

مطالعه کشت بافت و اندام‌زایی در گیاه دارویی *Salvia nemorosa*

پریسا اورمزدی^۱ و فیروزه چلبیان^۱

۱- دانشگاه آزاد واحد تهران شمال، دانشکده علوم پایه، E-mail: Chalabian1969@yahoo.com

چکیده

گیاه *Salvia nemorosa* از خانواده نعناعیان (Lamiaceae) است که دارای مصارف خوراکی، دارویی و زینتی می‌باشد. با توجه به عدم وجود اطلاعاتی در مورد کشت بافت این گیاه، کشت بافت و اندام‌زایی *S. nemorosa* جهت ریزازدیادی آن بر روی محیط کشت مناسب صورت گرفت. کشت در شیشه این گیاه در محیط کشت MS با مقادیر مختلف هورمونی انجام شد. قطعات ریشه، محور زیر لپه، برگ و مریستم رأسی از دانه‌رست‌های سترون رشد یافته در محیط کشت MS فاقد هورمون، به عنوان جداکشت مورد استفاده قرار گرفت. جداکشت‌های برگ و مریستم رأسی در محیط کشت MS حاوی 5mgl^{-1} NAA و 5mgl^{-1} 2ip، کالهای متراکم و سبز رنگ تشکیل دادند و بعد اندام‌زایی (تشکیل برگ و ریشه) کردند. محیط کشت MS دارای 5mgl^{-1} IBA و 5mgl^{-1} Kin تنها بر روی جداکشت‌های برگی مناسب بوده و قطعات کشت شده پس از کال‌زایی، اندام‌های برگی بوجود آوردند. در محیط کشت MS دارای 5mgl^{-1} NAA و 2mgl^{-1} 6-BAP جداکشت‌های مریستم رأسی پس از کال‌زایی اندام‌های برگ و ساقه را تولید کردند و با واكشت نمونه‌ها در محیط کشت تازه، تشکیل گیاه کامل صورت گرفت. این محیط کشت هورمون‌دار بهترین محیط برای گیاه *S. nemorosa* نسبت به دو محیط کشت دیگر محسوب شد. در محیط کشت MS دارای 5mgl^{-1} NAA و 5mgl^{-1} 2ip محور زیر لپه کالهای زرد رنگ تولید نموده ولی جداکشت‌های ریشه‌ای بدون تولید کال باقی ماندند. در محیط کشت MS دارای 5mgl^{-1} IBA و 5mgl^{-1} Kin جداکشت‌های محور زیر لپه، کالهای زرد رنگ و جداکشت‌های ریشه‌ای با تولید کالهای سبز رنگ بدون تغییر در محیط باقی ماندند.

واژه‌های کلیدی: *Salvia nemorosa*، نعناعیان، کشت بافت، اندام‌زایی، کال و باززایی گیاه

مقدمه

یافت می‌شود و زمان گلدهی آنها از اردیبهشت تا اواخر تیرماه می‌باشد (قهرمان، ۱۳۶۵a,b). *Salvia* به دلیل داشتن کرکهای ترش‌چی که سرشار از روغن‌های اتری و اسانس می‌باشند به عنوان گیاه زینتی، دارویی، مغذی و معطر کاربرد دارد. وجود انواع ترپن‌ها در این جنس آن را به عنوان یک گیاه دارویی مفید، مجزا ساخته است و با بررسی‌های انجام شده بر روی این گیاه اخیراً مشخص شده است که بعضی ترکیبهای سالویا، سنتز DNA در سلول را کاهش می‌دهند و از همین خاصیت برای شناسایی و درمان سرطان می‌توان استفاده کرد (Ozdamir & Sensel, 1999).

پیشینه تاریخی گیاه *Salvia*

این گیاه دارای پیشینه تاریخی و کاربردی بسیار قدیمی حتی دورتر از نعناع می‌باشد. به‌ویژه در مکزیک پیش از

جنس *Salvia* متعلق به تیره نعناعیان (Lamiaceae) با پراکنش وسیع و گونه‌های متعدد یکی از بزرگترین دسته‌های گیاهی معطر و دارویی می‌باشد. این جنس در نقاط مختلف ایران حدود ۵۶ گونه و در جهان نزدیک به ۹۰۰ گونه دارد که عمده آنها در غرب آسیا، آمریکا به ویژه منطقه مکزیک و شمال آفریقا می‌باشند.

به طور اختصاصی گونه *S. nemorosa* در اکثر نقاط ایران از جمله: خوی، ارومیه، شرفخانه، مهاباد، تبریز، اردبیل، مرند، کوه‌های سبلان، میانه، زنجان، تاکستان، همدان، اراک، گلپایگان، دورود، خرم‌آباد، بروجرد، کوه بینالود، دامغان، سمنان، فیروزکوه، بستام، تهران، دره الموت، دره لار، توچال، شمشک، دیزین، دماوند، ساوه، طالقان، کرج، قزوین و تنگه گل در پارک گلستان و ...

خواص درمانی گیاهان *Salvia*

استفاده درمانی از این گیاه به زمانهای خیلی قدیم نسبت داده می‌شود. در قرون وسطی مردم آنرا داروی همه دردها می‌دانستند. طرفداران مکتب سالرن (Salerno) برای آن اثرات درمانی شگفت‌انگیز قائل بودند. از عمده خواص درمانی این گیاه که با ارزش‌ترین گیاه دارویی تیره نعناع محسوب می‌شود و اثرات درمانی قاطع دارد، به شرح زیر است: برگ آن به علت دارا بودن اسانس، دارای اثر نیرودهنده و به سبب داشتن تانن مقوی است، به‌علاوه دارای خاصیت تسهیل‌کنندگی عمل هضم، مدر بودن، ضد تشنج، تب بر، ضد عفونی کننده، کم کننده قند خون و قاعده آور می‌باشد. در استعمال خارجی آن جهت التیام و ضد عفونی کردن زخم‌ها و جراحات استفاده می‌شود. معمولاً برگ این گیاه را به صورت عصاره آبی یا به شکل تتور و به‌ندرت به صورت دم کرده در رفع التهاب لثه و لوزه مورد استفاده قرار می‌دهند و باعث از بین رفتن آلودگی‌های مخاط دهان، درمان آفت (Aphte) و پرخونی لثه‌ها ناشی از کمبود ویتامین C در بدن می‌شود، چون به شدت دارای خاصیت باکتریواستاتیک می‌باشد. مصرف فرآورده‌های این گیاه موجب فعال شدن اعمال گردش خون و پوست بدن می‌گردد به‌علاوه بر روی دستگاه هضم تأثیر مفید می‌نماید. پزشکان قدیم مانند Cazin و پزشکان معاصر مانند دکتر Leclerc آنرا در رفع ضعف مفرط منشأ عصبی، ضعف اعصاب، خستگی عمومی، سرگیجه‌های عصبی، لرزش اندام‌ها و فلج مؤثر تشخیص داده‌اند. استفراغ‌های تشنج‌آور، آرام می‌شود و اسهال‌های ساده ولی مقاوم درمان می‌پذیرد، به‌علاوه سرفه‌های مزمن قطع و ترشح شیر، در موقع از شیر گرفتن کودک، متوقف می‌گردد. همچنین در درمان بیماری‌های نقرس، رماتیسم‌های مزمن، سردردهای منشأ عصبی، آب آوردن و خیز اعضا مؤثر می‌باشد. استعمال خارجی، برگ و سرشاخه‌های گلدار گیاه اثر ضد عفونی کننده دارند. به‌علاوه بهترین داروی موضعی جهت حفاظت و

