

## استحداث الكالس وتكوين الأجنة الجسمية من زراعة أجزاء الورقة

### نبات الكلايولس *Gladiolus hybrida*

بشار زكي قصاب باشي

علاء هاشم يونس الطائي

قسم البستنة / كلية الزراعة والغابات / جامعة الموصل / العراق

### الخلاصة

أجريت هذه الدراسة في مختبر زراعة الخلايا والأنسجة النباتية التابع لقسم البستنة وهندسة الحدائق / كلية الزراعة والغابات / جامعة الموصل خلال المدة من آب ( 2008 ) لغاية شباط ( 2009 ) على نبات الكلايولس صنف " White prosperity " , إذ زرعت أجزاء وسطية أو قاعدية من أوراق ناتجة من الزراعة النسيجية على وسط MS المجهز بمنظمات النمو التالية : NAA بالتركيز ( صفر , 1.0 , 2.0 , 4.0 , 6.0 ) ملغم / لتر و 2,4-D بالتركيز ( صفر , 0.01 , 0.02 , 0.1 , 0.2 ) ملغم / لتر و TDZ بالتركيز ( صفر , 1.0 , 2.0 , 3.0 , 4.0 ) ملغم / لتر بهدف استحداث الكالس وتمايزه . تشير النتائج إلى الحصول على أعلى نسبة لتكوين الكالس 90 % من زراعة أجزاء الأوراق على وسط MS المزود بـ 0.2 ملغم / لتر 2,4-D وهذه المعاملة أعطت أعلى كمية من الكالس واحتاجت إلى أقل عدد أيام لبدء تكوين الكالس (30) يوم, الكالس المتكون زرع على وسط MS المزود بـ ( صفر , 0.1 , 0.2 ) ملغم / لتر BA لغرض تمايزه وأعطى أفضل نسبة تمايز للأفرع من الزراعة على الوسط المزود بـ 0.1 ملغم / لتر BA بنسبة 80 % وبعدهد أفرع 10 فرع / جزء نباتي وهذا بدوره أعطى أعلى معدل لطول أطول فرع 6.5 سم وأعلى معدل لعدد الجذور 17 جذر / جزء نباتي وبمعدل طول لأطول جذر 4.3 سم بعد 8 أسابيع من الزراعة . كما تم الحصول على الأجنة الجسمية ( Somatic embryogenesis ) من خلال زراعة الكالس الناتج من زراعة قواعد الأوراق على وسط MS المزود بـ 0.2 ملغم/لتر 2,4-D بعد 8 أسابيع من الزراعة ثم الزراعة على وسط MS خالي من منظمات النمو إذ تم تشخيص المراحل الثلاثة لتكوين الأجنة الجسمية ( الطور الكروي والقلبي والطوربيدي ) , الأجنة الناتجة تطورت إلى نباتات من خلال زراعتها على وسط MS المزود بـ على 0.2 ملغم / لتر IAA بعدها تم أفلمتها في المختبر وبنسبة بقاء 100% . ومن حساب عدد الكروموسومات للنباتات الناتجة من زراعة الكالس و النباتات الناتجة من الحقل تبين أنها متشابهة في عدد الكروموسومات (60 كروموسوم ) مما يدل على عدم حدوث تغيرات وراثية فيما بينها .

• البحث مستل من أطروحة دكتوراه للباحث الأول .

