

استحثاث البراعم العرضية من البادئات الورقية لنخيل التمر *Phoenix dactylifera L.* صنف نيرسي المزروعة خارج الجسم الحي

خيون علي محسن

مركز أبحاث النخيل، جامعة البصرة، العراق

المستخلص: في هذه الدراسة استعملت البادئات الورقية لنخيل التمر صنف نيرسي بهدف استحثاث البراعم العرضية منها ، وقد استعملت أربعة أوساط غذائية مزودة بأملاح MS والسكروروز وتراكيز مختلفة من منظمات النمو النباتية ومسحوق الفحم المنشط وسلفات الأدينين، وقد أشارت النتائج إلى ما يلي. إن استحثاث البراعم العرضية من البادئات الورقية حصل عند الوسط الغذائي المزود بتركيز ٣ ملغم.لتر^{-١} من السايبتوكاينين BAP و ١ ملغم.لتر^{-١} من الاوكسين NAA بعد مرور ستة أشهر من الزراعة في الظلام وعند تعريض الزروع إلى الإضاءة تحولت البراعم إلى نموات خضراء اللون التي استمر اكثارها عند نقلها إلى وسط خالٍ من مسحوق الفحم المنشط ومزود بتركيز ١ ملغم.لتر^{-١} لكل من الاوكسين NAA والسايبتوكاينين BAP والتي حصلت لها استطالة عند نقلها إلى وسط خالي من منظمات النمو النباتية مع زيادة تركيز كبريتات الأدينين إلى ٥٠ ملغم.لتر^{-١} بإضافة مسحوق الفحم المنشط بتركيز ١٥٠ ملغم.لتر^{-١} وتكونت جذور قوية على البراعم الخضرية عند نقلها إلى وسط التجذير المزود بتركيز ٠.٥ ملغم.لتر^{-١} NAA مع وجود مسحوق الفحم المنشط بتركيز ٢٥٠ ملغم.لتر^{-١} .

الكلمات المفتاحية: نخيل التمر، البادئات الورقية، البراعم العرضية، خارج الجسم الحي

المقدمة

العقد السابع من القرن الماضي والمستمر حتى يومنا هذا وانحصرت معظم معاملات الإكثار على تكوين الأجنة الخضرية somatic embryogenesis وأشار بعض الباحثين إلى أن هذه الطريقة غير آمنة للاستعمال المستمر لمنظمات النمو النباتية (٤).

لذلك لجأ الباحثون إلى استعمال طريقة تكون الأعضاء (التبرعم) Organogenesis وفي هذه الطريقة يتم زراعة أجزاء نباتية صغيرة Explants

تعتبر زراعة الأنسجة النباتية من أهم طرق إكثار النخيل نسبة للعدد الكبير الذي ينتج من عمليات الإكثار مقارنة بالطرق التقليدية ونظرا للرغبة في زيادة رقعة النخيل المزروعة وكذلك لتعويض النقص الحاصل في أعداد أشجار النخيل مما استوجب اللجوء إلى استخدام تقانة زراعة الأنسجة النباتية لتذليل الصعوبات، وبالنظر للصعوبات التي تواجه زراعة النخيل إلا انه بالإمكان تطبيق هذه التقانة في إكثاره وقد بدأت المحاولات الجادة في

متمثلة بالبراعم الطرفية Lateral buds والبراعم الابضية Auxiliary buds والبادئات الورقية Leaves primordial والبراعم الزهرية Flower buds في أوساط غذائية صناعية معلومة التركيب لتوجيه نمو هذه المنفصلات نحو تكوين براعم عرضية والتي يتم الاستمرار في إكثارها للحصول على أعداد كثيرة من النباتات دون المرور بمرحلة الكالس وتتيح هذه الطريقة في الحفاظ على المكونات الوراثية وبالنتيجة النباتات الناتجة تكون مشابهة للام وراثيا (٣ ؛ ٧ ؛ ٩).

وتمكن (٥) Al-Maarri and Al-Ghamidi من استحثاث البراعم الجانبية من القمم النامية لخمسة أصناف من نخيل التمر (صفري ، زهدي ، ارزيز ، المزروعة خارج الجسم الحي باستعمال وسط غذائي يتكون من أملاح MS وتراكيز مختلفة

المواد وطرائق العمل

أجريت هذه الدراسة في مختبر الزراعة النسيجية التابع إلى مركز أبحاث النخيل في جامعة البصرة للفترة من تشرين الأول ٢٠١٣ ولغاية كانون الثاني ٢٠١٥.

