

## الاخلاف و انتاج الكريمات من كالس نبات الكلا ديولس صنفى White Prosperity خارج الجسم الحي

كاظم محمد ابراهيم\* طارق علي العاني\*\* مائدة حسين محمد\*\*\*

تاريخ قبول النشر 2008/ 11/23

### الخلاصة:

تم اخلاف النبيتات وانتاج الكريمات من كالس نبات الكلا ديولس صنفى White Prosperity بهدف اكثر النبتات نسيجيا وانتاج الكريمات على مدار السنة. تضمنت الدراسة عدة تجارب شملت تأثير التداخل بين النفتالين حامض الخليك Naphthalene acetic acid (NAA) والكينتين Kin (Kin) في استحثاث الكالس، وتأثير البنزل ادنين Benzyl adenine (BA) في اخلاف الافرع من الكالس، فضلا عن دراسة تأثير الاوكسين (NAA) في تجذير الافرع وللمدد الزمنية 30، 40 و 50 يوماً. كما درس دور الوسط الزراعي (بتموس فقط، بتموس: تربة نهريه وتربة نهريه فقط) في نجاح النبيتات اثناء عملية الاقلمة. اظهرت النتائج ان التداخل بين الـ NAA والـ Kin اعطى افضل استجابة لاستحثاث الكالس وذلك عند التداخل بالتركيزين (10.0، 0.5) ملغم/لتر لصنف White Prosperity و (5.0، 1.0) و (10.0، 0.5) ملغم/لتر لصنف Priscilla من Kin و NAA على التوالي. حصلت افضل استجابة للاخلاف من الكالس وللصنفين عند اضافة BA بتركيز 1.0 ملغم/لتر مع اعلى معدل لعدد الافرع (6.2 فرعا) واطولها (4.96 سم). واعطى التركيز 0.5 ملغم/لتر NAA اعلى معدل للاستجابة على تكوين الافرع من اخلاف النبيتات من الكالس وللصنفين White Prosperity و Priscilla بلغت 100 و 83.3% على التوالي. كما لوحظ زيادة في النسبة المئوية للتجذير، عدد واطول الجذور مع زيادة المدة الزمنية (30، 40 و 50 يوم) ولجميع الاجزاء ولكلا الصنفين. كما اظهرت النتائج تكوين الكريمات بعد 50 يوماً من مرحلة التجذير وبنسبة 100% وللصنفين المدروسين. بعدها نقلت النبيتات المكثرة الى وسط البتموس والذي ساهم في نجاح النبيتات مقارنة بالاوساط المدروسة الاخرى.

**الكلمات المفتاحية:** كلا ديولي، كرومات، زراعة انسجة، اخلاف، منظمات نمو.

### المقدمة:

يعد نبات الكلا ديولس *Gladiolus spp* أحد أهم أزهار القطف في العالم [1]. ينتمي إلى العائلة السوسنية Iridaceae من ذوات الفلقة الواحدة [2]. ويعد الكلا ديولس من النبتات المهمة تجارياً نظراً لجمال أزهاره الصالحة للقطف ولانتظامها على محور التسمراخ الزهري، لذلك أعتبر نبات الكلا ديولس في مقدمة النبتات التي تزرع لانتاج أزهار القطف التجارية [3]. استخدمت تقنية زراعة الأنسجة النباتية في إكثار نباتات الزينة ومنها نبات الكلا ديولس [4, 5, 6]، مما أدى إلى زيادة الطلب على أزهار القطف وإمكانية التصدير بكميات كبيرة، حيث لاقت النبتات المكثرة نسيجياً طلباً متزايداً في الأسواق العالمية ومنها الكلا ديولس لما تتمتاز به من تجانس Uniformity في النمو والشكل.

لقد أجرى Ziv وآخرون [6] دراسة حول استجابة الاجزاء النباتية لصنفين من الكلا ديولس هما Jo Wago و Sans Souci لاستحثاث الكالس بزراعة البراعم، اجزاء من العقدة وحوامل النورة الفتية حيث نجحت الاخيرة في استحثاث الكالس مقارنة بالاجزاء الاخرى وذلك بأضافة الوسط الغذائي MS المزود بالاكسين NAA

بتركيز 5.0-10.0 ملغم/لتر والسايتوكاينين Kin بتركيز 0.5 ملغم/لتر وتم تحضينها في الظلام. وأشار Bajaj وآخرون [7] ان استخدام حامل النورة الزهرية، الكريمات، البراعم، الاوراق والمتوك في استحثاث الكالس لصنفين من الكلا ديولس هما Oscar و Snow Princess على وسط MS المجهز بـ 10.0 ملغم NAA /لتر و 0.5 ملغم Kin /لتر، استجابت جميع الاجزاء النباتية المزروعة لتكوين الكالس الا ان المتوك فقد اعطت اعلى استجابة عند زراعتها في وسط MS المجهز بـ 0.5 ملغم 2,4-D /لتر و 0.1 ملغم Kin /لتر و 5% CM بعد 6-8 اسابيع. وجد Simonsen و Hildebrandt [5] ان استخدام Kin بتركيز 0.5 ملغم/لتر و NAA بتركيز 0.1 ملغم/لتر قد اعطى اخلاف للكالس من البراعم لصنف الكلا ديولس Hit Parade و Frimament. كما قام Ziv و Ginzburg [8] باستخدام حوامل النورة لصنف الكلا ديولس White Friendship في اخلاف الكالس حيث اعطت افضل اخلاف عند اضافة 0.5 ملغم/لتر Kin. اما تأثير التداخل بين الـ NAA والـ Kin فقد اعطى استجابة اقل مما

\*قسم النقاثة الاحيائية /كلية العلوم/ جامعة النهرين

\*\*قسم علوم الحياة /كلية العلوم للنبات/ جامعة بغداد

\*\*\* قسم العلاج التجريبي/ المركز العراقي لبحوث السرطان والوراثة الطبية/ الجامعة المستنصرية

غسلت الأجزاء النباتية بالماء المقطر المعقم ثلاث مرات.

