

تأثیر تنظیم کننده‌های رشد مختلف، محیط‌های کشت، مواد ژله‌ای کننده محیط کشت و منابع کربوهیدرات بر افزونش شاخصاره در *Pyrus glabra* Boiss.

یوسف علی سعادت^{*}، ام البنین راستی^۲ و جواد زمانی^۳

^۱- نویسنده مسئول مکاتبات، استادیار پژوهش، مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی استان فارس
پست الکترونیک: شیراز@farsagres.ir

^۲- کارشناس ارشد، بیوتکنولوژی کشاورزی، مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی استان فارس

^۳- کارشناس ارشد، باطنی، مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی استان فارس

تاریخ دریافت: ۱۳۹۱/۰۴/۱۱ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۰/۰۵/۲۹

چکیده

استان فارس یکی از رویشگاه‌های طبیعی گلابی وحشی گونه‌ی *Pyrus glabra* Boiss. می‌باشد. برداشت میوه، چرای بی‌رویه عرصه‌های جنگلی، تخریب جنگل‌ها و توسعه کشاورزی در سال‌های اخیر به شدت جنگل‌های گلابی وحشی استان فارس را تهدید و زدآوری طبیعی این گونه را مختل نموده است. برای احیای جنگل‌های *P. glabra* ضرورت دارد که تکثیر این گونه‌ی ارزشمند مورد بررسی قرار گیرد. این پژوهش به منظور مطالعه تأثیر تنظیم کننده‌های رشد، محیط‌های کشت، مواد ژله‌ای کننده محیط کشت و منابع مختلف کربوهیدرات در تکثیر شاخصاره *P. glabra* در کشت‌های درون شیشه‌ای انجام گردید. از نوک شاخصاره و قطعه‌های ساقه تولید شده درون شیشه با منشاً بذر یا درختان بالغ به عنوان ریزنمونه استفاده شد. میزان ۰/۸ تا ۱ میلی‌گرم در لیتر BA برای تکثیر شاخصاره بهینه بود. اما افزودن GA₃ به محیط کشت تأثیر منفی معنی‌دار روی وزن تر شاخصاره داشت. میانگین طول شاخصاره اصلی ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت موراشیگ و اسکوگ (MS) به طور معنی‌دار بلندتر از ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت گیاهان چوبی (WPM) و محیط کشت درایور و کانی‌یوکی گردو (DKW) با نصف غلظت عناصر ماکرو بودند، اما در مقایسه با ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت DKW و MS با نصف غلظت عناصر ماکرو تفاوت معنی‌دار نداشتند. شکل ظاهری و کیفیت شاخصاره‌های تولید شده روی محیط کشت DKW از سایر محیط کشت‌ها بهتر بود. ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت‌های دارای ساکاراز و گلوکز از نظر شاخص‌های رشد با یکدیگر تفاوت معنی‌دار نداشتند ولی هر دو نسبت به محیط کشت‌های دارای فروکتوز برتری معنی‌دار داشتند. محیط کشت‌های نیمه جامد شده با فیتاژل در مقایسه با دیفکو باکتو آگار به طور معنی‌دار وزن تر شاخصاره بیشتری تولید نمودند و از نظر کیفیت ظاهری بهتر بودند.

واژه‌های کلیدی: فیتاژل، دیفکوباكتو آگار، گلابی وحشی، ساکاراز، محیط کشت DKW، BA.

که از نظر تجاری اهمیت ویژه‌ای دارد و پژوهش در مورد سایر گونه‌های گلابی به طور محدود انجام شده است.

محیط کشت MS (Murashige & Skoog, 1962) و WPM (Lloyd & WPM, 2009) از محیط کشت Sun *et al.*, 1997) برای پرآوری شاخصاره ارقام گلابی DKW (McGranahan, 1981) استفاده نموده‌اند. محیط کشت‌های Quoirin & Quoirin & Lepoivre (Quoirin & Quoirin & Lepoivre *et al.*, 1987) و Lepoivre, 1977) (QL) برای گزارش گزارش نموده‌اند. برتری آنها را نسبت به MS و WPM گزارش نموده‌اند. ایشان همچنین برتری محیط کشت DKW را نسبت به QL گزارش کرده و اظهار داشته‌اند که شاخصاره‌های تولید DKW دارای برگ‌های درشت‌تری شده روی محیط کشت QL هستند که برای استفاده جهت تولید شاخصاره نابجا مطلوب هستند، در حالی که شاخصاره‌های تولید شده روی محیط کشت QL بسیار کوتاه و باریک هستند. استقرار ریزنمونه‌های گلابی با استفاده از محیط کشت MS با نصف غلظت نمک‌های ماقرو توسط Baviera و همکاران (1989) نیز گزارش شده است.

برای نیمه جامد کردن محیط کشت از دیفکوباتو آگار و بهندرت از gellan gum استفاده شده است. استفاده از سیستم دو مرحله‌ای کشت ریزنمونه‌ها روی محیط کشت نیمه‌جامد شده با آگار و بعد افزودن محیط کشت مایع بر روی محیط کشت نیمه‌جامد شده با آگار تولید شاخصاره را افزایش می‌دهد و برای افزایش تجاری ارقام گلابی در سایر کشورها نیز به طور گسترده استفاده می‌شود (Bell & Reed, 2002).

مقدمه

به رغم این که استان فارس یکی از رویشگاه‌های طبیعی گلابی وحشی گونه‌ی *Pyrus glabra* Boiss. در ایران است، اما اطلاعات کافی در مورد جنبه‌های مختلف رشد این گونه وجود ندارد. برداشت میوه‌ی درختان این گونه برای مصرف یا استخراج بذر به منظور فروش به عنوان خشکبار توسط ساکنان محلی و عشایر، چرای بی‌رویه عرصه‌های جنگلی و تبدیل اراضی به باغ‌های دیم و آبی در سال‌های اخیر به شدت جنگل‌های گلابی وحشی استان فارس را تهدید می‌کند و زادآوری طبیعی آنها را مختل نموده و از دیدگاه متخصصان جنگل گونه *P. glabra* از گونه‌های در معرض خطر استان فارس است. برای احیای جنگل‌ها و استفاده از این گونه گلابی به عنوان پایه برای ارقام مختلف تجاری گلابی ضرورت دارد که تکثیر آن مورد بررسی قرار گیرد. عملی بودن تکثیر گونه‌های گلابی وحشی با بذر طی پژوهشی توسط Akbari Mousavi و Saadat (2006) مورد بررسی قرار گرفت اما به دلیل دگرگشن بودن گلابی، نهال‌های حاصل از بذر شبیه به اصل نیستند. هر چند تکثیر بذر گلابی وحشی، گوناگونی ژنتیکی موجود را بهبود خواهد بخشید، اما چون جنبه اقتصادی گونه برای بهره برداران اهمیت دارد در صورتی که نیاز به تکثیر انبوه یک درخت یا نژادگان برتر باشد نیاز به تکثیر رویشی است که از طریق ریزافزایی این‌کار عملی است. گزارش‌های بسیاری در مورد ریزافزایی رقم‌های مختلف گلابی انجام شده، اما در مورد گونه‌های گلابی بومی ایران، پژوهش جامعی انجام نشده است. بیشتر پژوهش‌های انجام شده در مورد ریزافزایی گلابی خوارکی (*Pyrus communis*) می‌باشد.

