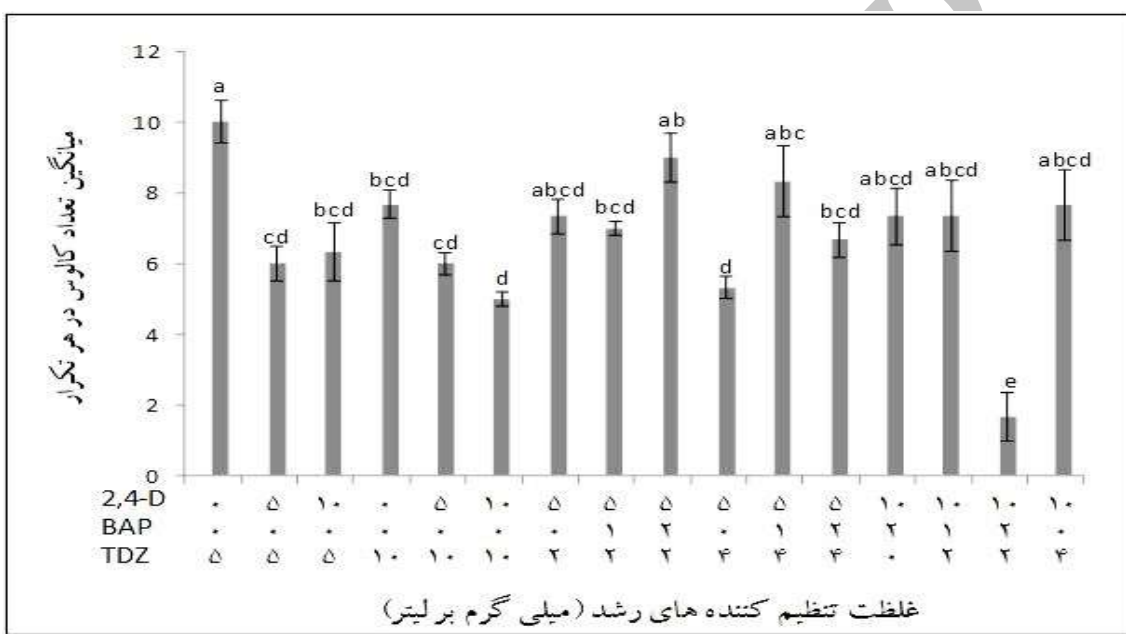
منبع تغییر	میانگین مربعات (MS)	درجه آزادی	تنظیم‌کننده رشد
خطای آزمایش	۱/۹۳۳	۴۰	۲/۸۷۶*
ضریب تغییرات (درصد)	-	-	۳۲

* بیان کننده معنی‌داری در سطح $P \leq 0.05$ است.





شکل ۳- جدا کردن خوشة میوه نارس *P. dactylifera* رقم خضراوی (A)، کشت میوه‌های نارس (B)، افزایش حجم کالوس در محیط کشت حاوی ۲,۴-D با غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر و تیدیازورون با غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر (C)، تشکیل جنین در محیط کشت حاوی تیدیازورون با غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر (D)



شکل ۴- تأثیر تیمارهای تنظیم کننده رشد ۲ و ۴ دی کلرو فنوکسی استیک اسید (2,4-D)، بتزیل آمینوپورین (BAP) و تیدیازورون (TDZ) در کالوس زایی میوه نارس *P. dactylifera* رقم خضراوی - مقادیر، میانگین سه تکرار \pm انحراف معیار هستند. حروف متفاوت، بیان کننده تفاوت معنی دار در سطح $P \leq 0.01$ با آزمون دانکن هستند.