زرعت على الوسط الغذائي MS لدراسة تأثير التداخل بين NAA و Kin حيث كانت تراكيز الـ NAA (0.0، 1.0، 3.0، 5.0 أو 10.0) ملغم/لتر، أما الـ Kin فكانت تراكيزه (0.0، 0.5، 1.0، 3.0، أو 5.0) ملغم/لتر وبواقع 5 مكررات وجزئين لكل مكرر. اخذت الملاحظات عن استحثاث الكالس وأعيدت زراعته Sub culture لعدة مرات وعلى نفس وسط استحثاث الكالس لحين الحصول على الكمية المناسبة للشروع في تجربة الإخلاف Regeneration. ولاخلاف النباتات من الكالس فقد زرع الكالس على وسط MS المزود بالـ BA بالتراكيز (0.0، 0.25، 0.5، 1.0، 2.0) ملغم/لتر وبواقع 5 مكررات لكل تركيز وجزئين لكل مكرر. بعد 50 يوماً من الزراعة اخذت الملاحظات عن النسبة المئوية للإخلاف وعدد الأفرع وأطوالها. استخدمت النموات الناتجة من الإخلاف ونقلت إلى أوساط التجذير. حيث درس تأثير الـ NAA بتراكيز (0.0، 0.1، 0.3، 0.5، 1.0، 1.5 أو 2.0) ملغم/لتر على تجذير الأجزاء النباتية للصفين المدروسين. حضنت الزروع تحت نفس الظروف السابقة وأخذت القياسات بعد 30، 40، و50 يوماً من الزراعة، حيث تم حساب النسبة المئوية للتجذير وعدد الجذور وأطوالها.

أختيرت النباتات المتجانسة قدر الإمكان، استخدم البتموس Peat moss وتربة ضفاف الأنهر وزرعت في أصص بلاستيكية وبمعدل 10 مكررات ولكل من الأجزاء المدروسة حيث أحتوى الوسط الأول على تربة نهريّة والثاني على بتموس، أما الوسط الثالث فقد أحتوى خليط من تربة نهريّة وبتموس بنسبة 1:1 (حجم/حجم). مع مراعاة السقي المستمر للنباتات بالماء الحاوي على المبيد الفطري Benomyl بتركيز 0.6 غم/لتر. سجلت القياسات أسبوعياً والتي تضمنت النسبة المئوية للنجاة (Survival).

أستخدم التصميم العشوائي الكامل (CRD) وبعدهد مكررات حسب ما ورد سابقاً لكل تجربة، خضعت النتائج إلى تحليل التباين وأيجاد أقل فرق معنوي باحتمال 0.05 .

### النتائج والمناقشة:

#### تأثير الاوكسينات والساييتوكاينينات في استحثاث نسيج الكالس

اظهرت النتائج ان معظم الأجزاء النباتية المدروسة لم تستجب لإستحثاث الكالس بأستثناء الأجزاء النباتية الناشئة من نشوء الزروعات للبراعم الأبطية للحوامل الزهرية (على وسط MS

اظهره الـ Kin لوحده. ودرس Badriah وآخرون [9] إخلاف النبيتات من كالس نبات الكلابيولس لصنفي Malang Stripe و White Friendship على وسط MS المجهز بـ 0.5، 1.0، 2.0 و 5.0 ملغم/لتر Kin وقد أعطى التركيز 2.0 ملغم/لتر Kin أعلى استجابة للإخلاف. كما اشار Goo وآخرون [10] الى ان أفضل أخلاف للنبيتات من كالس نبات الكلابيولس قد حصل باستخدام توليفة من الـ Kin بتركيز 1.0 ملغم/لتر و NAA بتركيز 0.01 ملغم/لتر حيث كانت نسبة الإخلاف وتكوين أفرع وجذور 90%.

أما Ziv [11] فقد قام بتجذير أفرع نبات الكلابيولس صنف Eurovision على وسط MS بنصف القوة والمجهز بـ 0.5 ملغم NAA /لتر مع إضافة 0.3% من الفحم المنشط Activated Charcoal (AC) و 15 غم سكروز /لتر و 0.4 ملغم Thiamin-HCl /لتر. وذكر Karintanyakit وآخرون [12] ان أفرع صنف الكلابيولس Priscilla و Summer Rose قد تم تجذيرها على وسط MS والمجهز بـ 0.1-0.5 ملغم NAA /لتر والذي أعطى جنورا بعد 2-4 أسابيع وكريمات حيث كون الصنف Priscilla 5.6 كريمات، بينما أعطى صنف Summer Rose 10 كريمات. و اشار Ziv [11] الى نقل النبيتات المجذرة لنبات الكلابيولس صنف Eurovision الى أصص تحوي 2 حجم تربة رملية و 1 حجم بتموس والتي غطيت في الأسبوع الأول باكياس بلاستيكية. وفي دراسة لنفس الصنف قام بها Ziv [13] حيث نقل النبيتات المجذرة الى أصص تحوي 1 حجم بتموس و 1 حجم تربة رملية ونقلت الى البيت الزجاجي مباشرة على درجة حرارة  $25 \pm 1$  م°.

