



تأثیر تنظیم‌کننده‌های رشد و اتیل متان سولفونات (EMS) بر تولید درون‌شیشه‌ای نیشکر مقاوم به علف‌کش گلایفوسیت

عاطفه اسلامی^۱, پیام پورمحمدی^۲ و الهام الهی فرد^۳

۱- دانش آموخته کارشناسی ارشد اصلاح نباتات، گروه تولید و ژنتیک گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان، ملاثانی، ایران

۲- استادیار، گروه تولید و ژنتیک گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان، ملاتانی، ایران، (نویسنده مسحوب: Mohammadi@asrukh.ac.ir)

۳- استادیار، گروه تولید و ژنتیک گیاهی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان، ملاتانی، ایران

تاریخ پذیرش: ۰۳/۰۳/۹۹ تاریخ ارسال: ۲۱/۱۱/۹۸

صفحه: ۱۷۵ تا ۱۸۴

چکیده

علفهای هرز از عوامل محدود کننده کشت نیشکر بوده و قادر به کاهش عملکرد آن در طول فصل رشد هستند. در این پژوهش در ابتدا، تأثیر تنظیم‌کننده‌های رشد ۲,۴-D در ۶ سطح، کینین (Kin) در دو سطح و ۶-بنزیل آمینوپورین (BAP) در دو سطح بر روی کالزالی، اندامازایی و میزان قهوه‌ای شدن ریزنمونه برگ در نیشکر CP69-1062 مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد محیط کشت MS حاوی ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP بالاترین کالزالی را دارد. بیشترین میزان قهوه‌ای شدن ریزنمونه در محیط کشت MS فاقد تنظیم‌کننده‌های رشد و محیط کشت MS حاوی ۱ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D به همراه ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP بود. همچنین در محیط کشت حاوی ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP اندامازایی مستقیم مشاهده شد. در آزمایش دوم، کالوس‌های تولیدشده در محیط کشت MS حاوی ۱۶ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D به همراه ۱ میلی‌گرم در لیتر Kin و ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP به محیط کشت بازازایی گیاهچه صورت می‌گیرد اما کالوس‌هایی که تحت تأثیر علف‌کش گلایفوسیت قرار محیط کشت بازازایی فاقد گلایفوسیت، القاء گیاهچه صورت می‌گیرد اما کالوس‌هایی که تأثیر علف‌کش گلایفوسیت قرار گرفته بودند توانایی تولید گیاهچه را نداشتند. در آزمایش دیگر کالوس‌های تولیدشده در محیط کشت بهینه، جهت ایجاد جهش در محیط کشت مایع حاوی ۴ سطح مختلف اتیل متان سولفونات (EMS) به مدت زمان صفر، ۳، ۶، ۱۲، ۲۴ و ۴۸ ساعت غوطه‌ور شدند. در محیط شاهد فاقد EMS کالوس‌ها در تمامی زمان‌ها در تأثیر علف‌کش گلایفوسیت با افزایش غلظت و مدت زمان تیمار با بازازایی گیاه کاهش یافت. سپس برای انتخاب گیاهچه‌های مقاوم، بر روی آنها علف‌کش گلایفوسیت با غلظت ۴ درصد اسپری شد. از میان ۲۰ گیاه تیمارشده با گلایفوسیت، فقط ۱ گیاه نسبت به علف‌کش مقاومت نشان داد.

واژه‌های کلیدی: نیشکر، ریزاندیادی، جهش زایی، علف‌کش

وجود تنوع ژنتیکی یکی از عوامل مؤثر در موفقیت هر برنامه اصلاحی است. تنوعی که در شرایط کشت بافت ایجاد می‌شود را تنوع سوماکلونال می‌نامند. تنوع سوماکلونال حاصل طیف وسیعی از جهش‌ها، شامل جهش‌های نقطه‌ای، تغییر در آرایش کروموزومی (شامل وارونگی، حذف و اضافه داشت) و تغییر در تعداد آن‌ها است. احتمال تغییرات ژنتیکی در هسته سلول‌ها با زیادشدن سن کشت افزایش می‌یابد و این تغییرات به شرایط کشت و نیز ترکیبات محیط کشت بهویژه تنظیم‌کننده‌های رشدی، نوع ریزنمونه و تعداد دفات و اکشت بستگی دارد (۷). اصلاح موتاسیونی با ایجاد جهش و تنوع ژنتیکی در ساختار توارشی نباتات، سالیان متمادی در عرصه بهنژادی گیاهی در کنار روش‌های کلاسیک استفاده می‌گردد. تعداد بیشمار ارقام اصلاحی معرفی شده به کشاورزان، بیانگر ارزش اقتصادی این تکنیک می‌باشد. تلاش‌های گستردۀ ای در تغییر ژن‌ها از طریق القاء جهش در غلات به عمل آمده که موارد موفق آن ایجاد پاکوتاهی، زودرسی، تغییرات مورفولوژیکی در ساختمان برگ، تغییر ارزش غذایی، ایجاد نرعقیمی، افزایش پنجه‌های بارور، مقاومت به ورس و مقاومت به بیماری بوده که در نهایت باعث افزایش عملکرد برنج شده است (۱۰).

مقدمه

امرزوze نیشکر (*Saccharum spp*) در بیش از ۱۲۰ کشور جهان کشت می‌شود و نزدیک به ۷۰ درصد شکر جهان را تأمین می‌کند. نیشکر گیاهی است که بهدلیل نیاز به شرایط خاص برای تولید بذر و تنوع ژنتیکی بسیار بالا به صورت رویشی تکثیر می‌شود. کشت بافت روش مناسبی برای ایجاد، نگهداری و بکارگیری تنوع ژنتیکی جهت اصلاح و بهبود ارقام تجاری نیشکر می‌باشد. تکثیر نیشکر بهوسیله کشت بافت نخستین بار در هاوایی در سال ۱۹۶۱ میلادی بهوسیله نیکل آغاز و سپس بهوسیله هینز و می در سال ۱۹۶۹ در تایلند دنبال شد و بعد از آن در چند کشور دیگر از جمله آمریکا، کوبا، برباد، هند و استرالیا ادامه یافت و امرزوze بسیاری از مراکز اصلاح نیشکر از این روش استفاده می‌شود (۹).

ریزاندیادی نیشکر بستگی به مدت زمان استقرار ریزنمونه روی محیط کشت، ژنتیک، اندازه و نوع تنظیم‌کننده‌های رشد به کار رفته در محیط کشت دارد. در نیشکر برای القاء کالوس، از ریزنمونه‌های مختلف می‌توان استفاده کرد. برگ یک منبع برای تهیه ریزنمونه جهت تولید کالوس می‌باشد. معمولاً در نیشکر ریزنمونه برگی در مدت زمان کمتری نسبت به ریزنمونه مریستم انتهایی شروع به کالوس‌زایی می‌نماید و شاخه‌زایی بهتر و بیشتری دارد (۲).