محیط کشت و منابع مختلف کربوهیدرات بر افزونش شاخصاره درون شیشه‌ای *P. glabra* بود.

مواد و روشها

این پژوهش در آزمایشگاه ریازادیادی و کشت بافت گیاهی مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی استان فارس در سال‌های ۱۳۸۶ تا ۱۳۸۸ انجام شد. برای بررسی ریازادیادی گلابی وحشی گونه‌ی *P. glabra* با نام محلی انچوچک، از بین درختان شناسایی شده در جنگل دهکنه شهرستان سپیدان چندین درخت انتخاب شده و از ته جوش‌ها، شاخه‌های رشد فصل جاری و بذرهای آنها به عنوان ریزنمونه استفاده گردید.

عمل گندزدایی پنس، اسکالپل، ظرف‌های شیشه‌ای، ظرف‌های کاشت و محیط کشت به وسیله اتوکلاو در دمای ۱۲۱/۵ درجه سانتی‌گراد و فشار ۱ کیلوگرم بر سانتی‌مترمربع به مدت ۲۰ دقیقه انجام شد. ضد عفونی میز کار توسط الکل اتیلیک ۷۰ درصد انجام شد. پنس و اسکالپل‌ها در هنگام کار توسط Hot bead sterilizer به مدت یک دقیقه گندزدایی شدند.

برای گندزدایی مواد گیاهی، ابتدا در آزمایشگاه برگ‌های شاخه‌های رشد فصل جاری یا پاجوش‌ها را حذف کرده به‌طوری‌که تنها حدود ۰/۵ سانتی‌متر از انتهای دمبرگ بر روی ساقه باقی بماند، بعد شاخصاره‌ها را قطعه کرده و با آب جاری و چند قطره مایع ظرفشویی شسته و به‌منظور کاهش آلودگی قارچی، به مدت یک ساعت در محلول یک‌گرم‌در لیتر بنومیل قرار داده شدند. سپس در زیر لامینار فلو سترون‌سازی شده با استفاده از الکل اتیلیک ۷۰ درصد به مدت یک دقیقه و غلظت مورد نظر محلول هیپوکلریت سدیم گندزدایی شده و بعد ۳ بار

سایتوکایینین بنزیل‌آمینوپیورین (BA) مورد استفاده بیشتر پژوهشگران گلابی قرار گرفته است (Bell et al., 2009; Shibli et al., 1997; Sun et al., 2009) از ز آتین و 2-isopentyladenine (2ip) نیز استفاده شده است (Bell & Reed, 2002). گزارش شده که افزایش یک میلی‌گرم‌در لیتر BA به محیط کشت برای استقرار و افزونش (تکثیر) شاخصاره گلابی کافی است، اما مقدار آن براساس نوع گونه و رقم گلابی می‌تواند تغییر یابد. به عنوان مثال برای رقم گلابی ویلیامز افزودن ۰/۷۵ میلی‌گرم‌در لیتر به محیط کشت برای تولید شاخصاره کافی است و غلظت بیشتر آن باعث ناهنجاری در فرم برگ‌ها می‌گردد (Morretti et al., 1991). همچنین گزارش شده که غلظت مطلوب BA برای افزونش شاخصاره در *P. calleryana* به میزان ۰/۵ میلی‌گرم‌در لیتر بوده است (Berardi et al., 1992) Kadota & Niimi (2003) اثر سایتوکایینین‌های مختلف را روی افزونش شاخصاره در *P. pyrifolia* مورد بررسی قرار داده و گزارش نموده‌اند که BA با غلظت ۱۱ میکرومول حداقل تعداد شاخصاره را تولید نمود و نسبت به کایتین، Thidiazuron (TDZ) و (CPPU) N-(2-chloro-4-pyridil)-N⁺-phenylurea برتری دارد. در این خصوص Roozban و همکاران (۲۰۰۲) در مورد ریازادیادی ۹ رقم از ارقام اصلاح شده گلابی آسیایی (*Pyrus serotina* Rehd.) پژوهشی انجام داده و گزارش نموده‌اند که استقرار، رشد و پرآوری ۵ رقم گلابی آسیایی با استفاده از محیط کشت WPM دارای یک میلی‌گرم در لیتر BA امکان‌پذیر است. آنها حداقل پرآوری شاخصاره را بر روی محیط کشت WPM دارای ۲ میلی‌گرم در لیتر BA گزارش کرده‌اند.

هدف از انجام این پژوهش مطالعه تأثیر تنظیم‌کننده‌های رشد، محیط‌های کشت، مواد ژله‌ای کننده

آزمایش ۲. تأثیر غلظت‌های مختلف GA_3 و BA بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

این آزمایش به صورت فاکتوریل با طرح پایه کاملاً تصادفی اجرا گردید. GA_3 با غلظت‌های صفر، ۱ و ۲ میلی‌گرم در لیتر به عنوان فاکتور A و BA با غلظت‌های ۰/۸ و ۱/۰ میلی‌گرم در لیتر به عنوان فاکتور B مورد استفاده قرار گرفتند. هر تیمار دارای ۵ تکرار و هر تکرار دارای ۴ ریزنمونه بود. از نوک شاخصاره‌های رشد یافته در شرایط درون شیشه‌ای به عنوان ریزنمونه استفاده شد. محیط کشت MS دارای ۰/۰۱ میلی‌گرم در لیتر IBA، ۳۰ گرم در لیتر ساکارز و نیمه‌جامد شده با ۲/۲ گرم در لیتر فیتاژل در همه تیمارها مورد استفاده قرار گرفت. یادداشت‌برداری شاخص‌های رشد پس از یک ماه انجام شد.

