

The effect of different plant growth regulators on the amount of biochemical compounds and some secondary metabolites of callus tissue of fennel (*Foeniculum vulgare*) in *in vitro* culture conditions

Sh.Buorang¹, S.Jaahanbakhsh-Godekahriz^{2*}, R. Asghari-Zakaria³, H. Parsa-Khankandi⁴, M. Noruzpour¹

1- Ph.D. Graduate, Dept. Agronomy and Plant Breeding, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran.

2*-Corresponding author, Prof. Dept., Agronomy and Plant Breeding, Faculty of Agriculture and Natural Resources, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran. Email: jahanbakhsh@uma.ac.ir

3- Prof. Dept. Agronomy and Plant Breeding, Faculty of Agriculture and Natural Resources, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran.

4- Assistant Professor, Dep. Pharmacognosy, Faculty of Pharmacy, Ardabil University of Medical Sciences, Ardabil, Iran.

Received: 04.09.2023

Accepted: 29.11.2023

Abstract

Background and purpose

The fennel plant, with its scientific name (*Foeniculum vulgare* L.), is a member of the Apiaceae family. The Fennel is considered a valuable medicinal plant in traditional medicine in Iran and other countries, and it has been used to treat many infectious, digestive, and other diseases. Among the compounds with high medicinal value found in this plant, we can mention the large family of flavonoids. Considering the unique properties of the fennel plant and its importance in the pharmaceutical and food industries, and the importance of new methods of plant tissue culture to produce and increase the amount of plant secondary metabolites, the present research is aimed at increasing the production of biochemical compounds and secondary metabolites such as rutin, quercetin, and kaempferol from the callus tissue obtained from this plant, was done using methyl jasmonate, salicylic acid, and phenylalanine as stimulating agents in different concentrations and durations.

Methodology

This research evaluated the effect of plant growth stimulants such as methyl jasmonate, salicylic acid, and phenylalanine in concentrations in three concentrations: 50, 100, and 200 mg/liter coupled with zero (as a control treatment), was treated for 24, 48, and 96 hours using a 10×3 factorial experiment based on the completely randomized design with three replications on the level of biochemical compounds including the amount of protein, the activity of peroxidase and catalase enzymes, accumulation of proline, anthocyanin, and flavonoids as well as the amount of rutin, quercetin, and kaempferol was analyzed. For this purpose, callus samples obtained from an MS culture medium containing two mg.l^{-1} NAA and one mg.l^{-1} Kin were treated with the mentioned growth stimulants for 24, 48, and 96 hours.

Results

According to the obtained results, the amount of protein, accumulation of amino acid proline, anthocyanin, and flavonoid, as well as the amount of rutin, quercetin, and kaempferol significantly and at the probability level of 1% under the influence of the two-way interaction of the type of stimulant the duration of it. Higher concentrations of methyl jasmonate or salicylic acid



Copyright: © 2024 by the authors. Published by Research Institute of Forests and Rangelands (<http://ijrpbgr.areeo.ac.ir/>). This article is an open-access article distributed under the terms and conditions of the Creative Commons Attribution 4.0 International (CC BY 4.0), (<http://creativecommons.org/licenses/by/4.0>)

significantly increased the production of proline, flavonoid, and anthocyanin in callus samples collected from the culture medium. The highest amount of proline accumulation ($0.93 \text{ } \mu\text{g/mg}$ protein) was related to the callus tissue collected from the culture medium containing 200 mg/liter methyl jasmonate for 96 hours. The highest amounts of flavonoid and anthocyanin were 0.25 and 5.45 mg/g of callus weight, corresponding to the culture medium containing 200 mg.l⁻¹ of methyl jasmonate for 96 hours. The highest peroxidase and catalase enzyme activity was also related to the culture medium containing methyl-jasmonate at a concentration of 200 mg.l⁻¹ and 96 hours. On the other hand, according to the obtained results, by increasing the concentration of methyl-jasmonate to 200 mg.l⁻¹, the amount of rutin production in the sample of fennel plant callus increased. The highest amount of quercetin (5.24 mg/gram of callus weight) was related to the culture medium containing 200 mg.l⁻¹ of methyl jasmonate for 24 hours.

Conclusion

According to the results obtained in this research, treatment of callus with higher concentrations (100 and 200 mg.l⁻¹) of methyl jasmonate, salicylic acid, and phenylalanine increases the production of plant secondary metabolites (rutin, quercetin, and kaempferol) in this plant.

Keywords: Salicylic acid, Methyl jasmonate, Quercetin, Rutin, Plant tissue culture and *Foeniculum vulgare*.

تأثیر محرک‌های رشد گیاهی بر میزان ترکیبات بیوشیمیایی و برخی از متابولیت‌های ثانویه بافت کالوس گیاه رازیانه (Foeniculum vulgare) در شرایط کشت درون‌شیشه‌ای

شیما بورنگ^۱، سدابه جهانبخش گده کهریز^{۲*}، رسول اصغری ذکریا^۳، حامد پارسا خانکندي^۴ و مهران نوروزپور^۱

۱- دانشآموخته دکتری بیوتکنولوژی، گروه تولید و ژنتیک گیاهی، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل

۲* - نویسنده مسئول، استاد، گروه تولید و ژنتیک گیاهی، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل. پستالکترونیک: jahanbakhsh@uma.ac.ir

۳- استاد، گروه تولید و ژنتیک گیاهی، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل

۴- استادیار، گروه فارماکوگنوزی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی اردبیل، اردبیل

تاریخ دریافت: ۱۴۰۲/۰۶/۱۳ تاریخ پذیرش: ۱۴۰۲/۰۸/۲۷

چکیده

سابقه و هدف

گیاه رازیانه با نام علمی (L.) *Foeniculum vulgare* عضوی از خانواده چتریان (Apiaceae) است. گیاه رازیانه به عنوان گیاه دارویی ارزشمند در طب سنتی ایران و کشورهای دیگر مطرح می‌باشد که برای درمان بسیاری از بیماری‌های عفونی، گوارشی و غیره مورد توجه بوده است. از جمله ترکیبات با ارزش دارویی بالای موجود در این گیاه، می‌توان به خانواده بزرگ فلاونوئیدها اشاره کرد. با توجه به خواص منحصر به فرد گیاه رازیانه و اهمیت آن در صنایع دارویی و غذایی و اهمیت روش‌های نوین کشت بافت گیاهی برای تولید و افزایش میزان متابولیت‌های ثانویه گیاهی، این تحقیق در راستای افزایش تولید ترکیبات بیوشیمیایی و متابولیت‌های ثانویه با ارزش همانند روتنین، کوئرستین و کامپروفول از بافت کالوس حاصل از این گیاه، با استفاده از متیل جاسمونات، اسید سالیسیلیک و فنیلآلانین به عنوان عوامل محرک در غلظت‌ها و مدت زمان‌های مختلف انجام شد.

مواد و روش‌ها

در این پژوهش ارزیابی میزان تأثیر محرک‌های رشد گیاهی از جمله متیل جاسمونات، سالیسیلیک اسید و فنیلآلانین در غلظت‌های ۱۰۰، ۵۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر (صفر به عنوان تیمار شاهد)، شامل ۱۰ تیمار در سه زمان ۲۴، ۴۸ و ۹۶ ساعت، به صورت آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار انجام شد. تأثیر محرک‌های رشد گیاهی بر سطح ترکیبات بیوشیمیایی از جمله میزان پروتئین، فعالیت آنزیم‌های پراکسیداز و کاتالاز، میزان تجمع اسیدآمینه پرولین، آنتوسیانین و فلاونوئید کل و میزان روتنین، کوئرستین و کامپروفول پرداخته شد. برای این منظور، نمونه کالوس‌های حاصل از محیط کشت MS حاوی ۲ میلی‌گرم در لیتر NAA و یک میلی‌گرم در لیتر Kin برای مدت زمان‌های ۲۴، ۴۸ و ۹۶ ساعت توسط محرک‌های رشد ذکر شده تحت تیمار قرار گرفت.

نتایج

طبق نتایج بدست آمده میزان پروتئین، تجمع اسیدآمینه پرولین، آنتوسیانین و فلاونوئید کل و میزان روتنین، کوئرستین و کامپروفول به‌طور معنی‌داری و در سطح احتمال یک درصد تحت تأثیر اثر متقابل دو جانبه نوع محرک استفاده شده و مدت زمان استفاده از محرک قرار گرفت. استفاده از غلظت‌های بالاتر متیل جاسمونات یا سالیسیلیک اسید موجب افزایش معنی‌دار میزان تولید پرولین، فلاونوئید و آنتوسیانین در نمونه کالوس‌های جمع‌آوری شده از

محیط کشت شد. به طوری که بیشترین مقدار تجمع پروتئین (۰/۹۳ میکروگرم در میلی‌گرم پروتئین) مربوط به بافت کالوس جمع آوری شده از محیط کشت حاوی ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر متیل جاسمونات برای مدت زمان ۹۶ ساعت بود. همچنین بیشترین مقدار فلاونوئید و آنتوسبیانین به ترتیب ۰/۲۵ و ۵/۴۵ میلی‌گرم بر گرم وزن کالوس مربوط به محیط کشت حاوی ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر متیل جاسمونات به مدت زمان ۹۶ ساعت بود. همچنین بیشترین میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز و کاتالاز مربوط به محیط کشت حاوی متیل جاسمونات در غلظت ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر و مدت زمان ۹۶ ساعت بود. از سوی دیگر، طبق نتایج به دست آمده با افزایش غلظت متیل جاسمونات به ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر میزان تولید روتین در نمونه کالوس‌های گیاه رازیانه افزایش یافت. بیشترین میزان کوئرستین (۵/۲۴ میلی‌گرم بر گرم وزن کالوس) مربوط به محیط کشت حاوی ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر متیل جاسمونات به مدت ۲۴ ساعت بود.

نتیجه‌گیری

طبق نتایج به دست آمده در این پژوهش تیمار کالوس با غلظت‌های بالاتر (۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر) متیل جاسمونات، اسید سالیسیلیک و فنیل-آلانین، امکان افزایش تولید متابولیت‌های ثانویه گیاهی (روتین، کوئرستین و کمپفروف) را در این گیاه فراهم می‌نماید.

واژه‌های کلیدی: سالیسیلیک اسید، متیل جاسمونات، کوئرستین، روتین، کشت بافت گیاهی و *Foeniculum vulgare*

مقدمه

گیاه رازیانه با نام علمی (*Foeniculum vulgare* L.) عضوی از خانواده چتریان *Apiaceae* است. این گیاه جزء گیاهان دارویی و با ارزش محسوب می‌شود که از دیرباز در طب سنتی ایران و جهان برای درمان بیماری‌های گوارشی، بیماری‌های مربوط به زنان، بیماری‌های تنفسی، آب مروراًید، برونشیت، استفراغ، دفع سنگ کلیه، اسهال و سرفه‌های مزمن و جلوگیری از اختلالات سوء هاضمه در نوزادان شیرخوار استفاده می‌شده است (Jadid *et al.*, 2023). در حالت اهلی این گیاه جزء گیاهان دوساله محسوب می‌شود اما در حالت وحشی جزء گیاهان چند ساله طبقه‌بندی می‌گردد. موطن اصلی گیاه رازیانه به عنوان یک گیاه دیبلوئید ($2n=2x=22$) و علفی، مدیترانه و اروپای مرکزی است. سطح کشت این گیاه ارزشمند دارویی در کشورهایی مانند یونان، جنوب شرق آسیا، برخی از کشورهای خاورمیانه و خاور دور بسیار قابل توجه می‌باشد (Mehra *et al.*, 2021).

اندام‌های مختلف شامل دانه یا بذر، ساقه و ریشه این گیاه ارزش دارویی و ادویه‌ای بسیار شناخته شده و ارزشمندی دارد که با توجه به نیاز و هدف درمان مورد استفاده قرار می‌گیرد (Ahmed *et al.*, 2019).