يهدف البحث الى الإكثار الدقيق وإنتاج الكريمات من كالس صنفين من الكلابيولس هما White Prosperity و Priscilla، ثم عمل برنامج متكامل لإكثار النبات نسيجياً ابتداءاً من اختيار الجزء النباتي مرورا بإنتاج الكريمات وانتهاءً بأقلمة الشتلات أملين أن تدخل نتاج هذا المشروع الحيز التجاري في إنتاج الكورمات وبيعها بدل استيرادها سنوياً وبالعلة الصعبة.

### المواد وطرائق العمل:

استخدمت البراعم الأبطية للحوامل الزهرية، الأوراق الفتية، السيقان الفتية، المتوك والأجزاء الخضرية (الأفرع) في استحثاث الكالس، غمرت الأجزاء النباتية بالكحول الأيثلي  $C_2H_5OH$  تركيز 70% لمدة دقيقة واحدة، ثم غسلت بالماء المقطر المعقم، بعدها عقمت بمحلول هائيوكلورات الصوديوم NaOCl تركيز 2% لمدة 10 دقائق، ثم

جدول (1): استجابة صنفين من الكلابولس لنشوء الكالس عند إضافة تراكيز مختلفة من الـ Kin والـ NAA الى وسط MS للأجزاء النباتية الناتجة من نشوء الزروع للبراعم الإبطية للعوامل الزهرية\*

الأصنف	تركيز الـ Kin (مغم/لتر)	تركيز الـ NAA (مغم/لتر)	10.0	5.0	3.0	1.0	0.0
White Prosperity	0.0	-	-	-	-	-	-
	0.5	++++	++	+	-	-	-
	1.0	+++	+	-	+	-	-
	3.0	+	-	+	-	-	-
	5.0	-	-	-	-	-	-
Priscilla	0.0	-	+	-	-	-	-
	0.5	+++	++	++	+	-	-
	1.0	+	+++	++	-	-	-
	3.0	-	+	-	-	-	-
	5.0	-	+	-	-	-	-

\* (-) عدم تكوين الكالس  
 (+) نسبة الإستجابة من 1-25%  
 (++) نسبة الإستجابة من 25-50%  
 (+++) نسبة الإستجابة من 50-75%  
 (++++) نسبة الإستجابة من 75-100%

### تأثير البنزل ادنين BA في إخلاف النباتات من نسيج الكالس

يوضح الجدول (2) وجود فروقات معنوية بين الصنفين قيد الدراسة، إذ تفوق الصنف White Prosperity معنوياً على الصنف Priscilla وبلغت معدلاتهما 33.3 و 18.3% على التوالي. كما ظهرت فروقات معنوية بين التراكيز المستخدمة، وبلغ أعلى معدل للإخلاف 55% في الوسط المجهز بـ 1.0 ملغم/لتر، بينما لم تستجب معاملة السيطرة للإخلاف. أما التداخل بين الصنفين والتراكيز المستخدمة فهو الآخر كان معنوياً، إذ أعطى الصنف White Prosperity المزروع على الوسط المجهز بـ 1.0 ملغم/لتر BA أعلى معدل للإخلاف بلغ 80% بينما حصل أعلى إخلاف في الـ Priscilla بتركيز 0.75 ملغم/لتر (50%) (صورة 2) بالمقارنة مع معاملة السيطرة والتي لم تظهر أي إستجابة ولكلا الصنفين.

إن تكوين الأعضاء Organogenesis من الكالس يحدث عن طريق التغيير في المكونات الغذائية والهرمونية في وسط الزراعة [25]. وإن الحاجة للأوكسين والساييتوكاينين أو أحدهما لإحداث التمايز في الكالس تختلف تبعاً للنوع النباتي ومحتواه الداخلي من هذه المواد [26]، مما يؤدي إلى تخفيف قسم من الخلايا المكونة للنسيج إلى مناطق مرستيمية مشابهة للقمة النامية وظهور بادئات الأوراق [27]. إلا أن إضافة الأوكسينات أو الساييتوكاينينات إلى أوساط الزراعة لم يحفز تمايز الاعضاء في جميع التراكيز، وهذا ناشئ عن الإختلاف في المحتوى الداخلي لهذه المواد حسب طبيعة النسيج والنوع النباتي [28]. إن هذه النتائج لا تتفق مع Choi و Kang [29] عند دراستهما إخلاف النبيتات من كالس نبات الكلابولس واللذان أشارا إلى أن تحفيز تكوين الأجنة الجسمية من الكالس يتم بالمعاملة بمستويات منخفضة من الـ BA (0.01 أو 0.1) ملغم/لتر أو بدونها. بينما

المجهز بـ 2.0 ملغم BA /لتر) لإستحثات الكالس (صورة 1) مما يدل على صعوبة إستحثات الكالس من الكلابولس، حيث لم تستجب الأوراق الفتية، السيقان الفتية والبراعم الإبطية للعوامل الزهرية، وقد يعود السبب في عدم إستجابة الأجزاء النباتية المذكورة أعلاه لإستحثات الكالس الى محتواها القليل من هرمونات النمو الداخلية [14]. وقد يرجع إلى التباين الموجود بين الأجزاء النباتية حيث تختلف الإستجابة لتكوين الكالس من جزء نباتي لآخر، كذلك نوع الخلايا في هذه الأجزاء. أما الأجزاء النباتية التي أعطت كالساً فقد يرجع السبب في ذلك الى حداثة (Juvenile) هذه الأجزاء وكون خلاياها مرستيمية نشطة وزيادة في محتواها الداخلي من هرمونات النمو [15,16].

