

تولید انبوه متابولیت‌های ثانویه در گیاهان با بکارگیری راهکارهای زیست فناوری

Biotechnology for large scale production of plants secondary metabolites

منصور امیدی^{۱*}، پریسا عبداللهی^۲

۱- استاد، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، کرج، ایران

۲- دکتری ژنتیک مولکولی، مرکز تحقیقات RIKEN، یوکوهاما، ژاپن

Omidi M^{*1}, Abdollahi P²

1. Professor, College of Agricultural and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran

2. Graduated PhD Student, RIKEN Institute, Yokohama, Japan

* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: momidi@ut.ac.ir

(تاریخ دریافت: ۹۳/۶/۱۲ - تاریخ پذیرش: ۹۳/۹/۱۸)

چکیده

گیاهان متابولیت‌های ثانویه با ارزش اقتصادی بالا و با کاربردهای متفاوتی مانند داروها، طعم دهنده‌ها، خوش‌گوننده‌ها، رنگدانه‌ها، حشره‌کش‌ها و غیره تولید می‌کنند. تولید این ترکیبات همواره تحت تأثیر عوامل مختلف چون سطح پایین تولید، غیر یکنواختی کیفیت و تامین مواد اولیه مواجه می‌شود. تقاضای رو به رشد بازار امروز برای محصولات طبیعی و قابل تجدید سبب شده که کشت مواد گیاهی در شرایط درون‌شیشه به عنوان یک روش جایگزین برای تولید محصولات شیمیایی آها مدنظر قرار گیرد. کشت سلولی و کشت بافت نمونه‌های گیاهی تحت شرایط استریل عموماً به دو منظور تکثیر گیاه مورد نظر و استخراج متابولیت ثانویه انجام می‌شود اما معمولاً اکثر روش‌های کشت سلولی گیاهی برای تولید یک ماده مورد نظر با شکست موافجه شده و ارائه راهبردهای نوین جهت بهبود تولید متابولیت‌های ثانویه کمک می‌کنند. هورمون‌های گیاهی مانند متیل جاسمونت و اسید جیبریلیک، پلی‌ساقاریدهایی چون کیتوزان از جمله ایسیتورهای زیستی می‌باشند. لیزر کم توان هلیم- نتون و فرا صوت نیز مثال‌هایی در زمینه ایسیتورهای غیرزیستی می‌باشد. عدم وجود اطلاعات کافی در مورد مسیرهای ساخت بیوسترنی متابولیت‌های ثانویه و مکانیسم‌های مربوط به تولید این ترکیبات بزرگترین مانع بر سر راه تولید این ترکیبات است. زمانی که تولید متابولیت مورد نظر به دلیل فقدان یک پیش‌ساز خاص با محدودیت موافجه می‌شود، روش‌هایی همچون دستکاری ژنتیکی، مهندسی متابولیک و نیز تبدیل زیستی یک پیش‌ساز (مانند اسیدهای آئینه) که به محیط کشت اضافه می‌شود، می‌تواند به افزاش تولید و تجمع ترکیب مورد نظر کمک کند. تلچیق ریشه‌های مویین با آگروباکتریوم و تولید ریشه‌های تواریخته از دیگر روش‌هایی است که با انتقال ژن‌های دلخواه به کمک آگروباکتریوم به ریشه مویین، تولید متابولیت‌های ثانویه را بهبود می‌بخشد. بی‌حرکت کردن سلول‌ها که عموماً با استفاده از آژنیات کلیسیم انجام می‌شود به موازات استفاده از بیورآکتورهای مناسب می‌تواند به افزایش تولید متابولیت‌های ثانویه کمک کند. در این مقاله راهکارهای مفید جهت بهینه سازی تولید متابولیت‌های ثانویه در سطح انبوه با کمک روش‌های نوین زیست فناوری بررسی شده است.

واژه‌های کلیدی

ایسیتور

بیورآکتور

تولید انبوه

کشت سلولی

مهندسی متابولیک

مقدمه

ترکیب بیوشیمیایی از کشت سلولی نسبت به استخراج از کل گیاه سریع‌تر و با کارایی بالاتری انجام می‌شود؛ در تمام طول سال در همه فصول و با هر شرایط آب و هوایی و بدون محدودیت جغرافیایی قابل تولید هستند؛ عوامل مداخله‌گر^۱ که در شرایط کشت در مزرعه مشکل آفرین‌اند در کشت درون‌شیشه قابل اجتناب هستند؛ کشت سلولی و کشت اندام‌ها می‌تواند ترکیبات بیوشیمیایی را در حجم بالا و با عملکرد بالا تولید کند؛ کشت سلول‌ها می‌تواند برای مطالعه ایسیته شدن استفاده شود و از آنجا که امکان نشاندار کردن آنها با مواد رادیواکتیو وجود دارد می‌توان مسیرهای متابولیسمی را ردیابی کرد (Karuppusamy 2009).

در کشت سلولی و تولید متابولیت‌های ثانویه ترکیبات محیط کشت، ریزنمونه، شرایط فیزیکی، افزودن پیش‌سازها، استفاده از القاگرهای زنده و غیر زنده، افزایش نفوذپذیری سلول، دور کردن محصول از محل تولید، بی‌تحرک کردن سلول‌های گیاهی و انتخاب سلول‌هایی با کارایی بالا، از مهمترین عوامل موثر در افزایش تولید متابولیت ثانویه در کشت سلولی می‌باشند. از طرفی مهندسی ژنتیک گیاهی نقش چشمگیری در زمینه شناسایی و دستکاری ژنتیکی آنزیم‌های دخیل در مسیر متابولیکی بیوستتر متابولیت‌های ثانویه داشته است. انتقال ژن ابزاری قوی جهت افزایش بازدهی و تولید متابولیت‌های ثانویه‌ای داشته که محدودیت بازدهی دارند (Omidi and Farzin 2012).

این مقاله به بررسی راهکارهای مختلف فناوری و توانمندی آنها جهت تولید انبوه متابولیت‌های ثانویه در کشت درون‌شیشه‌ای و در سطح انبوه پرداخته است.

کشت بافت و کشت سلولی در تولید متابولیت‌های ثانویه روش رایج تولید متابولیت‌های ثانویه در سطح تجاری استخراج از کل گیاه است. در کنار این روش قدیمی، کشت سلول گیاهی و کشت بافت در مقیاس بالا یک روش جایگزین قابل توجه می‌باشد که با کمک بیورآکتورها امکان‌پذیر است. بیورآکتورها محیط استریلی را که عوامل محیطی آن از قبیل دما، تنفس، میزان اکسیژن، میزان حرکت و pH قابل کنترل است، فراهم می‌کنند و به کارگیری آنها روش مطمئنی برای تکثیر گیاهان صنعتی می‌باشد (Paek et al. 2005).

^۱ Interfering compound

متabolیت‌های ثانویه ترکیبات آلی هستند که برخلاف متابولیت‌های اولیه به شکل مستقیم در رشد، نمو و تولید مثل یک موجود زنده دخیل نیستند. فقدان متابولیت‌های ثانویه باعث مرگ فوری موجود نمی‌شود بلکه در طولانی مدت می‌تواند سبب اختلال در بقا، باروری و یا تغییرات ظاهری شده و گاهی نیز تغییری ایجاد نمی‌کند. متابولیت‌های ثانویه گیاهان از آغاز زندگی بشر برای درمان عفونت‌ها و بیماری‌ها استفاده شده‌اند. طی صد سال گذشته داروهای شیمیایی ساختگی جایگزین ترکیبات طبیعی شده‌اند که برای ساختن داروهای شیمیایی همچون آسپرین و سالیسیلیک اسید نیز از ساختار گیاهان الگوبرداری شده است (Wyke and Wink 2004). متابولیت‌های ثانویه دارویی شامل آلکالوئید، گلیکوزید، فلاونوئید، روغن‌های ولاتیل، تانن‌ها، رزین‌ها و ... امروزه از گیاهان وحشی و یا زراعی استخراج می‌شوند. به دلیل اینکه ساخت این ترکیبات با ارزش با روش‌های شیمیایی مقرن به صرفه نیست، تولید آنها از طریق بکارگیری روش‌های زیست فناوری و کشت سلولی گیاهی به عنوان یک روش جایگزین مدنظر قرار گرفته است که نقش مهمی در ایجاد روش‌های جایگزین برای تولید ترکیبات دارویی گیاهی مورد نیاز دارد (Rao and Ravishankar 2002) برای محصولات طبیعی قابل تجدید، باعث شده که کشت مواد گیاهی در شرایط درون‌شیشه‌ای مورد توجه قرار گیرد و با در نظر گرفتن گیاهان به عنوان کارخانه بالقوه تولید کننده محصولات بیوشیمیایی، زمینه تحقیقاتی جدیدی برای تولید متابولیت‌های ثانویه در شرایط درون‌شیشه‌ای ایجاد شود (Philipso 1990).