ترکیبات معدنی و ویتامین‌های موجود گیاه رازیانه می‌توان

به کلسیم، پتاسیم، سدیم، آهن، فسفر، تیامین، ریبوفلاوین، نیاسین و ویتامین C اشاره کرد (Di Napoli *et al.*, 2022). همچنین اندام هوایی و بذرهای این گیاه دارای ترکیبات مهم دارویی از جمله ساپوتین‌ها، تانن‌ها، استروئیدها، فلاونوئیدها، کومارین‌ها، کوئینون‌ها، ترکیبات فنلی و آلکالوئیدها هستند که برای پیشگیری و درمان سرطان مورد استفاده قرار می‌گیرند و فعالیت ضدمیکروبی و ضدقارچی دارند (Kurtulbaş *et al.*, 2022). از جمله مهمترین ترکیبات استخراج شده از اندام‌های مختلف این گیاه می‌توان به انواع کوئرستین‌ها، روتین، کامپفروف، اسید گالیک، اسید رزمارنیک، آنتول، آپیزینین، روتین، کامپفروف، فلاونوئید فینکولارین، آرایینوزید، نلومبوزید کومارین‌ها و آپیول کامفن، مواد پروتئینی - قندی و روغنی و اسیدهای چرب همانند اسید پالمتیک، اسید اولئیک، اسید لینولئیک و اسید پتروسلینیک اشاره کرد (Belabdelli *et al.*, 2020). ایزوفلاونوئیدهایی مانند ژنیستئین، روتین و کوئرستین از رشد سلول‌های سرطانی جلوگیری می‌کنند (Cayetano- Salazar *et al.*, 2021). کوئرستین موجود در نمونه‌های برگ و بذر گیاه رازیانه به دلیل خاصیت آنتی‌اکسیدانی موجب کلاته شدن فلزات و مهار رادیکال‌های آزاد می‌شود. اثرهای متعدد کوئرستین بر عملکرد سلول‌های سرطانی

پستان، از جمله القای پروتئین p21 (مهارکننده CDK) و توقف چرخه سلولی در مراحل G₁ یا G₂/M گزارش شده است (Tang *et al.*, 2020).

گیاهان دارویی غنی از ترکیبات شیمیابی و آلی هستند که از دیرباز در طب سنتی برای درمان بیماری‌های مختلف به عنوان منابع اصلی ترکیبات دارویی مورد استفاده قرار می‌گرفته‌اند. فراورده‌های گیاهی بهویژه متابولیت‌های ثانویه گیاهی جزء با ارزش‌ترین و گران‌بهاترین ترکیبات شیمیابی گیاهی محسوب می‌شوند (Vaou *et al.*, 2021). متابولیت‌های ثانویه گیاهی در فرایندهای اکولوژیکی، فیزیولوژیکی و بیوشیمیابی نقش بسیار مهمی دارند. این ترکیبات در حفاظت گیاهان در برابر گیاه‌خواران و عوامل بیماری‌زای میکروبی، جاذب گردهافشان‌ها، رقابت گیاه با گیاه و همزیستی گیاه با میکروب نقش دارند (Ku-Vera *et al.*, 2020). روش‌های مختلفی برای تولید، افزایش و استخراج ترکیبات با ارزش گیاهی (متابولیت‌های ثانویه) وجود دارد که از جمله مهمترین و نوین‌ترین آنها می‌توان به استفاده از محرك‌های رشد گیاهی (الیسیتورها) در فرایند کشت بافت و اندام گیاهی اشاره کرد (Noruzpour *et al.*, 2019). کشت بافت گیاهی یک روش مؤثر برای ریزآزادیادی، تولید گیاهان یکنواخت، حفظ ژرم‌پلاسم گیاهی و افزایش تولید متابولیت‌های با ارزش گیاهی می‌باشد که مورد توجه محققان مختلف بوده است (Bhaskar *et al.*, 2022). محرك‌های مختلفی در جهت افزایش تولید متابولیت‌های ثانویه توسط سلول و بافت گیاهی در شرایط درون‌شیشه‌ای توسط محققان مختلف ارزیابی شده‌اند (Patel *et al.*, 2020). از جمله الیسیتورهای زیستی، غیرزیستی، فیزیکی یا شیمیابی پرکاربرد در جهت تولید متابولیت‌های ثانویه در شرایط درون‌شیشه‌ای می‌توان به سالیسیلیک اسید، متیل-جاسمونات، عصاره مخرم، امواج فراصوت، فنیل‌آلانین، کیتوسان، آمینوبنزوئیک اسید و غیره اشاره کرد (Abdulhafiz, 2022). سالیسیلیک اسید و متیل‌جاسمونات در تنظیم بیان ژن و فرایند پیام‌رسانی ثانویه درون سلول‌های گیاهی مؤثرند (Shafighi *et al.*, 2022). سالیسیلیک اسید موجب افزایش بیان ژن‌های مربوط به بیوستتر گروهی از متابولیت‌های ثانویه در گیاهان می‌شود (Zhang & Li, 2019).

مسیر بروز مقاومت سلول‌های گیاهی در برابر بیماری‌های باکتریایی، قارچی و ویروسی در رشد و نمو سلول‌های گیاهی، میزان تنفس سلولی، جذب و انتقال یون‌ها و بروز تغییرات فتوتیپی در برگ و ساختار کلروفیل نقش دارد. این هورمون گیاهی از جمله محرك‌های زیستی بی‌خطری است که می‌تواند تولید متابولیت‌های ثانویه در شرایط درون‌شیشه‌ای را از طریق تحریک Lefevere *et al.*, 2020) سیستم‌های دفاعی گیاهی تحت تأثیر قرار دهد (Jasmonate اسید نیز در مسیر القای ژن‌های دفاعی در گیاهان بهویژه در زمان حمله پاتوژن‌ها و حشرات مؤثر است (Ruan *et al.*, 2019). فنیل‌آلانین یک آمینواسید و پیش‌ماده مسیر فنیل‌پروپانوئید است و به همین دلیل به طور وسیعی به عنوان سوبسترا برای تولید اسیدهای فنلیک، فلاونوئیدها، کومارین‌ها و سایر ترکیبات فنلی استفاده می‌شود. از فنیل‌آلانین با موفقیت برای افزایش تولید متابولیت‌های ثانویه در شرایط آزمایشگاهی (*in vitro*) در بسیاری از گونه‌های گیاهی استفاده شده است (Rodrigues *et al.*, 2021).

گیاه رازیانه، گیاهی مقاوم در برابر شرایط کم آبی است که باعث اصلاح ساختار خاک شده و در تناوب با غلات (گندم و جو) به عنوان گیاه دارویی و صنعتی استفاده می‌شود. سطح زیر کشت گیاه رازیانه در ایران در حدود ۱۰۶۶ هکتار است و استان‌های عمدۀ تولیدکننده این محصول، همدان، خراسان، کهگیلویه و بویراحمد، لرستان، تهران، کرمان و گلستان هستند (Sabzi-Nojadeh *et al.*, 2023). به دلیل برآکنش محدود گیاه رازیانه در ایران که بیشتر محدود به استان‌های دارای دامنه‌های وسیع می‌باشد، مطالعات انجام شده در مورد این گیاه بهویژه بررسی‌های به نژادی، خواص درمانی، تنوع زننگی و سایر ویژگی‌های مورفولوژیکی، فیزیولوژیکی و بیوشیمیابی در ایران بسیار اندک بوده و بیشتر در زمینه گیاه‌شناسی گزارش‌هایی انجام شده است. استفاده از روش کشت بافت گیاهی و استفاده از عوامل محرك در این گونه گیاهی بسیار کم بوده و علاوه‌بر این هیچ گونه گزارشی از کاربرد این روش‌ها در ایران ارائه نشده است. القای سلول‌های کالوس در گیاه رازیانه تا حد زیادی تحت تأثیر دما، مواد مغذی، pH و افزودن اسید

اسکوربیک و تنظیم‌کننده‌های رشد گیاهی درون محیط کشت قرار دارد (Jadid *et al.*, 2023). محیط کشت پایه MS به همراه ۲ میلی‌گرم بر لیتر NAA و یک میلی‌گرم بر لیتر Kin باعث تولید ۱۰۰ درصدی کالوس از ریزنمونه‌های گیاه Afify *et al.* (2011) می‌شود (*Foeniculum vulgare* L.). در پژوهشی که Yang و همکاران (2015) بر روی کشت بافت گیاه رازیانه و تولید متابولیت‌های ثانویه انجام دادند، به کمک محرک‌های رشد گیاهی بیان کردند که نمونه کالوس‌های تیمار شده درون محیط کشت MS حاوی NAA و Kin به عنوان تنظیم‌کننده‌های رشد گیاهی و سالیسیلیک اسید و متیل‌جاسمونات در غلظت‌های ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر به عنوان محرک‌های رشد گیاهی بیشترین میزان تولید آتنول را داشته‌اند.

با توجه به خواص منحصر به فرد گیاه رازیانه و اهمیت آن در صنایع دارویی و غذایی و اهمیت روش‌های نوین کشت بافت گیاهی برای تولید و افزایش میزان متابولیت‌های ثانویه گیاهی، این تحقیق در راستای افزایش تولید ترکیبات بیوشیمیایی و متابولیت‌های ثانویه با ارزش همانند روتین، کوئرستین و کمپفرون از بافت کالوس حاصل از این گیاه، با استفاده از متیل‌جاسمونات، اسید سالیسیلیک و فنیل‌آلانین به عنوان عوامل محرک در غلظت‌ها و مدت زمان‌های مختلف انجام شد.

تولید بافت کالوس

نمونه‌های بافت کالوس گیاه رازیانه از ریزنمونه‌های برگ و ساقه کشت شده درون محیط کشت پایه MS حاوی ۲ میلی‌گرم در لیتر NAA و یک میلی‌گرم در لیتر Kin به دست آمد (Afify *et al.*, 2011). برای بررسی تأثیر انواع عوامل محرک بر تولید و افزایش ترکیبات بیوشیمیایی و متابولیت‌های ثانویه گیاهی از این ترکیب محیط کشت استفاده شد. همچنین برای حصول یکنواختی بیشتر در نمونه‌های کالوس، بافت‌های کالوس حاصل سه مرتبه و هر بار به مدت ۱۵ تا ۲۰ روز درون محیط کشت ذکر شده واکنش نداشتند.

اعمال الیستیور

از الیستیورهای (جدول ۱) درون محیط کشت ایستا برای افزایش تولید ترکیبات بیوشیمیایی و برخی از متابولیت‌های گیاه رازیانه در مدت زمان‌های ۲۴، ۴۸ و ۹۶ ساعت استفاده شد (Zare-Hassani *et al.*, 2019). پس از انتقال بافت کالوس (از واکشت نهایی) به محیط کشت‌های جامد و دارای نوع مختلفی از الیستیورها، برای بررسی ترکیبات بیوشیمیایی و برخی از متابولیت‌های ثانویه گیاهی نمونه‌های کشت شده به اتفاق رشد فاقد روشنایی و با دمای ۲۵°C منتقل شدند. نمونه‌های کالوس مورد نظر برای ارزیابی خصوصیات بیوشیمیایی و تولید و تجمع متابولیت‌های ثانویه در مدت زمان‌های ذکر شده جمع‌آوری و بلافالصه پس از انجماد در ازت مایع، در دمای -۸۰°C - نگهداری شدند.

جدول ۱- انواع محرک‌های رشد گیاهی مورد استفاده درون محیط کشت ایستای دارای بافت کالوس گیاه رازیانه (*Foeniculum vulgare*)
Table 1. Types of elicitors used in the solid culture medium callus tissue of (*Foeniculum vulgare*)

Basic culture medium	Methyl jasmonate (mg/l)	Salicylic acid (mg/l)	Phenylalanine (mg/l)
MS	-	-	-
MS	50	-	-
MS	100	-	-
MS	200	-	-
MS	-	50	-
MS	-	100	-
MS	-	200	-
MS	-	-	50
MS	-	-	100
MS	-	-	200

(BSA) در غلظت‌های مختلف انجام شد.

اندازه‌گیری فعالیت آنزیم‌های پراکسیداز و کاتالاز
اندازه‌گیری فعالیت آنزیم پراکسیداز طبق روش Mac-Adam و همکاران (۱۹۹۲) با کمی تغییر انجام شد. مخلوط واکنش شامل ۰/۸۱ میلی‌لیتر بافر فسفات پتاسیم ۱۰۰ میلی-مولار (pH=۷)، ۲۰ میکرولیتر عصاره پروتئینی، ۹۰ میکرولیتر گلایکول (۱۰ میلی‌مولار) و ۹۰ میکرولیتر آب اکسیژن (۵ میلی‌مولار) بود. تغییرات جذب مخلوط واکنش در طول موج ۴۲۵ نانومتر به مدت ۶۰ ثانیه و در دمای ۲۵°C با استفاده از اسپکتروفوتومتر اندازه‌گیری شد. فعالیت آنزیم پراکسیداز بر حسب تغییرات جذب در دقیقه به ازای هر میلی‌گرم پروتئین بیان میزان فعالیت آن با استفاده از رابطه زیر محاسبه شد.