المادة النباتية

جلبت فسانل نخيل التمر صنف نيرسي بعمر ثلاث سنوات من ناحية الشرش في قضاء القرنة شمال محافظة البصرة، شرحت تصاعديا حتى الوصول إلى القمة النامية ومن ثم استخرجت القمة النامية لوحدة، ١ وقد أزيلت أوراقها الأولية لوحدة، ٢ ووضعت

من منظمات النمو النباتية بغياب مسحوق الفحم المنشط إذ تكونت البراعم الخضرية بمدة زمنية تراوحت من ٤-٦ أشهر وبعد نقل البراعم المتكونة إلى وسط مزود بتركيز ٠.٠٢ ملغم.لتر^{-١} من الـ NAA مع زيادة تركيز كبريتات الأدينين استطلت البراعم والتي كونت جذور قوية تأقلمت بنجاح مع الظروف الخارجية.

وتكونت البراعم الخضرية مباشرة من البراعم الطرفية لنخيل التمر صنف زغول المزروع خارج الجسم الحي على وسط غذائي مزود بتركيز ٣ ملغم.لتر^{-١} 2-ip و ١ ملغم.لتر^{-١} NAA (٨).

ونظرا لقلة الدراسات في هذا المجال أجريت هذه الدراسة لغرض استحثاث البراعم العرضية من البادئات الورقية لنخيل التمر صنف نيرسي المزروعة خارج الجسم الحي.

في محلول مانع للأكسدة المتكون من حامض الاسكوريك وحامض أستريك بتركيز ١٥٠ ملغم.لتر^{-١} لكل منهما وتركت في الثلاجة لحين إجراء عملية التعقيم السطحي.

١- التعقيم السطحي للأجزاء النباتية

بعد استخراج الأجزاء النباتية من المحلول المانع للأكسدة وضعت في محلول التعقيم المتكون من هيبوكلوريت الصوديوم ٢٠% حجم إلى حجم مع إضافة قطرة واحدة من المادة الناشرة Tween-20 لكل ١٠٠ سم^٣ من المحلول ومع الرج والتحريك لمدة ٢٠ استخرجت البادئات الورقية وغسلت بالماء

مسبقاً، وقد أجريت هذه العملية داخل كابينة الزرع المعقمة جيداً بالايثانول ٧٠% والفورمالديهايد.

المقتر المعقم ثلاث مرات للتخلص من مادة التعقيم وبعدها زرعت على الوسط الغذائي المعد



لوحة (١): القمة النامية



لوحة (٢) البادئات الورقية

شركة Phytotechnology Lab Com إلى الدورق المعد لتحضير الوسط الغذائي لأن الكمية السابقة تمثل قوة كاملة أما بالنسبة إلى منظمات النمو النباتية فقد تم اذابت الاوكسين NAA في ٥ سم^٣ من هيدروكسيد الصوديوم والساييتوكاينين BAP في ٥ سم^٣ من حامض الهيدروكلوريك قبل إضافتهم إلى الوسط الغذائي

٢-الوسط الغذائي

تكون الوسط الغذائي من المواد المذكورة في جدول (١) على أساس ملغم.لتر^{-١} وعند تحضير لتر واحد من الوسط الغذائي وضع ٧٠٠ مل من الماء المقطر في دورق حجمي سعة ١٠٠٠ مل موضوع على سخان كهربائي مزود بخلاط مغناطيسي تم إضافة ٤.٤ غم من أملاح MS (١٢) والمنتج من

وسخن الوسط لغاية درجة ٩٥ م° وزع الوسط بواقع ٢٠ مل لكل أنبوبة اختبار قياس ٢.٥ × ١٨ سم وسدت فوهة الأنابيب بالقطن الطبي ومن ثم بورق الألمنيوم وبعدها عقم الوسط الغذائي وأدوات الزراعة تعقيماً بخارياً في جهاز المعقم Autoclave على درجة حرارة ١٢١ م° وضغط ١.٠٥ كغم.سم^{-٢} لمدة ٢٠ دقيقة.