### المقدمة

يعود جنس الكلايولس إلى العائلة السوسنية (Iridaceae), تعتبر جنوب إفريقيا الموطن الأصلي له ( رسول , 1988 و Goldblatt و Manning , 1998 ) , ويعد من أجود أزهار القطف التي تزرع تجاريا حيث يمكن زراعته في أي وقت من السنة وإنتاج أزهاره على مدار العام , وهو نبات عشبي مزهر حولي من ذوات الفلقة الواحدة ذات أوراق سيفية , يتكاثر الكلايولس جنسيا بالبذور وخضريا بزراعة الكورمات أو الكريمات ( لارسون , 1985 وطواجن , 1987 وخطاب ووصفي , 1988) . وترجع أهمية الكلايولس إلى قصر فترة النمو التي تبلغ في المتوسط ثلاثة أشهر من بداية زراعة الكورمات وحتى الحصول على الأزهار فضلا عن تعدد أشكاله وألوان أزهاره وطول حياة الأزهار المقطوفة في المزهرية وكذلك وجود بعض الأنواع التي تكون أزهارها عطرية (خطاب ووصفي , 1988) . يعد إكثار النبات خضريا من أهم التطبيقات العملية لزراعة الأنسجة في الوقت الحاضر , إذ أمكن وباستخدام التقنيات المختلفة للزراعة النسيجية الحصول على أعداد كبيرة تصل إلى الملايين من النباتات المتجانسة وذلك من تضاعف الأفرع أو استحداث وتمايز الكالس أو من خلال تكوين الأجنة الجسمية وفي فترة قصيرة مقارنة بالطرق التقليدية ( محمد وعمر , 1990 ) . إذ تمكن Bajaj وآخرون ( 1983 ) من استحداث الكالس من زراعة أجزاء من أوراق نبات الكلايولس من الزراعة على وسط MS المجهز بـ NAA و Kin . وحصل Emek و Erdage ( 2007 ) على الكالس من زراعة أجزاء من ورقة نبات الكلايولس ناتجة من الزراعة النسيجية على وسط MS المجهز بتركيز مختلفة من NAA و BA فوجدا أن أفضل وسط لتكوين الكالس هو الوسط المجهز بـ 5 ملغم / لتر NAA + 1 ملغم / لتر BA للأجزاء التي أخذت من قاعدة الورقة , وعند زراعة هذا الكالس على وسط MS المجهز بـ 0.1 ملغم / لتر BA مع تخفيض نسبة السكر إلى 20 % تم الحصول على الأفرع التي كونت نباتات كاملة فيما بعد . أما فيما يتعلق بتكوين الأجنة اللاجنسية (الجسمية) فقد أشار Kim و Han ( 1992 ) إلى أن الأجنة الجسمية حفزت إما بشكل مباشر على الأجزاء النباتية المأخوذة من أنسجة الكورمات أو بشكل غير مباشر عن طريق تكوين الكالس ومن ثم تكوين نبيتات من هذه الأجنة , وذكر الباحثان أيضا أن قابلية تكوين الأجنة الجسمية تختلف بين الأصناف لكن عمر الكالس لم يكن له تأثير على تحفيز تكوين الأجنة الجسمية من خلاياه حيث أمكن حفظ قابلية تكوين الأجنة الجسمية لمدة أكثر من 28 شهرا عن طريق الاستمرار بالزراعة الثانوية ( subculture ) بمدد شهرية , وأشار الباحثان إلى أن كفاءة تكوين الأجنة الجسمية كانت أفضل على وسط MS المحتوي على 2,4-D بتركيز 0.075 – 1 ملغم / لتر و NAA بتركيز ( 0.1-1 ) ملغم / لتر ولاحظا أن تطور الأجنة الجسمية كان ضعيفا بوجود 2,4-D مقارنة بوجود NAA . وحصل Kasumi وآخرون ( 1999 ) على الأجنة الجسمية من خلال زراعة قطع من السيقان النورية لثلاثة أصناف من الكلايولس هي " Topaz " , " Traveler " و " Hector " على وسط MS المجهز بـ 5 ملغم / لتر NAA وكانت نسبة تكوين الأجنة الجسمية 51 % مع ملاحظة أن الأجنة الجسمية تكونت أكثر في الصنفين " Topaz " و " Traveler " . وتمكن Kasumi وآخرون

(2004) من الحصول على الأجنة الجسمية من خلال زراعة قطع من جذور نبات الكلايولس صنف " Grandiflora " على وسط MS المجهز بـ 5 ملغم / لتر NAA + 5 ملغم / لتر BA . وقام كل من Emek و Erdage ( 2007 ) بزراعة قطع من أوراق نبات الكلايولس صنف " Anaticus " ناتجة من الزراعة النسيجية على وسط MS مجهز بتراكيز مختلفة من NAA فوجدوا أن أفضل كالس تكون على وسط MS المجهز بـ 5 ملغم / لتر NAA وحصل على الأجنة الجسمية من هذا الكالس عندما زرع على وسط MS المجهز بـ 0.1 ملغم / لتر BA بعد 8 أسابيع من الزراعة .

تهدف هذه الدراسة إلى استحداث الكالس وتمييزه من زراعة أجزاء وسطية أو قاعدية من ورقة نبات الكلايولس الناتجة من الزراعة النسيجية من خلال زراعتها على وسط MS المجهز بتراكيز مختلفة من منظمات النمو بالإضافة إلى تكوين الأجنة الجسمية وتحديد مراحلها المختلفة وتطورها إلى نباتات ثم اقلمتها في المختبر ومعرفة مدى الثبات الوراثي للنباتات الناتجة من الكالس .

