

جنین زایی سوماتیکی در سه رقم پنبه (*Gossypium hirsutum* L.) Somatic embryogenesis in three cotton (*Gossypium hirsutum* L.) cultivars

شاهرخ کروس، مسعود توحیدی، کمال کاظمی تبار حشمت الله رحمان و قربانعلی نعمت زاده

چکیده

گروسوی، ش.، م.، ک. کاظمی تبار، ح. رحیمیان. ق. نعمت زاده. جنین زایی سوماتیکی در سه رقم پنبه (*Gossypium hirsutum* L.). مجله علوم زراعی ایران. ():

در انتقال ژن به پنبه (*Gossypium hirsutum* L.) وجود سیستم کشت بافت بهینه به منظور باززایی گیاه از یک سلول تاریخت ضروری تاریخت به باززایی تعداد زیادی گیاه بستگی دارد که بدین منظور جنین زایی سوماتیکی در تعدادی از ارقام پنبه بررسی ریزنمونه های محور زبر لپه ارقام ساحل، ورامین و کوکر برای کالوس دهی به محض کشت های MSB انمک های MS و ویتامین های B₅ همراه با 2,4-D (mgL⁻¹ /)، کیتین (mgL⁻¹ /) و کلرید منیزیوم (mgL⁻¹ /) گرم در لیتر و MS به اضافه کردن (mgL⁻¹ /) و IBA (mgL⁻¹ /) در محیط کشت دارای D,2,4-D و کیتین ریزنمونه های ارقام کوکر و ساحل زودتر از ورامین شروع به کالوس دهی کرده و حجم کالوس بیشتری تولید کردند. درصد کالوس دهی ساحل بیشتر از ورامین بود. کالوس های تولید شده جهت تحریک جنین زایی و بلوغ جنین ها به محیط MSB به اضافه کلرید منیزیوم (gl⁻¹ /) و نیترات پتاسیم (gl⁻¹ /) انتقال دارد. درصد کالوس های جنینی رقم کوکر بیشتر از ساحل بود. جوانه زنی جنین های سوماتیکی در محیط جوانه زن MSB همراه با ز آتین (mgL⁻¹ /) و ذغال فعال (gl⁻¹ /) در ارقام کوکر و ورامین سریعتر از ساحل بود. تعداد جنین های سوماتیکی تولید شده رقم کوکر بیشتر از ساحل بود. تفاوت درصد ریشه دهنده در بین سه رقم و سه سطح کشت باززایی دار نبود.

واژه های کلیدی: پنبه، باززایی، جنین زایی سوماتیکی و کشت بافت.

تاریخ دریافت: //

- استاد دانشگاه مازندران
- دانشیار دانشگاه مازندران
- کارشناس ارشد بیوتکنولوژی (مکاتبه کننده)
- عضو هیأت علمی پژوهشکده بیوتکنولوژی کشاورزی
- استادیار دانشگاه مازندران

تعدادی از صفات مهم زراعی بوده و ممتازات های دارای خصوصیات مطلوب می توانند در برنامه های اصلاحی تجاری مورد استفاده قرار (Zhang et al., 1996a, 2001a).

اولین مشاهده جنین سوماتیکی در پنبه کیاه باززایی شده ای گزارش نکردید. دیویدونیس و همیلتون (Davidonis and Hamilton, 1983) اولین باززایی از طریق جنین زایی سوماتیکی را از کالوس های دو ساله رقم کوکر گزارش کردند. بعد از آن پیشرفت قابل ملاحظه ای در کشت بافت پنبه گزارش (Zhang and Feng, 1992; Zhang, 1994b) با استفاده از راهکارهای آزمایشگاه های متعدد تولید (Shoemaker et al., 1986; Chen et al., 1987; Trolinder and Goodin, 1987; Zhang and Wang, 1989; Voo et al., 1991; Kolganova et al., 1992; Zhang 1994a; Zhang et al., 1996a, 1999). 1999 به علاوه کیاهان باززایی شده از ریشه، (Zhang, 1994a) بساک لپه ها، محور زیر لپه (Zhang et al., 1996b) تخمک و پروتوبلاست (Zhang and Li, 1992; Feng and Zhang, 1994; Zhang, 1995) بدست آمد و روش های باززایی برای اصلاح ژنتیکی توسط انتقال ژن با سیستم اکروباکتریوم و تفک ژنی با جدا کشت های محور زیر لپه ای و لپه ها مورد استفاده قرار گرفت.

یا هی است که باززایی بیشتر ژنوتیپ های تجاری آن از طریق جنین زایی سوماتیکی یا سوسپانسون سلولی، نسبت به سایر کیاهان مشکل و قابلیت باززایی ان توسط جنین زایی سوماتیکی به مقدار زیادی وابسته به ژنوتیپ ها (Ouma et al., 2004; Finer, 1988) بنابراین شناسایی ارقام تجاری دارای پتانسیل بالای باززایی توسط جنین زایی سوماتیکی در تولید پنبه های تراریخت مهمن و ضروری خواهد بود

(Gossypium hirsutum L.) لیفی بسیار مهم می باشد و از نظر تولید روغن دومین رتبه را در بین دانه های روغنی به خود اختصاص داده است (Mishra et al., 2003). محصول پنبه صنعت چند میلیارد دلاری محسوب شده و امرار معاش بیشتر از میلیون نفر در دنیا وابسته به ان (Agrawal et al., 1997; Mishra et al., 2003) با وجود تولید ارقام مطلوب پنبه توسط اصلاح نباتات کلاسیک، اصلاح ژنتیکی آن به دلیل فقدان تنوع در ژرم پلاسم از نظر ژن های مقاوم به آفات و بیماری ها، طولانی بودن زمان اصلاح و کمی بودن صفات مقاومت به آفات و بیماریها محدود شده است. بیوتکنولوژی در پنبه قادر به افزایش تولید، حفظ تنوع زیست ژنتیک استفاده بهینه از نهاده های کشاورزی، افزایش پایداری تولید با کاهش صدمات سالهای خشکسالی ی زنده و غیر زنده و پیشرفت های اقتصادی، اجتماعی و کاهش فقر مفرط در کشورهای در حال توسعه می (James, 2003; Satyavathi et al., 2002).

