

بررسی باززایی مستقیم شاخصاره از قطعات جدا کشت ساقه سیب زمینی دلوار (Thidiazuron) TDZ توسط هورمون

علی اکبر احسان پور^۱ و مایکل جونز^۲

چکیده

اصلاح ژنتیکی سیب زمینی با روش‌های سنتی بسیار مشکل و گاهی غیر ممکن است. بیوتکنولوژی و کشت بافت گیاهی یک متد مطلوب برای انتقال ژن به گیاهان، یا استفاده از ناقل اگروباکتریوم می‌باشد. در این مطالعه روش‌هایی به منظور القای شاخصاره و اندام‌زایی و باززایی گیاه کامل، از قطعات ساقه سیب زمینی رقم دلوار، به صورت یک، دو و سه مرحله‌ای مورد ارزیابی قرار گرفت.

در بین روش‌های مورد آزمایش، تنها روش یک مرحله‌ای با استفاده از TDZ، که یک سیتوکین مصنوعی است، بهترین پاسخ را در باززایی گیاه نشان داد. در این محیط کشت چندین شاخصاره از هر قطعه ساقه به وجود آمد. در سایر روش‌ها وقتی محیط کشت با هورمون‌های NAA، BAP، IAA، 2ip، Zeatin و کالوس سفید و یا کالوس سبز ایجاد شد. بررسی ریخت‌شناسی و شمارش کروموزومی گیاهان باززایی شده شباهت بین گیاهان باززایی شده و گیاهان والد را نشان داد. نتایج حاکی از این است که سیستم باززایی به دست آمده برای رقم دلوار مناسب بوده و شرایط کشت از ایجاد تنوع ژنتیکی در گیاهان باززایی شده جلوگیری می‌نماید.

واژه‌های کلیدی: سیب زمینی، TDZ، باززایی، محیط کشت

مقدمه

زمینه باززایی گیاه از بافت‌های مختلف گیاه سیب زمینی ارائه شده است (۸، ۱۰، ۱۵، ۱۶، ۱۸ و ۱۹). دست‌یابی به یک سیستم تولید شاخصاره^۳ در انجام مطالعات مهندسی ژنتیک بر روی گیاهان، اولین اقدام ضروری است تا بتوان به کمک این سیستم از *Agrobacterium* Ti موجود

سیب زمینی یکی از گیاهان زراعی مهم از نظر اقتصادی و غذایی است. اصلاح ژنتیکی این گیاه با روش‌های معمول مانند گردهافشانی مقدور نیست. بنابراین، استفاده از کشت این گیاه در شرایط محیط کشت می‌تواند زمینه مناسبی برای بهبود ژنتیکی سیب زمینی فراهم نماید (۱۹). تاکنون گزارش‌های متعددی در

۱. استادیار زیست شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه اصفهان

۲. استاد بیوتکنولوژی کشاورزی، مرکز ایالتی بیوتکنولوژی کشاورزی، دانشگاه مورداک، استرالیا

3. Shoot

خاک ضد عفونی شده توسط بخار آب رشد داده شدند. پس از ۵-۶ هفته، جوانه‌های جانبی همراه با بخشی از ساقه از گیاه جدا شده و پس از آن مطابق قبل ضد عفونی سطحی و در محیط کشت موراشی و اسکوگ (MS) (۱۴) در ظروف شیشه‌ای ۲۵۰ میلی‌لیتری کشت شدند. محیط کشت با مقدار هفت گرم در لیتر آگار غلیظ و pH ۵/۸ تهیه گردید. پس از ۶-۴ هفته، قطعات ساقه بدون جوانه از گیاهان رشد داده شده، در شرایط محیط کشت جدا شده، و هر ترکیب محیط کشت بر روی ۹۶ قطعه جدا کشت ساقه، با شش تکرار در یک طرح بلوک‌های تصادفی، تحت تیمارهای مختلف هورمونی مورد آزمایش قرار گرفت.