مواد و روش‌ها

اندازه‌گیری خصوصیات بیوشیمیایی

ابتدا ۱/۰ گرم از هر نمونه کالوس درون هاون چینی و ازت مایع ساییده شد. سپس نمونه‌ها در دمای ۴۰°C و ۱۳۰۰ دور در دقیقه به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ شدند. سپس قسمت رویی به عنوان عصاره پروتئینی برای اندازه-گیری میزان پروتئین و فعالیت‌های آنزیمی جمع‌آوری شد. برای اندازه‌گیری مقدار پروتئین کل نمونه‌ها از روش Bradford (۱۹۷۶) استفاده شد. برای این منظور، از ۵۰ میکرولیتر عصاره پروتئینی و ۵۰ میکرولیتر معرف برادفورد و ۹۰۰ میکرولیتر بافر فسفات به عنوان محلول واکنش استفاده شد. میزان جذب نوری عصاره پروتئینی در طول موج ۵۹۵ نانومتر با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر BIORAD، Smartspec™ plus (آمریکا) استفاده شد. کمی‌سازی غلظت پروتئین با استفاده از آلبومین سرم گاوی

$$\text{Peroxidase activity} = \Delta A_{425} \times (V/Vt)/(0/1 \times t)/Cp$$

الکترون مورد استفاده قرار گرفت و بعد ۶۰ میکرولیتر عصاره پروتئینی در حمام یخ به آن اضافه و تغییرات جذب نوری در طول موج ۴۲۵ نانومتر قرائت شد. برای نمونه بلانک به جای عصاره پروتئینی از بافر فسفات (pH=۷/۰) استفاده شد. فعالیت آنزیم کاتالاز براساس میزان تغییرات جذب در میکروگرم پروتئین در دقیقه با استفاده از فرمول زیر محاسبه گردید.

که در این فرمول، ΔA_{425} : تغییرات جذب نوری؛ V: حجم کل؛ Vt: حجم عصاره مورد استفاده در واکنش؛ T: زمان واکنش (دقیقه)؛ Cp: غلظت پروتئین است.

برای اندازه‌گیری فعالیت آنزیم کاتالاز از روش Chanes و Mahely (۱۹۹۶) با کمی تغییر استفاده گردید. بافر فسفات سدیم ۲۰ میلی‌مولار با pH=۷ و ۲۰ میکرولیتر پراکسید هیدروژن (H_2O_2) ۵ میلی‌مولار به عنوان پذیرنده

$$\text{Catalase activity} = \Delta A_{240} \times (V/Vt)/(0/1 \times t)/Cp$$

اندازه‌گیری اسید‌آمینه پرولین Bates (۱۹۷۳) آزاد نمونه‌های مورد نظر طبق روش (۱۹۷۳) اندازه‌گیری شد. برای این منظور، ۰/۱ گرم نمونه کالوس در سولفوسالیسیلیک اسید ۳/۳ درصد و در یک

در این فرمول، ΔA_{240} : تغییرات جذب نوری؛ V: حجم کل؛ Vt: حجم عصاره مورد استفاده در واکنش؛ T: زمان واکنش (بر حسب دقیقه) و Cp: غلظت پروتئین بود.

استفاده از غلظت‌های مختلف کوئرستین (صفر، ۲۵، ۵۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر متانول) تهیه و برای کمی‌سازی میزان فلاونوئید کل در نمونه‌ها استفاده شد. سپس با استفاده از فرمول $T = (C \times V)/M$ مقدار فلاونوئید بر حسب میلی‌گرم در یک لیتر بافت کالوس محاسبه گردید. در این فرمول T ، میزان فلاونوئید بر حسب میلی‌گرم در گرم بافت کالوس؛ C ، غلظت فلاونوئید بر حسب میلی‌گرم کوئرستین در میلی‌لیتر؛ V ، حجم نهایی عصاره و M ، وزن نمونه (بافت کالوس بر حسب گرم) است. برای اندازه‌گیری مقدار آنتوسیانین نمونه‌های کالوس از روش Wagner (۱۹۷۹) استفاده شد. برای این منظور جذب نوری عصاره حاصل با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر و در طول موج ۵۵۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. سپس میزان آنتوسیانین با استفاده از فرمول $A = \epsilon bc$ و ضریب خاموشی $\epsilon = 33000 \text{ M}^{-1}\text{cm}^{-1}$ محاسبه گردید.

اندازه‌گیری مقدار متابولیت‌های ثانویه به روش HPLC به منظور اندازه‌گیری مقدار متابولیت‌های ثانویه (روتین، کوئرستین و کمپفرون) با استفاده از دستگاه HPLC، از روش Hurst و همکاران (۱۹۸۳) استفاده شد. بدین صورت که ابتدا ۱ گرم از نمونه کالوس درون هاون-چینی به همراه ۱/۵ میلی‌لیتر اتانول ۹۰ درصد کاملاً سائیده شده و به مدت ۱۰ تا ۱۵ دقیقه ورتکس گردید. سپس دو بار و هر بار به مدت ۱۵ دقیقه در حمام اولتراسونیک (Bandelin electronic®, Germany) و در دمای 35°C نگهداری شد و پس از ۳ ساعت دوباره تیمار ورتکس و اولتراسوند تکرار شد. نمونه‌ها در ۱۰۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شدند. سپس عصاره رویی به دست آمده برای اندازه‌گیری ترکیبات بیوشیمیایی KENUVER (HPLC) استفاده شد. قسمت متحرک شامل متانول گردید HPLC و آب مقطر بود. تشخیص و کمی‌سازی مقدار روتین، کوئرستین

هاون چینی کوچک به مدت ۳ دقیقه سائیده شد. همگن حاصل در دمای 40°C و با ۴۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شده و محلول رویی به یک میکروتیوب جداگانه منتقل گردید. سپس یک میلی‌لیتر از معرف نین‌هیدرین و یک میلی‌لیتر استیک‌اسید خالص به آن اضافه شد. سپس، مخلوط حاصل به حمام آب با دمای 90°C منتقل شده و به مدت یک ساعت در این شرایط نگهداری شد. پس از سرد شدن نمونه دو میلی‌لیتر تولوئن به آن اضافه و بعد به مدت دو دقیقه ورتکس گردید. سپس، جذب نوری محلول رویی در طول موج ۵۲۰ نانومتر در دستگاه اسپکتروفوتومتر اندازه‌گیری شد. پرولین آزاد نمونه با استفاده از یک منحنی استاندارد پرولین خالص تعیین گردید.

استخراج متابولیت‌های ثانویه

به منظور استخراج متابولیت‌های ثانویه نمونه‌های کالوس، از روش Chang و همکاران (۲۰۰۲) استفاده شد. بدین منظور ابتدا ۰/۰ گرم کالوس درون هاون چینی با ۵ میلی‌لیتر متانول اسیدی (متانول خالص و اسید کلریدریک به نسبت حجمی ۱:۹۹) کاملاً سائیده شد. سپس مخلوط حاصل به مدت ۷۲ ساعت در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد و در تاریکی نگهداری شد. سپس نمونه‌ها به مدت ۱۰ دقیقه و ۴۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شدند. از محلول رویی حاصل برای اندازه‌گیری مقدار فلاونوئید و آنتوسیانین استفاده شد.

برای اندازه‌گیری فلاونوئید کل از روش Chang و همکاران (۲۰۰۲) با کمی تغییر استفاده شد. ابتدا ۲۵۰ میکرولیتر از محلول کلرید آلمینیوم ۱۰ درصد (جرمی-حجمی)، ۲۵۰ میکرولیتر پتابسیم استات یک مولار به یک میلی‌لیتر عصاره حاصل اضافه و مقادیر جذب نمونه‌ها با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۴۹۸ نانومتر اندازه‌گیری شد. منحنی استاندارد کوئرستین با

نتایج

ترکیبات بیوشیمیایی

نتایج حاصل از تجزیه واریانس داده‌ها نشان داد که میزان پروتئین و میزان تجمع اسیدآمینه پرولین، فلاونوئید کل و آنتوسیانین نمونه کالوس‌های گیاه رازیانه *F. vulgare* در شرایط درون‌شیشه‌ای به‌طور معنی‌داری ($p < 0.01$) تحت تأثیر نوع الیستیور مورد استفاده، مدت زمان استفاده و اثر متقابل دو جانبه بین نوع الیستیور \times مدت زمان استفاده از آن قرار گرفت. این در حالی است که میزان فعالیت آنزیم‌های پراکسیداز و کاتالاز به‌طور معنی‌داری و در سطح احتمال یک درصد تحت تأثیر نوع الیستیور مورد استفاده و مدت زمان استفاده از الیستیور قرار گرفتند. اما اثر متقابل بین نوع الیستیور \times مدت زمان استفاده از آن تأثیر معنی‌داری بر میزان فعالیت آنزیم‌های پراکسیداز و کاتالاز نداشت (جدول ۲).

و کمپفرون به ترتیب در طول موج‌های nm ۲۵۷ و nm ۳۶۸ انجام شد. برای رسم منحنی استاندارد از غلظت‌های ۱۰، ۲۰، ۵۰، ۱۰۰ و ۵۰۰ میلی‌گرم در لیتر نمونه خالص روتین (NAWAH-)، کوئرستین (Sigma-Aldrich)، HIKA2001-Egypt و کمپفرون (Sigma-Aldrich) استفاده شد.

طرح آزمایشی و تجزیه آماری

آزمایش فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار انجام شد. نرمال بودن توزیع داده‌ها با استفاده از آزمون کولموگروف-اسمیرنوف بررسی گردید. تجزیه واریانس داده‌ها و مقایسه میانگین داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS ver. 26 انجام شد. برای رسم نمودارها از نرم‌افزار Excel استفاده گردید.

جدول ۲- تجزیه واریانس (میانگین مربعات) تأثیر نوع، غلظت و مدت زمان استفاده از محرك‌های رشد گیاهی بر خصوصیات بیوشیمیایی و متابولیت-های گیاه رازیانه (*F. vulgare*) در شرایط درون‌شیشه‌ای

Table 2: Mean squares of type, concentration, and duration of plant growth stimulants effects on biochemical characteristics and secondary metabolites of *F. vulgare* *in vitro* culture.

Source of variation	df	MS					
		Protein	Peroxidase	Catalase	Proline	flavonoid	Anthocyanin
Elicitor (A)	9	0.02 **	1009.06 **	11246.23 **	0.12 **	0.02 **	4.75 **
Time (B)	2	0.007 **	696.89 **	8009.91 **	0.049 **	0.02 **	3.88 **
A \times B	18	0.001 **	157.12	2693.58	0.003 **	0.001 **	0.23 **
Error	60	0.001	113.76	2234.30	0.002	0.001	0.10
CV(%)	-	15.12	10.51	19.98	12.09	18.99	13.94