آزمایش ۳. تأثیر انواع مختلف محیط کشت بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

این آزمایش به منظور تعیین محیط کشت مناسب برای تولید و استقرار شاخصاره انجام شد. از ۵ نوع ترکیب محیط کشت شامل محیط کشت DKW، DKW با نصف غلظت عناصر مacro، MS، MS با نصف غلظت عناصر مacro و WPM به عنوان تیمار استفاده شد. آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۵ تکرار و هر تکرار دارای ۴ ریزنمونه انجام گردید و از نوک شاخصاره‌های تولید شده درون شیشه با ۳-۶ برگ به عنوان ریزنمونه استفاده شد. همه تیمارها دارای ۰/۰۱ میلی‌گرم در لیتر IBA، ۰/۸ میلی‌گرم در لیتر BA و ۳۰ گرم در لیتر ساکارز بودند. از دیفکوباتکتوآگار به میزان ۸ گرم در لیتر جهت نیمه جامد شدن محیط‌های کشت استفاده گردید. ریزنمونه‌ها پس از

با آب قطره سترون‌سازی شده آبشویی شدند و در پایان ریزنمونه‌های مناسب از موادگیاهی جدا و روی محیط کشت قرار داده شدند. ظرف‌های کشت مورد استفاده شامل لوله‌های آزمایش دهان گشاد، Baby food jar و Magenta معادل 27 ± 1 درجه سانتی‌گراد با طول دوره روشنایی ۱۶ ساعت و شدت نور ۷۵ میکرومول بر متر مربع در ثانیه که توسط لامپ‌های فلورسنت ایجاد می‌گردید، برای رشد قرار داده شدند. تجزیه و تحلیل‌های آماری با استفاده از نرم‌افزار SAS Institute, 1988 (SAS) و مقایسه میانگین‌ها با استفاده از آزمون چند دامنه‌ای دانکن انجام شد.

آزمایش ۱. تأثیر غلظت‌های مختلف BA بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

در این آزمایش تأثیر غلظت‌های مختلف BA بر شاخص‌های رشد ریزنمونه‌های *P. glabra* مورد بررسی قرار گرفت. از محیط کشت DKW دارای ۰/۰۱ میلی‌گرم در لیتر IBA، ۳۰ گرم در لیتر ساکارز و نیمه جامد شده با ۲/۲ گرم در لیتر فیتاژل در تمام تیمارها استفاده گردید. آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۵ تیمار شامل غلظت‌های مختلف BA (۰/۰۲، ۰/۰۵، ۱/۰، ۱/۵ و ۲/۰ میلی‌گرم در لیتر) اجرا گردید. هر تیمار دارای ۵ تکرار و هر تکرار از ۴ ریزنمونه تشکیل شده بود. از نوک شاخصاره‌های تولید شده درون شیشه به طول ۲-۳ سانتی‌متر که دارای ۳-۴ برگ بودند به عنوان ریز نمونه استفاده شد. شاخص‌های رشد طول شاخصاره اصلی، وزن تر شاخصاره، تعداد شاخصاره جانبی و وزن تر پینه (کالوس) ۴ هفته پس از کشت یادداشت‌برداری شدند.

شاخصاره در *P. glabra* انجام شد. آزمایش به صورت فاکتوریل با طرح پایه کاملاً تصادفی اجرا شد. هر تیمار دارای ۷ تکرار و هر تکرار دارای ۴ ریزنمونه بود. دو ماده ژله‌ای کننده محیط کشت دیفکوباكتوآگار (۹ گرم در لیتر) و فیتاژل (۲/۲ گرم در لیتر) به عنوان فاکتور A و غلظت‌های ۰/۵، ۰/۸ و ۱/۰ میلی گرم در لیتر BA به عنوان فاکتور B استفاده شدند. محیط کشت DKW دارای ۰/۰۱ میلی گرم در لیتر IBA و ۳۰ گرم در لیتر ساکارز جهت همه تیمارها استفاده گردید. از نوک شاخصاره‌های رشد کرده درون شیشه دارای ۳-۶ برگ به عنوان ریزنمونه استفاده شد. پس از ۵ هفته یادداشت برداری شاخص‌های رشد انجام گردید.

نتایج

آزمایش ۱. تأثیر غلظت‌های مختلف BA بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

براساس نتایج حاصل از این آزمایش مشخص گردید که افزایش BA به محیط کشت تأثیر منفی روی رشد طولی شاخصاره اصلی دارد و در محیط‌های کشت حاوی BA با غلظت کمتر طول شاخصاره اصلی به طور معنی‌دار افزایش می‌یابد (شکل ۱). میانگین تعداد شاخصاره، وزن تر شاخصاره و وزن تر پینه در کلیه تیمارها تفاوت معنی‌دار نداشتند. شاخصاره‌های تولید شده روی محیط‌های کشت دارای غلظت‌های کمتر BA دارای کیفیت بهتر و برگ‌های درشت‌تر و کامل‌تر بودند.

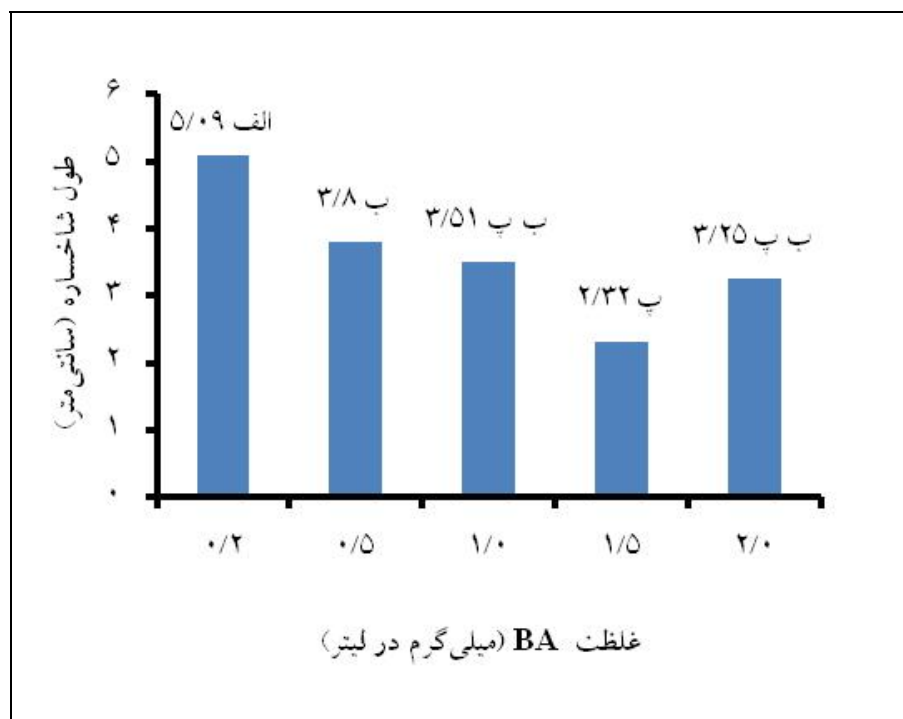
۵ هفته به محیط کشت مشابه و تازه منتقل و پس از ۵ هفته شاخص‌های رشد یادداشت برداری شدند.

