

## انتقال همزمان ۳ ژن باکتریایی بی‌فنیل دی‌اکسیژنر به گیاه آرابیدوپسیس

فاطمه علیزاده آرمی<sup>۱</sup>، ویدا چالوی<sup>۲\*</sup> و علی دهستانی<sup>۳</sup>

۱ و ۲. کارشناس ارشد و استادیار دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری، ساری، مازندران

۳. دانشیار پژوهشکده ژنتیک و زیست‌فناوری کشاورزی طبرستان دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری، ساری، مازندران

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۳/۱۰/۱۳ - تاریخ تصویب: ۱۳۹۳/۱۲/۲۳)

### چکیده

بی‌فنیل‌های پلی‌کلرینه‌شده (PCBs)، ترکیبات حلقوی کلراداری هستند که بهدلیل خواصی چون مقاومت به حرارت و پایداری، در سطح گستردگی در دهه‌های ۱۹۳۰ تا ۱۹۸۰ در صنایع گوناگون کاربرد داشته‌اند. همین ویژگی پایداری و مقاومت به تجزیه شدن همراه با تأثیرات زیانبار بر سلامت انسان، سبب شد که تولید آنها از دهه ۱۹۸۰ میلادی متوقف شود. در حال حاضر، آلودگی آب‌ها و خاک‌های سراسر جهان به PCBs، یکی از مشکلات مهم محیط زیست به‌شمار می‌آید. یکی از راه‌های کاهش آلودگی به PCBs انتقال و بیان ژن‌های باکتریایی بی‌فنیل دی‌اکسیژنر (BPDO) که دارای توانایی تجزیه PCBs هستند به گیاهان است. هدف پژوهش حاضر، یافتن روشی برای انتقال همزمان ژن‌های bph A و bph E و bph G که اجزای رمزدهنده آنزیم BPDO هستند به گیاه آرابیدوپسیس بود. براساس نتایج بدست‌آمده، ۳ ژن bph A، bph E و bph G که در ناقل pGreen کلون شده بودند به باکتری‌های *E.coli* و اگروباکتریوم‌های LBA4404 و C58C1 و در انتها به گیاه آرابیدوپسیس انتقال یافتدند. از لحاظ کارایی انتقال ژن به گیاه، بین دو سویه اگروباکتریوم LBA4404 و C58C1 به کاررفته در این پژوهش اختلاف وجود داشت. بیشترین تعداد گیاهان تاریخته (۸۵٪ درصد) با سویه LBA4404 به‌دست آمد. تاریخت بودن گیاه‌چه‌های آرابیدوپسیس با انتخاب گیاهان کاملاً سبز در محیط دارای ۵۰ میلی‌گرم در لیتر کاناکامیسین و همچنین آزمون PCR تأیید شد. گیاهان تاریخت با موفقیت به خاک انتقال یافتدند و به رشد خود ادامه دادند.

### واژه‌های کلیدی: بی‌فنیل‌های پلی‌کلرینه، گیاه آرابیدوپسیس، ناقل pGreen

سمی بودن این ترکیبات و تجمع آنها در بافت‌های چربی موجودات زنده و بهدلیل آثار سوء آنها بر انسان، مانند بروز سرطان، ناهنجاری‌های ژنتیکی در نوزادان و تومورهای کبدی و تیروئیدی، حذف و تجزیه PCBs از محیط ضروری است. یکی از آنزیم‌های مؤثر برای تجزیه PCBs، آنزیم باکتریایی بی‌فنیل دی‌اکسیژنر (BPDO) است. این آنزیم دارای سه جزء اکسیژنر با دو زیر واحد است. این آنزیم دارای bph F و bph E و bph A، یک فرودوکسین و یک

### مقدمه

گیاه‌پالایی فناوری بهره‌گیری از گیاهان برای آلودگی‌زدایی از خاک و آب‌های زیرزمینی است. بی‌فنیل‌های پلی‌کلرینه‌شده (PCBs) از ترکیبات معطر کلردار با فرمول شیمیایی عمومی  $C_{12}H_{(10-n)}Cl_n$  هستند که بهدلیل مقاومت زیاد به حرارت و عدم اشتغال پذیری، از سال‌های ۱۹۲۹ تا ۱۹۸۰ به صورت گستردگی در صنعت کاربرد داشتند (Van Aken et al., 2010). با توجه به

پژوهش‌هایی صورت گرفته است. در پژوهشی با انتقال ژن‌های *bphG* و *bphF* به صورت مجزا به گیاهان توتون، لاین‌های متفاوتی از گیاهان تاریخته توتون ایجاد کردند (Mohammadi *et al.*, 2007). آنان با انتقال همزمان ژن‌های *bphA+bphE+bphG* در یک ناقل و ژن *bphF* در ناقل دیگر، لاین‌های تاریخته‌ای از گیاهان توتون را تولید کردند. در دو پژوهش جداگانه، ژن *bphC* به گیاهان توتون انتقال یافت و تاریخته بودن گیاهان نیز با آزمون PCR (Francova *et al.*, 2003) و سترن‌بلاط (Novacova *et al.*, 2010) تأیید شد. تا کنون، گزارشی در زمینه انتقال همزمان ژن‌های دی‌اسیژن‌ناز باکتریایی به واسطه اگروباکتریوم‌های LBA4404 و C58C1 به گیاه مدل آرابیدوپسیس منتشر نشده است. در این پژوهش، امکان انتقال همزمان ژن‌های بی‌فنیل دی‌اسیژن‌ناز باکتریایی به گیاهان آرابیدوپسیس به روش غوطه‌وری گل‌آذین بررسی شد.

