

نقش تیمارهای هورمونی در باززایی گیاهان کامل از ریز نمونه‌های گیاه جاشیر در شرایط درون شیشه‌ای

زهرا ضیائی‌فرد^۱، منیژه میان‌آبادی^۲ و مهناز اقدسی^۲

^۱کارشناسی ارشد فیزیولوژی گیاهی، گروه زیست‌شناسی، دانشگاه گلستان،

^۲استادیاران گروه زیست‌شناسی، دانشگاه گلستان

تاریخ دریافت: ۹۱/۰۸/۰۹؛ تاریخ پذیرش: ۹۲/۱۲/۱۶

چکیده

جاشیر (*Prangos ferulacea*) یک گیاه پایا و معطر از خانواده چتریان است که در بعضی از مناطق ایران به صورت وحشی رشد می‌کند. هیچ گزارشی در مورد باززایی این گیاه در شرایط درون شیشه‌ای وجود ندارد. در این مطالعه، اثر هورمون‌های 2,4-D، کیتین، نفتالن استیک اسید و بنزیل آمینو پورین روی باززایی ساقه و تولید گیاه کامل از قطعات جداکشت ریشه‌چه، محور زیر لپه، محل اتصال محور زیر لپه به ریشه‌چه (یقه) و برگ لپه‌ای دانه‌رسانی جاشیر در یک طرح کاملاً تصادفی با ۲۰ تیمار هورمونی و ۳ تکرار در هر تیمار انجام شد. بهترین نتایج ساقه‌زایی مربوط به قطعات جداکشت یقه تحت تیمارهای ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D همراه با ۱ میلی‌گرم در لیتر کیتین و ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D همراه با ۱/۵ میلی‌گرم در لیتر کیتین (۶۷ درصد در هر تیمار) بود. ساقه‌های باززایی شده، در محیط کشت MS پایه فاقد هورمون ریشه‌زایی نمودند.

واژه‌های کلیدی: *Prangos ferulacea*. ساقه نوبدید درون شیشه‌ای، محیط پایه، 2,4-D، کیتین.

* مسئول مکاتبه: m.mianabadi@gau.ac.ir

مقدمه

گیاه جاشیر با نام علمی *Prangos ferulacea* متعلق به خانواده چتریان (Apiaceae) است. جنس جاشیر ۳۰ گونه دارد که در ایران ۱۶ گونه آن از رویشگاه‌های تهران، آذربایجان، شیراز، مازندران، اراک، کردستان، همدان، سمنان، لرستان و اصفهان جمع‌آوری و شناسایی شده است (حسنی و شامزادی؛ ۲۰۰۷). *P. ferulacea* گیاهی بوته‌ای، پایا و یک پایه است. این گیاه بسیار مقوی و با ارزش می‌باشد و وجه تسمیه آن به کیفیت بالای غذایی آن در مقایسه با شیر اشاره دارد. انسان‌جاشیر دارای متابولیت‌های ثانویه‌ای است که به طور وسیعی در صنایع غذایی، دارویی، بهداشتی و به عنوان ترکیباتی با خاصیت ضد میکروبی مورد استفاده قرار می‌گیرد (امیری، ۲۰۰۵). در شرق آناتولی از جاشیر به عنوان ماده غذایی استفاده می‌شود (کورو و همکاران، ۲۰۰۷) و در بعضی از مناطق، سرشاخه‌های آن به عنوان سبزی خوراکی مصرف می‌گردد.

قرن‌های متمادی است که در ترکیه جاشیر را به دلیل عطر و طعم آن به صورت سنتی برای تولید پنیر به کار می‌برند (دورماز و همکاران، ۲۰۰۶). در قفقاز از برگ آن در تهیه سالاد و درمان بعضی از اختلالات گوارشی (کورو و همکاران، ۲۰۰۷). در ترکیه در درمان زخم‌های روده‌ای و توقف خونریزی های خارجی مورد استفاده قرار می‌گیرد. در صربستان و نواحی اطراف آن، از ریشه گیاه برای تهیه مواد درمان کننده زخم‌های روده‌ای و به خصوص هموروئید استفاده می‌شود (دجان و همکاران، ۲۰۰۴). در طب سنتی ایران، ترکیه، هند و مناطق مختلف قفقاز و آسیای مرکزی عصاره ریشه و میوه این گیاه برای درمان اختلالات معده، التیام سوختگی و توقف خونریزی استفاده می‌گردد (رضوی و حاجی‌بلند، ۲۰۰۹؛ تادا و همکاران، ۲۰۰۲). این گیاه ادرار آور و باز کننده مجاری ادراری است و برای درمان بیماری‌های کلیوی بکار برده می‌شود. از کوبیده برگ و عصاره آن برای درمان درد و از عصاره ریشه آن برای تهیه مواد آرایشی و همچنین به عنوان مسکن استفاده می‌شود (کوزنتسووا و همکاران، ۱۹۶۶). یکی از ترکیبات شناخته شده فلاونوئیدی در این گیاه کوئرستین ۳-O-گلیکوزید^۱ است که ویژگی‌های آنتی‌هیستامینی، ضد التهابی و ضد سرطان‌زاپی را نشان می‌دهد. ضمن این‌که ممکن است به کاهش علائم خستگی، افسردگی، اضطراب، امراض کرونر و سرطان کمک کند (رضوی و همکاران، ۲۰۰۹)، در بسیاری از مناطق ایران جاشیر یکی از گیاهان مهم در تهیه علوفه زمستانی دام‌ها محسوب