### مواد البحث وطرقه

أجريت هذه الدراسة في مختبر زراعة الخلايا والأنسجة النباتية التابع لقسم البستنة وهندسة الحدائق/كلية الزراعة والغابات/جامعة الموصل خلال المدة من أب (2008) لغاية شباط ( 2009 ) على نبات الكلايولس صنف " White prosperity " . إذ أخذت أجزاء وسطية من الأوراق الناتجة من الزراعة النسيجية بطول 0.5 سم و زرعت على وسط MS الصلب المحور الجدول (1) والمجهز بالمنظمات التالية : NAA بالتراكيز ( صفر , 1.0 , 2.0 , 4.0 , 6.0 ) ملغم / لتر , 2,4-D بالتراكيز ( صفر , 0.01 , 0.02 , 0.1 , 0.2 ) ملغم / لتر , TDZ بالتراكيز ( صفر , 1.0 , 2.0 , 3.0 , 4.0 ) ملغم / لتر بهدف الحصول على الكالس . الكالس الناتج من أفضل معاملة أعيدت زراعته على وسط MS المزود بـ ( صفر , 0.1 , 0.2 ) ملغم / لتر BA بعد تجزئته إلى حجم 5 ملم<sup>3</sup> بهدف التمايز وأخذت بياناتها بعد ثمانية أسابيع من الزراعة . الأفرع الناتجة زرعت بعد فصلها على وسط MS المجهز بـ 1 ملغم / لتر IBA بهدف تجذيرها . كما تم زراعة الأجزاء القاعدية من الورقة الناتجة من الزراعة النسيجية بطول 0.5 سم على وسط MS المجهز بتراكيز مختلفة من 2,4-D ( صفر , 0.01 , 0.02 , 0.10 , 0.50 ) ملغم / لتر لتكوين الكالس , الكالس المتكون نقل إلى وسط MS خالي من منظمات النمو بهدف الحصول على الأجنة الجسمية 0 استعملت لزراعة الأجزاء النباتية قناني زجاجية حجم 200 سم<sup>3</sup> وضع بها 20 سم<sup>3</sup> من الوسط الغذائي ، وغطيت فوهة القنينة بورق الألمنيوم ، بعدها تم تعقيم الوسط الغذائي بجهاز المؤصدة (Autoclave) بدرجة حرارة 121م وتحت ضغط 1.04 كغم / سم<sup>2</sup> لمدة 20 دقيقة وأجريت عملية الزراعة في منضدة انسياب الهواء الطبقي (Laminar – air – Flow cabinet) ، بعد زراعة جميع الأجزاء النباتية وللتجارب المختلفة نقلت الزروع إلى غرفة النمو تحت شدة إضاءة 3000 لوكس وطول فترة ضوئية 16 ساعة / يوم مجهزة من أنابيب الفلورسنت البيضاء وبدرجة

حرارة  $25 \pm 2$  م. تم تحليل البيانات باستخدام التصميم العشوائي الكامل CRD وكل معاملة تكونت من عشرة مكررات كل مكرر احتوى على جزء نباتي واحد واستعمل البرنامج الجاهز SAS (1996) لتحليل البيانات وتم مقارنة المتوسطات حسب اختبار دنكن متعدد الحدود تحت مستوى احتمال 5% Duncan's multiple range test ( داوود وعبد الياس ، 1990 ) .

**الدراسة التشريحية :** تم عمل مقاطع تشريحية لحساب عدد الكروموسومات للنباتات الناتجة من الكالس ومقارنته مع عدد الكروموسومات للنبات الناتج من الحقل :

**1 - التثبيت : (Fixation) :** ثبتت نهايات الجذور بعد استئصالها من النباتات بطول 10 ملم باستخدام محلول كارنوي أول (1) (Carnoy's fluid) والمتكون من ثلاثة حجوم من الكحول الايثيلي المطلق ( Absolute Alcohole ) وحجم واحد من حامض الخليك الثلجي ( Glacial acetic acid ) و المحضر أنيا لتجنب تكون خلايا الاثيل التي تزيد من درجة اصطبغ الساييتوبلازم ( Sharma , 1980 ) وتركت لمدة 24 ساعة بدرجة حرارة الغرفة وبعد ذلك غسلت بالكحول الايثيلي بتركيز 70 % مع الرج بين فترة وأخرى لمدة ثلاث ساعات مع تبديل الكحول كل ساعة بعدها حفظت في التركيز الكحولي نفسه داخل الثلجة لحين الاستعمال .

**2 - التصبغ وتحضير الشرائح :** استخدمت صبغة الكارمين (Carmen) الحامضية بتركيز 2 % في تصبغ نهايات الجذور لمدة 24 ساعة وبعدها أزيل الماء بعملية سحب الماء (Dehydration) وذلك بإمرار الجذور في سلسلة متدرجة تصاعدي من الكحول الايثيلي (30 % , 50 % , 70 %) على التوالي واستخدمت طريقة الهرس ( Squash method ) في تحضير الشرائح حيث وضع طرف الجذر المصبوغ على الشريحة الزجاجية وبوساطة إبرتي التشريح الدقيقتين أزيلت القلنسوة ( Root cap ) وأخذ 1-2 ملم من طرف الجذر وهرس على شريحة زجاجية هرسا جيدا باستخدام بعض القطرات من حامض الخليك الثلجي بتركيز 45 % ثم وضع غطاء الشريحة بدقة لمنع تكون الفقاعات الهوائية و بوساطة النهاية العريضة لإبرة التشريح يضرب باعتناء عدة ضربات سريعة ومستمرة على غطاء الشريحة لتوزيع الخلايا بشكل متساوي ولطرد الفقاعات الهوائية المتكونة ثم مررت الشريحة على لهب مصباح كحولي (4-5) مرات متتالية وبعد ذلك وضعت الشريحة بين طيات ورقتي الترشيح وضغط عليها بقوة بواسطة الإبهام , ثم فحصت تحت المجهر واختيرت الخلايا التي تحتوي على أطوار انقسام واضحة والتي يسهل عد الكروموسومات فيها , ثم صورت بوساطة الكاميرا الرقمية ( Digital ) نوع ( Sony ) من خلال المجهر الضوئي Olympic ( عمر , 2008 ) .