## مواد و روش‌ها

### کشت و شرایط رشد گیاه آرابیدوپسیس

این پژوهش در آزمایشگاه باغبانی دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری و پژوهشکده ژنتیک و زیست‌فناوری طبستان در سال‌های ۱۳۹۱-۹۲ انجام گرفت. برای اجرای آزمایش‌های انتقال ژن از گیاهان آرابیدوپسیس (*Arabidopsis thaliana*) رقم کلمبیا استفاده شد. گیاهچه‌های آرابیدوپسیس از طریق کشت بذر در شرایط نوری ۱۶ ساعت روشنایی و ۸ ساعت تاریکی، دمای ۲۲ درجه سانتی‌گراد و رطوبت ۶۵ درصد به دست آمدند.

### تهیه پلاسمید نوترکیب

ژن‌های دی‌اسیژن از باکتری *B. xenovorans* سویه LB400 را دکتر Jean-François Laliberté از مؤسسه ملی پژوهش‌های استان کبک کانادا در اختیار این پژوهش قرار دادند. ژن‌های *bphA* و *bphE* به وسیله واکنش زنجیره‌ای پلیمراز تکثیر و از ژل خالص شدند. سپس هر کدام از این ژن‌ها بین تقویت‌کننده ۳۵S و پایانه PolyA ویروس موزائیک کلم در کاست ۳۵S-2 کلون شدند (شکل ۱-A). ابتدا، کاست خالص شده

فرودوکسین ردوکتاز *bphG* است. ژن‌های رمزدهنده این آنزیم در باکتری *Burkholderia xenovorans* شامل Mohammadi *bph G* و *bph F* *bph E* *bph A* (et al., 2007).

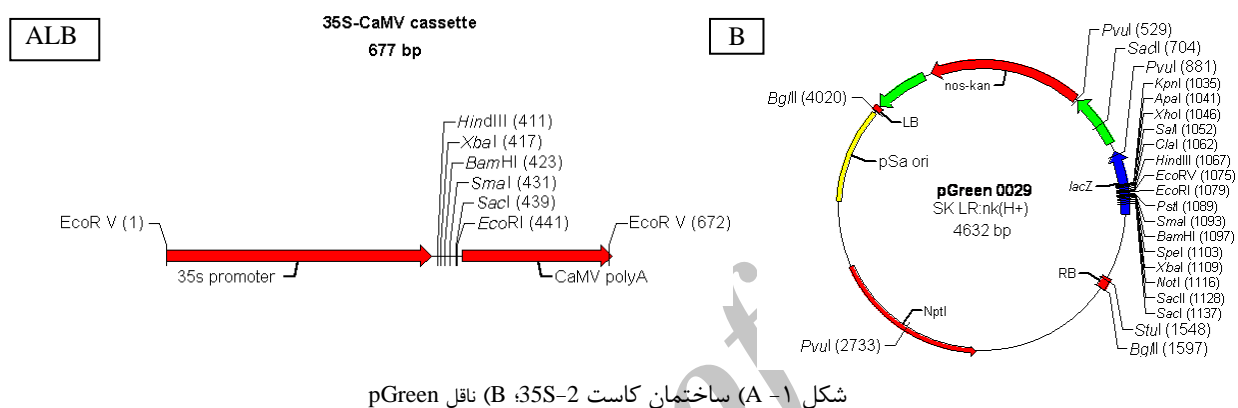
سیستم انتقال ژن به واسطه اگروباکتریوم، یکی از کارآمدترین روش‌های انتقال ژن در گیاهان شناخته شده است. یکی از ناقل‌های دوگانه که برای انتقال ژن به گیاه به واسطه اگروباکتریوم به کار می‌رود، ناقل pGreen است که با ویژگی‌هایی نظیر کاهش سایز پلاسمید و داشتن چندین مکان کلون کردن ژن به عنوان حامل مناسب انتخاب شده است. pGreen برای همانندسازی در اگروباکتریوم، نیاز به عملکرد ژن RepA از لوکوس همانندسازی pSa دارد که این لوکوس در پلاسمید کمکی pSoup مستقر شده است (Hellens *et al.*, 2000). برای انتقال این دو پلاسمید به اگروباکتریوم، می‌توان از دو روش انتقال همزمان و انتقال پی‌درپی ناقل‌ها با استفاده از روش‌های الکتروپوریشن یا ذوب و انجام استفاده کرد (Hellens *et al.*, 2000). انتقال همزمان پلاسمیدهای pGreen و pSoup به اگروباکتریوم با روش الکتروپوریشن کارایی زیادی دارد، ولی در صورت نداشتن دستگاه و مواد لازم برای الکتروپوریشن، باید از روش ساده و کم‌هزینه ذوب و انجام استفاده کرد.

بیشتر آزمایش‌های انتقال ژن به گیاهان شامل انتقال و بیان یک ژن تنهاست و انتقال همزمان چندین ژن به گیاهان برای یک مسیر بیوشیمیایی همچنان کاری دشوار به شمار می‌آید. راهکارهای گوناگونی برای انتقال چند ژن خارجی به داخل سلول‌های گیاهی وجود دارند. یکی از این روش‌ها، ایجاد یک ساختمان پلی‌پروتئینی است که در آن ترتیب رمزدهنده چندین پروتئین به یکدیگر ملحق شده و یک واحد نسخه‌برداری به وجود آورده‌اند. همچنین می‌توان از انتقال پی‌درپی یا همزمان چندین ناقل حامل ژن‌های مختلف استفاده کرد (Dafny-Yelin *et al.*, 2007). از روش‌های دیگر برای بیان چندین ژن در یک گیاه، تلاقی گیاهان تاریخته حاوی ژن‌های مختلف یا کلون کردن چندین ژن در یک ناقل به وسیله سر هم کردن کاست‌های است (Dafny-Yelin *et al.*, 2007).