1- Quercetin- 3- O- glycoside(Q3G)

می‌شود و مردم آن را برای تغذیه دام بهتر از یونجه می‌دانند (سفیدکن و همکاران، ۲۰۰۱؛ رضوی و حاجی‌بلند، ۲۰۰۹) به علت تغییر شرایط محیطی در دهه‌های گذشته و برداشت بیش از حد گیاهان وحشی از مزارع بومی به وسیله گیاه‌شناسان و کشاورزان و همچنین شرایط بد اقلیمی (خشکسالی) باعث گردیده است تا جمعیت گیاه وحشی به سرعت رو به کاهش رود. لذا، جهت پیشگیری از فقدان گیاهان بومی در آینده، کشت و تکثیر آن‌ها به صورت زراعی ضروری می‌باشد (رضوی و حاجی‌بلند، ۲۰۰۹) طبیعتاً تکنیک کشت بافت نیز در این راستا می‌تواند کمک مؤثری باشد. کشت بافت ابزاری مهم در مطالعات پایه و کاربردی است و از این طریق می‌توان به تکثیر گیاهان مختلف یک‌دست از لحاظ ژنتیکی از جمله گیاهان دارویی، زیستی و غیره به شکل عاری از آفت اقدام نمود (احسان‌پور و امینی، ۲۰۰۲) کشت ریز نمونه‌های دمبرگ، دمبرگچه و برگچه *Thapsia garganica* روی محیط کشت دارای ۲ میلی‌گرم در لیتر کیتین و محیط دارای ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر نفتالن استیک اسید (NAA) و ۱/۵ میلی‌گرم در لیتر بنزیل آمینوپورین، بعد از ۴ هفته قادر به باززایی مستقیم شاخه (بدون تولید کالوس) بودند. شاخه‌های تولید شده در محیط دارای ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر نفتالن استیک اسید و ۱/۵ میلی‌گرم در لیتر بنزیل آمینوپورین، پس از ۴ هفته در محیط مشابه کالوس‌زایی نمودند و کالوس‌ها سپس شاخه‌زایی داشتند (نوکواندا و همکاران، ۲۰۰۵) در زیره سبز^۱ بهترین پاسخ شاخه‌زایی روی قطعات میان گرهی ساقه در محیط کشت موراشیگ و اسکوگ (MS) دارای ۲/۵ میکرومول بنزیل آدنین مشاهده شد (آزا و همکاران، ۲۰۰۱). در گیاه رازیانه^۲، ریز نمونه‌های هیپوکوتیل در محیط کشت دارای ۰/۸۸ میکرومولار-D_{2,4}-D و محیط دارای ۰/۶ میکرومولار NAA و ۰/۳ میکرومولار کیتین، بعد از درصد، کالوس ایجاد کرد. کالوس‌های رشد یافته در محیط دارای نفتالن استیک اسید و کیتین، بعد از ۸ تا ۱۱ ماه شروع به شاخه‌زایی نمودند ولی کالوس‌های رشد یافته در محیط دارای ۰/۶ میکرومولار-D_{2,4}-D رفتار اندامزایی را نشان ندادند. پس از انتقال شاخه‌های باززایی شده به محیط ۱/۲MS ۱ مایع فاقد هورمون، گیاه کامل باززایی شد. در این گیاه حضور BAP همراه با NAA به جای کیتین شاخه‌زایی را کاهش ولی کالوس‌زایی را افزایش داد (آنزیدی و همکاران، ۱۹۹۶) تاکنون هیچ گزارشی در خصوص کشت بافت گیاه جاشیر ارائه نشده است. بنابراین در این پژوهش، کالوس‌زایی، ریشم‌زایی و ساقه‌زایی ریز نمونه‌های گیاه جاشیر در شیشه و سپس باززایی گیاه کامل مورد بررسی قرار گرفت.