آزمایش‌ها طبق سه روش یک مرحله‌ای، دو مرحله‌ای و سه مرحله‌ای انجام شد، و تمام قطعات در محیط کشت MS با ترکیب هورمونی حاوی D_{۲,۴}-^۳D،^۴ TDZ،^۵ zeatin،^۶ BAP،^۷ GA_۳،^۸ NAA،^۹ IAA،^{۱۰} و iP^{۱۱} مطابق جدول ۱ انجام گرفت. گیاهان کشت شده در ظروف کشت، در معرض نور تقریبی ۲۵°C کشت شدند. پس از ۸-۶ هفته، پاسخ گیاهان به محیط‌های کشت مختلف مورد ارزیابی قرار گرفت و نتایج بررسی شد. در بررسی نتایج، وضعیت رنگ کالوس ایجاد شده، و هم چنین، تعداد نمونه‌هایی که در هر آزمایش شاخصاره ایجاد نموده، و تعداد شاخصاره موجود در هر نمونه ثبت گردید. براساس داده‌های نمونه، فرض برابری نسبت‌ها با استفاده از آماره کای دوی پیرسن (۱) مورد آزمون قرار گرفت.

نتایج

نتایج حاصل از کشت قطعات جدا کشت ساقه در محیط‌های کشت مختلف به صورت خلاصه در جدول ۱ آمده است. پنج نوع مختلف پاسخ پس از شش تا هشت هفته مشاهده شد، که

1. Transgenic 2. Delaware

۳-۲-۴- دی کلروفتیل استیک اسید ۴- N- نفتیل-۵- یلوریا ۵- ۳ و ۲ و تیادیازول-۵- یلوریا ۶- بنزیل آمینوپورین
 ۶-۴-۶- هیدروکسی-۳- متیل-۲- بوتیل آمینوپورین ۷- اسید جیبریلیک ۸- نفتالین اسید استیک
 ۹- ایندول-۳- اسید استیک ۱۰- فورفوریل آمینوپورین ۱۱- ۱- دی متیل آئیل آمینوپورین

tumefaciens به عنوان یک ناقل مناسب در ایجاد گیاهان ترانس ژنیک^۱ استفاده نمود. با توجه به این که انتقال ژن توسط پلاسمید Ti، در سلول به طور تصادفی صورت می‌گیرد، بدینهی است نقش افزایش درصد باززایی شاخصاره از قطعات برگ و یا ساقه بدین منظور اهمیت بسیار دارد.

گیاهان مختلف، بسته به نوع ژنوتیپ خود پاسخ‌های متفاوتی به شرایط کشت بافت می‌دهند. مطالعات بر روی گیاهان مختلف، وابستگی پاسخ گیاه به ژنوتیپ را کاملاً مورد تأیید قرار داده است (۳، ۴، ۵ و ۱۷). بنابراین، انتظار می‌رود ژنوتیپ‌های مختلف در پاسخ به یک سیستم کشت بافت، واکنش‌های متفاوتی نشان دهند.

رقم دلوار^۲ سبب زمینی یکی از مهم‌ترین ارقام قابل کشت در مناطق نیمه سرد استرالیا است (۶ و ۷). ولی سیستم باززایی گیاه کامل از قطعات جدا کشت ساقه و برگ این گیاه تاکنون به خوبی شناخته نشده است. این رقم، مشابه بسیاری از ارقام دیگر سبب زمینی، نسبت به ویروس‌های PVY و PVX و PVS می‌باشد. علاوه بر این، آفاتی مانند نماتودها به این گیاه حساس می‌باشد. هدف اصلی این آسیب فراوان وارد می‌کنند (۲، ۱۱، ۲۰ و ۲۱). هدف اصلی این تحقیق دست‌یابی به یک روش کارا و سریع به منظور باززایی گیاه از قطعات جدا کشت ساقه و یا برگ این گیاه است، تا با استفاده از آن بتوان به عنوان یک الگو، در مطالعات کشت بافت و انتقال ژن (ترانسفورماسیون) در این رقم، و احتمالاً سایر ارقام سبب زمینی اقدام نمود.