اینکه مستعمره اسپانیا گردد و ذرت گیاه غالب منطقه شود، *Salvia* گیاه خوراکی و مقدس مردم این منطقه بود، به‌طوری‌که از تمام اجزای سالویا استفاده خوراکی و دارویی می‌شد. در حال حاضر نیز کاربرد خود را هنوز تا حدودی حفظ نموده، به‌عنوان مثال از لعاب دانه‌های گونه *S. hispanica* در مکزیک در منطقه‌ای به نام Cordova نوشابه‌های مفرح تهیه می‌شود و اسم عامی این دانه‌ها در این منطقه، chilo است. همچنین در بعضی از قبایل بومی مکزیک از بخور *S. divinorum* برای رفع چشم زخم استفاده می‌شود که البته این گونه سالویا به شدت تخدیر کننده است و شیره آن همچون ماری‌جوآنا و LSD عمل می‌کند و به همین دلیل کشت و مصرف آن در ایالات مختلف آمریکا نیاز به مجوز دارد (Information Bulletin, 2003) در افغانستان و پاکستان از دم کرده برگ‌های *S. cabulica* جهت رفع عرق شبانه و تب‌بر استفاده می‌شود. در چین، منچوری و ژاپن از دم کرده ریشه *S. miltiorhiza* برای مرتفع ساختن دردهای معده و رفع سوءهاضمه استفاده می‌گردد. اخیراً در کشورهای اروپای جنوبی و آلمان برگ‌های تازه سالویا به خصوص گونه *S. officinals* جهت معطر و ترد ساختن انواع گوشت و همچنین نوشیدنی‌ها بکار می‌رود. از سوی دیگر این گیاه به دلیل کرکینه پوش بودن، ظاهری نقره‌ای و درخشنده دارد که بسیار فریبنده بوده و برای تزئین در باغها کشت می‌گردد، همچنین توسعه سیستم ریشه‌ای آن به گونه‌ای است که به حاصلخیزی خاک کمک می‌کند. در ضمن به دلیل داشتن تنوع رنگی در جام گل، نوش فراوان و شکل و ظاهر فریبنده خود به شدت مورد پسند و توجه حشرات به ویژه زنبورهای عسل می‌باشد که عسل حاصل از این گیاه بسیار معطر و سرشار از خواص دارویی و مؤثر بر بیماری‌های معده و دستگاه گوارش است (زرگری ۱۳۷۲، کمیته تدوین فارماکوپه گیاهی، ۱۳۸۱ و ۱۹۹۶ Newall et al).

لیتر) عاملی برای کالوس زایی در گیاه نعناع اعلام کردند. Sato و Eomot در سال ۱۹۹۳ طی تحقیقی تکثیر نعناع را از طریق کشت پرتوپلاست گزارش کردند و در این تحقیق پرتوپلاستهای حاصل از برگ نعنای در محیط کشت B₅ حاوی ۱ میلی گرم در لیتر NAA، ۰/۴ میلی گرم در لیتر 6-BAP و ۰/۵٪ ساکارز، ۰/۵ مولار مانیتول قرار دادند، بعد با سه بار انتقال به محیطهای دیگر کالوسها، شاخه‌زایی کردند و پس از آن در محیط B₅ بدون هورمون شاخه‌زایی و ریشه‌زایی صورت گرفت. این بررسی نشان می‌دهد که اندام‌زایی در بعضی گیاهان تیره نعناع به سختی صورت می‌گیرد. گیاه لاواندولا (اسطوخودوس) از نظر ریزازدیادی و اندام‌زایی نسبت به نعناع بهتر جواب می‌دهد، به طوری که اولین کسی که به مطالعه ریزازدیادی لاواندولا پرداخت Quazi در سال ۱۹۸۰ بود، وی در مطالعات خود از جوانه‌های برگ لاواندولا آنگوستیفولیا و لاواندولا لاتیفولیا جهت تولید کالوس استفاده کرد. محیطی که او انتخاب نمود محیط کشت MS دارای ۴ میلی گرم در لیتر BAP و ۱ میلی گرم در لیتر NAA بود، کالوس‌های حاصل را به محیط دارای ۲ میلی گرم در لیتر 2,4,D و ۴ میلی گرم در لیتر BAP انتقال داد که به شدت سبز رنگ شدند و رویان‌های سوماتیک تولید نمودند. وی بیان کرد که محیط حاوی ۵ میلی گرم در لیتر جیبرلین، ۰/۵ میلی گرم در لیتر 6-BAP و ۵ میلی گرم در لیتر IBA برای رشد جوانه‌ها و افزایش ساقه‌ها مناسب است. Panizza و Tognoni در سال ۱۹۸۸ با توجه به نوع اثر تنظیم کننده‌های رشد به تفکیک محیط‌هایی را معرفی می‌کردند که به ترتیب زیر است: محیط شاخه‌زایی حاوی ۰/۲ میلی گرم در لیتر 6-BAP، محیط طویل‌سازی شاخه به همراه شاخه‌زایی دارای ۰/۲ میلی گرم در لیتر 6-BAP و ۰/۵ میلی گرم در لیتر جیبرلین و محیط ریشه‌زایی دارای ۱ میلی گرم در لیتر NAA می‌باشد.