انتقال ژن به کیاهان توسط سیستم اکروباکتریوم، بمباران ذره ای و سایر روش های نیازمند سیستم کشت بافت بهینه برای باززایی کیاه از یک سلول تاریخت می بات در انتقال ژن به باززایی تعداد زیادی کیاه تراریخت بستگی دارد (Firoozabady and DeBoer, 1993; Rajasekaran, 1996; Rajasekaran et al., 2000). اولین مزیت مهم باززایی کیاه از طریق جنین زایی سوماتیکی علاوه بر مزایای دیگر، داشتن پتانسیل تولید انبوه کیاهچه می باشد و هدف مذکور در انتقال ژن را به دومین مزیت مهم جنین زایی سوماتیکی، احتمال تک سلولی بودن منشا کیاهچه تولید مده و کاهش وقوع پدیده نامطلوب شیمری می باشد بن پنبه های (Sakhanokho et al., 2001) سوماکلونال تولید شده دارای کارایی مورد انتظار برای

دما - درجه سانتی گراد و دوره نوری با شدت نور لوکس برای محیط کشت اول و لوکس برای محیط کشت 2-ZSW قرار گرفتند. واکشت ها در محیط کشت اول هر روز یکبار و در محیط کشت دوم هر روز یکبار انجام گردید. آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی انجام گرفت. در این بررسی سه تیمار (سه رقم پنbe) هر کدام دارای تکرار (نری دیش) بودند و هر تکرار دارای ریزنمونه بود. شمارش درصد کالوس دهی هفته بعد از انتقال به محیط های کشت کالوس دهی انجام گرفت. اندازه گیری حجم کالوس هر دو هفته یکبار با استفاده از روش هوکر و نابورس (Morshedi, 1987) انجام شد.

تحریک جنین زایی

- کالوس های هفتاهی
جنین زایی و بلوغ جنین ها (MS) به اضافه ویتامین های گروه B₅، کلرید منیزیوم / گرم در لیتر، نیترات پتاسیم / گرم در لیتر، کلوکز، درصد، فیتاژل / درصد و pH= 5.8 (Tohidfar et al., 2005) واکشت ها هر روز یکبار انجام شد. ریزنمونه های محیط کشت دوم (ZSW-2) که کالوس های ناچیزی تولید کرده بودند حذف شدند. یادداشت برداری شامل شمارش تعداد کالوس های جنینی در هر پتری دیش بود. برای تبدیل داده های مربوط به تعداد جنین های سوماتیکی از رابطه $Y_1 = \sqrt{Y_2}$ استفاده شد (یزدی صمدی و همکاران، ۲۰۰۵).

جوانه زنی جنین های سوماتیکی

کالوس های جنینی هفته بعد از جنین زایی سوماتیکی به محیط کشت جوانه زنی جنین های MS اضافه ویتامین های (B₅، ز آتین (mg l⁻¹) /، ذغال فعال (gl⁻¹) / درصد، فیتاژل / درصد و pH= 5.8 (Zahng et al., 2001b) واکشت ها هر روز یکبار انجام شد.

(Kumria et al., 2003). پژوهشکران با بهینه سازی کشت به وثه تغییر نوع و غلظت تنظیم کننده های رشد توانسته اند میزان وابستگی بازیاری را کاهش دهند.

در این حاضر پتانسیل بازیابی ارقام مهم پنbe کشت شده در ایران در محیط کشت های مختلف توسط جنین زایی سوماتیکی مورد ارزی قرار گرفته است.

مواد و روش ها

مواد

در این بررسی از ارقام ساحل، ورامین و کوکر که بذور آنها از موسسه تحقیقات پنbe (یستگاه ورامین) تهیه شده بود استفاده گردید.

و کشت بذور

بذور، بعد از ضد عفنون (گروس و همکاران، ۱۹۶۲) در محیط MS (Murashige and Skoog, 1962) MS حاوی 'درصد ساکارز و / درصد آکار بود کشت شدند و به مدت ' روز در اتاق ک رشد در دمای درجه سانتی گراد و دوره نوری .

شدت نور لوکس قرار گرفتند (Zhang et al., 2000).

تحریک و شروع کالوس دهی

ری محور زی روزه پنbe (به طول تقریباً در دو محیط کشت کالوس دهی شامل MS اضافه بواینوزیتول (mgl⁻¹) بکوتی اسپ (mg l⁻¹) پیریدوکسین (mg l⁻¹) / mgl⁻¹ 2,4-(D گرم در لیتر کلرید منیزیوم، گرم در لیتر کلوکز و فیتاژل pH= 5.8 (/ gl⁻¹) همراه با استوس ب نکون (/ gl⁻¹) (Tohidfar et al., 2005) (μM) -

MS (Shengwai and Jingsan, 2000) ZSW-2 (/ mgl⁻¹) IBA (/ mgl⁻¹) اضافه کر (/ gl⁻¹) / pH= 6.2 گرم در لیتر، آکار آکار (/ gl⁻¹) و pH=

کیاهچه ها به ترتیب به صورت اسپری با آب استریل و آبیاری با محلول MS / MS / و MS در طی اول انجام شد.

