

«مقاله کوتاه علمی»

اثر ریز نمونه و سطوح مختلف هورمونی در کال زائی و ساقه زائی (*Ferula gummosa* B.) گیاه باریجه

Effects of Explant and Different Hormones Concentration on Callus Induction and Shoot Regeneration of Galbanum (*Ferula gummosa* B.)

راضیه سرابادانی تفرشی^۱، منصور امیدی^۲، محمدرضا بی‌همتا^۲ و رضا میرزایی^۳

۱- دانشجوی سابق کارشناسی ارشد اصلاح نباتات، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، کرج

۲- به ترتیب دانشیار و استاد، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، کرج

۳- مربي، سازمان محیط‌رسانی، اراک

تاریخ دریافت: ۱۳۸۶/۱۲/۱۶ تاریخ پذیرش: ۱۳۸۷/۰۴/۰۶

سرابادانی تفرشی، ر.، امیدی، م.، بی‌همتا، م. ر.، و میرزایی، ر. ۱۳۸۷. اثر ریز نمونه و سطوح مختلف هورمونی در کال زائی و ساقه زائی گیاه

باریجه (*Ferula gummosa* B.). نهال و بذر ۲۴: ۷۶۳-۷۶۶.

محدودیت است. تحقیقات بر روی شکستن خواب بذر و جوانه‌زنی این گیاه نشان داده است که حداقل زمان لازم برای انجام آن، با استفاده از پیش‌تیمارهای مختلف، ۴۰ روز است (Nadjafi *et al.*, 2005) ضمن این که در بررسی مجلات علمی و انتشارات معتبر، گزارشی مبتنی بر به کار گیری روش‌های کشت بافت بر روی این گیاه یافت نشده است. در بررسی حاضر، تلاش شده است تا با استفاده از کشت جنین در محیط درون شیشه‌ای (*In vitro*)، زمان لازم برای شکستن خواب و جوانه‌زنی بذر این گیاه به حداقل رسانده شده و

باریجه *Ferula gummosa* B.، با نام انگلیسی Galbanum، گیاهی ارزشمند از نظر دارویی و صنعتی از خانواده چتریان، بومی ایران است. این گیاه چندساله و منوکارپیک است (در طول عمر خود تنها یک بار گل می‌دهد) و در چند سال اول رویش (۵-۷ سال) برگ‌های طوقه‌ای تولید می‌کند، در سال آخر رویش به ساقه می‌رود و گل و میوه نیز روی آن تشکیل می‌شود، سپس ریشه گیاه می‌پرسد و گیاه از بین می‌رود (Zargari, 1989).

تولید این گیاه به علت دوره طولانی خواب بذر و همین طور منوکارپیک بودن آن، دارای

نویسنده مسئول: sarabadani@gmail.com

با ۲۰ گرم در لیتر ساکارز و ۷ گرم در لیتر آگار، به همراه سطوح مختلف هورمونی شامل ۱/۵ میلی گرم در لیتر BAP و ۰/۵ میلی گرم در لیتر ADS (آدنین سولفات) به تنها یی یا همراه با هم و یا هر کدام به تنها یی در ترکیب با ۱۰ میلی گرم در لیتر ABA و یا هر دوی آنها (ABA, BAP) به همراه ADS منتقل شدند. درصد ساقه‌زایی، تعداد ساقه و طول ساقه، ۳۰ روز پس از قرار گرفتن کال‌ها در محیط ساقه‌زایی اندازه‌گیری شدند. در فاز کال‌زایی، آزمایش به صورت فاکتوریل (۲ فاکتوره) در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار انجام شد. در فاز ساقه‌زایی، به دلیل پاسخ مثبت تنها در یکی از تیمارهای هورمونی به کار برده شده، به تجزیه واریانس در ارتباط با منشاء کالوس بستنده شد و برای این منظور از طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار استفاده شد.

