

بررسی القای ریشه موین در برخی از گونه های سرده مریم گلی

رضا نوروزی^{*۱}، مصباح ببالار^۲ و مسعود میرمعصومی^۳

دریافت: ۱۳۹۵/۵/۳ پذیرش: ۱۳۹۵/۹/۲۹ / جاب: ۱۳۹۶/۶/۳۱

گروه علوم گیاهی و گیاهان دارویی، دانشکده کشاورزی مشگین شهر، دانشگاه محقق اردبیل، اردبیل، ایران

گروه مهندسی علوم باطنی و فضای سبز، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، کرج، ایران

^۳دانشکده زیست شناسی، پردیس علوم دانشگاه تهران، تهران، ایران

^{*}مسئول مکاتبات: reza.norouzi@uma.ac.ir

چکیده. القای ریشه موین در گیاهان از طریق ورود T-DNA از پلاسمید *Agrobacterium rhizogenes* به ژنوم سلول های گیاهی انجام می شود. مطالعه حاضر با هدف بررسی اثر نوع سویه باکتری و گونه گیاهی در القای ریشه موین در دو گونه بوم و بیرون ایران (*Salvia reuterana* و *Salvia eremophila*) و پنج گونه غیر بوم و بیرون (غیر بوم و بیرون ایران) (*Salvia virgata* و *Salvia verticillata* و *Salvia nemorosa* و *Salvia multicaulis* و *Salvia macrosiphon*) سرده مریم گلی توسط چهار سویه باکتری شامل A4، ATCC15834، ۱۷۲۴، ۲۶۵۹ به صورت آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی انجام شد. ریزنمونه های ساقه و دمبرگ قادر به تولید ریشه موین نبودند، در حالی که تقریباً تمام ریزنمونه های برگی ریشه موین تولید کردند. ماهیت تاریخت ریشه های مذکور از طریق ردیابی بخشی از زن C قادر به تولید ریشه موین دارند. نتایج نشان داد که سویه های مختلف *A. rhizogenes* و گونه های مختلف مریم گلی اثر معنی داری بر تعداد و فراوانی ریشه های موین دارند. بیشترین تعداد ریشه موین به ازای هر ریزنمونه (۵/۱۲ ریشه موین) و بالاترین فراوانی ریشه زایی (۸۲٪) در اثر تلقیح گونه *S. S. macrosiphon* با باکتری سویه ATCC15834 بدست آمد. همچنین، بیشترین تعداد ریشه موین به ازای هر ریزنمونه در گونه های *S. eremophila* (۳/۳۲ ریشه موین) و *S. nemorosa* (۳/۹۲ ریشه موین) توسط باکتری A4. در گونه های *S. reuterana* (۲/۶ ریشه موین)، *S. multicaulis* (۴/۳۶ ریشه موین) و *S. verticillata* (۵ ریشه موین) توسط سویه ۲۶۵۹ و در گونه *S. virgata* (۳ ریشه موین) توسط سویه ATCC15834 بدست آمد. به طور کلی، به نظر می رسد نوع گونه گیاهی، ریزنمونه و سویه باکتریابی مورد استفاده نقش به سزایی در میزان القای ریشه موین در سرده مریم گلی دارد.

واژه های کلیدی. *Agrobacterium rhizogenes*, ریشه های تاریخت، ریزنمونه برگی

Investigation of hairy root induction in some *Salvia L.* species

Reza Norouzi^{1,2*}, Mesbah Babalar² & Masoud Mirmasoumi³

Received 24.07.2016 / Accepted 19.12.2016 / Published 22.09.2017

¹Meshginshahr Faculty of Agriculture, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran

²University College of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran

³Department of Botany, College of Sciences, University of Tehran, Tehran, Iran

*Correspondent author: reza.norouzi@uma.ac.ir

Abstract. Hairy root induction in plants is the result of the insertion of T-DNA from *Agrobacterium rhizogenes* into the plant genome. The present study was conducted to investigate the effect of bacterium strain and plant species type on hairy root induction in two endemic (*Salvia eremophila* and *S. reuterana*) and five non-endemic (*S. macrosiphon*, *S. multicaulis*, *S. nemorosa*, *S. verticillata* and *S. virgata*) *Salvia* by four bacteria strains including 1724, 2659, ATCC-15834 and A4. Petiole and stem explants were not capable of inducing hairy roots, while almost all leaf segments produced it. Confirmatory studies were carried out by direct detection of inserted *rol* C by the PCR. The results showed that different *Agrobacterium rhizogenes* strain and *Salvia* species had significant effect on hairy roots number and frequency. The infection of *S. macrosiphon* via *A. rhizogenes* strain ATCC15834 showed the highest number of infected roots per explant (5.12 hairy roots) and root frequency (82%). The highest number of hairy root per explant in *S. eremophila* (3.32 hairy roots) and *S. reuterana* (3.92 hairy roots) were achieved by inoculation with strain A4. Strain 2659 produced the highest hairy roots number in *S. nemorosa* (2.6 hairy roots), *S. multicaulis* (4.36 hairy roots) and *S. verticillata* (5 hairy roots). Also hairy roots formation occurred at the highest number in *S. virgata* (3 hairy roots) with infection by strain ATCC15834.