و بحث

تولید کالوس های بن زا

جدا کاشت های محور زیر لپه در محیط کشت کالوس دهی دوم (ZSW-2) بعد از کاشت چند ماه و چند بار واکشت، واکنش ضعیفی به کالوس دهی نشان دادند. برای حصول اطمینان از مایش تکرار شد و با مشابه بودن نتیجه، جدا کاشت ها حذف شدند. ریزنمونه های محور زیر لپه محیط کشت اول بعد از - روز شروع به کالوس دهی کردند. زمان شروع کالوس دهی در ارقام کوکر و ساحل زودتر از ورامین بود (جدول). در مجموع / درصد کل ریزنمونه های سه رقم کالوس دادند. درصد کالوس دهی نیز در بین ارقام مختلف، متفاوت بوده و رقم ساحل (A-) نسبت به رقم ورامین برتری داشت. ارقام و ساحل حجم کالوس بیشتری نسبت به رقم ورامین تولید کردند.

کالوس ها بر اساس رنگ و کیفیت به دو گروه کالوس های جینی و غیر جینی تقسیم بندی شدند. کالوس های دانه دار و شل که دارای رنگ کرم خاکستری و ترد و شکننده و با رشد سریعتر بودند به کالوس های جینی تبدیل شدند (B -)

کالوس هایی که متراکم و فشرده به رنگ سفید، سبز تیره یا قهوه ای و دارای رشد کمتری بودند کالوس جینی تولید نکردند (C -). در محیط کشت تحریک جینی زایی در ارقام کوکر و ورامین به / و / درصد از کالوس های سفید پنه

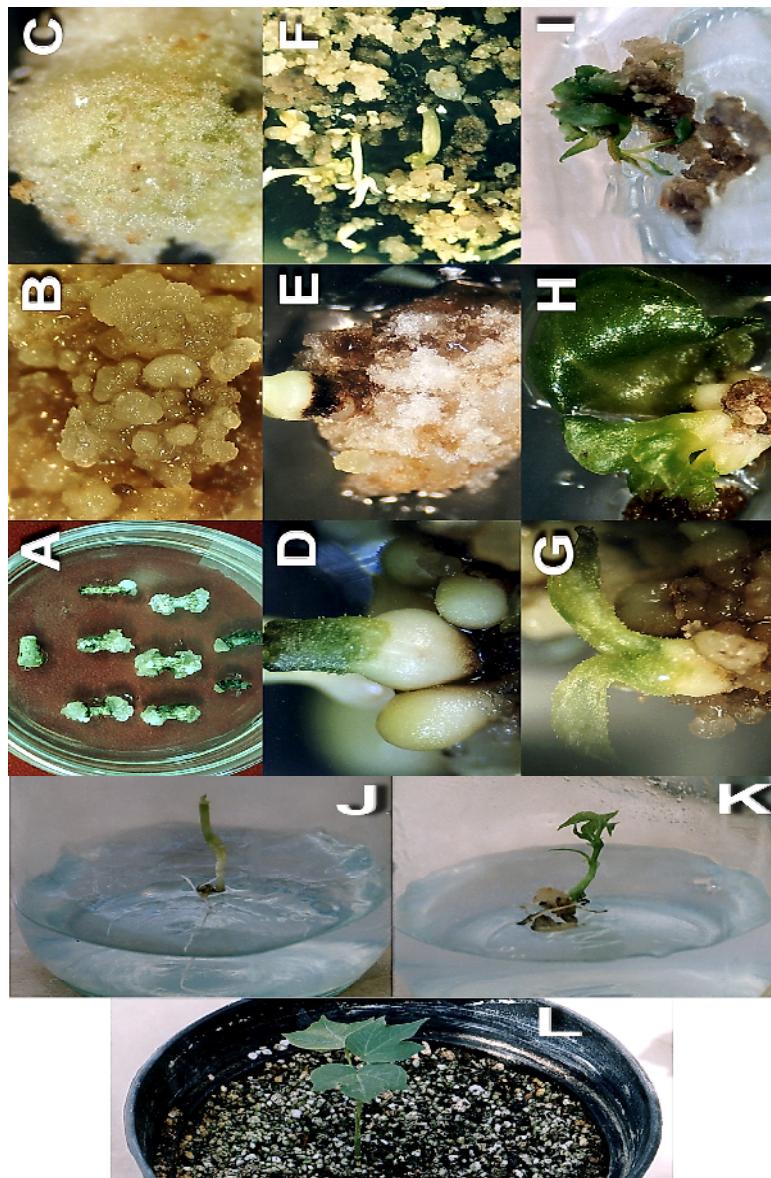
ای متراکم (E -) جینی زا شدند.

تعدادی از کالوس های غیر جینی (سفید و متراکم، شروع به ریشه دهی کردند. نتایج ازمون t (جدول) نشان داد رقم کوکر (/)

تعداد جنین های سوماتیکی از رابطه $Y_1 = \sqrt{Y_2}$ استفاده شد (یزدی صمدی و همکاران، ۲۰۰۷). باز زایی

کیاهچه ها برای ریشه زایی به محیط کشت MS به اضافه ویتامین های گروه B₅ زاتین (mgl⁻¹) ساکارز' درصد منقل شدند ولی به علت باز زایی (Zahng et al., 2001b) ای شدن بعضی جنین ها و حضور طولانی مدت در محیط کشت، از محیط های باز زایی و ریشه زایی زیر نیز استفاده کرد. - (میواینو زیتول (mgl⁻¹) حاوی قدها و نیکوتینیک اسید (mgl⁻¹ /)، پیریدوکسین (mgl⁻¹ /)، ساکارز' درصد و فیتاژل / کرم در لیتر (Zapata et al., 1998) - MS / پایه به اضافه ویتامین های گروه B₅ و ساکارز' درصد - MS پایه به اضافه ویتامین های گروه B₅ ساکارز' درصد و ذغال فعال / درصد (Gould and Magallanes - Cedenedo., 1998)

