

بررسی روش‌های سازگاری کلون‌های حاصل از کشت بافت چندرقند در گلخانه، پایداری پلوییدی و بذرگیری در مزرعه

Investigation of adaptation procedures of tissue culture clones of sugar beet in greenhouse, stability of ploidy and seed production in field

پیمان نوروزی^{۱*}، ایمان زندیه^۲، محسن آقایی‌زاده^۳، عبدالله محمدی^۴ و حمید سالاری^۵

تاریخ دریافت: ۱۱/۲۹/۱۶؛ تاریخ پذیرش: ۸۷/۱۲/۱۱

پ. نوروزی، ا. زندیه، م. آقایی‌زاده، ع. محمدی و. سالاری .۱۳۸۸. بررسی روش‌های سازگاری کلون‌های حاصل از کشت بافت چندرقند در گلخانه، پایداری پلوییدی و بذرگیری در مزرعه. مجله چندرقند ۲۵(۱): ۱-۱۲.

چکیده

هدف این تحقیق مقایسه چند روش ریشه‌زنی - سازگاری جوانه‌های باززنایی شده از کشت بافت چندرقند در شرایط محیطی گلخانه، تولید بذر در مزرعه و بررسی پایداری سطح پلوییدی کلون‌های تترالپویید بود. برای این منظور از دو نوع ریزنمونه قطعات ساقه گلدهنده و جوانه انتهائی گیاهچه بذری جهت تهیه و تکثیر کلون‌ها در محیط‌های کشت استفاده شد. سپس سه روش ریشه‌زنی - سازگاری با استفاده از کلون‌های حاصل به صورت طرح کرت‌های خردشده در قالب طرح پایه کرت‌های کاملاً تصادفی مورد بررسی قرار گرفتند. سه روش شامل: ۱) ریشه‌زنایی کلون‌ها در محیط کشت درون شیشه‌ای، ۲) آغشته کردن پایه کلون‌های فاقد ریشه با پودر هورمونی دست‌ساز و ۳) ریشه‌دار کردن جوانه‌ها در روش آب کشت بود. سپس گیاهچه‌های حاصل از هر روش به گلدان منتقل شد. درصد کلون‌های سازگار شده از هر روش با نرم‌افزار SAS تجزیه واریانس شدند. نتایج نشان داد که بین روش اول و دوم اختلاف معنی‌داری وجود نداشت و هر دو نسبت به روش سوم برتری داشتند. روش دوم به دلیل آن که در آن نیازی به ریشه‌زنایی جوانه‌ها در درون شیشه نیست، باعث صرفه‌جوئی در زمان (یک تا دو ماه) و هزینه‌های کشت بافت (شامل هزینه‌های پرسنلی، محیط‌های کشت و مکان نگهداری کلون‌ها) می‌شود. در آزمایشی دیگر، نشان داده شد که بین کلون‌های ریشه‌دار شده در دو روش اول و دوم تفاوت معنی‌داری از نظر وضعیت ریشه وجود ندارد. افزون بر این، تعداد کروموزوم کلون‌های حاصل از سه روش سازگاری مورد مطالعه قرار گرفت و تغییرات کروموزومی در سطح پلوییدی مشاهده نشد. کلون‌های سازگار شده در گلخانه، پس از ورنالیزاسیون به مزرعه منتقل شدند و ساقه گلدهنده تولید کردند. از کلون‌های حاصل از کشت بافت چندرقند برای اولین بار در ایران مقدار زیادی بذر هیبرید (در حد ۶۰۰ تا ۲۰۰۰ گرم) دارای قوه نامیه تولید شد.