تشير بيانات الجدول (1) الى أن أعلى إستجابة للإستحثات كانت بوجود تراكيز عالية من الـ NAA وتراكيز منخفضة من الـ Kin في التداخل (10.0، 0.5) ملغم/لتر على التوالي يليها التداخل (10.0، 1.0) ملغم/لتر لصنف White Prosperity و(10.0، 0.5) و(10.0، 1.0) ملغم/لتر لصنف Priscilla. ربما يعود السبب في إستحثات الكالس إلى حدوث توازن بين الأوكسينات والساييتوكاينينات المضافة للوسط الزراعي مع الهرمونات الموجودة داخل الخلايا التي تعمل معاً على إستطالة المحور الطولي للخلايا وتشجيع الإنقسام الخلوي [17]. وقد يعود السبب أيضاً إلى التداخل بين دور الساييتوكاينين المعروف في تشجيع إنقسام الخلايا ودور الأوكسين التحفيزي على الإنقسام بوجود الساييتوكاينين [18]. وبهذا أدى التداخل إلى حدوث زياده في إنقسام الخلايا وتكون نسيج الكالس، ويعتقد إن دور الساييتوكاينين يرجع إلى منعه أكسدة الأوكسين الطبيعي IAA مما أدى إلى الحفاظ على مستواه الداخلي في الجزء المزروع [19].

إن هذه النتائج تتفق مع ما أشار اليه Kumar وآخرون [20] في إستحثات الكالس من الكلابولس عند إضافة مستويات مختلفة من الـ BA والـ NAA، إذ حصلت أفضل إستجابة بإضافة 1.0 ملغم BA /لتر و 10.0 ملغم NAA /لتر. وكذلك Ziv وآخرون [6]، Wilfret [4] و Bajaz وآخرون [9] والذين أستحثوا الكالس من الكلابولس بإستخدام تراكيز مختلفة من الـ NAA والـ Kin، حيث أكدوا على إن المستويات العالية من الـ NAA والمنخفضة من الـ Kin أعطت كالساً جيداً. بينما أشارت بحوث أخرى الى دور الـ 2,4-D والـ BA في إستحثات الكالس من عدد من نباتات الزينة [21,22,23] وللكلابولس [24]، بينما أشار Goo وآخرون [10] الى أن إضافة الـ NAA بتركيز 1.0 ملغم/لتر أدى الى إستحثات الكالس من الكلابولس.

أشارت بحوث أخرى إلى إمكانية إخلاف الكالس من نبات الكلابيولس باستعمال توليفات من الأوكسين والساييتوكاينين [10,30].

جدول (2): تأثير الـ BA في النسبة المئوية لإخلاف النبيتات من نسيج الكالس بعد 50 يوماً من نقلها إلى وسط الإخلاف لصنفي الكلابيولس

المعدل	Priscilla	White Prosperity	تركيز الـ BA (ملغم/لتر)
0.00	0.0	0.0	0.0
40.00	20.0	60.0	0.25
15.00	10.0	20.0	0.5
40.00	50.0	30.0	0.75
55.00	30.0	80.0	1.0
5.00	0.0	10.0	2.0
	18.33	33.33	المعدل
29.318	20.73	11.96	0.05 LSD

جدول (3): تأثير الـ BA في عدد أطوال الأفرع الناتجة من إخلاف نسيج الكالس بعد 50 يوماً من نقلها إلى وسط الإخلاف لصنفي الكلابيولس

المعدل	أطوال الأفرع (سم) للصنفين		المعدل	عدد الأفرع للصنفين		تركيز الـ BA (ملغم/لتر)
	Oscar	White Prosperity		Oscar	White Prosperity	
0.00	0.0	0.0	0.00	0.0	0.0	0.0
1.92	0.7	3.1	2.60	1.8	3.4	0.25
3.02	1.04	5.0	0.80	0.8	0.8	0.5
3.00	3.3	2.6	2.60	2.8	2.4	0.75
4.96	3.4	6.2	6.20	4.2	8.2	1.0
0.80	0.0	1.6	0.30	0.0	0.6	2.0
	1.42	3.15		1.60	2.56	المعدل
	للأصناف غ م للتركيز 2.43 للتداخل غ م		للأصناف غ م للتركيز 2.614 للتداخل غ م		0.05 LSD	

واعطى نسبة تجذير مقدارها 89.52% واختلف معنوياً على الصنف Priscilla والذي اعطى نسبة تجذير 48.11%. كما حصلت اختلافات معنوية في نسبة التجذير باختلاف تركيز الـ NAA المضاف إلى الوسط الغذائي، إذ أعطى التركيزان 0.5 و 2.0 ملغم/لتر أعلى معدل للتجذير لصنف White Prosperity بلغ 100% لكل منهما مقارنة بمعاملة السيطرة (53.3%)، وأعطى التركيز 0.5 ملغم/لتر أعلى معدل لصنف Priscilla بلغ 83.33% (صورة 3) بينما أعطى التركيز 2.0 ملغم/لتر أقل معدل بلغ 23.3%. وتفاوتت المدة 50 يوماً ولكلا الصنفين معنوياً (77.85%) على المدتين 30 و 40 يوماً اللتين بلغت معدلاتهما 57.88 و 70.71% على التوالي. ولم يظهر التداخل الثلاثي أي فروقات معنوية.