Keywords. *Agrobacterium rhizogenes*, transformed root, leaf explant

مقدمه

و استفاده‌های متعدد دارویی و درمانی دارند و در طب سنتی به منظور درمان اگزما، سرماخوردگی، برونشیت، ناراحتی‌های گوارشی، گلودرد و سل مورد استفاده قرار می‌گیرند (Li et al., 2013). همچنین، مطالعات امروزی حاکی از خواص ضد باکتری، ضد قارچی، ضد توموری، آنتی‌اسیدانی و ضدالتهابی گونه‌های مختلف سرده مریم گلی است (Kamatou et al., 2008). این سرده در ایران ۵۸ گونه دارد که ۱۷ گونه آن بوم‌ویژه ایران هستند. کشور پهناور ایران که دارای اقلیم‌های متنوعی است از لحاظ تعداد گونه‌های گیاهی بسیار غنی است و در این میان گونه‌های مختلف سرده مریم گلی از گونه‌های بارز پوشش گیاهی ناحیه ایرانو-تورانی محسوب می‌شود (Rabbani et al., 2005; Rechinger, 1982). امروزه، مطالعات مربوط به انتقال ژن در گیاهان توسط *A. rhizogenes* و تولید ریشه‌های مویین با هدف تولید متابولیت‌های ثانویه با میزان بالا بسیار گسترش یافته است. این درحالی است که علی‌رغم تنوع گونه‌ای قابل ملاحظه سرده مریم گلی در کشور ایران، تاکنون هیچ مطالعه‌ای در زمینه القای ریشه‌های مویین در این گونه‌ها صورت نگرفته است. بنابراین، هدف مطالعه حاضر، بررسی القای ریشه مویین در برخی گونه‌های سرده مریم گلی رویش یافته در ایران با استفاده از سویه‌های مختلف *A. rhizogenes* است.

مواد و روش‌ها

مواد گیاهی

بذرهای هفت گونه مریم گلی شامل دو گونه بوم‌ویژه ایران و پنج گونه غیربوم‌ویژه ایران، از بانک ژن منابع طبیعی سازمان تحقیقات جنگل‌ها و مراتع کشور و همچنین از هرباریوم دانشکده زیست‌شناسی دانشگاه شهیدبهشتی تهیه شد (جدول ۱). بهمنظور تولید گیاهچه‌های استریل بذرها پس از ضدغونی سطحی توسط اتانول ۷۰ درصد و محلول پنج درصد هیپوکلریت‌سدیم (هر کدام به مدت ۱۰ دقیقه) و شست و شو با آب مقطر در محیط کشت‌های MS فاقد هورمون و حاوی ۳ درصد درصد ساکارز، کشت و تا زمان جوانه‌زنی در اتفاقک رشد تاریک با دمای $25 \pm 2^{\circ}\text{C}$ نگه داشته شدند. به محض ظهور گیاهچه، ظروف کشت به دوره نوری ۱۶ ساعت روشناختی (با شدت نور ۴۵۰۰ لوکس) و ۸ ساعت تاریکی منتقل شدند.

گیاهان عالی از زمان حضور انسان در کره خاکی کلید رفاه او بوده‌اند. بشر، در طول قرن‌ها همواره از مواد دارویی موجود در پیکره گیاهان برای تأمین سلامتی و درمان بیماری‌های خود استفاده کرده است. ویژگی دارویی بودن گیاهان بواسطه متابولیت‌های ثانویه‌ای است که طی واکنش‌های متابولیسمی در پیکره آنها تولید می‌شوند و تجمع می‌یابد (Hussain et al., 2012). ریشه برخی از خانواده‌های گیاهی محل بیوسنتر یا تجمع متابولیت‌های ثانویه‌ای همچون آلکالوئیدها، پلی‌استیلن، سزکوئی‌ترین، فنل‌ها و فلاونوئیدهاست. همچنین، این ترکیبات می‌توانند در ریشه‌های مویین این گیاهان نیز تولید شوند (Sharma et al., 2013). امریزه، کشت ریشه‌های مویین، به دلیل رشد سریع، ثبات ژنتیکی، مرفلولوژیکی و بیوشیمیایی، نداشتن زمین‌گرایی، سهولت نگهداری و قابلیت رشد در محیط‌های کشت فاقد هورمون و قابلیت تولید بسیاری از متابولیت‌های ثانویه، منبع مناسب و ارزشمندی جهت تولید ترکیبات شیمیایی گیاهی، متابولیت‌های ثانویه در مقیاس Shanks & Morgan, (1999; Pawar & Maheshwari, 2004) این ریشه‌ها از تاریخت‌شدن بافت‌های گیاهی توسط باکتری گرم منفی و خاکری *Agrobacterium rhizogenes* به وجود می‌آیند. این باکتری با وارد کردن یک قطعه T-DNA از پلاسمید القاکننده Rیشه (پلاسمید Ri)، مشتمل بر چهار ژن به *rol C*, *rol B*, *rol A* و *rol D* به ژنوم سلول‌های گیاهی و بیان پایدار ژن‌های *rol* در سلول‌های گیاه، به ظهور فنوتیپ ریشه‌های مویین منجر می‌شود (Bulgakov, 2008; Chaudhuri et al., 2005). فرایند تاریخت‌شدن بافت‌های گیاهی و القای ریشه مویین در آنها تحت تأثیر عوامل مختلفی قرار می‌گیرد که شامل گونه، سن و نوع بافت گیاهی و وضعیت فیزیولوژیکی آن، سویه و غلظت سوسپانسیون باکتریایی است. بنابراین، به منظور بهینه‌سازی تولید ریشه‌های مویین، بایستی برهم‌کنش سویه‌های مختلف باکتری و ژنوتیپ‌های گیاهی تحت بررسی قرار گیرد (Hu & Du, 2006; Kumar et al., 2006).

سرده *Salvia* (مریم گلی) متعلق به تیره نعنائیان است و بالغ بر ۹۰۰ گونه دارد که در مناطق گرمسیر و معتدل پراکنش دارند. گونه‌های این سرده اغلب معطر هستند (Barrett et al., 2000)

جدول ۱- مشخصات هرباریومی گیاهان تحت آزمایش.

Table 1. Herbarium characteristic of studied plants.