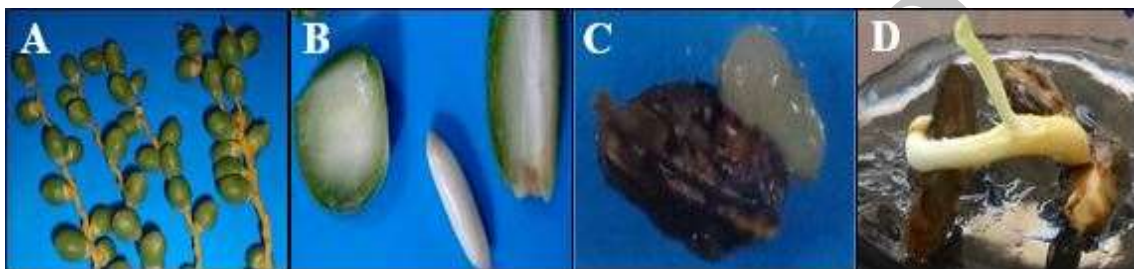
جدول ۴- تجزیه واریانس تأثیر تیمارهای تنظیم کننده رشد بر کالوس زایی آندوسپرم <i>P. dactylifera</i> رقم خضراوی			
منبع تغییر	درجه آزادی	میانگین مربعات (MS)	آزادی
تنظیم کننده رشد	۱۹	۸/۴۶۸*	
خطای آزمایش	۲۰	۳/۹۵	
ضریب تغییرات			
(درصد)		۴۹	-

* بیان کننده معنی داری در سطح $P \leq 0.05$ است.

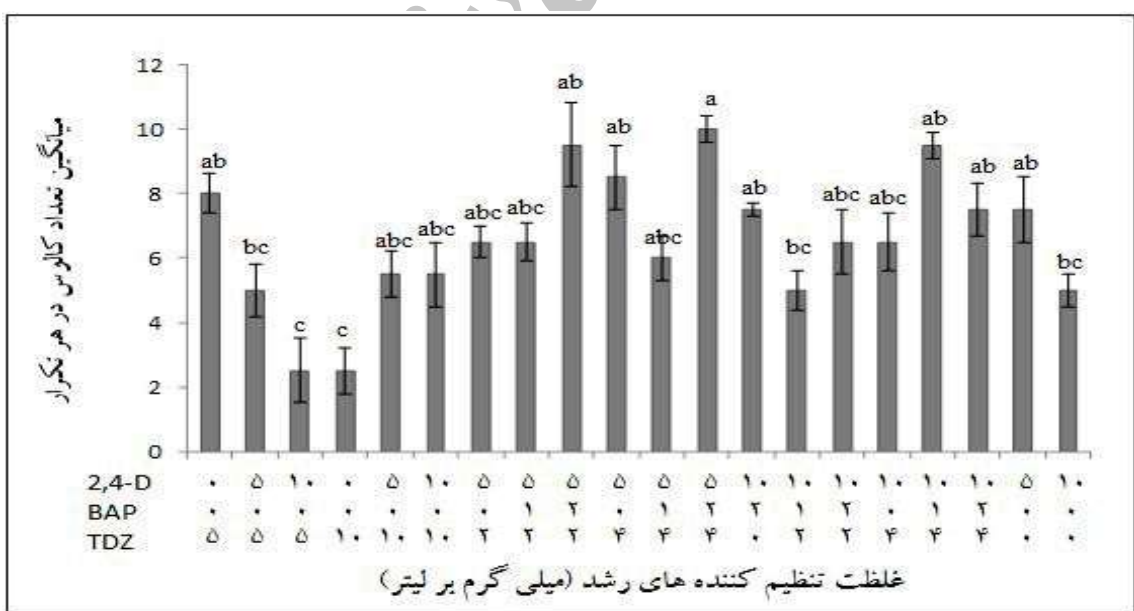
در بخش دیگری از این آزمایش، میوه نارس پس از گذشت یک ماه از زمان نمونه بردای اول برداشت شد و آندوسپرم با جنین، جدا و در محیط کشت MS با تنظیم کننده‌های رشد کشت شد. تجزیه واریانس (جدول ۴) نشان داد بین ترکیبات تیماری مختلف تنظیم کننده رشد تفاوت معنی داری وجود دارد.

