

تأثیر سیتوکینین‌های مختلف بر ریزازدیادی گیاه اسطوخودوس (*Lavandula vera*)

مریم پیوندی^{*} ، لیلا کاظمی و احمد مجید

تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تهران- شمال، دانشکده علوم زیستی، گروه زیست‌شناسی

تاریخ پذیرش: ۹۲/۰۷/۱۲ تاریخ دریافت: ۹۱/۱۰/۱۱

چکیده

در این تحقیق سیتوکینین‌های مختلف بر سرعت ریزازدیادی اسطوخودوس بررسی شد. جداساختهای دو گرهای سترون شده از یک گیاه گلخانه‌ای یکسانه در محیط کشت MS دارای هورمون‌های بنزیل آمینو پورین (BAP)، ۲-ایزوپوتینیل آدنین (2ip) و کیتین (Kin) به تهابی یا در ترکیب با یکدیگر کشت شد. نتایج حاصل نشان داد که سرعت رشد ریز قلمه‌ها، تعداد گرهات و نوساقه‌های حاصل از هر جدا کشت در محیط کشت به نوع و غلظت هورمون بستگی دارد. بالاترین تعداد نوساقه/ جداساخته، تعداد گره/ جداساخته و طول ساقه در محیط کشت دارای BAP (2 mgL^{-1}) بود. در محیط کشت دارای هورمونهای 2ip و Kin (۲ mgL^{-1}) فاصله میان گره‌ها افزایش معنی داری را نسبت به سایر تیمارها نشان داد. در محیط واکشت، بالاترین تعداد نوساقه، گره و طول ساقه در محیط کشت دارای BAP (1 mgL^{-1})، و بالاترین میانگین طول میان گره در محیط دارای Kin (2 mgL^{-1}) حاصل شد. سایر نتایج مشابه مرحله کشت بود. ریشه‌زایی ریز قلمه‌ها با دو روش درون شیشه (*in vitro*) و برون شیشه (*ex vitro*) بررسی شد. در روش درون شیشه، ریز قلمه‌های تکثیریافته از مرحله واکشت، به محیط‌های کشت دارای غلظتها مختلف IBA و BAP انتقال یافتند. در روش برون شیشه، انتهای ریز قلمه‌ها با روش سنتی با محلول IBA (1 mgL^{-1}) به مدت ده دقیقه تیمار شدند. بالاترین تعداد ریشه، طول ریشه و درصد ریشه زایی در روش برون شیشه بود (۳۰%).

واژه‌های کلیدی: اسطوخودوس، ریزازدیادی، ریز قلمه، سیتوکینین

* نویسنده مسئول، تلفن: ۰۹۱۲۲۸۹۹۸۶۷، پست الکترونیکی: m_peyvandi@iau-tnb.ac.ir

مقدمه

در درمان زخم‌های دیر علاج و دردهای روماتیسمی و بعضی بیماریهای جلدی و پوست سر استفاده می‌شود. مصرف این گیاه در درمان آسم، سردرد، اختلالات کبد و طحال و ضعف اعصاب کاربرد دارد.

این گیاه در روش‌های سنتی معمولاً با ریشه‌دار کردن قلمه‌ها و یا توسط بذر تکثیر می‌شود که بسیار روند کنده دارد (۹، ۳).

روش کشت در شیشه این امکان را به وجود می‌آورد که گیاه با سرعت بیشتری رشد نماید. البته این روش به دلیل وجود فنل زیاد در گیاه همواره با مشکل مواجه بوده است، زیرا هنگام سترون کردن و قطعه نمودن نمونه‌ها، به دلیل

استوخودوس از خانواده *Labiatea* می‌باشد. گونه‌های مختلف استوخودوس گیاهان نیمه خشبي چند ساله و مخصوص مناطق خشک و نیمه خشک هستند (۱۵، ۱۶). گل‌ها به صورت سنبله‌های دراز است. منشاً آنها جنوب اروپا در مناطق مدیترانه‌ای گزارش شده است (۱۱). تاکنون حدود ۴۸ گونه از این گیاه شناسایی شده است. ارتفاع این گیاه متفاوت و بین ۴۰ تا ۶۰ سانتی متر است. پیکر رویشی این گیاه حاوی مواد متفاوت از جمله اسانس‌ها می‌باشد. مهمترین ترکیبات تشکیل‌دهنده اسانس شامل اسید بوتیریک، کامفور، ژرانيول، لینالیل و لینالیل استات می‌باشند که در ترکیبات آرایشی، عطرسازی و داروسازی کاربرد دارند (۱۹، ۳). از این گیاه لوسيونی تهیه می‌شود که

محیط‌ها در زیر دستگاه لامینار ایرفلوکابینت به شیشه‌های سترون مخصوص کشت منتقل شدند.