برای ارز درصد ریشه دهی از طرح آزمایش کاملاً تصادف تکرار و با بک در هر تکرار استفاده شده و ریشه دهی ارقام در هر محیط کشت و نیز ریشه دهی رقم در همه ارقام در (آزمایش) ارز. . ک زمان دارای باز زایی شده نبودند. برای بل داده های درصد ریشه دهی از رابطه $Y_2 = \log Y_1$ استفاده شد. بعد از بررسی بطری کشت ها از محیط کشت MS پایه به اضافه ویتامین های گروه B₅ روز درصد و فرو بردن ته کیاهچه ها در IBA (mgl⁻¹) و در NAA (mgl⁻¹ /) و همچنین ری (Micrografting) استفاده شد. کیاهچه های ریشه دار شده برای سازگار شدن به خاک استریل (نورب: ورمیکولایت: : در دمای درجه سانتی کراد و دوره نوری ساعته زیر پوشش شفاف جهت حفظ رطوبت منتقل شدند. آبیاری



- مراحل باززایی ارقام پنه از جدا کشت محور زیر لپه: A- تشکیل کالوس در ریزنمونه های رقم ساحل، B- ظاهر کالوس جنبه زای در رقم کوکر C- ظاهر کالوس غیر جنبه زای در رقم ساحل، D- جنبه های سوماتیکی رقم
Varamin از کالوس غیر جنبه زای در رقم ورامین، E- تکامل جنبه های در رقم کوکر F- برگ در جنبه های سوماتیکی پنه در رقم ورامین، G- های سوماتیکی جوانه زده رقم کوکر در مرحله
کوتیلدونی، H- تشکیل گیاهچه غیر نرمال رقم ساحل، I- ریشه دهی جنبه سوماتیکی در رقم کوکر K- ریشه دهی و کالوس دهی توام در گیاهچه تولید شده در رقم کوکر L- گیاهچه باززا شده رقم ورامین

Figure 1. Regeneration stages of cotton cultivars hypocotyls by somatic embryogenesis: A. Callus formation among Sahel explants, B. Appearance of embryogenic callus in Coker312, C. Appearance of non embryogenic callus in Sahel, D. Somatic embryos of Coker312, E. Embryos production by non embryogenic callus in Varamin, F. Development of embryos in Coker312, G. Leaf formation from somatic embryos in Varamin, H. Germinated embryos of Coker312 at cotyledonary stage, I. Abnormal plantlet in Sahel, J. Rooting of somatic embryos in Coker312, K. Roots and callus production at the same time in Coker plantlet, L. Regenerated plantlet of Varamin.

رفع این مشکل از ذغال فعال به میزان کرم در لیتر استفاده گردید و زمان واکشت ها کوتاهتر شد.

پدیده کم سابقه ای که در پتری دارای کالوس های که در ابتدای ازمايش از

کالوس های جدا شده بودند مشاهده شد.

زا از کالوس های سبز غیر جنینی بدون عبور از مرحله جنین زایی بود. دو کالوس از ارقام کوکر و ساحل به ترتیب هر کدام' و شاخساره تولید کردند که خیلی غیر عادی بودند و بازرا نشدنند (شکل 1- E).

بازازایی گیاه

برای بازازایی جنین های سوماتیکی از محیط کشت جوانه زنی جنین های سوماتیکی به اضافه IAA (mg/l /) استفاده گردید (Zhang et al., 2001b)

در این محیط کشت برخی از جنین های سوماتیکی که در مراحل نیزه ای و کوتیلدونی بودند شروع به

در تولید کالوس جنین زا برتر از ساحل (/) بود. رقم کوکر با ورامین و ساحل با ورامین اختلاف معنی داری نداشتند.

تمایز و جنین های سوما

کالوس هایی که در محیط کشت تحریک جنین زایی و بلوغ جنین ها قرار گرفته بودند وقتی به محیط جوانه زنی جنین های سوماتیکی انتقال یافتند شروع به جوانه زنی کردند (D -). شروع جوانه زنی جنین های سوماتیکی (تعداد روزهایی که کالوس های جنینی در محیط کشت جوانه زنی جنین های سوماتیکی قرار گرفتند و شروع به جوانه زنی کردند) در ارقام کوکر و ورامین زودتر از ساحل بود. بن رقم کوکر تعداد جنینی بکری مدد کرد (جدول ۱).

در محیط جوانه زنی تعدادی از جنین های سوماتیکی بعد از چند واکشت قهوه ای شده و از بین رفتند. برای

جدول - مقایسه میانگین زمان کالوس دهی ، درصد کالوس دهی و حجم کالوس در سه رقم پنمه

Table 1. Mean comparison of callus initiation, percentage of callus production and callus size in three cotton

cultivars.					
Cultivars	ارقام	کالوس دهی (روز)	درصد کالوس دهی %Callus production	حجم کالوس Callus size	
Coker 312	کوکر	10.7a ± 2.80	75.8ab	12.6a ± 2.58	
Sahel		10.9a ± 2.83	88.3a	11.9a ± 2.44	
Varamin	ورام	12.8b ± 2.69	57.0b	7.7b ± 2.58	

در هر ستون، که دارای حرف مشترک هستند، بر اساس آزمون چند دامنه ای دانک در سطح احتمال % تفاوت معنی دار ندارند.