إن هذه النتائج تتفق مع Ziv [11] عند أكثره نبات الكلابيولس صنف Eurovision والذي أشار إلى أن إخلاف النبيتات من الكالس يعتمد على وجود الساييتوكاينين، بعد أن أضاف تراكيز مختلفة من الـ Kin إلى وسط MS، وحصل على أفضل إستجابة عند التركيز 2.0 ملغم/لتر Kin والذي أنتج 5-8 أفرع. بينما حصل Zattler و Logan و [31] على أفضل إستجابة عند التركيز 1.0 ملغم/لتر Kin والذي أنتج 11-15 فرعاً. أما Hussey [32] حصل على معدل 6 أفرع باستخدام 0.5 ملغم BA /لتر عند أكثره لنبات الكلابيولس صنف Forest Fire.

تأثير الـ NAA في النسبة المئوية لتجذير الأفرع الناتجة من الكالس

يوضح جدول (4) وجود فروقات معنوية بين الصنفين إذ تفوق الصنف White Prosperity

جدول (4): تأثير الـ NAA في النسبة المئوية لتجذير الأفرع الناتجة من اخلاف الكالس بعد 30، 40 و50 يوماً من نقلها الى وسط التجذير

معدل المدد الزمنية	المعدل	تراكيز الـ NAA (ملغم/لتر)							المدة الزمنية (يوم)	الإصناف
		2.0	1.5	1.0	0.5	0.3	0.1	0.0		
57.88	80.0	100	80	80	100	80	80	40	White Prosperity	
70.71	92.3	100	100	100	100	100	60	40		
77.85	94.3	100	100	100	100	100	60	50		
	المعدل	89.5	100.0	93.3	93.3	100.0	93.3	53.3		
		35.8	20	20	40	70	50	30	30	Priscilla
		47.14	20	30	50	80	60	50	40	
		61.43	30	40	80	100	80	60	40	
	المعدل	48.11	23.3	30.0	56.6	83.3	27.1	46.6	33.3	
	المعدل العام للصنفين		61.6	61.6	74.9	91.6	60.2	69.9	43.3	
	(0.05) LSD		للتداخل الثلاثي غم			للتراكيز 18.36	للتصنيفين 9.81			

جزراً مقارنة بمعاملة السيطرة والتي أعطت أقل معدل 3.26 جزراً، وفي صنف Priscilla أعطى التركيز 0.5 ملغم/لتر أعلى معدل لعدد الجذور وصل الى 8.40 جزراً، بينما أعطى التركيز 2.0 ملغم/لتر أقل معدل بلغ 1.40 جزراً. وتفاوتت المدة 50 يوماً معنوياً على المدتين 30 و40 يوماً حيث بلغت معدلاتها 9.61، 5.75 و7.75 على التوالي. ولم يعط التداخل الثلاثي فروقات معنوية.

تأثير الـ NAA في معدل عدد وأطوال الجذور تبين نتائج الجدول (5) تفوق الصنف White Prosperity معنوياً على الصنف Priscilla حيث بلغت معدل عدد الجذور لهما 10.68 و4.73 جزراً على التوالي. كما أظهرت النتائج وجود فروقات معنوية لتأثير مستويات الـ NAA، إذ أعطى التركيز 0.1 ملغم/لتر لصنف White Prosperity أعلى معدل لعدد الجذور بلغ 13.93

جدول (5): تأثير الـ NAA في معدل عدد الجذور المتكونة على الأفرع الناتجة من أخلاف الكالس بعد نقلها الى وسط التجذير

معدل المدد الزمنية	المعدل	تراكيز الـ NAA (ملغم/لتر)							المدة الزمنية (يوم)	الإصناف
		2.0	1.5	1.0	0.5	0.3	0.1	0.0		
5.75	8.40	9.0	10.0	8.4	12.0	6.6	11.2	1.6	White Prosperity	
7.75	10.91	11.0	12.2	10.6	12.8	12.2	14.2	3.4		
9.61	12.74	12.6	13.0	13.8	15.0	13.6	16.4	4.8		
	المعدل	10.68	10.86	11.73	10.93	13.26	10.80	13.93	3.26	
		3.11	1.0	1.4	2.2	6.6	3.4	6.2	1.0	Priscilla
		4.60	1.0	2.0	3.0	7.6	9.6	7.4	1.6	
		6.48	2.2	3.8	5.0	11.0	11.8	9.0	2.6	
	المعدل	4.73	1.40	2.40	3.40	8.40	8.26	7.53	1.73	
	المعدل العام للصنفين		6.13	7.06	7.15	10.83	9.53	10.7	2.48	
	(0.05) LSD		للتداخل الثلاثي غم			للتراكيز 2.69	للتصنيفين 1.44			

التركيز 2.0 ملغم/لتر أقل معدل بلغ 0.11 سم. وبذلك فإن أطوال الجذور قد انخفضت مع زيادة تراكيز الـ NAA وهذا يتفق مع Karintanyakit وآخرون [13] الذين استخدموا الـ NAA بالتراكيز 0.1-0.5 ملغم/لتر في تجذير أفرع صنفين من الكلابيولس هما Priscilla و Summer Rose. وتفاوتت المدة 50 يوماً معنوياً والذي بلغ مقدار أطوال الجذور فيها 1.59 سم على المدتين 30 و40 يوماً واللتي بلغت معدلاتهما 0.56 و1.06 سم على التوالي. ولم يظهر تأثير التداخل الثلاثي وجود فروقات معنوية.