کشت نمونه‌ها: شاخه‌های جوان از گیاه مادری جدا شد و پس از شستشو با آب جاری با کلرید جیوه (۰/۰%) و شستشو با آب مقطر (۳ بار) سترون گردید. پس از حذف برگ‌ها و جوانه‌های انتهایی، بخش‌های دارای دو گره، در محیط کشت پایه MS دارای هورمون های BAP، 2ip، kin. و مخلوط این هورمون ها کشت گردیدند (جدول ۱). نوساقه‌های سترون ۴۵ روزه حاصل برای مراحل بعدی استفاده شد.

واکشت نمونه‌ها: بخش‌های دارای دو گره از ساقه‌های سترون مرحله اول در محیط کشت مشابه با محیط کشت پایه اولیه واکشت شدند. سی روز پس از واکشت شاخص-های رشد بررسی شد.

در کلیه آزمایش‌ها نمونه‌ها در دوره نوری ۱۶ ساعت روشنایی و ۸ ساعت تاریکی و در دمای ۲۵ درجه سانتیگراد در اتاق کشت نگهداری شدند.

ریشه‌دار نمودن ریزقلمه‌ها: نوساقه‌های حاصل از کشت در شیشه با روش‌های زیر ریشه‌دار شد:

(الف) **ریشه‌زایی در شیشه (*in vitro*):** ساقه‌های سترون حاصل از رشد جوانه‌های جانبی در محیط کشت دارای BAP (۲ mgL⁻¹)، برای ریشه دار شدن به محیط کشت‌های جدید دارای IBA با غلظت‌های (۰/۰۵ mgL⁻¹، ۰/۱ mgL⁻¹) به تنهایی یا همراه با هورمون BAP (۰/۱ mgL⁻¹) منتقل شدند.

(ب) **ریشه‌زایی بروون شیشه (*ex vitro*):** انتهای ریز قلمه های حاصل از رشد در محیط کشت دارای BAP (۰/۱ mgL⁻¹) پس از شستشو با آب شهر و زدودن آگار، با محلول IBA (۰/۳۰۰ mgL⁻¹) سترون به مدت ۱۰ دقیقه تیمار شدند. سپس نمونه‌های تیمار شده در محیط کشت قادر هورمون کشت شدند.

اکسیداسیون ترکیبات فنلی بافت‌ها سریع قهقهه‌ای می‌شوند (۵، ۶). ریازادیادی عمدتاً شامل رشد جوانه‌های جانبی، اندامزایی و رویانزایی است (۱۰، ۱۸). رشد شاخه جانبی زمانی اتفاق می‌افتد که جوانه‌های جانبی از تسلط انتهایی آزاد گردند. این عمل عمدتاً با استفاده از هورمون‌های شیمیایی (خصوصاً سیتوکینین) در محیط کشت انجام می‌شود (۱۷، ۱۷). در واقع ریازادیادی نوعی تکثیر رویشی است که به صورت تکثیر شاخه از جدا کشت‌های مختلف نظری جوانه‌های جانبی یا انتهایی ایجاد شاخه‌های نابجا به صورت مستقیم، یا رویانزایی از بافت یا اندام و یا رویان-های تخمی میسر است.

نقش نوع سیتوکینین‌ها در سرعت رشد و نوع اکسین‌ها بر ریشه‌زایی قلمه‌های ریازادیاد شده در برخی ارقام اسطوخودوس نظری *Lavandula dentate* مطالعه شده است (۱۰، ۱۸).

هدف از این مطالعه ارزیابی اثرات تیمارهای هورمونی سیتوکینین و اکسین بر روی ریازادیادی اسطوخودوس در محیط کشت *Lavandula vera* بود.

