

الاكتار الدقيق لنخيل التمر (*Phoenix dactylifera* L.) صنف الفرسى خارج الجسم الحي

حسين جاسم شريف أحمد ماضي وحيد المياحي لونا قحطان محسن
مركز ابحاث النخيل، جامعة البصرة

الخلاصة

أجريت هذه الدراسة في مختبر الزراعة النسيجية التابع لمركز أبحاث النخيل في جامعة البصرة خلال عام 2014 و 2015 بهدف إكتار نخيل التمر صنف فرسى النادر خضرياً بواسطة تقانة زراعة الانسجة، حيث استخدمت لها هذا الغرض الأجزاء النباتية التالية : البراعم القمية والبراعم الأبطية وبادئات الأوراق والتي زرعت في وسط MS المضاف اليه بعض المواد الكيميائية والفحوص المنشط والمزود بتركيز مختلف من NAA بوجود 3 ملغم. لتر⁻¹ . 2iP

اظهرت النتائج ان أعلى معدل لنسبة است Ethanation الكالس الاولى كان عند التركيز 30 ملغم. لتر⁻¹ من الا NAA (بوجود 3 ملغم. لتر من الا 2iP) وحققت هذه المعاملة تفوقاً معنوياً مقارنة بالتركيزات الأخرى بينما كانت نسبة الاستجابة عند معاملة المقارنة الداخلية من NAA صفرأً . وعن تأثير نوع النسيج فقد تفوقت البراعم القمية معنوياً في النسبة المئوية لاست Ethanation الكالس الاولى مقارنة بالبراعم الأبطية وبادئات الأوراق. اما عن تأثير التداخل فقد تفوقت البراعم القمية المزروعة في الوسط الغذائي المزود بـ 30 ملغم. لتر⁻¹ NAA في النسبة المئوية لاست Ethanation الكالس الاولى مقارنة بالمعاملات الأخرى. أن المعاملة بالأوكسين NAA (بوجود 3 ملغم. لتر⁻¹ 2iP) تفوقت معنوياً في النسبة المئوية لنمو الكالس الجنيني والوزن الطري له بعد مرور شهرين من الزراعة وفي جميع المعاملات المدروسة وبما فيها معاملة المقارنة وتتفوق التركيز 10 ملغم. لتر⁻¹ NAA ويفارق معنوياً عن جميع التركيزات الأخرى، بالإضافة الى تفوق المعاملة بالأوكسين NAA في است Ethanation ونشوء الأجنة الخضرية ولجميع المعاملات المدروسة وبما فيها معاملة المقارنة لكنها اختلفت في المدة اللازمة لأول ظهورها حيث تفوق التركيز 1 ملغم. لتر⁻¹ NAA معنوياً على التركيز الأخرى . أن المدة التي استغرقتها الأجنة في إكمال إنباتها اختلفت بين التركيز المستخدمة وتتفوق الوسط المزود بـ 1 ملغم. لتر⁻¹ NAA ويفارق معنوياً عن التركيز الأخرى في زيادة نسبة إنباتات الأجنة الجسمية أما أقل نسبة إنبات ظهرت للأجنة في معاملة المقارنة الداخلية من الأوكسين.

مقدمة

يحتل التمر أهمية اجتماعية واقتصادية في المنطقة العربية، ويعتقد بان موطنها الاول هو بلاد مابين النهرين (العراق) يوجد في العالم ما يقارب 5000 صنف معروف، منها 600 صنف في العراق (Khierallah *et al.*, 2014). اغلب هذه الاصناف تكون اصناف نادرة اذ تحتوي المنطقة الزراعية الواحدة على عدد قليل من الاشجار للصنف النادر ويعتبر صنف الفرسي هو احد الاصناف النادرة المزروعة في محافظة البصرة ، اذ يمتاز هذا الصنف بكون ثماره طرية في مرحلة الرطب ذو لون احمر بينما تكون جافة في مرحلة التمر ذات جودة عالية. اتجه العلم إلى استخدام تقنية زراعة الأنسجة مخبرياً كوسيلة حديثة للإكثار فقد تم تحفيز الكالس وإنتاج الأجنة الخضرية من قبل العديد من الباحثين لنخيل التمر مثل (Eshraghi *et al.*, 2005; Eke *et al.*, 2005) الدراسات لاكتثار الاصناف النادرة لنخيل التمر منها دراسة حميد (2001) على اصناف (المكتوم والتبرزل والخستاوي والابراهيم). ومحسن،(2007) لاكتثار صنف الشريفي. والمياحي، (2008) لاكتثار اصناف (الخصاب ،ام الدهن ،الشريفي ،العويدى). أن من أهم العوامل الأساسية التي تساعده في استئثار الكالس هو نوع الوسط الغذائي والهرمونات المضافة والجزء البنائي المستخدم وظروف التحضين (مهدي،2002). ويطلب نشوء الكالس مستويات عالية من منظمات النمو (الأوكسينات) وتمر الكالس عند تكوينه بثلاثة مراحل هي (التحفيز والانقسام والتمايز) وتعاد زراعته على أوساط غذائية جديدة كل (4-6) أسابيع ويفضل أن تكون قطع الكالس المستخدم في الزراعة بوزن (100-250) ملغم (الحانوي، 1996). وتختلف اصناف نخيل التمر في استجابتها للزراعة خارج الجسم الحي وتكوين الكالس باختلاف الاصناف فقد وجد أن هناك أصنافاً عالية الاستجابة ومتوسطة الاستجابة وأخرى قليلة الاستجابة (حميد،2001)، في حين ذكر(Vermandi and Navaro(1997) أن قطع النسيج المأخوذة من أجزاء نباتية مختلفة من الفسيلة ممثلة بـ(القمة النامية، البراعم الورقية، قمم الأوراق البدائية، قطع البوبيضات) قد أنتجت جميعها كالسأـ ما عدا البراعم الورقية في الأوساط الغذائية الحاوية على تراكيز عالية من الأوكسين. وبين حميد(2001) في دراسته لستة أصناف من نخيل التمر في فترة ظهور الأجنة وعدد الأجنة المكونة من الكالس حيث وجد إن أسرع الأصناف في فترة ظهور الأجنة هو صنف(المكتوم) إذ بلغت المدة(40) يوماً في حين ظهر أبطأ الأصناف في فترة تكوين الجنـة هو (البرحي) إذ بلـغت (65) يومـاً في حين أعطـى صنـف التـبرـزل اـكـبر عـدـد مـنـ الـاجـنةـ. وفي دراسة خليل (2002) أدى نقل الكالس الجنـيـنيـ منـ الوـسـطـ مـزـوـدـ بـ(30ـ مـلـغمـ. لـترـ^{ـ1ـ})ـ NAAـ إـلـىـ وـسـطـ يـحـتـويـ 10ـ مـلـغمـ. لـترـ^{ـ1ـ})ـ مـنـ الـأـوكـسـيـنـ نـفـسـهـ إـلـىـ تـطـورـ الـأـجـنةـ وـالـتـيـ تـمـ إـنـبـاتـهـ عـلـىـ ذـلـكـ الـوـسـطـ اـيـضاـ.