**: significant at 1% level of probability.

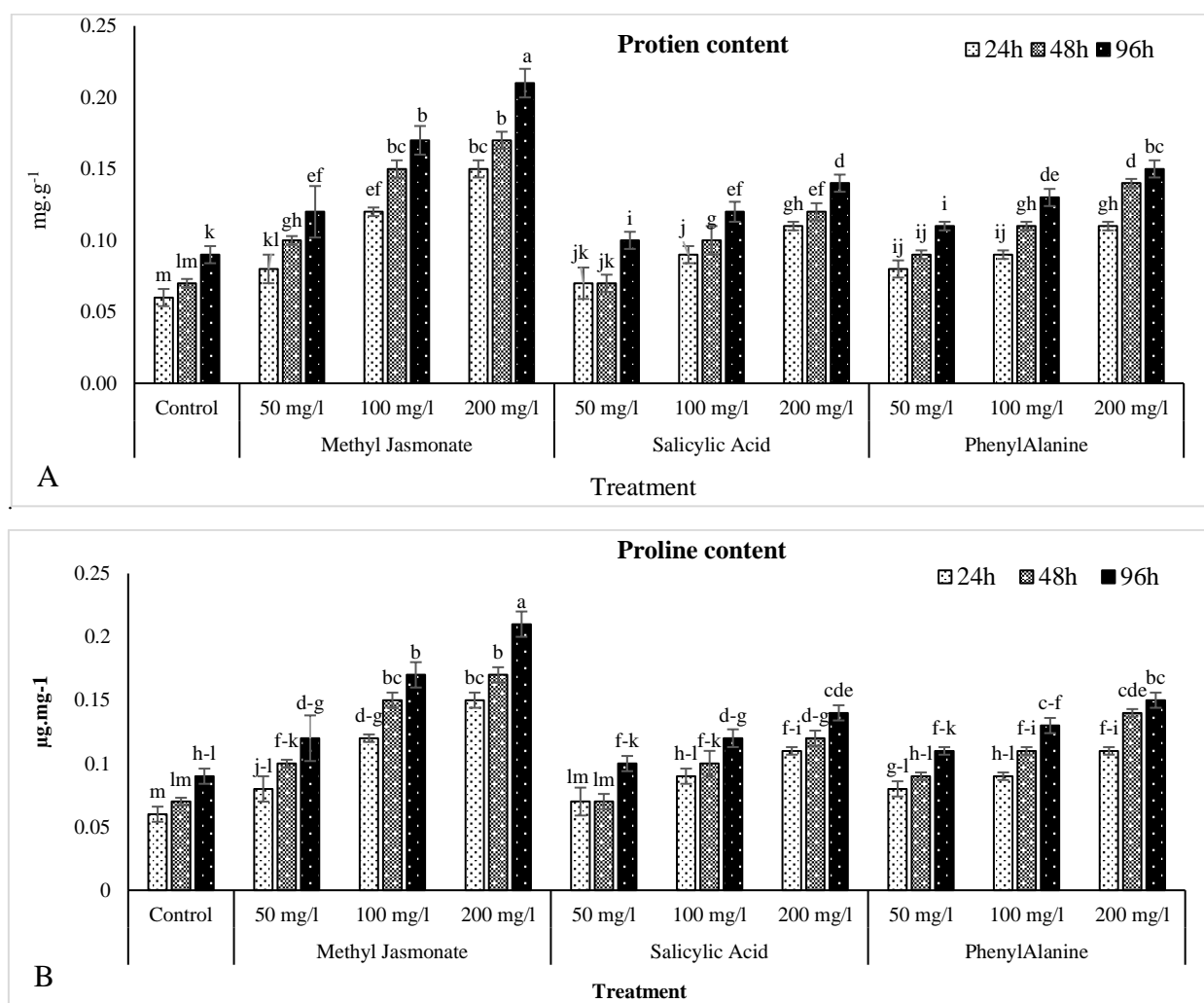
**: معنی‌دار در سطح احتمال ۱

مدت زمان ۲۴ ساعت بود. به‌طوری‌که با افزایش مدت زمان استفاده از الیستیورها از ۲۴ ساعت به ۴۸ و ۹۶ ساعت میزان تولید پروتئین توسط نمونه بافت‌های کالوس گیاه افزایش می‌یابد. همچنان افزایش غلظت الیستیورها درون محیط کشت از ۵۰ به ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر (در تمامی مدت زمان‌های مورد استفاده)، موجب افزایش معنی‌دار تولید پروتئین توسط نمونه بافت کالوس‌های جمع‌آوری شده شد. همچنان از نظر میزان تجمع اسیدآمینه پرولین درون سلول‌های بافت کالوس

طبق نتایج به‌دست آمده از مقایسه میانگین داده‌ها (شکل A-۱)، بیشترین مقدار پروتئین (۲۱٪ /۰ میلی‌گرم در گرم نمونه کالوس) مربوط به نمونه بافت کالوس جمع‌آوری شده از محیط کشت حاوی ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر متیل جاسمونات (تیمار ۹۶ ساعت) بود. این در حالی است که تیمار نمونه بافت‌های کالوس به مدت ۹۶ و ۴۸ ساعت با الیستیورهای متیل-جاسمونات، سالیسیلیک اسید و فنیل‌آلانین (در تمامی غلظت‌ها) و تیمار شاهد (فاقد الیستیور) به‌طور معنی‌داری بیشتر از

طور معنی‌داری بیشتر از مدت زمان‌های ۲۴ و ۴۸ ساعت بود. این در حالی است که در بیشتر تیمارها بین مدت زمان ۲۴ و ۴۸ ساعت اختلاف معنی‌داری مشاهده شد و تنها در محیط کشت حاوی ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر متیل‌جاسمونات و یا ۵۰ میلی‌گرم در لیتر فنیل‌آلانین، بین محیط کشت دارای ییستورهای ذکر شده در مدت زمان ۴۸ و ۲۴ ساعت میزان تجمع اسید آمینه پروولین اختلاف معنی‌داری مشاهده نشد (شکل B-۱).

تیمار شده بین تیمار شاهد و برخی از تیمارها اختلاف معنی‌داری از نظر آماری مشاهده شد (شکل B-۱). بیشترین مقدار تجمع پروولین ۰/۹۳ میکروگرم در میلی‌گرم در نمونه کالوس‌های تیمار شده با ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر متیل‌جاسمونات برای مدت زمان ۹۶ ساعت مشاهده شد. از نظر مدت زمان استفاده از محرك‌ها در تمامی محیط کشت‌های حاوی متیل‌جاسمونات یا سالیسیلیک اسید و یا فنیل‌آلانین میزان تجمع پروولین در کالوس‌های جمع‌آوری شده تحت تیمار زمانی ۹۶ ساعت به



شکل ۱- تأثیر نوع، غلظت و مدت زمان استفاده از محرك‌های مختلف بر میزان (A): پروتئین و (B): تجمع اسید آمینه پروولین نمونه کالوس‌های گیاه *F. vulgare* در شرایط درون‌شیشه‌ای. میانگین‌های دارای حرف مشترک معنی‌داری در سطح احتمال ۵ درصد با هم ندارند.

Figure 1- The effect of the type, concentration and duration of using different elicitors on the (A): Protein and (B): Proline content of the callus samples of *F. vulgare* under *in vitro* conditions. The means followed by a common letter does not have a significant difference at the 5% probability level.

از نظر میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز و کاتالاز نمونه کالوس‌های گیاه رازیانه (*F. vulgare*) تیمار شده با ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر متیل جاسمونات بود. طبق نتایج به دست آمده، با افزایش غلظت الیستورها درون محیط کشت از ۵۰ به ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر، میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز و کاتالاز تغییر معنی‌داری نداشت.

از نظر میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز و کاتالاز نمونه کالوس‌های گیاه رازیانه (*F. vulgare*) تیمار شده با ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر مختلف در غلظت‌های (۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر)، بین بیشتر تیمارها و تیمار شاهد اختلاف معنی‌داری مشاهده نشد (جدول ۳). بیشترین میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز و کاتالاز (به ترتیب ۷۴۵/۹۸ و ۱۲۶/۳۰) و

جدول ۳- تأثیر نوع و غلظت محرک‌های رشد گیاهی بر فعالیت آنزیم‌های پراکسیداز و کاتالاز در گیاه رازیانه (*F. vulgare*) در شرایط درون‌شیشه‌ای
Table 3.The effect of the type and concentration of plant growth stimulants on Catalase and Peroxidase activities of fennel (*F. vulgare*) in *in vitro* culture.

Type and Concentration of Elicitor	Peroxidase ($\mu\text{mol H}_2\text{O}_2 \text{ min}^{-1} \text{ mg}^{-1}$ Protein)	Catalase ($\mu\text{mol H}_2\text{O}_2 \text{ min}^{-1} \text{ mg}^{-1}$ Protein)
MS+ 2 NAA+ 1 Kin (Control)	114.66 ^{ab}	737.08 ^{ab}
50 (mg) Methyl jasmonate	115.95 ^{ab}	716.13 ^{ab}
100 (mg) Methyl jasmonate	125.60 ^a	714.04 ^{ab}
200 (mg) Methyl jasmonate	126.30 ^a	745.98 ^a
50 (mg) Salicylic acid	100.47 ^c	650.04 ^c
100 (mg) Salicylic acid	112.62 ^{bc}	699.00 ^{abc}
200 (mg) Salicylic acid	106.52 ^{bc}	736.22 ^{ab}
50 (mg) Phenylalanine	101.11 ^c	690.01 ^{bc}
100 (mg) Phenylalanine	111.71 ^{bc}	690.28 ^b
200 (mg) Phenylalanine	109.77 ^{bc}	737.61 ^{ab}

میانگین‌های دارای حرف مشترک اختلاف معنی‌داری در سطح احتمال ۵ درصد ندارند.

The means followed by a common letter do not have a significant difference at the 5% probability level.

جدول ۴- تأثیر مدت زمان استفاده از محرک‌های رشد گیاهی بر فعالیت آنزیم‌های پراکسیداز و کاتالاز گیاه رازیانه (*F. vulgare*) در شرایط درون-شیشه‌ای

Table 4. Effect of duration of using plant growth stimulants on Catalase and Peroxidase activities of fennel plant (*F. vulgare*) in *in vitro* culture.

Time (hour)	Peroxidase ($\mu\text{mol H}_2\text{O}_2 \text{ min}^{-1} \text{ mg}^{-1}$ Protein)	Catalase ($\mu\text{mol H}_2\text{O}_2 \text{ min}^{-1} \text{ mg}^{-1}$ Protein)
24	109.34 ^b	690.24 ^b
48	108.62 ^b	716.74 ^{ab}
96	119.45 ^a	727.94 ^a

میانگین‌های دارای حرف مشترک اختلاف معنی‌داری در سطح احتمال ۵ درصد ندارند.

The means followed by common letter do not have a significant difference at the 5% probability level

میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز و کاتالاز به‌طور معنی‌داری افزایش یافت. این در حالی است که میزان فعالیت آنزیم

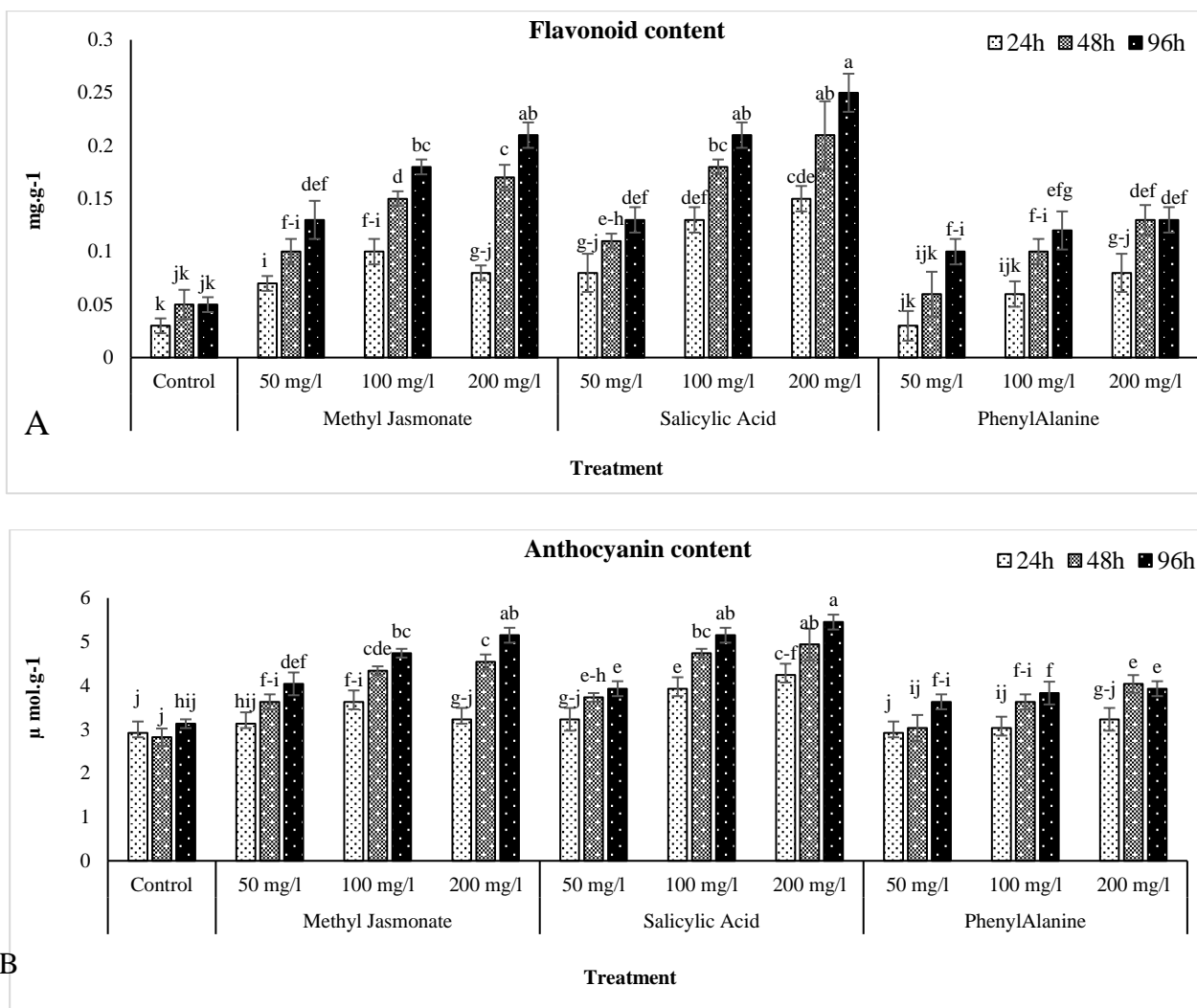
طبق نتایج به دست آمده (جدول ۴)، با افزایش مدت زمان استفاده از محرک‌های رشد گیاهی از ۲۴ به ۹۶ ساعت