مواد و روشها

آزمایش‌ها در دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران - شمال، آزمایشگاه محمودیه انجام شد.

نمونه گیاهی: گیاه اسطوخودوس رقم *vera* از گیاه یکساله گلخانه‌ای برداشت شد.

محیط‌های کشت: محیط کشت Murashig، Skoog، MS IBA، BAP، Kin، 2ip (۱-۲ mgL⁻¹) دارای (۱۴) (۱۹۶۲) به تنهایی یا مخلوط با یکدیگر استفاده شد (جدول ۱). پس از افروختن هورمون‌ها و قبل از اضافه کردن آگار، pH محیط کشت ۵/۸ تنظیم شد و بعد در فشار ۱۰۵ کیلو گرم بر سانتی متر مربع و دمای ۱۲۰ درجه سانتیگراد سترون شد. پس از سرد شدن محیط تا ۳۰ درجه سانتیگراد،

اثر انواع سیتوکینین بر روی میزان تکثیر:

مرحله کشت: سرعت رشد ریز نمونه‌ها در محیط کشت دارای BAP افزایش معنی داری را نشان داد، به طوری که بالاترین تعداد شاخه (۳/۸۶) و طول ساقه (۱۲/۰۱ cm) در محیط کشت دارای هورمون BAP (2 mgL^{-1}) بدست آمد. وجود BAP به تنها یک یا همراه سایر هورمون‌ها موجب افزایش در تعداد نوساقه‌ها و جدا کشت شد (شکل ۱) (جدول ۱).

مرحله واکشت: نتایج نشان داد همانند مرحله کشت، حضور BAP موجب افزایش معنی داری در تعداد نوساقه‌ها/ جدا کشت، طول ساقه و تعداد گره/ جدا کشت می‌گردد. به طوری که بیشترین تعداد نوساقه/ جدا کشت (۷/۲۳)، تعداد گره/ جدا کشت (۱۲/۹۷) و بیشترین میزان طول ساقه‌ها/ جدا کشت (۲۳/۷۳ cm) در محیط کشت دارای هورمون BAP (1 mgL^{-1}) بدست آمد، اما فاصله میان گره‌ها در محیط کشت دارای Kin به تنها یک بیشتر از سایر محیط‌ها بود (شکل ۱) (جدول ۲).

جدول ۱- میانگین شاخص‌های رشد جوانه‌های جانبی گیاه مادری در محیط کشت پایه MS در تیمارهای متفاوت سیتوکینین در مرحله کشت، (گروه‌بندی براساس آزمون دانکن ($P \leq 0.05$). حروف مشترک نشان‌دهنده معنی دار نبودن یعنی میانگین‌هاست). $\text{Mean} \pm \text{SE}$