نام فارسی	گونه گیاهی	محل جمع آوری	شماره هرباریومی	توضیحات
مریم‌گلی بیبانی	<i>S. eremophila</i>	جیرفت - کرمان، ارتفاع: ۷۹۰ متر	۲۶۵۶*	بوم و پیزه ایران
مریم‌گلی لولای	<i>S. macrosiphon</i>	روستای نعمت‌آباد، قزوین - کردستان، ارتفاع: ۲۱۹۵ متر	۲۶۰۱۶*	غیربوم و پیزه ایران
مریم‌گلی ارغوانی	<i>S. multicaulis</i>	سرچشم، شهریزد - سمنان، ارتفاع: ۲۰۰۰ متر	۱۶۸۷۸*	غیربوم و پیزه ایران
مریم‌گلی مزرعه‌روی	<i>S. nemorosa</i>	جاده چالوس، میدانک - البرز، ارتفاع: ۲۱۲۶	۸۵۰۹۸۵**	غیربوم و پیزه ایران
مریم‌گلی اصفهانی	<i>S. reuterana</i>	جاده چالوس، بیلهان - البرز، ارتفاع: ۱۳۶۳ متر	۸۵۰۱۰۱**	بوم و پیزه ایران
مریم‌گلی بنفش	<i>S. verticellata</i>	جاده چالوس، بین آسرا و ماهان - البرز، ارتفاع: ۱۸۶۴	۸۵۰۹۹۶**	غیربوم و پیزه ایران
مریم‌گلی ترکماں	<i>S. virigata</i>	نجف‌آباد - اصفهان، ارتفاع: ۱۶۴۲ متر	۲۸۲۹۵*	غیربوم و پیزه ایران

* تهیه شده از بانک ژن منابع طبیعی سازمان تحقیقات چنگل‌ها و مراعت کشور، ** تهیه شده از هرباریوم دانشکده علوم زیستی دانشگاه شهید بهشتی.

*Obtained from the Research Institute of Forests & Rangelands, **Obtained from the herbarium of the Faculty of Biological Sciences, Shahid Beheshti University.

آماده‌سازی سوسپانسیون باکتری (Doyle & Doyle, 1987) به منظور استخراج پلasmید باکتریایی از روش سامبروک و راسل استفاده شد (Sambrook & Russell, 2001). سپس، DNA به دست آمده، به همراه ۵'-CT- ۵'-TGCTTC- CCTGACATCAAAC TCGTC-3' برای تکثیر قطعه‌ای از ژن rol PCR (5۸۶ bp) وارد واکنش PCR شد. سپس، محصولات PCR روی ژل آگارز ۱/۲٪ به مدت ۲ ساعت در کنار نشانگر اندازه (با اندازه ۵۰ جفت بازتولید شرکت Fermentas) الکتروفورز شدند. ژل پس از رنگ‌آمیزی در حمام آئیدیوم بر ماید در دستگاه ژل داک مدل Gel Logic 212 Pro مشاهده شد.

محاسبات آماری داده‌ها

بررسی القای ریشه مویین به صورت آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با پنج تکرار انجام شد. ریزنمونه‌هایی که با باکتری تلقیح نشده بودند به متزله شاهد در نظر گرفته شدند. برای پی بردن به کیفیت القای ریشه در ریزنمونه‌های برگی گونه‌های تحت آزمایش دو شاخص تعداد ریشه‌های مویین تشکیل شده به ازای هر ریزنمونه و فراوانی ریشه‌زایی تحت ارزیابی قرار گرفت. فراوانی ریشه‌زایی برای هر تکرار از تقسیم تعداد ریزنمونه‌هایی که ریشه مویین تولید کرده بودند بر تعداد کل ریزنمونه‌های تلقیح شده توسط باکتری در هر پتری بر حسب درصد به دست آمد. تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SAS نگارش ۹/۱ انجام گرفت و میانگین‌ها نیز با استفاده از آزمون چندامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵ درصد مقایسه شدند.

به منظور القای ریشه مویین از چهار سویه *A. rhizogenes* شامل A4، ATTC15834، ۱۷۲۴، ۲۶۵۹ استفاده شد. یک تک کلون از هر سویه در اrlen‌های ۱۰۰ ml ۱۷۲۴ حاوی ۲۵ ml از محیط LB مایع با pH برابر ۷ کشت داده شد. سپس، اrlen‌ها به مدت ۴۸ ساعت در تاریکی روی شیکر با سرعت ۱۰۰ rpm در دمای ۲۶°C قرار گرفتند. غلاظت مناسب سوسپانسیون باکتریایی برای تلقیح، در جذب نوری ۶۰۰ نانومتر (OD₆₀₀) بین ۰/۸ تا ۰/۴ تنظیم شد.

آماده‌سازی و تلقیح ریزنمونه‌ها

جهت تلقیح ریزنمونه‌ها با باکتری، از برگ‌ها و دمبرگ‌ها و ساقه‌های جوان گیاهچه‌های چهار هفتاهی گونه‌های مختلف مریم‌گلی استفاده شد. ریزنمونه‌ها با استفاده از اسکالاپل به قطعات ۲ سانتی‌متری تقسیم شده و به مدت ۱۰ دقیقه در سوسپانسیون باکتری غوطه‌ور شدند. آن‌گاه، ریزنمونه‌ها روی محیط کشت جامد MS عاری از هورمون قرار گرفتند و به اتاق رشد با دمای ۲۵±۲°C و تاریکی منتقل شدند. پس از گذشت ۷۲ ساعت از تلقیح و اطمینان از ورود ژن‌های ریشه‌زایی، ریزنمونه‌ها به منظور حذف باکتری به محیط کشت MS جامد حاوی ۵۰۰ ppm آنتی‌بیوتیک سفوتابکسیم منتقل شدند. سپس، این عمل با فواصل ۲-۴ روز، همراه با کاهش غلاظت آنتی‌بیوتیک محیط کشت، به صورت ۲۵۰، ۱۰۰ و ۵۰ ppm انجام گرفت. پس از حذف کامل باکتری، ریزنمونه‌ها در محیط قادر آنتی‌بیوتیک قرار گرفتند.