جلوگیری زخم‌ها و جراحات، از آلودگی‌ها می‌باشد. اثر التیام دهنده آن نیز قوی است، ریشه این گیاه طعمی تلخ و قابض دارد و برای درمان دردهای معدی، رفع التهاب سینه و پستان استفاده می‌شود. از لعاب دانه‌های گیاه *Salvia* در درمان درد چشم، اسهال‌های ساده، رفع التهاب و ترشح چرکین مجرای دفع ادرار در سوزاک و معالجه بواسیر استفاده می‌شود (چلبیان و همکاران، ۱۳۸۲، زرگری، ۱۳۷۲ و کمیته تدوین فارماکوپه گیاهی، ۱۳۸۱). شایان ذکر است که این گیاه به واسطه داشتن ترکیب سمی توجون در مقادیر زیاد ایجاد مسمومیت کرده و باعث افزایش ضربان قلب، بالا رفتن دمای بدن و سرگیجه می‌شود (مهرابیان و همکاران، ۱۳۷۵).

مقدمه‌ای بر کشت و بافت

کشت بافت بنا به تعریف Street در سال ۱۹۷۷ عبارت است از هر نوع کشت چند سلولی که بر روی محیط کشت رشد و نمو کرده و با یکدیگر ارتباط پرتوپلاسمی دارند. کشت بافت و سلول گیاهی نقش کلیدی در دومین انقلاب سبز را دارد که در آن تغییر ژن و بیوتکنولوژی در جهت اصلاح و بهبود کیفیت محصولات زراعی بکار می‌رود (مجد، ۱۳۸۱). عمده‌ترین موارد استفاده از فن آوری کشت بافت‌های گیاهی در کشاورزی شامل ایجاد گیاه دورگه، ازدیاد غیر جنسی گیاهان به روش رویشی، تولید گیاهان عاری از عوامل بیماری‌زا، ایجاد بانک ژن از گیاهان دارویی می‌باشد و در حال حاضر با استفاده از کشت تعلیقی، امکان تولید متابولیت‌های ثانویه‌ای که از نظر صنعتی مورد توجه می‌باشند، مثل آنتی بیوتیکها، ترکیبهای آلکالوئیدی ضد سرطان، ویتامینها، آنزیمها، ادویه‌جات و حشره‌کشها میسر گردیده است (نوری قنبلانی، ۱۳۶۵).

تاریخچه کشت بافت خانواده نعنایان

براساس مطالعات Hirata و همکاران (۱۹۹۰) محیط مایع B₅ با مقادیر بالای اکسین NAA (۲ و ۴ میلی گرم در

کرده و در ظرف شیشه سترون شده توسط تیغ اسکالپل سترون قطعه قطعه کردیم، قطعات برگ، مریستم رأسی، محور زیر لپه، و ریشه‌ها را نیز مجدد قطعه قطعه کردیم و به محیط‌های کشت سه‌گانه دارای هورمون انتقال دادیم. ابتدا نمونه‌ها در شرایط تاریکی و دمای 1 ± 25 درجه سانتیگراد قرار گرفتند و با تغییر شکل قطعات و شروع کال‌زایی، نمونه‌ها برای رشد مناسب‌تر به شرایط نوری منتقل شدند.

نتایج

نتایج حاصل از کشت قطعات گیاهی *S. nemorosa* در محیط کشت MS دارای کینتین (kin) و اندول بوتیریک اسید (IBA):

الف: نتایج حاصل از کشت قطعات ریشه

نتیجه واکشت قطعات ریشه در محیط کشت MS دارای 5mg l^{-1} IBA و 5mg l^{-1} Kin، تولید کال‌های سبز رنگ و پایدار بود. این کالها تقریباً یک ماه پس از واکشت قطعات در محیط جدید حاصل شدند (شکل ۱).

ب: نتایج حاصل از کشت قطعات محور زیر لپه

تغییر شکل قطعات محور زیر لپه‌ای در محیط کشت MS دارای 5mg l^{-1} IBA و 5mg l^{-1} Kin و نیز تشکیل کال صورت گرفت. اما مدت زمان کوتاهی پس از تشکیل، کال‌ها قهوه‌ای رنگ شده و از بین رفتند (شکل ۲).

پ: نتایج حاصل از کشت قطعات برگ

قطعات برگ در محیط کشت MS دارای IBA 5mg l^{-1} و 5mg l^{-1} Kin تغییر شکل یافته و تشکیل کال دادند. رشد کال‌های حاصل در این محیط با موفقیت پیش رفت و بعد باززایی اندام برگ‌گی از کال‌های تشکیل شده، به خوبی صورت گرفت (شکل ۳).

مواد و روشها

از سه نوع محیط کشت جامد دارای هورمون استفاده شد.

الف) محیط کشت IBA+MS (ایندول بوتیریک اسید) kin + (کینتین)

ب) محیط کشت NAA+MS (نفتالین استیک اسید) 2ip+ (۲- ایزوپریمیدین)

پ) محیط کشت NAA+MS (نفتالین استیک اسید) 6-BAP+ (۶- بنزیل آمینوپورین)

محیط‌های کشت به دستگاه اتوکلاو منتقل شده و در فشار $1/05$ کیلوگرم بر سانتیمتر مربع و 120 درجه سانتیگراد به مدت ۲۵ دقیقه اتوکلاو شدند. پس از سرد شدن محیط تا حدود 40 درجه سانتیگراد محیطها در زیر دستگاه لامینار ایر فلوکابینت که قبلاً با الکل صنعتی 70 درجه ضدعفونی شده و به مدت ۳۰ دقیقه لامپ UV آن روشن بوده، در شرایط سترون و کنار شعله به پتری‌دیش‌های سترون شده منتقل شدند. برای سترون کردن و وسایلی مانند، پنس، اسکالپل، ظرفهای شیشه‌ای و پتری‌دیش‌ها از آون (oven) با دمای 200 درجه سانتیگراد به مدت ۲ ساعت استفاده شد.

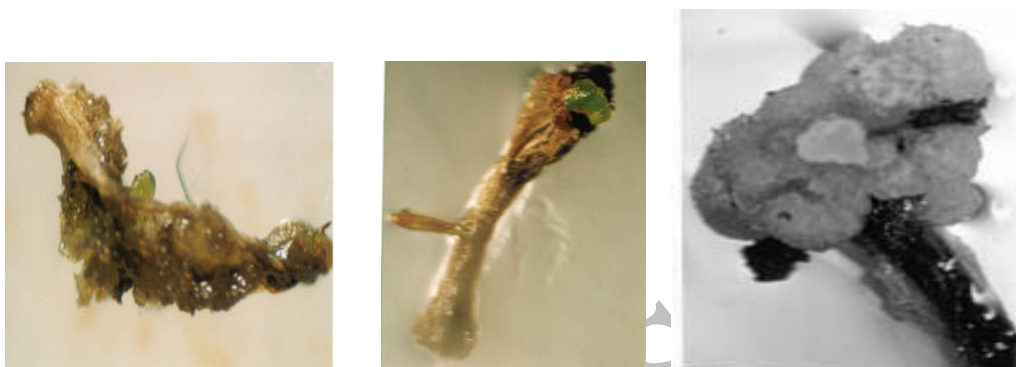
بذرهای *Salvia nemorosa* از مرکز تحقیقات جنگلها و مراتع تهیه شد و به علت پایین بودن توان رویش، بذرها ۲۴ ساعت قبل از کشت در هورمون جیبرلین به غلظت 0.001mg l^{-1} تیمار شدند.