الجدول (1) : مكونات الوسط الغذائي MS الصلب بكامل قوته المحور .

المركب	التركيز (ملغم / لتر)	المركب	التركيز (ملغم / لتر)
MS salts	قوة كاملة	Pyridoxine-Hcl	0.5
Inositol	100	Nicotinic acid	0.5

2,0	Glycine	30000	Sucrose
6000	Agar-Agar	0.1	Thiimine-Hcl

### النتائج والمناقشة

يبين الجدول ( 2 ) تأثير كل من NAA و 2,4-D و TDZ في تكوين الكالس من زراعة أجزاء من ورقة نبات الكلايولس صنف " White prosperity " بينت النتائج أن أعلى نسبة لتكوين الكالس 90 % كانت من الزراعة على الوسط المزود بـ 0.2 ملغم / لتر 2,4-D وهذه المعاملة بدورها أعطت أعلى كمية من الكالس واحتاجت إلى أقل عدد أيام لبدء تكوين الكالس , الكالس المتكون زرع على وسط MS المزود بـ ( صفر , 0.1 , 0.2 ) ملغم / لتر BA كما في الجدول ( 3 ) والذي يبين أن أفضل نسبة تمايز تم الحصول عليها من الزراعة على الوسط المزود بـ 0.1 ملغم / لتر BA وكانت بنسبة 80 % مقارنة مع 20 % من الزراعة على الوسط المزود بـ 0.2 ملغم / لتر BA وبعدها 10 فرع / جزء نباتي مقارنة مع 6 فرع / جزء نباتي من المعاملة 0.2 ملغم / لتر BA وهذا التركيز بدوره أعطى أعلى معدل لطول أطول فرع 6.5 سم وأعلى معدل لعدد الجذور 17 جذر / جزء نباتي وبمعدل طول 4.3 سم في حين كانت هذه المعدلات 4.5 سم و 12 جذر / جزء نباتي و 4 سم من الزراعة على الوسط المزود بـ 0.2 ملغم / لتر BA على التوالي , ويبين الجدول أن الكالس المزروع عند معاملة المقارنة لم يتميز إلى أفرع أو جذور . و الشكل (1) يبين الكالس المتكون وتمييزه إلى أفرع , قد يكون سبب نجاح أجزاء الأوراق في استحداث الكالس لا سيما في الأوساط المحتوية على NAA أو 2,4-D أو TDZ إلى الطاقة الكامنة ( Totipotency ) للخلايا مقترنة بوجود العوامل الداخلية المتعلقة بالتركيب الوراثي للخلايا النباتية ومستوى الهرمونات والفيتامينات فضلا عن توافق الوسط الغذائي والإضافة الخارجية لمنظمات النمو بالتراكيز الملائمة التي قد تعزز انقسام خلايا الأجزاء النباتية المختلفة التي قد تتباين قابليتها اعتمادا على مصدرها فالأوراق أعطت الكالس ربما لكونها مواقع رئيسة في بناء العديد من المركبات الضرورية كالهرمونات النباتية والتي تعتبر مراكز تجهيز النبات بالغذاء المصنع وتمتاز مثل هذه الخلايا الموجودة في هذه الأجزاء النباتية على بقدرتها على فقدان التمايز ( Dedifferentiation ) فتنحدر إلى خلايا مرستيمية مرة أخرى كما يحدث في التنام الجروح ( Margl وآخرون , 2002 ) .

الجدول (2) تأثير إضافة NAA أو 2,4-D أو TDZ في وسط MS الصلب في استحداث الكالس

من زراعة الأجزاء الوسطية من ورقة نبات الكلايولس *Gladiolus hybrida*

للصنف " White prosperity " بعد 8 أسابيع من الزراعة .

منظمات النمو	التراكيز (ملغم / لتر)	بدء استحداث الكالس ( يوم )	الأجزاء التي كونت كالس (%)	كمية الكالس المتكون
--------------	-----------------------	----------------------------	----------------------------	---------------------

صفر	صفر	صفر	0.00	NAA
+	20	45	1.00	
+	30	39	2.00	
+	30	40	4.00	
++	80	32	6.00	
صفر	صفر	صفر	0.00	2,4-D
صفر	صفر	صفر	0.01	
+	20	42	0.02	
+	50	38	0.1	
+++	90	30	0.2	
صفر	صفر	صفر	0.00	TDZ
+	10	48	1.00	
+	20	40	2.00	
+	60	32	3.00	
++	40	37	4.00	

صفر لم يتكون كالس + كالس قليل بقطر 0.5 سم ++ متوسط بقطر 1 سم +++ كالس بقطر 1.5 - 2 سم

الجدول (3) تمايز كالس أوراق الكلايولس *Gladiolus hybrida* صنف " White prosperity " في وسط MS المزود بتراكيز من BA بعد 8 أسابيع من الزراعة .