یک آزمایش فاکتوریل سه فاکتوره، با طرح پایه کاملاً تصادفی با ۳ تکرار (پتری دیش) مورد بررسی قرار گرفت. هر تکرار شامل یک پتری دیش بود که در آن ۴ ریزنمونه قرار داشت. فاکتورها شامل ۲,۴-D با غلظت‌های صفر، ۱، ۲، ۴، ۸ و ۱۶ میلی‌گرم در لیتر، کینین (Kin) با غلظت صفر و ۱ میلی‌گرم در لیتر و ۶-بیزیل آمینوپورین (BAP) با غلظت صفر و ۲ میلی‌گرم در لیتر بودند. یادداشت برداری صفات حجم کالوس تولید شده به صورت کیفی با مقیاس هوکر و نی برز (۱۱)، تعداد کالوس (تعداد ریزنمونهای که در هر تکرار کالوس تولید کرده بود) و میزان قوه‌های شدن ریز نمونه‌ها به صورت کیفی در هر تکرار هر ماه یکبار انجام شد و پس از یادداشت برداری، واکشت در محیط کشت مشابه انجام شد.

پتری دیش‌های حاوی ریزنمونه‌ها در اتاق کشت با دمای 25 ± 1 درجه سانتی‌گراد و در تاریکی قرار گرفتند و پس از یک ماه به نور منتقل شدند.

آزمایش دوم: بررسی تاثیر غلظت‌های مختلف علف کش گلایفوسیت بر روی کالوس نیشکر

در این بخش از آزمایش از محیط کشت پایه MS حاوی ۱۶ میلی‌گرم در لیتر ۲,۴-D به همراه ۱ میلی‌گرم در لیتر Kin و ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP جهت کالوس‌زایی استفاده شد، زیرا Sweby و همکاران (۱۸) بیان کردند که در سطوح پایین‌تر از ۵ میلی‌گرم در لیتر از تنظیم‌کننده رشد ۲,۴-D ت نوع سوماکلونال ایجاد نمی‌شود. بهمنظور تکثیر کالوس‌ها و القاء بیشتر ت نوع، ۳ واکشت روی این محیط کشت انجام گردید. سپس کالوس‌های تولید شده به محیط کشت بازیابی حاوی ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP به همراه ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر NAA (۴) منتقل شدند. قبل از اتوکلاو، به این محیط کشت سطوح مختلف علف کش گلایفوسیت با نام تجاری رانداب و با $\%41$ ماده موثره (تولید شرکت آریا شیمی، ایران) به میزان صفر، $0/2$ ، $0/5$ ، 1 ، 2 میلی‌مول در لیتر اضافه شد و به مدت چهار هفتنه، تغییرات مشاهده شده یادداشت برداری شد.

پس از گذشت مدت زمان تعیین شده، کالوس‌ها به محیط کشت بازیابی فاقد علف کش گلایفوسیت در اتاق کشت با دمای 25 ± 1 درجه سانتی‌گراد و در روشنایی با دوره ۱۶/۸ ساعت (روشنایی/تاریکی) با شدت نور ۳۰۰۰ لوکس قرار گرفتند.

آزمایش سوم: القاء جهش در نیشکر به منظور تولید گیاه مقاوم به علف کش گلایفوسیت با استفاده از ماده جهش‌زای اتیل متیل سولفونات (EMS)

به منظور ایجاد جهش ۲۴ ترکیب تیماری متفاوت از غلظت‌ها و مدت زمان‌های مختلف تیمار با EMS در یک آزمایش فاکتوریل با طرح پایه کاملاً تصادفی با ۳ تکرار مورد بررسی قرار گرفت. برای این منظور، ابتدا محیط کشت مایع MS فاقد تنظیم‌کننده‌های رشد تهیه شد و EMS فیلتر استریل شده در غلظت‌های صفر، $0/8$ ، $16/32$ ، $16/8$ میلی‌مولاً در لیتر به محیط کشت مایع اضافه شد. سپس کالوس‌های نیشکر تولید شده در محیط کشت حاوی ۲ میلی‌گرم در لیتر ۲,۴-D به همراه ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP در این محیط کشت به مدت زمان‌های صفر، $3/6$ ، $12/24$ و $48/48$ ساعت غوطه‌ور

یکی از مهم‌ترین کاربردهای بیوتکنولوژی ایجاد صفت مقاومت به علف‌کش‌ها در گیاهان است در رابطه با ایجاد مقاومت به ترکیبات گلایفوسیت و سولفونات اوره اشاره نمود (۸). مقاومت به علف کش به عنوان توانایی ارشی یک گیاه برای بقاء و تکثیر پس از قرارگرفتن در معرض دزی از علف‌کش که به طور معمول برای فرم وحشی آن کشته است، تعریف می‌شود. در گیاه، مقاومت ممکن است به طور طبیعی رخ دهد یا به کمک تکنیک‌هایی از قبیل مهندسی ژنتیک یا انتخاب فرم‌های تولید شده توسط کشت بافت یا جهش‌زایی، ایجاد شود (۱۴).

گلایفوسیت (glycine) (N- phosphonomethyl) یک نوع مهارکننده سنتر اسیدامینه بوده که باعث بهم خوردن مسیر شیکیمات می‌گردد. این علف کش مانع از اتصال آنزیم ۵-انول پیروویل شیکیمات ۳-فسفات سیستاز به فسفوآنول پیرووات می‌گردد که در نیشکر از طریق غلاف برگ به مناطق مریستمی در حال رشد انتقال یافته و باعث توقف رشد آن‌ها می‌شود (۵).

هدف از این پژوهش بررسی تاثیر سطوح مختلف تنظیم‌کننده‌های رشد گیاهی بر کالزالی، قوه‌های شدن و بازرسایی از برگ‌های پیچیده انتهایی ساقه نیشکر و بررسی تاثیر سطوح مختلف موتابن EMS در ایجاد جهش به منظور تولید گیاه مقاوم به علف کش گلایفوسیت بود.

مواد و روش‌ها

مواد گیاهی

برای انجام این تحقیق از رقم CP69-1062 که از ارقام تجاری و پرمحصول کشور است (۱۹) استفاده گردید. به منظور تهیه ریزنمونه از سرشاخه‌های حاوی برگ‌های جوان دارای مریستم انتهایی استفاده شد. قلمه‌ها از مزارع نیشکر کشت و صنعت کارون واقع در شهرستان شوشتر در استان خوزستان از گیاهانی با طول عمر ۶ تا ۹ ماه برش داده شده و به آزمایشگاه انتقال یافتند.

سترون سازی

قطعات ۵ سانتی‌متری برگ جداسازی شده و پس از شستشوی سطحی و حذف الودگی‌های بیرونی، برسکشی با مایع صابونی و قراردادن در زیر آب جاری به مدت نیم ساعت انجام شد. جهت سترون سازی، ابتدا ریزنمونه‌ها در زیر هود لامینار به مدت ۱۰ ثانیه در الکل اتانول $70/2/5$ درصد به مدت ۱۵ دقیقه قرار گرفتند و پس از آن سه بار و هر بار به مدت ۳ دقیقه با آب قطره استریل شستشو داده شدند.