جهت سترون کردن بذرها ابتدا از روش متداول (۳۰ ثانیه الکل 70% ، ۱۵ دقیقه آب ژاول 25%) استفاده گردید. به دلیل موسیلاژی شدن بذر و امکان افزایش آلودگی، با افزایش زمان نگهداری در محلولهای ضدعفونی کننده، مشکل آلودگی تا حد قابل توجهی بر طرف گردید. در نهایت بذرها در سترون شده را به محیط کشت MS فاقد هورمون منتقل نموده و ۳ تا ۴ روز پتری‌دیش‌های دارای بذر در تاریکی نگهداری و پس از جوانه‌زنی به روشنایی منتقل شدند. ابتدا دانه‌رست‌های سترون را از محیط خارج

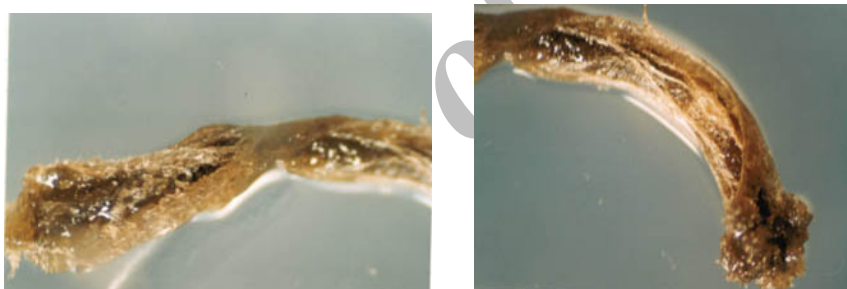
بین رفتند، ادامه مراحل کالزایی، رشد کال و تشکیل اندام از قطعات مریستمی در این محیط ناموفق بود (شکل ۴). کلیه نتایج فوق در جدول ۱ مشخص شده است.

ت: نتایج حاصل از کشت قطعات مریستم رأسی

قطعات مریستم رأسی جدا شده از دانه رست در محیط کشت MS دارای $5\text{mg l}^{-1}\text{IBA}$ و $5\text{mg l}^{-1}\text{kin}$ پس از طی مراحل کالزایی و تشکیل کالهای سبز رنگ، از



شکل ۱- تولید کال سبز و شفاف از قطعات ریشه در محیط کشت MS دارای $5\text{mg l}^{-1}\text{IBA} + 5\text{mg l}^{-1}\text{kin}$



شکل ۲- محور زیر لپه در مرحله بی شکل شدن و تولید کالهای قهوه‌ای و زرد در محیط کشت MS دارای

$5\text{mg l}^{-1}\text{IBA} + 5\text{mg l}^{-1}\text{kin}$



شکل ۳- مراحل کالزایی و تشکیل برگ از جداکشت برگی در محیط کشت MS دارای $5\text{mg l}^{-1}\text{IBA} + 5\text{mg l}^{-1}\text{kin}$

ت: نتایج حاصل از کشت مریستم رأسی

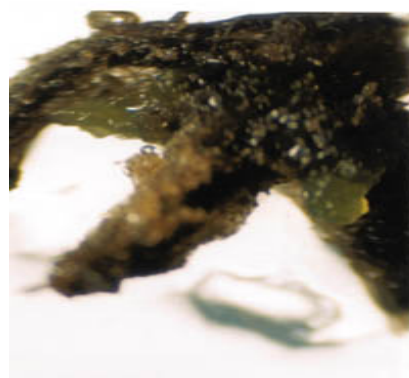
قطعه مریستم کشت شده در محیط کشت MS دارای اندام‌زایی پس از تشکیل کال، 5mg l^{-1} NAA و 5mg l^{-1} zip پس از تشکیل کال، اندام‌زایی نمود. باز تشکیل برگ از کال حاصل از جداکشت قطعه مریستم رأسی در شکل ۸ نشان داده شده است. کلیه نتایج در جدول ۲ مشخص شده است.



شکل ۵- استقرار قطعات ریشه در محیط

کشت $MS + 5\text{mg l}^{-1}NAA + 5\text{mg l}^{-1}zip$

قطعات واکشت در محیط هورمون دار بدون تغییر باقی ماندند.



شکل ۴- مرحله کال‌زایی مریستم رأسی در محیط کشت

MS دارای $5\text{mg l}^{-1}IBA + 5\text{mg l}^{-1}kin$.

کالهای تولید شده در ابتدا سبز و شاداب بودند، ولی به سرعت از بین رفتند.

نتایج حاصل از کشت قطعات گیاهی *S. nemorosa* در محیط کشت MS دارای نفتالین استیک اسید (NAA) و ۲-آمینو پورین (zip):

الف) نتایج حاصل از کشت قطعات ریشه

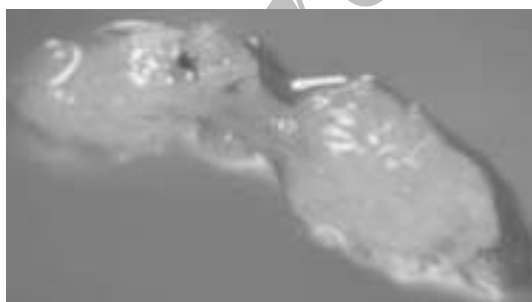
جدا کشتهای ریشه در محیط کشت MS دارای هورمونهای $5\text{mg l}^{-1}NAA$ و $5\text{mg l}^{-1}zip$ بدون هیچ تغییری باقی ماندند و هیچگونه کالوسی تولید نشد (شکل ۵).

ب: نتایج حاصل از کشت قطعات محور زیر لپه

در محیط کشت MS دارای $5\text{mg l}^{-1}NAA$ و $5\text{mg l}^{-1}zip$ جداکشت‌های محور زیر لپه طی چند روز بعد از کشت، تولید کالوس نمودند و به شدت گسترش یافتند، کالوس‌ها به رنگ زرد کمرنگ به مدت طولانی در محیط بیرون تغییر باقی ماندند (شکل ۶).