ودرس محسن، (2004) تأثير الخضن التدريجي للاوكسين NAA في وسط اكتار الكالس. يهدف البحث الى اكتار صنف الفرسي النادر وذلك لغرض الحفاظ على الاصناف النادرة.

المواد وطرائق العمل

استخدمت فسائل نخيل التمر صنف "فرسي" Fursee التي تتراوح أعمارها بين (3-4) سنوات في هذه الدراسة . استؤصلت البراعم الطرفية Shoot tip والبراعم الابطية وبادئات الأوراق Leaf primordia بإزالة الأوراق والليف بالتعاقب وبصورة تصاعدية حتى الوصول إلى القمة النامية Shoot tip، وضعت الأجزاء المستأصلة في محلول مضاد للأكسدة "Antioxidant Solution" والذي يتكون من 150 ملغم. لتر⁻¹ حامض الستيريك و100 ملغم. لتر⁻¹ حامض الأسكوريك لأيقاف عملية الأكسدة ومنع اسمرار الأنسجة المراد زراعتها وتراكم المواد الفينولية على اسطحها (Zaid,1984)، اجريت عملية التعقيم السطحي للجزاء النباتية المعدة للزراعة. وضعت الأجزاء النباتية في محلول هايبوكلورايد الصوديوم بتركيز 20% حجم : حجم وأضيف اليه قطرة واحدة من المادة الناشرة "Tween-20" لكل 100 مل من محلول "وكان بقاء الأجزاء النباتية في محلول لمدة (15) دقيقة، بعدها استخرجت الأجزاء النباتية من محلول التعقيم وغسلت بالماء المقطر المعمق ثلاث مرات وتمت هذه العملية داخل منضدة انسياپ الهواء الطبقي " Laminar Air Flow Cabinet " . تم زراعة البراعم داخل انببيب زجاجية معقمة ومحتوية على الوسط الغذائي المكون من املاح (MS) (Murashige and Skoog , 1962) واضيف اليها المواد التالية وبالتركيز المثبتة بالملغم. لتر⁻¹ وكما مبين في الجدول 1 . كما زود الوسط بمنظمي النمو α-Naphthalene acetic acid (NAA) بتركيز (0 و 20 و 30 و 40 ملغم. لتر⁻¹) فضلا عن اضافة 2iP Isopentenyl adenine بتركيز 3 ملغم. لتر⁻¹، ضبطت الرقم الهيدروجيني لجميع الأوساط الغذائية على درجة 5.7 ، ثم عُقمت الأوساط الغذائية والمواد المستعملة للزراعة بوضعها داخل جهاز التعقيم البخاري تحت ضغط 1.05 كجم سم² وعلى درجة حرارة 121° م لمدة 20 دقيقة. بعد الانتهاء من التعقيم استخرجت ادوات الزراعة والأوساط الغذائية ورجت جيدا لغرض تجسس الوسط وتركت لتبرد وتتصلب ووضعت في الثلاجة لحين عملية الزراعة.