متabolیت‌های ثانویه تولید شده از گیاه کاربردهای گسترده‌ای در زمینه تجاری و صنعتی دارند که از جمله آنها طعم دهنده‌ها، خوشبوکننده‌ها، سوخت‌های زیستی، پلاستیک، آنزیم‌ها، مواد آرایشی و رنگدانه‌های طبیعی هستند. در بسیاری موارد کشت‌های درون‌شیشه‌ای در شرایط کاملاً کنترل شده و بطور دقیق می‌توانند همان ترکیبات با ارزش گیاهان را تولید کنند (Karuppusamy 2009). تولید درون‌شیشه‌ای متابولیت‌های ثانویه به روش کشت سلولی گیاهی مزایایی نسبت به تولید آن در درون گیاه دارد. تولید این ترکیبات قابل پیش‌بینی، اطمینان‌بخش و ساده است؛ جداسازی

کوچک و یکنواخت دارند و جهت کشت نیازی به برش ندارند نسبت به روش‌های سنتی ریز ازدیادی ارجحیت دارند. علاوه بر آن سلول‌های سوماتیک جنبی تحت شرایط سرما^۴ و خشک شدن^۵ ماندگارترند و همین ویژگی باعث می‌شود انتقال و تکثیر آنها آسان‌تر باشد (Paek et al. 2005). بزرگترین محدودیت تولید درون شیشه افزایش تولید در سطح انبوه به منظور تجاری کردن محصول است. ریشه‌های مویین، کالوس و کشت‌های سوسپانسیونی همگی در زمان انبوه‌سازی با مشکلاتی مواجه می‌شوند. تولید متابولیت‌های ثانویه در سطح انبوه به روش کشت بافت اولین بار توسط Tuleck and Nickell (1959) انجام شد. از بین صدها متابولیت ثانویه که به وسیله کشت سلول‌های تمایز نیافته در سطح انبوه تولید شدند تنها شیکونین^۶، چینسنسوساید^۷ و بربرین^۸ در حجم بالا تولید شده‌اند و در واقع موفق‌ترین Bourgard et al. (2011) در کشورهای چین، ژاپن و کره از گیاه چینسنسگ به عنوان داروی التیام بخش استفاده می‌شود (Tang and Eisenbrand 1992) که امروزه به شکل کپسول، صابون، نوشیدنی و مواد آرایشی به بازار عرضه می‌شود. گیاه چینسنسگ محتوی ساپونین^۹، آنتی اکسیدان، پیتید، پلی ساکارید، اسیدهای چرب، الکل و ویتامین است (Huang 1993). ساپونین که تحت عنوان چینسنسوساید شناخته می‌شود ماده موثر و فعال چینسنسگ می‌باشد. از آنجا که کشت چینسنسگ در مزرعه نیازمند زمان و نیروی انسانی زیادی است کشت بافت و کشت سلولی به عنوان یک روش جایگزین برای تولید بیشتر آن استفاده می‌شود. کشت بافت چینسنسگ اولین بار در سال ۱۹۶۴ (Luo et al. 1964) انجام شد. کشت سوسپانسیون چینسنسگ در سطح انبوه اولین بار در ژاپن انجام شد (Yasuda et al. 1972) و تولید انبوه و صنعتی چینسنسگ در دهه ۱۹۸۰ در شرکت Nitto Denko Corporation در اسaka و ایباراکی ژاپن با استفاده از بیورآکتورهای STR^{۱۰} آغاز شد.

⁴ Cryopreservation⁵ Desiccation⁶ Shikonin⁷ Ginsenoside⁸ Berberine⁹ Saponin¹⁰ Stirred tank bioreactor

در بیورآکتورها وجود دارد. گروهی که تولید نهایی آنها سلول، اندام‌های رویشی و زایشی، ساقه، ریشه و به طور کلی تولید بیومس می‌باشد. گروه دیگر که تولید نهایی آنها متابولیت‌ها و آنزیم‌ها می‌باشد و نهایتاً گروهی که برای تبدیل زیستی^۱ پیش‌سازهای مسیرهای متابولیکی به متابولیت‌های ثانویه به کار گرفته می‌شوند (Paek et al. 2005). بیورآکتورها برای کشت بافت‌های گوناگون گیاهان در مقیاس بالا مناسب هستند و اولین بار برای تولید بگونیا از بیورآکتورها استفاده شد (Misawa 1981 Takayama and Fulzele 2005). از موارد استفاده کشت سلول‌های گیاهی تولید محصولاتی با مصارفی از قبیل دارویی، خوشبوکننده‌ها، طعم دهنده‌ها و مواد شیمیایی با خلوص بالا^۲ می‌باشد که مشکلاتی از قبیل رشد کند، ناپایداری ژنتیکی، ناتوانی در نگهداری رشد فتووتروفیک، عدم پایداری لاین‌های سلولی تولید کننده^۳ و دانش محدود در مورد مسیرهای متابولیکی تکثیر گیاهان از طریق کشت سلولی را محدود می‌کند (Paek et al. 2005). در زمان طراحی و انتخاب بیورآکتورها مسائلی از قبیل حساسیت سلول‌ها به برش، سرعت چرخش و شناور شدن آنها باید مدنظر قرار گیرند. اکسیژن رسانی نامناسب و یا روش مخلوط کردن و بهم زدن محیط کشت نیز دیگر مواردی هستند که احتمالاً برای کشت‌های سوسپانسیونی با غلظت بالا مطلوب نباشند (Paek et al. 2005). سلول‌های تمایز نیافته ریشه‌های مویین جهت کشت سلولی مورد توجه ویژه‌ای می‌باشند که با استقرار در محیط کشت مایع قادرند به رشد خود به میزان بالایی ادامه دهند و با وجود ظرافت و شکنندگی آنها بیورآکتورهای متعددی قادر به کشت آنها هستند (Giri and Narasu 2000). مشکل اصلی در کشت ریشه‌های مویین مساله اکسیژن رسانی به بخش‌های میان بافتی است که در صورت فقدان اکسیژن به یک توده بافت پیر تبدیل می‌شوند. کارایی ریشه‌های مویین به عنوان یک منبع کشت بافت بستگی به پیشرفت‌های بودن بیورآکتورها و اینکه چه میزان پارامترهای فیزیکی و شیمیایی را تحت کنترل داشته باشند، دارد (Paek et al. 2005) سلول‌های سوماتیکی نیز یک منبع بالقوه برای تولید انبوه متابولیت‌های ثانویه در بیورآکتورها هستند و به جهت اینکه اندازه

¹ Biotransformation² Fine chemicals³ Productive cells

پروپانوئید^۶ قرار دارد. افزودن فنیل‌آلانین به محیط کشت میزان تولید متابولیت‌های مورد نظر را افزایش می‌دهد (Shinde et al. 2009). نقش اسیدهای آمینه در ساخت هایپرفورین^۷ و آدھایپرفورین^۸ در کشت ساقه *Hypericum perforatum* نیز گزارش شده است. اسید آمینه‌های والین و ایزوولوسین به ترتیب در کشت ساقه به زنجیره آسیلی هایپرفورین و آدھایپرفورین متصل می‌شوند. افزودن ال-ایزوولوسین با غلظت دو میلی‌مolar باعث القای تولید آدھایپرفورین به میزان سه تا هفت برابر بیشتر می‌شود و افزودن سه میلی‌مolar ترونین^۹، پیش‌ساز ایزوولوسین، تولید و تجمع آدھایپرفورین را دو برابر افزایش می‌دهد (Karppinen et al. 2007). تاثیر وجود اسید آمینه‌ها در افزایش تولید تریترپین‌ها در کالوس‌های مشتق شده از برگ و کشت سوسپانسیون سلولی *Centella asiatica* نیز گزارش شده است (Kiong et al. 2005). از آنجا که اسید آمینه‌ال-آرژنین در ریشه-رازی نقش موثری دارد (Tabatabaei and Omidi 2012) از آن در *Rubina* بهبود محیط کشت و القای ریشه مویین گیاه روناس (Ghorbani L. 2014) استفاده می‌شود.