آزمایش ۴. تأثیر انواع مختلف کربوهیدرات در غلظت‌های متفاوت بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

این آزمایش به منظور تعیین بهترین نوع کربوهیدرات و غلظت مناسب آن برای تولید شاخصاره انجام شد. آزمایش به صورت فاکتوریل با طرح پایه کاملاً تصادفی با ۵ تکرار و هر تکرار دارای ۴ ریزنمونه انجام گردید. سه نوع مختلف کربوهیدرات شامل ساکارز، گلوکز و فروکتوز به عنوان فاکتور A و غلظت‌های ۳۰ و ۴۰ گرم در لیتر به عنوان فاکتور B مورد استفاده قرار گرفت. محیط کشت DKW دارای ۰/۰۱ میلی گرم در لیتر IBA، ۰/۶ میلی گرم در لیتر BA و نیمه جامد شده با ۲/۲ گرم در لیتر فیتاژل جهت همه تیمارها استفاده گردید. از نوک شاخصاره‌های تولید شده درون شیشه با ۳-۶ برگ به عنوان ریزنمونه استفاده شد. ریزنمونه‌ها پس از ۴ هفته به محیط کشت تازه و یکسان منتقل و پس از ۴ هفته شاخص‌های رشد یادداشت برداری شدند.

آزمایش ۵. تأثیر نوع ماده ژله‌ای کننده محیط کشت و غلظت‌های مختلف BA بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

این آزمایش به منظور بررسی تأثیر نوع ماده ژله‌ای کننده محیط کشت و غلظت‌های مختلف BA بر تولید



شکل ۱. تأثیر غلظت‌های مختلف BA بر میانگین طول شاخصاره اصلی در کشت‌های درون شیشه‌ای *P. glabra*

(میانگین‌هایی که دارای حرف‌های مشابه هستند در سطح ۵ درصد آزمون چند دامنه‌ای دانکن با یکدیگر اختلاف معنی‌دار ندارند).

میانگین تعداد شاخصاره در ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت‌های دارای ۰/۸ میلی‌گرم در لیتر BA در مقایسه با محیط کشت‌های دارای ۱/۰ میلی‌گرم در لیتر BA بیشتر بود، اما در سایر شاخص‌های رشد با یکدیگر تفاوت معنی‌دار نداشتند به‌طوری‌که اثر متقابل غلظت‌های مختلف GA₃ و BA روی شاخص‌های اندازه‌گیری شده معنی‌دار نبود.

آزمایش ۲. تأثیر غلظت‌های مختلف GA₃ و BA بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

نتایج حاصل از این آزمایش نشان داد که ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط‌های کشت بدون GA₃ در مقایسه با محیط‌های کشت دارای ۱/۰ یا ۲/۰ میلی‌گرم در لیتر GA₃ به طور معنی‌دار وزن‌تر شاخصاره بیشتری تولید کردند، اما از نظر سایر شاخص‌های اندازه‌گیری شده با یکدیگر اختلاف معنی‌دار نداشتند (جدول ۱).

جدول ۱- تأثیر غلظت‌های مختلف GA_3 و BA بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

ریزنمونه	ریزنمونه (سانتی متر)	میانگین طول شاخصاره اصلی در تکرار	وزن تر شاخصاره در تکرار	غلظت‌های مختلف GA_3
				(گرم)
۱/۵۶	۴/۰۸	۲/۹۳	الف	صفر میلی گرم در لیتر
۱/۷۲	۳/۹۵	۱/۸۲	الف	۱/۰ میلی گرم در لیتر
۲/۰۶	۳/۴۷	۱/۶۳	الف	۲/۰ میلی گرم در لیتر
غلظت BA				
۲/۳۱	۳/۸۳	۲/۲۲	الف	۰/۸ میلی گرم در لیتر
۱/۲۳	۳/۸۷	۲/۱۶	الف	۱/۰ میلی گرم در لیتر
ns	ns	ns		اثرمتقابل

* میانگین‌های هر ستون که دارای حرف‌های یکسانی هستند در سطح احتمال ۵ درصد آزمون چند دامنه‌ای دانکن با یکدیگر اختلاف معنی‌دار ندارند. ns اثرمتقابل غلظت‌های مختلف GA_3 و BA معنی‌دار نیست.

محیط کشت MS به‌طور معنی‌دار بلندتر از ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت‌های WPM و DKW با نصف عناصر ماکرو بودند. شکل ظاهری (برگ‌های سبزتر) و کیفیت شاخصاره‌های تولید شده (دوکی نبودن شاخصاره‌ها) روی محیط کشت DKW از سایر محیط کشت‌ها بهتر بود.

آزمایش ۳. تأثیر انواع مختلف محیط کشت بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra* براساس نتایج حاصل از این آزمایش مشخص گردید که بین محیط‌های کشت مورد استفاده از نظر وزن تر شاخصاره در هر تکرار و میانگین تعداد شاخصاره در ریزنمونه تقاضا معنی‌دار وجود ندارد (جدول ۲). میانگین طول شاخصاره اصلی ریزنمونه‌های کشت شده روی

جدول ۲- تأثیر محیط‌های کشت مختلف بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

ریزنمونه	ریزنمونه (سانتی متر)	میانگین طول شاخصاره اصلی در تکرار	وزن تر شاخصاره در تکرار	محیط کشت
				(گرم)
۲/۹۲	۴/۲۴	۱/۱۳	الف	DKW
۴/۲۵	۲/۲۰	۱/۱۰	الف	DKW (1/2macronutrient)
۲/۳۵	۶/۴۸	۱/۳۵	الف	MS
۳/۴۵	۴/۳۸	۱/۵۸	الف	MS (1/2macronutrient)
۵/۳۵	۳/۲۴	۱/۳۸	الف	WPM

* میانگین‌های هر ستون که دارای حرف‌های مشابه هستند در سطح ۱ درصد آزمون چند دامنه‌ای دانکن با یکدیگر اختلاف معنی‌دار ندارند.

