



اثر بیوراکتور تناوبی بر شاخص‌های ریازادیادی و ریزغده‌زایی سیبزمینی

(*Solanum tuberosum L.*)

م. انتصاری^۱, د. داودی^۲, ع. حق نظری^{۳*}, س. باقری^۱, ا. مجیدی^۴ و ع. ا. حبشه^۵

۱ و ۳- دانش آموخته کارشناسی ارشد و دانشیار دانشگاه زنجان
۲، ۴ و ۵- استادیار، استاد و دانشیار پژوهشکده بیوتکنولوژی کشاورزی ایران
تاریخ دریافت: ۹۰/۶/۲۱ تاریخ پذیرش: ۹۱/۳/۲۷

چکیده

هدف از انجام این تحقیق بررسی اثرات سیستم کشت، اندازه و نوع بیوراکتور تناوبی بر شاخص‌های ریازادیادی و ریزغده‌زایی سیبزمینی رقم آگریا بود. دو نوع سیستم کشت ثابت و تناوبی همراه با دو نوع بیوراکتور در اندازه‌های ۵ و ۱ لیتری مورد استفاده قرار گرفتند. محیط کشت پایه MS حاوی ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر GA₃ و ۳۰ گرم ساکارز برای مرحله تکثیر و همراه ۱۰ میلی‌گرم در لیتر BAP و ۸۰ گرم ساکارز برای مرحله ریزغده‌زایی استفاده شد. آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی با ۳ تکرار انجام شد. صفات تعداد گره، ارتفاع شاخصاره، وزن تر و خشک در مرحله تکثیر و تعداد و میانگین وزن ریزغده در مرحله ریزغده زایی مورد ارزایش معنی‌داری در میانگین صفات رویشی و ریزغده‌زایی شده است. هر دو نوع بیوراکتور تناوبی مورد مطالعه در این آزمایش باعث کاهش انرژی، زمان و نیروی کار لازم برای عملیات یک دوره کشت شدند. با این حال بیوراکتور تناوبی دوپارچه به دلیل آلودگی کمتر در مرحله تکثیر و سهولت تعویض محیط در مرحله ریزغده‌زایی نسبت به بیوراکتور یکپارچه برای گیاه سیبزمینی مناسب‌تر بود. همچنین مشخص شد با افزایش حجم ظرف کشت عملکرد رویشی و ریزغده زایی افزایش می‌یابد. با توجه به حجم محیط کشت، میزان کار و زمان مصرف شده در سیستم کشت ثابت در مقابل سیستم تناوبی در بیوراکتور، استفاده از سیستم تناوبی در مقیاس بالاتر اهمیت پیدا می‌کند. در این آزمایش با استفاده از بیوراکتور تناوبی ۵ لیتری حاوی ۳ لیتر محیط مایع و با ۵۰ ریزنمونه اولیه در طی ۴ هفته حدود ۴۵۰ ریزغده (۹ ریزغده در هر تک گره اولیه) تولید شد.

واژه‌های کلیدی:

کشت دورن شیشه‌ای، بیوراکتور تناوبی، سیبزمینی، ریزغده

*: مرحوم دکتر علی حق نظری از داوران فعال این پژوهشنامه بودند که در تاریخ ۱۳۹۰/۲/۳ به رحمت ایزدی پیوستند. سردبیر و مدیر مسؤول پژوهشنامه این ضایعه مولمه را به بازماندگان آن مرحوم تسلیت عرض نموده و علو درجات را از خداوند منان خواستار است.

مورفولوژیکی در گیاهان هستند (۴). این نوع از بیوراکتورها براساس یک دوره زمانی مشخص به طور مرتب ریزنمونه‌های گیاهی را در تماس با محیط غذایی قرار می‌دهد و به عنوان بهترین سیستم از نظر هوادهی و غرقاب کردن گیاهچه‌ها به طور متناوب معرفی شده‌اند (۲۲).

تاکنون تکنیک‌های متفاوتی برای تکثیر انبوه ریزغده‌های درون شیشه‌ای و برقراری سیستم مناسبی برای تولید غده‌های بذری گزارش شده است (۱، ۲، ۸، ۱۸، ۱۹ و ۲۰).

همچنین تحقیقات کاملی با اهدافی چون بررسی تغییر در میزان ساکارز مصرفی (۲۰)، بررسی اثر تراکم کشت (۵)، ساده نمودن سیستم تغذیه در جهت کاهش هزینه‌های تولیدی (۱)، بررسی اثر سیستم تناوبی و غیرتناوبی (۵ و ۱۳) و بررسی سیستم‌های مختلف هوادهی و تغذیه در RITA system بیوراکتورهای متفاوتی چون: (17), system (1), twin flask system (8), ebb and flow nutrient mist bioreactor (6) و (10) L-L system برای افزایش عملکرد تولید ریزغده‌های سیب‌زمینی در بیوراکتور انجام گرفته است. اگرچه این سیستم‌ها در مرحله آزمایشی هستند اما کاربرد تجاری آنها شروع شده و به دلیل اهمیت استفاده بهینه از این سیستم‌ها جهت مکانیزه کردن کشت بافت هنوز نیاز به اطلاعات بیشتری برای تولید سیستم‌های کم هزینه با عملکرد بالاتر احساس می‌شود. بر این اساس در این آزمایش با هدف کاهش هزینه