1- *Cuminum cyminum*
2- *Foeniculum vulgare*

مواد و روش‌ها

تهیه گیاهچه استریل و القای کالوس‌زاوی: بذور گیاه *P. ferulacea* از اطراف یاسوج منطقه گرگو، طول جغرافیایی "۵۱°-۴۲' و عرض جغرافیایی "۵۴°-۳۲' شمالي و ارتفاع ۱۷۰۰-۱۴۰۰ متر از سطح دریا در تابستان ۱۳۸۸ جمع‌آوری شدند. بذور ابتدا در آب شسته شده، سپس به مدت ۵ دقیقه در اتانول ۷۰ درصد و ۱۵ دقیقه در آب ژاول ۱ درصد قرار گرفتند. سپس با آب مقطر استریل چند بار شستشو شدند.

با توجه به این‌که بذور گیاه جاشیر دارای خواب بودند، به‌منظور شکستن خواب بذر تیمار سرماده‌ی همراه با غلظت ppm ۱۰۰ محلول جیبرلیک اسید به مدت ۴۸ ساعت استفاده شد (ضیایی‌فرد، ۲۰۱۱) گیاهچه‌های با طول تقریبی ۷ سانتی‌متر با آب ژاول ۰/۲۵ درصد به مدت ۵ دقیقه ضدغونی شده و چندین بار با آب مقطر استریل شستشو گردیدند.

به‌منظور القای کالوس‌زاوی، ریز نمونه ریشه‌چه، محور زیر لپه، محل اتصال محور زیر لپه به ریشه‌چه (یقه) و برگ‌های لپه‌ای به محیط کشت MS دارای ترکیبی از غلظت‌های مختلف تنظیم کننده‌های رشد شامل کیتین به‌نهایی (با غلظت‌های ۲ و ۱/۵، ۱، ۰/۵، ۰ میلی‌گرم بر لیتر)، کیتین همراه با D-2,4-D (کیتین با غلظت‌های ۲ و ۱/۵، ۱، ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر و هر کدام دارای ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر ۲,4-D) و همچنین BAP و NAA به‌نهایی (هر کدام در غلظت‌های ۲ و ۱، ۰/۵، ۰ میلی‌گرم بر لیتر) و دو غلظت ترکیبی از BAP و NAA (۱ میلی‌گرم بر لیتر BAP به‌علاوه ۰/۸ میلی‌گرم بر لیتر NAA و غلظت ۰/۲ میلی‌گرم بر لیتر BAP به‌علاوه ۱ میلی‌گرم بر لیتر NAA) منتقل شدند. سپس پتری‌ها در اتفاق رشد با شرایط ۱۶ ساعت روشناختی و ۸ ساعت تاریکی و دمای حدود ۲۵±۲ درجه سانتی‌گراد قرار گرفتند. هر پتری دارای ۵ قطعه جداکشت بود و برای هر تیمار هورمونی سه بار تکرار در نظر گرفته شد. آزمایشات سه بار تکرار گردیدند. هر ۲ هفته یکبار نمونه‌ها واکنشت شدند. بعد از گذشت مدت ۲۰ روز درصد کالوس‌زاوی بررسی گردید.

القای ساقه و ریشه: به‌منظور القای ساقه و ریشه، ریز نمونه‌ها در محیط کشت MS دارای ترکیبی از غلظت‌های مختلف هورمونی که در بالا ذکر شد، قرار گرفتند. بعد از ۲۰ روز بهترین محیط جهت القای ساقه و ریشه براساس فاکتورهای اندازه‌گیری شده زیر تعیین گردید.

- درصد ساقه‌زاوی در هر تیمار

- متوسط طول ساقه‌ها و ماکزیمم طول ساقه ایجاد شده در هر تیمار

با توجه به این مسئله که در هیچ‌کدام از تیمارهای هورمونی مورد استفاده در این پژوهش ریشه‌زایی صورت نگرفت، ساقه‌های باززایی شده به محیط کشت MS پایه فاقد هورمون منتقل گردیدند. سپس، ریشه‌زایی و ایجاد گیاهچه کامل مورد بررسی قرار گرفت (ولی‌زاده و کاظمی‌تبار، ۲۰۰۹).

سازگار کردن گیاهان باززایی شده: جهت انتقال گیاهچه‌های باززایی شده به خاک و سازگار کردن آن‌ها، مخلوطی از سه ماده کوکومیت-پرلیت و ماسه به نسبت ۱:۲ به درون لیوان‌های یکبار مصرفی که در کف آن‌ها سوراخ‌هایی جهت زهکشی ایجاد شده بود، اضافه گردید. گیاهچه‌های باززایی شده از محیط کشت خارج شده و ریشه‌های آن با آب کاملاً شسته شدند. به‌طوری که بقایای محیط کشت از آن‌ها زدوده گردد و سپس به لیوان‌های موردنظر انتقال یافتند. برای حفظ رطوبت نسبی، لیوان‌های یکبار مصرف شفاف به صورت واژگون روی گلدان‌های دارای گیاهچه‌ها قرار گرفته و توسط پارافیلم محکم شدند. در مرحله بعد، لیوان‌های دارای گیاهچه به اتاق رشد با دمای 25 ± 2 درجه سانتی‌گراد و دوره نوری ۱۶ ساعت روشناختی و ۸ ساعت تاریکی و رطوبت ۴۵ درصد منتقل گردیدند. آبیاری از ناحیه زیر لیوان‌ها و توسط محلول هوگلنند انجام گرفت. به‌منظور سازگار شدن گیاهچه‌ها با محیط اطراف، هر روز یک سوراخ روی لیوان پوشاننده گیاهچه‌ها ایجاد می‌شد (پیرهادی، ۲۰۰۷).