تجمع متابولیت‌های ثانویه در گیاه بخشی از واکنش دفاعی گیاه در برابر حمله پاتوژن‌هاست که بوسیله الیستیورها که ترکیبات سیگنالی مربوط به واکنش‌های دفاعی گیاهان هستند آغاز و فعال می‌شود (Zhao et al. 2005). در شرایط درون‌شیشه‌ای گیاهان و سلول‌های گیاهی به عوامل شیمیایی، فیزیکی و میکروبی تحت عنوان الیستیورها، واکنش‌های فیزیولوژیکی و مورفولوژیکی نشان می‌دهند. الیستیه کردن روندی است که باعث افزایش ساخت متابولیت‌های ثانویه گیاهان شده و بقا، تداوم و رقابت‌پذیری آنها را تصمین می‌کند (Namdeo 2007). بنابراین استفاده از الیستیورهای زیستی و غیرزیستی در تیمارهای کشت سلولی روش مفیدی برای افزایش سطح تولید متابولیت‌های ثانویه در کشت‌های سلولی است. رایج‌ترین الیستیورهای مورد استفاده در تحقیقات گذشته کربوهیدرات‌های قارچی، عصاره مخمر، متیل

(Furuya et al. 1984). کشت سلولی جینسنگ به دلیل روند کند رشد و میزان بالای آب مورد نیاز هنوز به سطح تولید تجاری نرسیده است. روش کشت ریشه‌های مویین نسبت به کشت سلولی روش مناسب‌تری است که مشکلات مذکور را ندارد (Yoshikawa and Furuya 1978; Yu et al. 2000) مویین ماده اوپین مانندی تولید می‌کنند که برای سلول‌های پستانداران کشنده است و به منظور جلوگیری از بروز این مشکل از کشت ریشه‌های آغازین^۱ استفاده می‌کنند (Paek et al. 2005) که هم روند رشد سریعتری دارند و هم متابولیت ثانویه را در سطح پایدار و با عملکرد بالاتری تولید می‌کنند. جینسنگ سبیری یکی از گونه‌های در معرض خطر نابودی است که تکثیر آن به روش سنتی به دلیل اینکه نیاز به زمان طولانی برای آغاز جوانه زدن^۲ و بلوغ تخم جنینی دارد کار مشکلی است (Isoda and Shoji 1994). تکثیر این نوع جینسنگ از طریق کشت سلولی سوماتیک جنینی (Gui et al. 1991; Choi et al. 1999a) کشت کالوس جنینی و کشت سوسپانسیون سلولی (Choi et al. 1999b) انجام شده اما تولید انبوه این گونه گیاهی در بیوراکتورهای BTBB^۳ از طریق کشت سلول‌های سوماتیک جنینی (Paek et al. 2011) و همچنین کشت در بیوراکتورهای air-lift (Kim and Kim 2001) امکان‌پذیر شد.

نقش پیش‌سازها و الیستیورها به منظور بهبود تولید متابولیت‌های ثانویه

پیش‌سازها شامل ترکیبات زیستی مختلفی هستند که در ابتدا و یا میانه مسیر بیوسنتزی متابولیت‌های ثانویه وجود دارند و افزودن آنها به محیط کشت می‌تواند میزان تولید محصول نهایی مورد نظر را افزایش دهد (Rao and Ravishankar 2002). اسیدهای آمینه از جمله ترکیباتی هستند که به عنوان پیش‌سازها در محیط‌های کشت به منظور افزایش تولید متابولیت‌های ثانویه به کار می‌روند. به عنوان مثال دو متابولیت ایزو‌فلاؤن^۴ و فلاونوئید^۵ از اسید آمینه فنیل‌آلانین مشتق می‌شوند که در بالادست مسیر متابولیکی فنیل

¹ Adventitious root

² Startification

³ Balloon type bubble bioreactor

⁴ Isoflavone

⁵ Flavonoids

میزان کروسین تولید شده به روش القای استیگما در مقایسه با تولید آن به شکل طبیعی پایین‌تر بوده و ثابت نگهداشتن میزان کروسین مشکل عمدۀ تولید آن است. برای اولین بار کروسین و مشتقات ساختنگی آن در ساختارهای استیگما مانند به میزان قابل Andrey et al. (2006). در محیط کشتی که برای رشد تخدمان‌های سبز انتخاب شده از گیاه گاردنیا تهیه شده بودند سری‌های مختلفی از الیستورها با غلظت‌های متفاوت استفاده شد و تاثیر آنها روی رشد کالوس و میزان تولید کروسین مورد بررسی قرار گرفت. این الیستورها شامل غلظت‌های مختلف متیل جاسمونیت، ذغال چوب فعال شده^۴، اینوزیتول، گلوکر، اسید اسکوربیک، اسید سیتریک، سوبراکسید دیسموتاز (SOD) و کاتالاز(CAT) بودند (Andrey et al. 2000). از آنجا که نانوذرات قادر به تحریک مکانیسم دفاعی در سلول و تولید متابولیت‌های ثانویه هستند اخیرا از آنها در محیط‌های کشت به عنوان الیستور استفاده شده است Raei et al. 2012; Khodayari et al. 2013; Bondarian et al. 2013). (Khodayari et al. 2013). (2013) Papaver somniferum افزایش تجمع سنگوئینارین و تبایین در L. دانستند. همچنین گزارشی مبنی بر اینکه الیستورهای نانو نقره میزان آلوئین را در سوسپانسیون سلولی آلوفورا افزایش داد وجود دارد (Raei et al. 2012). اخیرا نیز در تحقیقی اثر سه نانو الیستور اکسید روی، اکسید سیلیسیوم و نانو نقره بر سوسپانسیون سلولی ریشه گیاه شقايق ایرانی (*Papaver bracteatum*) بررسی شد و نشان داده شد که بالاترین میزان مورفین در تیمار نانو نقره و بالاترین میزان کدئین در تیمار نانو اکسید سیلیسیوم ۴۸ ساعت پس از اعمال الیستور بدست آمدند (Asadollahi et al. 2014). از دیگر الیستورهای غیرزیستی که برای افزایش تجمع متابولیت‌ها استفاده شده لیزر کم توان هلیوم-نئون^۵ است که تاثیر آن بر القای سه متابولیت ثانویه آلوئین، باربالوئین و ایزوباربالوئین در کشت سوسپانسیون سلولی و همچنین کالوس‌های گیاه آلوئمورا مطالعه شد و اثر مثبت آن روی تجمع سه متابولیت گزارش شده است (Tavakoli et al. 2014).

الیستور فراصوت نیز به عنوان

جاسمونیت (MJ) و کیتوزان^۱ می‌باشد. متیل جاسمونیت یک ترکیب سیگنانالی بوده که به عنوان موثرترین الیستور در تولید Yukimune et al. (*Taxus chinesis Roxb.*) Panax ginseng C.A. Meyer (1996) و تولید جینسنوساید از گیاه Panax ginseng (Kim et al. 2008). با استفاده از کشت سلولی و کشت اندام‌ها گزارش شده است (Kim et al. 2008). طی مطالعاتی در جینستگ اثر چند الیستور غیرزیستی برای افزایش رشد و بیوستز ساپونین در ریشه‌های مویین Panax ginseng بررسی شده که نشان داد تیمار کردن گیاه مویین با الیستورها اگرچه از رشد ریشه‌های مویین ممانعت می‌کند ولی باعث افزایش بیوستز ساپونین در جینسنگ می‌شود (Jeong and Park 2007). در تحقیقی تاثیر الیستوری چهار هورمون جیبریلیک اسید (GA3)، سیتوکنین (iP2)، متیل جاسمونات (MeJA) و سالیسیلیک اسید (SA) بر روی تولید آرتیمیزینین در گیاه Artemisia annua در زمان‌های مختلف پس از اعمال تیمار مورد بررسی قرار گرفته است. مشاهده شده که بیشترین تاثیر MeJA بر روی افزایش تولید آرتیمیزینین در مقایسه با سه هورمون دیگر داشته است. SA در رتبه بعد و GA3 کمترین تاثیر را نسبت به سایرین داشته است. بنابراین هورمون MeJA به دلیل تحریک بیشتر و نیز تاثیر افزایشی یکنواخت بر تولید آرتیمیزین در زمان‌های مطالعه شده، الیستور بهتری شناسایی شد (Zare Mehrjardi et al. 2012).