مواد و روش‌ها

آزمایش روی سبب زمینی عاری از ویروس رقم دلوار انجام شد. برای کشت شاخصاره، غده‌ها در محلول ۵% حجمی هیپوکلریت سدیم به مدت ۲۰ دقیقه قرار گرفتند. سپس سه مرتبه با آب مقطر استریل شست و شو، و در گلدان‌های محتوى

جدول ۱. اثر ترکیب هورمون های مختلف روی باززایی شاخصاره از قطعات ساقه کشت شده سیب زمینی رقم دلوار

| روش | تنظیم کننده رشد (میلی گرم در لیتر) | میانگین درصد ایجاد شده | میانگین و خطای ایجاد شده | شاخصاره در هر قطعه | |
|------------------|--|---------------------------|-----------------------------|-----------------------|---------|
| A (یک مرحله‌ای) | TDZ (۰/۵) | ۰ | ۰ | کالوس سفید | |
| | TDZ (۱) | ۲/۴ ± ۰/۲۶ | ۱۹ | کالوس سفید | |
| | TDZ (۲/۲۵) | ۴/۸۰ ± ۰/۶۶ | ۱۰۰ *** | کالوس سفید | |
| | TDZ (۰/۵), NAA (۰/۱۸۶) | ۰ | ۰ | کالوس سفید | |
| | TDZ (۱/۵), NAA (۰/۱۸۶) | ۲/۴ ± ۰/۲۴ | ۱۰ | کالوس بسیار کوچک | |
| B (دوم مرحله‌ای) | BAP (۲/۲۵), NAA (۰/۱۸۶) | ۰ | ۰ | کالوس سفید | مرحله ۱ |
| | GA _۳ (۵), BAP (۲/۲۵) | ۰ | ۰ | کالوس سفید | مرحله ۲ |
| | GA _۳ (۵), Zeatin (۱/۵) | ۰/۳ ± ۰/۱۵ | ۲۹/۶ | کالوس سفید | |
| | GA _۳ (۵), ۲iP (۱/۰) | ۰/۴ ± ۰/۱۶ | ۱۸/۵ | کالوس سفید | |
| | GA _۳ (۵), Kinetin (۱۰) | ۰ | ۱ | کالوس سبز | |
| | IAA (۰/۰۲), BAP (۲/۲۵), شیرنارگیل (٪ ۱۰) | ۰ | ۰ | کالوس سبز | |
| C (سه مرحله‌ای) | متدهولم (Hulme) و همکاران (۹) | ۰ | ۰ | کالوس سفید | |

P < ۰.۰۰۱ ***

(تعداد قطعه جدا کشت در هر طرف کشت ۹۶ عدد با ۶ تکرار)

تنها یک درصد شاخصاره ایجاد نمایند. در حالی که مخلوطی از BAP، IAA و شیر نارگیل تنها منجر به تولید کالوس سبز گردید. در تست سه مرحله‌ای مطابق آنچه که هولم و همکاران (۹) پیشنهاد نمودند، آزمایش به طور کامل انجام شد، ولی تنها کالوس سفید ایجاد شد و شاخصاره‌ای به وجود نیامد. در محیط کشت یک مرحله‌ای با استفاده از TDZ در غلظت ۰/۵ میلی گرم در لیتر، تنها کالوس سفید رنگ ایجاد شد. در غلظت یک میلی گرم در لیتر حدود ۱۹٪ از نمونه‌ها ایجاد شاخصاره نمودند که تعداد شاخصاره در هر قطعه ۳-۲ عدد بود. به هر حال، وقتی غلظت بیشتر TDZ یعنی ۲/۲۵ میلی گرم در لیتر به کار رفت، زمانی که به تنهایی TDZ در محیط کشت وجود داشت تمام نمونه‌های ساقه ایجاد شاخصاره نمودند، در

عبارتند از: کالوس سفید، کالوس سبز، کالوس سفید همراه با شاخصاره، کالوس سبز همراه با شاخصاره یا جوانه شاخصاره^۱ و شاخصاره. در کشت دو مرحله‌ای، ابتدا نمونه‌ها در محیط کشت MS حاوی NAA و BAP به مدت دو هفته قرار گرفتند، که حاصل آن ایجاد کالوس سفید بود. سپس کالوس‌ها به محیط کشت حاوی BAP و GA_۳ منتقل شدند. در نهایت پس از ۸-۶ هفته، روی این محیط کشت هیچ گونه نوساقه‌ای مشاهده نگردید. وقتی ۲iP و zeatin BAP شد نتایج مطلوب تر گردید، و به ترتیب ۱۸/۵ و ۲۹/۱۶ درصد از نمونه‌ها ایجاد شاخصاره نمودند. اضافه نمودن Kinetin و GA_۳ به محیط کشت باعث شد تا ۹۵٪ از نمونه‌ها کالوس سبز تولید کنند، و

