

انگیزش پینه، جنین زایی بدنی و باززایی گیاه دارویی شبیله
(*Trigonella foenum-graecum L.*)

الهام افشاری^{۱*}، غلامعلی رنجبر^۲، سیدکمال کاظمی تبار^۳، مهرناز ریاست^۳ و حسین کاظمی پشت‌مساری^۴

*- نویسنده مسئول، کارشناس ارشد اصلاح نباتات، عضو باشگاه پژوهشگران جوان دانشگاه آزاد اسلامی واحد شیراز

پست الکترونیک: afshari_e1385@yahoo.com

۲ - استادیار، گروه زراعت و اصلاح نباتات، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری

۳- مریبی پژوهشی، مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی استان فارس

۴- عضو باشگاه پژوهشگران جوان دانشگاه آزاد اسلامی واحد رشت

تاریخ پذیرش: مرداد ۱۳۸۹

تاریخ اصلاح نهایی: مرداد ۱۳۸۹

تاریخ دریافت: فروردین ۱۳۸۸

چکیده

به منظور مطالعه پینه‌زایی، جنین‌زایی بدنی و باززایی گیاه شبیله (*Trigonella foenum-graecum L.*), آزمایشی در دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری در سال ۱۳۸۷ انجام شد. در این مطالعه از دو محیط کشت پایه MS و B5، چهار ریزنمونه ساقه، برگ‌چه حاوی دمبرگ، جنین و هیپوکوتیل و ۵ نوع هورمون شامل: 2,4-D (در سه سطح)، Kin (در چهار سطح)، NAA (در چهار سطح)، BAP (در چهار سطح) و IBA (در سه سطح) استفاده شد. نتایج نشان داد در بررسی اثر متقابل دو هورمون 2,4-D و Kin، محیط حاوی ۲ میلی‌گرم بر لیتر 2,4-D و ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر Kin، بهترین ترکیب هورمونی جهت القاء پینه در هر دو محیط کشت B5 و MS است. بهترین ریزنمونه‌ها از نظر بیشترین وزن کالویس القایی در محیط MS، جنین و در محیط B5، برگ‌چه حاوی دمبرگ و جنین بود. در مطالعه جنین‌زایی بدنی، ترکیب هورمونی شامل ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر NAA و ۲/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP، با بالاترین درصد جنین‌زایی، به عنوان ترکیب برتر در هر دو محیط کشت شناخته شد. از بین ریزنمونه‌ها، ریزنمونه جنین، بیشترین میزان جنین‌زایی را نشان داد. باززایی از طریق جنین‌زایی بدنی و تنها در ریزنمونه جنین مشاهده شد. ترکیب هورمونی شامل ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر NAA و ۱/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP، بهترین ترکیب هورمونی جهت القاء اندام هوایی در هر دو محیط کشت بود. نتایج نشان داد که مناسبترین ترکیب هورمونی جهت القاء ریشه در محیط کشت MS محیط حاوی ۱ میلی‌گرم بر لیتر هورمون IBA بود.

واژه‌های کلیدی: کشت بافت، پینه، جنین‌زایی بدنی، باززایی، شبیله (*Trigonella foenum-graecum L.*).

مقدمه

شببیله از نظر دارویی حائز اهمیت فراوان است و در درمان بسیاری از بیماریها ازجمله دیابت، آترواسکلروز (آترو به معنی تجمع چربی و اسکلروز به معنای سفت و سخت شدن جدار شریان‌ها می‌باشد)، هپاتومگالی (بزرگی کبد)، اسپلتومگالی (بزرگ شدن طحال)، زخم معده، التهاب گلو و یبوست مورد استفاده قرار می‌گیرد. چای شببیله به عنوان یک ماده خون‌ساز و آرام‌بخش اعصاب، استفاده فراوان دارد. پودر دانه شببیله به علت دارا بودن تریگونین برای درمان بیماری پارکینسون مفید است (نیکنام و کیانی، ۱۳۸۳).

کشت بافت گیاهی جنبه‌های کاربردی زیادی در مطالعات علوم پایه گیاه‌شناسی، متابولیسم و فیزیولوژی گیاهی، شاخه‌های متفاوت کشاورزی (باغبانی، اصلاح نباتات، بیوتکنولوژی و بیماری‌شناسی گیاهی) و مهندسی رزنتیک دارد. ونسه (۱۳۷۴) بیان کرد که بهترین شرایط برای ایجاد پینه شببیله در محیط کشت MS، استفاده از 2,4-D و کیتین (Kin) به صورت همزمان می‌باشد. Lu و همکاران (۱۹۸۲) بالاترین میزان جنین‌زایی بدنی در مزووفیل برگ *T. corniculata* را، در محیط کشت MS تکمیل شده با ۲ میلی‌گرم بر لیتر نفتالین استیک اسید (NAA) و ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر بنزیل آمینوپورین (BAP) مشاهده کردند. Apte و همکاران (۱۹۸۷) جهت تولید پینه از این گیاه، از سه ریزنمونه ریشه‌چه، کوتیلدون و برگ‌های جوان و محیط کشت گامبورگ تغییریافته (Modified Provorov (1-B5) (Gamborgs medium و همکاران (۱۹۹۶) با استفاده از هورمون‌های 2,4-D، BAP و Kin موفق به تولید پینه در زیرگونه‌های گیاه شببیله شدند. در مطالعه دیگری با استفاده از محیط کشت

شببیله (*Trigonella foenum-graecum* L.)، گیاهی یک‌ساله، علفی، از خانواده لگومینوز به عنوان یک گیاه دارویی، زراعی، مرتعی، آرایشی و بهداشتی حائز اهمیت فراوان است (نجف‌پور نوایی، ۱۳۷۳). ۳۳ گونه مختلف از جنس *Trigonella* در ایران گزارش شده که مهمترین آن گونه *T. foenum-graecum* است (مظفریان، ۱۳۷۵).