پ: نتایج حاصل از کشت قطعات برگ

برگ و قطعات برگ در محیط کشت MS دارای $5\text{mg l}^{-1}NAA$ و $5\text{mg l}^{-1}zip$ به سرعت متورم شده و ظرف مدت کوتاهی تولید کالوس‌های سبز شادابی کردند و خیلی سریع باز تشکیل برگ از کال‌ها صورت گرفت. برگهای نوپدید سبز رنگ و سطحی شفاف داشتند (شکل ۷).



شکل ۶- محورهای زیر لپه کشت شده در محیط کشت

$MS + 5\text{mg l}^{-1}NAA + 5\text{mg l}^{-1}zip$

ب: نتایج حاصل از کشت قطعات محور زیر لپه

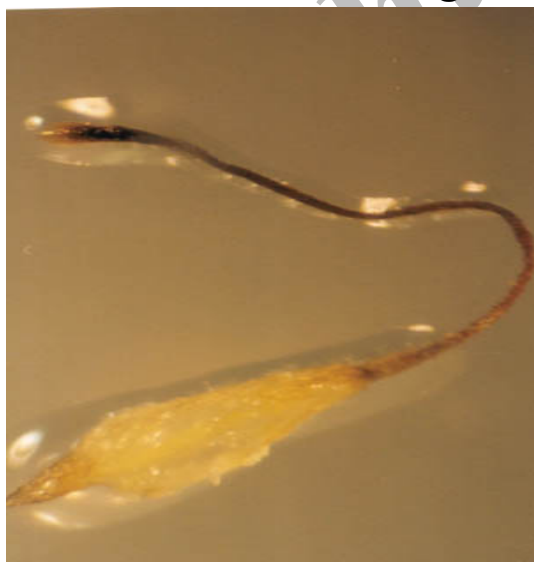
در محیط کشت MS دارای 5mg l^{-1} NAA و 6-BAP در محیط کشت 2mg l^{-1} BAP، جداکشت‌های محور زیر لپه طی چند روز بعد از کشت در محیط جدید کالوس‌های سبز کم رنگ و ترد را ایجاد نمود که در محیط پایدار باقی ماند (شکل ۱۰).

پ: نتایج حاصل از کشت قطعات برگ

برگ و قطعات برگ در محیط کشت MS دارای 5mg l^{-1} NAA و 6-BAP 2mg l^{-1} تولید کالوس‌های سبز روشن تولید نمودند. کالوس‌های حاصل تا مدت‌ها در محیط پایدار بودند، ولی پس از چند هفته قهوه‌ای شده و از بین رفتند (شکل ۱۱).

ت: نتایج حاصل از کشت قطعات مریستم رأسی

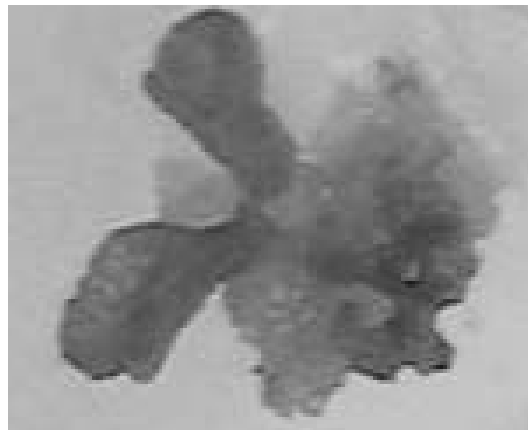
مریستم رأسی در محیط کشت MS دارای 5mg l^{-1} NAA و 6-BAP 2mg l^{-1} پس از تولید کالوس به رنگ سبز روشن، به سمت اندام‌زایی رفت و برگ ایجاد نمود. این مورد در مریستم رأسی که قطعه برگ با آن همراه بود نیز رخ داد با این تفاوت که در مریستم رأسی به همراه برگ ساقه نیز ایجاد شد (شکل ۱۲).
کلیه نتایج در جدول ۳ مشخص شده است.



شکل ۹- تولید کال از ناحیه برش خورده ریشه در محیط کشت

MS دارای 5mg l^{-1} NAA و 6-BAP 2mg l^{-1}

قطعات محورهای زیر لپه در محیط جدید به شدت و با سرعت زیاد کال‌های زرد تولید نموده و به همین حالت باقی ماندند.



شکل ۷- کالوس‌زایی و تولید برگ از جداکشت برگ در محیط

کشت $MS + 5\text{mg l}^{-1}$ NAA + 5mg l^{-1} 2ip



شکل ۸- برگ شاداب و کال‌های زرد و شکننده تولید شده از

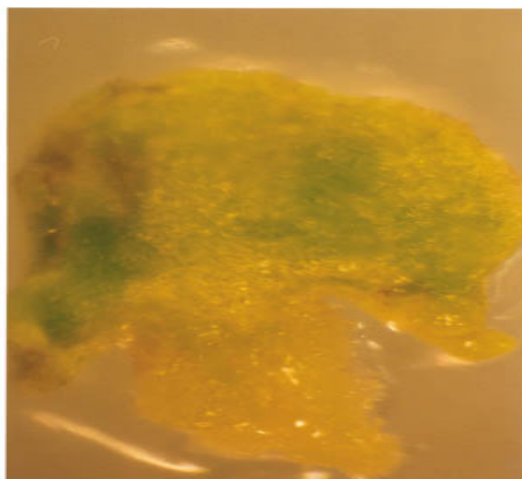
جداکشت مریستم رأسی در محیط کشت

$MS + 5\text{mg l}^{-1}$ NAA + 5mg l^{-1} 2ip

نتایج حاصل از کشت قطعات گیاهی *S. nemorosa* در محیط کشت MS دارای نفتالین استیک اسید (NAA) و ۶-بنزیل آمینوپورین (6-BAP):

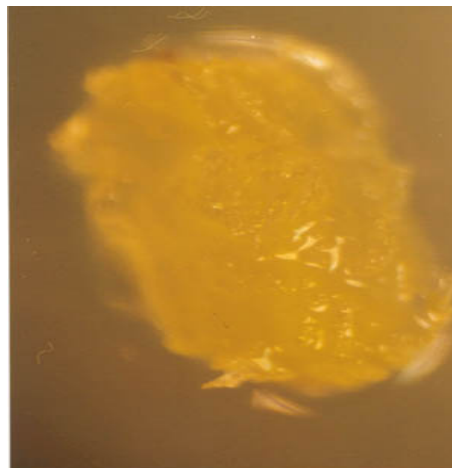
الف: نتایج حاصل از کشت قطعات ریشه

قطعات ریشه‌ای در محیط کشت MS دارای 5mg l^{-1} NAA و 6-BAP 2mg l^{-1} از ناحیه برش خورده تولید کال‌های سفید و پایدار نمودند ولی ادامه قطعه سیاه شد و از بین رفت (شکل ۹).