بررسی ماهیت تراویرخت ریشه‌های مویین

استخراج DNA ژنومی ریشه‌های مویین و ریشه‌های طبیعی غیر تراویرخت (شاهد منفی) به روش دویل و دویل انجم پذیرفت

۲/۶ ریشه بهازای هر ریزنمونه) و *S. verticillata* (۵ ریشه بهازای هر ریزنمونه) القا کند. بیشترین تعداد ریشه موین در گونه *S. virigata* (۳ ریشه بهازای هر ریزنمونه) در اثر تلقیح با سویه ATTCC1۵۸۳۴ بهدست آمد. همچنین، بیشترین فراوانی ریشه‌زایی ATTCC1۵۸۳۴ از تلقیح گونه *S. macrosiphon* با باکتری سویه *S. macrosiphon* بهدست آمد. فراوانی ریشه‌زایی در این تیمار ۸۲ درصد بود (جدول ۳).

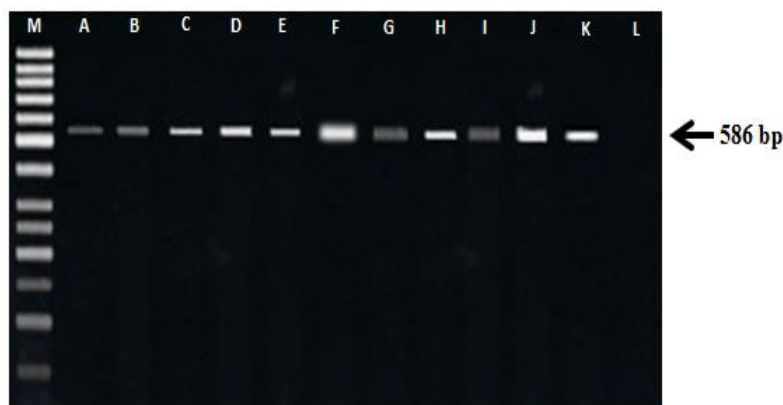
بحث

در این مطالعه ریزنمونه‌های تهیه شده از ساقه و دمبرگ قادر به تولید ریشه موین نبودند و قهوه‌ای و سیاه شدند. تحقیقات پیشین *Arctium* نشان می‌دهد، قهوه‌ای شدن برخی ریزنمونه‌های برگی *A. lappa* در اثر هم‌کشتی با *A. rhizogenes* سویه AR1۵۸۳۴ موجب ازدست‌رفتن شادابی و کاهش توانایی تکثیر سلولی ریزنمونه‌ها و درنهایت مرگ آن‌ها می‌شود. این پدیده مشابه پاسخ طبیعی گیاه به انواع تنش‌های زنده و غیرزنده است و می‌توان آن را به سازوکار دفاعی گیاه در مقابل آلدگی توسط باکتری یا زخم شدن منسوب کرد (Soleimani et al., 2012). نتایج مشابه در هم‌کشتی گیاه *Phalaenopsis violacea* با باکتری *Agr*-*EHA101* گزارش شده است (Sreeramanan et al., 2008).

در مطالعه حاضر، فقط ریزنمونه‌های برگی توانستند ریشه موین تولید کنند. در بررسی القای ریشه موین در دو گیاه از تیره بادنجانیان (Solanaceae) نیز مشاهده شد که قطعات ساقه و هیپوکوتیل هیچ پاسخی به تلقیح با *A. rhizogenes* ندادند و تشکیل ریشه موین فقط در ریزنمونه برگی مشاهده شد (Pawar & Maheshwari, 2004) (Echinacea purpurea) (نسبت به ریزنمونه دمبرگ سرخارگل) (Wang et al., 2006) که با نتایج مطالعه حاضر در توافق‌اند. هرچند مواردی نیز وجود دارد که نشان می‌دهد ریزنمونه برگی نسبت به دیگر ریزنمونه‌ها ریشه‌های موین کمتری تولید می‌کند (Brijwal & Tamta, 2015; Lee et al., 2007) (Fiziologیکی، سنتر DNA و تقسیم سلولی در بافت وضعیت فیزیولوژیکی،