این گیاه با مزاج بسیار گرم، همواره از زمان‌های قدیم تا به امروز از نظر غذایی، به خصوص به عنوان یک سبزی و ادویه معطر خوراکی مهم بوده و مورد مصرف قرار می‌گیرد. مواد با اهمیت در برگ شببیله عبارت از کلسیم، آهن، کاروتین، اسید‌اسکوربیک، پروتئین، تیامین و ریبوفلافوئین است. جوانه‌های آن سرشار از ویتامین A و فسفر هستند. از مهمترین ترکیب‌های شیمیایی موجود در دانه شببیله، ساپوژنین‌های استروئیدی بهویژه دیوسنین است که به عنوان هسته اولیه در سنتز استروئیدهای دارویی ازجمله هورمون پروژسترون، هیدروکورتیزون و تستسترون کاربرد فراوان دارد. هورمون‌های استروئیدی و مشتقات نیمه‌صنعتی آنها از نظر اقتصادی از اهمیت ویژه‌ای برخوردار بوده و در قالب قرص‌های ضد بارداری مصرف می‌شوند و گیاه شببیله به دلیل داشتن دیوسنین از گیاهان با اهمیت در این زمینه بهشمار می‌رود. محققین از طریق بهنژادی و ایجاد موتان‌ها و دورگ‌های مختلف توانسته‌اند میزان دیوسنین موجود در دانه را به ۰/۳٪ برسانند (نجف‌پور نوایی، ۱۳۷۳). همچنین تکنیک کشت بافت و افروden مقادیر مشخصی کلسترون و حتی اسید اندول استیک (اکسین) توانسته است میزان دیوسنین دانه را افزایش دهد (نجف‌پور نوایی، ۱۳۷۳).

بذرها به مدت ۲۰ دقیقه با آب جاری و یک ماده شوینده ملایم شستشو شدند و پس از انتقال به اتاق کشته، تحت شرایط کاملاً استریل و زیر هود لامینار ایرفلو ابتدا با محلول اتانول ۷۰٪ به مدت ۳۰ ثانیه و سپس با محلول هیپوکلریت سدیم ۱٪ همراه با ۲ قطره توئین ۲۰ به مدت ۱۵ دقیقه همراه با تکان دادن ضد عفونی شدند. در مرحله آخر ۳ بار با آب مقطر استریل کاملاً شستشو شدند. جنین به کمک پنس و اسکالپل از بذر جدا شده و به پتری دیش حاوی محیط کشت انتقال یافت. جهت تهیه هیپوکوتیل، بذرهای ضد عفونی شده به مدت ۱۲ تا ۲۴ ساعت در پتری دیش های حاوی کاغذ صافی استریل شده مرتضوب، در تاریکی قرار گرفتند. پس از جوانه زنی، پتری دیش ها به انکوباتور با قابلیت تنظیم روشنایی منتقل و نهایتاً هیپوکوتیل ها برش و به محیط کشت انتقال یافتند. جهت تهیه برگچه حاوی دمبرگ و ساقه، پس از کشت بذرها در گلخانه، از گیاهان ۲۰ روزه اقدام به جداسازی ریزنمونه های مورد نظر شد. پس از جمع آوری از گلخانه و انتقال به آزمایشگاه، برای حذف خاک و مواد زاید، ابتدا با آب و یک ماده شوینده ملایم شستشو شده و بعد جهت ضد عفونی از محلول هیپوکلریت سدیم ۰/۵٪ استفاده شد. در این تحقیق از دو محیط کشت پایه MS و B5 استفاده شد. جهت القاء پینه از ۱۲ ترکیب هورمونی شامل ۰/۵ ۰/۲۵ ۰/۰ ۲,۴-D و ۲ میلی گرم در لیتر) و Kin استفاده شد. جهت القاء پینه از ۱۶ ترکیب هورمونی شامل آزمایشگاه اصلاح نباتات دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری انجام شد. بذر گیاه شنبیله از شرکت پاکان بذر اصفهان تهیه شد. در این پژوهش از چهار ریزنمونه جنین، هیپوکوتیل، برگچه حاوی دمبرگ و ساقه استفاده گردید.

پایه MS و وايت به همراه ۳ میکرومولار NAA ۵۰۰ میلی گرم بر لیتر عصاره مالت و ۱۵۰ میلی لیتر شیره نارگیل، تولید دیوسنین در پینه حاصل از برگ، ساقه و ریشه *T. foenum-graecum* مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد که دیوسنین تولید شده در پینه برگ نسبت به پینه ریشه و ساقه بیشتر می باشد (Oncina et al., 2000). Khawar و همکاران (۲۰۰۴) کشت بافت شنبیله را به هدف انتقال ژن *gus* توسط *Agrobacterium tumefaciens* A281 از نژاد *tumefaciens* تکمیل شده با ۰/۸٪ ساکاروز و ۰/۰۳٪ آگار محیط کشت MS و همکاران (۲۰۰۶) تأثیر غلظت کلرید سدیم بر مقدار پروتئین، پرولین، فعالیت های آنزیمی گیاهچه و پینه حاصل از بذر و هیپوکوتیل-*T. foenum-graecum* را در محیط MS بررسی کردند. ایشان اظهار داشتند که مقدار پروتئین در تمام غلظت های کلرید سدیم، در گیاهچه بیشتر از پینه است، در حالی که مقدار پرولین در پینه بیشتر از گیاهچه است. به طور کلی تحقیقات پیشین محدود به مطالعه پینه زایی این گیاه است. بنابراین هدف از این پژوهش بهینه سازی پینه زایی، مطالعه جنین زایی بدنی و بررسی امکان باز زایی جنین های بدست آمده می باشد.

مواد و روشها

مطالعه کشت بافت گیاه شنبیله در سال ۱۳۸۷، در آزمایشگاه اصلاح نباتات دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری انجام شد. بذر گیاه شنبیله از شرکت پاکان بذر اصفهان تهیه شد. در این پژوهش از چهار ریزنمونه جنین، هیپوکوتیل، برگچه حاوی دمبرگ و ساقه استفاده گردید.

این بررسی به صورت آزمایش‌های فاکتوریل در قالب طرح پایه کاملاً تصادفی در ۴ تکرار انجام گرفت. تجزیه آماری داده‌ها با استفاده از نرم‌افزارهای SAS و MSTATC انجام شد. برای مقایسه میانگین‌ها از آزمون چند دامنه‌ای دانکن و جهت رسم نمودار از صفحه گستر Excel استفاده گردید.

نتایج پینه‌زایی

در محیط کشت MS هر یک از عوامل هورمونی، ریزنمونه‌ها و اثر متقابل بین آنها، اختلاف معنی‌داری در سطح احتمال ۱٪ نشان دادند. در محیط کشت B5 نیز تمام منابع تغییرات غیر از ریزنمونه (۰/۵٪)، اختلاف معنی‌داری در سطح احتمال ۱٪ نشان دادند. جدول ۱، مقایسه میانگین اثرهای ساده هورمون‌های D-4,2 و کیتینین بر میانگین وزن تر پینه را نشان می‌دهد.