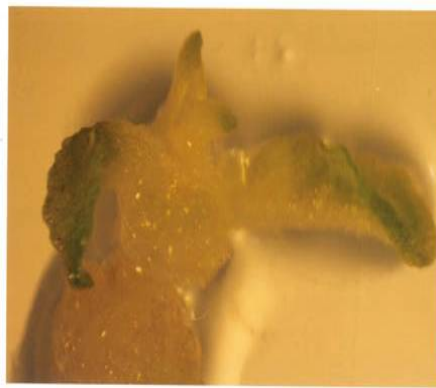
شکل ۱۱- تولید کال سبز روشن از قطعه برگ در محیط کشت

MS دارای 5mg l^{-1} NAA و 2mg l^{-1} 6-BAP



شکل ۱۰- مرحله کال‌زایی از محور زیر لپه در محیط کشت

MS دارای 5mg l^{-1} NAA و 2mg l^{-1} 6-BAP



شکل ۱۲- مراحل ابتدایی و پیشرفته کال‌زایی و تولید برگ از مریستم رأسی در محیط کشت MS

دارای 5mg l^{-1} NAA و 2mg l^{-1} 6-BAP

جدول ۱- نتایج به دست آمده از اندام‌های قطعه قطعه شده دانه رست سترون *S. nemorosa* در محیط کشت MS+

$\text{Kin } 5\text{mg l}^{-1} + \text{IBA } 5\text{mg l}^{-1}$

اندام‌زایی	پایداری کالوس	رنگ کالوس	رشد کالوس	نوع اندام قطعه شده
-	+++	سبز	+++	ریشه
-	-	زرد - قهوه‌ای	+	محور زیر لپه
-	-	سبز	+++	مریستم
تولید برگ	++++	سبز	++++	برگ

جدول ۲- نتایج حاصل از کشت قطعات اندام‌گیاه *S. nemorosa* در محیط $MS + 5\text{mg l}^{-1}$ NAA + 5mg l^{-1} 2ip

اندام‌زایی	پایداری کالوس	رنگ کالوس	ریشه کالوس	نوع اندام قطعه شده
-	-	-	-	ریشه
-	++	زرد - کرم	+++	محور زیر لپه
تولید برگ	++	زرد	++	مریستم
تولید برگ	+++	سبز	++++	برگ

جدول ۳- نتایج حاصل از کشت قطعات اندام گیاه *S. nemorosa* در محیط کشت MS دارای $5mg\ l^{-1}NAA$ و $2mg\ l^{-1}6-BAP$

نوع اندام قطعه شده	رشد کالوس	رنگ کالوس	پایداری کالوس	اندام زایی
ریشه	+	سفید	+	-
محور زیر لپه	++	سبز روشن	++	-
برگ	++	سبز روشن	-	-
مریستم رأسی	+++	سبز روشن	+++	تولید برگ و ساقه

بحث

می‌نماید و همچنین مقدار آن هم بیشتر است که مقدار ارسلیک اسید در هر دو نوع کالوس با HPLC سنجیده شده و در تحقیق ما کالوس‌ها بیشتر متراکم و تعدادی نیز ترد و شکننده بودند. Nabila و همکاران در سال ۲۰۰۳ برای بدست آوردن اسید رزمارینیک از گیاه *S. fruticosa*، برگ‌های بسیار کوچک و ابتدایی این گیاه را در محیط کشت MS دارای تیدیاژورن (TDZ) و ($0\ \mu M$ ، $2/3$ ، $4/6$ ، $6/9$ ، 9 و $11/5$) و IAA ($0\ \mu M$ و 3) کشت دادند. در نتایج بدست آمده توسط این محققان مشخص شد محیط فاقد TDZ کالوس‌زایی نداشت ولی در غلظت $6/9\ \mu M$ TDZ و $3\ \mu M$ IAA کالوس‌های بزرگ به اندازه $0/79$ گرم تولید شد که بازده رزماریک اسید آنها $2/12$ میلی‌گرم از 100 میلی‌گرم وزن خشک بود.

همچنین آنها تارهای کشنده، *S. fruticosa* را در محیط B₅ دارای $2/7\ \mu M$ NAA و غلظتهای مختلف ساکارز و فنیل آلانین کشت دادند که در محیط فاقد NAA کالوس‌زایی انجام نشد، ولی NAA به همراه 4% (w/v) ساکارز تولید کرد و میزان رزماریک اسید آن $2/62$ میلی‌گرم از 100 میلی‌گرم وزن خشک) بود. فنیل آلانین با غلظت $10\ mg\ l^{-1}$ میزان بازده رزماریک اسید را بالا برد ($4/68$ میلی‌گرم در 100 میلی‌گرم وزن خشک). این در حالی است که میزان رزماریک اسید در گیاه طبیعی $5/72$ میلی‌گرم از 100 میلی‌گرم وزن خشک می‌باشد. با بررسیهای انجام شده در زمینه اندام‌زایی گیاه سالویا هیچ گزارشی یافت نشد. بررسیهای کتابخانه‌ای در مورد گزارشهای ارائه شده در مورد سایر جنس‌های خانواده نعناع مشخص گردید که با تحقیق بر روی گیاه نعناع بیشترین کالوس‌زایی در غلظتهای بالای NAA و IAA (4 میلی‌گرم

