

مقایسه رشد و توان تولید متابولیتهاي ثانويه در دودمانهاي ريشه موبي Cichorium intybus حاصل از

کاسني (Cichorium intybus)

بنت الهدى آذرمهر، فرح كريمي*

تهران، دانشگاه شاهد، دانشکده علوم پايه، گروه زیست‌شناسی

تاریخ پذیرش: ۹۱/۸/۲۱

تاریخ دریافت: ۹۱/۸/۲۳

چكیده

در اين پژوهش با هدف توليد و جداسازی دودمانهاي ريشه موبي بيش توليد کننده ترکييات ثانويه، قطعات جداکشت برگ کاسني با آگروباكتريوم رايزوژن سويه A4 تلقيح شد. دودمانهاي حاصل از نظر رشد، محتوای فنل و فلاونوئيد كل، شيكوريك اسيد و كربوهيدراتهاي محلول مورد ارزيزاني و مقایسه قرار گرفتند. سنجش فنل، فلاونوئيد و كربوهيدراتهاي محلول به روش اسپکتروفوتومetri و سنجش شيكوريك اسيد توسط HPLC انجام شد. بيشترین سرعت رشد در دودمانهاي A, I, H, J مشاهده شد. دودمانهاي به دست آمده از نظر فنل و فلاونوئيد كل تفاوت معنی‌داری با يكديگر نشان ندادند ولی از نظر محتوای شيكوريك اسيد دودمان J و پس از آن دودمان F حاوي بيشترین مقدار از اين ماده بودند. بيشترین مقادير كربوهيدرات نيز در دودمانهاي D, G, I و J مشاهده شد. با توجه به نتائج حاصل، به نظر مي‌رسد دودمان J با بيشترین مقادير رشد و توليد شيكوريك اسيد و كربوهيدرات، برترین دودمان حاصل در اين پژوهش باشد.

واژه‌های کلیدی: آگروباكتريوم رايزوژن، ريشه موئي، کاسني، متابوليت ثانويه

* نويسنده مسئول، تلفن: ۰۲۱-۵۱۲۱۲۲۷، پست الکترونيکی: fkarimi@shahed.ac.ir

مقدمه

يک باكتري گرم منفي است ايجاد مي‌شود. وقتی که باكتري گیاه را آلوده می‌كند، T-DNA که بين قسمتهای TR و TL در پلاسمید Ri باكتري است به گیاه منتقل شده و در ژنوم هسته‌ای گیاه میزان قرار مي‌گيرد. به دنبال آن، میزان اکسین سلولی افزایش یافته و در نتیجه ريشه‌های مو مانند زيادي توليد مي‌شود (۸).

گونه‌های فعال اکسیزن (ROS) مولکولهای کنشگر شیمیایی اکسیزن‌داری مانند یونهای اکسیزن و پراکسیدها هستند که نقش مهمی در ايجاد بيماريهاي خطرناکي چون سرطان و بيماريهاي قلبی-عروقی ایفاء می‌کنند و ختی سازی اثر آنها توسط آنتی اکسیدانها و سیستمهای جاروب کننده رادیکالها صورت می‌گيرد (۴). همین طور اين رادیکالها از طريق پراکسیداسیون لیپیدها و در نتیجه تخریب غشاء، تخریب پروتئینها، غيرفعال کردن آنزیمهای، از بین بردن رنگیزهای اختلال در عملکرد DNA تنش ثانويه اکسیداتیو ايجاد می‌کنند که منجر به خسارات جدی به ساختارهای سلولی و

کاسني از اعضای خانواده گل‌ستاره‌ایها (Asteraceae)، گیاهی دو ساله و یکی از گونه‌های مهم گیاهان دارویی است. ريشه اين گیاه حاوي ترکييات دارویی شامل پلی-ساکاریدی به نام اینولین (inulin)، سزکوئیت پرین لاكتونها، کومارینها، فلاونوئیدها، شيكوريك اسيد و ویتامینها است که دارای استفاده‌های دارویی مختلفی می‌باشدند. همچنین از گیاه کاسني به دليل ترکييات آنتی‌رادیکال و آنتی‌اکسیدان موجود در ريشه برای درمان ایدز (AIDS)، سرطان و دیابت استفاده می‌شود (۱۷ و ۲۲). در بسياري از گیاهان، کشت ريشه موئي (Hairy root culture) روشی مؤثر برای توليد متابولите‌هاي ثانويه است. اين ريشه‌ها دارای پايداري زننديکي و بيوشيمايي بوده و علاوه بر رشدی سريع، توانائي سنتز ترکييات طبيعی در سطوح قابل مقایسه با گیاه مادر نيز از ديگر ويژگيهای اين نوع کشت می‌باشد (۱۵). تشکيل ريشه‌های موئي در گیاهان در واقع حاصل نوعی بيماري گیاهی است که بوسيله آگروباكتريوم رايزوژن که

با توجه به افزایش جمعیت کره زمین و عدم کفايت وسعت زمینهای کشاورزی برای کشت انواع گیاهان به منظور تامین مواد اولیه دارویی، کشت ریشه‌های مویی می‌تواند به عنوان یک روش جایگزین به کار رود. به این منظور بهتر است تلقیح قطعات جداکشت با سویه‌های آگروباکتریوم رایزوژنر بارها صورت گرفته و دودمانهای از ریشه مویی با صفات برتر غربال شوند. در این مطالعه، دودمانهای ریشه‌ای حاصل از تلقیح قطعات جداکشت کاسنی با A. *rhizogenes* سویه A4 از نظر سرعت رشد و توان تولید فتل، فلاونوئید، شیکوریک اسید و کربوهیدرات با هم مقایسه شده‌اند و بر این اساس بهترین دودمان به دست آمده معرفی شده است. قبل پژوهشی با هدف مشابه روی کاسنی صورت نگرفته و این اولین گزارش می‌باشد.