در محیط MS، ریزنمونه جنین و در محیط B5، ریزنمونه برگجه حاوی دمبرگ و جنین، بیشترین وزن پینه را دارا بودند.

شد. پس از انتقال کالوس‌ها، پتری‌دیش‌ها با پارافیلم مسدود شده و در انکوباتور با دمای $25 \pm 2^{\circ}\text{C}$ و در ۱۶ ساعت روشنایی ۸ تاریکی قرار داده شدند. بعد از مشاهده جنین‌زایی بدنی در برخی از تیمارها، جنین‌ها به‌منظور تولید اندام هوایی به همان محیط‌های قبلی به همراه ۵۰۰ میلی‌گرم در لیتر کازئین هیدرولیزات واکشت شدند. در مرحله ریشه‌زایی علاوه بر محیط MS فاقد هورمون، جهت تسريع این عمل از ترکیب‌های هورمونی IBA (۰،۰/۵ و ۱ میلی‌گرم در لیتر) و BAP (۰،۰/۲۵ میلی‌گرم در لیتر) استفاده شد. عمل واکشت در کلیه مراحل کشت به‌منظور سازگاری، ساقه‌های ریشه‌دار شده را به آرامی از ظروف کشت خارج نموده و گیاهچه‌ها در لیوان‌های یکبار مصرف حاوی جیفی‌پات مرطوب، با درپوش پلاستیکی شفاف در انکوباتور با دوره نوری ۱۶-۸ روشنایی-تاریکی، درجه حرارت $24-23^{\circ}\text{C}$ و رطوبت ۵۰ تا ۶۰ درصد قرار داده شدند. بعد از گذشت سه تا چهار هفته، گیاهچه‌ها به ظروف حاوی خاک استریل منتقل شدند.

جدول ۱- مقایسه میانگین اثرهای ساده هورمون‌های D-4,2 و کیتینین بر میانگین وزن تر پینه

میانگین وزن تر پینه (gr)	هورمون	
B5	MS	
۰/۷۸ c	۰/۷۳ c	A1
۰/۷۹ b	۰/۷۸ b	A2
۰/۹ a	۰/۸۸ a	A3
۰/۸ c	۰/۷۷ d	B1
۰/۸ c	۰/۷۸ c	B2
۰/۸۴ a	۰/۸۳ a	B3
۰/۸۲ b	۰/۸ b	B4

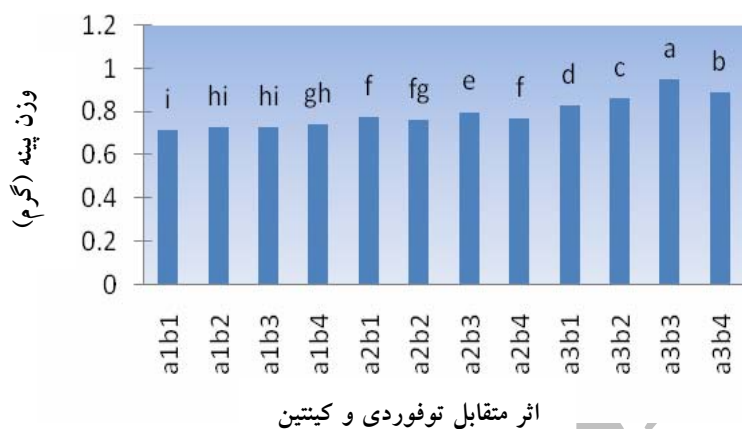
A1, A2, A3: هورمون 2,4-D به ترتیب با غلاظت‌های ۰، ۱ و ۲ میلی‌گرم در لیتر

B1, B2, B3 و B4: هورمون کیتینین به ترتیب با غلاظت‌های ۰، ۰/۵، ۰/۲۵ و ۱ میلی‌گرم در لیتر

حروف مشابه نشان‌دهنده عدم وجود اختلاف معنی‌دار بین میانگین‌هاست (براساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن)

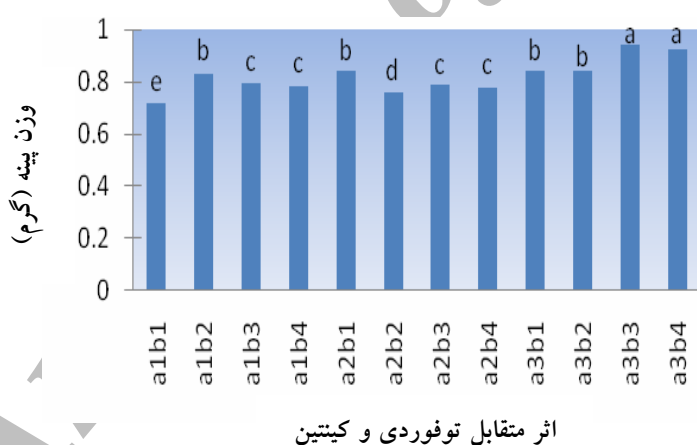
۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر کیتین، بیشترین وزن تر پنه را دارا بودند. پس از آن محیط حاوی ۲ میلی‌گرم بر لیتر D-2,4 و ۱ میلی‌گرم بر لیتر کیتین قرار داشت.