دو تا سه روز پس از قرار گرفتن جنین‌ها در محیط کشت، جوانه‌زنی انجام شد که در مقایسه با روش کشت بذر تیمار شده با سرما (Nadjafi *et al.*, 2005) که حداقل زمان لازم برای شکست خواب بذر را ۴۰ روز نشان می‌دهد، سرعت قابل توجهی داشت. گیاهچه‌های کامل و با بنیه مناسب، ۲۰-۳۰ روز پس از کشت جنین ایجاد شدند.

بر اساس جدول تجزیه واریانس مربوط به بخش کال‌زایی، برای تمامی صفات اندازه‌گیری شده (درصد کال‌زایی، سطح کالوس و وزن کال‌ها) در سطح ۱٪، هم اثر نوع ریز نمونه و

با تهیه ریز نمونه‌های مناسب برای القاء کالوس و به کارگیری سطوح هورمونی و ریز نمونه مختلف، کال‌زایی و ساقه‌زایی این گیاه برای تولید انبوه آن، بهینه شود.

بذر گیاه باریجه از ارتفاعات استان مرکزی جمع آوری شد. محورهای جنینی پس از ضدعفونی سطحی، به وسیله اتانول ۷۰٪ به مدت یک دقیقه و هیپوکلریت سدیم (۲/۵ درصد) به مدت ۲۵ دقیقه، در محیط پایه MS (با یک چهارم از عناصر ماکرو و میکرو) کشت شدند و به اتفاق کشت با دمای ۲۰ درجه سانتی گراد و شدت نور ۳۰۰۰ لوکس برای ۱۶ ساعت دوره روشنایی انتقال داده شدند. پس از گذشت بیست روز، از گیاهچه‌های با بنیه مناسب ریز نمونه‌های ریشه، هیپوکوتیل، کوتیلدون، برگ اصلی، جنین کامل و جنین برش یافته تهیه شد تا در مرحله کال‌زایی مورد استفاده قرار گیرند.

برای القاء کالوس سطوح مختلف کنترل کننده‌های رشد شامل ۶، ۴ و ۲ میلی گرم در لیتر 2,4-D به همراه ۰/۵ و ۱ میلی گرم در لیتر Kinetin و ۰/۵ و ۱۰ میلی گرم در لیتر BAP استفاده همراه ۱ و ۲ میلی گرم در لیتر است. درصد کال‌زایی، سطح کال و وزن کال‌ها به عنوان پارامترهای رشد کالوس، ۳۰ روز پس از قرار گرفتن ریز نمونه‌ها در محیط کشت کال‌زایی اندازه‌گیری شدند.

کالوس‌های مناسب (۳۰-۳۵ روزه) با منشاء ریشه، هیپوکوتیل و جنین برش یافته به محیط‌های باززایی شامل محیط کشت پایه B5

جدول ۱- تجزیه واریانس درصد کالزالزایی، سطح کاللوس و وزن کاللوس در تیمارهای هورمونی و ریزنمونه

Table 1. Analysis of variance for callus percentage, callus surface and callus weight in ten hormone and explants treatments

S.O.V	Df.	درجه آزادی	درصد کالزالزایی		سطح کاللوس		وزن کاللوس	
			Callus percentage	MS	F	Callus surface	MS	F
Explants (E)			1.110	78.720**		65.09	27.90**	0.117
Hormones (H)	9		0.320	22.600**		126.80	54.36**	0.115
E x H	27		0.030	2.115*		9.11	3.90**	0.045
Error	80		0.014			2.33		0.003

**: Significant difference at 1% probability level.

**: معنی دار در سطح احتمال ۱ درصد.

بهترین نتیجه را از نظر وزن کاللوس داشت، در حالی که ترکیبات هورمونی ۱۰ میلی گرم در لیتر NAA به همراه ۲ میلی گرم در لیتر هورمون BAP بالاترین سطح کاللوس را ایجاد کردند. از نظر صفت درصد کالزالزایی، BAP و NAA اکثر سطوح هورمونی شامل انجام شدند. درصد کالزالزایی بالائی داشتند که با نتایج تحقیقات درونه و همکاران (Dronne *et al.*, 1999) هم مخوانی دارد. در بررسی *Lavandula vera* انجام شده توسط ابراهیمی و همکاران (Ebrahimi *et al.*, 2003) هورمون های استفاده شده ترکیبی از NAA و BAP بودند که نتایج خوبی را در باز زایی گیاه *Cuminum cyminum L.* داشت. در فاز ساقه زایی، از میان تیمارهای مختلف هورمونی به کار برده شده تنها ترکیب ۱/۵ میلی گرم در لیتر از هورمون ADS توانست