استحثاث الكالس الأولي والكالس الجنيني:

زرعت البراعم القيمية والبراعم الابطية وبادئات الاوراق في الوسط الغذائي MS والمواد المذكورة في جدول 1 ، والمحتوي على الاوكسين NAA بالتركيز (0، 20، 25، 30) ملغم. لتر⁻¹ والمزود ب 3 ملغم. لتر⁻¹ 2iP لغرض استحثاث الكالس الاولي. وزرع الكالس الاولى على الوسط

الغذائي المحتوى على الاوكسجين NAA بالتركيز (0، 1، 3، 5، 10) ملغم. لتر⁻¹ والسياتوكاينين 2ip بتركيز 3 ملغم. لتر⁻¹ لغرض تكون الكالس الجنيني. أجريت عمليات إعادة الزراعة مرة كل 6 أسابيع وبعد تكون الكالس الاولى (لوحة 1 - أ) تم تقطيعه واكثاره لغرض تكون كمية كافية من الكالس الجنيني (لوحة 1 - ب) (El-hammady et al., 1999; Jasim, 2000).

جدول(1) تركيز المواد المضافة إلى الوسط الغذائي

الكمية غم/لتر	اسم المادة
30	Sucrose السكروز
0.170	Sodium hydrogen Ortho اورثو فوسفات الصوديوم الحامضية
0.100	Mesoinositol ميزوايسitol
0.040	Adenine Sulphate كبريتات الادينين
0.0005	Thiamine -HCl ثيامين
3	activated charcoal فحم منشط

استئثار ونشوء الأجنة الجسمية

نفذت عدة تجارب لغرض دراسة تطور الكالس الجنيني وتكون الأجنة الخضرية (لوحة 1 ، ج) ومواصفاتها. تم اخذ القياسات التالية للتجارب السابقة:

1-حساب الوزن الطري للكالس الجنيني بعد مرور 60 يوم وقد اعتمد كمؤشر للنمو واعتمدت طريقة الوزن للكالس الجنيني وفقاً الى (سعد، 2001).

2-حساب المدة اللازمة لظهور الأجنة.

3-الوزن الطري للكالس الجنيني بعد مرور (8) أسابيع من الزراعة.

4-نسبة انبات الأجنة:

مكونات وسط الانبات كما مرذكره في الفقرة السابقة، تم اختبار 40 جنين متناسبة قدر الامكان في الحجم والطول لكل معاملة وزرعت في خمس مكررات لكل مكرر 8 أجنة، حضنت الأجنة على درجة حرارة 27 ± 1 م وشدة اضاءة 1000 لوكس لمدة 16 ساعة . واحتسبت النسبة المئوية للانبات كالاتي:-

$$\frac{\text{عدد الأجنحة النابضة}}{\text{العدد الكلي للأجنحة المزروعة}} \times 100 = \% \text{ ناباتات}$$

تصميم التجربة والتحليل الإحصائي

نفذت الدراسة حسب التصميم العشوائي الكامل The Completely Randomized Design (C.R.D)، واختبرت المعنوية بين المتوسطات حسب اختبار "أقل فرق معنوي معدل" Revised least significant differences test (R.L.S.D) اعتماداً على احتمال 5% وبمستوى significant differences test (R.L.S.D) (الراوي وخليف الله، 1980).

النتائج والمناقشة

تأثير التراكيز المختلفة للـ NAA في الوسط الغذائي (المزروع بـ 3 ملغم. لتر⁻¹ 2iP) في النسبة المئوية لاستثاث الكالس الأولي:

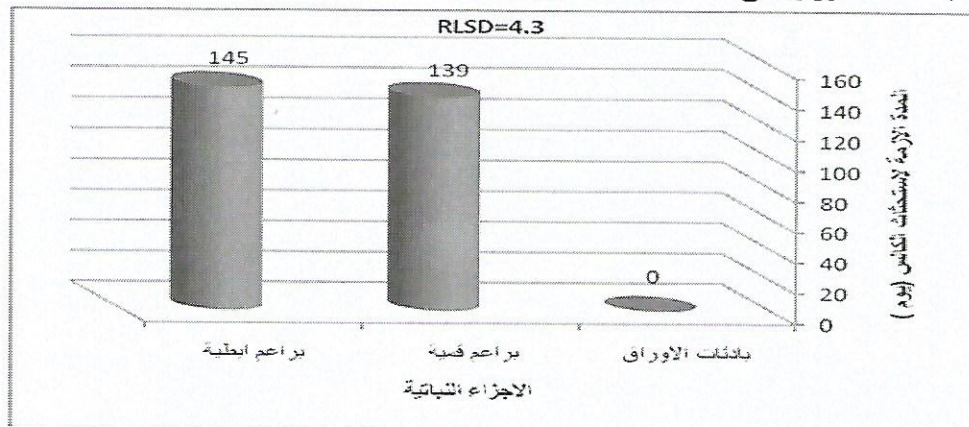
يبين جدول (2) ان اعلى معدل لنسبة استثاث الكالس الاولى قد بلغ (29.16%) عند الترکیز 30 ملغم. لتر⁻¹ NAA بوجود 3 ملغم. لتر⁻¹ من الا 2iP والتي تفوقت معنوياً عن التراكيز الاخرى بينما بلغت نسبة الاستجابة عند معاملة المقارنة الخارجية من الاوكسين صفرًا . وتفوقت البراعم القمية معنوياً في النسبة المئوية لاستثاث الكالس الاولى مقارنة بالبراعم الابطية وبادئات الاوراق. اما تاثير التداخل فقد تفوقت البراعم القمية المزروعة في الوسط الغذائي المزروع بـ 30 ملغم. لتر⁻¹ NAA في النسبة المئوية لاستثاث الكالس الاولى مقارنة بالمعاملات الاخرى إذ بلغت (54.25 %) ثلثة البراعم القمية المزروعة في الوسط الغذائي المزروع بـ 30 ملغم. لتر⁻¹ من الا 2iP حيث بلغت النسبة (33.50 %).