در بررسی اثر متقابل هورمون D-2,4 و کیتین، با توجه به شکل ۱ و ۲ مشاهده شد که در هر دو محیط MS و B5، محیط حاوی ۲ میلی‌گرم بر لیتر D-2,4 و



شکل ۱- اثر متقابل هورمون D-2,4 و کیتین بر وزن تر پنه در محیط MS

a3، a2، a1 به ترتیب ۰، ۱ و ۲ میلی‌گرم در لیتر D-2,4
b4 و b3 به ترتیب ۰، ۰/۵ و ۰/۰ میلی‌گرم در لیتر کیتین



شکل ۲- اثر متقابل هورمون D-2,4 و کیتین بر وزن تر پنه در محیط B5

a3، a2، a1 به ترتیب ۰، ۱ و ۲ میلی‌گرم در لیتر D-2,4
b4 و b3 به ترتیب ۰، ۰/۵ و ۰/۰ میلی‌گرم در لیتر کیتین

ریزنمونه‌های ساقه و هیپوکوتیل، بهترین پاسخ به القاء پنه را در محیط حاوی ۲ میلی‌گرم بر لیتر D-2,4 و ۰/۵

در بررسی اثر متقابل سه عامل D-2,4 در کیتین در ریزنمونه، نتایج زیر در محیط کشت MS حاصل شد:

در محیط MS، تنها دو ریزنمونه برگچه حاوی دمبرگ (٪/۷۸) و جنین (٪/۴) وارد فاز جنین‌زاوی شدند که ریزنمونه جنین، به عنوان بهترین ریزنمونه شناخته شد و در دو ریزنمونه ساقه و هیپوکوتیل، جنین‌زاوی مشاهده نگردید. در محیط کشت B5 هم تنها ریزنمونه جنین، ٪/۴۴ جنین‌زاوی را نشان داد. پس از انجام مقایسه میانگین‌ها، در محیط کشت MS، ترکیب‌های هورمونی شامل ٪/۵ میلی‌گرم بر لیتر NAA و ٪/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP و ٪/۱ میلی‌گرم بر لیتر NAA و ٪/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP به ترتیب با ٪/۲/۱۳ و ٪/۱۶/۴۲ درصد جنین‌زاوی، به عنوان بهترین ترکیب‌های هورمونی شناخته شدند. در محیط کشت B5، نیز همین ترکیب‌های هورمونی به ترتیب با ٪/۹/۷۵ و ٪/۹/۰۹ درصد جنین‌زاوی، بیشترین جنین‌زاوی را تولید نمودند (شکل‌های ۳ و ۴).

میلی‌گرم بر لیتر کیتین و ریزنمونه‌های برگچه و جنین در محیط حاوی ۲ میلی‌گرم بر لیتر D-4,2 و ۱ میلی‌گرم بر لیتر کیتین نشان دادند.

در محیط کشت B5، بالاترین وزن پینه در هر یک از ریزنمونه‌های ساقه، برگچه، جنین و هیپوکوتیل به ترتیب در محیط‌های حاوی ۲ میلی‌گرم بر لیتر D-4,2 و ٪/۵ میلی‌گرم بر لیتر کیتین، ۱ میلی‌گرم بر لیتر D-4,2 بدون کیتین، ٪/۰/۲۵ میلی‌گرم بر لیتر D-4,2 و ۱ میلی‌گرم بر لیتر کیتین، ٪/۰/۲۵ میلی‌گرم بر لیتر کیتین بدون D-4,2 مشاهده شد.

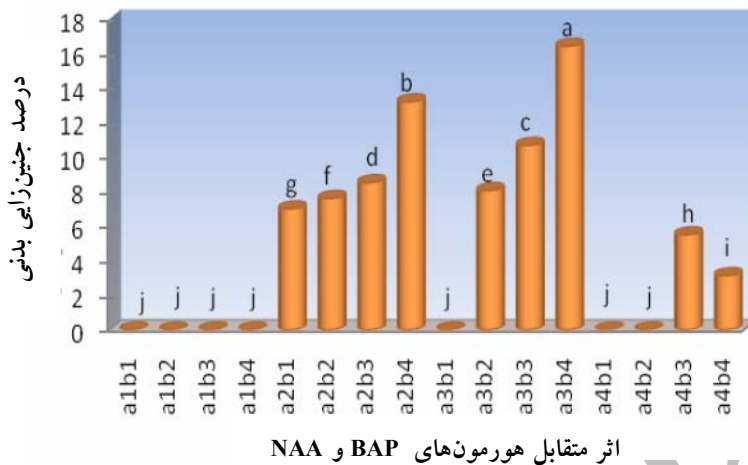
جنین‌زاوی بدنی

در هر دو محیط کشت MS و B5، هر یک از عوامل هورمونی، ریزنمونه و اثر متقابل بین آنها، اختلاف معنی‌داری در سطح ٪/۱ نشان دادند. جدول ۲، مقایسه میانگین اثرهای ساده هورمون‌های NAA و BAP بر درصد جنین‌زاوی بدنی را نشان می‌دهد.

جدول ۲- مقایسه میانگین اثرهای ساده هورمون‌های NAA و BAP بر درصد جنین‌زاوی بدنی

هرورمون	جنین‌زاوی بدنی (%)	B5	MS
A1	۰ c	۰ c	۰ c
A2	٪/۳۱ b	٪/۱۲ a	٪/۷۸ a
A3	٪/۲ a	٪/۳۸ b	٪/۰۴ d
A4	۰ c	٪/۰۹ c	٪/۰۹ c
B1	٪/۱۷ b	٪/۲۷ b	٪/۱۱ a
B2	٪/۵ a		
B3			
B4			

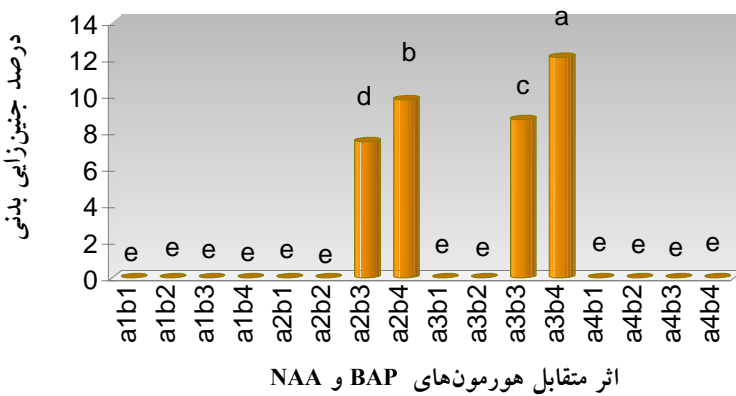
A1، A2، A3 و A4: هورمون نفتالین استیک اسید به ترتیب با غلظت‌های ٪/۰/۱، ٪/۰/۵ و ٪/۱ میلی‌گرم در لیتر B3 و B4: بنزیل آمینو پورین به ترتیب با غلظت‌های ٪/۰/۵، ٪/۰/۱ و ٪/۰/۵ میلی‌گرم در لیتر حروف مشابه نشان‌دهنده عدم وجود اختلاف معنی‌دار بین میانگین‌هاست (براساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن)



شکل ۳- اثر متقابل هورمون‌های NAA و BAP بر درصد جنین‌زایی بدنی در محیط MS

NAA: به ترتیب ۰، ۰/۵ و ۱ میلی‌گرم بر لیتر

BAP: به ترتیب ۰، ۰/۵ و ۱/۵ میلی‌گرم بر لیتر



شکل ۴- اثر متقابل هورمون‌های NAA و BAP بر درصد جنین‌زایی بدنی در محیط B5

NAA: به ترتیب ۰، ۰/۵ و ۱ میلی‌گرم بر لیتر

BAP: به ترتیب ۰، ۰/۵ و ۱/۵ میلی‌گرم بر لیتر

میلی‌گرم بر لیتر NAA در ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP، ۶۴/۳٪ جنین‌زایی را نشان داد. در محیط کشت B5 جنین‌زایی تنها در ریزنمونه جنین مشاهده شد و بالاترین درصد جنین‌زایی به میزان ۰/۵۵٪ در محیط حاوی ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر NAA در ۲/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP نشان داد.