Means, in each column, followed by the same letters are not significantly different at the 1% Probability level-using Duncan's Multiple Range Test

جدول - آزمون t برای سه درصد تولید کالوس جنین زا در بین سه رقم پنمه

Table 2. Comparison of percentage of embryogenic callus production in three cotton cultivars using t-test

Comparisons	t or t' values	احتمال
Coker versus Varmin با ورامین	-0.033	0.9763 ns
Coker versus Sahel	2.491	0.0189*
Varamin versus Sahel رامین با ساحل	1.967	0.0585 ns

*=Significant at the 5%, probability level

%: معنی دار در سطح احتمال :

ns=Non-significant

*: غیر معنی دار

جدول ۳ - مقایسه میانگین زمان شروع جوانه زنی بکر و متوسط تعداد جنیهای بکر سه رقم پنجه

Table 3. Comparison of initiation of germination in somatic embryos and average number of somatic embryos in three cotton cultivars

Cultivars	ارقام	شروع جوانه زنی بکر (روز)	تعداد جنیهای
		Initiation of germination in somatic embryos (day)	Avarag of somatic embryo no.
Coker 312	کوکر	23.1a ± 4.58	198.7a ± 23.42
Varamin	ورام	31.6a ± 3.29	81.7ab ± 10.17
Sahel		191.4b ± 9.60	42.0b ± 6.20

در هر ستون، که دارای حرف مشترک هستند، بر اساس آزمون چند دامنه ای دانکن در سطح احتمال ۱٪ تفاوت معنی دار ندارند.

Means, in each column, followed by the same letters are not significantly different at the 1% probability level-using Duncan's Multiple Range Test

کردنده (K-). این جنبین‌ها، جنبین‌های ثانویه‌ای تولید کردنده که از آنها کیاهچه‌های عادی حاصل شد. برای حل مشکل ریشه‌دهی و باززایی کشت ریشه‌دهی و باززا کشت مواد و روش‌های بزرگ مورد ارزی قرار گرفت ولی اختلاف درصد ریشه‌دهی در بین ارقام و محکم کشت‌های دار نبود (جدول).

با این تیمارها مشخص شد که ریشه‌دهی در پنجه به صورت گرفته و ممکن است وابسته به ژنتیک در نهایت برای ریشه دار کردن از محیط کشت زیباتا و همکاران (Zapata *et al.*, 1998) استفاده شد ولی قبل از کشت، انتهای جنبین‌ها در محلول غلیظ ایندول بوتیریک اسید (IBA) (mgl^{-}) و نفتالن استیک اسید (NAA) (mgl^{-}) / مدت ثانیه تیمار شدند (J-).

ریشه دهنده کردنده در مواردی، کیاهچه‌ها که ابتدا ریشه داده بودند، تشکیل ساقه چه با تاخیر زیاد و رشد بسیار کند همراه بود و یا اصلاً شاخساره ای حاصل نشد. در این حالت ریشه‌های اولیه قهوه‌ای شده و کیاهچه‌ها ظاهر غیر عادی داشته و بازرا نشدنده (I-). در این مدل شده دارای بزرگ و توسعه کامن بوده.

هنگامی که کالوس‌های جنبینی به محیط باززایی منتقل یافته‌اند، علیرغم این که تمایز و تبدیل جنبین‌های سوماتیکی به خوبی صورت گرفت اما ریشه‌دهی جنبین‌هایی که در مرحله نیزه‌ای و کوتیلدونی بودند قابل توجه نبود (جدول). در محیط کشت مذکور نه تنها ریشه‌دهی و باززایی به خوبی صورت نگرفت و جنبین‌ها بیشتر در مرحله کوتیلدونی بدون تمایز باقی ماندند، بلکه تعدادی از جنبین‌های سوماتیکی شروع به کالوس دهنده

جدول ۴ - ن درصد جنبین‌های ریشه دار شده در سه رقم پنجه و چهار محیط کشت ریشه‌دهی و باززا

Table 4. Mean comparison of percentage of rooted embryos in three cotton cultivars and four rooting and regenerating media

Culture media	بط کشت	ارقام		
		Coker312	Sahel	Varamin
M1 (Zapata <i>et al.</i> , 1998)		12.9a	26.3a	8.3a
M2 (1/2 MS)		8.3a	20.0a	nd
M3 (Gould and Magallanes-Cedeno, 1998)		11.6a	nd	12.5a
M4 (Zhang <i>et al.</i> ; 2001b)		4.3a	nd	0.0a

در هر ستون، دارای حرف مشترک هستند، بر اساس آزمون چند دامنه ای دانکن در سطح احتمال ۱٪ تفاوت معنی دار ندارند.

Means, in each column, followed by the same letter are not significantly different at the 5% Probability level-using Duncan's Multiple Range Test

جنین زا و غیر جنین زا بودند ولی کومریا و همکاران (Kumria *et al.*, 2003) با استفاده از D_{2,4}-کیتین و جداکشت هیپوکوتیل توانستند کالوس های بسیار ترد بدست اورند. نتایج بدست آمده در بررسی حاضر در پنbe رقم کوکر مشابه نتایج لیلاواتی و همکاران (Leelavathi *et al.*, 2004) بود که با استفاده از D_{2,4}-کیتین کالوسهای بسیار ترد از ریز نمونه هیپوکوتیل و کوتیلدون پنbe رقم کوکر بدست اورند.

با وجود اینکه رقم ساحل حجم کالوس بالاتری از ورامین داشته و همراه با رقم کوکر در یک سطح قرار گرفته بود ولی کمترین درصد تولید کالوس جنینی را در بین سه رقم داشت. این ویژگی هنگامی با ارزش باشد که با صفت تولید کالوس های جنینی

همبستکی مثبت داشته باشد. مثلاً رقم کوکر حجم کالوس را تولید کرده و بیشترین درصد کالوسهای جنینی را نیز داشت. چون تکثیر کالوس بعد از انتقال به محیط کشت تحریک جنین زایی و بلوغ جنین ها نیز صورت می گیرد پس صفت حجم کالوس اگر همراه با صفت ایجاد کالوسهای جنینی باشد مطلوب بوده و در غیر این صورت مفید نخواهد بود. نتایج بدست آمده در مورد حجم کالوس با نتایج توحیدفر و همکاران (Tohidfar *et al.*, 2005) مطابقت دارد. کیفیت کالوس مانند رنگ بافت و تردی آن نقش عمده ای در باززایی پنbe توسط جنین زایی سوماتیکی دارند (Mishra *et al.*, 2003).