جدول (2) تاثير التراكيز المختلفة من NAA في الوسط الغذائي (المزروع بـ 3 ملغم. لتر⁻¹ 2iP) في النسبة المئوية لاستثاث الكالس من أجزاء نباتية مختلفة لصنف الفرسى المزروع خارج الجسم الحي

معدل الترکیز (B)	نوع الاجزاء النباتية (A XB)			تركيز ملغم. لتر ⁻¹
	بادئات الاوراق	البراعم الابطية	البراعم القمية	
0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
7.25 c	0.0	7.75 e	14.00 d	20
18.5 b	0.0	22.00 c	33.50 b	25
29.16 a	0.0	33.25 b	54.25 a	30
R.L.S.D A=7.45, B=8.33 A XB= 6.56	0.0	15.75 b	25.43 a	معدل استجابة الاجزاء النباتية (A)

تأثير نوع الجزء النباتي في مدة استحثاث الكالس الاولى:

يوضح شكل (1) تأثير نوع الجزء النباتي في مدة استحثاث الكالس الاولى اذ تفوقت البراعم القمية معنوياً في المدة الازم لاستحثاث الكالس الاولى (139 يوما) وتنته البراعم الابطية حيث سجلت (145 يوما) بينما لم تؤدي بادئات الاوراق الى استحثاث الكالس.

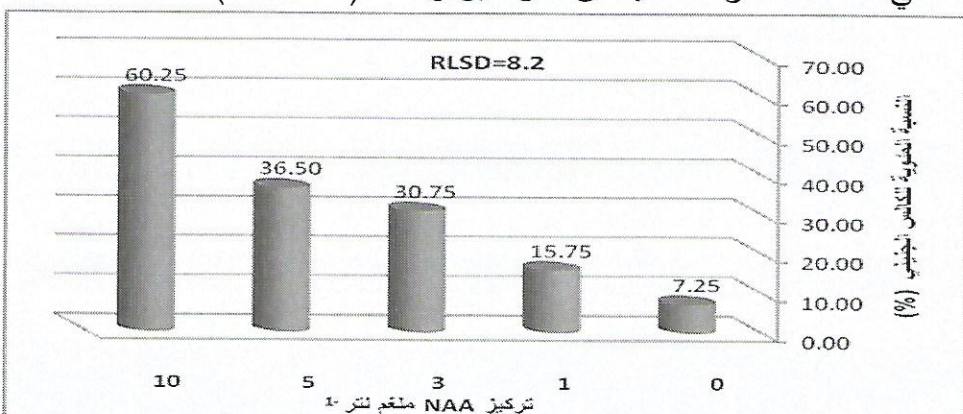


شكل (1) تأثير نوع الجزء النباتي في المدة الازمة لاستحثاث الكالس الاولى لصنف الفرسي

تأثير الأوكسين NAA في نمو وتطور الكالس الجنيني وتكون الأجنحة الخضرية وانباتها:

النسبة المئوية للكالس الجنيني:

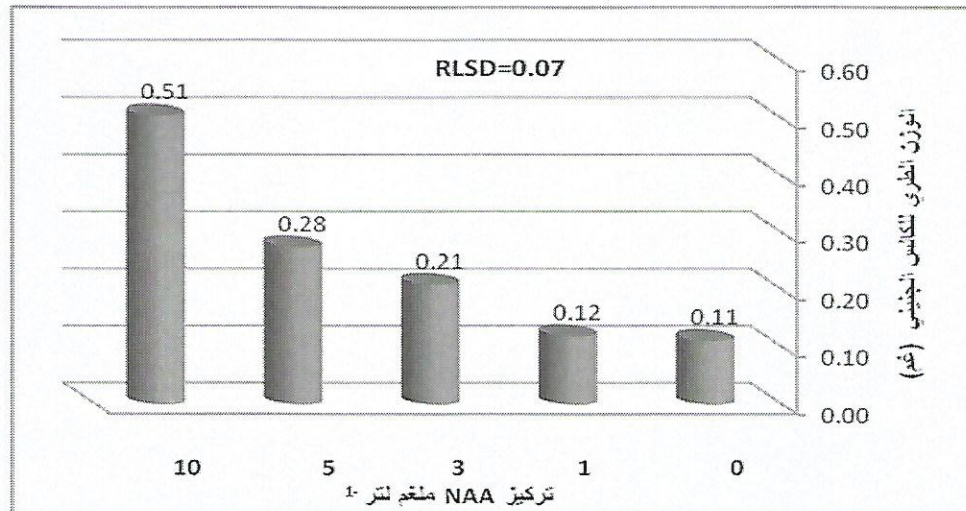
تبين النتائج الموضحة في الشكل (2) أن المعاملة بالأوكسين NAA أدت إلى زيادة معنوية عند مستوى أحتمال 5% في نمو الكالس الجنيني بعد مرور شهرين من الزراعة وفي جميع المعاملات المدروسة فيما فيها معاملة المقارنة الخالية من الأوكسين وتفوقت المعاملة 10^{-1} ملغم. لتر⁻¹ NAA وبفارق معنوي عن جميع المعاملات الأخرى إذ سجلت أعلى نسبة مئوية للكالس الجنيني فيها (60.25 %) أما أقل نسبة مئوية له سجلت في معاملة المقارنة الخالية من الأوكسين وبلغت (7.25 %).