با بررسی اثربارهای متقابل سه‌گانه NAA در BAP در ریزنمونه مشاهده شد که در محیط کشت MS، بهترین ریزنمونه جهت القاء جنین‌زایی، ریزنمونه جنین با استفاده از ترکیب ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر NAA در ۲/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP بود، که ۶۹/۷٪ جنین‌زایی را نشان داد. ریزنمونه برگچه حاوی دمبرگ نیز در محیط حاوی ۰/۵

شرایط مناسب جهت پیشرفت مراحل جنین‌زایی مانند نامناسب بودن میزان نور، نوع هورمون‌های مورد استفاده و یا غلظت ساکاروز باشد. جدول ۳، مقایسه میانگین اثرهای ساده هورمون‌های NAA و BAP را بر درصد تولید اندام هوایی در محیط MS نشان می‌دهد.

تولید اندام هوایی در محیط کشت MS

از بین دو ریزنمونه جنین و برگچه حاوی دمبرگ، تنها بینه‌های جنین‌زای حاصل از ریزنمونه جنین، وارد مرحله باززایی شدند (۶/۴٪). در حالی که جنین‌زایی در ریزنمونه برگچه، در مرحله جنین‌های کروی متوقف شد که می‌تواند به علت خصوصیات ژنتیکی خود ریزنمونه و یا عدم وجود

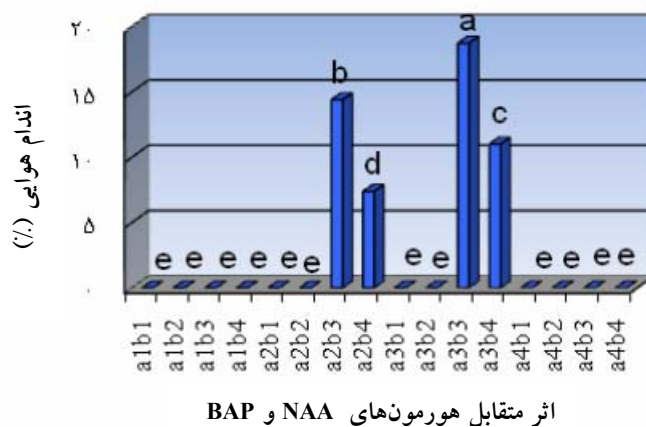
جدول ۳- مقایسه میانگین اثرهای ساده NAA و BAP بر درصد تولید اندام هوایی در محیط MS

اندام هوایی (%)	هورمون
۰ c	A1
۵/۵ b	A2
۷/۳۸ a	A3
۰ c	A4
۰ c	B1
۰ c	B2
۸/۲۲ a	B3
۴/۷۶ b	B4

A1، A2، A3 و A4: هورمون نفتالین استیک اسید به ترتیب با غلظت‌های ۰/۱، ۰/۵ و ۱ میلی‌گرم در لیتر

B1، B2، B3 و B4: بنزیل آمینو پورین به ترتیب با غلظت‌های ۰/۵، ۱/۵ و ۲/۵ میلی‌گرم در لیتر

حروف مشابه نشان‌دهنده عدم وجود اختلاف معنی‌دار بین میانگین‌های است (براساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن)



شکل ۵- اثر مقابل هورمون‌های NAA و BAP بر درصد تولید اندام هوایی در محیط MS

a1، a2، a3 و a4: به ترتیب ۰/۱، ۰/۵ و ۱ میلی‌گرم در لیتر

b1، b2، b3 و b4: به ترتیب ۰/۵، ۱/۵ و ۲/۵ میلی‌گرم بر لیتر

حروف مشابه نشان‌دهنده عدم وجود اختلاف معنی‌دار بین میانگین‌های است (براساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن)

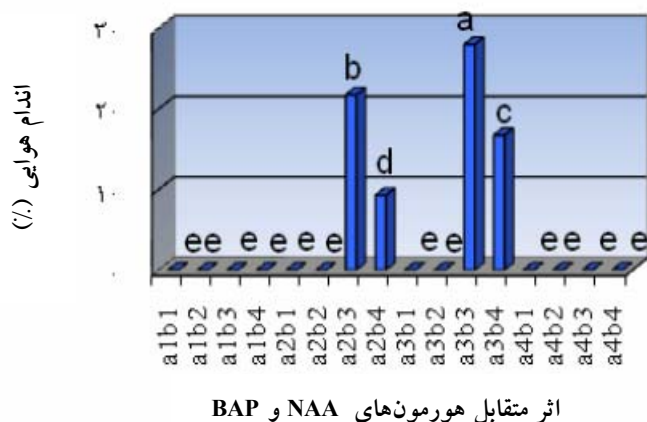
ریزنمونه به این مرحله انتقال یافت و سه ریزنمونه دیگر مرحله باززایی انتقال داده نشدند، چرا که واکشت‌های متعدد تنها منجر به افزایش حجم پینه در آنها شد. بهترین غلظت هورمون NAA و BAP جهت تولید اندام هوایی به ترتیب عبارت بودند از: ۰/۵ و ۱/۵ میلی‌گرم بر لیتر. پس از بررسی اثر متقابل هورمون NAA و BAP بر تولید اندام هوایی نتایجی مشابه نتایج حاصل از محیط کشت MS بدست آمد. ترکیب هورمونی شامل ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر NAA و ۱/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP با ۲۹/۵٪ باززایی، بهترین ترکیب هورمونی جهت باززایی از جنین شناخته شد. فقدان هورمون NAA و غلظت‌های پایین هورمون BAP مانع از باززایی بود که این امر بیانگر ضرورت وجود غلظت‌های مناسب از هر دو هورمون جهت باززایی می‌باشد (شکل ۶).