مقدمه

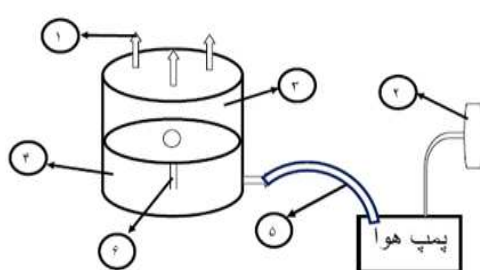
سیب‌زمینی (*Solanum tuberosum* L.) بعد از حبوبات از نظر دارا بودن مواد معدنی رتبه دوم را دارا بوده و از نظر میزان تولید بعد از گندم، برنج و ذرت چهارمین محصول کشاورزی در دنیا به حساب می‌آید (۱۶). از جمله مشکلاتی که در تولید سیب‌زمینی وجود دارد، می‌توان به کمبود بذر سالم و عاری از بیماری به خصوص بیماری‌های ویروسی اشاره کرد (۲۱). با استفاده از تکنیک کشت بافت تقریباً ۱۰۰٪ ویروس‌ها از برنامه‌ی تولید بذر سیب‌زمینی برطرف می‌شوند.

ریزغده‌های کوچک تولید شده از طریق تکنیک کشت به دلیل سهولت در نگهداری، انتقال و کشت و کار اهمیت ویژه‌ای در مسیر تولید بذر سیب‌زمینی دارند. در واقع تولید ریزغده‌های سیب‌زمینی از طریق کشت بافت انقلابی در صنعت تولید سیب‌زمینی در جهان بوده است (۹). در مقابل مزایای زیاد، تکنیک ریزازدیادی محدودیت‌هایی دارد که بالا بودن هزینه تولید گیاهان با استفاده از این تکنیک از جمله مهم‌ترین مشکلات موجود در این روش است. در حال حاضر بیشتر تلاش‌ها در زمینه کاهش هزینه‌ها و در نتیجه افزایش تولید موثر متمرکز شده است. مکانیزه شدن کشت بافت منوط به استفاده از محیط کشت مایع در بیوراکتورها می‌باشد (۱۲ و ۱۵).

بیوراکتورهای تناوبی با فراهم نمودن شرایط مناسب از نظر هوادهی مطلوب و غذارسانی متناوب قادر به بالا بردن عملکرد فیزیولوژیکی و

مدت ۳۰ ثانیه و سپس با هیپوکلرید سدیم ۲/۵٪ به مدت ۱۵ دقیقه و نهایتاً ۳ بار با آب مقطر استریل هر بار به مدت ۵ دقیقه شستشو و در محیط کشت MS جامد بدون هورمون انتقال داده شدند.

در این آزمایش از دو نوع بیوراکتور تناوبی تک پارچه و دو پارچه در اندازه ۵ لیتری استفاده شد. هر دو بیوراکتور از اجزای مشابهی تشکیل شده و تفاوت بیوراکتورها تنها در موقعیت قرارگیری مخزن کشت و تغذیه نسبت به هم است. به طوری که در بیوراکتور تک پارچه مخزن کشت و تغذیه متصل و در نوع دو پارچه از هم جدا بوده و توسط لوله‌های سیلیکونی قابل اتوکلاو به هم متصل شده‌اند (شکل ۱).



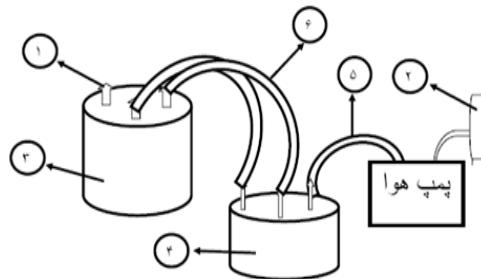
شکل ۱- ساختار دو نوع بیوراکتور تناوبی به ترتیب، دو پارچه و تک پارچه شامل: ۱- فیلتر هوا ۲- تایмер ۳- مخزن کشت ۴- مخزن تغذیه ۵- لوله‌های انتقال هوا ۶- لوله‌های انتقال محیط.

مخزن تغذیه ۰/۵ لیتری است که بوسیله لوله‌ای انتقال محیط که از طریق سوراخ‌هایی در درپوش‌های سیلیکونی تعبیه شده بود به یکدیگر مرتبط شدند.

و بهینه‌سازی شرایط کشت در بیوراکتور تناوبی، اثر حجم و شکل بیوراکتور در تکثیر و ریزغده‌زایی سیب‌زمینی مورد بررسی قرار داده شد.

مواد و روشها

در این مطالعه از گیاهچه‌های سالم و عاری از ویروس سیب زمینی رقم آگریا موجود در گلخانه پژوهشکده بیوتکنولوژی کشاورزی ایران (ABRII) استفاده شد. بدین منظور شاخه‌های ۱۰ تا ۱۵ سانتی‌متری از گیاهچه‌های سیب‌زمینی گلخانه‌ای جدا و بعد از انتقال به آزمایشگاه کشت بافت به قطعات کوچک حاوی یک گره و برگ، تقسیم شدند. ریزنمونه‌های تک گرهی ابتدا با اتانول ۷۰٪ به



به منظور مقایسه کشت تناوبی از نظر اندازه ظرف، تکثیر گیاهچه‌های سیب‌زمینی در ارلن‌های ۱ لیتری که سیستم تناوبی در آنها شبیه‌سازی شده بود نیز انجام گرفت. این سیستم نیز شامل مخزن کشت ۱ لیتری و



شکل ۲- بیوراکتور یک لیتری شبیه‌سازی شده با ارلن.