شكل (2) تأثير التراكيز المختلفة من NAA (بوجود 3 ملغم. لتر⁻¹ 2iP) في النسبة المئوية للكالس الجنيني

الوزن الطري للكالس الجنيني:

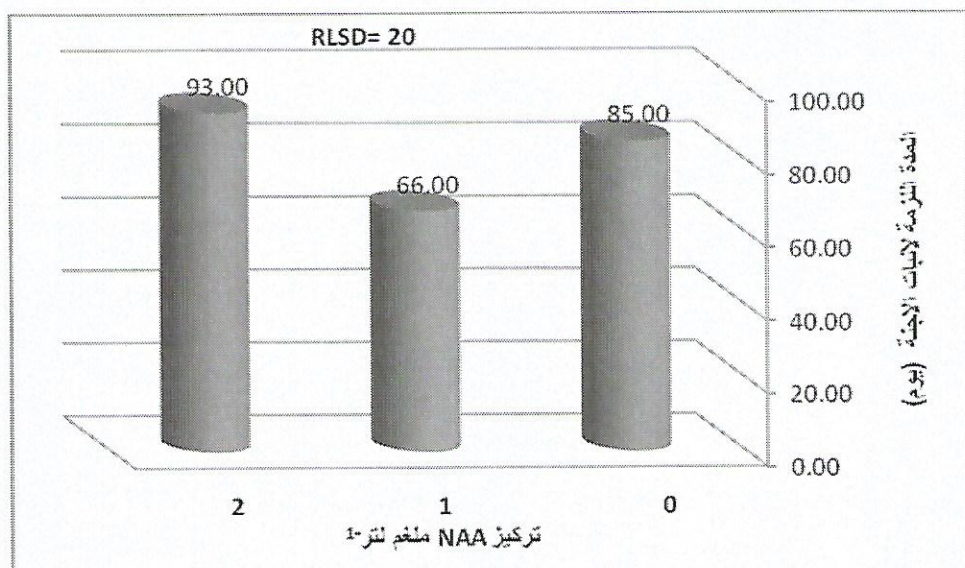
تبين النتائج الموضحة في الشكل (3) أن المعاملة بالأوكسين NAA أدت إلى زيادة معنوية معنوية في الوزن الطري للكالس الجنيني بعد مرور شهرين من الزراعة وفي جميع المعاملات المدروسة وبما فيها معاملة المقارنة الخالية من الأوكسين وتفوقت المعاملة $10 \text{ ملغم. لتر}^{-1}$ NAA وبفارق معنوي عن جميع المعاملات الأخرى إذ بلغ معدل الوزن الطري للكالس الجنيني فيها (0.510) غم. إذ بعد الأوكسين من المنظمات الملائمة لأكتار الكالس الجنيني (El-hammady *et al.*, 1999) ، أما أقل وزن طري حصل في معاملة المقارنة وبلغ مقداره (0.110) غم . أن وجود NAA في الوسط الغذائي ساعد خلايا الكالس الجنيني على الانقسام والنمو حيث يحفز الأوكسين تكوين الحامض النووي الريبيوزي (RNA) إذ يقوم (m-RNA) بتوفير الطاقة من خلال نشاطه الذي يرتبط بعملية أكسدة المواد الغذائية وتكون الإنزيمات المرتبطة بالنمو ومنها إنزيمات التنفس والتي يتسبب عنها طاقة مركب أدينوسين ثلاثي الفوسفات (ATP) وبكميات كبيرة والتي يتم استغلالها من قبل الأنسجة لغرض الانقسام والنمو (محسن، 2004). أما انخفاض الوزن في معاملة المقارنة ربما يعود إلى غياب الأوكسين NAA في الوسط الغذائي ، وأن نقل الكالس الجنيني من أوساط عالية المحتوى من الأوكسين إلى مستوى صفر يتسبب عنه كبحاً شديداً للخلايا مما ينتج عنه ضعف في النمو (محسن، 2007). وتعد التراكيز العالية من الأوكسين في الوسط الغذائي مثبطه للاسمار (سعد، 2001).