1. Shoot bud

گرفته، از نظر تولید شاخصاره بسیار ضعیفتر است. در روش دو مرحله‌ای، ابتدا مخلوطی از هورمون‌های NAA و BAP در محیط کشت باعث تولید کالوس شد که مشابه نتایج رائو و همکاران (۱۵) می‌باشد. در بخش دوم این روش، وقتی کالوس‌ها به محیط کشت حاوی β -GA و BAP منتقل شدند هیچ گونه شاخصاره‌ای به وجود نیامد. وقتی هورمون‌های ۲iP و zeatin (۲) به جای BAP به کار رفت، رشد و نمو کالوس بیشتر شده، تقریباً ۳۳-۱۷ درصد کالوس‌ها تولید شاخصاره نمودند.

به هر حال، اگر چه در برخی مطالعات شیر نارگیل آثار مفیدی را از خود نشان داده است، ولی در این آزمایش چندان مؤثر واقع نشده و نتوانست در ایجاد شاخصاره بهبود وسیعی اعمال نماید.

رائو و همکاران (۱۵) گزارش نمودند که سیتوکنین از جمله هورمون‌های محرک تولید شاخصاره و جوانه شاخصاره در قطعات جدا کشت گیاه است.

TDZ یک هورمون شبیه سیتوکنین نسبتاً جدید است. آثار فیزیولوژیکی که تاکنون از این هورمون مشاهده شده شامل حذف خواب جوانه، تولید اتیلن و بازیابی شاخصاره و ایجاد جنین سوماتیک است (۶ و ۸). ترکیبی از TDZ و IAA توسط وایزر و همکاران (۱۸) به منظور القای جنین سوماتیک در کشت هیپوکوتیل شمعدانی مورد استفاده قرار گرفته است. این پژوهشگران گزارش نمودند با ترکیبی از IAA و مقدار یک میلی مولار TDZ، تعداد زیادی جنین سوماتیک از کشت هیپوکوتیل شمعدانی به دست آمده است. نتایجی که در تحقیق حاضر توسط آزمایش‌های متعدد به دست آمد، مشابه با آزمایش‌های فوق، وقتی غلظت ۱/۵ میلی گرم در لیتر TDZ همراه ۰/۱۸۶ میلی گرم در لیتر NAA استفاده شد، تعداد نسبتاً کمی شاخصاره از نمونه‌های کشت شده به دست آمد، ولی هورمون TDZ به تنها یک در محیط کشت تولید شاخصاره بسیار مطلوب‌تری داشت. به طور کلی، تمام نمونه‌ها حداقل یک

