

مقاله پژوهشی

تأثیر ال-گلوتامین و نوع محیط کشت بر کشت ریشه مویین زرین گیاه (*Dracocephalum kotschy* Boiss.)

علی احمدی پژوه، مجید طالبی و بدرالدین ابراهیم سید طباطبایی

گروه بیوتکنولوژی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان، اصفهان، ایران

(تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۱۱/۰۷، تاریخ پذیرش نهایی: ۱۴۰۲/۰۱/۲۲)

چکیده

القا و تولید ریشه مویین در زرین گیاه (*Dracocephalum kotschy* Boiss.) به عنوان یکی از تکنیک‌های کشت بافتی و زیستمحیطی در تولید متابویت‌های ثانویه این گیاه، مورد بررسی قرار گرفت. به همین منظور آزمایشی در قالب طرح کاملاً تصادفی در چهار تکرار به صورت کشت درون شیشه‌ای انجام گرفت. بهترین سویه اگروباکتریوم رایزوژنز از میان سویه‌های MSU A7 و A4-N A4 از برگ‌های چهار هفته‌ای زرین گیاه و بهترین سن برگ جهت تلخیج با باکتری، از گیاهچه‌های دو هفته‌ای، سه هفته‌ای و چهار هفته‌ای انتخاب شدند. به منظور القای ریشه مویین مناسب‌ترین محیط کشت در مرحله هم‌کشتی از میان محیط کشت‌های MS و MS فاقد ترکیبات حاوی عناصر پرصرف (KH₂PO₄ و CaCl₂، KNO₃ و NH₄NO₃) و در مرحله پس از هم‌کشتی از میان محیط کشت‌های MS و MS حاوی ال-گلوتامین به غلظت ۱٪/۰ گرم بر لیتر انتخاب شدند. بیشترین درصد ریشه‌زایی به هنگام استفاده از سویه MSU (۹۰٪)، برگ چهار هفته‌ای (۸۲/۲۸ درصد) و محیط کشت MS فاقد ترکیبات پرصرف در مرحله هم‌کشتی و محیط کشت MS حاوی ال-گلوتامین در مرحله پس از هم‌کشتی (۷۵/۷۸ درصد) مشاهده شد. تاریختنگی ریشه‌های مویین تشکیل شده نیز از طریق واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز و به وسیله آغازگرهای ژن‌های *rolC* و *auxI* تأیید شد. نتایج نشان داد که تولید ریشه مویین از این گیاه به نوع سویه، سن برگ و نوع محیط کشت بستگی داشت. در حالی که نوع سویه و سن برگ تأثیری بر روی طول ریشه تشکیل شده نشان نداد. نتایج حاصل از این مطالعه می‌تواند در تولید ترکیبات دارویی این گیاه مانند رزمارینیک اسید از طریق تکنیک بهینه‌سازی شده ریشه مویین مورد استفاده قرار گیرد.

کلمات کلیدی: اگروباکتریوم رایزوژنس، ال-گلوتامین، ریشه مویین، محیط کشت MS

مقدمه

طب سنتی چینی نقش دارند. به طور کلی هدف اصلی استفاده از گیاهان دارویی به دست آوردن تعامل مثبت با شیمی بدن (Van Wyk and Wink, 2018) است (Body Chemistry). در حال حاضر تحقیقات بر روی جداسازی ترکیبات فعال دارویی از گیاهان دارویی در درمان بیماری‌هایی که داروهای موجود چندان مؤثر نیستند، متمرکز شده است (Foroozandeh and

واستگی انسان به گیاهان به آغاز بشریت بر می‌گردد. امروزه بسیاری از داروها از گیاهان دارویی تهیه می‌شوند. شواهد محکمی را می‌توان یافت که گیاهان دارویی در درمان بسیاری از بیماری‌ها و همچنین برای بازسازی و تقویت دستگاه‌های بدن در طب سنتی قدیم مانند آیورودا (Ayurvedic)، یونانی و

کشت بافت مانند کشت ریشه مویین می‌تواند در بهبود تولید متابولیت‌های ثانویه دارای ارزش اقتصادی بالا مانند رزمارینیک Cai *et al.*, 2012; Asadi Gharooneh and Foroozandeh, 2021 اسید از زرین گیاه، مؤثر باشد (). کشت ریشه مویین، کشت تمایز یافته‌ای است که در آن ریشه‌های مویین دارای سرعت رشد بالا در محیط کشت فاقد هورمون، پایداری Cai *et al.*, 2012 رزنتیکی و تولید بالای متابولیت ثانویه هستند (). ریشه مویین اصطلاحی است که اولین بار توسط استوارت (Stewart) و همکاران در سال ۱۹۰۰ استفاده شد. مشخصه بیماری ریشه مویین تشکیل توده‌ای از ریشه است. به دنبال آولدگی با *Agrobacterium rhizogenes* تشکیل ریشه مویین در نتیجه بیرون زدنگی تعداد زیادی از ریشه‌های کوچک به صورت موهای ظریف مستقیماً از محل آولدگی ایجاد می‌شود (Chandra, 2012). یک باکتری *A. rhizogenes* (Meyer *et al.*, 2000) یا پیرامونی (Peritrichous) در این گونه به صورت منفرد (Monotrichous) یا پیرامونی (Ri) حاوی یک منطقه بسیار حفاظت شده (هسته)، توالی ای از پلاسمید جهت تشکیل ریشه مویین (T-DNA)، مشخص می‌شوند (Gelvin, 2003; Veena and Taylor, 2007). مانند *A. tumefaciens* است، *A. rhizogenes* با حضور یک پلاسمید بزرگ القاکنده ریشه (Weller and Stead, 2002; Weller *et al.*, 2005) بیماری گال طوقه، که ناشی از انتقال ژن به گیاهان آولد دارد.

در تحقیقی فتاحی و همکاران (۲۰۱۳) موفق به تولید ریشه مویین از کشت ریزنمونه‌های تلقیح شده (برگ و ساقه‌های ۵ تا ۷ هفتاهی) با *A. rhizogenes* که از زرین گیاه تهیه شده بود، در محیط کشت MS $\frac{1}{2}$ حاوی 500 میلی‌گرم بر لیتر آنتی‌بیوتیک سفاتوکسیم و 2 میلی‌گرم بر لیتر هورمون ایندول بوتیریک اسید شدند (Fattahi *et al.*, 2013). در مطالعه‌ای دیگر که توسط Sharafi و همکاران (۲۰۱۴) انجام شد، محققان توانستند از

(Asadi Gharooneh, 2021; Aslam and Ahmad, 2016) سرطان یکی از شایع‌ترین بیماری‌های کشنده است و به عنوان یکی از علل اصلی مرگ‌ومیر در سراسر جهان می‌باشد. پرتو درمانی، ایمونوتراپی و شیمی درمانی رایج‌ترین روش‌هایی هستند که برای درمان سرطان استفاده می‌شوند، اما این تکنیک‌ها بر روی سلول‌های سالم تأثیر منفی می‌گذارند. گیاهان دارویی و ترکیبات گیاهی آن‌ها از جمله فلاونوئیدها، آلکالوئیدها و کاروتونوئیدها دارای اثرات محافظتی در برابر انواع مختلف سرطان هستند. داروهای گیاهی که از ساقه، ریشه، برگ، پوست، دانه، گل و میوه گیاهان دارویی بدست می‌آیند، یکی از بهترین منابع برای درمان سرطان‌ها هستند، زیرا ماهیتی غیرسمی دارند و عوارض جانبی کمتری ایجاد می‌کنند یا هیچ عارضه جانبی ندارند (Akhtar and Swamy, 2018). امروزه چندین ترکیب گیاهی با خواص ضدسرطانی معرفی شده است که یکی از این ترکیبات رزمارینیک اسید است (Khojasteh *et al.*, 2014). رزمارینیک اسید معمولاً در تیره نعناعیان به ویژه در Petersen and Simmonds, 2003; Fattahi *et al.*, 2013 یافت می‌شود (Dracocephalum kotschy Boiss. بومی ایران است و در مناطقی با ارتفاع ۲۰۰۰-۳۲۰۰ متر در استان‌های لرستان، فارس، گلستان، همدان، مازندران و تهران به صورت وحشی رشد می‌کند (Ashrafi *et al.*, 2017)). برداشت غیراصولی این گیاه در مرحله گلدهی توسط افراد محلی، مانع از تکثیر مداوم این گیاهان در این مناطق شده است به طوریکه زرین گیاه یکی از گیاهان در خطر انقراض در ایران است (Foroozandeh and Asadi Gharooneh, 2021).