مواد و روشها

کشت ریشه موئی: قطعات جداکشت برگ از گیاهچه‌های چهار هفتاهی حاصل از کشت بذر کاسنی در شرایط سترون درون شیشه‌ای (*in vitro*) تهیه شد و با *Agrobacterium rhizogenes* سویه A4 تلقیح گردید. قطعات جدا کشت تلقیح شده در محیط کشت MS فاقد هورمون کشت داده شدند. پس از ۴۸ ساعت انکوباسیون در دمای ۲۸ درجه سانتی گراد، قطعات جدا کشت به محیط کشت MS فاقد هورمون حاوی آنتی‌بیوتیک سفوتاکسیم 250 mg L^{-1} منتقل و در شرایط تاریکی در دمای اتاق نگهداری شدند. اولین ریشه‌ها پس از ۱۵ روز مشاهده شد. هر یک از ریشه‌های حاصل که در واقع از یک سلول منشا گرفته بود به عنوان یک دودمان مستقل (root line) بطور جداگانه در محیط کشت نیم MS مایع، حاوی سفوتاکسیم 250 mg L^{-1} کشت داده شد و در شیکر انکوباتور با دمای ۲۵ درجه سانتی گراد نگهداری شد. ریشه‌های موئی هر دو هفته یک بار واکشت و توزین A, B, C, D, E, F, G, H, J, I, K شدن. در نهایت یازده دودمان ریشه‌ای، شامل

گیاه می‌شود (۲). فتلها به دلیل ساختار و گرههای هیدروکسیلی که دارند عموماً ترکیباتی با قدرت آنتی-اکسیدانی قوی هستند (۵). مطالعات، ارتباطی منفی بین مصرف رژیمهای غذایی سرشار از میوه و سبزی و خطر بیماریهای مزمم را در انسان نشان داده‌اند. قسمتی از عملکردهای فیزیولوژیکی میوه‌ها و سبزیها در رژیم غذایی انسان، مربوط به فراوانی ذخائر پلی‌فنلی آنهاست (۶). به علاوه پاسخهای دفاعی گیاه منجر به بیوسنتر و تجمع انواع ترکیبات ثانویه گیاهی می‌گردد. حمله پاتوژنها یا زخمی شدن گیاه منجر به القاء پاسخهای دفاعی و به دنبال آن بیوسنتر ترکیبات ثانویه همچون فتل و فلاونوئیدها می‌گردد (۱). شیکوریک اسید که به نام دی‌کافتوئیل‌تارتاریک اسید نیز شناخته می‌شود به دلیل توانایی در مهار آنزیم HIV integrase و همچنین تحریک ترشیح انسولین و جذب گلوکز، مورد مطالعه قرار گرفته است (۱۱). گسترش نگران-کننده سندروم نقص ایمنی اکتسابی (AIDS)، کشف عوامل درمانی برای جلوگیری از تکثیر ویروس مسبب نقص ایمنی انسانی (HIV-1) را ضروری می‌سازد. درک پیشرفت‌هه از چگونگی چرخه سلولی ویروس این امکان را فراهم ساخته که اهداف خاصی به منظور قطع چرخه سلولی ویروس تعريف گردد. یکی از اهداف، آنژیم integrase ویروسی است که مسئول ورود و ادغام DNA ویروسی با DNA سلول میزبان است. این ورود DNA برای ایجاد آلدگی ویروسی لازم است. بنابراین عواملی که بتوانند از این فرآیند ممانعت به عمل آورند به عنوان عوامل ضد ایدز شناخته می‌شوند. شیکوریک اسید یکی از قویترین مهارکننده‌های HIV-1 integrase بوده و دارای فعالیت ضدایدزی است (۱۲). اینولین نیز (به عنوان عمدۀ ترین کربوهیدرات محلول موجود در کاسنی) دارای اثرات مفید دارویی از جمله جهت مصرف افراد دیابتی، متابولیسم لیپیدها، دخالت در جذب بیشتر کلسیم و منیزیم و تعیین میزان فیلتراسیون گلومرولی (Glomerular filtration rate) می‌باشد (۱۹).

گرفت (۱۴). پلاسمید A. *rhizogenes* سویه A4 نیز به عنوان کنترل مثبت استفاده شد. آزمون PCR با استفاده از پرایمر طراحی شده برای ژن *rolB* بر روی DNA استخراج شده انجام شد (جدول ۱).

نسبت به زمان) و محتوای متابولیتهاي ثانويه مورد مقاييسه قرار گرفتند.

استخراج ژنوم و آنالیز PCR: استخراج DNA از ريشه‌هاي حاصل از تلقيح با باكتري و ريشه‌هاي غير ترانسفورم كاسني بر اساس روش Khan و همكاران (۲۰۰۷) صورت

جدول ۱- آغازگر رفت و برگشت طراحی شده برای تکثیر ژن *rolB*

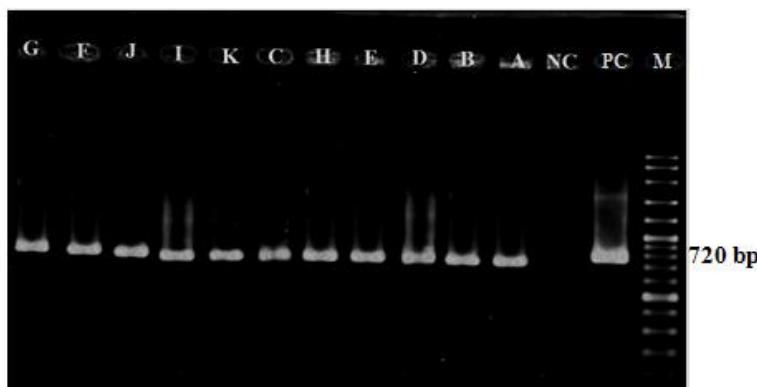
Forward	5'-ATGGATCCCAAATTGCTATTCCCCACGA-3'
Reverse	5'-TAGGCTCTTCATTGGTTACTGCAGC-3'