تجزیه و تحلیل آماری

داده‌های به‌دست آمده با استفاده از نرم‌افزار SAS مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند و داده‌ها بر اساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح ۱ درصد و ۵ درصد مقایسه شدند. برای رسم نمودارها از نرم‌افزار Excel استفاده گردید.

نتایج

قطعات جداکشت برگ لپه‌ای حاصل از گیاهچه‌های *P. ferulacea* به هیچ یک از بررسی‌های انجام شده جهت کالوس‌زایی و ساقه‌زایی پاسخ ندادند. فقط تحت تأثیر بعضی از تیمارهای اعمال شده، اندازه آن‌ها بزرگ‌تر شد. بنابراین، در تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها از آن‌ها صرف نظر گردید. قطعات جداکشت محور زیر لپه و یقه نیز به تیمارهای کالوس‌زایی واکنشی نشان ندادند. قطعات جداکشت ریشه‌چه در بین تیمارهای هورمونی به کار رفته، فقط در دو غلظت $0/5$ میلی‌گرم در لیتر

D-2,4-0/5 میلی‌گرم در لیتر همراه با 0/5 میلی‌گرم در لیتر کیتین کالوس‌زایی را نشان دادند. کالوس‌زایی بعد از یک هفته با درصد بالای آغاز شد ولی حجم کالوس‌های ایجاد شده کم بود. کالوس‌ها به رنگ کرم و شفاف بودند (شکل ۱-الف و ب). در غلظت ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر D-2,4-9۳ درصد قطعات جداکشت ریشه‌چه و در غلظت ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر D-2,4-۸۷ همراه با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر کیتین ۸۷ درصد قطعات جداکشت ریشه‌چه کالوس‌زایی داشتند. در این دو غلظت تفاوت معنی‌داری از نظر کالوس‌زایی مشاهده نشد. بعد از دو هفته، کالوس‌ها در محیط مشابه واکشت شدند ولی حتی پس از گذشت یک ماه تغییر چشمگیری در حجم آن‌ها ایجاد نشد. به دلیل نرمی بیش از حد کالوس‌ها انتقال آن‌ها به محیط‌های جدید با مشکلاتی مواجه بود و به دلیل حجم کم آن‌ها، از انجام آزمایشات بعدی روی آن‌ها صرف نظر شد. نتایج آنالیز واریانس دو غلظت ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر D-2,4-0/5 میلی‌گرم در لیتر D-2,4-۶۷ همراه با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر کیتین مشخص نمود که نوع قطعه جداکشت در درصد کالوس‌زایی تفاوت معنی‌داری در سطح ۱ درصد را نشان می‌دهد. ولی غلظت‌های مختلف هورمون و اثر متقابل غلظت هورمون و قطعه جداکشت تفاوت معنی‌داری را نشان نداد (جدول ۱).

بین تیمارهای هورمونی به کار رفته بعد از ۵ روز، فقط در ۴ تیمار پاسخ ساقه‌زایی مشاهده گردید. در شکل ۲-الف ساقه‌زایی قطعات جداکشت محور زیر لپه نشان داده شده است. مقایسه ساقه‌زایی قطعات جداکشت یقه با سایر قطعات جداکشت نشان داد که قطعات جداکشت یقه بیشترین درصد ساقه‌زایی (۶۷ درصد) را در غلظت‌های ۱ میلی‌گرم در لیتر کیتین همراه با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر D-2,4-۱/۵ میلی‌گرم در لیتر کیتین همراه با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر D-2,4-۲۷ داشتند. قطعات جداکشت محور زیر لپه بیشترین درصد ساقه‌زایی را در غلظت ۱/۵ میلی‌گرم در لیتر NAA و در تیمار ۱ میلی‌گرم در لیتر کیتین همراه با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر D-2,4-۲۷ (به ترتیب ۲۷ درصد و ۲۰ درصد) نشان دادند. قطعات جداکشت ریشه‌چه فقط در تیمار ۱ میلی‌گرم در لیتر کیتین همراه با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر D-2,4-۲۷ درصد ساقه‌زایی را بروز دادند (جدول ۲). نتایج آنالیز واریانس ساقه‌زایی، مشخص نمود که غلظت‌های مختلف هورمون‌ها و نوع قطعه جداکشت در ساقه‌زایی تفاوت معنی‌دار در سطح ۱ درصد داشته‌اند. اثر متقابل قطعه جداکشت و غلظت‌های هورمونی نیز تفاوت معنی‌داری را در سطح ۱ درصد نشان دادند (جدول ۱).