طول ساقه‌ها/ جدا کشت	طول میان‌گره	تعداد گره/ جدا کشت	تعداد نوساقه/ جدا کشت	mgL^{-1} هورمون		
				Kin	2ip	BAP
۱۱/۸۲±۱/۵۴ (a)	۱/۱۹±۰/۱۰ (cd)	۶/۲۱±۰/۶۶ (ab)	۲/۴۵±۰/۳۶ (ab)	۰	۰	۱
۱۲/۰۱±۰/۹۸ (a)	۱/۰۹±۰/۰۷ (cde)	۷/۱۱±۰/۴۵ (a)	۳/۸۶±۰/۲۶ (a)	۰	۰	۲
۷/۷۹±۰/۶۷ (d)	۱/۱۲±۰/۰۸ (cde)	۴/۶۲±۰/۴۱ (c)	۲/۵۷±۰/۲۳ (bcd)	۰	۱	۰
۸/۸۲±۰/۷۷(bcd)	۱/۲۰±۰/۰۷ (cd)	۴/۶۷±۰/۲۹ (c)	۲/۵۸±۰/۱۹ (bcd)	۰	۲	۰
۸/۱۰±۰/۷۴ (d)	۱/۰۸±۰/۰۶ (cde)	۵/۰۷±۰/۴۷ (bc)	۲/۴۱±۰/۲۴ (cde)	۱	۰	۰
۹/۲۲±۰/۷۸ (bcd)	۱/۲۸±۰/۰۶ (c)	۵/۲۵±۰/۴۳ (bc)	۲/۰۴±۰/۲۱ (de)	۲	۰	۰
۱۰/۹۶±۰/۷۶ (abc)	۱/۰۴±۰/۰۵ (de)	۷/۰۵±۰/۰۵ (a)	۳/۲۶±۰/۲۸ (ab)	۱	۰	۱
۸/۳۳±۰/۵۸ (cd)	۰/۹۴±۰/۰۶ (e)	۶/۲۳±۰/۳۹ (ab)	۳/۱۷±۰/۱۹ (abc)	۲	۰	۲
۱۱/۴۲±۱/۱۰ (ab)	۱/۰۱±۰/۰۸ (de)	۷/۴۴±۰/۷۵ (a)	۳/۷۶±۰/۳۵ (a)	۰	۱	۱
۹/۲۵±۰/۸۴ (bcd)	۰/۹۲±۰/۰۶ (e)	۶/۷۲±۰/۵۸ (a)	۳/۲۲±۰/۲۶ (ab)	۰	۲	۲
۷/۳۷±۰/۷۲ (d)	۱/۵۳±۰/۱۰ (b)	۲/۹۲±۰/۲۸ (d)	۱/۹۲±۰/۱۴ (de)	۱	۱	۰
۶/۹۱±۰/۵۶ (d)	۱/۷۵±۰/۰۸ (a)	۲/۴۵±۰/۲۴ (d)	۱/۷۰±۰/۱۴ (e)	۲	۲	۰

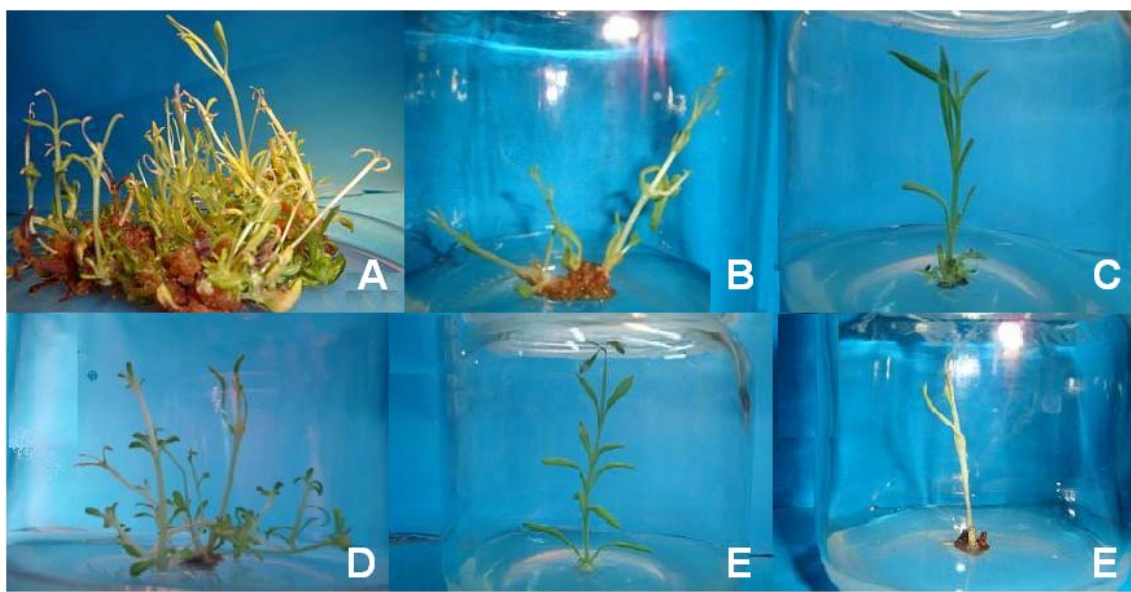
جزئیه آماری: برای تیمارهای سیتوکینین، هر تیمار حداقل با ۷ تکرار و در هر تکرار ۴ نمونه کشت شد. تعداد شاخه‌ها، گره‌ها، طول میان گره و طول ساقه در هر جدا کشت، ۳۰ روز پس از تیمار بررسی شد.