آزمایش اول: بررسی تاثیر تنظیم‌کننده‌های رشد ۲,۴-D کیتینین و BAP بر کالزالی و اندام زایی در کشت برگ نیشکر

در این آزمایش محیط کشت تغییریافته MS (۱۳) دارای $8/30$ گرم در لیتر آگار، $1/1$ گرم در لیتر شکر و $1/1$ گرم در لیتر زغال فالال مورد استفاده قرار گرفت. جهت تعیین نوع و غلظت تنظیم‌کننده رشد مناسب جهت کالزالی، $24/24$ تیمار متفاوت در

دارای نسبت‌های مساوی کوکوپیت و پرلیت بود قرار گرفتند و مراحل مختلف سازگاری که شامل استفاده از سریوش‌های پلاستیکی بود صورت گرفت.

آزمایش اول: بررسی تأثیر تنظیم‌کننده‌های رشد 2,4-D، کینتین و BAP بر کالزالی و اندامزایی در کشت برگ نیشکر

پس از گذشت ۵ هفته از کشت قطعات برگ جوان، القاء کالوس بر روی قطعات برگ کشت شده مشاهده شد. کالوس‌های تشکیل شده به دو صورت فشرده، متراکم و شکننده و کالوس‌های غیرفسرده، نرم و آبکی قابل تشخیص بودند.

نتایج و بحث

نتایج تجزیه واریانس تأثیر غلظت‌های مختلف تنظیم‌کننده‌های رشد بر حجم کالوس (جدول ۱) نشان داد اثر متقابل دو جانبه 2,4-D و BAP و اثر سه‌جانبه Kin، 2,4-D و BAP در سطح احتمال ۵٪ درصد معنی دار شد. با توجه به اینکه اثر متقابل سه‌جانبه معنی دار شده بود از مقایسه میانگین اثرات تک جانبه و دوچانبه خودداری شد و مقایسه میانگین با استفاده از آزمون دانکن برای اثرات سه‌جانبه صورت گرفت.

شدن. پس از گذشت مدت زمان‌های تعیین شده کالوس‌ها جهت باززایی به محیط کشت MS حاوی ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP به همراه ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر NAA منتقل شدند. سپس شیشه‌های حاوی کالوس به مدت ۲۴ ساعت در تاریکی قرار گرفتند و پس از گذشت ۲۴ ساعت به منظور تولید گیاهچه به نور منتقل شدند. بعد از گذشت ۴ هفته برش از کالوس‌ها شروع به باززایی کردند. بعد از دو واکشت در محیط کشت باززایی، گیاهچه‌های تولید شده به منظور ریشه‌زایی به صورت تک گیاه در محیط کشت MS حاوی ۳ میلی‌گرم در لیتر NAA (۱۵) قرار گرفتند. سپس دو واکشت متوالی در محیط ریشه‌زایی صورت گرفت (مدت زمان هر واکشت ۴ هفته بود). پس از ریشه‌دار شدن گیاهچه‌ها، جهت تعیین آستانه تحمل گیاهچه‌ها به علف کش، گلایفوسیت در غلظت‌های ۱، ۲، ۳، ۴ درصد بر روی گیاهچه‌های شاهد اسپری شد و به مدت ۴ هفته تغییرات مشاهده شده یادداشت شد. پس از تعیین غلظت آستانه، گیاهچه‌هایی که تحت تأثیر تیمار EMS قرار گرفته بودند (گیاهچه‌هایی که در محیط حاوی ۸ و ۱۶ میلی‌مولار در لیتر EMS تولید شده بودند) گلایفوسیت روی آن‌ها اسپری شد. سپس گیاهچه‌های به دست آمده از شیشه‌های کشت خارج و پس از شستشوی ریشه، در خاک گلدان که

جدول ۱- تجزیه واریانس تأثیر غلظت‌های مختلف تنظیم‌کننده‌های رشد 2,4-D، Kin و BAP بر حجم و تعداد کالوس و میزان قهوه‌ای شدن در کشت برگ نیشکر رقم CP69-1062

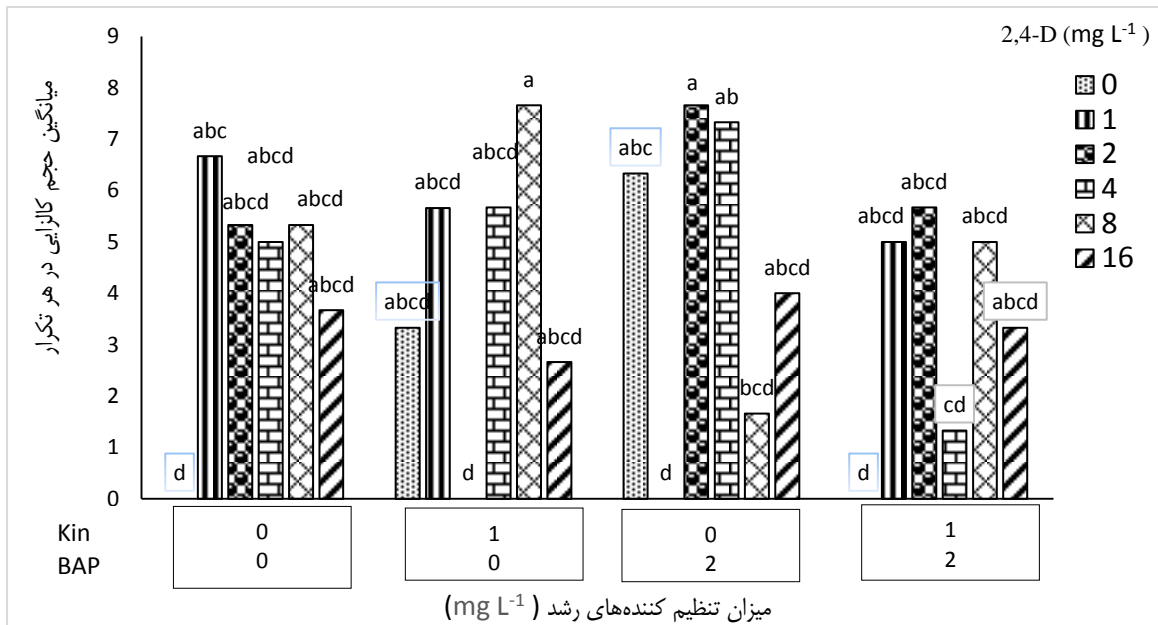
Table 1. Variance analysis of effect of different plant regulators 2,4-D, Kin and BAP on callus volume, callus number and browning in leaf culture of sugar cane cv. CP69-1062

میانگین مریعات				منابع تغییرات
قهوه‌ای شدن	تعداد کالوس	حجم کالوس	درجه آزادی	
۱۱/۱۰۰ ^{ns}	۲/۱۸۹ ^{ns}	۱۱/۷۱۴ ^{ns}	۵	2,4-D
۰/۲۲۲ ^{ns}	۲/۷۲۲ ^{ns}	۷/۳۴۷ ^{ns}	۱	Kin
۲/۰۰۰ ^{ns}	۰/۰۵۶ ^{ns}	۱/۱۶۸ ^{ns}	۱	BAP
۲۳/۱۲۳*	۳/۲۸۹*	۱۹/۸۴۷ ^{ns}	۵	2,4-D × Kin
۱۷/۱۶۷*	۳/۸۸۹*	۲۵/۴۴۷*	۵	2,4-D × BAP
۸/۰۰۰ ^{ns}	۲/۰۰۰ ^{ns}	۴/۰۱۴ ^{ns}	۱	Kin × BAP
۳۴/۳۱۱*	۳/۵۰۰*	۲۷/۱۱۴*	۵	2,4-D × Kin × BAP
۵/۹۴۴	۱/۱۸۱	۸/۷۶۴	۴۸	خطا
۲۱	۱۷	۳۲		ضریب تغییرات(%)

* و ns به ترتیب اثر معنی داری و غیر معنی داری در سطح احتمال ۵٪ درصد

نتایج را در حجم کالزالی از برگ‌های اولیه به همراه داشته‌اند. همچنین محیط کشت MS حاوی ۴ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D به همراه ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP تا حدودی اثری مشابه به دو تیمار ذکر شده داشت.