علماً أن تركيز المحلولين هو ٠.١ عياري وتم إضافة المواد الأخرى المذكورة في جدول (١) عدا الاكار عدلت حموضة الوسط الغذائي بوساطة جهاز pH Meter وضبطت درجة حموضة الوسط على ٥.٧-٥.٨ من خلال معايرة الوسط بمحلولي هيدروكسيد الصوديوم وحامض الهيدروكلوريك بتركيز ٠.١ عياري ثم أضيف الاكار

جدول (١) الوسط الغذائي

رقم الوسط الغذائي				مكونات الوسط
M4	M3	M2	M1	الغذائي ملغم.لتر ^{-١}
قوة كاملة	قوة كاملة	قوة كاملة	قوة كاملة	أملاح MS
٣٠٠٠	٣٠٠٠	٣٠٠٠٠	٣٠٠٠٠	سكروز
٢٠٠	٢٠٠	١٧٠	١٧٠	ارثروفوسفات
١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	ميوانيسيتول
٥٠	٥٠	٣٠	٣٠	سلفات الأذنين
٠.٥	٠.٥	٠.٥	٠.٥	ثيامين HCl
٥	٥	٤	٤	كلايسن
٢٠٠	٢٠٠	٢٠٠	٢٠٠	كلوتامين
١	١	١	١	بيرووكسين
١	١	١	١	نيكوتين
٠.٢٥٠	٠.١٥٠	٠	١٥٠٠	الفحم المنشط
٥٠٠٠	٦٠٠٠	٦٠٠٠	٦٠٠٠	مسحوق الاكر
٠.٥	٠	١	١	نفتالين حامض ألكليك NAA
٠.١	٠	١	٣	بنزيل امينو بيورين BAP
=	=	=	٥.٧	pH حموضة الوسط

زراعة الأجزاء النباتية

وتمثل استحثاث البراعم العرضية من البادئات الورقية عدة مراحل :-

أ- الزراعة الأولية

بعد الانتهاء من تعقيم البادئات الورقية زرعت في الوسط الغذائي M1 والمذكورة تفاصيله في جدول (1) ، بعد الانتهاء من الزراعة وضعت الزر وعات في الظلام وعلى درجة حرارة 27 ± 1 م مع مراعاة عمليات إعادة الزراعة Reculture على الوسط نفسه مرة كل ستة أسابيع أقيت الزروعات على هذا الوسط لحين ظهور البراعم العرضية.

ب- إكثار البراعم العرضية

بعد ظهور البراعم العرضية على البادئات الورقية تم نقلها إلى الوسط الغذائي M2 المذكورة تفاصيله في الجدول (1) فقد عرضت الزروعات إلى الإضاءة بشدة 1000 لوكس ولمدة 16 ساعة. يوم¹ بعد نقلها على ذلك الوسط مباشرة مع مراعاة عمليات إعادة الزراعة Subculture مرة كل أربعة أسابيع لغرض إكثار البراعم العرضية.

ج- استئالة البراعم الخضرية

البراعم المتكونة في المرحلة السابقة تم نقلها إلى الوسط الغذائي رقم M3 الموصوف في الجدول (1) أقيت الزر وعات على هذا الوسط لمدة أربعة أشهر.

د- التجذير

بعد وصول النبيتات إلى ارتفاع 5-8 سم تقريبا نقلت إلى الوسط الغذائي M4 المذكورة تفاصيله في الجدول (1) ولمدة أسبوعين ثم نقلت النبيتات إلى وسط مشابه إلا انه خلا من منظمات النمو النباتية.