برای آزمایش‌های ریشه‌زایی، هر تیمار حداقل با ۴ تکرار و هر تکرار با ۴ نمونه انجام شد. ۳۰ روز پس از تیمار در صد ریشه‌زایی، تعداد و طول ریشه یادداشت شد.

داده‌ها براساس نرم افزار SPSS (ver.14) آنالیز شد. مقایسه میانگین داده‌ها بر اساس برنامه ANOVA و گروه بندهای میانگین‌ها بر اساس آزمون دانکن در سطح اطمینان $p \leq 0.05$ انجام شد.

نتایج

نتایج استفاده از سیتوکینین‌های مختلف نشان داد که رشد نوساقه‌های اسطوخودوس، تعداد گره‌ها و تعداد نوساقه‌ها و برگ‌های جدید به ازای هر ریز نمونه و طول هر میان گره به نوع و غلظت هورمون‌های محیط بستگی دارد.



شکل ۱- رشد جداکشت‌های جوانه‌های جانبی در محیط‌های کشت و واکشت مختلف؛ A: در محیط کشت دارای هورمون BAP (1 mgL^{-1}) B: محیط دارای BAP (2 mgL^{-1}) C: محیط دارای Kin (1 mgL^{-1}) D: رشد ریز قلمه‌های سترون در محیط واکشت مختلف دارای هورمون BAP (2 mgL^{-1}) E: رشد ریز قلمه‌های سترون در محیط واکشت دارای هورمون Kin (1 mgL^{-1}) F: رشد ریز قلمه‌های سترون در محیط واکشت دارای هورمون Kin (2 mgL^{-1}) و 2ip

ریشه‌زایی: ریشه‌زایی در شیشه: ریز قلمه‌های رشد یافته IBA یافتند. ریشه‌زایی تنها در محیط کشت دارای BAP یافتند. ریشه‌زایی تنها در محیط کشت دارای IBA مشاهده شد(جدول ۳).

ریشه‌زایی: ریشه‌زایی در شیشه: ریز قلمه‌های رشد یافته در محیط کشت BAP (2 mgL^{-1}) به محیط‌های دارای غلط‌تها مختلف بود. انتقال IBA به تنهایی یا همراه با Kin

جدول ۲- رشد جوانه‌های جانبی نوساقه‌های سترون در محیط کشت پایه MS در تیمارهای متفاوت سیتوکینین در مرحله واکشت، Mean \pm SE (گروه‌بندی براساس آزمون دانکن (P \leq ۰/۰۵)). حروف مشترک نشان‌دهنده معنی دار نبودن بین میانگینهای است.

