

اكثار نبات قصب السكر *Saccharum officinarum* L. من الكالس المولد للأعضاء خارج الجسم الحي

حليمة جبار عبد الرزاق * عباس مهدي جاسم ** مؤيد فاضل عباس **

* قسم التطور الأحيائي/مركز علوم البحار/ جامعة البصرة، بصرة-العراق

** قسم البيستنة وهندسة الحدائق/ كلية الزراعة/ جامعة البصرة، بصرة العراق

Email: halema.hansen@gmail.com

المستخلص

تم إكثار صنفين من قصب السكر (*S. officinarum* L.) خارج الجسم الحي عن طريق إنتاج الكالس من زراعة البراعم الطرفية في وسط MS مجهز بالاووكسين -2,4 dichlorophenoxyacetic acid بتركيز 3 ملغم/لتر. تم الحصول على الكالس المولد للأعضاء Organogenic callus عند نقل الكالس الأولي إلى وسط غذائي مكون من أملاح MS ومجهز بالساييتوكاينين (BA) Benzil adnine والكاينتين Kinetin بتركيز 0.5 ملغم/لتر لكل منهما وحضنت الزروع بدرجة حرارة 25 ± 2 °م وإضاءة لمدة 16 ساعة و 8 ساعات ظلام. أخذت الأفرع العرضية Adventitious Shoots الناتجة من الكالس المولد للأعضاء وزرعت في وسط التجذير المجهز بنصف القوة من أملاح MS والاووكسين نفثالين حامض الخليك NAA بتركيز 0.5 ملغم/لتر والساييتوكاينين البنزل ادنين BA بتركيز 0.5 ملغم/لتر. حضنت الزروع لمدة ثمانية أسابيع تحت ظروف الإضاءة السابقة بعدها تم الحصول على نباتات كاملة اجتازت مرحلة الأقامة بنجاح. الكلمات المفتاحية: زراعة انسجة، محاصيل زراعية، منظمات نمو نباتية.

المقدمة

يعد قصب السكر *S. officinarum* L. من النباتات الاستوائية المعمرة المنتمية إلى العائلة النجيلية (Poaceae) وهو من النباتات رباعية الكربون (C4 plant)، تتحدد زراعته بصورة عامة بخط عرض 30 درجة شمال وجنوب خط الاستواء وفي المناطق الساحلية الحارة والدافئة وتفضل زراعته خارج هذا النطاق (Hussain, 2004).

حليمة جبار عبد الرزاق وآخرون

92

ولكون قصب السكر من المحاصيل الصناعية المهمة على مستوى عالمي إذ إن حوالي 70% من الإنتاج العالمي للسكر يأتي من هذا المحصول لذلك صنف على إنه محصول تجاري في أكثر من 60 بلد على امتداد العالم (Subbarao and Shaw, 1985). تستعمل مخلفات إنتاج وتصنيع القصب كخامات لبعض الصناعات مثل صناعة الخشب الحبيبي وصناعة عجينة الورق ويستعمل المولاس كبيئة ملائمة لنمو ونشاط الكائنات الدقيقة الخاصة بالتخمير الهوائي واللاهوائي وإنتاج خميرة الخبز وحامضي أليستريك والخليك وهو مصدر مهم لإنتاج الكحول الايثيلي (المنظمة العربية للتنمية الزراعية, 1997)، وأصبح حالياً من المحاصيل المهمة لإنتاج الوقود الحيوي (Dawson and Boopathy) (Bio fuel, 2008). ولغرض الحفاظ على سلالات قصب السكر الجيدة يتم إكثارها خضرياً بتقانة زراعة الأنسجة النباتية بهدف تقليل المدة الزمنية لإكثار هذا النبات والمحافظة على صفاته الوراثية الجيدة كما تؤدي هذه الطريقة

من الإكثار إلى إنتاج نباتات خالية من الفيروسات بالدرجة الرئيس ويمكن الإكثار السريع للنبات عن طريق إنتاج الكالس وإخلافه الى نباتات كاملة، وللاوكسينات دور مهم في إنتاج الكالس وإخلافه، كما أوضح Mamum *et al.* (2004) إن الأوكسين D-2,4 وبتريكيز 3 ملغم/لتر تفوق معنوياً على جميع الأوكسينات الأخرى المستخدمة لاستحثاث الكالس وهي IAA و NAA.