طول أطول جذر ( سم )	عدد الجذور	طول أطول فرع ( سم )	عدد الأفرع / جزء نباتي	تمايز الكالس (%)	BA (ملغم / لتر)
صفر ج	صفر ج	صفر ج	صفر ج	صفر ج	صفر

أ 4.3	أ 17	أ 6.5	أ 10	أ 80	0.1
أ 4.0	ب 12	ب 4.5	ب 6	ب 20	0.2

الأرقام ذات الأحرف المتشابهة ضمن العمود الواحد لا تختلف معنويًا فيما بينها حسب اختبار دنكن متعدد الحدود عند مستوى احتمال 5 % .



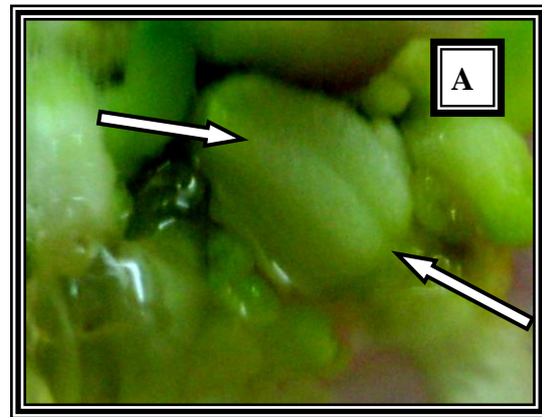
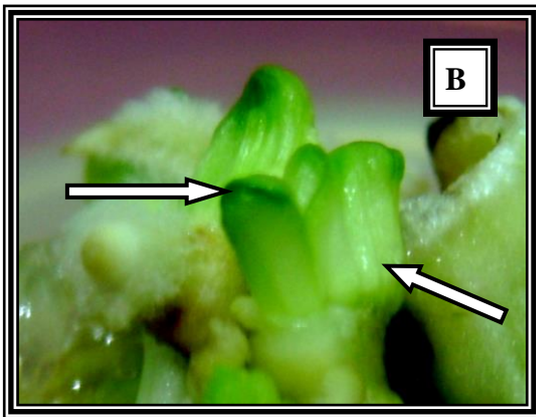
الشكل ( 1 ) تمايز الكالس الناتج من زراعة الأجزاء الوسطية لورقة نبات الكلايولس *Gladiolus hybrida* صنف " White prosperity " على وسط MS المزود بـ 0.2 ملغم / لتر 2,4-D من زراعته على وسط MS مجهز بـ ( 0.1 ) ملغم / لتر BA .

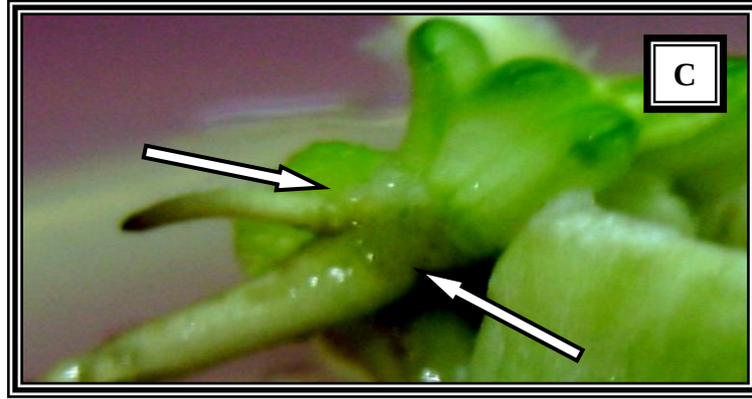
يبين الجدول ( 4 ) تأثير إضافة 2,4-D في تكوين الكالس من زراعة أجزاء قواعد الأوراق إذ أن معاملة 0.2 ملغم / لتر أعطت أفضل كمية كالس مقارنة مع باقي المعاملات الأخرى واحتاجت إلى أقل عدد من الأيام ( 32 ) يوماً لاستحداث الكالس وبنسبة استجابة 90 % , تميز الكالس بكونه هش كريمي اللون , ومن زراعة الكالس الناتج على وسط MS خالي من منظمات النمو تطور إلى أجنة جسمية عند الطور الكروي بعد 30 - 35 يوم من الزراعة ثم تحول إلى الطور القلبي بعد 10 - 15 يوم تقريباً وإلى الطور الطوربيدي بعد 10 - 15 يوم تقريباً الشكل ( 2 ) . قد يكون سبب تكوين الكالس هو بدء الانقسام في الطبقات المحيطة ( الخارجية ) للأنسجة أو الأجزاء المزروعة والذي يعود إلى عدة عوامل متداخلة منها تأثير المواد المتحررة من الأنسجة المجروحة إلى مناطق القطع وتوفر الأوكسجين بكميات كبيرة وسرعة تحرر ثاني أكسيد الكربون إلى المحيط الخارجي ووفرة العناصر الغذائية بسبب التماس المباشر مع الوسط وتحرر المواد المثبطة المتطايرة بسرعة أكبر ( سلمان , 1988 ) , هذا يتوافق مع Emek و Erdage ( 2007 ) في دراستهما لتكوين الكالس من زراعة أجزاء من ورقة نبات الكلايولس على الوسط المجهز بـ 5 ملغم / لتر NAA + 1 ملغم / لتر BA ومن ثم تمايز الكالس الناتج إلى أفرع من خلال الزراعة على الوسط MS المجهز بـ 0.1 ملغم / لتر BA .