در صد و ۰/۵ ميلى ليتر محلول سديم هيدروكسايد ۱ مولار با هم مخلوط شد و سرانجام حجم نهايی محلول با استفاده از آب دو بار تقطير به ۲/۵ ميلى ليتر رسانده شد. بعد از ۵ دقيقه جذب آنها در طول موج ۵۱۰ نانومتر با استفاده از اسپکتروفوتومتر خوانده شد. سنجش همه نمونه‌ها با سه تكرار مستقل انجام شد و مقدار فلاونوئيد كل در هر نمونه با كمك معادله حاصل از منحنی استاندارد كوئرستين محاسبه شد (۶).

سنجش شيكوريك اسيد توسيط HPLC : سنجش شيكوريك اسيد به روش Llorach و همكاران (۲۰۰۸) (۱۳). بدین منظور از دستگاه HPLC Knauer (۱۳) استفاده شد. سرعت جريان حلال ۰/۸ ميلى ليتر در دقيقه و فاز متحرک شامل آب اسيدي شده با ۰/۵ در صد فرميك اسيد (حالات A) و متانول (حالات B) بود که بصورت گراديان برنامه‌ریزی شد. برنامه گراديان با ۵ در صد حلال B شروع شد و طی ۲۵ دقيقه به ۴۰ در صد حلال B در دقيقه رسيد و به مدت ۵ دقيقه بصورت ايزوکراتيک ادامه يافت. طول موج دستگاه روی nm $\lambda = 336$ تنتيم شد. برای هر تزرير از ۲۰ ميكروليتر عصاره پلي فنلي استفاده شد. محتواي شيكوريك اسيد در دودمانهای مختلف ريشه موئی، بر اساس سطح زير منحنی به دست آمده و با استفاده از منحنی استاندارد رسم شده به وسیله شيكوريك اسيد استاندارد (Sigma) محاسبه گردید.

برنامه PCR جهت تکثیر ژن به صورت زير بود: مرحله اول به مدت ۲ دقيقه در دماي ۹۴ درجه سانتي گراد جهت باز شدن ابتدائي دو رشته DNA، مرحله دوم ۳۵ سيكل با برنامه؛ ۹۴ درجه سانتي گراد به مدت ۴۵ ثانие، ۵۵ درجه سانتي گراد به مدت ۴۵ ثانие و ۷۲ درجه سانتي گراد به مدت ۵۰ ثانие و مرحله سوم ۷۲ درجه سانتي گراد به مدت ۷ دقيقه. به منظور بررسی نتایج، محصول PCR، بر روی ژل آگارز ۱ در صد برد شد (۲۳).

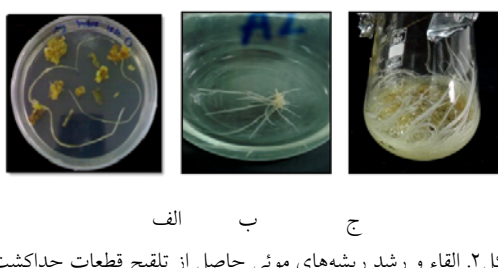
تهيه عصاره پلي فنلي و اندازه‌گيري فنل و فلاونوئيد كل: برای استخراج پلي فنلها ۲ گرم از بافت ريشه در ۳۰ mL اتانول ۷۰ در صد (۳/۲ pH) با فرميك اسيد (۱۴) به خوبی سائينده و در طول شب خيسانده شد. عصاره به دست آمده برای سنجش فنل و فلاونوئيد كل مورد استفاده قرار گرفت. برای سنجش فنل كل، ۱۲۵ ميكروليتر عصاره پلي فنلي، ۰/۵ ميلى ليتر آب دوبار تقطير و ۱۲۵ ميلى ليتر م محلول سديم كربنات ۷ در صد به مخلوط حاصل افزوده شد و در نهايتي حجم محلول با آب مقطر به ۳ ميلى ليتر رسيد. محلول به مدت ۹۰ دقيقه در تاريکي نگهداري و سپس جذب آنها در طول موج ۷۶۰ نانومتر با استفاده از اسپکتروفوتومتر خوانده شد و مقدار فنل كل در هر نمونه با كمك معادله حاصل از منحنی استاندارد گاليك اسيد محاسبه شد. برای سنجش فلاونوئيد كل ۰/۲۵ ميلى ليتر عصاره پلي فنلي، ۷۵ ميكروليتر سديم نيترات ۵ در صد، ۱۰ ميكروليتر محلول تازه تهيه شده آلومنيوم كلرايد ۱۰



شکل ۱. نتیجه آزمون PCR برای ژن *roIB* در دودمانهای ریشه مویی. M: مارکر وزن مولکولی، PC: کنترل مثبت (ژنوم باکتری)، NC: کنترل منفی (ریشه گیاهچه حاصل از کشت بذر کاسنی)، K-A: دودمانهای مختلف ریشه موئی

باکتری) و ریشه‌های تاریخت مشاهده شد در حالی که محصول PCR حاصل از ژنوم ریشه‌های شاهد فاقد قطعه ۷۲۰ bp بود (شکل ۱).