ومن ناحية أخرى بين Gandonou *et al.* (2005) أن الكالس الأولي لقصب السكر ظهر في وسط MS المجهز بـ 3 ملغم/لتر من D-2,4 وأن إخلاف النبات من الكالس حدث في وسط MS الخالي من منظمات النمو والمجهز ببيروتين الحليب Ch وأن عملية إخلاف النبات تعتمد على الصنف وقد اختبر Ali *et al.* (2010) تسعة أصناف من قصب السكر لاستحثاث الكالس عن طريق زراعة قطع من الأوراق الفتية في وسط MS مجهز بسبعة تراكيز من D-2,4- تراوحت من 1-5 ملغم/لتر إضافة إلى 1 ملغم/لتر من الكاينتين وقد وجدوا أن أعلى نسبة من إخلاف النبات لوحظت في وسط MS المجهز بـ 500 ملغم/لتر من Ch، كما بين إن أفضل تطور للجذور حصل في وسط MS بنصف القوة والمجهز بـ 4-5 ملغم/لتر من NAA و 500 ملغم/لتر من Ch.

المواد وطرق العمل

أجريت التجربة في مركز أبحاث النخيل جامعة البصرة حيث جهز صنفين من قصب السكر *S. officinarum*. هما 331CO و 2086-72CP وقد تم الحصول عليها من الشركة العامة لصناعة السكر في ميسان.

أ-مصدر الجزء النباتي

أخذت البراعم الطرفية Shoot tip و بطول 4-2 ملم والمفصولة من نباتات قصب السكر بعمر سبعة أشهر والنامية في الحقل التابع لمصنع قصب السكر في ميسان بوصفها مصدراً للجزء النباتي. فصل

البرعم الطرفي من النبات ووضع في محلول مضاد للأكسدة (Antioxidant solution) الذي يتكون من حامض الستريك وحامض الاسكوربيك بتركيز 150 و 100 ملغم/لتر على التوالي ولمدة 10 دقائق (1983, Tisserat and Zaid). بعدها أجريت له عملية التعقيم في منضدة انسياب الهواء الطبقي (Laminar air flow cabinet) باستعمال القاصر التجاري 20% (حجم/حجم) ونسبة المادة الفعالة فيه 5-6% مع إضافة قطرتين من المادة الناشرة (20 Tween) ولمدة 10 دقائق أخرى ثم غسلت بالماء المقطر المعقم ثلاث مرات (عشرة دقائق لكل مرة) لإزالة آثار المادة المعقمة وبذلك أصبحت الأجزاء النباتية جاهزة للزراعة في الوسط الغذائي.

ب- تهيئة الوسط الغذائي لاستحثاث الكالس المولد للأعضاء

استعمل في هذه الدراسة وسط غذائي مكون من مجموعة أملاح MS (Murashige & Skoog, 1962) تم الحصول عليها من شركة (Zist Arman Sabz) ZAS استعملت بتركيز 4,6 غم/لتر. زرعت البراعم الطرفية المعقمة في وسط غذائي MS الحاوي على تراكيز مختلفة من الأوكسين 2, 4-D وهي على التوالي 0,0 و 1,5 و 3,0 و 4,5 ملغم/لتر. إذ

تم تجزئة الوسط الغذائي المُعد في بداية التجربة إلى أربعة أجزاء بعدها أُضيف الأوكسين بالتركيز المذكورة أعلاه ثم كررت الزروعات بواقع 10 مكررات لكل معاملة وامتدت هذه التجربة ستة أسابيع فقط. درست المؤشرات الآتية:

- 1- النسبة المئوية للكالس المتكون وحسب المعادلة
عدد الانابيب التي حصلت بها استجابة / عدد الانابيب الكلية $\times 100$
 - 2- الوزن الطري للكالس
- 94 حليلة جبار عيد الرزاق وآخرون

وعلى هذا الأساس اختير المستوى الأمثل من الاوكسين في استحثاث الكالس Callus induction.