نتایج

حدود ۹-۲۲ روز پس از تلقیح ریزنمونه‌ها با باکتری، از محل بریدگی و زخم ریزنمونه‌های برگی ریشه‌های موین ظاهر شدند. گفتنی است که روی ریزنمونه‌های دمبرگ و ساقه هیچ علامتی از ظهور ریشه موین دیده نشد. ازطرفی، نمونه‌هایی که از دمبرگ یا ساقه تهیه می‌شدند به جایه‌جایی بسیار حساس بودند و زود قهوه‌ای یا سیاه می‌شدند. از سوی دیگر، هیچ ریشه‌ای روی ریزنمونه‌های برگی شاهد که با باکتری تلقیح نشده بودند مشاهده نشد. در بین تمام ریزنمونه‌های برگی تلقیح شده، فقط از تلقیح گونه *S. reuterana* با سویه ۱۷۲۴ هیچ ریشه‌ای تشکیل نشد. بهدلیل وجود کرک فراوان در سطح برگ گونه *S. nemorosa* حذف باکتری از سطح برگ ریزنمونه‌های این گونه بسیار مشکل بود. ماهیت تاریخت ریشه‌های موین بهدست آمده، با استفاده از ردیابی PCR با قسمتی از ژن C *rol* بررسی شد. واکنش PCR با استخراج شده از ریشه‌های موین تاریخت شده موجب تکثیر قطعاتی با طول حدود ۵۸۶ جفت باز شد، ولی این ژن در DNA بهدست آمده از ریشه طبیعی و غیرتاریخت گیاه مشاهده نشد (شکل ۱). همچنین، محصولات PCR حاوی DNA استخراج شده از پلاسمید هر چهار سویه باکتری نوار یکسانی را دقیقاً در همان محل و اندازه ایجاد کردند، که حضور T-DNA پلاسمید‌های باکتریابی در ژنوم ریشه‌های موین را تأیید می‌کند. براساس نتایج تجزیه واریانس، تفاوت معنی‌داری میان گونه‌های مختلف مریم‌گلی و نیز سویه‌های مختلف باکتری در تعداد و فراوانی ریشه‌های موین تشکیل شده مشاهده شد (جدول ۲). تعداد ریشه‌های موین تشکیل شده و فراوانی ریشه‌زایی به طور معنی‌داری تحت تأثیر اثر متقابل سویه‌های مختلف باکتری و گونه‌های مختلف گیاهی قرار گرفتند. همچنین، بیشترین تعداد ریشه موین القاشده از ATCC1۵۸۳۴ تلقیح گونه *S. macrosiphon* با باکتری سویه *S. macrosiphon* بهدست آمد. میانگین ریشه بهدست آمده در این تیمار ۵/۱۲ عدد ریشه بهازای هر جداکشت برگی بود. بیشترین تعداد ریشه موین القاشده در گونه‌های *S. eremophila* ۳/۳۲ (Riyse بهازای هر ریزنمونه) و *S. reuterana* ۳/۹۲ (Riyse بهازای هر ریزنمونه) در نتیجه تلقیح این گونه‌ها با سویه A4 بهدست آمد. همچنین، سویه ۲۶۵۹ قادر بود بیشترین تعداد ریشه موین را در گونه‌های *S. nemorosa multicaulis* ۴/۳۶ (Riyse بهازای هر ریزنمونه)،



شکل ۱- تحلیل PCR با پرایمر اختصاصی ژن C rol DNA سویه های A۴ *Agrobacterium rhizogenes*, M: نشانگر اندازه ۱ Kb، A تا D: بهتر تب DNA پلاسمید *S. S. multicaulis*, *S. macrosiphon*, *S. eremophila*, *S. virgate* و *S. verticillata* ریشه های مویین گونه های ATCC15834، ۲۶۵۹ و ۱۷۲۴، E تا K: به ترتیب DNA ریشه های مویین گونه های *S. reuterana*, *S. nemorosa* و L: ریشه غیر تاریخت گونه *S. virgata*

Fig. 1. PCR detection of rol C genes, M: DNA molecular weight (1 Kb), A-D: plasmid of different *Agrobacterium rhizogenes* strain including: A4, 2659, 1724 and ATCC15834, E-F: DNA of different species hairy roots including: *Salvia eremophila*, *S. macrosiphon*, *S. multicaulis*, *S. nemorosa*, *S. verticillata* and *S. virigata* and L: non-transformed roots of *S. virigata*.

جدول ۲- تجزیه واریانس اثر سویه های مختلف باکتری بر ریشه زایی گونه های مختلف مریم گلی.

Table 2. ANOVA of effect of different bacteria strain on hairy root induction in different *Salvia* species.

منابع تغییرات	درجه آزادی	تعداد ریشه به ازای هر ریزنمونه	فروانی ریشه زایی
گونه گیاهی	۶	۷/۹۲ **	۱۱۷۸ **
باکتری	۳	۱۶/۲۹ **	۱۶۷۶/۲*
گونه گیاهی × باکتری	۱۸	۸/۷۷ **	۱۲۰۷/۳ **
خطا	۱۱۲	۴/۰۸	۴۲۰

** معنی دار در سطح ۱٪، * معنی دار در سطح ۵٪
*: significant at $p < 0.05$, **: significant at $p < 0.01$.

جدول ۳- تجزیه واریانس اثر سویه های مختلف باکتری بر القای ریشه مویین در ریزنمونه های برگ گونه های مختلف مریم گلی (*Salvia*).

Table 3. ANOVA of effect of different bacteria strain on hairy root induction in leaf explants of different *Salvia* species.

سویه باکتری گونه گیاهی	تعداد ریشه تشکیل شده در هر ریزنمونه (%)								فروانی ریشه زایی (%)
	ATCC15834	۱۷۲۴	۲۶۵۹	A۴	ATCC15834	۱۷۲۴	۲۶۵۹	A۴	
<i>S. eremophila</i>	۷۰ ab	۷۶ ab	۶۰ b	۸۰ a	۲/۷۲ ab	۱/۱۲ ab	۱/۰۸ c	۳/۳۲ ab	۷۶ a
<i>S. macrosiphon</i>	۸۲ a	۶۶ ab	۷۲ ab	۵۶ c	۵/۱۲ a	۱/۸۶ ab	۱/۴ bc	۰/۸۸ b	۵۲ b
<i>S. multicaulis</i>	۶۰ ab	۸۰ a	۷۲ ab	۶۸ b	۳/۵۲ ab	۲/۹۶ a	۴/۳۶ ab	۱/۴۸ b	۴۸ b
<i>S. nemorosa</i>	۵۲ b	۶۶ ab	۷۶ ab	۷۷ ab	۱/۹۲ ab	۱/۱۲ ab	۲/۶ a-c	۱/۵۲ b	۷۷ a
<i>S. reuterana</i>	۴۸ b	c	۸۰ a	۷۷ ab	۱/۲ b	b	۳/۳۲ a-c	۳/۹۲ ab	۵۲ b
<i>S. verticillata</i>	۷۷ a	۵۲ b	۷۶ ab	۷۶ ab	۳/۵۲ ab	۱/۰ ab	۵ a	۴/۵۲ a	۷۷ a
<i>S. virgata</i>	۷۷ a	۷۷ ab	۷۶ ab	۷۶ ab	۳ ab	۲/۳۳ a	۲/۱۲ a-c	۱/۲ b	۱۷۲۴

میانگین هایی که در هر ستون دارای حرف مشترک هستند تفاوت معنی داری ندارند.