شكل (3) تأثير التراكيز المختلفة من NAA (بوجود 3 ملغم. لتر⁻¹ 2iP) في الوزن الطري للكالس الجنيني المستحدث من انسجة الكالس الاولى للبراعم القيمية لصنف الفرسي

المدة الازمة لظهور الأجنة:

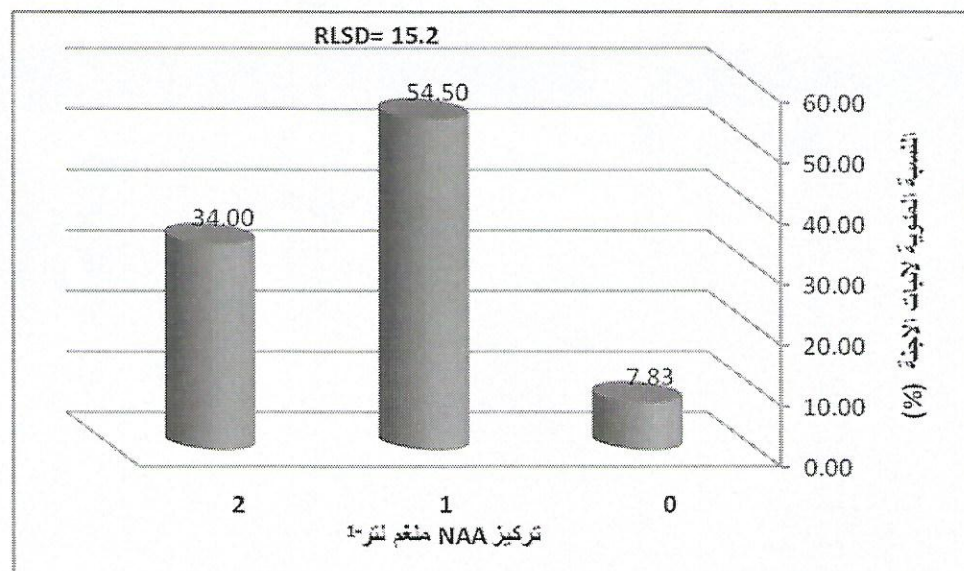
يتضح من الشكل (4) أن المعاملة بالأوكسين NAA أدت إلى استحثاث ونشوء الأجنة الخضرية (لوحة 1 - د) وفي جميع المعاملات المدروسة وبما فيها معاملة المقارنة لكنها اختلفت في المدة اللازمة لأول ظهورها وتفوقت معاملة 1 ملغم. لتر⁻¹ NAA معنوياً على المعاملات الأخرى إذ طلبت المدة الازمة لظهور الاجنة الأسطوانية (66) يوماً كما يلاحظ من الشكل أيضاً عدم وجود فروق معنوية بين معاملي 2 ملغم. لتر⁻¹ NAA ومعاملة المقارنة الخالية من الاوكسين إذ بلغت المدة الازمة لظهور الاجنة فيها (93 و 85) يوماً على التوالي. أن تطور الأجنة الخضرية يحصل نتيجة لاختلال تراكيز الاوكسين بسبب طول فترة الزرع أو نتيجة لاستهلاك الاوكسين وانتشاره في خلايا النسيج النامي أو إدمصاصه بواسطة الفحم المنشط (سعد، 2001 و خليل، 2002). وبعد نفاذ الاوكسين في الوسط الغذائي يحدث تطور للأجنة الكروية وذلك بتوقفها عن الانقسام إذ يبدأ قطبيها المرستيمي بالانقسام والنمو يصحبه تمزق الغلاف الصلب للجنين الكروي وبذلك تحدث استطالة الفافة وظهور الشكل الأسطواني للجنين (محسن، 2004).



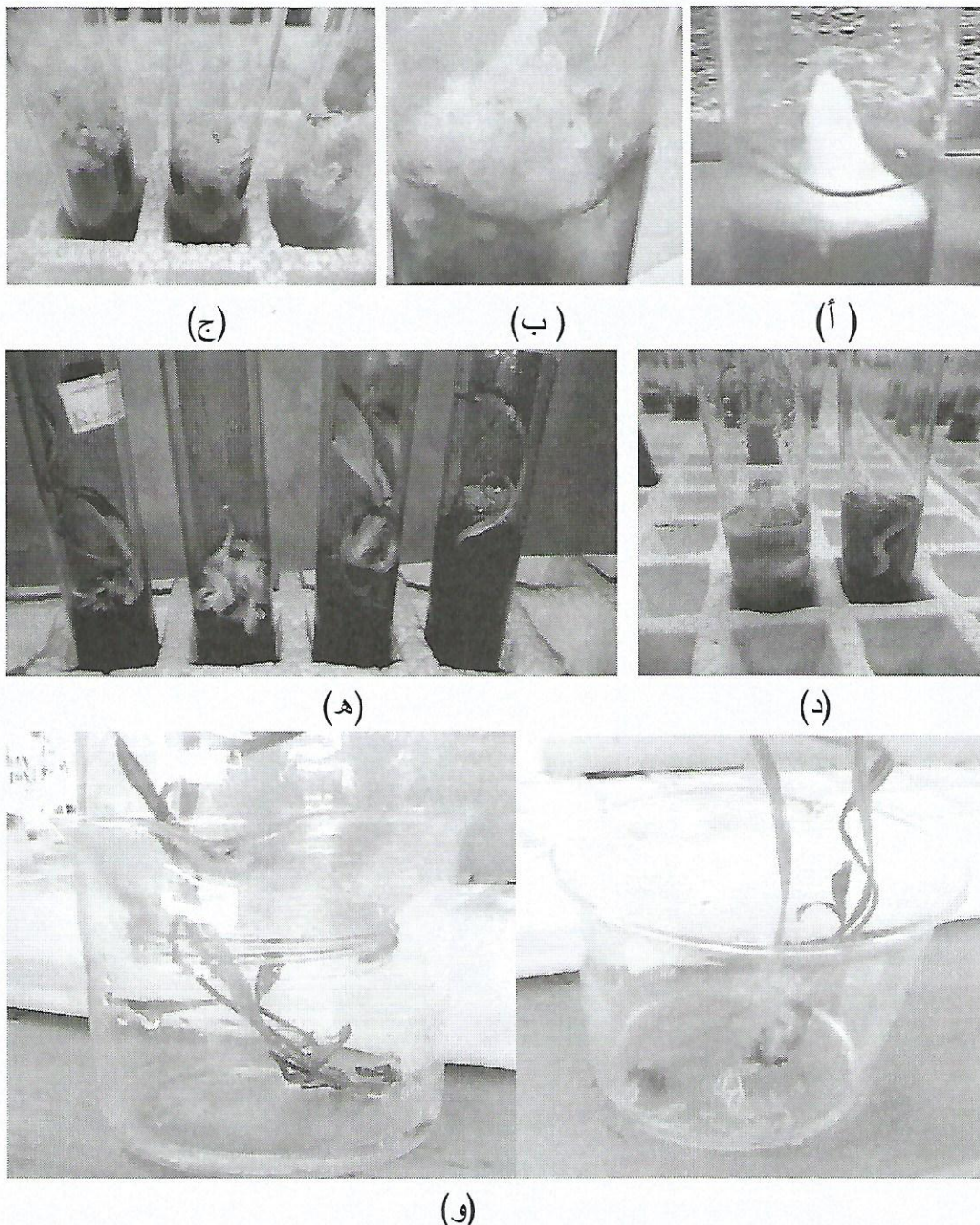
شكل (4) تأثير التراكيز المختلفة من NAA في المدة الازمة لظهور الاجنة الخضرية لصنف الفرسي