وفيما يخص معدل أطوال الجذور فقد أظهرت نتائج الجدول (6) وجود فروقات معنوية بين الصنفين المدروسين، إذ تفوق الصنف White Prosperity البالغ معدل طول الجذور فيه 1.52 سم معنوياً على الصنف Priscilla والذي بلغ معدل 0.62 سم. وكان لمستويات الـ NAA تأثير معنوي هي الأخرى، إذ تفوق التركيز 0.1 ملغم/لتر لصنف White Prosperity معنوياً (2.18 سم) في أطوال الجذور مقارنة بمعاملة السيطرة (1.04 سم)، بينما أعطى التركيز 0.5 ملغم/لتر لصنف Priscilla أعلى معدل بلغ 1.05 سم وأعطى

جدول (6): تأثير الـ NAA في معدل أطوال الجذور للأفرع الناتجة من أخلاف الكالس بعد نقلها الى وسط التجذير (سم)

معدل المدد الزمنية	المعدل	تراكيز الـ NAA (ملغم لتر)								المدد الزمني (يوم)	الأصناف
		2.0	1.5	1.0	0.5	0.3	0.1	0.0			
0.56	0.74	0.98	0.86	0.84	0.95	0.72	0.38	0.48	30	White Prosperity	
1.06	1.53	1.12	1.42	1.49	2.19	1.09	2.28	1.12	40		
1.59	2.30	1.62	1.94	2.27	2.42	2.48	3.88	1.51	50		
	المعدل	1.52	1.24	1.40	1.53	1.85	1.43	2.18	1.04	Priscilla	
	0.38	0.06	0.35	0.54	0.74	0.42	0.18	0.36	30		
	0.59	0.1	0.5	0.68	0.82	1.09	0.4	0.56	40		
	0.88	0.16	0.86	0.84	1.58	0.84	0.62	1.26	50	المعدل العام للصفين	
	0.62	0.11	0.57	0.68	1.05	0.78	0.40	0.70			
	0.67	0.98	1.11	1.45	1.11	1.29	0.87				
LSD (0.05) للصفين 0.22 للتراكيز 0.41 للأيام 0.27 للتداخل الثلاثي غم											

جدول (7): تأثير نوع الوسط الزراعي المستخدم في الأقامة ولفترات زمنية مختلفة في النسبة المئوية لنجاة الشتلات الناتجة من زراعة الأجزاء النباتية المختلفة

النسبة المئوية لنجاح الأقامة (%)	الفترة الزمنية	وسط الأكلت	النسبة المئوية لنجاح الأقامة (%)	
			Pr.	Wh.
90	90	الأسبوع الأول	بنموس	90
80	90	الأسبوع الثاني		
60	90	الأسبوع الثالث		
60	80	الأسبوع الرابع	بنموس: تربة نهريّة (1:1)	90
90	90	الأسبوع الأول		
60	70	الأسبوع الثاني		
50	50	الأسبوع الثالث	تربة نهريّة	40
50	40	الأسبوع الرابع		
60	60	الأسبوع الأول		
50	40	الأسبوع الثاني	30	10
30	30	الأسبوع الثالث		
30	10	الأسبوع الرابع		

كما يلاحظ بأن نسبة النجاح قد أنخفضت للشتلات المزروعة في التربة النهريّة. إن هذه الاختلافات قد تعود الى أن وسط البنموس يحتفظ بالرطوبة وذات محتوى جيد من العناصر الغذائية، وجيد التهوية وهش يسهل على الجذور الجديدة اختراقه، وقد يرجع سبب انخفاض نسب النجاح في وسط التربة النهريّة الى عدم احتفاظ هذا الوسط بالماء إضافة الى افتقاره للمواد الغذائية. إن هذه النتائج تتفق مع Simonsen و Hildebrandt [5] اللذين استخدموا تربة نهريّة، بينما استخدم Ziv [11] 2 حجم تربة نهريّة: 1 حجم بنموس و Ziv [12] الذي استخدم 1 حجم تربة نهريّة: 1 حجم بنموس.

### تكوين الكريما خارج الجسم الحي

تكونت الكريما بعد 50 يوماً من نقل الشتلات المكثرة الى وسط التجذير وبنسبة 100% والتي تراوحت أوزانها بين 0.05-0.1 غم/كريمة ولجميع الأجزاء المدروسة وللصنفين قيد الدراسة (صورة 4). إن إحدى التأثيرات الفسيولوجية للاوكسين هي نشوء الجذور العرضية على قواعد العقل، إذ تقوم بتحفيز بناء وإضافة السكريات المتعددة الخاصة بجدار الخلية فضلاً عن زيادة لادنته عن طريق تحفيز بناء الأنزيمات ذات العلاقة ببناء السكريات المتعددة لجدار الخلية أو تنشيط فعالية الأنزيمات الموجودة أصلاً، إضافة الى وجود السايبتوكاينين المصنع من قبل بادئات الجذور المتكونة لذلك تتجمع النواتج الكربوهيدراتية مما يؤدي الى إنتاج كريات صغيرة الحجم والتي تصبح أكبر مصب للخزن. وأثناء المراحل النهائية تقوم الكريما بتقليل نشاطها الحيوي العام وتبقى كونها موقع خزن [33]. وبذلك يلاحظ أن إضافة الاوكسين NAA الى أوساط التجذير كان كافياً لإنتاج الكريما وهذا يتفق مع كل من Lilien-Kipnis و Kochba [34] و Karintanyakit وأخرون [13]. بينما تختلف مع Ziv [12] و De Bruyn و Ferreira [35] الذين أضافوا السايبتوكاينينات بدل الاوكسينات في هذه العملية.