ریزغده‌زایی شامل ۱۰ میلی گرم در لیتر BAP و ۸۰ گرم ساکارز جایگزین محیط مرحله تکثیر شد و مخزن رشد در شرایط تاریکی کامل قرار گرفت. آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار انجام شد. اندازه‌گیری صفات تعداد گره، ارتفاع شاخساره، وزن تر و وزن خشک در مرحله تکثیر و صفات تعداد و وزن ریزغده به ترتیب ۴ و ۸ هفته بعد از تلقيح اولیه انجام شد.

نتایج و بحث

مرحله تکثیر در بیوراکتور

نتایج جدول تجزیه واریانس اثر استفاده از سیستم‌های مختلف کشت، بیوراکتور تناوبی تک پارچه، دوپارچه و ظروف رایج ۳۰۰ میلی‌لیتری مشخص کرد استفاده از سیستم‌های کشت مختلف در تمامی صفات مرحله تکثیر گیاهچه‌های سیب‌زمینی رقم آگریا باعث ایجاد اختلاف معنی‌داری شده است

مخزن تغذیه بیوراکتورهای ۵ و ۱ لیتری به ترتیب با ۳ و ۵/۰ لیتر محیط کشت MS مایع همراه با ۰/۵ میلی‌گرم GA_3 و ۳۰ گرم ساکارز (به ازای هر لیتر) پر شد. تمامی اجزای بیوراکتور شامل: مخزن کشت، مخزن تغذیه همراه با محیط کشت مایع و لوله‌های انتقال محیط کشت قبل از تلقيح بوسيله اتوکلاو در فشار ۱۲۰ اتمسفر به مدت ۱۵ دقیقه استریل شد. سپس ۵۰ تک گره سیب‌زمینی در هر بیوراکتور تلقيح شد. با روشن شدن پمپ، محیط کشت از مخزن تغذیه توسط لوله‌های انتقال دهنده به مخزن کشت وارد می‌شود. پس از قطع شدن پمپ با ورود هوا از فیلترهای هوا و نیروی اختلاف پتانسیل، محیط مایع درون مخزن کشت شروع به تخلیه و برگشت به مخزن تغذیه می‌کند. هر نوبت تغذیه ۱۰ دقیقه طول کشیده و تعداد تغذیه در روز با زمان‌بندی تنظیم شده توسط تایмер متصل به پمپ، هر ۱۲ ساعت یکبار مشخص شد. بعد از ۴ هفته محیط مرحله

(جدول ۱).

جدول ۱- تجزیه واریانس صفات مرحله رویشی سیبزمینی رقم آگریا تحت تاثیر نوع سیستم کشت

میانگین مربuat					df	منبع تغییرات
وزن خشک (mg)	وزن تر (mg)	ارتفاع شاخصاره (mg)	تعداد گره			
۵/۴۳۵*	۹۱/۴*	۱۰۵/۷*	۱۱۰/۶۴**	۲		اثر سیستم کشت
۰/۹۱۷	۱۳/۳۷	۱۲/۴۶	۷/۳۵	۶		اشتباه آماری
۱۱/۵۲	۱۴/۰۲	۱۲/۵۶	۱۵/۸۸			ضریب تغییرات (CV)

* و **: به ترتیب غیرمعنی دار، معنی دار در سطح ۰/۱٪ و ۰/۵٪ ns

تعداد و وزن ریزغده تولیدی با بیوراکتورهای تناوبی به عنوان سیستم شاهد مقایسه نمودند. جیمنز و همکاران (۸)، در تحقیق مشابهی با استفاده از یک سیستم تناوبی، موفق به افزایش سه برابری در ارتفاع شاخصاره سیبزمینی در مقایسه با سیستم نیمه جامد شدند. کابرا جاوا و همکاران (۴)، همچنین مناسب بودن سیستم تناوبی را برای تکثیر و پرآوری شاخصاره‌های سیبزمینی شیرین گزارش کرد.

با توجه به جدول مقایسه میانگین بین دو نوع سیستم تناوبی تک پارچه و دو پارچه هیچ اختلاف معنی‌داری از نظر آماری مشاهده نشد و هر دو نوع سیستم عملکرد تقریباً مشابهی در تمامی صفات نشان دادند و از نظر سرعت رشد و کیفیت گیاهچه‌های تولیدی در وضعیت مناسب‌تری نسبت به سیستم کشت ثابت قرار داشتند (جدول ۲). تیسون و الولاد (۱۷)، نیز در آزمایش مشابهی محیط نیمه جامد با نتایج بسیار ضعیفی از تعداد گره، ارتفاع شاخصاره،

جدول ۲- مقایسه میانگین اثر سیستم‌های کشت مختلف در مرحله تکثیر سیبزمینی رقم آگریا

وزن خشک (mg)	وزن تر (mg)	ارتفاع شاخصاره (cm)	تعداد گره	منبع تغییرات
۴۷/۲۵ ^b	۴۱۴/۶۳ ^b	۲۱/۳۴ ^b	۱۵/۸۷ ^b	سیستم کشت ثابت
۸۲/۳۰ ^a	۸۴۰/۴۷ ^a	۳۰/۶۳ ^a	۲۵/۵۷ ^a	بیوراکتور تک پارچه
۸۳/۱۳ ^a	۸۷۲/۰۷ ^a	۳۲/۳۷ ^a	۲۶/۸۷ ^a	بیوراکتور دو پارچه

حروف مشابه در هر ستون نشان دهنده عدم اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۰/۵٪ با استفاده از آزمون دانکن می‌باشد.