استفاده از روش‌های شیمیایی به منظور تولید متابولیت‌های ثانویه ارزشمند پرهزینه و مشکل هستند. به طور مثال برای تهیه یک کیلوگرم پاکلی تاکسل (Paclitaxel) تقریباً 10 هزار کیلوگرم پوست خشک حاصل از درخت *Taxus* sp. مورد نیاز است. از این رو به دلیل کاربرد متابولیت‌های ثانویه در صنایع مختلف اعم از دارویی و گیاهی باید به دنبال یک سیستم تولید دوستدار محیط‌زیست و تجدیدپذیر باشیم. استفاده از تکنیک

ریشه مویین با اعمال تیمارها مورد بررسی قرار گرفت. در مرحله اول به منظور انتخاب بهترین سویه اگروباکتریوم رایزوژن از میان سویه‌های MSU، A7 و A4-N (تهیه شده از پژوهشکده متابولیت‌های ثانویه استان اصفهان) از برگ‌های چهار هفته‌ای زرین گیاه استفاده شد. سپس در مرحله دوم به منظور انتخاب بهترین سن برگ جهت تلقيق با باکتری، از گیاهچه‌های دو هفته‌ای، سه هفته‌ای و چهار هفته‌ای استفاده شد. در آخرین مرحله به منظور تعیین مناسب‌ترین محیط کشت در مرحله هم‌کشتی و پس از هم‌کشتی به منظور القا و تولید ریشه مویین از محیط کشت‌های MS و MS فاقد ترکیبات حاوی عناصر پرمصرف (KNO₃, NH₄NO₃, CaCl₂, KNO₃, NH₄NO₃) در مرحله هم‌کشتی و محیط کشت‌های MS و MS حاوی آمینواسید ال-گلوتامین به غلاظت ۰/۱ گرم بر لیتر در مرحله پس از هم‌کشتی استفاده شد.

آماده‌سازی ریزنمونه و تهیه محیط‌های کشت: در این تحقیق از بذور زرین گیاه تهیه شده از شرکت پاکان بذر اصفهان استفاده شد. به منظور از بین رفتن خواب بذور و حداکثر میزان جوانه‌زنی، بذور به مدت ۱۰ دقیقه با اسید سولفوریک غلیظ تیمار شدند. به منظور کشت بذور زرین گیاه از محیط کشت MS (Murashige and Skoog, 1962) استفاده شد. این پایه محیط کشت شامل ترکیبات دارای عناصر پرمصرف و کم‌صرف، ویتامین‌ها، میواینوزیتول (Myoinositol) و ساکارز است. در آخر pH محیط کشت در محدوده ۵/۸ تنظیم شد و جهت ژلاتینی‌شدن محیط کشت مقدار ۷ گرم آگار (شرکت سیگما، آمریکا) به آن اضافه گردید. محیط کشت به مدت ۲۰ دقیقه در اتوکلاو با فشار ۲ اتمسفر و دمای ۱۲۱ درجه سلسیوس استریل و پس از سرد شدن مورد استفاده قرار گرفت. جهت کشت بذور، پس از از بین بردن خواب، دوبار با آب مقطر شسته شدند و ضد عفنونی، زیر هود لامینار انجام گرفت. ابتدا بذور به مدت یک دقیقه در اتانول ۷۰ درصد و پس از آن به مدت ۱۰ دقیقه در هیپوکلریت سدیم تجاری ۱۰ درصد (حاوی ۵ درصد کلر فعال) غوطه‌ور شدند. در مرحله بعدی، بذور سه بار با آب مقطر استریل شسته و بر روی کاغذ صافی

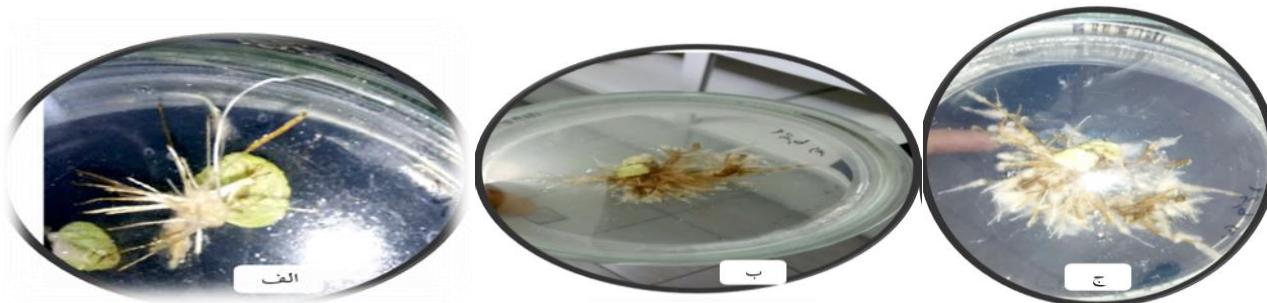
تلقيق برگ‌های چهار هفته‌ای زرین گیاه با اگروباکتریوم رایزوژن در محیط کشت هم‌کشتی MS فاقد ترکیبات دارای عناصر پرمصرف (KNO₃, NH₄NO₃, CaCl₂ و KH₂PO₄) به ریشه‌های مویین بسیاری (۸۹٪ تراویرختگی) دست پیدا کنند (Sharafi et al., 2014). در تحقیق دیگری ایوبی و همکاران (۲۰۱۷) موفق به تولید ریشه مویین از برگ‌های زرین گیاه یک MS هفته‌ای تلقيق یافته با اگروباکتریوم رایزوژن در محیط کشت Ayyobi and Fattahi, 2017 می‌باشد. افزودن آمینواسیدهایی مانند گلیسین، آسپارژین، ال-گلوتامین و ال-پرولین به محیط کشت به عنوان منابع غنی از نیتروژن سبب تحریک رشد و نمو سلول‌های گیاهی می‌شود و به دلیل اینکه به آسانی در دسترس سلول‌ها قرار می‌گیرند، سرعت رشد و نمو سلول‌ها را افزایش می‌دهند. نقش مؤثر استفاده از ال-گلوتامین در جلوگیری از اکسیدشدن ترکیبات پلی‌فلنی در گیاهان است (Kumar et al., 2013). استفاده از ال-گلوتامین به غلاظت ۰/۱ گرم بر لیتر و پلی‌ونیل پلی‌پیرولیدون (Polyvinyl Polypyrrolidone) به غلاظت ۵ گرم بر لیتر به عنوان تکمیل‌کننده‌های محیط کشت در مرحله هم‌کشتی و پس از هم‌کشتی باعث بهبود تراویرختگی و افزایش القا و تولید ریشه مویین از کالوس‌های گیاه Camellia sinensis تلقيق یافته با اگروباکتریوم رایزوژن گردید (Rana et al., 2016). در این تحقیق اثر محیط کشت MS فاقد عناصر پرمصرف در مرحله هم‌کشتی، اثر ال-گلوتامین در مرحله پس از هم‌کشتی و اثر متقابل آنها به منظور بهبود تولید ریشه مویین از زرین گیاه مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

تیمارهای آزمایش: آزمایش در قالب طرح کاملاً تصادفی در چهار تکرار به صورت کشت درون شیشه‌ای، در آزمایشگاه گروه بیوتکنولوژی دانشکده کشاورزی دانشگاه صنعتی اصفهان در سال ۱۳۹۹-۱۴۰۰ و در سه مرحله انجام گرفت و در صد تولید ریشه مویین و طول ریشه با اعمال تیمارها در دو مرحله اول مورد بررسی قرار گرفت و در مرحله آخر تنها در صد



شکل ۱- کشت ریزنمونه‌های چهار هفته‌ای زرین‌گیاه بر روی محیط کشت تولید ریشه مویین (حاصل تلقيح با سویه MSU اگروباکتریوم رایزوژنر)



شکل ۲- تولید ریشه مویین از برگ‌های چهار هفته‌ای زرین‌گیاه (حاصل تلقيح با سویه MSU اگروباکتریوم رایزوژنر) به ترتیب بعد از گذشت الف: سه هفته، ب: شش هفته و ج: هشت هفته از کشت ریزنمونه‌ها بر روی محیط کشت تولید ریشه مویین