غلظت‌های آنها از نظر وزن تر شاخصاره در هر تکرار، میانگین تعداد شاخصاره و میانگین طول شاخصاره اصلی معنی دار بود ولی از نظر وزن تر پینه در هر تکرار معنی دار نبود (جدول‌های ۳ و ۴).

بیشترین مقدار وزن تر شاخصاره و تعداد شاخصاره در هر ریزنمونه در محیط کشت‌های دارای ۳۰ گرم‌دلیتر ساکارز مشاهده شد (جدول ۳). ساکارز با غلظت ۳۰ گرم در لیتر مناسب‌ترین منبع کربوهیدرات برای تکثیر شاخصاره در *P. glabra* بود. تفاوت محسوسی بین غلظت ۳۰ و ۴۰ گرم در لیتر فروکتوز از نظر شاخص‌های رشد مشاهده نشد و میانگین تعداد شاخصاره در هر ریزنمونه در غلظت ۴۰ گرم در لیتر گلوکز نسبت به ۳۰ گرم در لیتر به طور معنی دار بیشتر بود (جدول ۴).

آزمایش ۴. تأثیر انواع مختلف کربوهیدرات در غلظت‌های متفاوت بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای

P. glabra

براساس نتایج بدست آمده از این آزمایش بین ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت‌های دارای ساکارز و گلوکز در کلیه شاخص‌های اندازه‌گیری شده اختلاف معنی دار مشاهده نشد ولی در مقایسه با ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت‌های دارای فروکتوز به طور معنی دار برتری داشتند (جدول ۳).

محیط کشت‌های دارای ۳۰ یا ۴۰ گرم در لیتر کربوهیدرات از نظر کلیه شاخص‌های اندازه‌گیری شده با یکدیگر اختلاف معنی دار نداشتند (جدول ۳)، اما شاخصاره‌های تولید شده روی محیط کشت‌های دارای ۳۰ گرم در لیتر از نظر ساختار ظاهری وضعیت مطلوب‌تری داشتند. البته اثر متقابل بین کربوهیدرات‌های مختلف و

جدول ۳- تأثیر انواع مختلف کربوهیدرات در غلظت‌های متفاوت بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

منبع کربوهیدرات	تکرار (گرم)	وزن تر شاخصاره در	میانگین طول شاخصاره	میانگین تعداد شاخصاره	وزن تر پینه	میانگین طول شاخصاره	میانگین تعداد شاخصاره	وزن تر پینه
ساکارز	۳/۱۷	الف	۲/۰۴	الف	۲/۵۷	الف	۰/۷۳	الف
فروکتوز	۱/۲۰	ب	۱/۰۰	ب	۱/۰۷	ب	۰/۱۳	ب
گلوکز	۲/۷۳	الف	۲/۱۴	الف	۲/۱۸	الف	۰/۹۳	الف
غلظت کربوهیدرات								
۳۰ گرم در لیتر	۲/۴۵	الف	۱/۶۹	الف	۲/۰۴	الف	۰/۶۸	الف
۴۰ گرم در لیتر	۲/۲۱	الف	۱/۶۶	الف	۱/۷۹	الف	۰/۴۰	الف
اثر متقابل	**		*	*	*		ns	*

*: میانگین‌های هر ستون که دارای حرف‌های یکسانی هستند در سطح احتمال ۱ درصد آزمون چندامنه‌ای دانکن با یکدیگر اختلاف معنی دار ندارند.

**: اثر متقابل نوع کربوهیدرات و غلظت‌های مختلف آنها به ترتیب در سطح احتمال ۱ درصد و ۵ درصد معنی دار است.

ns : اثر متقابل نوع کربوهیدرات و غلظت‌های مختلف آنها معنی دار نیست.

جدول ۴- اثر متقابل انواع مختلف کربوهیدرات در غلظت‌های متفاوت بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای در *P. glabra*

نوع کربوهیدرات	(گرم در لیتر)	غلظت کربوهیدرات	وزن تر شاخصاره در میانگین طول شاخصاره اصلی در هر ریزنمونه*	میانگین تعداد شاخصاره در هر ریزنمونه*
ساکارز	۳۰	۳/۷ الف	۲/۲۶	۳/۲۲ الف
فروکتوز	۴۰	۲/۶۴ ب	۱/۸۲	۱/۹۲ ب پ
گلوکز	۳۰	۱/۲۳ ب	۰/۹۲ ب	۱/۰۶ ب
۴۰	۱/۱۷ ب	۱/۱۰ ب	۱/۰۷ ب	۱/۷۰ ب
۴۰	۲/۴۰ ب	۲/۰۰ الف ب	۲/۹۰ الف ب	۲/۳۵ الف ب

*: میانگین‌های هر ستون که دارای حرف‌های یکسانی هستند به ترتیب در سطح احتمال ۱ و ۵ درصد آزمون چندادمانه‌ای دانکن با یکدیگر اختلاف معنی‌دار ندارند.

جامد شده با دیفکوباتکو آگار از نظر وزن تر شاخصاره برتری معنی‌دار داشتند. ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط‌های کشت نیمه جامد شده با دیفکوباتکو آگار و فیتاژل از نظر میانگین طول شاخصاره اصلی و تعداد شاخصاره در ریزنمونه با یکدیگر تفاوت معنی‌دار نداشتند.

آزمایش ۵. تأثیر نوع ماده ژله‌ای کننده محیط کشت و غلظت‌های مختلف BA بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای *P. glabra*

نتایج حاصل از این آزمایش (جدول ۵) نشان داد که ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط‌های کشت نیمه جامد شده با فیتاژل در مقایسه با محیط‌های کشت نیمه

جدول ۵- تأثیر نوع ماده ژله‌ای کننده محیط کشت و غلظت‌های مختلف BA بر شاخص‌های رشد درون شیشه‌ای

نوع ماده ژله‌ای کننده			
غلظت BA	وزن تر شاخصاره در میانگین (گرم)	طول شاخصاره اصلی در ریزنمونه (سانتی‌متر)	تعداد شاخصاره در ریزنمونه
دیفکوباتکو آگار	۰/۲۹ ب	۲/۴۳ الف	۴/۹۱
فیتاژل	۰/۳۶ الف	۲/۳۲ الف	۵/۲۲ الف
۰/۵ میلی‌گرم در لیتر	۰/۲۶ ب	۱/۱۸ الف	۰/۴۳ ب
۰/۰ میلی‌گرم در لیتر	۰/۳۶ الف	۱/۳۸ الف	۰/۶۲
۱/۰ میلی‌گرم در لیتر	۰/۳۴ الف	۱/۲۳ الف	۰/۷۴ الف
اثر متقابل	**	ns	ns

*: میانگین‌های هر ستون که دارای حرف‌های یکسانی هستند در سطح احتمال ۱ درصد آزمون چندادمانه‌ای دانکن با یکدیگر اختلاف معنی‌دار ندارند.