التأثير في إنبات الأجنحة:

عند زراعة الأجنحة في وسط إلانبات الخالي من منظمات النمو النباتية سلكت الأجنحة النابتة سلوكاً متشابهاً إذ حصلت زيادة في حجم الفلفة Cotyledone الناجمة من نمو القطب المرستيمي (قطب الساق والجذر) Shoot Root Pole ومن ثم بدأ ظهور الجذر الأولى أعقبه ظهور الرويشة (المجموع الخضري) وذلك من خلال حدوث شق في الغلاف الفليقي وظهور الورقة الأولى وكانت أشبه بورقة نبات الحنطة الأولى (لوحة ١-ه). أن المدة التي استغرقتها الأجنحة في أكمال إنباتها اختلفت بين المعاملات وأوضحت من الشكل(5) تفوق الأجنحة في المعاملة ١ ملغم. لتر^{-١} وبفارق معنوي عن التراكيز الأخرى إذ بلغت أعلى نسبة إنبات (54.50%) أما أقل نسبة إنبات ظهرت للأجنحة في معاملة المقارنة الخالية من الاوكسجين إذ بلغت (7.83%). أن السبب قد يعود إلى وجود NAA بتركيز معتدل في وسط تكوين الأجنحة مما حفز خلايا الأجنحة على الانقسام والنمو (المياحي، 2008).



شكل (5) تأثير التراكيز المختلفة من NAA في النسبة المئوية لإنبات الأجنحة الخضرية لصنف القرسي



لوحة (١) تبين مراحل اكثار نخيل التمر صنف فرسي بزراعة انسجته مختبرياً (أ) زراعة البرعم القسي (ب) تكون الكالس الاولني (ج) تكون الكالس الجنيني (د) تكون الاجنة الجسمية (ه) انبات الاجنة و تكون النبيبات (و) النبيبات بطول 12-15 سم.

المصادر :

المياحي ، احمد ماضي وحيد (2008) . إكثار بعض أصناف نخيل التمر النادرة (*Phoenix dactylifera L.*) بتقانة زراعة الأنسجة . أطروحة دكتوراه . كلية الزراعة-جامعة البصرة ، 130 صفحة .

حميد، محمد خزعل (2001). اكثار بعض اصناف نخيل التمر *L Phoenix dactylifera*. خضربياً باستخدام تقانة زراعة الأنسجة . اطروحة دكتوراه ،كلية الزراعة-جامعة بغداد خليل ،أمانى إسماعيل (2002). استخدام بعض البدائل عن منظمات النمو النباتية في إكثار نخلة التمر *Phoenix dactylifera L.* خارج الجسم الحي . رسالة ماجستير،قسم البستنة والنخيل ،كلية الزراعة-جامعة البصرة-العراق.

الراوي، خاشع محمود وخلف الله، محمد عبد العزيز(1980). تصميم وتحليل التجارب الزراعية.وزارة التعليم العالي والبحث العلمي ،مؤسسة دار الكتب للطباعة والنشر ، جامعة الموصل.488 صفحة.

سعد، احمد عبد الله (2001). تأثير نوع الوسط الغذائي والسايتوكاينين في نشوء الكالس وتكون الأجنة الخضرية في نخيل التمر *L Phoenix dactylifera* صنف الأشقر ، رسالة ماجستير ، قسم البستنة والنخيل ، كلية الزراعة-جامعة البصرة-العراق.