نتایج آزمون مقایسه میانگین دانکن جهت تعیین بهترین مقدار تنظیم‌کننده رشد (شکل ۱)، نشان داد که تیمار ۲ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D به همراه ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP (شکل ۲-الف) و تیمار ۸ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D به همراه ۱ میلی‌گرم در لیتر Kin (شکل ۲-ب) با میانگین ۷/۶۷ بهترین



شکل ۱- مقایسه میانگین تاثیر تیمارهای تنظیم کننده رشد بر حجم کالازای ریزنمونه‌ی برج نیشکر رقم ۱۰۶۲-CP69 با استفاده از آزمون چنددامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵٪. میانگین‌های دارای عداقل یک حرف مشترک تفاوت معنی‌داری ندارند.

Figure 1. Mean comparisons of plant growth regulator effect on callus production in leaf culture of sugar cane cv. CP69-1062 (means followed by at least one letter in common are not significantly different at the 5% probability level using Duncan's multiple range test)

موارد حضور همزمان اکسین و سیتوکینین باعث افزایش تولید کالوس می‌گردد (۱). با بالا رفتن غلظت ۲,۴-D حضور یک سیتوکینین (BAP) یا Kin در محیط کشت و یا وجود ۲,۴-D بهمراه هر دو تنظیم‌کننده رشد BAP یا Kin می‌تواند منجر به کالزالایی مناسب شود (شکل ۲ A و B). Chawla (۶) نشان داد که استفاده از یک سیتوکینین به مقدار کم همراه با اکسین می‌تواند اثرات بیش از حد اکسین را کاهش دهد. Sadat Hoveize (۱۵) بیان کردند استفاده از ۲,۴-D بدون سیتوکینین، سبب نرم و آبدارشدن کالوس‌ها و متلاشی شدن آن‌ها هنگام انتقال به محیط کشت جدید می‌شود.

مقایسه میانگین (شکل ۱) نشان داد که در عدم حضور تنظیم کننده های رشد در محیط کشت کالزایی رخ نمی دهد. در عدم حضور D, 2,4- جود یک سیتوکینین (Kin یا BAP) به تنهایی می تواند منجر به کالزایی شود در صورتی که وجود هر دو سیتوکینین BAP و Kin در شرایط عدم حضور 2,4-D, مانع کالزایی شد. همچنان در عدم حضور 2,4-D, BAP تأثیر بیشتری بر روی کالزایی نسبت به Kin داشت. در محیط کشت های فاقد Kin و BAP و دارای 2,4-D کالزایی رخ می دهد و در غلظت ۱ میلی گرم در لیتر 2,4-D بیشترین میزان کالزایی به دست آمد، اما با افزایش سطح 2,4-D تغییری در میزان کالزایی ایجاد نشد. با این حال، در بعضی



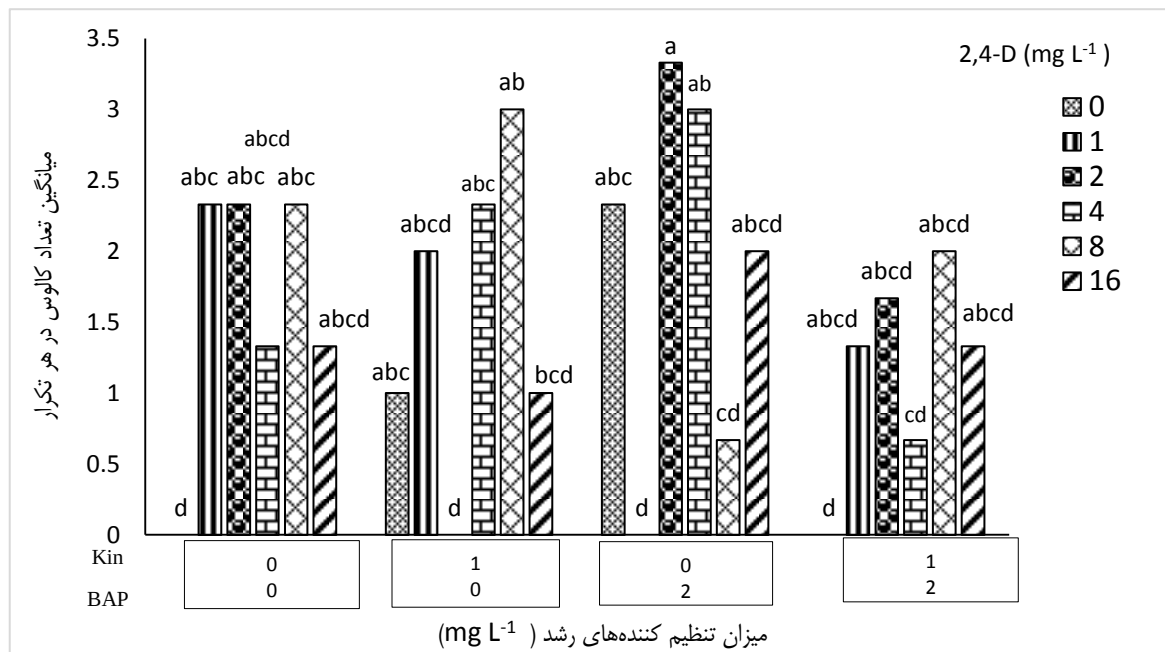
شکل ۲- تأثیر تنظیم کننده های رشد 2,4-D، BAP بر روی کالزالی و اندامازایی الف- تیمار ۲ میلی گرم در لیتر D + ۲ میلی گرم در لیتر BAP، ب- تیمار ۸ میلی گرم در لیتر 2,4-D + ۱ میلی گرم در لیتر Kin (ج) ساختار اندامازایی در محیط MS

Figure 2. Effect of 2,4-D, Kin and BAP on callusogenesis and organogenesis. A: Treatment with 2 mgL^{-1} 2,4-D and 2 mgL^{-1} BAP. B: Treatment with 8 mgL^{-1} 2,4-D and 1 mgL^{-1} Kin. C: Organogenesis in MS medium with 2 mgL^{-1} BAP

کشت فاقد تنظیم‌کننده‌های رشد و همچنین در صورت وجود همزمان سیتوکینین BAP و Kin بدون 2,4-D حضور کاللوس مشاهده نشد. بیشترین تعداد کاللوس ($\frac{3}{3}$) کاللوس در تکرار) مربوط به زمانی است که ۲ میلی‌گرم در لیتر از 2,4-D به همراه ۲ میلی‌گرم در لیتر از BAP در محیط کشت وجود داشته باشد و تفاوت معنی‌داری با دیگر تیمارها داشت. زمانی که 2,4-D به همراه هر دو تنظیم‌کننده BAP و Kin در محیط وجود داشته باشد تعداد کاللوس نسبت به زمانی که 2,4-D به همراه BAP یا Kin در محیط وجود داشته باشد کمتر می‌باشد.