واژه‌های کلیدی: آب کشت، چندرقند، ریشه‌زنایی، سازگاری، کشت بافت، کلون

Peymannorouzi@yahoo.com

۱- استادیار مؤسسه تحقیقات چندرقند *- نویسنده مسئول

۲- دانشجویان سابق دانشگاه آزاد اسلامی- واحد کرج

۳- مریب پژوهشی مؤسسه تحقیقات چندرقند

۴- استادیار دانشگاه آزاد اسلامی- واحد کرج

مقدمه

(Jianfeng et al. 1997)، پیتماس و ماسه به نسبت مساوی (Atanassov et al. 1978)، مخلوط ۱:۱ خاک و ورمیکولیت (Detrez et al. 1989) و یا کمپوست (Sabir and Ford- Lloyd 1990) استفاده کرده‌اند. در سال‌های اخیر مطالعات زیادی روی کشت درون‌شیشه‌ای از بافت‌های مختلف چندرقند مانند جوانه‌های گل (Freytag et al. 1987) و سایر اندام‌ها (Tetu et al. 1987) ۱۹۸۸ صورت گرفته است. با استفاده از تکنیک ریزازدیادی از جوانه چندین گیاه، کلون ایجاد شده است که چندرقند نیز یکی از این گیاهان محسوب می‌شود (Midema 1982, Hussey and Hepher 1978, Margara 1977). کلون‌های کشت درون شیشه‌ای مواد اصلاحی چندرقند به عنوان روش جدید تکثیر رویشی سریع که در آن از قسمت جوانه انتهایی گل‌آذین (Margara 1977) چندرقند استفاده می‌شود، معرفی شد؛ (Atanassov 1980; Saunders et al. 1990; Miedema 1982) بررسی‌های کومانز و همکاران (Coumans- Gilles et al. 1981) نشان داد که در چندرقند استفاده از ساقه گل‌دهنده به عنوان منبع ریزنمونه و بازیابی آن بسیار سودمندتر است و از پایداری ژنتیکی و یکنواختی مورفولوژیکی بیشتری در مقایسه با منابع دیگر برخوردار است. دیترز و همکاران (Detrez et al. 1989) برای شمارش کروموزم‌های چندرقند حاصل از کشت بافت از برگ‌های مریستمی جوان استفاده کردند. چندرقند یک

کشت بافت در بیوتکنولوژی بسیار کاربرد دارد و به عنوان پایه مهندسی ژنتیک و برنامه‌های اصلاحی مورد استفاده قرار می‌گیرد. ایجاد کلون‌های یکنواخت و پایدار از نظر ژنتیکی، در تحقیقات بهنژادی بسیار با ارزش است. برای تکثیر کلون در چندرقند به روش بازیابی مستقیم از جداکشتهای جوانه انتهایی و انتهای ساقه گل‌دهنده استفاده شده است که پایداری ژنتیکی و یکنواختی مورفولوژیکی بیشتری در مقایسه با جداکشتهای دیگر دارد (نوروزی ۱۳۸۱؛ Coumans- Gilles et al. 1981). برای القاء ریشه‌زایی از جوانه‌های چندرقند هورمون‌های NAA و IAA استفاده شده است و با وجود آن که هر دو هورمون با غلظت کم در گیاه اثر دارند ولی اثر هورمون NAA بیشتر از هورمون IAA است (Owens and Debra 1991). ریشه‌دهی جوانه‌ها در محیط دارای هورمون IBA بسیار سریع صورت می‌گیرد (Gamborg et al. 1968). میکامی و همکاران (Mikami et al. 1989) از محیط MS نصف غلظت به همراه ۱۰ میکرومولار BA برای تشکیل جوانه، از یک میکرومولار BA برای تکثیر جوانه و از ۱۰ میکرومولار IBA برای ریشه‌زایی چندرقند در شرایط درون شیشه استفاده کردند.

حقیقان دیگر برای انتقال گیاهچه‌های ریشه‌دار شده به گلدان بعد از تمیزکردن بقاوی‌ای آگار محیط کشت، از مخلوط ماسه و زغال چوب با نسبت ۱:۱

(شماره دفتر ۲۷۰۶۵) به عنوان جداکشت‌های گیاهی جهت تهیه کلون کشت بافت استفاده شد.

تهیه کلون‌های کشت بافت: جداکشت‌های ساقه

گل‌دهنده در ابتدا با هیپوکلریت سدیم ۲/۵ درصد به مدت ۱۵ دقیقه و الكل ۷۰ درصد به مدت یک دقیقه ضدغونی شد و به محیط غذایی پایه MB تغییریافته شامل املاح ویتامین‌های (Murashige and Skoog 1962 MS) و ویتامین‌های (Gamborg et al. 1968 B5) حاوی سه درصد ساکارز، هشت گرم در لیتر آگار به همراه هورمون‌های GA3, BA, IBA به ترتیب یک، ۰/۱ و ۰/۰۲ میلی‌گرم در لیتر جهت القای جوانه و هورمون‌های در لیتر جهت تکثیر جوانه‌ها منتقل شدند. جداکشت جوانه انتهائی گیاهچه بذری درون شیشه بدون نیاز به ضدغونی شدن به محیط‌های پایه مذکور به همراه هورمون‌های BA, GA3 به ترتیب ۰/۵ و ۰/۱ میلی‌گرم در لیتر جهت القای جوانه و هورمون‌های IBA, NAA, BA, به ترتیب ۰/۵، ۰/۱ و ۰/۰۱ میلی‌گرم در لیتر جهت تکثیر جوانه منتقل شدند. سپس برای ریشه‌زایی درون شیشه از محیط حاوی ترکیب هورمونی IBA و NAA به ترتیب ۱/۵ و ۱/۵ میلی‌گرم در لیتر استفاده شد. شرایط اتفاق رشد برای نگهداری ظروف کشت دارای ۱۶ ساعت روشنایی و هشت ساعت تاریکی و شدت نور سه تا چهار هزار لوکس با دمای ۲۴-۲۶ درجه سانتی‌گراد بود. جوانه‌های ریشه‌دار و بدون ریشه درون گلدان‌های ۱۰۰