فالکون‌های حاوی محیط کشت LB مایع و ریفامپسین به غلظت ۵۰ میلی گرم بر لیتر در محدوده pH ۷-۷/۵ متنقل گردید. سپس فالکون‌ها به مدت ۱۸ تا ۲۴ ساعت در شیکر انکوباتور در دمای ۲۸ درجه سلسیوس و سرعت تکانه ۱۸۰ دور بر دقیقه در شرایط تاریکی قرار گرفتند. غلظت بهینه باکتری‌ها با کمک دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۶۰۰ نانومتر تنظیم گردید ($OD_{600}=0.6-0.8$). پس از این مراحل، فالکون‌ها به مدت ۱۰ دقیقه و با شدت ۷۰۰۰ g سانتریفیوژ شدند و پس از تشکیل رسوب باکتری و حذف فاز رویی (LB مایع) در زیر هود میکروبی و در شرایط استریل، بر روی رسوب باکتری مقدار ۱۰ میلی لیتر محیط کشت تلقيح استریل (محیط کشت MS حاوی ۵۰ گرم بر لیتر ساکارز و ۱۰۰ میکرومولار هورمون استوسیرینگون با pH ۵/۵ و یا محیط کشت MS فاقد ترکیبات CaCl₂, KNO₃, NH₄NO₃, KH₂PO₄)، حاوی ۵۰ گرم بر لیتر ساکارز و ۱۰۰ میکرومولار هورمون استوسیرینگون با pH ۵/۵ (Bertani, 1951) اضافه گردید. در نهایت فالکون‌ها به مدت پنج ساعت در شیکر

استریل خشک شدند. در نهایت بذور با پنس استریل در شیشه‌های مربایی ۵ سانتی‌متری حاوی ۲۵ میلی لیتر محیط کشت MS فاقد تنظیم‌کننده‌ای رشد، کشت شدند (شکل ۱ و ۲) و به منظور جوانه‌زنی به اتاق رشد با دمای 24 ± 2 درجه سلسیوس و دوره نوری ۱۶ ساعت روشنایی و ۸ ساعت تاریکی متنقل شدند. برگ‌های گیاهچه‌ها به ترتیب بعد از گذشت دو، سه و چهار هفته از جوانه‌زنی بذور به منظور تلقيح با سویه‌های مختلف اگروباکتریوم رایزوژنر مورد استفاده قرار گرفت.

جهت تلقيح برگ‌های گیاهچه‌ها با اگروباکتریوم رایزوژنر، از سویه‌های MSU A7 و A4-N استفاده شد. جهت آماده‌سازی باکتری برای تلقيح با ریزنمونه‌ها، در زیر هود میکروبی در شرایط استریل یک تک کلون از هر یک از سویه‌های رشدیافته بر روی محیط کشت LB (Bertani, 1951) جامد حاوی ۵۰ میلی گرم بر لیتر آنتی‌بیوتیک ریفامپسین و ۱۵ گرم بر لیتر آگار در محدوده pH ۷-۷/۵ برداشته شده و به

عمل سه مرتبه و هر بار به مدت ۵ تا ۱۰ دقیقه انجام گرفت. سپس ریزنمونه‌ها بر روی کاغذ صافی استریل خشک شدند. در نهایت ریزنمونه‌های خشک شده بر روی محیط کشت تولید ریشه مویین (محیط کشت MS حاوی ۲۵۰ میلی‌گرم بر لیتر سفاتوکسیم، ۲ میلی‌گرم بر لیتر هورمون ایندول بوتیریک اسید (IBA) و یا محیط کشت MS حاوی ۲۵۰ میلی‌گرم بر لیتر سفاتوکسیم، ۲ میلی‌گرم بر لیتر هورمون IBA و ۰/۱ گرم بر لیتر ال-گلوتامین) منتقل شده و در اتاق رشد در دمای 24 ± 2 درجه سلسیوس در شرایط تاریکی نگهداری شدند (شکل ۱). پس از گذشت سه هفته از کشت ریزنمونه‌ها بر روی محیط کشت تولید ریشه مویین، ریشه‌های مویین از محل زخم‌ها ظاهر شدند. بالاصله بعد از ظهر ریشه‌های مویین، ریزنمونه‌های ریشه‌دار بر روی محیط کشت MS حاوی ۲۰۰ میلی‌گرم بر لیتر سفاتوکسیم، ۲ میلی‌گرم بر لیتر IBA و ۰/۱ گرم بر لیتر ال-گلوتامین قرار گرفتند. واکشت ریزنمونه‌های ریشه‌دار هر ۱۴ روز یک بار صورت گرفت و هر بار مقدار سفاتوکسیم محیط کشت به مقدار ۵۰ میلی‌گرم بر لیتر کاهش یافت (شکل ۲). تمامی مراحل بالا در شرایط استریل و در زیر هود لامینار انجام گرفت. محل نگهداری واکشت ریشه‌های مویین در اتاق رشد در دمای 24 ± 2 درجه سلسیوس و در شرایط تاریکی بود.

تأیید مولکولی با استفاده از واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز (PCR): به منظور تأیید مولکولی ماهیت تاریختی ریشه‌های مویین احتمالی و تأیید اصالت هر یک از سویه‌های اگروباکتریوم رایزوژن (MSU، A7 و A4-N) به عنوان کنترل CTAB مثبت ابتدا به ترتیب استخراج DNA کل به روش (Khan *et al.*, 2007) و استخراج DNA پلاسمیدی به روش لیز قلیایی انجام گرفت (Sambrook and Russell, 2006). سپس واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز با استفاده از آغازگرهای اختصاصی به منظور تأیید حضور ژن *rolC* و *auxI* در هر یک از ریشه‌های مویین احتمالی و تأیید حضور ژن *rolC* *auxI* *virD* و *auxI* در هر یک از سویه‌های اگروباکتریوم رایزوژن انجام گردید (جدول ۱) (Fattah *et al.*, 2013). به منظور تهیه ۱۰ میکرولیتر از PCR

انکوباتور با دمای ۲۸ درجه سلسیوس و سرعت تکانه ۱۸۰ دور بر دقیقه در شرایط تاریکی قرار گرفتند. از سوسپانسیون حاصل به منظور تلقیح ریزنمونه‌ها استفاده گردید.

در مرحله هم‌کشتی، جهت تلقیح ریزنمونه‌های گیاهی با سوسپانسیون باکتری سویه‌های MSU، A7 و A4-N، به منظور انتخاب بهترین سویه، برگ‌های چهار هفتاهی زرین گیاه و جهت انتخاب بهترین سن برگ، برگ گیاهچه‌های دو، سه و چهار هفتاهی از جهت تلقیح با سویه MSU در زیر هود میکروبی از گیاه مادری جدا شده و به ظروف پتری استریل حاوی محیط کشت تلقیح منتقل شدند و توسط اسکالپل استریل زخم‌هایی بسیار سطحی بر روی رگبرگ اصلی واقع در سطح زیرین برگ‌ها ایجاد شد (این زخم‌ها سبب نفوذ بهتر باکتری به درون ریزنمونه می‌شوند). سوسپانسیون آماده درون ظرف پتری استریل دیگر ریخته شده و برگ‌های برش خردش به ظرف پتری حاوی سوسپانسیون باکتری انتقال شدند. ظرف پتری حاوی سوسپانسیون باکتری و برگ‌های برش خردش به مدت ۱۰ الی ۱۵ دقیقه به صورت دستی داخل هود لامینار مخلوط شدند. سپس ریزنمونه‌های گیاهی ابتدا جهت حذف رطوبت اضافی برگ‌ها بر روی کاغذ صافی به مدت کوتاهی قرار گرفتند و به دنبال آن بر روی ظروف پتری حاوی محیط کشت القای ریشه مویین (محیط کشت MS حاوی ۵۰ گرم بر لیتر ساکاراز و ۱۰۰ میکرومولار هورمون استوسرینگون با pH ۵/۵ و یا محیط کشت MS فاقد ترکیبات CaCl_2 , KNO_3 , NH_4NO_3 و KH_2PO_4 ، حاوی ۵۰ گرم بر لیتر ساکاراز و ۱۰۰ میکرومولار هورمون استوسرینگون با pH ۵/۵) منتقل شدند و به مدت ۴۸ ساعت در شرایط تاریکی و در دمای 24 ± 2 درجه سلسیوس نگهداری شدند.