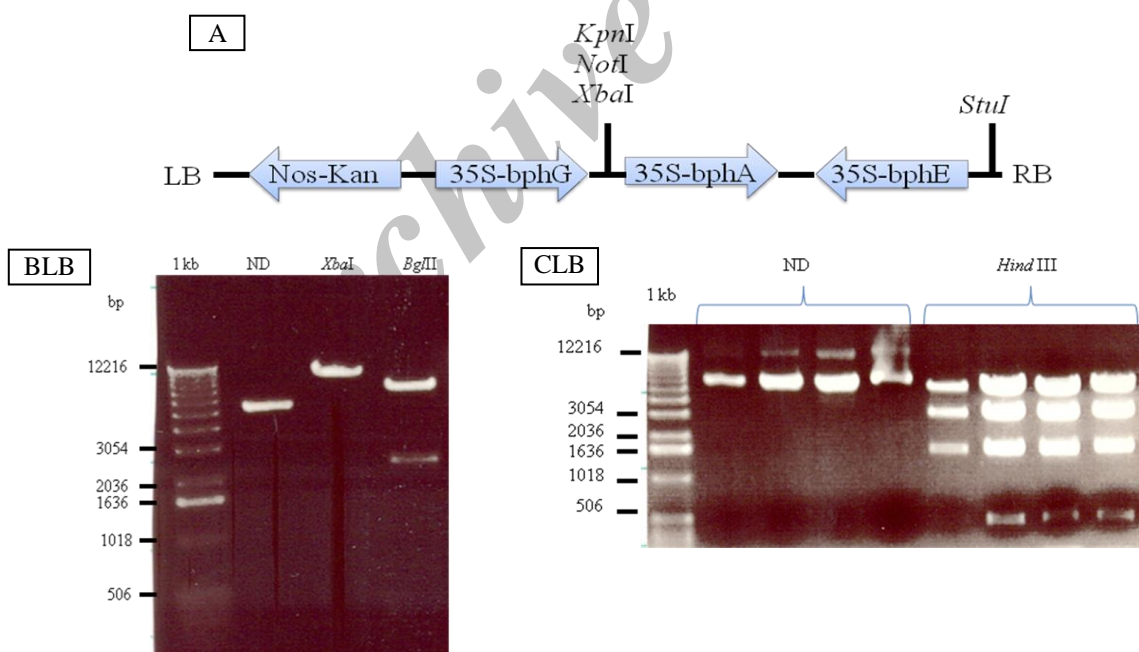
برای انتقال ژن‌های بی‌فنیل دی‌اسیژن به گیاهان

پژوهش را تولید کرد (شکل ۲-۲A). درستی کلون‌های انجام گرفته، به دقت به وسیله نقشه محدود‌کننده و با استفاده از الگوی هضم آنزیمی توسط آنزیم‌های *Xba* I و *Hind* III و *Bgl* II بررسی شد (شکل ۲-۲B و C). در ضمن، در ناحیه T-DNA ناقل pGreen0029 ژن *bphE* (شکل ۱-۱) و *bphA* (شکل ۱-۲) و *bphG* (شکل ۱-۳) مورد استفاده در این قرار دارد (شکل ۲-۲).

pGreen0029 در محل *I* 35S-*bphE* کلون شد (شکل ۱-۲B). در مرحله بعدی کاست خالص شده 35S-*pGreen0029-bphE* پلاسمید، *Kpn*I در محل *bphA* کلون شد. در نهایت، کاست خالص شده 35S-*bphG* کلون شد. در *pGreen0029-bphE+bphA* پلاسمید *Not* I محل (شکل ۱-۲B) و پلاسمید pGreen0029- (شکل ۱-۲) مورد استفاده در این pG-AEG bphE+bphA+bphG مورود استفاده در این



شکل ۱-۱(A) ساختمان کاست ۲-۳S-2 (B) ناقل pGreen



شکل ۲. پلاسمید نوترکیب به کاررفته در این آزمایش و نتیجه هضم آنزیمی آن

A: ساختار شمانیک T-DNA پلاسمید حاوی ژن‌های *bphE*, *bphA*, *bphG* و *bphA*, که در آن مرز چپ (LB)، مرز راست (RB)، به علاوه جایگاه آنزیم‌های برشی *Xba* I, *Kpn* I و *Not* I مشخص شده‌اند. B: نتیجه هضم آنزیمی همین پلاسمید با آنزیم *Xba* I (با یک محل برش) که اندازه قطعه ۹۹۶۴ bp مورد انتظار را تولید کرد و آنزیم *Bgl* II (دو محل برش) که اندازه قطعات ۲۴۹۵ و ۷۴۷۴ bp مورد انتظار را تولید کرد، پلاسمید هضم‌نشده با ND مشخص شده است. C: نتیجه هضم آنزیمی، این پلاسمید را با استفاده از آنزیم *Hind* III نشان می‌دهد که با چهار محل برش، قطعاتی با اندازه‌های ۱۵۲۶، ۱۵۴۶، ۲۹۶۷ و ۵۰۱۵ مورد انتظار را تولید کرد. پلاسمید هضم‌نشده با ND مشخص شده است.

شده و بعد از این مدت گیاهان از سوسپانسیون باکتری خارج و برای حفظ رطوبت با پوشش پلاستیکی پوشانده شدند.