در لیتر مشاهده نشد (شکل ۲-A). همچنین از نظر تأثیر غلظتها و مدت زمان‌های مختلف متیل جاسمونات و سالیسیلیک اسید بر روی فلاونوئید کل نمونه کالوس‌های گیاه رازیانه نیز همانطوری که در شکل ۲ A-مشاهده می‌شود، در غلظت‌های ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر متیل جاسمونات یا سالیسیلیک اسید با افزایش مدت زمان استفاده از محرك‌های مذکور از ۲۴ به ۴۸ ساعت میزان استفاده از محرك‌های مذکور از ۲۴ به ۴۸ ساعت میزان تولید فلاونوئید کل به طور معنی‌داری افزایش یافت. اما افزایش مدت زمان استفاده از متیل جاسمونات یا سالیسیلیک اسید از ۱۰۰ به ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر افزایش معنی‌داری از نظر تولید فلاونوئید کل در نمونه کالوس‌های گیاه رازیانه مشاهده نشد. این نتیجه در مورد استفاده از فنیل‌آلانین تنها در غلظت ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر مشاهده شد. از نظر میزان آنتوسیانین، بین بیشتر تیمارها و تیمار شاهد اختلاف معنی‌داری از نظر آماری مشاهده نشد (شکل ۲-B). بیشترین مقدار آنتوسیانین (۵/۴۵ میکرومول بر گرم وزن کالوس) مربوط به تیمار ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر سالیسیلیک اسید به مدت زمان ۹۶ ساعت بود. از نظر مدت زمان تیمار محرك‌ها، با افزایش مدت زمان مورد استفاده از محرك‌ها میزان تولید آنتوسیانین افزایش یافت اما این افزایش در بیشتر موارد معنی‌دار نبود. طبق نتایج به دست آمده، با افزایش غلظت متیل جاسمونات درون محیط کشت از ۵۰ به ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر در مدت زمان‌های ۴۸ و ۹۶ ساعت موجب افزایش معنی‌دار میزان تولید آنتوسیانین توسط کالوس‌های تیمار شده شد. این در حالی بود که از نظر استفاده از سالیسیلیک اسید درون محیط کشت با افزایش غلظت محرك رشد گیاهی از ۵۰ به ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر در مدت زمان‌های ۲۴، ۴۸ و ۹۶ ساعت موجب افزایش معنی‌دار میزان تولید آنتوسیانین توسط کالوس‌ها شد. با این حال، در مورد فنیل‌آلانین بین بیشتر تیمارها و مدت زمان‌های مورد استفاده اختلاف معنی‌داری از نظر تولید آنتوسیانین مشاهده نشد (شکل ۲-B).

پراکسیداز و کاتالاز از نظر مدت زمان استفاده از محرك‌های رشد گیاهی بین مدت زمان ۲۴ و ۴۸ ساعت اختلاف معنی‌داری از نظر آماری مشاهده نشد (جدول ۴). بیشترین میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز و کاتالاز (به ترتیب ۱۱۹/۴۵ و ۷۲۷/۹۴ $\mu\text{mol H}_2\text{O}_2 \text{ mg}^{-1} \text{ protein}$) مربوط به استفاده از محرك‌های رشد گیاهی مختلف برای مدت زمان ۹۶ ساعت بود.

به طورکلی طبق نتایج به دست آمده از جدول ۳ و ۴، بیشترین میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز و کاتالاز مربوط به محیط کشت حاوی متیل جاسمونات در غلظت ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر و مدت زمان ۹۶ ساعت بود.

از نظر میزان فلاونوئید استخراج شده از بافت‌های کالوس بین بیشتر محیط کشت‌های حاوی محرك‌ها و تیمار شاهد (فاقد محرك) اختلاف معنی‌داری ($p < 0.01$) مشاهده شد (شکل ۲-A). همچنین بیشترین مقدار فلاونوئید (۰/۲۵ میلی‌گرم بر گرم کالوس) در تیمار ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر سالیسیلیک اسید به مدت زمان ۹۶ ساعت مشاهده شد. طبق نتایج به دست آمده در این پژوهش، میزان فلاونوئید کل کالوس‌های گیاه رازیانه با افزایش غلظت محرك‌های استفاده شده (متیل جاسمونات و سالیسیلیک اسید) با افزایش غلظت از ۵۰ به ۱۰۰ میلی‌گرم (در مدت زمان ۴۸ و ۹۶ ساعت) در لیتر به طور معنی‌داری افزایش یافت. اما این در حالی است که از نظر میزان فلاونوئید کل نمونه کالوس‌های تیمار شده توسط محرك‌های رشد گیاهی، افزایش غلظت محرك‌های ذکر شده از ۱۰۰ به ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر (در مدت زمان‌های ۲۴، ۴۸ و ۹۶ ساعت) تغییر معنی‌داری مشاهده نشد. همچنین با افزایش غلظت فنیل‌آلانین از ۱۰۰ به ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر برای مدت زمان ۴۸ ساعت میزان فلاونوئید کل نمونه کالوس‌های گیاه رازیانه به طور معنی‌داری افزایش یافت. اما این اختلاف معنی‌دار در مدت زمان ۲۴ و ۹۶ ساعت و در بین غلظت‌های ۵۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم



شکل ۲- تأثیر نوع، غلظت و مدت زمان استفاده از محرک‌های مختلف بر میزان فلاؤنونئید (A) و آنتوسيانین (B) کالوس گیاه رازیانه *F. vulgare* در شرایط درون‌شیشه‌ای. میانگین‌های دارای حرف مشترک اختلاف معنی‌داری در سطح احتمال ۵ درصد ندارند.

Figure 2- The effect of the type, concentration and duration of using different elicitors on the flavonoid (A) and Anthocyanin (B) contents in the callus of *F. vulgare* under *in vitro* conditions. The means followed by common letters do not have a significant difference at the 5% probability level.

رازیانه *F. vulgare* به‌طور معنی‌دار تحت تأثیر نوع الیسیتور، مدت زمان استفاده از الیسیتور و اثر متقابل الیسیتور × مدت زمان استفاده از آن قرار داشت (جدول ۳).

متابولیت‌های ثانویه نتایج حاصل از تجزیه واریانس داده‌ها نشان داد که میزان تولید روتین، کوئرستین و کمپفروول بافت کالوس گیاه

جدول ۳- تجزیه واریاتس (میانگین مربعات) اثرهای الیستیور و مدت زمان استفاده از آن بر تولید متابولیت‌های ثانویه نمونه‌های کالوس گیاه رازیانه
Table 3. The mean squares of the effects of the elicitor type, and duration on the secondary metabolites production in the callus samples of *F. vulgare* under *in vitro* conditions.

Source of variation	df	MS		
		Rutin	Quercetin	Kaempferol
Elicitor (A)	9	56.93 **	1.61 **	0.63 **
Time (B)	2	16.63 **	0.53 **	0.07 **
A×B	18	5.78 **	0.24 **	0.05 **
Error	60	1.02	0.03	0.007
CV(%)	-	11.09	3.27	2.57

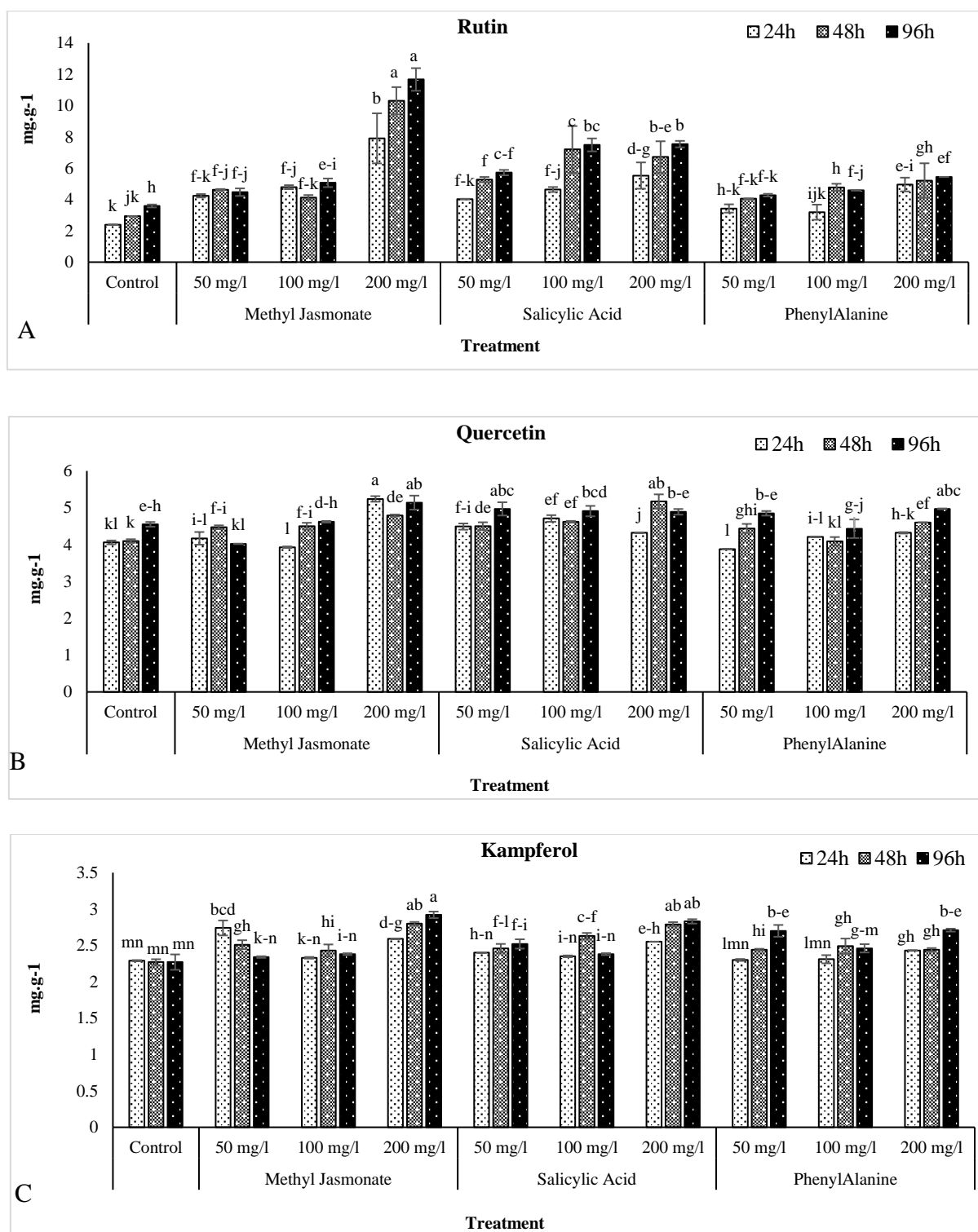
**: significant at 1% level of probability.

**: معنی دار در سطح احتمال ۱ درصد

تولید کوئرستین توسط نمونه کالوس‌های تیمار شده نیز بین بیشتر تیمارهای حاوی الیستیور و تیمار شاهد در زمان‌های مختلف (۲۴، ۴۸ و ۹۶ ساعت) اختلاف معنی داری مشاهده شد. طبق نتایج به دست آمده افزایش مدت زمان استفاده از فنیلآلانین (در غلظت‌های مختلف)، سالیسیلیک اسید در غلظت‌های ۵۰ یا ۱۰۰ میلیگرم در لیتر به عنوان الیستیور درون محیط کشت میزان تولید کوئرستین در بافت کالوس گیاه رازیانه *F. vulgare* را افزایش می‌دهد (شکل ۳-B). از نظر میزان تولید کمپفرول در کالوس گیاه رازیانه *F. vulgare* بین بیشتر تیمارهای دارای محرك و تیمار شاهد در مدت زمان‌های مختلف اختلاف معنی داری مشاهده نشد.

طبق نتایج به دست آمده بین بیشتر صفات بیوشیمیایی و متابولیت‌های ثانویه اندازه‌گیری شده از نمونه کالوس‌های گیاه رازیانه (*F. vulgare*) تیمار شده با محرك‌ها در غلظت‌ها و مدت زمان‌های مختلف در شرایط درون‌شیشه‌ای همبستگی در سطح احتمال ۱ و ۵ درصد مشاهده شد (جدول ۴). طبق نتایج به دست آمده از جدول ۴، بین تولید کوئرستین و تولید پراکسیداز و کاتالاز همبستگی وجود نداشت.