النتائج والمناقشة

عند زراعة البادئات الورقية على الوسط الغذائي M1 (جدول 1) إذ تم ملاحظة تضخم الوريقات المزروعة وخاصة بعد إجراء النقلة الزرية الثانية لوحدة، 3 وبعد مرور ستة أشهر من الزراعة على ذلك الوسط لوحظ ظهور انتفاخات على حواف الوريقات لوحدة، 4 وبعد نقل هذه الوريقات إلى الوسط الغذائي M2 الخالي من مسحوق الفحم المنشط وتعريضها إلى الإضاءة حيث تكشف انتفاخات إلى براعم تحمل أوراق خضراء صغيرة لوحدة، 5 إذ اتضح إن هذه النموات الصغيرة ماهي إلا براعم عرضية إذ تعد ظاهرة نشوء البراعم الخضرية بصورة عرضية من الأنسجة والأعضاء المزروعة خارج الجسم الحي من الظواهر التي سجلت في العديد من النباتات (13) أما في نخيل التمر فقد أشارت بعض البحوث إلى نشوء البراعم الخضرية من القمم النامية Shoot tips المزروعة خارج الجسم الحي عند العديد من الباحثين (1 ؛ 7 ؛ 9 ؛ 10)، وإن مصدر البراعم العرضية المتكونة هي خلايا الأنسجة النباتية والتي تكون بتماس مباشر مع الوسط الغذائي إذ أن هذه الخلايا تفقد تمايزها Dedifferentiation وتعود إلى الحالة المرستيمي ومن ثم يعاد تمايزها Redifferentiation بفعل مكونات الوسط الغذائي والظروف البيئية المحيطة بها إلى مناطق مرستيمية

تأخذ شكلها المنتظم باتجاه التطور إلى ما يسمى بالمرستيمات الأولية Primerstemoids التي تتطور إلى براعم لها نفس التكوين الشكلي Morphogenesis للبراعم الموجودة في آباط الأوراق(حميد ٢).

إن الاستمرار في فصل البراعم العرضية وزراعتها على الوسط الغذائي M2 أمكن من الاستمرار في الحصول على مصدر مستمر من البراعم العرضية، ويؤدي التوازن الهرموني دورا هاما في تكوين البراعم العرضية من الأجزاء النباتية المزروعة خارج الجسم الحي (١ ؛ ٦ ؛ ٧).

وعند نقل البراعم العرضية من الوسط الغذائي M2 إلى الوسط M3 وأبقيت على الوسط الأخير أربعة أشهر حصل زيادة في نمو البراعم العرضية وارتفاعها كما موضح في لوحة ٦، وكانت النتائج مطابقة لما توصلت إليه (٩) Drira عند حصولها على استطالة للبراعم العرضية المتكونة من القمم النامية لأشجار نخيل التمر المزروعة على الوسط الغذائي المزود ب IBA و BAP بتركيز ١ ملغم.لتر⁻ لكل منهما ، لأفرع العرضية التي تراوح ارتفاعها

من ٥-٨ سم نقلت إلى وسط التجذير M4 والمذكورة تفصيله في (جدول ١) ولمدة أسبوعين بعدها نقلت إلى وسط مشابه إلا انه خلا من منظمات النمو النباتية حيث لوحظ تكون جذور قوية على النبيتات كما موضح في لوحة ٧، وتؤدي الاوكسينات وخاصة الاوكسين NAA دورا هاما في تكوين الجذور فقد وجد إن الخلايا التي تستحث منها بادئات الجذور تعتمد وبدرجة كبيرة على الاوكسينات(١١) . من الدراسة نستنتج انه بالإمكان إكثار نخيل التمر صنف نيرسي عن طريق استحثاث البراعم العرضية من زراعة البادئات الورقية وصولا إلى نبيتات كاملة وبمراحل متعددة ، لذا توصي الدراسة باستعمال التراكيز السابقة من منظمي النمو الاوكسين والسايبتوكاينين في استحثاث البراعم العرضية من البادئات الورقية وأقلمة النبيتات الناتجة منها واجراء دراسات متعددة على اصناف مع دراسة التطابق الوراثي للنبيتات الناتجة مع امهاتها.



لوحة(٣) تضخم البادئات الورقية



لوحة (٤) انتفاخ الوريقات



لوحة (٥) البراعم العرضية



لوحة (٦) استطالة البراعم الخضرية



لوحة (٧) تجذير النباتات

إكثار نخيل التمر *Phoenix dactylifera*
 L. . المركز العربي لدراسة الأراضي القاحلة
 ، شبكة بحوث وتطوير النخيل ، لبحوث
 المملكة المغربية، مراكش ١٦-١٨ شباط
 ١٩٩٨/ .

4-Al- Maarri, K. W. and Al-
 Ghamidi, A.S. (1997). Micro
 propagation of Five Date Palm
 Cultivars Through *In vitro*
 Auxiliary Buds Proliferation.
 D.V.J. Agri. Sci.13.