There is no statically difference at $p < 0.05$ between means with the same letter.

تاكسي صورت می‌پذيرد، در گام بعدی، نوع رسپتورهای ديوارة سلولی گياهی اهمیت ویژه‌ای در اتصال باكتري به سلول گياه دارد (Tepfer, 1990). از طرفی بيان شدن ژن‌های توالی مربزی راست T-DNA، ژن‌های ناحیه *vir* پلاسمید و کرموزم باكتري نقش مؤثری در عمل انتقال T-DNA از پلاسمیدها دارند. A. *rhizogenes* يك اپرون از ناحیه *vir* پلاسمید باكتري است که يك پروتين غشایي را کد می‌کند که مسئول تشخيص و واکنش به قندها و ترکبات فلئی رهاسده از محل سلول‌های زخمی است (Chandran & Potty, 2008)، که نشان می‌دهد پدیده ریشه‌زایی موین در اثر انتقال T-DNA اگروباكتریوم به ژنوم گیاه، نوعی رابطه دوجانبه میان باكتري و گیاه است و از این رو لازم است بهمنظور یافتن ترکیب مطلوب سویه‌های باكتري و ژنوتیپ گیاهی، مجموعه‌ای از سویه‌های باكتریایی بر روی ژنوتیپ مورد نظر آزمون شوند. از سوی دیگر، اطلاعات ژنتیکی انتقال یافته از پلاسمید Ri شامل ژن‌هایی است که سبب بیوسنتر اوپین‌های ویژه‌ای ازقیل آگروپین، مانوپین و کوکوموپین می‌شود که به متزله منبع کربن و نیتروژن برای باكتري عمل می‌کنند (Petersen et al., 1989).

برای باكتري حاضر، دو سویه ATCC15834 و A4 از نوع آگروپینی (Sharafi et al., 2014) و سویه ۲۶۵۹ از نوع کوکوموپینی (Combard & Baucher, 1988) و سویه ۱۷۲۴ از نوع میکوموپینی (Tanaka et al., 1994) (بدو. برخی مطالعات نشان- می‌دهد که سویه‌های مختلف A. *rhizogenes* براساس نوع اوپین ساخته شده در بافت تراریخت شده توسط آنها، توانایی‌های متفاوتی برای تلقیح بافت‌های گیاهی دارند. معمولاً، سویه‌های آگروپینی توانایی بیشتری در تلقیح بافت‌های گیاهی دارند (Dessaux et al., 1993; Slightom et al., 1986).

پژوهش حاضر نیز به طور میانگین بیشترین ریشه‌القاشه در گونه‌های مختلف سرده مریم گلی (2/۹۳ ریشه)، با استفاده از سویه ATCC15834 حاصل شد. از سوی دیگر، کمترین میانگین ریشه القاشه در گونه‌های مذکور (1/۴۶ ریشه)، در نتیجه تلقیح با سویه ۱۷۲۴ به عنوان يك سویه میکوموپینی به دست آمد. این در حالی است که سویه A13 به عنوان يك سویه میکوموپینی در مقایسه با سویه LBA940 به عنوان يك سویه آگروپینی، به طور میانگین تعداد ریشه موین بیشتری در ریزنمونه‌های برگی گیاه Drac- *ocephalum kotschyii* (Sharafi et al., 2014) به-

های مختلف، ممکن است دلیل توانایی متفاوت آن‌ها برای تولید ریشه موین باشد (Pirian et al., 2012). تاکنون تأثیر سویه‌های مختلف A. *rhizogenes* بر القای ریشه موین در بسیاری از گیاهان مطالعه شده است. هر گونه گیاهی دارای ساختار ديوارة سلولی، وضعیت فیزیولوژیکی و مولکول‌های علامت‌دهنده متفاوتی است که ممکن است موجب تفاوت در توانایی تشکیل ریشه موین در گونه‌های مختلف باشد (Kuzovkina & Schneider, 2006).

همچنین، توالی ژنوم باكتریایی و پلاسمیدی نقش بهسزایی در القای ریشه موین در گیاهان دارد. برای مثال، ژن‌های T-DNA پلاسمید Ri سنتر موادی را که موجب تحریک سلول‌ها برای تمایزیابی به سمت تولید ریشه می‌شوند برعهده دارند. عمل تمایزیابی تحت تأثیر اکسین درونی انجام می‌گیرد. ورود قطعاتی از T-DNA به درون ژنوم گیاهی، باعث جابه‌جایی مکان ژنی مخصوص بیوسنتر اکسین می‌شود. بنابراین، سطح اکسین این سلول‌های تغییریافته فوراً افزایش می‌یابد و هم‌زمان نیازمندی آنها برای اکسین خارجی کاهش می‌یابد. گاهی اوقات T-DNA‌ها شامل ژن‌های tms است که مستقیماً سبب سنتر اکسین و القای ریشه می‌شوند (Tao & Li, 2006). همچنین، مشخص شده است که انتقال و بیان پایدار انواع ژن‌های rol نقش بهسزایی در تولید و سرعت رشد ریشه‌هایی موین دارند، زیرا موجب افزایش حساسیت سلول‌ها به اکسین‌های درونزاد می‌شوند (Bonh-omme et al., 2000). سویه‌های مختلف A. *rhizogenes* از نظر القای ریشه موین در يك ژنوتیپ گیاهی معین توانایی متفاوتی دارند (Christensen et al., 2009; Ercan et al., 1999). دلیل احتمالی این پدیده می‌تواند تفاوت در پلاسمیدهای درون هریک از سویه‌ها باشد.