در مرحله پس از هم‌کشتی، پس از گذشت دو روز، ابتدا به منظور حذف باکتری، ریزنمونه‌های تلقیح یافته با هر یک از سویه‌های اگروباکتریوم رایزوژن (MSU، A7 و A4-N) در زیر هود میکروبی در شرایط استریل به ظروف پتری حاوی آب مقطر استریل که دارای ۵۰۰ میلی‌گرم بر لیتر سفاتوکسیم بودند، انتقال داده شدند و به صورت دستی هم‌زده شدند. این

جدول ۱- توالی آغازگرهای ژن‌های *rolC auxI virD* و *rolC auxI virD* مورد استفاده در این تحقیق

توالی	آغازگر	ژن
5'-TAA CAT GGC TGA AGA CGA CC-3'	F	<i>rolC</i>
5'-AAA CTT GCA CTC GCC ATG CC-3'	R	
5'-TTC GAA GGA AGC TTG TCA GAA-3'	F	<i>auxI</i>
5'-CTT AAA TCC GTG TGA CCA TAG-3'	R	
5'-ATG TCG CAA GGC AGT AAG CCC A-3'	F	<i>virD</i>
5'-GGA GTC TTT CAG CAG CAA-3'	R	

تأثیر نوع سویه و سن ریزنمونه بر روی القا و تولید ریشه مویین: نتایج حاصل از تجزیه واریانس بیانگر معنی دار بودن اثر سویه و سن ریزنمونه بر صفت ریشه‌زایی در سطح احتمال ۰.۱ و غیرمعنی دار بودن اثر سویه و سن ریزنمونه بر صفت طول ریشه تشکیل شده بود (جدول ۲). مقایسه میانگین بین سویه‌های اگروبکتریوم رایزوژنر (MSU، A7 و A4-N) نشان داد که سویه MSU بیشترین تأثیر را در ریشه‌زایی (۹۰٪) دارد. مقایسه میانگین بین سویه‌های اگروبکتریوم رایزوژنر نشان داد که هیچ یک از سویه‌های مورد استفاده تأثیر معنی داری بر طول ریشه تشکیل شده نداشتند. همچنین مقایسه میانگین بین سنین مختلف ریزنمونه مورد استفاده (برگ زرین گیاه) از آن بود که برگ‌های چهار هفته‌ای بیشترین تأثیر (۸۲/۲۸ درصد ریشه‌زایی) در نتیجه تلقیح با سویه MSU اگروبکتریوم رایزوژنر داشتند و بعد از آن به ترتیب برگ‌های سه هفته‌ای و دو هفته‌ای با میانگین (۳۷/۸۳ و ۱۲/۴۳ درصد ریشه‌زایی) در تولید ریشه مویین در نتیجه تلقیح با سویه MSU اگروبکتریوم رایزوژنر اثرگذار بودند. مقایسه میانگین بین سنین مختلف ریزنمونه مورد استفاده (برگ زرین گیاه) نشان داد که سنین مختلف تأثیر معنی داری بر روی طول ریشه تشکیل شده نداشتند (شکل ۳). توانایی اگروبکتریوم رایزوژنر برای انتقال T-DNA پلاسمیدی خود به ژنوم سلول میزان بستگی به سویه باکتری دارد (Porter and Flores, 1991; Sharafi *et al.*, 2013) اولین بار اثر سویه‌های MSU، A7 و A4-N بر تولید ریشه

mix برای هر واکنش، ۵ میکرومولار از هر آغازگر، ۲۵ نانوگرم DNA الگو و ۵ میکرولیتر مستر میکس دو برابر غلظت شرکت آمپلیکون استفاده شد.

تکثیر ژن‌های *rolC auxI* و *rolC auxI virD* با آغازگرهای اختصاصی و اسرشت‌سازی اولیه به مدت ۵ دقیقه در دمای ۹۴°C، پس از آن ۳۰ سیکل حرارتی شامل و اسرشت‌سازی (Denaturation) در دمای ۹۴°C به مدت یک دقیقه، اتصال (Elongation) در دمای ۵۵/۹°C به مدت یک دقیقه و بسط (Elongation) در دمای ۷۲°C به مدت ۱/۵ دقیقه و در ادامه یک سیکل حرارتی ۷۲°C به مدت ۵ دقیقه انجام شد. تکثیر ژن *virD* با آغازگرهای اختصاصی نیز شامل و اسرشت‌سازی اولیه در دمای ۹۴°C به مدت ۵ دقیقه و پس از آن ۳۵ سیکل حرارتی شامل و اسرشت‌سازی در دمای ۹۴°C به مدت ۴۵ ثانیه، اتصال در دمای ۵۶°C به مدت ۴۵ ثانیه و بسط در دمای ۷۲°C به مدت ۵ دقیقه و در ادامه یک سیکل حرارتی ۷۲°C به مدت ۵ دقیقه انجام شد. پس از انجام واکنش PCR، به منظور تأیید حضور ژن‌های *rolC auxI* در ژنومی هر یک از ریشه‌های مویین احتمالی و تأیید حضور ژن‌های *rolC auxI virD* در DNA پلاسمیدی سویه‌های اگروبکتریوم رایزوژنر و مشاهده باندهای مربوط به ژن‌ها بر روی ژل، الکتروفورز ژل آگارز ۱٪ در بافر TAE با ولتاژ ۸ ولت بر سانتی‌متر انجام گرفت.

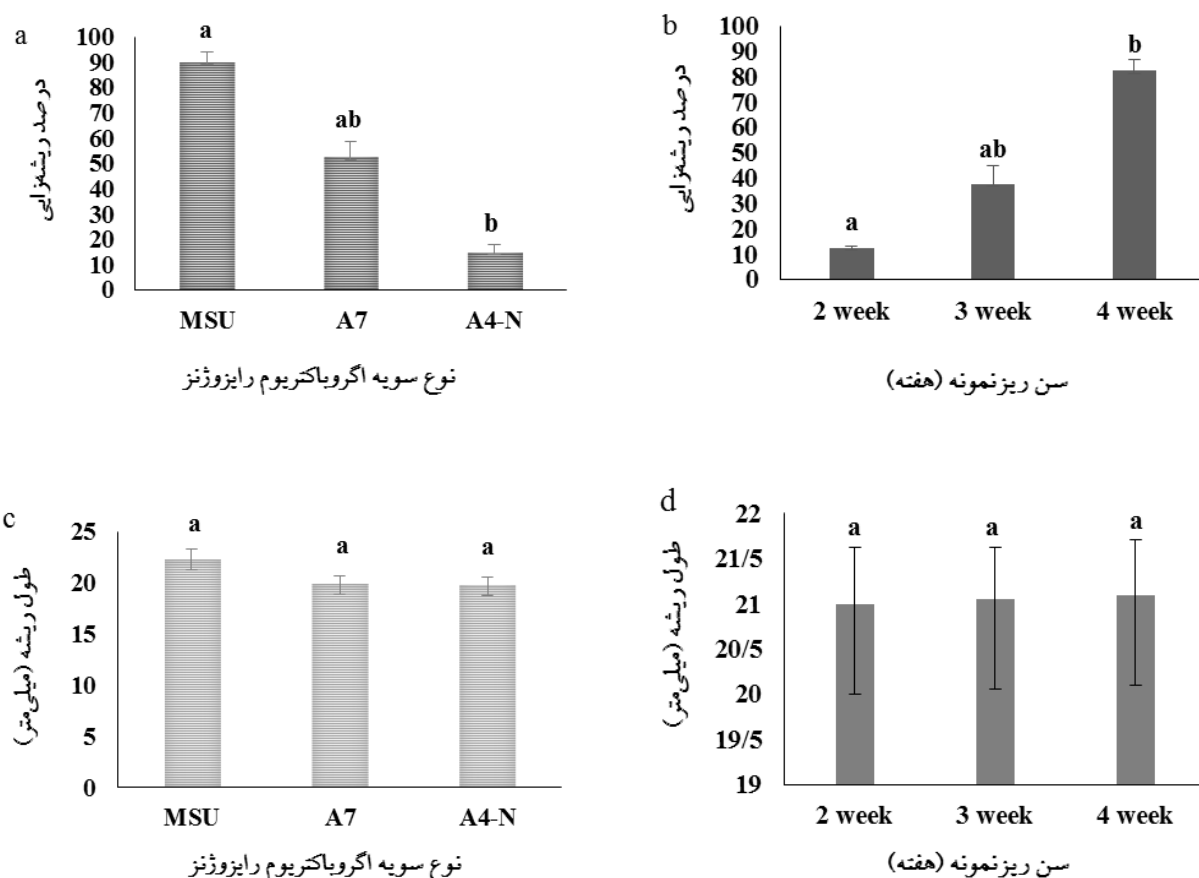
آزمایشات این پژوهش در قالب طرح کاملاً تصادفی در چهار تکرار انجام گرفت. به منظور آنالیز داده‌ها از نرم‌افزار SPSS استفاده شد و میانگین داده‌ها براساس آزمون دانکن در سطح احتمال ۱٪ مورد مقایسه قرار گرفت.