ج-مرحلة تولد الأعضاء من الكالس
في هذه المرحلة تم زراعة الكالس في اوساط غذائية مشابهة لما هو في اوساط الكالس، مزودة بالسايبتوكاينين BA مضافاً اليه Kinetin كلاً منهما بتركيز 0,5 ملغم/لتر إذ تم زراعة 100 ± 10 ملغم من الكالس تقريبا في أنبوبة الزراعة وحضنت الزروعات بدرجة حرارة 25 ± 2 م وإضاءة 1000 لوكس لمدة 16 ساعة و 8 ساعات ظلام.
د- مرحلة التجذير

أخذت الأفرع العرضية المتولدة من الكالس المعرض إلى المعاملات المختلفة وزرعت في الوسط الغذائي المذكور في الجدول 1 خالي من الأوكسين 2 , 4 - D ومضافاً اليه الأوكسين NAA بتركيز 0,5 ملغم/لتر والسايبتوكاينين BA بتركيز 0,5 ملغم/لتر في وسط غذائي مكون من أملاح MS وبنصف القوة وحضنت الزروعات على إضاءة 1000 لوكس لمدة 16 ساعة و 8 ساعات ظلام ولمدة ثمانية أسابيع.

هـ- أقلمة النباتات ونقلها إلى التربة

أجريت عملية الأقلمة وفقاً للخطوات التالية :-

- 1- غسل النباتات بالماء الجاري للتخلص من بقايا الوسط الغذائي.
- 2- قطع النباتات بالقرب من القمة النامية لتشجيع نمو الافرع الجانبية لوحة (1).
- 3- وضع النباتات في المبيد الفطري Elsa بتركيز 1غم/لتر لمدة نصف ساعة.



لوحة 1: قطع النباتات من القمة النامية

4- زراعة النبيتات في الأصص الحاوية على الوسط الزراعي المكون من خليط من الرمل والبتموس والبرلايت بنسبة 1:1:2 ثم وضعها في كابينة مجهزة بجهاز مرطاب Humidifier لوحة (2).



لوحة 2: كابينة مجهزة بجهاز المرطاب

جدول 1: مكونات الوسط الغذائي المستخدم في استحثاث الكالس لصنفين من قصب السكر

الكمية ملغم/ لتر	اسم المادة
3000	السكروز Sucrose
170	اورثوفوسفات الصوديوم الحامضيه Sodium hydrogen Orthophosphate
100	ميزواينوسيتول Mesoinositol
0,5	ثيامين Thiamine-Hcl
1000	Casein hydrolysate
5	كلايسين Glycine
0	اوكسين 2 , 4 - Dichlorophenoxy acetic acid - 4 , 2
1,5	
3	
4,5	
6000	أغار Agar
2500	PVP Polyvinyl pyrrolidone

حليمة جبار عبد الرزاق وآخرون

1- استحثاث الكالس

يوضح الجدول 2 تأثير المعاملة بالاكسين D-2,4 في النسبة المئوية للكالس المتكون من البراعم القمية المزروعة في الأوساط الغذائية. إذ يلاحظ من الجدول أن أعلى نسبة مئوية لتكوين الكالس تم الحصول عليها من المعاملة 3 ملغم/لتر من D-2,4 لوحة (3-أ) بلغت 73% و 80% للصنفين على التوالي بفارق معنوي عن المعاملات 0، 0، 1.5 أو 4.5 ملغم/لتر أما أقل نسبة كانت بتأثير المعاملة 1.5 ملغم/لتر في الصنف 331CO أما تأثير معاملة المقارنة فلم تسجل أي استجابة لاستحثاث الكالس وإنما حصل نمو خضري للبرعم القمي ولكلا الصنفين. جدول 2: تأثير المعاملة بالاكسين D-2,4 في النسبة المئوية للكالس المتكون من البراعم الطرفية لصنفين من قصب السكر.