شکل ۲ مراحل ایجاد ریشه‌های موئی روی قطعات جداکشت، انتقال آنها به محیط کشت مایع و رشد و استقرار آنها در محیط مایع را نشان می‌دهد. بیشترین رشد در دودمان A مشاهده شد که با دودمانهای E, H, I, J و F تفاوت معنی‌داری نداشت و کمترین رشد مربوط به دودمانهای B, C و K بود. دودمان A رشدی برابر ۰/۲۶۴ گرم در روز و دودمانهای B, C و K حدود ۰/۱ گرم در روز رشد داشتند (شکل ۳). بیشترین و کمترین محتوای فنل کل به ترتیب در دودمانهای ریشه مویی B و K مشاهده شد (شکل ۴). دودمانهای A, B و J از نظر محتوای فلاونوئید کل بافت تفاوت معنی‌داری را نسبت به هم نشان ندادند و دارای بیشترین مقدار فلاونوئید کل نسبت به سایر دودمانها بودند. دودمان K نیز کمترین مقدار را نسبت به سایرین نشان داد (شکل ۵).

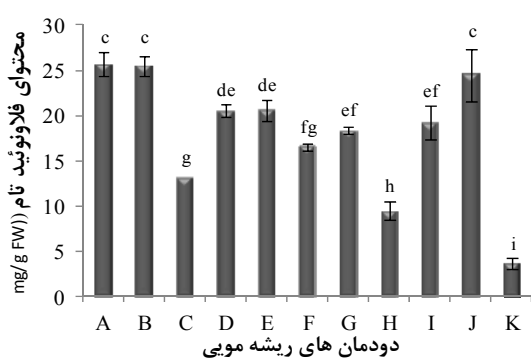


شکل ۲. القاء و رشد ریشه‌های موئی حاصل از تلقیح قطعات جداکشت

سنجهش کربوهیدراتها: سنجهش قندهای محلول به روش فنل - سولفوریک اسید انجام شد. ۰/۱ گرم از بافت ریشه در یک میلی لیتر اتانول ۸۰ درصد به خوبی سائیده و به مدت یک دقیقه با سرعت ۷۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفوژ شد. عمل استخراج با همین روش سه بار دیگر تکرار و هر بار مایع رویی به یکدیگر افروده و کاملاً خشک گردید. باقیمانده حاصل از تبخیر در آب مقتدر نیمه گرم حل شد و به یک میلی لیتر از هر نمونه به لوله آزمایش منتقل و ۰/۵ میلی لیتر محلول فنل ۵ درصد به آنها اضافه و به مدت ۱ دقیقه ورتكس شد. از یک میلی لیتر آب مقتدر به عنوان شاهد استفاده شد. سپس ۲/۵ میلی لیتر اسید سولفوریک غلیظ به آرامی به سطح هر لوله اضافه شده تا حرارت لازم برای پیشرفت واکنش را فراهم سازد. بعد از ۳۰ دقیقه جذب هر یک از نمونه‌ها در طول موج ۴۸۵ نانومتر به دست آمد و مقدار کربوهیدرات در هر نمونه با کمک معادله حاصل از منحنی استاندارد غلظتهاز معین گلوکز محاسبه شد (۲۱). سنجهش همه نمونه‌ها با سه تکرار مستقل انجام گرفت.

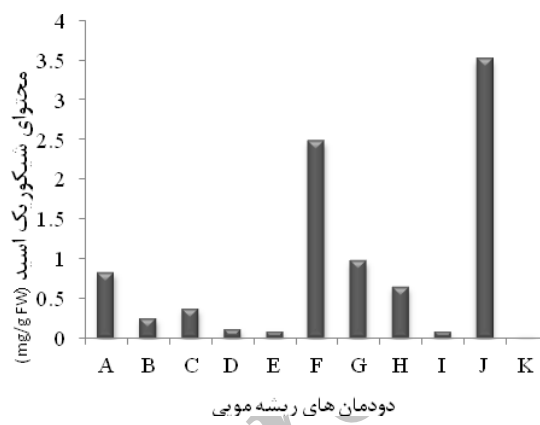
نتایج

الکتروفورز محصول PCR ژنوم دودمانهای ریشه مویی، تکثیر قطعه‌ای به طول ۷۲۰ bp که مؤید حضور ژن *roIB* بود را نشان داد. این باند تنها در کنترل مثبت DNA



شکل ۵. محتوای فلاؤنoid کل بافت در دودمانهای ریشه موبی حاصل از سویه A4. حروف متفاوت نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار بین میانگینها می‌باشد ($p \leq 0.05$).

محتوای کربوهیدرات بافت ریشه در دودمانهای G, I و J نسبت به دودمانهای A, B, C, E, F به طور معنی‌داری بیشتر بود (شکل ۸).

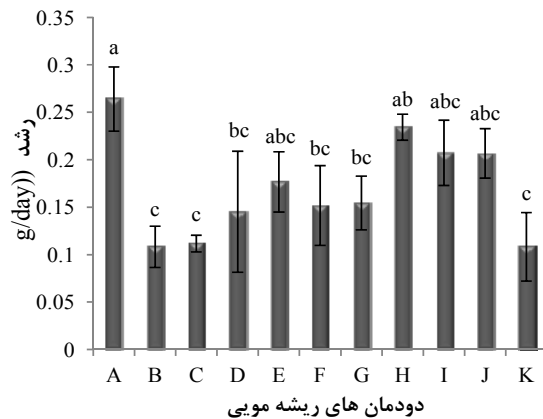


شکل ۷. محتوای شیکوریک اسید بافت در دودمانهای ریشه موبی حاصل از آگروباکتریوم رایزوژن سویه A4. حروف متفاوت نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار بین میانگینها می‌باشد ($p \leq 0.05$).