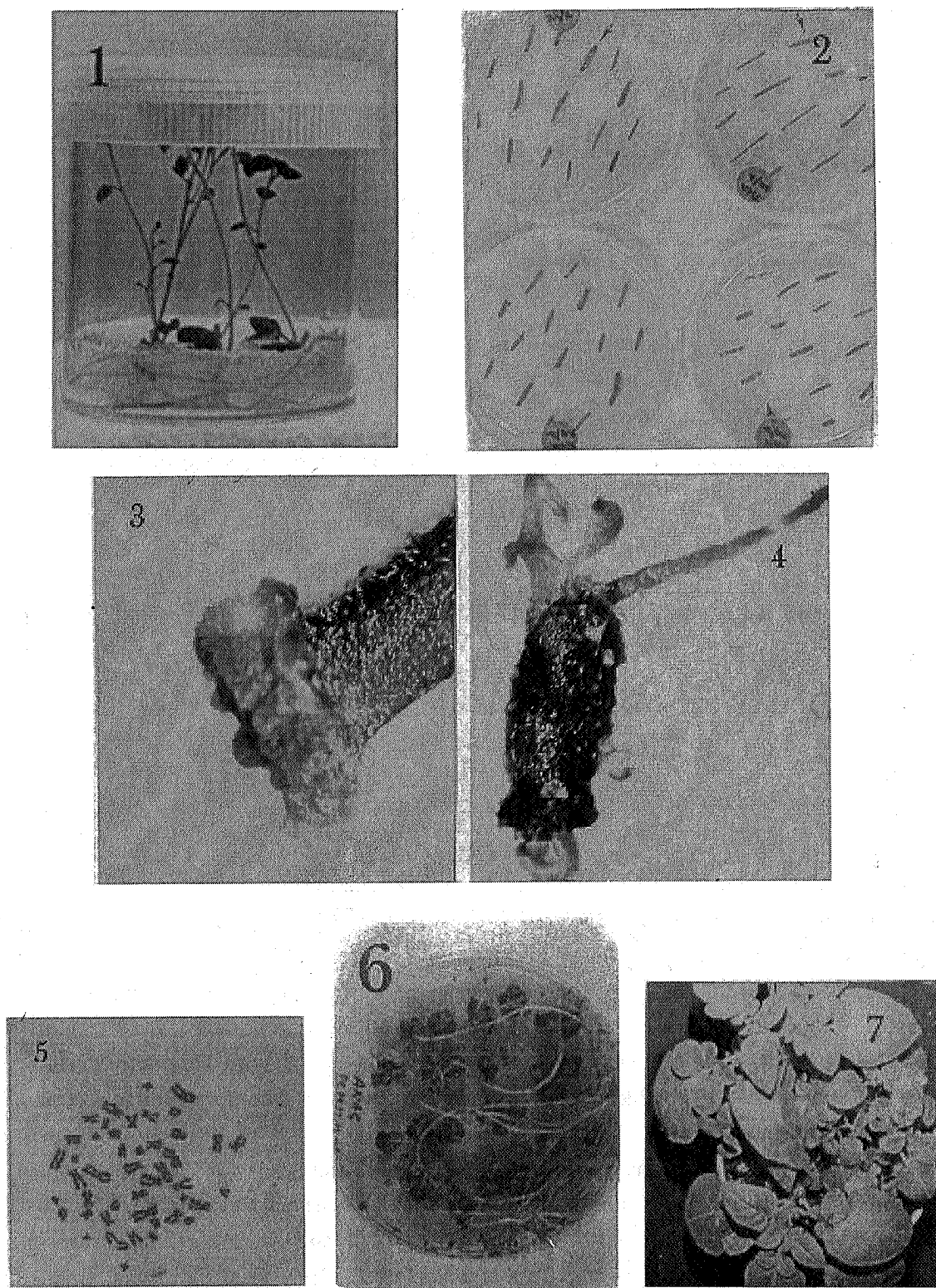
حالی که مخلوطی از TDZ و NAA در محیط کشت به ترتیب با غلظت ۱/۵ و ۰/۱۸۶ میلی گرم در لیتر، موجب شد تا تعداد کمتری نوساقه از قطعات جدا کشت ساقه به وجود آید. شاخصاره‌های ایجاد شده پس از رشد و نمو کافی به محیط کشت MS فاقد هورمون منتقل و ریشه‌دار شدند. این گیاهان سپس به گلدان‌های محتوی خاک ضدغونی شده منتقل و در گلخانه تبدیل به گیاه کامل گردیدند. (شکل ۱ مراحل مختلف بازیابی گیاه کامل از قطعات ساقه سیب زمینی را با استفاده از هورمون TDZ نشان می‌دهد). براساس آزمون پیرسون، نسبت ایجاد شاخصاره در روش یک مرحله‌ای با استفاده از TDZ با غلظت ۲/۲۵ میلی گرم در لیتر، به طور معنی‌داری $P < 0.0001$ بیشتر از سایر روش‌ها می‌باشد.