غلظت ۲ میلی گرم بر لیتر و تیدیازورون با غلظت ۴ میلی گرم بر لیتر؛ ترکیب تیماری ۱۰ شامل ۲,۴-D با غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر و تیدیازورون با غلظت ۴ میلی گرم بر لیتر و ترکیب تیماری ۱۷ شامل ۲,۴-D با غلظت ۱۰ میلی گرم بر لیتر، بنتزیل آمینوپورین با غلظت ۱ میلی گرم بر لیتر و تیدیازورون با غلظت ۴ میلی گرم بر لیتر مشاهده شد (شکل ۶).

نتایج مقایسه میانگین نشان دادند برای کالوس‌زایی از آندوسپرم خرما (شکل ۵-D) باید حداقل سیتوکینین با غلظت ۴ میلی گرم بر لیتر با ۲,۴-D با غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر وجود داشته باشد (شکل ۶). همچنین تشکیل ریشه‌چه و ساقه‌چه (شکل ۵-D) در ترکیب تیماری ۱۲ شامل ۲,۴-D با غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر، بنتزیل آمینوپورین با



شکل ۵- جدا کردن خوشه میوه نارس *P. dactylifera* رقم خضراوی (A)، آندوسپرم جدا شده از پریکارپ میوه (B)، تشکیل کالوس از کشت آندوسپرم (C) تشکیل ساقه‌چه (D)



شکل ۶- تأثیر تیمارهای تنظیم‌کننده‌های رشد ۲ و ۴- دی کلرو فنوکسی استیک اسید (2,4-D)، بنتزیل آمینوپورین (BAP) و تیدیازورون (TDZ) در کالوس‌زایی آندوسپرم *P. dactylifera* رقم خضراوی - مقداری، میانگین سه تکرار \pm انحراف معیارند. حروف متفاوت، بیان کننده نفاوت معنی دار در سطح $P \leq 0.05$ با آزمون دانکن هستند.

(1961). اثر سیتوکینین‌ها گاهی شبیه اثر نور است و جذب پتاسیم را تحریک می‌کند (Green and Muir, 1979). اکسین‌ها در سلول، تنظیم‌کننده DNA پدیده‌هایی هستند که به نسخه‌برداری از منجر می‌شوند؛ در حالی که سیتوکینین‌ها تنظیم‌کننده پدیده‌هایی هستند که تقسیم میتوz را موجب می‌شوند؛ درنتیجه در حضور اکسین نسخه‌برداری از DNA انجام می‌شود؛ ولی سلول‌ها تقسیم نمی‌شوند، مگر اینکه سیتوکینین هم اضافه شود. بهمین دلیل، در حضور سیتوکینین، تنها سلول‌هایی تقسیم می‌شوند که قبلاً DNA آنها نسخه‌برداری شده است (Jouanneau and Tandeau de Marsac, 1973). برای تشکیل کالوس و نیز تقسیم سلولی به سیتوکینین‌ها نیاز است؛ اما کاربرد مقادیر متعادلی از دو تنظیم‌کننده رشد اکسین و سیتوکینین تشکیل کالوس را باعث می‌شود (Rout, 2004).

بنزیل آمینوپورین فعال‌ترین، ارزان‌ترین و تنها سیتوکینینی است که اتوکلاو شدنی است؛ بنابراین در ریزازدیادی تجاری که هزینه و سادگی کار (Thomas and Eshraghi, 2007) مؤثر است (Junaid *et al.*, 2007) و گزارش‌های متعددی وجود دارند که نشان می‌دهند در ترکیب با اکسین بر جنین‌زایی سوماتیک در تعداد زیادی از گیاهان همکاران (۲۰۰۵) نشان دادند اثر تنظیم‌کننده‌های رشد 2,4-D و بنزیل آمینوپورین در القای کالوس و جنین سوماتیک به رقم بستگی دارد. درواقع در رقم خنیزی، کالوس‌های جنین‌زا روی محیط کشت