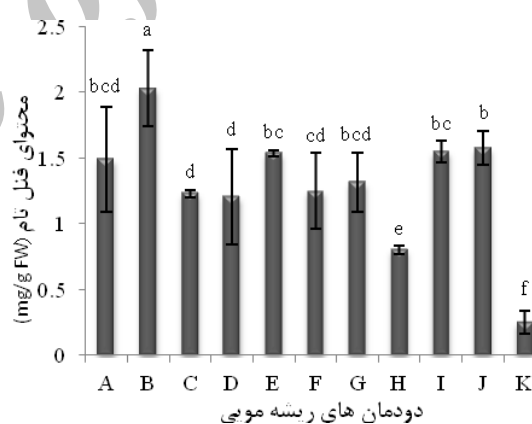
بحث و نتیجه‌گیری

ریشه موئی که در اثر آلودگی گیاه با باکتری آگروباکتریوم رایزوژن ایجاد شود، سرعت رشد بالا و پایداری ژنتیکی زیادی دارد. همین طور به عنوان منبعی برای تولید متابولیتهای ثانویه در مقادیری قابل مقایسه با بیوسترن این ترکیبات در ریشه گیاهان به شمار می‌رود (۸).

برگ کاسنی با آگروباکتریوم رایزوژن سویه A4. الف) ایجاد اولیه ریشه‌ها از محل جراحتهای ایجاد شده بر سطح برگهای تلقیح شده در محیط جامد (ب) انتقال ریشه‌ها به محیط مایع (ج) ازدیاد ریشه‌ها بعد از گذشت یک ماه از انتقال به محیط مایع

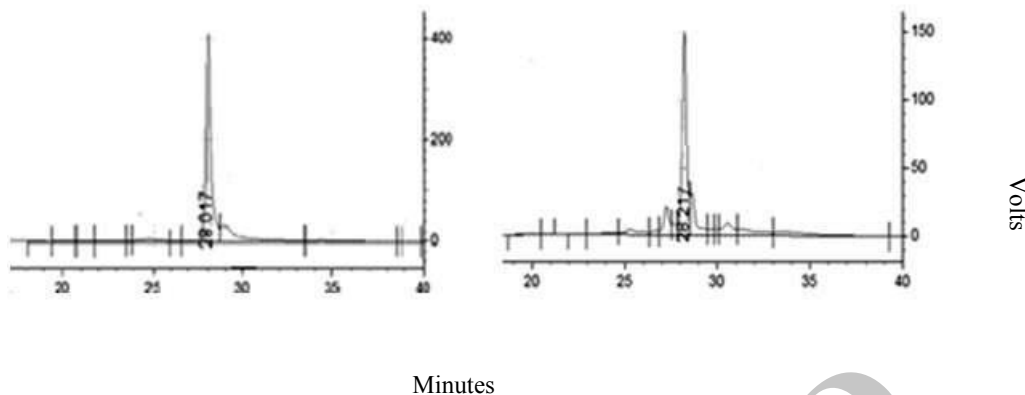


شکل ۳. مقایسه رشد دودمانهای ریشه موبی حاصل از تلقیح قطعات جدا کشته با آگروباکتریوم رایزوژن سویه A4. حروف متفاوت نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار بین میانگینها می‌باشد ($p \leq 0.05$).



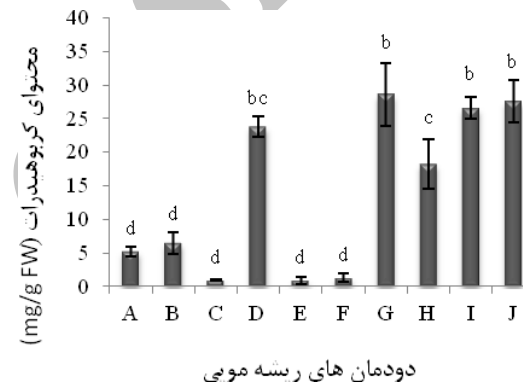
شکل ۴. محتوای فنل کل بافت در دودمانهای ریشه موبی حاصل از آگروباکتریوم رایزوژن سویه A4. حروف متفاوت نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار بین میانگینها می‌باشد ($p \leq 0.05$).

زمان بازداری ترکیب استاندارد شیکوریک اسید تهیه شده از شرکت سیگما با استفاده از کروماتوگرام HPLC $\pm 0.5\%$ به دست آمد (شکل ۶). محتوای شیکوریک اسید بافت ریشه در دودمان J بیشترین و در دودمان K کمترین مقدار را نسبت به سایر دودمانها داشت (شکل ۷).



شکل ۶. کروماتوگرام HPLC شیکوریک اسید (RT=28±0.5). سمت چپ کروماتوگرام استاندارد و سمت راست کروماتوگرام عصاره فتلی یکی از نمونه‌های ریشه موبی را نشان می‌دهد.

میزان رشد و اسانس‌های روغنی با هم مقایسه نمود. دودمانهای انتخاب شده از نظر فاکتورهای بررسی شده تفاوت معنی‌داری را با هم نشان دادند. او علت تفاوت بین مقادیر پایین متابولیتهای اندازه‌گیری شده در بعضی دودمانها نسبت به محتواهای بالای این متابولیتها در سایر دودمانهای به دست آمده را ترانسفورماتیون ضعیف بیان کرد (V). در این پژوهش نیز یازده دودمان ریشه موبی به دست آمد که از نظر سرعت رشد و مقادیر متابولیتهای مورد بررسی تفاوت‌های معنی‌داری را با هم نشان دادند که ناشی از تصادفی بودن جایگیری T-DNA در ژنوم گیاه میزبان و همین طور تعداد کمی انتقال یافته و برهمکنش آنها با ژنهای اطراف آن است. انتقال ترکیب مناسبی از ژنهای *rol* از باکتری به گیاه برای تشکیل ریشه‌های موئی لازم است و انتقال تنها یکی از این ژنهای نمی‌تواند همه ویژگیهای سندروم ریشه موئی را نشان دهد (۲۰). از مهم ترین دلایل اهمیت فلاونوئیدها و فللهای اسیدی، عملکرد آنها در مکانیسمهای دفاعی می‌باشد. شرایط تنشی همچون اشعه UV، جراحت و آلدگی میکروبی سبب افزایش بیوسنتر ترکیبات فتلی می‌شود. بنابراین فاکتورهای محیطی تاثیر به سزایی در محتواهای فلاونوئیدها و فللهای اسیدی دارند. مشاهده شده که تجمع فلاونولهایی همچون