با وجود اینکه D_{2,4}-D به طور گسترده در کشت بافت پنbe استفاده می شود ولی باید از محیط باززایی و جنین زایی حذف شود. به نظر می رسد انتقال کالوس ها از محیط دارای D_{2,4}-D به محیط کشت فاقد آن باعث تحریک جنین زایی شود و استفاده از نیترات پتابسیم درصد جنین زایی را افزایش می دهد. آنیون نیترات در ترکیب با نیترات پتابسیم با تحریک شروع جنین زایی و نیز نمو جنین ها باعث افزایش درصد جنین زایی می شود. در پنbe کیتین برای جوانه زنی و باززایی

شروع کالوس دهی در پنbe صفتی است که تا حدودی وابسته به ژنوتیپ می باشد. در بررسی های توحیدفر و همکاران (Tohidfar *et al.*, 2005) زودتر از ساحل شروع به کالوس دهی کرده بود. در این بررسی مشخص شد که درصد کالوس دهی ژنتیک - می باشد چون همه شرایط بجز نوع رقم ثابت بود. تفاوت مشاهده شده بین ارقام علاوه بر این که ممکن است به خاطر واکنش بهتر رقم ساحل با محیط کشت کالوس دهی باشد و می تواند نشان دهنده برتری توان ژنتیکی ان نیز باشد. درصد کالوس دهی با می تواند صفت با ارزشی محسوب گردد، زیرا در صورتی که در محیط کشت معینی کالوسهای ایجاد شده به کالوسهای جنین زا تبدیل شوند با بالا رفتن فراوانی آنها احتمال دست یابی به جنین های سوماتیکی بیشتر شده و احتمال تولید کیاهان تاریخیت نیز افزایش

های رشد نقش مهمی در ایجاد کالوس دارند. برخی از قطعات گیاهی کشت شده برای تولید کالوس فقط به اکسین و برخی فقط به سیتوکینین و اکثر کشت ها به هر دو نیاز دارند. ژانک و همکاران (Zhang *et al.*, 2001b) وقتی از زراتین (mgl⁻ / mgl⁻) و ریز نمونه های لپه، محور زیر لپه و ریشه استفاده کردند میزان تولید کالوس در همه ریز نمونه ها درصد نبود ولی وقتی از 2,4-D (mgl⁻ / mgl⁻) استفاده کردند، میزان تولید کالوس در همه ریز نمونه ها درصد بود که نشان دهنده تاثیر مطلوب 2,4-D در تولید کالوس می باشد. در این بررسی نیز از این اکسین استفاده شد.

ژانک و همکاران (Zhang *et al.*, 2001b) وقتی از 2,4-D برای تحریک و تکثیر کالوس پنbe رقم 3 Simian-3 استفاده کردند کالوس های یکسانی گرفتند که سبز رنگ و متراکم بود. شنکوی و جینگسان (Shengwai and Jingsan, 2000) استفاده از کیتین و IBA در پنbe رقم Xinluzao کالوسهایی تولید کردند که

دیر رقم ساحل باشد. به علاوه رقم ساحل کمترین درصد کالوس جنبین زا را نیز تولید کرد. مواد فلی که در محیط کشت جنبین زایی تولید شد می توانست مانع جدی در باززایی باشد. مشکل مزبور با واکشت های زیاد با فاصله زمانی کم به ویژه با افزودن ذغال فعال حل شد. از فیتاژل و گلوکر زیز برای رفع این مشکل استفاده گردید. استفاده از ذغال فعال علاوه بر کنترل اثر مواد فلی در جوانه زنی جنبین های سوماتیکی نیز موثر واقع شد. ژانک و همکاران (Zhang et al., 2001b) نیز با استفاده از ذغال فعال به چنین نتایجی دست یافته اند.

پنه کیاهی است که تحریک ریشه دهی در آن بسیار مشکل بوده و کیاهچه های باززا شده دارای رشد کم بوده و درصد باززایی خیلی پائین می باشد (Shengwai and Jingsan, 2000). در این بررسی وجود ارز ط کشت های متعدد، ریشه ده توجه نبود و به همبون دلیل از ری استفاده شد.

سپاسگزاری

از سرکار خانم ها مهندس لبلا رمضانپور و مهندس برای همکاری در اجرای از طرح سپاسگزاری شود.

جنین های سوماتیکی مفید نمی باشد و فقط جنبین هایی که در مرحله اخر نیزه ای و یا در مرحله کوتیلدونی هستند قادرند جوانه زده و به گیاه کامل تبدیل شوند (Zhang et al., 2000) که برای جوانه زن (Zhang et al., 2000) بک پنه از محیط کشت بدون کبتن استفاده کردند میزان جوانه زن (%) باززا حداقل بود با افزایش مقدار که بن درصد جوانه زن (%) بک و درصد باززا کاهش بطوری که در حداقل مقدار که (mg/L) درصد جوانه زن (%) بک حداقل (0.0%) و میزان باززا صفر بود.

در این بررسی زاتین جهت تحریک جوانه زنی سوماتیکی موثر واقع شد ژانک و همکاران (Zhang et al., 2001b) یافته اند. غلطت کم زاتین (mg /) عامل کلیدی در تحریک کالوس جینی بوده و محیط کشت بدون هورمون برای جوانه زنی جنبین های سوماتیکی کفايت (Zhang et al., 2001b).