گیاه ترجیحاً دگرگشن و در بسیاری موارد خودنابارور است و با ازدیاد یک بوته انتخاب شده از طریق غیرجنسی می‌توان بوته‌های مشابه بوته اولیه تولید کرد و به این ترتیب قدرت تشخیص و انتخاب ژنوتیپ‌ها را برای صفات موردنظر در آزمایش‌های گوناگون بهنژادی ارقام جدید افزایش داد. بیوتکنولوژی از جمله فنون کشت بافت، در برنامه‌های بهنژادی این گیاه در مؤسسات تولید بذر چندرقند در کشورهای پیشرفته در چند سال اخیر به طور عملی بهره‌برداری شده است (مذاکرات شخصی). اهمیت استفاده‌از کلون کشت بافت در بهنژادی چندرقند در این است که بهنژادگر می‌تواند از کلون‌های مربوط به ژنوتیپ‌هایی که نتاج تست‌کراس برتری داشته‌اند، استفاده و تکرارپذیری عملکرد و یکنواختی هیبرید را تضمین کند و ماهیت رقم حفظ شود (Middelberg 2000-2004).

هدف این تحقیق مقایسه و تعیین روش مناسب ریشه‌زایی و سازگاری جوانه‌های حاصل از کشت بافت چندرقند (ریشه‌دار و بدون ریشه) در شرایط محیطی گلخانه، بذرگیری کلون‌های سازگارشده در مزرعه و نیز تعیین پایداری پلوئیدی کلون‌ها در مرحله رویشی است.

مواد و روش‌ها

مواد گیاهی: انتهای ساقه گل‌دهنده و جوانه انتهایی گیاهچه بذری حاصل از یک توده بذر تترابلوبیت چندرقند

به دست آمده از هر روش جهت ادامه رشد و سازگاری در شرایط محیطی گلخانه، در دو مرحله دیگر به گلدان‌های بزرگ‌تر ۲۵۰ گرمی و سه کیلوگرمی و سپس به گلخانه منتقل و در این مدت با آب و محلول غذایی هوگلند (Hoagland and Arnon 1950) به صورت متناوب آبیاری شدند. در نهایت، در مرحله گلدان‌های سه کیلوگرمی، درصد کلون‌های سازگار شده و متوسط سطح برگ به روش گوهرب و همکاران (۱۳۷۷) از هر تیمار یادداشت‌برداری و داده‌های حاصل توسط نرمافزار SAS تجزیه آماری شدند.

(ب) در آزمایشی دیگر برای تعیین اختلاف احتمالی از نظر وضعیت ریشه بین گیاه‌چهای حاصل از روش ۱ و ۲ که به ترتیب با ریشه و بدون ریشه (با آغشته کردن پایه جوانه به پودر هورمون) به گلدان منتقل شده بودند، کلون‌های حاصل از دو ژنوتیپ با تکرارهای نامساوی به صورت آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی مورد مقایسه آماری قرار گرفتند. برای این کار، کلون‌ها به آرامی از خاک خارج شده تا به ریشه آن‌ها آسیب نرسد، سپس ریشه‌های آن‌ها شسته شده و طول و وزن تر ریشه‌ها یادداشت‌برداری شد. داده‌ها با استفاده از نرمافزار SAS مورد تجزیه قرار گرفتند.

بررسی سطح پلوبیدی کلون‌های سازگار شده به شرایط محیطی

گرمی در جعبه‌هایی با درب شفاف قرار گرفتند. جعبه‌ها به اتاقک رشد منتقل شدند. در اتاقک رشد درب جعبه‌ها پس از گذشت اولین هفته و طی هفته دوم کم کم برداشته شد تا به رطوبت کم مقاوم شوند. در این مدت گلدان‌ها با محلول هوگلند آبیاری و محلول پاشی شدند و رطوبت در حد بالا (۶۰ تا ۷۰ درصد) نگه داشته شد.