رایج حاوی محیط مایع) در مرحله تکثیر رویشی مشخص کرد عامل حجم ظرف باعث ایجاد اختلاف معنی‌داری بین تمامی صفات مورد بررسی شده است (جدول ۳).

بررسی نتایج تجزیه واریانس داده‌های حاصل از بکار بردن ۳ حجم ۵۰۰۰ (بیوراکتور دو پارچه)، ۱۰۰۰ (بیوراکتور دوپارچه شبیه‌سازی شده با ارلن) و ۳۰۰ میلی‌لیتری (ظروف کشت

جدول ۳- تجزیه واریانس صفات مرحله رویشی سیبزمینی رقم آگریا تحت تاثیر حجم مخزن کشت

منبع تغییرات	df	تعداد گره	ارتفاع شاخصاره (cm)	وزن خشک (mg)	وزن تر (mg)	میانگین مربعات
حجم ظرف کشت	۲	۷۶/۶۸۸**	۶۸/۵۹*	۱۰۳۱/۷۲*	۱۶۹۵۷۱/۵*	
اشتباه آزمایشی	۶	۷/۴۲	۱۲/۳۷	۱۹۴/۵۸	۲۸۵۷۵/۷	
ضریب تغییرات (CV)		۱۳/۵۰	۱۳/۸۸	۲۲/۳۲	۲۷/۹۰	

* و **: به ترتیب غیرمعنی دار، معنی دار در سطح ۰/۱ و ۰/۵ ns

کمتر بودن میزان محیط غذایی به ازای هر تک گره در بیوراکتور یک لیتری در مقایسه با ظروف ۳۰۰ میلی لیتری نسبت داد. به دلیل بالاتر بودن نسبت جمعیت اولیه به حجم ظرف در بیوراکتور یک لیتری، تجمع بیشتر CO_2 و کمبود اکسیژن در اتمسفر بالای ظرف کشت اثرات نامطلوبی ایجاد شده که باعث جلوگیری از رشد مطلوب تر و نمود بیشتر سیستم تناوبی در صفات مورد بررسی شده است (۲۲). بر این اساس با توجه به حجم ظرف کشت و محیط کشت در شیشه های ۳۰۰ میلی لیتری و همچنین میزان کار و زمان صرف شده در مقابل بیوراکتورهای مورد آزمایش برای کاهش زمان و هزینه استفاده از سیستم تناوبی در مقیاس بالاتر اهمیت می یابد.

با مقایسه سیستم کشت از نظر اندازه مخزن کشت، مشخص شد با افزایش حجم ظرف افزایش قابل ملاحظه ای در میانگین صفات مورد مطالعه حاصل می شود (جدول ۴). افزایش در میانگین صفات اندازه گیری شده را می توان به دسترسی بیشتر مواد گیاهی به اکسیژن و مواد غذایی با افزایش حجم ظرف مرتبط دانست. با توجه به عدم اختلاف معنی دار بین میانگین صفات مورد بررسی در بیوراکتور یک لیتری و ظروف ۳۰۰ میلی لیتری می توان به اهمیت حجم ظرف در کاربرد یک سیستم تناوبی پی برد. با توجه به اینکه نسبت میزان محیط کشت به تعداد گره در بیوراکتور ۵ لیتری، یک لیتری و ظروف ۳۰۰ میلی لیتری به ترتیب ۶۰، ۱۰ و ۲۰ میلی لیتر است می توان این عدم اختلاف را به

جدول ۴- مقایسه میانگین صفات رویشی تحت تاثیر حجم ظرف کشت

منبع تغییرات	تعداد گره	ارتفاع شاخصاره (cm)	وزن تر (mg)	وزن خشک (mg)
۳۰۰ ml	۱۵/۸۳ ^b	۲۱/۳۳ ^b	۴۱۴/۶۳ ^b	۴۷/۲۵ ^b
1000 ml	۱۹ ^b	۲۴/۰۵ ^b	۵۰۳/۹ ^b	۵۷/۰۷ ^b
5000 ml	۲۷/۷۳ ^a	۲۲/۳۷ ^a	۸۷۲/۰۷ ^a	۸۳/۱۳ ^a

حروف مشابه در هر ستون نشان دهنده عدم اختلاف معنی دار در سطح احتمال ۰/۵ با استفاده از آزمون دانکن می باشد.

بررسی کامل صفات رویشی در بیوراکتور تناوبی پرداخته شد. مرحله تکثیر در بیوراکتورها با جمعیت اولیه ۵۰ تک گره به مدت ۴ هفته انجام شد، با استفاده از سیستم تناوبی مورد استفاده گیاهچه‌ها به سرعت رشد یافتند و بعد از ۳ تا ۴ هفته گیاهچه‌هایی با ارتفاع حدود ۳۰ سانتی‌متر و ۲۵ گره در هر شاخصاره تولید شد که در مقایسه با گیاهچه‌های رشد یافته با سیستم غیرتناوبی اختلاف معنی‌داری داشتند.

با توجه به اینکه اکثر مطالعات مشابه انجام شده با هدف افزایش ریزغده‌زایی در بیوراکتور انجام گرفته است (۱، ۲۰ و ۲۳) و همچنین بررسی مرحله تکثیر در بیوراکتور باعث از دست دادن ماده آزمایشی برای انتقال به مرحله ریزغده‌زایی می‌شود، اطلاعات در مورد بهیمه‌سازی شرایط تکثیر بسیار محدود است و بررسی صفات رویشی در این مرحله در گزارشات مشابه پیشین اندک بوده است. در این تحقیق به



شکل ۳- مقایسه ظاهری اثر سیستم تناوبی تحت تأثیر دو فاکتور حجم و شکل ظرف در مرحله رویشی گیاهچه‌های سیب‌زمینی رقم آگریا.