طبق مشاهدات به دست‌آمده در محیط کشت MS حاوی ۲ میلی‌گرم در لیتر از BAP و فاقد 2,4-D و Kin اندازای بر روی کاللوس‌ها مشاهده شد (به طور متوسط ۴ گیاه‌چه در هر تکرار، شکل ۲).

با توجه به تجزیه واریانس (جدول ۱) هیچکدام از اثرات اصلی در صفت تعداد کاللوس معنی‌دار نشد و از بین اثرات متقابل دو جانبه تنظیم‌کننده‌های رشد اثر 2,4-D و BAP و 2,4-D و Kin معنی‌دار شد. اثر سه‌جانبه نیز در سطح احتمال ۵٪ معنی‌دار بود. مقایسه میانگین اثر متقابل سه‌جانبه تنظیم‌کننده‌های رشد (شکل ۳) نشان داد زمانی که محیط



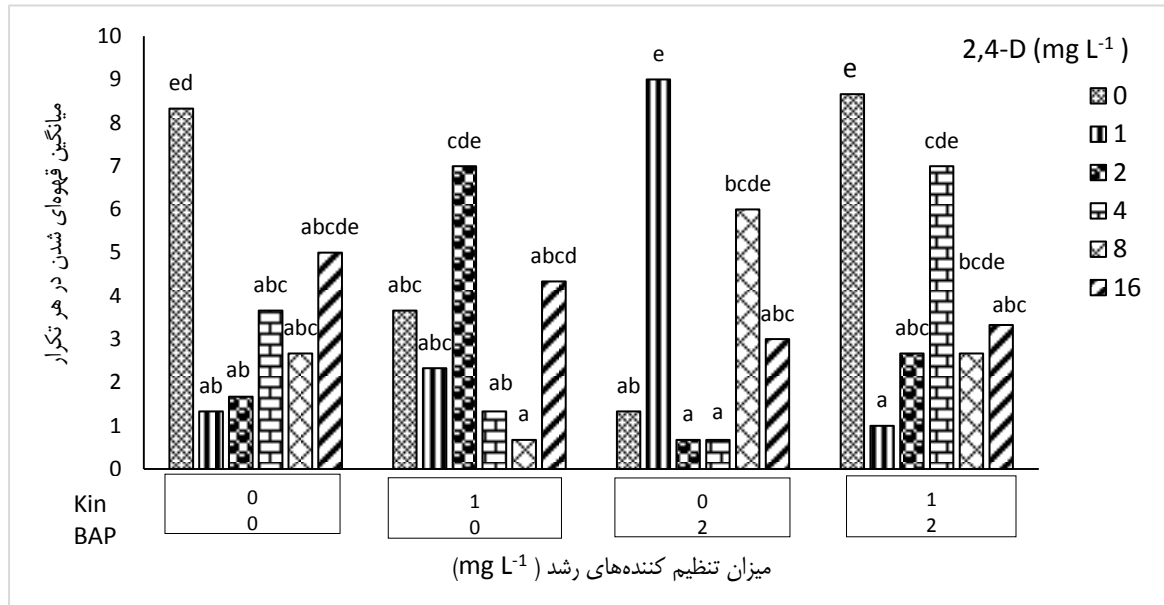
شکل ۳- مقایسه میانگین تأثیر تیمارهای تنظیم‌کننده رشد بر تعداد کالزوای ریزنمونه‌ی برگ نیشکر رقم CP69-1062 (با استفاده از آزمون چنددانه‌ای داکن در سطح احتمال ۵٪، میانگین‌های دارای حرف مشترک تفاوت معنی‌دار ندارند).

Figure 3. Mean comparisons of plant growth regulation effect on callus number per replication in leaf culture of sugar cane cv. CP69-1062 (means followed by at least one letter in common are not significantly different at the 5% probability level using Duncan's multiple range test)

Kin و همچنین محیط کشت MS حاوی ۴ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D به همراه ۲ میلی‌گرم در لیتر BAP بود. صدیقی و همکاران (۱۷) در مطالعات خود بر روی کشت درون شیشه‌ای انگور گزارش کردند بیشترین میزان قهقهه‌ای شدن در محیط فاقد اکسین و کمترین آن در غلظت بالای اکسین مشاهده شد. تیمارهای هورمونی در کاهش نکروزه‌شدن نسبت به محیط شاهد اهمیت دارند. تخریب غشاء سلولی باعث فعال شدن آنزیم پلی فل اکسیداز و در نتیجه قهقهه‌ای شدن می‌گردد. از طرف دیگر فنول‌ها در مقادیر زیاد به عنوان مواد اکسیدشونده عمل نموده و باعث ایجاد رنگ قهقهه‌ای در گیاه می‌شوند به طوری که در نمونه‌های شاهد دیده شد.

جزیه واریانس تأثیر تنظیم‌کننده‌های رشد بر قهقهه‌ای شدن ریزنمونه برگ نیشکر (جدول ۱) نشان داد اثر متقابل سه‌جانبه 2,4-D و BAP و اثر 2,4-D و Kin بسیار معنی‌دار بود. همچنین اثر متقابل سه‌جانبه هر سه تنظیم‌کننده رشد در سطح ۵٪ معنی‌دار بود.

بر اساس مقایسه میانگین‌ها (شکل ۴) بیشترین میزان قهقهه‌ای شدن ریزنمونه‌ها مربوط به تیمار فاقد تنظیم‌کننده رشد و ۱ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D به همراه ۲ میلی‌گرم در لیتر و ۱ میلی‌گرم در لیتر BAP بود و کمترین میزان قهقهه‌ای شدن مربوط به تیمار ۲ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D به همراه ۲ میلی‌گرم در لیتر و BAP تیمار ۸ میلی‌گرم در لیتر 2,4-D به همراه ۱ میلی‌گرم در لیتر