نتایج و بحث

جدول ۲- تجزیه واریانس اثر نوع سویه و سن ریزنمونه بر صفاتی شامل درصد ریشه‌زایی و طول ریشه تشکیل شده از زرین‌گیاه

منابع تغییر	آزادی	درجه	میانگین مربعات	طول ریشه
			درصد ریشه‌زایی	طول ریشه
نوع سویه	۲		۵۶۲۵**	۷/۷۶۶ ^{ns}
خطای آزمایش	۹		۸۶/۱۱۱	۳/۲۳۵
ضریب تغییرات	-		۱۷/۶۷۵	۸/۷۱۳
سن ریزنمونه	۲		۴۹۹۹/۹۹۰**	۰/۰۱۰ ^{ns}
خطای آزمایش	۹		۹۲/۵۰۳	۱/۴۵۰
ضریب تغییرات	-		۲۱/۷۷۲	۵/۷۲

ns، * و ** به ترتیب بیانگر غیرمعنی دار بودن، معنی دار بودن در سطح احتمال ۵ درصد و معنی دار بودن در سطح احتمال ۱ درصد هستند.



شکل ۳- مقایسه میانگین اثر نوع سویه و سنین مختلف ریزنمونه مورد استفاده بر روی صفاتی شامل ریشه‌زایی و طول ریشه تشکیل شده از زرین‌گیاه با دقت اندازه‌گیری ۰.۰۰۰۱

Riznmononehāt taliqiyāfteh ba sovih MSU and Dorani and (Aharizad, 2018).

در گونه‌های مختلف گیاهی اغلب برگ‌ها به عنوان ریزنمونه

مویین از زرین‌گیاه مورد بررسی قرار گرفت. در تحقیقی که به منظور تولید ریشه مویین از گیاه عروسک پشت‌پرده (*Physalis alkekengi*) انجام گرفت، بیشترین درصد تراویختگی مربوط به

همچنین استفاده از ال-گلوتامین به غلظت ۰/۱ گرم بر لیتر در محیط کشت تولید ریشه مویین در مرحله پس از همکشتی بیشترین تأثیر بر ریشه‌زایی (۷۵/۷۸ درصد ریشه‌زایی) از برگ‌های چهار هفته‌ای تلقیح یافته با سویه MSU اگروباکتریوم رایزوژنر داشت و پس از آن به ترتیب استفاده از محیط کشت فاقد ترکیبات حاوی عناصر پرمصرف و عدم استفاده از ال-گلوتامین، استفاده از محیط کشت MS و استفاده از ال-گلوتامین و در نهایت استفاده از محیط کشت MS و عدم استفاده از ال-گلوتامین بر روی تولید ریشه (به ترتیب ۴۲/۸، ۲۵/۸۳ و ۱۳/۵۵ درصد ریشه‌زایی) از برگ‌های تلقیح یافته با سویه MSU اگروباکتریوم رایزوژنر مؤثر بودند (شکل ۴).

افزودن استوسیرینگون به محیط کشت در مرحله همکشتی منجر به القای بیان ژن‌های *Vir* پلاسمید Ri اگروباکتریوم رایزوژنر می‌شود. اثر استوسیرینگون به شدت به غلظت مورد استفاده، نوع ریزنمونه، نوع گونه گیاهی و نوع محیط کشت بستگی دارد (Rana *et al.*, 2016; Nakano *et al.*, 2017). استفاده از استوسیرینگون در غلظت بالا (۲۰۰ میکرومولار) منجر به نکروزه و قهوه‌ای شدن کالوس‌های برنج تلقیح یافته با سویه EHA105 اگروباکتریوم رایزوژنر گردید و همچنین بهترین نتیجه (بیشترین بیان ژن *GUS* در نتیجه تلقیح با باکتری) به هنگام استفاده از استوسیرینگون به غلظت ۱۰۰ میکرومولار مشاهده شد (Perez Bernal *et al.*, 2009). در پژوهشی که توسط Sharafi و همکاران (۲۰۱۴) انجام گرفت، استفاده از محیط کشت MS فاقد ترکیبات حاوی عناصر پرمصرف (کشت با اگروباکتریوم رایزوژنر) تأثیر فزاینده‌ای بر انتقال T-DNA از پلاسمید باکتری به ژنوم سلول میزان و در نتیجه تولید ریشه مویین از برگ‌های چهار هفته‌ای زرین گیاه داشت و همچنین تعداد سلول‌های باکتری در مقایسه با محیط کشت MS کامل افزایش یافته بود. رشد بیش از حد سلول‌های باکتری اثر بازدارندگی عناصر پرمصرف بر تکثیر سلول‌های اگروباکتریوم

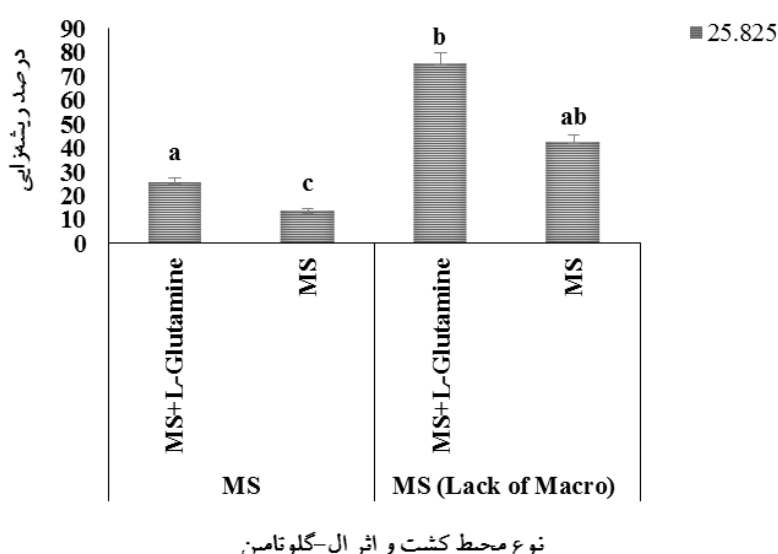
جهت تلقیح با اگروباکتریوم رایزوژنر و تولید ریشه مویین مورد استفاده قرار می‌گیرند (Qin *et al.*, 2022). در این پژوهش، با تکیه بر نتایج تحقیقات قبلی (Pawar and Maheshwari, 2004; Sevon and Oksman-Caldentey, 2002) تنها از برگ‌های زرین گیاه جهت تلقیح با سویه‌های مختلف اگروباکتریوم رایزوژنر به منظور القا و تولید ریشه مویین استفاده شد و اثر سایر ریزنمونه‌های دیگر جهت تولید ریشه مویین مورد بررسی قرار نگرفت. به طور کلی هر چه سن ریزنمونه کمتر باشد، تمایز سلول‌ها کمتر بوده و برای انتقال ژن به وسیله اگروباکتریوم مناسب‌تر هستند. با این حال، نتایج آزمایشات تجربی نشان داد که ریزنمونه‌های جوان‌تر توانایی کمتری در برابر آسیب مکانیکی به جهت امکان اتصال باکتری‌ها به دیواره سلولی میزان و انتقال T-DNA به ژنوم سلول میزان داشتند که باعث نکروزه شدن ریزنمونه و مرگ سلولی می‌شد و در نهایت درصد القا و تولید ریشه مویین کاهش می‌یافت. یافته‌های این پژوهش با نتایج مطالعه تأثیر سینی مختلف ریزنمونه (برگ‌های ۳۰، ۳۷، ۴۴، ۵۱ و ۵۸ روزه) بر القای ریشه مویین در گیاه *Macleaya microcarpa* همخوانی داشت (Huang *et al.*, 2018). همچنین در پژوهش انجام گرفته توسط Sharafi و همکاران (۲۰۱۴)، از برگ‌های چهار هفته‌ای زرین گیاه به عنوان ریزنمونه جهت تلقیح با اگروباکتریوم رایزوژنر استفاده شد (Sharafi *et al.*, 2014).