### مرحلة الأقامة Acclimatization Stage

أظهرت نتائج الجدول (7) بأن نسبة نجاح شتلات الكلابولس المنقولة الى أوساط الأقامة المتكونة من بنموس فقط، بنموس: تربة نهريّة (1:1) حجم/حجم وتربة نهريّة فقط واخذت الملاحظات بعد (1، 2، 3 و 4) أسابيع من نقلها وجد بأن أفضل وسط زرع كان وسط البنموس لوحده، وقد لوحظ انخفاض في النسبة المئوية للشتلات الموقمة خلال الأسبوع الثاني، الثالث والرابع ولجميع الأجزاء المدروسة (صورة 5).



40



a



50



b

صورة (3): تكوين الجذور بعد 40 و 50 يوماً من النقل الى وسط MS والمجهز بـ 0.5 ملغم/لتر NAA لـ صنف Priscilla

صورة (1): a. استجابة الأجزاء النباتية الناتجة من نشوء الزروع للبراعم الأبطية للحوامل الزهرية لإستحثات الكالس بعد نقلها الى وسط الإستحثات لـ صنف White Prosperity  
b. كالتس نبات الكلايولس المفصول من الأجزاء النباتية



صورة (4): إنتاج الكريبات خارج الجسم الحي وبحجوم مختلفة



15



صورة (5): نباتات كلايولس موقمة وجاهزة للنقل الى الزراعة المكشوفة



30

صورة (2): إخلاف الكالس بعد 15 و 30 يوماً من النقل الى وسط وسط MS والمجهز بـ 1.0 ملغم/لتر BA لـ صنفين من الكلايولس (من اليمين الى اليسار White Prosperity و Priscilla)

- المصادر:**
1. بدر، مصطفى؛ محمود خطاب؛ محمد باقوت؛ علم الدين نوح؛ طارق القيعي؛ محمد هيكل ومصطفى رسلان 1985. الزهور ونباتات الزينة. الطبعة الثانية. كلية الزراعة. جامعة الإسكندرية.
  2. الكاتب، يوسف منصور 2000 تصنيف النباتات البذرية. دار الكتب للطباعة والنشر. الطبعة الثانية. جامعة بغداد. وزارة. التعليم العالي والبحث العلمي. جمهورية العراق.
  3. Shatha, I.I. 1979. Effects of two flower preservatives on some physico-chemical changes in unstored and stored *Gladiolus* spikes (cv. friendship). MSc. Thesis. Univ. Philipp. Les. Bafios.
  4. Wilfret, G.J. 1971. Shoot tip culture of *Gladiolus*: An evaluation of nutrient media for callus tissue development. Proc. Flo. State Hortic. Soc. 84: 389-393.
  5. Simonsen, j. and A.C. Hildebrandt 1971. *In vitro* growth and differentititious bud formation of *Gladiolus* plants from callus culture. Can. J. Bot. 49: 1817-1819.
  6. Ziv, M.; A.H. Halevy and R. Shilo. 1970. Organs and plantlets regeneration of *Gladiolus* through tissue culture. Ann. Bot. 34: 671-676.
  7. Bajaj, Y.P.S.; M.M.S. Sidhu and A.P.S. Gill 1983. Some factors affecting the *in vitro* propagation of *Gladiolus*. Sci.Hortic. 18: 269-275.
  8. Ginzburg, C. and M. Ziv 1973. Hormonal regulation of cormel formation in *Gladiolus* stolons grown *in vitro*. Ann. Bot. 37: 219-224.
  9. Badriah, D.S.; T. Sutater and N.T. Mathius 1998. Response of two *Gladiolus* cultivars to growth substances on *in vitro* culture. J.Hor. (Indonesia). 8: 1048-1059.
  10. Goo, D.H.; H.Y. Young and K.W. Kim 2003. Differentiation of *Gladiolus* plantlets from callus and subsequent flowering. Acta. Hort. 620. Vol. 1. No. 57. (Abstract).
  11. Ziv, M. 1979. Transplanting *Gladiolus* plants propagated *in vitro*. Sci. Hortic. 11: 257-260.
  12. Karintanyakit, P.; H. Ong-Art and B. Chalong Chai 1997. *In vitro* production of *Gladiolus* cormel. Kasetsart University. Bangkok. Thailand. (Email: Libarn @ Ku. Ac. Th.). (Abstract). (http: \ www. Kasetsart. Uni. Bank. Th.).
  13. \_\_\_\_\_ 1990. The effect of growth retardants on shoot proliferation and morphogenesis in liquid cultured *Gladiolus* plants. Acta Hortic. 280: 207-214.
  14. محمد، عبد المطلب سيد ومبشر صالح عمر 1990. المفاهيم الرئيسية في زراعة الخلايا والأنسجة والأعضاء للنبات. جامعة الموصل. وزارة التعليم العالي والبحث العلمي. جمهورية العراق.
  15. Kartush, R. and B. Mittendorfer 1990. Ultraviolet radiation increase nicotine production in *Nicotiana* callus cultures. J. Plant Physiol. 136: 110-114.
  16. Radojevic, L.J. and S. Stankovic 1988. Plant regeneration of *Horseches tnut* by *in vitro* culture. M.R. Ahuja (ed.) Somatic Cell Genetics of woody plants. pp. 53-54.
  17. Dodds, J.H. and L.W. Roberts 1995. Experiments in Plant Tissue Culture. Cambridge Univ. Press. London.
  18. محمد، عبد العظيم كاظم ومؤيد أحمد اليونس 1991. أساسيات فسيولوجيا النبات. الجزء الثالث. كلية الزراعة. جامعة بغداد. جمهورية العراق.
  19. عبدول، كريم صالح 1987. منظمات النمو النباتية. الجزء الأول. مطبعة جامعة الموصل. وزارة التعليم العالي والبحث العلمي. جمهورية العراق.
  20. Kumar, A.; A. Sood; L.M.S. Palni and A.K. Gupta 1999. *In vitro* propagation of *Gladiolus hybridus* hort.: Synergistic effect of heat shock and sucrose on morphogenesis. Plant Cell, Tiss. and Org. Cult. 57: 105-112.