طول ساقه‌ها/ جداکشت	طول میان‌گره	تعداد گره/ جداکشت	تعداد نوساقه/ جداکشت	هورمون mgL^{-1}		
				Kin	2ip	BAP
۲۳/۷۳ \pm ۲/۲۷ (a)	۱/۹۰ \pm ۰/۱۳ (cd)	۱۲/۹۷ \pm ۱/۱۶ (a)	۷/۲۳ \pm ۰/۶۴ (a)	.	.	۱
۱۹/۶۶ \pm ۱/۹۵ (b)	۱/۷۳ \pm ۰/۰۶ (d)	۱۱/۷۲ \pm ۱/۱۸ (a)	۶/۹۱ \pm ۰/۷۰ (a)	.	.	۲
۱۰/۶۸ \pm ۰/۸۳ (c)	۱/۷۹ \pm ۰/۱۰ (cd)	۶/۷۴ \pm ۰/۴۴ (b)	۳/۹۸ \pm ۰/۲۹ (b)	.	۱	۰
۱۰/۳۱ \pm ۰/۸۳ (c)	۱/۷۹ \pm ۰/۱۰ (cd)	۶/۵۷ \pm ۰/۴۳ (b)	۳/۷۶ \pm ۰/۲۸ (b)	.	۲	۰
۹/۳۰ \pm ۰/۸۳ (c)	۱/۹۳ \pm ۰/۰۹ (cd)	۵/۵۹ \pm ۰/۴۸ (bc)	۲/۹۶ \pm ۰/۲۷ (bcd)	۱	.	.
۱۰/۶۲ \pm ۱/۰۴ (c)	۲/۸۰ \pm ۰/۱۸ (a)	۵/۸۷ \pm ۰/۶۰ (bc)	۲/۳۳ \pm ۰/۳۰ (cd)	۲	.	.
۱۲/۵۵ \pm ۰/۸۳ (c)	۲/۳۶ \pm ۰/۱۱ (b)	۷/۸۴ \pm ۰/۵۸ (b)	۳/۴۸ \pm ۰/۲۸ (bc)	۱	.	۱
۱۰/۵۸ \pm ۰/۷۸ (c)	۱/۹۶ \pm ۰/۰۹ (cd)	۷/۱۱ \pm ۰/۵۱ (b)	۳/۷۴ \pm ۰/۲۸ (b)	۲	.	۲
۱۲/۸۵ \pm ۱/۲۴ (c)	۱/۹۴ \pm ۰/۱۱ (cd)	۷/۷۳ \pm ۰/۷۸ (b)	۳/۹۷ \pm ۰/۳۸ (b)	.	۱	۱
۱۱/۰۸ \pm ۱/۰۰ (c)	۲/۱۱ \pm ۰/۱۵ (bc)	۷/۳۲ \pm ۰/۶۳ (b)	۳/۷۵ \pm ۰/۳۱ (b)	.	۲	۲
۱۰/۷۵ \pm ۱/۱۵ (c)	۱/۷۶ \pm ۰/۱۲ (cd)	۳/۹۵ \pm ۰/۴۱ (cd)	۲/۲۵ \pm ۰/۲۰ (d)	۱	۱	.
۸/۹۵ \pm ۰/۷۲ (c)	۱/۶۶ \pm ۰/۰۸ (d)	۳/۱۵ \pm ۰/۳۲ (d)	۱/۹۶ \pm ۰/۲۰ (d)	۲	۲	.

جدول ۳- درصد ریشه‌زایی، میانگین طول و تعداد ریشه در تیمارهای مختلف، Mean \pm SE (گروه‌بندی بر اساس آزمون دانکن ($P\leq 0.05$)). حروف مشترک نشان‌دهنده معنی‌دار نبودن بین میانگین‌هاست.

طول ریشه (cm)	تعداد ریشه	درصد ریشه‌زایی	هرمون mg l^{-1}		تیمار
			Kin	IBA	
۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰	۱	در شیشه
۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰	۲	در شیشه
۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰/۱	۰/۵	در شیشه
۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰/۰۰ \pm ۰/۰۰(b)	۰/۱	۱	در شیشه
۰/۶۲ \pm ۰/۴۳(ab)	۰/۴۱ \pm ۰/۲۹(b)	۱۶/۶۷ \pm ۱۱/۲۴(ab)	۰/۱	۲	در شیشه
۱/۸۶ \pm ۰/۷۸(a)	۲/۵۰ \pm ۱/۰۷(a)	۳۰/۰۰ \pm ۱۰/۵۱(a)	۰	۳۰۰	برون شیشه

Lavandula Stoechas Nobre (۱۹۹۶) بر ریزازیادی گیاه

lavendula (۱۵)، Chishti و همکاران (۲۰۰۶) در گیاه *Lavandula officinali* و Dias. (۷) و همکاران (۲۰۰۲) در گیاه

Lavandula viridis (۹) نشان داده است که هورمون

BAP مؤثرتر از Kin است. Andrade و همکاران (۱۹۹۹)

تأثیر بنزیل‌آدنین (BA) و تیدیازورون (TDZ) را بر سرعت ریزازیادی *Lavandula Vera* بررسی کردند (۳).

نتیجه این تحقیق نشان داد که استفاده از BA و TDZ باعث

افزایش تکثیر شاخه و رشد طولی ساقه می‌شود. همچنین

Echeverriagray و همکاران (۲۰۰۵) نشان دادند که هورمون BA به تنها یا همراه با تراکم کم IBA رشد را

افزایش می‌دهد (۱۱).