#### بهینه‌سازی انتقال ژن به آرابیدوپسیس

برای بهینه‌سازی شرایط انتقال ژن، سویه‌های مختلف اگروباکتریوم، غلظت‌های متفاوت کاناامایسین و تیمارهای تاریکی و نور بررسی شدند. از سویه‌های اگروباکتریوم، سویه‌های LBA4404 و C58C1 برای ترازیخته‌سازی آرابیدوپسیس به روش غوطه‌وری گل آذین ارزیابی شدند. پس از کشت بذرهای آغشته‌شده با محیط تلقیح، تعداد گیاهچه‌های سیز رشد یافته مربوط به هر سویه در محیط MS حاوی کاناامایسین شمارش شد. در انتهای نیز درصد فراوانی گیاهان ترازیخت مربوط به هر سویه محاسبه شد.

#### تیمارهای تاریکی و نور

برای تیمار تاریکی، بذرهای کشت‌شده در محیط انتخابی به مدت سه روز در تاریکی و دمای ۴ درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند و سپس به اتفاق رشد با شرایط ۱۶ ساعت روشنایی و ۸ ساعت تاریکی انتقال یافتند. در تیمار روشنایی، بذرهای کشت‌شده در محیط انتخابی از ابتدا به اتفاق ارشد در شرایط ۱۶ ساعت روشنایی و ۸ ساعت تاریکی منتقل شدند.

#### غلظت‌های مختلف کاناامایسین

غلظت‌های مختلف ۲۵، ۵۰، ۷۵ و ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر کاناامایسین برای انتخاب گیاهچه‌های بالقوه ترازیخت ارزیابی شدند. پس از رشد بذرهای آزمایشی بر روی محیط MS حاوی غلظت‌های متفاوت کاناامایسین، میزان فشار انتخابی اعمال شده با هر یک از سطوح کاناامایسین بررسی شد.

#### انتخاب و انتقال گیاهان بالقوه ترازیخت

برای انتخاب گیاهان ترازیخت، بذرهای گیاهان تلقیح شده با دو سویه اگروباکتریوم در محیط کشت انتخابی حاوی ۱/۲ نمک‌های MS، ۸ گرم در لیتر آگار و ۵۰ میلی‌گرم در لیتر کاناامایسین کشت شدند. پس از

انتقال سازه‌های پلاسمیدی خالص شده به اگروباکتریوم از سویه‌های LBA4404 و C58C1 باکتری *Agrobacterium tumefaciens* برای انتقال ژن به گیاه استفاده شد. پس از تهیه سلول‌های مستعد از اگروباکتریوم با استفاده از کلرید کلسیم با غلظت ۵۰ میلی‌گرم در لیتر، انتقال پلاسمیدها با استفاده از تکیک ذوب و انجامد با دو روش انتقال همزمان و انتقال pGreen بهمراه pSoup (pGreen/bphAEG) بهمراه پلاسمید سلول‌های مستعد اگروباکتریوم اضافه شد و بر روی محیط انتخابی حاوی ۵۰ میلی‌گرم در لیتر کاناامایسین و ۵ میلی‌گرم در لیتر تتراسایکلین کشت شدند. در روش انتقال پی‌درپی ناقل‌ها، ابتدا ۵ میکرولیتر پلاسمید pSoup، به سلول‌های مستعد اگروباکتریوم اضافه شد و درستی ترازیخته بودن کلونی‌های نوترکیب که بر روی محیط انتخابی حاوی ۵ میلی‌گرم در لیتر تتراسایکلین و ۵۰ میلی‌گرم در لیتر ریفامپیسین رشد کرده بودند با آزمون کلونی PCR تأیید شد. سپس، پلاسمید pGreen/bphAEG به سلول‌های مستعد حامل پلاسمید pSoup اضافه شد و دوباره درستی ترازیخته بودن کلونی‌های نوترکیب که بر روی محیط انتخابی رشد کرده بودند با آزمون کلونی PCR به تأیید رسید.

#### ترازیخته‌سازی گیاهان آرابیدوپسیس به روش غوطه‌ورسازی گل آذین (floral-dip)

برای تلقیح گیاه آرابیدوپسیس از اگروباکتریوم‌های سویه‌های C58C1 و LBA4404 استفاده شد. سویه‌های اگروباکتریوم حامل پلاسمید مورد نظر ابتدا در حجم یک لیتر محیط کشت LB رشد داده شدند. زمانی که تراکم باکتری در طول موج ۶۰۰ نانومتر به ۰/۸ تا ۱ رسید (بعد از ۲۴-۴۸ ساعت)، باکتری‌ها با سرعت ۵۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شدند. سپس رسوب باکتری‌ها در محیط تلقیح (حاوی ۱/۲ نمک‌های محیط کشت ۱x MS ویتامین B5، ساکارز ۵ درصد و ۰/۰۳ درصد سیلوت ال-۷۷) حل شدند. تمامی گل آذین‌ها به مدت ۳۰ ثانیه تا ۱ دقیقه در داخل سوسپانسیون نگه داشته

۱۰ سیناژن)، ۱۴۹ نانوگرم DNA الگو، ۰/۸ میکرولیتر MgCl<sub>2</sub> (سیناژن)، ۰/۸ میکرولیتر آغازگرهای رفت و برگشت، ۰/۵ میکرولیتر dNTPs (سیناژن) و ۰/۲ میکرولیتر Taq (سیناژن) انجام گرفت. برای تکثیر قطعه ژنی bphA ابتدا واسرسته‌سازی اولیه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه انجام گرفت. سپس، واسرسته‌سازی، اتصال و طویل شدن به ترتیب در دماهای ۹۴، ۵۵ و ۷۲ درجه سانتی‌گراد و هر کدام به ترتیب به مدت ۳۰ ثانیه، ۱:۳۰، ۱:۳۰ در ۳۵ سیکل انجام شد. در نهایت طویل شدن نهایی به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد صورت گرفت.