در بین قطعات جداکش特 مورد استفاده، قطعات یقه بیشترین میانگین طول ساقه را در غلظت‌های ۰/۸ میلی‌گرم در لیتر NAA همراه با ۱ میلی‌گرم در لیتر BAP (۱۹/۳ میلی‌متر) و غلظت‌های ۱/۵ میلی‌گرم در لیتر کیتین همراه با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر ۲,4-D (۴/۱۵ میلی‌متر) ایجاد نمودند (جدول ۲). اما ماکریمم طول ساقه ایجاد شده نیز مربوط به قطعات جداکش特 یقه و در غلظت‌های ۰/۸ میلی‌گرم در لیتر NAA همراه با ۱ میلی‌گرم در لیتر BAP و غلظت‌های ۱/۵ میلی‌گرم در لیتر کیتین همراه با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر ۲,4-D و ۱ میلی‌گرم در لیتر کیتین همراه با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر ۲,4-D به ترتیب ۱۷/۳، ۲۷/۳ و ۱۳/۶ میلی‌متر بود.

بعد از گذشت ۵ روز از انتقال ساقه‌های باززایی شده به محیط کشت MS فاقد هورمون، ساقه‌ها ریشه‌دار شدند. بعد از یک هفته واکشت انجام شد و گیاهچه‌های ایجاد شده ساقه‌های جدید هم تولید نمودند. گیاهچه‌های باززایی شده پس از انتقال به محیط خاک، در شرایط اتاق رشد با دمای حدود ۲۵±۲ درجه سانتی‌گراد و رطوبت ۴۵ درصد تا ۳ هفته زنده ماندند و رشد اندکی را نشان دادند (شکل ۲ ب). در پژوهش از عشاير محلی رویشگاه جاشیر نیز مشخص شده بود که این گیاهان در طبیعت در سال اول رشد محدودی دارند و ارتفاع آن‌ها به حدود بیشتر از ۱۰ الی ۱۵ سانتی‌متر نمی‌رسد.

جدول ۱- تجزیه واریانس درصد کالوس‌زایی و درصد ساقه‌زایی قطعات جداکش特 *P. ferulacea* پس از تبدیل داده‌ها به روش $2\text{ArcSin}\sqrt{Y}$

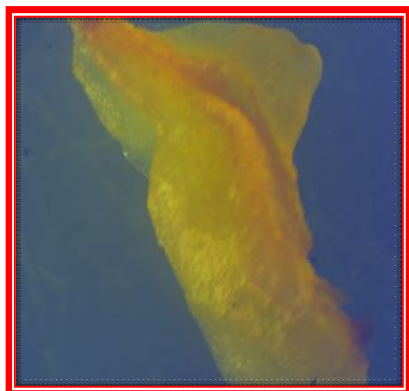
نوع قطعه جداکش特	منبع تغییرات	میانگین مریعات (درصد کالوس‌زایی)	میانگین مریعات (درصد ساقه‌زایی)	میانگین مریعات (درصد کالوس‌زایی)	درجه آزادی	میانگین مریعات
غلظت هورمون		۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۳	۱/۶۵**
غلظت هورمون	نوع قطعه جداکش特 ×	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۶	۱/۳۴**
خطا		۰/۱۵	۰/۱۵	۰/۱۵	۲۳	۰/۰۴
کل		—	—	—	۳۴	—
** در سطح کمتر از ۱ درصد ($p < 0/1$) معنی دارد.						

** در سطح کمتر از ۱ درصد ($p < 0/1$) معنی دارد.

ب

الف

ب



الف

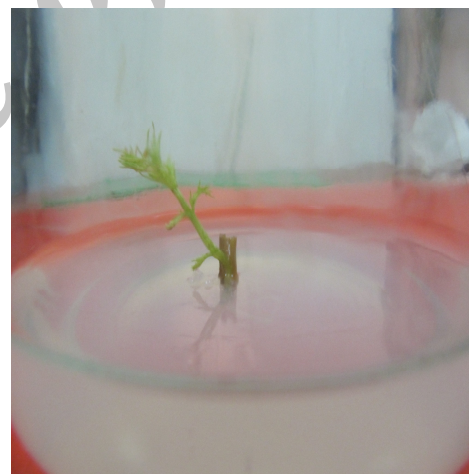


شکل ۱- الف و ب- تصاویر کالوس‌های ایجاد شده از قطعات جداکشت ریشه‌چه در محیط کشت MS دارای $2,4\text{-D } ۰/۵ \text{ mg/L}$ همراه با کیتین $۰/۵ \text{ mg/L}$.