از نظر میزان تولید روتین توسط نمونه بافت کالوس‌های تیمار شده با الیستیورها بین تیمار شاهد و بیشتر تیمارها اختلاف معنی داری مشاهده نشد (شکل ۳-A). بیشترین میزان روتین ۱۱/۶۷ میلیگرم در گرم وزن تر کالوس (مربوط به محیط کشت حاوی ۲۰۰ میلیگرم در لیتر متیل جاسمونات برای مدت زمان ۹۶ ساعت بود. طبق نتایج به دست آمده در این پژوهش افزایش مدت زمان تیمار نمونه کالوس‌های درون محیط کشت شاهد، محیط کشت حاوی ۵۰ یا ۱۰۰ میلیگرم در لیتر متیل جاسمونات، ۱۰۰ یا ۲۰۰ میلیگرم در لیتر سالیسیلیک - اسید و محیط کشت دارای ۵۰ یا ۱۰۰ و یا ۲۰۰ میلیگرم در لیتر فنیلآلانین از ۲۴ ساعت به ۴۸ و ۹۶ ساعت تأثیر معنی داری بر میزان تولید روتین در بافت‌های کالوس نداشت. همچنین افزایش معنی دار تولید میزان روتین توسط بافت کالوس با افزایش مدت زمان تیمار در محیط کشت‌های دارای ۲۰۰ میلیگرم در لیتر متیل جاسمونات و ۵۰ میلیگرم در لیتر سالیسیلیک اسید مشاهده شد (شکل ۳-A). طبق نتایج به دست آمده، با افزایش غلظت متیل جاسمونات، سالیسیلیک اسید و فنیلآلانین در مدت زمان ۲۴ و ۹۶ ساعت، تولید روتین در نمونه بافت کالوس گیاه رازیانه (*F. vulgare*) نیز افزایش یافت. از نظر میزان



شکل ۳- تأثیر نوع، غلظت و مدت زمان استفاده از الیسیتورهای مختلف بر میزان روتین (A)، کوئرستین (B) و کمپرفول (C) کالوس گیاه رازیانه در شرایط درون‌شیشه‌ای میانگین‌های دارای حرف مشترک اختلاف معنی‌داری در سطح احتمال ۵ درصد ندارند.

Figure 3- The effect of the type, concentration and duration of different elicitors on the Rutin (A), Quercetin (B), and Kampferol (C) in the callus of *F. vulgare* under *in vitro* conditions. The means followed by a common letter do not have a significant difference at the 5% probability level.

جدول ۴- میزان همبستگی بین صفات محاسبه شده نمونه کالوس های گیاه رازیانه (*F. vulgare*) تیمار شده با محركها در غلظتها و مدت زمان های مختلف در شرایط درون شیشه ای

Table 4. The degree of correlation between the calculated traits of callus samples of *F. vulgare* treated with stimulants in different concentrations and durations in *in vitro* conditions

Treatment	Rutine	Quercetin	Kaempferol	Protein	Peroxidase	Catalase	Flavonoid	Anthocyanin
Rutine	1							
Quercetin	0.55**	1						
Kaempferol	0.55**	0.54**	1					
Protein	0.65**	0.49**	0.43**	1				
Peroxidase	0.42**	0.15	0.40**	0.34**	1			
Catalase	0.24*	0.19	0.23*	0.21*	0.49**	1		
Flavonoid	0.66**	0.46**	0.54**	0.85**	0.53	0.41**	1	
Anthocyanin	0.65**	0.52**	0.40**	0.58**	0.27**	0.24*	0.64**	1

**, * significantly at 1 and 5% of probability level, respectively

** و *: به ترتیب معنی دار در سطح احتمال ۱ و ۵%

رشد بافت های کالوس نداشت (شکل ۴).

طبق مشاهدات آزمایشگاهی استفاده از محركها در غلظتها و مدت زمان های مختلف تغییری در نوع، رنگ و



شکل ۴- نمونه کالوس های جمع آوری شده از محیط کشت پایه MS حاوی ۲ میلی گرم در لیتر NAA و ۱ میلی گرم در لیتر Kin به (A): همراه ۲۰۰ میلی گرم در لیتر متیل جاسمونات به مدت ۹۶ ساعت، (B): ۱۰۰ میلی گرم در لیتر اسید سالیسیلیک به مدت ۹۶ ساعت و (C): نمونه شاهد فاقد محرك متابولیت های ثانویه نادر و افزایش تولید متابولیت های رایج گیاهی می باشد (Pan et al., 2019). بافت کالوس گیاهی به عنوان بافت گیاهی تمایز نیافته در گیاهان عمدتاً دولپه ای در

گیاهی به دلیل تولید فراورده های گیاهی یکنواخت در واحد سطح کوچک تر، مستقل از شرایط محیطی، شرایط رشدی قابل کنترل و غیره از اهمیت فراوانی برخوردار است. یکی از مزیت های عده روشن کشت بافت و اندام گیاهی تولید متابولیت های ثانویه نادر و افزایش تولید متابولیت های رایج گیاهی می باشد (Pan et al., 2019). بافت کالوس گیاهی به عنوان بافت گیاهی تمایز نیافته در گیاهان عمدتاً دولپه ای در

بحث

تولید متابولیت های ثانویه به کمک روش کشت بافت گیاهی به عنوان یک روش ساده، مطمئن و سودآور می باشد که در طی سالیان اخیر مورد توجه بسیاری از محققان و شرکت های تولید کننده ترکیبات دارویی قرار گرفته است (Gorlenko et al., 2020). استفاده از روش کشت بافت

(2022).

رادیکال‌های آزاد مولکول‌های درون سلولی هستند که به دلیل داشتن الکترون‌های جفت نشده بسیار فعال و واکنش‌پذیر می‌باشند (Di-Meo & Venditti, 2020). فعالیت بیش از اندازه رادیکال‌های آزاد برای عملکرد طبیعی سلول مضر است (Wan et al., 2019; Huang et al., 2020). گیاهان با استفاده از سازوکارهای آنزیمی و غیرآنژیمی می‌توانند غلظت گونه‌های واکنش‌گر اکسیژن (ROS) را کاهش داده و از این طریق از اثرهای مخرب آن بکاهند. دستگاه دفاعی آنتیاکسیدانی شامل آنزیم‌هایی مانند پراکسیداز، کاتالاز، سوپراکسیدیسموتاز و آنتیاکسیدان‌های غیرآنژیمی مانند فلاونوئیدها، آنتوسیانین‌ها و سایر ترکیبات فنلی می‌باشد (Zou et al., 2020). فعالیت بیشتر آنتیاکسیدان‌های آنزیمی همانند پراکسیداز و کاتالاز برای ایجاد مقاومت گیاه در برابر تنش‌های محیطی بسیار مهم است. به طورکلی تغییر در محتوای آنتیاکسیدانی، یکی از پاسخ‌های گیاه برای تنظیم شرایط فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی به تنش‌ها می‌باشد. اسید سالیسیلیک و متیل جاسمونات از طریق افزایش فعالیت مسیر سنتز آنزیم‌های آنتیاکسیدانی، گیاه را از خدمات اکسیداتیو محافظت می‌کنند (Galasso et al., 2021). طبق نتایج به دست آمده در این پژوهش استفاده از متیل جاسمونات در غلظت ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر و برای ۹۶ ساعت در مقایسه با تیمارهای شاهد موجب افزایش معنی‌دار میزان آنزیم پراکسیداز در نمونه بافت‌های کالوس گیاه رازیانه (*F. vulgare*) در شرایط درون‌شیشه‌ای شد (جدول ۳ و ۴). این در حالی است که سایر تیمارهای دیگر تأثیر معنی‌داری بر میزان فعالیت آنزیم پراکسیداز نسبت به تیمار شاهد نداشتند. مطابق نتایج به دست آمده در این پژوهش، Shabani و همکاران (۲۰۰۹)، با بررسی فعالیت آنزیم‌های کاتالاز و پراکسیداز در گیاه شیرین‌بیان (*Glycyrrhiza glabra*) نشان دادند که افزایش غلظت سالیسیلیک اسید موجب کاهش فعالیت آنزیم پراکسیداز و افزایش غلظت متیل جاسمونات موجب افزایش فعالیت آنزیم پراکسیداز می‌شود. استفاده از ایسیتورهای مختلف در غلظت‌ها و مدت زمان-

پاسخ به زخم یا خراش مکانیکی و شیمیایی برای سد دفاعی در برابر عوامل بیماری‌زای گیاهی حاصل می‌شود. یکی از مزایای این بافت مخصوص، خاصیت توتنی پوتنسی (Totipotency) آنها می‌باشد که تمامی ویژگی‌های یک گیاه کامل را دارد. تولید و کشت بافت کالوس در شرایط درون‌شیشه‌ای و استفاده از ایسیتورها یکی از روش‌های عمدۀ در جهت تولید متابولیت‌های ارزشمند دارویی محسوب می‌شود (Liu et al., 2022). در این پژوهش نیز از محرك‌های رشد گیاهی (ایسیتورهایی) مانند متیل جاسمونات، سالیسیلیک اسید و فنیل‌آلانین در غلظت‌های (صفر (به عنوان شاهد)، ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر) و در مدت زمان‌های ۲۴، ۴۸ و ۹۶ ساعت در جهت افزایش تولید متابولیت‌های ثانویه مانند خانواده بزرگ فلاونوئیدها و آنتوسیانین‌ها، کوئرستین، روتین و کمپفول و ترکیبات بیوشیمیایی مانند آنزیم‌های پراکسیداز، کاتالاز و تجمع اسید آمینه پرولین در نمونه بافت‌های کالوس گیاه رازیانه (*F. vulgare*) استفاده شد.

محرك‌های رشد گیاهی (ایسیتورها) به دو دسته زیستی (زنده) و غیرزیستی (غیرزنده) تقسیم می‌شوند که به عنوان عوامل بروز استرس و تولید متابولیت‌های ثانویه ارزشمند در بافت کالوس و اندام گیاهی در گیاهان دارویی و در شرایط Burdziej et al., 2021). از جمله ایسیتورهای پرکاربرد در جهت تولید متابولیت‌های ثانویه در شرایط درون‌شیشه‌ای می‌توان به سالیسیلیک اسید، متیل جاسمونات، عصاره مخرم، امواج فرماصوت، فنیل‌آلانین، کیتوسان، آمینوبنزوئیک اسید و غیره اشاره کرد (Alexiou et al., 2022). سالیسیلیک اسید و متیل جاسمونات در تنظیم بیان زن و فرایند پیام‌رسانی ثانویه درون سلول‌های گیاهی مؤثرند (Shafighi et al., 2022). سالیسیلیک اسید موجب افزایش بیان زن‌های مربوط به بیوسنتر گروهی از متابولیت‌های ثانویه در گیاهان می‌شود (Zhang & Li, 2019). امروزه کاربرد سالیسیلیک اسید به عنوان یکی از هورمون‌های گیاهی در افزایش مقاومت گیاهان به تنش‌ها به اثبات رسیده است (Saleem et al., 2022).

تولید نمی‌شوند، بلکه به سرعت در پاسخ به تنفس‌های زیستی و غیرزیستی تولید می‌شوند. از جمله این ترکیبات فلاونوئیدها، آنتوسبیانین‌ها و کارتنوئیدها هستند که علاوه‌بر نقش‌های حفاظتی و ساختاری در بافت‌ها، به عنوان ترکیبات رنگدانه‌ای گیاهی در جذب حشرات گردهافشان، ایجاد تنوع رنگی برای گل‌ها و گیاهان زینتی، تولید داروها، حشره‌کش‌ها، چاشنی‌های غذایی، رنگ‌های طبیعی، خوشبوکننده‌ها و به عنوان علامت‌های مولکولی در برهمنکش گیاهان با محیط و به عنوان نشانگرهای زیستی در مطالعات کموتاکسی (سیستماتیک بر پایه عوامل شیمیایی) مطرح می‌باشد (Pang *et al.*, 2021).

فلاونوئیدها را می‌توان در بیشتر گونه‌های گیاهی و در اندازه‌های مختلف یافت. فلاونوئیدها در کنار طیف گسترده‌ای از عملکردهای مختلف به عنوان مولکول‌های سیگنال در تولید مثل جنسی نقش دارند و از گیاه در برابر اثرهای مخرب اشعة ماوراءبنفسح محافظت می‌کنند. همچنین در تعاملات گیاهان و میکروب‌ها و پاسخ‌های دفاعی گیاه شرکت می‌کنند (Dias *et al.*, 2021).