- ونمو كالس نبات الفستق *Pistacia vera* رسالة ماجستير. كلية العلوم. جامعة الموصل. جمهورية العراق.
28. Izvorska, N. 1980. Effect of auxins and cytokinins on morphological processes in isolated meristem tissue of different plants. Fizio. na. Rasten. 6 (3): 99-106.
29. Kang, M.S. and J.D. Choi 1998. Effects of culture conditions on adventitious bud formation from callus of *Gladiolus* "Topaz". J.Kor. Soc. Hort. Sci. 39: 338-342.
30. Ziv, M. and H. Lilien-Kipnis 2000. Bud regeneration from inflorescence explants for rapid propagation of geophytes *in vitro*. Plant Cell Reports. 19: 845-850.
31. Logan, A.E. and F.W. Zettler 1985. Rapid *in vitro* propagation of virus indexed Gladioli. Acta. Hort. 164: 169-180.
32. Hussey, G. 1975. Totipotency in tissue explants of some members of the Liliaceae, Iridaceae and Amaryllidaceae. J.Exp. Bot., 26: 253-262.
33. العاني، طارق علي 1991. فسلجة نمو النباتات وتكوينه. جامعة بغداد. وزارة التعليم العالي والبحث العلمي. جمهورية العراق.
34. Lilien-Kipnis, H. and M. Kochba 1987. Mass propagation of new *Gladiolus* hybrids. Acta. Hort. 212: 631-638.
35. De Bruyn, M.H. and D.I. Ferreira 1992. *In vitro* corm production of *Gladiolus dalenii* and *G. tristis*. Pla. Cel. Tiss. Org. Cult. 31: 123-128.
21. Gozo, O.Y.; Y. Miney Uki; N. Masahiro; N. Ryujiro; Y. Katsuyuki; Y. Mitsuo and N. Shoji 1993. *In vitro* propagation of *Iris pallida*. Plant Cell Reports (Historical Archive). 13 (1): 12-16.
22. Bacchetta, L.; P.C. Remotti; C. Bernardini and F. Saccardo 2003. Adventitious shoot regeneration from leaf explants and stem nodes of *Lilium*. Pla. Cel. Tiss. Org. Cul., 74 (1): 37-44.
23. Chen, L.S.; Z. Xueyi; G. Li and W. Jian 2005. Efficient callus induction and plant regeneration from anther of Chines Narcissus (*Narcissus tazetta* L.var. Chinensis Roem). Plant Cell Reports. 24(7): 401-407.
24. Suzuki, A.K.; Y. Takatsu; T. Genai; M. Kasumi 2005. Plant regeneration and chromosome doubling of wild *Gladiolus* species. Acta Horticulturae 673: IX International Symposium on Flower Bulbs. Vol. 2. No. 110. (Abstract) ([http: \ www.acta hort. org/](http://www.acta hort. org/)).
25. Reinert, J. and Y.P.S. Bajaj 1977. Applied and Fundamental Aspects of Plant Cell Tissue and Organ Culture. Springer-Verlay. Berlin Heidelberg. New York.
26. سلمان، محمد عباس 1988. أساسيات زراعة الخلايا والأنسجة النباتية. جامعة بغداد. وزارة التعليم العالي والبحث العلمي. جمهورية العراق.
27. الرمضان، روضة محمد أمين 1985. تأثير بعض منظمات النمو على استحداث

## Regeneration and Cormels Production of White Prosperity and Priscilla Gladiolus Varieties *In Vitro*

\*Kadhim M. Ibrahim

\*\*Tariq A. AL-Ani

\*\*\*Maeda H. Mohammad

\*Department of Biotechnology/ College of Science / AL-Nahrain University.

\*\*Department of Biotechnology/ College of Science for Women/ Baghdad University.

\*\*\*Department of experimental Therapy, Iraqi Center for cancer and Medical Genetic research, AL-Mustanseriya University.

### Abstract:

Plant regeneration and cormel production was carried out from callus cultures initiated from White Prosperity and Priscilla Gladiolus Varieties. It is aimed to produce plants and cormels *in vitro* all year round. The study included many experiments, these were the effect of Naphthalene acetic acid (NAA) and Kinetin (Kin) interaction on callus initiation, effect of Benzyl adenine (BA) on shoot regeneration from callus culture, effect of NAA on rooting after 30, 40 and 50 days in culture. The role of the type of agricultural medium (Peat moss or river sand and their mixture on plantlets survival after weaning was studied.

Results showed that the interaction between NAA and Kin induced callus on axillary bud explants. Callus was best initiated by using a combination (10.0, 0.5) mg/l for White Prosperity, (0.5, 1.0) and (10.0, 0.5) mg/l for Priscilla of NAA and Kin respectively.

Regeneration for the two varieties was best occurred when media were supplemented with BA at 1.0 mg/l achieving maximum number of shoots (6.2) and height (4.96 cm.). Highest response for shoot regeneration from callus occurred at a concentration of 0.5 mg/l NAA reached 100% and 83.3% for White Prosperity and Priscilla respectively. An obvious increase in rooting percentage, root number and length over time. Both varieties showed 100% response for cormels formation 50 days after rooting. Plantlets are well established in peat moss.