الجدول (4) تأثير إضافة 2,4-D إلى وسط MS في استحداث الكالس من قواعد أوراق نبات الكلايولس *Gladiolus hybrida* صنف " White prosperity " بعد مرور 8 أسابيع من الزراعة .

قوام ولون الكالس	كمية الكالس المتكون	استجابة الأجزاء (%)	استحداث الكالس (يوم)	2,4-D (ملغم / لتر)
صفر	صفر	صفر	صفر	صفر
صلب ابيض	+	30	44	0.02
أبيض متوسط الصلابة	+	40	42	0.1
هش كريمي اللون	+++	90	32	0.2
صلب ابيض	+	20	42	0.5

صفر لم يتكون كالس + كالس قليل بقطر 0.5 سم ++ متوسط بقطر 1 سم +++ جيد بقطر 1.5-2 سم





الشكل ( 2 ) المراحل المختلفة لنشوء الأجنة الجسمية ( Somatic embryogenesis ) لنبات الكلايولس  
*Gladiolus hybrida* صنف " White prosperity "  
 A – الطور الكروي B – الطور القلبي C – الطور الطوربيدي .

و يبين الجدول ( 5 ) تكوين وتطور الأجنة من زراعتها على وسط MS الحاوي على 0.2 ملغم / لتر IAA بعد ثمانية أسابيع من الزراعة إذ تكونت بمدة تراوحت بين 30-35 يوم وبعدد أجنة 5-7 جنين / عينة وتطورت وأصبحت بأطوال تراوحت بين 8 - 11سم بعد 8 أسابيع من الزراعة كما موضح في الشكل ( 3 ) . قد يفسر سبب استجابة قواعد الأوراق لتكوين الكالس والأجنة إلى أن نباتات الفلقة الواحدة ومن ضمنها نبات الكلايولس , تكون الأجزاء المرستيمية في الورقة أو الحرشفة عند القاعدة حيث ترتبط الصفحة القاعدية ( لذا يجب أن تحتوي قواعد الأوراق أو قواعد الحراشف على جزء من انسجة الصفحة القاعدية ) ( Hussey , 1980 ) .

الجدول ( 5 ) : تكوين وتطور الأجنة الجسمية من زراعة الكالس على وسط MS خالي من منظمات النمو و من ثم تنميته على وسط MS المدعم بـ 0.2 ملغم / لتر IAA بعد ثمانية أسابيع من الزراعة .

عينات الكالس المزروعة	استحداث الأجنة ( يوم )	عدد الأجنة / عينة	طول الجنين ( سم ) بعد 8 أسابيع من الزراعة
العينة ( 1 )	30	6	10
العينة ( 2 )	35	7	9

8	5	32	العينة ( 3 )
10	6	31	العينة ( 4 )
11	5	32	العينة ( 5 )



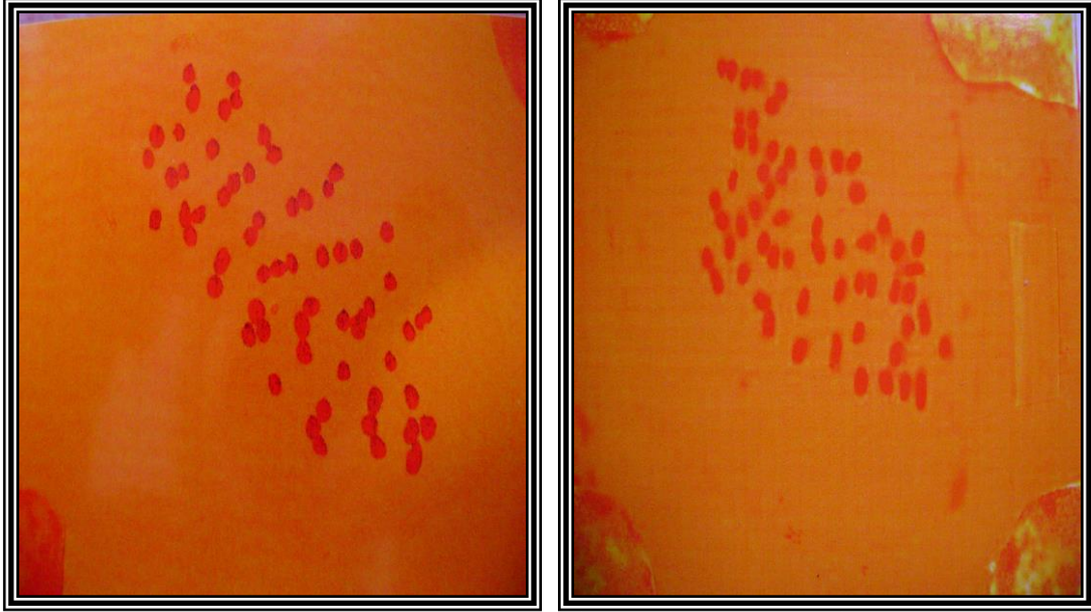
الشكل (3) : يبين A = الأجنة الجسمية قبل فصلها .  
 B = الأجنة الجسمية بعد ثمانية أسابيع من الزراعة على وسط MS  
 المدعم بـ 0.2 ملغم / لتر IAA