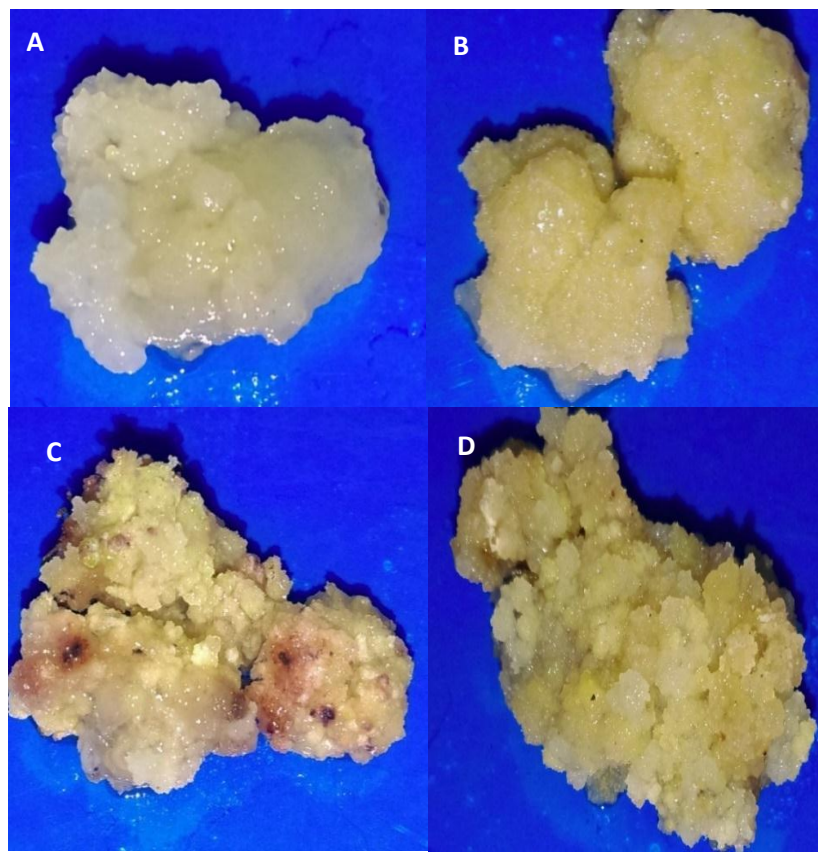


شکل ۴- مقایسه میانگین تأثیر تیمارهای تنظیم‌کننده رشد بر قهوه‌ای شدن ریزنمونه‌ی برگ نیشکر رقم CP69-1062 (با استفاده از آزمون چنددانه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵٪ میانگین‌های دارای حداقل یک حرف مشترک تفاوت معنی‌داری ندارند)

Figure 4. Mean comparisons of plant growth regulation effect on explant browning in leaf culture of sugarcane cv. CP69-1062 (means followed by at least one letter in common are not significantly different at the 5% probability level using Duncan's multiple range test)

۲ میلی‌مولاو در لیتر (شکل ۵) گالايفوسیت سبب مهار رشد بیش از ۶۰ درصد در کالوس‌ها شد. در تحقیق دیگری، بهمنظور بررسی مقاومت کالوس به علف‌کش گالايفوسیت در سه رقم نیشکر شامل CP48-103، CP57-614 و CP69-1062، میانگین ۱۲٪ Mohammadi (۱۲)، ریزنمونه‌های برگی در محیط کشت MS حاوی هورمون ۲,4-D با ۳ غلظت مختلف کشت گردیدند. پس از تولید کالوس، کالوس‌ها به محیط کشت MS فاقد هورمون و دارای گالايفوسیت با غلظت‌های ۱، ۱/۲، ۱/۴، ۱/۸، ۱/۱۶ و ۱/۳۲ میلی‌مولاو در لیتر انتقال یافتند. نتایج نشان داد میزان وزن تر کالوس با افزایش سطح غلظت علف‌کش کاهش پیدا می‌کند و در غلظت ۱ میلی‌مولاو در لیتر از علف‌کش گالايفوسیت در هر سه رقم کاهش حدود ۷۰ درصدی در میزان وزن تر نسبت به نمونه شاهد مشاهده گردید. همچنین در میان سه رقم، رقم CP69-1062 بیشترین رشد کالوس و رقم CP48-103 و CP57-614 کمترین رشد کالوس را داشتند.

آزمایش دوم: بررسی تأثیر غلظت‌های مختلف علف‌کش گالايفوسیت بر روی کالوس نیشکر
در آزمایش بررسی تأثیر سطوح مختلف گالايفوسیت بر روی کالوس، نتایج نشان داد در غلظت ۲ میلی‌مولاو در لیتر از گالايفوسیت، بافت کالوس رشد بسیار کمی داشت و بخش زیادی از کالوس چار حالت نکروزه شده بود، در صورتی که در غلظت‌های پایین‌تر بافت کالوس رشد بیشتری داشته و رنگ کالوس‌ها روشن‌تر بود. هرچه غلظت علف‌کش گالايفوسیت در محیط کشت کمتر شود سلول‌ها روشن‌تر و شفاف‌تر دیده می‌شوند و هرچه غلظت علف‌کش گالايفوسیت افزایش یابد سلول‌ها کرمی رنگ و زرد شده و حالت نکروزه می‌یابند. کالوس‌هایی که تحت تأثیر علف‌کش گالايفوسیت قرار گرفته بودند پس از انتقال به محیط باززایی فاقد علف‌کش گالايفوسیت توانایی تولید گیاهچه را نداشتند. نتایج نشان داد در غلظت‌های ۱/۲ و ۱/۴ میلی‌مولاو در لیتر (شکل ۱-۵) (شکل ۲-۵) زیر ۲۰ درصد و در غلظت ۱ میلی‌مولاو در لیتر (شکل ۳-۵) کمتر از ۵۰ درصد و در غلظت



شکل ۵- اثر علف کش گلایفوسیت بر روی کالوس، A- اثر گلایفوسیت ۰.۲ میلی مولار در لیتر،
B- اثر گلایفوسیت ۰.۵ میلی مولار در لیتر، C- اثر گلایفوسیت ۱ میلی مولار در لیتر،
D- اثر گلایفوسیت ۲ میلی مولار در لیتر

Figure 5. Effect of Glyphosate herbicide on callus. A: Treatment with 0.2 mML^{-1} Glyphosate B: Treatment with 0.5 mML^{-1} Glyphosate C: Treatment with 1 mML^{-1} Glyphosate D: Treatment with 2 mML^{-1} Glyphosate

ساعت کالوس‌ها توانایی تولید گیاهچه را داشتند در حالی که در زمان‌های بالاتر هیچ گیاهچه‌ای به دست نیامد. بنابراین غلظت‌های بالای ماده جهش‌زای EMS و همچنین مدت زمان بالاتر از ۶ ساعت سبب مهار رشد کالوس‌ها می‌شود و سبب می‌شود که توانایی تولید گیاهچه نداشته باشد.
برای تعیین غلظتی از علف کش گلایفوسیت که باعث از بین‌رفتن گیاهچه نیشکر می‌شود، در ابتدا علف کش در غلظت‌های ۱، ۲، ۳ و ۴ درصد بر روی گیاهچه‌های شاهد (گیاهچه‌های تولید شده در محیط فاقد EMS) اسپری شد. بعد از گذشت ۴ هفته، نتایج نشان داد در غلظت ۱ درصد (شکل A-۶)، ۲ درصد (شکل B-۶) و ۳ درصد (شکل C-۶) از علف کش، بیشتر گیاهچه‌ها سالم ماندند و تعییر زیادی در ظاهر آن‌ها رخ نداد اما در غلظت ۴ درصد، بیشتر گیاهچه‌ها زرد شدند و از بین رفتند (شکل D-۶). پس از انتخاب غلظت ۴ درصد علف کش گلایفوسیت به عنوان غلظتی که باعث از بین‌رفتن گیاهچه نیشکر می‌شود، جهت انتخاب گیاهچه‌های جهش‌یافته مقاوم، این غلظت بر روی گیاهچه‌های حاصل از تیمار با EMS که در غلظت ۸ و ۱۶ میلی مولار در لیتر تولید شده بودند اسپری شد. بعد از گذشت ۳ هفته گیاهچه‌ها به گلدان منتقل شدند و مشاهده شد که از میان گیاهان