طرح آماری

(الف) سه روش ریشه‌زایی، سازگاری به عنوان کرت اصلی و چهار ژنوتیپ (کلون‌های حاصل از چهار تک بذر) به عنوان کرت فرعی در سه تکرار برای هر ژنوتیپ (در هر تکرار شش کلون از هر ژنوتیپ) جمیعاً ۲۱۶ واحد آزمایشی (گلدان) به صورت طرح کرت‌های خردشده در قالب طرح پایه کاملاً تصادفی برای کلون‌های هماندازه حاصل از کشت بافت بافت مورد مقایسه قرار گرفتند (به دلیل متفاوت بودن بسترها کشت، امکان پیاده کردن طرح به صورت آزمایش فاکتوریل وجود نداشت). سه روش به شرح زیر بودند: ۱) ریشه‌زایی کلون‌ها در محیط کشت درون شیشه و سپس انتقال به گلدان‌های ۱۰۰ گرمی حاوی ترکیب خاک و پیت‌مامس (روش مرسوم در آزمایشگاه)، ۲) آغشته کردن پایه کلون‌های فاقد ریشه با پودر هورمونی حاوی NAA و IBA و سپس انتقال مستقیم آن‌ها به گلدان حاوی ترکیب مذکور (نوروزی ۱۳۸۵)، ۳) ریشه‌دار کردن جوانه‌ها در روش آب کشت و انتقال گیاه‌چهایها به گلدان (یاوری ۱۳۸۰).

کلون‌های بهاره شده جهت تولید ساقه گلدهنده و بذر به مزرعه منتقل شدند. تولید بذر حاصل از کلون کشت بافت در مزرعه، طی چند سال اخیر و در قالب چند پروژه تحقیقاتی در مؤسسه تحقیقات چندرقند انجام گرفته است.

نتایج و بحث

تهییه کلون

ریزنمونه‌های به کار رفته در ترکیبات هورمونی موردنظر در شرایط درون شیشه، کلون‌های فراوانی تولید کردند. از این مواد گیاهی برای مقایسه روش‌های ریشه‌زایی و سازگاری کلون‌ها استفاده شد.

سازگاری کلون‌ها

جوانه‌های ریشه‌دار و بدون ریشه منتقل شده به گلدان‌های ۱۰۰ گرمی، به علت بازکردن تدریجی درب جعبه‌ها و نیز ترکیب خاکی مناسب، پس از دو تا سه هفته به شرایط محیطی اتفاق رشد سازگار شدند. نتایج تجزیه واریانس (جدول ۱) نشان داد که بین سه روش سازگاری اختلاف معنی‌دار وجود دارد و در مقایسه میانگین‌ها (جدول ۲) مشخص شد که روش یک و دو از نظر درصد کلون‌های سازگارشده در یک گروه قرار می‌گیرند و هر دو نسبت به روش سه برتری دارند.

برای این منظور در ابتدا، لوله‌های آزمایش موردنظر (در هر بار نمونه‌گیری ۳۶ عدد) شماره‌گذاری و درون آن‌ها محلول هیدروکسی کینولئین به عنوان پیش تیمار اضافه شد. سپس با پنس نوک باریک، جوانترین برگ مریستمی کلون به طول تقریبی یک سانتی‌متر جداسازی و به محلول فوق‌الذکر منتقل شد. نمونه‌ها به مدت سه ساعت در محلول هیدروکسی کینولئین باقی‌مانده و سپس نمونه‌ها با آب مقطر شستشو شد. پس از شستشو، بر روی آن‌ها حدود سه میلی‌لیتر از محلول ۲:۱ شامل دو واحد الکل اتیلیک خالص و یک واحد اسید کلریدریک خالص اضافه شد و نمونه‌ها مدت ۳۰ دقیقه در این محلول قرار گرفتند. بعد از طی این مدت، محلول ۲:۱ تخلیه و نمونه‌ها دو بار با آب مقطر شستشو شدند. قطعه کوچکی از بافت دمبرگ روی لام منتقل و برای رنگ‌آمیزی نمونه‌ها از اورسین استفاده شد (Dyer 1963). اسلایدهای تهییه شده مورد بررسی قرار گرفت، تعداد کروموزوم‌ها زیر میکروسکوپ با بزرگنمایی ۴۰ شمارش و از بزرگنمایی ۱۰۰ برای عکس‌برداری استفاده شد.

بذرگیری کلون‌های سازگارشده در مزرعه

برای این منظور، کلون‌های ۸-۱۲ برجی جهت القاء ساقه‌روی به سردهخانه ۸-۴ درجه سانتی‌گراد منتقل و به مدت ۳ تا ۴ ماه در آنجا نگهداری شدند. در بهار،

جدول ۱ تجزیه واریانس درصد کلون‌های سازگارشده حاصل از کشت بافت چندرقدن سازگارشده در شرایط گلخانه و متوسط

سطح برگ کلون‌ها

منابع تغییرات	درجه آزادی	میانگین مربعات	متوسط سطح برگ	درصد کلون‌های سازگارشده
روش (A)	۲	۶۱۳۸۶/۳۹**	۱/۸۴**	
خطای a	۶	۴۹۵۰/۳۸	۰/۲۲ n.s	
ژنوتیپ (B)	۳	۱۰۲۸/۳۷ n.s	۰/۰۵ n.s	
روش×ژنوتیپ (A*B)	۶	۲۰۴۳/۷۷ n.s	۰/۱۲ n.s	
خطای b	۱۸	۵۳۳۴/۸۴	۰/۱۲	