کروسین^۲ رنگ کننده با ارزشی است که هم ارزش غذایی داشته و هم در بهداشت و سلامت مفید است. محلول بودن آن در آب یک ویژگی منحصر به فرد در بین رنگدانه‌های آپوکارتونوبیدی است. از منابع تولید کننده کروسین گل زعفران و همچنین گل بالغ گاردنیا (*Gardenia jasminoides* Ellis) است که به دلیل گران‌قیمت بودن این منابع و همچنین فصلی بودن آنها امکان دسترسی به آنها محدود می‌باشد. بنابراین روش‌های زیست فناوری برای تولید این رنگدانه‌ها به عنوان یک روش جایگزین مد نظر قرار گرفته که روش‌های درون‌شیشه‌ای از جمله القای استیگما^۳ از انواع آن است. گزارشات نشان داده که اگرچه القای کالوس از تخدمان گاردنیا و بافت میوه کار نسبتاً ساده‌ای است اما

¹ Chitosan² Crocin³ Stigma-like Structure⁴ Charcoal⁵ Helium-Neon soft laser

عنوان یک مدل که در آن مسیر متابولیکی گیاه و میکروب در یک سیستم متحده شده‌اند، استفاده کنند و بر مشکلات مرتبط بر تولید متابولیت‌های ثانویه غلبه کنند (Sato and Kumagai 2013). این تحقیق شامل سه بخش بود:

۱- شناسایی مسیر ساخت IQA در سطح مولکولی در سلول‌های گیاهی کشت شده و تغییرات آنها با کمک مهندسی متابولیک. به دلیل میزان پایین IQA در گیاهان و فعالیت آنزیمی پایین آن ساختار مولکولی آن تا مدت‌ها شناخته نشد. در این مرحله یک لاین سلولی کشت شده از گیاه دارویی *Coptis japonica* که میزان IQA بالایی تولید می‌کرد انتخاب شده، ژن‌های درگیر در سنتز IQA کلون و توالی‌بایی شدند و بدین ترتیب مراحل شناسایی ساختار مولکولی IQA تکمیل شد. از بین ژن‌های کلون شده هفت ژن برای تشکیل سامانه میکروبی جهت تولید IQA گیاهی انتخاب شد. سپس روش انتقال ژن از طریق آگروباکتریوم برای انتقال دو ژن از گیاه *Coptis japonica* به کشت سلولی گیاه دارویی *Eschscholzia californica* طراحی شد. با این روش دو ژن از *Coptis japonica* شامل 9-O-*scoulerine* و 6-O-*norcoclaurine* و دیگری *methyltransferase* به کشت سلولی *E.californica* انتقال داده شد که به ترتیب بربرین و سانگوینارین را با موفقیت تولید کرد و نتایج نشان‌دهنده انعطاف‌پذیری بالای روش ساختگی^۳ تولید IQA نسبت به تغییرات ژنتیکی آن بود (Sato et al. 2007)؛

۲- نتایج پژوهش در متابولیسم اسید‌آmine معطر در میکروارگانیسم‌ها برای ساخت سامانه میکروبی تولید IQA بکار گرفته شد. ابتدا آنزیم دی‌کربوکسیلاز اسیدهای آmine^۴ در میکروارگانیسم‌های مختلف غربال شدند تا اینکه آنزیم جدیدی در *Micrococcus* یافت شد که برای اولین بار به صورت کریستال از میکروارگانیسم استخراج شد. (Nakazawa et al. 1981) این آنزیم با دی‌کربوکسیله کردن ال-تیروزین قادر به تولید تیرامین بود. سپس یک آنزیم معطر اختصاصی دی‌کربوکسیله کردن اسید آmine در *Pseudomonas* کشف شد که ال-دوپا را به دوپامین تبدیل می‌کرد. در مرحله بعد آنزیم‌های اکسیداز اسیدهای آmine

یک الیستیور غیرزیستی می‌تواند سبب القای مکانیسم دفاعی گیاه و سنتز متابولیت‌های ثانویه شود و اثر افزاینده معنی‌دار آن بر تجمع متابولیت‌های آلوئین و آلوئه امده در کشت سلولی Maleki et al. (2014).

مهندسی متابولیک و تولید متابولیت‌های ثانویه مهندسی متابولیک عبارت از تغییر هدفمند مسیرهای متابولیکی یک موجود زنده به منظور درک و شناسایی بهتر مسیرهای سلولی و استفاده از این اطلاعات برای انتقال شیمیایی، هدایت انرژی و مونتازهای سوپر مولکولی^۱ است (Lessard 1996). بکارگیری این روش‌ها در گیاهان امکان دستکاری مسیرهای بیوشیمیایی گیاه را فراهم کرده و گیاهان تاریخی تولید می‌شود که میزان تولیدات محصولات طبیعی آنها به جهت منافع تجاری، زراعی و ویژگی-های مناسب پس از برداشت تغییر یافته باشد (Kinney 1998). در دهه‌های اخیر کشت سلولی گیاهان به عنوان ابزار قدرتمندی برای تولید تجاری متابولیت‌های ثانویه از جمله مواد شیمیایی با خلوص بالا، حشره کش‌ها، خوشبوکننده‌ها، طعم‌دهنده‌ها و مواد آرایشی و ... شناسایی شده است (Ravishankar 2002). ولی علی‌رغم تلاش‌های زیاد در زمینه تولید درون‌شیشه‌ای از آنجا که میزان تولید برای تجاری شدن آنها کافی نیست مهندسی متابولیک می‌تواند راهکارهای مفیدی برای افزایش تولید و کارایی متابولیت‌ها ارایه دهد. تولید متابولیت‌های ثانویه با فعالیت‌های فیزیولوژیک متعدد توسط گیاهان مشکلاتی را در پی دارد که از جمله آنها میزان تولید کم، ناهمگونی کیفیت و دسترسی محدود به مواد خام اولیه می‌باشد. در حالی که میکروارگانیسم‌ها تحت شرایط کنترل شده قادرند متابولیت‌های اولیه و ثانویه خود را تولید کنند و این ویژگی میزان کارایی تولید و یکنواختی این محصولات را تضمین می‌کند. به منظور غلبه بر مشکلات تولید متابولیت‌های ثانویه در گیاهان یک سامانه میکروبی^۲ برای تولید آلالوالوید ایزوکینولین گیاهی توسط Sato and Kumagai (2013) ساخته شد که موفق شدند از این سامانه میکروبی برای تولید IQA (Isoquinoline Alkaloids) به

³ Synthetic

⁴ Amino acid decarboxylase

¹ Supramolecular assembly

² Microbial platform

توسعه علوم سینتیک بیولوژی و مهندسی متابولیک شدند (Sato and Kumagai 2013). تلقیح و دستکاری ژنتیکی ریشه‌های مویین در تولید متابولیت‌های ثانویه یکی از روش‌های متداول تولید متابولیت‌های ثانویه‌ای که در ریشه ساخته می‌شوند تلقیح ریشه با *Agrobacterium rhizogene* است (Palazon et al. 1997). تلقیح گیاهان با میکروارگانیسم‌ها مناند باکتری‌های ریزوسفری مسیرهای خاص متابولیت‌های ثانویه را تحریک می‌کنند (Ghorbanpoor et al. 2011). تولید متابولیت‌های ثانویه در ریشه‌های مویین تلقیح شده ناشی از آنودگی با آگروبکتریوم بوده و به طور معمول نسبت به متابولیت‌های تولید شده در گیاهان دست نخورده عملکردی مشابه و یا بالاتر دارند (Sevon and Oksman-Caldentey 2002).