تركيز D-2,4 ملغم/لتر				الصنف
4.5	3	1.5	0	
59	73	35	0	CO331
62	80	54	0	CP72-208
$X^2=5.99^*$				

*نفذت التجربة حسب اختبار مربع كاي

يتضح من النتائج الدور المهم للأكسين D-2,4 في استحثاث الكالس إذ أن غياب هذا الأكسين في معاملة المقارنة أثر في استحثاث الكالس وذلك بعدم تحفيز الخلايا البرنكيمية على الانقسام وهذا يبين أهمية الأكسين في عملية انقسام الخلايا Cell division واستطالتها Cell elongation ، إذ يعمل على تحفيز تكوين الحامض النووي الريبوزي mRNA عن طريق نشاطه بعملية أكسدة المواد الغذائية وتكوين الإنزيمات المتعلقة بالنمو مثل إنزيمات التنفس التي ينتج عنها طاقة عالية متمثلة بمركب ادينوسين ثلاثي الفوسفات ATP واستفادة النسيج النباتي من هذه الطاقة في عملية الانقسام والنمو (صالح، 1991 و المعري، 1995). إذ وجد أن كمية كافية من الكالس الأولي تصل إلى 70% ممكن الحصول عليها من مبادئ الأوراق الفتية لصنفين من قصب السكر وهما 1-78V و 6-75V عند زراعتهما في وسط MS يحتوي على 13 مليمولار من D(Marcano et al.-2,4, 2002). وتتفق هذه النتائج مع ما توصل إليه Kaure et al (2007) فقد بينوا إن

إستخدام الـ D-2,4 بتركيز 4 ملغم/ لتر نتج عنه نسبة عالية من كالس قصب السكر صنف Coj 83، وان الخلايا بحاجة الى الاوكسينات وذلك للتحويل من مرحلة فقدان التمايز Dedifferentiation لتبدأ بالانقسام والتمايز. بين Schiavo et al (1989) ان وجود الاوكسينات يحفز الـ DNA ليصبح اكثر تشبعا بالميثانول وهذه العملية ضرورية لإعادة قدرة الخلايا على التمايز Redifferentiation.

2- توالد الاعضاء ونشوء الافرع العرضية

عند نقل الكالس المتكون إلى وسط آخر مكون من أملاح MS ومزود بالساييتوكاينين BA بنزل ادنين والكابنتين Kn بتركيز 0,5 ملغم/لتر لكليهما حدثت عملية توالد الاعضاء ونشوء الأفرع العرضية لوحة (3-ب). ويتضح من اللوحة (3-ج) أن إضافة الاوكسين NAA بتركيز 0.5 ملغ/لتر والساييتوكاينين BA بتركيز 0.5 ملغم/لتر إلى الوسط الغذائي المجهز بنصف القوة من أملاح MS أدى إلى تجذير الأفرع العرضية المتوالدة من الكالس والحصول على نباتات كاملة جاهزة للنقل إلى مرحلة الأقلمة وهذا يعود للتأثير الكبيرة للساييتوكاينينات على الجزء النباتي

المزروع بالموازنة مع الأوكسينات فقد تكون مفيدة في إستحثاث الكالس من جهة وتزيد في قابلية التمايز من جهة أخرى ولها الدور المهم في نمو النبات بعد الاقلمة لوحة (3-د)، وان التوازن بين الاوكسينات والساييتوكاينينات في الوسط الغذائي يحفز نشوء الافرع الخضرية (Bekeat, 2013)، وجاءت النتائج متفقة مع ما ذكره Mamun *et al* (2004)، بأن الوسط المزود بالاكسينين (IBA+NAA) بتركيز 0.5 ملغم/لتر لكليهما في وسط MS كان الافضل في تجذير الافرع المتوالدة من كالس نبات قصب السكر، كما اختبر Baksha *et al.* (2003) تأثير منظمات نمو مختلفة في تجذير الأفرع الخضرية المتوالدة من كالس قصب السكر، ووجدوا أن أفضل تجذير لوحظ عند استخدام وسط غذائي مكون من أملاح MS مجهز بـ 5 ملغم/لتر من NAA و 50 غم/لتر سكروز. اوضحا Mazri and Maziani (2015) ان ظاهرة تكوين الاعضاء Organogenesis في النسيج النباتي يمر بعدة تغيرات على مستوى النسيج النباتي اذ يحدث تكوين تراكيب احادية القطب جذور او افرع خضرية بدائية تكون مرتبطة بالنسيج الاصلي وان تكوين الافرع الخضرية يمر بسلسلة من المراحل هي: مرحلة استحثاث