شد (گیاهچه‌هایی با میانگین ۲۱ تا ۳۲ سانتی‌متر طول و ۱۶ تا ۲۸ گره در هر شاخصاره). عبادی و همکاران (۵) با استفاده از دوره‌های ۴۰ ثانیه‌ای هر ۲۰ دقیقه بعد از ۴ هفته گیاهچه‌هایی با ۱۳ سانتی‌متر طول و ۱۳-۱۴ گره تولید کردند. پیاو و همکاران (۱۳)، نیز در هر دو مرحله تکثیر و ریزغده‌زایی از ۱۲ بار تغذیه هر بار به مدت ۶۰ دقیقه استفاده کردند و موفق به تولید گیاهچه‌هایی با ۱۶/۲

نتایج این تحقیق مشخص کرد بیوراکتور تناوبی تشکیل جوانه‌ها و تعداد آنها را تحت تأثیر قرار می‌دهد. همچنین افزایش می‌یابد اثر تناوب در تشکیل جوانه‌ها و تعداد آنها از طریق افزایش تعداد و دوره پمپاژ گزارش شده است (۵). در این تحقیق با هدف کاهش انرژی کمترین تعداد دوره تغذیه (دو بار در روز) نسبت به آزمایشات پیشین انجام شد و در مرحله تکثیر نتایج مطلوب‌تری نسبت به تحقیقات مشابه مشاهده

مرحله ریزغده‌زایی

گیاهچه‌ها بعد از طی ۴ هفته رشد در شرایط کنترل شده در اتاق رشد با تعویض محیط کشت به شرایط تاریکی منتقل شدند، در دوره تاریکی جوانه‌ها ریشه‌های هوایی تولید کردند، رنگ برگ‌ها سبز کم رنگ و متمایل به سفید شد و رشد ثابت جوانه‌ها در تمام طول دوره ریزغده‌زایی ادامه داشت. تشکیل ریزغده‌ها از انتهای هفتۀ اول شروع و تا انتهای دوره نیز تشکیل ریزغده‌های جدید ادامه داشت. نتایج مشخص کرد بکار بردن سیستم تناوبی باعث ایجاد اختلاف معنی‌داری هم در تعداد و هم در وزن ریزغده‌های تولیدی شده است (جدول ۵).

سانتی‌متر طول و ۱۳/۲ گره بعد از حدود ۴ هفته شدند. محققین دیگری همچون تیسون و والد (۱۷) و کارپین و همکاران (۱۰)، به ترتیب از دوره تناوب ۴ بار در روز به مدت ۱۰ دقیقه و مدت زمان ۲ دقیقه در هر ساعت برای تغذیه گیاهچه‌های سیب زمینی استفاده کردند ولی نتایجی مشخصی در این مرحله ارائه نشده است. سومارینو و همکاران (۱۴)، مناسب ترین زمان تناوب را ۳ دقیقه هر ۶ ساعت برای خرما بیان کرد. با توجه به تفاوت در زمان تغذیه در آزمایشات مشابه و عدم گزارش دقیق در مورد صفات مرحله تکثیر و نتایج مثبت ناشی از کاهش دوره تغذیه در این تحقیق، انجام آزمایشات و مطالعه اثر دوره‌های متفاوت در بیوراکتور تناوبی ضروری بنظر می‌رسند.

جدول ۵- تجزیه واریانس صفات مرحله ریزغده‌زایی سیب‌زمینی رقم آگریا تحت تاثیر نوع سیستم کشت

میانگین مریعات	تعداد ریزغده‌ها	df	منبع تغییرات
وزن ریزغده‌ها (mg)			
۳۳/۳۱۰*	۱۰/۵۸**	۲	اثر سیستم کشت
۴/۳۹۶	۰/۵۵۶	۶	اشتباه آزمایشی
۱۳/۴	۹/۱۳		ضریب تغییرات (CV)

* و **: به ترتیب غیرمعنی‌دار، معنی‌دار در سطح ۱٪ و ۵٪.

با استفاده از یک فلاسک ۴ لیتری موفق به تولید ۲/۸ تا ۳/۱ ریزغده با سیستم تناوبی شدند. کابرا جووا و همکاران (۴)، گزارش کردند سیستم تناوبی یک ابزار مناسب برای تکثیر انبوه ریزغده‌های سیب‌زمینی شیرین بوده و باعث

با مقایسه میانگین صفات ریزغده‌زایی در سیستم تناوبی با سیستم رایج درون‌شیشه‌ای مشخص شد سیستم تناوبی با کمترین میزان کار و انرژی بالاترین میانگین‌ها را به خود اختصاص داد. جیمنز و همکاران (۸)، در تحقیق مشابهی

تسهیل در پمپاز، حمل و نقل و اشغال فضای کمتر در اتاق رشد، به دلیل نوع ساختار خاص این نوع بیوراکتور تعویض محیط به سختی در آن صورت می‌گیرد و بیشتر کشت‌ها بعد از انتقال به مرحله ریزغده‌زایی با آلودگی مواده می‌شوند. بنابراین، این نوع بیوراکتور برای مرحله ریزغده‌زایی مناسب نبوده و اگر هدف بدست آوردن گیاهچه‌های سالم برای انتقال به گلخانه و بدست آوردن مینی‌تیوبر باشد این نوع بیوراکتور می‌تواند کارایی خوبی داشته باشد (شکل ۲).