(Nguyen et al., 1992; Vanhala et al., 1995) در این پژوهش، اثر متقابل معنی‌داری میان گونه‌های مختلف مریم گلی و سویه‌های مختلف باكتري از نظر فراوانی ریشه‌زایی وجود داشت و بیشترین فراوانی ریشه‌زایی از تلقیح گونه S. *macrospiphon* با باكتري سویه ATTC15834 به دست آمد. فرایند انتقال T-DNA از اگروباكتریوم به درون ژنوم سلول‌های گیاه میزبان مستلزم مشارکت باكتري و سلول گیاهی است. هر چند تشخیص سلول‌های گیاهی مستعد توسط باكتري با سازوکار کمو-

REFERENCES

- Barrett, S.C.H., Wilken, D.H. and Cole, W.W.** 2000. Heterostyly in the Lamiaceae: the case of *Salvia brandegeei*. – Plant Syst. Evol. 223: 211-219.
- Bonhomme, V., Laurain-Mattar, D. and Fliniaux, M.A.** 2000. Effects of the *rol C* gene on hairy root: induction development and tropane alkaloid production by *Atropa belladonna*. – J. Nat. Prod. 63: 1249-1252.
- Brijwal, L. and Tamta, S.** 2015. *Agrobacterium rhizogenes* mediated hairy root induction in endangered *Berberis aristata* DC. – Springer Plus 4: 443-453.
- Bulgakov, V.P.** 2008. Functions of *rol* genes in plant secondary metabolism. – Biotechnol. Adv. 26: 318-324.
- Chandran, R.P. and Potty, V.** 2008. Induction of hairy roots through the mediation of four strains of *Agrobacterium rhizogenes* on five host plants. – IJBT 7: 129-132.
- Chaudhuri, K.N., Ghosh, B., Tepfer, D. and Jha, S.** 2005. Genetic transformation of *Tylophora indica* with *Agrobacterium rhizogenes* A4: growth and tylophorine productivity in different transformed root clones. – Plant Cell Rep. 24: 25-35.
- Christensen, B., Sriskandarajah, S., Müller, R.** 2009. Transformation of *Hibiscus rosa-sinensis* L. by *Agrobacterium rhizogenes*. – J. Hortic. Sci. Biotechnol. 84: 204-208.
- Combard, A. and Baucher, M.F.** 1988. A common organization of the T-DNA genes expressed in plant hairy roots induced by different plasmids of *Agrobacterium rhizogenes*. – Plant Mol. Biol. 10: 499-509.
- Dessaix, Y., Petit, A. And Tempe, J.** 1993. Chemistry and biochemistry of opines, chemical mediators of parasitism. – Phytochem. 34: 31-38.
- Doyle, J.J. and Doyle, J.L.** 1987. A rapid DNA isolation procedure for small quantities of fresh leaf tissue. – Phytochem. Bull. 19: 11-15.
- Ercan, A.G., Taşkin, K.M., Turgut, K. and Yüce, S.** 1999. *Agrobacterium rhizogenes*-mediated hairy root formation in some *Rubia tinctorum* L. populations grown in Turkey. – Turk. J. Bot. 23: 373-378.
- Hu, Z.B. and Du, M.** 2006. Hairy Root and its application in plant genetic engineering. – J. Integr. Plant Biol. 48: 121-127.
- Hussain, M.S., Fareed, S., Ansari, S., Rahman, M.A., Ahmad, I.Z. and Saeed, M.** 2012. Current approaches toward production of secondary plant metabolites. – J. Pharm. Bioall. Sci. 4: 10-20.
- Kamatou, G.P., Makunga, N.P., Ramogola, W.P. and Viljoen, A.M.** 2008. South African *Salvia* species: a review of biological activities and phytochemistry. – J. Ethnopharmacol. 119: 664-672.
- Kumar, V., Sharma, A., Prasad, B.C.N, Gururaj, H.B. and Ravishankar, G.A.** 2006. *Agrobacterium rhizogenes* mediated genetic transformation resulting in hairy root formation is enhanced by ultrasonication and acetosyringone treatment. – Electron. J. Biotechnol. 9: 349-357.

طور کلی، به نظر می رسد نوع گونه گیاهی، ریزنمونه و سویه باکتریایی مورد استفاده نقش بهسزایی در میزان القای ریشه موین در سرده مریم گلی دارد.

نتیجه گیری نهایی

امروزه، بهره گیری از کشت ریشه های موین گیاهان دارویی جهت تولید ترکیبات ارزشمند دارویی اهمیت ویژه ای پیدا کرده است. معمولاً توانایی ایجاد ریشه موین توسط سویه های مختلف ریشه های موین یافتن مناسب ترین سویه باکتری و بهترین نوع ریزنمونه گیاهی جهت ایجاد ریشه موین در گونه های گیاهی است. در این مطالعه، با توجه به اهمیت دارویی گیاهان سرده مریم گلی، تولید ریشه های موین در هفت گونه از سرده مذکور بررسی شد. سویه های مختلف باکتری قابلیت های متفاوتی در القای ریشه موین در ریزنمونه های برگی گونه های مختلف سرده مریم گلی داشتند و بیشترین فراوانی ریشه زایی از تلقیح گونه *S. ma-* *crosiphon* با باکتری سویه ۱۵۸۳۴ حاصل شد. علی رغم مطالعات اندکی که در زمینه القا و کشت ریشه های موین این سرده انجام شده، پژوهش حاضر نشان می دهد القا و کشت ریشه های موین در گونه های مختلف سرده مریم گلی جهت تولید متابولیت های ثانویه ارزشمند دارویی، بسیار امیدوار کننده خواهد بود.