این ویژگی به دلیل پایداری ژنتیکی و رشد سریع عمومی در محیط کشت ساده فاقد هورمون‌های گیاهی، آنها را برای مطالعات بیوشیمیایی که روی گیاهان معمولی مشکل است، مناسب می‌سازد. در زمان آنوده کردن گیاه، آگروبکتریوم بخشی از ¹-DNA واقع شده در پلاسمید ²Ri را به سلول‌های گیاهی منتقل می‌کند و ژن‌های این قطعه همزمان با ژن‌های داخلی سلول‌های گیاهی ظاهر می‌یابند. برخی از نژادهای آگروبکتریوم A. TR-³ T-DNA A4، T-DNA *rhizogene* دارند که هر کدام از آنها می‌توانند جداگانه به ژنوم گیاهی متصل شوند. دو سری از ژن‌های *pRI* در روند القای ریشه در گیرند: ژن‌های *aux* که در ناحیه TR پلاسمید قرار دارند و ژن‌های *rol* (root loci) که در ناحیه TL قرار گرفته‌اند (Jouanin 1989). ژن‌های *ags* که مستول بیوسترن اوپین در بافت‌های Binns and Tomashow 1988 (اوپین‌ها در سلول‌های گیاه که انتقال در آنها انجام شده ساخته می‌شود و به عنوان منبع نیتروژن و کربن توسط آگروبکتریوم استفاده می‌شوند. همبستگی بین ژن *rolC* و آلالکالوئیدهای تروپان (Fumanova and Sykłowska 1998) و آلالکالوئیدهای *Catharanthus roseus* (Palazon et al. 1998)

¹ Transferred DNA² Root inducing plasmid³ Transformed

میکروارگانیسم‌های متفاوت غربال شدند و بر حسب نتایج بدست آمده یک طبقه‌بندی جدید برای آنزیم‌هایی که در مرکز فعال خود عنصر Cu و یا FAD داشتند ارایه شد. در مرحله بعد یک منو آمین اکسیداز در *Micrococcus* کشف و به شکل کریستالی استخراج شد که قادر بود تیرامین را به 4-hydroxyphenylacetaldehyde تبدیل کند. همراه با این آنزیم محصولی با فعالیت غیر آنزیمی *norlaudanosoline* از سوبسترانی دوپامین و 4-DHPAA کشف شد که ساختار اولیه آن شبیه به *noroclaurine* بود که اولین محصول مسیر بیوسترنی IQA در گیاهان است. با توجه به این مشاهدات ایده تولید IQA گیاهی بوسیله میکروارگانیسم‌ها شکل گرفت و ژن‌های این آنزیم و *L-amino acid decarboxylase DOPA-specific* Nakazawa et al. 1981; Sato and Kumagai 2013

ساخت سامانه میکروبی به منظور تولید IQA گیاهی. Sato and Kumagai (2013) برای اولین بار در دنیا یک سامانه میکروبی را به منظور تولید IQA گیاهی با موفقیت ساختند. این سامانه شامل چهار مدل بود: "مدل ساختگی کلی اسید آمینه معطر" که با دستکاری ژنتیکی سیستم متابولیکی باکتری اشرشیاکولی بدست آمد که مشکل تولید همزمان ال-تیروزین را از گلوکز به عنوان تنها منبع کربن حل کرد؛ "مدل biosynthetic" Tailor made برای تولید دو پیش ساز IQA، دوپامین و 4-DHPAA؛ "مدل 4-DHPAA" برای تولید تیروزین با استفاده از سه ژن میکروبی کلون شده، بهینه شده بودند؛ "fundamental IQA synthetic module" برای تولید اس-رتیسیلین ماده کلیدی در مسیر ساخت IQA که شامل چهار ژن کلون شده از *C. japonica* که شامل ad hoc IQA synthetic module بود؛ و "C. japonica" که شامل سه ژن کلون شده از *C. japonica* که IQA متفاوتی را از اس-رتیکولین تولید می‌کنند. سه مدل اول در سلول‌های اشرشیاکولی نصب شدند و مدل چهارم در مخمر. کشت همزمان باکتری‌های اشرشیاکولی و سلول‌های مخمر اس-رتیکولین و دیگر IQA‌ها را با کارایی بالا تولید کردند که مفید بودن سامانه میکروبی ساخته شده برای تولید IQA را نشان می‌داد. بدین ترتیب روش نوینی برای تولید میکروبی متابولیت‌های ثانویه گیاهان با استفاده از IQA به عنوان یک مدل ابداع شد که باعث

Catharanthus roseus با ژن دی‌کربوکسیلاز تریپتوفان از *harmala* اشاره کرد که متابولیت‌های ثانویه نیکوتین و سروتونین^۵ را به دلیل ظاهر ژن انتقال یافته از مخمر، به میزان بالایی تولید کردند (Berlin et al. 1993). همچنین ریشه‌های مویین تراریخت در کلزا که در بردارنده ژن بیوستز گلوتامین از سویا بودند تا سه برابر بیشتر فعالیت آنزیمی نشان دادند (Downs et al. 1994). آلالکالوئیدهای گروه مورفین در خشخاش از دو مولکول اسید آمینه ال-تیروزین توسط حداقل ۱۷ مرحله آنزیمی طی چندین واکنش اکسیداتیو پیوسته سنتز می‌شوند. اولین آنزیم کلیدی در این مسیر ال-تیروزین دی‌کربوکسیلاز (TYDC) می‌باشد. تیروزین دی‌کربوکسیلاز یک آمینو اسید دی‌کربوکسیلاز حلقوی رایج و عمومی در گیاهان می‌باشد که در گونه‌های مختلف گیاهی بیوستز تعداد زیادی از متابولیت‌های اولیه و ثانویه به آن وابسته می‌باشد. با انتقال این ژن از طریق آگروباکتریوم و تشدید بیان آن در گیاه خشخاش، میزان آلالکالوئیدهای گروه مورفین در نمونه‌های Koohzadi et al. (2012). راهکار کشت ریشه‌های مویین تراریخت و تلقیح ریشه‌ها با آگروباکتریوم می‌تواند برای تولید تجاری ترکیبات دارویی مهم مد نظر قرار گیرد اما مatasفانه تلاش‌های مذکور تا به امروز به نقطه عطف اقتصادی مطلوب نرسیده است و هنوز هم تولید این متابولیت‌ها در سطح وسیع و از گیاه کامل تنها روش موفق و اقتصادی به نظر می‌رسد (Ghorbanpoor et al. 2011).

نقش قارچ‌های همزیست^۶ در تولید متابولیت‌های ثانویه در شیشه سه نظریه در مورد منشأ متابولیسم متابولیت‌های ثانویه در گیاهان وجود دارد. یکی اینکه هم گیاهان هم میکروب‌ها در مسیر ساخت این محصولات طبیعی مشارکت دارند. نظریه دیگر انتقال ژن بین گیاه و میکروب در زمان‌های دور را پیشنهاد می‌دهد و نظریه سوم معتقد است که یا گیاه یا قارچ این متابولیت‌های ثانویه را تولید می‌کنند و آن را به همزیست خود انتقال می‌دهند (Wink 2005). مطالعاتی که با استفاده از پیش‌سازه‌های اسید آمینه نشان دار شده در مسیرهای بیوستزی انجام شده نشان می‌دهند که گیاهان و قارچ‌های داخلی برای تولید متابولیت‌های ثانویه مسیرهای بیوستزی

تولید جینسنوساید (Bulkagov et al. 1998) گزارش شده است. در تحقیق دیگری که قطعات برگ توتون، هیربرید *Dubisia* و گیاه *A. rhizogene* A4 با نژاد *Datura metal* تلقیح شده ظرفیت تولید آلالکالوئیدهای مشتق شده از پوترسین از جمله نیکوتین^۱، هیوسیامین^۲ و اسکوپولامین^۳ در ریشه افزایش یافت. در این آزمایش ریشه‌های مویین با دو مورفو لوژی بدست آمد که یک نوع آنها ریشه‌های مویین معمولی بود که ظرفیت تولید آلالکالوئیدهای آنها بالا بود و نوع دیگر ریشه‌های کالوس مانند که سریع‌تر رشد کرده و میزان آلالکالوئید کمتری تولید می‌کرد. ژن aux1 آگروباکتریوم که در TR-DNA واقع شده در تمام ریشه‌های با مورفو لوژی کالوس مانند یافت شد و نقش معنا دار این ژن را در بروز مورفو لوژی ریشه‌های انتقال داده شده نشان داد و از طرفی دیگر اهمیت داشتن مورفو لوژی معمولی ریشه‌های مویین Moyano et al. (1999). در گزارش دیگری باکتری‌های ریزوسفری را عاملی موثر در تولید محتوی و عملکرد آلالکالوئیدها در گیاه بذرالبنج *Hyoscyamus niger* دانستند و باور داشتند که باکتری‌های ریزوسفری با تولید هورمون‌های رشد به عنوان محرك درستز تروپان آلالکالوئیدها عمل می‌کنند که در نتیجه آن محتوی و عملکرد آلالکالوئیدها افزایش پیدا می‌کند (Ghorbanpoor et al. 2011).