**: اثر متقابل نوع ماده ژله‌ای کننده محیط کشت و غلظت‌های مختلف BA در سطح احتمال ۱ درصد معنی‌دار است.

ns: اثر متقابل نوع ماده ژله‌ای کننده محیط کشت و غلظت‌های مختلف BA معنی‌دار نیست.

ترکیب دیفکوباتکو آگار و ۰/۵ میلی گرم در لیتر BA حداقل وزن تر شاخصاره را تولید نمود که در سطح ۱ درصد از سایر ترکیبات ماده ژله‌ای کننده محیط کشت و غلظت‌های مختلف BA کمتر بود (جدول ۶). حداکثر وزن تر شاخصاره از ترکیب فیتاژل و ۰/۸ میلی گرم در لیتر BA حاصل گردید.

وزن تر شاخصاره در ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط‌های کشت دارای ۰/۸ یا ۱/۰ میلی گرم در لیتر BA به طور معنی‌دار از محیط کشت‌های دارای ۰/۵ میلی گرم در لیتر BA بیشتر بود، اما در سایر شاخص‌های رشد با یکدیگر تفاوت معنی‌دار نداشتند. اثر متقابل ماده ژله‌ای کننده محیط کشت و غلظت‌های مختلف BA از نظر میانگین وزن تر شاخصاره در ریزنمونه معنی‌دار بود و

جدول ۶- اثر متقابل انواع مختلف ماده ژله‌ای کننده محیط کشت و غلظت‌های مختلف BA بر وزن تر شاخصاره در

P. glabra

غلظت BA (میلی گرم در لیتر)			نوع ماده ژله‌ای کننده محیط کشت
۱/۰	۰/۸	۰/۵	
۱/۳۲ الف	۱/۴۱ الف	۰/۷۵ ب	دیفکوباتکو آگار
۱/۴۳ الف	۱/۴۸	۱/۳۵	فیتاژل

[‡]: میانگین‌هایی که دارای حرف‌های یکسانی هستند در سطح احتمال ۱ درصد آزمون چنددامنه‌ای دانکن با یکدیگر اختلاف معنی‌دار ندارند.

برای تکثیر شاخصاره *Pyrus calleryana* به میزان ۰/۵ میلی گرم در لیتر بوده است. در این پژوهش غلظت‌های مختلف BA از ۰/۲ میلی گرم در لیتر تا ۲/۰ میلی گرم در لیتر همراه با ۰/۰۱ میلی گرم در لیتر IBA مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد که غلظت‌های مختلف استفاده شده روی میانگین طول شاخصاره اصلی در ریزنمونه تأثیر معنی‌دار داشت. اما کیفیت شاخصاره‌های تولید شده با توجه به غلظت BA در محیط کشت تفاوت دارد و معمولاً در غلظت‌های کم BA (۰/۵ میلی گرم در لیتر) برگ‌های شاخصاره‌ها درشت تر و شاداب تر هستند ولی تعداد شاخصاره تولید شده کمتر خواهد بود. استفاده از غلظت‌های خیلی کم BA (۰/۲ میلی گرم در لیتر) رشد ضعیف و نامطلوب نمونه‌ها را در مقایسه با غلظت‌های بیشتر موجب گردید و بیانگر ضرورت استفاده از

بحث

در این پژوهش از BA با غلظت‌های متفاوت به عنوان سایتوکاینین برای تکثیر شاخصاره استفاده شد و مشخص گردید که برای تکثیر شاخصاره در *P. glabra* مناسب می‌باشد. سایتوکاینین BA توسط بیشتر پژوهشگران گلابی (Bell *et al.*, 2009; Shibli *et al.*, 1997; Sun *et al.*, 2009) مورد استفاده قرار گرفته است (Kadota & Niimi, 2003) گزارش شده است. در این خصوص Morretti و همکاران (1991) گزارش نموده‌اند که افزایش یک میلی گرم در لیتر BA به محیط کشت برای استقرار و تکثیر شاخصاره گلابی کافی است، اما مقدار آن براساس نوع گونه و رقم گلابی می‌تواند تغییر یابد. در ضمن Berardi و همکاران (1992) گزارش نموده‌اند که غلظت مطلوب

گزارش Bell و همکاران (۲۰۰۹) که برتری DKW را نسبت به MS و WPM را از نظر تولید شاخصاره در هر ریزنمونه در دو رقم گلابی معمولی گزارش نموده و WPM همچنین Rozban و همکاران (۲۰۰۲) که برتری WPM را نسبت به MS گزارش نموده‌اند، در تنافض است که احتمالاً به دلیل تفاوت در گونه‌های مورد بررسی می‌باشد. میانگین طول شاخصاره اصلی ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت MS به طور معنی‌دار بلندتر از ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت‌های WPM یا DKW با نصف عناصر ماکرو بود. این امر را می‌توان به غلظت بیشتر عناصر ماکرو و میکرو موجود در محیط کشت MS نسبت داد. شکل ظاهری و کیفیت شاخصاره‌های تولید شده روی محیط کشت DKW از سایر محیط‌های کشت بهتر بود و شاخصاره‌های تولید شده برای ریشه‌دار نمودن و تولید گیاهچه مطلوب‌تر بودند. این موضوع با گزارش Bell و همکاران (۲۰۰۹) که اظهار داشته‌اند شاخصاره‌های تولید شده روی محیط کشت DKW دارای برگ‌های درشت‌تری هستند و توانمندی بیشتری برای تولید شاخصاره نابجا دارند مطابقت دارد. تفاوت اصلی محیط کشت‌های مورد استفاده در میزان یون‌های آمونیوم و نیترات و غلظت کل یون‌هاست و محیط کشت MS دارای میزان بیشتری آمونیوم، نیترات و کلر می‌باشد. محیط کشت DKW نیترات کلسیم به عنوان منبع نیتروژن می‌باشد و از نظر یون کلسیم غنی‌تر است. در این تحقیق ریزنمونه‌های کشت شده روی محیط کشت MS و WPM با نصف غلظت عناصر ماکرو از نظر شاخص‌های اندازه‌گیری شده با یکدیگر تفاوت معنی‌دار نداشتند و با گزارش Nosrati و همکاران (۲۰۰۹) که MS با نصف غلظت عناصر ماکرو را