سپاسگزاری

از همکاران آزمایشگاه فیزیولوژی گیاهی دانشکده علوم دانشگاه تهران سپاسگزاری می نمایم.

- Kuzovkina, I.N. and Schneider, B.** 2006. Progress in Botany. – Springer, Berlin, Heidelberg. pp: 275-314.
- Lee, S.Y., Xu, H., Kim, Y.K. and Park, S.U.** 2007. Rosmarinic acid production in hairy root cultures of *Agastache rugosa* Kuntze. – World J. Microbiol. Biotechnol. 24: 969-972.
- Li, M., Li, Q., Zhang, C., Zhang, N., Cui, Z., Huang, L. and Xiao, P.** 2013. An ethnopharmacological investigation of medicinal *Salvia* plants (Lamiaceae) in China. – Acta Pharm. Sin. 3: 273-280.
- Mahesh, A. and Jeyachandran, R.** 2011. *Agrobacterium rhizogenes*-mediated hairy root induction in *Taraxacum officinale* and analysis of sesquiterpene lactones. – Plant Biosyst. 145: 620-626.
- Nguyen, C., Bourgaud, F., Forlot, P. and Guckert, A.** 1992. Establishment of hairy root cultures of *Psoralea* species. – Plant Cell Rep. 11: 424-427.
- Pawar, P.K. and Maheshwari, V.L.** 2004. *Agrobacterium rhizogenes* mediated hairy root induction in two medicinally important members of family Solanaceae. – IJBT 3: 414-417.
- Petersen, S.G., Stummamn, B.M., Olesen, P. and Henningsen, K.W.** 1989. Structure and function of root-inducing (Ri) plasmids and their relation to tumor-inducing (Ti) plasmids. – Physiol. Plant 77: 427-435.
- Pirian, K., Piri, K. and Ghiyasvand, T.** 2012. Hairy roots induction from *Portulaca oleracea* using *Agrobacterium rhizogenes* to noradrenaline's production. – Int. J. Appl. Basic. Sci. 3: 642-649.
- Rabban, M., Sajjadi, S.E., Jafarian, A., Vaseghi, G.** 2005. Anxiolytic effects of *Salvia reuterana* Boiss. on the elevated plus-maze model of anxiety in mice. – J. Ethno-pharmacol. 101: 100-103.
- Rechinger, K.H.** 1982. Labiateae Flora Iranica. – Akademische Drucku-Verlagsanstalt, Graz, 598 pp.
- Sambrook, J. and Russell, D.W.** 2001. Molecular Cloning: A Laboratory Manual. – Cold Spring Harbor Laboratory Press, New York, 2344 pp.
- Shanks, J.V. and Morgan, J.** 1999. Plant 'hairy root' culture. – Curr. Opin. Chem. Biol. 10: 151-155.
- Sharafi, A., Sohi, H.H., Azadi, P. and Sharafi, A.A.** 2014. Hairy root induction and plant regeneration of medicinal plant *Dracocephalum kotschy*. – Physiol. Mol. Biol. Plants 20: 257-262.
- Sharma, P., Padh, H. and Srivastava, N.** 2013. Hairy root cultures: a suitable biological system for studying secondary metabolic pathways in plants. – Eng. Life Sci. 13: 62-75.
- Slightom, J.L., Durand-Tardif, M., Jouanin, L. and Tepfer, D.** 1986. Nucleotide sequence analysis of TL-DNA of *Agrobacterium rhizogenes* agropine type plasmid. Identification of open reading frames. – J. Biol. Chem. 261: 108-121.
- Soleimani, T., Keyhanfar, M., Piri, K.H., Hasanloo, T.** 2012. Hairy root induction in burdock (*Arctium lappa* L.). – JMP 44: 176-184.
- Sreeramanan, S., Vinod, B., Sashi, S. and Xavier, R.** 2008. Optimization of the transient Gusa gene transfer of *Phalaenopsis Violacea* orchid via *Agrobacterium Tumefaciens*: an assessment of factors influencing the efficiency of gene transfer mechanisms. – Adv. Nat. Appl. Sci. 2: 77-89.
- Tanaka, N., Ikeda, T. and Oka, A.** 1994. Nucleotide sequence of the *rol* region of the mikimopine-type root-inducing plasmid pRi1724. – Biosci. Biotechnol. Bioc hem. 58: 548-551.
- Tao, J. and Li, L.** 2006. Genetic transformation of *Torenia fournieri* L. mediated by *Agrobacterium rhizogenes*. – Afr. J. Bot. 72: 211-216.
- Tepfer, D.** 1990. Genetic transformation using *Agrobacterium rhizogenes*. – Physiol. Plant. 79: 140-146.
- Vanhala, L., Hiltunen, R. and Oksman-Caldentey, K.M.** 1995. Virulence of different *Agrobacterium* strains on hairy root formation of *Hyoscyamus muticus*. – Plant Cell Rep. 14: 236-240.
- Wang, B., Zhang, G., Zhu, L., Chen, L. and Zhang, Y.** 2006. Genetic transformation of *Echinacea purpurea* with *Agrobacterium rhizogenes* and bioactive ingredient analysis in transformed cultures. – Colloids Surf. B Biointerfac. 53: 101-104.

How to cite this article:

Norouzi, R., Babalar, M. and Mirmasoumi, M. 2017. Investigation of hairy root induction in some *Salvia* L. species. – Nova Biologica Rep. 4: 173-180.

نوروزی، ر.، ببالار، م. و میرماسومی، م. ۱۳۹۶. بررسی القای ریشه موئین در برخی از گونه‌های سردهٔ مریم گلی. – یافته‌های نوین در علوم زیستی ۴: ۱۷۳-۱۸۰.