پس از بررسی اثر متقابل هورمون‌های NAA و BAP بر درصد تولید اندام هوایی و انجام مقایسه میانگین‌ها، ترکیب هورمونی شامل ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر NAA و ۱/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP با ۱۸/۷٪ باززایی، بهترین ترکیب هورمونی شناخته شد (شکل ۵).

پس از بررسی اثرهای متقابل سه طرفه NAA در BAP در ریزنمونه، مشاهده شد که بیشترین درصد باززایی (۳۹/۳٪) در پینه‌های جنین‌زای حاصل از ریزنمونه جنین و در ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر NAA و ۱/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP القاء شده است.

تولید اندام هوایی در محیط کشت B5

با توجه به اینکه در محیط کشت B5، جنین‌زایی بدنی تنها در ریزنمونه جنین مشاهده شد، در نتیجه فقط این



شکل ۶- اثر متقابل هورمون‌های NAA و BAP بر درصد تولید اندام هوایی در محیط B5

a1, a2, a3, a4: به ترتیب ۰, ۰/۵, ۱/۵ و ۱ میلی‌گرم در لیتر NAA

b1, b2, b3, b4: به ترتیب ۰, ۰/۵, ۱/۵ و ۲/۵ میلی‌گرم در لیتر BAP

حروف مشابه نشان‌دهنده عدم وجود اختلاف معنی‌دار بین میانگین‌هاست (براساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن).

۱ میلی‌گرم بر لیتر IBA و فاقد BAP بهترین محیط‌های ریشه‌زایی هستند.

ریشه‌زایی

ریشه‌زایی تنها در محیط MS بررسی شد. نتایج

جدول ۴، نشان می‌دهد که محیط‌های حاوی ۰/۵ و

جدول ۴- مقایسه میانگین اثر ساده IBA و BAP بر درصد ریشه زایی

ریشه‌زایی (%)	هورمون
۴/۷۶ b	A1
۱۸/۰۶ a	A2
۲۳/۱ a	A3
۲۰/۰۶ a	B1
۱۰/۳۷ b	B2

A1 و A3 و A2: ایندول بوتیریک اسید به ترتیب با غلظت‌های ۰/۵ و ۱ میلی‌گرم در لیتر

B1 و B2: بنزیل آمینو پورین به ترتیب با غلظت‌های ۰ و ۰/۲۵ میلی‌گرم در لیتر
حروف مشابه نشان‌دهنده عدم وجود اختلاف معنی‌دار بین میانگین‌هاست (براساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن)

بررسی اثر متقابل هورمون‌های IBA و BAP نشان داد کاهش داد (جدول ۵).
ریشه‌زایی شد و بعکس هورمون BAP ریشه‌زایی را کاهش داد (جدول ۵).

جدول ۵- مقایسه میانگین اثر متقابل IBA و BAP بر درصد ریشه‌زایی

ریشه‌زایی (%)	تیمار
۷/۰۰۲ e	A1B1
۲/۵۶ f	A1B2
۲۴/۳ b	A2B1
۱۱/۹۴ d	A2B2
۲۹/۵۷ a	A3B1
۱۶/۷۷ c	A3B2

A1 و A3 و A2: هورمون ایندول بوتیریک اسید به ترتیب با غلظت‌های ۰/۵ و ۱ میلی‌گرم در لیتر

B1 و B2: هورمون بنزیل آمینوپورین به ترتیب با غلظت‌های ۰ و ۰/۲۵ میلی‌گرم در لیتر
حروف مشابه نشان‌دهنده عدم وجود اختلاف معنی‌دار بین میانگین‌هاست (براساس آزمون چند دامنه‌ای دانکن)

سازگاری

بعد از انجام مراحل سازگاری، میزان زنده‌مانی گیاهچه‌ها پس از انتقال به خاک ۱۰٪ محاسبه شد.



شکل ۷- جنین‌زایی در ریزنمونه جنین



شکل ۸- تولید جوانه‌های برگ، ساقه و ریشه از پینه جنین‌زا



شکل ۹- سازگاری گیاه

جنین‌زایی

در بسیاری از مطالعات نشان داده شده که پاسخ‌های متفاوت ریزنمونه‌های مختلف یک گیاه به هورمون در یک محیط کشت، در نتیجه اختلاف در خصوصیات ویژه درون سلولی ریزنمونه‌ها از قبیل بیان ژن و سطوح هورمون‌های درون‌زاد ریزنمونه است (کرمی و همکاران، ۱۳۸۷)، بنابراین پاسخ متفاوت ریزنمونه‌ها به جنین‌زایی در این تحقیق ممکن است به این دلیل باشد. Hoori و همکاران (۲۰۰۷) حضور اکسین و سیتوکینین را در کنار هم، برای جنین‌زایی بدنه در دو گونه یونجه ضروری دانستند که با نتایج این تحقیق مطابقت دارد. زیرا همان‌طور که در شکل ۳ و ۴ مشاهده می‌شود زمانی که غلاظت هر یک از هورمون‌های NAA و BAP به صفر کاهش یافت، جنین‌زایی مشاهده نشد. در محیط B5، غیر از ریزنمونه جنین، در دیگر ریزنمونه‌ها جنین‌زایی بدنه مشاهده نشد که این امر مؤید اهمیت نوع محیط کشت و

بحث

بینه‌زایی

براساس مطالعات ونسه (۱۳۷۴)، بهترین شرایط برای القاء پینه در شبکیله، محیط کشت MS با استفاده از هورمون 2,4-D و کیتین به صورت همزمان است. Oncina و همکاران (۲۰۰۰) با استفاده از دو محیط کشت پایه MS و B5 و ریزنمونه‌های برگ و ساقه این گیاه موفق به تولید پینه شدند. Khawar و همکاران (۲۰۰۴) و Niknam و همکاران (۲۰۰۶) جهت مطالعه کشت بافت این گیاه از محیط پایه MS و Apté و همکاران (۱۹۸۷) استفاده کردند که جهت تولید پینه از محیط کشت B5 استفاده کردند که نتایج بدست‌آمده در این آزمایش، با تمامی نتایج قبلی مطابقت دارد. Hoori و همکاران (۲۰۰۷) در مطالعه کشت بافت دو گونه یونجه، از برهمکنش دو هورمون 2,4-D و کیتین به عنوان بهترین ترکیب برای انگیزش پینه گزارش کردند که نتایج تحقیق حاضر با نتایج آنها مطابقت دارد.