هم اثر نوع تیمارهای هورمونی به کار برده شده معنی دار تشخیص داده شد (جدول ۱). از میان ریزنمونه های استفاده شده، ریشه، جنین برش یافته، هیپوکوتیل و کوتیلدون ها، در تمامی تیمارهای هورمونی کاللوس تولید کردند. در حالی که ریزنمونه های جنین کامل و برگ اصلی در هیچ کدام از تیمارهای هورمونی پاسخی در جهت القاء کاللوس نشان ندادند. مقایسه میانگین های انجام شده توسط آزمون توکی نشان داد که از میان ریزنمونه های القاء کننده کاللوس، ریزنمونه جنین برش یافته بالاترین درصد کالزالزایی، ریزنمونه جنین برش یافته و ریشه بالاترین سطح کاللوس و ریزنمونه ریشه سنگین ترین کاللوس را داشتند. بر اساس مقایسه میانگین ها، از میان سطوح هورمونی مختلف به کار برده شده، ترکیب ۱۰ میلی گرم در لیتر NAA به همراه ۲ میلی گرم در لیتر BAP هورمونی ۱/۵ میلی گرم در لیتر BAP به همراه ۰/۵

ADS به همراه BAP توانست نتایج خوبی را در بازیابی این گیاه به دست آورد. در بررسی تجزیه واریانس منبع تغییر دیگر (منشاء کالوس)، نتایج نشان داد که تفاوت بین سه منشاء کالوس (ریشه، هیپوکوتیل و جنین برش یافته) فقط برای درصد ساقه‌بازی معنی‌دار شد. آزمون توکی، کالوس با منشاء ریشه را مناسب‌ترین کالوس به منظور درصد ساقه‌بازی بیشتر معرفی کرد.

باعث ایجاد ساقه بر روی کالوس‌ها شود که مشابه این نتیجه در بررسی بازیابی گیاه *Cichorium intybus* L.، مبنی بر سودمندی استفاده از ADS به همراه در ایجاد ساقه به دست آمده است (Nandagopal et al., 2006). در بررسی‌های Martin. (2003) با استفاده از *Anacardium occidentale* گیاه

واژه‌های کلیدی: باریجه، گیاهچه، ریزنمونه، کالزائی، غلظت هورمونی.

References

- Dronne, S., Jullien, F., Caissard, J. C., and Faure, O. 1999. A simple and efficient method for *in vitro* shoot regeneration from leaves of Lavandin. Plant Cell Reports 18: 429-433.
- Ebrahimi, E., Habashi, A.A., Ghareyazi, B., Ghannadha, M.R., and Mohammadi, M. 2003. A rapid and efficient method for regeneration of plantlets from embryo explants of Cumin. Plant Cell, Tissue and Organ Cultur 75:19-25.
- Nadjafi, F., Bannayan, M., Tabrizi, L., and Rastgo, M. 2005. Seed germination and dormancy breaking techniques for *Ferula gummosa* and *Teucrium polium*. Journal of Arid Environment 64: 542-547.
- Nandagopal, S., and Ranjitha Kumari, B. D. 2006. Adenine sulphate induced high frequency shoot organogenesis in callus and *in vitro* flowering of *Cichorium intybus* L. cv. Focus- a potent medicinal plant. Acta Agriculturae Slovanica 87:415-425.
- Martin, K, P. 2003. Plant regeneration through direct somatic embryogenesis on seed cout explant of Cashew (*Anacardium occidentale* L.). Scientia Horticulturae 98: 299-304.
- Zargari, A. 1991. Medicinal Plants, Vol. 2. Tehran University Publications. Tehran, Iran. 442 pp.