افزایش در تعداد و وزن ریزغده‌های تولیدی می‌شود. بطوری که ۴۵ تا ۴۷ درصد میکروتیوبرهای تولیدی آنها وزنی بالاتر از ۳ گرم داشتند.

اختلاف معنی‌داری بین نتایج بدست آمده از دو نوع بیوراکتور مشاهده نشد (جدول ۶). تنها نکته قابل ملاحظه در این مرحله ساختار بیوراکتور برای تسهیل در تعویض محیط ریزغده‌زائی بعد از مرحله تکثیر است. با تمامی مزایای بیوراکتور تناوبی تک پارچه از جمله،

جدول ۶- مقایسه میانگین صفات ریزغده‌زایی تحت تأثیر نوع سیستم کشت

منبع تغییرات	تعداد ریزغده به ازای جمعیت اولیه	میانگین وزن ریزغده‌ها (mg)
کشت درون‌شیشه	۶ ^b	۱۴۶/۱۲ ^b
بیوراکتور تک پارچه	۹/۱۷ ^a	۲۸۲/۴۵ ^a
بیوراکتور دو پارچه	۹/۳۳ ^a	۳۳۶/۵۸ ^a

حروف مشابه در هر ستون نشان دهنده عدم اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ با استفاده از آزمون دانکن می‌باشد.



شکل ۴- تولید ریزغده‌های سالم سیبزمینی در بیوراکتور تناوبی.

ظرف در اندازه‌های ۳۰۰، ۱۰۰۰ و ۵۰۰۰ میلی‌لیتری مشخص شد، عامل حجم ظرف

براساس جدول تجزیه واریانس داده‌های حاصل از مرحله ریزغده‌زایی (جدول ۷) در سه

باعث ایجاد اختلاف معنی‌داری در هر دو صفت

مورد مطالعه شده است.

جدول ۷- تجزیه واریانس صفات مرحله ریزغده‌زایی سیب‌زمینی رقم آگریا تحت تاثیر حجم سیستم کشت

منبع تغییرات	df	تعداد ریزغده‌ها	وزن ریزغده‌ها (mg)	میانگین مربuat
اثر حجم ظرف کشت	۲	۶۲/۳۰۷**	۳۰/۹۳*	
اشتباه آزمایشی	۶	۰/۳۶۲	۵/۴۲	
ضریب تغییرات (CV)		۱۱/۵۲	۱۵/۷۱	

* و **: به ترتیب غیرمعنی دار، معنی دار در سطح ۰/۱ و ۰/۵٪ ns

تا ۵۰۰۰ میلی‌لیتر اختلاف معنی‌داری بین میانگین هر دو صفت مورد بررسی ایجاد شد و مشخص شد افزایش حجم از ۱۰۰۰ به ۵۰۰۰ میلی‌لیتر اثر مشبti بر ریزغده‌زایی درون‌شیشه‌ای داشته است.

مقایسه میانگین داده‌ها (جدول ۸) مشخص کرد با اینکه افزایش حجم ظرف از ۳۰۰ به ۱۰۰۰ میلی‌لیتر اثر مثبتی بر میانگین وزن ریزغده‌های تولیدی داشته است ولی این افزایش از نظر آماری معنی‌دار نبود. اما با افزایش حجم

جدول ۸- مقایسه میانگین صفات ریزغده‌زایی تحت تأثیر حجم ظرف کشت

تیمارهای مورد آزمایش	تعداد ریزغده به ازای جمعیت اولیه	میانگین وزن ریزغده‌ها (mg)	تعداد ریزغده به ازای جمعیت اولیه	میانگین وزن ریزغده‌ها (mg)
ظرف کشت ۳۰۰ میلی‌لیتری	۱۴۶/۱۲ ^b	۶ ^b	۲۰۸/۰۳ ^{ab}	۰/۳۲ ^c
بیوراکتور دو پارچه ۱ لیتری	۲۳۶/۵۸ ^a	۹/۳ ^a		
بیوراکتور دو پارچه ۵ لیتری				

حروف مشابه در هر ستون نشان دهنده عدم اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۵٪ با استفاده از آزمون دانکن می‌باشد.

ساکارز بیشتری دارد. با ذکر این نکته که این ماده غذایی ضروری در محیط کشت ریزغده‌زایی ۸۰ گرم در هر لیتر وجود دارد، میزان ساکارز در دسترنس هر گیاهچه موجود در شیشه ۳۰۰ میلی‌گرمی با ۲۰ میلی‌لیتر محیط، حدود ۱/۶ میلی‌گرم خواهد بود. که این میزان براساس جمعیت اولیه در ۵۰۰ میلی‌لیتر محیط موجود در بیوراکتورهای ۱ لیتری (۰/۸) مقدار قابل ملاحظه‌تری است که کاهش در میزان

همچنین مشخص شد با افزایش حجم ظرف از ۳۰۰ به ۱۰۰۰ میلی‌لیتر نه تنها اثر فرازینده‌ای نداشته بلکه باعث کاهش تعداد ریزغده‌های تولیدی به ازای جمعیت اولیه نسبت به حجم ۳۰۰ میلی‌لیتری شده‌است. دلیل این کاهش در تعداد را به کاهش در میزان حجم مواد غذایی و اتمسفر مورد نیاز برای هر واحد گیاهی می‌توان نسبت داد. با توجه به افزایش فعالیت آنزیم‌ها و هورمون‌ها در هنگام ریزغده‌زایی، گیاهچه نیاز به