دودمان‌های ریشه موبی

شکل ۸. محتواهای کربوهیدراتهای محلول بافت در دودمانهای ریشه موبی حاصل از آگروباکتریوم رایزوژنر سویه A4. حروف متفاوت نشان‌دهنده تفاوت معنی‌دار بین میانگینهای می‌باشد ($p \leq 0.05$).
باتوجه به عدم قطعیت در تعداد کپی و مکان ورود T-DNA به ژنوم گیاه میزبان و همچنین برهمکنش آنها با ژنهای اطراف، ریشه‌های موئی ایجاد شده اغلب الگوهای متفاوتی از تجمع متابولیتهای ثانویه را نشان می‌دهند. در سال ۱۹۸۹ Mano و همکاران چهل و پنج دودمان ریشه‌ای به دست آمده از تلقیح گیاه *Duboisia leichhardtii* را بررسی و تفاوت‌های قابل ملاحظه‌ای را از نظر میزان رشد و مقدار آکالوئیدها در دودمانهای مختلف مشاهده کردند (۱۸). در سال ۱۹۹۴ Hook از تلقیح آگروباکتریوم رایزوژنر سویه 9402 در گیاه *Leontopodium alpinum* Cass. پنج دودمان ریشه‌ای متفاوت را به دست آورد و آنها را از نظر

موجود در عصاره فنلی گیاه کاسنی بررسی شد و آنها طبق نتایج به دست آمده، شیکوریک اسید را به عنوان فنل شاخص کاسنی معرفی کردند (۶). بررسیهای Lee در سال ۲۰۱۰ نشان داد که در دو تیره Asteraceae و Lamiaceae شیکوریک اسید از عمدۀ ترین مشتقات کافئیک اسید می‌باشد (۹). در مطالعه انجام شده توسط Lee و همکاران Thai basil کل و شیکوریک اسید در برگ و ساقه دو مقدار فنل کل و شیکوریک اسید در برگ و ساقه دو واریته ریحان (*Ocimum basilicum*) شامل Sweet basil و Sweet basil Thai basil سنجیده شد. مقدار فنل کل در Sweet basil ۵/۲۳ میلی گرم بر گرم وزن تر برگ و ۲/۴۴ میلی گرم بر گرم وزن تر ساقه و در basil Thai ۶/۰۵ میلی گرم بر گرم وزن تر برگ و ۲/۳۱ میلی گرم بر گرم وزن تر ساقه بود. محتوای شیکوریک اسید نیز در Sweet basil و Thai basil به ترتیب ۰/۵۱۸ و ۰/۰۸۵ میلی گرم بر گرم وزن تر برگ و ۰/۰۰۳ میلی گرم بر گرم وزن تر ساقه در نمونه sweet basil فاقد شیکوریک اسید بود (۱۰). ساقه sweet basil با هم پروتئینی را طبق نتایج حاصل از پژوهش حاضر، مقدار فنل کل در دودمانهای مختلف بین ۱/۲۴۱ تا ۳/۶۰۸ میلی گرم بر گرم وزن تر (۲۰/۵۴ و ۵۰/۸۲ میلی گرم بر گرم وزن خشک) و محتوای شیکوریک اسید بین ۰/۰۵۴ تا ۳/۱۸ میلی گرم بر گرم وزن تر (۰/۷۰۵ و ۴۱/۵۲ میلی گرم بر گرم وزن خشک) متغیر بود. نسبت شیکوریک اسید به فنل کل در Thai basil و همکاران در برگ Sweet basil و Lee مطالعه‌ی basil به ترتیب ۰/۰۱ و ۰/۰۱۵ و در ساقه صفر و ۰/۰۰۱ می‌باشد و در مقایسه با مقدار به دست آمده در این پژوهش که بیشترین و کمترین مقدار آن به ترتیب ۱/۷۱ و ۰/۰۱۵ می‌باشد، کمتر است. به عبارت دیگر دودمانهای ریشه مویی کاسنی در این پژوهش، حاوی مقادیر زیادتری از شیکوریک اسید نسبت به کل فنل تولید شده در ریشه‌های موئی این گیاه در مقایسه با همین تناسب در *Ocimum basilicum* می‌باشد (۱۰).

شیکوریک اسید در واقع نوعی هیدروکسی سینامیک اسید و از مشتقات آن محسوب می‌شود، از آنجا که ستر این