در بررسی حاضر فاصله زمانی زیادی در جوانه زنی جنبین های سوماتیکی رقم ساحل نسبت به دو رقم د مشاهده شد. این تغییر ممکن است به دلیل جنبین زایی تهران.

منابع مورد استفاده

- گروسم ش، م. بدفر، ح. رح. بان، ک. کاظم، تبار و ق. نعمت زاده. بررسی پتانسیل باززایی مستقیم از کشت نوک ساقه در سه رقم پنه. مجله دانش کشاورزی. (): - .
یزدی صمدی، ب. ع. رضائی، و. م. ولی زاده. طرحهای آماری در پژوهشها کشاورزی. انتشارات دانشگاه تهران.

Agrawal, D. C., A. K. Banerjee, R. R. Kolala, A. D. Dhage, A. V. Kulkarni, S. M. Nalawade, S Hazra and K. V. Krishnamurthy. 1997. *In vitro* induction of multiple shoots and plant regeneration in cotton (*Gossypium hirsutum* L.). Plant Cell Rep. 16: 647–652.

Chen, Z. X., S. J. Li and N. L. Trolinder. 1987. Some characteristics of somatic embryogenesis and plant regeneration in cotton cell suspension culture. Sci. Agric. Sin. 20: 6-11.

- Davidonis, G. H. and R. H. Hamilton. 1983.** Plant regeneration from callus tissue of *Gossypium hirsutum* L. Plant Sci. Lett. 32: 89-93.
- Feng, R. and B. H. Zhang. 1994.** Ovule culture and rescue of cotton hybrid embryos. Shaanxi J. Agric. Sci. 2: 46-48.
- Finer, J. J. 1988.** Plant regeneration from somatic embryogenic suspension cultures of cotton (*Gossypium hirsutum* L.). Plant Cell Rep. 7:399–402.
- Firoozabady, E. and D. L. DeBoer. 1993.** Plant regeneration via somatic embryogenesis in many cultivars of cotton (*Gossypium hirsutum* L.). In Vitro Cell Develop. Biol. 29P:166–173.
- Gould, J. and M. Magallanes-Cedenedo. 1998.** Adaptation of cotton shoot apex culture to *Agrobacterium*-mediated transformation. Plant Mol. Biol. 16:1-10.
- James, C. 2003.** Global review status of commercialized transgenic crops. ISAAA. 30: 1-25.
- Kolganova, T. V., D. K. Srivastava and V. L. Mett. 1992.** Callusogenesis and regeneration of cotton (*Gossypium hirsutum* L. cv 108-F). Sov. Plant Physiol. 39: 232-236.
- Kumria, R., V. G. Sunnichan, D. K. Das, S. K. Gupta, V. S. Reddy, R. K. Bhatnagar and S. Leelavathi. 2003.** High frequency of somatic embryo production and maturation in normal plants in cotton (*Gossypium hirsutum* L.) through metabolic stress. Plant Cell Rep. 21: 635-3-639.
- Leelavathi, S., V. Sunnichan, R. Kumria, G. P. Vijaykanth, R. K. Bhatangar and V. S. Reddy. 2004.** A simple and rapid *Agrobacterium*-mediated transformation protocol for cotton (*Gossypium hirsutum* L.): Embryogenic cell a source to generate large numbers of transgenic plants. Plant Cell Rep. 22: 465-470.
- Mishra, R., H. U. Wang, N. R. Yadav and T. A. Wu. 2003.** Development of a highly regeneration elite Acala cotton (*Gossypium hirsutum* L. cv. Maxa)—a step towards genotype-independent regeneration. Plant Cell Tiss. Org. Cult. 73: 21-35.
- Morshedi, A. 1987.** Callus induction in wheat cultivars. M.Sc. Thesis. Industrial University of Isfahan.
- Murashige, T. and F. Skoog. 1962.** A rapid revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue cultures. Physiol. Plant. 80: 662-668.
- Ouma, J., P M. M. Young and N. M. Reichert. 2004.** Optimization on *in vitro* regeneration of multiple shoots from hypocotyle sections of cotton (*Gossypium hirsutum* L.). African J. Biotech. 3:169-173.
- Price, H. J. and R. H. Smith. 1979.** Somatic embryogenesis in suspension cultures of *Gossypium klotzschiaanum* Anderss. Planta. 145: 305-307.
- Rajasekaran K. 1996.** Regeneration of plants from cryopreserved embryogenic cell suspension and callus cultures of cotton (*Gossypium hirsutum* L.) Plant Cell Rep. 10: 161–162.
- Rajasekaran, K., R. L. Hudspeth, J. W. Carry, D. M. Anderson and T. E. Cleveland. 2000.** High-frequency stable transformation of cotton (*Gossypium hirsutum* L.) by particle bombardment of embryogenic cell suspension cultures. Plant Cell Rep. 19: 539-545.