** و n.s بهترتب معنی‌دار در سطح احتمال یک درصد و غیرمعنی‌دار

جدول ۲ میانگین درصد سازگاری کلون‌ها و متوسط سطح برگ کلون‌های سازگارشده در شرایط محیطی گلخانه

روش	کلون‌های سازگار شده(%)	متوسط سطح برگ (سانتی‌متر مربع)
۱	۷۸ ^a	۲۴۱/۱۱ ^a
۲	۶۴ ^a	۱۶۹/۱۲ ^a
۳	۲۵ ^b	۷۹/۰. ^b

میانگین‌های با حروف مشابه در سطح احتمال پنج درصد اختلاف معنی‌داری ندارند

ممکن است بتوان توسط روش موردنظر برای ریشه‌زایی - سازگاری کلون‌های حاصل از کشت بافت چندرقدن بهره‌برداری کرد.

نتایج تجزیه واریانس و مقایسه میانگین صفت متوسط سطح برگ گیاهچه‌های باقیمانده از هر روش سازگاری نیز در جدول‌های یک و دو آمده است. جدول یک نشان می‌دهد که روش‌های ریشه‌زایی - سازگاری در

با توجه به این‌که در روش دو نیازی به ریشه‌زایی جوانه‌ها در درون شیشه نیست؛ در نتیجه این روش باعث صرفه‌جویی در زمان (یک تا دو ماه) و هزینه کشت بافت (شامل هزینه‌های پرسنلی، محیط‌های کشت و مکان نگهداری کلون‌ها) می‌شود. نتایج تجزیه واریانس در جدول یک نشان می‌دهد که اثر متقابل روش در ژنوتیپ معنی‌دار نشده است. بنابراین، در آینده از هر نوع ژنوتیپی

راحتی فتوستتر کرده و به شرایط محیطی سازگار می‌شوند.

نتایج آزمایش مقایسه وضعیت ریشه بین دو روش ریشه‌زایی - سازگاری نیز حاکی از این بود که هیچ‌گونه تفاوت آماری بین کلون‌های ریشه‌دار شده از دو روش مشاهده نمی‌شود (جدول ۳).

سطح یک درصد معنی‌دار شده‌اند. در جدول دو، روش یک و دو در یک گروه قرار گرفتند. گیاهان حاصل از روش دو (بدون ریشه و آغشته شده با پودر هورمون) که با هزینه و زمان کمتری به دست می‌آیند، به اندازه زمانی که از روش یک (روش مرسوم) استفاده شود قوی هستند و به

جدول ۳ تجزیه واریانس صفات طول و وزن تر ریشه کلون‌های حاصل از کشت بافت

منابع تغییرات	درجه آزادی	طول ریشه	وزن تر ریشه
روش ریشه‌زایی (A)	۱	۴۶/۷۳ ^{n.s}	.۰/۰۷
زنوتیپ (B)	۱	۲/۱۶ ^{n.s}	.۰/۲۹
اثرمتقابل روش × زنوتیپ (A*B)	۱	۳۹/۳۲ ^{n.s}	.۰/۱۶
خطای آزمایش	۲۰	۶۴/۶۸	.۰/۴۴
n.s غیر معنی‌دار			

جذب از راه ریشه‌ها و نیز جلوگیری از کاهش رشد گیاهچه‌ها از یک دستگاه آب‌کشت مجهز به سیستم هوارسانی استفاده کرد و توانست تعدادی گیاهچه سازگار شده به شرایط محیطی در گلدان به دست آورد. در تحقیق حاضر درصد کلون‌های سازگار شده با روش یک و دو نسبت به روش سه (سیستم آب‌کشت)، ضمن آن‌که نیاز به دستگاه آب‌کشت برطرف شد، بیشتر بود. محققان دیگر برای انتقال گیاهچه‌های ریشه‌دار شده به محیط خاکی بعداز پاک کردن بقایای آگار محیط

با توجه به جدول سه هیچ‌یک از منابع تغییر شامل روش‌ها، زنوتیپ‌ها و اثرمتقابل این دو برای صفت طول ریشه و وزن تر ریشه معنی‌دار نشد. این امر بیان گر مستقل بودن روش‌ها از زنوتیپ گیاهان و عدم اختلاف معنی‌دار بین دو روش است، بنابراین، با استفاده از روش پودر هورمون با صرف هزینه و زمان کمتر می‌توان اقدام به تولید انبوه کلون حاصل از کشت بافت کرد.