کامپفرون و مشتقات گلیکوزیدی آن با جراحتی در روزنه افزایش می‌یابد. این فلاونوئیدها کمک به سازابی در جلوگیری از عفوتها میکرووی می‌کنند. در بین ترکیبات فنلی هیدروکسی کومارینها، هیدروکسی سینامیک اسید و فلاونولها بیشترین نقش دفاعی را در جراحتها دارند. همچنین بیان آنزیم فنیلآلانین‌آمونیالیاز (PAL) نیز در اثر زخم و جراحت افزایش یافته و منجر به سنتز محصولات فنلی بیشتری می‌شود. از آنجا که استفاده از آگروباکتریوم به منظور تلقیح و ایجاد ریشه موئی خود می‌تواند به عنوان نوعی عامل پاتوژن برای گیاه عمل کند، به نظر می‌رسد که گیاه با به کارگیری سیستم دفاعی خود اقدام به مقابله با باکتری می‌کند و در پی آن مقادیر فنل و فلاونوئید تولید شده بالا می‌رود (۳ و ۲۴). با توجه به دانستن اینکه شش اپرون در سمت چپ ناحیه T-DNA وجود دارد (ژنهای *Vir*) که عملکرد آنها برای انتقال ژنوم باکتری به ژنوم گیاه الزامی است. نواحی *VirA* و *G* با هم پروتئینی را رمزگذاری می‌کنند که رونویسی از سایر ژنهای *Vir* را فعال نموده و به دنبال آن انتقال ژن صورت می‌گیرد. عوامل فعال کننده ناحیه *VirA* شامل pH استیدی، ترکیبات فنلی مانند استوسریننگون (Asetosringon) (۲۴) و گروههای مشخصی از منوساکاریدها می‌باشند. این منوساکاریدها با ترکیبات فنلی به صورت سینتریک (تشدید کننده) عمل می‌کنند (۳). بنابراین احتمال می‌رود از دیگر ترکیبات فنلی توسط گیاه که به منظور دفاع در مقابل عامل پاتوژن صورت می‌گیرد خود به عنوان عاملی برای تلقیح بهتر عمل کند و از آنجا که ریشه موئی ایجاد شده دارای پایداری ژنتیکی است تولید مداوم ترکیبات فنلی را در بر خواهد داشت. در این مطالعه مشاهده شد که دودمانهای مختلف ریشه موئی مقادیر متفاوتی از فنل و فلاونوئید تولید نمودند که می‌تواند ناشی از تفاوت در مکان جایگیری T-DNA در ژنوم سلول تراویخت منشاء هر یک از دودمانها باشد. در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۰۹ توسط Heimler و همکاران انجام شد مقادیر تعدادی از فنلها و فلاونوئیدهای

تحقیقی که در سال ۲۰۰۷ توسط Kumari و همکاران انجام شد مقدار اینولین در بافت‌های مختلف (ریشه و برگ در شرایط *in vitro* و *in vivo* و کالوس) گیاه کاسنی اندازه‌گیری شد. بیشترین مقدار تقریباً برابر با ۱۰۰ میلی‌گرم بر گرم وزن خشک در ریشه در شرایط *in vitro* شد (۱۶). در این تحقیق دودمانهای مختلفی به دست آمد که مقادیر بالایی از کربوهیدرات را نسبت به گزارش‌های آمده در منابع داشتند. احتمالاً نوع ترانسفورماسیون این ریشه‌ها به گونه‌ای بوده که باعث بیان بالا و افزایش عملکرد آنزیمهای دخیل در متابولیسم کربوهیدراتها و در نهایت افزایش تولید آنها شده است. از آنجا که دودمانهای به دست آمده ریشه موئی دارای ثبات ژنتیکی می‌باشد با کنترل و ثابت نگه داشتن عوامل محیطی دیگر و واکشت مداوم ریشه‌ها در دراز مدت و یا با انتقال ریشه‌ها به بیوراکتور می‌توان تولید کربوهیدرات و سایر متابولیتها را در حد تولید تجاری آنها گسترش داد.

۲. نصیبی فاطمه، منوچهری کلانتری خسرو، یعقوبی محمد مهدی (۱۳۹۰) مقایسه اثر پیش تیمار سدیم نیترو پروساید و آرژینین بر

برخی پاسخهای فیزیولوژیکی گیاه تحت تنش کم‌آبی (*Lycopersicum esculentum*)

شناسی ایران، جلد ۲۴، شماره ۶، ص: ۸۳۳-۸۴۷

3. Ankenbauer, R. G. and Nester, E. W. (1990) Sugar-mediated induction of *Agrobacterium tumefaciens* virulence genes: structural specificity and activities of monosaccharides. *Journal of bacteriology* 172: 6442-6446.
4. Conforti, F., Sosa, S., Marrelli, M., Menichini, F., Statti, G. A., Uzunov, D., Tubaro, A. and Menichini, F. (2009) The protective ability of Mediterranean dietary plants against the oxidative damage: The role of radical oxygen species in inflammation and the polyphenol, flavonoid and sterol contents. *Food Chemistry* 112:587-594.
5. Degl'innoocenti, E., Pardossi, A., Tattini, M and Guidi L. (2008) Phenolic compounds and antioxidant power in minimally processed salad. *Journal of Food Biochemistry* 32:642-653.
6. Heimler, D., Isolani, L., Vignolini P and Romani A. (2009) Polyphenol content and antiradical activity of *Cichorium intybus* L. from

نوع فتل در پاسخ به آلدگیها و جراحتها بیش از سایر فناها صورت می‌گیرد، در پاسخ به پاتوژن آگروباکتریوم رایزوژن و جراحت ایجاد شده در روش تلقیح، وجود مقادیر قابل توجهی از شیکوریک اسید قابل انتظار است. فلاونوئیدها (به خصوص فلاونولها) نیز نقش به سزاگی در پاسخ به جراحت میکروبی دارند. آلدگی با آگروباکتریوم به روشنی که در این پژوهش انجام شد شاخص یک جراحت میکروبی است و بنابراین تمایل بیشتر مسیر بیوستزی به سمت تولید بیشتر فلاونوئیدها نسبت به فناها می‌تواند ناشی از نوع پاسخ دفاعی به این نوع جراحت باشد.

اینولین از دسته کربوهیدراتهای محلول است که به فراوانی در ریشه گیاه کاسنی دیده می‌شود. از این رو سنجش کل کربوهیدراتهای محلول در آب می‌تواند به عنوان نماینده‌ای از مقدار اینولین در بافت باشد. به همین منظور دودمانهای ریشه مویی به دست آمده در این پژوهش از نظر مقدار کربوهیدراتهای محلول مورد مقایسه قرار گرفتند. در

منابع

1. شبانی لیلا، احسانپور علی‌اکبر (۱۳۸۸) القاء آنزیمهای آنتی اکسیدان، ترکیبات فنولیک و فلاونوئید در کشت در شیشه شیرین بیان (L.) *Glycyrrhiza glabra* با استفاده از متیل جاسمونات و سالیسیلیک اسید، مجله زیست‌شناسی ایران، جلد ۲۲، شماره ۴، ص: ۶۹۱-۷۰۳

biodynamic and conventional farming. *Food Chemistry* 114: 765-770.