بیوراکتور یک و دو لیتری گزارش نمودند افزایش حجم ظرف اثر مثبتی در افزایش تعداد و وزن ریزغدها داشته است. در این آزمایش با استفاده از بیوراکتور تناوبی ۵ لیتری حاوی ۳ لیتر محیط مایع و با ۵۰ ریزنمونه اولیه در طی ۴ هفته حدود ۴۵۰ ریزغده تولید شد که در واقع در این آزمایش به ازای هر تک گره اولیه ۹ ریزغده تولید شده است که در مقایسه با گزارشات پیشین نتیجه قابل قبولی است. نتایج متفاوتی براساس تعداد ریزغده بدست آمده به ازای تک گره اولیه در جدول ۹ خلاصه شده است.

ساکارز، تنظیم کننده گیاهی و اتمسفر موجود برای هر گیاهچه می‌تواند عاملی برای این کاهش باشد (۷). همچنین مشخص شد با افزایش حجم ظرف و میزان محیط غذایی همراه با ثابت ماندن میزان جمعیت اولیه افزایش معنی‌داری در تعداد و وزن ریزغدهای تولیدی ایجاد می‌شود که دلیلی بر اهمیت عامل حجم در تولید انبوه ریزغدهای تولیدی است. به طوری که با افزایش حجم از ۱۰۰۰ به ۵۰۰۰ میلی‌لیتر اثر معنی‌داری در صفات مورد مطالعه دیده شد (۱۷). آنها با بررسی عملکرد دو

جدول ۹- مقایسه اثر زمان و تعداد ریزغدها به ازای جمعیت اولیه با استفاده از سیستم‌های مختلف کشت

منابع	نوع سیستم	حجم کلی ظرف کشت (ml)	جمعیت اولیه	تعداد ریزغده به ازای تعداد مدت زمان ریزغدهای (هفتاه)
آکیتا و تاکایاما (۳)	فرماتور	۸۰۰۰	۹/۶-۵	۸
جیمنز و همکاران (۸)	Ebb and Flow	۴۰۰۰	۳/۱-۲/۸	۹
مجیدی و داودی (۱۱)	(TIS) [*]	۳۰۰۰	۵/۵-۵	۴
عبدی و همکاران (۵)	Air lift	۱۰۰۰	۲	۶
کارپینن و همکاران (۱۰)	L-L system	۲۰۰	۶-۱/۵	۷
مطالعه حاضر	(TIS)	۵۰۰۰	۹	۴

*: Temporary Immersion System

فراهم نمود. دو نوع سیستم تناوبی مورد مطالعه در این آزمایش هر دو با کاهش انرژی، زمان و نیروی کار مناسب شناخته شدند. با این حال بیوراکتور تناوبی دو پارچه به دلیل آلودگی کمتر در مرحله تکثیر و سهولت تعویض محیط در مرحله ریزغدهایی برای ادامه مطالعات مناسب‌تر شناخته شدند.

با مقایسه دو حجم مورد بررسی در سیستم تناوبی مشخص شد افزایش حجم ظرف کشت اثر مطلوبی ایجاد می‌نماید. در واقع افزایش مواد غذایی در دسترس موجب کارایی بالاتر سیستم می‌شود و افزایش حجم ظرف این امکان را فراهم می‌آورد. این نتایج راهی برای مطالعات بیشتر در زمینه آزمایش در حجم‌های بالاتر را

بود. این تحقیق قسمتی از پایان نامه کارشناسی ارشد دانشگاه زنجان و در چهارچوب طرح مصوب شماره ۴-۰۵-۸۸۰۰۴-۲۰۵ پژوهشکده بیوتکنولوژی کشاورزی به انجام رسیده است.

تشکر و قدردانی

قدربانی می‌نمایم از زحمات استاد بزرگوارم
مرحوم دکتر علی حق‌نظری که همیشه مرهون
راهنمایی‌های عالمانه و لطف صبورانه‌اش خواهم

منابع:

1. Akita, M. and Y. Ohata. 1998. A simple method for mass propagation of potato (*Solanum tuberosum L.*) using a bioreactor without forced aeration, *Plant Cell Rep.*, 18: 284-287.
2. Akita, M. and S. Takayama. 1988. Mass propagation of potato tubers using jar fermentor techniques. *Acta Hort.*, 230: 55-61.
3. Akita, M. and S. Takayama. 1994. Stimulation of potato (*Solanum tuberosum L.*) tuberization by semi-continuous liquid medium surface level control. *Plant Cell Rep.*, 13: 184-187.
4. Cabrera Jova, M., R. Gomezkosky, B. Perez, A. Santos Pino, C. Medero Vegna, J. Pez torres, A. Rayas Cabrerera, M.G. Agarci and J. Lac. 2005. Production of yam microtubers using a temporary immersion system. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture*. 83: 103-107
5. Ebadi, M., A. Iranbakhsh and G.H. Bakhshi Khaniki. 2007. Shoot micropropagation and microtuberization in potato (*Solanum tuberosum L.*) by the semi-continuous bioreactor. *Pakistan Journal of Biological Sciences*. 10(6): 861-867.
6. Hao, Z., F. Ouyang, Y. Geng, X. Deng, Z. Hu and Z. Chen. 1998. Propagation of potato tubers in a nutrient mist bioreactor. *Biotechnol Tech.*, 12: 641-644.
7. Entesari, M. 2011. Improving production of potato (*Solanum tuberosum L.*) microtubers by a periodical bioreactor. Thesis of degree of M.Sc. in plant breeding. Zajan University. 94-96.
8. Jimenez, E., N. Pe rez, M. de Feria, R. Barbo n, A. Capote, M. Cha vez, E. Quiala and J. C. Pe rez. 1999. Improved production of potato microtubers using a temporary immersion system. *Plant Cell Tiss Organ Cult.*, 59: 19-23.
9. Kanwal, A., A. Ali and K. Shoaib. 2006. In vitro microtuberization of potato (*Solanum tuberosum L.*) cultivar kuroda-a new variety in Pakistan. *Agri. Boil.*, 8(3): 337-340.
10. Karppinen, T.K., E. Virtanen, V. M. Rokka, and A. M. Pirtila. 2010. Novel bioreactor technology for mass propagationof potato microtubers. *Plant Tiss Organ Cult.*, 101(2): 245-249.
11. Majidi, E. and D. Davoodi. 2001. Mass production of potato microtubers in a periodical bioreactor. *Journal of Agriculture Science of Iran*. 5(4): 302-315.