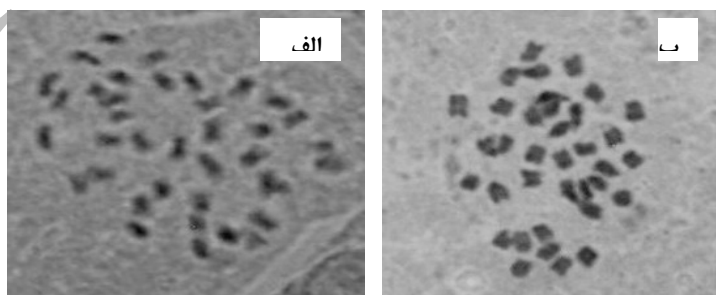
یاوری (۱۳۸۰) جهت تسريع در امر تطبیق با شرایط خارج شیشه با فراهم کردن امکان فعال‌سازی

مقدار به کار رفته آن‌ها در محیط کشت، به خصوص هورمون‌ها در ایجاد تنوع سوماکلونی بسیار مؤثر هستند. در تحقیق حاضر از آن‌جا که گیاهچه‌های حاصل از کشت بافت لازم است ژنتیپ اولیه خود را حفظ کنند تا در تلاقي‌های بعدی استفاده شوند، بنابراین تنوع سوماکلونی مناسب نیست و ثبات ژنتیکی حتماً باید در طی ایجاد کلون‌ها، حفظ شود. بررسی سیتولوژیکی کلون‌ها نشان داد که همگی کلون‌ها سطح پلوییدی خود را حفظ کرده و هیچ‌گونه تغییر در تعداد کروموزوم و سطح دسته‌های کروموزومی از خود بروز نداده و پایداری پلوییدی در آن‌ها ۱۰۰ درصد بود (شکل ۱). در تحقیق، حاضر از بازیابی مستقیم جوانه رأسی و ساقه گل‌دهنده به عنوان ریزنمونه استفاده شد که پایداری پلوییدی و ثبات ژنتیکی را نشان دادند. محققان دیگر که از بازیابی مستقیم و ریزنمونه‌های مشابه تحقیق حاضر استفاده و به نتایج مشابهی دست یافته‌اند، کومانز و همکاران (1981)، جیانگ فنگ و همکاران (Jiangfeng et al. 1997) و مزی و همکاران (Mezei et al. 1993) هستند.

کشت، از مخلوط ماسه و زغال چوب با نسبت ۱:۱ (Jianfeng et al. 1997)، پیت و ماسه به نسبت مساوی (Atanassov et al. 1978)، مخلوط یک به یک خاک و ورمی کولیت (Detrez et al. 1989) و یا کمپوست (Sabir and Ford-Lloyd 1990) استفاده کرده‌اند. کومانز و همکاران (Coumans et al. 1981) پس از انتقال گیاه‌های ریشه‌دار شده به محیط خاکی آن‌ها را در رطوبت ۸۵ درصد و دمای ۲۴ درجه سانتی‌گراد و تناوب نوری ۱۶ ساعت روشنایی و هشت ساعت تاریکی قرار دادند. نتایج این تحقیق مشابه نتایج محققین فوق بود که در نتیجه آن گیاه‌های قوی و با رنگ سبز طبیعی ایجاد شدند.

نتایج بررسی سطح پلوییدی کلون‌ها

به طور کلی در کشت بافت گیاهان، در اکثر مواد مقداری تغییرات ژنتیکی موسوم به تنوع سوماکلونی (سلول‌های سوماتیکی) وجود دارد و عواملی نیز در ایجاد این تغییرات یا جلوگیری از به وجود آمدن آن‌ها دخیل هستند. عواملی مانند سن ریزنمونه، اندازه ریزنمونه، مواد و