يبين الجدول ( 6 ) الحصول على عدد كروموسومات 60 كروموسوم (  $2N = 60$  ) في أغلب العينات المختبرة وفي عينات قليلة 61 كروموسوما من فحص خلايا قمم جذور نبات الكلايولس صنف " White prosperity " وللعينات المأخوذة من نباتات ناتجة من زراعة الكالس أو من عينات نباتات مأخوذة من الحقل كما في الشكل ( 4 ) , وهذا يدل على عدم وجود تغيرات وراثية بين النباتات الناتجة من الكالس والنباتات الأم (النباتات النامية في الحقل) ربما يعود السبب إلى حصول اختلاف بسيط في عدد الكروموسومات (60 – 61) كروموسوما إلى عدم الدقة في حساب عدد الكروموسومات لصغر حجمها وعدم وضوح الصورة لأمر تتعلق بقوة تكبير العدسات . هذه النتيجة تتفق مع لارسون (1985) الذي بين أن الأصناف الأوربية عديدة التضاعف (  $2N = 60-120$  ) , وكذلك تتفق مع Ozhatoy ( 2002 ) الذي بين أن الكلايولس من النباتات عديدة التضاعف التي تحتوي على (  $2N = 60 - 120$  ) وخاصة الأصناف الأوربية .

الجدول (6) عدد الكروموسومات في خلايا قمم جذور نباتات الكلايولس للصنف White prosperity للنباتات الناتجة من الكالس والحقل .

النباتات الناتجة من الكالس		
المعدل $\pm$ SD	عدد الكر وموسومات / خلية	النباتات

	النبات الخامس	النبات الرابع	النبات الثالث	النبات الثاني	النبات الأول	المختبرة
1 ± 60	60	60	60	61	60	العينة الأولى
1 ± 60	60	61	60	60	60	العينة الثانية
1 ± 60	60	60	61	60	60	العينة الثالثة
1 ± 60	60	61	60	60	60	العينة الرابعة
1 ± 60	60	60	60	60	61	العينة الخامسة
<b>النباتات الناتجة من الحقل</b>						
	<b>عدد الكر وموسومات / خلية</b>					
المعدل ± SD	النبات الخامس	النبات الرابع	النبات الثالث	النبات الثاني	النبات الأول	النباتات المختبرة
1 ± 60	61	60	60	61	60	العينة الأولى
1 ± 60	60	60	60	60	61	العينة الثانية
1 ± 60	61	60	60	60	60	العينة الثالثة
1 ± 60	60	60	61	60	60	العينة الرابعة
1 ± 60	61	60	61	60	60	العينة الخامسة



الشكل (4) يبين عدد الكروموسومات لنباتات الكلايولس *Gladiolus hybrida* الصنف "White prosperity" = A الناتجة من الزراعة النسيجية , B = النامية في الحقل .  
( قوة التكبير X 280 ) .

### **Callus initiation and Somatic embryogenesis from the leaf explants of *Gladiolus hybrida***

Alaa Hashem. Y. Altaee

Bashar. Z. Kassab bashi

College of Agriculture and Forestry – Mosul. Univ. Iraq.

#### **ABSTRACT**

The present study was carried out in Plant Tissue Culture laboratory Department of Horticulture and Landscape Design , College of Agriculture and Forestry , Mosul University, from August . ( 2008 ) to February ( 2009 ), of *Gladiolus* plants " White prosperity " cv. Medium and base parts of leaves produced in vitro cultured on MS medium supplemented with NAA at ( 0.0 , 1.0 , 2.0 , 4.0 , 6.0 ) ml/l , 2,4-D at ( 0.0 , 0.01 , 0.02 , 0.1 , 0.2 ) ml/l , TDZ at ( 0.0 , 1.0 , 2.0 , 3.0 , 4.0 ) ml/l for callus initiation and differentiation , Data refers , highest percentage 90 % for callus formation were obtained from culture parts of leaf on MS medium supplemented with 0.2 ml/l 2,4-D . and this treatment gave highest amount of callus and need lowest day (30) days to callus formation , callus culture on MS medium supplemented with BA at ( 0.0 , 0.1 , 0.2 ) ml/l for differentiation , gave 80 % of callus differentiation to shoots and gave 10 shoot /

explant with longest shoot 6.5 cm and highest root number 17 root / explant with longest root 4.3 cm after 8 weeks . Somatic embryogenesis obtained from culture callus produced from culture base of leaf on MS medium supplemented with 0.2 ml/l 2,4-D for 8 weeks and then culture on MS medium free from hormones , three stage of Somatic embryogenesis observed ( globular, heart , terbenoid ) embryos were development from culture on MS medium supplemented with 0.2 ml/l IAA and acclimated in laboratory with survival 100 % , plants produced from tissue culture or from feiled had the same number of chromosome (60) and this indicate that there were no somaclonal variation between them .