حليمة جبار عبد الرزاق وآخرون

98

البراعم و مرحلة التضاعف و مرحلة الاستطالة و مرحلة التجذير والاقلمة. ان الوصول الى الحجم النهائي للجذر يتم تنظيمه بواسطة العديد من الاشارات Signal وقد اوضح الباحثان Hu and Hai (2003) الميكانيكية الجزيئية لهذه الاشارات وبينا ان الجين ARGOS المعروف في نبات *Arabidopsis* والمسؤول عن الحجم النهائي للعضو النباتي يتم حثه بدرجة عالية بواسطة الاوكسينات، وهذا يدل على كفاءة الاوكسينات عندما تكون تراكيزها كافية لاستحثاث و تكوين الجذور من خلال حث و تنشيط عملية بناء الليبتيدات المتعددة (Friedman *et al.*, 1985). اشارت بعض الدراسات ان الاوكسين يعمل على تحفيز الجينات التي يقوم الساييتوكاينين بالسيطرة على تعبيرها الجيني وان نواتج التعبير الجيني للجينات المنظمة تؤدي دورا اساسيا في العمليات البيولوجية ومنها انقسام الخلايا (خير الله، 2007).



لوحه 3: أ- استحثاث الكالس عند المعاملة 3 ملغم \ لتر , 2,4-D-ب- عملية توالد الأعضاء ونشوء الأفرع العرضية، ج- تجذير الأفرع بإضافة الاوكسين NAA بتركيز 0.5 ملغم/لتر والساييتوكاينين BA بتركيز 0.5 ملغم/لتر، د- مرحلة الأقلمة

شكر وتقدير

نقدم الشكر والتقدير الى الاستاذ الدكتور مالك حسن (قسم الاحياء البحرية-مركز علوم البحار - جامعة البصرة) لمساعدته المتواصلة في انشاء مختبر الزراعة النسيجية في المركز، كما اتقدم بالشكر الجزيل الى مركز ابحاث النخيل للدعم المتواصل خلال فترة اجراء البحث.
اكثار نبات قصب السكر من الكالس المولد للأعضاء

99

المصادر

Ali, S.; Iqbal, J. and Khan, M. S. (2010). Genotype independent *in vitro* regeneration system in elite varieties of sugarcane. Pak. J. Bot. 42: 3783-3790. [URL](#)

Baksha, R.; Alam, R.; Karim, M. Z.; Paul, S. K.; Hossain, M. A.; Miah, M. A. and Rahman, A.B.M.M. (2002). *In vitro* shoot tip culture of sugarcane (*Saccharum officinarum*) Variety Isd 28. Biotechnology 1: 67-72.

DOI: [10.3923/biotech.2002.67.72](https://doi.org/10.3923/biotech.2002.67.72)

Bekheat, S. (2013). Direct Organogenesis of Date Palm Phoenix dactylifera L. for Propagation of True - to - Type Plants. Sci. Agri. 4 (3), 85-92. [URL](#)

Dawson, L. and Boopathy, R. (2008). Cellulosic ethanol bagasse. Bioresource Tech., 3(2): 452-460.