جهت انجام کشت در شیشه *S. nemorosa* پس از بدست آوردن دانه رست سترون از کشت بذرها در محیط کشت MS فاقد هورمون، قطعات ریشه، محور زیر لپه، مریستم رأسی و برگ در محیط کشت MS با غلظتهای هورمونی متفاوت کشت شدند. محیط کشت MS دارای $5mg\ l^{-1}kin$ ، $5mg\ l^{-1}2ip$ ، $5mg\ l^{-1}IBA$ ، $5mg\ l^{-1}NAA$ و محیط کشت MS دارای $2mg\ l^{-1}6-BAP$ و $5mg\ l^{-1}NAA$ در تمامی این محیط‌های کشت هورمون‌دار جداکشت‌ها کال‌زایی کردند. جداکشت‌های مریستم رأسی در محیط‌های $5mg\ l^{-1}NAA$ و $2mg\ l^{-1}6-BAP$ و $5mg\ l^{-1}2ip$ به سمت اندام‌زایی رفته و در محیط اول برگ‌زایی و ساقه‌زایی و در محیط دوم فقط برگ‌زایی نمودند. قطعات برگ‌گی نیز در محیط $5mg\ l^{-1}IBA$ و $5mg\ l^{-1}Kin$ پس از تشکیل کال برگ‌زایی نمودند. سایر جداکشت‌ها اعم از ریشه و محور زیرلپه در تمامی محیط‌ها کال‌زایی داشتند ولی بهترین محیط برای تولید کال سبز از ریشه محیط کشت MS دارای $5mg\ l^{-1}IBA$ و $5mg\ l^{-1}Kin$ بود که جهت انجام آزمایشهای تحقیقی بر روی این گیاه دارویی جهت حصول موادآلی آن مناسب می‌باشد. Bolta و همکاران در سال ۲۰۰۰ دو نوع کالوس ترد و شکننده و متراکم از گیاه *S. officinalis* در محیط کشت MS دارای $10/47\ \mu M$ و $4/5\ \mu M$ BA بدست آوردند. این تحقیق برای بدست آوردن ارسلیک اسید بیشتر از توده کالوسی نسبت به گیاه طبیعی بود که با تحقیقاتی که آنها انجام دادند مشخص شد که کالوس ترد و شکننده در مدت زمان کمتری نسبت به کالوس‌های متراکم تولید ارسلیک اسید

شاخه‌های ریشه‌دار را بدست آورد. به دنبال بررسی‌های انجام شده بر روی دو گروه دیگر از خانواده نعنائیان به این نتیجه می‌رسیم که حضور هورمون‌های NAA و IAA به عنوان اکسین و هورمون‌های 2ip و 6-BAP به عنوان سیتوکینین ضروری‌ترین تنظیم کننده‌های رشد برای این گیاهان می‌باشد، ولی در هر دسته از این گیاهان مقادیر کاربردی آنها متفاوت است و به نظر می‌رسد که گیاهان جنس نعناع و سالویا نزدیکی بیشتر نسبت به یکدیگر دارند چون از نظر اندام‌زایی مشابه یکدیگر بوده و مانند لاواندولا به راحتی اندام‌زایی نمی‌کنند. در پایان مطابق با آزمایش‌های انجام شده در دو محیط هورمونی که از اکسین و سیتوکینین به نسبت‌های مساوی و توام و یک محیط با غلظت کمتر از سیتوکینین نسبت به اکسین استفاده شد، می‌توان چنین نتیجه گرفت:

- (۱) تشکیل کالوس در محیط دارای kin+IBA سریعتر و بهتر از محیط دارای NAA+2ip و NAA+6BAP صورت می‌گیرد کالوس‌های سبز و شاداب و پایدار از ریشه در محیط kin+IBA بدست می‌آید.
- (۲) برای تولید برگ و برگ‌زایی هر سه محیط مناسب هستند، ولی در محیط دارای NAA+6-BAP جدا کشت‌ها پاسخ بهتر جهت تولید برگ دادند و با توجه به اینکه مهمترین بخش این گیاه از نظر دارویی برگ می‌باشد، در نتیجه ریزازدیادی مناسب از اندام‌های برگ‌گی در این محیط صورت می‌گیرد.

منابع

ابراهیمی، م.، ۱۳۷۵. رویان‌زایی در گیاه نعناع و تعیین مقدار منتول در نمونه های کشت آزمایشگاهی، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تربیت معلم.

چلبیان، ف.، نوروزی، ح.، موسوی، س.، س.، ۱۳۸۲. بررسی اثرات ضد میکروبی اسانس ۷ گونه گیاهی از تیره های مختلف بر روی برخی از باکتری های بیماریزا. فصلنامه گیاهان دارویی، سال دوم، شماره هفتم، صفحه ۳۷-۴۱.

در لیتر) و غلظت‌های متوسط 2,4,D (۲ میلی‌گرم در لیتر) صورت می‌گیرد ضمن اینکه هورمون سیتوکینین مناسب 2ip می‌باشد (ابراهیمی، ۱۳۷۵). این نتایج تا حدی با گیاه *S. nemorosa* مطابقت دارد و هورمون اکسینی با غلظت بالا (۵ میلی‌گرم در لیتر) سیتوکینین kin و 2ip باعث کال‌زایی می‌شوند. Rodov و Dovidova در سال ۱۹۸۷ محیط کشت L₅ حاوی ۱ میلی‌گرم در لیتر IBA و ۱ میلی‌گرم جیبرلین را برای کشت مریستم شاخه مناسب دانستند، که مطابق با تحقیقات ما هورمون‌های NAA و IBA نیز در تولید کالوس سالویا نمودار مؤثر بودند. Van Eck و Kitto در سال ۱۹۹۰ گزارشی را از کشت نعناع در محیط کشت MS ارائه دادند که از جنین بالغ و نابالغ، دانه و قطعات گل جهت کشت استفاده شده بود. کشت‌های جنین نابالغ در 6-BAP و NAA به غلظت ۱ میلی‌گرم در لیتر شاخه‌زایی انجام دادند، ولی برای جنین‌های نابالغ 6-BAP و TIBA به مقدار ۱ میلی‌گرم در لیتر لازم است. مانیز در این تحقیق به لزوم هورمون 6-BAP در امر اندام‌زایی پی بردیم. همچنین فقط با حضور هورمون‌های NAA و IAA با غلظت‌های ۰/۵ تا ۱ میلی‌گرم در لیتر و هورمون 2ip و BAP با غلظت بسیار کم جهت رشد و شاخه‌زایی مشاهده شد (ابراهیمی، ۱۳۷۵) ولی به یک گیاه کامل دست نیافتند. مطابق با تحقیقات انجام شده در مورد سالویا نمودار حضور توأم NAA و 6-BAP اندام‌زایی را تحریک و سرعت می‌بخشد. در مطالعاتی که درباره گزارش‌های حاصل از کشت بافت گیاه لاواندولا از خانواده نعناع انجام شده، نتایج نشان می‌دهد که گیاه لاواندولا (اسطوخودوس) از نظر ریزازدیادی و اندام‌زایی نسبت به سالویا و نعنا بهتر جواب می‌دهد. Oliphent در سال ۱۹۸۷ با استفاده از نوک شاخه‌ها و گره‌های لاواندولا آنگوستیفولیا در محیط حاوی ۰/۳ میلی‌گرم در لیتر 6-BAP، رشد طولی و رشد جانبی ساقه‌ها را سبب شد. در آزمایش ما غلظت 6-BAP که باعث اندام‌زایی شد ۶/۶ برابر غلظت بکار رفته در تحقیق فوق می‌باشد. Oliphent در محیط کشت MS نصف غلظت عناصر ماکرو که حاوی ۱ میلی‌گرم در لیتر IBA بود