### المصادر

- الرفاعي , عبد الرحيم توفيق وسمير عبد الرزاق الشوبكي ( 2002 ) . تقنيات القرن 21 لتحسين النبات باستخدام زراعة الأنسجة . دار الفكر العربي للطباعة والنشر . الطبعة الأولى . القاهرة - مصر .
- خطاب , محمود وعماد الدين وصفي ( 1988 ) . أبصال الزينة . دار فجر الإسلام للطباعة والنشر / الإسكندرية .
- داؤود ، خالد محمد و زكي عبدالياس (1990) ، الطرق الإحصائية للأبحاث الزراعية . مطابع التعليم العالي / جامعة الموصل
- رسول ، طاهر نجم ( 1988 ) . هندسة الحدائق . مطبعة جامعة الموصل ، 221 صفحة .
- سلمان , محمد عباس ( 1988 ) . أساسيات زراعة الخلايا والأنسجة النباتية . وزارة التعليم العالي والبحث العلمي دار الكتب للطباعة والنشر . جامعة بغداد - العراق
- طواجن ، أحمد محمد موسى ( 1987 ) . نباتات الزينة . مطبعة جامعة البصرة ، 502 صفحة .
- عمر , عمر مظفر ( 2008 ) . استحداث التضاعف الكروموسومي والتقييم المبكر لشتلات الخروب *Ceratonia siliqua* والروبينيا *Robinia pseudocacia* . رسالة ماجستير . كلية الزراعة والغابات / جامعة الموصل - العراق
- لارسون , روي ا ( 1985 ) . مقدمة في نباتات الزينة . ترجمة . عبد الرحمن العريان و عبد العزيز كامل . الدار العربية للتوزيع والنشر .
- محمد , عبد المطلب سيد و مبشر صالح عمر (1990) . المفاهيم الرئيسية في زراعة الخلايا والأعضاء للنبات مديرية دار الكتب للطباعة والنشر / جامعة الموصل - العراق .

- propagation of *Gladiolus* . *Scientia Horticulture* . 8 : 269 - 275 .
- Emek , y . and B . Erdage . ( 2007 ) . Somatic embryogenesis from leaf explants of *Gladiolus anaticus* . *Pak . J . Boil . Sci* . 10(8). 1190 - 1194 .
- Goldblatt P, J . C . Manning (1998) . *Gladiolus in Southern Africa Systematics, Biology, and Evolution* , Fernwood Press, Cape Town .
- Hussey . G . (1980) . Totipotancy in tissue explants of some members of the Liliaceae , Iridaceae and Amaryllidaceae . *J .Exp . Bot* . 26 : 753- 1975
- Kasumi , M . ; Y . Takatsu ; H . Tomotsune and F. Sakuma ( 1999 ) . Somatic embryogenesis from cultured cormel stem tips and flower color Variations among regenerated plants of *Gladiolus* . *J . Jap . Soc . . Sci* . 68 (1) : 168 – 175.
- Kasumi · M ; Y. Takatsu ; K . Suzuki ; T. Gonai ; M . Nogi ; T . Yamada and T Manabe (2004) . Callus Formation and Plant Regeneration from Root Explant of *Gladiolus* ( *Gladiolus × grandiflora* Hort . ) . *J .JPN . Soc . .* Vol . 4 , No . 1 April . 7 .
- Kim , K .W.and S.Y Han (1992) . Somatic embryogenesis and plant regeneration From *Gladiolus* callus *In Vitro* . *J . Kor . Soci . Hort . Sci* . 34 ( 2 ) : 136 - 144.
- Margl , L ; A , Tei ; I , Gyurjan and M , Wink . ( 2002 ) . GLC – MS analysis of thiophene derivatives in plant and in *In Vitro* culture of *Tagetes patul a* ( Asteraceae ) *Z . Naturforsch .* ( 57 ) : 63 – 71 .
- Ozhatoy , N . ( 2002 ) . Diversity of bulbous monocots in Turkey with special reference. Chromosome numbers . University of Istanbul . Pure Appl .
- Sharma ,A.K .and Sharma.J(1980).Chromosome Techniques Theory and practice 2<sup>nd</sup> Ed . Butlerwoths . London . P.575 .Chem .Vol . 74 , ( 4 ) . 547 - 555 .
- SAS (1996) . Statistical Analysis System , Release7 , SAS . Institute . Inc . Cary . USA.