کشت ریشه‌های تراریخت یک روش زیست فناورانه موثر برای استفاده از سلول‌های گیاهی هستند. انتقال از طریق آگروباکتریوم *A. rhizogenes* این مزیت را دارد که هر ژن با منع خارجی را که در یک وکتور باینری قرار گرفته را می‌توان به ریشه‌های مویین انتقال داد. همچنین این امکان را فراهم می‌کنند که یک متابولیت ثانویه را به طور انتخابی در گیاه تغییر داد یا اینکه با القای ژن‌های کد کننده آنزیم‌هایی که کاتالیز هیروكسیل کننده‌ها، متیله کننده‌ها و گلیکوزیله کننده‌ها را به عهده دارند، باعث ترشح متابولیت‌ها شد. به عنوان مثال می‌توان به کشت ریشه‌های مویین گیاه *Nicotiana rustica* با ژن دی‌کربوکسیلاز اورنیتین^۴ از مخمر و *Peganum*

¹ Nicotin² Hyoscyamine³ Scopolamine⁴ Ornithin decarboxylase⁵ Serotonin⁶ Endophytes

دچار اختلال می‌شود (Ramachandra and Ravishankar 2002). در مقایسه با آنزیم‌های بی‌حرکت شده استفاده از سلول‌های بی‌حرکت شده مزایایی دارد از جمله اینکه قادر به انجام واکنش‌های چند آنزیمی هستند، با انتخاب سلول‌های دارای فعالیت بیوسنتری بالا فعالیت‌های کاتالیکی افزایش می‌یابد و همچنین نیازی به افزودن کوفاکتورها نیست چرا که خود سلول‌ها قادرند آنها را تولید کنند که همین عوامل باعث می‌شود کار کردن با سلول‌های بی‌حرکت شده نسبت به آنزیم‌های بی‌حرکت شده راحت‌تر باشد و به عنوان کاتالیز کننده‌های زیستی حائز اهمیت باشند (Ramachandra and Ravishankar 2002).

چنانچه هدف از بکارگیری سلول‌های بی‌حرکت شده تولید متابولیت‌های ثانویه باشد به منظور بهبود دستیابی به محصول مورد نظر رعایت یکسری نکات ضروری است. محصول مورد نظر نباید به طور مستقیم و پر اهمیت در رشد گیاه دخیل باشد؛ به منظور جلوگیری از فروپاشی محیط بی‌حرکت کننده و اختلال در روند تولید متابولیت‌های ثانویه رشد سلول‌ها باید کاهش یابد؛ سلول‌های بی‌حرکت شده باید قدرت زنده ماندن طولانی، ظرفیت بیوسنتری بالا و توانایی تولید پایدار متابولیت‌های ثانویه را داشته باشند؛ محصول مورد نظر باید پس از تولید از سلول خارج شود و به محیط کشت وارد شود (Payne et al. 1991).

روشی که به طور گسترده برای بی‌حرکت کردن سلول‌ها استفاده می‌شود احاطه کردن سلول‌ها با استفاده از یک نوع ژل و یا ترکیبی از چند ژل مختلف است که در اطراف سلول‌ها پلیمریزه می‌شود (Noavis 1988). در بین ژلهای مورد استفاده برای بی‌حرکت سلول‌ها آژینات کلسیم به جهت غیر سمی بودن بیشترین کاربرد را دارد. از دیگر ژلهای مورد استفاده در بی‌حرکت کردن سلول‌ها آگار، آگارز، ژلاتین، کاراگینان و پلی اکریلامید می‌باشند (Nilsson et al. 1983). در مواردی نیز از فوم پلی‌یورتان⁶ و غشاها فیبری توخالی⁷ جهت بی‌حرکت کردن سلول‌ها استفاده می‌شود (Ramachandra and Ravishankar 2002).

مطالعات مختلفی به منظور بررسی اثر بی‌حرکت کردن به کمک آژینات کلسیم بر تجمع متابولیت‌های ثانویه انجام شده‌اند

مشابه اما جداگانه دارند (Jennewein et al. 2001). ترکیب عوامل القاگر در گیاهان و قارچ‌های هم‌زمیست باعث افزایش تجمع متابولیت‌های ثانویه در هر دو آنها می‌شود و می‌توان نتیجه گرفت که قارچ‌ها نقش مهمی در بیوسنتر این ترکیبات دارند (Zhang et al. 2009; Li et al. 2009) هم‌زمیستی و تقابل بین گیاهان و قارچ‌ها و تاثیر آنها بر یکدیگر در زمان تولید ترکیبات زیستی مهم مانند کامپتوتسین¹، وینblastine² و پادوفیلوتوكسین³ نیاز به مطالعه دارد و می‌تواند موضوع خوبی جهت تولید متابولیت‌های ثانویه با استفاده از علم رنتمیک و مهندسی متابولیک باشد (Engels et al. 2008). از قارچ‌های موثر در افزایش تولید متابولیت‌های ثانویه قارچ Aspergillus niger می‌باشد که باعث افزایش قابل توجه تجمع آلیزارین⁴ در کشت ریشه‌های مویین از گیاه روناس می‌شود (Ghorbani 2014).

بی‌حرکت کردن سلول‌ها و افزایش تجمع متابولیت‌های ثانویه بی‌حرکت کردن روشنی است که به کمک آن فعالیت سلول‌ها و آنزیم‌های کاتالیز کننده محدود می‌شود و تثبیت کردن آنها مانع از ورود آنها به فاز مایع می‌شود (Yeoman et al. 1990). پیشرفت‌هایی که در زمینه راهکارهای انبویسازی و روش بی‌حرکت کردن صورت گرفته است به تولید ترکیبات گیاهان با ارزش افزوده بالا از طریق کشت سلولی کمک می‌کند (Komaraiah 2003).

سلول‌های گیاهی بی‌حرکت شده جهت تبدیل زیستی یک مرحله‌ای و چند مرحله‌ای پیش‌سازهای متابولیت‌ها به محصول نهایی مورد نظر و ساخت متابولیت‌های ثانویه به کار گرفته شده‌اند (Ramachandra and Ravishankar 2002).

کردن سلول‌های گیاهی به عنوان کاتالیز کننده‌های زیستی⁵ مزایایی نسبت به بی‌حرکت کردن سیستم‌های آنزیمی دارد. در زمان استفاده از آنزیم‌های بی‌حرکت شده عواملی چون H⁺, دما و وجود کوفاکتورها در محلول واکنش باید کنترل شوند. آنزیم‌های بی‌حرکت شده عموماً به واکنش‌های یک مرحله‌ای اضافه می‌شوند که در زمان جداسازی آنزیم از موجود زنده فعالیت آن تا حدی

¹ Camptothecin² Vinblastine³ Podophyllotoxin⁴ Alizarin⁵ Biocatalyst⁶ Polyurethane foam⁷ Hollow fibre membranes

و گام بزرگی در جهت کاربردی‌تر کردن کشت‌های سلولی برای تولید متابولیت‌های ثانویه در سطح انبوه و تجاری خواهد بود.