در مطالعه‌ای جداگانه، قطعاتی از برگ این گیاه از نمونه‌های رشد داده شده در محیط کشت MS بدون تنظیم کننده رشد، مطابق آزمایش‌هایی که روی ساقه انجام شد تکرار گردید. ولی محدودی از آنها ایجاد کالوس نمودند، و پس از مدتی از بین رفتند. روی گیاهان بازیابی شده مطالعات شمارش کروموزومی مطابق پیشنهاد کارپ (۲۲) با روش فشردن^۱ انجام شد. نتایج شمارش کروموزومی برای گیاهان بازیابی شده، طبیعی بودن تعداد کروموزوم‌ها را نشان داد. بررسی و مقایسه مورفو‌لژی گیاهان بازیابی شده با گیاهان والدینی اختلافی را نشان نداد.

بحث

به دلیل اهمیت گیاه سیب زمینی از نظر ایجاد تغییرات ژنتیکی مورد نظر، از جمله امکان ایجاد مقاومت نسبت به آفات و بیماری‌ها، مطالعه در زمینه بازیابی گیاه از قطعات جدا کشت این گیاه مورد توجه بسیاری از پژوهشگران بوده است. به عنوان مثال، ویلر و همکاران (۲۰) روش دو مرحله‌ای را پیشنهاد نمودند، ولی اختلاف فاحشی از نظر پاسخ بین ارقام مختلف مشاهده کردند. در آزمایش حاضر مشاهده شد که رقم دلوار، در مقایسه با مطالعاتی که قبل از روی رقم دیزایری (۲۰) صورت

1. Squash



شکل ۱. مراحل مختلف باززایی گیاه از قطعات ساقه جدا کشت در محیط کشت MS حاوی هورمون TDZ
 ۱. کشت گیاه سیب زمینی در محیط کشت MS
 ۲. کشت قطعات ساقه در محیط کشت حاوی TDZ
 ۳. تحریک ایجاد جوانه شاخصاره
 ۴. ایجاد شاخصاره از انتهای ساقه
 ۵. بررسی کروموزومی گیاهان باززایی شده
 ۶. تولید انبوه ساقه از قطعات جدا کشت ساقه
 ۷. رشد گیاهان باززایی شده در گلخانه

نمونه‌های کشت شده در محیط کشت حاوی TDZ ایجاد شاخصاره نموده‌اند (جدول ۲، ستون دوم)، احتمال ایجاد گیاه ترانس‌ژنیک در مطالعات ترانسفورماتیون افزایش می‌یابد.

در نهایت، بررسی‌های شمارش کروموزومی انجام شده روی گیاهان حاصله از سیستم بازالتی هیچ گونه آنوبلویدی نشان نداد، و این خود بیانگر متناسب بودن سیستم بازالتی معرفی شده می‌باشد.

سپاسگزاری

بدین وسیله از همکاری جناب آقای دکتر منوچهر خردمندیان به خاطر راهنمایی‌های ارزنده خود در زمینه محاسبات آماری این پژوهش قدردانی می‌گردد.

شاخصاره نشان دادند. در تأیید این نظریه، در مطالعات ترانسفورماتیون گیاه شبدر نیز، TDZ در بازالتی شاخصاره از برگ نتایج بسیار خوبی داشته است (۱۲ و ۱۳).

در مجموع به طور مشخص می‌توان بیان نمود که هورمون TDZ در ایجاد تعداد زیاد و قابل قبول شاخصاره از قطعات ساقه کشت شده سبب زمینی دلوار اثر موققیت‌آمیزی دارد. این ترکیب هورمونی می‌تواند به عنوان یک سیستم تکراری‌ذیر و قابل استفاده برای رقم دلوار، و احتمالاً تعداد زیادی از ارقام سبب زمینی به عنوان یک الگو توصیه شود. ایجاد شاخصاره با فراوانی زیاد می‌تواند در انتقال ژن به این گیاه با استفاده از ناقل‌های مناسبی مانند *Agrobacterium tumefaciens* مورد استفاده قرار گیرد. از طرف دیگر، با توجه به این که ۱۰۰٪ از