Friedman, R.; Arie, A. and Uriel, B. (1985). Polyamines and Root formation in Mung Bean hypocotyls cuttings. Plant Physio. 79, 80-83. DOI: [10.1104/pp.70.3.844](https://doi.org/10.1104/pp.70.3.844)

Gandonou, Ch.; Errabii, T.; Abrini, J.; Idaomar, M.; Chibi, F. and Skali-Senhaji, N. (2005). Effect of genotype on callus induction and plant regeneration from leaf explants of sugarcane (*Saccharum* sp.). African Journal of Biotechnology 4: 1250-1255. DOI: [10.4314/ajb.v4i11.71384](https://doi.org/10.4314/ajb.v4i11.71384)

Hu, Y, Q. and Hai, N.C. (2003). The *Arabidopsis* Auxin-Inducible gene *ARGOS* Controls Lateral Organ Size, Plant Cell, 15(9): 1951-1961. [URL](#)

Hussain, A. (2004). Biochemical and molecular investigation of somaclonal variants in sugarcane (*Saccharum officinarum*) cv. Col. (54), Ph D. Thesis, School of Biological Sciences University of Punjab pp.310 [URL](#)

Kaur, A; Malhotra, P.K. and Gosal, S.S. (2007). Establishment of efficient tissue culture systems for genetic

حليمة جبار عبد الرزاق وآخرون

100

transformation in sugarcane. Indian J. Crop. Science 2(1):131-133.[URL](#)

Mamun, M.A.; Sikdar, M.B.; Paul, D.K.; Rahman, M.M. and Islam, M.R. (2004). *In vitro* Micropropagation of Some Important Sugarcane Varieties of Bangladesh. Asian Journal of Plant Sciences 3: 666-669.

DOI: [10.3923/ajps.2004.666.669](https://doi.org/10.3923/ajps.2004.666.669)

Marcano, A.K.; Guevara, M.P.; Oropeza, M. and De-Garcia, E. (2002). Improvement of somatic embryogenesis process in sugarcane Venezuelan cultivars. Acta. Sci. Venez. 53: 251-257.[URL](#)

Mazri, M. A. and Meziani, R. (2015). Micropropagation of Date Palm: A Review. Cell Dev. Biol. 4:3.

Murashige, T. and Skoog, F. (1962). A revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue cultures. Physiol. Plant. 15: 473-497.

<https://doi.org/10.1111/j.1399-3054.1962.tb08052.x>

Schiavo, LO.; Pitto, L. and Giuliano, G. (1989). DNA methylation of embryogenic carrot cell cultures and its variations as caused by mutation, differentiation hormones and hypomethylating drug Theor. Appl. Genet. 77 :325-331.

DOI: [10.1007/BF00305823](https://doi.org/10.1007/BF00305823)

Subbarow, M. and Shaw, M. (1985). A review of research on sugarcane soils of Jamaica. Proceedings: West Indies Sugar technol. p 343-355 [URL](#)

Tisserat, B. and Zaid, A. (1983). *In vitro* shoot-tip differentiation *Phoenix dactylifera* L.. Date Palm J. 2(2): 163-182.[URL](#)

Micropropagation of sugarcane *Saccharum officinarum* Plant via Organogenesis callus *in vitro*

DOI: <https://doi.org/10.58629/ijaq.v17i2.73>

Haleemah Jabar AL-Arady* [ID](#) ; Abbas M. Jasim [ID](#)
and
Muayad F. Abbas ****

***Dept. Biological Development in NW Arabian Gulf & Shatt Al-Arab– Marine Science Center-University of Basra**

****Dept. Horticulture and landscaping, College of Agriculture, University of Basrah, Basrah, Iraq**

Abstract

Propagation of sugarcane *Saccharum officinarum* (L) Plant via *in vitro* by callus production through the culture of shoot tips on MS medium supplemented by 2,4- D 3 mg/L. Organogenic callus were produced by culturing callus on MS medium contained BA and kinetin at 0.5 mg/L for both of them. Incubation of culture was at 25 c and photoperiod at 16 hr and darkness for 8 hrs. Adventitious shoots were cultured on rooting medium contained MS salts at half concentration and NAA 0.5 mg/L , BA 0.5 mg/L and incubated for 8 weeks. Then plantlets were produced and successfully acclimatized.

Key words: Tissue culture, Agriculture Crop, Plant growth regulator.