### نتایج و بحث

نتایج به دست آمده نشان دادند که انتقال پی‌درپی دو ناقل pGreenAEG و pSoup به سلول‌های مستعد اگروباکتریوم موفقیت‌آمیز بود و کلونی‌های نوترکیب بر روی محیط انتخابی مشاهده شدند، که با آزمون PCR تاریخته بودن وجود پلاسمیدها در اگروباکتریوم اثبات شد. بعد از انتقال پلاسمید pSoup به سلول‌های مستعد اگروباکتریوم، کلونی‌های نوترکیب در سطح محیط کشت LB حاوی آنتی‌بیوتیک‌های مورد نظر، مشاهده شد و سپس با آزمون PCR و با استفاده از آغازگرهای ژن bphA، وجود باند ۱۰۵۰ جفت بازی که تأیید‌کننده حضور قطعه ژنی pSoup در کلونی‌های نوترکیب بوده است، تأیید شد (شکل ۳). در ادامه ناقل pGreen/bphAEG به سلول‌های اگروباکتریوم مستعد حامل pSoup منتقل شد و کلونی‌های رشدیافته با آزمون PCR و آغازگرهای اختصاصی ژن bphA بررسی شدند که با حضور باند ۱۳۸۰ bp، وجود قطعه ژنی bphA تأیید شد (شکل ۴).

اعمال تیمارهای تاریکی و نور، گیاهچه‌های سبز کاملاً رشدیافته برای هر سویه اگروباکتریوم به طور جداگانه برای استخراج DNA و آنالیز بعدی به خاک منتقل شدند. اثبات تاریخت بودن گیاهانی که در محیط کشت انتخابی به کانامايسین مقاومت نشان داده بودند به کمک آزمون PCR صورت گرفت.

### طراحی آغازگرهای اختصاصی

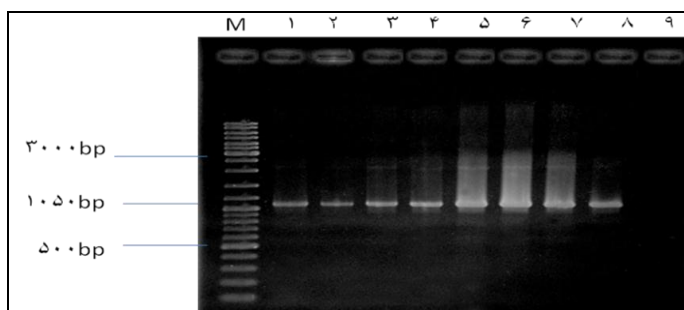
طراحی توالی آغازگرهای رفت و برگشت bphA براساس *B. xenovorans* bphA از باکتری *B. xenovorans* سویه ۴۰۰ LB به وسیله نرمافزار oligo انجام گرفت. این دو آغازگر از منطقه ابتدایی و انتهایی ژن انتخاب شدند تا پس از تکثیر، ژن به صورت کامل به دست آید. شایان ذکر است که طول محصول واکنش PCR مورد انتظار برای ژن bphA حدود ۱۳۸۰ bp است. طراحی توالی آغازگرهای رفت و برگشت pSoup نیز به وسیله نرمافزار oligo انجام گرفت. طول محصول واکنش PCR مورد انتظار برای قطعه pSoup حدود ۱۰۵۰ bp است. تمامی آغازگرها توسط شرکت ژن فن‌آوران سنتر شدند (جدول ۱).

جدول ۱. آغازگرهای مورد استفاده

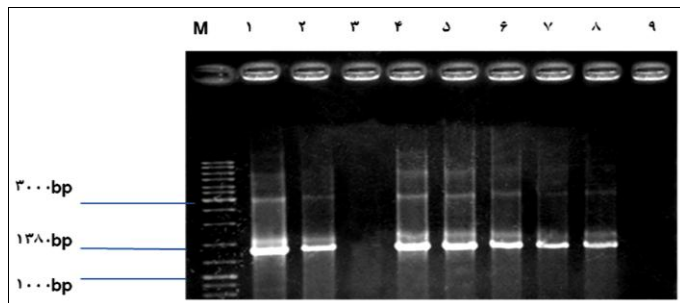
نام آغازگر	توالی
bphA – forward	5' - ATG AGT TCA GCA ATG AAA - 3'
bphA – reverse	5' - GGG CTC GGA CAT CAT GCG - 3'
pSoup - forward	3'- GACCGATGCCCTTGAGA-5'
pSoup – reverse	5'- TGCCCTTATTCCCTGATTGAC - 3'

### شرایط PCR

واکنش PCR در حجم ۲۰ میکرولیتر به منظور تکثیر قطعه ژنی bphA به کمک ۲ میکرولیتر از بافر (



شکل ۳. نتیجه واکنش PCR کلونی‌های ترانسفورم شده با ناقل pSoup توسط آغازگرهای pSoup. M: مارکر وزنی ۱۰ kb. شماره‌های ۱ تا ۷ کلونی‌های ترانسفورم شده با ناقل pSoup. شماره ۸: کنترل مثبت (پلاسمید pSoup). شماره ۹: کنترل منفی



شکل ۴. نتیجه آزمون PCR کلونی‌های LBA4404 حامل pSoup با آغازگرهای اختصاصی ژن *bphA*: مارکوزنی ۱۰kb. شماره ۱: کنترل مثبت. ۲، ۴، ۵، ۷، ۸، ۹: کلونی‌های ترانسفورم شده با pGreenAEG. شماره ۳: کنترل منفی. شماره ۳: کلون تاریخت را نشان می‌دهد که واجد پلاسمید pGreenAEG نبود.