اثر نوع محیط کشت و ال-گلوتامین بر القاء و تولید ریشه مویین: نتایج تجزیه واریانس بیانگر معنی دار بودن اثر نوع محیط کشت، ال-گلوتامین و اثر متقابل نوع محیط کشت و ال-گلوتامین بر ریشه‌زایی از برگ‌های چهار هفته‌ای تلقیح یافته با سویه MSU اگروباکتریوم رایزوژنر در سطح احتمال ۱٪ بود (جدول ۴). مقایسه میانگین بین اثر متقابل نوع محیط کشت و ال-گلوتامین نشان داد که استفاده از محیط کشت MS فاقد ترکیبات حاوی عناصر پرمصرف CaCl_2 , KNO_3 , NH_4NO_3 و KH_2PO_4 در مرحله همکشتی به منظور القای ریشه مویین و

جدول ۳- تجزیه واریانس تأثیر متقابل نوع محیط کشت و ال-گلوتامین بر روی ریشه زایی از زرین گیاه

آزادی ریشه زایی	میانگین مربعات درجه آزادی	منابع تغییرات	نوع محیط کشت	
			نوع محیط کشت	ال-گلوتامین
۶۲۷۲/۶۴۰***	۱			
۲۰۴۷/۵۶۳***	۱			
۴۲۸/۴۹۰***	۱	نوع محیط کشت × ال-گلوتامین		
۲۷/۰۳۷	۱۲	خطای آزمایش		
۱۳/۱۶	-	ضریب تغییرات		

ns, * و ** به ترتیب بیانگر غیرمعنی دار بودن، معنی دار بودن در سطح احتمال ۵ درصد و معنی دار بودن در سطح احتمال ۱ درصد هستند.

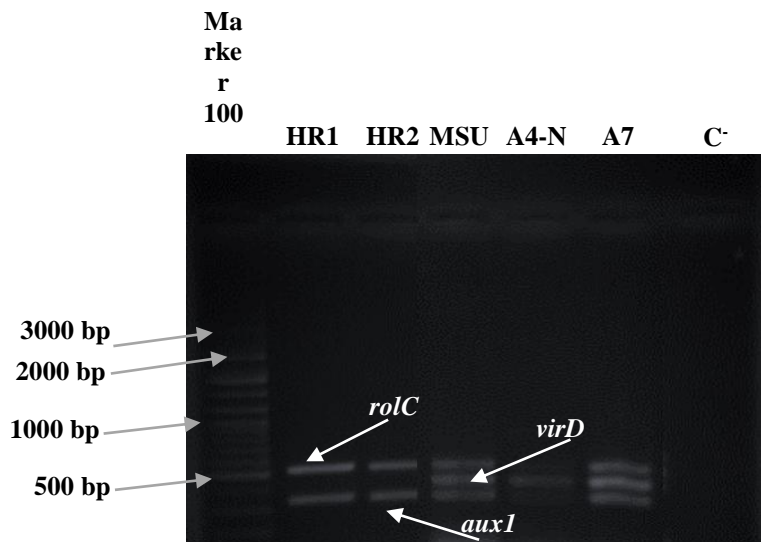


شکل ۴- اثر متقابل نوع محیط کشت و ال-گلوتامین بر تولید ریشه مویین در نمونه های تلقیح شده با سویه MSU اگروباکتریوم رایزوژنر

ال-گلوتامین از اکسیدشدن ترکیبات پلی فنلی (Murphy, 2007) در گیاهان جلوگیری می کند. اضافه کردن ال-گلوتامین به محیط کشت هم کشتی باعث از بین رفتن اثرات باکتری کشی (Bactericidal) پلی فنل های تراو شده از برگ چای شده و در نتیجه انتقال T-DNA از پلاسمید باکتری به ژنوم سلول میزبان را افزایش داد و باعث افزایش تاریختی ریشه های مویین شد (Paul *et al.*, 2012).

تأثیر مولکولی تاریختگی ریشه های مویین: مشاهده باندهای مربوط به ژن های *rolC* و *aux1* بر روی ژل که به ترتیب در اندازه ۵۳۴bp و ۳۴۷bp هستند، بیانگر انتقال قطعه (TL-DNA و TR-DNA) از پلاسمید القاکننده ریشه

رایزوژنر را ثابت می کند (Sharafi *et al.*, 2014). نبود یون فسفات در فعال سازی ژن *virG* و تشکیل زیست لایه (Biofilm) و نبود یون کلسیم در بیان ژن های بیماری زایی Winans, (1990; Flego *et al.*, 1997; Danhorn *et al.*, 2004; Azadi *et al.*, 2010). افزودن هورمون ایندول بوتیریک اسید به محیط کشت، سبب افزایش تولید ریشه مویین از ریزنمونه های زرین گیاه شد (Fattahi *et al.*, 2013). وجود ترکیباتی مانند فلاونوئیدها از انتقال هورمون ایندول استیک اسید (اکسین طبیعی) در گیاهان جلوگیری می کند. بنابراین افزودن هورمون IBA به محیط کشت می تواند کمبود هورمون اکسین در Brown *et al.*, 2001; Peer and (2001) را جبران کند.



شکل ۵- الکتروفورز ژل آگارز مربوط به تأیید مولکولی تاریختگی ریشه‌های مویین زرین‌گیاه و اصالت هر یک از سویه‌های اگروباکتریوم رایزوژنر

-گلوکوزیداز β -glucosidase (Cytokinin β -glucosidase) را رمزگذاری می‌کند که با هیدرولیز سیتوکینین β -گلوکوزیدها، سیتوکینین‌های فعال را آزاد می‌کند و از این طریق در تنظیم Christey, 2001; Nemoto *et al.*, 2009 مؤثر است (Christey, 2001; Nemoto *et al.*, 2009). ژن *auxI* در افزایش مقدار هورمون اکسین نقش دارد (Alpizar *et al.*, 2006; Alpizar *et al.*, 2006). در قسمت TR-DNA قرار دارد (Bulgakov *et al.*, 2004; Pratheesh *et al.*, 2014).

نتیجه‌گیری

نتایج کلی حاصل از این مطالعه نشان داد که استفاده از سویه MSU اگروباکتریوم رایزوژنر جهت انتقال T-DNA به ژنوم سلول میزبان، برگ‌های چهار هفته‌ای زرین‌گیاه جهت تلقیح با باکتری و محیط‌کشت MS فاقد ترکیبات پرمصرف (NH_4NO_3)، CaCl_2 ، KNO_3 و KH_2PO_4 در مرحله هم‌کشتی و محیط‌کشت MS حاوی ال-گلوتامین به غلظت ۱٪ گرم بر لیتر در مرحله پس از هم‌کشتی جهت القا و تولید ریشه مویین بیشترین بازده را داشت. استفاده از روش بهینه‌سازی شده می‌تواند در تولید ترکیبات دارویی این گیاه مانند رزمارینیک اسید در مطالعات بعدی استفاده شود.

مویین (pRi) اگروباکتریوم رایزوژنر به ژنوم ریشه‌های مویین تشکیل شده (HR1 و HR2) و در نتیجه بیانگر تأیید تاریختگی آن‌ها بود. همچنین مشاهده باندهای مربوط به ژن‌های *rolC*، *auxI* و *virD* (به طول ۴۳۸bp) بر روی ژل بیانگر وجود پلاسمید القاکننده ریشه مویین در هر یک از سویه‌های اگروباکتریوم رایزوژنر (MSU، A4-N و A7) و قابلیت آن‌ها در ایجاد ریشه مویین در نتیجه تلقیح با ریزنمونه‌های گیاهی است. عدم وجود باندهای مربوط به ریشه‌های گیاهی از ژن‌ها بر روی ژل در نمونه کنترل منفی (ریشه‌های حاصل از کشت بذر زرین‌گیاه) بیانگر عدم تاریختگی آن‌ها بود (شکل ۵).