آنتوسبیانین‌ها مهمترین گروه از رنگدانه‌های طبیعی بعد از کلروفیل‌ها هستند که غیرسمی و محلول در آب بوده و در سطح وسیعی در مایع سلول‌های گیاهی وجود دارند. این رنگدانه‌ها مسئول رنگ‌های قرمز، آبی و بنفش در بسیاری از میوه‌ها، سبزی‌ها و گل‌ها هستند. طبق نتایج به دست آمده در این پژوهش از نظر میزان فلاونوئید و آنتوسبیانین بین تیمار شاهد و بیشتر تیمارها اختلاف معنی‌داری از نظر آماری مشاهده شد (شکل A-۲ و B). به طوری که استفاده از متیل جاسمونات، سالیسیلیک اسید و فنیل‌آلانین در غلظت‌های بالاتر و مدت زمان‌های به‌ویژه در میزان تولید فلاونوئید را نسبت به تیمار شاهد افزایش داد (شکل A-۲). از نظر میزان آنتوسبیانین نمونه کالوس‌های تیمار شده با متیل جاسمونات، سالیسیلیک اسید و فنیل‌آلانین نیز مشخص شد که با افزایش غلظت و مدت زمان استفاده از متیل جاسمونات و سالیسیلیک اسید میزان آنتوسبیانین نمونه کالوس‌های گیاه رازیانه به طور

های مختلف تأثیر معنی‌داری بر فعالیت آنزیم کاتالاز در نمونه کالوس‌های تیمار شده نداشت (جدول ۳ و ۴). برخلاف نتایج به دست آمده در این پژوهش، Nafie و همکاران (۲۰۱۱)، بیان کردند که افزایش غلظت سالیسیلیک اسید و متیل جاسمونات موجب افزایش فعالیت آنزیم کاتالاز در کشت سوسپانسیون سلولی گیاه خربزه (*Cucumis melo*) می‌شود.

پرولین یکی از مهمترین اسیدهای آمینه است که در بیشتر گیاهان در پاسخ به تنفس‌های زیستی و غیرزیستی تولید و تجمع آن در سلول‌ها افزایش یافته و نقش‌های فیزیولوژیکی متعددی را در حفاظت سلول‌ها در برابر تنفس و بهبود رشد و نمو سلول‌ها ایفا می‌کند. از جمله نقش‌های مهم پرولین می‌توان به نقش آن به عنوان یک ماده تنظیم‌کننده اسمزی و عامل حفاظت و پایدارکننده ساختار پروتئین‌ها و آنزیم‌های سیتوپلاسمی و ساختمان غشاء اشاره کرد. تجمع اسمولیت‌ها در سیتوزول امکان تعدلیل فشار اسمزی را در سلول فراهم می‌کند. همچنین این اسیدآمینه از ساختارهای سلولی پروتئین‌ها در برابر آسیب‌های ناشی از تنفس محیطی و زیستی محافظت می‌کند (Alvarez *et al.*, 2022). در این پژوهش مشخص شد که استفاده از غلظت‌های بالاتر و مدت زمان‌های بیشتر متیل جاسمونات، فنیل‌آلانین و سالیسیلیک اسید در مقایسه با تیمار شاهد و استفاده از غلظت‌های پایین‌تر موجب افزایش معنی‌دار میزان تجمع اسید آمینه پرولین در بافت‌های کالوس گیاه رازیانه *F. vulgare* در شرایط درون‌شیشه‌ای می‌شود (شکل B-۱). Madani و همکاران (۲۰۲۱)، افزایش غلظت متیل جاسمونات به ۱۰۰ میلی گرم در لیتر موجب افزایش تجمع پرولین در ریشه‌های مویین گیاه سنبل‌الطیب (*Valeriana officinalis*) در شرایط درون‌شیشه‌ای می‌شود که با نتایج به دست آمده در این پژوهش مطابقت دارد.

متabolیت‌های ثانویه گروه متنوعی از مولکول‌هایی هستند که بخشی از سیستم دفاعی گیاه را شامل می‌شوند. متabolیت‌های ثانویه همیشه و در همه بخش‌های گیاه

در این پژوهش، Ishikawa و همکاران (۲۰۰۷)، بیان کردند که افزودن متیل جاسمونات، سالیسیلیک اسید و عصاره مخرم به محیط کشت موجب افزایش تولید و تجمع متابولیت‌های ثانویه از جمله روتین در بافت کالوس گیاه *Glehnia littoralis* شود. در کشت سوسپانسیون سلولی خشکاوش ایرانی *Papaver bracteatum* نیز از نظر میزان متابولیت تبائین یک پاسخ وابسته به دز به اسید آمینه ال-تیروزین گزارش شده است. به طوری که بیشترین میزان تبائین (۴۲/۳ میلی‌گرم در لیتر) در غلظت یک میلی‌مولار ال-تیروزین بدست آمد که به طور معنی‌داری بیشتر از مقدار آن در تیمار دو میلی‌مولار ال-تیروزین بود (Farjaminejad *et al.*, 2015). طبق نتایج به دست آمده در این پژوهش، افزودن متیل جاسمونات، فنیل‌آلانین و سالیسیلیک اسید (در غلظت بالا و مدت زمان بیشتر) به محیط کشت موجب افزایش تولید میزان کوئرستین در نمونه بافت‌های کالوس گیاه رازیانه نسبت به تیمار شاهد شد (شکل ۳). Zare و همکاران (۲۰۲۱)، با بررسی تأثیر فنیل‌آلانین، مخرم و سالیسیلیک اسید بر تولید متابولیت‌های ثانویه گیاه قره‌قاط (*Vaccinium arctostaphylos* L.) محیط کشت بیان کردند که افزایش در غلظت سالیسیلیک اسید و فنیل‌آلانین امکان تولید روتین را در اندام برگ‌های حاصل افزایش می‌دهد اما تأثیری بر میزان کوئرستین و کمپفرون ندارد.

نتیجه‌گیری کلی

پیشرفت‌های اخیر در زمینه‌های مختلف بیوتکنولوژی امکان احیای روش‌های نوین کشت بافت گیاهی و تولید ترکیبات با ارزش در سطح تجاری را فراهم کرده است. استفاده از روش‌های زیست فناوری گیاهی و به‌ویژه تولید ترکیبات گیاهی در شرایط درون‌شیشه‌ای امکان تولید محصولات با ارزش دارویی مستقل از شرایط فصلی و آب و هوایی را در کل طول سال فراهم می‌نماید. امروزه پژوهش‌های فراوانی در مورد ارزش دارویی و غذایی گیاه

معنی‌داری افزایش یافت. مطابق نتایج به دست آمده در این پژوهش، Xing و Zhang (۲۰۰۸) با بررسی تأثیر الیسیتورهای مختلف بر میزان تولید متابولیت‌های ثانویه بافت کالوس گیاه توت‌سیاه (*Morus Nigra*) در شرایط درون‌شیشه‌ای بیان کردند که متیل جاسمونات و سالیسیلیک اسید به‌ویژه در غلظت‌های بالاتر تولید فلاونوئید و آنتوسیانین را به‌طور معنی‌داری افزایش می‌دهد.

طبق گزارش‌های ارائه شده کوئرستین، کامپرونول، لوتوولین، روتین و آپیزینین به عنوان فلاونول‌های اصلی در برگ‌های گیاهان، آنها را در برابر اشعه مضر نور خورشید محافظت می‌کنند (Laoué *et al.*, 2022). کوئرستین موجب مهار اکسیداسیون و سمیت سلولی لیپوپروتئین‌ها می‌شود (Hosseini *et al.*, 2021). کامپرونول از نظر ساختاری از دی‌فنیل‌بروپان تشکیل شده است که از طریق تراکم با کمک آنزیم‌های مختلف تهیه می‌شود. کمپرونول معمولاً به صورت خوارکی به عنوان گلیکوزیدهای با قطبیت بالا مصرف می‌شود. این ترکیب ماهیتی چربی‌دوست دارد و مانند سایر فلاونوئیدها، از طریق انتشار غیرفعال، انتشار تسهیل شده و با انتقال فعال توسط روده کوچک جذب می‌شود (Modarresi *et al.*, 2020). طبق نتایج به دست آمده در این پژوهش، استفاده از متیل جاسمونات یا سالیسیلیک اسید در غلظت‌ها و مدت زمان‌های بالاتر در مقایسه با تیمار شاهد و محیط کشت‌های دارای فنیل‌آلانین به‌طور معنی‌داری میزان تولید روتین در نمونه بافت کالوس را افزایش داد (شکل ۳). استفاده از ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر متیل جاسمونات در مدت زمان‌های ۲۴، ۴۸ و ۹۶ ساعت و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر در مدت زمان‌های ۱۰۰ و ۴۸ و ۹۶ ساعت میزان تولید روتین را در نمونه کالوس‌های منتخب به‌طور معنی‌داری افزایش داد. با این حال، میزان تولید روتین در مورد استفاده از متیل جاسمونات و سالیسیلیک اسید یک پاسخ وابسته به غلظت بود. هم‌راستا با نتایج به دست آمده

- Alvarez, M.E., Savouré, A. and Szabados, L., 2022. Proline metabolism as regulatory hub. Trends in Plant Science, 27(1): 39-55.
- Asgari-Targhi, G., Iranbakhsh, A., Ardebili, Z.O. and Tooski, A.H., 2021. Synthesis and characterization of chitosan encapsulated zinc oxide (ZnO) Nano-composite and its biological assessment in pepper (*Capsicum annuum*) as an elicitor for *in vitro* tissue culture applications. International Journal of Biological Macromolecules, 189: 170-182.
- Bates, L.S., 1973. Rapid determination of free proline for water-stress studies. Plant and Soil, 39: 205-207.
- Belabdelli, F., Piras, A., Bekhti, N., Falconieri, D., Belmokhtar, Z. and Merad, Y., 2020. Chemical composition and antifungal activity of *Foeniculum vulgare* Mill. Chemistry Africa, 3: 323-328.
- Bhaskar, R., Xavier, L.S.E., Udayakumaran, G., Kumar, D.S., Venkatesh, R., and Nagella, P., 2022. Biotic elicitors: A boon for the *in-vitro* production of plant secondary metabolites. Plant Cell, Tissue and Organ Culture 149(1-2): 7-24.
- Bradford, M.M., 1976. A rapid sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of proteindye binding. Analytical Biochemistry, 72(1-2): 248-254.
- Burdziej, A., Bellée, A., Bodin, E., Valls Fonayet, J., Magnin, N., Szakiel, A. and Corio-Costet, M.F., 2021. Three types of elicitors induce grapevine resistance against downy mildew via common and specific immune responses. Journal of Agricultural and Food Chemistry, 69(6):1781-1795.
- Cayetano-Salazar, L., Olea-Flores, M., Zuñiga-Eulogio, M.D., Weinstein-Oppenheimer, C., Fernández-Tilapa, G., Mendoza-Catalán, M.A., and Navarro-Tito, N., 2021. Natural isoflavonoids in invasive cancer therapy: From bench to bedside. Phytotherapy Research 35(8): 4092-4110.
- Chanes, B. and Mahely, A.C., 1996. Assay of catalase and peroxidase. In: Methods in enzymology (Eds. Colowick, S.P. and Kaplan, N. D.) 2:764-791. Academic Press, New York.
- Chang, C., Yang, M., Wen, H. and Chern, J., 2002. Estimation of total flavonoid content in propolis by two complementary colorimetric methods. Food and Drug Analysis, 10: 178-182.
- Di Napoli, M., Castagliuolo, G., Badalamenti, N., Maresca, V., Basile, A., Bruno, M. and Zanfardino, A., 2022. Antimicrobial, antibiofilm, and antioxidant properties of essential oil of *Foeniculum vulgare* Mill. leaves. Plants, 11(24): 35-73.

رازیانه (*F. vulgare*) انجام شده و در حال انجام است. به دلیل ارزش بالای این گیاه از نظر دارویی و درمان بیماری‌هایی مانند سرطان در طب سنتی ملل مختلف روش‌های مناسب و جایگزین برای تولید ترکیبات مؤثره آن بسیار اهمیت دارد. استفاده از کشت بافت گیاهی و عوامل محرك روش مؤثری در جهت تولید ترکیبات با ارزش این گیاه در شرایط درون‌شیشه‌ای محسوب می‌شود. از نظر تجمع پرولین، میزان فلاونوئید و آنتوسیانین کل نیز استفاده از غلظت‌های بالاتر در کنار مدت زمان‌های بیشتر متیل-جاسمونات، فنیل‌آلانین و سالیسیلیک اسید موجب افزایش معنی‌دار تجمع اسیدآمینه پرولین فلاونوئید و آنتوسیانین کل در بافت کالوس مورینگا می‌شود. همچنین طبق نتایج به درست آمده در این پژوهش تیمار کالوس با غلظت‌های بالاتر (۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر) متیل‌جاسمونات، اسید سالیسیلیک و فنیل‌آلانین، امکان افزایش تولید متابولیت‌های ثانویه گیاهی (روتین، کوئرستین و کمپفروف) را در این گیاه فراهم می‌نماید.