هورمون اکسین و ترکیبات مشابه آن عامل مناسب برای ریشه‌زایی می‌باشند. این هورمون به راحتی سبب تحریک

سلولهای دایره محیطی در بخش‌های بالای ناحیه تارهای کشیده می‌شود، این تحریک منتج به تقسیم سلولهای این

منطقه و در نهایت تشکیل ریشه می‌گردد (۲، ۸، ۱۲، ۱۳).

بررسی‌ها نشان داده است که اکسین به تنها یا همراه با

سیتوکینین موجب تحریک ریز قلمه‌های گونه‌های مختلف اسطوخودوس می‌شود (۳، ۹).

در تحقیق حاضر ریشه‌زایی با استفاده از روش ستی ریشه‌دار نمودن (تیمار ریز قلمه‌ها با محلول اکسین) بالاتر از ریشه‌زایی در شیشه بود.

ریشه‌زایی برون شیشه: ۳۰٪ نمونه‌های تیمار شده با

اکسین، پس از انتقال به محیط کشت فاقد هورمون، ریشه دار شدند (جدول ۳).

بحث

در مطالعه حاضر اثرات هورمونی سیتوکینین‌ها و اکسین در محیط کشت MS بر روی تکثیر اندام هوایی و ریشه‌زایی اسطوخودوس ارزیابی شدند.

سیتوکینین‌ها در تقسیم سلولی و تحریک رشد در جوانه‌های جانبی، در مهار رشد ریشه و مهار پیوی دخالت دارند. اگرچه نوع و غلظت این تنظیم کننده‌های رشد گیاهی در القا اندام‌زایی نیز نقش بسزایی دارد (۱، ۵، ۱۹).

نتایج این بخش از پژوهش نشان داد که در مرحله اول (مرحله کشت)، محیط کشت دارای 2 mg l^{-1} BAP باعث افزایش شاخه زایی، تعداد گره و طول ساقه شد و 2 mg l^{-1} Kin باعث افزایش رشد میانگین گره گردید. مقایسه نتایج مرحله کشت و واکشت نشان می‌دهد که در مرحله کشت 2 mg l^{-1} BAP و در مرحله واکشت، با افزایش سن ریز قلمه‌ها 1 mg l^{-1} BAP کارآمدتر می‌باشد.

تحقیقات نشان داده است که سرعت رشد ریز قلمه‌ها در گونه‌های مختلف اسطوخودوس به نوع و تراکم سیتوکینین استفاده شده وابسته است (۶، ۱۰). مطالعات

منابع

آهن بر پرآوری و ریشه زایی درون شیشه‌ای سه رقم گل سرخ
شاخه بریده (Rosa hybrid L.). مجله زیست‌شناسی ایران،
۹۹-۱۱۰ (۱) ۲۶

- 3-Andrade, L.B., Echeverrigaray, S., Fracaro, F., Pauletti, G.F., Rota, L., 1996. The effect of growth regulators on shoot propagation and rooting of common lavender (*Lavandula vera* DC). *Plant Cell, Tissue and Organ Culture*, 56: 76-83
- 4- Banthorpe, D. V., Branch, S. A., Njar, V. C.O., Osborne, M. G., Watson, D. G., 1986. Ability of plant callus cultures to synthesize and accumulate lower terpenoids. *Phytochemistry*, 25:629-636
- 5- Benková, E., Witters, E., Van Dongen, W., Kolá, J., Motyka, V., Brzobohatý, B., Van Onckelen, H. A., Macháková, I., 1999. Cytokinins in Tobacco and Wheat chloroplasts. Occurrence and Changes Due to Light/Dark Treatment. *Plant Physiol*, 121(1):245-252
- 6-Calvo, M. C., Segura, J., 1989. *In vitro* propagation of *Lavender*, *HortScience* 24 (2), 375-376
- 7-Chishti, N., Kaloo, Z., A., Shawl, A. S., Sultan, P., 2006. Rapid *in vitro* propagation of *lavendula officinalis* chaix. A Multipurpose plant of industrial importance, *Pakistan J. Of Biological Sciences*, 9(3), 514-518
- 8- Davies, P.J. 1995. Introduction. In *Plant Hormones*, P.J. Davies, ed (Dordrecht, The Netherlands: Kluwer Academic Publishers), pp. 1-38
- 9-Dias, M.C., Almeida, R., Romano, A., 2002. "Rapid clonal multiplication of *Lavandula viridis* L'Hér through *in vitro* axillary shoot proliferation. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture*, 68: 99-102
- 10-Dronne, S., Jullien, F., Caissard G.C. and Faure, O., 1999. A simple and efficient method for *in vitro* shoot regeneration from leaves of lavandin