12. Mehrota, S.H., M.K. Goal, A.K. Kukreja and B.N. Mishra. 2007. Efficiency of liquid culture system over conventional micropropagation: A progree towards commercialization. Afr. J. Biotechnol. Vol. 6(13): 1484-1492.
13. Piao, X.C., D. Chakrabarty, E.J. Hahn and K.Y. Paek. 2003. A simple method for mass production of potato microtubers using a bioreactor system. Curr Sci., 84: 1129-1132.
14. Sumaryno, I.R., P.D. Kasi and G. Ginting. 2008. Growth and differentiation of embryogenic callus and somatic embryos of oil palm (*Elaeis guineensis* Jacq.) in temporary immersion system. Indonesian Journal of Agriculture. 1: 109-114.
15. Takayama, SH. and M. Akita. 2008. Bioengineering aspects of bioreactor application in plant propagation. Plant Tissue Culture Engineering. 83-100.
16. TariqRafique, M., J. Jaskani, H. Raza and M. Abbas. 2004. In vitro studies on microtuber induction in potato. Int. J. Agri. Boil., Vol. 6(2): 375-377.
17. Teisson, C. and D. Alvard. 1999. In vitro production of potato microtubers in liquid medium using temporary immersion. Potato research. 42: 499-504.
18. Wang, P.J. and C.V. Hu. 1982. In vitro mass tuberization and virus free seed potato production in Tiwan. Amer. Pot. J., 59: 33-39.
19. Wattimena, G., B. McCown and G. Weis. 1983. Comparative field performance of potatoes from microculture. Am Potato J. 60: 27-33.
20. Yu, W.C., P.J. Joya, D.C. Cameron and B.H. McCown. 2000. Sucrose utilization during potato microtuber growth in bioreactors. Plant Cell Reports. 19: 407-413.
21. Zaree, Z. 2008. Study of physical and chemical Effect on growing of potato microtubers CV. Agria in vitro culture. Ulom tahghighat University. 54-56
22. Ziv, M. 2005. Simple bioreactors for mass propagation of plants. Plant Cell Tissue Organ Cult., 81: 277-285.
23. Ziv, M. 1989. Enhanced shoot and cornlet proliferation in liquid cultured gladiolus buds by growth retardants. Plant Cell Tissue Organ Cult., 17: 101-110

Effect of Alternative Bioreactor on Propagation and Microtuberization Parameters of Potato (*Solanum tuberosum L.*)

M. Entesar¹, D. Davoodi², A. Haghnazari³, S. Bagheri⁴, E. Majidi⁵ and
A.A. Habashi⁶

1 and 3- Former M.Sc. Student and Associate Professor, Zanjan University
2, 4 and 5- Assistant Professor, Professor and Associate Professor, Biotechnology Research
Institute of Iran

Abstract

In the present research the effect of culture system, type and size of alternative bioreactor on micropagation and microtuberization rate of potato (*Solanum tuberosum L.*) cv. Agria were investigated. Two kind of stable and alternative systems along with two type of bioreactors in 5 and 1 lit sizes were used. Single node stem segments from *in vitro* potato shoots were inoculated on liquid medium (MS medium) supplemented with 0.5 mg l^{-1} GA₃ and %3 sucrose for propagation and 10 mg l^{-1} BAP with 8% sucrose for microtuberization were applied. A completely randomized design with three replications was used. After 4 and 8 weeks number of nodes, shoot length, fresh and dry weight for determination of micro propagation rate and number and weight of micro tubers were recorded. Results were shown growth and tuberization rate, were depended on system culture. Result illustrated that this system is more benefit than common system and the highest number of nods and tuber were obtained in using alternative system. Also both types of bioreactors were effective for mass propagation for reduction cost, energy and handle work. However, the bipartite bioreactor was more effective than the other one because pollution and medium exchange for induction of micro tuber stage was simple. In current study the results indicated that by increasing capacity of bioreactor the vegetative and tuberization rate were increased and it was directly related to high frequency and time consuming especially in alternative system. In present investigation 450 micro tuber in the alternative bioreactor with 3000 ml culture media and 50 initial explants (9 micro tuber per explants) were obtained.

Keywords: *In vitro* culture, Periodical bioreactor, Potato, Microtuber