منابع

- Andrey VL, Wan-Pyo H, Kenneth CS (2006) Biotechnology for the production of crocin in callus culture of *Gardenia jasminoides* Ellis. Current Topics in Plant Biology 2:161-165.
- Asadollahi E (2014) Effect of some nano elicitors on active compound of *Papaver bracteatum*. Dissertation. University of Tehran. Department of Agronomy and plant breeding (In Farsi).
- Berlin J, Ruegenhagen C, Dietze P, Fecker LF, Goddjin OJM, Hoge JHG (1993) Increased production of serotonin by suspension and root cultures of *Peganum harmala* transformed with a tryptophan decarboxylase cDNA clone from *Catharanthus roseus*. Transgenic Research Journal 2:336-344.
- Binns AN, Tomashow JV (1988) Cell biology of *Agrobacterium* infection and transformation of plants. Annual Review Microbiology 42:575-606.
- Bondarian F, Torabi S, Omidi M, Bahreini M (2013) Study of callus induction and regeneration of *Papaver somniferum* L. Current Opinion in Biotechnology 24S:S28-S47.
- Brodelius P, Deus B, Mosbach K, Zenk MH (1979) Immobilized plant cells for the production of natural products. FEBS Letters 103:93-7.
- Bulgakov VP, Khodakovskaya MV, Labetskaya NV, Chernoded GK, Zhuravlev YN (1998) The impact of plant *rol* C oncogene on ginsenoside production by ginseng hairy root cultures. Phytochemistry 49:1929-1934.
- Choi YE, Yang DC, Yoon ES, Choi KT (1999a) High efficiency plant production via direct somatic single embryogenesis from preplasmolysed cotyledons of *Panax ginseng* and possible dormancy of somatic embryos. Plant Cell Reports 18:493-499.
- Choi YE, Yang DC, Yoon ES (1999b) Rapid propagation of *Eleuterococcus senticosus* via direct somatic embryogenesis from explants of seedlings. Plant Cell Tissue and Organ Culture 58:93-97.
- Downs CG, Christey MC, Davies KM, King GA, Seelye JF, Sinclair BK, Stevenson DG (1994) Hairy roots of *Brassica napus*: II glutamine synthase over expression alters ammonia assimilation and the response to phosphinothiricin. Plant Cell Reports 14:41-46.
- Engels B, Dahm P, Jennewein S (2008) Metabolic engineering of taxadiene biosynthesis in yeast as a first step towards Taxol (Paclitaxel) production. Metabolic Engineering 10:201-206.
- Fulzele P (2005) Bioreactor for production of bioactive compounds. Indian Association of Nuclear Chemists and Bulletin 4:35-42.

و افزایش تولید محصولات مورد نظر را نسبت به شاهد گزارش کردند که از آن جمله می‌توان به تولید متابولیت‌های پلامباجین^۱ (Komaraiah 2003)، بربرین (Kobayashi et al. 1987)، تیوفنیز^۲ (Brodelius et al. 1979)، آنتراکوینونز^۳ (Katel et al. 1987) وانیلین^۴ (Johnson et al. 1996) و ال-دوپا^۵ (lang et al. 1990) و فوم پلی یورتان در تولید کاپسایسین^۶ (Lindsey and Yeoman 1984) به عنوان محیط بی‌حرکت کننده استفاده شده است.

نتیجه‌گیری

پیشرفت‌هایی که در زمینه علم زیست فناوری صورت گرفته منجر به ایجاد روش‌های نوینی چون کشت سلولی برای تولید ترکیبات شیمیایی گیاهان و تجاری‌سازی آنها شده است. مزیت این روش‌ها نسبت به روش‌های سنتی ساخت متابولیت‌های ثانویه تحت شرایط کنترل شده و مستقل از شرایط اقتصادی است که می‌تواند منابع تجدیدپذیر قابل اعتمادی برای محصولات طبیعی مورد نیاز ایجاد کند. تولید ترکیبات دارویی در شیشه پیشرفت چشمگیری در زمینه علوم گیاهی محسوب می‌شود و استفاده از ابزارهای رزنتیکی، شناسایی ساختار متابولیت‌های ثانویه و مسیرهای متابولیکی آنها می‌تواند به تولید تجاری این محصولات کمک کند. نیاز رو به رشد بازار به ترکیبات طبیعی برای تولید دارو در کنار کمبود مواد اولیه و عملکرد پایین تولید به ظهور روش‌های نوین زیست فناوری برای تولید متابولیت‌های ثانویه در سطح انبوه کمک کرد. تا به امروز هنوز علم کافی در مورد مسیرهای بیوسترنی ترکیبات شیمیایی در گیاهان و کشت‌های سلولی وجود ندارد بنابراین ارایه راهکارهایی جهت توسعه اطلاعات در سطح مولکولی و سلولی این مسیرها یک نیاز اصلی است. به کارگیری روش‌های نوین زیست مولکولی و تولید کشت‌های ترازیخته می‌تواند مسیرهای بیوسترنی را به شکل موثری تحت تاثیر قرار دهد.

¹ Plumbagin

² Thiophenes

³ Anthraquinones

⁴ Vanillin

⁵ L-DOPA

⁶ Caffeine

⁷ Capsaicin

- Expression in Papaver somniferum L. 2nd National Congress on Medicinal Plants. Iran, Tehran (In Farsi).
- Kim JW, Kim HS (2001) Mass production of Siberian ginseng (*Eleutherococcus senticosus*) somatic embryos by cell culturing. Oriental Pharmacy and Experimental Medicine 1:34-38.
- Kim JS, Lee SY, Park SU (2008) Resveratol production in hairy root culture of peanut, *Arachys hypogaea* L. transformed with differet *Agrobacterium rhizogenes* strains. African Journal of Biotechnology 7:3788-3790.
- Kinney AJ (1998) Manipulating flux through plant metabolic pathways. Current Opinion on Plant Biology 1:173-178.
- Kiong AL, Mahmood M, Fodzillan NM, Daud SK (2005) Effects of precursor supplementation on the production of triterpenes by *Centella asiatica* callus culture. Pakistan Journal of Biological Sciences 8:1160-1169.
- Kmaraiah P, Ramakrishna SV, Reddanna P, Kavikishore PB (2003) Enhanced production of plumbagin in immobilized cells of *Plumbago rosea* by elicitation and it situ adsorption. Journal of Biotechnology 10:181-187
- Kobayashi Y, Fukui H, Tabata M (1991) Effect of carbon dioxide and ethylene on berberine production and cell browning in *Thalictrum minus* cell cultures. Plant Cell Reports 9:496-9.
- Koohzadi F, Omidi M, Solouki M, Mahdinejad N, Alizadeh H (2012) Overexpression of *TYDC2* in medicinal plant opium poppy to increase its medicinal alkaloids contents. Modern genetics journal 7:343-352 (In Farsi).
- Lessard P (1996) Metabolic engineering, the concept coalesces. Natural Biotechnology 14:1654-1655
- Li YC, Wen-Yi T (2009) Effects of paclitaxel-producing fungal endophytes on growth and paclitaxel formation of *Taxus cuspidate* cells. Plant Growth Regulators 58:97-105.
- Lindsey K, Yeoman MM (1987) Immobilized plant cell culture systems. In Neumann KH, Barz W, Reinhard E, editors. Primary and secondary metabolism of plant cell cultures Berlin: Springer-Verlag. 304-315.
- Luo SW, Huang WH, Gao GY, Yu RC (1964) Tissue culture of Panax ginseng. Plant Physiology Communication 2:26-38.
- Maleki M (2014) Effect of methyl jasmonate and ultrasonic on secondary metabolite production in cell suspension culture of *Aloe barbadensis Mill*. Dissertation. University of Tehran. Department of Agronomy and plant breeding (In Farsi).
- Moyano E, Fornalé S, Palazón J, Cusidó RM, Bonfill M, Morales C, Piñol MT (1999) Effect of *Agrobacterium rhizogenes* T-DNA on alkaloid production in Solanaceae plants. Phytochemistry 52:1287-1292.
- Nakazawa H, Kumagai H, Yamada H (1981) Aromatic L-amino acid decarboxylase from *Micrococcus pericitreus*. Purification, crystallization and properties. Agricultural and Biological Chemistry 45:2543-2552.
- Namdeo AG (2007) Plant cell elicitation for production of secondary metabolites: A review. Pharmacognosy Reviews 1:69-79.
- Novais J (1988) Methods of immobilization of plant cells. Plant cell biotechnology. NATO ASI Series. New York: Springer 353-63.
- Furmanova M, Sykłowska BK (2000) Hairy root cultures of *Taxus x media* var. Hicksii Rehd. as a new source of paclitaxel and 10- deacetylbaicatin III. Biotechnology Letters 22:606-616.
- Furya T, Yoshikawa, T Orihara Y, Oda H (1984) Studies of the culture conditions for *Panax ginseng* cells in jar fermentors. Journal of Natural Products 47:70-75.
- Ghorbani M (2014) Effect of elicitation on Alizarin production in hairy root culture of Madder *Rubina tinctorum* L. Dissertation. University of Tehran. Department of Agronomy and plant breeding (In Farsi).
- Ghorbanpoor M, Majnoon hosseini N, Reza zadeh Sh, Omidi M, Khawazi K, Hatami M (2011) Nitrogen effects on black henbane (*Hyoscyamus niger*) growth, biomass allocation, root and shoot alkaloids production under water decici stress. Iranian Journal of Medicinal and Aromatic Plants 4:40 (In Farsi).
- Giri A, Narasu ML (2000) Transgenic hairy roots: recent trends and applications. Biotechnology Advances. 18:1-22.
- Gui Y, Guo Z, Ke S, Skirvin RH (1991) Somatic embryogenesis and plant regeneration in *Acanthopanax senticosus*. Plant Cell Reports 9:514-516.
- Huang KC (1993) The Pharmacology of Chinese Herbs.CRC press, Boca Raton, FL 21-45.
- Isoda S, Shoji J (1994) Studies on the cultivation of *Eleutherococcus senticosus* Maxim. II On the germination & raising of seedlings. Natural Medicine 48:75-81.
- Jennewein S, Rithner CD, Williams RM, Croteau RB (2001) Taxol biosynthesis: Taxane 13-hydroxylase is a cytochrome P450-dependent monooxygenase. Proceedings of the National Academy of Sciences 98:13595-13600.
- Jeong GA, Park DH (2007) Enhanced secondary metabolite biosynthesis by elicitation in transformed plant root system. Applied Biochemistry and Biotechnology 130:436-446.
- Johnson TS, Ravishankar GA (1996) Precursor biotransformation in immobilized placental tissues of *Capsicum frutescens* Mill: I. Influence of feeding intermediate metabolites of the capsaicinoid pathway on capsaicin and dihydrocapsaicin accumulation. Journal of Plant Physiology 147:481-5.
- Jouanin L (1984) Restriction map of an agropine-type Ri-plasmid and its homologies with Ti-plasmids. Plasmid 12: 91-102.
- Karppinen K, Hokkanen J, Tolonen A, Maltila S, Hohtola A (2007) Biosynthesis of hyperforin and adhyperforin from amino acid precursors in shoot cultures of *Hypericum perforatum*. Phytochemistry 68:1038-1045.
- Karuppusamy S (2009) A review on trends in production of secondary metabolites from higher plants by *in vitro* tissue, organ and cell cultures. Journal of Medicinal Plants Research 3:1222-1239.
- Ketel D, Hulst A, Gruppen H, Breteler H, Tramper J (1978) Effects of immobilization and environmental stress on growth and production of nonpolar metabolites of *Tagetes minuta* cells. Enzyme Microb Technology 9:303-7.
- Khodayari M, Omidi M, Shah nejat boushahri A, Naghavi M (2013) Effect of Elicitors on some Alkaloids Gene