بحث

در آزمایش حاضر مشخص شد برای کالوس‌زایی مناسب در ریزنمونه‌های برگ، میوه نارس و آندوسپرم خرما نیاز به مقدار متوسطی از تنظیم‌کننده رشد 2,4-D (۵ میلی گرم بر لیتر) است. بین اکسین‌ها 2,4-D به طور گسترده در کشت بافت خرما استفاده می‌شود؛ به طوری که مؤثرترین اکسین در کشت بافت خرما است. در کشت بافت ارقام نخل خرمای امسکشی (Sane *et al.*, 2006)، جیحل و بوستامی‌نویر (Zouine and El Hadrami, 2007) و دگلت‌نور (Fki *et al.*, 2003) مشخص شد 2,4-D برای القای جنین‌زایی سوماتیک از ریزنمونه برگ لازم است؛ اما غلظت 2,4-D لازم برای ارقام مختلف خرما متفاوت است. Baziz و El Hadrami (1995) گزارش کردند 2,4-D آثار مفیدی در القای ظرفیت جنین‌زایی کالوس دارد. دقیقاً مشخص نشده است 2,4-D چگونه کالوس‌زایی نخل خرما را تقویت می‌کند؛ اما به دلیل سرکوب تجمع مواد سمی فلی و همچین تکمیل کمبود اکسین درون‌زا، در کالوس‌زایی مؤثر است (Smith and Street, 1974).

همچنین در بررسی حاضر مشخص شد علاوه‌بر اکسین 2,4-D که حضور آن در محیط کشت برای کالوس‌زایی ضروری است، وجود تنظیم‌کننده‌های رشد سیتوکینینی نیز برای بهبود کالوس‌زایی ضروری هستند. سیتوکینین‌ها بیشتر برای تحریک رشد و نمو در بافت‌های کشت شده به کار می‌روند. این هورمون‌ها به ویژه اگر با یک اکسین اضافه شوند، تقسیم سلولی را تحریک می‌کنند (Bohm,

همچنین غلظت دو برابر ۲,۴-D نسبت به تیدیازورون به بیشترین کالوس‌زایی در ریزنمونه می‌رسیم انتهایی نخل خرما منجر شد. ۲,۴-D تنها در مرحله انگیزش جنین‌زایی لازم است و گاهی ۲,۴-D و دیگر اکسین‌ها از جنین‌زایی سوماتیک ممانعت می‌کنند (Norgaard and Krogstrup, 1991). در سایر بررسی‌ها بیشترین تولید جنین سوماتیک در نخل خرما در غلظت ۱ میلی‌گرم بر لیتر تیدیازورون (Aslam *et al.*, 2011) و ۰/۱ میلی‌گرم بر لیتر (Othmani *et al.*, 2009) ۲,۴-D در بیشتر پژوهش‌های مربوط به کشت بافت خرما از ریزنمونه می‌رسیم انتهایی استفاده می‌شود که جدا کردن آن بسیار سخت و زمانبر است و به ازین‌رفتن درخت منجر می‌شود. ریزنمونه‌های استفاده شده در آزمایش حاضر به دلیل ازین‌نرفن کامل گیاه و سهولت کشت نسبت به می‌رسیم انتهایی برتری دارند. در نخستین بررسی، Zaid در سال ۱۹۸۱ با ریزنمونه‌های برگ درختان بالغ خرما، پاجوش‌ها، گیاهچه‌های بذری و گیاهچه‌های غیرجنسی نشان داد تنها کالوس‌های به دست آمده از واکشت برگ از گیاهچه‌های بذری و گیاهچه‌های غیرجنسی کشت داده شده ریشه تولید می‌کنند و کالوس از برگ‌های جوان ۴ تا ۸ ماهه تشکیل می‌شود. Othmani و همکاران (۲۰۰۹) از برگ‌های جوان رأس پاجوش رقم دگلت‌بی، با ۱۰ میلی‌گرم بر لیتر ۲,۴-D در مدت ۸ ماه سوسپانسیون جنین‌زا به دست آورده‌اند. Gueye و همکاران (۲۰۰۹) قطعات برگ به طول ۵ سانتی‌متر را از گیاهچه‌های