References

- Abdulhafiz, F., 2022. Plant cell culture technologies: A promising alternatives to produce high-value secondary metabolites. Arabian Journal of Chemistry, 104161. <https://doi.org/10.1016/j.arabjc.2022.104161>
- Afify, A.E.M., El-Beltagi, H.S., Hammama, A.A.E.A., Sidky, M.M. and Mostafa, O.F.A. 2011. Distribution of transanethole and estragole in fennel (*Foeniculum vulgare* Mill) of callus induced from different seedling parts and fruits. Notulae Scientia Biologicae, 3(1): 79-86.
- Ahmed, A.F., Shi, M., Liu, C., and Kang, W., 2019. Comparative analysis of antioxidant activities of essential oils and extracts of fennel (*Foeniculum vulgare* Mill.) seeds from Egypt and China. Food Science and Human Wellness, 8(1): 67-72.
- Alexiou, A., Höfer, V., Dölle-Bierke, S., Grünhagen, J., Zuberbier, T., and Worm, M., 2022. Elicitors and phenotypes of adult patients with proven IgE-mediated food allergy and non-immune-mediated food hypersensitivity to food additives. Clinical & Experimental Allergy, 52(11): 1302-1310.

- vulgare* Mill.): cultivation, traditional uses, phytopharmacological properties, and application in animal husbandry. Arabian Journal of Chemistry, 21(3): 123-136.
- Kang, S.M., Jung, H.Y., Kang, Y.M. and Yu, D.J., 2004. Effects of methyl jasmonate and salicylic acid on the production of tropane alkaloids and the expression of *PMT* and *H₆H* in adventitious root cultures of *Scopolia parviflora*. Plant Science, 166: 745-751.
 - Kurtulbaş, E., Albarri, R., Torun, M., and Şahin, S., 2022. Encapsulation of *Moringa oleifera* leaf extract in chitosan-coated alginate microbeads produced by ionic gelation. Food Bioscience 50: 102-128.
 - Ku-Vera, J.C., Jiménez-Ocampo, R., Valencia-Salazar, S.S., Montoya-Flores, M.D., Molina-Botero, I.C., Arango, J., and Solorio-Sánchez, F.J., 2020. Role of secondary plant metabolites on enteric methane mitigation in ruminants. Frontiers in Veterinary Science, 7: 584.
 - Laoué, J., Fernandez, C., and Ormeño, E., 2022. Plant flavonoids in mediterranean species: A focus on flavonols as protective metabolites under climate stress. Plants, 11(2): 172.
 - Lebaschy, M.H., Sharifi Ashoorabadi, E. and Bakhtiary, M. 2010. The effects of plant densities on yields of *Foeniculum vulgare* Mill. under dry farming. Iranian Journal of Medicinal and Aromatic Plants Research, 26(1):121-132.
 - Lefevere, H., Bauters, L. and Gheysen, G., 2020. Salicylic acid biosynthesis in plants. Frontiers in Plant Science, 11: 338- 347.
 - Li, Y., Kong, D., Fu, Y., Sussman, M.R. and Wu, H., 2020. The effect of developmental and environmental factors on secondary metabolites in medicinal plants. Plant Physiology and Biochemistry, 148: 80-89.
 - Liu, D., Mu, Q., Li, X., Xu, S., Li, Y. and Gu, T., 2022. The callus formation capacity of strawberry leaf explants is modulated by DNA methylation. Horticulture Research, 9: 23-51
 - Mac-Adam, J.W., Nelson, C.J. and Sharp, R.E., 1992. Peroxidase activity in the leaf elongation zone of tallfescue. Plant Physiology, 99: 872-878.
 - Marchi, D., Lanati, D., Mazza, G. and Cascio, P., 2019. Composizione in antociani e flavonoli di vini prodotti nel territorio svizzero. In BIO Web of Conferences (15): 15-24.
 - Mehra, N., Tamta, G. and Nand, V., 2021. A review on nutritional value, phytochemical and pharmacological attributes of *Foeniculum vulgare*
 - Dias, M.C., Pinto, D.C., and Silva, A.M., 2021. Plant flavonoids: Chemical characteristics and biological activity. Molecules 26(17): 5377.
 - Di-Meo, S. and Venditti, P., 2020. Evolution of the knowledge of free radicals and other oxidants. Oxidative Medicine and Cellular Longevity. Pp:1-32.
 - Farjaminejad, R., Zare, N., Asghari Zakaria, R and Farjaminejad, M., 2016. The effect of l-tyrosine on thebain production in cell suspension culture (*Papaver bracteatum*). Journal of Medicinal Plants, 2(58): 110-119 (In Persian).
 - Galasso, M., Gambino, S., Romanelli, M.G., Donadelli, M., and Scupoli, M.T., 2021. Browsing the oldest antioxidant enzyme: catalase and its multiple regulation in cancer. Free Radical Biology and Medicine 172: 264-272.
 - Gorlenko, C.L., Kiselev, H.Y., Budanova, E.V., Zamyatnin, A.A. and Ikryannikova, L.N., 2020. Plant secondary metabolites in the battle of drugs and drug-resistant bacteria: new heroes or worse clones of antibiotics. Antibiotics, 9(4): 154-170.
 - Ho, T.T., Murthy, H.N. and Park, S.Y., 2020. Methyl jasmonate induced oxidative stress and accumulation of secondary metabolites in plant cell and organ cultures. International Journal of Molecular Sciences, 21(3): 698-716.
 - Hosseini, A., Razavi, B. M., Banach, M., and Hosseinzadeh, H., 2021. Quercetin and metabolic syndrome: A review. Phytotherapy Research, 35(10), 5352-5364.
 - Huang, D., Luo, H., Zhang, C., Zeng, G., Lai, C., Cheng, M. and Li, T., 2019. Nonnegligible role of biomass types and its compositions on the formation of persistent free radicals in biochar: Insight into the influences on Fenton-like process. Chemical Engineering Journal, 361: 353-363.
 - Hurst, W.J., Maryin, R.A. and Zoumas, B.L., 1983. Application of HPLC to characterization of individual carbohydrates in foods. Journal of Food Science, 44:892-904.
 - Isah, T., 2019. Stress and defense responses in plant secondary metabolites production. Biological research 52. <http://dx.doi.org/10.1186/s40659-019-0246-3>
 - Ishikawa, A., Kitamura, Y., Ozeki, Y. and Watanabe, M., 2007. Different responses of shoot and root cultures of *Glehnia littoralis* to yeast extract. Journal of Natural Medicines, 61: 30-37.
 - Jadid, N., Widodo, A. F., Ermavitalini, D., Sa'adah, N.N., Gunawan, S. and Nisa, C., 2023. The medicinal Umbelliferae plant Fennel (*Foeniculum*

- methyl Jasmonate and salicylic acid. *Russian Journal of Plant Physiology*, 56: 621 -626.
- Shafighi, S., Moieni, A. and Monfared, S.R., 2022. Effects of methyl jasmonate, salicylic acid and phenylalanine on aloe emodin and aloin in diploid and tetraploid *Aloe barbadensis*. *International Journal of Horticultural Science* 28. <https://doi.org/10.31421/ijhs/28/2022/9304>
 - Tang, S.M., Deng, X.T., Zhou, J., Li, Q. P., Ge, X.X. and Miao, L., 2020. Pharmacological basis and new insights of quercetin action in respect to its anti-cancer effects. *Biomedicine & Pharmacotherapy*, 121:109604.
 - Vaou, N., Stavropoulou, E., Voidarou, C., Tsigalou, C. and Bezirtzoglou, E., 2021. Towards advances in medicinal plant antimicrobial activity: A review study on challenges and future perspectives. *Microorganisms*, 9(10): 2041.
 - Wagner, G.J., 1979. Content and vacuole/extravacuole distribution of neutralsugars, free amino acids and anthocyanins in protoplasts. *Plant Physiology*, 64: 88-93.
 - Wan, Q., Zhang, R., Zhuang, Z., Li, Y., Huang, Y., Wang, Z. and Tang, B. Z., 2020. Molecular engineering to boost AIE-active free radical photogenerators and enable high-performance photodynamic therapy under hypoxia. *Advanced Functional Materials*, 30(39): 200-205.
 - Yang, I. J., Lee, D.U., and Shin, H.M., 2015. Anti-inflammatory and antioxidant effects of coumarins isolated from *Foeniculum vulgare* in lipopolysaccharide-stimulated macrophages and 12-O-tetradecanoylphorbol-13-acetate-stimulated mice. *Immunopharmacology and Immunotoxicology*, 37(3): 308-317.
 - Zare, N., Noruzpour, M. and Sheikhzadeh, P., 2021. Effects of yeast extract on growth, biochemical properties and production of secondary metabolites in *Vaccinium arctostaphylos* L. *Iranian Journal of Plant Biology*, 13(1): 37-54. (In Persian)
 - Zare-Hassani, E., Motafakkerazad, R., Razeghi, J. and Kosari-Nasab, M., 2019. The effects of methyl jasmonate and salicylic acid on the production of secondary metabolites in organ culture of *Ziziphora persica*. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture*, 138: 437-444.
 - Zhang, L. and Xing, D. 2008. Methyl jasmonate induces production of reactive oxygen species and alterations in mitochondrial dynamics that precede photosynthetic dysfunction and subsequent cell death. *Plant Cell Physiology*, 49(7): 1092 -1111.
 - Mill. Journal of Pharmacognosy and Phytochemistry, 10(2): 1255-1263.
 - Modarresi, M., Chahardoli, A., Karimi, N. and Chahardoli, S., 2020. Variations of glaucine, quercetin and kaempferol contents in *Nigella arvensis* against Al₂O₃, NiO, and TiO₂ nanoparticles. *Heliyon*, 6(6): 121-134.
 - Nafie, E., Hathout, T., Mokadem, A. and Shyma, A. 2011. Jasmonic acid elicits oxidative defense and detoxification systems in *Cucumis melo* L. cells. *Brazilian Journal of Plant Physiology*, 23: 161-174.
 - Sabzi-Nojadeh, M., Aharizad, S., Mohammadi, S. A. and Amani, M. 2023. Screening of several important compounds production in fennel (*Foeniculum vulgare* Mill.) populations. *Journal of Medicinal Plants*, 22(85), 98-112. (In Persian)
 - Noruzpour, M., Zare, N., Asghari-Zakaria, R. and Sheikhzade-Mosadegh, P., 2019. Effect of culture media and plant growth regulators on *in vitro* growth and production of secondary metabolites in *Vaccinium arctostaphylos* L. *Iranian Journal of Horticultural Science*, 50(2): 451-464. (In Persian)
 - Pan, R., Bai, X., Chen, J., Zhang, H. and Wang, H., 2019. Exploring structural diversity of microbe secondary metabolites using OSMAC strategy: A literature review. *Frontiers in Microbiology*, 10: 294-312.
 - Pang, Z., Chen, J., Wang, T., Gao, C., Li, Z., Guo, L. and Cheng, Y., 2021. Linking plant secondary metabolites and plant microbiomes: a review. *Frontiers in Plant Science* 12: 62-78.
 - Patel, Z.M., Mahapatra, R. and Jampala, S.S.M., 2020. Role of fungal elicitors in plant defense mechanism. In *Molecular Aspects of Plant Beneficial Microbes in Agriculture*. 143-158.
 - Rodrigues, C., Pinto, A., Faria, A., Teixeira, D., van Wegberg, A. M., Ahring, K. and Rocha, J.C., 2021. Is the phenylalanine-restricted diet a risk factor for overweight or obesity in patients with phenylketonuria (PKU). A systematic review and meta-analysis. *Nutrients*, 13(10): 34-43.
 - Ruan, J., Zhou, Y., Zhou, M., Yan, J., Khurshid, M., Weng, W. and Zhang, K., 2019. Jasmonic acid signaling pathway in plants. *International Journal of Molecular Sciences*, 20(10): 24-79.
 - Saleem, M., Fariduddin, Q. and Castroverde, C.D.M., 2021. Salicylic acid: A key regulator of redox signalling and plant immunity. *Plant Physiology and Biochemistry*, 168: 381-397.
 - Shabani, L., Ehsanpour, A.A., Asgari, G. and Emami, J. 2009. Glycyrrhizin production by *in vitro* cultured *Glycyrrhiza glabra* elicited by

hepatoprotective effects against acute CCl₄-induced liver damage in mice from red-fleshed apple flesh flavonoid extract. *Journal of Food Science*, 85(10): 3618-3627.

- Zhang, Y. and Li, X. 2019. Salicylic acid: biosynthesis, perception, and contributions to plant immunity. *Current opinion in plant biology*, 50: 29-36.
- Zou, Q., Wang, N., Gao, Z., Xu, H., Yang, G., Zhang, T. and Chen, X. 2020. Antioxidant and