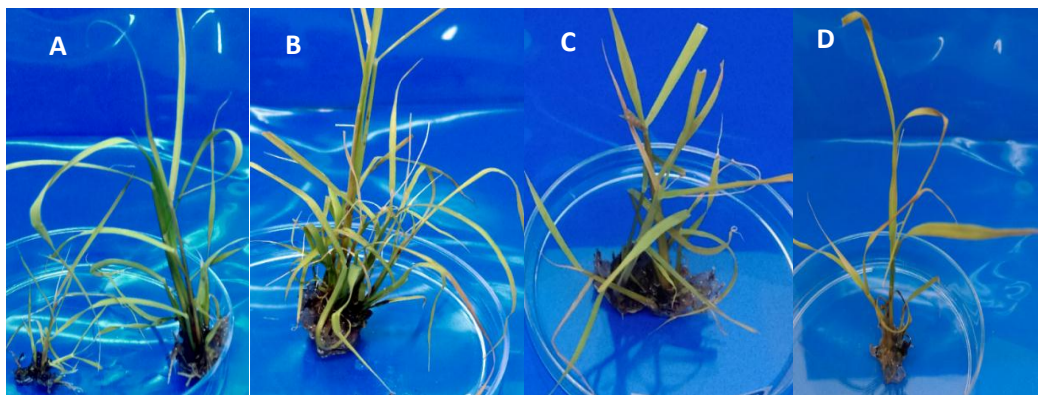
زمبرانو و همکاران، (۲۰) به منظور بررسی اثر گلایفوسیت در تولید گیاهان مقاوم، از ارقام PR62258 و V64-10 و V71-51 سوسپانسیون سلولی تهیه کردند و سپس سوسپانسیون‌های تهیه شده از ارقام را با گلایفوسیت در غلظت‌های $1/2$ ، 1 ، $0/8$ ، $0/6$ و $0/4$ و $0/2$ میلی مولار در لیتر تیمار کردند. در نهایت نتایج نشان داد در سه رقم مورد بررسی غلظت‌های ۱ و $1/2$ میلی مولار در لیتر گلایفوسیت سبب مهار رشد بالای ۶۵ درصد و در غلظت $0/8$ میلی مولار در لیتر کمتر از ۵۰ درصد و در غلظت‌های $0/6$ ، $0/4$ و $0/2$ میلی مولار در لیتر زیر ۳۸ درصد می‌شود.

آزمایش سوم: القاء جهش در نیشکر به منظور تولید گیاه مقاوم به علف کش گلایفوسیت با استفاده از ماده جهش‌زای اتیل متیل سولفونات (EMS)

در این آزمایش، به دلیل از بین رفتند برخی از تیمارها در نتیجه استفاده از EMS امکان انجام تجزیه واریانس نبود. بررسی‌ها نشان داد در محیط شاهد (فاقد EMS) در تمامی زمان‌ها کالوس‌ها توانایی تولید گیاهچه را داشتند در حالی که در غلظت ۳۲ میلی مولار در لیتر ماده جهش‌زای EMS به دلیل از بین رفتند کالوس‌ها گیاهچه‌ای به دست نیامد. در غلظت ۸ و ۱۶ میلی مولار در لیتر، ماده جهش‌زا در زمان صفر، ۳ و ۶

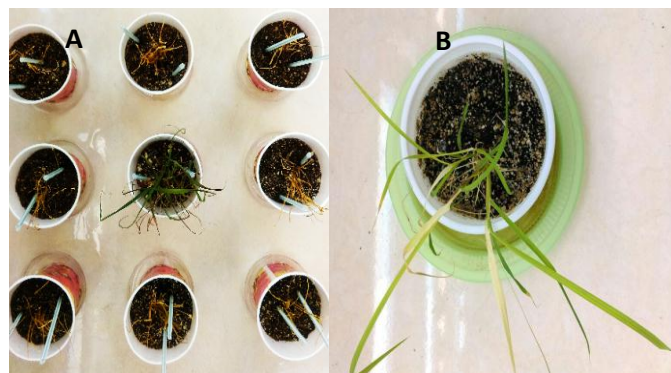
بررسی‌های بیشتر انتخاب شد (شکل ۷).

منتقل شده به گلدان فقط یک گلدان زنده ماند، بنابراین به عنوان گیاهی که احتمالاً جهش‌یافته می‌باشد چهت



شکل ۶- اثر علف کش گلایفوسیت بر روی گیاهچه‌ها A- گلایفوسیت ۱ درصد، B- گلایفوسیت ۲ درصد، C- گلایفوسیت ۳ درصد، D- گلایفوسیت ۴ درصد

Figure 6. Effect of Glyphosate herbicide on plantlets. A: Treatment with 1% Glyphosate
B: Treatment with 2% Glyphosate C: Treatment with 3% Glyphosate
D: Treatment with 4% Glyphosate



شکل ۷- A- تأثیر غلظت ۴ درصد علف کش گلایفوسیت بر روی گیاهان حاصل از جهش با EMS
- گیاهچه مقاوم به علف کش گلایفوسیت

Figure 7. A: Effect of 4% Glyphosate herbicide on plants treated with EMS,
B: Mutant Glyphosate resistant plant

گیاهچه به عنوان عامل انتخاب‌گر جهت تولید گیاهان مقاوم به گلایفوسیت در نیشکر روش مناسبی نیست، زیرا منجر به اثرات بازدارندگی شدیدی بر روی باززایی گیاهچه می‌شود و بهتر است بهمنظور انتخاب گیاهان مقاوم به علف کش گلایفوسیت از روش اسپری علف کش بر روی گیاهچه‌ها استفاده شود. همچنین بر اساس نتایج به دست آمده ماده جهش‌زای EMS جهت القاء تنوع در نیشکر می‌تواند موثر باشد.

تشکر و قدردانی

نگارنده‌گان از دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان بابت فراهم کردن امکانات پژوهش و شرکت کشت و صنعت کارون خوزستان بابت فراهم کردن مواد گیاهی سپاسگزاری می‌کنند.

садات و هویزه (۱۵) بیان کردند افزایش غلظت اتیل متان سولفونات (EMS) بر روی کالوس‌های حاصل از نیشکر دو واریته CP48-103 و CP57-614 سبب افزایش مرگ و میر کالوس‌ها می‌شود. القرآنی و خان (۳) بیان کردند که ماده جهش‌زای به کاررفته بر روی کالوس‌ها، می‌تواند بر روی باززایی کالوس تأثیرگذار باشد و منجر به کاهش پتانسیل آنها در باززایی گردد. سیاحی و میرپناهی (۱۶) بیان کردند کالوس‌هایی که در معرض مواد جهش‌زا قرار می‌گیرند جهت باززایی نیاز به مقداری بالاتری از سیتوکینین و مقداری کمتری از اکسین دارند.