به‌طورکلی TR-DNA و TL-DNA به صورت جداگانه به ژنوم سلول گیاه میزبان منتقل و ادغام می‌شوند. تنها TL-DNA که حاوی ژن‌های رول (*rolC*، *rolB*، *rolA* و *rolD*) هست، برای القای ریشه مویین ضروری است (Georgiev *et al.*, 2007). توالی ژن *rolC* در سویه‌های مختلف خیلی متفاوت است اما اندازه آن‌ها در بین سویه‌های مختلف مشابه است و بین ۵۳۷ تا ۵۴۳ جفت باز (سویه ۸۱۹۶) و ۱۷۸-۱۸۰ (سویه ۲۶۵۹) هست. ژن *rolC* پروتئینی به تعداد اسید‌آمینه ۲۰ کیلودالتون) رمزگذاری می‌کند که بیش از ۶۵ درصد یکسانی در بین سویه‌های مختلف دارد. *rolC* یک سیتوکینین

این پژوهش توسط صندوق حمایت از پژوهشگران و فناوران
کشور، معاونت علمی و فناوری ریاست جمهوری حمایت شده
است که بدین وسیله تقدیر و تشکر می‌گردد.

تشکر و قدردانی

منابع

- Akhtar, M. S., & Swamy, M. K. (2018). Anticancer Plants: Natural Products and Biotechnological Implements. Springer, Singapore. <https://doi.org/10.1007/978-981-10-8064-7>.
- Alpizar, E., Dechamp, E., Espeut, S., Royer, M., Lecouls, A. C., Nicole, M., Bertrand, B., Lashermes, P., & Etienne, H. (2006). Efficient production of *Agrobacterium rhizogenes*-transformed roots and composite plants for studying gene expression in coffee roots. *Plant Cell Reports*, 25, 959-967. doi: 10.1007/s00299-006-0159-9.
- Ashrafi, B., Ramak, P., Ezatpour, B., & Talei, G. R. (2017). Investigation on chemical composition, antimicrobial, antioxidant, and cytotoxic properties of essential oil from *Dracocephalum kotschy* Boiss. *African Journal of Traditional, Complementary and Alternative Medicines*, 14, 209-217. doi: 10.21010/ajtcam.v14i3.23.
- Aslam, M. S., & Ahmad, M. S. (2016). Worldwide importance of medicinal plants: Current and historical perspectives. *Recent Advances in Biology and Medicine*, 2, 909. doi: 10.18639/RABM.2016.02.338811.
- Ayyobi, N., & Fattah, M. (2017) Induction effects of colchicine and chitosan on rosmarinic acid production in hairy root cultures of Zarrin-Giah (*Dracocephalum kotschy* Boiss). *Cellular and Molecular Research (Iranian Journal of Biology)*, 30, 1-13. 20.1001.1.23832738.1396.30.1.1.0.
- Azadi, P., Chin, D. P., Kuroda, K., Khan, R. S., & Mii, M. (2010). Macro elements in inoculation and co-cultivation medium strongly affect the efficiency of *Agrobacterium*-mediated transformation in *Lilium*. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture (PCTOC)*, 101, 201-209. <https://doi.org/10.1007/s11240-010-9677-9>.
- Bertani, G. (1951). Studies on lysogenesis. I. The mode of phage liberation by lysogenic *Escherichia coli*. *Journal of Bacteriology*, 62(3), 293-300. doi: 10.1128/jb.62.3.293-300.1951.
- Brown, D. E., Rashotte, A. M., Murphy, A. S., Normanly, J., Tague, B. W., Peer, W. A., Taiz, L., & Muday, G. K. (2001). Flavonoids act as negative regulators of auxin transport in vivo in *Arabidopsis*. *Plant Physiology*, 126, 524-535. doi: 10.1104/pp.126.2.524.
- Bulgakov, V., Tchernoded, G., Mischenko, N., Shkryl, Y. N., Fedoreyev, S., & Zhuravlev, Y. N. (2004). The *rolB* and *rolC* genes activate synthesis of anthraquinones in *Rubia cordifolia* cells by mechanism independent of octadecanoid signaling pathway. *Plant Science*, 166, 1069-1075. <https://doi.org/10.1016/j.plantsci.2003.12.027>.
- Cai, Z., Kastell, A., Knorr, D., & Smetanska, I. (2012). Exudation: An expanding technique for continuous production and release of secondary metabolites from plant cell suspension and hairy root cultures. *Plant Cell Reports*, 31, 461-477. doi: 10.1007/s00299-011-1165-0.
- Chandra, S. (2012). Natural plant genetic engineer *Agrobacterium rhizogenes*: Role of T-DNA in plant secondary metabolism. *Biotechnology Letters*, 34, 407-415. doi: 10.1007/s10529-011-0785-3.
- Christey, M. C. (2001). Use of Ri-mediated transformation for production of transgenic plants. *In Vitro Cellular and Developmental Biology-Plant*, 37, 687-700. <https://doi.org/10.1007/s11627-001-0120-0>.
- Danhorn, T., Hentzer, M., Givskov, M., Parsek, M. R., & Fuqua, C. (2004). Phosphorus limitation enhances biofilm formation of the plant pathogen *Agrobacterium tumefaciens* through the PhoR-PhoB regulatory system. *Journal of Bacteriology*, 186, 4492-4501. doi: 10.1128/JB.186.14.4492-4501.2004.
- Dorani, E., & Aharizad, S. (2018). Effects of *Agrobacterium rhizogenes* strains and explants on induction of hair root in *Physalis alkekengi*. *Genetic Engineering and Biosafety Journal*, 7, 33-40. <http://gebsj.ir/article-1-238-en.html>.
- Fattah, M., Nazeri, V., Torras Claveria, L., Sefidkon, F., Cusido, R. M., Zamani, Z., & Palazon, J. (2013). A new biotechnological source of rosmarinic acid and surface flavonoids: Hairy root cultures of *Dracocephalum kotschy* Boiss. *Industrial Crops and Products*, 50, 256-263. <https://doi.org/10.1016/j.indcrop.2013.07.029>.
- Flego, D., Pirhonen, M., Saarilahti, H., Palva, T. K., & Palva, E. T. (1997). Control of virulence gene expression by plant calcium in the phytopathogen *Erwinia carotovora*. *Molecular Microbiology*, 25, 831-838. doi: 10.1111/j.1365-2958.1997.mmi501.x.
- Foroozandeh, E., & Asadi Gharooneh, H. A. (2021). *Dracocephalum kotschy* Boiss.: An Iranian endemic medicinal plant; A review. *Journal of Medicinal Herbs*, 12, 9-17. doi: 10.30495/MEDHERB.2021.679008.
- Gelvin, S. B. (2003). Improving plant genetic engineering by manipulating the host. *Trends in Biotechnology*, 21, 95-98. doi: 10.1016/S0167-7799(03)00005-2.
- Georgiev, M. I., Pavlov, A. I., & Bley, T. (2007). Hairy root type plant *in vitro* systems as sources of bioactive substances. *Applied Microbiology and Biotechnology*, 74, 1175-1185. doi: 10.1007/s00253-007-0856-5.