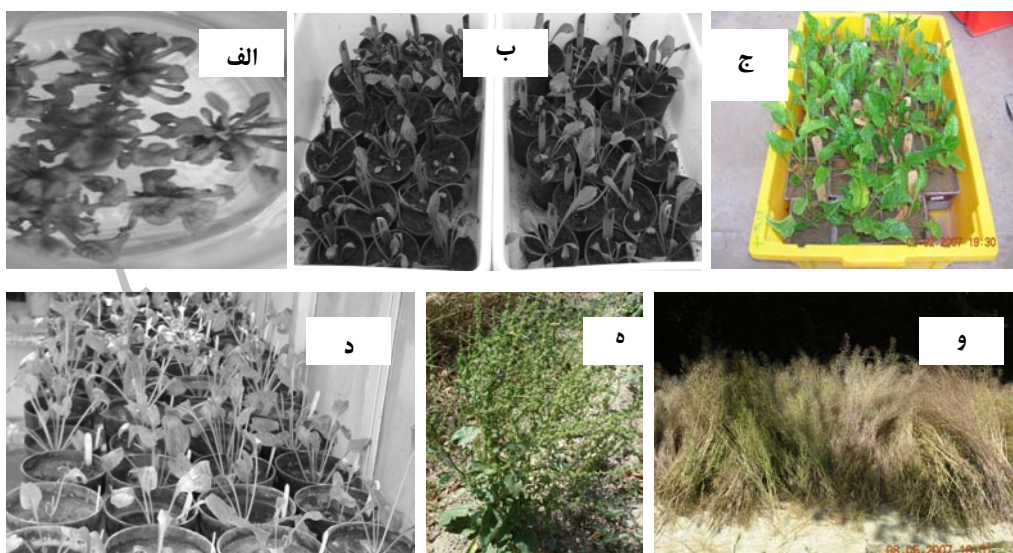


شكل ١ مرحله متفااز دو سلول کلون تترالپوبید چغدرقند (الف) و (ب).

تشکیل دهنده هیبرید از اهمیت زیادی برخوردار است. تکثیر این لاین‌ها از طریق بذر باعث تغییراتی در ژنتیک در نتیجه در ترکیب پذیری آن‌ها می‌شود و در نتیجه در ترکیب پذیری آن‌ها می‌شود (Middelberg 2002-2004). لذا تکنیک ریزازدیادی تا حدود زیادی این مشکلات را مرتفع می‌سازد. بنابراین، از طریق ریزازدیادی کلونی می‌توان به مقدار موردنیاز بذر استوک با حفظ خصوصیات آن جهت تهیه بذر الیت و سپس والد گردهافشان رقم هیبرید تجاری دست یافت. تهیه و نگهداری کلون از ژنتیک‌های اولیه یکی از روش‌های مهم کاربردی است که می‌تواند خصوصیات هر یک از ژنتیک‌های موردنظر را حفظ کند. مراحل تهیه کلون کشت بافت، سازگاری به شرایط محیطی و تولید بذر کلون در شرایط مزرعه در شکل دو نشان داده شده است.

تولید بذر حاصل از کشت بافت

در این تحقیق برای اولین بار در سال ۱۳۸۶ در حد کیلوگرم بذر S1 و هیبرید حاصل از کلون کشت بافت در مزرعه در قالب طرح تحقیقاتی «تهیه گردهافشان تترالپونید مقاوم به ریزومانیا با بهره‌گیری از کلون‌های کشت بافت در چندرقند» به دست آمد. این مطلب در خبرنامه داخلی چندرقند نیز به تأیید رسیده است (بینام ۱۳۸۶). به طوری که مقدار بذر بوجاری شده از پنج کلون خودگشتن شده در حدود ۶۰ تا ۳۶۰ گرم متغیر بود. هم‌چنین در هر ایزوله بذرگیری، پایه‌های مادری گردهافشانی شده با کلون‌های پایه پدری در حدود ۶۰۰ تا ۲۰۰۰ گرم بذر بوجاری شده دارای قوه نامیه تولید کردند. استفاده از کلون‌های حاصل از کشت بافت در تهیه ارقام چندرقند در حفظ خصوصیات لاین‌های والدی



شکل ۲ مراحل تهیه کلون کشت بافت چندرقند، سازگاری و تولید بذر انبوه در مزرعه: (الف) تهیه و تکثیر جوانه یا کلون کشت بافت. (ب) انتقال کلون‌ها به گلدان ۱۰۰ گرمی و سازگاری به شرایط اتابک رشد. (ج) انتقال کلون‌ها به گلدان ۲۵۰ گرمی و سازگاری در گلخانه. (د) انتقال کلون‌ها به گلدان سه کیلوگرمی و سازگاری در خارج از گلخانه. (ه) گلدهی کلون‌ها در مزرعه. (و) خشک کردن شاخه‌های بذری در کنار مزرعه.