ب



الف



شکل ۲ الف- ساقه‌زایی قطعه جداکشت محور زیر لپه در تیمار هورمونی ۱ mg/L کیتین همراه $۰/۵ \text{ mg/L}$ $2,4\text{-D}$. ب- انتقال ساقه ریشه‌دار به خاک.

مجله پژوهش‌های تولید گیاهی (۲۰)، شماره (۱) ۱۳۹۲

جدول ۲- مقایسه ماکریم طول ساقه، درصد و میانگین ساقه‌زایی قطعات جداکشت یقه، محور زیر لپه و ریشه‌چه گیاه *P. ferulacea* در تیمارهای مختلف هورمونی.

ریز نمونه	تیمارهای هورمونی (mg/L)	ماکریم طول ساقه (mm)	میانگین طول ساقه (mm)	درصد ساقه‌زایی (درصد)
۱۳/۶ ± ۲/۷ ^a	۱۲/۰۴ ± ۲/۰ ^b	۶۷ ± ۱۵/۶ ^a	۶۷ ± ۱۵/۶ ^a	۰/۵ ۲,۴-D+۱ کیتین
۱۷ ± ۴/۷ ^{ab}	۱۵/۴۴ ± ۲/۰۴ ^a	۶۷ ± ۱۵/۶ ^a	۶۷ ± ۱۵/۶ ^a	۰/۵ ۲,۴-D+۱/۵ کیتین
۲۷/ ۳ ± ۴/۷ ^a	۱۹/ ۳ ± ۲/۶ ^a	۴۰ ± ۱۶/۳ ^b	۴۰ ± ۱۶/۳ ^b	۰/۸ NAA+۱ BAP
· ^c	· ^c	· ^c	· ^c	۱/۵ NAA
۱۲/۶۶ ± ۲/۹ ^b	۱۲/۲۳ ± ۳/۷ ^b	۲۰ ± ۱۳/۳ ^c	۲۰ ± ۱۳/۳ ^c	۰/۵ ۲,۴-D+۱ کیتین
· ^c	· ^c	· ^d	· ^d	۰/۵ ۲,۴-D+۱/۵ کیتین
· ^c	· ^c	· ^d	· ^d	۰/۸ NAA+۱ BAP
۱۲ ± ۴/۷ ^b	۱۱/۴۱ ± ۳/۷ ^b	۲۷ ± ۱۴/۷ ^c	۲۷ ± ۱۴/۷ ^c	۱/۵ NAA
۱۳/۳ ± ۲/۷ ^{ab}	۱۲/۹۱ ± ۳/۷ ^b	۲۷ ± ۱۴/۷ ^c	۲۷ ± ۱۴/۷ ^c	۰/۵ ۲,۴-D+۱ کیتین
· ^c	· ^c	· ^d	· ^d	۰/۵ ۲,۴-D+۱/۵ کیتین
· ^c	· ^c	· ^d	· ^d	۰/۸ NAA+۱ BAP
· ^c	· ^c	· ^d	· ^d	۱/۵ NAA

حروف کوچک روی اعداد نشانگر تفاوت معنی دار در سطح ۵ درصد می‌باشد.

بحث

کالوس‌زایی قطعات جداکشت *P. ferulacea* فقط در دو غلاظت ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر کیتین با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر ۲,۴-D و غلاظت ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر ۲,۴-D مشاهده شد و فقط قطعات جداکشت ریشه‌چه کالوس‌زایی نمودند. (ولی زاده و کاظمی‌تبار، ۲۰۰۹) نیز گزارش کردند که بیشترین کالوس‌زایی زیره سیاه در تیمار با ۲,۴-D به تنها یی و یا در ترکیب با کیتین به دست آمد (ولی زاده و کاظمی‌تبار، ۲۰۰۹) انتخاب قطعه جداکشتن مناسب، نقش مهمی در موفقیت کشت بافت دارد. شرایط فیزیولوژیکی قطعه جداکشتن و میزان هورمون‌های درون‌زاد اکسین و سیتوکینین می‌تواند از عوامل مؤثر در پاسخ متفاوت نوع قطعه جداکشتن به تیمار هورمونی باشد. همچنین، سطح بیان ژن‌های مؤثر در کالوس‌زایی قطعات جداکشتن مختلف می‌تواند متفاوت باشد (سفیدکن و نجف‌پور نوابی، ۲۰۱۰). ساقه‌زایی در قطعات جداکشتن *P. ferulacea* در ۴ تیمار هورمونی مشاهده شد. غلاظت ۱ میلی‌گرم در لیتر کیتین با ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر ۲,۴-D بیشترین درصد ساقه‌زایی را نشان دادند. بیشترین درصد

ساقه‌زایی در قطعات جداکشت یقه مشاهده شد. قطعات جداکشت یقه، در محل اتصال محور زیر لپه به ریشه‌چه یک گره دارند. بنابراین، احتمالاً بدلیل وجود یک منطقه مرسیستمی در این ناحیه این قطعات جهت ساقه‌زایی مناسب‌تر بودند. (پنت و مندار، ۲۰۰۷). همچنین از قطعات گرهی^۱ ساقه جهت باززایی گیاه هویج استفاده نمودند (پنت و مندار، ۲۰۰۷).