- Hirata T., Murakami, S., Ogihara, k. and Suga, T., 1990. Volatile Monoterpenoid Constituents of the plants of *Mentha spicata* produced by shoot tip culture phytochemistry . 29: 2, 493_495.
- Bolta, I., Dea Bari, E., Bohanec, B. and Andrenak, S., 2000. Apreliminary investigation of ursolic acid (UA) in cell suspension culture of *Salvia officinalis*. Plant Cell, Tissue and Organ Culture Journal. 62 (1): 57-63
- Information Bulletin, April 2003. U.S. Department of Justice, *Salvia divinurum* , Product No.2003-L0424-003.
- Kandemir, N., 2003. The morphological, anatomical and karyological properties of endemic *Salvia hypargeia* Fish & May. (Lamiaceae) in turkey, Department of biology, faculty of art and sciences, Ondakuz May university, Amasya, Turkey, Pak .J .Bot ., 35(2) : 219-236.
- Nabila, S.K., Fawazia, M.J., Naser, A.R. and Rida, A.S., 2003. Growth and rosmarnic acid (RA) accumulation in callus, cell suspension, and root cultures of wild *Salvia fruticosa*. Plant Cell, Tissue and Organ Culture Journal 73(2):117-121.
- Oliphent, J.L., 1987. Micro propagation of *Lavandula* species. Combined Proceeding, International plant propagators Society. 37, 158-160.
- Panizza, M., and Tognoni, F., 1988. Clonal, propagation, callus formation and plant regeneration of *Lavandula*. Scientia Horticulturae. 37: 1-2, 157-163.
- Quazi , M.H., 1980. *In vitro* multiplication of *Lavandula spp.*, Annals of Botany 45:3, 361-362 .
- Rodov, Vs. and Dovidova, O.A., 1987. The propagation of mint by meristem culture. Trudy-Efiromaslichnydh- kul`ture. 18, 78-83.
- Sato, H., Enomoto, S., Oka, S. and Hasomik, I.Y., 1993. Plant regeneration from protoplast of peppermint (*Mentha piperata*). Plant Cell Reports, 12:10, 546-550.
- Van Eck, J.M. and Kitto, S.L., 1990. Callus Initiation and Regeneration in menthe. Hort Science. 25:7, 804-806.
- زرگری، ع.، ۱۳۷۲. گیاهان دارویی، جلد چهارم، چاپ پنجم، انتشارات دانشگاه تهران، ۷۱-۵۹.
- قهرمان، ع.، ۱۳۶۵. فلوررنگی ایران شماره ۱۵۹۹، انتشارات مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع.
- قهرمان، ع.، ۱۳۶۵. کروموفیتهای ایران جلد سوم، مرکز نشر دانشگاهی تهران، ۷۹۰-۷۶۸.
- مؤلف کمیته تدوین فارماکوپه گیاهی ۱۳۸۱، فارماکوپه گیاهی ایران، طرح پژوهشی ۱۴۰۸۸، مجری طرح دکتر نصر... قاسمی ده کردی، ناشر وزارت درمان، بهداشت و آموزش پزشکی، معاونت غذا و دارو.
- مجد، ا.، ۱۳۸۱، جزوه کشت بافت و سلول گیاهی، دانشگاه آزاد واحد تهران شمال.
- مهراییان، ص.، ملباشی، ز. و مجد، ا.، ۱۳۷۵. بررسی اثر ضد میکروبی ۳ و نه از گیاهان تیره نعنائیان (کاکوتی، مریم گلی، نعنا) در ۱۵ سویه باکتری بیماری‌زای روده‌ای و عامل مسمومیت غذا، نشریه علوم دانشگاه تربیت معلم جلد هشتم، شماره ۱ و ۲ و ۳ و ۴ صفحه ۱۱-۱.
- Bhaumik, C. and Datta P.C., 1989. Development of Japanese mint tissue culture method Indian perfumer. 33-3:165-168.
- Calvo, M.C. and Segura, J., 1988. *In vitro* morphogenesis from explants of *Lavandula lotiofolia* and *L. stoechas* seedling . Scientia Horticulturae . 36:1-2, 157-163
- Calvo , M.C. and Segura, J., 1988. *In vitro* propagation of lavandular Hortscience 24:2, 375-376.
- Newall, C., Anderson, L.A. and Philipson, J.D., 1996. Herbal Medicines :231-232.
- Ozdemir, C. and Senel, G., 1999 The morphological, anatomical and karyological properties of *Salvia sclarea* L.Tr.j. of Botany, 23 : 7-18 .

Tissue culture and organogenesis of *Salvia nemorosa* P. Ourmazed¹ and F. Chalabian¹

1- Biology department, North Tehran branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran,

E-mail:Chalabian1969@yahoo.com

Abstract

Salvia nemorosa as a member of Lamiaceae, is used in food and pharmaceutical industries. Also *Salvia nemorosa* is an ornamental plant. *In vitro* culture of *S. nemorosa* on MS medium with different concentrations of hormones was investigated root, hypocotyls, leaf and apical meristem of sterile seedling grown on hormone free MS medium were used as explants. Leaf and apical meristem explants in MS medium containing 5mg/l NAA and 5mg/l 2ip formed the compact and green calli and then leaves and roots appeared. MS medium containing 5mg/l IBA and 5mg/l Kin was only suitable for callus induction and redifferentiation of leaf from leaf explants. With MS medium containing 5mg/l NAA and 2mg/l 6-BAP, apical meristem formed the green calli and then leaves and shoots appeared. Subculture of samples on fresh medium resulted in plant regeneration. Thus, MS medium with NAA and 6-BAP is best medium for propagation of *S. nemorosa* plant than the other medium. On MS medium containing 5mg/l NAA and 5mg/l 2ip, hypocotyls formed yellow calli, but root explants showed no callus induction. On MS medium with 5mg/l IBA and 5mg/l Kin, hypocotyls and root explant formed yellow and green calli, respectively without any organogenesis or plant regeneration.

Key words: *Salvia nemorosa*, Lamiaceae, Tissue culture, organogenesis, Callus and Regeneration.