محسن ، خيون علي (2004). دراسات في تحسين تكون الأجنة الجسمية وإنباتها لنخيل التمر *Phoenix dactylifera L.* صنف البرحي خارج الجسم الحي ، رسالة ماجстير -كلية الزراعة-جامعة البصرة -العراق. 78 ص.

محسن ، خيون علي (2007). إخلاف نخيل التمر (*Phoenix dactylifera L.*) صنف الشريفي من مختلف اجزاء القمة النامية خارج الجسم الحي، مجلة البصرة لابحاث نخلة التمر 6 : (1) 27-17

محسن ، خيون علي، عباس مهدي ، بتول حنون فالح الزبيدي (2014). تأثير مستخلص الذرة الصفراء ونفثاليين حامض الخليك في تطور الكالس الجنيني وتكوين الأجنة الخضرية وإنباتها لنخيل التمر صنف البرحي خارج الجسم الحي، مجلة ابحاث البصرة (العلوميات) العدد 40 الجزء 15-23: B.4

محسن، خيون علي ومنى عبد المطلب يحيى وعبد الكريم محمد عبد (2015). دراسة المحتوى الفينولي لانسجة بعض اصناف نخيل التمر وتأثيرها في تطور النسيج القمي المزروع خارج الجسم الحي، مجلة البصرة لابحاث نخلة التمر 14(1):36-24.

مهدي، الفاتح محمد(2002). زراعة الأنسجة النباتية في تطور الإنتاج الزراعي. وقائع وفعاليات الدورة التدريبية حول تطبيقات زراعة الأنسجة النباتية في تحسين الإنتاج الزراعي.منشورات المنظمة العربية للتنمية الزراعية (21-27) يناير 2002 . الدوحة- قطر.

Eke,C.; Akomeah.P. and Asemoto,O. (2005) . Somatic embryogenesis in date palm (*phoenix dactylifera L.*) from apical meristem tissue from "Zebia and Loko" landraces. Afri.J. Biotech.4(3):244-246 .

Eshraghi,P.; Zarghami, R.and Mirabdulbaghi, M. (2005).Somatic embryogenesis in two Iranian date palm cultivars .Afri. J. Biotech. 4 (11):1309-1312.

El-hammady, A. M.; Wanas , W. H.; Abo-rawash, M. and Awad, A .A.(1999). Regeneration of date palm “sewy” cv. Plantlets by somatic embryogenesis through callus with refrence to the genetic stability . in :pro.the Int. Conf. Date Palm ,Nov.1999.Assiut Univ.Egypt. pp:117-131.

Jasim,A.M. (2000). Production of somatic embryos of date palms (*Phoenix dactylafera L.*). in in vitro by liquid media culture. J.Basrah ,researchs ,Vol.24,part 1, 1-6.

Khierallah, Hussam S.M.; Sarah K. I. Al-Sammarraie and Haider I. Mohammed (2014). MOLECULAR CHARACTERIZATION OF SOME IRAQI DATE PALM CULTIVARS USING RAPD AND ISSR MARKERS . Journal of Asian Scientific Research, 2014, 4(9): 490-503.

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

Vermandi, J. and Navaro,L. (1997).influence of explants sources of adult date palm (*Phoenix dactylifera L.*). on embryogenic callus formation. Hort. Sci. J. 72(5):665-671.

Zaid, A. (1984). In in vitro browning of tissues and media with special emphasis to date palm cultures a review. Date palm J. 3:269-275.

Micropropagation of Date Palm (*Phoenix dactylifera L.*) Fursee cultivar *in vitro*

Hussein J. Shareef Ahmed M. W. AL-Mayahi Luna Q. Muhsin
Date Palm research center, University of Basrah, Iraq

Abstract

The study was carried out during 2014 and 2015 at tissue culture lab. – Date Palm research center, Basrah university in order to micropropagation of rare Fursee cultivar using Shoot tip, Auxiliary buds, and primordial Leaf. The explants were placed on basal (MS) medium with activated charcoal and supplemented with different the concentrations of the auxin (NAA) Naphthalene acetic acid and the cytokinin (2ip) 2-Isopentenyl adenine at 3 mg l^{-1} .

The results showed that high average of primary callus proliferated using NAA at 30 mg l^{-1} and 2ip at 3 mg l^{-1} . The same treatment and Shoot tip explants also gave the highest response percentage of callus proliferated compared with control treatment and other explants. Use of the auxin NAA and the cytokinin (2ip) at 3 mg l^{-1} increased significantly the percentage of embryo callus and fresh weight of callus after two months of culture besides on control treatment. Also, the auxin (NAA) concentration of 10 mg l^{-1} increased significantly the percentage of embryo callus and fresh weight of callus compared with other concentrations. However, use of the auxin (NAA) increased significantly proliferated of embryos somatic to all concentrations. Whereas the stage of first growth different significantly from the concentration. The concentration of 1 mg l^{-1} NAA decreased the period of first growth significantly compared with other concentration. Also, the concentration of 1 mg l^{-1} NAA increased germination percentage of embryos compared with the control treatment.