حاوی بتزیل آمینوپورین با غلظت ۴/۶ میلی‌گرم بر لیتر و ۲,۴-D ۳/۴ میلی‌گرم بر لیتر تشکیل شدند؛ در مقابل در رقم مردار سنگ، غلظت‌های بیشتر ۲,۴-D (۱۵۴ میلی‌گرم بر لیتر) برای القای کالوس‌های جنین‌زا ضروری هستند (Eshraghi *et al.*, 2005)

نتایج نشان دادند در کشت میوه نارس، تنظیم کننده رشد تیدیازورون با ۲,۴-D به تشکیل ساختارهای جنین‌مانند منجر می‌شوند. براساس پژوهش‌های Cupelle و همکاران (۱۹۸۳) تیدیازورون با افزایش انباستگی و سنتز سیتوکینین‌های پورینی، تبدیل آدنین را به آدنوزین افزایش می‌دهد (Cupelle *et al.*, 1983). بررسی‌های Victor و همکاران (۱۹۹۹) نشان دادند تیدیازورون کارکرد دوگانه‌ای در القای جنین سوماتیک دارد؛ فعالیت شب‌سیتوکینینی آن تقسیم سلولی را افزایش می‌دهد؛ اندکی فعالیت شب‌اکسینی دارد که به نظر می‌رسد برای القای جنین بسیار مهم است (Victor *et al.*, 1999). بازیابی مستقیم جنین‌های سوماتیک را از ریزنمونه رأس ساقه تحریک می‌کند و در القای جنین‌زایی سوماتیک در ریزنمونه‌ها یا گیاهچه‌های بذری در انواع گونه‌های گیاهی سرسرخ مؤثر است (Sidky and Zaid, 2011)؛ با این حال برای بازیابی جنین‌های سوماتیک در نخل روغنی زیان‌آور است (Rajesh *et al.*, 2003). در پژوهش‌های Sidky و Zaid (۲۰۱۱) کاربرد غلظت‌های مساوی از تنظیم کننده‌های رشد تیدیازورون و ۲,۴-D و