سویه‌های اگروباکتریوم از نظر نفوذ، قدرت انتقال ژن و تولید نتایج تاریخته، تفاوت وجود دارد (Bechtold *et al.*, 1993). در پژوهشی دیگر، سویه GV3101 به دلیل فعالیت شدید تهاجمی، برای تاریخته‌سازی گیاهان Bechtold *et al.* (al., 1993). گزارش شده است که سویه LBA4404 برای تاریخته‌سازی آربیدوپسیس با روش غوطه‌وری مناسب نیست و بهتر است از نژادهایی با قدرت تهاجمی بیشتر استفاده شود (Weigel *et al.*, 2002). همچنین گزارش می‌شود که در بین سویه‌های GV3101، LBA4404 و GV3850، سویه GV3850 بیشترین و سویه LBA4404 کمترین مقدار تولید گیاهان تاریخته را دارند (Dehestani *et al.*, 2010). در بررسی انتقال ژن به کلزا به روش غوطه‌ورسازی گل آذین مشاهده می‌شود که بین نژادهای اگروباکتریوم از لحاظ میزان انتقال ژن تفاوت وجود دارد (Young-Seok *et al.*, 2003). در عین حال برخی از پژوهشگران، از لحاظ کارایی تاریخته‌سازی، اختلافی بین سویه‌های اگروباکتریوم پیدا نکردند (Zhang *et al.*, 2006). براساس نتایج به دست آمده در این پژوهش و بررسی‌های انجام گرفته در گذشته می‌توان نتیجه گرفت که اختلاف بین سویه‌های مختلف اگروباکتریوم از نظر قدرت نفوذ، ممکن است ناشی از اثر متقابل نوع گیاه و سویه باکتری باشد.

#### تأثیر تیمارهای نور و تاریکی بر تغییرات مورفولوژیک گیاهچه

نتایج حاصل از تیمارهای تاریکی و نور حاکی از آن است که گیاهانی که پیش از انتقال به اتاقک رشد، برای سه

پلاسمید pGreen بدون پلاسمید کمکی خود (pSoup) قادر به همانندسازی در سویه‌های مختلف اگروباکتریوم نیست. از آنجا که pGreen برای همانندسازی نیاز به عملکرد ژن *RepA* از لوکوس همانندسازی pSa دارد، ابتدا باید pSoup در سویه اگروباکتریوم مورد نظر مستقر شود و با تکثیر pSoup، کپی‌های زیادی از لوکوس همانندسازی pSa تولید شود تا در نهایت ژن *RepA* قادر به اجرای عملکرد خود باشد. بنابراین با انتقال بی‌دریبی وکتور می‌توان کارایی بیشتری در ترانسفورماسیون انتظار داشت، بدین صورت که پلاسمید کمکی زمان کافی برای تکثیر لوکوس همانندسازی خواهد داشت و متعاقباً توانایی تکثیر پلاسمید Hellens *et al.*, 2000 توسط پلاسمید کمکی افزایش خواهد یافت.

**تأثیر سویه‌های اگروباکتریوم بر تاریختی**  
نتایج انتقال ژن به آربیدوپسیس با استفاده از سویه‌های LBA4404 و C58C1 به روش غوطه‌وری گل آذین نشان داد که بین دو سویه اگروباکتریوم به کاررفته در این پژوهش، از نظر میزان نفوذ، آلوده‌سازی گیاه و تولید گیاهان تاریخت تفاوت وجود دارد. همچنان که در جدول مشاهده می‌شود، نسبت گیاهان تاریخت به دست آمده از آربیدوپسیس تیمارشده توسط سویه LBA4404 نسبت به گیاهان تاریخت به دست آمده از آربیدوپسیس تیمارشده توسط سویه C58C1 حدود ۱/۶ برابر بود و بیشترین تعداد گیاهان تاریخت به میزان ۰/۸۵ درصد با سویه LBA4404 به دست آمد (جدول ۲).

در پژوهش بر روی میزان کارایی سویه‌های اگروباکتریوم در فرایند انتقال ژن مشخص شد که بین

استاندارد با شرایط نوری مداوم قرار داشتند، برگ‌های کوتیلدونی بزرگ‌تر و ریشه‌های کوتاه‌تری داشتند (شکل ۵).

روز در تاریکی تیمار شده بودند، دارای برگ‌های کوتیلدونی کمتر توسعه یافته و هیپوکوتیل و ریشه‌های طویل‌تری بودند. در مقابل گیاهانی که در تیمار

جدول ۲. نتایج حاصل از بهره‌گیری دو سویه اگروباکتریوم در روش غوطه‌وری گل‌آذین

سویه اگروباکتریوم	آزمایش شده	روز انتقال به گلخانه	تعداد گیاهچه‌های سبز بعد از تاریخت	تعداد گیاهان درصد گیاهان	تاریخت	تعداد بذور	تعداد گیاهچه‌های سبز بعد از تاریخت	تعداد گیاهان	درصد گیاهان تاریخت
۳۵۳	LBA4404	۱۰	۴	۳	.٪۰/۸۵	٪.٪۰/۸۵	۲	۳	٪.٪۰/۵۲
۳۸۲	C58C1								