غلظت‌های بیشتر BA برای تکثیر شاخصاره در *P. glabra* می‌باشد. در غلظت‌های ۰/۵ و ۱/۰ میلی‌گرم‌دلیتر BA تعداد شاخصاره با کیفیت قابل قبول تولید گردید و در غلظت‌های بالاتر از ۱/۰ میلی‌گرم‌دلیتر BA کیفیت شاخصاره‌های تولید شده مطلوب نبود به‌ویژه اینکه برای ریشه‌دار کردن مناسب نبودند. تغییرات ریختی از جمله ریزشدن برگ‌ها و گوشتشی و ضخیم شدن ساقه‌ها نیز در شاخصاره‌های تولید شده روی محیط کشت‌های دارای غلظت‌های بالاتر از ۱/۰ میلی‌گرم‌دلیتر BA مشاهده گردید که با یافته‌های Niimi و Kadota (۲۰۰۳) و Rozban و همکاران (۲۰۰۲) مطابقت دارد. در محیط کشت دارای ۰/۲ میلی‌گرم‌دلیتر BA نسبت به غلظت‌های بیشتر آن، میانگین طول شاخصاره‌های تولید شده بیشتر بود و این امر تأثیر سایتوکاینین‌ها در از بین بردن چیرگی انتهایی ساقه را نشان می‌دهد که در غلظت‌های زیادتر BA رشد طولی ساقه‌ها کاهش می‌یابد.

نتایج این پژوهش نشان داد که افزودن GA_3 به محیط *P. glabra* کشت تأثیر مثبتی روی شاخص‌های رشد ندارد و موجب کاهش معنی‌دار وزن تر شاخصاره می‌گردد. همچنین Rodriguez و همکاران (۱۹۹۱) گزارش نمودند که GA_3 موجب جلوگیری از پرآوری شاخصاره در گلابی رقم‌های Jules Guyot و Butirra Precocce Moretinni و نیز جلوگیری از ریشه‌زایی شاخصاره‌ها در مراحل بعدی می‌شود.

براساس نتایج حاصل از این پژوهش مشخص گردید که بین محیط کشت‌های MS، DKW، WPM و DKW یا MS با نصف عناصر ماکرو از نظر شاخص‌های میانگین تعداد شاخصاره در ریزنمونه و وزن تر شاخصاره در هر تکرار تفاوت معنی‌دار وجود نداشت. این موضوع با

نیمه‌جامد شده با فیتاژل شفاف است و برای آزمایش‌هایی که ریزنمونه‌ها از عرصه تهیه می‌شوند و دارای آводگی باکتریایی هستند تشخیص نمونه‌های بدون آводگی راحت‌تر است. همچنین کیفیت شاخصاره‌های تولید شده روی محیط کشت‌های نیمه‌جامد شده با فیتاژل بهتر است. برتری فیتاژل نسبت به دیفکو باکتو آگار توسط Hennerty و Saadat (2002) در کشت‌های گردو نیز گزارش شده است.

سپاسگزاری

از مهندس لیلا سیاح، مهندس بدرالسادات موسوی و مهندس عباس نعمتی که در انجام آزمایش‌ها به طور صمیمانه همکاری نمودند تشکر می‌گردد.

منابع مورد استفاده

- Akbari Mousavi, Z. and Saadat, Y. A., 2006. Breaking dormancy and germination of wild pear (*Pyrus* spp.) seeds. Iranian J. of Rangelands and Forests Plant Breeding and Genetic Research, 14: 92-104.
- Barros, M.T.F., Hipolito, C.I. and Baptista, C.G.M., 2005. *In vitro* rooting of Portuguese pear cultivars (*Pyrus communis*) in response to changes in auxin induction and dark period treatments. Acta Horticulturae, 671: 631-636.
- Baviera, J.A., Garcia, J.L. and Ibarra, M., 1989. Commercial *in vitro* micropropagation of pear cv. Conference. Acta Horticulturae, 256: 63-68.
- Bell, R.L. and Reed, B.M., 2002. *In vitro* tissue culture of pear: advances in techniques for micropropagation and germplasm preservation. Acta Horticulturae, 596: 412-418.
- Bell, R.L., Srinivasan, C. and Lomberk, D., 2009. Effect of nutrient media on axillary shoot proliferation and preconditioning for adventitious shoot regeneration of pears. *In vitro* Cellular and Developmental Biology-Plant, 45: 708-714.
- Berardi, G., Infante, R. and Neri, D., 1992. Micropropagation of *Pyrus calleryana* Dcn. from seedlings. Scientia Horticulturae, 53: 157-165.
- Kadota, M., Imizu, K and Hirano, T., 2001. Double-phase *in vitro* culture using sorbitol increases shoot

بهتر از MS گزارش کرده‌اند در تناقض است که احتمالاً به دلیل تفاوت در گونه‌های مورد بررسی می‌باشد. استفاده از ساکارز و گلوکز در محیط کشت به عنوان منبع کربوهیدرات در *P. glabra* نسبت به فروکتوز در کلیه شاخص‌های اندازه‌گیری شده، برتری معنی‌دار نشان داد. بیشتر پژوهشگران گلابی از ساکارز به عنوان منبع کربوهیدرات استفاده کرده‌اند (Barros *et al.*, 2005; Bell *et al.*, 2009) Kadota و همکاران (2001) گزارش نموده‌اند که منابع مختلف کربوهیدرات به طور معنی‌دار روی وزن تازه و تعداد شاخصاره در گلابی ژاپنی (*P. pyrifolia*) تأثیر داشت و حداکثر تعداد شاخصاره با استفاده از ۲۰-۳۰ گرم در لیتر سوربیتول حاصل گردید. محیط کشت‌های دارای ۳۰ یا ۴۰ گرم در لیتر کربوهیدرات از نظر کلیه شاخص‌های اندازه‌گیری شده با یکدیگر اختلاف معنی‌دار نداشتند، اما شاخصاره‌های تولید شده روی محیط کشت‌های دارای ۳۰ گرم در لیتر کربوهیدرات از نظر ساختار ظاهری وضعیت مطلوب تری داشتند که احتمالاً به دلیل کاهش پتانسیل اسمزی و جذب نشدن آب و مواد غذایی در محیط کشت‌های دارای ۴۰ گرم در لیتر کربوهیدرات می‌باشد.