- and biochemical analysis at different developing stages of embryogenesis in six date palm (*Phoenix dactylifera* L.) cultivars. Saudi Journal of Biological Sciences 18: 369-380.
- Bakheet, S. A., Taha, H. S., Hanafy, M. S. and Solliman, M. E. (2008) Morphogenesis of sexual embryos of date palm cultured *in vitro* and early identification of sex type. Journal of Applied Science Research 4: 345-352.
- Bohm, H. (1961) The formation of secondary metabolites in plant tissue and cell cultures. International Review of Cytology 11: 183-208.
- Chand, S. and Singh, A. J. (2004) *In vitro* shoot regeneration from cotyledonary node explants of a multipurpose leguminous tree, *Pterocarpus marsupium* roxb. *In Vitro* Cellular and Developmental Biology-Plant 40: 167-170.
- Cupelle, S. C., Mor, D. W. S., Kirschnet, S. C. and Mok, M. C. (1983) Effect of thidiazuron on cytokinin autonomy and the metabolism of N⁶-(Δ²-isopentenyl) [18-C¹⁴] adenosine in callus tissues of *phaseolus* L. Plant Physiology 73: 696-802.
- Duncan, D. B. (1955) Multiple range and multiple F test. Biometrics 11: 1-42.
- Eke, C. R., Akomeah, O. and Asemota, P. (2005) Somatic embryogenesis in date palm (*Phoenix dactylifera* L.) from apical meristem tissues from 'Zebia' and 'Loko' landraces. African Journal of Biotechnology 42: 244-246.
- El Hadrami, I. and Baaziz, M. (1995) Somatic embryogenesis and analysis of peroxidases in *Phoenix dactylifera* L. Biologia Plantarum 37(2): 197-203.
- Eshraghi, P., Zarghami, R. and Mirabdulbaghi, M. (2005) Somatic embryogenesis in two Iranian date palm cultivars. African Journal of Biotechnology 4(11): 1309-1312.
- بذری رقم احمر برای کالوس‌زایی در محیط حاوی ۵۴ میکرومول نفتالن استیک اسید کشت کردند. بررسی تغییرات سیتولوژیک کالوس‌های تولید شده در مدت ۶۳ روز نشان داد پس از ۵ روز تغییراتی در سلول‌های مزو菲尔 پهنه‌ک برگ رخ دادند و سلول‌هایی با هسته‌های حجمی تولید شدند. این سلول‌های تمایز نیافته توانایی زیادی برای تقسیم داشتند و در روز نهم، خوش‌های از سلول‌ها تشکیل دادند که پس از ۱۲ تا ۱۴ روز مشخص شد کالوس هستند (Gueye *et al.*, 2009).
- ### سپاسگزاری
- نگارندگان از دانشگاه کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان بابت فراهم کردن امکانات پژوهش حاضر سپاسگزاری می‌کنند.
- ### منابع
- Abul-Soad, A. A. (2011) Micropropagation of date palm using inflorescence explants. In: Date Palm Biotechnology (Eds. Jain, S. M., Al-Khayri, J. M. and Johnson, D. V.) 91-118. Springer, Dordrecht.
- Al-Khayri, J. M. (2001) Optimization of biotin and thiamine requirements for somatic embryogenesis of date palm (*Phoenix dactylifera* L.). *In Vitro* Cellular and Developmental Biology-Plant 37: 453-456.
- Al-Khayri, J. M. and Al-Bahrany, A. M. (2004) Genotype-dependent *in vitro* response of date palm (*Phoenix dactylifera* L.) cultivars to silver nitrate. Scientia Horticulturae 99: 153-162.
- Aslam, J., Ahmad Khan, S., Cheruth, A. J., Mujib, A., Sharm, M. P. and Srivastava, P. S. (2011) Somatic embryogenesis, scanning electron microscopy, histology