بیشتر تیمارهای هورمونی به کار رفته در این پژوهش منجریه تغییر اندازه قطعات جداکشت، بدون ساقه‌زایی و کالوس‌زایی شد. از این مطلب می‌توان نتیجه گرفت که احتمالاً غلطت جیبرلین درون زاد بافت گیاه بالا است که منجریه بزرگ شدن ابعاد قطعات جداکشت می‌شود. نوکواندا و همکاران، (۲۰۰۵) نیز در باززایی *Thapsia garganica* تغییر اندازه قطعات جداکشت را گزارش نمودند.

قطعات جداکشت گیاه در هیچ یک از تیمارهای هورمونی مورد استفاده ریشه‌زایی ننمودند. در صورتی که، ساقه‌های باززایی شده پس از انتقال به محیط کشت MS فاقد هورمون ریشه‌زایی نمودند. ولی زاده و کاظمی تبار (۲۰۰۹) نیز در مطالعه بر روی زیره سیاه، ساقه‌های باززایی شده را به محیط کشت MS فاقد هورمون جهت ریشه‌زایی منتقل نمودند. در بررسی‌های ابراهیمی و همکاران، (۲۰۰۳) نیز ریشه‌زایی ساقه‌های باززایی شده زیره سبز در محیط کشت MS فاقد هورمون انجام گرفت. بنابراین، می‌توان نتیجه گرفت که در بعضی از گونه‌ها نقش هورمون‌های ریشه‌زای خارجی برای ریشه‌دار کردن ساقه‌های باززایی شده چندان ضروری نمی‌باشد. احتمالاً در ساقه‌های باززایی شده این گونه‌ها میزان هورمون‌های اکسینی درون زاد جهت ریشه‌زایی کافی می‌باشد.

یکی از پیچیدگی‌های کشت بافت گیاهان خانواده چتریان استقرار ضعیف آن‌ها در خاک بعد از کشت در شیشه، به دلیل آمادگی آن‌ها برای پوشیدگی‌های قارچی و زرد شدن است. همان‌گونه که گیاهچه‌های باززایی شده زیره سبز، گیاه خلال دندان (*Ammi visgana*) و *Thapsia garganica* (پس از ۲ هفته انتقال به خاک زرد شدند (ماکونگا و همکاران، ۲۰۰۳؛ نوکواندا و همکاران، ۲۰۰۵؛ تافیک و نوگا، ۲۰۰۱). گیاهچه‌های باززایی شده *P. ferulacea* نیز پس از انتقال به خاک رشد مطلوبی را نشان ندادند. بنابراین، مطالعه و بررسی دقیق‌تر چگونگی سازگار نمودن گیاهان باززایی شده حاصل از کشت بافت خانواده چتریان در خاک، در پژوهش‌های بعدی ضروری به نظر می‌رسد.