- Wink M, Alfermann AW, Franke R, Wetterauer B, Distl M, Windhovel J, Krohn O, Fuss E, Garden, H, Mohagheghzaden A, Wildi E, Ripplinger P (2005) Sustainable bioproduction of phytochemicals by plant *in vitro* cultures: anticancer agents. *Plant Genetic Resources* 3:90-100.
- Wichers HJ, Malingre ThM, Huizing HJ (1983) The effect of some environmental parameters on the production of L-DOPA by alginate entrapped cells of *Mucuna pruriens*. *Planta* 158:482-6.
- Wyk BEV, Wink M (2004) Medicinal plants of the world. Pretoria, Briza.
- Yasuda S, Satoh K, Isshii T, Furuya T (1972) Studies on the cultural conditions of plant cell suspension culture. In: Terui G (ed) *Fermentation Technology Today Society. Fermen. Technology*. Osaka, Japan 697-703.
- Yoshikawa T, Furuya T (1987) Saponin production by cultures of *Panax ginseng* transformed with *Agrobacterium rhizogenes*. *Plant Cell Reports* 6:449-453.
- Yeoman MM, Holden MA, Corchet P, Holden PR, Goy JG, Hobbs MC (1990) Exploitation of disorganized plant cultures for the production of secondary metabolites. Charlwood BV, Rhodes MJC, editors. *Secondary products from plant tissue culture*. Oxford: Clarendon Press 66-169.
- Yukimune Y, Tabata H, Higashi Y, Hara Y (1996) Methyl jasmonate induced overproduction of paclitaxel and baccatin III in *Taxus* cell suspension cultures. *Natural Biotechnology* 14:1129-1132.
- Yu KW, Gao WY, Hahn EJ, Paek KY (2001a) Effects of micro elements and nitrogen source on adventitious root growth and ginsenoside production in ginseng (*Panax ginseng* C. A. Meyer). *Journal of Plant Biology* 44:179-184.
- Zare mehrjardi M, Bi hamta M, Omidi M, Naghavi M (2012) Effect of some elicitors on Artemisinin production and expression of main genes in its pathway in *Artemisia annua*. Dissertation.University of Tehran (In Farsi).
- Zhang P, Peng-Peng Z, Long-Jiang Y (2009) An Endophytic Taxol- Producing Fungus from *Taxus media*, *Cladosporium cladosporioides* MD2. *Current Microbiology* 59:227-232.
- Zhao J, Davis LC, Verpoorte R (2005) Elicitor signal transduction leading to production of plant secondary metabolites. *Biotechnology Advances* 23:283-333.
- Omidi M, Farzin N (2012) Biotechnology approaches for improvement of medicinal plants. *Modern Genetics Journal* 7:209-220 (In Farsi).
- Paek KY, Chakrabarty D, Hahn EJ (2005) Application of bioreactor systems for large scale production of horticultural and medicinal plants. *Plant Cell, Tissue and Organ Culture* 81:287-300.
- Palazon J, Moyano E, Bonfill M, Cusido RM, Pinol MT (2006) In *Floriculture, Ornamental and Plant Biotechnology: Advances and Topical Issues*. (Ed. Teixeira da Silva, J. A.) Global Science Books, Ltd: London, UK 209-221
- Payne G, Bringi V, Prince C, Shuler ML (1991) Plant cell and tissue culture in liquid systems. Munich: Hanser Publication 1-10.
- Philipson JD (1990) Plants as source of valuable products. In: B.V. Chalwood and M.J. Rhodes (Eds.), *Secondary products from plant tissue culture*, Oxford, Clarendon Press 1-21.
- Ramachandra SR, Ravishankar GA (2002) Plant cell cultures: Chemical factories of secondary metabolites. *Biotechnology Advances* 20:1001-153.
- Raei M (2012) Effect of abiotic elicitors on tissue culture of *Aloe Vera*. Dissertation. Islamic Azad University of Science and Research (In Farsi).
- Rao RS, Ravishankar GA (2002) Plant tissue cultures; chemical factories of secondary metabolites. *Biotechnology Advances* 20:101-153.
- Sato F, Inai K, Hashimoto T (2007) Metabolic engineering in alkaloid biosynthesis: case studies in tyrosine- and putrescine-derived alkaloids. In: *Applications of Plant Metabolic Engineering* (eds. Verpoorte, R., Alfermann, A. W., and Johnson, T. S.), Springer, New York 145-173.
- Sevon N, Oksman-Caldentey KM (2002) *Agrobacterium rhizogenes* mediates transformation: Root cultures as a source of alkaloids. *Planta Medica* 68:859-868.
- Sato F, Kumagai H (2013) Microbial production of isoquinoline alkaloids as plant secondary metabolites based on metabolic engineering research. *Proceedings of the Japan Academy Series B* 89:165-182.
- Sevon N, Oksman-Caldentey KM (2002) *Agrobacterium rhizogenes* mediates transformation: Root cultures as a source of alkaloids. *Planta Medica* 68:859-868.
- Shinde AN, Malpathak N, Fulzele DP (2009) Enhanced production of phytoestrogenic isoflavones from hairy root cultures of *Psoralea corylifolia* L. using elicitation and precursor feeding. *Biotechnology Bioprocess Engineering* 14: 288-294.
- Tabatabaei BE, Omidi M (2012) *Plant cell and tissue culture*. Tehran University press.Iran,Tehran (In Farsi).
- Takayama S, Misawa M (1981) Mass propagation of *Begonia hiemalis* plantlet by shake culture. *Plant Cell Physiology* 22:461-467.
- Tavakoli M (2014) Effect of laser on secondary metabolites production in cell suspension culture of *Aloe vera*. Dissertation. University of Tehran. Department of Agronomy and Plant Breeding (In Farsi).
- TuleckeW, Nickell LG (1959) Production of large amounts of plant tissue by submerged culture. *Science* 130:863-864.