- Fki, L., Drira, M. R. and Rival, A. N. (2003) An optimised protocol for plant regeneration from embryogenic suspension cultures of date palm, *Phoenix dactylifera* L., cv Deglet Nour. *Plant Cell Reports* 21: 517-524.
- Green, J. F. and Muir, R. M. (1979) Analysis of the role of potassium in the growth effects of cytokinin, light and abscisic acid on cotyledon expansion. *Physiologia Plantarum* 56: 19-24.
- Gueye, B., Morcillo, F., Collin, M., Gargani, D., Overvoorde, P., Bertossi, F. A., Taranbargar, T. J., Sane, D., Tregear, J. W., Borgell, A. and Verdeil, J. L. (2009) Acquisition of callogenetic capacity in date palm leaf tissues in response to 2,4-D treatment. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture* 99: 35-45.
- Hegazy, A. E. (2008) Micropropagation of Egyptian date palm cv. Selmy through floral buds culture. *Journal of Agricultural Sciences* 33(4): 2803-2815.
- Hegazy, A. E., Nasr, M. I., Ibrahim, I. A. and El-Bastawissy, H. H. (2009) Micropropagation of date palm cv. Malakaby through embryogenesis: 3-Effect of tryptone, yeast extract, casein hydrolysate and pineapple extract. *Journal of Agricultural Sciences* 34: 1561-1576.
- Jain, S. M. (2007) Recent advances in date palm tissue culture and mutagenesis. *Acta Horticulturae* 736: 205-211.
- Jouanneau, J. P. and Tandeau de Marsac, N. (1973) Stepwise effects of cytokinin activity and DNA synthesis upon mitotic cycle events in partially synchronized tobacco cells. *Experimental Cell Research* 77: 167-174.
- Junaid, A., Mujib, A., Sharma, M. P. and Tang, W. (2007) Growth regulators affect primary and secondary somatic embryogenesis in Madagaskar periwinkle (*Catharanthus roseus* (L.) G. Don) at morphological and biochemical levels. *Plant Growth Regulation* 51(3): 271-281.
- Khan, S. and Bi Bi, T. (2012) Direct shoot regeneration system for date palm (*Phoenix dactylifera* L.) cv. Dhakki as a means of micropropagation. *Pakistan Journal of Botany* 44: 1965-1971.
- Murashige, T. and Skoog, F. (1962) A revised medium for rapid growth and bio-assays with Tobacco tissue cultures. *Physiologia Plantrum* 15: 473-497.
- Norgaard, J. V. and Krogstrup, P. (1991) Cytokinin induced somatic embryogenesis from immature embryos of *Abies nordmanniana* Lk. *Plant Cell Reports* 9: 509-513.
- Othmani, A., Bayoudh, C., Drira, N. and Trifi, M. (2009) *In vitro* cloning of date palm *Phoenix dactylifera* L. Cv. Deglet Bey by using embryogenic suspension and temporary immersion bioreactor (TIB). *Journal of Biotechnology and Biotechnological Equipment* 23: 1181-1185.
- Rajesh, M. K., Radha, E., Karun, A. and Parthasarathy, V. A. (2003) Plant regeneration from embryo-derived callus of oil palm-the effect of exogenous polyamines. *Plant Cell Tissue and Organ Culture* 75: 41-47.
- Rout, G. R. (2004) Effect of cytokinins and auxin on micropropagation of *Clitoria ternatea* L. *Biology Letters* 41(1): 21-26.
- Sane, D., Aberlenc-Bertossi, F., Gassama-Dia, Y. K., Sagna, M., Trouslot, M. F., Duval, Y. and Borgel, A. (2006) Histological analysis of callogenesis and somatic embryogenesis on cell suspension of date palm (*Phoenix dactylifera* L.). *Annals of Botany* 98: 301-308.
- Sharma, D. R., Sunita, D. and Chowdhury, J. R. (1984) Somatic embryogenesis and plant regeneration in date palm (*Phoenix dactylifera* L.) cv. 'Khadravi' through tissue culture. *Indian Journal of Experimental Biology* 22: 596-598.
- Sidky, R. A. and Zaid, Z. E. (2011) Direct production of somatic embryos and plant regeneration using TDZ and CPPU of date palm (*Phoenix dactylifera* L.).

International Journal of Academic Research 3(2): 792-796.

Smith, S. and Street, H. E. (1974) The decline of embryogenic potential as callus and suspension cells of carrot (*Daucus carota L.*) were serially subcultured. Annals of Botany 38: 223-241.

Thomas, T. H. and Blakesley, D. (1987) Practical and potential uses of cytokinins in agriculture and horticulture. Plant Growth Regulators 14: 69-83.

Victor, J. M. R., Murch, S. J., Krishna, R. S. and Saxena, P. K. (1999) Somatic embryogenesis and organogenesis in peanut: The role of thidiazuron and N.6-benzylaminopurine in the induction of plant morphogenesis. Plant Growth Regulators 28(1): 9-15.

Zaid, A. (1981) Rapid propagation of the date palm through tissue culture. MSc thesis, Date and Citrus Station, Indio, California, U. S. A.

Zaid, A. and Tisserat, B. (1983) Morphogenetic responses obtained from a variety of somatic explant tissues of date palm. The Botanical Magazine 96: 67-73.

Zouine, J. and El Hadrami, I. (2007) Effect of 2,4-D, glutamin and BAP on embryogenic suspension culture of date palm (*Phoenix dactylifera L.*). Scientia Horticulturae 112: 221-226.