منابع مورد استفاده

1. خردمندیان، م. و غ. ق. قاسمی تووشکچویی. ۱۳۷۷. تحلیل آماری داده‌های طرح همه‌گیرشناسی اختلالات روانی اصفهان. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان ۳: ۲۰۶-۲۰۲.
2. Cardi, T., V. Lannamico, F. D. Anbrosio, E. Filippone and P. F. Lurpin. 1993. *In vitro* regeneration and cytological characterisation of shoots from leaf explants of three accessions of *Solanum commersonii*. Plant Cell Tissue and Organ Culture 34: 107-114.
3. Ehsanpour, A. A. and M. G. K. Jones. 1996. Glucuronidase expression in transgenic tobacco roots with a *Prasponia* promoter on infection with *Meloidogyne javanica*. J. Nemat. 28: 407-413.
4. Fish, N. and M. G. K. Jones. 1998. Engineering hybrid potatoes. Plants Today 1: 47-49.
5. Foulger, D. and M. G. K. Jones. 1986. Improved efficiency of genotype-dependent regeneration from protoplast of important potato cultivars. Plant Cell Reports 5: 72-76.
6. Gill, R. and P. K. Saxena. 1992. Direct somatic embryogenesis and regeneration of plants from seedling explants of peanut (*Arachis hypogaea*) promoter role of thidiazuron. Can. J. Bot. 70: 1186-1192.
7. Gratte, H. 1988. Potato seed care and treatment. West. Aust. Dept. of Agric, Farmnote No. 107.
8. Henny, R. J. and Fooshee 1990. Thidiazuron stimulates basal bud and shoot formation in *Alocasiachantrieri* Andre. Hortscience 25: 124.
9. Hulme, J. S., E. S. Higgins and R. Shields. 1992. An efficient genotype independent method for regeneration of potato plants from leaf tissue. Plant Cell Tissue and Organ Culture 31: 161-167.
10. Imai, T., R. Aida and T. Ishige. 1993. High frequency of tetraploidy in *Agrobacterium-mediated* transformants regenerated from tuber discs of diploid potato lines. Plant Cell Reports 12: 299-302.
11. Jones, M. G. K. 1988. Electrofusion of plant protoplasts. Trends in Biotechnol 6: 153-158.
12. Khan, M. R., L. M. Tabe, L. C. Heath, D. Spencer and T. V. Higgins. 1994. *Agrobacterium* mediated transformation of subterranean clover (*Trifolium subterraneum* L.) Plant Physiol. 105: 81-88.
13. Malik, K. A. and P. K. Saxena. 1992. Regeneration in *Phaseolus vulgaris* L. High frequency induction of

- direct shoot formation in intact seedlings by N6-benzylaminopurine and thidiazuron. *Planta* 186: 384-389.
14. Murashige, I. and F. Skoog. 1962. A revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue cultures. *Physiol. Plant* 159: 473-497.
15. Rao, P. S., W. Handro and H. Harada. 1973. Hormonal control of differentiation of shoots, roots and embryos in leaf and stem cultures of *Petunia inflata* and *Petunia hybrida*. *Physiol. Plant* 28: 458-463.
16. Tavazza, R., M. Tavazza, R. J. Ordas, G. Ancora and E. Benvenuto. 1988. Genetic transformation of potato (*Solanum tuberosum*): An efficient method to obtain transgenic plants. *Plant Sci.* 59: 175-181.
17. Thomas, E. 1981. Plant regeneration from shoot culture derived protoplasts of tetraploid potato (*Solanum tuberosum* cv. Maris Bard). *Plant Sci.* 23: 81-88.
18. Visser, C., J. A. Qureshi, R. Gill and P. K. Saxena. 1992. Morphoregulatory role of thidiazuron. *Plant Physiol.* 99: 1704-1707.
19. Wenzler, H., G. Migener, G. May and W. Park. 1989. A rapid and efficient transformation method for the production of large number of transgenic potato plants. *Plant Sci.* 63: 79-85.
20. Wheeler, V. A., N. E. Evans, D. Foulger, K. J. Webb, A. Karp, J. Franklin and S. W. J. Bright. 1985. Shoot formation from explant cultures of fourteen potato cultivars and studies of the cytology and morphology of regenerated plants. *Annals of Botany* 55: 309-320.
21. Wilson, C. R. and R. A. C. Jones. 1989. Virus content of seed potato stocks produced in a unique seed potato production chem. *Ann. Appl. Biol.* 116: 103-109.
22. Karp, A. 1991. Cytological techniques. In: K. Lindsey, (Ed.), *Plant Tissue Culture Manual*, pp. C4, 1-3.