استفاده از مواد ژله‌ای کننده مختلف از نظر شاخص‌های میانگین تعداد شاخصاره و طول شاخصاره اصلی در ریزنمونه تفاوت معنی‌دار نشان نداد، اما از نظر وزن تر شاخصاره فیتاژل در مقایسه با دیفکو باکتو آگار تفاوت معنی‌دار داشت. بیشتر پژوهشگران گلابی از دیفکو باکتو آگار به عنوان ماده ژله‌ای کننده محیط کشت استفاده کرده‌اند اما در این پژوهش استفاده از فیتاژل به عنوان ماده ژله‌ای کننده محیط کشت نشان داد که نسبت به دیفکو باکتو آگار برتری‌هایی دارد. محیط کشت

- Quoirin, M. and Lepoivre, P., 1977. Improved media for *In Vitro* cultures of *Prunus* sp. *Acta Horticulturae*, 78: 437-442.
- Rodriguez, R., Diaz-Sala, C., Cuozzo, L. and Ancora, G., 1991. Pear *In Vitro* propagation using a double-phase culture system. *HortScience*, 26: 62-64.
- Roozban, M.R., Arzani, K. and Moieni, A., 2002. Study on *In Vitro* propagation of some Asian pear (*Pyrus serotina* Rehd.) cultivars. *Seed and Plant*, 18: 348-361
- Saadat, Y.A. and Hennerty, M. J., 2002. Factors affecting the shoot multiplication of Persian walnut (*Juglans regia* L.). *Scientia Horticulturae*, 95: 251-260.
- SAS Institute, 1988. SAS/STAT User's Guide. Release 6.03, Statistical Analysis System (SAS) Institute, Inc., Cary, N.C., USA.
- Shibli, R. A., Ajlouni, M.M., Jaradat, A., Aljanabi, S. and Shatnawi, M., 1997. Micropropagation in wild pear (*Pyrus syriaca*). *Scientia Horticulturae*, 67: 237-242.
- Sun, Q., Sun, H. and Bell, R.L., 2009. Effect of polyvinyl alcohol on *In Vitro* rooting capacity of shoots in pear clones (*Pyrus communis* L.) of different ploidy. *Plant Cell Tissue and Organ Culture*, 99: 299-304.
- proliferation and reduces hyperhydricity in Japanese pear. *Scientia Horticulturae*, 89: 207-215.
- Kadota, M. and Niimi, Y., 2003. Effects of cytokinin types and their concentrations on shoot proliferation and hyperhydricity in *In Vitro* pear cultivars shoots. *Plant Cell Tissue and Organ Culture*, 72: 201-265.
- Lloyd, G. and McCown, B., 1981. Commercially feasible micropropagation of mountain laurel, *Kalmia latifolia*, by the use of shoot tip culture. *Proceedings of Plant Propagation Society*, 30: 421-427
- McGranahan, G. H., Driver, A. and Tulecke, W., 1987. Tissue culture of *Juglans*. In: Bonga, G. M. and Durzan, D. J., (eds.). *Cell and Tissue Culture in Forestry*, Vol. 3, Martinus Nijhoff Publishers, Dordrecht, Boston, Lancaster, 261-271.
- Moretti, C., Scozzoli, A., Passini, D. and Pagannelli, F., 1991. *In Vitro* propagation of pear cultivars. *Acta Horticulturae*, 300: 115-122.
- Murashige, T. and Skoog, F., 1962. A revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue cultures. *Physiolgia Plantarum*, 15: 473-497.
- Nosrati, S.Z., Zamani Z. and Babalar M., 2009. Micropropagation of Four Cultivars (Dargazi, Natanzi, Shahmiveh and Williams) of Pear (*Pyrus communis* L.). *Iranian Journal of Horticultural Science*, 40: 83.91.

Effects of different growth regulators, nutrient media, gelling agents and carbohydrate sources on shoot multiplication of *Pyrus glabra* Boiss.

Y.A. Saadat^{*1}, O. Rasti² and J. Zamani³

1^{*} - Corresponding author, Assist. Prof., Agriculture and Natural Resources Research Center of Fars Province, Shiraz, I.R. Iran,
E-mail: Saadat@farsagres.ir

2- M.Sc. in Agricultural Biotechnology, Agriculture and Natural Resources Research Center of Fars Province, Shiraz, I.R. Iran.

3- M.Sc. in Horticulture science, Agriculture and Natural Resources Research Center of Fars Province, Shiraz, I.R. Iran.

Received: 19.08.2011

Accepted: 01.07.2012

Abstract

Fars province is one of the natural habitats of *Pyrus glabra* Boiss. in Iran. Fruit harvesting, deforestation, expansion of agriculture and overgrazing during recent years has threatened the wild pear forests and imposed detrimental effects on their natural regeneration. Therefore, investigation on propagation of *P. glabra* for afforestation is needed. This research was carried out to study the effects of different growth regulators, nutrient media, gelling agents, and carbohydrate sources on shoot multiplication of *P. glabra*. Shoot tips and nodal segments of *In Vitro* propagated shoots originated from seeds and current season growth shoots of selected trees were used as explants. Two concentrations of 0.8 or 1.0 mg l⁻¹ BA and 0.01 mg l⁻¹ IBA were optimum for shoot multiplication. Addition of GA₃ to nutrient medium had negative significant effects on shoot fresh weight of explants. Main shoot length of explants cultured on Murashige and Skoog (MS) medium was significantly longer than those cultured on woody plant medium (WPM) and Driver Kuniyuki walnut (DKW) (half strength macronutrients) medium. Quality and morphology of shoots produced on DKW medium were better than other nutrient media. Explants cultured on media containing sucrose or glucose did not show any significant differences for measured growth indices, but both of them were significantly better than those cultured on the media containing fructose. Media solidified with Phytagel were significantly better than those solidified with Difco Bacto agar for shoot fresh weight. The quality of shoots produced on media solidified with Phytagel was better than those on media solidified with Difco Bacto agar.

Key words: BA, DKW nutrient medium, Difco Bacto agar, Phytagel, sucrose, wild pear.