- Sakhanokho, H. F., A. Zipf, K. Rajasekaran, S. Saha and G. C. Sharma.** 2001. Induction of highly embryogenic calli and plant regeneration in Upland and Pima cottons. *Crop Sci.* 41: 1235-1240.
- Satyavathi, V. V., V. Prasad, B. G. Lakshmi and G. S. Lakshmi.** 2002. High efficiency transformation protocol for three Indian cotton varieties via *Agrobacterium tumefaciens*. *Plant Sci.* 162: 215-223.
- Shengwai, Z. H. U. and S. U. N. Jingsan.** 2000. Rapid plant regeneration from cotton (*Gossypium hirsutum* L.). *Chinese Sci. Bult.* 45: 1771-1774.
- Shoemaker, R. C., I. J. Couche and D. W. Galbraith.** 1986. Characterization of somatic embryogenesis and plant regeneration in cotton (*Gossypium hirsutum* L.). *Plant Cell Rep.* 3:178-181.
- Tohidfar, M., M. Mohammadi and B. Ghareyazie.** 2005. *Agrobacterium*- mediated transformation of cotton (*Gossypium hirsutum* L.) using a heterologous bean chitinase gene. *Plant Cell, Tis. and Org. Cult.* 83: 83-96.
- Trolinder, N. L. and J. R. Goodin.** 1987. Somatic embryogenesis and plant regeneration in cotton (*Gossypium hirsutum* L.). *Plant Cell Rep.* 6: 231-234.
- Voo, K. S., C. L. Rugh and J. C. Kamalay.** 1991. Indirect somatic embryogenesis and plant recovery from cotton (*Gossypium hirsutum* L.). *In Vitro Cell. Dev. Biol.* 27: 117-124.
- Zapata, C., S. H. Park, K. M. El-Zik and R. H. Smith.** 1998. Transformation of a Texas cotton cultivar by using *Agrobacterium* and the shoot apex. *Theor. Appl. Genet.* 252-256.
- Zhang, B. H.** 1994a. A rapid induction method for cotton somatic embryos. *Chinese Sci. Bull.* 39: 1340-1342.
- Zhang, B. H.** 1994b. List of cotton tissue culture (continuous).*Plant Physiol. Communications.* 30: 386-391.
- Zhang, B. H.** 1995. Advance of cotton protoplast culture. *J. Sichuan Agric. Univ.* 1: 27-33.
- Zhang, B. H.** 2000. Regulation of plant growth regulators on cotton somatic embryogenesis and plant regeneration. *Biochemistry.* 39: 1567.
- Zhang, B. H. and R. Feng.** 1992. List of cotton tissue culture. *Plant Physiol. Communications.* 28: 308-314.
- Zhang, B. H. and X. L. Li.** 1992. Somatic embryogenesis of cotton and its artificial seed production. *Acta Gossypii Sin.* 4(2): 1-8.
- Zhang, B. H., F. Liu and Q. L. Wang.** 2000. Germination of somatic embryos and plant recovery in cotton (*Gossypium hirsutum* L.). *Int. J. Expt. Bot.* 68: 39-46.
- Zhang, B. H., Q. L. Wang and F. Liu.** 2001a. Phenotypic variation in cotton (*Gossypium hirsutum* L.) regenerated plants. *Curr. Sci.* 81: 1112-1115.
- Zhang, B. H., R. Feng, F. Liu and Q. Wang.** 2001b. High frequency somatic embryogenesis and plant regeneration of an elite Chinese cotton variety. *Bot. Bull. Acad. Sin.* 42: 9-16.
- Zhang, B. H., R. Feng, F. Liu and C. B Yao.** 1999. Direct induction of cotton somatic embryogenesis. *Chinese Sci. Bull.* 44: 766-767.
- Zhang, B. H., R. Feng, X. L. Li and F. L. Li.** 1996b. Anther culture and plant regeneration of cotton (*Gossypium klotzschianum* Anderss). *Chinese Sci. Bull.* 41: 145-148.

Zhang, B. H., X. L. Li, F. L. Li and F. G. Li. 1996a. Development of abnormal plantlets and their normalization during cotton tissue culture. *Acta Bot. Sin.* 38: 845–852.

Zhang, D. L. and Z. Z. Wang. 1989. Tissue culture and embryogenesis of *Gossypium hirsutum* L. *Acta Bot. Sin.* 31: 161-163.

Somatic embryogenesis in three cotton (*Gossypium hirsutum* L.) cultivars

Garousi, Sh¹, M. Touhidfar² K. Kazemi Tabar³, H. Rahimian⁴ and Gh. Nematzadeh⁵

ABSTRACT

Garousi, Sh., M. Touhidfar, K. Kazemi Tabar, H. Rahimian and Gh. Nematzadeh. 2008. Somatic embryogenesis in three cotton (*Gossypium hirsutum* L.) cultivars. **Iranian Journal of Crop Sciences.** 9(4): 302-314.

In cotton (*Gossypium hirsutum* L.) transformation, for regenerating plants from a single cell, an optimized tissue culture system is necessary. Successful production of transgenic cotton depends on regenerating of many plants; therefore, somatic embryogenesis was investigated for three cotton cultivars. Hypocotyls of cvs. Sahel, Varamin and Coker 312 were isolated and placed on two cotton callus induction media containing MSB medium supplemented with 0.1 mg/l 2,4-D, 0.1 mg/l kinetin, 0.75 g/l MgCl₂; and MS medium supplemented with 0.1 mg/l Kinetin and 0.2 mg/l IBA. In medium containing 2,4-D and Kinetin, Sahel and Coker312 explants produced callus earlier than Varamin and the volume of calli were larger, too. The percentage of callus production for Sahel cultivar was higher than Varamin. For embryogenesis induction and maturation of embryos, produced calli were transferred onto MSB medium supplemented with 0.75 g/l MgCl₂ and 1.9 g/l KNO₃. Numbers of embryogenic calli for Coker312 were higher than Sahel. Germination of somatic embryos for Coker312 and Sahel on embryo germination medium containing MSB supplemented with 0.1 mg/l Zeatin and 2 g/l activated charcoal were earlier than Varamin. Percentage of somatic embryos produced from Coker 312 was higher than Sahel. For rooting, there were no significant differences among cotton cultivars and five rooting media.

Key words: Cotton, Regeneration, Somatic embryogenesis, Tissue Culture.

Received: August 2007.

1- M.Sc. in biotechnology, Ardabil, Iran. (Corresponding author)

2- Faculty member, Agricultural Biotechnology Research Institute, Karaj, Iran.

3- Assistant Prof., The University of Mazandaran, Sari, Iran.

5- Associate Prof., The University of Mazandaran, Sari, Iran.