5-Al-Wasel, A. S. (2001).
 Phenotypic comparison of tissue
 culture derived and
 conventionally propagated by
 offshoots date palm *Phoenix*
dactylifera L. cv. Barhee 1-
 vegetative characteristics.
 JKU,13, Agric. Sci. (1): 65-73.

المصادر

١-ابحمان، العربي ، أنجاران محمد
 والبوجرفاوي محمد (٢٠٠١). نشرة إرشادية
 العدد (٣) دمشق ٢٠٠١.

٢-حميد ، خزعل محمد (٢٠٠١). إكثار
 بعض أصناف نخيل التمر *Phoenix*
dactylifera L. خضريا باستخدام تقانة
 زراعة الأنسجة. أطروحة دكتوراه -كلية
 الزراعة-جامعة بغداد-العراق.

٣-المعري ، خليل وجيه والغامدي ، عبد الله
 صالح (١٩٩٨). اثر موعد زراعة الجزء
 النباتية على إكثار النخيل صنف الهلالي
 بالأنسجة النباتية ، إصدارات الندوة العلمية
 تكنولوجيا الزراعة النسيجية وأهميتها في

derivent. C. R. Acad. Sci., Paris 296: 1077-1082.

10-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 refers to the genetic stability. In: The Inter. Conf. date palm. Nov. 1999, Assiut Univ. Egypt. Pp 117-131.

11-Gaber, M.F. and Tisserat, B. (1985). Propagating palms *in vitro* with special emphasis on the date palm *Phoenix dactylifera* L. Scientia Hort., 25: 255-262.

12-Murashig , T. and Skoge , F (1992) . A revised medium for rapid growth and bioassays with tobacco tissue culture *physiol. Plant* .15: 473 – 497.

13-Trigiano. R. N. and Gray. D. J. (1999). Plant Tissue Culture Concepts and Laboratory Exercises. International Standard Book Number 0-8493-2029-1, Printed in USA.

6-Beauchesne, A.; Zaid, A. and Riss, A. (1986). Meristomatic Potentialities of Bottom of Young Leaves to Rapidly Propagated Date Palm. Proceeding of the 2nd Symp. And Date Palm, March 1986. King Faisal Univ. Vol. (1)- 87-94.

7-Bekheat, S.A and Saker, M.M. (1998). Propagation of Egyptian date palm11.direct and in indirect shoot proliferation from shoot tip explant of *Phoenix dactylifera* L. CV. Zaghlool in: 1st int. conf. date palms march, 1998, Al-Ain, UAE. Abs. 28.

8-Drira, N. and A. Benbadis. (1985). Multiplication vegetative du Palmer dattier (*Phoenix dactylifera* L.) par rēvērsion, en culture *in vitro*, d'ēbauches florales de pieds femelles. *J. Plant Physiol.*, 119: 27-235.

9-Drira, N. (1983). Multiplication vegetati du palmer dattier (*phoenix dactylifera* L.) par la culture *in vitro* de bourgeons axillaries et de feuilles que en

The Induction of Adventitious Buds from Leaves Primordial of Date Palm *Phoenix dactylifera* L. CV. Nersy *in vitro*

Khayun Ali Muhsen

Date Palm Research Center/ University of Basra/ Iraq

Email: khaunali2000@yahoo.com

Abstract

Leaves primordial of date palm cv. Nersy were used in this study to induce adventitious buds after being cultured in the lab. Four MS media were used in addition to sucrose and different concentrations of plant growth regulators, activated charcoal and adenine sulphates. The results showed the following:

Six months later, after being cultured in the darkness, the induction of adventitious buds from leaves primordial took place on the nutrient medium containing 3 mg.L⁻¹ cytokinin BAP and 1 mg.L⁻¹ Auxin NAA. When the adventitious buds were transferred to a charcoal free medium with 1 mg.L⁻¹ of Auxin NAA and BAP cytokinin and expose them to light, the buds became green. They became longer when transferred to a medium free of plant growth regulators, with an increase in adenine sulphate concentration to 50 mg.L⁻¹ with the addition of 150 mg.L⁻¹ of activated charcoal. Strong roots were formed on the vegetative buds when transferred to rooting medium supplied by 0.5 mg.L⁻¹ NAA and 250 mg.L⁻¹ activated charcoal.

Keywords: date palms, leaves primordial, adventitious buds, *in vitro*