ریشه‌زایی

گرچه بدون تنظیم کننده‌های رشد ریشه‌زایی انجام شد، اما دیده شد که وجود اکسین می‌تواند در سرعت ریشه‌زایی مؤثر باشد که این نتیجه را تعدادی از محققان نیز گزارش کرده بودند (شرفی، ۱۳۸۵). بهترین اثر متقابل دو هورمون IBA و BAP جهت حداکثر ریشه‌زایی (%) عبارت بود از: محیط حاوی ۱ میلی‌گرم بر لیتر IBA بدون هورمون BAP. این نتیجه با نتایج هدایت و خوشخوی (۱۳۸۴)، که هورمون BAP را بازدارنده ریشه‌زایی معرفی کردند، مطابقت دارد. Geetha و همکاران (۱۹۹۸) نیز بهترین تیمار جهت ریشه‌زایی لوپیای سودانی را هورمون IBA در محیط MS معرفی کردند. همچنین Uranbey و همکاران (۲۰۰۵)، بالاترین میزان IBA ریشه‌زایی در شبدر ایرانی را با استفاده از هورمون IBA بدست آوردند.

به طور کلی در این آزمایش بهترین ریزنمونه‌ها از نظر بیشترین وزن کاللوس القایی در محیط MS، جنین و در محیط B5، برگچه حاوی دمبرگ و جنین بود. ترکیب هورمونی شامل ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر NAA و ۲/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP، با بالاترین درصد جنین‌زایی، به عنوان ترکیب برتر در هر دو محیط کشت شناخته شد و ریزنمونه جنین، بیشترین میزان جنین‌زایی را نشان داد. ترکیب هورمونی شامل ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر NAA و ۱/۵ میلی‌گرم بر لیتر BAP، بهترین ترکیب هورمونی جهت القاء اندام هوایی در هر دو محیط کشت بود. نتایج نشان داد که مناسبترین ترکیب هورمونی جهت القاء ریشه در محیط کشت MS، محیط حاوی ۱ میلی‌گرم بر لیتر هورمون IBA بود. با توجه به خواص دارویی متعدد و متابولیت‌های ثانویه فراوان این گیاه، مطالعات گسترشده‌تر به

اثر آن در القاء جنین‌زایی است. رفیعی (۱۳۸۳)، پس از مطالعه جنین‌زایی سه رقم یونجه ایرانی، اعلام کرد که محیط هورمونی MS بهتر از B5 عمل کرده است که نتیجه بدست آمده از این پژوهش با نتایج ایشان مطابقت دارد.

تولید اندام هوایی

Rybczynski (۱۹۹۷) جهت ادامه رشد بهتر جنین‌های بدنی گونه‌ای شبدر و Luo و Jia (۱۹۹۸)، جهت تولید بالاترین فراوانی اندام هوایی در یک لگوم علوفه‌ای، از محیط پایه MS به همراه دو هورمون BAP و NAA استفاده کردند که نتایج ما با نتایج آنها مطابقت دارد. با توجه به نمودار ۵، با افزایش سطح هورمون NAA از ۰/۱ به ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر، درصد باززایی افزایش یافته، در حالی که غلظت ۱ میلی‌گرم بر لیتر NAA نقش بازدارنده در باززایی داشت. زمانی که غلظت BAP به صفر و ۰/۵ میلی‌گرم بر لیتر کاهش یافت، باززایی مشاهده نشد. با افزایش هورمون از ۱/۵ به ۲/۵ میلی‌گرم بر لیتر، کاهش درصد باززایی مشاهده شد. که این امر اهمیت وجود همزمان و متناسب این دو هورمون را، جهت باززایی مشخص می‌کند، که با نتایج Bowley و McKersie (۱۹۹۳) که عنوان کردن حضور اکسین یا سیتوکنین به تنهایی نمی‌تواند در باززایی (۲۰۰۳) Padmaja و Balarama بر نقش قطعی BAP در تولید اندام هوایی در لوپیا تأکید کردند. Broughton و Meijer (۱۹۸۱) با مطالعه کشت بافت یک لگوم مرتعی، اظهار داشتند که بهترین ترکیب فیتوهورمونی جهت القاء اندام هوایی عبارت است از: ۲ میلی‌گرم بر لیتر بنزیل آدنین و ۱ میلی‌گرم بر لیتر نفتالین استیک اسید، در حالی که در این پژوهش، در چنین غلظت‌هایی کاهش درصد باززایی مشاهده شد.