7. Hook, I. (1994). Secondary metabolites in hairy root cultures of *Leontopodium alpinum* Cass.(Edelweiss). *Plant cell, tissue and organ culture* 38: 321-326.
8. Hu, Z. B. and Du, M. (2006) Hairy root and its application in plant genetic engineering. *Journal of Integrative Plant Biology* 48: 121-127.
9. Lee, J. (2010) Caffeic acid derivatives in dried *Lamiaceae* and *Echinacea purpurea* products. *Journal of Functional Foods* 2: 158-162.
10. Lee, J. and C. F. Scagel. (2009) Chicoric acid found in basil (*Ocimum basilicum* L.) leaves, *Food Chemistry* 115: 650-656.
11. Lee, J. and C. F. Scagel. (2010) Chicoric acid levels in commercial basil (*Ocimum basilicum*) and *Echinacea purpurea* products, *Journal of functional foods* 2: 77-84.

12. Lee, S. U., Shin C. G., Lee, C. K and Lee, Y. S. (2007) Caffeoylglycolic and caffeoylamino acid derivatives, halfmers of L-chicoric acid, as new HIV-1 integrase inhibitor, European journal of medicinal chemistry 42: 1309-1315.
13. Llorach, R., Martínez-Sánchez, A., Tomas-Barberan, F., Gil, M and Ferreres F. (2008) Characterisation of polyphenols and antioxidant properties of five lettuce varieties and escarole, Food Chemistry 108: 1028-1038.
14. Khan, S., Qureshi, M. I., Kamaluddin., Alam, T and Abdin, M. Z. (2007) Protocol for isolation of genomic DNA from dry and fresh roots of medicinal plants suitable for RAPD and restriction digestion. Afr. J. Biotechnol 6: 175-178.
15. Kim, J. S., Lee, S.Y. and Park, S.U. (2009) An efficient protocol for Peanut (*Arachis hypogaea* L.) transformation mediated by *Agrobacterium rhizogenes*. Romanian Biotechnological Letters 14: 4641-464.
16. Kumari, B. D. R., Velayutham, P and Anitha, S. (2007) A comparative study on inulin and esculin content of *in vitro* and *in vivo* Plants of Chicory (*Cichorium intybus* L. Cv. Lucknow Local). Advances in Biological Research 1: 22-25.
17. Malarz, J., Stojakowska, A. and Kisiel, W. (2002) Sesquiterpene lactones in a hairy root culture of *Cichorium intybus*. Verlag der Zeitschrift fur Naturforschung, Tubingen 57c, 994-997.
18. Mano, Y., Ohkawa, H. Yamada, Y. (1989) Production of tropane alkaloids by hairy root cultures of *Duboisia leichhardtii* transformed by *Agrobacterium rhizogenes*. Plant Science 59: 191-201.
19. Masuko, T., Minami, A., Iwasaki, N., Majima, T., Nishimura, S., Lee, Y. C. (2005) Carbohydrate analysis by a phenol-sulfuric acid method in microplate format. Analytical Biochemistry, Volume 339(1):69-72.
20. Park, K., de Oliveira, R., and Brod, F. (2007) Drying Operational Parameters Influence on Chicory Roots Drying and Inulin Extraction. Food and Bioproducts Processing 85: 184-192.
21. Schmülling, T., Schell, J and Spena ,A. (1988) Single genes from *Agrobacterium rhizogenes* influence plant development. The EMBO journal 7: 2621-2629.
22. Velayutham, P., Ranjithakumari, B. D. and Baskaran, P. (2006) An efficient *in vitro* plant regeneration system for *Cichorium intybus* L., an important medicinal plant. Journal of Agricultural Technology 2: 287-298.
23. Wang, B., Zhang, G., Zhu, L., Chen, L., Zhang, Y. (2006) Genetic transformation of *Echinacea purpurea* with *Agrobacterium rhizogenes* and bioactive ingredient analysis in transformed cultures, Colloids and Surfaces B: Biointerfaces 53: 101-104.
24. Winans, S. C. (1992) Two-way chemical signaling in Agrobacterium-plant interactions. Microbiology and Molecular Biology Reviews 56: 12-31.

Comparative study of growth and secondary metabolite production ability in transformed hairy roots from *Cichorium intybus*

Azarmehr B., Karimi F., Taghizade M. and Mousavi Gargari S.L.
Biology Dept., Faculty of Sciences, Shahed University, Tehran, I.R. of Iran

Abstract

Cichory (*Cichorium intybus*) roots contain medicinally important compounds such as phenols (mainly cichoric acid), Flavonoids and inulin. Here, we obtained and established 11 different hairy root lines of chichory by inoculation of plant sterile leaf explants with the soil bacterium *Agrobacterium rhizogenes*, A4 strain. Phenolic compounds, total flavonoids and carbohydrates were determined by spectrophotometer, and chicoric acid was determined by HPLC. The highest growth rates were observed in A, H, J and I root lines. Total phenol and flavonoid contents had no significant difference between the obtained root lines but cichoric acid in J and then in F lines were more than the other lines. The highest levels of carbohydrates were observed in D, G, J and I root lines. According to the results, The J root line was the best one for growth rate, cichoric acid and carbohydrate production.

Keywords: *Agrobacterium rhizogenes*, *Cichorium intybus*, hairy root culture, secondary metabolite