- پیوندی، م.، مراد نهرانی، م. مجد، الف، ۱۳۹۰. ریازدیادی گیاه داودی (*Chrysanthemum morifolium* Ramat L.). *مجله زیست‌شناسی ایران*, ۲۴ (۲): ۲۲۹-۲۴۴
- یاری، ف.، موسوی، الف، مستوفی، ی، سیدی، س.م، زمانی، ذ.، لایمر، م.. اثر تنظیم‌کننده‌های رشد گیاهی و نوع کلات (*Lavandula×intermedia* Emeric ex Loiseleur) *Plant Cell Reports*, 18(5).429-433
- 11- Echeverrigaray, S., Basso, R., Andrade, L.B., 2005. "Micropropagation of *Lavandula dentata* from axillary buds of field-grown adult plants". *Biologia Plantarum*, 49:439-442
- 12- Hillman, J.R., 1984. Apical dominance. In *Advanced Plant Physiology*, M.B. Wilkins, ed (London: Pitman Publishing), pp. 127-148
- 13- Laskowski, M.J., Williams, M.E., Nusbaum, H.C., Sussex, I.M., 1995. Formation of lateral root meristems is a two-stage process. *Development*, 121:3303-3310
- 14-Murashige, T., Skoog, A., 1962. Revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue cultures; *Plant Physiology*, 15: 473-97
- 15-Nobre, J., 1996. *In vitro* cloning and micropropagation of *Lavandula stoechas* from field – grown plants. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture*, 46:151- 155
- 16-Panizza, M., Tognoni, F., 1988. Clonal propagation, callus Formation and plant Regeneration of Lavandin. *Scientia Horticulturae*, 37: 157 – 163
- 17- Panizza, M., Tognoni, F., 1991. Micropropagation of lavandian(*lavandula officinalis* chaix × *lavandula latifolia* villas cv.grosso). In: Yps Bajaj (ed) *Biotechnology in Agriculture & forestry*, vol.19. High-Tech & micropropagation III
- 18- Quazi, M.H., 1980. *In vitro* multiplication of *Lavandula* spp. *Ann. Bot.* 45:361-362
- 19- Sánchez-Gras, M.C., Del Carmen Calvo, M., 1996. Micropropagation of *Lavandula latifolia* through nodal bud culture of mature plants. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture*, 45: 259- 261

Effect of different cytokinins on micropropagation of *Lavandula vera*

Peyvandi M., Kazemi L. and Majd A.

Biology Dept., Faculty of Biological Science, Islamic Azad University, Tehran-North Branch, Tehran, I.R. of Iran

Abstract

The effect of different cytokinins on the rate of micropropagation of *lavandula vera* was investigated. Two nodeal explants from a 1-year greenhouse plant were cultured in MS medium supplemented with benzyl aminopurine (BAP), 2-isopentenyl adenine (2ip), Kinetin solely (Kin) or in combination. The results indicated that shoot proliferation, number of nodes and new shoots depended on the type and concentration of the hormone used. The highest stem length and number of nodes and new shoots per explant and stem length was produced in the medium containing BAP (2 mg l^{-1}). Internodes significantly increased in the medium containing Kin and 2ip (1 mg l^{-1}) compared with the other treatments. In the subculture media, the highest stem length, number of nodes and new shoots per explant were obtained in the medium containing BAP (1 mg l^{-1}) and the maximum internode length was achieved in the medium containing Kin (2 mg l^{-1}). The shoots obtained from subculture were rooted *in vitro* and *ex vitro*. In *in vitro* method, the microshoots were cultured in the media supplemented with different concentrations of indole butyric acid (IBA) and Kin. In *ex vitro* method, the base of the microshoots was treated with IBA (300 mg l^{-1}). The highest number of roots, length of the roots and percentage of rooting was obtained in *ex vitro* rooting method.

Key words: *Lavandula vera*, micropropagation, microshoots, cytokinin