- Huang, P., Xia, L., Liu, W., Jiang, R., Liu, W., Tang, Q., Xu, M., Yu, L., Tang, Z., & Zeng, J. (2018). Hairy root induction and benzylisoquinoline alkaloid production in *Macleaya microcarpa*. *Scientific Reports*, 8, 11986. <https://doi.org/10.1038/s41598-018-30560-0>.
- Khan, S., Qureshi, M. I., Alam, T., & Abdin, M. (2007). Protocol for isolation of genomic DNA from dry and fresh roots of medicinal plants suitable for RAPD and restriction digestion. *African Journal of Biotechnology*, 6, 175. <http://www.academicjournals.org/JAB>.
- Khojasteh, A., Mirjalili, M. H., Hidalgo, D., Corchete, P., & Palazon, J. (2014). New trends in biotechnological production of rosmarinic acid. *Biotechnology Letters*, 36, 2393-2406. doi: 10.1007/s10529-014-1640-0.
- Kumar, N., Gulati, A., & Bhattacharya, A. (2013). L-glutamine and L-glutamic acid facilitate successful *Agrobacterium* infection of recalcitrant tea cultivars. *Applied Biochemistry and Biotechnology*, 170, 1649-1664. doi: 10.1007/s12010-013-0286-z.
- Meyer, A., Tempe, J., & Costantino, P. (2000). Hairy root: A molecular overview. Functional analysis of *Agrobacterium rhizogenes* T-DNA genes. In: Plant-Microbe Interactions. Pp. 93-139. APS Press, Minnesota.
- Murashige, T., & Skoog, F. (1962). A revised medium for rapid growth and bio assays with tobacco tissue cultures. *Physiologia Plantarum*, 15, 473-497. <https://doi.org/10.1111/j.1399-3054.1962.tb08052.x>.
- Nakano, Y. (2017). Effect of acetosyringone on *Agrobacterium*-mediated transformation of *Eustoma grandiflorum* leaf disks. *Japan Agricultural Research Quarterly: JARQ*, 51, 351-355. <https://www.jircas.go.jp>.
- Nemoto, K., Hara, M., Suzuki, M., Seki, H., Oka, A., Muranaka, T., & Mano, Y. (2009). Function of the aux and rol genes of the Ri plasmid in plant cell division *in vitro*. *Plant Signaling and Behavior*, 4, 1145-1147. doi: 10.4161/psb.4.12.9904.
- Paul, A., Bakshi, S., Sahoo, D. P., Kalita, M. C., & Sahoo, L. (2012). *Agrobacterium*-mediated genetic transformation of *Pogostemon cablin* (Blanco) Benth. using leaf explants: Bactericidal effect of leaf extracts and counteracting strategies. *Applied Biochemistry and Biotechnology*, 166, 1871-1895. doi: 10.1007/s12010-012-9612-0.
- Pawar, P. K., & Maheshwari, V. L. (2004). *Agrobacterium rhizogenes* mediated hairy root induction in two medicinally important members of family Solanaceae. *Indian Journal of Biotechnology*, 3, 414-417. <https://api.semanticscholar.org/CorpusID:45695633>.
- Peer, W. A., & Murphy, A. S. (2007). Flavonoids and auxin transport: Modulators or regulators?. *Trends in Plant Science*, 12, 556-563. doi: 10.1016/j.tplants.2007.10.003.
- Perez Bernal, M., Hernandez, C., Barcelo, M. T., Delgado, M., & Armas, R. (2009). Quantitative transient GUS expression in J-104 rice calli through manipulation of *in vitro* culture conditions. *Revista Colombiana de Biotecnología*, 11, 75-84.
- Petersen, M., & Simmonds, M. S. (2003). Rosmarinic acid. *Phytochemistry*, 62, 121-125. doi: 10.1016/s0031-9422(02)00513-7.
- Porter, J. R., & Flores, H. (1991). Host range and implications of plant infection by *Agrobacterium rhizogenes*. *Critical Reviews in Plant Sciences*, 10, 387-421. <https://doi.org/10.1080/07352689109382318>.
- Pratheesh, P., Vineetha, M., & Kurup, G. M. (2014). An efficient protocol for the *Agrobacterium*-mediated genetic transformation of microalga *Chlamydomonas reinhardtii*. *Molecular Biotechnology*, 56, 507-515. doi: 10.1007/s12033-013-9720-2.
- Qin, S., Liu, Y., Yan, J., Lin, S., Zhang, W., & Wang, B. (2022). An optimized tobacco hairy root induction system for functional analysis of nicotine biosynthesis-related genes. *Agronomy*, 12, 348. <https://doi.org/10.3390/agronomy12020348>.
- Rana, M. M., Han, Z. X., Song, D. P., Liu, G. F., Li, D. X., Wan, X. C., Karthikeyan, A., & Wei, S. (2016). Effect of medium supplements on *Agrobacterium rhizogenes* mediated hairy root induction from the callus tissues of *Camellia sinensis* var. sinensis. *International Journal of Molecular Sciences*, 17, 1132. doi: 10.3390/ijms17071132.
- Sambrook, J., & Russell, D. W. (2006). Preparation of Plasmid DNA by Alkaline Lysis with SDS: Minipreparation. Cold Spring Harbor Protocols 2006: pdb. prot4084.
- Sevon, N., & Oksman Caldentey, K. M. (2002). *Agrobacterium rhizogenes*-mediated transformation: Root cultures as a source of alkaloids. *Planta Medica*, 68, 859-868. <https://www.thieme-connect.com/products/ejournals/pdf/10.1055/s-2002-34924.pdf>.
- Sharafi, A., Sohi, H. H., Azadi, P., & Sharafi, A. A. (2014). Hairy root induction and plant regeneration of medicinal plant *Dracocephalum kotschy*. *Physiology and Molecular Biology of Plants*, 20, 257-262. doi: 10.1007/s12298-013-0217-z.
- Sharafi, A., Sohi, H. H., Mousavi, A., Azadi, P., Razavi, K., & Ntui, V. O. (2013). A reliable and efficient protocol for inducing hairy roots in *Papaver bracteatum*. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture (PCTOC)*, 113, 1-9. <https://doi.org/10.1007/s11240-012-0246-2>.
- Van Wyk, B. E., & Wink, M. (2018). Medicinal Plants of the World. CABI, London.
- Veena, V., & Taylor, C. G. (2007). *Agrobacterium rhizogenes*: Recent developments and promising applications. In: *Vitro Cellular and Developmental Biology-Plant*. Pp. 383-403. Society for *In Vitro* Biology.

- Weller, S., & Stead, D. (2002). Detection of root mat associated *Agrobacterium* strains from plant material and other sample types by post-enrichment TaqMan PCR. *Journal of Applied Microbiology*, 92, 118-126. doi: 10.1046/j.1365-2672.2002.01506.x.
- Weller, S., Stead, D., & Young, J. (2005). Induction of root-mat symptoms on cucumber plants by *Rhizobium*, but not by *Ochrobactrum* or *Sinorhizobium*, harbouring a cucumopine Ri plasmid. *Plant Pathology*, 54, 799-805. <https://doi.org/10.1111/j.1365-3059.2005.01283.x>.
- Winans, S. C. (1990). Transcriptional induction of an *Agrobacterium* regulatory gene at tandem promoters by plant-released phenolic compounds, phosphate starvation, and acidic growth media. *Journal of Bacteriology*, 172, 2433-2438. doi: 10.1128/jb.172.5.2433-2438.1990.

The effect of L-glutamine and medium culture on hairy root culture of *Dracocephalum kotschy* Boiss.

Ahmadi Pozveh A., Talebi M. *, Sayed-Tabatabaei B.E.

Department of Biotechnology, Collage of Agriculture, Isfahan University of Technology, Isfahan, Iran

(Received: 27/01/2023, Accepted: 11/04/2023)

Abstract

Hairy root induction and production in *Dracocephalum kotschy* Boiss. was investigated as an environmental and tissue culture technique for producing secondary metabolites. For this purpose, an in vitro experiment was carried out in the form of a completely randomized design (CRD) with four replicates. The best strain of *Agrobacterium rhizogenes* among MSU, A7 and A4-N strains from four-week-old leaves of *D. kotschy* and the best age of leaves for inoculation with *A. rhizogenes* from two, three and four-week-old seedlings were chosen. In order to induce hairy roots, the most appropriate culture medium in the co-cultivation and post-co-cultivation phases was selected among the MS and MS culture media without macro elements (NH₄NO₃, KNO₃, CaCl₂, and KH₂PO₄) and the MS and MS culture media containing L-glutamine (0.1 g/L), respectively. The highest percent transgenic hairy root was observed in the MSU strain (90%), four-week old leaf explants of *D. kotschy* seedlings (82.28%) and MS medium without macro elements in the co-cultivation stage, and MS medium containing L-glutamine in the post-co-cultivation stage (75.78%). PCR analysis also verified the transgenic nature of the hairy roots using rolC, aux1 and virD specific primers. The results showed that hairy root production in *D. kotschy* depended on the type of *A. rhizogenes* strain, the age of the explant, and the MS medium. Nevertheless, the length of the produced hairy root in *D. kotschy* did not depend on the type of *A. rhizogenes* strain and the age of the explant. The results of this study can be used in the production of medicinal compounds from this plant, such as rosmarinic acid, through the optimized hairy root technique.

Keywords: *Agrobacterium rhizogenes*, L-glutamine, Hairy root, MS medium

Corresponding author, Email: mtalebi@iut.ac.ir