در مجموع نتایج نشان داد استفاده از سطوح متعادلی از تنظیم‌کننده رشد 2,4-D به همراه یک تنظیم‌کننده سیتوکینینی مانند کیتینین یا BAP می‌تواند منجر به تولید کالوس در ریز نمونه‌های برگ در نیشکر شود. از طرفی استفاده از علف کش گلایفوسیت در محیط کشت باززایی

منابع

1. Ahmad, N., H. Fazal and R. Zamir. 2011. Callogenesis and shoot organogenesis from flowers of *Stevia rebaudiana* (Bert). *Sugar Technology*, 13(2): 174-177.
2. Ali, A., S. Naz and J. Iqbal. 2007. Effect of different explants and media compositions for efficient somatic embryogenesis in sugarcane (*Saccharum officinarum* L.). *Pakistan Journal of Botany*, 39(6): 1961-1977.
3. Al-Qurainy, F. and S. Khan. 2009. Mutagenic effects of sodium azide and its application in crop improvement. *World Applied Sciences Journal*, 6(12): 1589-1601.
4. Bahera, K.K. and S. Sahoo. 2009. Rapid *In vitro* micro propagation of sugarcane (*Saccharum officinarum* L.) through callus culture. *Natural Science*, 7(4): 0740-1545.
5. Baylis, A.D. 2000. Why glyphosate is a global herbicide: strengths, weaknesses and prospects. *Pest Management Science*, 56: 299-308.
6. Chawla, H.S. 2002. Introduction to plant biotechnology. 2nd ed, Enfield, New Hampshire, 495 pp.
7. Gaj, M.D. 2004. Factors influencing somatic embryogenesis induction and plant regeneration with particular reference to *Arabidopsis thaliana* L. Heynh. *Plant Growth Regulation*, 43: 27-47.
8. Hunsiger, G. 1993. Production of sugarcane, theory and practice. Springer-Verlag, Berlin, 258 pp.
9. Lakshmanan, P., R.J. Geijsskes, L. Wang, A. Elliott, C.P.L. Grof, N. Berding and G.R. Smith. 2006. Developmental and hormonal regulation of direct shoot organogenesis and somatic embryogenesis in sugarcane (*Saccharum* spp. interspecific hybrids) leaf culture. *Plant Cell Report*, 25: 1007-1015.
10. Majidi Z., N. Babaeian-Jelodar, G. Ranjbar and N. Bagheri. 2013. Study of induced variation by ethyl methane sulphonate and sodium azide on Tarrom mahali rice cultivar. *Journal of Crop Breeding*, 12(5): 49-62 (In Persian).
11. Mehrabi, A.A., M. Omidi, B.E. Sayed Tabatabaie and A.A.Sh. Boshehri. 2002. In vitro culture and effect of explants coculturing in canola. *Iranian Journal of Agriculture Science*, 33(4): 627-635.
12. Mohammadi, H. 2011. Resistance of sugarcane callus to Glyfosate herbicide. M.Sc. Thesis, Ramin agriculture and natural resources university of Khuzestan, 80p.
13. Murashige, T. and F. Skoog. 1962. A revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue cultures. *Physiology of Plant*, 15: 473-497.
14. Nandula, V.K., K.N. Reddy, A.M. Rimando, S.O. Duke and D.H. Poston. 2007. Glyphosate-resistant and susceptible soybean (*Glycine max*) and canola (*Brassica napus*) dose response and metabolism relationships with glyphosate. *Journal of Agriculture Food Chemistry*, 55: 3540-3545.
15. Sadat, Sh. and M.S. Hoveize. 2012. Mutation induction using ethyl methane Sulfonate (EMS) in regenerated plantlets of two varieties of sugarcane CP48-103 and CP57-614. *African Journal of Agricultural Research*, 7(8): 1282-1288.
16. Sayahi, S. and L. Mirpanahi. 2017. Induced mutagenesis using sodium azide (NAN3) on sugar cane regeneration from callus in variety CP69-1062. *Journal of Agronomy and Plant Breeding*, 12(4): 105-115 (In Persian).
17. Seddighi, A., M. Gholami, H. Sarikhani and A. Chehregani. 2016. Optimized culture medium for *in vitro* growth of grapevine inflorescence. *Plant Production Technology*, 7(2): 203-219.
18. Sweby, D.L., B.I. Hackett and F.C. Botha. 1994. Minimising somaclonal variation in tissue cultures of sugarcane. *Proceeding of South African Sugarcane Technology Association*, 68: 29-37.
19. Zadegan Dezfooli S.A., K. Alami Saeid, R. Mamaghani and Z. Khodarahmpour. 2016. Correlation analysis of some agronomic traits by using microsatellite markers for select high sugar sugarcane clones in Khuzestan province. *Journal of Crop Breeding*, 18(12): 104-111 (In Persian).
20. Zambrano, A.Y., J.R. Demey and V. Gonzalez. 2003. *In vitro* selection of a glyphosate-tolerant sugarcane cellular line. *Plant Molecular Biology Report*, 21: 365-373.

Effects of Plant Growth Regulators and Ethyl Methanesulfonate (EMS) on *In Vitro* Production of Glyphosate Herbicide Resistant Sugarcane

Atefe Eslami¹, Payam Pour Mohammadi² and Elham Elahifard³

1- Graduated M.Sc. Student of Plant Breeding, Department of Plant Production and Genetics, Faculty of Agriculture, Agricultural Sciences and Natural Resources University of Khuzestan, Mollasani, Iran

2- Assistant Professor, Department of Plant Production and Genetics, Faculty of Agriculture, Agricultural Sciences and Natural Resources University of Khuzestan, Mollasani, Iran, (Corresponding Author: Mohammadi@asnrukh.ac.ir)

3- Assistant Professor, Department of Plant Production and Genetics, Faculty of Agriculture, Agricultural Sciences and Natural Resources University of Khuzestan, Mollasani, Iran

Received: February 10, 2020 Accepted: June 13, 2020

Abstract

Weeds are a limiting factor in sugarcane cultivation and able to reduce its yield during the growing season. In this study, first, the effect of 2,4-D plant growth regulators at 6 levels, kinetin (Kin) at two levels and 6-benzyl aminopurine (BAP) at two levels on callus induction, organogenesis and browning of leaf explants of sugarcane (*Saccharum officinarum* L.) cultivar 'CP69-1062' was investigated. The results showed that the highest callus induction was observed in MS medium (Murashige and Skoog) containing 2 mg.l^{-1} 2, 4-D with 2 mg.l^{-1} BAP. Explant browning was the highest on MS medium without plant growth regulators and MS medium containing 1 mg.l^{-1} 2,4-D and 2 mg.l^{-1} BAP. Also in medium with 2 mg.l^{-1} BAP, direct organogenesis was achieved. In the second experiment, calli produced in MS culture medium containing 16 mg.l^{-1} 2,4-D, 1 mg.l^{-1} Kin and 2 mg.l^{-1} BAP were transferred to regeneration medium containing different concentrations of glyphosate herbicide. The results showed that in regeneration medium without glyphosate, plantlets were induced, but calli affected by the glyphosate herbicide were not able to produce plantlets. In another experiment, calli produced in the optimal culture medium were immersed in the liquid culture medium containing 4 different levels of ethyl methane sulfonate (EMS) for 0, 3, 6, 12, 24, and 48 hours to cause mutations. In an EMS-free control medium, calli were able to produce plantlets at all times, but with increasing concentration and duration of treatment with EMS, plant regeneration was decreased. Then, to select resistant plantlets, glyphosate herbicide was sprayed on them with a concentration of 4%. Of the 20 plants treated with glyphosate, only 1 showed resistance to herbicide.

Keywords: Herbicide, Micropropagation, Mutation, Sugarcane