References:**منابع مورد استفاده:**

- بی‌نام. ۱۳۸۶. تولید بذر از کلون‌های مقاوم به ریزومانیای چندرقند حاصل از کشت بافت در سطح مزرعه. خبرنامه داخلی چندرقند. شماره ۱۴. آبان ماه. صفحه ۱.
- گوهری، ج. توحیدلو، ق و و. یوسف آبادی . ۱۳۷۷. بررسی روند رشد چندرقند در کرج. گزارش نهایی مؤسسه تحقیقات چندرقند.
- نوروزی، پ. اثر هورمون‌ها بر جوانه‌زایی مستقیم از جداکشت‌های گیاه چندرقند. مجله علوم کشاورزی ایران. جلد ۳۳. شماره ۲. صفحات ۲۴۰-۲۳۳.
- نوروزی پ. ۱۳۸۵. نشاء مستقیم جوانه‌های بدون ریشه حاصل از کشت بافت چندرقند به درون گلدان و سازگاری به شرایط محیطی، ثبت اختراع ۳۷۳۱۳ اداره کل ثبت شرکت‌ها و مالکیت صنعتی.
- یاوری ن. ۱۳۸۰. تولید گیاهچه‌های کلونی فتووتروفیک با به کارگیری دستگاه آب‌کشت، مجله چندرقند. جلد ۱۷، شماره ۲، صفحه ۱۳۲.
- Atanassov A, Kikindonov T, Antonova G (1978) Cytological changes in permanent sugar beet tissue cultures cultivated in vitro. In: Stoilov M (ed) Proc Intl. symp. Exp. Mut. Plants BAN, Sofia, Bulgaria, pp. 309-31
- Atanassov AI (1980) Method for continuous bud formation in tissue cultures of sugar beet (*Beta vulgaris* L.). Plant Breeding, 84:23-29
- Coumans-Gilles MF, Kevers CI, Coumans M, Ceulemans E, Gaspar Th (1981). Vegetative multiplication of sugarbeet through *in vitro* culture of inflorescence pieces. Plant Cell Tissue Organ Culture, 1: 93-101
- Detrez C, Tetu T, Sangwan RS, Sangwan-Norreel BS (1989) Direct organogenesis from petiole and cell layer explants in sugar beet cultured *in vitro*. Journal of Experimental Botany, 39: 917-926
- Dyer AF (1963) The use of lacto-propionic orcein in rapid squash methods for chromosome preparations. Stain Technique, 38: 85-90

- Freytag AH, Anand SC, Rao-Ardelli AP, Owens LD (1988) An improved medium for adventitious shoot formation and callus induction in *Beta vulgaris* L. *in vitro*. Plant Cell Reports, 7: 30–34
- Gamborg OL, Miler RA, Ojima K (1968) Nutrient requirement of suspension cultures of soybean root cell. Experimental Cell Research, 50: 151-158
- Hoagland DR, Arnon DI (1950) The water cultuer method for growing plants without soil. California Experiment Station Circ, 32:347
- Hussey G, Hepher A (1978) Clonal propagation of sugar beet plants and the formation of poly ploids by tissue culture. Annals of Botany, 42: 477-479
- Jianfeng Z, Tianran L, Xianglan D (1997) Highly efficient induction of sugar beet plant regeneration. Chinese Journal of Biotechnology, 13:185-191
- Margara J (1970) Neoformation de bourgons in vitro chez la bettrave sucriere, *Beta vulgaris* L.C. R. Acad. Sci. Paris, Serie D, 270: 698-701
- Margara J (1977) La multiplication Vegetative de la betterave (*Beta vulgaris* L.) en culture in vitro .r. Acad. Sci. Paris, 2850: 1041-1044
- Mezei S, Jelaska S, Kovacev L (1993) Vegetative propagation of sugar beet from floral ramets. Journal of sugar beet research, 27:90-96
- Middelberg MCG (2000-2004) Sugarbeet breeding methods (reports). Sugar Beet Seed Institute, Karaj. Iran
- Midema P (1982) A tissue culture technique for vegetative propagation and low temperature preservation of *Beta vulgaris*, Euphytica, 31: 635-643
- Mikami T, Kinoshita T, Saito H (1985) Clonal propagation of sugar beet plants by apical meristem culture. J. Fac. Agri, Hokkaido Univ., 62: 325-331
- Mikami T, Sudoh R, Nagao E, Kinoshita T (1989) Genotypic variation in the *in vitro* morphogensis from leaf explants of *Beta valgaris* L. and *B. maritima*. Euphytica, 40: 271-273

- Murashige T, Skoog F (1962) A revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue cultures. *Physiol. Plant.*, 15: 473-497
- Owens LD, Debra RE (1991) Sugar beet leaf disc culture: an improved procedure for inducing morphogenesis. *Plant Cell Tissue Organ Culture*, 41: 165-170
- Sabir AA, Ford-Lloyd BV (1990) Processing crop plant germplasm *in vitro* for mass production of regenerants: a case study with beet. *Journal of Biotechnology*, 17: 257-258
- Saunders JW, Doley WP, Theurer JC, Yu MH (1990) Somaclonal variation in sugar beet. *Biotechnology in Agriculture and Forestry*. 11: 465-489
- Tetu T, Sangwan RS, Sangwan-Norreel BS (1987) Hormonal control of organogenesis and somatic embryogenesis in *Beta vulgaris* callus. *Journal of Experimental Botany*, 38: 506-517