حذف تاریخته‌های واقعی و کاهش کارایی انتخاب می‌شود. تحقیقات بسیاری غلظت ۵۰ میلی‌گرم در لیتر کاناامایسین را برای انتخاب گیاهچه‌های بالقوه تاریخت مناسب می‌دانند (Bechtold *et al.*, 1993; Bent, 1998 & Zhang (2006). از طرف دیگر، گروهی غلظت‌های بیشتر و کمتر از ۵۰ میلی‌گرم در لیتر کاناامایسین را پیشنهاد می‌کنند (Bechtold *et al.*, 2000). کاناامایسین بهدلیل مهار ریبوزوم‌های ۷۰S از سنتر پروتئین در اندامک‌هایی مثل کلروپلاست و میتوکندری جلوگیری می‌کند و در نهایت سبب رنگ‌پریدگی و مرگ گیاه می‌شود (Norelli *et al.*, 1994).

**فرایند انتخاب گیاهان تاریخت**  
پس از ۷-۱۰ روز انتقال بذرها کشت شده به اتفاق رشد با شرایط ۱۶ ساعت نور و ۸ ساعت تاریکی، گیاهانی با برگ‌های کوتیلدونی سبز تیره در چمنی از گیاهان سفید به عنوان گیاهان بالقوه تاریخت در نظر گرفته شدند (شکل A-۶). سپس گیاهچه‌های سبز حاصل از کشت بذور در محیط حاوی کاناامایسین، به گلدان منتقل و از آنها استخراج شد (شکل B-۶).



شکل ۵. تغییرات مورفولوژیک گیاهچه‌های آربیدوپسیس در محیط انتخابی که با شرایط نوری متفاوت تیمار شده بودند. گیاهچه سمت راست شکل در شرایط نوری مداوم رشد کرده و گیاهچه سمت چپ شکل تیمار شده در شرایط تاریکی است.

**اثر غلظت‌های مختلف کاناامایسین بر تاریختی**  
نتایج ارزیابی غلظت‌های مختلف کاناامایسین برای انتخاب گیاهچه‌های بالقوه تاریخت نشان داد که غلظت‌های ۲۵mg/L کاناامایسین بهدلیل کم بودن فشار انتخابی و افزایش میزان تاریخته‌های غیرواقعی مناسب نبود. در مقابل در غلظت‌های ۵۰ و ۷۵ میلی‌گرم در لیتر کاناامایسین، هیچ گیاه تاریخت کاذبی تولید نشد. غلظت ۱۰۰mg/L کاناامایسین بهدلیل فشار انتخابی زیاد، سبب



B



A

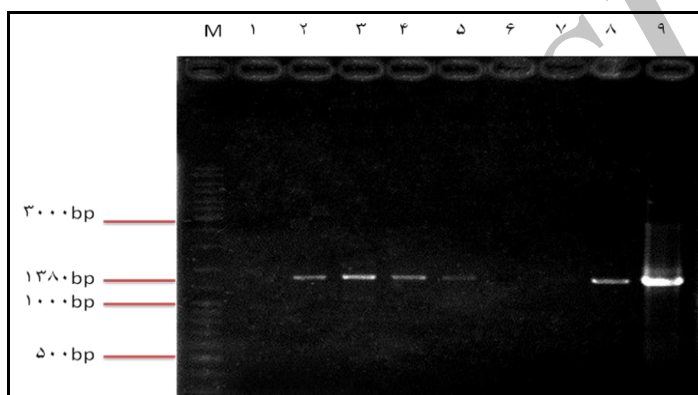
شکل ۶- (A) گیاهچه‌های انتخاب شده در محیط انتخابی با غلظت ۵۰ mg/L کاناامایسین و تیمار ۳ روز تاریکی و ۷-۱۰ روز در شرایط ۱۶ ساعت نور و ۸ ساعت تاریکی. شکل ۶- (B) انتقال گیاهچه‌های مقاوم به کاناامایسین به گلدان

استخراج DNA از این گیاه به منظور بررسی انتقال و بیان ژن امری ضروری است.

### واکنش PCR با استفاده از آغازگرهای اختصاصی و DNA ژنومیک

نتایج حاصل از واکنش زنجیره‌ای پلیمراز با استفاده از آغازگرهای اختصاصی ژن *bphA* و DNA ژنومیک به عنوان الگو، در شکل ۵ نشان داده شده است. طول محصول PCR که توسط این آغازگرها تکثیر شد حدود ۱۳۸۰ bp بود که دقیقاً برابر با طول قطعه ژنی *bphA* بود (شکل ۷).

استخراج DNA و اثبات گیاهان تاریخت با آزمون PCR کیفیت خوب DNA استخراج شده به ازای ۳ میلی‌گرم ماده برگی به روش Kasajima *et al.* (2004) با الکتروفورز روی ژل آگارز ۰/۸ درصد، اسپکتروفتومتری و واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR)، تأیید شد. نسبت جذب در طول موج ۲۶۰ به ۲۸۰ نانومتر بین ۱/۷-۱/۹ به دست آمد، که این موضوع در الکتروفورز DNA نیز ثابت شد. روش‌های بسیاری به منظور استخراج DNA از بافت گیاهان وجود دارد، اما تحقیقات در خصوص استخراج DNA در آربیدوپسیس تقریباً محدود بوده و این در حالی است که با توجه به اهمیت این گیاه بسیار ارزشمند و پرکاربرد در انتقال ژن،



شکل ۷. آزمون گیاهان بالقوه تاریخت به روش PCR و با آغازگرهای اختصاصی ژن *bphA* که گیاهان تاریخت قطعه ۱۳۸۰ bp را نشان داده‌اند. M: مارکر وزنی ۱۰۰۰۰ bp. شماره ۱) کنترل منفی (گیاه آربیدوپسیس شاهد؛ شماره‌های ۲، ۳ و ۴) گیاهان آربیدوپسیس تاریخت تلقیح شده با سویه LBA4404؛ شماره‌های ۵ و ۸) گیاهان تاریخت با سویه C58C1؛ شماره‌های ۶ و ۷) گیاه آربیدوپسیس غیرتاریخت؛ شماره ۹) کنترل مثبت.