- segments of pigeonpea. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture*, 73(2): 197-200.
- Geetha, N., Venkatachalam, P., Prakash, V. and Lakshmi Sita, G., 1998. High frequency induction of multiple shoots and plant regeneration from seedling explants of pigeonpea (*Cajanus cajan* L.). *Current Science*, 75(10): 1036-1041.
 - Hoori, F., Ehsanpour, A.A. and Mostajeran, A., 2007. Comparison of somatic embryogenesis in *Medicago sativa* and *Medicago truncatula*. *Pakistan Journal of Biological Science*, 10(3): 481-485.
 - Khawar, K.M., Gulbitti- Onarici, S., Coecue, S., Erisen, S., Sancak, C. and Ozcan, S., 2004. In vitro crown galls induced by *Agrobacterium tumefaciens* strain A281 (pTiBo542) in *Trigonella foenum-graecum*. *Biologia Plantarum*, 48(3):441-444.
 - Lu, D.Y., Davey, M.R. and Cocking, E.C., 1982. Somatic embryogenesis from mesophyll protoplasts of *Trigonella corniculata* (leguminosae). *Plant Cell Reports*, 1(6): 278-280.
 - Luo, J.P. and Jia, J.F., 1998. Callus induction and plant regeneration from hypocotyl explants of the forage legume *Astragalus adsurgens*. *Plant Cell Reports*, 17(6-7): 567-570.
 - McKersie, B.D. and Bowley, S.R., 1993. Synthetic seeds in alfalfa. 231-255, In: Redenbaugh, K. (Ed.), *Synseeds: applications of synthetic seeds to crop improvement*. CRC Press, Science, Boca Raton, 481p.
 - Meijer, E.G.M. and Broughton, W.J., 1981. Regeneration of whole plants from hypocotyls, root and leaf derived tissue cultures of the pasture legume *Stylosanthes guyanensis*. *Physiologia Plantarum*, 52(2): 280-284.
 - Niknam, V., Razavi, N., Ebrahimzadeh, H. and Sharifizadeh, B., 2006. Effect of NaCl on biomass, protein and proline contents and antioxidant enzymes in seedlings and calli of two *Trigonella* species. *Biologia Plantarum*, 50(4): 591-596.
 - Oncina, R., Botia, J.M., Del Rio, J.A. and Ortuno, A., 2000. Bioproduction of diosgenin in callus cultures of *Trigonella foenum-graecum* L. *Food Chemistry*, 70(4):489-492.
 - Provorov, N.A., Soskov, Y.D., Lutova, L.A., Sokolova, O.A. and Bairamov, S.S., 1996. Investigation of the fenugreek (*Trigonella foenum-graecum* L.) genotypes for fresh weight, seed productivity, symbiotic activity, callus formation and accumulation of steroids. *Euphytica*, 88(2): 129-138.
 - Rybczynski, J.J., 1997. Plant regeneration from highly embryogenic callus, cell suspension and protoplast cultures of *Trifolium fragiferum*. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture*, 51(3): 159-170.
 - Uranbey, S., Sevimay, C.S. and Ozcan, S., 2005. Development of high frequency multiple shoot formation in Persian clover. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture*, 80(2): 229-232.

منظور ارزیابی میزان تغییرات متابولیت‌ها طی مراحل مختلف کشت بافت و مقایسه با گیاه زراعی، بررسی و بهینه‌سازی کشت سوسپانسیون سلولی با هدف تولید بیشتر متابولیت‌های ثانویه بالارزش، پیشنهاد می‌شود.

منابع مورد استفاده

- رفیعی، گ. ۱۳۸۳. بررسی پاسخ به کشت بافت و رفتار سیتوژنیکی در چند رقم یونجه (*Medicago sativa* L.) پایان‌نامه کارشناسی ارشد، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تبریز.
- شرفی، ع. ۱۳۸۵. مطالعه کشت بافت و انتقال ژن gus به گیاه *Artemisia sieberi* پایان‌نامه کارشناسی ارشد، دانشکده کشاورزی، دانشگاه مازندران.
- کرمی، ا.، دلجو، ع. و محمودی‌پور، ع. ۱۳۸۷. رویان‌زایی بدنسی مستقیم و باززایی گیاه در میخک (*Dianthus caryophyllus* L.). *علوم و فنون کشاورزی و منابع طبیعی*, ۴۳(۱۲): ۱۱-۱۶.
- مظفریان، و. ۱۳۷۵. *فرهنگ نامهای گیاهان ایران*. انتشارات فرهنگ معاصر، تهران، ۷۵۶ صفحه.
- نجف‌پور نوایی، م. ۱۳۷۳. *مطالبی پیرامون گیاه دارویی شبیله*. انتشارات مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور، تهران، ۱۸ صفحه.
- نیکنام، و. و کیانی، آ. ۱۳۸۳. بررسی اثر تنفس‌های شوری و خشکی بر برخی پارامترهای بیوشیمیایی شبیله در شیشه. *خلاصه مقالات دومین همایش گیاهان دارویی*، دانشکده علوم کشاورزی دانشگاه شاهد، تهران، ۷-۸ بهمن: ۱۴۹
- ونسه، ق. ۱۳۷۴. بررسی کشت کالوس گیاه شبیله و تولید متابولیت‌های ثانویه در آن. پایان‌نامه دکتری، دانشکده داروسازی، دانشگاه اصفهان.
- هدایت، م. و خوشخوی، م. ۱۳۸۴. اثر محیط‌های کشت و تنظیم‌کننده‌های رشد بر ریزافزایی پیرتروم (*Tanacetum cinerariaefolium* (Trevir) Schultz-Bip) ایران, ۶(۴): ۱۷۱-۱۸۲
- Apté, S.S., Kokate, C.K. and Rambhau, D., 1987. Relation between electro kinetic potentials and growth in callus cultures of *Trigonella foenum-graecum*. *Journal of Biosciences*, 12(4): 393-397.
- Balarama S.Y.P. and Padmaja, V., 2003. Shoot organogenesis and plantlet regeneration from leaf

Callus induction, Somatic embryogenesis and plant regeneration in fenugreek (*Trigonella foenum-graecum* L.)

E. Afshari^{1*}, G.A. Ranjbar², S.K. Kazemtabar², M. Riasat³ and H. Kazemi Poshtmasari⁴

1*- Corresponding author, Member of Young Researchers Club of Islamic Azad University of Shiraz Branch, Shiraz, Iran,
E-mail: afshari_e1385@yahoo.com

2- Department of Agronomy and Plant Breeding, Agriculture and Natural Resources of Sari University, Iran

3- Research Center of Agriculture and Natural Resources, Fars, Shiraz

4- Member of Young Researchers Club of Islamic Azad University of Rasht Branch, Iran

Received: April 2010

Revised: July 2010

Accepted: August 2010

Abstract

In order to study callus induction, somatic embryogenesis and plant regeneration in fenugreek (*Trigonella foenum-graecum* L.) an experiment was conducted in Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University during 2008. In the current experiment, different explants including stem segments, embryos, hypocotyls, etc. were cultured on two basal culture media viz. B5 and MS. Moreover, 2, 4-D, Kin, NAA, BAP and IBA were used as plant growth regulators. Result showed that the medium containing 2mg l^{-1} 2, 4-D in combination with 0.5mg l^{-1} Kinetin was the best treatment for callus induction in both MS and B5 media. Combination of 0.5mg l^{-1} NAA and 2.5mg l^{-1} BAP was the best treatment for somatic embryogenesis in both basal media. Also, combination of 1.5mg l^{-1} BAP and 0.5mg l^{-1} NAA was the best hormonal treatment to shoot regeneration in both basal media. According to the results, the treatment containing 1 mg l^{-1} IBA was optimum for root induction from regenerated shoots on MS medium.

Key words: Tissue culture, calli, somatic embryogenesis, plant regeneration, fenugreek (*Trigonella foenum-graecum* L.).