1- Nodal explants

منابع

1. Amiri, H. 2005. Chemical composition and antibacterial activity of essential oil of *Prangos ferulacea* (L.) Lindl. Medicinal Plants. 21: 36-41.
2. Anzidei, M., Vivona, L., Schiff, S. and Bennici, A. 1996. In vitro culture of *Foeniculum vulgare*: callus characteristics in relation to morphogenesis. Plant Cell Tissue. Organ Culture. 45: 263-268.
3. Azza, A., Tawfic, A.A. and Noga, G. 2001. Adventitious shoot proliferation from hypocotyl and intermodal stem explants of cumin. Plant Cell Tissue. Organ Culture. 66: 141-147.
4. Coruh, N., Sagdicoglu, C., and Ozgokco, F. 2007. Antioxidant properties of *Prangos ferylacea* (L). *Chaerophyllum macropodium* Boiss. and *Heracleum persicum* Deasf. From Apiaceae family used as food in eastern Anatolia and their inhibitory effects on gluthione- s- transferase. Food Chem. 100: 1237-1242.
5. Dejan, D., Vanja, M., Milena, V. and Nada, N. 2004. 3,5- Nonadiyne Isolated from the risom of *Cachris ferulacea* inhibits endogenous nitric oxide release by rat peritoneal macrophages. Chemistry pharmacological Bulleten. 52: 853- 854.
6. Durmaz, H., Sagun, E., Tarakci, Z. and Ozgokce, F. 2006. Antibacterial activities of *Allium vineale*, *Chaerophyllum macropodium* and *Prangos ferulacea*. Afr J. Biotechnol. 5: 1795-1798.
7. Ebrahimie, e., Habashi, A.A., Ghareyazie, B., Ghannadha, M., Mohammadie, M. 2003. A rapid and efficient method for regeneration of plantlets from embryo explant, of cumin (*Cuminum cyminum*). Plant Cell Tissue. Organ Culture. 75: 9-25.
8. Ehsanpour, A. and Amini, F. 2002. Plant Tissue and cell culture. Jahad Daneshgahi Isfahan Press, Isfahan. 11p.
9. Hasani, J. and Shamoradi, A. 2007. Autecology of *Prangos ferulacea* in kurdistan province. Iran J. Range. Desert Res. 14: 171-184.
10. Kuznetsova, G., Milova, N. and Nazerenkon, M. 1966. Antibacterial activity of some natural lactones rastitelyne resursy. Plant Cell Tissue. Organ Culture. 2: 216- 217.
11. Makunga, N.P., Jager, A.K. and Staden, J. 2003. Micropropagation of *Thapsia garganica* a medicinal plant. Plant Cell Reports. 21: 967- 973.
12. Nokwanda, P., Makunga, Anna, K., Jager. and Johannes, V.S. 2005. An improved system for the in vitro regeneration of *Thapsia garganica* via direct organogenesis- influence of auxins and cytokinins. Plant Cell Tissue. Organ Culture. 82: 271- 280.
13. Pant, B. and Manandhar, S. 2007. In vitro propagation of Carrot (*Daucus carota*) L. Sci world. 5: 51- 53.
14. Pirhadi, F. 2007. Micropropagation and Optimization of *Teucrium polium* in vitro culture. MSc Thesis. Golestan University.

- 15.Razavi, S.M., Hajiboland, R. 2009. Dormancy breaking and germination of *Prangos ferulacea* seed. Eur J. BioSci. 3: 78-83.
- 16.Razavi, S.M., Zahri, S., Zarrini, G., Nazemiye, H. and Mohammadi, S. 2009. Biological activity of quercetin- 3-o- glucosid, a know plant flavonoid. Bioorganic Chem. 35: 376- 378.
- 17.Sefidkon, F. and Najafpour Navaii, M. 2001. Chemical Composition of the oil of *Prangos uloptera* DC. J. Essential Oil Res. 13: 84-85.
- 18.Tada, Y., Shikishima, Y., Takaishi, Y. and Shibata, H. 2002. Coumarins and gamma pyrone derivatives from *Prangos pabularia*. Phytochem. 59: 649-654.
- 19.Tawfic, A.A. and Noga, G. 2001. Adventitious shoot proliferation from hypocotyls and internodal stem explants of cumin. Plant Cell Tissue. Organ Culture. 66: 141- 147.
- 20.Valizadeh, M. and Kazemi Tabar, S.K. 2009. Investigation of plant growth regulators effects on callus induction and shoot regeneration of *Bunium persicum* (Boiss). Agriculture Sci Technol. 11: 481- 486.
- 21.Ziaeefard, Z. 2011. Micropagation and optimization of conditions for the *in vitro* culture of two medicinally Prangos (*P. ferulacea* & *P. uloptera*) species. MSc Thesis. Golestan University.



Gorgan University of Agricultural
Sciences and Natural Resources

J. of Plant Production, Vol. 20 (1), 2013
<http://jopp.gau.ac.ir>

The role of hormone treatment on complete Regeneration of Jashir (*Prangos ferulacea* Lindl) *in vitro*

Z. Ziaeefard¹, *M. Mianabadi² and M. Aghdasi²

¹M.Sc. in Plant Physiology, Faculty of Science, Golestan University, Gorgan, Iran,

²Assistant Prof., Dept. of Biology, Faculty of Science, Golestan University, Gorgan,
Iran

Abstract

Prangos ferulacea (L.) Lindl (Apiaceae) is a permanent and aromatic plant grows wild in some regions of Iran. There are not any reports about plant regeneration of *P. ferulacea* *in vitro*. In the present study, the effect of various concentrations of 2, 4-dichlorophenoxyacetic acid (2,4-D) with kinetin and naphthalene acetic acid (NAA) with Benzyl amino purine (BAP) on shoot and plant regeneration of *P. ferulacea* radicle, hypocotyl, crown, and cotyledon explants were investigated. The study was designed as a completely randomized design with 20 treatments and 3 replications. The best results of shoot regeneration was recorded case of crown explants in MS medium comprising 0.5 mg/L 2,4-D with 1mg/L Kin and 0.5 mg/L 2,4-D with 1.5 mg/L Kin treatments (67%, in each cases). The regenerated shoots were rooted on basal MS medium without any hormonal treatment.

Keywords: *Prangos ferulacea*; In vitro shoot regeneration; 2,4-D; Kinetin.

*Corresponding Author; Email: m.mianabadi@gau.ac.ir