شود. همچنین باید از سویه اگروبکتریوم با قدرت تهاجمی بیشتر برای انتقال ژن استفاده کرد که در این تحقیق سویه LBA4404 نسبت به سویه C58C1 برای انتقال ژن‌های بی‌فنیل به گیاه آربیدوپسیس کارآمدتر بوده است. استخراج DNA به روش کاساجیما (Kasajima *et al.*, 2004) به دلیل خلوص زیاد و نیاز به مقدار ناچیز نمونه برگی، روش مناسبی برای استخراج DNA از گیاه آربیدوپسیس است.

### نتیجه‌گیری کلی

یافته‌های این پژوهش نشان داد که امکان بهینه‌سازی انتقال همزمان چند ژن کلون شده در ناقل pGreen، به گیاه مدل آربیدوپسیس وجود دارد. برای انتقال ناقل ناقل pGreen به روش ذوب و انجماد، ابتدا باید پلاسمید کمکی pSoup به سلول‌های مستعد اگروبکتریوم منتقل شود و در مرحله بعد ناقل pGreen به سلول‌های مستعد حامل pSoup اضافه

### REFERENCES

- Bechtold, N., Ellis, J. & Plettier, G. (1993). In Planta Agrobacterium Mediated gene transfer by Infiltration of adult *Arabidopsis thaliana* plants. *CR Acad Science Paris*, 316, 1194-1199.
- Bechtold, N. Jaudeau, B. Jolivet, S. Maba, B. Vezon, D. Voisin, R. & Pelletier, G. (2000). The maternal chromosome set is the target of the T-DNA in the in planta transformation of *Arabidopsis thaliana*. *Genetics*, 155, 1875-1887.
- Bent, A. F. (1998). Arabidopsis in Planta Transformation uses Mechanism and Prospects for other species. *Plant Physiology*, 124, 1540- 1547.

4. Dafny-Yelin, M. & Tzfira, T. (2007). Focuc issue on vector system for plant research and biotechnology. *Plant Physiology*, 145(4), 1118-1128.
5. Dehestani, A., Ahmadian, G., Salmanian, H., Jelodar, N.B. & Kazemitarab, K. (2010). Transformation efficiency enhancement pf *Arabidopsis* vacuum infiltration by surfactant application and apical inflorescence removal. *Trakia Journal of Sciences*, 19-26.
6. Francova, K., Sura, M., Macek, T., Szekere M., Bancos, S., Demnerova, K., Sylvestre, M.D. & Mackova, M. (2003). Preparation of plants containing bacterial enzyme for degradation of polychlorinated biphenyls. *Fresenius Environmental Bulletin*, 12, 309-313.
7. Hellens, R. Edwards, A., Leyland, N., Bean, S. & Mullineaux, P. (2000). pGreen: a vector and flexible binary Ti vector for Agrobacterium-mediated plant transformation. *Plant Molecular Biology*, 42, 819-832.
8. Kasajima, L., Ide, Y., Ohkama-Ohtsu, N., Hayashi, H., Yoneyama, T. & Fujiwara, T. (2004). A protocol for rapid DNA extraction from *Arabidopsis thaliana* for PCR analysis. *Plant Molecular Biology Reporter*, 22, 42-59.
9. Mohammadi, M., Chalavi, V., Novakova-Sura, M., Laliberte, JF. & Sylvestre, M. (2007). Expression of bacterial biphenyl-chlorobiphenyl dioxygenase genes in tobacco plants. *Biotechnology and Bioengineering*, 97, 496-505.
10. Novacova, M. Mackova, M. Antosova, Z. Victorova, J. Szekeres, M. Demnerova, K. & Macek, T. (2010). Cloning the bacterial bphC gene into Nicotiana tabacum to improve the efficiency of phytoremediation of polychlorinated biphenyls. *Biotechnology and Bioengineering*, 1(6), 419-423.
11. Norelli, J. L. Aldwinckle, H. S. Beltran, L. D. & Jaynes, J. M. (1994). Transgenic "Malling 26" apple expressing the attacin E gene has increased resistance to *Erwinia amylovora*. *Euphytica*. 77, 123-128.
12. Van Aken, B. A., Correa, P. & Schnoor, L. (2010). Phytoremediation of Polychlorinated Biphenyls: New Trends and Promises. *Environmental science and Technology*, 44(8), 2767-2776.
13. Weigel, D. & Glazebrook, J. (2002). *Arabidopsis: A Laboratory Manual*, Cold Spring Harbor Laboratory Press. Cold Spring Harbor, New York.
14. Young-Seok, J., Joon-seul, L., Byeony-choon, C., Yoon-jeong, N. & Yoon-hi, C. (2003) Development of a method for in planta transformation in *Brassica napus* L. *11<sup>th</sup> International Rapeseed Congress, BP3*, 23, 148-151.
15. Zhang, X., Henriques, R., Lin, S.S., Niu, Q.W. & Chua, N.H. (2006). Agrobacterium-mediated transformation of *Arabidopsis thaliana* using the floral dip method. *Natural Prptocol*, 1, 641-646.